



SE INCLUYE
CD-ROM

David M. Himmelblau

Principios Básicos y Cálculos en Ingeniería Química

Sexta edición



FACTORES DE CONVERSIÓN
 (Léase en sentido horizontal)

EQUIVALENTES DE VOLUMEN

pulg ³	ft ³	galón de Estados Unidos	litros	m ³
1	5.787×10^{-4}	4.329×10^{-3}	1.639×10^{-3}	1.639×10^{-5}
1.728×10^3	1	7.481	28.32	2.832×10^{-4}
2.31×10^3	0.1337	1	3.785	3.785×10^{-3}
61.03	3.531×10^{-2}	0.2642	1	1.000×10^{-3}
6.102×10^4	35.31	264.2	1000	1

EQUIVALENTES DE MASA

onzas avoirdupois	libras	granos	gramos
1	6.25×10^{-2}	4.375×10^2	28.35
16	1	7×10^3	4.536×10^3
2.286×10^{-3}	1.429×10^{-4}	1	6.48×10^{-2}
3.527×10^{-2}	2.20×10^{-3}	15.432	1

EQUIVALENTES DE MEDIA LINEAL

metro	pulgada	pie	milla
1	39.37	3.2808	6.214×10^{-4}
2.54×10^{-2}	1	8.333×10^{-3}	1.58×10^{-3}
0.3048	12	1	1.8939×10^{-4}
1.61×10^3	6.336×10^4	5280	1

EQUIVALENTES DE PRESIÓN

hp	kW	(ft)(lb./sec)	Btu/sec	J/sec
1	0.7457	550	0.7068	7.457×10^3
1.341	1	737.56	0.9478	1.000×10^3
1.818×10^{-3}	1.356×10^{-3}	1	1.285×10^{-3}	1.356
1.415	1.055	778.16	1	1.055×10^3
1.341×10^{-3}	1.000×10^{-3}	0.7376	9.473×10^{-4}	1

EQUIVALENTES DE CALOR, ENERGÍA O TRABAJO

(ft(lb))	kWh	hp-h	Btu	caloría*	Joule
0.7376	2.773×10^{-7}	3.725×10^{-7}	9.484×10^{-8}	0.2390	
7.233	2.724×10^{-6}	3.653×10^{-7}	9.296×10^{-7}	2.3438	9.38665
1	3.766×10^{-7}	5.0505×10^{-7}	1.285×10^{-7}	0.3241	3.355
2.655×10^6	1	1.341	3.4128×10^9	8.6657×10^9	3.4×10^9
1.98×10^6	0.7455	1	2.545×10^9	6.4162×10^9	2.6843×10^9
74.73	2.815×10^{-5}	3.774×10^{-5}	9.604×10^{-4}	24.218	1.0131×10^5
3.086×10^3	1.162×10^{-3}	1.558×10^{-3}	3.9657	1×10^4	4.184×10^4
7.7816×10^2	2.930×10^{-4}	3.930×10^{-4}	1	2.52×10^5	1.055×10^5
3.086	1.162×10^{-6}	1.558×10^{-6}	1.97×10^{-6}	1	4.184

*La caloría termoquímica = 4,184 J.

EQUIVALENTES DE PRESIÓN

mm Hg	pulg Hg	bar	atm	kPa	psia
1	3.937×10^{-2}	1.333×10^{-3}	1.316×10^{-1}	0.1333	1.934×10^{-1}
25.40	1	3.386×10^{-1}	3.342×10^{-1}	3.386	0.4912
750.06	29.53	1	0.9869	100.0	1.415×10^3
760.0	29.92	1.013	1	101.3	14.696
75.02	0.2954	1.000×10^{-2}	9.872×10^{-3}	1	0.1451
51.71	2.036	6.893×10^{-2}	6.805×10^{-1}	6.893	1

CONSTANTE DE LOS GASES IDEALES, R

$$1.987 \text{ cal/(g mol)(K)}$$

$$1.987 \text{ Btu/(lb mol)(}^{\circ}\text{R)}$$

$$10.73 \text{ (psia)(ft}^3\text{)/(lb mol)(}^{\circ}\text{R)}$$

$$8.314 \text{ (kPa)(m}^3\text{)/(kg mol)(K)} = 8.314 \text{ J/(g mol)(K)}$$

$$82.06 \text{ (cm}^3\text{)(atm)/(g mol)(K)}$$

$$0.08206 \text{ (L)(atm)/(g mol)(K)}$$

$$21.9 \text{ (pulg Hg)(ft}^3\text{)/(lb mol)(}^{\circ}\text{R)}$$

$$0.7302 \text{ (ft}^3\text{)(atm)/(lb mol)(}^{\circ}\text{R)}$$

R = msh

FACTORES DE CONVERSIÓN DIVERSOS

Para convertir	A	Multiplique por
angstrom	metro	1.000×10^{-10}
barril (de petróleo)	galón	42
centipoise	(newton)(s)/m ²	1.000×10^{-2}
torr (mm Hg, O°C)	newton/m ²	1.333×10^2
onza fluida	cm ³	29.57

PRINCIPIOS BÁSICOS Y CÁLCULOS EN INGENIERÍA QUÍMICA

SEXTA EDICIÓN

PRINCIPIOS BÁSICOS Y CÁLCULOS EN INGENIERÍA QUÍMICA

David M. Himmelblau

University of Texas

TRADUCCIÓN:

M. en C. Roberto Luis Escalona García
Traductor Profesional

REVISIÓN TÉCNICA:

Ma. del Carmen Doria Serrano
Dept. de Ingeniería y Ciencias Químicas
Universidad Iberoamericana

PRENTICE-HALL HISPANOAMERICANA, S. A.

MÉXICO • NUEVA YORK • BOGOTÁ • LONDRES • SYDNEY
PARÍS • MUNICH • TORONTO • NUEVA DELHI • TOKIO
SINGAPUR • RÍO DE JANEIRO • ZURICH

www.elsolucionario.net

EDICIÓN EN ESPAÑOL:

DIRECTOR GENERAL:
GERENTE DIVISIÓN UNIVERSITARIA:
GERENTE EDITORIAL COLLEGE:
DIRECTOR DE EDICIONES :
GERENTE DE EDICIONES:
GERENTE DE PRODUCCIÓN:
GERENTE DE TRADUCCIÓN:
SUPERVISOR DE TRADUCCIÓN:
SUPERVISOR DE PRODUCCIÓN:

MOISÉS PÉREZ ZAVALA
JOSÉ TOMÁS PÉREZ BONILLA
LUIS GERARDO CEDEÑO PLASCENCIA
ALBERTO SIERRA OCHOA
JUAN ANTONIO RODRÍGUEZ MORENO
JULIÁN ESCAMILLA LIQUIDANO
JORGE BONILLA TALAVERA
JOSÉ LUIS NÚÑEZ HERREJÓN
ALEJANDRO A. GÓMEZ RUIZ

EDICIÓN EN INGLÉS:

Acquisition editor: Bernard Goodwin
Cover designer: Scott Weiss
Cover design director: Jerry Votta
Manufacturing buyer: Alexis R. Heydt
Compositor/Production services: Pine Tree Composition, Inc.

HIMMELBLAU: PRINCIPIOS BÁSICOS Y CÁLCULOS EN INGENIERÍA QUÍMICA, 6a. Ed.

Traducido del inglés de la obra: **BASIC PRINCIPLES AND CALCULATIONS IN CHEMICAL ENGINEERING**, Sixth Edition.

All rights reserved. Authorized translation from English language edition published by Prentice-Hall, Inc.
A Simon & Schuster Company.

Todos los derechos reservados. Traducción autorizada de la edición en inglés publicada por Prentice-Hall, Inc.
A Simon & Schuster Company.

All rights reserved. No part of this book may be reproduced or transmitted in any form or by any means,
electronic or mechanical, including photocopying, recording or by any information storage and retrieval system,
without permission in writing from the publisher.

Prohibida la reproducción total o parcial de esta obra, por cualquier medio o método sin autorización por
escrito del editor.

Derechos reservados © 1997 respecto a la segunda edición en español publicada por
PRENTICE-HALL HISPANOAMERICANA, S. A.
Enrique Jacob 20, Col. El Conde
53500 Naucalpan de Juárez, Edo. de México

ISBN 968-880-802-4

Miembro de la Cámara Nacional de la Industria Editorial, Reg. Núm. 1524.

Original English Language Edition Published by Prentice-Hall, Inc. A Simon & Schuster Company
Copyright © MCMXCVI
All rights reserved

ISBN 0-13-305798-4

IMPRESO EN MÉXICO/PRINTED IN MEXICO

PROGRAMAS EDUCATIVOS, S.A.
CALZ. CHABACANO No. 65 LOCAL A
COL. ASTURIAS, DELEG. CUAUHTEMOC, D.F.
C.P. 06850

3000 3000 1997

A Betty (una vez más)

EL SOLUCIONARIO

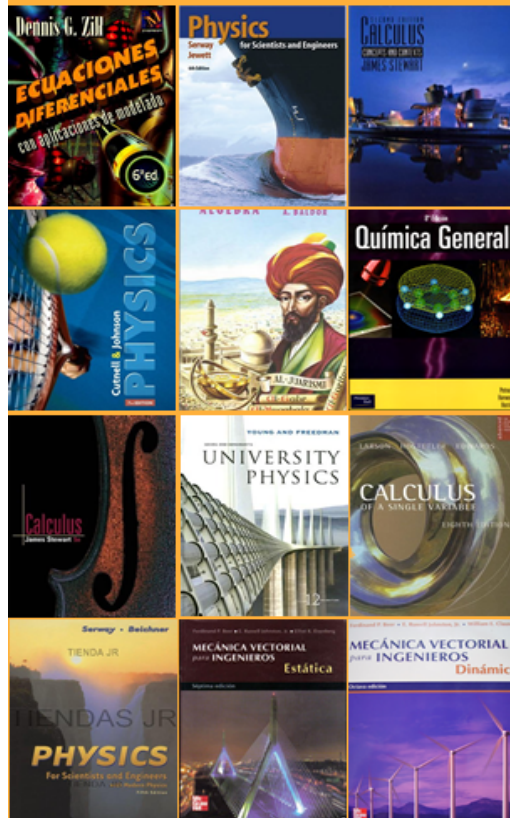
EL SOLUCIONARIO



<http://www.elsolucionario.net>



EL SOLUCIONARIO



SOLUCIONARIOS
DE LIBROS
UNIVERSITARIOS

LIBROS UNIVERISTARIOS
Y SOLUCIONARIOS DE
MUCHOS DE ESTOS LIBROS

LOS SOLUCIONARIOS
CONTIENEN TODOS LOS
EJERCICIOS DEL LIBRO
RESUELtos Y EXPLICADOS
DE FORMA CLARA

VISITANOS PARA
DESARGALOS GRATIS.

CONTENIDO

PREFACIO	xiii
1 INTRODUCCIÓN A LOS CÁLCULOS DE INGENIERÍA QUÍMICA	1
1.1 Unidades y dimensiones	2
1.2 La unidad mol	16
1.3 Convenciones para los métodos de análisis y medición	21
1.4 Elección de una base de cálculo	37
1.5 Temperatura	42
1.6 Presión	49
1.7 La ecuación química y la estequiometría	63
Bibliografías complementarias	7.5
Problemas	77
2 RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS	104
2.1 Técnicas de resolución de problemas	105
2.2 Herramientas computarizadas	119
2.3 Fuentes de datos	130

Bibliografías complementarias 134

Problemas 136

3 BALANCES DE MATERIA

141

3.1 El balance de materia 142

3.2 Programa de análisis de problemas de **balance de materia** 151

3.3 Resolución de problemas de balance de materia en los que no intervienen reacciones químicas 164

3.4 Resolución de problemas de **balance de materia** en los que intervienen reacciones químicas 175

3.5 Resolución de problemas de balance de materia en los que intervienen múltiples subsistemas 195

3.6 Cálculos de **reciclaje, derivación** y purgado 206

Bibliografías complementarias 226

Problemas 227

4 GASES, VAPORES, LÍQUIDOS Y SÓLIDOS

262

4.1 Cálculos de la ley de los gases ideales 263

4.2 Relaciones de gases reales 279

4.3 Presión vapor líquidos 306

4.4 Saturación 319

4.5 Equilibrios vapor-liquido para sistemas multicomponentes 326

4.6 Saturación parcial humedad 338

4.7 Balances de materia que implican condensación y vaporización 346

Bibliografías complementarias 357

Problemas 359

5 BALANCES DE ENERGÍA

388

5.1 Conceptos y unidades 388

5.2 Cálculo de cambios de **entalpía** 408

5.3 Aplicaciones del balance general de **energía** sin ocurrencia de reacciones 424

5.4 Balances de energía que dan cuenta de la **reacción química** 441

5.5 Procesos reversibles y el balance de **energía mecánica** 465

5.6 Calores de disolución y de mezcla	478
5.7 Diagramas de humedad y su uso	487
Bibliografías complementarias	503
Problemas	506
6 RESOLUCIÓN DE BALANCES DE MATERIA Y DE ENERGÍA SIMULTÁNEOS	543
6.1 Análisis de los grados de libertad en un proceso de estado estacionario	543
6.2 Resolución de balances de materia y energía empleando códigos de diagramación de flujo	560
Bibliografías complementarias	578
Problemas	579
7 BALANCES DE MATERIA Y DE ENERGÍA EN ESTADO NO ESTACIONARIO	604
7.1 Balances de materia y de energía en estado no estacionario	604
Bibliografías complementarias	624
Problemas	624
APÉNDICES	
A RESPUESTAS A LAS PRUEBAS DE AUTOEVALUACIÓN	631
B PESOS Y NÚMEROS ATÓMICOS	641
C TABLAS DE VAPOR DE AGUA	642
D PROPIEDADES FÍSICAS DE DIVERSAS SUSTANCIAS ORGÁNICAS E INORGÁNICAS	648
E ECUACIONES DE CAPACIDAD CALORÍFICA	660
F CALORES DE FORMACIÓN Y DE COMBUSTIÓN	664
G PRESIONES DE VAPOR	669
H CALORES DE DISOLUCIÓN Y DE DILUCIÓN	670
I DATOS DE ENTALPÍA-CONCENTRACIÓN	671

J DIAGRAMAS TERMODINÁMICOS	677
K PROPIEDADES FÍSICAS DE FRACCIONES DEL PETRÓLEO	679
L SOLUCIONES DE CONJUNTOS DE ECUACIONES	685
L.1 Ecuaciones lineales independientes	685
L.2 Ecuaciones no lineales independientes	694
M AJUSTE DE FUNCIONES A LOS DATOS	704
N RESPUESTAS A PROBLEMAS SELECTOS	708
ÍNDICE	717
CÓMO USAR EL CD-ROM	725

PREFACIO

PROPÓSITO DEL LIBRO

La intención del presente libro es servir como introducción a los principios y técnicas empleados en el campo de las ingenierías química, petrolera y ambiental. Aunque durante la última **década** Ea gama de temas considerados como pertenecientes al ámbito de la ““ingeniería química” se ha ampliado considerablemente, los principios básicos de esta disciplina siguen siendo los mismos. Este libro establece una base de conocimientos y aptitudes que podrán aplicarse una y otra vez en cursos subsecuentes y en la vida profesional.

Un buen texto introductorio a los principios y cálculos de la ingeniería química deberá 1) explicar los conceptos fundamentales con un lenguaje que no sea excesivamente formal, acompañando Ba explicación con abundantes ecuaciones y diagramas apropiados; 2) proporcionar suficientes ejemplos con soluciones detalladas que ilustren claramente dichos conceptos fundamentales; 3) presentar las ideas en paquetes pequeños que se identifiquen fácilmente como parte de un marco más amplio; 4) incluir exámenes y respuestas que permitan al lector evaluar su grado de avance, y 5) proporcionar al profesor un amplio surtido de problemas y preguntas para evaluar Ea competencia de los alumnos. Todas estas características se han incluido en la sexta edición.

Al preparar la presente edición, he tenido presentes cuatro objetivos principales:

1. **desarrollar capacidades de resolución sistemática de problemas**, promover la confianza en uno mismo y generar hábitos de trabajo minuciosos;
2. **aprender qué son los balances de** materia, cómo se pueden formular y aplicar, y cómo se resuelven;
3. **aprender qué son los balances de energía** y cómo se aplican;
4. aprender a **enfrentar la** complejidad de los problemas grandes.

Además de alcanzar estos objetivos, el lector recibe información básica sobre las unidades y la medición de las **propiedades físicas**, las leyes básicas que rigen el comportamiento de **gases, líquidos y sólidos**, así como algunas **herramientas matemáticas básicas**. Otros objetivos que un profesor pudiera desear incorporar en un curso, como habilidades de programación y comunicación, información sobre actividades profesionales, desarrollo de una actitud profesional, establecimiento de metas personales, desarrollo de una conciencia social, etc., se deberán implementar con ayuda de otras fuentes. La factibilidad económica, que es un factor importante en la toma de decisiones de ingeniería, el costeo y la optimización se han omitido por falta de espacio A fin de que el estudiante conozca el aspecto real del equipo de procesamiento y la forma en que funciona, el suplemento en CD-ROM incluye numerosas imágenes del equipo descrito en los problemas resueltos.

Si este libro se usa como parte de un curso establecido, el papel del profesor no debe limitarse a la exposición del tema. El maestro también debe estimular actitudes favorables hacia el contenido de la exposición, de modo que el estudiante disfrute el tema. Esto es lo que hace a un buen maestro.

ALCANCE Y ESTRUCTURA DEL LIBRO

Los temas centrales del libro tienen que ver con 1) aprender a formular y resolver a) balances de materia, b) balances de energía y c) ambos al mismo tiempo; 2) desarrollar la capacidad de **resolución** de problemas, y 3) familiarizarse con el empleo de unidades, propiedades físicas y el comportamiento de gases y líquidos.

El contenido general de los capítulos es el siguiente:

Capítulo 1: Introducción a los cálculos de ingeniería química

Capítulo 2: Resolución de problemas

Capítulo 3: Balances de materia

Capítulo 4: Gases, vapores, líquidos y sólidos

Capítulo 5: Balances de energía

- Capítulo 6: Resolución de **balances** de materia y de energía simultáneos
Capítulo 7: **Balances** de materia y de energía en estado no estacionario

CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL LIBRO

He seleccionado, organizado y presentado el material del presente libro con base en mis experiencias de enseñanza previas. Todas las secciones se dividen en: objetivos, temas por tratar (un avance), conceptos **principales**, conceptos adicionales (texto que contiene información no esencial), en retrospectiva (un **resumen** de la sección), ideas clave, palabras clave, pruebas de **autoevaluación**, problemas **conceptuales** y preguntas para análisis. Otras características que todos los **capítulos** tienen en común son:

- El libro es **independiente**, aunque algunos problemas de tarea deliberadamente requieren información externa.
- La presentación es lo bastante detallada como para hacer innecesarias las referencias a otros libros.
- Los ejemplos son **sencillos** y concretos para facilitar su uso en la enseñanza y como recurso de autoaprendizaje.
- Los capítulos son en buena medida **independientes**, lo que confiere flexibilidad a la enseñanza.
- Se ha revisado el libro pensando en la **legibilidad**.
- Los ejemplos y problemas de tarea apoyan los **buenos principios de aprendizaje**.
- Las numerosas **ilustraciones** promueven el aprendizaje.
- Los **subencabezados** distinguen claramente temas sucesivos.
- Se han incluido **problemas conceptuales** y **problemas de análisis** que se pueden comentar en clase.
- Se incluye una tabla de **contenido al principio de** cada **capítulo** para indicar lo que contiene.
- Los **términos y conceptos esenciales** están en letra negrita.
- Al final de cada capítulo se incluyen **referencias** y un gran número de **referencias complementarias**.
- En un apéndice se dan las **soluciones** de aproximadamente la cuarta parte de los **problemas**.
- En el GD que acompaña al libro se proporcionan **datos y códigos de computadora** para resolver problemas.

Al principio de cada sección se incluye una **lista** de objetivos que debe alcanzar el lector, expresados de tal modo que resulta fácil medir hasta dónde se han cumplido. Es frecuente presentar los objetivos en términos tan amplios y abstractos que ni el estudiante ni el profesor pueden constatar si se han alcanzado o no. (Desafortunadamente, esta situación no parece inhibir a los profesores a la hora de examinar a los estudiantes.) Cada conjunto de objetivos es muy concreto y tiene un conjunto correspondiente de preguntas y problemas de **autoevaluación** al final de la sección respectiva.

Piaget ha argumentado que la inteligencia humana avanza en etapas desde lo concreto hasta lo abstracto y que uno de los grandes problemas de la enseñanza es que los profesores son razonadores formales (es decir, usan la abstracción) en tanto que muchos estudiantes todavía son pensadores concretos o por lo menos se encuentran en una transición hacia el razonamiento operativo formal. Personalmente creo que esto es cierto, y es por ello que en este libro la mayor parte de los temas se inician con ejemplos sencillos que ilustran las ideas básicas. Los temas se presentan en orden según su **facilidad de asimilación** más que en un orden estrictamente lógico. La organización es tal que el material sencillo se alterna con material difícil a fin de proporcionar un "descanso" después de superar cada cuestión. Por ejemplo, el análisis de los balances en estado no estacionario se ha dejado hasta el capítulo final porque la experiencia ha demostrado que la mayor parte de los estudiantes carece de la madurez matemática e ingenieril necesaria para absorber estos problemas simultáneamente con los balances en estado estacionario.

Un principio de la psicología educativa es que debemos reforzar la experiencia de aprendizaje guiando en forma detallada la práctica de cada nuevo principio. La experiencia nos ha enseñado a todos que existe una enorme diferencia entre entender un principio y desarrollar nuestra capacidad para aplicarlo. Por ejemplo, ¿puede usted aprender a tocar el piano después de asistir a una serie de conferencias sobre el tema? Gracias a la introducción de numerosos ejemplos detallados después de cada sección breve de texto se espera inculcar métodos directos y ordenados de procedimiento, junto con la comprensión de los principios en cuestión. Además, la amplia variedad de **problemas** al final de cada capítulo, de los cuales aproximadamente la cuarta parte están acompañados por sus **respuestas**, permite adquirir práctica en la aplicación de los principios expuestos en el capítulo.

Después de todos estos años, el autor que prepara una nueva edición se sigue enfrentando a un problema que a muchos hace perder el sueño: ¿hasta qué punto hay que usar las unidades del SI? Estoy convencido de que el SE es un sistema de unidades muy importante que todo ingeniero químico debe poder manejar, pero también creo que los estudiantes de ingeniería química de Estados Unidos e incluso de muchos otros países deberán familiarizarse con otros sistemas todavía durante algunos años. Como término medio, poco más de la mitad del texto, ejemplos y problemas, y la mayor parte de las tablas, utilizan unidades del SI. Por conveniencia, algunas de las tablas cruciales, como las de vapor de agua, se presentan en unidades tanto del sistema estadounidense como del SI.

Se han incluido pruebas de **autoevaluación** con el fin de ofrecer a los lectores preguntas y respuestas que les ayuden a valorar y desarrollar sus conocimientos sobre un tema dado. La autoevaluación **debe** ser una **experiencia** educativa para el estudiante. La disponibilidad de respuestas a las preguntas de autoevaluación, junto con referencias complementarias para ampliar el estudio, es una característica inherente de la **autoevaluación**. Estas preguntas también se han incluido con el fin de ayudar al estudiante a meditar los conceptos y decidir si debe estudiar más sobre el tema.

Permítaseme **ahora** mencionar algunas de las **características novedosas** de la sexta edición, **mismas que no estaban presentes** en ediciones anteriores.

CARACTERÍSTICAS NUEVAS DEL LIBRO

Para esta sexta edición he agregado varias características nuevas (y eliminado algunas ya existentes) que facilitan tanto la enseñanza como el aprendizaje autodidacta.

En esta edición se ha puesto especial atención en presentar una **estrategia sólida y consistente para resolver problemas de balance** de materia y **balance de energía**, misma que puede usarse una y otra vez como marco de referencia para resolver problemas conceptuales. Todos los ejemplos que muestran Ba forma de resolver balances de materia y de energía han sido reformulados de acuerdo con dicha estrategia (véase la tabla 3.1). En mis cursos les pido a los estudiantes aprender la estrategia y aplicarla a todos sus problemas de tarea y de examen, y trato de disuadirlos del empleo de algoritmos heurísticos inventados por ellos mismos o de métodos de “recetario”, señalando que tal vez resulten útiles para algunos tipos de problemas, pero que fracasarán lamentablemente con otros. De esta manera, se guía al estudiante para que desarrolle patrones generales para enfrentar los problemas, y que podrá utilizar con éxito cuando se enfrente a tipos de problemas con los que no esté familiarizado. El texto está diseñado a modo: de comunicar al estudiante un número suficiente de conceptos fundamentales como para que pueda 1) continuar con sus estudios y 2) comenzar a resolver por cuenta propia nuevos tipos de problemas. El estudiante adquiere práctica en la determinación de la naturaleza del problema, su definición, la obtención de datos, el análisis y desglose de la información, la integración de ideas básicas en patrones y, de hecho, hacer todo menos probar la solución experimentalmente.

Un problema importante que debe resolver todo libro es en qué medida y de qué manera se debe introducir en el texto problemas que impliquen el empleo de códigos de computadora. Si hemos de integrar con éxito el uso de la computadora en las aulas, es prudente comenzar lo más temprano posible. Es importante seleccionar los problemas apropiados e ilustrar los buenos hábitos de computación, señalando los casos en que las soluciones computarizadas no son apropiadas o eficientes, así como aquellos en que sí lo son. Lo que he observado es un cambio de paradigma, de la enseñanza de técnicas de programación a la enseñanza de la forma de usar software especializado (como Polymath o Matlab) para resolver los problemas. En consecuencia, no se hará referencia a la programación en este libro, y en la sección 2.1 se explicará brevemente cómo usar los paquetes de software actuales. El CD que **acompaña a este libro** contiene algunos programas en Fortran que resuelven ecuaciones lineales y no lineales, permiten consultar las propiedades del agua y el vapor de agua y de mezclas aire agua, calculan la presión de vapor de sustancias puras y calculan cambios de entalpía a partir de ecuaciones de capacidad calorífica. Por tanto se han reducido drásticamente, o eliminado por completo, las partes del libro que antes se ocupaban de la integración gráfica, las soluciones de prueba y error, los principios de brazo de palanca y los métodos de solución gráficos.

Otras características novedosas son:

1. Se han agregado preguntas para análisis al final de cada sección. Éstas son problemas abiertos (sin una solución única) que requieren la obtención de información que

no está contenida en el libro, y pueden servir para analizarse en clase, preparar informes escritos obligatorios u optionales, realizar trabajos en grupo, etcétera.

2. **Se añadió una sección sobre resolución de problemas (en el Cap. 2) en la que se tratan varias técnicas para resolver problemas que no tienen una solución única.**
3. Se organizó una sección (Sec. 2.2) con el fin de tratar los **métodos para resolver problemas con la ayuda de software de computadora**.
4. El **capítulo 5**, que trata los balances de energía, se **revisó** en su totalidad, **reduciendo su tamaño y simplificándolo**.
5. Los **problemas** al final de cada sección se **ampliaron** a fin de incluir aspectos de seguridad, procesamiento de semiconductores y biotecnología.
6. **El capítulo sobre balances de materia (Cap. 3) se revisó** en su totalidad para ofrecer un enfoque algebraico coherente de la formulación de problemas, mismo que se adopta en todos los capítulos subsecuentes.
7. Se agregó un **resumen de conceptos clave** al final de cada sección.
8. Se han incluido al final de cada sección **listas de palabras clave**, indicando en qué página aparecen por primera vez.

En un esfuerzo por proveer software de alta calidad que ayude a los lectores a resolver problemas, además de los códigos especializados que acompañaban a la quinta edición, el CD que se incluye en la presente edición cuenta con dos *nuevas e importantes adiciones*:

1. Polymath: un programa autodocumentado y de amplio uso que se ejecuta en PC y puede resolver ecuaciones diferenciales y no diferenciales y problemas de regresión, además de realizar operaciones con matrices.
2. Una base de datos proporcionada por el profesor Yaws de Lamar University, Beaumont, Texas, que contiene propiedades físicas (como presión de vapor, capacidad calorífica y entalpía) de 700 compuestos.

Con estas herramientas, se facilita mucho la fase de resolución de cualquier problema.

SUGERENCIAS PARA EL LECTOR SOBRE EL USO DEL LIBRO

¿Cómo debe usted estudiar usando este libro? Lea los objetivos antes y después de estudiar cada sección. Lea el texto y, cuando llegue a un ejemplo, tape la solución e intente resolver el problema enunciado. Ciertas personas, que aprenden mejor leyendo ejemplos concretos, deberán examinar primero los ejemplos y luego leer el texto. Los objetivos pueden cumplirse con un mínimo de memorización, pero la práctica en la resolución de problemas resulta esencial; por tanto, después de leer una sección, resuelva algunos de los problemas del fi-

nal del capítulo que correspondan al número de la sección estudiada. R. P. Feynman, premio Nobel en física, señalaba: “No sabemos nada si no lo hemos practicado”. Usted sabrá si resuelve los problemas con una calculadora de bolsillo o con programas de computadora, pero utilice los pasos sistemáticos y generales que se indican en la tabla 3.1. Utilice el suplemento que viene en el CD que acompaña al libro (imprímalo si es necesario) como fuente de ejemplos y problemas adicionales resueltos, a fin de adquirir práctica en la resolución de problemas. Por último, cuando considere que ha cumplido con los objetivos de la sección, realice la prueba de autoevaluación correspondiente (las respuestas se encuentran en el apéndice A).

SUGERENCIAS PARA UN CURSO

Este libro se puede utilizar en diversos entornos de aprendizaje además de los cursos tradicionales, como en el aprendizaje al ritmo propio, los grupos de estudio o de análisis, y el estudio autodidacta. El texto incluye más temas de los que se pueden cubrir en un semestre, de modo que el profesor puede elegir cuáles temas desea incluir y a qué ritmo los va a impartir. En un curso para estudiantes que sólo han completado el primer año de la carrera, los capítulos 1, 3, 4 y 5 constituyen la base para un curso amplio. En el caso de estudiantes más experimentados, y si se dispone de programas para el trazado de diagramas de flujos por computadora, tal vez se pueda hacer sólo un repaso del capítulo 1 e incluir los capítulos 2 y 6. Si se desea incluir también el capítulo 7, probablemente se requerirá por lo menos una semana adicional (o quizás dos).

AGRADECIMIENTOS

Estoy en deuda con muchos de mis antiguos profesores, colegas y estudiantes que de manera directa o indirecta me ayudaron a preparar este libro, y en particular la presente edición. Quiero agradecer en especial a Kim Mathews y Carrie Anderson la preparación de varios problemas de tarea nuevos y el haber dado al manuscrito su forma final. El profesor Donald Woods me ayudó muchísimo a obtener información sobre técnicas sólidas de resolución de problemas: También quiero agradecer al profesor C. L. Yaws su amabilidad al proporcionar la base de datos de propiedades físicas que se incluyó en el CD que acompaña al libro, y agradezco también a los profesores M. B. Cutlip y M. Shacham su amabilidad al proporcionar el programa Polymath. Son tantos los profesores que han utilizado el texto y contribuido correcciones y sugerencias que me resulta imposible citar aquí todos sus nombres; no obstante, quiero expresar mi arecio por su amable ayuda. Recibiré con agradecimiento cualesquier comentarios y sugerencias adicionales para mejorar este libro.

*David M. Himmelblau
Austin, Texas*

INTRODUCCIÓN A LOS CÁLCULOS DE INGENIERÍA QUÍMICA

1

1.1 Unidades y dimensiones	2
1.2 La unidad mol	16
1.3 Convenciones para los métodos de análisis y medición	21
1.4 Elección de una base de cálculo	37
1.5 Temperatura	42
1.6 Presión	49
1.7 La ecuación química y la estequiometría	63

¿Qué hacen los ingenieros químicos? Aunque su formación y sus capacidades profesionales son similares, los ingenieros químicos trabajan en una amplia variedad de industrias, además de las de productos químicos y del petróleo. Entre ellas están:

Biotecnología	Cal y cemento
Consultoría	Fibras artificiales
Medicamentos y productos farmacéuticos	Productos metalúrgicos y metálicos
Grasas y aceites	Pinturas, barnices y pigmentos
Fertilizantes y químicos agrícolas	Plaguicidas y herbicidas
Alimentos y bebidas	Materiales plásticos y resinas sintéticas
Gobierno	Materiales de estado sólido

Los ingenieros químicos se enfocan a aspectos de diseño, funcionamiento, control, localización de fallas, investigación, administración e incluso política -esto último a causa de problemas de orden ambiental y económico-. Este libro no es una introducción a la ingeniería química como profesión; más bien, es una introducción a los tipos de cálculos que los ingenieros químicos realizan en su trabajo cotidiano. Para aprender a apreciar y enfrentar los problemas que presenta la tecnología moderna, y sobre todo la tecnología del futuro, es necesario aprender ciertos principios básicos y practicar su aplicación. Este texto describe la forma de efectuar balances de materia y de energía, e ilustra su aplicación de diversas maneras.

Comenzaremos por repasar en este primer capítulo cierta información básica. El lector ya ha encontrado la mayor parte de estos conceptos en sus cursos básicos de química y física. ¿Por qué, entonces, es necesario repasarlos? En primer lugar, la experiencia ha mostrado que es importante revisar estos conceptos básicos ya conocidos en una forma más precisa y clara; en segundo lugar, el lector requerirá práctica para desarrollar su capacidad de analizar y resolver problemas de ingeniería. Si la falta de antecedentes hace que el estudiante, al toparse con material nuevo, se distraiga con pequeñas lagunas en sus conocimientos o habilidades, en lugar de concentrarse en dicho material, encontrará el camino mucho más arduo. Es relativamente fácil leer y entender los principios que se tratan en este capítulo: aplicarlos a situaciones diferentes y desconocidas no lo es. Un ingeniero adquiere competencia en su profesión al dominar las técnicas desarrolladas por sus predecesores. Despues llegará la hora de explorar nuevos caminos.

El capítulo comienza con un tratamiento de las unidades, dimensiones y factores de conversión, y luego repasa algunos términos que ya deberá conocer el lector, como:

- 1) Mol y fracción molar
- 2) Densidad y peso específico relativo
- 3) Medidas de concentración
- 4) Temperatura
- 5) Presión

Por último, repasaremos los principios de la estequiometría.

1.1

UNIDADES Y DIMENSIONES

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Sumar, restar, multiplicar y dividir las unidades asociadas a cifras.
2. Especificar las unidades básicas y derivadas del SI y del sistema de ingeniería estadounidense para la masa, la longitud, el volumen, la densidad y el tiempo, y sus equivalencias.
3. Convertir un conjunto de unidades de una función o ecuación en otro conjunto equivalente para la masa, la longitud, el área, el volumen, el tiempo, la energía y la fuerza.

4. Explicar la diferencia entre peso y masa.
5. Definir y usar el factor de conversión gravitacional g_c .
6. Aplicar los conceptos de la consistencia dimensional para determinar las unidades de cualquier término de una función.

“Cuida tus unidades y ellas cuidarán de ti.”

TEMAS POR TRATAR

En esta sección repasaremos los sistemas de unidades SI y de ingeniería estadounidense, explicaremos cómo realizar conversiones de manera eficiente y analizaremos el concepto de la consistencia dimensional. También haremos algunos comentarios respecto al número de cifras significativas que conviene retener en los cálculos.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Todo estudiante experimenta en algún momento la exasperante sensación de no poder resolver un problema. De algún modo, las respuestas de los cálculos no son las que esperaba. Esta situación a menudo se presenta por falta de experiencia en el manejo de unidades. El empleo de unidades o dimensiones junto con los números de los cálculos requiere mayor atención que la que probablemente se le haya estado prestando en el pasado. El uso correcto de las dimensiones al resolver los problemas no sólo es justificable desde el punto de vista lógico; también ayuda a encontrar el camino de análisis apropiado que ha de llevar al estudiante desde la información de que dispone hasta la que debe obtener en la solución final.

1 .I-1 Unidades y dimensiones

¿Qué son las unidades y las dimensiones, y en qué se distinguen?

Las **dimensiones** son nuestros conceptos básicos de medición, como *longitud, tiempo, masa, temperatura*, etc.; las **unidades** son la forma de expresar las dimensiones, como *pies o centímetros* para la longitud, u *horas o segundos* para el tiempo. Al anexar unidades a todos los números que no son fundamentalmente adimensionales, se obtienen los siguientes beneficios prácticos:

- 1) Menor probabilidad de invertir, sin darse cuenta, una parte del cálculo.
- 2) Reducción en el número de cálculos intermedios y en el tiempo durante la resolución de problemas.
- 3) Un enfoque lógico del problema, en lugar de limitarse a recordar una fórmula e insertarle números.
- 4) Fácil interpretación del significado físico de los números empleados.

Todo estudiante de primer año sabe que lo que se obtiene al sumar manzanas y naranjas es **jensalada** de frutas! Las reglas para manejar las unidades son en esencia muy sencillas:

Suma, resta, igualdad

Sólo es posible sumar, restar o igualar cantidades si las unidades de dichas cantidades son las mismas. Así pues, la operación

$$5 \text{ kilogramos} + 3 \text{ joules}$$

no puede efectuarse porque tanto las dimensiones como las unidades de los dos términos son distintas. La operación numérica

$$10 \text{ libras} + 5 \text{ gramos}$$

sí puede efectuarse (porque las dimensiones son las mismas, masa) pero sólo después de transformar las unidades de modo que sean iguales, ya sea libras, gramos, onzas, etcétera.

Multiplicación y división

Podemos multiplicar o dividir unidades distintas a voluntad, como por ejemplo

$$50(\text{kg})(\text{m})/(\text{s})$$

pero no podemos cancelar ni combinar unidades si no son idénticas. Así, $3 \text{ m}^2/60 \text{ cm}$ se puede convertir a $3 \text{ m}^2/0.6 \text{ m}$ y luego a 5 m. Las unidades tienen un contenido de información significativo que no podemos ignorar; también sirven como guías para la resolución eficiente de problemas, como veremos en breve.

EJEMPLO 1.1 Dimensiones y unidades

Sume lo siguiente:

- | | |
|----|---------------------------------|
| a) | 1 pie + 3 segundos |
| b) | 1 caballo de fuerza + 300 watts |

Solución

La operación indicada por

$$1 \text{ ft} + 3 \text{ s}$$

no tiene sentido, ya que las dimensiones de los dos términos no son las mismas. Un pie tiene la dimensión de longitud, en tanto que 3 segundos tiene la dimensión de tiempo. En el caso de

$$1 \text{ hp} + 300 \text{ watts}$$

las dimensiones son las mismas (energía por tiempo unitario) pero las unidades son diferentes. Es preciso transformar las dos cantidades a unidades iguales, como caballos de fuerza o watts, antes de realizar la suma. Puesto que $1 \text{ hp} = 746 \text{ watts}$,

$$746 \text{ watts} + 300 \text{ watts} = 1046 \text{ watts}$$

La tabla 1.1 es una lista de las unidades del SI que se emplean en este libro. La tabla 1.2 presenta unidades similares en el sistema de ingeniería estadounidense.

TABLA 1.1 Unidades del SI empleadas en este libro

Cantidad física	Nombre de la unidad	Símbolo de la unidad*	Definición de la unidad
Unidades básicas del SI			
Longitud	metro	m	
Masa	kilogramo	kg	
Tiempo	segundo	s	
Temperatura	kelvin	K	
Cantidad de sustancia	mol	mol	
Unidades derivadas del SI			
Energía	joule	J	$\text{kg} \cdot \text{m}^2 \cdot \text{s}^{-2}$
Fuerza	newton	N	$\text{kg} \cdot \text{m}^{-1} \cdot \text{s}^{-2} \rightarrow \text{J m}^{-1}$
Potencia	watt	W	$\text{kg} \cdot \text{m}^2 \cdot \text{s}^{-3} \rightarrow \text{J s}^{-1}$
Densidad	kilogramo por metro cúbico		kg m^{-3}
Velocidad	metro por segundo		m s^{-1}
Aceleración	metro por segundo al cuadrado		m s^{-2}
Presión	newton por metro cuadrado, pascal		$\text{N m}^{-2}, \text{Pa}$
Capacidad calorífica	joule por (kilogramo kelvin)		$\text{J} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$
Unidades alternativas			
Tiempo	minuto, hora, día, año	min, h, d, a	
Temperatura	grado Celsius	°C	
Volumen	litro (dm^3)	L	
Masa	tonelada (Mg), gramo	t, g	

*Los símbolos de las unidades no adoptan formas plurales, pero los nombres no abreviados sí se utilizan en plural.

TABLA 1.2 Unidades del sistema estadounidense de ingeniería que se usan en este libro

Cantidad física	Nombre de la unidad	Símbolo
Unidades básicas		
Longitud	pie	ft
Masa	libra (masa)	lb _m
Fuerza	libra (fuerza)	lb _f
Tiempo	segundo, hora	s, h
Temperatura	grado Rankine	°R
Unidades derivadas		
Energía	unidad térmica británica, pie libra (fuerza)	Btu, (ft)(lb _f)
Potencia	caballo de fuerza	hp
Densidad	libra (masa) por pie cúbico	lb _m /ft ³
Velocidad	pie por segundo	ft/s
Aceleración	pie por segundo al cuadrado	ft/s ²
Presión	libra (fuerza) por pulgada cuadrada	lb _f /pulg ²
Capacidad calorífica	Btu por libra (masa) por grado Fahrenheit	Btu/(lb _m) (°F)

Es preciso respetar la distinción entre letras mayúsculas y minúsculas, incluso cuando el símbolo aparece en aplicaciones en las que el resto de las letras son mayúsculas. Las abreviaturas de las unidades tienen la misma forma en singular y en plural, y no van, seguidas de un punto. Una de las características más valiosas del sistema SI es que (con la excepción del tiempo) las unidades y sus múltiplos y submúltiplos se relacionan mediante factores estándar designados por el prefijo indicado en la tabla 1.3. Es preferible no usar prefijos en los denominadores (excepto kg).

Cuando se forma una unidad compuesta multiplicando dos o más unidades, su símbolo consiste en los símbolos de las unidades individuales unidos por un punto centrado (por ejemplo: N · m para newton metro). El punto puede omitirse en el caso de unidades muy conocidas como watt-hora (símbolo Wh) si no causa confusión, o si los símbolos están separados por exponentes, como en N · m²kg⁻². No se debe usar guiones en los símbolos de

TABLA 1.3 Prefijos del SI

Factor	Prefijo	Símbolo	Factor	Prefijo	Símbolo
10 ⁹	giga	G	10 ⁻¹	deci	d
10 ⁶	mega	M	10 ⁻²	centi	c
10 ³	kilo	k	10 ⁻³	milli	m
10 ²	hecto	h	10 ⁻⁶	micro	μ
10 ¹	deca	d a	10 ⁻⁹	nano	n

unidades compuestas. Es posible usar exponentes positivos y negativos para los símbolos de las unidades individuales, ya sea separados por una diagonal o multiplicados empleando potencias negativas (por ejemplo: m/s o $\text{m} \cdot \text{s}^{-1}$ para metros por segundo). **No obstante, no usaremos el punto centrado para indicar multiplicación en este texto.** Es muy fácil confundir el punto centrado con el punto ortográfico, o pasarlo por alto en los cálculos manuscritos. En vez de ello, usaremos paréntesis o líneas verticales, lo que resulte más conveniente, para la multiplicación y la división. Además, se ignorará la convención del SI de dejar un espacio entre grupos de números, como 12 650 en lugar de insertar una coma, como en 12,650, con el fin de evitar confusiones en los números manuscritos.

1.1-2 Conversión de unidades y factores de conversión

Con el fin de ayudar al lector a seguir los cálculos y subrayar el empleo de unidades, a menudo utilizaremos en este libro un formato especial para los cálculos, el cual se ilustra en el ejemplo 1.2, que contiene las unidades además de los números. El concepto consiste en multiplicar cualquier número y sus unidades asociadas por razones adimensionales denominadas **factores de conversión** con el fin de obtener la respuesta deseada y sus unidades correspondientes. Los factores de conversión son expresiones de valores equivalentes de diferentes unidades del mismo sistema o de sistemas distintos. En la segunda de forros (atrás de la portada), el lector encontrará tablas de factores de conversión. Se recomienda memorizar algunos de los más comunes para ahorrar tiempo. Es más rápido usar varios factores de conversión ya conocidos que buscar en un manual un factor de conversión directo.

EJEMPLO 1.2 Conversión de unidades

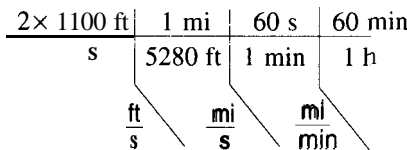
Si un avión viaja al doble de la velocidad del sonido (suponga que la velocidad del sonido es de 1100 ft/s), ¿cuál es su velocidad en millas por hora?

Solución

$$\frac{2 \quad 1100 \text{ ft}}{\text{ s}} \left| \begin{array}{c} \text{1 mi} \\ \text{5280 ft} \end{array} \right| \begin{array}{c} \text{60s} \\ \text{1 min} \end{array} \left| \begin{array}{c} \text{60min} \\ \text{1 h} \end{array} \right| = 1500 \frac{\text{mi}}{\text{h}}$$

Observe el formato de los cálculos en el ejemplo 1.2. Hemos dispuesto los cálculos separando cada cociente con líneas verticales, las cuales tienen el mismo significado que un signo de multiplicación (\cdot o \times) colocado entre cada una de estas relaciones. Usaremos esta forma en la mayor parte del presente texto con el fin de que el lector tenga muy clara en su mente la importancia de las unidades en la resolución de problemas. Recomendamos al lector escribir siempre las unidades junto al valor numérico asociado (a menos que el cálculo sea muy simple) hasta que se familiarice perfectamente con el empleo de unidades y dimensiones pueda hacer las transformaciones mentalmente.

En cualquier punto de la ecuación dimensional es posible determinar las unidades netas consolidadas y ver qué conversiones falta por efectuar. Si el lector lo desea, puede hacerlo formalmente como se muestra en seguida, dibujando líneas inclinadas debajo de la ecuación dimensional y escribiendo las unidades consolidadas entre esas líneas; otro método consiste en ir tachando pares de unidades conforme se avanza.



El empleo consistente de ecuaciones dimensionales durante toda su carrera profesional le ayudará a evitar errores absurdos como convertir 10 centímetros en pulgadas multiplicando por 2.54:

$$\frac{10 \text{ cm}}{\text{pulg}} \neq 2.54 \text{ pulg} \quad \text{más bien } = 25.4 \frac{\text{cm}^2}{\text{pulg}}$$

Observe qué fácil es descubrir que se ha cometido un error si se incluyen las unidades en los cálculos.

He aquí otro ejemplo de conversión de unidades.

EJEMPLO 1.3 Empleo de unidades

Convierta 400 pulg³/día a cm³/min.

Solución

$$\frac{400 \text{ pulg}^3}{\text{día}} \left| \frac{(2.54 \text{ cm})^3}{(1 \text{ pulg})^3} \right| \frac{1 \text{ día}}{24 \text{ h}} \left| \frac{1 \text{ h}}{60 \text{ min}} \right| = 4.56 \frac{\text{cm}^3}{\text{min}}$$

En este ejemplo, observe que no sólo los números se elevan a una potencia, sino que también las unidades se elevan a la misma potencia.

La conversión de unidades SI es más sencilla que las conversiones en el sistema estadounidense. Podemos utilizar la ley de Newton para comparar las unidades respectivas:

$$F = C m a \tag{1.1}$$

donde F = fuerza

C = una constante cuyo valor numérico y unidades dependen de las unidades que se hayan escogido para F , m y a

m = masa

a = aceleración

En el sistema SI, donde la unidad de fuerza se define como el newton (N), si $C = 1 \text{ N}/(\text{kg} \cdot \text{m}/\text{s}^2)$, entonces cuando 1 kg se acelera a 1 m/s²

$$F = \frac{1 \text{ N}}{\frac{(\text{kg})(\text{m})}{\text{s}^2}} \left| \begin{array}{c} 1 \text{ kg} \\ | \\ s^2 \end{array} \right| 1 \text{ m} = 1 \text{ N}$$

Se requiere un factor de conversión para obtener el resultado final de newtons, pero el valor asociado al factor de conversión es 1, de modo que dicho factor parece sencillo, incluso inexistente.

En el sistema estadounidense también se requiere un factor de conversión, pero hay una restricción. Es necesario que el valor numérico de la fuerza y de la masa sean prácticamente idénticas en la superficie de la Tierra. Así pues, si una masa de 1 lb_m se acelera a g ft/s², donde g es la aceleración debida a la gravedad (aproximadamente 32.2 ft/s² dependiendo de la ubicación de la masa), podemos hacer que la fuerza sea 1 lb_f si escogemos el valor numérico y las unidades correctos para C:

$$F = (C) \left| \begin{array}{c} 1 \text{ lb}_m \\ | \\ \text{ft} \end{array} \right| 1 \text{ lb}_f \quad (1.2)$$

Observe que para que se cumpla la ecuación (1.2), las unidades de C deben ser

$$C \rightarrow \frac{\text{lb}_f}{\text{lb}_m \left(\frac{\text{ft}}{\text{s}^2} \right)}$$

Se ha escogido un valor numérico de 1/32.174 para la constante, porque 32.174 es el valor numérico de la aceleración media debida a la gravedad (g) en el nivel del mar a 45° de latitud cuando g se expresa en ft/s². La aceleración debida a la gravedad, como recordará el lector, varía en unas cuantas décimas de 1% de un lugar a otro sobre la superficie terrestre. El recíproco del valor de conversión con el valor 32.174 incluido se denota con el símbolo especial g_c

$$\boxed{g_c = 32.174 \frac{(\text{ft})(\text{lb}_m)}{(\text{s}^2)(\text{lb}_f)}}$$

La división entre g_c produce exactamente el mismo resultado que la multiplicación por C en la ley de Newton. Queda claro que el sistema estadounidense tiene la comodidad de que el valor numérico de una libra masa es el mismo que el de una libra fuerza si el valor numérico de la razón g/g_c es igual a 1, como sucede aproximadamente en la mayor parte de los casos:

$$F = \left(\frac{1(\text{lb}_f)(\text{s}^2)}{32.174(\text{lb}_m)(\text{ft})} \right) \left(\frac{1 \text{ lb}}{\text{s}^2} \right) \left| \begin{array}{c} g \text{ ft} \\ | \\ \text{ft} \end{array} \right| 1 \text{ lb}_f$$

Más aún, se dice que la masa de una libra pesa una libra si la masa está en equilibrio estático sobre la superficie de la Tierra. Podemos definir el **peso** como el opuesto de la fuerza requerida para sustentar una masa. El concepto de peso en el caso de masas que no se encuentran estacionarias sobre la superficie terrestre o que son afectadas por la rotación de la Tierra (un factor de sólo 0.3%), o están situadas a cierta distancia de la superficie terrestre, como en un cohete o en un satélite, se debe consultar en un texto de física.

En síntesis, siempre debemos tener presente que las dos cantidades g y g_c **no** son iguales. Además, **nunca debemos olvidar que la libra (masa) y la libra (fuerza) no son las mismas unidades en el sistema estadounidense de ingeniería**, aunque hablamos de *libras* al expresar fuerza, peso o masa. Casi todos los profesores y escritores de física, ingeniería y campos afines tienen cuidado de usar los términos “masa”, “fuerza” y “peso” correctamente en sus comunicaciones técnicas. Por otro lado, en el lenguaje ordinario, casi todo mundo, incluidos científicos e ingenieros, omite la designación de “fuerza” o “masa” asociada a la libra y toma el significado del contexto del enunciado. Nadie se confunde por el hecho de que un hombre mida 6 pies pero sólo tenga dos pies. **En este libro, no anexaremos al símbolo lb el subíndice m (masa) o f (fuerza)** a menos que resulte indispensable para evitar confusiones. **Cuando usemos la unidad lb sin subíndice siempre nos estaremos refiriendo a la cantidad libra masa.**

EJEMPLO 1.4 Empleo de g_c

Cien libras de agua fluyen por una tubería a razón de 10.0 ft/s. ¿Cuánta energía cinética tiene el agua en $(\text{ft})(\text{lb}_f)$?

Solución

$$\text{Energía cinética} = K = \frac{1}{2} mv^2$$

Suponga que las 100 lb de agua se refieren a la masa del agua.

$$K = \frac{1}{2} \left| \begin{array}{c} 100 \text{ lb}_m \\ \hline s \end{array} \right| \left(\begin{array}{c} (10 \text{ ft})^2 \\ \hline \end{array} \right) \left| \begin{array}{c} (\text{ft})(\text{lb}_f) \\ \hline 32.174 \frac{(\text{ft})(\text{lb}_f)}{(\text{s}^2)(\text{lb}_m)} \end{array} \right| = 155$$

EJEMPLO 1.5 Empleo de g_c

¿Cuánta energía potencial en $(\text{ft})(\text{lb}_f)$ tiene un tambor de 100 lb suspendido 10 ft sobre la superficie de la Tierra con referencia a dicha superficie?

Solución

$$\text{Energía potencial} = P = mgh$$

Supongamos que las 100 lb se refieren a una masa de 100 lb; g = aceleración debida a la gravedad = 32.2 ft/s².

$$P = \frac{100 \text{ lb}_m}{\frac{s^2}{32.2 \text{ ft}}} \times \frac{10 \text{ ft}}{\frac{1}{32.174 \frac{(\text{ft})(\text{lb}_m)}{(\text{s}^2)(\text{lb}_f)}}} = 1001 (\text{ft})(\text{lb}_f)$$

Observe que en el cociente g/g_c , o 32.2 ft/s^2 dividido entre $32.174 (\text{ft/s}^2)(\text{lb}_m/\text{lb}_f)$, los valores numéricos son casi iguales. Muchas personas resolverían este problema diciendo que $100 \text{ lb} \times 10 \text{ ft} = 1000 (\text{ft})(\text{lb})$ sin darse cuenta que con ello están cancelando los números de la razón g/g_c .

1.1-3 Consistencia dimensional

Ahora que hemos repasado algunos antecedentes relativos a las unidades y las dimensiones, podemos aprovechar de inmediato esta información en una aplicación muy práctica e importante. **Un principio básico es que las ecuaciones deben ser dimensionalmente consistentes.** Lo que exige este principio es que cada uno de los términos de una ecuación tenga las mismas dimensiones y unidades netas que todos los demás términos con los que se suma, resta o iguala. En consecuencia, las consideraciones dimensionales pueden ayudar a identificar las dimensiones y unidades de los términos de una ecuación.

El concepto de consistencia dimensional se puede ilustrar con una ecuación que representa el comportamiento de los gases, conocida como ecuación de Van der Waals, la cual veremos con mayor detalle en el capítulo 4:

$$\left(p + \frac{a}{V^2} \right) (V - b) = RT$$

Si examinamos la ecuación veremos que la constante a debe tener las unidades de $[(\text{presión})(\text{volumen})^2]$ para que la expresión encerrada en el primer par de paréntesis sea consistente. Si las unidades de presión son atm y las de volumen son cm³, a tendrá específicamente las unidades de $[(\text{atm})(\text{cm})^6]$. De manera similar, b deberá tener las mismas unidades que V , que en este caso particular son cm³. Si T está en K, ¿qué unidades debe tener R ? Verifique su respuesta consultando R en la segunda de forros (atrás de la portada) de este libro. Todas las ecuaciones deben tener consistencia dimensional.

EJEMPLO 1.6 Consistencia dimensional

Un manual indica que el grabado de microchips se ajusta aproximadamente a la relación

$$d = 16.2 - 16.2e^{-0.021t} \quad t < 200$$

donde d es la profundidad del grabado en micras (micrómetros; μm) y t es el tiempo de grabado en segundos. ¿Qué unidades se asocian a los números 16.2 y 0.021? Convierta la relación de modo que d se exprese en pulgadas y t en minutos.

Solución

Ambos valores de 16.2 deben tener las unidades de micras. El exponencial debe ser adimensional, así que el 0.021 debe tener unidades de 1/segundos.

$$d^{\text{pulg}} = \frac{139.37 \text{ pulg}}{16.2 \text{ } \mu\text{m}} \left[10^6 \frac{\mu\text{m}}{\text{m}} \right] \left[\frac{1 - \exp^{-0.021}}{16\text{min}} \right]$$

$$= 6.38 \times 10^{-4} (1 - e^{-1.26t_{\text{min}}})$$

Es posible formar grupos de símbolos, ya sea teóricamente o con base en experimentos, que no tienen unidades netas. Tales conjuntos de variables o parámetros se denominan **grupos adimensionales**. Un ejemplo es el (grupo de) número de Reynolds que surge en la mecánica de fluidos.

$$\text{Número de Reynolds} = \frac{Dv\rho}{\mu} = N_{\text{Re}}$$

donde D es el diámetro del tubo, digamos en cm; v es la velocidad del fluido, digamos en cm/s; ρ es la densidad del fluido, digamos en g/cm³; y μ es la viscosidad, digamos en centipoise, unidades que se pueden convertir en g/(cm)(s). Si introducimos el conjunto consistente de unidades para D, v, ρ y μ en $Dv\rho/\mu$, encontramos que todas las unidades se cancelan.

$$\frac{\text{cm}}{\text{s}} \frac{\text{cm}}{\text{s}} \frac{\text{g}}{\text{cm}^3} \frac{(\text{cm})(\text{s})}{\text{g}}$$

DETALLES ADICIONALES

Antes de continuar con la siguiente sección, debemos mencionar brevemente algunos aspectos referentes a las cifras significativas, la exactitud y la precisión de los números. Es de esperar que las mediciones hechas por instrumentos de proceso presenten un cierto error aleatorio y además es posible que tengan cierto sesgo. La exactitud de los resultados de un cálculo depende de la aplicación que piensa dársele a dichos resultados. La pregunta es, ¿qué tanta exactitud es necesaria? Por ejemplo, en los formatos de declaración de impuestos no es necesario incluir centavos, pero en los estados de cuenta bancarios sí es preciso incluirlos (dos decimales). En los cálculos de ingeniería, si los costos de la inexactitud son considerables (fracaso, incendio, tiempo de inactividad, etc.) resulta vital conocer el grado de incertidumbre de las variables calculadas. Por otro lado, al determinar qué tanto fertili-

zante debemos poner en el césped este verano, una variación de 5 o 10 kilogramos respecto a un total de 50 kg no es importante.

Hay varias opciones (además del sentido común) para establecer el grado de certidumbre que debe tener un número obtenido de cálculos. Tres criterios de decisión comunes son: 1) error absoluto, 2) error relativo y 3) análisis estadístico.

En primer lugar, consideremos el **error absoluto** en un número. Supondremos que la última cifra significativa de un número inexacto representa la incertidumbre asociada a ese número. Así, el número 100.3 conlleva la implicación de 100.3 ± 0.1 , lo que significa que 100.3 podría ser 100.4 o 100.2. Los ceros adicionales del número 100.300 por lo regular no implican cifras significativas adicionales, porque en notación científica el número es 1.003×10^3 . De manera similar, 100.300 sólo implica cuatro cifras significativas, porque en notación científica se escribe 1.003×10^5 . En el producto $(1.47)(3.0926) = 4.54612$, dado que 1.47 sólo tiene tres cifras significativas, la respuesta puede truncarse a 4.55 a fin de no exceder la precisión supuesta.

Los errores absolutos son fáciles de rastrear y calcular, pero pueden dar lugar a distorsiones considerables de la incertidumbre especificada de un número. Veamos ahora el **error relativo**. Supongamos que dividimos un número entre otro cercano a él, como $1.01/1.09 = 0.9266$ y tomamos 0.927 como la respuesta. La incertidumbre de la respuesta con base en el análisis anterior supuestamente sera $0.001/0.927$, o cerca del 0.1%, en tanto que la incertidumbre de los números originales era de $(0.01/1.09)100$, es decir, cerca del 1%. ¿Debemos fijar la incertidumbre relativa de la respuesta en 1%, es decir, truncar la respuesta a 0.93 y no a 0.927? Esto es lo que habría que hacer si se aplicara el concepto de error relativo.

Un modo más riguroso pero también más complicado de tratar la incertidumbre de los números es aplicar estadística a los cálculos. Lo que interviene aquí es el concepto de límites de confianza para los números con que se inicia un cálculo, y la propagación de errores paso por paso a través de cada etapa del cálculo hasta el resultado final. Sin embargo, ni siquiera un análisis estadístico es exacto, porque manejamos razones no lineales de números. Si el lector desea mayor información sobre este enfoque, deberá consultar un libro de estadística.

En este libro basaremos la mayor parte de las respuestas en el error absoluto, pero es posible que utilicemos una o dos cifras extra en ciertos cálculos intermedios. Tenga presente que algunos números son exactos, como el $1/2$ de la ecuación $K = 1/2mv^2$ y el 2 del exponente. También encontraremos enteros como 1, 2, 3, etc., que en algunos casos son exactos (dos reactores, tres flujos de entrada) pero en otros son aproximaciones convenientes de ciertas mediciones durante la resolución de problemas (3 moles, 10 kg). Podemos suponer que 10 kg incluye un numero razonable de cifras significativas con relación a los los valores de los demás parámetros indicados en un ejemplo o problema, como $10 \text{ kg} \rightarrow 10.00 \text{ kg}$. También encontramos ocasionalmente fracciones como $\frac{2}{3}$, que pueden tratarse como 0.6667 dependiendo de la exactitud de los demás valores de un problema.

Siéntase en libertad de redondear parámetros como $\pi = 3.1416$, $\sqrt{2} = 1.414$ o el número de Avogadro $N = 6.02 \times 10^{23}$. En síntesis, asegúrese de redondear las respuestas a sus problemas, aunque los cálculos intermedios se realicen con números de 10 dígitos o más en su computadora, porque las respuestas finales no pueden ser más exactas que los números

introducidos en el problema durante su resolución. En este texto usaremos por comodidad 273 K como la temperatura equivalente a 0°C en lugar de 273.15 K, introduciendo así un error relativo de 0. $15/273.15 = 0.00055$ en un cálculo de temperatura (o un error absoluto de 0.15). Éste es un error tan pequeño en relación con los demás errores conocidos o supuestos de los cálculos que en casi todos los casos puede ignorarse. No obstante, tenga presente que al sumar, restar, multiplicar y dividir los errores que se introducen se propagan a la respuesta final.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección hemos repasado ciertos conocimientos básicos relativos a las unidades y las dimensiones que habremos de utilizar.

Ideas clave

1. Podemos sumar, restar o igualar las mismas unidades, pero no unidades distintas.
2. **Podemos** multiplicar o dividir unidades distintas, pero no cancelarlas.
3. Los ingenieros químicos deben ser capaces de realizar cálculos empleando unidades tanto del SI como del sistema estadounidense de ingeniería.
4. Siempre trabaje con las unidades junto con los números en sus cálculos (en papel, en la computadora o mentalmente).
5. g_c es un factor de conversión requerido en el sistema estadounidense de unidades.
6. Todas las ecuaciones válidas deben tener consistencia dimensional.

Términos clave

Cifras significativas (p. 13)	Ingeniería estadounidense (p. 6)
Consistencia dimensional (p. 11)	Masa (p. 10)
Conversión de unidades (p. 7)	Peso (p. 10)
Dimensiones (p. 3)	SI (p. 5)
Factores de conversión (p. 7)	Unidades (p. 3)
Fuerza (p. 8)	

Prueba de autoevaluación¹

1. Convierta 10 gal/h a m^3/s ; 50 lb/pulg² a N/m².
2. En Fobos, la luna interior de Marte, la aceleración debida a la gravedad es de 3.78 ft/seg². Suponga que un astronauta camina en Fobos, y que esta persona junto con su traje espacial y equipo tenían un peso en la Tierra de 252 lb_f
a) ¿Qué masa en lb_m tiene el astronauta junto con su traje y equipo?
b) ¿Cuánto pesaría el astronauta con su traje en Fobos, en libras?

¹Las respuestas a los problemas de autoevaluación se encuentran en el apéndice A.

3. Prepare una tabla en la que las filas sean: longitud, área, volumen, masa y tiempo. Haga dos columnas, una para el SI y otra para el sistema estadounidense de unidades. Llene las filas con el nombre de la unidad y, en una tercera columna, indique la equivalencia numérica (por ejemplo: 1 ft = 0.3048 m).
4. Se utiliza un medidor de orificio para medir la velocidad de flujo en una tubería. La velocidad de flujo se relaciona con la caída de presión mediante una ecuación de la forma

$$u = c \sqrt{\frac{\Delta p}{\rho}}$$

donde u = velocidad del fluido

Δp = caída de presión

ρ = densidad del fluido que fluye

c = constante de proporcionalidad

¿Qué unidades tiene c en el sistema internacional de unidades (SI)?

5. ¿Cuánto vale g_c y qué unidades tiene?
6. En el SI, el peso de un hombre de 180 lb parado en la superficie de la Tierra es de aproximadamente:
 - a) 801 N
 - b) 81.7 kg
 - c) Ninguno
 - d) Ambos
7. La conductividad térmica k de un metal líquido se predice usando la ecuación empírica $k = A \exp(B/T)$, donde k está dado en J/(s)(m)(K) y A y B son constantes. ¿Qué unidades tienen A y B ?

Problemas conceptuales

1. Comente los errores de los siguientes dos enunciados tomados de un libro de texto:
 - a) El peso es el producto de la masa por la fuerza de la gravedad.
 - b) Una persona de 67 kg en la Tierra pesaría sólo 11 kg en la Luna.
2. Un representante del Estado está presentando una propuesta de ley en la legislatura que declara: "Ninguna persona deberá descargar hacia la atmósfera ningún efluente gaseoso que contenga materiales radiactivos". ¿Estaría usted en favor de esta propuesta? ¿Es posible implementarla?
3. Un artículo en el periódico decía: "Su artículo del 12 de julio en la página 1, referente a la norma mundial de peso, 'Le Gran K', no hizo distinción alguna entre masa y peso. No quedó claro si Le Gran K había perdido 75 milmillonésimas de kilogramo de masa o 75 milmillonésimas de kilogramo de peso en los últimos 100 años". Le Gran K es la masa de referencia para el kilogramo en todo el mundo. Cite tres posibles razones para la pérdida de que se informó.

Preguntas para análisis

1. En una carta al editor, la persona que escribe dice:

Creo que la notación SI podría mejorarse de modo que fuera más útil en matemáticas si los prefijos aprobados por el SI se pusieran, por ejemplo, en negritas. Así, podríamos escribir $1 \text{ c} = 10 \text{ m}$ sin ambigüedad [$c = 10^{-2}$, $m = 10^{-3}$] y el significado de "mm" sería evidente de

inmediato para cualquier ciudadano con conocimientos matemáticos aunque no de ciencia: a saber, o bien 10^{-3} m [mm], 10^{-6} [mm] o (según Gauss y los primeros algebristas) m^2 [mm]. Respecto al problema de “mm” y los comentarios acerca de la diferencia entre “un milímetro cuadrado” [(mm)²] y “un mili metro cuadrado” [m(m²)], estas dificultades son análogas a la confusión entre “¡Muerto! Esta tarde llegamos” y “¡Muerto está! ¡Tarde llegamos!”.

¿Qué piensa usted de la propuesta del autor de la carta?

2. A pesar de la adopción del sistema de unidades SI en Europa, la gente sigue usando el kilogramo como unidad de peso y fuerza además de masa. Por ejemplo, una persona todavía compra 10 kg de papas y no 98 newtons de papas, y pesa la cantidad adquirida de tal modo que el peso es 10 kg. La presión de los neumáticos de automóvil se expresa en kg/cm² (o simplemente kg) y no en newtons por centímetro cuadrado o pascales. ¿Por qué persiste este uso?

1.2

LA UNIDAD MOL

Sus objetivos al estudiar es ta sección serán ser capaz de:

1. Definir un kilogramo mol, una libra mol y un gramo mol.
2. Convertir de moles a masa y viceversa para cualquier compuesto químico, dado su peso molecular.
3. Calcular pesos moleculares a partir de la fórmula molecular.

TEMAS POR TRATAR

¿Qué es un mol? La mejor respuesta es que un mol es un cierto número de moléculas, átomos, electrones u otro tipo de partículas. En esta sección repasaremos el concepto de mol y de peso molecular.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Al parecer, fue William Ostwald quien en 1896 introdujo la palabra mol, tomándola de la palabra latina moles que significa “montón” o “pila”. Si pensamos en un mol como una

enorme pila de partículas habremos captado la idea general. El Comité Internacional de Pesas y Medidas propuso una definición más precisa en 1969, al aprobar al mol (cuyo símbolo es mol en el SI) como “la cantidad de una sustancia que contiene tantas entidades elementales como átomos hay en 0.012 kg de carbono 12”. Las entidades pueden ser átomos, moléculas, iones u otras partículas.

En el SI, un mol se compone de 6.02×10^{23} moléculas aunque, por conveniencia en los cálculos, podemos utilizar otras especificaciones no estándar como la *libra mol* (lb mol, compuesta por $6.02 \times 10^{23} \times 453.6$ moléculas), el *kg mol* (kilomol, kmol, compuesto por 1000 moles) y así sucesivamente. Tales abreviaturas en la definición de mol ayudan a evitar el excesivo detalle en muchos cálculos. A fin de no confundir las unidades, usaremos la designación de g mol para el mol del SI.

Si queremos convertir el número de moles en masa, utilizamos el **peso molecular**, que es la masa de un mol:

$$\text{el g mol} = \frac{\text{masa en g}}{\text{peso molecular}}$$

$$\text{la lb mol} = \frac{\text{masa en lb}}{\text{peso molecular}}$$

o bien

$$\text{masa en g} = (\text{peso molecular})(\text{g mol})$$

$$\text{masa en lb} = (\text{peso molecular})(\text{lb mol})$$

Es más, no hay razón para no realizar cálculos en términos de toneladas mol, kilogramos mol u otras unidades correspondientes si se definen de manera análoga, aunque no sean unidades estándar.

Los valores de los pesos moleculares (masas moleculares relativas) se derivan de las tablas de pesos atómicos, los cuales se basan en una escala arbitraria de las masas relativas de los elementos. El **peso atómico** de un elemento es la masa de un átomo basada en una escala que asigna una masa de exactamente 12 al isótopo de carbono ^{12}C , cuyo núcleo contiene 6 protones y 6 neutrones. Los químicos e ingenieros de todo el mundo utilizan los términos “peso” atómico y “peso” molecular en lugar de los términos más exactos de “masa” atómica y “masa” molecular. Dado que las masas atómicas comparativas se determinaron inicialmente pesando, en tanto se calcularan en un campo gravitacional común los valores relativos obtenidos para los “pesos” atómicos serían iguales a los de las “masas” atómicas.

El apéndice B contiene los pesos atómicos de los elementos. En esta escala de pesos atómicos, el hidrógeno tiene 1.008, el carbono tiene 12.01, y así sucesivamente. (En la mayor parte de nuestros cálculos redondearemos éstos a 1 y 12, respectivamente.)

Un compuesto está constituido por más de un átomo, y el peso molecular de un compuesto no es más que la suma de los pesos de los átomos de los que se compone. Así, H_2O consiste en dos átomos de hidrógeno y uno de oxígeno, y el peso molecular del agua es $(2)(1.008) + 16.000 = 18.02$. Todos estos pesos son relativos al átomo de ^{12}C que pesa 12.0000, y es posible anexar a estos pesos cualquier unidad de masa que se desee; por ejemplo, se puede decir que el de H_2 es 2.016 g/g mol, 2.016 lb/lb mol, 2.016 ton/ton mol, etcétera.

Es posible calcular los pesos moleculares medios de mezclas de composición constante aunque los componentes no estén unidos químicamente, si se conoce con precisión su composición. **Más adelante** (Ejem. 1.10) mostraremos cómo calcular la cantidad ficticia denominada peso molecular medio del aire. Desde luego, para un material como el aceite combustible o el carbón, cuya composición tal vez no se conozca con exactitud, no es posible determinar un peso molecular exacto, aunque puede estimarse un peso molecular medio aproximado satisfactorio para los cálculos de ingeniería. Tenga presente que el símbolo **lb** se refiere a lb_m a menos que se indique otra cosa.

EJEMPLO 1.7 Cálculo del peso molecular

Desde el descubrimiento de la superconductividad hace ya casi 100 años, los científicos e ingenieros han especulado sobre la forma en que podría mejorar el aprovechamiento de la energía. Hasta hace poco casi ninguna aplicación era viable económicamente porque las aleaciones de niobio que se empleaban tenían que enfriarse por debajo de 23 K con He líquido. Sin embargo, en 1987 se logró la superconductividad en un material de **Y-Ba-Cu-O** a 90 K, situación que permite el empleo de enfriamiento con N_2 líquido, que no cuesta mucho.

¿Cuál es el peso molecular de la siguiente celda de material superconductor? (La figura representa una celda de una estructura de mayor tamaño.)

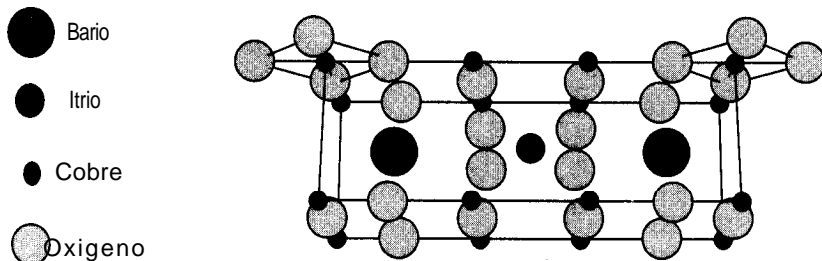


Figura El.7

Solución

Supongamos que una celda es una molécula. Si contamos los átomos, veremos que

Elemento	Número de átomos	Peso atómico	Masa
Ba	2	137.34	2(137.34)
Cu	16	63.546	16(63.546)
O	24	16.00	24(16.00)
Y	1	88.905	<u>1(88.905)</u>
	Total		<u>1763.3</u>

El peso molecular de la celda es 1763.3 g/g mol.

EJEMPLO 1.8 Uso de los pesos moleculares

Si una cubeta contiene 2.00 lb de NaOH (peso molecular = 40.0),

- a) ¿Cuántas libras mol de NaOH contiene?
- b) ¿Cuántos gramos mol de NaOH contiene?

Solución

$$\text{a)} \frac{2.00 \text{ lb NaOH}}{40.0 \text{ lb NaOH}} \times \frac{1 \text{ lb mol NaOH}}{1 \text{ lb mol NaOH}} = 0.050 \text{ lb mol NaOH}$$

$$\text{b}_1) \frac{2.00 \text{ lb NaOH}}{40.0 \text{ lb NaOH}} \times \frac{1 \text{ lb mol NaOH}}{1 \text{ lb mol NaOH}} \times \frac{454 \text{ g mol}}{454 \text{ g mol}} = 22.7 \text{ g mol}$$

o bien,

$$\text{b}_2) \frac{2.00 \text{ lb NaOH}}{454 \text{ g}} \times \frac{454 \text{ g}}{40.0 \text{ lb NaOH}} \times \frac{1 \text{ lb mol NaOH}}{1 \text{ g mol}} = 22.7 \text{ g mol}$$

EJEMPLO 1.9 Uso de los pesos moleculares

¿Cuántas libras de NaOH hay en 7.50 g mol de NaOH?

Solución

Base de cálculo: 7.50 g mol de NaOH

$$\frac{7.50 \text{ g mol NaOH}}{454 \text{ g mol}} \times \frac{1 \text{ lb mol}}{1 \text{ g mol}} \times \frac{40.0 \text{ lb NaOH}}{1 \text{ lb mol NaOH}} = 0.661 \text{ lb NaOH}$$

EN RETROSPECTIVA

Hemos explicado que un mol es una cantidad dada de entidades, y que aunque la designación oficial de *mol* en las unidades del SI se refiere a 6.02×10^{23} moléculas, por conveniencia usaremos también en este libro **lb mol**, **kg mol**, etc. El peso molecular tiene el mismo valor en cualquier sistema de unidades, a saber, la masa de un mol.

Ideas clave

1. El mol en unidades del SI (g mol en este libro) es una cantidad de materia aproximadamente igual a 6.02×10^{23} moléculas.
2. Con el fin de evitar conversiones, usaremos también en este libro **lb mol** ($453.6 \times 6.02 \times 10^{23}$ moléculas) y **kg mol** o **kilo mol** o **kmol** ($1000 \times 6.02 \times 10^{23}$ moléculas).
3. El peso (en realidad la masa) molecular no es más que la masa por mol de un compuesto o elemento.

Términos clave

Mol (p. 16)

Peso molecular (p. 17)

Peso atómico (p. 17)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Cuál es el peso molecular del ácido acético (CH_3COOH)?
2. ¿Qué diferencia hay entre un kilogramo mol y una libra mol?
3. Convierta 39.8 kg de NaCl en 100 kg de agua a kilogramos mol de NaCl en kilogramo mol de agua.
4. ¿Cuántas libras mol de NaNO_3 hay en 100 lb?
5. Se alimenta una libra mol por minuto de CH, a un intercambiador de calor. ¿A cuántos kilogramos por segundo equivale esto?

Problemas conceptuales

1. Hay el doble de la cantidad de cobre en 480 g que en 240 g de este metal, pero ¿hay el doble de cobre en 480 g de cobre que de plata en 240 g de plata?

Preguntas para análisis

1. En la publicación *Physics Education* (julio de 1977, pág. 276) Mc Glashan sugirió que la cantidad física a la que llamamos mol no es necesaria. En vez de ella, sería muy factible usar directamente cantidades moleculares, esto es, número de moléculas o átomos. En lugar de $pV = nRT$, donde n denota el número de moles de una sustancia, deberíamos escribir $pV = NkT$, donde N denota el número de moléculas y k es la constante de Boltzmann [$1.380 \times 10^{-23} \text{ J/(molécula)(K)}$].

Así, por ejemplo, $3.0 \times 10^{-29} \text{ m}^3/\text{molécula}$ sería el volumen molecular del agua, mismo que se usaría en lugar de $18 \text{ cm}^3/\text{g mol}$. ¿Considera usted que la propuesta es razonable?

2. Ante la pregunta “¿Qué es un mol?”, se obtuvieron las siguientes respuestas. Explique cuáles son correctas y cuáles no lo son, y por qué.
- Un mol es el peso molecular expresado en gramos.
 - Un mol es la cantidad de materia que hay en un gramo.
 - Un mol es cierto número de cm^3 de una sustancia u otra.
 - Un mol es el peso de una molécula expresado en gramos.
 - Un mol es el número de moléculas que hay en un gramo de una sustancia.

1.3

CONVENCIONES PARA LOS MÉTODOS DE ANÁLISIS Y MEDICIÓN

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

- Definir la densidad y el peso específico relativo.
- Calcular la densidad de un líquido o un sólido dado su peso específico relativo y viceversa.
- Consultar e interpretar el significado de los datos de densidad y peso específico relativo de un líquido o un sólido en las tablas de referencia.
- Especificar los materiales de referencia comunes que se usan para determinar el peso específico relativo de líquidos y sólidos.
- Convertir la composición de una mezcla de fracción (o porcentaje) molar a fracción (o porcentaje) en masa (peso), y viceversa.
- Convertir la concentración de un material de una medida a otra, incluidas **masa/volumen, moles/volumen, ppm y molaridad**.
- Calcular la masa o el número de moles de cada uno de los componentes de una mezcla, dada la composición porcentual (o fracción), y viceversa, y calcular el seudopeso molecular medio.
- Convertir una composición dada en porcentaje en masa (peso) a porcentaje molar, y viceversa.
- Comprender las medidas de inflamabilidad y toxicidad.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección repasaremos algunas de las convenciones comunes que se usan para informar las propiedades físicas, incluidas la densidad, el peso específico relativo, las medidas de concentración, la inflamabilidad y la toxicidad.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Existen ciertas definiciones y convenciones que repasaremos en esta sección, ya que se usarán constantemente en todo el libro. Si las **memoriza** ahora, de inmediato adquirirá una perspectiva más clara y se ahorrará muchos problemas más adelante.

1.3-1 Densidad

La densidad es la razón de la masa por unidad de volumen, por ejemplo, kg/m^3 o lb/ft^3 . Se expresa tanto por un valor numérico como por unidades adecuadas. Para determinar la densidad de una sustancia, es preciso conocer tanto su volumen como su masa. Las densidades de los líquidos y los sólidos no cambian significativamente con la presión en condiciones ordinarias, pero sí cambian con la temperatura, como se aprecia en la figura 1.1.

La figura 1.2 ilustra que la densidad también varía con la composición. En algunos lugares se agrega anticongelante al radiador de los automóviles en el invierno. El encargado de la estación de servicio verifica la concentración de anticongelante midiendo el peso específico relativo y, de hecho, la densidad de la disolución del radiador una vez que ésta se ha mezclado bien. El hidrómetro incluye un pequeño termómetro que permite leer la densidad corregida por la temperatura.

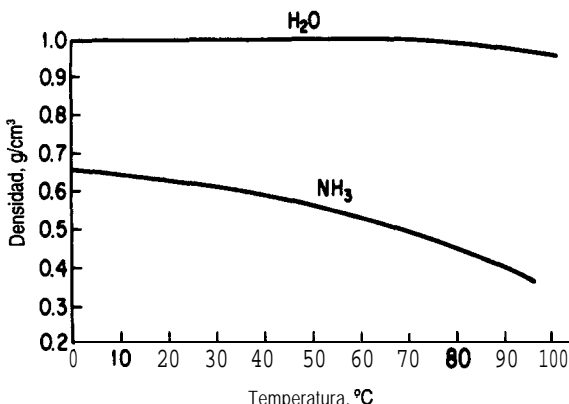


Figura 1.1 Densidades del H_2O y NH_3 , líquidos en función de la temperatura.

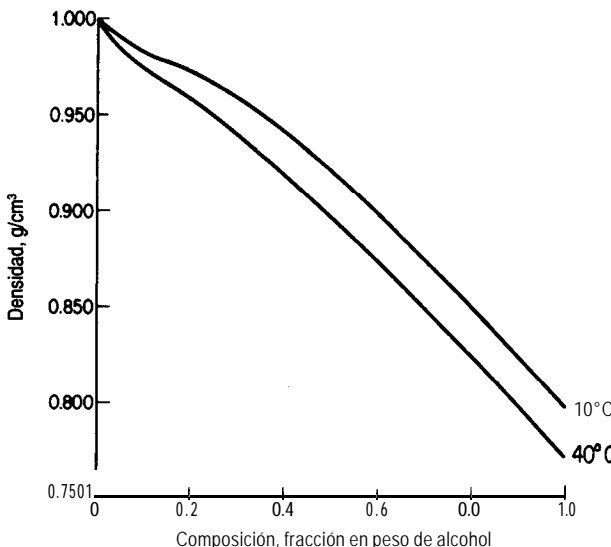


Figura 1.2 Densidad de una mezcla de alcohol etílico y agua en función de la composición.

1.3-2 Peso específico relativo

A menudo se piensa que el peso específico relativo es una relación adimensional. De hecho, debe considerarse como el cociente de dos densidades -la de la sustancia de interés, *A*, y la de una sustancia de referencia- cada una de las cuales tiene sus unidades asociadas. En símbolos:

$$\text{p.e.r.} = \text{peso específico relativo} = \frac{\left(\text{lb / ft}^3\right)_A}{\left(\text{lb / ft}^3\right)_{\text{ref}}} = \frac{\left(\text{g / cm}^3\right)_A}{\left(\text{g / cm}^3\right)_{\text{ref}}} = \frac{\left(\text{kg / m}^3\right)_A}{\left(\text{kg / m}^3\right)_{\text{ref}}}$$

La sustancia de referencia en el caso de los líquidos y sólidos normalmente es el agua. Así, el peso específico relativo es el cociente entre la densidad de la sustancia en cuestión y la densidad del agua. El peso específico relativo de los gases con frecuencia se mide tomando como referencia el aire, pero puede referirse a otros gases. Para ser precisos al referirse al peso específico relativo, se debe indicar la temperatura a la que se mide cada la densidad. De este modo,

$$\text{p.e.r.} = 0.73 \frac{20^\circ}{4^\circ}$$

se puede interpretar como sigue: el peso específico relativo cuando la disolución está a 20°C y la sustancia de referencia (agua) está a 4°C es de 0.73. Si se desconocen las temperaturas para las que se expresa el p.e.r., se debe suponer la temperatura ambiente y 4°C, respectivamente. Puesto que la densidad del agua a 4°C es muy cercana a 1.000 g/cm³, los valores numéricos de la densidad y del peso específico relativo en el sistema SI son prácticamente iguales. Como las densidades en el sistema estadounidense se expresan en lb/ft³, y

la densidad del agua es de alrededor de 62.4 lb/ft^3 , queda claro que en este sistema los valores del peso específico relativo y de la densidad no son numéricamente iguales. La base de datos de Yaws y colaboradores* (1991) es una fuente de valores de densidad para líquidos, y el CD que acompaña al libro contiene esta base de datos.

En la industria petrolera el peso específico relativo de los productos del petróleo suele informarse en términos de una escala de hidrómetro llamada ${}^\circ\text{API}$. La ecuación de la escala API es

$${}^\circ\text{API} = \frac{\frac{141.5}{60^\circ} - 131.5}{\text{p.e.r.} \frac{60^\circ}{60^\circ}} \quad (1.3)$$

o bien

$$\text{p.e.r.} \frac{60^\circ}{60^\circ} = \frac{141.5}{{}^\circ\text{API} + 131.5} \quad (1.4)$$

El volumen, y por tanto la densidad, de los productos del petróleo varía con la temperatura, y la industria petrolera ha establecido los 60°F (1555°C) como la temperatura estándar para el volumen y el peso específico relativo API. La escala ${}^\circ\text{API}$ está cayendo en desuso conforme se adoptan las unidades del SI para mediciones de densidad.

EJEMPLO 1.10 Densidad y peso específico relativo

Si el dibromopentano (DBP) tiene un peso específico relativo de 1.57, ¿cuál es su densidad en a) g/cm^3 ? b) lb_m/ft^3 ? y c) kg/m^3 ?

Solución

No se citan temperaturas ni para el dibromopentano ni para el compuesto de referencia (supuestamente agua), por lo que daremos por hecho que las temperaturas son las mismas y que el agua tiene una densidad de $1.00 \times 10^3 \text{ kg}/\text{m}^3$ ($1.00 \text{ g}/\text{cm}^3$).

$$\text{a)} \frac{1.57 \frac{\text{g DBP}}{\text{cm}^3}}{1.00 \frac{\text{g H}_2\text{O}}{\text{cm}^3}} \left| \begin{array}{c} 1.00 \frac{\text{g H}_2\text{O}}{\text{cm}^3} \\ \hline \end{array} \right. = 1.57 \frac{\text{g DBP}}{\text{cm}^3}$$

$$\text{b)} \frac{1.57 \frac{\text{lb}_m \text{ DBP}}{\text{ft}^3}}{1.00 \frac{\text{lb}_m \text{ H}_2\text{O}}{\text{ft}^3}} \left| \begin{array}{c} 62.4 \frac{\text{lb}_m \text{ H}_2\text{O}}{\text{ft}^3} \\ \hline \end{array} \right. = 97.97 \frac{\text{lb}_m \text{ DBP}}{\text{ft}^3}$$

*Yaws, C. L., H. C. Yang, J. R. Hopper y W. A. Cawley, "Equation for Liquid Density", *Hydrocarbon Processing*, (enero de 1991): 103-106.

$$\text{c) } \frac{1.57 \text{ g DBP}}{\text{cm}^3} \left| \begin{array}{c} (100 \text{ cm})^3 \\ 1 \text{ m} \end{array} \right| \frac{1 \text{ kg}}{1000 \text{ g}} = 1.57 \times 10^3 \frac{\text{kg DBP}}{\text{m}^3}$$

o bien

$$\frac{1.57 \frac{\text{kg DBP}}{\text{m}^3}}{1.00 \frac{\text{kg H}_2\text{O}}{\text{m}^3}} \left| \begin{array}{c} 1.00 \times 10^3 \text{ kg H}_2\text{O} \\ \text{m}^3 \end{array} \right| = 1.57 \times 10^3 \frac{\text{kg DBP}}{\text{m}^3}$$

Observe cómo las unidades de peso específico relativo que se emplean aquí clarifican los cálculos.

No intente obtener un peso específico relativo medio o una densidad media para una mezcla de sólidos o líquidos multiplicando los pesos específicos relativos o densidades de los componentes individuales por las respectivas fracciones en masa de los componentes en la mezcla y sumando los productos. La forma correcta de usar el peso específico relativo se ilustra en el siguiente ejemplo.

EJEMPLO 1.11 Aplicación del peso específico relativo

En la producción de un medicamento con peso molecular de 192, la corriente de salida del reactor fluye a una velocidad de 10.3 L/min. La concentración del medicamento es del 41.2% (en agua), y el peso específico relativo de la disolución es 1.025. Calcule la concentración del medicamento (en **kg/L**) en la corriente de salida, y la velocidad de flujo del medicamento en **kg mol/min**.

Solución

Para la primera parte del problema, debemos transformar la fracción en masa de 0.412 en masa por litro. Por comodidad, tomaremos como base 1 .000 kg de la disolución de salida. Véase la figura El.11.

Base de cálculo: 1 .000 kg de disolución

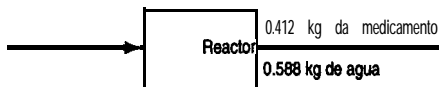


Figura El.11

¿Cómo podemos calcular la masa por volumen (densidad) de los datos dados, que están en términos de masa por masa? Utilizaremos el peso específico relativo de la disolución.

$$\text{densidad de la disolución} = \frac{1.025 \frac{\text{g dis.}}{\text{cm}^3}}{\frac{1.000 \frac{\text{g H}_2\text{O}}{\text{cm}^3}}{1.000 \frac{\text{g H}_2\text{O}}{\text{cm}^3}}} = 1.0257 \frac{\text{g dis.}}{\text{cm}^3}$$

A continuación

$$\frac{0.412 \frac{\text{kg medic.}}{\text{kg dis.}}}{1.000 \frac{\text{kg dis.}}{\text{cm}^3}} \cdot 1 \frac{\text{cm}^3}{\text{g}} \cdot \frac{1 \frac{\text{kg}}{10^3 \text{ g}}}{1 \frac{\text{L}}{\text{cm}^3}} = 0.422 \frac{\text{kg medic.}}{\text{L dis.}}$$

Para obtener la velocidad de flujo, tomamos una base de cálculo distinta, 1 minuto.

Base de cálculo = 1 min \equiv 10.3 L de disolución

$$\frac{10.3 \frac{\text{L dis.}}{\text{min}}}{1 \frac{\text{L dis.}}{\text{kg medic.}}} \cdot \frac{0.422 \frac{\text{kg medic.}}{\text{L dis.}}}{1 \frac{\text{kg medic.}}{192 \frac{\text{kg medic.}}{\text{mol}}}} = 0.0226 \frac{\text{kg mol}}{\text{min}}$$

1.3-3 Volumen específico

El volumen específico de un compuesto es el recíproco de la densidad, es decir, el volumen por unidad de masa o cantidad unitaria de material. Las unidades del volumen específico pueden ser ft^3/lb_m , $\text{ft}^3/\text{lb mol}$, cm^3/g , bbl/lb_m , m^3/kg o relaciones similares.

1.3-4 Fracción molar y fracción en masa (peso)

La **fracción molar** es simplemente la cantidad de moles de una sustancia específica divididos entre el número total de moles presentes. Esta definición se cumple para los gases, líquidos y sólidos. De manera similar, la **fracción en masa (peso)** no es más que la masa (el peso) m de la sustancia dividida entre la masa (el peso) total de todas las sustancias presentes. Aunque lo que se pretende expresar es la fracción en masa, en ingeniería suele usarse el término **fracción en peso**. Matemáticamente, estas ideas pueden expresarse como

$$\text{fracción molar de } A = \frac{\text{moles de } A}{\text{moles totales}}$$

$$\text{fracción en masa (peso) de } A = \frac{\text{masa (peso) de } A}{\text{masa (peso) total}}$$

El **porcentaje molar** y el **porcentaje en peso** son las fracciones respectivas multiplicadas por 100.

EJEMPLO 1.12 Fracción molar y fracción en masa (peso)

Un limpiador de cañerías de grado industrial contiene 5.00 kg de agua y 5.00 kg de NaOH. ¿Cuál es la fracción en masa (peso) y la fracción molar de cada uno de los componentes dentro del recipiente del limpiador de cañerías?

Solución

Base de cálculo: 10.0 kg de disolución total

Componente	kg	Fracción en peso	Peso molecular	kg mol	Fracción molar
H ₂ O	5.00	$\frac{5.00}{10.0} = 0.500$	18.0	0.278	$\frac{0.278}{0.403} = 0.69$
NaOH	5.00	$\frac{5.00}{10.0} = 0.500$	40.0	0.125	$\frac{0.125}{0.403} = 0.31$
Total	10.00	1.000		0.403	1.00

Los kilogramos mol se calculan como sigue:

$$\frac{5.00 \text{ kg H}_2\text{O}}{18.0 \text{ kg H}_2\text{O}} \times \frac{1 \text{ kg mol H}_2\text{O}}{1 \text{ kg mol H}_2\text{O}} = 0.278 \text{ kg mol H}_2\text{O}$$

$$\frac{5.00 \text{ kg NaOH}}{40.0 \text{ kg NaOH}} \times \frac{1 \text{ kg mol NaOH}}{1 \text{ kg mol NaOH}} = 0.125 \text{ kg mol NaOH}$$

Si sumamos estas cantidades obtendremos el total de kilogramos mol.

1.34 Análisis

Cuando se necesita el análisis de una mezcla, puede haber cierta confusión en cuanto a si los números que se obtienen representan una fracción en masa (peso) o una fracción molar.

En este libro, siempre se supondrá que la **composición de los gases** se da en porcentaje o fracción molar, a menos que se indique específicamente otra cosa.

Los análisis de líquidos y sólidos por lo regular se dan en porcentaje o fracción en masa (peso), aunque ocasionalmente se indican en porcentaje molar.

En este texto, siempre se supondrá que los análisis de líquidos y sólidos están dados en porcentaje de peso, a menos que se indique específicamente otra cosa.

Por ejemplo, en la tabla 1.4 se da la composición detallada del aire seco. Nótese la cabecera del análisis.

A menudo usaremos como composición del aire 2 1% de O₂, y 79% de N₂; el N₂ incluye el Ar y los demás componentes y tiene un seudopeso molecular de 28.2.

La tabla 1.5 presenta el análisis químico de algunos desechos. ¿Las cifras representan porcentaje en masa o porcentaje molar?

Una cantidad útil en muchos cálculos es el seudopeso molecular medio del aire, que se puede calcular con base en 1 OO moles de aire:

Componente	Moles = por ciento	Peso molecular	lb/kg	% en peso
O ₂	21.0	32	672	23.17
N ₂	79.0	28.2	2228	76.83
Total	100		2900	100.00

El peso molecular medio es 2900 lb/100 lb mol = 29.0, o 2900 kg/kg mol = 29.0.

1.3-6 Concentraciones

Concentración es la cantidad de un soluto en una cantidad especificada de disolvente, o de disolución, en una mezcla de dos o más componentes; por ejemplo:

TABLA 1.4 Composición de aire limpio y seco cerca del nivel del mar

Componente	Porcentaje molar	Componente	Porcentaje molar
Nitrógeno	78.084	Xenón	0.0000087
Oxígeno	20.9476	Ozono	
Argón	0.934	Verano	0-0.000007
Dióxido de carbono	0.0350	Invierno	0-0.000002
Neón	0.001818	Amoniaco	0-trace
Helio	0.000524	Monóxido de carbono	0-trace
Metano	0.0002	Yodo	0-0.000001
Kriptón	0.000114	Dióxido de nitrógeno	0-0.000002
Óxido nitroso	0.00005	Dióxido de azufre	0-0.001
Hidrógeno	0.00005		

TABLA 1.5 Análisis químico de diversos desperdicios en porcentaje

Material	Papel crudo	Papel carbonizado	Caucho de neumático	Lodos de agua residuales secos	Lodos de agua residuales carbonizados	Estiércol animal	Composites carbonizado	Composites de desperdicios A	Composites de desperdicios B
Humedad	3.8	0.8	0.5	13.6	1.2	0.0	3.4	12.3	
Hidrógeno*	6.9	3.1	4.3	6.7	1.4	5.4	6.6		7.0
Carbono	45.8	84.9	86.5	28.7	48.6	41.2	57.3		44.4
Nitrógeno	—	0.1	—	2.6	3.7	1.5	0.5		0.4
Oxígeno*	46.8	8.5	4.6	26.5	—	26.0	22.1		42.1
Azufre	0.1	0.1	1.2	0.6	—	0.4	0.4		0.2
Ceniza	0.4	2.5	3.4	34.9	45.7	25.5	10.2		5.9

*Los valores de hidrógeno y oxígeno reflejan los que se deben a la presencia de agua y los contenidos en materiales libres de humedad.

- 1) Masa por unidad de volumen (lb_m de soluto/ ft^3 , g de soluto/L, lb_m de soluto/bbl, kg de soluto/ m^3).
- 2) Moles por unidad de volumen (lb mol de soluto/ ft^3 , g mol de soluto/L, g mol de soluto/ cm^3).
- 3) Partes por millón (ppm); partes por billón (ppb): un método para expresar la concentración de disoluciones muy diluidas. Ppm equivale a una fracción de peso para sólidos y líquidos porque la cantidad total de material es de un orden de magnitud mucho más grande que la cantidad de soluto; es una fracción molar para los gases. ¿Por qué?
- 4) Otros métodos de expresar la concentración con los que conviene familiarizarse son molaridad (g mol/L) y normalidad (equivalentes&).

Un ejemplo representativo del uso de algunas de estas medidas de concentración es el conjunto de normas con que la Enviroment Protection Agency (Agencia de Protección Ambiental de Estados Unidos) define los niveles en que los cuatro contaminantes más comunes del aire podrían dañar a las personas expuestas a ellos durante períodos determinados.

- 1) **Dióxido de azufre:** $365 \mu \text{ g}/\text{m}^3$ como promedio durante un periodo de 24 horas
- 2) **Material en forma de partículas:** $260 \mu \text{ g}/\text{m}^3$ como promedio durante un periodo de 24 horas
- 3) **Monóxido de carbono:** $10 \text{ mg}/\text{m}^3$ (9 ppm) como promedio durante un periodo de 8 horas; $40 \text{ mg}/\text{m}^3$ (35 ppm) como promedio durante una hora
- 4) **Dióxido de nitrógeno:** $100 \mu \text{ g}/\text{m}^3$ como promedio durante un año

EJEMPLO 1.13 Uso de las ppm

Actualmente, la OSHA establece un límite durante una exposición de 8 horas en aire, para HCN, de 10.0 ppm. Una dosis letal de HCN en aire (según el Índice Merck) es de 300 mg/kg de aire a temperatura ambiente. ¿A cuántos mg de HCN/kg de aire equivalen las 10.0 ppm? ¿Qué fracción de la dosis letal son las 10.0 ppm?

Solución

Base de cálculo: 1 kg mol de la mezcla aire/HCN

Las 10.0 ppm son $\frac{10.0 \text{ g mol}}{(10^6 \text{ aire+HCN}) \text{ g mol}} = \frac{10.0 \text{ g mol HCN}}{10^6 \text{ g mol aire}}$ porque la cantidad de HCN es tan pequeña. Entonces

$$\frac{10.0 \text{ g mol HCN}}{10^6 \text{ g mol aire}} = \frac{27.03 \text{ g HCN}}{1 \text{ g mol HCN}} = \frac{1 \text{ gmolaire}}{29 \text{ g aire}} = \frac{1000 \text{ mg HCN}}{1 \text{ g HCN}}$$

a) $x \frac{1000 \text{ g aire}}{1 \text{ kg aire}} = 9.32 \text{ mg HCN / kg aire}$

b) $\frac{9.32}{300} = 0.031$

Es importante recordar que en una disolución ideal, como las de gases o **una mezcla simple de hidrocarburos líquidos o de compuestos de naturaleza química similar**, los volúmenes de los componentes pueden sumarse sin error apreciable para obtener el volumen total de la mezcla. **En las llamadas mezclas no ideales esta regla no se cumple**, y el volumen total de la mezcla es mayor o menor que la suma de los volúmenes de los componentes puros.

En el capítulo 3 usaremos **flujos de corriente** y su composición para realizar balances de materia. Para calcular **la velocidad de flujo másico, m** a partir de **la velocidad de flujo volumétrico, q** , multiplicamos la velocidad de flujo volumétrico por la concentración en masa, así:

$$\frac{q \text{ m}^3}{\text{s}} \times \frac{\rho \text{ kg}}{\text{m}^3} = m \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

¿Cómo se calcularía la velocidad de flujo volumétrico a partir de una velocidad de flujo másico conocida?

Con la velocidad de flujo volumétrico se puede calcular la **velocidad media, v** , en una tubería si se conoce el área, A , de la tubería, a partir de la relación

$$q = A v \quad (1.5)$$

www.elsolucionario.net

DETALLES ADICIONALES

Inflamabilidad, toxicidad y autoignición

El **punto de inflamación** de una sustancia es la temperatura del aire a la que el vapor que está sobre una sustancia producirá un destello o explotará en presencia de una llama. Por ello, el punto de inflamación es uno de los factores que siempre debemos tener en cuenta al manejar líquidos. Otras propiedades de los materiales también son importantes. Las normas municipales exigen clasificar y manejar las sustancias químicas de acuerdo con su 1) grado de toxicidad, 2) grado de inflamabilidad, 3) grado de reactividad y 4) punto de inflamación. En la tabla 1.6 se presentan estos parámetros para algunos compuestos comunes. Las cantidades almacenadas en exceso de ciertas cantidades mínimas se deben informar según la norma. Por ejemplo, en el caso de materiales inflamables, es obligatorio informar

<i>Especificación</i>	<i>Inflamable</i>	<i>Tóxico o reactivo</i>
4	20L	10 g o 10 cm ³
3	200L	1 kg o 1L
2	2000L	200 kg o 200L

El grado de **toxicidad** (peligro para la salud) se basan en la exposición de personas por cualquier vía, y son: 4 (muerte), 3 (lesión mayor temporal o permanente que puede poner en peligro la vida), 2 (lesión menor temporal o permanente), 1 (lesión menor, fácilmente reversible) y 0 (no hay efecto tóxico a menos que la dosis sea abrumadora). Las demás especificaciones tienen clasificaciones análogas. La **inflamabilidad** se basa en experimentos, e incluye: 4 (forma mezclas explosivas en aire con polvos, aerosoles, gotitas de líquido), 3 (se puede encender a temperatura ambiente, arde con rapidez utilizando oxígeno que contiene la propia sustancia, contiene materiales que se encienden espontáneamente cuando se exponen al aire), 2 (materiales que se deben someter a calentamiento moderado o **expo-**

TABLA 1.6 Sustancias químicas y grados

Sustancia	Grado de toxicidad	Grado de inflamabilidad	Grado de reactividad	Punto de inflamación (°F)
Acetaldehido (l)	2	4	1	-38
Acetona (l)	1	4	0	-4
Benceno (l)	2	4	0	12
Cloro (g.)	3	0	0	—
Etanol (l, 36-112 prueba)	0	3	0	73-100
Gasolina (l, 1 OO octano)	1	4	0	-50

nerse a altas temperaturas para encenderse, y pueden liberar mezclas de vapores peligrosas en aire) y 0 (no combustibles: no arden en aire a 815°C [1500°F] durante un periodo de 5 minutos). Las especificaciones de **reactividad** son similares.

Otro factor que debe considerarse en ingeniería es la **temperatura de autoignición** (AIT) de un vapor o material combustible. La AIT es la temperatura más baja a la que una mezcla se enciende en ausencia de una chispa o flama. La figura 1.3 ilustra el concepto. A temperaturas elevadas, el oxígeno del aire comienza a interactuar con el material combustible, produciendo una reacción exotérmica. Además del análisis de riesgos, los estudios de autoignición son importantes para diseñar los motores de combustión en los que puede ocurrir “cascabeleo” por autoignición. Egolf y Jurs (1992)³ describen modelos que pueden servir para predecir la temperatura de autoignición de mezclas de gases.

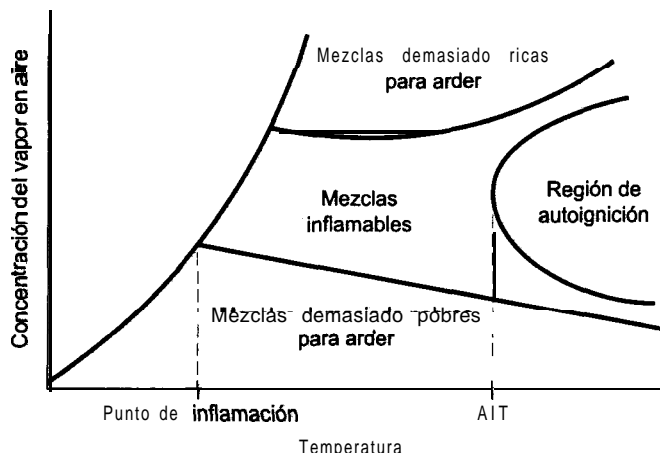


Figura 1.3 Concepto de regiones de inflamabilidad y autoignición para una sustancia combustible en aire.

EJEMPLO 1.14 Análisis de riesgos

A una temperatura dada la mayor parte de los gases tienen un límite superior e inferior de inflamabilidad en oxígeno. Dentro de esos límites una flama se puede autopropagar (explosionar) después de la ignición. La figura E 1.14 es un diagrama triangular que muestra las fracciones molares de O₂, N₂ y CH, en una mezcla de gases. Desde cualquier punto del diagrama se puede leer sobre las líneas continuas siguiendo los pasos que se explican en seguida a fin de obtener la concentración de los componentes individuales. Desde el punto marcado con A, por ejemplo, para obtener la fracción molar de CH, se lee a lo largo de la

³Egolf, L. M. y P. C. Jurs, *Ind. Eng. Chem. Res.* 31 (1992): 1798-1807.

línea paralela al eje de N_2 (obteniéndose 0.40); para obtener la fracción molar de 0, se lee a lo largo de la línea paralela al eje de CH_4 , (obteniéndose 0.20); y para obtener la fracción molar de N_2 se lee a lo largo de la línea paralela al eje de 0, (obteniéndose 0.40). La región en la que puede haber explosiones es el triángulo delimitado por las líneas gruesas.

A fin de evitar la posibilidad de una explosión en un recipiente que contiene gas con una composición de 40% N_2 , 45% 0, y 15% CH_4 , la recomendación es diluir la mezcla de gas agregando una cantidad igual de N_2 puro. ¿Se logrará el objetivo?

Solución

Necesitamos calcular la composición de la mezcla de gas después de la adición del N_2 . La base de cálculo es 1 OO moles de gas inicial.

Comp.	mezcla original		N_2 agregado	mezcla final	
	mol	%		mol	fr. molar
N_2	40	100	140	0.70	
O_2	45		45	0.23	
CH_4	15		15	0.07	
Total	100		200	1.00	

Con base en la mezcla final, la composición todavía se encuentra dentro del triángulo, de modo que la adición sugerida producirá una mezcla que sigue siendo explosiva.

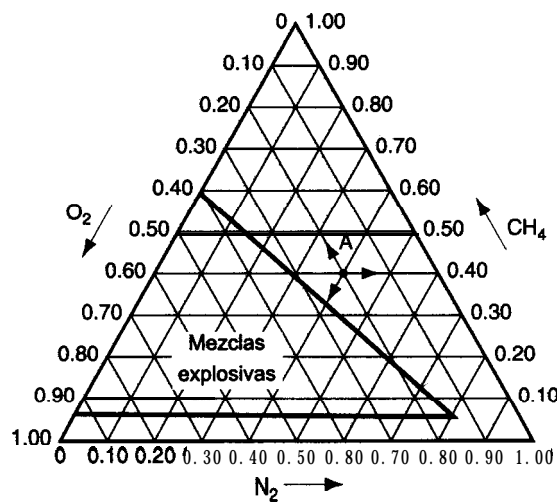


Figura E1.14

EN RETROSPECTIVA

Hemos repasado los conceptos de densidad, peso específico relativo, fracción en masa (peso) y molar y diversas medidas de concentración, y hemos dado ejemplos de sus aplicaciones. Acostúmbrese a usar todas estas cantidades hasta que esto sea instintivo y usted pueda concentrarse en la resolución de los problemas.

Ideas clave

1. La densidad es la masa de una sustancia por unidad de volumen.
2. El peso específico relativo es la relación de dos densidades. Dado el valor de la densidad de referencia, es posible deducir la densidad del compuesto deseado.
3. En este libro las composiciones de líquidos y sólidos se darán en fracción o porcentaje en peso '(masa), en tanto que las composiciones de los gases se darán en fracción o porcentaje molar.
4. Es posible calcular un pseudopeso molecular medio para una mezcla de componentes puros.
5. Hay muy diversas formas de expresar la concentración.
6. En el análisis de seguridad, las medidas clave de propiedades peligrosas son toxicidad, inflamabilidad, reactividad, punto de inflamación y la temperatura de autoignición.

Términos clave

Autoignición (p. 32)	Peso específico relativo (p. 23)
Concentración (p. 28)	Peso molecular medio (p. 28)
Densidad (p. 22)	ppm (p. 29)
Flujo másico (p. 30)	Punto de inflamación (p. 31)
Fracción en masa (p. 26)	Reactividad (p. 32)
Fracción molar (p. 26)	Toxicidad (p. 31)
Inflamabilidad (p. 31)	Volumen específico (p. 26)

Prueba de autoevaluación

1. Responda verdadero (V) o falso (F) a las siguientes preguntas.
 - a) La densidad y el peso específico relativo del mercurio son iguales.
 - b) El recíproco de la densidad es el volumen específico.
 - c) Partes por millón denota una concentración que es una relación molar.
 - d) La concentración de un componente en una mezcla no depende de la cantidad de mezcla.
2. Un centímetro cúbico de mercurio tiene una masa de 13.6 g en la superficie de la Tierra. ¿Cuál es la densidad del mercurio?
3. ¿Cuál es la densidad aproximada del agua a temperatura ambiente?

4. Para HCN líquido, un manual cita: p.e.r. $10^{\circ}\text{C}/4^{\circ}\text{C} = 1.2675$. ¿Qué significa esto?
5. Para etanol, un manual cita: p.e.r. $60^{\circ}\text{F} = 0.79389$. ¿Cuál es la densidad del etanol a 60°F ?
6. El ácido **sulfúrico** comercial contiene 98% de H_2SO_4 y 2% de H_2O . ¿Cuál es la relación molar de H_2SO_4 a H_2O ?
7. Un recipiente contiene 1.704 **lb** de HNO_3/lb de H_2O y tiene un peso específico relativo de 1.382 a 20°C . Calcule la composición de las siguientes formas:
 - a) Porcentaje en peso de HNO_3 ,
 - b)** Libras de HNO_3 , por pie cúbico de disolución a 20°C
 - c) Molaridad a 20°C
8. El peso específico relativo del acero es 7.9. ¿Qué volumen en pies cúbicos tiene un lingote de acero que pesa 4000 **lb**?
9. Una disolución contiene 25% en peso de sal en agua y tiene una densidad de 1.2 **g/cm³**. Exprese la composición como:
 - a) Kilogramos de sal por kilogramo de H_2O
 - b) Libras de sal por pie cúbico de disolución
10. Una mezcla licuada de n-butano, n-pentano y n-hexano tiene la siguiente composición porcentual

$n\text{-C}_4\text{H}_{10}$	5	0
$n\text{-C}_5\text{H}_{12}$	3	0
$n\text{-C}_6\text{H}_{14}$	2	0

Para esta mezcla, calcule:

- a) La fracción en peso de cada componente
- b) La fracción, molar de cada componente
- c) El porcentaje molar de cada componente
- d) El peso molecular medio

Problemas conceptuales

1. Un diario traía recientemente el siguiente encabezado: “**Una gota más o menos.** El concesionario de una gasolinera se niega a pagar la gasolina ‘encogida’”. Según el concesionario de una gasolinera, cuando se paga por un galón de gasolina se debe recibir un galón de gasolina. Asegura que cada año paga miles de galones de gasolina que no recibe, y ha interpuesto una demanda para resolver la cuestión.

La cuestión es la gasolina “encogida”. Según el **American Petroleum Institute**, la gasolina se contrae a razón de seis galones por cada 10,000 galones por cada grado Fahrenheit que baja la temperatura, y se expande en la misma proporción cuando se eleva la temperatura. En un embarque típico de 8000 galones de una refinería **a**, digamos 75°F , esto significa una pérdida de 72 galones cuando la gasolina se almacena en los tanques subterráneos de la gasolinera, que están a 60°F , de donde subsecuentemente se vende a los clientes.

“Puede parecer poca cosa”, dice el operador, “pero yo manejo grandes volúmenes y pierdo entre 3,000 y 4,000 dólares al año por la contracción”. Las principales compañías petroleras

ajustan su facturación por cambios en la temperatura cuando se envían embarques grandes entre sí pero, según un vocero de una compañía petrolera, “a las gasolineras no se les factura así porque los cambios de temperatura en invierno y en verano se equilibran y los concesionarios de las gasolineras salen más o menos a mano”. El siguiente encabezado fue “**Los concesionarios no están de acuerdo;** dicen que es absurdo”. ¿Por qué cree usted que los concesionarios opinan que no es justa la facturación sin tomar en cuenta la temperatura?

2. El National Museum de Estados Unidos está considerando la compra de una máscara maya de Honduras que, según el vendedor, es de jade. El jade puede ser jadita (p.e.r. 3.2 a 3.4) o bien nefrita (p.e.r. 3.0). ¿Qué líquidos **recomendaría** usted usar para probar si la máscara es de jade?
3. Un tanque de refinería que antes contenía gasolina se usó para almacenar pentano. El tanque se desbordó cuando el indicador de nivel decía que apenas estaba lleno en un 85%. El indicador de nivel era una celda de DP que mide el peso del fluido. ¿Puede usted explicar cuál fue el error?

Preguntas para análisis

1. De *Chemical and Engineering News* (12 de octubre de 1992): 10.

Dos científicos holandeses han obtenido el apoyo del gobierno y de la industria para explorar la posibilidad de elevar el nivel del suelo en áreas costeras de su país convirtiendo los depósitos subterráneos de piedra caliza en yeso, empleando, para el efecto, ácido sulfúrico de desecho.

El plan se centra en el hecho de que el yeso, $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, ocupa el doble de volumen que una cantidad correspondiente de carbonato de calcio. El proyecto contempla la perforación de agujeros de hasta 1 km de profundidad en sitios selectos sobre estratos de piedra caliza, a fin de inyectar por ellos el ácido sulfúrico. El yeso resultante deberá elevar la superficie varios metros. Ya han habido casos de abultamiento del suelo por derrames de ácido sulfúrico en los Países Bajos en Pernis, una región industrial cercana a Rotterdam.

¿Qué opina usted de la factibilidad de este plan?

2. Se ha sugerido que una alternativa al uso de plaguicidas en las plantas **sería** elevar el nivel de toxinas vegetales naturales mediante selección artificial o manipulación genética. ¿Qué tan viable es semejante estrategia desde el punto de vista de los efectos mutagénicos y carcinogénicos sobre los seres humanos? Por ejemplo, la **solanina** y la chaconina, dos de los alcaloides naturales de las papas, están presentes en niveles de 15,000 μg en 200 g de papas. Esta cantidad es aproximadamente 1/6 del nivel que resulta tóxico para las personas. No se han hecho estudios para determinar la carcinogenicidad de ninguno de estos dos alcaloides. Se estima que la ingestión de plaguicidas artificiales por seres humanos es de aproximadamente 150 $\mu\text{g/día}$, y sólo la mitad de éstos han demostrado ser carcinogénicos en pruebas con animales. La ingestión de carcinógenos naturales conocidos procedentes de frutas y vegetales solamente se estima en 1 g por día, sin tener en cuenta el café (500 μg por taza), el pan (185 μg por rebanada) y los **refrescos de cola** (2000 $\mu\text{g/botella}$).

Prepare un breve informe que presente en orden de peligrosidad los posibles riesgos carcinogénicos de sustancias artificiales y naturales. Indique para cada una la probable **exposición**, el origen de la exposición, la dosis carcinogénica por persona y la potencia y riesgo relativos del carcinógeno.

3. En 1990 el Congreso de Estados Unidos aprobó varias leyes importantes para controlar la descarga y el tratamiento de los desechos industriales. En la tabla que sigue se dan algunos límites de descarga en agua establecidos por la EPA:

Compuesto	Aqua dulce	Aqua salada	Consumo humano			
	Máx.	Contin.	Máx.	Contin.	Máx.	Contin.
Arsénico	360	190	69	3.6	0.08	0.14
Cadmio	3.9	1.1	43	9.3	16	170
Cromo (IV)	16	11	1,100	50	1,300	—
Plomo	82	3.2	220	8.5	50	—
Mercurio	2.4	0.012	2.1	0.025	0.014	0.15

¿Los compuestos de la descarga son realmente los elementos que se muestran en la tabla? Según usted, ¿cuáles podrían ser las unidades asociadas a los números? Los valores de las columnas indican la toxicidad relativa de los componentes de los desechos? Por qué se especifican tanto valores máximos (**máx.**) como continuos (**contin.**)? Comente la forma en que la EPA pudo haber determinado las especificaciones.

4. Las cuatro capas de la atmósfera en orden ascendente (desde la superficie hacia el espacio) son la troposfera, la estratosfera, la mesosfera y la termosfera. Varios investigadores se han concentrado en los problemas causados por el enrarecimiento de la capa de ozono, que ocurre a la mitad de la estratosfera con concentraciones de hasta $2 \times 10^{-4} \text{ g/m}^3$ en aire que tiene una densidad de 1 a 10^2 g/m^3 , dependiendo de la altura. El ozono protege la superficie de la Tierra de las radiaciones UV en el intervalo de 2300 a 3200 Ångstroms.

Aunque el cáncer de la piel es el efecto mejor documentado de la disminución de la capa de ozono, no es necesariamente el más grave. ¿Qué otros efectos podría tener la disminución de la concentración del ozono en la estratosfera?

1.4

ELECCIÓN DE UNA BASE DE CÁLCULO

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Enunciar las tres preguntas que sirven para escoger una base de cálculo.
2. Aplicar las tres preguntas a los problemas con el fin de elegir una base o secuencia de bases de cálculo apropiada.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección explicaremos la forma de escoger una base de cálculo para la resolución de problemas.

CONCEPTOS PRINCIPALES

¿Ha notado en ejemplos anteriores que las palabras **base de cálculo** han aparecido al principio de los cálculos? Este concepto de base de cálculo es crucial tanto para entender cómo debe resolverse un problema como para resolverlo de la manera más expedita. La base de cálculo es la referencia que usted elige para los cálculos que planea efectuar para resolver un problema, y la elección de la base de **cálculo correcta** a menudo facilita considerablemente la resolución del problema. La base de cálculo puede ser un tiempo -horas, por ejemplo- o cierta masa de material -como 5 kg de CO,- o alguna otra cantidad conveniente. Al seleccionar una base de cálculo (que en muchos problemas ya está determinada, pero que en otros tal vez no sea muy clara) debemos hacemos las siguientes preguntas:

- 1) ¿De qué se va a partir?
- 2) ¿Qué respuesta se requiere?
- 3) ¿Cuál es la base de cálculo más conveniente?

Estas tres preguntas y **sus** respuestas sugerirán las bases de cálculo adecuadas. En los casos en que al parecer hay más de una base de cálculo apropiada, lo mejor puede ser usar una base de cálculo unitaria de 1 o 1 OO de algo: kilogramos, horas, moles, pies cúbicos, etc. En el caso de líquidos y sólidos en los que se emplea un análisis por peso, es frecuente que la base de cálculo óptima sea 1 o 100 **lb** o kg; de manera similar, 1 o 100 moles son a menudo la mejor opción para un gas. La razón de estas elecciones es que la fracción o porcentaje iguala automáticamente el número de libras, kilogramos o moles, respectivamente, con lo que se ahorra un paso de los cálculos.

EJEMPLO 1.15 Cómo escoger una base de cálculo

Se ha efectuado la deshidrogenación de los **alcanos** inferiores empleando óxido **cérico** como catalizador. ¿Cuál es la fracción en masa y la fracción molar de Ce y O en el catalizador?

Solución

Puesto que no se indica una cantidad específica de material, la pregunta *¿de qué se va a partir?* No se aplica. Lo mismo sucede con la pregunta referente a la respuesta buscada. Una base de cálculo sensata y conveniente sería 1 kg mol porque conocemos la relación molar de Ce a O en el compuesto. Una base de cálculo de 1 kg no nos conviene porque no conocemos la relación de masa de Ce a O. De hecho, tenemos que calcularla.

Base de cálculo: 1 kg mol de Ce0

Componente	kg mol	Fracción molar	Peso molecular	kg	Fracción en masa
C e	1	0.50	140.12	140.12	0.90
0	<u>1</u>	<u>0.50</u>	16.0	<u>16.0</u>	<u>0.10</u>
Total	2	1.00		156.1	1.00

EJEMPLO 1.16 Cómo escoger una base de cálculo

La mayor parte de los procesos para producir gas o gasolina con alto contenido de energía a partir de carbón incluyen algún tipo de paso de gasificación para obtener hidrógeno o gas de síntesis. Se prefiere la gasificación a presión por su mayor rendimiento de metano y más alta tasa de gasificación.

Considerando que una muestra de **50.0-kg** de gas produce 10.0% de H₂, 40.0% de CH₄, 30.0% de CO y 20.0% de CO₂, ¿cuál es el peso molecular medio del gas?

Solución

La base de cálculo obvia es 50.0 kg de gas (“¿de qué se va a partir?”), pero si lo pensamos un poco veremos que una base de cálculo **así** no es adecuada. No podemos multiplicar el *porcentaje en moles* de este gas por kg y esperar que el resultado tenga sentido. Por tanto, el siguiente paso consiste en escoger una “base de cálculo conveniente”, que es 100 kg mol o **lb mol** de gas, y proceder como sigue:

Base de cálculo: 100 kg mol o **lb mol** de gas

Componente	porcentaje = kg mol o lb mol	Peso molecular	kgolb
CO ₂	20.0	44.0	880
c o	30.0	28.0	840
CH ₄	40.0	16.04	642
H ₂	10.0	2.02	20
Total	100.0		2382

$$\text{Peso molecular medio} = \frac{2382 \text{ kg}}{100 \text{ kg mol}} = 23.8 \text{ kg/kgmol}$$

Es importante indicar la **base de cálculo al principio del problema** para tener siempre presente la verdadera naturaleza de los cálculos, y para que cualquier persona que revise la solución del problema pueda entenderlo. Si se cambia de base de cálculo a la mitad del problema, se deberá indicar claramente la nueva base de cálculo **elegida**.

EJEMPLO 1.17 Cambio de base de cálculo

El análisis de un carbón bituminoso de grado medio produce los siguientes resultados:

Componente	Porcentaje
S	2
N	1
O	6
Ceniza	11
Agua	3

El residuo es C y H con una relación molar WC = 9. Calcule la composición en fracción en peso (masa) del carbón omitiendo la ceniza y la humedad.

Solución

Tomaremos como base de cálculo 100 kg de carbón porque entonces porcentaje = kilogramos.

$$\text{Base de cálculo} = 100 \text{ kg de carbón}$$

La suma de S + N + O + ceniza + agua es

$$2 + 1 + 6 + 11 + 3 = 23 \text{ kg}$$

Por tanto, C + H debe ser $100 - 23 = 77 \text{ kg}$.

Para determinar los kilogramos de C y H tenemos que escoger una nueva base de cálculo. ¿Es 77 kg satisfactoria? No. ¿Por qué? Porque la relación H/C se indica en términos de moles, no de peso (masa). En vez de ello, escogemos:

$$\text{Base de cálculo} = 100 \text{ kg mol de C + H}$$

Componente	Fracción molar	kg mol	Peso molecular	kg
H	$\frac{9}{1+9} = 0.90$	90	1.008	90.7
C	$\frac{1}{1+9} = 0.10$	10	12	120
Total		1.00	100	210.7

Por último, para volver a la base de cálculo original, tenemos

$$\text{H: } \frac{77 \text{ kg}}{210.7 \text{ kg total}} \times 90.7 \text{ kg H} = 33.15 \text{ kg H}$$

$$\text{C: } \frac{77 \text{ kg}}{210.7 \text{ kg total}} \times 120 \text{ kg H} = 43.85 \text{ kg C}$$

y podemos preparar una tabla que resuma los resultados con base en el carbón libre de cenizas y de agua.

Componente	kg	Fracción en peso
C	43.85	0.51
H	33.15	0.39
S	2	0.02
N	1	0.01
O	6	0.07
Total	86.0	1.00

EN RETROSPECTIVA

Formulamos tres preguntas que nos ayudan a escoger una base de cálculo y presentamos ejemplos de aplicaciones, así como la forma de cambiar de base de cálculo.

Ideas clave

La habilidad para escoger la base de cálculo que requiere el mínimo de pasos para resolver un problema sólo se adquiere con la práctica. Es posible adquirir rápidamente la experiencia necesaria si, al examinar todos los problemas ilustrados en el presente texto, primero se determina mentalmente cuál debe **ser** la base de cálculo y luego se compara con la base de cálculo **elejida** en el libro. Con este procedimiento no tardará en adquirir la aptitud para escoger una base de cálculo conveniente.

Términos clave

Base de cálculo (p. 38)

Selección de una base de cálculo (p. 38)

Cambio de base de cálculo (p. 40)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Cuáles son las tres preguntas que debemos hacer para escoger una base de cálculo?
2. ¿Qué bases de cálculo iniciales serían apropiadas para resolver los problemas 1.6, 1.11, 1.30 y 1.39?

Problema conceptual

1. Los sistemas de supresión de polvos utilizando agua son una forma efectiva y práctica de controlar el polvo y eliminar virtualmente el riesgo histórico de incendios y explosiones en los elevadores de granos. Los sistemas de seguridad basados en el uso de agua han producido elevadores más limpios, mejorado la atmósfera que deben respirar los trabajadores y reduciendo la emisión de polvo al ambiente que rodea a las instalaciones de almacenamiento. Sin embargo, algunos clientes se han quejado que la adición de agua al grano hace que el comprador pague demasiado por el grano. Los propietarios de elevadores argumentan que todos los embarques de grano incluyen inevitablemente un componente de peso en forma de humedad. La humedad se

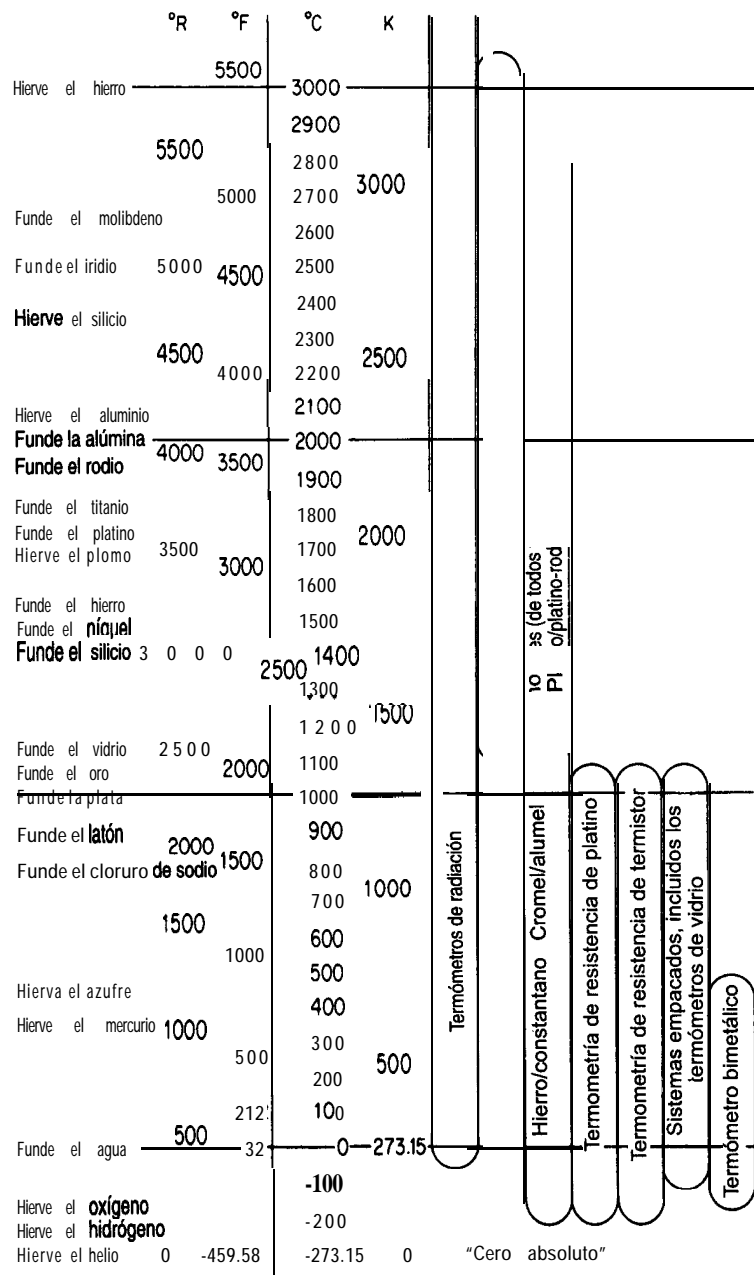


Figura 1.4 Los instrumentos para medir la temperatura abarcan el intervalo desde cerca del cero absoluto hasta más allá de 3000 K. El diagrama indica los métodos preferidos de instrumentación térmica para las distintas regiones de temperatura.

Las escalas de temperatura absolutas tienen su punto cero en la temperatura más baja que creemos puede existir. Como quizás sepas el lector, esta temperatura mínima se relaciona tanto con las leyes de los gases ideales como con las leyes de la termodinámica. La escala absoluta que se divide en unidades de grado del mismo tamaño que las de la escala Celsius (centígrado) se denomina escala ***kelvin***; la escala absoluta que corresponde a las unidades de grado Fahrenheit se denomina escala ***Rankine*** en honor de W. J. M. Rankine (1820-1872), un ingeniero escocés. Las relaciones entre la temperatura absoluta y la temperatura relativa se ilustran en la figura 1.5. Redondearemos el cero absoluto en la escala Rankine de **-459.67°F** a **-460°F**; de manera similar, **-273.15°C** se redondeará a **-273°C**. En la figura 1.5 se han redondeado todos los valores de temperaturas, pero es posible usar cifras más significativas. La temperatura de **0°C** y sus equivalentes se conocen como **condiciones estándar de temperatura**.

Es preciso reconocer que el grado unitario (esto es, la diferencia de temperatura **unitaria**) en la escala kelvin-Celsius no tiene el mismo tamaño que en la escala Rankine-Fahrenheit. Si $\Delta^{\circ}\text{F}$ representa la diferencia de temperatura unitaria en la escala Fahrenheit, $\Delta^{\circ}\text{R}$ la **dife-**

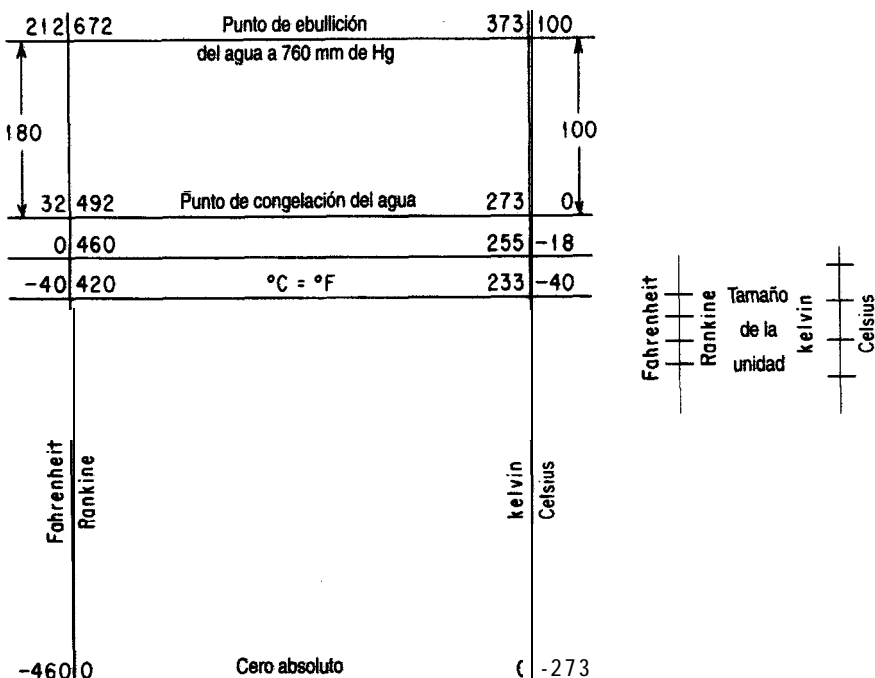


Figura 1.5 Escalas de temperatura.

rencia de temperatura unitaria en la escala Rankine, y $\Delta^{\circ}\text{C}$ y AK las unidades análogas en las otras dos escalas, hay que tener presente que

$$\Delta^{\circ}\text{F} = \Delta^{\circ}\text{R}$$

$$\Delta^{\circ}\text{C} = \text{AK}$$

Además, si consideramos que $\Delta^{\circ}\text{C}$ es más grande que $\Delta^{\circ}\text{F}$,

$$\frac{\Delta^{\circ}\text{C}}{\Delta^{\circ}\text{F}} = 1.8 \quad 0 \quad \Delta^{\circ}\text{C} = 1.8\Delta^{\circ}\text{F}$$

$$\frac{\text{AK}}{\Delta^{\circ}\text{R}} = 1.8 \quad 0 \quad \Delta\text{K} = 1.8\Delta^{\circ}\text{R}$$

Así pues, cuando citamos la temperatura de una sustancia estamos indicando el número de unidades de la escala de temperatura que ocurren (una enumeración de AT) medidas a partir del punto de referencia.

Desafortunadamente, el uso de los símbolos $\Delta^{\circ}\text{C}$, $\Delta^{\circ}\text{F}$, AK y $\Delta^{\circ}\text{R}$ no es estándar, y se suprime el símbolo A. Unos cuantos libros tratan de mantener la diferencia entre los grados de temperatura ($^{\circ}\text{C}$, $^{\circ}\text{F}$, etc.) y el grado unitario asignando a este último el simbolo C° , F° , etc., pero en la mayor parte de las publicaciones periódicas y los textos se usa el mismo símbolo para las dos cantidades. En consecuencia, **el significado correcto de los símbolos $^{\circ}\text{C}$, $^{\circ}\text{F}$, K y $^{\circ}\text{R}$, como la temperatura, o bien como la diferencia de temperatura unitaria, se debe inferir del contexto de la ecuación o enunciado que se está examinando.**

Si el lector no esta perfectamente familiarizado con la conversión de temperaturas, debe practicarla hasta que se convierta en una rutina. Muchas calculadoras y computadoras realizan las conversiones automáticamente, pero debemos tener presente que

$$T_{\text{R}} = T_{\text{F}} \left(\frac{1 \Delta^{\circ}\text{R}}{1 \Delta^{\circ}\text{F}} \right) + 460 \quad (1.6)$$

$$T_{\text{K}} = T_{\text{C}} \left(\frac{1 \Delta\text{K}}{1 \Delta^{\circ}\text{C}} \right) + 273 \quad (1.7)$$

Como las escalas de temperatura relativa no tienen el mismo cero, como puede verse en la figura 1.5, la relación entre $^{\circ}\text{F}$ y $^{\circ}\text{C}$ es

$$T_{\text{F}} - 32 = T_{\text{C}} \left(\frac{1.8 \Delta^{\circ}\text{F}}{1 \Delta^{\circ}\text{C}} \right) \quad (1.8)$$

EJEMPLO 1.18 Conversión de temperatura

Convierta 100°C a a) K, b) °F y c) °R.

Solución

$$\text{a)} \quad (100 + 273)^\circ\text{C} \frac{1}{1 \Delta^\circ\text{C}} = 373 \text{ K}$$

o, suprimiendo el símbolo A,

$$(100 + 273)^\circ\text{C} \frac{1 \text{ K}}{1^\circ\text{C}} = 373 \text{ K}$$

$$\text{b)} \quad (100^\circ\text{C}) \frac{1.8^\circ\text{F}}{1^\circ\text{C}} + 32^\circ\text{F} = 212^\circ\text{F}$$

$$\text{c)} \quad (212 + 460)^\circ\text{F} \frac{1^\circ\text{R}}{1^\circ\text{F}} = 672^\circ\text{R}$$

o bien

$$(373\text{K}) \frac{1.8^\circ\text{R}}{1 \text{ K}} = 672^\circ\text{R}$$

Tome nota de la supresión del símbolo Δ .

EJEMPLO 1.19 Conversión de temperatura

La conductividad térmica del aluminio a 32°F es 117 Btu/(h)(ft²)(°F/ft). Calcule el valor equivalente a 0°C en términos de Btu/(h)(ft²)(K/ft).

Solución

Como 32°F es lo mismo que 0°C, el valor ya está en la temperatura correcta. El símbolo “°F” en el denominador de la conductividad térmica realmente significa $\Delta^\circ\text{F}$, de modo que el valor equivalente es

$$\frac{117 \text{ (Btu)(ft)}}{(\text{h})(\text{ft}^2)(\Delta^\circ\text{F})} \left| \begin{array}{c} 1.8 \Delta^\circ\text{F} \\ 1 \Delta^\circ\text{C} \end{array} \right| \left| \begin{array}{c} 1 \Delta^\circ\text{C} \\ 1 \Delta \text{ K} \end{array} \right| = 211 \text{ Btu/(h)(ft}^2\text{)K/ft)$$

o bien, suprimiendo el símbolo A,

$$\frac{117 \text{ (Btu)(ft)}}{(\text{h})(\text{ft}^2)(^\circ\text{F})} \left| \begin{array}{c} 1.8 ^\circ\text{F} \\ 1 ^\circ\text{C} \end{array} \right| \left| \begin{array}{c} 1 ^\circ\text{C} \\ 1 \text{ K} \end{array} \right| = 211 \text{ Btu/(h)(ft}^2\text{)(K/ft)}$$

EJEMPLO 1.20 Conversión de temperatura

La capacidad calorífica del ácido **sulfúrico** dada en **un** manual tiene las unidades $J/(g \text{ mol})(^\circ\text{C})$ y está dada por la relación

$$\text{capacidad calorífica} = 139.1 + 1.56 \times 10^{-1} T$$

Donde T se expresa en $^\circ\text{C}$. Modifique la fórmula de modo que la expresión resultante tenga asociadas las unidades de **Btu/(lb mol)(^\circ\text{R})** y T esté en $^\circ\text{R}$.

Solución

Las unidades de $^\circ\text{C}$ en el denominador de la capacidad calorífica son A $^\circ\text{C}$, en tanto que las unidades de T son $^\circ\text{C}$. Primero, sustituimos la relación apropiada en la fórmula para convertir T en $^\circ\text{C}$ a $T_{^\circ\text{R}}$ $^\circ\text{R}$, y luego convertimos las unidades de la expresión resultante en las solicitadas.

$$\begin{aligned} \text{Capacidad calórica} &= \left\{ 139.1 + 1.56 \times 10^{-1} \left[(T_{^\circ\text{R}} - 460 - 32) \frac{1}{1.8} \right] \right\} \frac{1}{(\text{g mol})(^\circ\text{C})} \\ &\times \left| \begin{array}{c|c|c} 1 \text{ Btu} & 454 \text{ g mol} & 1^\circ\text{C} \\ \hline 1055 \text{ J} & 1 \text{ lb mol} & 1.8^\circ\text{R} \end{array} \right| = 23.06 + 2.07 \times 10^{-2} T_{^\circ\text{R}} \end{aligned}$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección distinguimos entre las escalas de temperatura absolutas y relativas. Los ejemplos de conversión de una escala a otra, **así** como las aplicaciones, indican la necesidad de ser cautelosos al aplicar el mismo símbolo ($^\circ\text{F}$, $^\circ\text{C}$, $^\circ\text{R}$, K) tanto a la unidad de temperatura como a la enumeración de las unidades relativa a un punto de referencia.

Ideas clave

1. La temperatura es **una** medida del estado térmico de una sustancia.
2. Los ingenieros usan escalas de temperatura **tanto** absolutas ($^\circ\text{R}$, K) como relativas ($^\circ\text{C}$, $^\circ\text{F}$).
3. La **conversión** de una escala a otra sigue siendo necesaria porque todavía no hay una escala que goce de aceptación **universal**.
4. El grado unitario se representa con el mismo símbolo que la temperatura respectiva (AT es $^\circ\text{C}$, $\Delta^\circ\text{F}$ es $^\circ\text{F}$, AK es K y $\Delta^\circ\text{R}$ es $^\circ\text{R}$), de modo que hay que tener mucho cuidado al convertir temperaturas y unidades expresadas como "por grado".

Términos claveCondiciones **estándar** (p. 44)

Grado Rankine (p. 42)

Conversión de temperatura (p. 45)

Grado unitario (p. 45)

Grado Celsius, °C (p. 42)

Kelvin, K (p. 42)

Grado Fahrenheit, °F (p. 42)

Temperatura (p. 42)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Cuáles son los puntos de referencia de las escalas a) Celsius y b) Fahrenheit?
2. ¿Cómo se convierte una diferencia de temperatura, A, de Fahrenheit a Celsius?
3. ¿La diferencia de temperatura unitaria $\Delta^{\circ}\text{C}$ es un intervalo mayor que $\Delta^{\circ}\text{F}$? ¿ 10°C es más alto que 10°F ?
4. Según el apéndice E, la capacidad calorífica del azufre es $C_p = 15.2 + 2.68T$, donde C_p está en $\text{J}/(\text{g mol})(\text{K})$ y T es en K. Convierta C_p a $\text{cal}/(\text{g mol})(^{\circ}\text{F})$, con T en °F.
5. Complete la siguiente tabla con las temperaturas equivalentes apropiadas:

°C	°F	K	°R
<u>-40.0</u>	<u>77.0</u>	<u>—</u>	<u>—</u>
<u>—</u>	<u>—</u>	<u>698</u>	<u>—</u>
<u>—</u>	<u>—</u>	<u>—</u>	<u>69.8</u>

6. Suponga que recibe un tubo parcialmente lleno con un líquido desconocido y se le pide calibrar una escala sobre el tubo en °C. ¿Cómo procedería?
7. Conteste las siguientes preguntas:
 - a) En relación con el cero absoluto, ¿cuál temperatura está más alta, 1 °C o 1 °F?
 - b) En relación con 0°C, ¿cuál temperatura está más alta, 1 °C o 1 °F?
 - c) ¿Qué es mayor, 1 Δ°C o 1 Δ°F?

Problemas conceptuales

1. Al leer un informe sobre el transbordador espacial se topa con la afirmación “la temperatura máxima durante el reingreso es de 1482.2°C”. ¿Cuántas cifras significativas piensa usted que están representadas en esta temperatura?
2. ¿Qué dispositivos para la medición de temperatura recomendaría usted para realizar las siguientes mediciones?
 - a) Temperatura de descomposición térmica del aceite de pizarra bituminosa (300 a 500°C)
 - b) Temperatura del aire en el exterior de su casa (-20 a 30°C)
 - c) Temperatura dentro de un aparato para deshidratar por congelación (-100 a 0°C)
 - d) Temperatura de la flama de un mechero Bunsen (2000 a 2500°C)
3. Una torre de vacío que se usa para procesar petróleo residual experimenta una coquización (formación de carbono) severa en su interior cuando llueve. La coquización ocurre cuando la temperatura del fluido es excesiva. La temperatura de los residuos entrantes se controla mediante un registrador-controlador de temperatura (TRC) conectado a un termopar que se inserta en un termopozo de la tubería que introduce el residuo a la columna. El TRC estaba operando a

700°F, en tanto que el interior de la columna estaba a 740°C (demasiado caliente). ¿Cuál puede ser el problema?

Preguntas para análisis

1. En el libro de Eric Rogers (*Physics for the Inquiring Mind*, Princeton, NJ, Princeton University Press, 1960), la temperatura se **define** como: “qué tan caliente está una cosa, medido en alguna escala definida”. ¿Es correcto esto? ¿Cómo definiría usted la temperatura?
2. En las escalas kelvin o Rankine (temperatura absoluta), la relación que se emplea para la temperatura es $T = n\Delta T$, donde AT es el valor de la temperatura unitaria y n es el número de unidades enumeradas. Cuando n = 0, T = 0. Supongamos que la temperatura se define mediante la relación $\ln(T) = n\Delta T$. ¿Existe T = 0? ¿Qué implica n = 0? ¿Existe el equivalente de 0 kelvin?

1.6 PRESIÓN

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir la presión, la presión atmosférica, la presión barométrica, la presión estándar y el vacío.
2. Explicar la presencia entre presión absoluta y presión relativa (manométrica).
3. Citar cuatro formas de medir la presión.
4. Convertir una presión manométrica en absoluta y viceversa.
5. Convertir una presión de un conjunto de unidades a otro, incluidos kPa, mm Hg, pulg H_2O , atm, pulg Hg y psi empleando la atmósfera estándar o la relación de densidades de líquidos.
6. Calcular la presión a partir de la densidad y la altura de una columna de fluido.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección repasaremos las diversas medidas de la presión, tanto relativas como absolutas, e ilustraremos la conversión de un conjunto de unidades de presión a otro.

CONCEPTOS PRINCIPALES

La presión se define como “fuerza normal por unidad de área”. Examine la figura 1.6. La atmósfera **ejerce** una presión sobre la parte superior del cilindro de agua, y el agua misma ejerce presión sobre la base del cilindro.

La presión en el fondo de la columna **estática** (sin movimiento) de agua ejercida sobre la superficie inferior es

$$p = \frac{F}{A} = \rho gh + p_0 \quad (1.9)$$

donde p = presión en el fondo de la columna de fluido

F = fuerza

A = área

ρ = densidad del fluido

g = aceleración debida a la gravedad

h = altura de la columna de fluido

p_0 = presión en la parte superior de la columna de fluido

Supongamos que el cilindro de fluido de la figura 1.6 es una columna de mercurio que tiene un área de 1 cm² y 50 cm de altura. De la tabla D. 1 obtenemos que el p.e.r. a 20°C, y por tanto la densidad del Hg, es 13.55 g/cm³. Por tanto, la fuerza ejercida exclusivamente por el mercurio sobre la sección de 1 cm² de la superficie inferior es

$$F = \frac{13.55 \text{ g}}{\text{cm}^3} \left| \frac{980 \text{ cm}}{\text{s}^2} \right| \left| \frac{50 \text{ cm}}{1 \text{ cm}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kg}}{1000 \text{ g}} \right| \left| \frac{1 \text{ m}}{100 \text{ cm}} \right| \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ (kg)(m)}} \right|$$

$$= 6.64 \text{ N}$$

La presión sobre la sección de la superficie inferior cubierta por el mercurio es la fuerza por área del mercurio **más** la presión de la atmósfera.

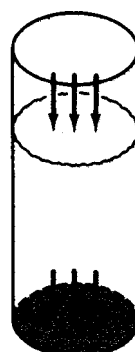


Figura 1.6 La presión es la fuerza normal por unidad de área. Las flechas muestran la fuerza ejercida sobre las áreas respectivas.

$$p = \frac{6.64 \text{ N}}{1 \text{ cm}^2} \left(\frac{100 \text{ cm}}{1 \text{ m}} \right)^2 \left(\frac{1}{(1 \text{ N})} \frac{\text{m}^2}{\text{Pa}} \right) \frac{1 \text{ kPa}}{1000 \text{ Pa}} + p_0$$

Si hubiéramos comenzado con las unidades del sistema estadounidense, la presión se hubiera calculado como (la densidad del mercurio es de $(13.55)(62.4) \text{ lb}_m/\text{ft}^3$)

$$p = \frac{845.5 \frac{\text{lb}_m}{\text{ft}^3}}{1 \frac{\text{ft}^3}{\text{s}^2}} \left(\frac{32.2 \frac{\text{ft}}{\text{s}^2}}{1 \frac{\text{pulg}}{\text{cm}}} \right) \left(\frac{50 \frac{\text{cm}}{\text{pulg}}}{2.54 \frac{\text{cm}}{\text{pulg}}} \right) \frac{1 \frac{\text{ft}}{\text{pulg}}}{2 \frac{32.174(\text{ft})(\text{lb}_m)}{(\text{s})^2 (\text{lb}_f)}} + p_0$$

$$= 1388 \frac{\text{lb}_f}{\text{ft}^2} + p_0$$

En ingeniería, a una columna de líquido suele llamársele **cabeza del líquido**, y la cabeza se refiere a la altura de la columna. Así, la presión de la columna de mercurio se podría expresar simplemente como 50 cm Hg, y la presión sobre la superficie inferior de la columna sería de $50 \text{ cm Hg} + p_0$ (en cm de Hg).

Las presiones, al igual que las temperaturas, se pueden expresar en escalas tanto absolutas como relativas. **El hecho de que un dispositivo para medir la presión mida la presión absoluta o la relativa depende de la naturaleza del instrumento medidor.** Por ejemplo, un manómetro de extremo abierto (Fig. 1.7a) mediría una presión relativa (presión manométrica), ya que la referencia es la presión de la atmósfera sobre el extremo abierto del manómetro. Por otro lado, si cerramos el extremo del manómetro (Fig. 1.7b) y creamos un vacío en el extremo estaremos midiendo contra un vacío perfecto, o contra

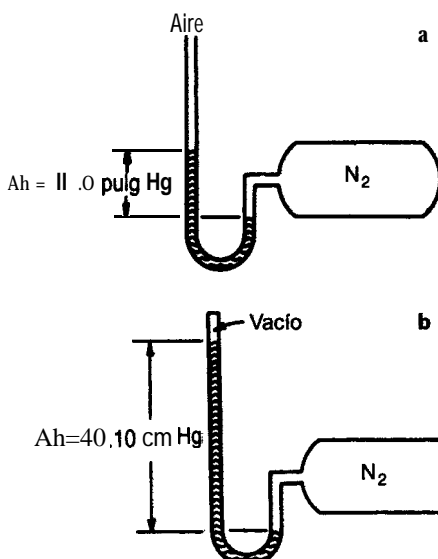


Figura 1.7 a) Manómetro de extremo abierto que indica una presión superior a la atmosférica. b) Manómetro de presión absoluta.

“ausencia de presión”; p_0 de la ecuación (1.9) será cero. Esta medición se denomina **presión absoluta**. Como la presión absoluta se basa en un vacío perfecto, es decir, un punto de referencia que no cambia con el lugar, la temperatura, el clima u otros factores, la presión absoluta establece un valor preciso e invariable que se puede identificar fácilmente. Así pues, el punto cero de una escala de presión absoluta corresponde a un vacío perfecto, en tanto que el punto cero de una escala de presión relativa por lo regular corresponde a la presión del aire que nos rodea en todo momento y, como ya sabe el lector, ésta varía ligeramente.

Si se toma una lectura con una columna de mercurio como se ilustra en la figura 1.8, con el recipiente abierto a la atmósfera, el dispositivo se llama *barómetro*, y la lectura de la presión atmosférica recibe el nombre de **presión barométrica**.

En todos los dispositivos para medir la presión representados en las figuras 1.7 y 1.8 el fluido está en equilibrio; es decir, se alcanza un estado de balance hidrostático en el que el fluido del manómetro se estabiliza, y la presión ejercida sobre el fondo del tubo en “U” en la parte del tubo abierta a la atmósfera o al vacío contrarresta exactamente la presión ejercida sobre el fondo del tubo en “U” en la parte del tubo conectada al tanque de N. El agua y el mercurio son fluidos indicadores que se usan comúnmente en los manómetros, de modo que las lecturas se pueden expresar en “centímetros o pulgadas de agua”, “(centímetros o pulgadas de mercurio”, etc. (En los cálculos ordinarios de ingeniería, al hacer mediciones de presión ignoramos la presión de vapor del mercurio y los cambios en la densidad de este líquido debidos a cambios en la temperatura.)

Otro tipo de dispositivo medidor común es el *manómetro de Bourdon* visual (Fig. 1.9), que normalmente (pero no siempre) indica una presión de cero cuando está abierto a la atmósfera. El elemento sensor de presión del manómetro de Bourdon es un tubo metálico delgado con sección transversal elíptica cerrado en un extremo y doblado para formar un arco. Conforme se incrementa la presión en el extremo abierto del tubo, éste trata de enderezarse, y su movimiento se convierte por medio de engranes y palancas en el movimiento de un puntero sobre una carátula. La figura 1.10 indica los intervalos de presión de los distintos dispositivos medidores de presión.

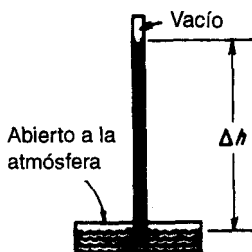


Figura 1.8 Un barómetro.

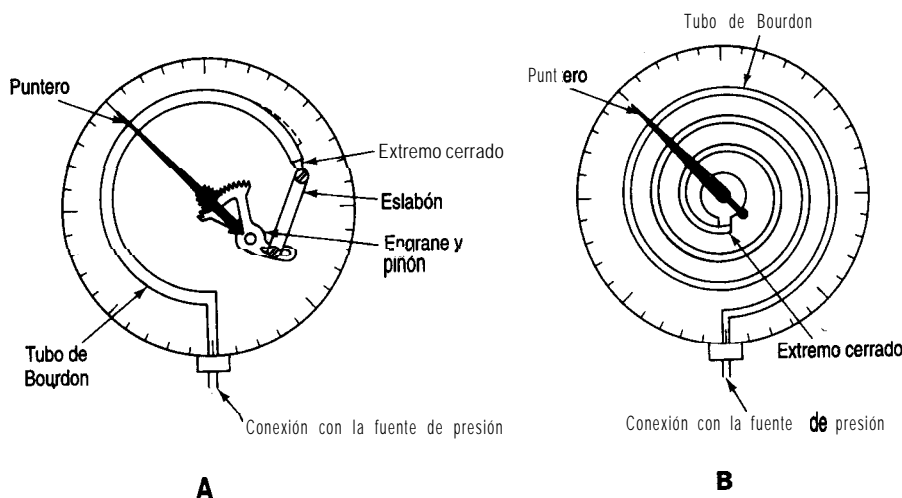


Figura 1.9 Dispositivos de manómetro de Bourdon para medir la presión. a) Bourdon "C"; b) Bourdon espiral.

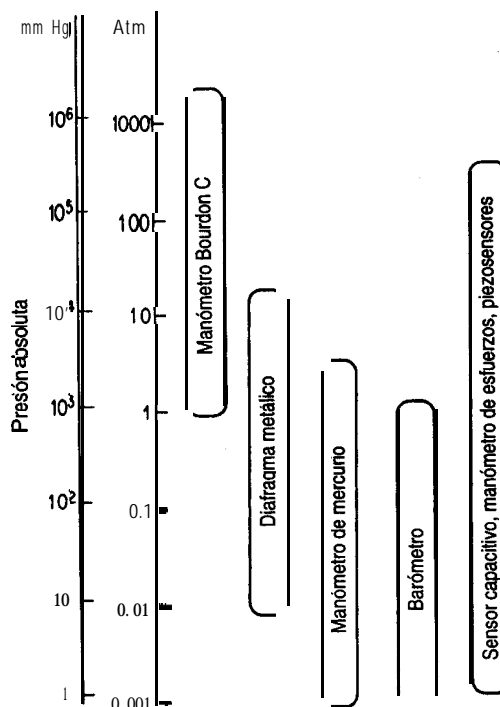


Figura 1.10 Intervalos de aplicación de los dispositivos para medir la presión.

Otro término que se aplica al medir la presión, y que se ilustra en la figura 1.11, es el **vacío**. De hecho, cuando medimos la presión como “pulgadas de mercurio de vacío” invertimos la dirección de medición acostumbrada y medimos desde la presión barométrica hacia la presión absoluta cero, en cuyo caso un perfecto vacío sería la medida de vacío más alta que pudiera obtenerse. El sistema de medición de la presión de vacío se usa comúnmente en los aparatos que trabajan a presiones menores que la atmosférica, como un evaporador de vacío o un filtro de vacío. Las presiones que sólo están un poco por debajo de la presión barométrica a veces pueden expresarse como una “succión” en pulgadas de agua; como, por ejemplo, en el suministro de aire a un horno o a una torre de enfriamiento por agua.

Siempre debemos tener presente que **el punto de referencia o el punto cero de las escalas de presión relativa no es constante**. La relación entre la presión absoluta y la relativa está dada por la siguiente expresión:

$$\text{presión manométrica} + \text{presión barométrica} = \text{presión absoluta} \quad (1.10)$$

Examine la figura 1.12.

		Libras por pulgada cuadrada		Pulgadas de mercurio		Pascales, newtons por metrocuadrado	
5.0	19.3	Presión superior a la atmosférica	39.3	10.2		0.34×10^5	1.33×10^5
0.4	14.7	Presión estándar	29.92	0.82		0.028×10^5	1.013×10^5
0.0	14.3	Presión barométrica	29.1	0.0	0.00	0.985 $\times 10^5$	
-2.45	11.85	Presión inferior a la atmosférica	24.1	-5.0	5.0	0.17×10^5	0.82×10^5
Presión manométrica		Presión absoluta		Presión absoluta		Presión manométrica	
-14.3	0.0	vacio	perfecto	0	-29.1	29.1	-0.985×10^5
							0.00

Figura 1.11 Comparaciones de presión con una lectura de barómetro de 29.1 pulg.

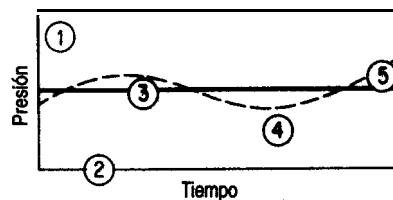


Figura 1.12 Terminología de presión. La atmósfera **estándar** se indica con la línea horizontal gruesa. La línea interrumpida **ilustra** la presión atmosférica (barométrica) que cambia con el tiempo. El punto **(1)** de la figura corresponde a una presión de 19.3 psi referida a un vacío completo, o de 5 psi referida a la presión barométrica; **(2)**, es el vacío completo; **(3)** representa la atmósfera estándar, y **(4)** ilustra una presión relativa negativa o una presión menor que la atmosférica. Este tipo de **medición** se describe en el texto como una **medición** de vacío. El punto **(5)** también indica una medición de vacío, pero ésta equivale a una presión absoluta superior a la atmósfera **estándar**.

En lo que toca a las unidades de presión, la figura 1.11 muestra tres sistemas comunes: libras (fuerza) por pulgada cuadrada (psi), pulgadas de mercurio (pulg Hg) y pascales. Las libras por pulgada cuadrada absolutas normalmente se abrevian “psia”, en tanto que “psig” se refiere a “libras por pulgada cuadrada manométricas” (*pounds per square inch gauge*). En el caso de las demás unidades, se debe tener cuidado de especificar claramente si son manométricas o absolutas; por ejemplo, indique “300 kPa absoluta” o “12 cm Hg manométrica”. Hay otros sistemas para expresar la presión; de hecho, el lector descubrirá que hay tantas unidades de presión distintas como formas de medir la presión. Entre los sistemas de uso más común están:

- 1) Milímetros de mercurio (mm Hg)
- 2) Pies de agua (ft H₂O)
- 3) Atmósferas (atm)
- 4) Bares (bar): 100 kPa = 1 bar
- 5) Kilogramos (fuerza) por centímetro cuadrado (kg/cm²), una medida común pero teóricamente prohibida en el SI.⁴

Nunca debemos confundir la atmósfera **estándar** con la presión atmosférica. La atmósfera **estándar** se **define** como la presión (en un campo gravitacional estándar) equivalente a 1 atm o 760 mm Hg a 0°C u otro valor equivalente, en tanto que la presión atmosférica es variable y debe obtenerse de un barómetro cada vez que se necesita. Es posible que

⁴Aunque la unidad de presión en el SI es el **pascal**, es común encontrar presiones expresadas en unidades de kg/cm² (o sea, kg_f/cm²), mismas que deben multiplicarse por ,

$$9.80 \times 10^4 \left(\frac{(\text{kg}_m)(\text{m})}{(\text{kg}_f)(\text{s}^2)} \right) \left(\frac{\text{cm}^2}{\text{m}^2} \right) \text{ para obtener pascales}$$

la atmósfera estándar no sea igual a la presión barométrica en ningún lugar del mundo, excepto quizás al nivel del mar en ciertos días, pero resulta extremadamente útil para convertir de un sistema de medición de la presión a otro (y para otras cosas que consideraremos más adelante). En un problema, si no le dan la presión barométrica, por lo regular usted *supone* que la presión barométrica es igual a la atmósfera estándar, pero esta suposición no deja de ser una mera suposición.

Expresada en diversas unidades, la *atmósfera estándar* es igual a

1.000	atmósferas (atm)
33.91	pies de agua (ft H ₂ O)
14.7	(14.696, en términos más exactos) libras por pulgada cuadrada absolutas (psia)
29.92	(29.92 1, en términos más exactos) pulgadas de mercurio (pulg Hg)
760.0	milímetros de mercurio (mm Hg)
1.013×10^5	pascales (Pa) o newtons por metro cuadrado (N/m ²); o 101.3 kPa

Es fácil convertir de un conjunto de unidades de presión a otro empleando pares de atmósferas estándar como factores de conversión, como se hace en seguida para convertir 25 psia a pulgadas de mercurio y kPa empleando relaciones de la atmósfera estándar para efectuar las conversiones:

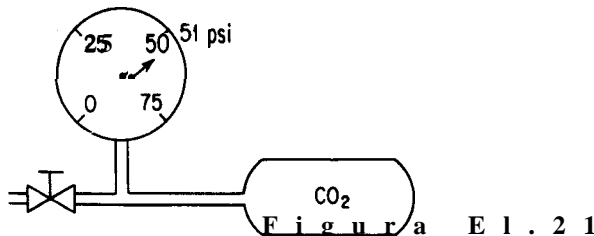
$$\frac{35 \text{ psia}}{14.7 \text{ psia}} \left| \begin{array}{c} 29.92 \text{ pulg Hg} \\ \hline 14.7 \text{ psia} \end{array} \right. = 71.24 \text{ pulg Hg}$$

una identidad

$$\frac{35 \text{ psia}}{14.7 \text{ psia}} \left| \begin{array}{c} 101.3 \text{ kPa} \\ \hline 14.7 \text{ psia} \end{array} \right. = 241 \text{ kPa}$$

EJEMPLO 1.21 Conversión de presión

El medidor de presión de un tanque de CO₂, que se usa para llenar botellas de agua gaseosa presenta una lectura de 51.0 psi. Al mismo tiempo, el barómetro indica 28.0 pulg Hg. ¿Cuál es la presión absoluta dentro del tanque en psia? Véase la figura El .2 1.



Solución

El medidor de presión (manómetro) está indicando psig, no psia. De la ecuación (1.10), la presión absoluta es la suma de la presión manométrica y la presión atmosférica (barométrica) expresadas en las mismas unidades. Cambiaremos la presión atmosférica a psia.

Base de cálculo: Presión barométrica = 28.0 pulg Hg

$$\text{presión atmosférica} = \frac{28.0 \text{ pulg Hg}}{29.92 \text{ pulg Hg}} | \frac{14.7 \text{ psia}}{33.91 \text{ ft H}_2\text{O}} = 13.76 \text{ psia}$$

La presión absoluta en el tanque es

$$51.0 + 13.76 = 64.8 \text{ psia}$$

EJEMPLO 1.22 Conversión de presión

El aire fluye por un **ducto** sometido a una succión de 4.0 cm H₂O. El barómetro indica que la presión atmosférica es de 730 mm Hg. ¿Cuál es la presión absoluta del gas en pulgadas de mercurio? Véase la figura E1.22.

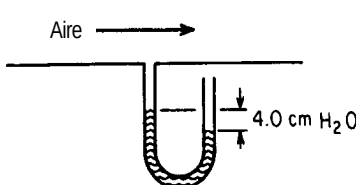


Figura E1.22

Solución

Podemos ignorar la densidad del gas que está sobre el fluido del manómetro. Es preciso emplear unidades consistentes en los cálculos, y en este caso parece que las unidades más convenientes son pulgadas de mercurio.

Base de cálculo: 730 mm Hg

$$\text{presión atmosférica} = \frac{730 \text{ mm Hg}}{760 \text{ mm Hg}} | \frac{129.92 \text{ pulg Hg}}{33.91 \text{ ft H}_2\text{O}} = 28.7 \text{ pulg Hg}$$

Base de cálculo: succión de 4.0 cm H₂O (bajo presión atmosférica)

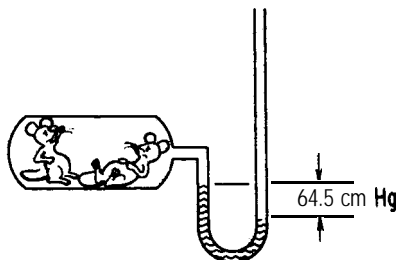
$$\frac{4.0 \text{ cm H}_2\text{O}}{2.54 \text{ cm}} | \frac{1 \text{ pulg}}{12 \text{ pulg}} | \frac{1 \text{ ft}}{33.91 \text{ ft H}_2\text{O}} | \frac{29.92 \text{ pulg Hg}}{14.7 \text{ psia}} = 0.12 \text{ pulg Hg}$$

Puesto que la lectura es una succión de 4.0 cm H₂O (bajo presión atmosférica), la lectura absoluta en unidades uniformes es

$$28.7 - 0.12 = 28.6 \text{ pulg Hg absoluta}$$

EJEMPLO 1.23 Lectura de presión de vacío

Los animales pequeños, como los ratones, pueden vivir a presiones reducidas de hasta 20 kPa (aunque incómodos). En un experimento, un manómetro de mercurio se conecta a un tanque como se muestra en la figura El.23 e indica una lectura de 64.5 cm Hg, mientras que el barómetro indica 100 kPa. ¿Sobrevivirán los ratones?

**Figura El.23****Solución**

Base de cálculo: 64.5 cm Hg *por debajo* de la presión atmosférica

Ignoramos las correcciones de la densidad del mercurio debido a la temperatura y también la densidad del gas que está sobre el fluido del manómetro. Entonces, como la lectura **de vacío** del tanque es 64.5 cm por debajo de la presión atmosférica, la presión absoluta del tanque será

$$100 \text{ kPa} - \frac{64.5 \text{ cm Hg}}{76.0 \text{ cm Hg}} = 100 - 86 = 14 \text{ kPa} \text{ absoluta}$$

Lo mas probable es que los ratones no sobrevivan.

Hasta ahora, en los ejemplos hemos ignorado el gas que está sobre el fluido en el tubo del manómetro. ¿Es correcto este proceder? Examine la figura 1.13, que ilustra un manómetro en el que intervienen tres fluidos. Cuando las columnas de fluidos están en equilibrio (*¡pueden* tardar algún tiempo!), la relación entre ρ_1 , ρ_2 y las alturas de las distintas columnas de fluidos es

$$p_1 + \rho_1 d_1 g = p_2 + \rho_2 g d_2 + \rho_3 g d_3 \quad (1.11)$$

El nivel del fluido 2 debajo de d_1 es igual al nivel del fluido 2 debajo de d_2 , y sirve como nivel de referencia. Podríamos introducir en ambos miembros de la ecuación (1.11) el término $\rho_2 g d_3$, donde d_3 es la distancia desde d_1 o d_2 hasta el fondo del manómetro, y la ecuación seguiría siendo válida.

En el caso en que $p_3 = \rho g d_3$, ¿podría usted demostrar que la expresión del manómetro se reduce a

$$p_1 - p_2 = (\rho_2 - \rho) g d_2 \quad (1.12)$$

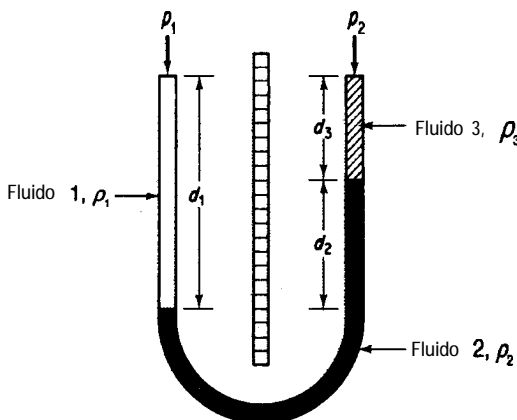


Figura 1.13 Manómetro con tres fluidos.

Por último, supongamos que los fluidos 1 y 3 son gases. ¿Podemos ignorar la densidad de los gases relativa a la densidad del fluido manométrico? ¿Para qué tipo de fluidos?

EJEMPLO 1.24 Cálculo de diferencias de presión

Al medir el flujo de fluidos en una tubería, se puede utilizar un manómetro diferencial como el que se muestra en la figura E1.24 para determinar la diferencia de presión a través de una placa con un orificio. La tasa de flujo se puede calibrar empleando la caída de presión observada. Calcule la caída de presión $p_1 - p_2$ en pascales para el manómetro de la figura E1.24.

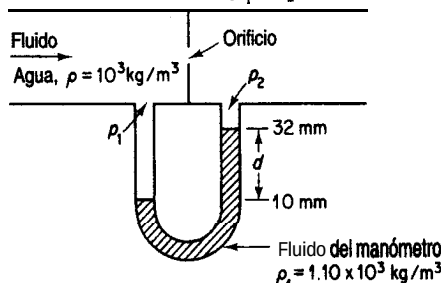


Figura E1.24

Solución

En este problema no podemos ignorar la densidad del agua sobre el fluido del manómetro. Aplicaremos la ecuación 1.12, ya que las densidades de los fluidos que están sobre el fluido del manómetro son iguales.

$$\begin{aligned}
 p_1 - p_2 &= (\rho_f - \rho)gd \\
 &= \frac{(1.10 - 1.00)10^3 \text{ kg}}{\text{m}^3} \mid \frac{9.807 \text{ m}}{\text{s}^2} \mid \frac{(22)(10^{-3})\text{m}}{1 \text{ (N)}(\text{s}^2)} \mid \frac{1 \text{ (Pa)}(\text{m}^2)}{(\text{kg})(\text{m})} \mid \frac{1 \text{ (N)}}{1 \text{ (N)}}
 \end{aligned}$$

$$= 21.6 \text{ Pa}$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección definimos la presión, describimos algunas de las formas de medirla y explicamos cómo convertir de un conjunto de unidades de presión a otro valiéndonos de la atmósfera estándar. También subrayamos la diferencia entre la atmósfera estándar y la presión atmosférica.

Ideas clave

1. La presión es la fuerza por unidad de área.
2. La presión atmosférica (barométrica) es la presión del aire que nos rodea, y cambia de un día a otro.
3. La atmósfera estándar es una atmósfera de referencia constante igual a 1 .000 atmósfera o presiones equivalentes en otras unidades.
4. La presión absoluta se mide con relación al vacío.
5. La presión manométrica (**relativa**) se mide a partir de la presión atmosférica y hacia arriba.
6. El vacío y las presiones de succión se miden a partir de la presión atmosférica y hacia abajo.
7. Podemos convertir de un conjunto de mediciones de presión a otro empleando la atmósfera estándar.
8. Un manómetro mide una diferencia de presión en términos de la altura de los fluidos en el tubo del manómetro.

Términos clave

Atmósfera estándar (p. 55)	Presión absoluta (p. 5 1)
Diferencia de presión (p. 59)	Presión barométrica (p. 52)
Manómetro (p. 51)	Presión manométrica (p. 5 1)
Manómetro de Bourdon (p. 53)	Presión relativa (p. 5 1)
Presión (p. 49)	Vacio (p. 54)

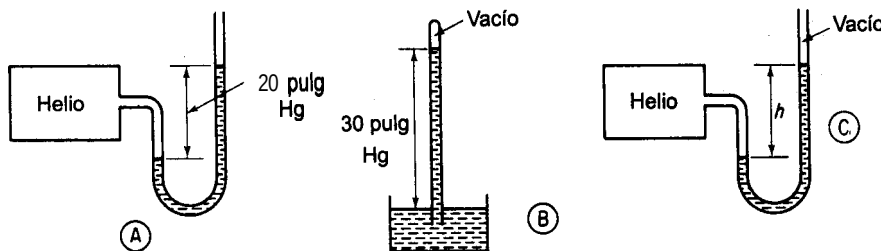
Ecuaciones clave

$$\begin{array}{ll} (1.9) & (1.11) \\ (1.10) & \end{array}$$

Prueba de autoevaluación

1. Escriba la ecuación para convertir la presión manométrica en presión absoluta.
2. Enumere los valores y unidades de la atmósfera estándar con seis métodos distintos de medir la presión.
3. Especifique la ecuación para convertir presión de vacío en presión absoluta.

4. Convierta una presión de 800 mm Hg a las siguientes unidades:
- psia
 - kPa
 - atm
 - d) ft H₂O**
5. En el texto se mencionan cinco tipos de presión: atmosférica, barométrica, manométrica, absoluta y de vacío.
- ¿Qué tipo de presión se mide en la figura A?
 - ¿Qué tipo de presión se mide en la figura B?
 - ¿Cuál sería la lectura en la figura C suponiendo que la presión y la temperatura dentro y fuera del tanque de helio son las mismas que en las partes a) y b)?



6. Un evaporador indica una lectura de 40 kPa de vacío. ¿Cuál es la presión absoluta en el evaporador en kilopascales?
7. Indique si son verdaderas (V) o falsas (F) las siguientes afirmaciones.
- Fluye aire por una tubería y un manómetro de mercurio instalado como en la figura E 1.24 indica una presión diferencial de 14.2 mm Hg. Se puede ignorar el efecto de la densidad del aire sobre la altura de las columnas de mercurio.
 - Si se reduce la presión de He en un 10% en la figura A la longitud de la columna de Hg no disminuirá en un 10%.

Problemas conceptuales

- Un truco de ilusionismo consiste en llenar un vaso con agua, colocar una hoja de papel sobre el vaso de manera que lo cubra por completo y sostener el papel en su lugar mientras el vaso se invierte 180°. Al dejar de sostener el papel, ¡no se derrama el agua! Muchos libros indican que el vaso debe estar completamente lleno de agua y sin burbujas de aire, y señalan que la presión exterior del aire se opone al peso del agua que está dentro del vaso invertido. Sin embargo, el experimento funciona igual con un vaso lleno a medias. El truco no funciona si en vez de una hoja de papel se usa una hoja de vidrio. ¿Puede usted explicar esto?
- Un tanque de almacenamiento grande estaba lleno a la mitad con un líquido inflamable muy soluble en agua. El techo del tanque requería mantenimiento y, como para ello había que soldar, el capataz conectó al tubo de ventilación de la parte superior del tanque (en la que había un

detenedor de flama) una manguera flexible e insertó el extremo de la manguera en el fondo de un barril de agua colocado sobre el suelo, con el fin de captar los vapores que pudieran escapar. Cuando se vació el tanque, el agua subió por la manguera y las paredes del tanque se colapsaron hacia adentro. ¿Cuál fue el error en este incidente?

3. ¿Puede existir una presión más baja que la del vacío completo?
4. Si se llena un vaso de espuma de poliuretano con agua y se hace un agujero en un costado, empieza a salir agua. Sin embargo, si tapamos el agujero con un dedo y luego dejamos caer el vaso desde cierta altura, no sale agua. ¿Por qué?

Preguntas para análisis

1. Las válvulas de alivio protegen contra presiones excesivas en las tuberías y equipos de proceso. La sobrepresión puede ocurrir por una falla del equipo durante el proceso, un incendio o error humano. Es preciso escoger una válvula del tamaño correcto para las situaciones previsibles y ajustar el resorte a una presión de alivio apropiada. Se proponen dos válvulas distintas para una tubería, mismas que se ilustran en la figura PA1.6-1. ¿Cuál recomendaría usted que se usara?

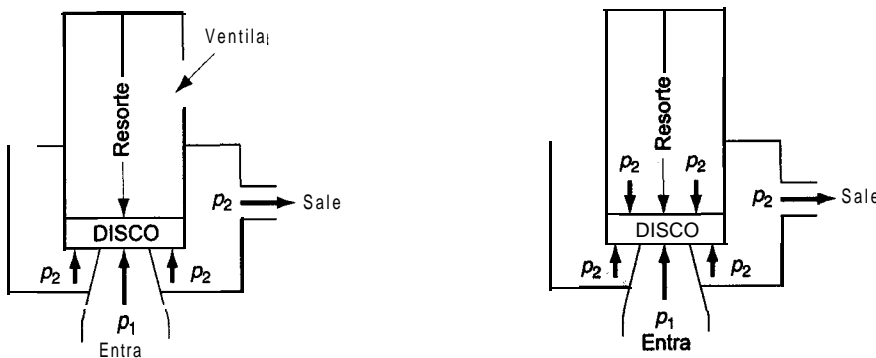


Figura PA1.6-1

2. Forme un grupo de estudio para investigar la posibilidad de poner a flote el **Titanic**. El misterio del naufragio y los intentos por ponerlo a flote han sido tema de libros (*A Night to Remember*), películas (*Raising the Titanic*) y revistas como el *National Geographic*. Realice una investigación bibliográfica para obtener los datos básicos (4000 m de profundidad, peso original de 4.86 x 108 N, la densidad del agua de mar, etc.). Prepare un informe con lo siguiente:
 - a) Un resumen ejecutivo, incluida una estimación de factibilidad.
 - b) El método o métodos propuestos para subir el barco.
 - c) Una lista de pasos por ejecutar para subir el barco.
 - d) Una lista del equipo requerido (incluya los costos si es posible).
 - e) Un plan de tiempos para todo el proyecto (incluidas la obtención del equipo y la contratación del personal).

- f) Una lista de 1) todas las suposiciones hechas y 2) los problemas que podrían surgir y para los cuales no se conoce la respuesta.
- g) En un apéndice, muestre todos los cálculos realizados y cite las referencias utilizadas.

1.7

LA ECUACIÓN QUÍMICA Y LA ESTEQUIOMETRÍA

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Escribir y balancear ecuaciones de reacciones químicas.
2. Conocer los productos de reacciones comunes, dados los reactivos.
3. Calcular las cantidades estequiométricas de los reactivos y productos, dada la reacción química.
4. Definir reactivo en exceso, reactivo limitante, conversión, grado de conversión, selectividad y rendimiento en una reacción.
5. Identificar los reactivos limitante y en exceso y calcular el porcentaje de exceso de los reactivos, el porcentaje de conversión, el porcentaje de conversión y el rendimiento para una reacción química en la que los reactivos no están en proporciones estequiométricas.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección repasaremos algunos conceptos relacionados con las reacciones químicas y definiremos y aplicaremos varios términos asociados a las reacciones completas e incompletas.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Como ya sabe el lector, la ecuación química proporciona información tanto cuantitativa como cualitativa indispensable para calcular las cantidades de sustancias que se combinan en un proceso químico. Tomemos por ejemplo la combustión del heptano que se muestra en seguida. ¿Qué nos dice esta ecuación?



Nos dice cuáles son las **relaciones estequiométricas**. Primero, asegúrese de que la ecuación esté **balanceada**. Así, podemos ver que 1 mol (no lb_m ni kg) de heptano reacciona con 11 moles de oxígeno para dar 7 moles de dióxido de carbono y 8 moles de agua. Estos moles

pueden ser lb mol, g mol, kg mol o cualquier otro tipo. Se forma un mol de CO, a partir de cada $\frac{1}{7}$ mol de C₇H₁₆. Además, se forma 1 mol de H₂O con cada $\frac{7}{8}$ mol de CO,. Así, la ecuación nos indica en términos de moles (no *de* masa) las proporciones entre los reactivos y los productos. Los números que preceden a los compuestos se denominan **coeficientes estequiométricos**: 1 para C₇H₁₆, 11 para O₂, etcétera.

La **estequometría** se ocupa de la combinación de elementos y compuestos. Las relaciones que se obtienen de los coeficientes numéricos de la ecuación química son los **cocientes estequiométricos** que nos permiten calcular los moles de una sustancia en relación con los moles de otra sustancia que interviene en la ecuación química. Si la base de cálculo que se escoge es una masa (lb,, kg) en lugar de moles, se recomienda usar el siguiente procedimiento para resolver problemas que impliquen el uso de ecuaciones químicas: 1) Use el peso molecular para calcular el número de moles de la sustancia que equivalen a la base de cálculo; 2) obtenga de este número de moles el número correspondiente de moles del producto o reactivo deseado multiplicándolo por el cociente estequiométrico correcto, según la ecuación química, y 3) convierta el número de moles de producto o reactivo en una masa. Todo esto puede hacerse en una sola secuencia.

Por ejemplo, si 10 kg de C₇H₁₆ reaccionan por completo con la cantidad estequiométrica de O₂, ¿cuántos kg de CO, se obtendrán como producto? Con la base de cálculo de 10 kg

$$\begin{array}{c|c|c|c} 10 \text{ kg C}_7\text{H}_{16} & 1 \text{ kg mol C}_7\text{H}_{16} & 7 \text{ kg mol CO}_2 & 44.0 \text{ kg CO}_2 \\ \hline & 100.1 \text{ kg C}_7\text{H}_{16} & 1 \text{ kg mol C}_7\text{H}_{16} & 1 \text{ kg mol CO}_2 \end{array} = 30.8 \text{ kg CO}_2$$

Pero debemos tener presente que la ecuación no indica con qué rapidez se lleva a cabo la reacción ni qué proporción de los reactivos reacciona, ¡o siquiera si ocurre la reacción! Por ejemplo, un trozo de carbón en aire a temperatura ambiente permanecerá inalterado, pero a una temperatura más alta arderá con facilidad. Lo único que indica la ecuación química son las cantidades estequiométricas que se requieren para la reacción y que se obtendrán si ésta se lleva a cabo tal como se escribió.

EJEMPLO 1.25 Uso de la ecuación química

En la combustión de heptano se produce CO₂. Suponga que desea producir 500 kg de hielo seco por hora y que el 50% del CO₂ se puede convertir en hielo seco, como se muestra en la figura E1 .25. ¿Cuántos kg de heptano habrá que quemar cada hora?

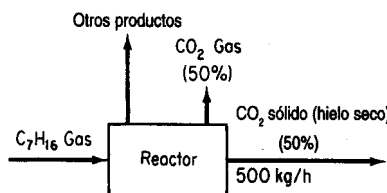


Figura E1.25

Solución

Base de cálculo: 500 kg de hielo seco (equivalentes a 1 hora)

Peso molecular del heptano = 100.1. La ecuación química es



500 kg hielo seco	1 kg CO ₂	1 kg mol CO ₂	1 kg mol C ₇ H ₁₆
	0.5 kg hielo seco	44.0 kg CO ₂	7 kg mol CO ₂
$\frac{100.1 \text{ kg C}_7\text{H}_{16}}{1 \text{ kg mol C}_7\text{H}_{16}}$			= 325 kg C ₇ H ₁₆

Puesto que la base de cálculo de 500 kg de hielo seco es idéntica a 1 h, será preciso quemar 325 kg de C₇H₁₆ por hora. Observe que los kilogramos primero se convierten a moles, luego se aplica la ecuación química y por último los moles se convierten a kilogramos para obtener la respuesta final.

EJEMPLO 1.26 Estequiometría

Un análisis de piedra caliza da

CaCO ₃	92.89%
MgCO ₃	5.41%
Insoluble	1.70%

- ¿Cuántas libras de óxido de calcio pueden fabricarse con cinco toneladas de esta piedra?
- ¿Cuántas libras de CO, pueden recuperarse por cada libra de piedra caliza?
- ¿Cuántas libras de piedra caliza se necesitan para producir una tonelada de cal?

Solución

Ley el problema con cuidado para entender con claridad lo que se requiere. La cal incluirá todas las impurezas presentes en la piedra caliza que permanezcan después de haberse expulsado todo el CO₂. A continuación, haga un esquema de lo que sucede en este proceso. Vea la figura E1.26.

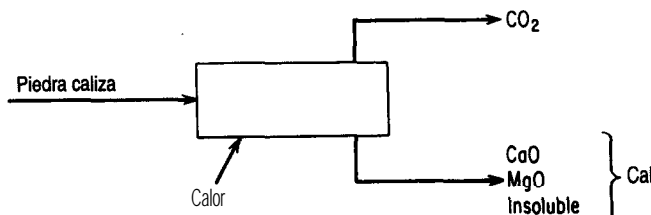


Figura E1.26

Relación en la alimentación Relación en la ecuación química

3.2

$$\frac{C}{A} \cdot \frac{2.4}{1.1} = 2.18 > \frac{2}{1} = 2$$

Concluimos que B es el reactivo limitante respecto a A , y que A es el reactivo limitante respecto a C ; por tanto, B es el reactivo limitante del conjunto de tres reactivos. En símbolos, tenemos $B < A, C > A$ (*o sea, $A < C$*), de modo que $B < A < C$.

2. Reactivo en exceso es un reactivo que está presente en exceso del reactivo limitante. El porcentaje de exceso de un reactivo se basa en la cantidad del reactivo en exceso por encima de la cantidad requerida para reaccionar con el reactivo limitante según la ecuación química, *O sea:*

$$\% \text{ exceso} = \frac{\text{moles en exceso}}{\text{moles requeridos para reaccionar con el reactivo limitante}} \cdot 100 \quad (100)$$

donde los moles en exceso con frecuencia se pueden calcular como los moles totales disponibles de un reactivo menos los moles requeridos para reaccionar con el reactivo limitante. En la primera ilustración del punto 1), el porcentaje de exceso del O , es

$$\% \text{ exceso } O, = \frac{12 - 11}{11} 100 = 9.1\%$$

En las reacciones de combustión se usa comúnmente un término, **aire en exceso**; se refiere a la cantidad de aire disponible para reaccionar que está en exceso del aire que en teoría se requiere para quemar por *completo* el material combustible. La cantidad *requerida* de un reactivo la establece el reactivo limitante y puede calcularse para todos los demás reactivos a partir de la ecuación química. **Incluso si sólo una parte del reactivo limitante reacciona realmente, las cantidades requerida y en exceso se basan en la cantidad total de reactivo limitante como si hubiera reaccionado por completo.**

Otros tres términos relacionados con las reacciones químicas tienen definiciones menos precisas: conversión, selectividad y rendimiento. No existen definiciones de aceptación universal para estos términos; más bien sucede lo contrario. En vez de citar todos los posibles usos de estas palabras, muchos de los cuales se contradicen, los definiremos como sigue:

3. La conversión es la fracción de la alimentación o de algún material **clave de la alimentación que se convierte en productos.** Así pues, el porcentaje de conversión es

$$\% \text{ de conversión} = 100 \frac{\text{moles (o masa) de alimentación (o de un compuesto de ésta) que reaccionan}}{\text{moles (o masa) de alimentación (o de un compuesto de ésta) introducidos}}$$

Por ejemplo, en la primera ilustración del punto 1), si se forman 14.4 kg de CO, en la reacción de C₇H₁₆, podemos calcular que reacciona el 46.8% del C₇H₁₆:

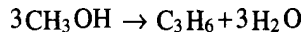
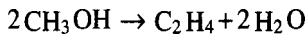
Equivalente de C ₇ H ₁₆ en los productos	14.4 kg CO ₂	1 kg mol CO ₂	1 kg mol C ₇ H ₁₆	= 0.0468 kg mol C ₇ H ₁₆
	44.0 kg CO ₂	7 kg mol CO ₂		

C ₇ H ₁₆ en los reactivos	10 kg C ₇ H ₁₆	1 kg mol C ₇ H ₁₆	= 0.0999 kg mol C ₇ H ₁₆
	100.1 kg C ₇ H ₁₆		

$$\% \text{ de conversión} = \frac{0.0468}{0.0999} = 46.8\%$$

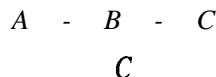
Es preciso especificar cuál es la base de cálculo para los cálculos en la alimentación y en qué productos se está convirtiendo esa base de cálculo, pues de lo contrario la confusión será absoluta. La conversión tiene que ver con el **grado de conversión** de una reacción, que por lo regular es el porcentaje o fracción del reactivo limitante que se convierte en productos.

4. La selectividad es el cociente de los moles obtenidos de un producto determinado (usualmente el deseado) entre los moles de otro producto (por lo regular indeseable o secundario) obtenido en un conjunto de reacciones. Por ejemplo, el metanol (CH₃OH) se puede convertir en etileno (C₂H₄) o propileno (C₃H₆) mediante las reacciones



Desde luego, para que el proceso resulte económico, los precios del metanol, el etileno y el propileno deben ser apropiados. Examine los datos de concentración de los productos de las reacciones en la **figura 1.14** (observe que aparecen subproductos además de C₂H₄ y C₃H₆). ¿Cuál es la selectividad del C₂H₄ relativa al C₃H₆ con una conversión del 80% del CH₃OH? Lea en la gráfica hacia arriba a partir del 80% de conversión para obtener $y_{\text{C}_2\text{H}_4} \approx 0.19$ y $y_{\text{C}_3\text{H}_6} \approx 0.08$, de modo que la selectividad es $0.19/0.08 = 2.4 \text{ mol C}_3\text{H}_6/\text{mol C}_2\text{H}_4$.

5. El rendimiento, para un solo reactivo y producto, es el peso (masa) o los moles obtenidos de producto final divididos entre el peso (masa) o moles del reactivo inicial o clave (*P* lb del producto *A* por *R* lb del reactivo *B*) alimentado o consumido. Si intervienen más de un producto y más de un reactivo, habrá que especificar claramente el reactivo en el que se basa el rendimiento. Supongamos que tenemos una secuencia de reacciones como ésta:



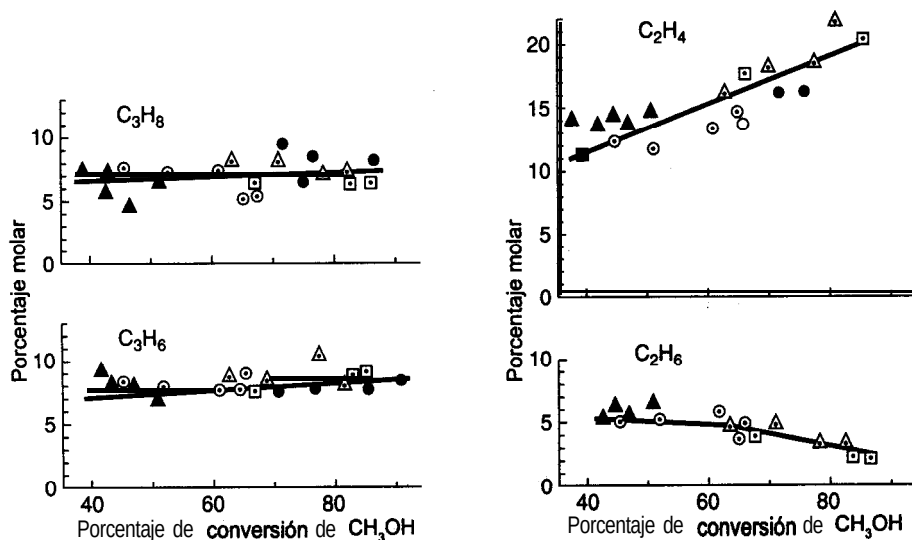


Figura 1.14 Productos de la **conversión** del etanol.

donde **B** es el producto deseado y **C** el no deseado. El rendimiento de **B** son los moles (o la masa) de **B** producidos divididos entre los moles (o la masa) de **A** alimentada o consumida. La selectividad de **B** es los moles de **B** divididos entre los moles de **C** que se producen.

Los términos “rendimiento” y “selectividad” miden el grado en que se lleva a cabo una reacción deseada respecto a reacciones alternativas que compiten (indeseables). Al diseñar equipo, deseamos maximizar la producción del compuesto deseado y minimizar la obtención de los productos no deseados. ¿Queremos una selectividad alta o baja? ¿Y el rendimiento?

A continuación ilustramos el uso de estos conceptos con un ejemplo.

EJEMPLO 1.27 Reacción incompleta

El antimonio se obtiene calentando stibnita (Sb_2S_3) pulverizada con chatarra de hierro; el antimonio fundido se extrae del fondo del recipiente de reacción.



Suponga que se calienta 0.600 kg de stibnita con 0.250 kg de limaduras de hierro para producir 0.200 kg de Sb metálico. Determine:

- a) El reactivo limitante
- b) El porcentaje de reactivo en exceso
- c) El grado de conversión (tracción)

- d) Supongamos que el porcentaje de conversión se refiere al Sb_2S_3 , ya que no se especifica el compuesto de referencia en la pregunta.

$$\frac{1.64 \text{ g mol Sb}}{2 \text{ g mol Sb}} \times \frac{1 \text{ g mol } \text{Sb}_2\text{S}_3}{1 \text{ g mol Sb}} = 0.82 \text{ g mol } \text{Sb}_2\text{S}_3$$

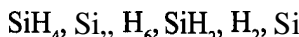
$$\% \text{ de conversión } \text{Sb}_2\text{S}_3 \text{ a Sb} = \frac{0.82}{1.77} (100) = 46.3\%$$

- e) El rendimiento se expresará como kg de Sb formado por kg de Sb_2S_3 alimentado a la reacción

$$\text{rendimiento} = \frac{0.200 \text{ kg Sb}}{0.600 \text{ kg } \text{Sb}_2\text{S}_3} \times \frac{1}{3} \frac{\text{kg Sb}}{\text{kg } \text{Sb}_2\text{S}_3} = \frac{0.33 \text{ kg Sb}}{1 \text{ kg } \text{Sb}_2\text{S}_3}$$

DETALLES ADICIONALES

Cabe señalar que en una reacción descrita por varias ecuaciones de reacción, el número de **ecuaciones de reacción independientes** es igual al número de compuestos que reaccionan menos el número de ecuaciones de conservación independientes que pueden escribirse para cada elemento. Por ejemplo, consideremos un sistema empleado en la fabricación de materiales electrónicos (todos son gases excepto Si):



Si formamos un arreglo (una matriz) en la que las columnas representan las especies y las filas los elementos, y los números que se introducen en la matriz corresponden al número de los elementos respectivos en cada especie, la diferencia entre el número de especies y el número de filas independientes representa el número de ecuaciones de reacción independientes que se necesitan para representar el sistema. Por ejemplo, las filas de la matriz que sigue representan los elementos y las columnas los compuestos:

	<u>SiH_4</u>	<u>Si_2H_6</u>	<u>SiH_2</u>	<u>H_2</u>	<u>Si</u>
Si:	1	2	1	0	1
H:	4	6	2	2	0

Tenemos cinco especies y dos filas independientes (el rango de la matriz es 2), de modo que sólo **necesitamos** $5 - 2 = 3$ ecuaciones para representar el sistema; las demás especies se podrán calcular a partir de esas ecuaciones. Si desea mayores detalles, consulte la sección sobre ecuaciones lineales del apéndice L. El criterio para elegir entre las posibles ecuaciones estequiométricas rebasa el alcance de este libro, pero se analiza en los libros de termodinámica.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección explicamos cómo se usa la ecuación química para calcular las relaciones cuantitativas entre los reactivos y los productos. Para poder usar las ecuaciones químicas, las cantidades deben expresarse en moles. También definimos varios términos que los ingenieros utilizan para efectuar cálculos en los que intervienen reacciones.

Ideas clave

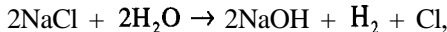
1. La ecuación química relaciona los moles de reactivos con los moles de productos.
2. La ecuación química no indica el mecanismo real de la reacción ni con qué rapidez ni hasta qué grado se **efectuará** la reacción.
3. La **ecuación** debe estar balanceada para que se pueda usar.

Términos clave

Conversibn (p. 68)	Reactivo en exceso (p. 68)
Ecuaciones de reacción independientes (p. 72)	Reactivo limitante (p. 67)
Estequiometría (p. 64)	Rendimiento (p. 69)
Grado de conversión (p. 69)	Selectividad (p. 69)
Cociente estequiométrico (p. 64)	

Prueba de autoevaluación

1. Escriba ecuaciones de reacción balanceadas para las siguientes reacciones:
 - a) C_9H_{18} y oxígeno para formar dióxido de carbono y agua
 - b) FeS_2 y oxígeno para formar Fe_2O_3 y dióxido de azufre
2. Si 1 kg de benceno (C_6H_6) se oxida con oxígeno, ¿cuántos kilogramos de O, se requerirán para convertir todo el benceno en CO, y H_2O ?
3. La fabricación electrolítica de cloro gaseoso a partir de una disolución de cloruro de sodio tiene lugar según la siguiente reacción:



¿Cuántos kilogramos de Cl, podemos producir a partir de 10 m³ de una disolución salina que contiene 5% en peso de cloruro de sodio? El peso específico relativo de la disolución con referencia al agua a 4°C es 1.07.

4. El óxido de calcio (CaO) se forma descomponiendo piedra caliza (CaCO_3 , puro). En cierto horno, la reacción tiene un grado de **conversión** del 70%.
 - a) ¿Qué composición tiene el producto sólido que se extrae del horno?
 - b) ¿Cuál es el rendimiento en términos de libras de CO, producidas por libra de piedra caliza cargada al horno?
5. En el problema 3, suponga que 50.0 kg de NaCl reaccionan con 10.0 kg de H_2O .

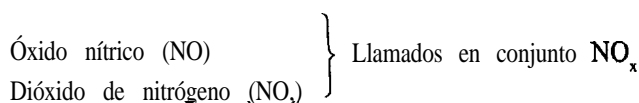
- ¿Cuál es el reactivo limitante?
- ¿Cuál es el reactivo en exceso?
- ¿Qué componentes contendrá la disolución producto si la reacción se completa en un 60%?

Problemas conceptuales

- Ocurrió un accidente en el que un trabajador perdió la vida. Se debía limpiar un evaporador grande de acero con tubos de calentamiento interno que se había usado con cloruro de magnesio. Se apagó, drenó y lavó. Al día siguiente, dos empleados que participaban en el mantenimiento del evaporador entraron en el recipiente para reparar los tubos. Al parecer, perdieron el conocimiento por falta de oxígeno. Posteriormente, uno de los empleados se recuperó y logró escapar, pero el otro nunca recuperó el sentido y murió varios días después. ¿Qué cree usted que pudo haber causado el accidente (la falta de oxígeno)?
- Un bolígrafo con fugas deja manchas notorias. Las fugas de información aparecen en los noticieros nacionales. Pero un tanque de almacenamiento subterráneo con fugas es extremadamente difícil de detectar. Sugiera algunas formas de detectar tanques con fugas. ¿Qué tan efectivos son los métodos de control por inventarios?
- La OSHA exige el uso de equipo respiratorio cuando se trabaja dentro o cerca de tanques que contienen trazas de disolventes. Durante la demolición de un tanque viejo, un contratista adquirió varios cilindros de aire comprimido, pintados de color gris. Después de dos días se dio cuenta de que necesitaba más cilindros y envió un camión para comprar otro cilindro. El conductor regresó con un cilindro pintado de negro. Ninguno de los trabajadores, ni siquiera la persona encargada del equipo respiratorio, se percató del cambio o, si lo hizo, le concedió alguna importancia. Cuando se puso en servicio el nuevo cilindro, la careta de un soldador se incendió. Por fortuna, el trabajador se la arrancó de inmediato y no sufrió lesiones. ¿Cuál es la causa más probable de este incidente?
- Una revista informó que cuando hay un derrame de petróleo crudo en el mar y se usan bacterias degradadoras de petróleo para limpiarlo, éstas requieren el oxígeno disuelto en más de 300,000 galones de agua de mar saturada de aire para descomponer apenas 1 gal de crudo. ¿Podría ser correcta esta estimación?

Preguntas para análisis

- Los contaminantes producidos por la combustión del diesel representan un peligro para el aparato respiratorio y son una causa potencial de **cáncer**, según la Environmental Protection Agency. En Estados Unidos, el Acta del Aire Limpio de 1990 requirió reducir el contenido de azufre del diesel empleado en las autopistas de 0.30% en peso a 0.05% en peso: una reducción sustancial. ¿Cómo podría lograrse esto de forma más económica: en el pozo petrolero, en la refinería, en la gasolinera o en el automóvil?
- Entre las especies reactivas de nitrógeno de importancia en la troposfera, entre 10 y 12 km por encima de la superficie terrestre, están:



Nitrato de peroxyacetilo ($\text{CH}_3\text{C}(\text{O})\text{-O-O-NO}_2$), conocido como PAN

Ácido nitroso (HNO_2)

Pentóxido de dinitrógeno (N_2O_5)

Sugiera fuentes originales de estos compuestos y sus emisiones relativas por ario. Sugerencia:
Algunas fuentes son naturales.

BIBLIOGRAFÍAS COMPLEMENTARIAS

Generales

- BHATT**, B. I., and S. M. VORA. *Stoichiometry*, 2nd ed. New Delhi: Tata McGraw-Hill, 1976.
- CLAUSEN C. A., and G. MATTSON. *Principles of Industrial Chemistry*. New York: Wiley, 1979.
- FELDER, R. M., and R. W. ROUSSEAU. *Elementary Principles of Chemical Processes*, 2nd ed. New York: Wiley, 1986.
- LUYBEN, W. L. and L. A. WENZEL. *Chemical Process Analysis: Mass and Energy Balances*. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall, 1988.
- MASSEY, B. S. *Measures in Science and Engineering*. New York: Halsted Press, 1986.
- SHAHEEN, E. I. *Basic Practice of Chemical Engineering*, 2nd ed. Boston: Houghton Mifflin, 1984.
- STOKER, H. S. *Zntroduction to Chemical Principles*, 2nd ed. New York: Macmillian, 1986.

Unidades y dimensiones

- AMERICAN NATIONAL METRIC COUNCIL.** *Metric Guide for Educational Materials*. Washington, DC: ANMC, 1977.
- FRENCH, A. P. "Is g Really the Acceleration Due to Gravity?" *Phys. Teacher*. (noviembre de 1983): 528.
- GLAVIC, P. "A Proposal for a Systematic Approach to Names and Symbols of Quantities Used in Chemical Engineering." *Chem. Biochem. Eng.*, 5 (1-2), (1991): 8 1-95.
- HORVATH, A. L. *Conversion Tables of Units in Science and Engineering*. New York Elsevier, 1986.
- MOLYNEUX, P. "The Dimensions of Logarithmic Quantities," *J. Chem. Educ.*, 68 (6) (1991): 467-469.
- NATIONAL INSTITUTE OF STANDARDS.** *The Znternational System of Units (SI)*. NIST Special Publ. No. 330, U. S. Dept. Commerce, Gaithersburg, MD 20899 (1991).
- REILLY, P. M. "A Statistical Look at Significant Figures." *Chem. Eng. Educ.* (verano de 1992): 152-155.

- SCHWARTZ, L. M. "Propagation of Significant Figures." *J. Chem. Educ.*, 62 (8) (1985): 693.
 VATAVUK, W. M. "How Significant Are Your Figures." *Chem. Eng.*, (18 de agosto de 1986): 97.
 WHITNEY, H. "The Mathematics of Physical Quantities." *Am. Math. Mon.*, 75 (1968): 115,227.

La unidad mol

- ALLSOP, R. T. "The Place and Importance of the Mole in Chemistry Courses." *Phys. Educ.*, (julio de 1977): 285.
 KOLB, D. "Chemical Principles Revisited." *J. Chem. Educ.*, 11, (1978): 728.

Temperatura

- BENZINGER, T. H., ed., *Temperature, Part I, Arts and Concepts*. Stroudsburg, PA: Dowden, Hutchinson & Ross, 1977.
 ROMER, R. H., "Temperature Scales." *The Physics Teacher* (octubre de 1982): 450.
 THOMPSON, H. B., "Is 8°C Equal to 50°F?" *J. Chem. Educ.*, 68, (1991): 400.

Presión

- BENEDICT, R. P. *Fundamentals of Temperature, Pressure, and Flow Measurement*, 3rd ed. New York: Wiley, 1984.
 DEMORSET, W. J., "Pressure Measurement." *Chem. Eng.* (30 de septiembre de 1985): 560.
 GILLUM, D. R. *Industrial Pressure Measurement*. Omega Engineering, Stamford, CT, 1992.
 MULLIN, J., "(Bar)baric Standard Broached," *Chem. Eng.*, (febrero de 1986): 41.

Convenciones en análisis y medición

- SNIDER, E. H. *Methods of Analysis and Measurement*, Module MEB2, Vol. 1, Series F, AIChEMI. Modular Instruction Series, American Inst. Chem. Engr., New York, 1980.

Inflamabilidad y riesgos

- AMERICAN INSTITUTE OF CHEMICAL ENGINEERS, *Guideh'nes for Chemical Reactivity Evaluation and Application to Process Design*, New York: AIChE, 1994.
 IBID, *Guidelines for Hazard Evaluation Procedures with Worked Examples*, 2nd, ed., New York: AIChE, 1992.
 IBID, *Safety, Health, and Loss Prevention in Chemical Processes: Problems for Undergraduate Engineering Curriculum*. New York: AIChE, 1990.
 CROWL, D. A., and J. F. LOUVAR. *Chemical Process Safety: Fundamentals with Application*, Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall, 1990.
 NATIONAL FIRE PROTECTION ASSOCIATION. *National Fire Codes*, 1984.

PROBLEMAS

Sección 1.1

- 1.1. Realice las siguientes conversiones:
- 4170 GL a m^3
 - 25 Btu a calorías
 - 200 J/s a caballos de fuerza
- 1.2. En el sistema de unidades estadounidense de ingeniería, la viscosidad puede tener unidades de $(\text{lb}_p)(\text{h})/\text{ft}^2$, mientras que en el SI las unidades son $(\text{g})/(\text{cm})(\text{s})$. Convierta una viscosidad de 20.0 $(\text{g})/(\text{m})(\text{s})$ a las unidades estadounidenses citadas.
- 1.3. La permeabilidad K de flujo a través de un lecho empacado poroso de partículas se define como

$$K = \frac{g_c D_p^2}{32} \left(\frac{Re}{f} \right)$$

donde D_p es el diámetro de las partículas, Re es adimensional (el número de Reynolds), f es adimensional (el factor de fricción). ¿Qué unidades tiene K en el

- sistema estadounidense para ingeniería?
 - SI?
- 1.4. Una relación para una variable adimensional llamada compresibilidad (z) es $z = 1 + \rho B + \rho^2 C + \rho^3 D$, donde ρ es la densidad en g mol/cm^3 . ¿Qué unidades tienen B , C y D ? Convierta los coeficientes de la ecuación de z de modo que la densidad pueda utilizarse en la ecuación en unidades de lb_m/ft^3 así: $z = 1 + \rho^* B^* + (\rho^*)^2 C^* + (\rho^*)^3 D^*$ donde ρ^* esta en lb_m/ft^3 . Indique las unidades para B^* , C^* y D^* y también las ecuaciones que relacionan B^* con B , C^* con C y D^* con D .
- 1.5. En un artículo que describe un proceso de extracción de pizarra bituminosa en una retorta, los autores aseguran que la retorta "podría operar con un flujo másico de sólidos mayor que 1000 $\text{lb}/\text{h}\cdot\text{ft}^2$ (48 kPa/h ...)" En varias ocasiones se refieren al grado de su pizarra empleando la unidad mixta "34 gal (129L)/ton". ¿Es comprensible su informe?
- 1.6. Convierta
- $0.04 \text{ g}/(\text{min})(\text{pulg}^3)$ a $\text{lb}_m/(\text{h})(\text{ft}^3)$.
 - 2 L/s a $\text{ft}^3/\text{día}$.
 - $\frac{6(\text{pulg})(\text{cm}^2)}{(\text{año})(\text{s})(\text{lb}_m)(\text{ft}^2)}$ totalmente a unidades del SI.
- 1.7. En el sistema estadounidense la conductividad térmica es:

$$k = \frac{\text{Btu}}{(\text{h})(\text{ft}^2)(^\circ\text{F} / \text{ft})}$$

Transfórmela a:

$$k = \frac{\text{kJ}}{(\text{día})(\text{m}^2)(^\circ\text{C}/\text{cm})}$$

www.elsolucionario.net

- 1.18. Un montacargas deja caer una tarima con su carga que pesan 10 toneladas desde una altura de 10 pies. La velocidad máxima que la carga alcanza antes de tocar el suelo es de 6 ft/s. ¿Cuánta energía cinética tiene la carga en (ft) (**lb**) a esta velocidad?
- 1.19. La velocidad en flujo turbulento dentro de una tubería se expresa por medio de la siguiente ecuación:

$$u = k \left[\frac{\tau}{\rho} \right]^{\frac{1}{2}}$$

donde τ es el esfuerzo de corte en N/m^2 en la pared del tubo, ρ es la densidad del fluido en kg/m^3 , u es la velocidad y k es un coeficiente. Se le pide modificar la ecuación de modo que el esfuerzo de corte se pueda utilizar en las unidades de τ^1 que son lb/ft^2 y la densidad sea ρ^1 que tiene unidades de lb_m/ft^3 , con el fin de que la velocidad u^1 se obtenga en ft/s . Muestre todos los cálculos y exprese la ecuación final en términos de τ^1 , τ^1 y ρ^1 para que quien la lea sepa que en ella intervienen unidades del sistema estadounidense para ingeniería.

- 1.20. El **American Petroleum Institute** ha publicado una **correlación** para determinar las emisiones de hidrocarburos de tanques de almacenamiento de techo fijo ("Evaporation from Fixed Roof Tanks", *API Bulletin 25-18*, junio de 1962).

$$L_y = \frac{0.68}{1,000} D^{1.73} p^{0.59} T^{-0.50} F_p C$$

donde: L_y son las emisiones de **respiración**, bbl/año ; p es la presión de vapor verdadera a la temperatura del contenido, psia ; D es el **diámetro** del tanque, ft ; H es la altura en ft ; T es la altura vacía media del tanque **corregida** por el volumen del techo, ft ; F_p es un factor de pintura adimensional (una **función** de la edad y el color de la pintura que cubre el exterior del tanque); y C es un factor de ajuste adimensional. Para tanques de más de 30 ft de diámetro, $C = 1$; para tanques mas pequeños:

$$C = -0.0013202 + 0.077140 = 0.13344$$

¿Es dimensionalmente consistente la ecuación de emisiones?

- 1.21. Sin integrar, escoja la respuesta correcta para

$$\int \frac{dx}{x^2 + a^2} = \begin{cases} a & \arctan(ax) \\ a & \arctan(x/a) \\ (1/a) & \arctan(x/a) \\ (1/a) & \arctan(ax) \end{cases} + \text{constante}$$

donde x = longitud y a es una constante.

- 1.22. En muchas plantas los instrumentos analíticos se instalan a cierta distancia de los equipos que vigilan; por tanto, hay cierto retraso entre la ocurrencia de un cambio en el proceso y la **activación** de una alarma.

En una planta química se toman continuamente muestras de aire de un **área** de proceso a través de un tubo de $1/4$ pulg de **diámetro** que las lleva a un instrumento analítico situado a 125ft

del área de proceso. El tubo tiene un diámetro exterior de 0.25 pulg (6.35 mm) y sus paredes tienen un espesor de 0.030 pulg (0.762 mm). La tasa de muestreo es de 10 cm^3/s en condiciones ambientales de 22°C y 1.0 atm. La caída de presión en la línea de transferencia puede considerarse insignificante. En el proceso se usa cloro gaseoso, y si se fuga durante el proceso puede envenenar a los trabajadores que se encuentren en el área de la fuga. Determine el tiempo requerido para detectar una fuga de cloro en el área de proceso con el equipo actualmente instalado. Puede suponerse que el equipo analítico tarda 5 segundos en responder una vez que el gas llega al instrumento. También puede suponerse que las muestras se desplazan por el tubo de muestreo del instrumento sin dilución por mezcla con el aire que esta adelante de la muestra. ¿Es excesivo el tiempo? ¿Cómo podría reducirse el retraso? (Adaptado del problema 13 de *Safety Health and Loss Prevention in Chemical Processes* publicado por el American Institute of Chemical Engineers, Nueva York, 1990.)

- 1.23. En 1916 Nusselt dedujo una relación teórica para predecir el coeficiente de transferencia de calor entre un vapor saturado puro y una superficie más fría:

$$h = 0.943 \left(\frac{k^3 \rho^2 g \lambda}{L \mu \Delta T} \right)^{1/4}$$

donde h = coeficiente medio de transferencia de calor, $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft}^2)(\Delta^\circ\text{F})$

k = conductividad térmica, $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft})(\Delta^\circ\text{F})$

ρ = densidad, lb/ft^3

g = aceleración debida a la gravedad, $4.17 \times 10^8 \text{ ft}/(\text{h})^2$

λ = cambio de entalpía, Btu/lb

L = longitud del tubo, ft

μ = viscosidad, $\text{lb}_m/(\text{h})(\text{ft})$

ΔT = diferencia de temperatura, $\Delta^\circ\text{F}$

¿Qué unidades tiene la constante 0.943?

- 1.24. La ecuación para la velocidad de una corriente de un fluido medida con un tubo Pitot es

$$v = \sqrt{\frac{2 \Delta p}{\rho}}$$

donde v = velocidad

Δp = caída de presión

ρ = densidad del fluido

¿La ecuación es dimensionalmente consistente? Explique su respuesta. Si la caída de presión es de 15 mm Hg y la densidad del fluido es de 1.20 g/cm^3 , calcule la velocidad en ft/s .

- 1.25. Explique detalladamente si la siguiente ecuación para el flujo a través de un vertedero rectangular es dimensionalmente consistente. (Se trata de la fórmula de Francis modificada.)

$$q = 0.415 (L - 0.2 h_o) h_o^{1.5} \sqrt{2g}$$

donde q = velocidad de flujo volumétrico, ft^3/s

L = altura de lacresta, ft

h_o = altura de caída del vertedero, ft

g = aceleración debida a la gravedad, $32.2 \text{ ft}/(\text{s})^2$

- 1.26. Una investigación experimental de la velocidad de transferencia de masa de SO₂ de un flujo de aire al agua indicó que el coeficiente de transferencia de masa se podía correlacionar por medio de una ecuación de la forma $k_x = Ku^{0.487}$, donde k_x es el coeficiente de transferencia de masa en $\text{mol}/(\text{cm}^2)(\text{s})$ y u es la velocidad en cm/s . ¿Tiene dimensiones la constante K ? ¿Cuáles son? Si la velocidad debe expresarse en ft/s y queremos conservar la forma de la relación, ¿cuáles tendrían que ser las unidades de K' si k_x sigue siendo $\text{mol}/(\text{cm}^2)(\text{s})$ y K' es el nuevo coeficiente de la fórmula?
- 1.27. Un número adimensional útil llamado *número de Reynolds* es $\frac{DU\rho}{\mu}$ donde
- donde D = diámetro o longitud

U = cierta velocidad **característica**

ρ = densidad del fluido

μ = viscosidad del fluido

Calcule el número de Reynolds para los siguientes casos:

	1	2	3	4
D	2 pulg	20 ft	1 ft	2 mm
U	10 ft/s	10 mi/h	1 m/s	3 cm/s
ρ	62.4 lb/ft ³	1 lb/ft ³	12.5 kg/m ³	25 lb/ft ³
μ	0.3 lb _m /(h)(ft)	0.14 × 10 ⁻⁴ lb _m /(s)(ft)	2 × 10 ⁻⁶ centipoise (cP)	1 × 10 ⁶ centipoise

- 1.28. En los sistemas de control de proceso de las plantas automáticas se usan mucho las computadoras. Éstas deben convertir las señales de los dispositivos que vigilan el proceso, evaluar los datos empleando las ecuaciones de ingeniería programadas y luego realimentar los ajustes de control apropiados. Las ecuaciones deben ser dimensionalmente consistentes, por lo que la ecuación debe incluir un factor de conversión que transforme la variable de campo medida a las unidades correctas. El petróleo crudo bombeado de un tanque de almacenamiento a un buque tanque se debe expresar en **ton/h**, pero las variables de campo de densidad y velocidad de ‘flujo volumétrico’ se miden en **lb/ft³** y **gal/min**, respectivamente. Determine las unidades y los valores numéricos de los factores requeridos para convertir las variables de campo en las salidas deseadas.

Sección 1.2

- 1.29. La que sigue es una carta dirigida a *The Chemical Engineer* (una publicación británica).

En respuesta al doctor J. B. Morris en el numero de febrero, queda claro que los símbolos g mol y kg mol solían existir, y todavía existen si así lo queremos, pero no en el SI. De cualquier manera, ¿qué hay de malo con el mol y el kilomol (kmol)? Son más fáciles de pronunciar.

ciar y de escribir. Todos nos damos cuenta de la aparente inconsistencia al elegir el mol en lugar del kilomol como unidad básica del SI para cantidad de sustancia, pero la controversia terminó y no tiene caso seguir discutiendo el asunto.

El doctor Monis se aventura en terreno peligroso al intentar “recordamos que el mol tiene dimensiones de masa”. No hay duda de que el mol tiene que ver con la masa, pero esto no le confiere dimensiones de masa. La cantidad de sustancia es proporcional a la masa dividida entre la masa molecular relativa, un cociente adimensional al que antes llamábamos peso molecular. Si usamos unidades del SI, normalmente se escoge una constante dimensional de proporcionalidad numéricamente igual a 10^3 , pero no hay una razón fundamental que nos obligue a hacerlo.

Explique qué tiene de correcto y qué de incorrecto esta carta.

- 1.30. a) ¿Cuál es el peso molecular del CaCO_3 ?
 b) ¿Cuántos g mol hay en 10 g de CaCO_3 ?
 c) ¿Cuántas lb mol hay en 20 lb de CaCO_3 ?
 d) ¿Cuántos g hay en 2 lb mol de CaCO_3 ?
- 1.31. Explique las diferencias entre mol, molécula y peso molecular.
- 1.32. a) ¿Qué tienen de incorrecto o correcto las siguientes definiciones de mol?
 a) Un mol está contenido en cierto número de cm^3 de cualquier sustancia.
 b) Un mol es el peso de una molécula expresado en gramos.
 c) Un mol es el número de moléculas en un gramo de una sustancia.
 d) Un mol es la suma de los pesos atómicos.
 e) Un mol es el peso molecular de un elemento.
- 1.33. a) Convierta lo siguiente:
 a) 4 g mol de MgCl_2 a g
 b) 2 lb mol de C_3H_8 a g
 c) 16 g de N_2 a lb mol
 d) 3 lb de $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$ a g mol
- 1.34. Un libro de texto dice: “Un mol es una cantidad de material cuyo peso es numéricamente igual al peso molecular”. Indique si esta afirmación es correcta, incorrecta o parcialmente correcta, y explique con *tres frases o menos*, su razonamiento.
- 1.35. a) ¿Qué significa la unidad mol^{-1} ? ¿Puede haber una unidad $\text{mol}^{1/3}$?
- 1.36. Se determinó que un compuesto sólido contiene 42.11% C, 5.146% O y 6.43% H. Su peso molecular es de aproximadamente 341. ¿Cuál es la fórmula del compuesto?
- 1.37. Las fórmulas estructurales de la figura P 1.37 corresponden a vitaminas:
 a) ¿Cuántas libras del compuesto hay en las siguientes cantidades (hágalo para cada una de las vitaminas)?
 1) 2.00 g mol 2) 16 g
 b) ¿Cuántos gramos del compuesto hay en las siguientes cantidades (hágalo para cada una de las vitaminas)?
 1) 1.00 lb mol 2) 12 lb

Vitamina	Fórmula estructural	Fuentes en la dieta	Síntomas de deficiencia
Vitamina A	 Retinol	Aceites de hígado de pescado, huevos, pescado, mantequilla, queso, leche; un precursor, b-caroteno , está presente en vegetales verdes , zanahorias, tomates y calabaza	Ceguera nocturna , inflamación de los ojos
Ácido ascórbico (vitamina C)		Cítricos, tomates, pimientos verdes, fresas, papas	Escrubto
Vitamina D	 Vitamina D ₃	Aceites de hígado de pescado, mantequilla, leche vitaminada , sardinas, salmón; el cuerpo también obtiene este compuesto cuando la luz ultravioleta convierte 7-dehidrocolesterol a vitamina D en la piel	Raquitismo, osteomalacia, hipoparatiroidismo

Figura P1.37

Sección 1.3

- 1.38. El peso específico relativo del ácido acético es 1.049. ¿Cuál es su densidad en lb/ft^3 ?
- 1.39. El peso específico relativo de un aceite combustible es 0.82. ¿Cuál es su densidad en lb/ft^3 ? Indique todas las unidades.
- 1.40. Usted debe decidir qué tamaño de recipientes usara para transportar 1000 **lb** de aceite de semilla de algodón con un peso específico relativo de 0.926. ¿Cuál sería el tamaño mínimo de los tambores, expresado en galones?
- 1.41. Se le pide preparar una disolución para laboratorio de H_2SO_4 0.10 molar (0.10 mol $\text{H}_2\text{SO}_4/\text{L}$) a partir de H_2SO_4 concentrado (96.0%). De un manual obtiene el peso específico relativo del H_2SO_4 al 96.0%, que es 1.858. Calcule
- el peso de ácido al 96.0% necesario para preparar un litro de disolución.
 - el volumen de ácido al 96.0% utilizado por litro de disolución
 - la densidad de la **disolución** 0.1 molar.
 - las ppm de H_2SO_4 en la disolución 0.1 molar.
- 1.42. Un cantinero asegura que su marca de ron es tan fuerte que los cubos de hielo no flotan en él. ¿Es esto posible?
- 1.43. El peso específico relativo de una disolución de KOH a 15°C es 1.0824 y contiene 0.8 13 lb de KOH por galón de disolución. ¿Cuáles son las fracciones molares del KOH y del H_2O en la disolución?
- 1.44. La densidad del benceno a 60°F es de 0.879 g/cm^3 . ¿Cuál es el peso específico relativo del benceno a 60°F/60°F?

- 1.45. Un líquido tiene un peso específico relativo de 0.90 a 25°C.
- ¿Cuál es su densidad a 25°C en kg/m³?
 - ¿Cuál es su volumen específico a 25°C en ft³/lbm?
 - Si el líquido se coloca en una botella de 1.5 litros que tiene una masa de 232 g, ¿cuánto pesará la botella llena?
- 1.46. Dada una disolución acuosa que contiene 1.704 kg de HNO₃/kg H₂O y tiene un peso específico relativo de 1.382 a 20°C, exprese la composición de las siguientes formas:
- Porcentaje en peso de HNO₃
 - Libras de HNO₃ por pie cúbico de disolución a 20°C
 - Molaridad (gramos mol de HNO₃ por litro de disolución a 20°C)
- 1.47. El Acta Federal de Estados Unidos para el Control de la Contaminación del agua P.L. 92-500, especifica los métodos legalmente aceptables para analizar aguas negras. El análisis de cianuro se realiza según los métodos delineados en "Standard Methods for the Examination of Water Wastewater": se utiliza cloruro mercúrico para descomponer los cianuros complejos, utilizándose 200 mg en cada análisis.
- La Illinois Pollution Control Board ha establecido normas de calidad del agua que limitan el mercurio (como Hg) a 0.0005 ppm en cualquier efluente. Los permisionarios deben presentar informes diarios de sus efluentes. ¿Violará la norma citada un permisionario que descarga 100,000 gal/día y realiza un análisis?
- 1.48. La OSHA (Occupational Safety and Health Administration) ha establecido límites para el almacenamiento de diversos compuestos tóxicos o peligrosos (OSHA 29 CFT 1910.119, apéndice A). El límite para el acetaldehído es de 113.0 kg, y para el dióxido de nitrógeno, 110 kg. ¿Cuál sería el recipiente esférico de mayor tamaño que podría usarse para almacenar cada uno de estos líquidos a temperatura ambiente?
- 1.49. La siguiente tabla indica los niveles de Fe, Cu y Pb en el papel para envoltura de regalos de dos marcas distintas. Convierta las ppm a tracciones en masa excluyendo el papel.

Concentración, ppm			
	Fe	Cu	Pb
Marca A	1310	2000	2750
Marca B	350	50	5

- 1.50. Todos los materiales peligrosos se clasifican en tres categorías de riesgo para fines de obtención de licencias: toxicidad, inflamabilidad y reactividad, y se les asigna números de 0 a 4 (más grave) en cada categoría. El alcohol metílico (metanol, CH₃OH) tiene el código 1, 4, 0 en el estado líquido. En el caso de la clasificación por toxicidad, cualquier cantidad almacenada de más de 0.35 onzas de un material de categoría 1 se debe informar a las autoridades municipales. ¿Es preciso informar del almacenamiento de una botella de medio litro de metanol (**p.e.r. = 0.792**)?
- 1.51. La densidad de cierta disolución es de 8.80 lb/gal a 80°F. ¿Cuántos pies cúbicos ocuparán 10,0 10 lb de esta disolución a 80°F?
- 1.52. ¿Cuántas ppb hay en 1 ppm? ¿Afecta su respuesta el sistema de unidades? ¿Tiene algo que ver que el material en el que se miden las ppb sea gas, líquido o sólido?

- 1.53. Cinco mil barriles de gasóleo de **28°API** se mezclan con 20,000 bbl de aceite combustible de **15°API**. ¿Cuál es la densidad de la mezcla en **lb/gal** y en **lb/ft³**? Suponga que los volúmenes son aditivos. 1 bbl = 42 gal. La densidad del agua a 60°F = 0.999 g/cm³.

$$\text{Peso específico relativo } \frac{60^{\circ}\text{F}}{60^{\circ}\text{ F}} = \frac{141.5}{^{\circ}\text{API} + 131.5}$$

- 1.54. Un manual indica que la conversión entre °API y densidad es 0.800 densidad = **45.28°API**. ¿Hay un error de imprenta?
- 1.55. Los sedimentos portuarios en el área de New Bedford, Massachusetts contienen PCB en niveles de hasta 190,000 ppm, según un informe preparado por Grant Weaver de la Massachusetts Coastal Zone Management Office (*Environ. Sci. Technol.*, **16**(9)(1982): 49 1 A. ¿Cuál es la concentración en porcentaje?
- 1.56. El NIOSH fija normas para **CCl₄** en el aire de 12.6 mg/m³ de aire (un promedio ponderado en el tiempo durante 40 h). En una muestra se miden 4800 ppb (partes por billón, 1 billón = 10⁹) de **CCl₄**. ¿Excede esta muestra la norma del NIOSH? ¡Tenga cuidado!
- 1.57. La siguiente tabla muestra los aportes anuales de fósforo al lago Erie:

Fuente	Toneladas cortas/año
Lago Hurón	2,240
Drenaje del terreno	6,740
Desechos municipales	19,090
Desechos industriales	<u>2,030</u>
	30,100
Flujo de salida	<u>4,500</u>
Retenido	25,600

- a) Convierta la concentración del fósforo retenido a microgramos por litro suponiendo que el lago Erie contiene 1.2×10^{14} galones de agua y que el tiempo medio de retención del fósforo es de 2.60 años.
- b) ¿Qué porcentaje de los aportes proviene de aguas negras municipales?
- c) ¿Qué porcentaje de los aportes proviene de detergentes, suponiendo que representan el 70% de los desechos municipales?
- d) Si una concentración de 10 ppb de fósforo produce perjudiciales florecimientos de algas, como se ha informado en algunos documentos, ¿sería efectiva para reducir la eutrofización (o sea, los florecimientos indeseables de algas) del lago Erie la eliminación del 30% del fósforo de los desechos municipales y todo el fósforo de los desechos industriales?
- e) ¿Ayudaría en algo la eliminación de todos los fosfatos de los detergentes?
- 1.58. Se mide la solubilidad del formaldehído en un disolvente empleando un espectrofotómetro que opera a 570 nm. Los datos recabados son de densidad óptica contra concentración expresada en gramos por litro.

Concentración, c	Densidad óptica, d
100	0.086
300	0.269
500	0.445
600	0.538
700	0.626

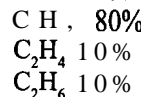
Con base en la ley de Beers, obtenga las mejores estimaciones para los coeficientes de una relación lineal

$$c = b_0 + b_1 d$$

y **grafique** la ecuación **obtenida** junto con los datos. Consulte el apéndice M.

Sección 1.4

- 1.59. En un tanque se encuentran 130 kg de gas con la siguiente composición: 40% N₂, 30% CO, y 30% CH₄. ¿Cuál es el peso molecular medio del gas?
- 1.60. Tiene 25 lb de un gas con la siguiente composición:



¿Cuál es el peso molecular medio de la mezcla? ¿Cuál es la fracción en peso (masa) de cada uno de los componentes de la mezcla?

- 1.61. El análisis del gas de un tanque que contiene 100 kg de gas a presión atmosférica da lo siguiente:

co.: 19.3% N₂: 72.1% O₂: 6.5% H₂O: 2.1%

¿Cuál es el peso molecular medio del gas?

- 1.62. Doscientos kg de un líquido contienen 40% de butano, 40% de pentano y 20% de hexano. Determine la composición en fracción molar del líquido y la composición en fracción en masa excluyendo al hexano.
- 1.63. En la tabla se da el análisis provisional de un carbón vegetal. ¿Cuál es la composición de la “materia combustible volátil (MCV)”? Presente su respuesta en forma de porcentaje en masa de cada elemento de la MCV.

Análisis provisional (%)	Análisis definitivo (%)
Humedad	3.2
Materia combustible volátil (MCV)	21.0
Carbono fijo	69.3
Ceniza	6.5
Total	100.0
	Total
	100.00

- 1.64. Se informa que el análisis de un gas combustible dio, tomando como base de cálculo un mol, 20% de metano, 5% de etano y el resto de CO₂. Calcule la composición del gas en porcentaje en masa.
- 1.65. Una mezcla de gases consta de tres componentes: argón, B y C. Se obtiene el siguiente análisis de la mezcla:

40.0% mol de argón

18.75% en masa de B

20. 0% mol de C

El peso molecular del argón es 40 y el de C es 50. Calcule:

a) El peso molecular de B

b) El peso molecular medio de la mezcla

- 1.66. Dos ingenieros están calculando el peso molecular medio de una mezcla que contiene oxígeno y otros gases. Uno de ellos usa el peso molecular correcto de 32 para el oxígeno y determina que el peso molecular medio es 39.2. El otro usa un valor incorrecto de 16 y determina que el peso molecular medio es 32.8. Éste es el único error en sus cálculos. ¿Qué porcentaje de oxígeno tiene la mezcla expresado en % mol?

Sección 1.5

- 1.67. Un encabezado del *Wall Street Journal* decía “**Japón y Estados Unidos buscan mejores automóviles impulsados por metanol**”. Japón y Estados Unidos planean unirse para desarrollar tecnología que mejore los automóviles que queman metanol, un combustible que produce menos contaminación atmosférica que la gasolina. Un número no especificado de investigadores de compañías japonesas colaborarán con la EPA para desarrollar un automóvil de metanol que arranque a temperaturas tan bajas como 10 grados Celsius. ¿A qué equivale esta temperatura en grados Rankine, kelvin y grados Fahrenheit?
- 1.68. ¿Puede existir una medición de temperatura negativa?

- 1.69. La capacidad calorífica C_p del ácido acético en $\text{J}/(\text{g mol})(\text{K})$ se puede calcular con la ecuación

$$C_p = 8.41 + 2.4346 \times 10^{-5}T$$

donde T está en K. Convierta la ecuación de modo que T se pueda utilizar en la ecuación en °R en lugar de K.

- 1.70. Convierta las siguientes temperaturas a las unidades indicadas:

a) 10°C a °F

b) 10°C a °R

c) -25°F a K

d) 150K a °R

- 1.71. La capacidad calorífica suele darse en términos de funciones polinómicas de la temperatura. La ecuación para el dióxido de carbono es

$$C_p = 8.4448 + 0.5757 \times 10^{-2}T - 0.2159 \times 10^{-5}T^2 + 0.3059 \times 10^{-9}T^3$$

donde T está en °F y C_p en Btu/(lb mol)(°F). Convierta la ecuación de modo que T esté en °C y C_p se obtenga en J/(g mol)(K).

- 1.72. En un informe sobre los **récords** de baja temperatura en la Antártida, *Chemical and Engineering News* dijo en cierto punto que “el mercurio bateó hasta -76°C”. ¿En qué sentido es esto posible? El mercurio se congela a -39°C.
- 1.73. “Además, el grado Celsius es exactamente igual a un kelvin. La única diferencia es que cero grados Celsius corresponde a 273.15 kelvin. El empleo de la escala Celsius nos ahorra un dígito en la mayor parte de los casos”: de [*Eng. Educ.* (abril de 1977): 678]. Comente esta cita. ¿Es correcta? Si no es así, ¿en qué sentido es errónea?
- 1.74. Calcule todas las temperaturas a partir del valor que se indica.

a)	b)	c)	d)	e)	f)	g)	h)
°F	140			1000			
°R		500			1000		
K		298				1000	
°C			-40				1000

- 1.75. La potencia de emisión de un cuerpo negro depende de la cuarta potencia de la temperatura y está dada por

$$W = AT^4$$

donde W = potencia emisiva, Btu/(ft²)(h)

A = constante de Stefan-Boltzmann, 0.17×10^{-8} Btu/(ft²)(h)(°R)⁴

T = temperatura, °R

¿Qué valor tiene A en J/(m²)(s)(K⁴)?

Sección 1.6

- 1.76. “**Vacacionistas atrapados, carámbanos en Florida; 50 ciudades rompen récords de baja temperatura**” rezaba el encabezado del diario del 26 de diciembre. Después de citar las ciudades con nuevos **récords** de baja temperatura, el diario continuaba: “Al descender la onda fría con toda su fuerza sobre la Costa Este, la ciudad de Nueva York amaneció a 5 grados (Fahrenheit) el domingo. Como ejemplo de la intensidad de la masa de aire frío que bajó desde el noroeste del Canadá, en Nochebuena se midió la presión más alta jamás registrada en Estados Unidos, 3 1/42 pulgadas de mercurio, en Miles City, Montana”. ¿Puede ser cierta esta última noticia?
- 1.77. Suponga que un submarino inadvertidamente desciende hasta el fondo del océano a una profundidad de 1000 m. Se propone bajar una campana de buceo al submarino para intentar el ingreso a la torreta del mismo. ¿Cuál debe ser la presión mínima del aire en la campana de buceo a la profundidad del submarino para evitar que entre agua en la campana cuando la válvula en su parte inferior se abra ligeramente? Dé su respuesta en kilopascales absolutos. Suponga que la densidad del agua tiene una densidad constante de 1.024 g/cm³.

- 1.78. El aire del tanque de un buzo indica una presión absoluta de 300 **kPa**. ¿Cuál es la presión en:
- a) psi c) atm e) **pulg Hg** g) **kg/cm²**
 - b) kPa** d) bar f) pies **H₂O**
- 1.79. Los edificios con techo plano son comunes en los climas secos debido a la economía en los materiales de construcción. Sin embargo, durante la estación lluviosa es posible que el agua se encharque en las azoteas, de modo que durante la construcción se deben tener en cuenta las implicaciones estructurales del peso adicional. Si se acumulan 25 cm de agua en un área de 10 m por 10 m durante una tormenta, determine:
- a) El peso total adicional que debe soportar el edificio
 - b) La fuerza del agua sobre el techo en psi**
- 1.80. Un problema que presentan los tanques de tratamiento de aguas negras instalados bajo tierra se hizo evidente cuando el nivel freático subió y un tanque vacío se elevó sobre el suelo por flotación. Este problema se superó instalando una válvula de retención en la pared del tanque de modo que, si el nivel freático subía lo suficiente como para hacer flotar el tanque, éste se llenaría de agua. Si la densidad del concreto es de 2080 **kg/m³**, determine la altura máxima a la que **deberá** instalarse la válvula para evitar que la fuerza de flotación eleve un tanque rectangular con dimensiones interiores de 30 m por 27 m y 5 m de profundidad. Las paredes y el piso tienen un espesor uniforme de 200 mm.
- 1.81. Se usará una bomba centrifuga para bombear agua de un lago a un tanque de almacenamiento situado 148 **ft** por encima de la superficie del lago. La tasa de bombeo será de 25.0 **gal/min** y la temperatura del agua es de **60°F**. La bomba de la que se dispone puede alcanzar una presión de 50.0 psig si bombea a **razón** de 25.0 **gal/min**. (Ignore la **fricción** de la tubería, los efectos de energía cinética y los factores relativos a la eficiencia de la bomba.)
- a) **¿A qué altura (en pies) puede la bomba subir el agua a esta temperatura y con esta tasa de flujo?**
 - b) ¿Es apropiada esta bomba para el servicio al que se le piensa destinar?**
- 1.82. Un manómetro emplea queroseno, **p.e.r.** 0.82, como fluido. **¿A cuantos milímetros de mercurio equivale una lectura de 5 pulg de este manómetro?**
- 1.83. El manómetro del condensador de vapor de una turbina indica 26.2 pulg Hg de vacío. La lectura del barómetro es de 30.4 pulg Hg. **¿Qué presión hay en el condensador, en psia?**
- 1.84. El medidor de presión de una torre de proceso indica un vacío de 3.35 pulg Hg. El barómetro indica 29.3 1 pulg Hg. **¿Cuál** es la presión absoluta dentro de la torre en milímetros de mercurio?
- 1.85. Juan dice que calculó con una fórmula que la presión en la cima del pico Pike es de 9.75 **psia**. Pedro dice que es de 504 mm Hg porque **es lo** que encontró en una tabla. **¿Quién** tiene razón?
- 1.86. El piso de un tanque **cilíndrico** de agua se distorsionó con combaduras de 7 pulg a causa del asentamiento del terreno, incorrectamente estabilizado, debajo del tanque. No obstante, varios ingenieros consultores lograron poner de nuevo en servicio el tanque dañado colocando un reborde de plástico alrededor de la base del tanque e inventando un sistema de flotación por aire con el cual lo mudaron a otro lugar cercano. El tanque tenía 30.5 m de diámetro y

13.1 m de profundidad. La tapa, el fondo y los lados del tanque se fabricaron con planchas de acero soldadas de 9.35 mm de espesor. La densidad del acero es de 7.86 g/cm^3 .

- a) ¿Cuál fue la presión manométrica en **kPa** del agua en el fondo del tanque cuando éste se llenó por completo de agua?
- b) ¿Qué presión de aire en **kPa** se requeriría debajo del tanque vacío para apenas levantarla y poderlo cambiar de lugar?
- 1.87. Un instrumento de presión falló en una línea de proceso que requiere vigilancia constante. Se cuenta con un manómetro del tipo de campana (Fig. P1.87) que usa aceite (densidad = 0.800 g/cm^3) como líquido sellador. La construcción del medidor limita el desplazamiento del líquido sellador a 12.7 cm antes de que se derrame el aceite. ¿Cuál es la presión máxima, en **kPa**, que se puede medir con este manómetro?
- 1.88. Examine la figura P1.88. Por la tubería fluye aceite (densidad = 0.91 g/cm^3), y la velocidad de flujo se mide con un manómetro de mercurio (densidad = 13.546 g/cm^3). Si la diferencia de altura entre las dos ramas del manómetro es de 0.78 pulg, ¿cuál es la diferencia de presión correspondiente entre los puntos A y B, en mm Hg? ¿En qué punto, A o B, es mayor la presión? La temperatura es de 60°F .
- 1.89. Un estudiante conectó un manómetro de Bourdon diseñado para leer presiones manométricas a una línea de vacío y, al ver que no daba lectura, decidió ajustar el instrumento de modo que indicara 0 psi con un alto vacío y 14.7 psi a presión **atmosférica**. Sin embargo, el día que hizo el ajuste el barómetro indicaba 735 mm Hg, de modo que su lectura de 14.7 psi tuvo un pequeño error. Más adelante, se usó este manómetro para medir la presión de un tanque de

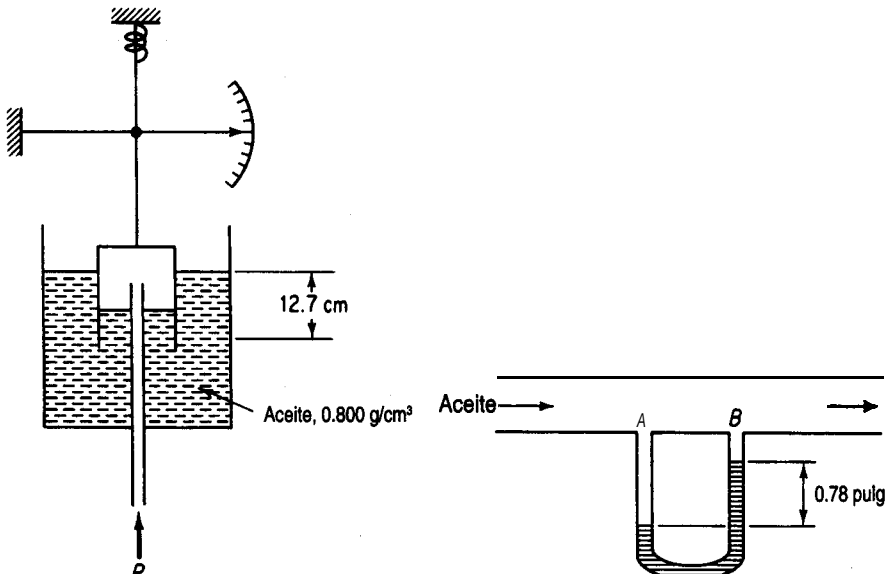


Figura P1.87

Figura P1.88

aire, y marcó 51 psig. ¿Cuál debió ser la lectura correcta del manómetro? En ese momento, el barómetro indicaba 750 mm Hg. Especifique todas las suposiciones que necesite hacer para resolver este problema.

- 1.90. Suponga que prepara un barómetro como sigue: llena por completo con mercurio un tubo de vidrio largo (> 40 cm) sellado por un extremo, lo invierte con mucho cuidado y coloca el extremo abierto (tapándolo con el dedo) dentro de un vaso con Hg, de modo que no entre aire en el tubo. Explique cómo funciona este barómetro.
- 1.91. Un fabricante de tanques de gran tamaño calcula la masa de fluido dentro del tanque midiendo la presión en el fondo en psig y multiplicando ese valor por el área de la base del tanque en pulgadas cuadradas. ¿Es correcto este procedimiento?
- 1.92. Examine la figura P1.92. El barómetro indica 740 mm Hg. Calcule la presión dentro del tanque en psia.
- 1.93. En la figura P1.93 se usa Hg para medir la presión entre los puntos M y N. El espacio sobre el Hg está ocupado por agua. A cuánto asciende Δp entre M y N? ¿Cuál presión es más alta, p_M o p_N ?
- 1.94. Exprese p_B en función de h con base en los datos de la figura P1.94.
- 1.95. Un manómetro de Bourdon se conecta a un tanque grande y marca 440 kPa cuando el barómetro indica 750 mm Hg. ¿Qué lectura dará el manómetro si la presión atmosférica aumenta a 765 mm Hg?
- 1.96. Un medidor de vacío conectado a un tanque marca 315 kPa. ¿Cuál es la presión absoluta correspondiente si el barómetro indica 98.2 kPa?
- 1.97. Un tubo en U (Fig. P1.97) con una rama de 20 pulg de altura se llena con mercurio hasta una profundidad de 12 pulg. A continuación se cierra el extremo de la rama de 20 pulg y se agrega mercurio a la otra rama hasta que el nivel del mercurio en la rama cerrada alcanza 14 pulg de profundidad. ¿Qué profundidad tiene el mercurio en la rama abierta?
- 1.98. Examine la figura P1.98. Si $a = 7.5$ pulg y $b = 12$ pulg, ¿qué altura tiene el agua en el recipiente de la derecha?
- 1.99. La manometría de tanque hidrostática (HTG, *hydrostatic tank gaging*) se vale de mediciones de presión en línea vertical para calcular la densidad de un fluido. Si los dos instrumentos de

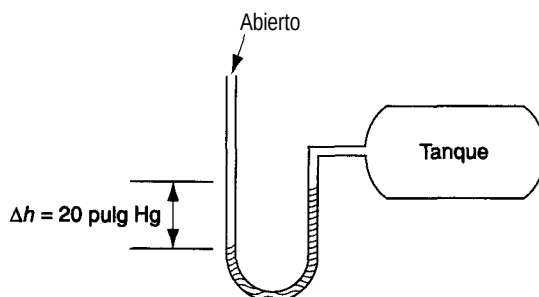


Figura P1.92

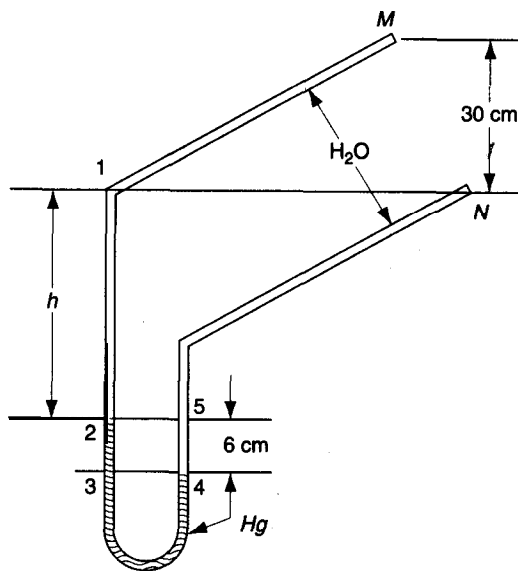


Figura P1.93

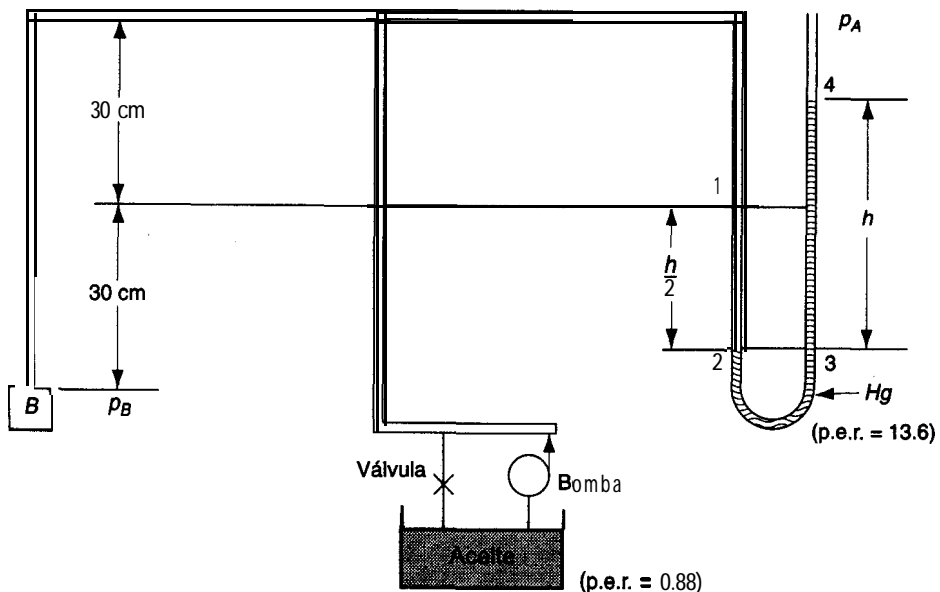


Figura P1.94

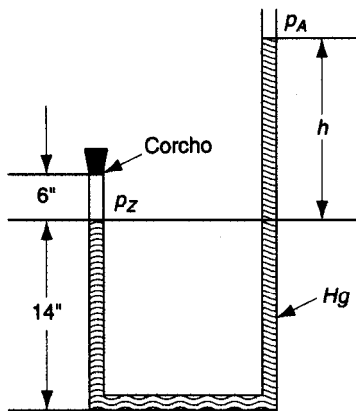


Figura P1.97

presión del tanque tienen una separación de 72.8 cm y las lecturas son 267 mm Hg y 211 mm Hg, ¿cuál es la densidad del fluido en el tanque?

- 1.100.** Se puede usar un transmisor de presión diferencial (DPT) para determinar el nivel de un líquido en un tanque. Véase la figura P 1.1 OO.
¿En qué error se incurre al no considerar la altura del vapor sobre el líquido?
- 1.101.** La deflagración es una combustión rápida pero progresiva (con o sin explosión), en contraposición a una detonación, que es la descomposición instantánea de un material combustible. (La National Fire Protection Association en su norma NFPA 68 incluye definiciones técnicas más precisas.) En el caso de polvos, la velocidad de deflagración depende del tamaño de las partículas de polvo. La NFPA da una fórmula para calcular el área de las

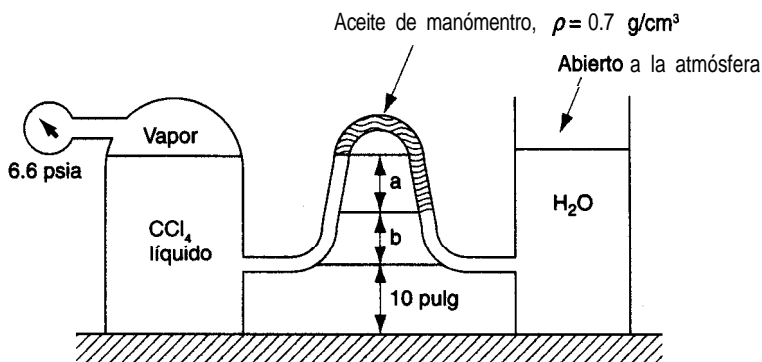


Figura P1.98

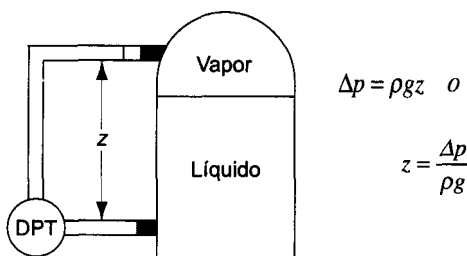


Figura P1.100

aberturas de ventilación de un edificio con el fin de evitar daños estructurales cuando hay deflagración

$$A_v = CA_s/p^{0.5}$$

donde A_v es el área de ventilación necesaria (ft^2 o m^2), C es una constante que se debe determinar experimentalmente (NFPA 68 da algunos valores), A_s es el área superficial del edificio y p es la presión (manométrica) interna máxima que el edificio puede soportar sin dañarse.

En un elevador propuesto para almacenamiento de granos que tiene 8 m de diámetro y 10 m de altura, el área ventilada (entre el techo y las paredes superiores) es de 10.4 m^2 . ¿Es suficiente esta área si el elevador está diseñado para una sobrepresión máxima de 7.5 kPa (diferencia de 7.5 kPa entre el interior y el exterior)? Suponga que para el polvo de granos C = 0.41 (kPa) $^{0.5}$. Tome nota de que en la práctica las ventanas deben distribuirse de manera uniforme por toda la estructura.

- 1.102.** La presión dentro de una celda de gas se mide con un manómetro invertido, como se muestra en la figura P 1.102. La escala a la derecha de la figura muestra las distancias en mm (no están a escala) a las interfaces de los líquidos del manómetro. ¿Cuál es la presión dentro de la celda?
- 1.103.** El líquido indicador del manómetro que se muestra en la figura P1.103 es agua y el otro líquido es benceno. Estos dos líquidos son prácticamente insolubles entre sí. Si la lectura del manómetro es AZ = 36.3 cm H_2O , ¿cuál es la diferencia de presión en kPa? La temperatura es 25°C.
- 1.104.** Examine la figura P 1.104. La presión barométrica es de 720 mm Hg. La densidad del aceite es 0.80 g/cm³. El manómetro de Bourdon marca 33.1 psig. ¿Cuál es la presión del gas en kPa?

Sección 1.7



- a) ¿Cuántos gramos de cloruro de bario se requieren para reaccionar con 5.00 g de sulfato de sodio?

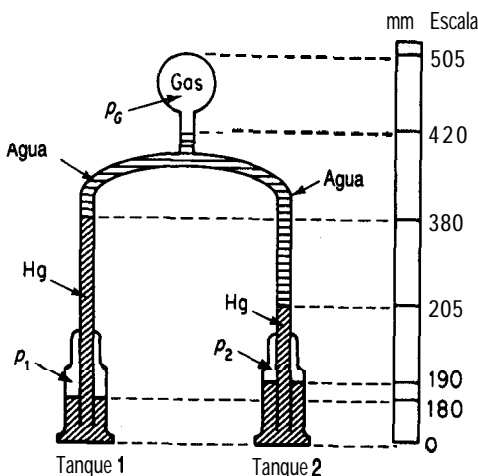


Figura P1.102

- b) ¿Cuántos gramos de cloruro de bario se requieren para precipitar 5.00 g de sulfato de bario?
- c) ¿Cuántos gramos de cloruro de bario se necesitan para producir 5.00 g de cloruro de sodio?
- d) ¿Cuántos gramos de sulfato de sodio se necesitan para precipitar el bario de 5.00 g de cloruro de bario?
- e) ¿Cuántos gramos de sulfato de sodio se agregaron al cloruro de bario si se precipitaron 5.00 g de sulfato de bario?
- f) ¿Cuántas libras de sulfato de sodio equivalen a 5.00 lb de cloruro de sodio?
- g) ¿Cuántas libras de sulfato de bario se precipitan con 5.00 lb de cloruro de bario?
- h) ¿Cuántas libras de sulfato de bario se precipitan con 5.00 lb de sulfato de sodio?
- i) ¿Cuántas libras de sulfato de bario equivalen a 5.00 lb de cloruro de sodio?

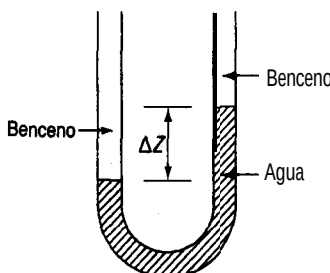


Figura P1.103

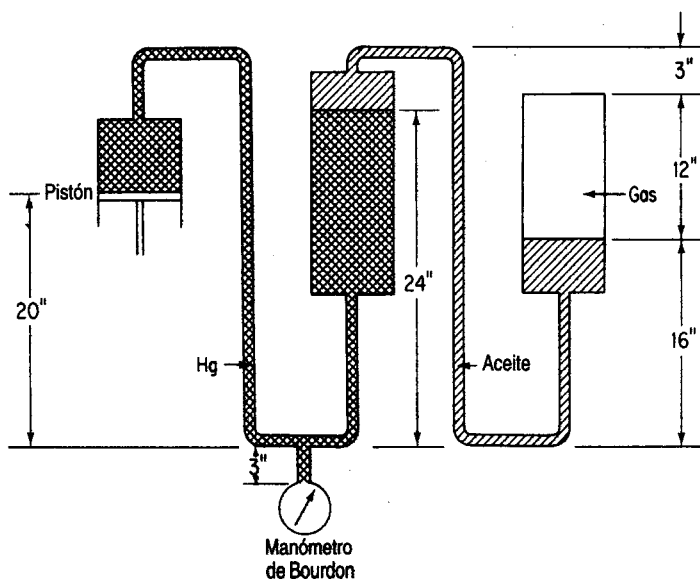


Figura P1.104



- a) ¿Cuántos gramos de nitrato de plata harán falta para reaccionar con 5.00 g de cloruro de sodio?
- b) ¿Cuántos gramos de nitrato de plata se requieren para la precipitación de 5.00 g de cloruro de plata?
- c) ¿Cuántos gramos de nitrato de plata equivalen a 5.00 g de nitrato de sodio?
- d) ¿Cuántos gramos de cloruro de sodio se necesitan para precipitar la plata de 5.00 g de nitrato de plata?
- e) ¿Cuántos gramos de cloruro de sodio se agregaron a nitrato de plata si se precipitaron 5.00 g de cloruro de plata?
- f) ¿Cuántas libras de cloruro de sodio equivalen a 5.00 libras de nitrato de sodio?
- g) ¿Cuántas libras de cloruro de plata se precipitan con 5.00 lb de nitrato de plata?
- h) ¿Cuántas libras de cloruro de plata se precipitan con 5.00 lb de cloruro de sodio?
- i) ¿Cuántas libras de cloruro de sodio equivalen a 5.00 lb de nitrato de plata?
- 1.107. Una planta fabrica CO, líquido tratando piedra caliza dolomítica con ácido sulfúrico comercial. El análisis de la dolomita es el siguiente: 68.0% CaCO_3 , 30.0% MgCO_3 y 2.0% SiO_2 ; el ácido es 94% H_2SO_4 y 6% H_2O . Calcule:
- a) Las libras de CO, producidas por tonelada de dolomita tratada.

b) Las libras de ácido comercial requeridas por tonelada de dolomita tratada.

Suponga que las reacciones son completas.

- 1.108. La fórmula de la vitamina C es la siguiente:

¿Cuántas libras de este compuesto están contenidas en 2 g mol?

- 1.109. Se ha logrado eliminar el CO, de una nave espacial tripulada mediante absorción con hidróxido de litio según la reacción

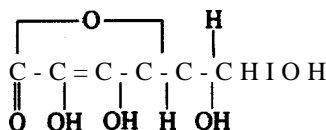
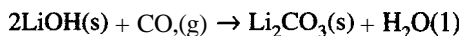
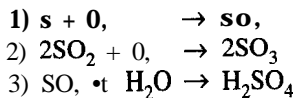


Figura P1.108

a) Si una persona libera 1 .00 kg de CO, al día, cuántos kilogramos de LiOH se requerirán por día por persona?

b) ¿Cuál sería el incremento en el peso que habría que llevar si en vez de LiOH se usara NaOH, que es mas barato?

- 1.110. El ácido sulfúrico se puede fabricar por el proceso de contacto de acuerdo con las siguientes reacciones:



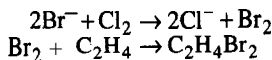
Como parte del diseño preliminar de una planta de ácido sulfúrico con una capacidad diseñada de 2000 ton/día con 66° Be (Baumé) (93.2% en peso de H₂SO₄), usted debe calcular lo siguiente:

a) ¿Cuántas toneladas de azufre puro se requieren al día para operar esta planta?

b) ¿Cuántas toneladas de oxígeno se requieren por día?

c) ¿Cuántas toneladas de agua se necesitan al día para la reacción (3)?

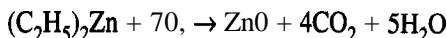
- 1.111. El agua de mar contiene 65 ppm de bromo en forma de bromuros. En el proceso de recuperación Ethyl-Dow, se agregan 0.27 lb de ácido sulfúrico al 98% a cada tonelada de agua, junto con el Cl, teórico para efectuar la oxidación; por último, se combina etileno (C₂H₄) con el bromo para formar C₂H₄Br₂. Suponiendo una recuperación completa y utilizando como base de cálculo 1 lb de bromo, calcule los pesos de ácido, cloro, agua de mar y dibromuro que intervienen en el proceso.



- 1.112. El papel fabricado con pulpa de madera envejece y se deteriora debido a los residuos ácidos que deja el proceso de fabricación. Con el fin de neutralizar el papel, un tratamiento en fase de vapor necesita un compuesto lo bastante volátil como para permear la estructura fibrosa

del papel dentro de una masa de libros pero que tenga una química susceptible de ser manipulada para producir un compuesto ligeramente básico y muy poco volátil. George Kelly y John Williams lograron este objetivo en 1976 al diseñar un proceso de desacidificación en masa empleando dietil cinc (DEZ) gaseoso.

El dietil cinc es un líquido incoloro que hierve a 117°C. Cuando se combina con oxígeno, tiene lugar una reacción muy exotérmica:



Como el DEZ líquido se enciende espontáneamente al exponerse al aire, una precaución primordial al usarlo es la **exclusión** del aire. En una ocasión, un incendio causado por el DEZ destruyó el centro de neutralización.

¿Está balanceada la **ecuación** que se muestra? Si no es así, balancéala. ¿Cuántos kg de DEZ deben reaccionar para formar 1.5 kg de **ZnO**? Si se forman 20 cm³ de agua en la reacción, y ésta **fue** completa, cuantos gramos de DEZ reaccionaron?

1.113.

EVALUACIÓN DE PROPUESTA

A: J. Coadwell DEPTO.: Aguas negras FECHA: 9-29
INVITACIÓN DE PROPUESTA: 0374-AV

REQUISICIÓN: 135949 ARTÍCULO: Sulfato ferroso

COMENTARIOS DE EVALUACIÓN DEL DEPARTAMENTO

Se recomienda aceptar la propuesta de VWR de \$83,766.25 por 475 toneladas de sulfato ferroso heptahidratado, ya que **fue** el precio mas bajo pedido por este producto. Ademas, se recomienda mantener la **opción** de entrega de este producto ya sea por ferrocarril en cargas de furgón estándar de 50 toneladas o bien por el método **alternativo** de remolques de camión cargados en plataformas de ferrocarril.

¿Cuál **tendría** que ser la cotización de otra empresa para igualar la propuesta de VWR si la cotización que presentara fuera por sulfato ferroso ($FeSO_4 \cdot H_2O$)? ¿Y por ($FeSO_4 \cdot 4H_2O$)?

1.114. Para que ocurra un incendio es preciso satisfacer tres criterios: 1) debe haber un combustible presente; 2) debe haber un oxidante presente; y 3) debe haber una fuente de ignición. Con la mayor parte de los combustibles, la combustión tiene lugar solo en la fase gaseosa. Por ejemplo, la gasolina líquida no arde; en cambio, cuando se vaporiza, arde fácilmente.

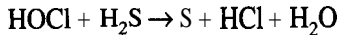
Para que un combustible arda en aire, debe estar presente por lo menos en cierta concentración mínima. Si la concentración del combustible es menor que este límite inflamable inferior (LFL, *lower flammable limit*), no habrá ignición. El LFL se puede expresar como un porcentaje en volumen, que sera igual al porcentaje molar en las condiciones en que se mide el LFL (**presión atmosférica** 101.3 kPa). También requiere cierta concentración míni-

un porcentaje en volumen, que será igual al porcentaje molar en las condiciones en que se mide el LFL (presión atmosférica y 25°C). También se requiere cierta concentración mínima de oxígeno para la combustión, la cual está íntimamente relacionada con el LFL y se puede calcular a partir de éste. La concentración mínima de oxígeno requerida para la ignición se puede estimar multiplicando la concentración LFL por la razón entre el numero de moles de oxígeno requeridos para una combustión completa y el número de moles de combustible quemado.

Por encima del LFL, la cantidad de energía requerida para la ignición es muy pequeña. Por ejemplo, una chispa puede encender con facilidad la mayor parte de las mezclas inflamables. También existe una concentración de combustible denominada límite inflamable superior (**UFL, upperflammable limit**) por encima del cual la mezcla combustible-aire no puede encenderse. Las mezclas combustible-aire que están dentro de la región de concentración inflamable (entre el LFL y el UFL) sí pueden encenderse. Se han determinado tanto el LFL como el UFL para la mayor parte de los gases y líquidos volátiles inflamables comunes. Por lo regular, el LFL es la más importante de las concentraciones de inflamabilidad porque si un combustible está presente en la atmósfera en concentraciones por encima del UFL, ciertamente estará presente en concentraciones dentro del intervalo de inflamabilidad en algún lugar cercano. Las concentraciones LFL de muchos materiales pueden consultarse en la norma NFPA 325m, “Propiedades de líquidos inflamables”, publicada por la National Fire Protection Association.

Estime la concentración máxima permisible de oxígeno para n-butano. La concentración LFL para este gas es 1.9 moles por ciento. Este problema se basó originalmente en un problema del texto *Chemical Process Safety: Fundamentals with Applications*, de D. A. Crowl y J. F. Louvar, publicado por Prentice-Hall, Englewood Cliffs, NJ, y se adaptó del problema 10 de la publicación de la *AIChE Safety, Health and Loss Prevention in Chemical Processes*, de J. R. Welker y C. Springer, Nueva York (1990).

- 1.115. Los olores de las aguas negras se deben principalmente a los productos de la reducción anaerobia de compuestos orgánicos que contienen nitrógeno y azufre. El sulfuro de hidrógeno es un componente importante de los olores de las aguas negras, pero de ninguna manera es el único productor de olores, ya que pueden percibirse olores potentes en su ausencia. Se puede usar la oxidación en aire para eliminar los olores, pero el cloro es el tratamiento preferido porque no sólo destruye el H_2S , y otros compuestos olorosos, sino que también inhibe las bacterias que producen esos compuestos. Como ejemplo específico, el HOCl reacciona con H_2S en disoluciones de pH bajo como sigue:



Si en la práctica real se prescribe un exceso de 100% de HOCl (a fin de garantizar la destrucción del H_2S , en vista de que el HOCl también reacciona con otras sustancias), ¿cuánto HOCl (disolución al 5%) se deberá agregar a 1 L de una disolución que contiene 50 ppm de H_2S ?

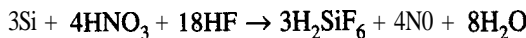
- 1.116. En una fábrica de papel se puede agregar soda (Na_2CO_3) directamente durante el proceso de **caustificación** para formar, mediante reacción con hidróxido de calcio, sosa cáustica (NaOH) para formar la pulpa. La reacción global es $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{Ca}(\text{OH})_2 \rightarrow 2\text{NaOH} + \text{CaCO}_3$. La soda también puede ser útil para la producción *in situ* de carbonato de calcio precipitado que se

usa como sellador del papel. Los cloruros que contiene la soda (que causan corrosión del equipo) tienen una concentración 40 veces menor que en la sosa cáustica (NaOH) de grado ordinario que también **podría** usarse, de ahí que la soda sea mas apropiada para las fábricas de pulpa. Sin embargo, un impedimento importante para efectuar el cambio a soda es la necesidad de contar con una capacidad de **caustificación** en exceso, cosa que generalmente no es posible en las fábricas más antiguas.

Hay una competencia intensa entre la soda y la sosa cáustica producida por electrólisis. El precio promedio de la sosa cáustica ascienden a unos \$265 por tonelada métrica L.A.B. (libre a bordo, es decir, sin tener que pagar por la entrega al transportista ni la carga en el transporte), en tanto que los precios de la soda oscilan alrededor de **\$130/tonelada** métrica L.A.B.

¿Qué tanto tendrían que bajar los precios de la sosa cáustica para igualar el precio de **§ 130/tonelada** métrica con base en una cantidad equivalente de NaOH ?

- 1.117. La calcinación de piedra caliza, $\text{CaCO}_3 \rightarrow \text{CaO} + \text{CO}_2$, **sólo** se efectúa al 70% de conversión en cierto horno.
- ¿Qué** composición (%) en masa tiene el sólido que se extrae del horno?
 - ¿Cuántos** kilogramos de CO_2 se producen por cada kilogramo de piedra caliza alimentada? Suponga que la piedra caliza es CaCO_3 puro.
- 1.118. En la industria de los semiconductores, la producción de circuitos integrados (**IC**) comienza con el corte mecánico de barras de silicio para obtener obleas. Una vez cortadas éstas, se pulen para obtener superficies planas uniformes. A continuación, los contaminantes y los defectos microscópicos (daños de trabajo) se eliminan mediante un baño químico (grabado). Una disolución de grabado tradicional consiste en una relación volumétrica 4: 1: 3 de ácido fluorhídrico al **49%**, ácido nítrico al 70% y ácido acético al **100%**, respectivamente. Aunque los daños de trabajo por lo regular no tienen más de 10 mm de profundidad, es común sobregrabar hasta una profundidad de 20 mm por lado. La reacción de disolución de la superficie de silicio es:



Calcule la velocidad de flujo de la disolución de grabado en kilogramos por hora si cada hora hay que grabar 6000 obleas de 150 mm de **diámetro** hasta una profundidad de 20 mm. **¿Cuál** es el reactivo limitante?

Datos	Peso molecular
Si-2.33 g/cm ³	28.09
El p.e.r. del HF al 49% es 1.198	20.01
El p.e.r. del HNO ₃ al 70% es 1.4134	63.01
El p.e.r. del CH ₃ CO ₂ H al 100% es 1.0492	60.05

- 1.119. Un método para sintetizar el sustituto de la aspirina, acetaminofén, implica un proceso de tres pasos como se bosqueja en la figura P1.119. Primero, el p-nitrofenol se hidrogena catalíticamente en presencia de ácido clorhídrico acuoso con el clorhidrato dep-aminofenol con un grado de terminación del 86.9%. Luego, la sal se neutraliza para **obtener p-aminofenol** con una conversión fraccionaria de 0.95.

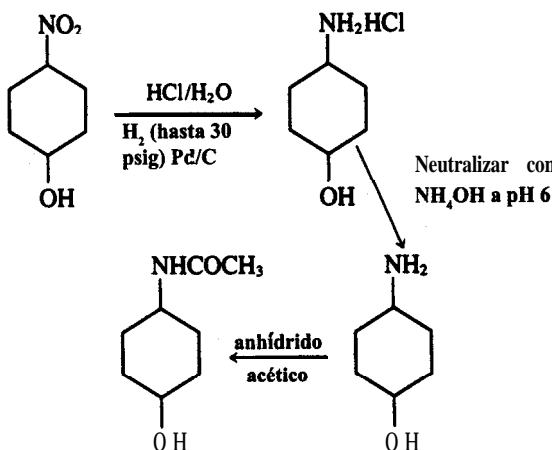
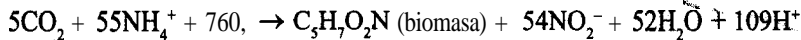


Figura P1.119

con una conversión fraccionaria de 0.95.

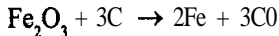
Por último, el p-aminofenol se **acetila** por reacción con anhídrido acético, con un rendimiento de 3 kg mol de acetaminofén por cada 4 kg mol. ¿Cuál es la conversión fraccionaria global de p-nitrofenol a acetaminofén?

- 1.120. El método de tratamiento de aguas residuales domésticas más económico es la digestión bacteriana. Como paso intermedio en la conversión de nitrógeno orgánico a nitratos, se informa que las bacterias *Nitrosomonas* metabolizan compuestos de amonio para producir biomasa y expulsan nitritos como subproducto mediante la siguiente **reacción** global:

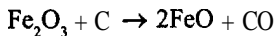


Si 20,000 kg de aguas residuales que contienen 5% en peso de iones amonio **fluyen por** un tanque séptico inoculado con las bacterias, ¿cuántos kilogramos de biomasa se producirán, suponiendo que se consume el 95% del NH_4^+ ?

- 1.121. Desde un punto de vista simplista, un alto horno puede verse como un proceso en el que la reacción principal es



aunque ocurren otras reacciones secundarias indeseables, principalmente



Después de mezclar 600.0 lb de carbón (coque) con 1 .OO tonelada de óxido de hierro puro (Fe_2O_3), el proceso produce 1200.0 lb de hierro puro, 183 lb de FeO y 85.0 lb de Fe_2O_3 . Calcule lo siguiente:

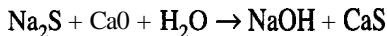
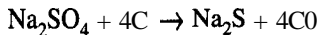
- El porcentaje de carbono en exceso suministrado, con base en la reacción principal
- El porcentaje de conversión de Fe_2O_3 a Fe
- Las libras de carbón consumidas y las libras de CO producidas por tonelada de Fe_2O_3 cargada
- La selectividad de este proceso (de Fe respecto a FeO)

- 1.122. Un método común para la fabricación de blanqueador de hipoclorito de sodio es la reacción



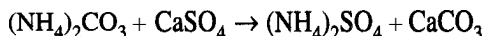
El cloro gaseoso se burbujea por una disolución acuosa de hidróxido de sodio, después de lo cual el producto deseado se separa del cloruro de sodio (un producto secundario de la reacción). Una disolución de NaOH en agua que contiene 1145 lb de NaOH puro se hace reaccionar con 85 1 lb de cloro gaseoso. El NaOCl formado pesa 618 lb.

- a) ¿Cuál fue el reactivo limitante?
 - b) ¿Cuál fue el porcentaje de exceso del reactivo en exceso empleado?
 - c) ¿Cuál fue el grado de conversión de la reacción, expresado como la razón de los moles de NaOCl formados y los moles que se habrían formado si la reacción hubiera llegado a su término?
 - d) ¿Cuál es el rendimiento de NaOCl respecto a la cantidad de cloro usada (sobre una base de porcentaje)?
- 1.123. En el proceso de la pulpa por el método del sulfato, el licor de cocción alcalino se produce por las reacciones:



Después de ocurrir la primera reacción, el sulfuro de sodio se extrae por lixiviación de la masa y la disolución se trata con cal viva (CaO) en forma de suspensión de lechada de cal, de modo que en realidad el reactivo es Ca(OH)₂. El precipitado de CaS y Ca(OH)₂ sin reaccionar se lava durante el filtrado y se retira. Se ha encontrado que se forman 12.7 lb de precipitado por cada 100 lb de licor de cocción preparadas. El análisis del precipitado es CaS: 70.7%, Ca(OH)₂: 23.4% y CaCO₃: 5.9%, este último presente como impureza en la cal empleada. El análisis del licor de cocción es NaOH: 10.0%, Na₂S: 2.0% y H₂O: 88.0%. Calcule

- a) el porcentaje de exceso de cal usado.
 - b) el porcentaje de conversión de la reacción.
 - c) la composición de la cal empleada.
- 1.124. El sulfato de amonio se usa como fertilizante. Un método de fabricación del compuesto se basa en la siguiente secuencia de reacciones en agua



Después de que tiene lugar la reacción, la suspensión acuosa se filtra. El análisis revela los siguientes porcentajes en peso: *Filtrado*: 0.5% (NH₄)₂CO₃, 5.5% (NH₄)₂SO₄, 94.0% H₂O y *Sólidos*: 8.2% CaSO₄, 91.8% CaCO₃. Para el proceso global, calcule

- a) el reactivo limitante.
- b) el grado de conversión.
- c) el porcentaje de reactivo en exceso.

- 1.125.** En un proceso para fabricar cloro por oxidación directa de HCl con aire sobre un catalizador para formar Cl, y H₂O (únicamente), el producto de salida se compone de HCl (4.4%), Cl, (19.8%), H₂O (19.8%), O, (4.0%) y N₂ (52.0%). ¿Cuál fue
- el reactivo limitante?
 - b) el porcentaje de reactivo en exceso?**
 - el grado de conversión de la reacción?
- 1.126.** Una reacción muy conocida para generar hidrógeno a partir de vapor de agua es la llamada reacción de desplazamiento de gas de agua: CO + H₂O \rightleftharpoons CO₂ + H₂. Si la alimentación gaseosa al reactor consiste en 30 moles de CO, 12 moles de CO, y 35 moles de vapor de agua por hora a 800°C, y se producen 18 moles de H₂ por hora, calcule
- el reactivo limitante.
 - b) el reactivo en exceso.**
 - la fracción de conversión de vapor de agua a H₂.
 - d) el grado de conversión de la reacción.**
 - los kg de H₂ producidos por kg de vapor de agua alimentado.
 - f) los moles de CO₂ producidos en la reacción por mol de CO alimentado.**

RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

2

2.1 Técnicas de resolución de problemas	105
2.2 Herramientas computarizadas	119
2.3 Fuentes de datos	130

La mayor parte de lo que se ha escrito sobre resolución de problemas considera a un “problema” como una brecha entre cierta información inicial (el estado inicial) y la información deseada (el estado deseado). La resolución de problemas es la actividad de cerrar la brecha entre estos dos estados. Desde luego, no todos los problemas tienen solución. Los problemas con frecuencia se clasifican como 1) **abiertos** o 2) **cerrados**. Los primeros son los problemas que no están bien planteados y/o que podrían tener varias soluciones. Los segundos son los problemas que están bien planteados y tienen una solución única. Al final de cada sección del libro, el lector encontrará preguntas para análisis abiertas, y se incluyen algunos problemas abiertos en la sección de problemas al final de cada capítulo. No obstante, todos los ejemplos y la mayor parte de los problemas de este libro son cerrados: cortos, sencillos y con la información exacta que se necesita, a diferencia de los de la vida real.

Si el lector ha de convertirse en un profesional, tendrá que adquirir diversas habilidades de resolución de problemas, a saber:

- Formular preguntas específicas a partir de problemas especificados vagamente
- Seleccionar estrategias de resolución de problemas efectivas
- Decidir cuándo bastará una estimación en lugar de una respuesta exacta
- Usar tablas, gráficas, hojas electrónicas de cálculo, calculadoras y computadoras para organizar, obtener e interpretar los resultados de la resolución de problemas
- Juzgar la validez del trabajo de otros
- Estimar órdenes de magnitud para evaluar las respuestas

Con el **fin** de ayudar al lector a desarrollar éstas y otras habilidades de resolución de problemas, en el presente capítulo analizaremos brevemente 1) algunas formas de resolver problemas tanto abiertos como cerrados, 2) herramientas computarizadas para ejecutar soluciones eficientes y 3) fuentes de información que ayudan a resolver problemas.

2.1 TÉCNICAS DE RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Aprender los componentes de la resolución de problemas efectiva.
2. Aplicar los componentes a diferentes tipos de problemas.

Ley de Weiler: Nada es imposible para la persona que no tiene que hacerlo.

Ley de Howe: Todo individuo tiene un plan que no funciona.

Ley 90/90: El primer 10% de la tarea requiere el 90% del tiempo. El 90% restante ocupa el 10% que queda.

Ley de Gordon: Si no vale la pena realizar un proyecto, no vale la pena realizarlo bien.

Ley de Slack: Lo mínimo con que se conforme será lo máximo que puede esperar obtener.

Comentario de O'Toole: Murphy era un optimista.¹

Uno de los objetivos principales de este libro es mejorar las habilidades de **resolución de problemas** del lector. Si puede adquirir buenos hábitos de resolución de problemas desde el principio de su carrera, se ahorrará un tiempo considerable y muchas frustraciones en todos los aspectos de su trabajo, dentro y **fuerza** de la escuela. Poder resolver balances de materia y de energía significa que además de aprender principios básicos, fórmulas, leyes, etc., **usted es capaz de aplicarlos efectivamente**. La sustitución rutinaria de datos en la ecuación apropiada de ninguna manera basta para resolver balances de materia y de energía, como no sean los más triviales.

Al avanzar en este libro y adquirir confianza en su capacidad para resolver problemas, tome conciencia de sus procesos de raciocinio, organícese, administre su tiempo de manera

¹Arthur Bloch, *Murphy's Law and Other Reasons Why Things Go Wrong!*, Price/Stern/Sloan, Nueva York, 1977.

efectiva y sea flexible en cuanto a buscar estrategias de solución alternativas. Los **ingenieros** consideran que el razonamiento **friό**, lógico, es la forma de resolver los problemas de la vida real. La experiencia demuestra que **tales** procesos mentales no son naturales y que, de hecho, se requiere una práctica considerable para que un individuo adquiera las habilidades necesarias. Incluso en problemas simples, la secuencia de ideas suele estar tan enredada que no es fácil discernir las conexiones. Ninguna de las estrategias que describiremos aquí es perfecta para usted o necesariamente eficaz para todos los problemas. Usted tendrá que inventar o imitar estrategias de resolución de problemas con las que se siente cómodo y que tengan una validez comprobada. Al final de este capítulo encontrará una lista de referencias que ofrecen numerosas opciones de estrategias para resolver problemas. Aquí sólo mencionaremos algunas.

Polya² recomienda seguir cuatro pasos para resolver problemas y acertijos: definir, planear, ejecutar el plan y mirar hacia atrás. Las **características** clave de esta estrategia son la interacción entre los pasos y la combinación de pensamiento crítico y creativo. Fogler y **LeBlanc**³ analizan un programa de cinco pasos: 1) definir el problema (identificación y exploración del problema), 2) generar alternativas, 3) optar por un curso de acción, 4) llevarlo a cabo y 5) evaluar el o los resultados. La estrategia de cinco pasos de McMaster desarrollada por **Woods**⁴ implica un conjunto similar de pasos: 1) definir, 2) explorar, 3) planear, 4) actuar y 5) reflexionar.

El enfoque Kepner-Tregoe (KT)⁵ para la resolución de problemas también es un método organizado, y en varias de las referencias del final del capítulo se puede encontrar un tratamiento detallado. La estrategia KT implica tres fases: 1) análisis del problema, 2) procedimiento de decisión y 3) identificación de potenciales trampas futuras asociadas a la solución del problema. Las dos primeras son las que nos interesan aquí.

En la fase de análisis, haga preguntas acerca del problema, como quién, qué, dónde, cuándo, por qué y cómo. Para cada pregunta, trate de determinar también cuál es la situación, cuál no es la situación, cuál es la diferencia entre las dos situaciones y cuáles son las posibles causas de la diferencia. Por ejemplo, para la pregunta “qué”, pregúntese en qué consiste el problema, en qué no consiste, qué distinción hay entre el “consiste” y el “no consiste”, y qué causas podrían surgir al considerarse estas preguntas. Para la pregunta “dónde”, pregunte qué parte del proceso resulta afectada, cuál no resulta afectada, cuál es la distinción y de qué manera estas preguntas llevan a las posibles causas.

²G. Polya, *How to Solve It*, 2a. ed., Doubleday, Nueva York, 1957.

³H. S. Fogler y S. E. LeBlanc, *Strategies for Creative Problem Solving*, Prentice-Hall, Englewood Cliffs, NJ, 1994.

⁴Woods, D. R., *Problem-Based Learning: How to Gain the Most from PBL*, D. R. Woods, McMaster University, Hamilton, Ont., 1994.

⁵Kepner, C. H. y B. B. Tregoe, *The New Rational Manager*, Princeton Research Press, Princeton, NJ, 1981.

El objetivo de la fase de decisión es seleccionar la mejor solución de entre las alternativas propuestas, y posiblemente hacer una lista de la prioridad de las alternativas. Se puede formar una matriz (con la lista de objetivos en la parte superior) en la que las cabeceras de las columnas indiquen posibles acciones para aliviar el problema o posibles opciones para alcanzar el objetivo expresado de la resolución del problema. Las filas de la matriz representan, en primer lugar, las restricciones rígidas, los factores que **deben** satisfacerse. En seguida vendría una lista de las restricciones blandas, los factores que sería bueno (pero no indispensable) satisfacer. En cada columna para cada opción, indique la calificación relativa (por ejemplo, en una escala de 1 a 10) atribuida al grado de satisfacción de una restricción. La suma de las **calificaciones** de cada columna ayudará a tomar una decisión. Puesto que muchos de los pesos serán subjetivos, la decisión final no tiene que basarse exclusivamente en el total de las calificaciones.

Como ilustración del enfoque KT, examinemos la siguiente pregunta: ¿Cuál es el número máximo de rectángulos distintos que es posible construir con 12 fichas cuadradas usando todas las fichas en cada rectángulo? Las opciones serían los diversos números de rectángulos: 1, 2, 3, 4, etc. Las restricciones rígidas serían 1) usar las 12 fichas, 2) crear sólo rectángulos y 3) obtener el número máximo de rectángulos. En la figura 2.1 se muestra una matriz que podría servir para resolver el problema, y la figura 2.2 ilustra una forma de realizar el análisis (mediante gráficas). Encontrará muy útil alternar entre las representaciones visuales, verbales y simbólicas de un problema.

Desde luego, los problemas totalmente novedosos suelen parecer complejos. En la figura 2.3 se indica a grandes rasgos cómo la información que se va obteniendo influye en la estrategia para resolver los problemas. La tabla 3.1 del siguiente capítulo contiene una lista de verificación para resolver diversos problemas de balance de materia. En el caso de problemas novedosos, sobre todo si son abiertos, podemos, por comodidad, clasificar los pasos de la resolución de problemas en cinco fases (que no necesariamente tienen que ejecutarse en secuencia):

1. Entender el problema y los objetivos
2. Formular las opciones de solución
3. Considerar las restricciones

<u>Restricciones</u>	<u>Opciones (número de rectángulos)</u>						
<u>Rígidas:</u>	<u>1</u>	<u>2</u>	<u>3</u>	<u>4</u>	<u>5</u>	<u>6</u>	<u>7</u>
1. Usar las 12 fichas	10	10	10	10	10	10	0
2. Sólo formar rectángulos	10	10	10	10	10	10	0
3. Lograr el número máximo	0	0	0	0	0	10	0
<u>Blandas:</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>
1. Forma agradable	0	0	0	0	0	0	0
Total	20	20	20	20	20	30	0

Figura 2.1 La matriz para resolver problemas.

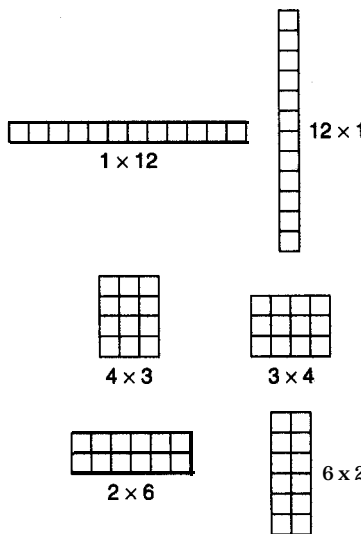


Figura 2.2 Análisis del problema con gráficos.

4. Ejecutar la estrategia de resolución de problemas elegida
5. Evaluar el procedimiento y los resultados

En las figuras 2.4, 2.5, 2.6, 2.7 y 2.8 presentamos una lista, para cada una de las cinco fases, de preguntas y/o actividades que se sugiere considerar durante la resolución de problemas, junto con una lista corta de verbos que le ayudarán a estimular sus procesos mentales.

Comience por entender el problema.

No es que no puedan ver la solución. Es que no pueden ver el problema. G. K. Chesterton, *The Scandal of Father Brown*.

En primer lugar, hay que identificar los resultados que se desea obtener; esto es, en qué consiste el problema. Luego hay que definir el sistema, quizás con la ayuda de un diagrama. Habrá diversas restricciones físicas sobre la situación, así como un tiempo disponible para resolver el problema. En casi todos los casos hay que buscar datos y hacer uso de leyes generales. Por último, los resultados se deberán presentar debidamente para que se puedan comunicar a otras personas. Al resolver un problema, se puede trabajar hacia atrás, no sólo hacia adelante, si la secuencia de pasos seguida inicialmente no está clara, y cambiar de dirección **según** sea necesario. Los problemas largos y complicados se deben dividir en partes y atacar sistemáticamente, parte por parte.

En cuanto a la comprensión del problema, considere el problema abierto de diseñar una forma “a prueba de tontos” de evitar que las llaves de su automóvil se queden encerradas dentro de éste. Si medita sobre este planteamiento podría, por ejemplo, examinar opciones que impidan que usted cierre la puerta si las llaves están dentro del automóvil. Sin

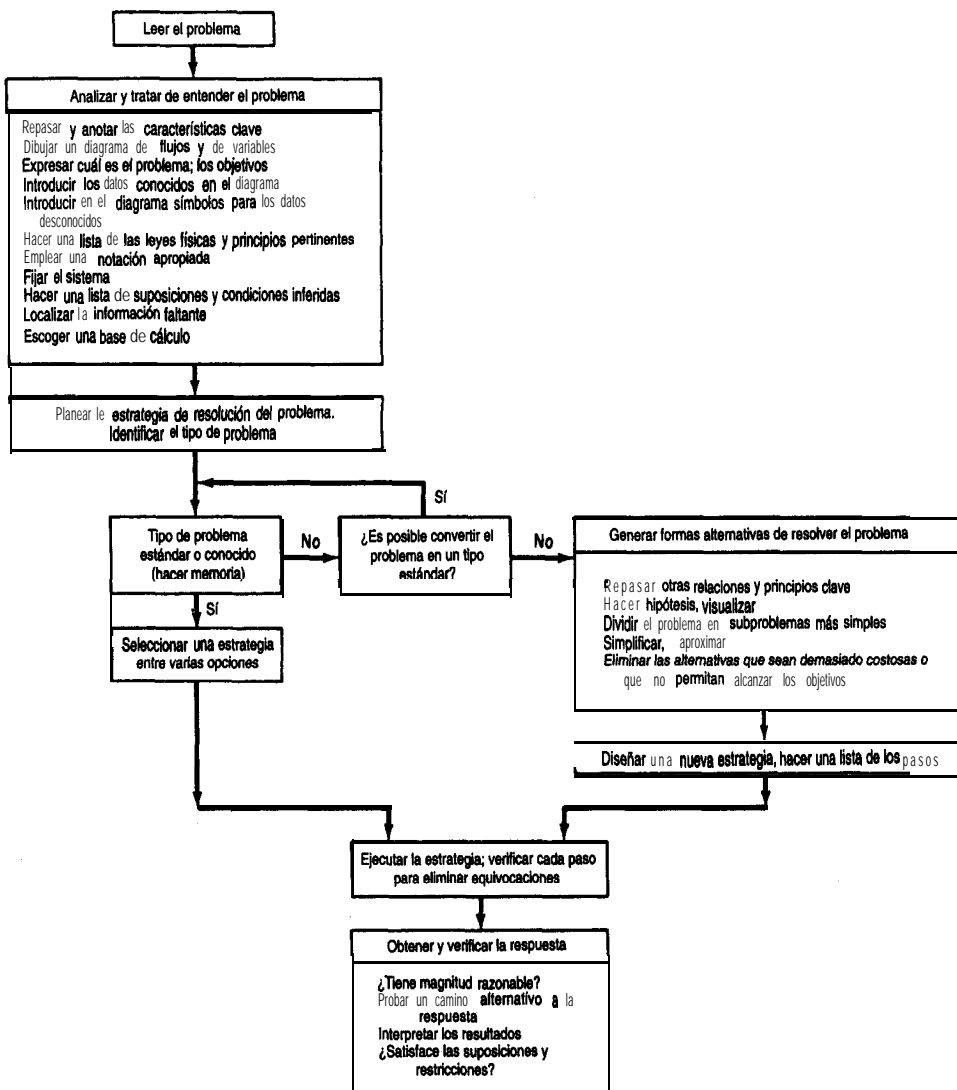


Figura 2.3 Selección de una estrategia para resolver problemas.

embargo, se podría replantear el problema así: Si cierro el automóvil con las llaves adentro, ¿cómo puedo superar el sistema de cerradura y abrir el automóvil? Este punto de vista alternativo podría llevarlo a tener siempre una copia de la llave en la cartera, o cosas por el estilo. Al repasar los conceptos de la figura 2.4 y dejar volar la imaginación, podrá captar la esencia del problema.

Para tener una buena idea hay que tener muchas ideas. —Linus Pauling.

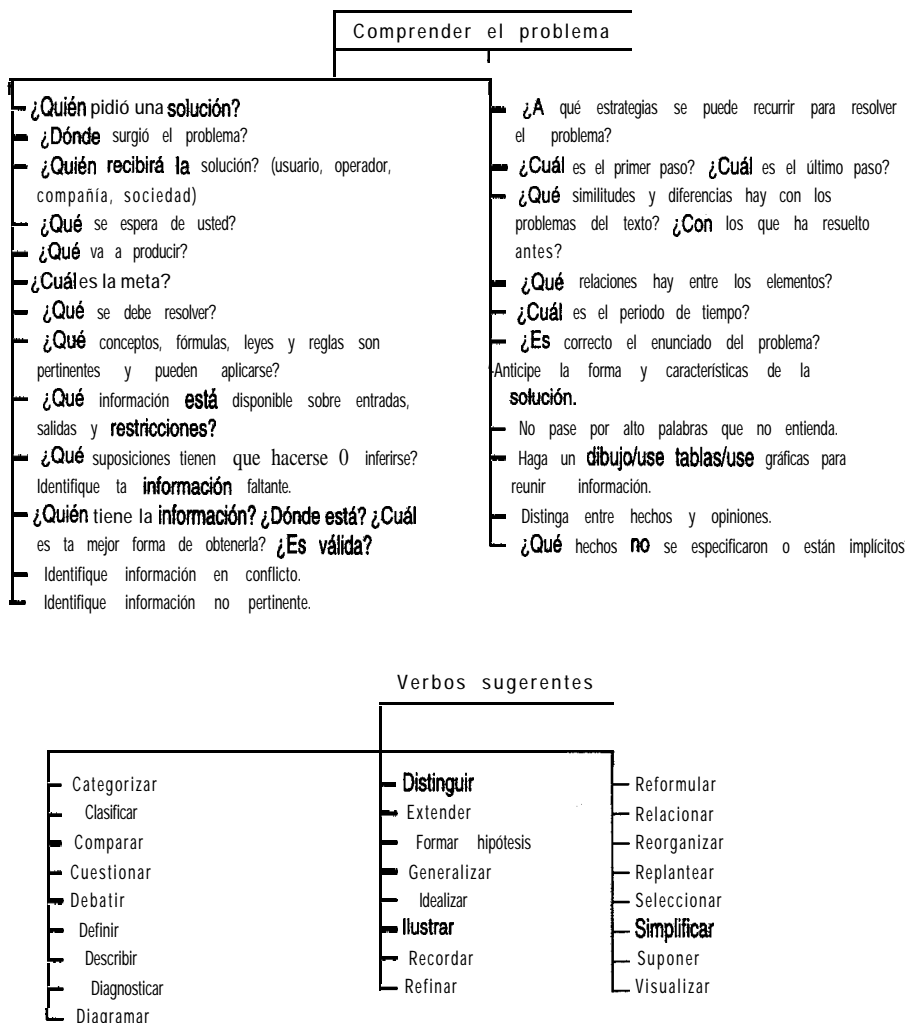


Figura 2.4 Fase 1: Entender el problema y los objetivos.

Todos estamos de acuerdo en la valía de ver las cosas desde más de una perspectiva, tanto fuera como dentro de la profesión de ingeniería. Alex Osborn popularizó la *lluvia de ideas* y extendió la capacitación en creatividad desde su agencia publicitaria a los negocios y la ingeniería. La creatividad es el proceso que produce nuevas y valiosas respuestas a los problemas y al mismo tiempo promueve el aprendizaje, el cambio y la innovación. La creatividad es algo más que tener ideas brillantes; es más bien una forma de pensar que arroja una luz nueva sobre problemas viejos. La creatividad implica desarrollar la capacidad de pensar de otras maneras que no sean sólo en una dirección lineal.

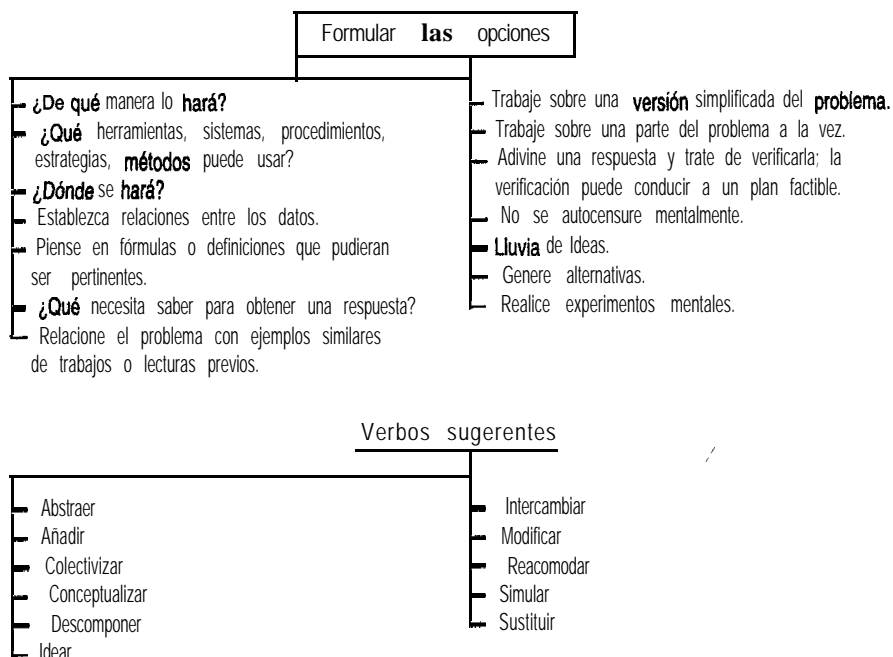
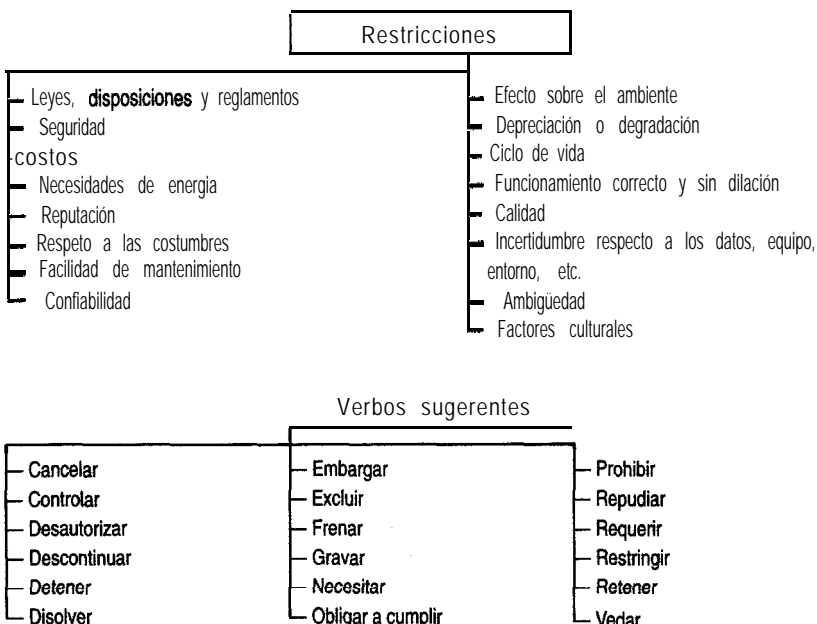
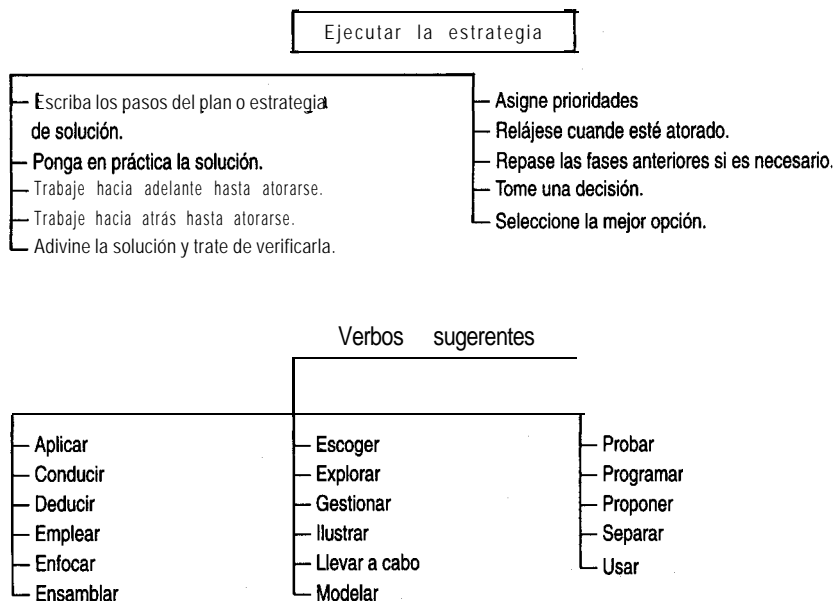
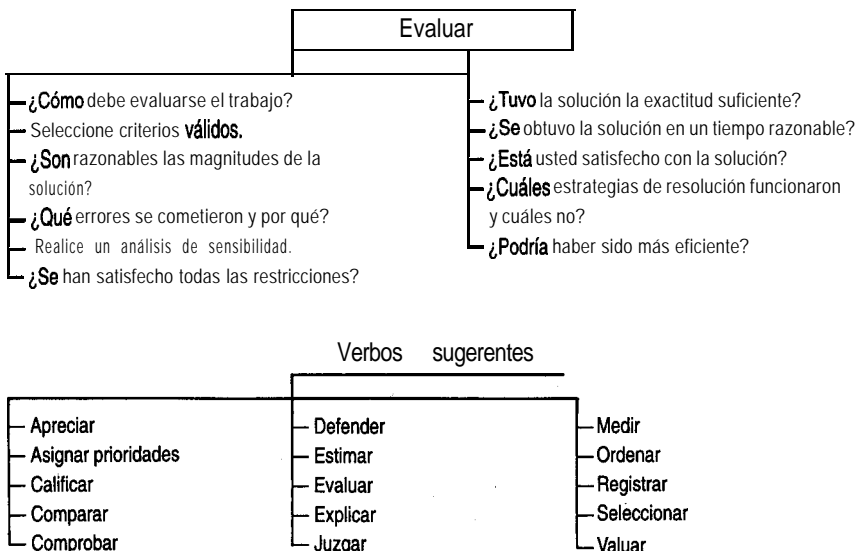
Figura 2.5 Fase 2: **Fórmular** las opciones.

Figura 2.6 Fase 3: ¿Qué restricciones hay sobre las opciones?

**Figura 2.7** Fase 4: Ejecutar la estrategia.**Figura 2.8** Fase 5: Evaluar el procedimiento y los resultados.

A modo de ilustración del desarrollo de opciones, volvamos al problema de evitar que las llaves se queden encerradas en el automóvil. Algunas opciones podrían ser:

1. Tener una señal de alarma que suene si cualquier puerta se abre y la llave está en el interruptor de arranque.
2. Hacer que las puertas del automóvil sólo puedan cerrarse con llave desde fuera y con la llave del encendido.
3. Eliminar las llaves y usar un teclado numérico.

y así sucesivamente. Un poco de imaginación nos conducirá a muchas opciones más.

Una vez que haya entendido el problema, formulado algunas opciones y determinado las restricciones, necesitará seleccionar el procedimiento para resolver el problema y ejecutarlo. Si la secuencia de pasos del procedimiento no es obvia, tómese el tiempo necesario para formar un plan. Si un plan no funciona, pruebe otro.

Después de obtener la solución de un problema (o de fracasar en el intento), deberá evaluar lo que hizo. Estudie las preguntas de la figura 2.8 y determine si su juicio y sus habilidades de resolución de problemas fueron satisfactorios. Siempre es posible mejorar si se considera con detenimiento lo que funcionó y lo que no.

¿Qué diferencia hay en los enfoques de resolución de problemas de un experto y un novato? Un experto procede a resolver un problema en pasos abreviados, muchos de los cuales realiza sólo mentalmente. Un principiante debe seguir cada paso de manera explícita hasta adquirir experiencia. Como guía, quizás debamos recurrir a Sherlock Holmes (citado en *El Tratado Naval* de Arthur Conan Doyle):

“¿Ve usted alguna pista?”

“Me ha proporcionado usted siete, pero naturalmente deberé probarlas antes de poder decir si sirven de algo.”

“¿Seguramente sospecha de alguien?”

“Sospecho de mí mismo.”

“¿Cómo?”

“Sospecho que estoy sacando conclusiones con demasiada premura.”

En la tabla 2.1 se enumeran las actividades que un experto podría realizar al resolver un problema. En la tabla 2.2 se contrastan los hábitos de resolución de problemas de un experto y de un novato. La tabla 2.3 es una lista de verificación para que el lector evalúe la forma como aborda los problemas. ¿Cuántos de los elementos de la tabla describen sus técnicas de resolución de problemas? Practique el razonamiento visual, el control de tensiones y la conciencia del proceso que sigue para resolver problemas. La tabla 2.4 es una lista de razones por las que tal vez no ha tenido éxito al resolver problemas.

Según Woods,⁶ el desarrollo de la conciencia de las habilidades propias para resolver problemas es un factor importante para mejorarlas, ya que así

1. Puede identificar en qué etapa de la resolución de un problema se encuentra.
2. Puede desarrollar un enfoque metódico.
3. Puede, si está atorado, identificar el **obstáculo**.
4. Puede describir a otros lo que ha hecho y los problemas que está experimentando.
5. Se da cuenta de cuáles habilidades necesita mejorar.
6. Eleva su nivel de confianza.
7. Desarrolla una naturaleza cautelosa.

Si puede asimilar los procedimientos que acabamos de analizar y los hace parte de sí mismo, de modo que no tenga que pensar paso por paso en el proceso de resolución de problemas, comprobara que puede mejorar notablemente su rapidez, desempeño y precisión al resolver problemas.

EN RETROPECTIVA

En esta sección describimos brevemente varias estrategias para resolver problemas novedosos y abiertos.

Ideas clave

1. Se han propuesto muchas estrategias para resolver problemas; hay que encontrar la que mejor se adapte a los antecedentes y punto de vista personales.
2. Todas las estrategias efectivas para resolver problemas implican **las** fases de determinar en qué consiste el problema real, generar soluciones alternativas, establecer un orden de precedencia para la solución, ejecutar la solución y evaluar el resultado.
3. En la tabla 3.1 del siguiente capítulo se dan diez pasos específicos que pueden seguirse para resolver problemas cerrados de balance de materia y de energía.

Términos clave

Fogler y **LeBlanc** (p. 106)

Problema abierto (p. 104)

Kepner-Tregoe (p. 106)

Problema cerrado (p. 104)

Lluvia de ideas (p. 110)

Resolución de problemas (p. 105)

Polya (p. 106)

Woods (p. 106)

⁶D. R. Woods, *Unit I, Developing Awareness*, the McMaster Problem Solving Program, McMaster University, Hamilton, Ont., Canadá, 1985.

TABLA 2.1 Técnicas que usan los expertos para superar los obstáculos en la resolución de un problema

Llea el problema varias veces pero en ocasiones distintas. Asegúrese de entender todas sus facetas. Subraye en cada ocasión las diferentes características.

Expresé el problema con sus propias palabras. Haga una lista de suposiciones.

Dibuje un diagrama completo del proceso e introduzca en él **toda** la información conocida. Introduzca símbolos para las variables y parámetros desconocidos.

Escriba formalmente el resultado que desea obtener: “Quiero calcular. ..”

Escoja una base de cálculo.

Relacione el problema con problemas similares que haya resuelto anteriormente, pero tome nota de las diferencias.

Planee una estrategia de resolución, y escribala si es necesario. Considere distintas estrategias.

Escriba todas las ecuaciones y reglas que pudieran aplicarse al problema.

Escriba formalmente todo lo que sepa acerca del problema y lo que crea necesario para obtener una solución.

Hable consigo mismo durante la resolución del problema.

Hágase preguntas acerca de los datos, procedimientos, ecuaciones, etc., que intervienen en el proceso.

Hable con otros acerca del problema.

Interrumpa la resolución del problema durante unos minutos y realice alguna otra actividad.

Desglose la solución del problema en partes más manejables, y comience en una etapa con la que esté familiarizado. Escriba el objetivo de cada subproblema (por ejemplo, convertir fracción molar en fracción de masa, determinar la presión en el tanque 2, etc.).

Repita los cálculos pero en un orden distinto.

Trabaje tanto hacia adelante como hacia atrás dentro del esquema de resolución.

Piense si los resultados que obtuvo son razonables. Verifique tanto las unidades como el orden de magnitud de los cálculos. ¿Se satisfacen las condiciones de frontera?

Siga caminos alternativos para verificar su solución.

Mantenga una actitud positiva. Usted sabe que el problema puede resolverse, sólo falta averiguar cómo.

TABLA 2.2 Comparación de los hábitos de resolución de problemas de un novato y un experto

Un novato:	Un experto:
Comienza a resolver un problema antes de entender perfectamente lo que se desea o cuál sería un buen camino hacia una solución.	Revisa todo el plan bosquejado en la figura 4.3, explora mentalmente estrategias alternativas y entiende claramente qué resultado se desea obtener.
Se concentra sólo en un conjunto de problemas conocido que ya ha resuelto antes, y trata de hacer que el problema corresponda a uno de los de ese conjunto.	Se concentra en las similitudes y las diferencias respecto a problemas conocidos; utiliza principios genéricos en lugar de la imitación de problemas.
Escoge un procedimiento sin explorar alternativas.	Examina varios procedimientos en serie o en paralelo.
Da gran importancia a la rapidez de resolución, sin percatarse de sus equivocaciones.	Da la debida importancia a la cautela y a la exactitud de la solución .
No sigue un plan de ataque organizado; salta de un lado a otro y mezcla estrategias de resolución de problemas.	Sigue el procedimiento de resolución de problemas paso por paso, verificando, reevaluando y abandonando caminos sin salida para tomar otros caminos válidos.
No se da cuenta de que faltan datos, conceptos, leyes.	Sabe cuáles principios pueden estar implicados y dónde obtener los datos faltantes.
Da muestras de escaso juicio, hace suposiciones injustificadas.	Evaluá cuidadosamente las suposiciones necesarias.
Renuncia a resolver el problema porque no sabe lo suficiente.	Sabe en qué consisten las dificultades y está dispuesto a aprender más para obtener la información que necesita.
Renuncia a resolver el problema porque no es capaz de abandonar una estrategia que no lo lleva a la solución.	Se da cuenta de que una estrategia podría no conducir a ningún sitio y ha planeado estrategias alternativas por si se presenta esa situación.
Es incapaz de hacer aproximaciones o hace aproximaciones indebidas.	Hace aproximaciones adecuadas.
No se atreve a disentir.	Puede no estar de acuerdo con otros expertos.
Sigue al pie de la letra las instrucciones; se guía "por el libro".	Rompe las reglas y hace excepciones.
No sabe cómo manejar datos cualitativos.	Puede manejar datos cualitativos.
Hace caso omiso de los posibles límites.	Reconoce los límites.
Desperdicia el tiempo en cosas sin importancia.	Administra bien su tiempo.

TABLA 2.3 Lista de verificación de hábitos personales que se debe evitar al resolver problemas*

-
1. Cuando no logro resolver un problema, no reflexiono sobre lo que hice mal.
 2. Cuando me enfrento a un problema complejo, no desarrollo una estrategia ni averiguo exactamente en qué consiste el problema.
 3. Si mis primeros esfuerzos por resolver un problema fracasan, siento desconfianza en mi capacidad para resolver el problema (¡o me entra el pánico!).
 4. No puedo pensar en estrategias alternativas para resolver un problema.
 5. Cuando me confundo con un problema, no trato de formalizar ideas o sensaciones vagas expresándolas en términos concretos.
 6. Cuando enfrento un problema, tiendo a intentar lo primero que se me ocurre para resolverlo.
 7. Con frecuencia no me detengo a pensar en un problema; simplemente procedo como mejor puedo.
 8. No trato de predecir el resultado de emprender un curso de acción específico.
 9. Cuando trato de pensar en las posibles técnicas para resolver un problema, no se me ocurren muchas alternativas.
 10. Cuando enfrento un problema novedoso, no siento confianza en que puedo resolverlo.
 11. Cuando trabajo sobre un problema, siento que divago o me afijo a cualquier cosa sin tener una buena idea de qué debo hacer.
 12. Hago juicios sin pensar (y luego me arrepiento).
 13. No busco formas de combinar diferentes ideas o reglas para formar un todo.
 14. A veces me pongo tan nervioso que no puedo abordar el problema.
 15. Me adentro en un problema tan rápidamente que resuelvo el problema equivocado.
 16. Dependiendo totalmente de los problemas de muestra resueltos y los tomo como modelos de otros problemas.
 17. No planeo cómo utilizar mi tiempo.
 18. Siento temor de que piensen menos de mí.
 19. No comienzo por los problemas fáciles (para mí).
 20. Hago caso omiso de las palabras que no conozco.
 21. Me distraigo fácilmente con lo que me rodea al trabajar.
 22. La tensión que me causa resolver problemas me bloquea y no me deja discernir buenas ideas.
 23. Las trabas culturales y la falta de antecedentes me hacen seguir el camino equivocado.
-

*Basada en las ideas de un cuestionario de P. P. Heppner, *P.S.I.*, Department of Psychology, University of Missouri-Columbia, 1982, junto con The University of Texas Learning Aid.

TABLA 2.4 Diagnóstico de razones del fracaso en la resolución de problemas
(“Experiencia es el nombre que todos damos a nuestras equivocaciones”. Oscar Wilde)

No trabajar sobre un problema en forma sistemática, en lugar de a tontas y a locas (comenzar demasiado pronto; omitir pasos esenciales).

No leer/entender perfectamente el problema.

No trazar un diagrama ni introducir todos los datos en él, junto con símbolos para las incógnitas.

No determinar qué se desconoce.

Aferrarse a la primera estrategia de solución, o con una que es deficiente o incorrecta, sin considerar estrategias alternativas.

Escoger un principio o ecuación equivocados (total de moles en lugar de total de masa, gas ideal en lugar de gas real) y resolver el problema equivocado.

Trabajar con **información falsa**.

Escoger la entrada incorrecta de una base de datos, carta o tabla (signo erróneo, unidades incorrectas, colocación errónea del punto decimal, etcétera).

Introducir **datos/parámetros** incorrectos en los cálculos (transponer números, usar unidades incorrectas, etcétera).

No incluir las unidades en todos **los** pasos del cálculo.

Introducir errores por una ejecución descuidada de los cálculos (sumar en vez de restar, invertir coeficientes, etcétera).

Dificultad para distinguir **características** nuevas en un problema que a primera vista parece familiar.

Manipulaciones algebraicas incorrectas.

Empleo de códigos de computadora insatisfactorios para el problema (demasiado error, terminación prematura).

Incapacidad para localizar los datos o coeficientes requeridos por no leer el problema a conciencia o consultar la base de datos equivocada.

Incapacidad para estimar de qué orden debe ser la respuesta para compararlo con el de la respuesta calculada.

Insuficiencias (de su base de datos) (ha olvidado, o nunca aprendió, ciertas leyes, ecuaciones, valores de coeficientes, factores de conversión, etc., esenciales).

Emplear solo razonamiento hacia adelante, en lugar de emplear ambos tipos de razonamiento, hacia adelante y hacia atrás.

Tensión emocional (temor a equivocarse, parecer tonto o torpe).

Falta de motivación.

Incapacidad para relajarse.

Prueba de autoevaluación

1. Prepare un diagrama de flujo que muestre la secuencia de pasos (en serie y en paralelo) que hay que seguir para resolver problemas de manera efectiva.
2. Tome cualquier ejemplo de las secciones 1.3, 1.5 o 1.6 y prepare un diagrama de flujo con la información de los procesos mentales que siguió al resolver el ejemplo. Dibuje un árbol que muestre la relación entre las siguientes clases de información (coloque la **solución** como última etapa del árbol, hasta abajo):
 - a) Información dada en el problema
 - b) Información implicada o inferida del enunciado del problema
 - c) **Información** de su memoria (**¡banco** de datos interno!)
 - d) Información de un banco de datos externo (fuente de referencia)
 - e) Información **obtenida** por razonamiento o cálculo
- Coloque cada clase en una figura diferente (círculo, cuadrado, rombo, etc.) y conecte estas figuras con flechas que indiquen la secuencia de flujo de información para su procedimiento.
3. ¿Qué debe usted hacer si experimenta las siguientes dificultades al resolver problemas?
 - a) Falta de interés en el material y ninguna razón clara para recordarlo
 - b) No puede entender el material después de leerlo
 - c) Lee para “después” comprender
 - d) Olvida rápidamente lo que leyó
 - e) La forma de estudio es inadecuada
4. Aplique el método K-T para resolver el siguiente problema.

Un hombre tiene una balsa y tres melones, cada uno de los cuales pesa una libra. La balsa sólo puede sostener 202 libras, y el hombre pesa 200 libras. ¿Cómo puede llegar el hombre a la otra orilla del **río** con los melones? (Su peso incluye su ropa, y los melones no se pueden lanzar hasta el otro lado del **río**.)

2.2**HERRAMIENTAS COMPUTARIZADAS**

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Localizar programas de computadora que resuelvan balances de materia y de energía.
2. Usar los programas a los que tiene acceso.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección mencionamos ejemplos de software que puede ayudar a la resolución de balances de materia y de energía.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Durante los últimos diez años, los paquetes de software que realizan cálculos simbólicos y numéricos junto con representaciones gráficas se han convertido en una herramienta indispensable para todos los ingenieros. El gran potencial de las computadoras radica en su capacidad para hacer cualquier cosa que pueda describirse matemáticamente como una serie de operaciones y decisiones lógicas... en teoría. Desde un punto de vista práctico, es preciso preguntar no sólo si es factible efectuar una tarea con una computadora, sino también si tiene sentido hacerlo. Hay que aplicar dos criterios para tomar una decisión: 1) ¿Es posible realizar la tarea (o resolver el problema) sin una computadora? y 2) ¿Es mejor, más económico o más rápido usar una computadora en lugar de una calculadora de bolsillo (o ninguna máquina) para resolver el problema? Para poder decidir si resulta mejor, más económico o más rápido usar una computadora, es preciso considerar, entre otros factores, la inversión necesaria de esfuerzo, tiempo y dinero. ¿Se va a resolver el problema sólo una vez o muchas veces? ¿Mejora la exactitud de la solución si se usa una computadora? ¿Tiene una computadora a la mano con el programa correcto almacenado para resolver el problema o necesita codificar y depurar primero un algoritmo? Las respuestas a éstas y otras preguntas guiarán su elección de herramientas.

¿Ayudan las computadoras a aprender cómo resolver problemas de balances de materia y de energía? Los paquetes de computadora estándar producen respuestas fácilmente sin que el usuario entienda la pregunta ni el proceso de resolución. Hay que tener presente

1. las suposiciones y condiciones iniciales que están implícitas en el programa;
2. qué tan exacta es la información que requiere el código (sobre todo las propiedades físicas);
3. los errores que pueden cometerse al introducir el problema en el código de software.

Procure mantener una actitud positiva pero alerta hacia el uso de las computadoras para resolver problemas. Sea cauteloso, pruebe diferentes suposiciones, compare sus resultados con los de problemas de referencia cuyos resultados conoce, y evalúe la sensibilidad de la solución a modificaciones pequeñas de los datos empleados en el código.

Como ejemplo de lo que podría salir mal, **Shacham**⁷ muestra cómo la ecuación que da la conversión fraccionaria en un reactor químico converge a una solución sólo para estimar-

⁷M. Shacham, "Recent Developments in Solution Techniques for Systems of Nonlinear Equations". En *Proceed. 2nd. Zntl. Conf. Foundations of Computer Aided Design* (pág. 891), A. W. Westerberg y H. H. Chien, eds., CACHE Corp., 1984.

$$f(x) = \frac{x}{(1-x)} - 5 \ln \frac{0.4(1-x)}{(0.4-0.5x)} + 4.45977$$

ciones iniciales de x entre 0.705 y 0.799. ¿Qué sucede si escogemos una estimación inicial de $x = 1.00$?

A continuación mencionaremos los principales paquetes de software a los que el lector podría tener acceso. La mayor parte de ellos no requiere conocimientos de programación. Muchos de estos programas se pueden conectar entre sí, de modo que los cálculos y las gráficas no están restringidos a un solo código (o a sus “accesorios”).

En la contraportada de este libro el lector encontrará un disco que contiene varios códigos de computador que puede usar para resolver balances de materia y de energía y que incluyen el conocido código Polymath.

Programas para resolver ecuaciones

Podemos usar programas **de resolución de ecuaciones** de bajo costo (como **TK Solver Plus**, **Gauss**⁸), disponibles para microcomputadoras, para resolver balances de materia lineales y no lineales. Es muy probable que tales códigos se ejecuten con mayor rapidez que los programas de hoja de cálculo, pero no tan rápidamente como los programas en C o en Fortran. Un ejemplo representativo de paquete de resolución de ecuaciones es **TK Solver**. Con este programa, basta suministrar la lista de ecuaciones o reglas de resolución que definen el problema y proporcionar valores para las variables, ya sea mediante el teclado o importando un archivo. Si no tiene valores exactos para sus variables, **TK Solver** puede trabajar con sus mejores estimaciones y derivar un intervalo de soluciones o bien una solución optimizada.

TK Solver resuelve los problemas en términos de “modelos” compuestos de reglas (ecuaciones y expresiones lógicas). Los modelos que el usuario desarrolla se convierten en “objetos” que se pueden guardar, recuperar y editar, o combinar para formar modelos todavía más complejos. El usuario puede generar listas de sus resultados numéricos, exportarlos a una hoja de cálculo o presentarlos como **gráficas** de líneas, barras o sectores circulares. La pantalla combina datos, resultados y gráficos. En la figura 2.9 se ilustran dos pantallas.

TK Solver emplea el método de Newton-Raphson (véase el apéndice L) para resolver ecuaciones no lineales. No es posible especificar restricciones para hacer que la solución esté en una región factible. No es necesario proporcionar derivadas analíticas; se aproximan mediante diferencias finitas.

TK Solver Plus ofrece además un gran número de modelos (programas) de biblioteca que se pueden utilizar tal cual o modificarse para usarlos en otras versiones. Entre los modelos de biblioteca están: raíces de ecuaciones, diferenciación e integración, ecuaciones diferenciales, funciones especiales, variables complejas, optimización, cálculo de matrices,

⁸Marca registrada de Universal Technical Systems, Inc., 120 Rock St., Rockford, IL 61101.

⁹Marca registrada de Aptech Systems, Inc., 26250 196th Pl. S. E. Kent, WA 98042.

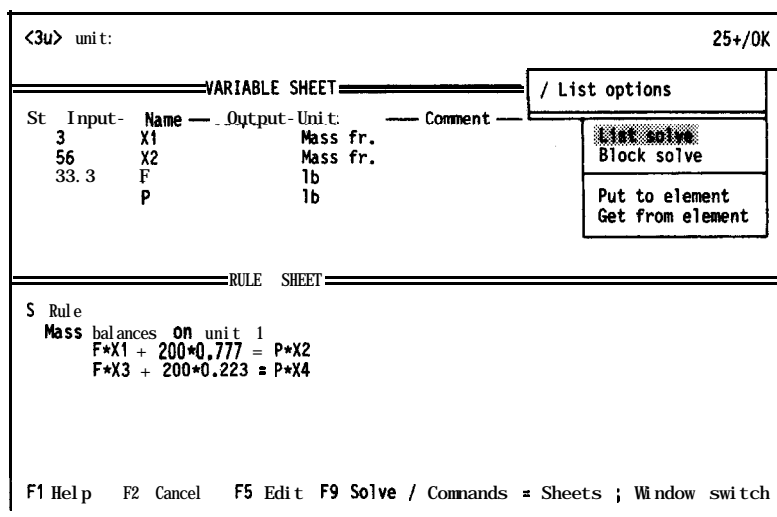


Figura 2.9 Dos pantallas producidas por TK Solver. Lo que se muestra aquí es la hoja de variables (arriba) y la hoja de reglas (abajo). **Después** de introducir valores conocidos en la hoja de variables, se pulsa la tecla para iniciar los cálculos. Una vez que se encuentra la solución, los valores de las variables desconocidas aparecen en los espacios de columna de salida de la hoja de variables.

enteros de longitud arbitraria, tablas interactivas, gráficos, estadística y ajuste de curvas, ingeniería y ciencias (principalmente química) y finanzas.

Códigos de computadora genéricos para resolver conjuntos de ecuaciones

En la mayor parte de las bibliotecas de cómputo es posible encontrar software escrito en C o Fortran que sirve para resolver ecuaciones lineales y no lineales, incluso para PC. Por ejemplo, **LAPACK**¹⁰ es un paquete de códigos de dominio público escrito en Fortran 77 y que resuelve la mayor parte de los problemas comunes del álgebra lineal, incluidas las ecuaciones lineales. Es posible adquirir rutinas individuales de *netlib* a través de la Internet (así como software que resuelve ecuaciones no lineales). Otro ejemplo es **GINO**,¹¹ que se concentra en la resolución de problemas de optimización, pero que también resuelve ecuaciones no lineales. Un programa de gran tradición llamado **IMSL** está disponible para computadoras de todos los tamaños.

La documentación y las rutinas de computadora de estos paquetes son mas **dificiles** de entender y requieren mas tiempo para dominarse que la mayor parte de las herramientas de software que compiten con ellos, pero las ventajas de usar **tales** bibliotecas matemáticas son:

¹⁰E. Anderson, *et al.*, **LAPACK**, SIAM, Filadelfia, 1992.

¹¹J. Liebman, *et al.*, **Modeling and Optimization with GINO**, Scientific Press, Palo Alto, CA, 1986.

1. Se dispone de una amplia gama de rutinas matemáticas confiables, robustas y **eficientes**.
2. Se conoce software de vanguardia.
3. Se entienden mejor las limitaciones del software.
4. No es necesario aprender a programar.

Hojas de cálculo

El **software** de hoja de cálculo es tal vez la herramienta numérica más ampliamente utilizada en la computación personal. Por esta razón, se ha tendido a ampliar las posibilidades de estos programas hasta adquirir algunas de las características de las otras herramientas de computadora que tratamos en esta sección, y ya no están limitados a realizar cálculos en una matriz bidimensional de celdas. Hay un sinnúmero de paquetes de hoja de cálculo comerciales, de modo que sería poco realista intentar analizar alguno de ellos aquí. En vez de ello, mencionaremos algunas de las características genéricas de los códigos de hoja de cálculo. En la figura 2.10 se muestra la resolución de un balance de materia empleando una hoja de cálculo. En la figura 2.11 se muestra una plantilla de **Excel**¹² preparada para un análisis de combustión.

Una exposición de las similitudes entre las hojas de cálculo comerciales tal vez **llena**ria un libro. Todas ofrecen un administrador de situaciones que permite al usuario incluir varios conjuntos de suposiciones en una hoja de cálculo, y permite cambiar de un conjunto de suposiciones a otro con rapidez a fin de poder comparar la solución de los problemas. Todos cuentan con un recurso para crear y manejar bibliotecas de algoritmos de “apuntar y hacer clic”, así como gráficas de dos y tres dimensiones. Excel incluye funciones que resuelven ecuaciones lineales y no lineales, realizan optimizaciones (incluyendo restricciones), ajustan funciones a partir de datos y permiten a los usuarios personalizar **su software** mediante **macros**. Excel cuenta con un lenguaje de aplicaciones llamado Visual Basic para escribir subrutinas y funciones que hacen posible procesar y transferir datos de otras herramientas computarizadas. Para muchos ingenieros, estas características simplifican enormemente la **resolución** de problemas en comparación con la escritura de programas en Fortran o en C.

Si usa hojas de cálculo para sus problemas, procure evitar los siguientes errores:

1. Fórmulas erróneas, sobre todo al referirse a la celda equivocada.
2. Especificación incorrecta del intervalo de la fórmula.
3. De una variable o un vector clave.
4. Introducción de datos no válidos o incorrectos.

¹²Marca registrada de Microsoft Corp., P.O. Box 97017, Redmond, WA 98073.

A20:									MENU
Worksheet	Range	Copy	Move	File	Print	Graph	Data	Quit	
Global,	Insert,	Delete,	Column-Width,	Erase,	Titles,	Window,	Status		
A	B	C	D	E	F	G	H		
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
19									
20									
									CAPS

A20:									MENU
Worksheet	Range	Copy	Move	File	Print	Graph	Data	Quit	
Global,	Insert,	Delete,	Column-Width,	Erase,	Titles,	Window,	Status		
A	B	C	D	E	F	G	H		
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
19									
20									
									CAPS

Figura 2.10 Solución del ejemplo 3.16 en hoja de cálculo.

Programas de simulación de procesos

En la década de 1960, la industria química de proceso comenzó a usar en gran escala programas para el diseño de procesos asistido por computadora. Era común referirse a tales programas como de balance de calor y materia, pero ahora en general se conocen como **programas de simulación de procesos**. Estos programas aceptan información acerca de un proceso químico en el nivel del trazado de diagrama de flujos, y realizan cálculos que pro-

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P
1	Combustion Analyzer for Fuel Mixtures Containing Compounds of Carbon, Hydrogen, and Oxygen															
2																
3																
4																
5																
6																
7																
8																
9																
10																
11																
12																
13																
14																
15																
16																
17																
18																
19																
20																
21																
22																
23																
24																
25																
26																
27																
28																
29																
30																
31																
32																
33																
34																
35																
36																
37																
38																
39																
40																
41																
42																
43																
44																
45																
46																
47																
48																
49																
50																
51																
52																
53																
54																

Figura 2.11 Plantilla preparada para un análisis de combustión que ilustra la organización correcta de una hoja de cálculo. Cortesía del profesor Brice Cannahan, Departamento de ingeniería química, University of Michigan.

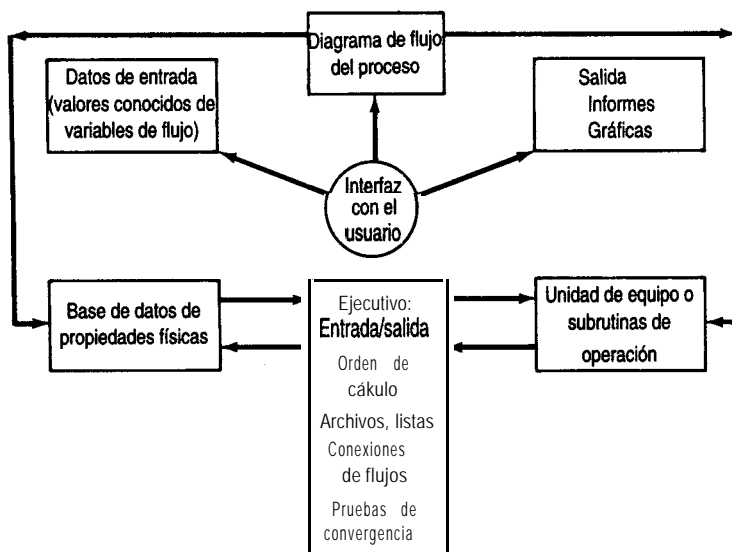


Figura 2.12 Estructura de un programa de simulación de procesos genérico.

porcionan datos no sólo acerca de los flujos de materia y de energía, sino también sobre costos, disposición de tuberías, efectos de tiempo y otra información útil para el diseño y la operación. La figura 2.12 ilustra la estructura de un programa para la simulación de procesos. Estos códigos pueden simular el desempeño en estado estacionario (y en algunos casos en estado no estacionario) de plantas químicas integradas de gran tamaño que consisten en unidades de proceso interconectadas con flujos de **reciclaje** y sus fuentes.

Con los programas de simulación podemos modelar toda una planta completa con tanta complejidad como deseemos. Es posible introducir la estructura del proceso en la computadora por medio de una interfaz gráfica y obtener la salida en forma de diagramas de flujo o bien, informes escritos. El empleo de los códigos de esquematización de flujos es mucho más complicado que el de las demás herramientas computarizadas que mencionamos en esta sección. En la sección 6.2 se proporciona más información sobre estos programas.

Software interactivo

El llamado software interactivo ha evolucionado desde códigos de computadora que sólo efectuaban manipulaciones de matrices hasta programas de gran alcance que combinan cálculos de matrices, análisis de datos, resolución de ecuaciones, gráficos y muchas otras funciones. Dos ejemplos representativos de este software son **Mathcad**¹³ y **Matlab**.¹⁴ Estos

¹³Marca registrada de Mathsoft, Inc., One Kendall Square, Cambridge, MA 02139.

¹⁴Marca registrada de The Mathworks, 24 Prime Park Way, Natick, MA 01760.

códigos son más fáciles de usar que los códigos genéricos, los programas de simulación o los manipuladores simbólicos de los que hablaremos más adelante, pero su alcance no es tan amplio. La principal razón del éxito de estos códigos es que el lenguaje empleado para formular los programas es sencillo y se combina bien con las matemáticas que el usuario ya conoce. Por ejemplo, en Matlab la orden $x = A/b$ produce la solución del conjunto de ecuaciones lineales $Ax = b$.

Las pantallas de Mathcad se comportan como bloques de notas. Las ecuaciones y funciones se tratan en modo de formato libre, de modo que los símbolos y operadores matemáticos aparecen en la pantalla tal como lo harían en una copia impresa. Todos los cambios hechos a los datos se propagan actualizando todos los cálculos. No es preciso tener experiencia en programación para usar estos códigos. Mathcad contiene varios algoritmos numéricos y operaciones que se pueden utilizar, además de métodos de presentación de resultados tanto gráficos como escritos para la preparación de informes. Están disponibles varios paquetes de aplicaciones, incluido uno para cálculos de ingeniería química. En la figura 2.13 se muestra una pantalla configurada para calcular la capacidad calorífica.

Además de resolver problemas numéricos, Mathcad puede efectuar manipulaciones simbólicas. Para ello utiliza un menú de operadores simbólicos creado para el código Maple (véase más adelante). Por ejemplo, puede tomar una ecuación y simplificarla (si es posible), resolverla para una variable, integrarla simbólicamente, etcétera. Mathcad puede producir gráficas en dos y tres dimensiones que se pueden observar desde distintas perspectivas y con escalas ajustables. Es posible presentar curvas aritméticas, semilogarítmicas y logarítmicas con y sin líneas de retícula.

Matlab se ha establecido como una herramienta valiosa para ingeniería gracias a su sencillez en comparación con los códigos en C y Fortran (desde el punto de vista de los usuarios). Por ejemplo, la figura 2.14 muestra las sencillas órdenes que se necesitan para resolver un conjunto de ecuaciones lineales. Es posible efectuar diversos tipos de análisis numéricos en forma interactiva con sólo pulsar unas cuantas teclas. Al igual que con Mathcad, los problemas por resolver y las soluciones se expresan casi exactamente igual que como se escribirían matemáticamente. Matlab emplea como elemento de datos básico una matriz que no requiere dimensionamiento. Las herramientas de matrices incluyen eigenvalores, resolución de ecuaciones lineales, mínimos cuadrados, inversión y muchas otras. También se incluyen las raíces polinómicas características, el cálculo de residuos y el ajuste de curvas. Es posible crear gráficas tridimensionales, lineales, semilogarítmicas y polares.

Matlab cuenta también con un conjunto de paquetes de aplicación llamados "cajas de herramientas" que son bibliotecas de funciones y programas que resuelven problemas específicos. Por ejemplo, hay cajas de herramientas para resolver problemas de procesamiento de señales, procesamiento de imágenes, matemática simbólica (basada en software Maple), estadística, redes neuronales, aproximaciones por tramos, sistemas de control y optimización. Si estas aplicaciones no satisfacen las necesidades del usuario, éste puede modificar los algoritmos de Matlab o escribir su propio código.

```

i := 1 .. n

Heat = capacity per mole calculation:

cl := a ·  $\frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$  i  $\cdot 10^{-2}$  ·  $\frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$  i  $\cdot T^2$   $\cdot 10^{-5}$  ·  $\frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$  i  $\cdot T^{-3}$   $\cdot 10^{-9}$  ·  $\frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$  i  $\cdot T^{-4}$ 
da := a · a · t · a · a · [a · a + a · a]  $\cdot 10^{-1}$ 
db := [a · b · t · a · b - [a · b · t · a · b]]  $\cdot 10^{-2}$ 
dc := [a · c · ta · c · [a · c · t · a · c]]  $\cdot 10^{-5}$ 
dd := [a · d · ta · d · [a · d · t · a · d]]  $\cdot 10^{-9}$ 

Temp1 := T = 298 · K
Temp2 := T = 298 · K
Temp3 := T = 298 · K
Temp4 := T = 298 · K

Standard heat of reaction calculation at 298 K and 1 atm:

dH298 := [a3 · dHfy - a1 · dHfA + a2 · dHfB]
dH298' := dH298 · 1000 ·  $\frac{\text{cal}}{\text{kcal}}$ 

Standard heat of reaction calculation at T K and 1 atm:

DA := da ·  $\frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$  DB :=  $\frac{db}{2} \cdot \frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$  DC :=  $\frac{dc}{3} \cdot \frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$  DD :=  $\frac{dd}{4} \cdot \frac{\text{cal}}{\text{gmol} \cdot \text{K}}$ 
dHtemp := dH298' + DA · Temp1 + DB · Temp2 + DC · Temp3 + DD · Temp4

```

Figura 2.13 Configuración de Mathcad para calcular la capacidad calorífica de un gas. T es la temperatura, los coeficientes estequiométricos son α_i y las letras romanas son los coeficientes de la ecuación de capacidad calorífica.

Manipulación simbólica

Han aparecido varios paquetes de software que se originaron como manipuladores simbólicos, no como calculadores numéricos. Estos programas eliminan las deducciones matemáticas tediosas y propensas a errores, y aplican las reglas del álgebra, trigonometría, cálculo y álgebra de matrices para resolver una amplia gama de problemas. Después de que se introduce una fórmula (empleando operadores y funciones estándar), se puede simplificar, graficar, desarrollar, aproximar, factorizar, poner con un denominador común, integrar o diferenciar, todo de manera simbólica. Además, las ecuaciones y desigualdades se pueden

```
A = [34 - 1; 1 - 22; - 101]; b = [832]';  
xcomp = A\b
```

```
xcomp =  
1.0000  
2.0000  
3.0000
```

Figura 2.14 Resolución de un conjunto de tres ecuaciones lineales con Matlab.

resolver analíticamente o en forma aproximada, y las matrices se pueden sumar, multiplicar, transponer o invertir.

Tres paquetes muy conocidos son Mathematica,¹⁵ Maple¹⁶ y Derive.¹⁷ Todos tienen las siguientes características:

- Ejecutan matemáticas simbólicas desde álgebra hasta cálculo.
- Gratican en dos y tres dimensiones.
- Resuelven ecuaciones con exactitud (simbólicamente).
- Manipulan vectores y matrices.
- Realizan aritmética con cifras de miles de dígitos.
- Simplifican, factorizan y desarrollan expresiones.
- Manejan funciones exponenciales, logarítmicas, trigonométricas, hiperbólicas y de probabilidad.
- Efectúan aproximaciones de series de Taylor y de Fourier.
- Permiten la programación recursiva e iterativa.
- Pueden generar códigos en Fortran, Pascal y Basic.
- Exhiben la notación matemática aceptada.

A guisa de ejemplo, la figura 2.15 muestra lo sencilla que puede ser la resolución de una ecuación cuadrática en Mathematica.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección examinamos brevemente algunas características de los resovedores de ecuaciones, códigos genéricos, hojas de cálculo, manipuladores simbólicos y programas para la simulación de procesos que pueden servir para resolver balances de materia (y de energía).

¹⁵Marca registrada de Wolfram Research, Inc., P.O. Box 6059, Champaign, IL 6182 1.

¹⁶Marca registrada de Waterloo Maple Software, 160 Columbia St. West, Waterloo, Ont., Canadá N2L 3L3.

¹⁷Marca registrada de Sot Warehouse, Inc., 3660 Waialae Ave., Honolulu, HI 96816.

Entrada[1]: = Resolver [X^2 + 4X + 1 == 0, x]

$$\text{Salida[1]:} = \left\{ \left\{ X \rightarrow \frac{-4 + 2 \operatorname{Sqrt}[3]}{2}, \left\{ X \rightarrow \frac{-4 - 2 \operatorname{Sqrt}[3]}{2} \right\} \right\}$$

Entrada[2]: = N[%]

Salida[2]: = {{X → -0.26795}, (X → -3.73205)}

Figura 2.15 La resolución simbólica y numérica de la ecuación cuadrática $x^2 + 4x + 1 = 0$ en Mathematica.

Ideas clave

1. Hay un gran número de paquetes de software de bajo costo y fáciles de usar que ayudan a resolver problemas de ingeniería química.
2. Al usar estos programas, tenga cuidado de no resolver el problema equivocado o de creer que una solución incorrecta es válida.

Términos clave

Códigos genéricos (**p.** 122)

Programa de simulación de procesos (**p.** 124)

Hojas de cálculo (**p.** 123)

Resolución de ecuaciones (**p.** 121)

Manipuladores simbólicos (**p.** 128)

Software interactivo (**p.** 126)

Prueba de autoevaluación

1. Resuelva uno o dos de los ejemplos del capítulo 3 empleando
 - a) Un código de resolución de ecuaciones para computador personal
 - b) Un código del disco que acompaña a este libro
 - c) Un código tomado de la biblioteca de su centro de cómputo
 - d) Un programa de hoja de cálculo
 - e) Un programa de simulación de procesos

2.3

FUENTES DE DATOS

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Familiarizarse con las fuentes de datos de propiedades físicas.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección indicaremos las fuentes de datos de propiedades físicas disponibles en libros, publicaciones periódicas, discos CD y la Internet.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Se requieren valores exactos de propiedades **físicas** en casi todas las fases de diseño y análisis en ingeniería química. Las diversas formas de obtener datos de las propiedades **físicas** de los componentes son:

Bases de datos de la empresa	Reuniones de sociedades profesionales
Software de diseño (como los códigos para el trazado de diagramas de flujo)	Reuniones de asociaciones comerciales
Bases de datos en línea	Cursos de educación continua
Tableros de boletines/correo electrónico en linea	Otros ingenieros del departamento
Archivos y libros personales	Consultores externos
Biblioteca departamental	Agencias reguladoras
Biblioteca principal de la empresa	Proveedores de materias primas/equipo
Biblioteca externa	Clientes
Revistas/boletines técnicos	Experimentación directa

Una buena parte de los datos está disponible en forma gratuita o es de bajo costo, sobre todo a través de la Internet. Usted estará interesado en usar las bases de datos de propiedades **físicas** en una de tres formas:

1. Para obtener un valor aislado que usará en un cálculo o en la obtención de los valores de otras propiedades. En muchos casos el valor se usa en cálculos manuales o se alimenta a un programa de computadora para realizar otros cálculos.
2. Para utilizarse como subrutina (como una biblioteca de propiedades físicas) de otro programa de computadora y proporcionar datos de propiedades **físicas** para los cálculos de proceso.
3. Para contar con un recurso interactivo que suministre con rapidez propiedades físicas de sustancias de interés para estudios paramétricos de unidades de proceso.

Muchos de los materiales que mencionamos y usamos a diario no son compuestos puros, pero de todos modos es posible obtener información acerca de las propiedades **físicas** de **tales** materiales. Los libros de referencia y manuales proporcionan datos relativos a materiales como el carbón, el coque, los productos del petróleo y el gas natural, que son las principales fuentes de energía en muchos países. Examine las tablas 2.5 y 2.6. Al final del

TABLA 2.5 Fuentes de datos de propiedades físicas

- American Chemical Society, **TAPD**, 17,000 compuestos en disco, ACS, Washington, DC, 1994.
- American Chemical Society, **Chemical Abstracts Service**, Washington, DC: ACS. (Servicio continuo de información impresa, microfilmada y electrónica en línea, con más de 12 millones de resúmenes.)
- American Gas Association, **Fuel Flue Gases**, Nueva York: AGA, 194 1.
- American Petroleum Institute, **Technical Data Book-Petroleum Refining**, Nueva York: Author, 1970.
- Beilstein **On-line**; propiedades de 3.5 millones de compuestos químicos. Además disco CD; continuo.
- Chemsoft Inc., **Chemical Compounds Data Bank**, Houston: Gulf Publishing Company, 1987. (50 compuestos en disco.)
- Design Institute for Physical Property Data, **DIPPR®**, ofrece propiedades y ecuaciones de predicción para más de 1,400 compuestos; disponible como libro impreso, cinta, en línea; Amer. Inst. Chemical Engineers, Nueva York, continuo.
- Dechema, **Chemistry Data Series**, Deutsche Gesellschaft für Chemisches Apparatewesen e.v., Berlín, Alemania. (Serie continua sobre propiedades físicas y termodinámicas.) 10,000 compuestos.
- Engineering Sciences Data Unit Ltd., **Znternational Data Series**, Londres. (Serie continua de datos y ecuaciones.)
- Environmental Chemicals Data Information Network, **Ecdin**, datos sobre 25,000 sustancias, registro de 103,000. Distribuido por Technical **Database Services** (TDS).
- Handbook of Physics and Chemistry**, Boca Raton, FL: CRC Press, ediciones anuales.
- Lange's Handbook of Chemistry and Physics**, Nueva York: McGraw-Hill, ediciones periódicas.
- Lin. C. T., **et al.**, "Data Bank for Synthetic Fuels"; **Hydrocarbon Process** (mayo de 1980): 229.
- National Engineering Laboratories, **PPDS2**, 1,600 compuestos; continuo, Glasgow, Reino Unido.
- Natural Gas Processors Suppliers Association, **Engineering Data Book**, Tulsa, OK: Author. (Ediciones continuas.)
- Perry, R. H. y D. Green, **Chemical Engineers' Handbook**, 6a. ed., Nueva York: McGraw-Hill, 1980.
- PTB Laboratory, **Chemsafe**, 1,600 gases, líquidos y polvos que pueden explosionar; distribuido en disco, cinta, en línea; Braunschweig, Alemania, 1995.
- Reid, R. C., J. M. Prausnitz y B. D. Poling, **The Properties of Gases and Liquids**, 4a. ed., Nueva York: McGraw-Hill, 1987.
- STN International, **STN Express**, provee acceso a numerosas bases de datos en línea, Chemical Abstracta Service, Columbus Ohio, continuo.
- Thermodynamic Research Center, Texas A&M University, **TRC Vapor Pressure Data Profile**, para 5,500 compuestos químicos; en disco, 1994.
- Yaws, C. L., **Physical Properties, a Guide to the Physical, Thermodynamic and Transport Property Data of Industrially Important Chemical Compounds**, Nueva York: McGraw-Hill, 1987.

TABLA 2.6 Publicaciones especializadas

Archivos periodísticos
AIChE Journal
Angewandte Chemie
Canadian Journal of Chemical Engineering
Chemical Engineering Communications
Chemical Engineering Fundamentals
Chemical Engineering Journal (Lausanne)
Chemical Engineering Research and Design
Chemical Engineering Science
Chemical Reviews
CODATA Bulletin
Journal of Chemical and Engineering Data
Journal of Chemical Engineering of Japan
Journal of Chemical Technology and Biotechnology
Journal of the Chinese Institute of Chemical Engineers
Otras publicaciones
Chemical Engineering
Chemical Engineering Progress
Chemical Engineer (London)
Chemical Processing
Chemical Technology
Chemical Technology Review
Chemie-Ingenieur-Technik
Chemistry and Industry (London)
International Chemical Engineering

libro encontrará varios apéndices de los que podrá obtener los datos necesarios para resolver la mayor parte de los problemas de fin de capítulo (pero no todos). Eche una ojeada a los apéndices ahora. Al final del libro encontrará también un disco en el que están almacenadas tablas y ecuaciones que proporcionan propiedades físicas.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección enumeramos las fuentes de datos de propiedades **físicas** que el lector probablemente necesite para sus cálculos.

Ideas clave

1. Hay una cantidad enorme de información disponible de libros, manuales, revistas, bases de datos en linea, discos flexibles y discos CD, gran parte de ella gratuita.
2. Además de los datos necesarios para resolver los problemas de este libro, el lector deberá ser capaz de buscar y localizar información confiable distribuida por organizaciones profesionales

especializadas sobre una infinidad de temas, como refrigerantes, propelentes, disolventes, fármacos, plaguicidas, etcétera.

Prueba de autoevaluación

1. Cite cinco fuentes de datos sobre propiedades **físicas** de libros de referencia. Cite dos bancos de datos que proporcionen información sobre propiedades **físicas**.
2. ¿En qué libro de referencia **podría** usted encontrar datos sobre:
 - a) El punto de ebullición de líquidos inorgánicos?
 - b) La composición de los gases de refinería?
 - c) La presión de vapor de líquidos orgánicos?
 - d) La fórmula química y las propiedades del ácido protocatecúlico (3-, 4-)?
 Indique los números de página de la referencia seleccionada donde se pueden encontrar los datos mencionados.

BIBLIOGRAFÍAS COMPLEMENTARIAS

Resolución de problemas

- BARAT, R. B. and N. ELLIOT. *The Complete Chemical Engineer: A Guide to Critical Thinking*. Dubuque, IA: Kendall/Hunt, 1993.
- BOYCE, A. J. "Teaching Engineering as the Science of Solving Word Problems," in *Proceed. 1991 ASEE Conf.*, (p. 1267), ASEE, 1991.
- EIDE, A. R., et al., eds. *Engineering Fundamentals and Problem Solving*, 2nd ed. New York: McGraw-Hill, 1986.
- FRENSCH, P. A. and J. FUNKE. *Complex Problem Solving*. Hillsdale, NJ: Lawrence Erlbaum, 1995.
- LARSON, L. C. *Problem-Solving through Problems*. New York: Springer-Verlag, 1993.
- LUMSDAINE, E. and M. LUMSDAINE. *Creative Problem Solving: An Introductory Course for Engineering Students*. New York: McGraw-Hill, 1990.
- RICKARDS, T. *Creativity and Problem Solving at Work*. Aldershot, U.K.: Gower, 1990.
- RUBINSTEIN, M. F. and I. R. FIRSTENBERG. *Patterns of Problem Solving*, 2nd ed. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall, 1994.
- SCARL, D. *How to Solve Problems*, 4th ed. Glen Cove, NY: Desoris, 1994.
- WOODS, D. R. *Problem-Based Learning: How to Gain the Most from PBL*. Waterdown, Ontario, Canada: Author, 1994.

Códigos para la resolución de ecuaciones

- Borland International. *Eureka: The Solver*. Scotts Valley, CA: Author, 1987.
- HUGHSON, R. V. *Chem. Eng.* (12 de octubre 1987): 123.

Software genérico

- American Institute of Chemical Engineers. *Applications Software Survey for Personal Computers*. New York: Author, 1995.
- ANDERSON, E., et al. *LAPACK: Users' Guide*, Philadelphia: SIAM, 1992.
- CAE Consultants. *Chemical Engineering Software Guide*, Research Triangle Park, NC: LEDS Publishing Company.
- GANAPATHY, V. *Basic Programs for Steam Plant Engineers*. New York **Marcel** Dekker, 1986.
- GRANDINE, T. A. *The Numerical Methods Programming Projects Book*. Oxford, England: Oxford University Press, 1990.
- HOPKINS, T., and C. PHILLIPS. *Numerical Methods in Practice: Using the NAG Library*. Oxford, England: Addison-Wesley Publishers Ltd., 1988.
- LIEBMAN, J., et al. *GINO*. Palo Alto, CA: Scientific Press, 1986.
- WRIGHT, D. *Basic Programs for Chemical Engineers*. New York: Van Nostrand Reinhold, 1986.

Hojas de cálculo

- JULIAN, F. M. "Flowsheets and Spreadsheets", *Chem. Eng. Progress*, 81 (1985): 35.
- O'LEARY, T. J., et al. *Lotus 1-2-3*, New York: **McGraw-Hill**, 1995.
- O'LEARY, T. J., *Quattro Pro 6.0*, New York: **McGraw-Hill**, 1995.
- PITTER, K. *Introducing Microsoft Excel 5.0*. New York: **McGraw-Hill**, 1994.
- SCHMIDT, W. P. and R. S. UPADHYE. "Material Balancea on a Spreadsheet": *Chem. Engr.*, (Dec. 24, 1984): 67.
- SCHUMAN, J. *Using Microsoft Excel 4.0 for Windows*, New York: **McGraw-Hill**, 1994.
- SMITH, L. *First Look at Lotus 1-2-3 Release 4 for Windows*, New York: **McGraw-Hill**, 1994.
- STIPES, J., and T. TRAINOR. *Introducing Quattro Pro 5.0. for Windows*. New York: **McGraw-Hill**, 1994.
- WERSTLER, D. "Spreadsheet versus C Programming Solutions to Materials Problems." In *Proceed, 1992 ASEE Conf.* (p. 1126) ASEE, 1991.

Programas de simulación de procesos

- CLARK, S. M. and G. V. REKLAITIS. *Comput., Chem. Eng.*, **8** (1984): 205.
- HUTCHINSON, H. P., D. J. JACKSON and W. MORTON. "Equation Chiented Flowsheet Simulation. Desing and Optimization." *Proc. Eur. Fed. Che. Eng. Conf. Comput., Appl. Chem. Eng. Paris*, abril de 1993; "The Development of an Equation-Griented Flowsheet Simulation and Optimization Package." *Comput. Chem. Eng.*, 10 (1986): 19.
- WESTERBERG, A. W., and H. H. CHIEN. *Comput. Chem. Eng.*, 9 (1986): 517.
- WESTERBERG, A. W., H. P. HUTCHINSON, R. L. MOTARD, and P. WINTER. *Process Flowsheeting*. Cambridge: Cambridge University Press, 1979.
- Also refer to Section 6.2

Software interactivo

HIGHAM, N. J. "MATLAB: A Tool for Teaching and Research." *Mathematics and Statistics Newsletter of Computers in Teaching Initiative*, 1 (1990): 4.

Mathsoft, Inc. *Matcad 4.0: User's Guide*, 1993.

Manipuladores simbólicos

CHAR, B. W. *et al.* MAPLE User's Guide, 4th ed., Waterloo, Ontario: WATCOM Publications Ltd., 1985.

Softwarehouse. *Derive User Manual*, 4th ed., Honolulu: Soft Warehouse, Inc., 1993.

UHL, J. J. "Mathematica and Me" *Notices of the AMS*, 35 (1988): 1345.

WOLFRAM, S., *Mathematica-A System for Doing Mathematics by Computer*, Redwood City, CA: Addison-Wesley, 1988.

PROBLEMAS

Sección 2.1

- 2.1. Siempre he verificado la condición de la batería de mi automóvil midiendo el peso específico relativo del líquido con un hidrómetro. Hace poco compré una batería Exide. El peso específico relativo de esta **batería** se mantiene en 1.225 sin importar si la batería está totalmente cargada o completamente descargada. **¿Cómo** puede ser esto posible?
- 2.2. **¿Qué** cantidad es mayor, una docena de huevos, seis sandías o tres barras de oro?
- 2.3. **¿Qué** tienen en común Catalina la Grande, Iván el Terrible y Eric el Rojo?
- 2.4. Dos problemas que se plantean de igual manera pueden ser en realidad muy distintos. Por ejemplo:
 1. Un hombre tarda cinco días en excavar una zanja. **¿Cuánto** tardan cinco hombres en excavar la zanja?
 2. Un buque tarda cinco días en cruzar un océano. **¿Cuánto** tardan cinco barcos en cruzar el océano?
 Estos dos problemas tienen exactamente la misma construcción; basta sustituir **barco** por **hombre** y **cruzar un océano** por **excavar una zanja**. **¿Por** qué entonces difieren las respuestas?
- 2.5. Usted tiene 64 metros de cerca para construir un corral para su perro. **¿Qué** forma deberla tener ese corral?
- 2.6. Se usan dos fotocrónómetros para medir el tiempo que toma a una pelota rodar de un lado a otro de una mesa (véase la figura P2.6). Si los cronómetros son inexactos y el metro empleado para medir la altura de la tabla es inexacto, **¿qué** tanto variará la predicción del punto sobre el piso donde caerá la pelota respecto a la que se **haría** si se contara con instrumentos de medición exactos?
- 2.7. Un día en Chicago cuando la temperatura se acercaba a los 100°F, un camión que contenía morfolina tuvo un accidente que causó una fuga. El jefe de bomberos del suburbio de Chicago donde esto ocurrió apareció en el noticario de televisión de las 10:00 horas y explicó que la

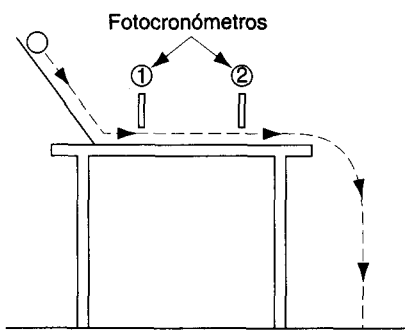


Figura P2.6

temperatura del aire en ese día era de casi 100°F , y que 100°F es el punto de inflamación de la morfolina. A continuación explicó que cuando se alcanza el punto de inflamación de la **morfolina**, ésta explota. Dijo además que era una gran muestra de irresponsabilidad transportar materiales con un punto de inflamación tan bajo en un **día** caluroso. ¿Tenía razón el jefe?

2.8.

El jarrón ruso

Irrumpiendo por la puerta doble de la cocina del hotel, Kim Matthews apuntó su pistola a Philip **Jacobs**. Separándose bruscamente de la estufa industrial para enfrentar a Kim, el aparente pánico de Philip desapareció para ceder su lugar a una sonrisa siniestra.

“Te gustaría arrestarme, **¿verdad?**” Philip echó una mirada a su alrededor y luego miro otra vez a Kim. “Pero, **¿con qué motivo?**”

“Por...” comenzó Kim, pero fue interrumpida por el detective Barry **Stone**, quien entró por la puerta tras Kim. “Si no tiene el jarrón, no podemos arrestarlo.”

“Correcto”, dijo **Jacobs**, quien pasó tranquilamente al lado de Kim y salió de la cocina.

“No entiendo, Barry”, dijo Kim. “Lo vi robar el jarrón de cristal de la exposición del embajador ruso en el vestíbulo, y lo perseguí hasta aquí. El jarrón no era tan grande, pero no pudo haberlo escondido tan fácilmente, con tanta rapidez.” Kim hizo un ademán que abarcaba toda la cocina, la cual estaba atiborrada con las ollas y utensilios **característicos** que se emplean en la industria hotelera. Una mesa de picar cubierta de vegetales ocupaba todo lo largo de la pared derecha, uniéndose con la estufa con su enorme horno de dos puertas, una parrilla y una cubeta grande de aceite para cocinar al pie del horno. El lado izquierdo de la cocina estaba ocupado por un gran número de fregaderos profundos y mesas para lavar platos, y en medio había una góndola con un sinnúmero de cuchillos y otros utensilios.

“Por cierto, **¿quién** es este tal **Jacobs**?”, preguntó Kim al detective **Stone**.

“Curiosamente, era profesor de óptica en una universidad local hasta que un **día** simplemente mandó todo a volar. Bueno, haré que mis hombres registren su casa de arriba a abajo. Mientras tanto, **¿por qué** no vigilas a **Jacobs**? ”

“Me parece, Barry, que **tú** tendrás que encargarte de eso. Voy a arrestar a **Jacobs**, esta vez con pruebas.”

¿Por qué decidió Kim Matthews arrestar a Jacobs?

2. 9.

El incendio en el laboratorio

Kim Matthews se abrió camino entre la multitud de bomberos y policías para llegar al lado del detective Barry **Stone**, quien estaba parado en un gabinete despejado junto a la mesa principal de lo que quedaba de un laboratorio de química.

“**Kim**, qué gusto que pudiste venir”, dijo el detective **Stone**, señalando con un ademan el estado del laboratorio. “Es evidente que hubo un incendio de muy alta temperatura que fundió el acero y desmoronó el concreto. Por lo que me dicen los bomberos, al parecer fue causado por una fuga de gas en la tubería que va a la campana. Por el aspecto de la tubería, parecería que un carrito chocó con ella demasiadas veces **y**, dada la edad de la tubería, no es sorprendente que se haya resquebrajado. Cualquier cosa pudo haber producido la chispa. Durante el incendio, nubes de humo anaranjado salían del laboratorio, y fue imposible apagar el fuego con el sistema de aspersores.

“**De** quién era este laboratorio?” preguntó Kim.

“Sólo pertenecer a un tal profesor Bob Koker **y**, por la reacción de algunos estudiantes que pasaron por aquí, no era muy popular que digamos. Aquí viene él ahora.”

“Todo mi trabajo arruinado”, comenzó Koker. “No puedo creer que el trabajo de toda una vida haya sido destruido por una insignificante fuga de gas”, exclamó. “**Ahora** tendré que dedicar más de mi tiempo a dar clase a esos estudiantes llorones!” Dándose vuelta, el profesor Koker se dirigió hacia la puerta del laboratorio.

“Me imagino que vive en su propio mundo; pobre tipo”, dijo **Stone** al tiempo que tomaba su libreta de la mesa. “**¡Uf! ¿Qué** es esto?”, exclamó al notar que su libreta se había llenado de un polvo blanco que cubría la mesa de laboratorio.

Kim examinó el piso junto a la mesa, notando que también estaba cubierto con el polvo blanco. Con un brillo siniestro en sus ojos, dijo: “Esta **explosión** no fue un accidente, **Stone**; estoy segura de ello. Déjame llevar un poco de este polvo para que lo analicen.” (El polvo resultó ser una mezcla de óxido de aluminio y nitrato de amonio.)

Más tarde esa semana, Kim le pidió a Barry comenzar un interrogatorio a los estudiantes de Koker. **¿Por qué** estaba Kim tan segura de que la explosión no había sido un accidente?

- 2.10. **¿Por qué** revientan las rosetas de maíz? Repase las posibilidades y realice observaciones experimentales para probar sus hipótesis.
- 2.11. **¿Cómo** pueden detectarse en la práctica las fugas de un gasoducto?
- 2.12. Un efecto del potencial calentamiento global es la aceleración de la descomposición de materiales orgánicos en el suelo. **¿Cómo** podemos predecir la velocidad de descomposición de las sustancias orgánicas en el suelo?

Sección 2.2

- 2.13. Resuelva el problema 6.28 empleando una o más de las herramientas computarizadas que vimos en la sección 2.2. Modifique uno o más de los flujos de entrada, y recalcule. Repita modificando los **flujos** de salida. Repita para uno o más de los valores preespecificados del

diagrama. Determine qué tan sensibles son una o más de las variables de salida a cambios de $\pm 5\%$ en una o más de las variables de entrada.

- 2.14. Tome cualquiera de los ejemplos resueltos del texto y resuévalo empleando varias de las clases de códigos de computadora mencionadas en el capítulo. Prepare un informe que compare la dificultad relativa de usar los códigos en cuestión y la exactitud de las soluciones.
- 2.15. Resuelva los siguientes sistemas de ecuaciones con uno o más de los códigos de computador incluidos en el disco que acompaña a este libro.

a. $2x_1 + x_2 - 2x_3 = \mathbf{0}$

$3x_1 + 2x_2 + 2x_3 = 1$

$5x_1 + 4x_2 + 3x_3 = 4$

b. $x_1 + x_2 - x_3 = \mathbf{0}$

$2x_1 + 4x_2 - x_3 = 0$

$3x_1 + 2x_2 + 2x_3 = 0$

c. $x_1 + 2x_2 - 3x_3 = 4$

$x_1 + 3x_2 + x_3 = 11$

$2x_1 + 5x_2 - 4x_3 = 13$

$2x_1 + 6x_2 + 2x_3 = 22$

d. $-2x_1 + 5x_2 + 7x_3 = \mathbf{6}$

$-x_1 + x_2 - 2x_3 = 1$

$x_1 + 2x_2 + x_3 = 3$

Sección 2.3

- 2.16. ¿Cómo estimaría usted la rapidez con que se enfriá una cápsula **esférica** llena de agua en el espacio exterior? Enumere los tipos de información que se necesita para resolver un problema semejante, las suposiciones que es preciso hacer y los principios físicos que el lector haya estudiado en física y que pudieran ayudar a resolver el problema. Haga un dibujo del proceso e indique las posibles variables independientes y dependientes que intervienen en él. ¿De dónde obtendría la información?
- 2.17. Visite la biblioteca y efectúe búsquedas para obtener la siguiente información. Prepare un informe con los valores o ecuaciones que encuentre y sus respectivas fuentes con todos los detalles: nombres de los autores, del artículo, del libro o revista, volumen (si se aplica), numero de página y fecha de publicación.
 - a) Densidad del tiocianato de plomo $[\text{Pb}(\text{CNS})_2]$ a 20°C
 - b) Punto de ebullición en $^\circ\text{C}$ del tributirato de glicerilo $[(\text{C}_2\text{H}_5\text{CH}_2\text{CO}_3)\text{C}_3\text{H}_5]$ a presión **atmosférica**
 - c) **Solubilidad** del oxalato de amonio $[(\text{NH}_4)_2\text{C}_2\text{O}_4]$ a 40°C en agua
 - d) El volumen **del** cloruro de metilo gaseoso a 200°F y 6 **psia**
- 2.18. ¿Contiene el **Chemical Engineer's Handbook** de Perry información sobre la densidad de las mezclas alcohol-agua? ¿Sobre la presión osmótica de las disoluciones de cloruro de sodio? ¿Sobre las propiedades de corrosión de los metales?
- 2.19. Enumere cuatro fuentes de datos de propiedades físicas e indique cómo se podría obtener acceso a ellas en la Internet.
- 2.20. Prepare una descripción corta (unas cinco líneas) para **los** números _____ de los siguientes **términos**. Puede incluir ilustraciones si lo desea. Dé el nombre del autor, la

página electrónica, el disco CD, etc., que use para preparar su informe, y cite la referencia en la forma correcta.

- 1) Horno
- 2) Caldera
- 3) **Intercambiador** de calor
- 4) Columna de destilación
- 5) Torre de absorción
- 6) Adsorción
- 7) Extracción líquido-líquido
- 8) Proceso de lixiviación
- 9) Evaporador
- 10) Reactor químico

BALANCES DE MATERIA

3

3.1 El balance de materia	142
3.2 Programa de análisis de problemas de balance de materia	151
3.3 Resolución de problemas de balance de materia en los que no intervienen reacciones químicas	164
3.4 Resolución de problemas de balance de materia en los que intervienen reacciones químicas	175
3.5 Resolución de problemas de balance de materia en los que intervienen múltiples subsistemas	195
3.6 Cálculos de reciclaje, derivación y purgado	206

En este capítulo comenzaremos a estudiar el concepto de **balance de materia**. Los balances de materia no son más que la aplicación de la ley de conservación de la masa: “La materia no se crea ni se destruye”. Lo que este enunciado significa en la práctica y cómo puede aprovecharse el concepto para resolver problemas con diversos grados de complejidad requiere una explicación bastante extensa.

¿Por qué estudiar los balances de materia como tema aparte? El lector aprenderá que los cálculos de balance de materia son casi siempre un requisito previo para todos los demás cálculos al resolver problemas de ingeniería química tanto sencillos como complejos. Además, las habilidades que desarrolle al analizar los balances de **materia** se podrán transferir con facilidad a otros tipos de balances y otros **tipos** de problemas.

Al enfocar la resolución de problemas de balance de materia, el primer paso consiste en considerar la forma de analizarlos de modo que el método y el procedimiento de resolución queden claros. El objetivo será ayudar al lector a desarrollar un enfoque generalizado de resolución de problemas para que deje de contemplar cada nuevo problema, operación unitaria o proceso como algo completamente nuevo y sin relación alguna con cualquier cosa que haya visto antes. Al examinar los ejemplos que usaremos para ilustrar los principios implicados en cada una de las secciones, explore los métodos de análisis, pero evite memorizar los ejemplos ya que, después de todo, son sólo muestras de la infinidad de problemas que existen o que podrían inventarse en el **área** de los balances de materia. La mayor parte de los principios que consideraremos tienen aproximadamente el mismo grado de complejidad que la ley de compensación inventada por un filósofo autodidacta desconocido quien dijo: “Las cosas generalmente se hacen en algún lugar o bien en algún sitio. La lluvia siempre va seguida de un periodo seco, y el clima seco sigue a la lluvia. He observado que, sin excepción alguna, si un hombre tiene una pierna corta, ¡la otra siempre es más larga!”

Al resolver estos problemas tendrá necesidad de aplicar cierto criterio ingenieril. Pensamos que las matemáticas son una ciencia exacta. Por ejemplo, suponiendo que un hombre tarda 10 días en construir un muro de ladrillo, entonces 10 hombres podrán terminarlo en un día. En consecuencia, 240 hombres podrán terminar el muro en una hora, 14,400 podrán hacer el trabajo en un minuto, y con 864,000 hombres ¡el muro estará erigido antes de que se pueda colocar un solo tabique! La clave del éxito consiste en aplicar un poco de sentido común a la resolución de los problemas.

3.1

EL BALANCE DE MATERIA

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir un sistema y establecer las fronteras del mismo para las cuales se hará el balance de materia.
2. Explicar la diferencia entre un sistema abierto y uno cerrado.
3. Escribir el balance general de materiales en palabras, incluyendo todos los términos. Ser capaz de aplicar el balance a problemas sencillos.
4. Citar ejemplos de procesos en los que no hay acumulación, en los que no hay generación ni consumo ni flujo de masa de entrada y salida.
5. Explicar las circunstancias en que la masa de un compuesto que entra en el sistema es igual a la masa del compuesto que sale del sistema, y lo mismo en el caso de los moles.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección definimos algunos términos y explicamos con palabras qué es el balance de materia y algunas de sus implicaciones.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Para efectuar un balance de materia (o un balance de energía, como se verá en el capítulo 5) de un proceso, primero hay que especificar en qué consiste el sistema para el cual se hará el balance y establecer sus fronteras. Según el diccionario, un **proceso** es una serie de **accio-**

nes, operaciones o tratamientos que producen un resultado [producto]. La ingeniería química se centra en operaciones como las reacciones químicas, el transporte de fluidos, la reducción y la amplificación de tamaño del equipo, la generación y el transporte de calor, la destilación, la absorción de gases, los biorreactores y demás cosas que causan cambios físicos y químicos en los materiales.

Los ejemplos que usamos en este libro a menudo se basan en abstracciones de estos procesos a fin de evitar detalles que podrían causar confusión. Un **sistema** se refiere a cualquier porción arbitraria o la totalidad de un proceso establecida específicamente para su análisis. La figura 3.1 muestra un sistema en el que hay flujo y reacción; observe en particular que la **frontera del sistema** se circunscribe formalmente alrededor del proceso mismo a fin de subrayar la importancia de delinear cuidadosamente el sistema para cada uno de los problemas que intente resolver. Un **sistema abierto (o continuo)** es aquel en que se transfiere material por la frontera del sistema; esto es, entra en el sistema, sale del sistema o ambas cosas. Un **sistema cerrado (o por lotes)** es aquel en el que no tiene lugar una transferencia semejante *durante el intervalo de tiempo de interés*. Obviamente, si cargamos un reactor con los reactivos y sacamos los productos, y se designa al reactor como el sistema, se transferirá material a través de la frontera del sistema, pero podemos ignorar la transferencia y concentrar nuestra atención exclusivamente en el proceso de reacción que ocurre sólo después de que se ha terminado de cargar los reactivos y antes de retirar los productos. Un proceso así se realizaría dentro de un sistema cerrado.

La frontera de un sistema puede estar fija respecto al equipo del proceso, como en la figura 3.1, o podría ser una superficie imaginaria que se dilata o se encoge conforme se lleva a cabo el proceso. Pensemos en un tubo de dentífrico que se exprime. Una frontera fija podría ser el tubo mismo, en cuyo caso una masa atraviesa la frontera cuando apretamos el tubo. O bien, podríamos imaginar una frontera flexible que rodea al **dentífrico** mismo y que sigue al dentífrico extrudido, en cuyo caso ninguna masa atraviesa la frontera.

Un **balance de materia** no es más que una contabilización de material. Es común comparar los balances de materia con los balances de cuentas de cheques. Se deposita y se retira dinero, y la diferencia entre los saldos inicial y final representa la acumulación (¡o el agotamiento!) de la cuenta.

La figura 3.2 ilustra un sistema general para el cual se debe hacer un balance de materia. La ecuación (3.1) expresa con palabras el concepto del balance de materia.

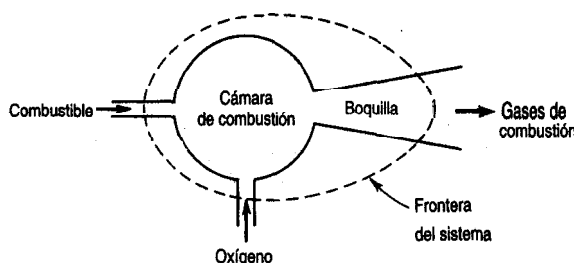


Figura 3.1 Sistema de flujo (abierto) definido por la línea interrumpida.

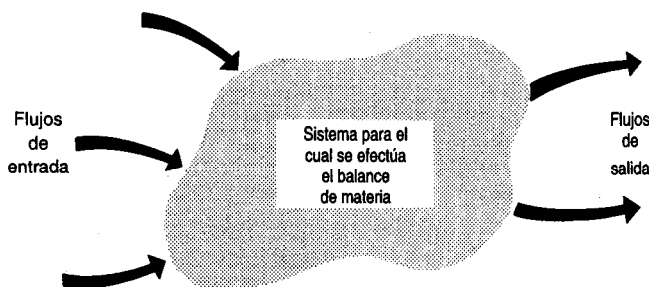


Figura 3.2 La figura ilustra un sistema de volumen especificado en el cual se efectuaran balances de materia. No nos interesan los detalles internos, sino sólo el paso de materiales a través de las fronteras del volumen y el cambio global de materiales dentro del sistema.

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{acumulación} \\ \text{dentro} \\ \text{del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\} = \left\{ \begin{array}{l} \text{entrada} \\ \text{por las} \\ \text{fronteras} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{salida} \\ \text{por las} \\ \text{fronteras} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} \quad (3.1)$$

$$+ \left\{ \begin{array}{l} \text{generación} \\ \text{dentro del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{consumo} \\ \text{dentro} \\ \text{del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\}$$

En primer lugar, preguntémonos qué es lo que se balancea; es decir, ¿a qué cosa puede aplicarse la ecuación? Como término genérico, el balance de materia se puede referir a un balance en un sistema para

1. La masa total
2. El total de moles
3. La masa de un compuesto químico
4. La masa de una especie atómica
5. Los moles de un compuesto químico
6. Los moles de una especie atómica
7. El volumen (posiblemente)

La ecuación (3.1) se aplica a las primeras seis categorías. ¿Por qué no a la número 7? Porque la ecuación se basa en la conservación de la masa, y si los materiales que entran en cada término no tienen todos la misma densidad, o si hay efectos de mezcla, los volúmenes de los materiales no se podrán balancear. Pensemos en la disolución de un litro de alcohol en un litro de agua. ¿Se obtienen dos litros de disolución?

Examinemos ahora el significado de los primeros tres términos de la ecuación (3.1). (Aplazaremos la consideración de los términos de generación y consumo para la sección 3.4.) En la ecuación (3.1) el término de **acumulación** se refiere a un cambio de masa o de moles (positivo o negativo) dentro del sistema respecto al tiempo, en tanto que la **transfencia a través de las fronteras del sistema** se refiere a las entradas y salidas del sistema. Estudie la figura 3.3.

Por último, tenemos que considerar el periodo de tiempo al cual se aplica el balance. Si se formula para un instante de tiempo, la ecuación (3.1) es una ecuación diferencial. Consideremos, por ejemplo, el balance de masa de agua de la figura 3.4:

$$\frac{dm_{H_2O, \text{ dentro del sistema}}}{dt} = \dot{m}_{H_2O, \text{ entrada}} - \dot{m}_{H_2O, \text{ salida 1}} - \dot{m}_{H_2O, \text{ salida 2}} \quad (3.2)$$

donde m_{H_2O} denota la masa de agua como lo indica el subíndice, y \dot{m}_{H_2O} denota la velocidad de flujo másico del agua (**masa/tiempo**). Los problemas que se formulan como ecuaciones diferenciales respecto al tiempo representan problemas de **estado no estacionario** (o transitorios) y se analizarán detalladamente en el capítulo 7. En contraste, en los problemas de **estado estacionario** los valores de las variables dentro del sistema no cambian con el tiempo, de modo que los términos de acumulación de las ecuaciones (3.1) y (3.2) son por **definición** cero.

En este libro, excepto en el capítulo 7, usaremos una forma de **balance integral** de la ecuación (3.1) con el **fin** de facilitar el tratamiento. Lo que haremos será tomar como base un periodo dado, como una hora o un minuto, e integraremos la ecuación (3.1) respecto al

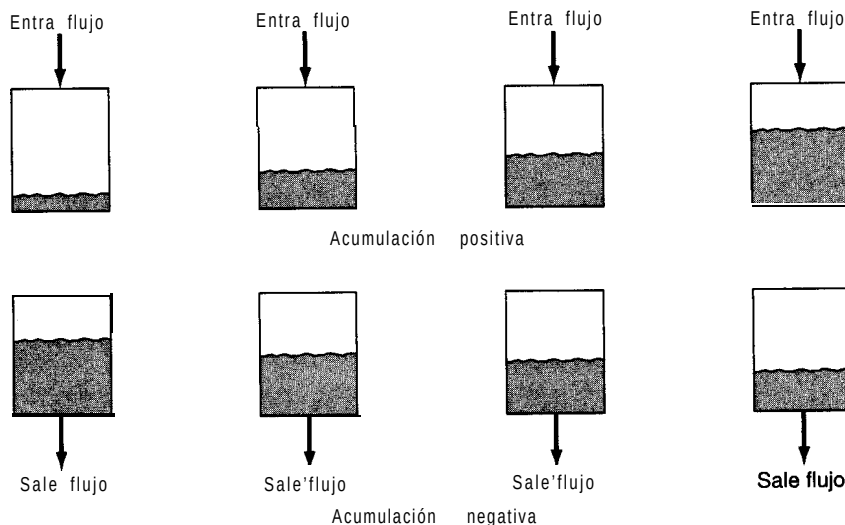


Figura 3.3 Representación gráfica de los términos de acumulación y flujo a través de las fronteras del sistema en el balance de materia.

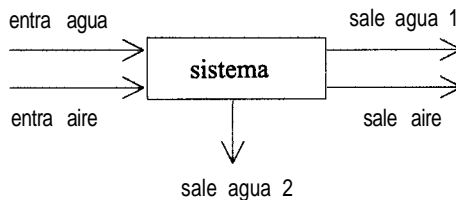


Figura 3.4 Proceso para un balance de masa sencillo.

tiempo. Por ejemplo, para la aplicación específica de la ecuación (3.1) dada como ecuación (3.2), cuando se integra la derivada (el miembro izquierdo) de la ecuación diferencial se obtiene

$$\int_{t_1}^{t_2} \frac{dm_{H_2O, \text{ dentro del sistema}}}{dt} dt = \int_{t_1}^{t_2} dm_{H_2O, \text{ dentro del sistema}} = m_{H_2O, t_2} - m_{H_2O, t_1} = \Delta m_{H_2O}$$

donde Δm es la diferencia entre el agua que está dentro del sistema en t_2 menos la que está en el sistema en t_1 . La integración de ambos términos del miembro derecho de la ecuación (3.2) elimina la velocidad, de modo que para el primer término

$$\int_{t_1}^{t_2} \dot{m}_{H_2O, \text{ entra}} dt = m_{H_2O, \text{ entra}}$$

donde $m_{H_2O, \text{ entra}}$ representa la cantidad total de agua introducida en el sistema entre t_1 y t_2 , si la velocidad de flujo de H_2O hacia el sistema que se muestra en la figura 3.4 es constante y vale 1200 kg/h, al escoger como base una hora

$$\int_0^1 \frac{1200 \text{ kg}}{\text{h}} \left| \frac{dt}{\text{h}} \right| = 1200 \text{ kg}(1 - 0) = 1200 \text{ kg} = m_{H_2O, \text{ entra}}$$

La mayor parte de los problemas analizados en este capítulo (pero no todos) son problemas de estado estacionario. Si no ocurre acumulación en un problema, y no se consideran los términos de generación y consumo, el balance de materia se reduce a una relación muy sencilla para un compuesto o para el total de materiales, misma que puede expresarse en palabras de forma sucinta como: "Lo que entra debe salir", o sea

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{entrada de masa/moles} \\ \text{por las fronteras} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} = \left\{ \begin{array}{l} \text{salida de masa/moles} \\ \text{por las fronteras} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} \quad (3.3)$$

Es posible realizar balances de materia para una amplia variedad de materiales, para sistemas de diferentes tamaños, y con diversos grados de complicación. A fin de tener una perspectiva del alcance de los balances de materia, examine la figura 3.5, donde se muestra un diagrama de flujo para una planta química que incluye flujos tanto de masa como de energía.

Veamos ahora una aplicación sencilla de la ecuación (3.1).

Process moss ond energy **balance**

Boris: 2 000 lb Phenol@60F

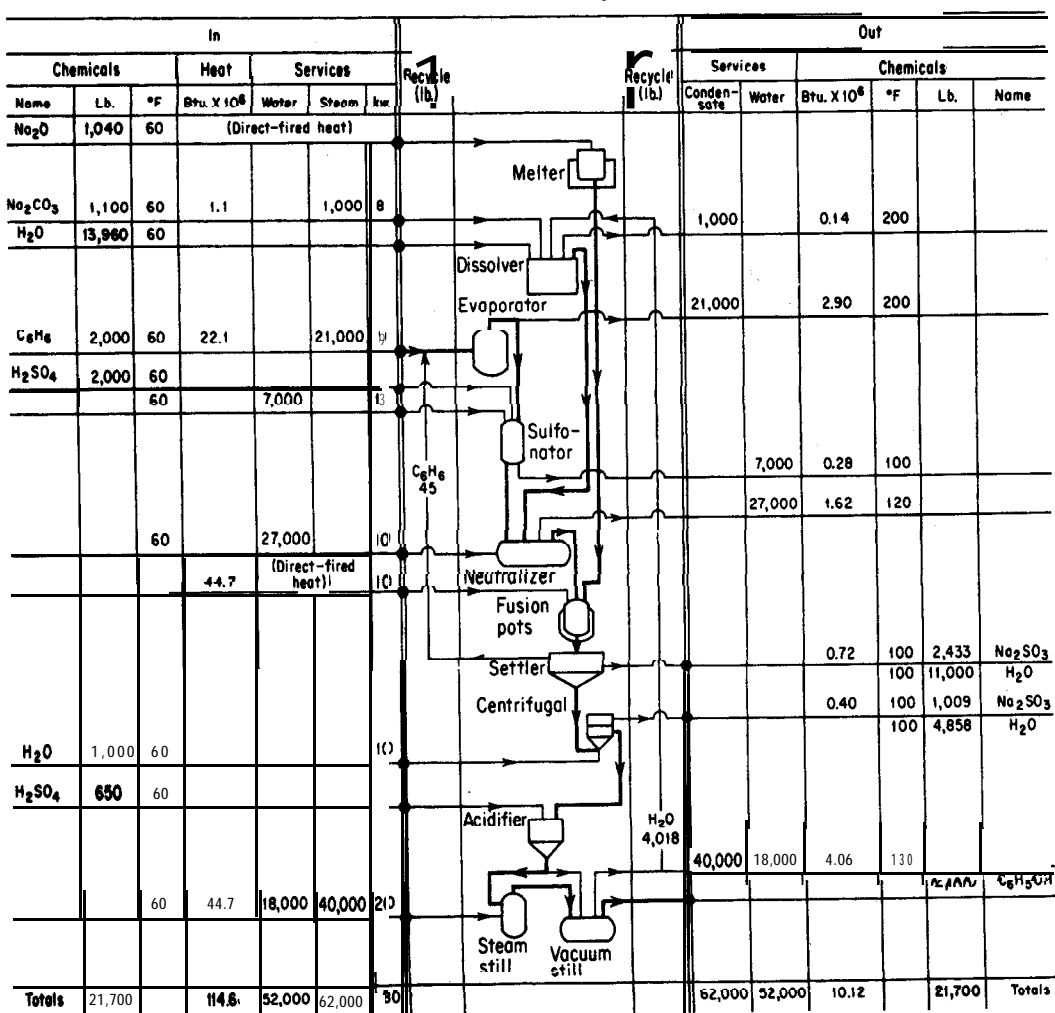


Figura 3.5 Balances de materia (y de energía) en la fabricación de fenol presentados en forma de hoja de contabilización. [Tomado de *Chem. Eng.* (abril de 1961): 117, con autorización.]

EJEMPLO 3.1 Balance de masa total

En la unidad de tratamiento de desechos de una planta, un espesador elimina agua de los lodos húmedos de aguas residuales como se muestra en la figura E3.1. ¿Cuántos kilogramos de agua salen del espesador por cada 100 kg de lodos húmedos que ingresan? El proceso está en estado estacionario.

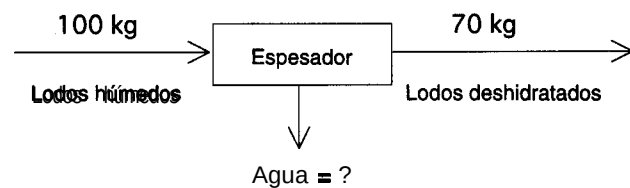


Figura E3.1

Solución

Base de cálculo: 100 kg de lodos secos

El sistema es el espesador (un sistema abierto). No hay acumulación, generación ni consumo.
El balance de masa total es

$$\frac{\text{Entra}}{100 \text{ kg}} = \frac{\text{Sale}}{70 \text{ kg} + \text{kg de agua}}$$

Por tanto, salen 30 kg de agua.

EJEMPLO 3.2 Balance de masa

Las barras de silicio con que se fabrican los circuitos integrados se pueden preparar mediante el proceso Czochralski (LEC) en el que un cilindro giratorio de silicio se extrae lentamente de un baño caliente. Examine la figura E3.2. Si el baño inicialmente contiene 62 kg de silicio y se va a extraer lentamente un lingote cilíndrico de 17.5 cm de diámetro del material fundido con una velocidad de 3 mm por minuto, ¿cuánto tardará la extracción de la mitad del silicio? ¿Cuál es la acumulación del silicio en el material fundido?

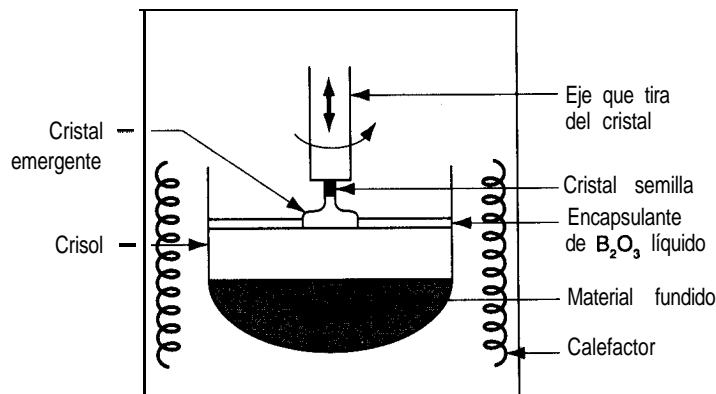


Figura E3.2

Solución

La densidad del silicio cristalino en el cilindro es 2.4 g/cm³.

Base de cálculo: 62 kg de silicio

El sistema es el material fundido y no hay generación ni consumo. Sea Am, la **acumulación**.

<u>Acumulación</u>	<u>Entrada</u>	<u>Salida</u>
Am,	= 0	- 0.5(62 kg)

$$\text{Am,} = -31 \text{ kg}$$

Sea t el tiempo en minutos necesario para extraer la mitad del silicio.

$$\frac{2.4 \text{ g}}{\text{cm}^3} \left| \begin{array}{c} \pi(17.5 \text{ cm})^2 \\ 4 \end{array} \right| \frac{0.3 \text{ cm}}{\text{min}} \left| \begin{array}{c} t \text{ min} \\ \frac{1}{2}(62,000 \text{ g}) \end{array} \right.$$

$$t = 179 \text{ min}$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección examinamos el significado de los términos del balance de materia y explicamos qué es lo que puede balancearse. También explicamos que los balances que usamos en este capítulo son balances integrales; esto es, cada término del balance representa un flujo de materiales o un cambio de inventario durante cierto periodo de tiempo.

Ideas clave

1. En un balance de materia, las palabras de la ecuación (3.1) se deben convertir en símbolos matemáticos y valores numéricos apropiados para cada problema específico.
2. No obstante, en todos los balances de materia intervienen los mismos términos que en la ecuación (3.1).
3. En la mayor parte de los problemas, uno o más términos de la ecuación (3.1) son cero y no intervienen en la solución del problema.
4. Es preciso especificar **un** sistema y una frontera para cada problema.
5. Los procesos de estado no estacionario implican acumulación; los procesos de estado estacionario no.

Términos clave

Acumulación (p. 145)

Consumo (p. 144)

Balance de materia (p. 143)

Diagrama de flujos (p. 146)

Balance integral (p. 145)

Entrada (p. 145)

Estado estacionario (p. 145)	Sistema (p. 143)
Estado no estacionario (p. 145)	Sistema abierto (p. 143)
Generación (p. 144)	Sistema cerrado (p. 143)
Salida (p. 145)	

Prueba de autoevaluación

- Haga un dibujo de los siguientes procesos y trace una línea punteada alrededor del sistema:
 - Tetera
 - Chimenea
 - Piscina
- Rotule los materiales que entran en los sistemas del problema 1 y salen de ellos. Designe el intervalo de tiempo de referencia y clasifique cada uno de los sistemas como abierto o cerrado.
- Escriba con palabras el balance de materia general. Simplifíquelo para cada proceso del problema 1, indicando las suposiciones hechas en cada simplificación.
- Clasifique los siguientes procesos como 1) por lotes, 2) continuos, 3) ninguno de los dos o 4) ambos, con una escala de tiempo de un día:
 - Tanque de almacenamiento de petróleo en una refinería
 - Tanque de agua de un inodoro
 - Convertidor catalítico de un automóvil
 - Horno de gas doméstico
- ¿Qué es un proceso en estado estacionario?
- ¿Concuerdan las entradas y salidas de las sustancias químicas en la figura 3.5? ¿Por qué no?
- Defina un balance de materia y un balance de masa.

Problemas conceptuales

- Examine la figura PC3. 1-1. En 1) se coloca un trozo de papel dentro de la campana. En 2) prendemos el papel. En 3) sólo quedan cenizas. Si todo ha sido pesado (la campana, el plato y las sustancias) en cada caso, observamos que:
 - El caso 1 tiene el mayor peso
 - El caso 2 tiene el mayor peso

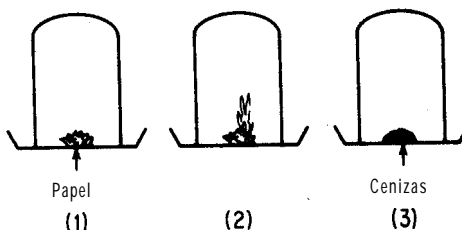


Figura PC3.1-1

- c) El caso 3 tiene el mayor peso
- d) Ninguno de los anteriores

Seleccione su respuesta y explíquela.

2. Ciertos procesos críticos requieren un flujo de fluido mínimo para un funcionamiento seguro durante el paro de emergencia de una planta. Por ejemplo, durante el funcionamiento normal de un proceso, el cloro se retira sin peligro de la unidad de procesamiento junto con los líquidos que fluyen, pero durante un paro de emergencia el cloro se acumula en la unidad y en las cabezas de sus tuberías. Por ello, se requiere una velocidad de flujo mínima para eliminar el cloro. Si la unidad y las tuberías se consideran como un sistema, ¿cómo puede mantenerse la velocidad de flujo mínima para un funcionamiento seguro si la planta de energía eléctrica y el controlador fallan?

Preguntas para análisis

1. Los marcadores isotópicos en los compuestos sirven para identificar el origen de contaminantes ambientales, investigar fugas en tanques y **ductos subterráneos** y seguir la pista al petróleo y otros productos líquidos que han sido robados. Se usan marcadores tanto radiactivos como isotópicos. Es común usar deuterio como marcador de compuestos orgánicos reemplazando tres o más átomos de hidrógeno de la molécula en un reactor que contiene agua pesada. También es posible usar isótopos de carbono o de oxígeno. El límite de detección de los trazadores empleando una combinación de cromatografía de gases y espectrometría de masas es de alrededor de 100 ppb en petróleo crudo y de unas 20 ppb en productos refinados. Explique cómo se usarían semejantes marcadores en los procesos químicos.
2. Entre los proyectos que se han sugerido para evitar los cambios climáticos producidos por las actividades humanas y en particular el aumento en el CO₂ de la atmósfera **están** la dispersión de partículas de sulfato en la estratosfera para que **reflejen** la luz del sol, y la fertilización de **los** océanos meridionales con hierro para estimular el crecimiento del fitoplancton. Se cree que los bajos niveles de hierro limitan la productividad biológica de estos océanos ricos en nutrientes. La adición de hierro a estas aguas incrementaría el crecimiento del fitoplancton, lo que a su vez reduciría los niveles de CO₂ en el agua de mar y alteraría el equilibrio de CO₂ entre el agua y la atmósfera. **¿Es** ésta una propuesta realista desde un punto de vista científico? **¿Y** desde un punto de vista tecnológico? **¿Y** desde un punto de vista biológico?

3.2

PROGRAMA DE ANÁLISIS DE PROBLEMAS DE BALANCE DE MATERIA

**Sus objetivos al estudiar esta
sección serán ser capaz de:**

1. Definir el significado del término “resolución de un balance de materia”.
2. Comprobar que existe una solución única para un problema **emplean-**

do los datos dados, y determinar el número de grados de libertad de un problema para saber si es posible obtener información adicional (y hacerlo).

3. Decidir cuáles ecuaciones usar si se cuenta con ecuaciones redundantes.
4. Resolver un conjunto de n ecuaciones independientes con n variables cuyo valor se desconoce.
5. Recordar las restricciones implícitas de un problema.
6. Preparar diagramas de flujo de materiales a partir de problemas planteados con palabras.
7. Traducir los problemas planteados con palabras y los diagramas asociados en balances de materia con símbolos debidamente definidos para las **incógnitas** y unidades consistentes para procesos sin reacción química.
8. Recordar los 10 pasos que se siguen para analizar los problemas de balance de materia para **así** contar con una estrategia organizada de su resolución.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección presentamos una metodología lógica que el lector puede usar para resolver problemas de balance de materia. Descartes resumió el asunto hace más de tres siglos cuando escribió en *su Discours de la Methode*: “Ce n'est pas assez d'avoir l'esprit bon, mais le principal est de l'appiquer bien”. En español: “No basta con tener inteligencia; lo importante es aplicarla bien”. Vamos a describir una estrategia de análisis para problemas de balance de materia que permitirá al lector entender, primero, lo mucho que se parecen entre sí estos problemas y, segundo, cómo resolverlos de la manera más expedita. Para algunos tipos de problemas, el método de ataque es relativamente simple, pero para otros es más complicado. No obstante, lo importante es considerar los problemas de destilación, cristalización, evaporación, combustión, mezcla, absorción de gases o secado no como diferentes entre sí, sino relacionados en el aspecto de cómo debe procederse para resolverlos.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Utilizar un método ordenado para analizar los problemas y presentar sus soluciones implica desarrollar el razonamiento lógico, lo que tiene más valor que el mero conocimiento de la forma de resolver un tipo específico de problemas. Aprender a enfocar estos problemas desde un punto de vista lógico le ayudará a desarrollar las bases de razonamiento que le apoyarán en su trabajo como ingeniero mucho tiempo después de haber leído este libro. Sin embargo, no debe olvidar el antiguo proverbio chino:

Ningún secreto para el éxito funciona si usted no trabaja.

Para comenzar, preguntémonos: “*¿Qué* implica una solución de un problema de balance de materia?” Lo que en realidad nos interesa es encontrar una **solución única**, porque tener dos o más soluciones a un problema es casi tan insatisfactorio como no tener ninguna. En el apéndice L se resumen las diversas condiciones para que existan cero soluciones, una solución única o múltiples soluciones para un conjunto de ecuaciones lineales. El principio esencial para formular un conjunto de ecuaciones lineales de balance de materia es asegurar que se satisfaga la siguiente condición necesaria:

El número de variables cuyo valor se desconoce es igual al número de ecuaciones independientes.

Las condiciones suficientes se explican en el apéndice L. Por lo regular no tiene caso comenzar a resolver un conjunto de balances de materia si no tenemos la certeza de que las ecuaciones tienen una solución única.

Resulta fácil contar el número de variables de un problema de balance de materia cuyos valores se desconocen. La experiencia nos permitirá formular el conjunto de balances como un conjunto de ecuaciones independientes. En el apéndice L se explica la forma de calcular el rango de la matriz de coeficientes de un conjunto de ecuaciones lineales: el **rango es igual al número de ecuaciones independientes. Por lo regular (aunque no siempre), en ausencia de reacciones químicas, el número de balances de materia independientes es igual al número de componentes implicados en el proceso.**

Sería muy cómodo si pudiéramos determinar la existencia y la unicidad de la solución de un problema que implica ecuaciones no lineales. Es poco probable que alguna vez se cuente con teoremas para el caso de las ecuaciones no lineales como los que existen para los conjuntos de ecuaciones lineales. Lo que logramos saber acerca de la existencia de una solución para un problema no lineal **específico** depende de cuestiones prácticas: la solución existe en virtud de la **física** del proceso.

EJEMPLO 3.3 Determinación de número de ecuaciones independientes

Una forma de determinar el número de ecuaciones lineales independientes para un problema consiste en determinar el rango de la matriz de coeficientes para el conjunto de ecuaciones. **¿Cuál** es el rango de las siguientes matrices de coeficientes? (El rango es igual al orden del determinante más grande distinto de cero presente en la matriz; consulte los detalles en el apéndice L.)

$$(a) \begin{bmatrix} 4 & 0 & 0 \\ 0 & 5 & 0 \end{bmatrix}$$

(2 ecuaciones, 3 variables)

$$(b) \begin{bmatrix} 2 & 1 & 1 \\ 4 & 2 & 2 \\ 8 & 4 & 4 \\ -2 & -1 & -1 \end{bmatrix}$$

(4, ecuaciones, 3 variables)

Solución

- a) El rango es 2 por inspección porque el determinante más grande distinto de cero de a) es de orden 2.
- b) El rango de b) es de **junto!** Intente formar un determinante distinto de cero de orden 2 o de orden 3. ¿Qué obtiene?

En este libro haremos caso omiso de la incertidumbre que existe en todas las mediciones de un proceso. No obstante, el lector debe estar consciente de que las mediciones repetidas de una variable no producirán necesariamente el mismo valor en cada ocasión. En consecuencia, es frecuente que los valores de las variables y coeficientes de los balances de materia hechos en la práctica sean sólo aproximados, que un balance no salga exacto, y que la prueba del rango de la matriz de coeficientes de un conjunto de ecuaciones no produzca una respuesta inequívoca.

Al efectuar balances de masa (o de moles) en estado estacionario para un solo componente de una mezcla, si bien los flujos implicados en el proceso son flujos máscicos (o molares) del componente, hay dos formas básicas de expresar dichos flujos como variables. Una de ellas consiste simplemente en designar el flujo máscico con un símbolo como m_i , donde el subíndice i identifica el componente específico. La otra forma consiste en usar el producto de una medida de concentración por el flujo, como en $\omega_i F$, donde ω_i es la fracción de masa del componente i **en** F , y F es el flujo máscico total. De manera análoga, al representar moles, el símbolo podría ser n_i , que es igual a $x_i G$, donde x_i sería la fracción molar y G el número total de moles. En cualquier mezcla de N componentes, existen **Nvariables de la corriente**, ya sea N valores de m_i o de n_i , según sea el caso, o sus equivalentes, a saber ($N-1$) valores de ω_i (o x_i) más la velocidad del flujo de la corriente, F (o G).

¿Por qué ($N-1$) fracciones en masa en lugar de N ? Recuerde que en la formulación del problema están implícitas restricciones (ecuaciones) debidas a la definición de fracción en masa, a saber, que la suma de las fracciones en masa en cada flujo debe ser la unidad: $C_o = 1$, como por ejemplo en una disolución salina

$$\omega_{\text{NaCl}} + \omega_{\text{H}_2\text{O}} = 1$$

Si los componentes individuales de la corriente se expresan como moles, está implícita una ecuación similar para cada flujo: la suma de las fracciones molares es la unidad: $\sum x_i = 1$, como por ejemplo

$$x_{\text{NaCl}} + x_{\text{H}_2\text{O}} = 1$$

(Las variables de la corriente adicionales como la presión y la temperatura se considerarán en capítulos subsecuentes.)

Como ilustración de los conceptos que acabamos de presentar, examine la figura 3.6 que ilustra un proceso con tres componentes en cada flujo líquido. Suponga que el proceso

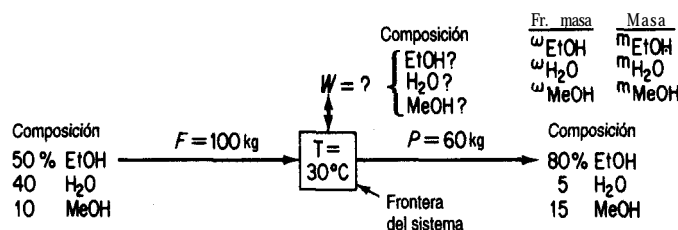


Figura 3.6 Proceso en estado estacionario en el que intervienen tres componentes sin reacción química.

está en estado estacionario, de modo que el término de acumulación de la ecuación (3.1) es cero. No hay reacción, así que los términos de generación y consumo de esa misma ecuación también son cero. Se han colocado todos los datos conocidos sobre los flujos de la figura. Tenga presente que los valores registrados son porcentajes de masa, no de moles. ¿Sabe por qué? El objetivo es calcular los valores de las variables cuyo valor se desconoce.

En primer lugar, contemos el número de variables cuyos valores desconocemos. Éstas son W , ω_{EtOH} , $\omega_{\text{H}_2\text{O}}$ y ω_{MeOH} . Por tanto, sabemos que necesitamos **cuatro ecuaciones** independientes para obtener una solución única (las ecuaciones que resolveremos serán lineales). Podemos hacer tres balances de masa, uno para cada uno de los componentes, como sigue, y usar la sumatoria de las fracciones molares como cuarta ecuación independiente

	<i>Entra</i>	<i>Sale</i>
EtOH:	(0.50)(100)	=
H ₂ O:	(0.40)(100)	=
MeOH:	(0.10)(100)	=
$\omega_{\text{EtOH},W} + \omega_{\text{H}_2\text{O},W} + \omega_{\text{MeOH},W} = 1$		

Observe que los términos del lado izquierdo de los balances de componentes no son lineales ($\omega \times W$). Por tanto, si queremos simplificar la solución del problema nos conviene utilizar primero el balance total de masa

$$100 = 60 + W$$

y resolver para W ($W = 40$) y luego introducir W en los balances de los componentes con el fin de que éstos queden lineales **y desacoplados**. Así, el balance de cada componente se podrá resolver de manera independiente. Cabe señalar que el balance total de masa no es una ecuación independiente adicional -es tan sólo la suma de los tres balances de los componentes, ya incluida la sumatoria de las fracciones de masa- pero puede sustituirse

por uno de los balances independientes, de modo que el número total de balances independientes siga siendo cuatro.

Para desacoplar las ecuaciones durante su formulación, podríamos usar como conjunto de variables m_{EtOH} , $m_{\text{H}_2\text{O}}$ y m_{MeOH} más W , donde m representa el **flujo másico** del componente designado por el subíndice. Las variables cuyos valores se desconocen serían las tres m más W , y tres balances independientes en kg para calcular las m_i serían

	<i>Entra</i>	<i>Sale</i>	<i>Solución para m_i</i>
EtOH:	$(0.50)(100)$	$= (0.80)(60) + m_{\text{EtOH}}$	2
H ₂ O:	$(0.40)(100)$	$= (0.05)(60) + m_{\text{H}_2\text{O}}$	37
MeOH:	$(0.10)(100)$	$= (0.15)(60) + m_{\text{MeOH}}$	1

Desde luego, para calcular los valores de las fracciones en masa desconocidas tendríamos que calcular

$$W = m_{\text{EtOH}} + m_{\text{H}_2\text{O}} + m_{\text{MeOH}} = 2 + 37 + 1 = 40$$

Y

$$\begin{aligned} \omega_{\text{EtOH}} &= m_{\text{EtOH}} / W = 0.050 \\ \omega_{\text{H}_2\text{O}} &= m_{\text{H}_2\text{O}} / W = 0.925 \\ \omega_{\text{MeOH}} &= m_{\text{MeOH}} / W = 0.025 \\ \sum \omega_i &= 1.000 \end{aligned}$$

Observe que el cálculo de W equivale a sumar las fracciones en masa. (¿Qué se obtiene al dividir entre W cada uno de los términos de la ecuación para calcular W ?)

¿Podríamos haber efectuado balances de moles en lugar de balances de masa para el problema ilustrado en la figura 3.6? Ciertamente, pero no sería eficiente convertir todas las fracciones de masa en fracciones molares para escribir tales balances. Sin embargo, si la concentración se hubiera dado en porcentaje en moles (cosa que no se hizo porque los flujos eran líquidos) y F y P se expresaran en moles, hubiera sido más cómodo escribir balances de moles en lugar de balances de masa.

¿Son independientes las ecuaciones de balance de materia que escribimos para el proceso de la figura 3.6? Podemos contestar esta pregunta determinando el rango de la matriz de coeficientes para el conjunto de ecuaciones lineales en las que interviene m . ¿Es 3?

$$\begin{array}{ccc} m_{\text{EtOH}} & m_{\text{H}_2\text{O}} & m_{\text{MeOH}} \\ \text{Eq. 1} & \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \end{bmatrix} \\ \text{Eq. 2} & \begin{bmatrix} 0 & 1 & 0 \end{bmatrix} \\ \text{Eq. 3} & \begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \end{array}$$

Hasta ahora hemos centrado nuestra atención en la forma de escribir los balances de materia y en los requisitos que debemos satisfacer para que las ecuaciones tengan una solución. Ha llegado el momento de examinar otros aspectos importantes del desarrollo de habilidades para tener éxito en la resolución de problemas. En la tabla 3.1 se presenta en forma de lista la estrategia que recomendamos al lector usar para resolver todos los problemas de balance de materia y de energía de este libro.

Si utiliza los pasos de la tabla 3.1 como una lista mental de verificación cada vez que comience a trabajar con un problema, habrá alcanzado la meta principal de este capítulo y acrecentado de manera sustancial sus habilidades profesionales. Estos pasos no tienen que darse en el orden que tienen en la tabla 3.1, y es posible repetir pasos cuando se haga más clara la formulación de la solución del problema. Pero todos los pasos son indispensables.

A continuación comentaremos cada uno de los pasos.

1. **Leer el problema** significa leer el problema con detenimiento para entenderlo. Veamos un ejemplo:

Un tren se acerca a la estación a 105 cm/s. Un hombre adentro de un vagón está caminando hacia adelante a 30 cm/s respecto a los asientos, y está comiendo un *hot dog* de un pie de largo, el cual entra en su boca a razón de 2 cm/s. Una hormiga sobre el *hot dog* está alejándose

TABLA 3.1 Estrategia para analizar los problemas de balances de materia

(“*Un problema comprendido es un problema medio resuelto.*” Ann Landers)

-
1. Lea el problema y aclare lo que se desea lograr.
 2. Haga un dibujo del proceso; defina el sistema por medio de una frontera.
 3. Rotule con símbolos cada flujo y las composiciones que les correspondan, además de otra información que se desconozca.
 4. Indique todos los valores conocidos de composición y flujo de las corrientes en la figura, junto a cada flujo; calcule las composiciones y flujos adicionales a partir de los datos dados según sea necesario, o bien, identifique inicialmente los **parámetros** conocidos.
 5. Escoja una base de cálculo.
 6. Haga una lista de símbolos para cada uno de los valores desconocidos de los flujos y las composiciones, o por lo menos márquelos claramente de alguna manera y cuéntelos.
 7. Escriba los nombres de un conjunto apropiado de balances por resolver; escriba los balances indicando el tipo de balance junto a cada uno. No olvide los balances implícitos para las fracciones en masa 0 molares.
 8. Cuente el número de balances independientes que es posible escribir; compruebe que sea posible obtener una solución única. Si no es así, busque más información o revise sus suposiciones.
 9. Resuelva las ecuaciones. Cada cálculo debe hacerse sobre una base consistente.
 10. Verifique sus respuestas sustituyendo algunas de ellas, o todas, en los balances de materia redundantes que haya. ¿Se satisfacen las ecuaciones? ¿Son razonables las respuestas?
-

se de la boca del hombre con una velocidad de 1 cm/s. ¿Con qué rapidez se está acercando la hormiga a la estación?

Un análisis superficial tendría cuidado de ignorar la longitud del *hot dog* pero calcularía: $105 + 30 - 2 + 1 = 134$ cm/s como respuesta. Sin embargo, al leer con más cuidado, vemos que el problema dice que la hormiga se está alejando de la boca de! hombre a 1 cm/s. Como la boca del hombre se está moviendo hacia la estación a razón de 135 cm/s, la hormiga se está moviendo hacia la estación con una velocidad de 136 cm/s.

2. *Haga un dibujo* significa dibujar un cuadro o un círculo sencillo para representar el proceso de interés. Dibuje flechas para los flujos.
3. *Rotule* significa colocar un símbolo para cada variable, conocida o desconocida, a un lado de la flecha o cuadro correspondiente, como una A para indicar alimentación o una T para indicar temperatura.
4. *Indicar los valores conocidos* significa anotar aun lado o en lugar de cada símbolo su valor si éste se conoce. Una vez que se adquiera experiencia, podrá omitirse la colocación de símbolos para los valores conocidos y simplemente anotar los valores. Piense en un menú de una pantalla de computadora que es preciso llenar. Si no tiene suficientes datos intente:
 - a) buscarlos en una base de datos;
 - b) calcular los valores de variables o parámetros a partir de valores conocidos de otros datos, insertando ceros si se aplica;
 - c) hacer suposiciones válidas acerca de los posibles valores de variables o parámetros selectos.
5. *Escoja una base de cálculo*. Consulte la sección 1.2.
6. *Haga una lista de símbolos* significa escribir los nombres de los símbolos correspondientes a las variables cuyo valor se desconoce, y contar cuántos son.
7. *Escriba las ecuaciones independientes* significa comenzar por escribir los nombres de las ecuaciones independientes que piense usar y, como parte también del paso 8, escribir las ecuaciones mismas.
8. *Cunte el número* significa literalmente que deberá determinar si el número de variables cuyos valores desconoce es igual al número de ecuaciones independientes. Asegúrese de que las ecuaciones sean realmente independientes. ¿Qué debe hacer si el número de ecuaciones independientes no coincide con el número de variables? El mejor procedimiento consiste en revisar el análisis del problema asegurándose de no haber ignorado alguna ecuación o variable, haber contado doble, haber olvidado buscar datos faltantes o haber cometido algún error en las suposiciones.
9. *Resuelva las ecuaciones*. En el caso de una a tres ecuaciones lineales éstas pueden resolverse por sustitución. Si hay más ecuaciones lineales o si hay ecuaciones no lineales, es recomendable usar un programa de computadora. Refiérase al disco que acompaña este libro.

10. **Verifique las respuestas.** Todos cometemos errores. Al obtener una respuesta, pregúntese si tiene sentido. Utilice un balance redundante (como el balance total de masa) que no haya usado en los cálculos y pruebe los valores de las respuestas.

Algo sorprendente: ¡Es más fácil encontrar errores en los cálculos de otra persona que en los propios! Cuando usted revisa su propio trabajo, tiende a seguir el mismo camino, pero otra persona podría ver de manera diferente su trabajo. En consecuencia, si queremos detectar un error hay que imaginar diferentes formas de resolver los problemas y contemplar el problema desde diferentes ángulos.

También es importante pensar en la resolución eficiente de los problemas. Seguramente descubrirá muchas formas correctas de resolver un problema dado; todas dan la misma respuesta correcta si se aplican como es debido. Sin embargo, no todas requieren la misma cantidad de tiempo y esfuerzo. Por ejemplo, tal vez desee resolver un problema que inicialmente se planteó en libras convirtiendo las unidades dadas a gramos o gramos mol, resolviendo las cantidades requeridas en unidades del SI y convirtiendo la respuesta a unidades del sistema estadounidense. Un método semejante es válido pero puede ser muy ineficiente; consume el tiempo en pasos innecesarios y aumenta la probabilidad de que ocurran errores numéricos. Por tanto, es conveniente comenzar a adquirir el hábito de buscar formas eficientes de resolver los problemas, no sólo **una** forma. Un buen ejemplo es sustituir el balance de masa total por el balance de masa de un componente a fin de reducir el número de variables desconocidas.

DETALLES ADICIONALES

Cuando usted prepara el conjunto de ecuaciones independientes que representan los balances de materia de un problema y cuenta el numero de variables cuyos valores desconoce, es posible que los recuentos no concuerden. Si no se equivocó, ¿qué significa este resultado? Si hay más variables de valor desconocido que ecuaciones independientes, existe un número infinito de soluciones para el problema de balance de materia, cosa que de ninguna manera es satisfactoria. Estos problemas **se consideran subespecificados** (subdeterminados). Habrá que encontrar los valores de variables adicionales para subsanar el déficit o bien se **deberá** plantear el problema como un problema de optimización, digamos para minimizar alguna función de costos o ingresos sujeta a las restricciones que representan los balances de materia. Por otro lado, si hay menos variables de valor desconocido que ecuaciones independientes, el problema está **sobreespecificado** (sobredeterminado) y no tiene solución, pues las ecuaciones son inconsistentes. Una vez más, el problema podría plantearse como un problema de optimización, a fin de minimizar la suma de los cuadrados de las desviaciones de las ecuaciones respecto a cero (o sus constantes de miembro derecho).

La diferencia entre el número de variables cuyos valores no se conocen y el número de ecuaciones independientes se denomina **número de grados de libertad**. Si los grados de liber-

tad son positivos, digamos dos, **es necesario** buscar otras dos ecuaciones independientes o especificaciones de variables para obtener una solución única al problema de balance de materia. Si los grados de libertad son negativos, digamos -1, hay demasiadas ecuaciones o un número insuficiente de variables en el problema. Quizá olvidó incluir una variable al crear el diagrama de información del problema, o tal vez parte de la información que usó no es correcta. **Si hay cero grados de libertad, esto significa que el problema de balance de materia está especificado correctamente** y que puede proceder a resolver las ecuaciones para obtener los valores de las variables incógnitas. (Si las ecuaciones independientes no son lineales, es posible que exista más de una solución, como se mencionó antes.)

EJEMPLO 3.4 Determinar el número de grados de libertad

Examine la figura E3.4a, que representa un diagrama de flujo sencillo para una sola unidad. Sólo se conoce el valor de D . ¿Cuántas mediciones más es preciso realizar, como mínimo, para determinar todos los demás valores de flujos y composiciones?

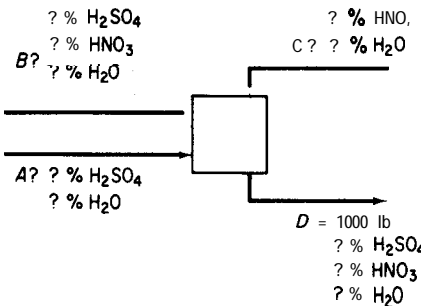


Figura E3.4a

Solución

Lo que se nos pide obtener es el número de grados de libertad para el problema de la **figura E3.4a**. Es preciso tener en cuenta que en cualquier flujo es posible determinar uno de los valores de composición obteniendo la diferencia respecto al 100%. **¿Recuerda** usted por qué? He aquí la cuenta del número mínimo de variables cuyos valores no se conocen:

Flujo	Número mínimo de variables desconocidas
A	2
B	3
C	2
D	2
Total	9

Como ejemplo de esta cuenta, en el flujo A la especificación de A más una composición permite calcular la otra composición y por tanto el flujo másico tanto del H_2SO_4 como del H_2O . Revise usted mismo la cuenta de los otros flujos. ¿Son correctos los valores? En total, sólo es posible escribir tres ecuaciones de balance de materia independientes (¿recuerda usted por qué?), lo que deja $9 - 3 = 6$ composiciones que hace falta especificar.

¿Basta con especificar los valores de 6 variables cualesquiera de la figura E3.3a además de D? No. Sólo es preciso especificar los valores que permitan establecer un número de balances de materia independientes igual al número de variables desconocidas. Como ejemplo de conjunto de mediciones satisfactorio, escoja una composición del flujo A, dos del B, uno del C y dos del D, dejando los flujos A, B y C como incógnitas.

¿Qué opina usted de la especificación del siguiente conjunto de mediciones: A, B, C, dos composiciones de D y una composición de B? Dibuje un diagrama de la información, como en la figura E3.4b (• = cantidad conocida). Escriba las tres ecuaciones de balance de materia. ¿Son independientes? Se dará cuenta de que no son independientes. Recuerde que la suma de las fracciones de masa de cada flujo es la unidad.

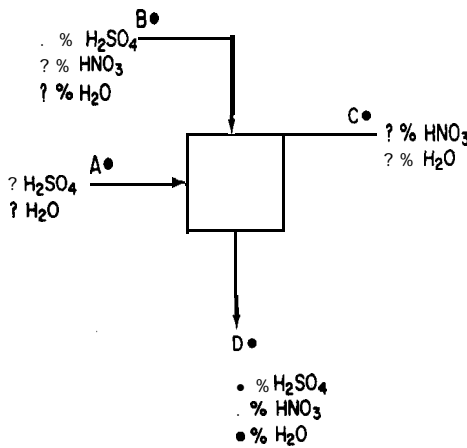


Figura E3.4b

EN RETROSPECTIVA

En esta sección presentamos una estrategia de resolución de problemas que se aplica a todo tipo de problemas de balance de materia. También indicamos que el objetivo principal es escribir un conjunto de ecuaciones independientes iguales en número al número de variables cuyos valores se desconocen.

Ideas clave

1. Siga la misma estrategia para resolver todos los problemas de balance de materia.
2. En la tabla 3.1 se bosqueja una estrategia comprobada que el lector debe seguir.

3. Al formular los balances de materia lineales para resolver un problema, es necesario tener el mismo número de ecuaciones independientes que de variables incógnitas para poder obtener una solución única.
4. El número de ecuaciones lineales independientes es igual al rango de la matriz de coeficientes de las ecuaciones.

Términos clave

Ecuaciones desacopladas (p. 155)	Solución única (p. 153)
Ecuaciones independientes (p. 153)	Subespecificado (p. 159)
Grados de libertad (p. 159)	Variables de la corriente (p. 154)
Sobreespecificado (p. 159)	

Prueba de autoevaluación

1. ¿Qué significa el concepto “resolución de un problema de balance de materia”?
2. a) ¿Cuántos valores de variables incógnitas es posible calcular a partir de un balance de materia independiente?
 - b) ¿Y a partir de tres?
 - c) ¿Y a partir de cuatro balances de materia, tres de los cuales son independientes?
3. Una disolución acuosa que contiene 10% de ácido acético se agrega a una disolución acuosa que contiene 30% de ácido acético y que fluye a razón de 20 kg/min. El producto P de la combinación sale a razón de 100 kg/min. ¿Qué composición tiene P ? Para este proceso,
 - a) Determine cuántos balances independientes es posible escribir.
 - b) Cite los nombres de los balances.
 - c) Determine cuántas variables incógnitas pueden resolverse.
 - d) Cite sus nombres y sus símbolos.
 - e) Determine la composición de P .
4. ¿Es posible resolver los balances de materia para F , D y P ?

$$\begin{aligned} 0.1F + 0.30 &= 0.2P \\ 0.9F + 0.70 &= 0.8P \\ F + D &= P \end{aligned}$$

5. Mencione dos formas de resolver un conjunto de ecuaciones lineales.
6. Si desea resolver un conjunto de ecuaciones independientes que contiene menos variables incógnitas que ecuaciones (el problema sobreespecificado), ¿cómo deberá proceder?
7. ¿Cuál es la principal categoría de restricciones (ecuaciones) implícitas que existen en los problemas de balance de materia?
8. Si desea resolver un conjunto de ecuaciones independientes que contiene más variables incógnitas que ecuaciones, ¿cómo deberá proceder para resolverlo?

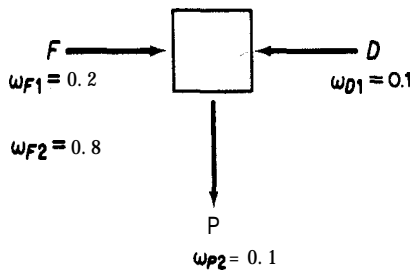


Figura PA3.2-9

9. ¿Cuántos valores de las concentraciones y velocidades de flujo que se muestran en la figura PA3.2-9 son incógnitas? Enumérelos. Los flujos contienen dos componentes, 1 y 2.
10. ¿Cuántos balances de materia se necesitan para resolver el problema 9? ¿Es ese número igual al número de variables incógnitas? Explique.

Problemas conceptuales

1. En el proceso continuo en estado estacionario que se muestra en la figura, no se dan varios valores de ω (fracción en masa). Marta dice que, pese a ello, el problema tiene una solución única para los valores desconocidos de ω . Claudia dice que faltan cuatro valores de ω , que es posible escribir tres balances de materia de los componentes y que es posible usar tres relaciones para $\sum \omega_i = 1$, una para cada flujo, lo que da un total de seis ecuaciones, así que no hay una solución única. ¿Quién tiene razón? Vea la figura PC3.2-1.

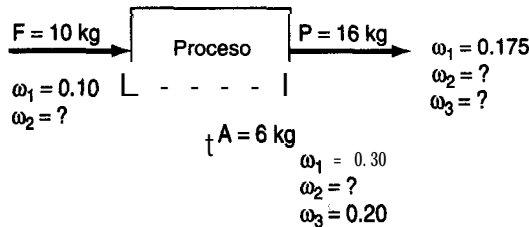


Figura PC3.2-1

Preguntas para análisis

1. Considere el concepto de cero descarga de desechos líquidos. Aparentemente, sería una buena idea tanto para el medio ambiente como para la compañía. Cite argumentos a favor y en contra de la descarga nula de aguas residuales.
2. Un método que se ha propuesto para eliminar los desechos de flujos sólidos, líquidos y gaseosos es la incineración. Cite algunos argumentos a favor y en contra de la eliminación de desechos por incineración.

3.3

RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS DE BALANCE DE MATERIA EN LOS QUE NO INTERVIENEN REACCIONES QUÍMICAS

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Escribir un conjunto de ecuaciones independientes de balance de materia para un proceso.
2. Resolver un conjunto de ecuaciones lineales, o resolver una de dos ecuaciones no lineales simultáneas.
3. Aplicar la estrategia de 10 pasos para resolver problemas sin reacciones químicas.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección presentaremos varios ejemplos detallados que implican la preparación y resolución de balances de materia para un solo sistema. Los sistemas múltiples interrelacionados se tratarán en la sección 3.5. Si desea adquirir habilidades y criterio en la resolución de problemas de balances de materia, la forma de estudiar esta sección es la siguiente: tape la solución del problema y lea el enunciado; luego bosqueje en una hoja de papel su solución paso por paso, y sólo entonces examine la solución que se incluye en el libro. Si se limita a leer el problema y su solución, carecerá de la actividad de aprendizaje necesaria para adquirir confianza en su capacidad.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Ilustraremos varios procesos distintos y demostraremos que todos pueden tratarse de manera idéntica en su análisis. El suplemento de este libro contiene problemas resueltos adicionales.

EJEMPLO 3.5 Separación utilizando membranas

Las membranas representan una tecnología **relativamente** nueva para separar gases. Una aplicación que ha llamado la atención es la separación de oxígeno y **nitrógeno** del aire. La figura E3.5 ilustra una membrana con poros del orden de 10^{-9} m que se fabrica aplicando un recubrimiento muy delgado de polímero a una capa de soporte de grafito poroso.

¿Cuál es la **composición** del flujo de desecho si éste equivale al 80% de la entrada?

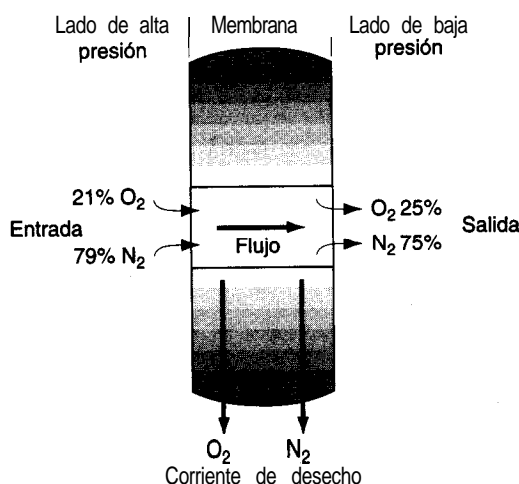


Figura E3.5

Solución

Éste es un proceso en estado estacionario sin reacción química, así que el término de **acumulación** y los términos de generación y consumo de la ecuación (3.1) son cero. El sistema es la membrana. Sea x_{O_2} la fracción molar del oxígeno y x_{N_2} la fracción molar del nitrógeno, y sean n_{O_2} y n_{N_2} los moles respectivos.

$F \text{ (g mol)}$	\rightarrow	Membrana	$\rightarrow P \text{ (g mol)}$
$\frac{\text{fr. mol.}}{O_2 \quad 0.21}$			$\frac{\text{fr. mol.}}{O_2 \quad 0.25}$
$\frac{\text{fr. mol.}}{N_2 \quad 0.79}$		$\downarrow W \text{ (g mol)}$	$\frac{\text{fr. mol.}}{N_2 \quad 0.75}$
$\frac{1.00}{}$		$\frac{\text{fr. mol.}}{O_2 \quad x_{O_2} \quad n_{O_2}}$	$\frac{1.00}{}$
		$\frac{\text{fr. mol.}}{N_2 \quad x_{N_2} \quad n_{N_2}}$	
		$1.00 \quad w$	

Figura E3.5b

Pasos 1, 2, 3 y 4 Todos los datos y símbolos se han colocado en la figura E3.5b.

Paso 5 Escoger una base de cálculo conveniente.

$$\text{Base} = 100 \text{ g mol} = F$$

Ahora sabemos que $W = 0.80(100) = 80 \text{ mol}$.

Paso 6 Hay tres incógnitas: P , x_{O_2} y x_{N_2} , o bien P , n_{O_2} y n_{N_2} .

Paso 7 Dos balances independientes son los balances de oxígeno y de nitrógeno, ya sea como elementos o como compuestos. El tercer balance independiente es $x_{O_2} + x_{N_2} = 1.00$, o bien P , n_{O_2} y $n_{N_2} = 80$.

Pasos 8 y 9 Los balances de componentes son

$$\begin{array}{rcl} \text{Entra} & \text{Sale} \\ 0.: 0.21(100) = 0.25P + x_{O_2}(80) \\ N_2: 0.79(100) = 0.75P + x_{N_2}(80) \\ 1.00 = x_{O_2} + x_{N_2} \end{array}$$

$$\begin{array}{rcl} \text{Entra} & \text{Sale} \\ \text{o bien } 0.21(100) = 0.25P + n_{O_2} \\ \text{o bien } 0.79(100) = 0.75P + n_{N_2} \\ n_{O_2} + n_{N_2} = 80 \end{array}$$

La solución de estas ecuaciones es $x_{O_2} = 0.20$, $x_{N_2} = 0.80$ y $P = 20$ g/mol.

Un cálculo más simple implica el uso del balance total y el balance de un componente porque

$$F = P + W \text{ o sea } 100 = P + 80$$

nos da $P = 20$ directamente.

Paso 10 Verificación. Podemos usar el balance total como verificación de la solución a partir de los balances de los dos componentes.

$$100 = 20 + 80 \quad \text{correcto}$$

EJEMPLO 3.6 Destilación continua

Un industrial que fabrica por primera vez alcohol para gasohol ha tenido ciertos problemas con una columna de destilación. La operación se muestra en la figura E3.6. Los técnicos creen que se pierde demasiado alcohol en las colas (desperdicio). Calcule la composición de las colas y la masa de alcohol que se pierde en ellas.

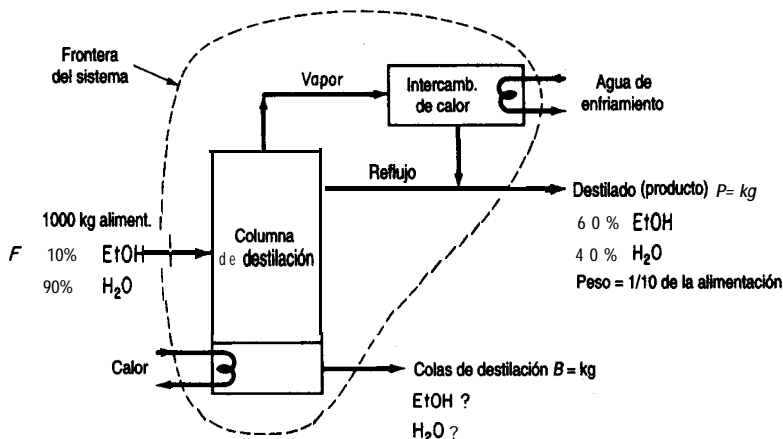


Figura E3.6

Solución

Aunque la unidad de destilación consta de dos o tres equipos individuales, hemos escogido un sistema que incluye dentro de su frontera todos los equipos, así que podemos ignorar todos los flujos internos. Designaremos con ω la fracción de masa y supondremos que el proceso está en estado estacionario. No hay reacciones, de modo que la ecuación (3.1) se reduce a Entra = Sale en kg.

Pasos 1, 2, 3 y 4 Todos los símbolos y datos conocidos se han colocado en la figura E3.6.

Paso 5 Escogemos como base de cálculo la **alimentación** dada.

Base de cálculo: $F = 1000$ kg de alimentación

Paso 4 Se nos dice que P es $\frac{1}{10}$ de F , así que $P = 0.1(1000) = 100$ kg.

Pasos 6, 7 y 8 Las incógnitas restantes son $\omega_{\text{EtOH,B}}$, $\omega_{\text{H}_2\text{O,B}}$ y B . Hay dos componentes que nos dan dos balances de masa independientes, y $\omega_{\text{EtOH,B}} + \omega_{\text{H}_2\text{O,B}} = 1$, así que el problema tiene una solución única.

Paso 9 Sustituimos el balance de masa total $F = P + B$ por uno de los balances de masa de componentes y calculemos B por resta directa

$$B = 1000 - 100 = 900 \text{ kg}$$

La solución para la composición de las colas de destilación se puede calcular directamente restando.

	<i>kg alim. entra</i>	<i>kg destil. sale</i>	<i>kg colas sale</i>	<i>porcentaje</i>
EtOH balance:	$0.10(1000)$	$- 0.60(100)$	$= 40$	4.4
H ₂ O balance:	$0.90(1000)$	$- 0.40(100)$	$= 860$	95.6
			<u>900</u>	100.0

Paso 10 Como verificación podríamos usar el balance total para calcular B o el balance de componente de EtOH para calcular $m_{\text{EtOH,B}}$ como 40 kg, de modo que la

$$\text{masa de H}_2\text{O en } B = 900 - 40 = 860 \text{ kg}$$

EJEMPLO 3.7 Mezclado

En las estaciones de servicio es preciso añadir ácido sulfúrico diluido alas baterías secas a fin de activarlas. Se nos pide preparar un lote nuevo de ácido al 18.63% utilizando una disolución más débil que contiene 12.43% de H₂SO₄ (el resto es agua pura) y que se encuentra en un tanque. Si se agregan 200 kg de H₂SO₄ al 77.7% al tanque, y la disolución final tiene que ser H₂SO₄ al 18.63%, ¿cuántos kilogramos de ácido de batería se han preparado? Vea la figura E3.7.

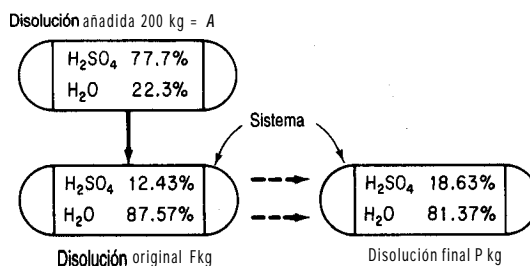


Figura E3.7

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Todos los valores de composición se conocen y están en la figura E3.7. No hay reacción. ¿Debemos tratar el proceso como en estado estacionario o en estado no estacionario? Si el tanque es el sistema, e inicialmente contiene disolución de ácido sulfúrico, hay un cambio dentro del sistema y tenemos una acumulación (la masa aumenta). Este punto de vista requiere usar el balance de masa: **acumulación = entra - sale**.

Desde otro punto de vista, podría considerarse que el tanque inicialmente está vacío, la disolución original se introduce en el sistema junto con los 200 kg de disolución al 77.7%, las disoluciones se mezclan y por último el contenido total del tanque se saca para dejar un tanque vacío. En tal caso, el balance de masa se reduce a un proceso de flujo en estado estacionario: **entra = sale** porque no hay acumulación en el tanque.

Resolvamos primero el problema tratando el mezclado como un proceso en estado no estacionario, y luego repetiremos la solución tratando el mezclado como proceso en estado estacionario.

Paso 5 Tomar 200 kg de *A* como base de cálculo.

Pasos 6, 7 y 8 Las dos cantidades desconocidas son *F* y *P*. Hay dos componentes presentes, H₂SO₄ y H₂O, de modo que podemos escribir dos balances de masa independientes y hay una solución única.

Los balances se harán en kilogramos.

<i>Tipo de balance</i>	<i>Acumulación en el tanque</i>		<i>A entra</i>	<i>Sale</i>
	<i>Final</i>	<i>Inicia</i>		
H ₂ SO ₄	f(0.1863)	- F(0.1243)	= 200(0.777)	- 0
H ₂ O	P(0.8137)	- F(0.8757)	= 200 (0.223)	- 0
Total	P	- F	= 200	- 0

Observe que cualquier par de las tres ecuaciones son independientes, pero acopladas.

Paso 9 Como las ecuaciones son lineales y sólo hay dos, podemos tomar el balance de masa total, resolverlo para *F* y sustituir *F* en el balance de H₂SO₄ para calcular *P*.

$$(P - 200)(0.1243) + 200(0.777) = P(0.1863)$$

$$P = 2110 \text{ kg ácido}$$

$$F = 1910 \text{ kg agua}$$

Paso 10 Podemos comprobar la respuesta usando el balance de H₂O. ¿Está equilibrado el balance de H₂O?

El problema también puede resolverse considerando el mezclado como un proceso en estado estacionario en el que la disolución inicial F se agrega a A en un recipiente, y la mezcla final se saca del recipiente.

	A entra	P sale	F entra
H_2SO_4	$200(0.777)$	+	$F(0.1243) = P(0.1863)$
H_2O	$200(0.223)$	+	$F(0.8757) = P(0.8137)$
Total	A	+	$F = P$

Queda claro por inspección que estas ecuaciones no son distintas del primer conjunto de balances de masa excepto por su disposición.

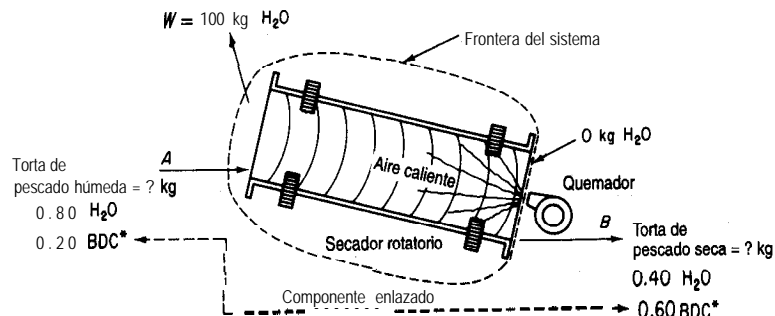
EJEMPLO 3.8 Secado

Los peces que atrapan los pescadores se pueden convertir en harina de pescado, la cual puede servir como alimento para animales en la **producción** de carne para consumo humano o utilizarse directamente como alimento. El uso directo de la harina de pescado incrementa mucho la eficiencia de la cadena alimenticia, pero el concentrado de proteína de pescado, principalmente por razones estéticas, se usa principalmente como suplemento proteínico. Como tal, compite con la **soya** y otras proteínas de oleaginosas.

En el procesamiento del pescado, una vez que se extrae el aceite, la torta de pescado se seca en secadores de tambor rotatorio, se muele finamente y se empaca. El producto resultante contiene 65% de proteína. En un lote dado de torta de pescado que contiene 80% de agua (el resto es torta seca), se eliminan 100 kg de agua, y se determina entonces que la torta de pescado tiene 40% de agua. Calcule el peso de la torta de pescado que se introdujo originalmente en el secador.

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E3.8 es un diagrama del proceso, el cual es en estado estacionario sin reacción. El sistema es el secador.



*Torta bien seca

Figura E3.8

Paso 5 Tomamos como base de cálculo la información disponible:

Base de cálculo: 100 kg de agua evaporada = W

Paso 6 Los flujos desconocidos son dos: A y B . Se conocen todas las composiciones.

Pasos 7 y 8 Es posible escribir dos balances independientes, así que existe una solución única.

Usaremos el balance de masa total más el de la torta seca, un componente de enlace, en lugar del balance de agua:

$$0.80A = 0.40B + 100$$

porque el balance de la torta seca es un poco más fácil de usar. El balance de agua puede servir para verificar los cálculos.

	<i>Entra</i>		<i>Sale</i>	}
Balance total:	A	$=$	$B + W = B + 100$	
Balance de torta seca:	$0.20 A$	$=$	$0.60 B$	

El balance de torta seca nos da la razón entre A y B : $B = 1/3A$. Introducimos esta relación en el balance total para obtener

$$A = 150 \text{ kg de torta inicial}$$

Paso 10 Verificar mediante el balance de agua:

$$0.80(150) = ? = 0.40(150)(1/3) + 100$$

$$120 = 120$$

EJEMPLO 3.9 Cristalización

Un tanque contiene 10,000 kg de una disolución saturada de Na_2CO_3 a 30°C. Queremos cristalizar de esta disolución 3000 kg de $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10 \text{ H}_2\text{O}$ sin agua en exceso. ¿A qué temperatura es preciso enfriar la disolución?

Solución

El análisis de este problema es un poco más complicado que el de los anteriores porque no sólo requiere una decisión en cuanto a qué compuestos intervienen en el problema, sino que también implica que la disolución final está saturada a la temperatura final sin decirlo explícitamente. No hay reacción. Aunque el problema se **podría** configurar como un problema en estado estacionario con flujos que entran en el sistema (el tanque) y salen de él, es igualmente justificado tratarlo como un proceso en estado no estacionario. La dificultad principal de este problema radica en obtener toda la información necesaria acerca de las composiciones de las disoluciones y el precipitado sólido. Si podemos calcular la concentración final de Na_2CO_3 ,

en el tanque, podremos consultar la temperatura correspondiente en un manual que contenga datos de solubilidad. Escogeremos Na_2CO_3 y H_2O como los componentes del sistema en lugar de $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10 \text{ H}_2\text{O}$ y H_2O porque se requieren menos pasos para realizar los cálculos necesarios.

Pasos 1, 2 y 3 La figura E3.9a es un diagrama del proceso.

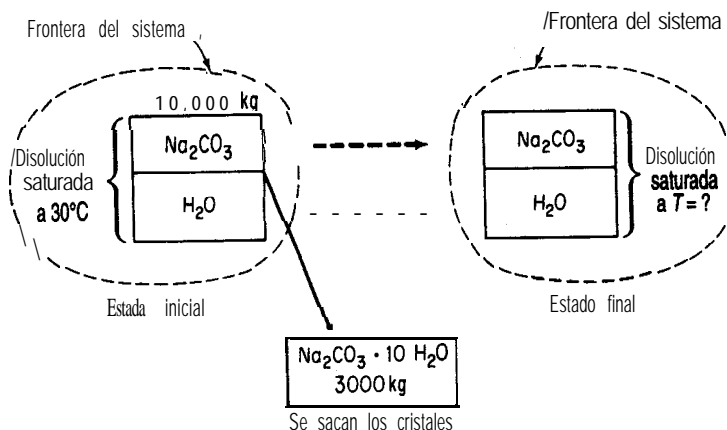


Figura E3.9a

Ahora necesitamos obtener la composición de los flujos hasta donde sea posible para cada disolución y para los cristales sólidos de $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10 \text{ H}_2\text{O}$.

Pasos 2, 3 y 4 En definitiva, necesitamos datos de solubilidad para el Na_2CO_3 en función de la temperatura:

Temp. (°C)	Solubilidad (g $\text{Na}_2\text{CO}_3/100 \text{ g H}_2\text{O}$)
0	7
10	12.5
20	21.5
30	38.8

Como la disolución inicial está saturada a 30°C , podemos calcular su composición:

$$\frac{38.8 \text{ g } \text{Na}_2\text{CO}_3}{38.8 \text{ g } \text{Na}_2\text{CO}_3 + 100 \text{ g } \text{H}_2\text{O}} = 0.280 \text{ fracción en masa } \text{Na}_2\text{CO}_3$$

A continuación, necesitamos calcular la composición de los cristales.

Base de cálculo: 1 g mol $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10 \text{ H}_2\text{O}$

<u>comp.</u>	<u>mol</u>	<u>peso mol.</u>	<u>masa</u>	<u>fr. masa</u>
Na_2CO_3	1	106	106	0.371
H_2O	10	18	180	0.629
Total			286	1.00

Paso 5 Escoger una base de cálculo. La que sigue resulta conveniente; podríamos usar otras, como 1000 g de $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10 \text{ H}_2\text{O}$:

Base de cálculo: 10,000 kg de disolución saturada a 30°C

Pasos 2 y 3 (repetidos) Ahora podemos introducir en el diagrama los datos de composición conocidos, como se muestra en la figura E3.9b

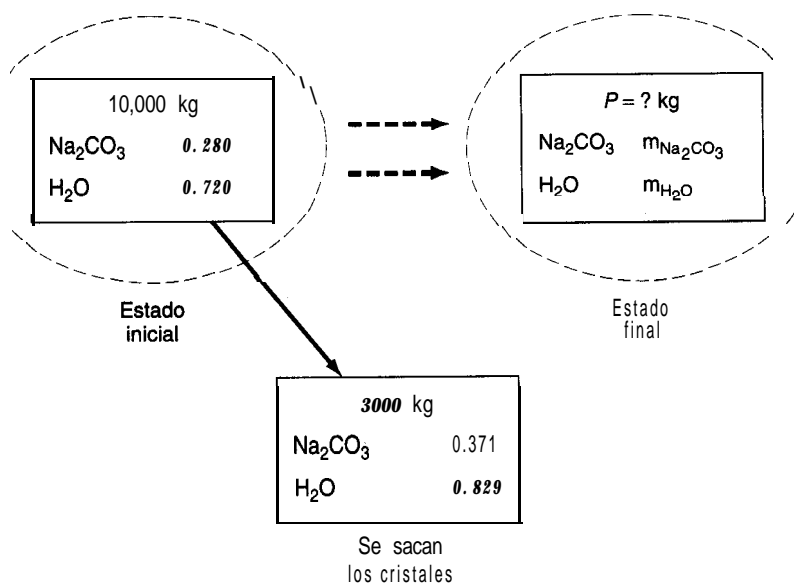


Figura E3.9b

Ya que estamos tratando este problema como un proceso en estado no estacionario, la ecuación (3.1) se reduce a (el transporte que entra = 0)

$$\text{acumulación} = -\text{sale}$$

Pasos 6, 7, 8 y 9 Tenemos dos componentes y por tanto podemos escribir dos balances de masa independientes. Tenemos tres incógnitas: $m_{\text{Na}_2\text{CO}_3}$, $m_{\text{H}_2\text{O}}$ y P . El tercer balance independiente es

$$m_{\text{Na}_2\text{CO}_3} + m_{\text{H}_2\text{O}} = P$$

así que el problema tiene una solución única. Los balances total y de componentes (sólo dos son independientes) son (en kg)

	<i>Acumulación en el tanque</i>		
	<i>Final</i>	<i>Inicial</i>	<i>Transporte sale</i>
Na ₂ CO ₃	$m_{\text{Na}_2\text{CO}_3}$	- 10,000 (0.280)	= -3000 (0.371)
H ₂ O	$m_{\text{H}_2\text{O}}$	- 10,000 (0.720)	= -3000 (0.629)
Total	P	10,000	= -3000

La solución para la composición y cantidad de la disolución final es

<i>Componente</i>	<i>kg</i>
$m_{\text{Na}_2\text{CO}_3}$	1687
$m_{\text{H}_2\text{O}}$	5313
P (total)	7000

Paso 10 Verificamos con el total

$$7,000 + 3,000 = 10,000$$

Para obtener la temperatura de la disolución final, calculamos la composición de esta última en términos de gramos de Na₂CO₃/100 gramos de H₂O

$$\frac{1,687 \text{ g Na}_2\text{CO}_3}{5,313 \text{ g H}_2\text{O}} = \frac{31.8 \text{ g Na}_2\text{CO}_3}{100 \text{ g H}_2\text{O}}$$

Entonces, la temperatura a la que debe enfriarse la disolución es (por interpolación lineal)

$$\boxed{30^\circ\text{C} - \frac{38.8 - 31.8}{38.8 - 21.5}(10.0^\circ\text{C}) = 26^\circ\text{C}}$$



EN RETROSPECTIVA

En esta sección explicamos por medio de ejemplos cómo analizar problemas en los que intervienen balances de materia en ausencia de reacciones químicas. La dificultad principal en todos estos problemas no radica en la resolución de los balances de masa sino en su formulación, sobre todo en la determinación de los valores de las composiciones de los flujos. Si el lector siguió el procedimiento de 10 pasos bosquejado en la tabla 3.1, deberá haber aprendido una estrategia sólida para atacar los problemas, sin importar cuál sea el proceso.

Ideas clave

- El balance general de materiales Ec. (3.1) se puede aplicar a cualquier proceso, y por lo regular se puede aplicar omitiendo algunos términos.

2. La parte más difícil de la resolución de problemas de balances de materia es la reunión y formulación de los datos que especifican la composición de los flujos que entran, salen o suceden en el interior del sistema.

Prueba de autoevaluación

1. Una disolución de celulosa contiene 5.2% en peso de celulosa en agua. ¿Cuántos kilogramos de disolución al 1.2% se requieren para diluir 100 kg de disolución al 5.2% a 4.2%?
2. Un producto de cereales que contiene 55% de agua se fabrica a razón de 500 **kg/h**. Es necesario secar el producto de modo que contenga **sólo** 30% de agua. ¿Qué cantidad de agua es necesario evaporar por hora?
3. Si 100 g de Na_2SO_4 se disuelven en 200 g de H_2O y la disolución se **enfría** hasta que se separan por cristalización 100 g de $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10 \text{ H}_2\text{O}$, encuentre
 - a) La composición de la disolución restante (licor **madre**)
 - b) Los gramos de cristales recuperados por cada 100 g de disolución inicial
4. Una disolución contiene 60% de $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2$ y 1% de impurezas solubles en agua. Al enfriarse a 1 $^{\circ}\text{C}$, se separa $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2 \cdot 5 \text{ H}_2\text{O}$ por **cristalización**. La solubilidad de este hidrato es de 1.4 Ib de $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2 \cdot 5 \text{ H}_2\text{O}/\text{lb}$ de agua libre. Los cristales que se retiran llevan como disolución adherente 0.06 **Ib** de **disolución/lb** de cristales. Estos últimos se secan para eliminar el agua restante (pero no el agua de hidratación). Los cristales secos finales de $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2 \cdot 5 \text{ H}_2\text{O}$ no deben contener más de 0.1% en peso de impurezas. A fin de satisfacer esta especificación, calcule:
 - a) La cantidad de agua añadida antes de enfriar
 - b) El porcentaje de recuperación del $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2$ en los cristales
5. La sal contenida en el petróleo crudo debe eliminarse antes de procesarlo en **una** refinería. El petróleo crudo se alimenta a una unidad de lavado en la que agua dulce alimentada a la unidad se mezcla con el petróleo y disuelve una porción de la sal que contiene. El petróleo (que contiene un poco de sal pero nada de agua), al ser menos denso que **el** agua, se puede sacar por la parte superior del lavador. Si el agua de lavado “gastada” contiene 15% de sal y el crudo contiene 5% de sal, determine la concentración de la sal en el producto de petróleo “lavado” si la razón petróleo crudo (con sal): agua que se usa es de 4: 1.

Problemas conceptuales

1. Aunque los falsificadores modernos han logrado duplicar el aspecto exterior de los metales preciosos, bastan unas sencillas pruebas **químicas/físicas** para determinar su autenticidad. Consulte un libro de referencia y averigüe las densidades del oro, la plata, el cobre, el plomo, el hierro, el níquel y el cinc.
 - a) ¿Podría duplicarse la densidad del oro puro empleando cualquiera de estos metales?
 - b) ¿Podría duplicarse la densidad de la plata pura empleando cualquiera de estos metales?
 - c) Suponga que los volúmenes se conservan al mezclar los metales. ¿Qué propiedad física hace a cualquier aleación un candidato poco probable para un engaño?
2. La incineración es un método para deshacerse de los lodos de las plantas de tratamiento de aguas residuales. Hay un límite inferior para la temperatura de combustión a fin de evitar que materiales olorosos se eliminen con el gas que sale por la chimenea, y un límite superior para evitar la fusión de la ceniza. El funcionamiento a alta temperatura del incinerador vaporiza parte

de los metales pesados que causan contaminación atmosférica. Por ello, y a fin de evitar tal vaporización, se prefiere operar a la temperatura mas baja posible.

Durante un proceso de incineración se obtuvieron los siguientes datos antes y después de la combustión de los lodos:

	% en peso base seca					mg/kg en base seca			
	Ceniza	Pérdida-Ig.	C	H	S	Cd	Pb	Cu	Zn
Lodos	67.0	33.0	15.1	2.2	1.1	169	412	384	1554
Ceniza residual	87.0	13.0	5.8	0	1.7	184	399	474	1943

¿Se logró el objetivo de evitar la vaporización de metales pesados?

Preguntas para análisis

1. Muchos han expresado **preocupación** porque el CO, generado por las actividades del hombre ha elevado su concentración en la atmósfera terrestre de 275 ppm en el siglo pasado a cerca de 350 ppm en la actualidad. ¿Qué fuentes y sumideros importantes de CO, hay en la Tierra? Haga una lista. Estime lo mejor que pueda a partir de noticias, libros y revistas científicas las cantidades asociadas a cada fuente y sumidero. Estime la acumulación de CO, por año en la atmósfera. Las referencias sugeridas son *The Scientific American, Science, Nature, Chemical and Engineering News* y diversas bases de datos que se pueden consultar en discos CD y terminales de computadora.
2. Los bosques desempeñan un papel esencial en la dinámica del ciclo de carbono global. A través de la fotosíntesis, los bosques extraen CO₂ de la atmósfera y acumulan carbono durante largos **periodos** de tiempo. La descomposición de materia orgánica muerta y los incendios regresan el carbono a la atmósfera. La tala de árboles también transfiere carbono hacia el exterior del bosque. Prepare un informe con cifras para el balance de masa de carbono considerando al bosque como sistema. Incluya por lo menos el crecimiento, los incendios, la mortalidad, la tala, la basura, la descomposición, la **oxidación**, el suelo y la turba como componentes de este sistema. Designe las reservas de carbono que se acumulan o son estables, y muestre la interfaz entre el sistema del bosque y su entorno (la atmósfera, los sedimentos, la utilización por las personas, etcétera).

3.4

RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS DE BALANCE DE MATERIA EN LOS QUE INTERVIENEN REACCIONES QUÍMICAS

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir gas de chimenea, análisis de Orsat, base seca, base húmeda, aire (oxígeno) teórico, aire (oxígeno) requerido y aire (oxígeno) en exceso.

2. Dados dos de los tres factores: gas (oxígeno) entrante, aire (oxígeno) en exceso y aire (oxígeno) requerido, calcular el tercer factor.
3. Entender la forma de aplicar la ecuación de balance de materia cuando ocurren reacciones químicas.
4. Aplicar la estrategia de 10 pasos para resolver problemas en los que intervienen reacciones.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección analizaremos y resolveremos balances de materia en procesos en los que ocurren reacciones químicas. Después de definir ciertos términos especializados, analizaremos varios ejemplos en los que se emplean balances de materia para resolver los problemas planteados. La idea nueva principal es que los términos de generación y consumo pueden desempeñar un papel en el cálculo de balances molares de componentes. Un concepto que sigue siendo válido es que los balances de los elementos mismos no requieren la inclusión de los términos de generación y consumo de la ecuación (3.1).

CONCEPTOS PRINCIPALES

Recuerde que la ecuación (3.1) se aplica a los balances de masa total y de masa de los componentes, y que los términos de generación y consumo fueron cero en la sección 3.3. En muchos casos queremos efectuar balances de moles en lugar de balances de elementos, pero es común que en los balances de componentes y totales los moles no queden equilibrados si no se toman en cuenta los términos de generación y consumo. Tomemos como ejemplo el sencillo proceso de combustión en estado estacionario de la figura 3.7.

Los moles totales que entran son 2 y los que salen son 1. Los moles de 0, que entran son 1 y los que salen (como 0,) son 0.

Si tomamos en cuenta la ecuación de reacción y suponemos que el 0, reaccionó por completo, el término de generación para el 0, en la ecuación (3.1) tendrá un valor de 0, y el de consumo, de 1 mol. Así, el balance de materia para el 0, en moles sería

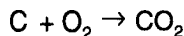
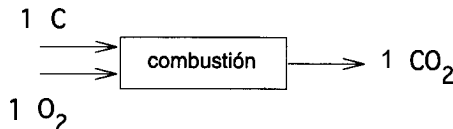


Figura 3.7 Combustión simple.

	<u>Acumulación</u>	<u>Entra</u>	<u>Sale</u>	<u>Generación</u>	<u>Consumo</u>
O ₂	0	= 1	- 0	+ 0	- 1

¿Cuáles serían los balances de moles de C y de CO, como compuestos? Tenga presente que los balances para los elementos C y O expresados en moles se siguen cumpliendo cuando los términos de generación y consumo son **cero**:

	<u>Acumulación</u>	<u>Entra</u>	<u>Sale</u>	<u>Generación</u>	<u>Consumo</u>
c:	0	= 1-1	+ 0	- 0	- 0
O:	0	= 2-2	+ 0	- 0	- 0

Compare estos dos balances con los balances de masa de los elementos. ¿En qué difieren los balances de masa de los elementos de los balances de moles de los mismos? Examine el siguiente conjunto de ecuaciones después de decidir:

	<u>Acumulación</u>	<u>Entra</u>	<u>Sale</u>	<u>Generación</u>	<u>Consumo</u>
c:	0	= 12	- 12	+ 0	- 0
O:	0	= 16	- 16	+ 0	- 0

Observe que puede evitar usar los términos de generación y consumo de la ecuación (3.1) si realiza balances de elementos.

En ocasiones resulta cómodo hacer los balances de elementos en moles con un carbono y dos oxígenos **denotados en este texto con O₂**, lo que no se refiere al compuesto O₂, sino a dos O.

	<u>Acumulación</u>	<u>Entra</u>	<u>Sale</u>	<u>Generación</u>	<u>Consumo</u>
c:	0	= 1-i+	0	-	0
O ₂ :	0	= 1-i	+ 0	-	0

Antes de presentar algunos ejemplos, es preciso subrayar algunos términos que se usan comúnmente en los problemas de combustión. Al enfrentar este tipo de problemas, debemos conocer esos términos especiales:

- Gases de chimenea o gases residuales de la combustión** Todos los gases que resultan de un proceso de combustión, incluido el vapor de agua, a veces denominado **en base húmeda**.
- Análisis de Orsat o en base seca** Todos los gases que resultan de un proceso de combustión pero **sin incluir el vapor de agua**. El análisis de Orsat se refiere a un tipo de aparato para análisis de gases en el que los volúmenes de los gases respectivos se miden sobre agua, y en equilibrio con ella; por tanto, todos los componentes están saturados con vapor de agua. El resultado neto del análisis se obtiene al eliminar el agua como componente.

Podemos representar gráficamente esta clasificación para un gas dado como se hace en la figura 3.8. Para convertir de un análisis al otro, es preciso ajustar los porcentajes de los componentes como se explica en la sección 1.4.

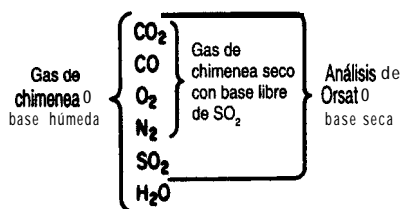


Figura 3.8 Comparación del análisis de gases con diferentes bases.

- Aire teórico (u oxígeno teórico)** La cantidad de aire (u oxígeno) que se debe introducir en el proceso **para lograr la combustión completa**. Esta cantidad también se conoce como aire (u oxígeno) **requerido**.
- Aire en exceso (u oxígeno en exceso)** De acuerdo con la definición de reactivo en exceso dada en el capítulo 1, el aire (u oxígeno) en exceso sería la cantidad de aire (u oxígeno) **en exceso de la requerida para una combustión completa** según lo calculado en (3).

La cantidad calculada de aire en exceso no depende de qué tanto material se quema realmente, sino de lo que puede quemarse. Incluso si sólo hay una combustión parcial, como cuando C se quema para dar tanto CO como CO₂, **el aire (u oxígeno) en exceso se calcula como si el proceso de combustión produjera sólo CO.** El porcentaje de aire en exceso es idéntico al porcentaje de 0, en exceso (y a menudo es un cálculo más cómodo):

$$\% \text{ aire en exceso} = 100 \frac{\text{aire en exceso}}{\text{aire requerido}} = 100 \frac{\text{exceso de } O_2}{\text{requerido } O_2 / 0.21} \quad (3.4)$$

Observe que la razón VO.21 de aire a 0, se cancela en la ecuación (3.4). El porcentaje de aire en exceso también se puede calcular como:

$$\% \text{ aire en exceso} = 100 \frac{O_2 \text{ que entra al proceso} - 0, \text{ requerido}}{O_2 \text{ requerido}} \quad (3.5)$$

o bien

$$\% \text{ aire en exceso} = 100 \frac{\text{exceso de } O_2}{O_2 \text{ que entra} - \text{exceso de } O_2} \quad (3.6)$$

La precisión que se logre con estas diferentes relaciones para calcular el porcentaje de aire en exceso tal vez no sea la misma. Si en un problema se especifican el porcentaje de aire en exceso y la ecuación química, sabremos cuánto aire entra con el combustible y con ello se reducirá en uno el número de incógnitas.

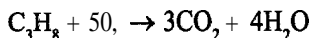
Exploraremos ahora estos conceptos mediante ejemplos.

EJEMPLO 3.10 Aire en exceso

Se están contemplando combustibles distintos de la gasolina para los vehículos de motor porque generan niveles más bajos de contaminantes que la gasolina. Se ha sugerido el propano comprimido como fuente de potencia **económica** para vehículos. Suponga que en una prueba se queman 20 kg de C_3H_8 con 400 kg de aire para producir 44 kg de CO, y 12 kg de CO₂. ¿Cuál fue el porcentaje de aire en exceso?

Solución

En este problema interviene la siguiente reacción (¿está correctamente balanceada la ecuación?)



Base de cálculo: 20 kg de C_3H_8

Puesto que el porcentaje de aire en exceso se basa en la *combustión completa* de C_3H_8 a CO, y H_2O , el hecho de que la combustión no sea completa no influye en la definición de “aire en exceso”. El O₂ requerido es

$$\frac{20 \text{ kg } \text{C}_3\text{H}_8}{44.09 \text{ kg } \text{C}_3\text{H}_8} \left| \begin{array}{c} 1 \text{ kg mol } \text{C}_3\text{H}_8 \\ \hline 1 \text{ kg mol } \text{C}_3\text{H}_8 \end{array} \right| \frac{5 \text{ kg mol O}_2}{1 \text{ kg mol } \text{C}_3\text{H}_8} = 2.27 \text{ kg mol O}_2$$

El O₂ que entra es

$$\frac{400 \text{ kg aire}}{\frac{29}{29} \text{ kg aire}} \left| \begin{array}{c} 1 \text{ kg mol aire} \\ \hline 100 \text{ kg mol aire} \end{array} \right| \frac{21 \text{ kg mol O}_2}{100 \text{ kg mol aire}} = 2.90 \text{ kg mol O}_2$$

El porcentaje de aire en exceso es

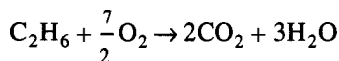
$$\frac{100 \times \frac{\text{en O}_2, \text{ exceso}}{\text{O}_2, \text{ requerido}} - 100}{\frac{\text{en O}_2, \text{ exceso}}{\text{O}_2, \text{ requerido}}} = 0, \text{ requerido}$$

$$\% \text{ aire en exceso} = \frac{2.90 \text{ kg mol O}_2}{2.27 \text{ kg mol O}_2} - 100 = 28\%$$

Al calcular la cantidad de aire en exceso, recuerde que el exceso es la cantidad de aire que entra en el proceso de combustión en exceso de la requerida para la combustión completa. Suponga que hay algo de oxígeno en el material que se quema. Por ejemplo, suponga que se quema un gas que contiene 80% de C_2H_6 y 20% de O₂, en un motor con 200% de aire en exceso. El 80% del etano se convierte en CO₂, el 10% se convierte en CO y el 10% no se quema. ¿Qué cantidad de aire en exceso hay por cada 1 OO moles del gas? En primer lugar,

podemos ignorar la información acerca del CO y del etano que no se quema, porque la base para el cálculo del aire en exceso es la *combustión completa*. En términos específicos, C se convierte en CO₂, S en SO₂, H₂ en H₂O, CO en CO₂, etcétera.

En segundo lugar, no podemos ignorar el oxígeno contenido en el combustible. Con base en la reacción



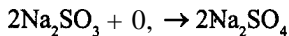
80 moles de C₂H₆ requieren 3.5(80) = 280 moles de O₂ para quemarse por completo. Sin embargo, el gas contiene 20 moles de O₂, por lo que sólo se requieren 280 - 20 = 260 moles de O₂ en el aire que entra para la combustión completa. Por tanto, 260 moles de O₂ es el O₂ requerido, y el cálculo del 200% de O₂ (aire) en exceso se basa en 260, no 280, moles de O₂:

<i>Entra con el aire</i>	<i>Moles de O₂</i>
0, requerido:	260
0, en exceso (2)(260):	520
0, total (3)(260):	780

En los siguientes problemas identificaremos cada uno de los pasos de la tabla 3.1 para que el lector pueda seguir la estrategia de resolución.

EJEMPLO 3.11 Prevención de la corrosión

La corrosión por oxígeno de las tuberías de las calderas puede reducirse si se emplea sulfito de sodio, el cual elimina oxígeno del agua de alimentación de la caldera por medio de la siguiente reacción:



¿Cuántas libras de sulfito de sodio se requieren en teoría (reacción completa) para eliminar el oxígeno de 8,330,000 lb de agua (10⁶ gal) que contienen 10.0 partes por millón (ppm) de oxígeno disuelto y al mismo tiempo mantener un 35% de exceso de sulfito de sodio?

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Éste es un proceso en estado estacionario con reacción. El sistema es la tubería. Los datos conocidos se han colocado en la figura E3.11.

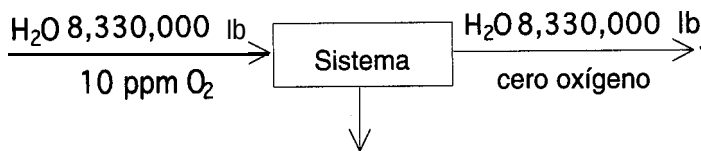


Figura E3.11

Paso 5 Una base de cálculo conveniente es 10^6 gal, es decir, 8,330,000 lb H_2O .

Paso 6 La incógnita es F .

Pasos 7, 8 y 9 La cantidad de 0, que entra es.

$$\frac{8,330,000 \text{ lb } \text{H}_2\text{O}}{(1,000,000 - 10 \text{ lb } \text{O}_2) \text{ lb } \text{H}_2\text{O}} = 83.3 \text{ lb } \text{O}_2$$

prácticamente igual a 1,000,000

El balance de 0, en lb es sencillo

<u>Entra</u>	<u>Sale</u>	<u>Generación</u>	<u>- Consumo</u>	<u>= Acumulación</u>
83.3	- 0	+ 0	- m_{O_2}	= 0
			$m_{\text{O}_2} = 83.3 \text{ lb}$	

83.3 lb O_2	1 lb mol O_2	2 lb mol Na_2SO_3	126 lb Na_2SO_3	1.35
	32 lb O_2	1 lb mol O_2	1 lb mol Na_2SO_3	
			$= 886 \text{ lb } \text{Na}_2\text{SO}_3$	

EJEMPLO 3.12 Combustión

La generación de biogás rico en metano es una forma de evitar los elevados costos de la disposición de desechos, y su combustión puede satisfacer hasta el 60% de los costos de operación de estas plantas que obtienen energía a partir de desechos. Es más, en la Comunidad Europea (CE) las plantas de biogás están exentas de los impuestos de energía y de carbón, lo que las hará más atractivas si la CE aprueba la propuesta del impuesto al carbón. En Europa ya están funcionando cuatro proyectos de demostración a escala industrial.

Consideremos sólo la combustión del metano. La figura E3.12 muestra un proceso de combustión simple, cuyos detalles mecánicos podemos ignorar.

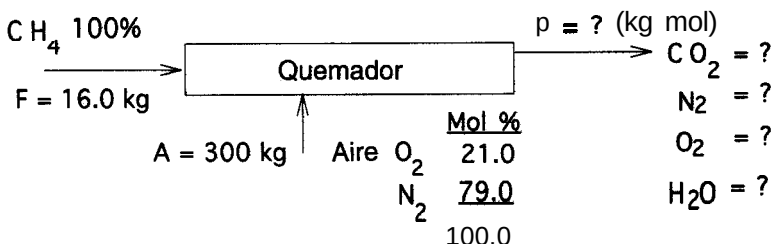


Figura E3.12

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Se trata de un proceso en estado estacionario con reacción; supongamos una combustión completa. El sistema es el quemador. Se han completado los cuatro pasos al colocar los datos en la figura E3.12. Como la salida del proceso es un gas, la composición se dará en fracción molar o moles, así que resulta más conveniente usar moles en lugar de masa en este problema, a pesar de que las cantidades de CH₄ y aire se dan en kg.

$$\frac{300 \text{ kg A}}{29.0 \text{ kg A}} \left| \frac{1 \text{ kg mol A}}{} \right. = 10.35 \text{ kg mol de A entran}$$

$$\frac{16.0 \text{ kg C H}_4}{16.0 \text{ kg C H}_4} \left| \frac{1 \text{ kg mol CH}_4}{} \right. = 1.00 \text{ kg mol de CH, entran}$$

$$\frac{10.35 \text{ kg mol A}}{1 \text{ kg mol A}} \left| \frac{0.21 \text{ kg mol O}_2}{} \right. = 2.17 \text{ kg mol de O, entran}$$

$$\frac{10.35 \text{ kg mol A}}{1 \text{ kg mol A}} \left| \frac{0.79 \text{ kg mol N}_2}{} \right. \approx 8.18 \text{ kg mol de N}_2 \text{ entran}$$

Paso 5 Puesto que no se especifica una base de cálculo en particular, elegimos una que nos resulte cómoda

Base de cálculo: 16.0 kg CH₄, que entran = 1 kg mol CH₄

Paso 6 Las incógnitas son P y las cuatro composiciones de P : $x_{\text{CO}_2}^P$, $x_{\text{N}_2}^P$, $x_{\text{O}_2}^P$ y $x_{\text{H}_2\text{O}}^P$ y

(donde x_i^P es la fracción molar del componente indicado por el subíndice)

Pasos 7 y 8 Usaremos balances de los elementos. Se puede hacer un balance de materia independiente para cada uno de los cuatro elementos C, O, N y H. Además, $\sum x_i^P = 1$ de modo que el problema tiene una solución única. Como ejemplo de los balances, examinaremos el de carbono (recuerde que aquí la ecuación (3.1) se reduce a **Entra = Sale** para los balances de elementos).

<i>Entra</i>	<i>Sale</i>		
$P \text{ kg mol F}$ $\frac{1.00 \text{ mol CH}_4}{1 \text{ kg mol F}}$	o	1	$x_{\text{CO}_2}^P \text{ kg mol CO}$ 1 kg mol P

Los demás balances son similares. He aquí un resumen de los balances:

<i>Entra</i>		<i>Sale</i>	
<i>CH₄</i>	<i>Aire</i>		
<i>c :</i>	$1(1.0)$	=	$P(x_{\text{CO}_2}^P)$
H ₂ :	$1 (2.0)$	=	$P(x_{\text{H}_2\text{O}}^P)$
O ₂ :	2.17	=	$P(0.5 x_{\text{H}_2\text{O}}^P + x_{\text{O}_2}^P + x_{\text{CO}_2}^P)$
N ₂ :	8.18	=	$P(x_{\text{N}_2}^P)$
	$x_{\text{CO}_2}^P + x_{\text{H}_2\text{O}}^P + x_{\text{O}_2}^P + x_{\text{N}_2}^P$	=	1

Como esta formulación conduce al producto de dos variables cuyos valores no se conocen en el miembro derecho de cada ecuación, cambiemos de variables y tomemos como **incógnitas** P y $n_{\text{CO}_2}^P$, $n_{\text{N}_2}^P$, $n_{\text{O}_2}^P$, y $n_{\text{H}_2\text{O}}^P$ (donde n_i^P es el número de moles) para obtener

<i>Balance</i>	<i>CH₄ entra</i>	<i>Aire entra</i>	<i>Sale</i>
C:	1		$= n_{\text{CO}_2}^P$
H ₂ :	2		$= n_{\text{H}_2\text{O}}^P$
O ₂ :		2.17	$= 0.5 n_{\text{H}_2\text{O}}^P + n_{\text{O}_2}^P + n_{\text{CO}_2}^P$
N ₂ :		8.18	$= n_{\text{N}_2}^P$
	$n_{\text{CO}_2}^P + n_{\text{H}_2\text{O}}^P + n_{\text{O}_2}^P + n_{\text{N}_2}^P$		$= P$

$$\text{Observe que } (x_i^P)P = n_i^P \quad \text{y} \quad x_i^P = \frac{n_i^P}{P}$$

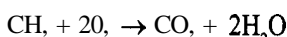
Paso 9 Ahora podemos resolver fácilmente el segundo conjunto de ecuaciones en forma secuencial (se desacoplan)

<i>kg mol</i>	
$n_{\text{CO}_2}^P$	= 1
$n_{\text{H}_2\text{O}}^P$	= 2
$n_{\text{N}_2}^P$	= 8.18
$n_{\text{O}_2}^P$	= $2.17 - 0.5(2) - 1 = 0.17$
P	= $1 + 2 - 8.18 + 0.17 = 11.35$

$$\text{Entonces} \quad \begin{aligned} x_{\text{CO}_2}^P &= 0.09 \\ x_{\text{H}_2\text{O}}^P &= 0.18 \end{aligned} \quad \begin{aligned} x_{\text{N}_2}^P &= 0.72 \\ x_{\text{O}_2}^P &= 0.01 \end{aligned}$$

Pasos 7 y 8 otra vez.

Si queremos efectuar un balance molar de los compuestos que intervienen en la reacción, necesitamos información de la ecuación estequiométrica para la reacción



La ecuación (3.1) es

Compuesto	Acumulación	Entra	Sale	Generación	consumo
$\text{CH}_4:$	0	= 1.00	- $n_{\text{CH}_4}^p$	+ 0	- 1.00
$\text{O}_2:$	0	= 2.17	- $n_{\text{O}_2}^p$	+ 0	- 2(1.00)
$\text{N}_2:$	0	= 8.18	- $n_{\text{N}_2}^p$	+ 0	- 0
$\text{CO}_2:$	0	= 0	- $n_{\text{CO}_2}^p$	+ 1(1.00)	- 0
$\text{H}_2\text{O}:$	0	= 0	- $n_{\text{H}_2\text{O}}^p$	+ 2(1.00)	- 0

La resolución de estas ecuaciones produce los mismos resultados que se mostraron antes.

¿Cuál método de análisis es mejor? Seleccione el método que le haga sentir mayor confianza.

Paso 10 La respuesta puede comprobarse sumando la masa total que entra (3 16 kg) y determinando si la masa total que sale es la misma, pero omitiremos este paso aquí a fin de ahorrar espacio.

EJEMPLO 3.13 Combustión con datos imprecisos

La ventaja principal de la incineración catalítica de gases olorosos y otras sustancias molestas respecto a la combustión es su menor costo. Los incineradores catalíticos operan a temperaturas más bajas (500 a 900°C en comparación con 1100 a 1500°C para los incineradores térmicos) y gastan mucho menos combustible. Como las temperaturas de operación son más bajas, los materiales de construcción no tienen que ser tan resistentes al calor, lo que reduce los costos de instalación y construcción.

En una prueba, un líquido que se propone como combustible para una llamarada y que tiene una composición de 88% de carbono (c) y 12% de hidrógeno (H) se vaporiza y quema con aire seco para producir un gas de chimenea (gch) con la siguiente composición en base seca:

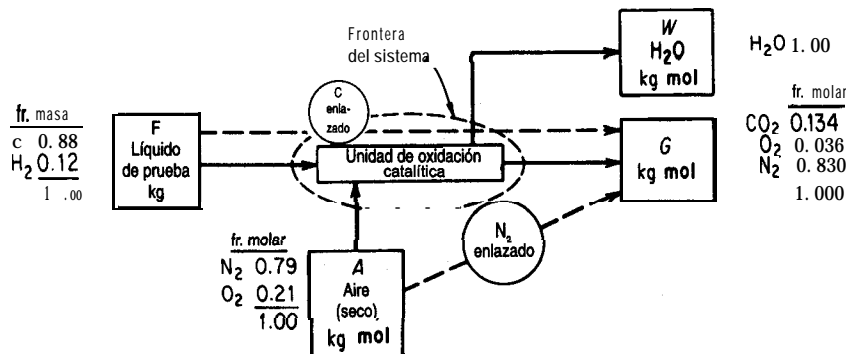
CO_2	13.4%
O_2	3.6%
N_2	<u>83.0%</u>
	100.0%

Como parte del diseño del equipo para el dispositivo de combustión continua en estado estacionario, determine cuántos kilogramos mol de gch se producen por cada 100 kg de alimentación líquida. ¿Qué porcentaje de aire en exceso se usó?

Solución

Este problema ilustra una dificultad que se presenta con frecuencia al resolver problemas de combustión. El proceso está en estado estacionario acompañado por una reacción química. Tomemos como sistema la llamada y el equipo asociado.

Pasos 1, 2, 3 y 4 Los datos necesarios se indican en la figura E3.13. ¡No olvide el vapor de agua y use sólo el análisis de Orsat para los gases de salida!

**Figura E3.13**

Paso 5 Una buena base de cálculo puede ser F o G . Observe que la composición de F es fracción en masa y que la de G es fracción molar. Realicemos los balances de elementos. Para ello una buena base de cálculo es

Base de cálculo: 100 kg mol gas de chimenea seco = G

Paso 6 Las variables **incógnitas** son F y A . Se conocen todas las composiciones.

Paso 7 El número de balances de elementos que se pueden escribir es 4: C, H, O y N. ¿Puede ser redundante una de estas ecuaciones? Ya veremos.

Paso 8 Los balances de especies atómicas (en moles) son (F está en kg; A , W y G están en kg mol).

<u>Balance</u>	<u>F Entrada</u>	<u>A Entrada</u>	<u>$Saiida$</u>	<u>G Salida</u>	<u>Acumulación</u>
$c:$	$\frac{(0.88)F}{12.0}$	+ 0	- 0	- $(0.134)100$	= 0
$H_2:$	$\frac{(0.12)F}{2.016}$	+ 0	- W	- 0	= 0
$O_2:$	0	+ $0.21A$	- $(\frac{1}{2})W$	- $(0.134 + 0.036)100$	= 0
$N_2:$	0	+ $0.79A$	- 0	- $(0.830)100$	= 0

Si examinamos la matriz de coeficientes, sabremos por inspección que el determinante distinto de cero más grande posible es de orden 3, por lo que cuando mas tres de los balances pueden ser independientes, y lo son, así que el problema tiene una solución única.

Paso 9 Las ecuaciones están desacopladas y se pueden resolver comenzando con C, luego N₂ y por último H₂ (para obtener W, aunque no se pide W).

$$\text{De C: } F = \frac{13.4(12)}{0.88} = 182.73 \text{ kg}$$

$$\text{De N}_2: A = \frac{83.0}{0.79} = 105.06 \text{ kg mol}$$

$$\text{De H}_2: W = \frac{182.73(0.12)}{2.016} = 10.88 \text{ kg mol}$$

Paso 10 Use el balance de oxígeno (un balance redundante) como verificación.

$$105.06(0.21) = 10.88\left(\frac{1}{2}\right) + 17.00$$

$$22.06 = 22.44$$

No hay un balance exacto, pero las respuestas concuerdan bastante bien aquí. En muchos problemas de combustión errores pequeños en los datos causan diferencias grandes en los flujos calculados y en el porcentaje de aire en exceso. Si suponemos que no se cometieron errores matemáticos (es prudente comprobarlo), la mejor solución es aquella en la que intervienen datos más precisos. Usaremos estos dos valores para el oxígeno y determinaremos qué diferencias resultan en el cálculo del aire en exceso.

Ahora podemos contestar las preguntas del problema:

$$\frac{G}{F} = \frac{100 \text{ kg mol}}{182.73 \text{ kg}} = \frac{54.73 \text{ kg mol G}}{100 \text{ kg } F}$$

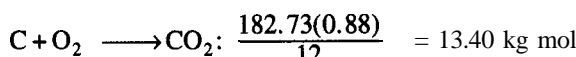
El porcentaje de aire en exceso se puede calcular por dos caminos:

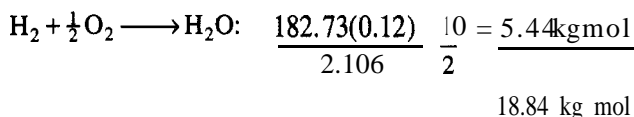
$$\% \text{ de aire en exceso} = 100 \times \frac{\text{exceso de O}_2}{\text{O}_2 \text{ que entra} - \text{exceso de O}_2} \quad (\text{a})$$

o bien

$$\% \text{ de aire en exceso} = 100 \times \frac{\text{exceso de O}_2}{\text{requerido de O}_2}, \quad (\text{b})$$

El O₂ requerido es





El exceso de O, es

$$22.44 - 18.44 = 3.60$$

$$\text{o bien } 22.06 - 18.44 = 3.22$$

Base de cálculo: 0, en 22.44
moles calculado del
aire que entra

Base de cálculo: 0, en 22.06
moles calculado del
aire de chimenea

Por ec. a) % aire en exceso: $100 \frac{3.60}{22.44 - 3.60} = 19.1\%$ $100 \frac{3.22}{22.06 - 3.22} = 16.7\%$

Por ec. b) % aire en exceso: $100 \frac{3.60}{18.84} = 19.1\%$ $100 \frac{3.22}{18.84} = 16.7\%$

Como no tenemos que responder a ninguna pregunta acerca del agua en el gas de chimenea que sale, podemos aprovechar los componentes enlazados que se muestran en la figura E3.13 como una manera alternativa de resolver el problema. Para ello bastara con un componente enlazado que relacione el fluido de prueba con el gas de chimenea seco y otro que relacione al aire con el aire de chimenea seco. Al examinar los datos con vistas a determinar si existe un componente ligado, vemos que el carbono pasa directamente del fluido de prueba al gas de chimenea seco, y a ningún otro lugar, así que el carbono puede servirnos como uno de los componentes enlazados. Todo el N₂ del aire esta en el gas de chimenea seco, así que el N₂ puede servir como el otro componente de enlace. Este enfoque equivale a usar el balance de C para resolver F y el balance de N para resolver A.

EJEMPLO 3.14 Combustión del carbón

Una compañía eléctrica local quema carbón que tiene la siguiente composición en base seca. (Cabe señalar que el análisis de carbón que se da en seguida resulta conveniente para nuestros cálculos, pero de ninguna manera es el único tipo de análisis que se suele informar para el carbón. Algunos análisis contienen mucha menos información acerca de cada elemento.)

Componente	Porcentaje
C	83.05
H	4.45
O	3.36
N	1.08
S	0.70
Ceniza	<u>7.36</u>
Total	100.0

El análisis de Orsat promedio del gas de la chimenea durante una prueba de 24 horas fue

Componente	Porcentaje
$\text{CO}_2 + \text{SO}_2$	15.4
c o	0.0
O_2	4.0
N_2	80.6
Total	100.0

La humedad en el combustible era de 3.90%, y el aire contenía en promedio 0.0048 lb H₂O/lb aire seco. El residuo contenía 14% de carbón sin quemar, siendo el resto cenizas.

Se nos pide comprobar la consistencia de los datos antes de almacenarlos en una base de datos. ¿Es satisfactoria la consistencia? ¿Qué porcentaje de aire en exceso se usó en promedio?

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Se trata de un problema en estado estacionario con reacción. El sistema es el horno. El término de acumulación de la ecuación (3.1) es cero. Toda la información dada en el enunciado del problema se ha colocado en la figura E3.14. Como el análisis del gas se da sobre una base seca, añadimos al diagrama del proceso un flujo W para el agua que sale.

Las composiciones de F y R se dan en masa y las de P y A en moles. Efectuaremos los balances de los elementos en moles con objeto de que los términos de generación y consumo de la ecuación (3.1) sean cero.

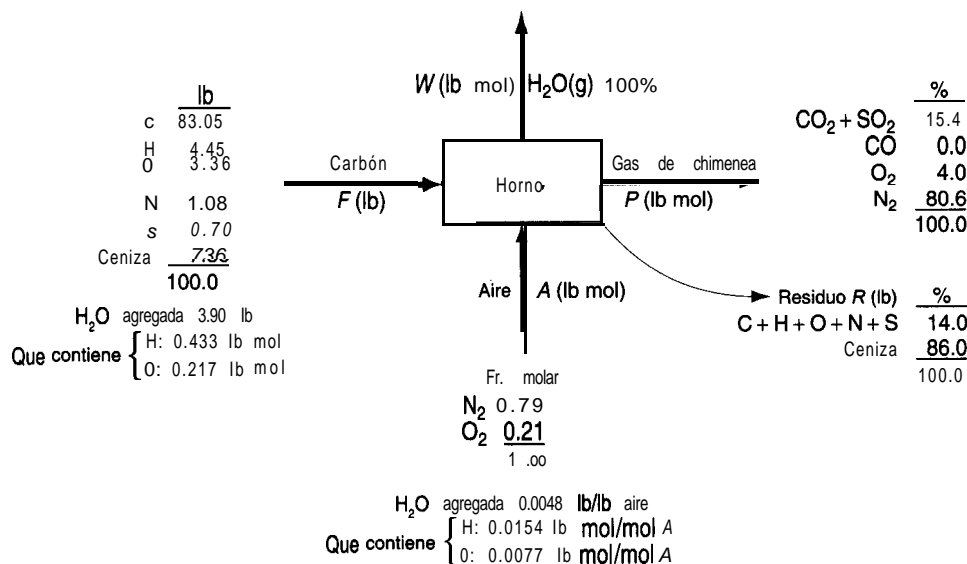


Figura E3.14

Paso 5 Escogemos una base de cálculo conveniente de $F = 100 \text{ lb}$.

Paso 4 (repetido) Antes debemos agregar al diagrama cierta información adicional, además de las composiciones.

En el carbón: H_2O

$$\frac{3.90 \text{ lb H}_2\text{O}}{18 \text{ lb H}_2\text{O}} \left| \frac{1 \text{ lb mol H}_2\text{O}}{1 \text{ lb mol H}_2\text{O}} \right| \frac{2 \text{ lb mol H}}{(0.217 \text{ lb mol O})} = 0.433 \text{ lb mol H}$$

En el aire:

$$\frac{0.0048 \text{ lb H}_2\text{O}}{\text{lb aire}} \left| \frac{29 \text{ lb aire}}{1 \text{ lb mol aire}} \right| \frac{1 \text{ lb mol H}_2\text{O}}{18 \text{ lb H}_2\text{O}} = 0.0077 \frac{\text{lb mol H}_2\text{O}}{\text{lb mol aire}}$$

$$(0.0154 \text{ lb mol H/lb mol A})$$

$$(0.0077 \text{ lb mol O/lb mol A})$$

Pasos 6, 7, 8 y 9 Podríamos ignorar el C, H, O, N y S en el residuo, pero incluiremos la cantidad para mostrar los cálculos que es necesario efectuar si las cantidades de los elementos son significativas. El balance de la ceniza es (la ceniza es un componente de enlace)

$$7.36 = R(0.86)$$

$$R = 8.56 \text{ lb}$$

El carbón sin quemar en el desecho es

$$8.56(0.14) = 1.20 \text{ lb}$$

Si suponemos que los materiales combustibles del desecho están en las mismas proporciones que en el carbón (lo cual podría no ser cierto), las cantidades de combustibles en R sobre una base libre de cenizas son:

Componente % en masa Ib	lb mol
C 89.65	1.076
H 4.80	0.058
O 3.63	0.0436
N 1.17	0.014
S 0.76	0.009
100.00	1.20
	0.1474

Paso 6 Las variables cuyo valor todavía se desconoce son A , W y P .

Paso 7 y 8 Sólo podemos escribir cuatro balances de moles para los elementos porque los de S y C deben combinarse en vista de que estos dos elementos se informan juntos en el análisis del gas de chimenea. Es de suponer que una de las cuatro ecuaciones será redundante y la podremos usar para verificar los cálculos.

	<i>Entra</i>		<i>Sale</i>		
	<i>F</i>	<i>A</i>	<i>W</i>	<i>P</i>	<i>R</i>
C + S:	$\frac{83.05}{12.0} + \frac{0.70}{32.0}$	+	0	= 0 + $P(0.154)$	+ 0.0897 + 0.0003
H:	$\frac{4.45}{1.008} + 0.433 + 0.0154 A$		$= 2W + 0$		+ 0.0537
O:	$\frac{3.36}{16.0} + 0.217 + 0.21A(2) + 0.0077A$		$= W + 2P(0.154 + 0.040)$		+ 0.0027
N:	$\frac{1.08}{14.0} + 2(0.79A)$		= 0 + $2P(0.806)$		+ 2(0.001)

Resuelva el balance de C + S para obtener $P = 50$. Luego resuelva el balance de N para obtener $A = 45.35$. A continuación, resuelva el balance de H para obtener $W = 2.746$. Por

último, utilice el balance de O como verificación: $19.8 = 20.0$. La diferencia es de alrededor del 2%. Dado que los datos proporcionados son mediciones reales, y considerando los errores aleatorios y posiblemente sesgados de los datos, el error de redondeo introducido en los cálculos y las posibles fugas en el horno, los resultados parecen bastante satisfactorios. Pruebe a calcular W , un numero pequeño, a partir de los balances tanto de H como de O. ¿Qué magnitud de error tiene?

A fin de calcular el aire en exceso, en vista del oxígeno que hay en el carbón y de la existencia de materiales combustibles no quemados, calcularemos el oxígeno total que entra y el oxígeno requerido:

$$\% \text{ aire en exceso} = 100 \times \frac{0, \text{ que entra} - 0, \text{ requerido}}{0, \text{ requerido}}$$

Componente	Reacción	lb	lb mol	0, requerido (lb mol)
C	$c + O_2 \rightarrow CO_2$	83.05	6.921	6.921
H	$H_2 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow H_2O$	4.45	4.415	1.104
O	—	3.36	0.210	(0.105)
N	—	—	—	—
S	$S + O_2 \rightarrow SO_2$	0.70	0.022	<u>0.022</u>
				7.942

y el oxígeno en el aire es $(45.35)(0.21) = 9.524$ lb mol.

$$\% \text{ aire en exceso} = 100 \times \frac{9.524 - 7.942}{7.942} = 19.9\%$$

Si el lector calculó (independientemente) el porcentaje de aire en exceso a partir exclusivamente del análisis del gas de chimenea húmedo, habrá obtenido

$$100 \times \frac{4.0}{15.4 + 2.746/2} = 23.8\%$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección aplicamos la ecuación (3.1) a procesos en los que intervienen reacciones. Si se efectúan balances de los elementos, los términos de generación y consumo de la ecuación (3.1) son cero; si se hace un balance sobre **un compuesto**, dichos términos no serán cero, y será preciso contar con información al respecto, quizás de las ecuaciones de la reacción y del grado de conversión de la misma. En este libro se dará **a priori** la información relativa a los términos de generación y de consumo para un compuesto químico, o se podrá inferir de las ecuaciones estequiométricas que intervienen en el problema. Los textos que se ocupan de la ingeniería de las reacciones químicas describen la manera de calcular las ganancias y pérdidas de compuestos químicos a partir de principios básicos.

Ideas clave

- La ecuación (3.1) se puede aplicar a procesos en los que ocurren reacciones. La simple relación “entrada igual a salida” se cumple para los **procesos en estado estacionario** (sin acumulación) en las siguientes circunstancias:

Se requiere igualdad para la entrada
y la salida de un proceso en estado
estacionario

Tipo de balance	Sin reacción química	Con reacción química
Balances totales		
Masa total	sí	sí
Moles totales	sí	No
Balances de componentes		
Masa de un compuesto puro	sí	No
Moles de un compuesto puro	sí	No
Masa de una especie atómica	sí	sí
Moles de una especie atómica	sí	sí

- Si se piensa aplicar la ecuación (3.1) a un compuesto, se debe contar con cierta información sobre la estequometría **y/o** el grado de conversión de la reacción.
- El aire en exceso para la combustión se basa en la suposición de que hay reacción completa, sea que ocurra 0 no la reacción.

Términos clave

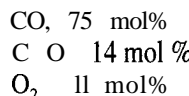
Aire (oxígeno) en exceso (p. 178)	Base húmeda (p. 178)
Aire (oxígeno) requerido (p. 178)	Base seca (p. 177)
Aire (oxígeno) teórico (p. 177)	Combustión completa (p. 178)
Análisis de Orsat (p. 177)	Gas de chimenea (p. 177)

Prueba de autoevaluación

1. Explique la diferencia entre un análisis de gas de chimenea y un análisis de Orsat; base húmeda y base seca de un gas.
2. ¿Qué significa “base libre de SO₂”?
3. Escriba la ecuación que relaciona el porcentaje de aire en exceso con el aire requerido y el aire que entra.
4. ¿Es el porcentaje de aire en exceso siempre igual al porcentaje de oxígeno en exceso en la combustión (con oxígeno)?
5. En un proceso de combustión en el que se usa un porcentaje especificado de aire en exceso y en el que el CO es uno de los productos de la combustión, ¿contendrán los gases de salida resultantes más o menos oxígeno que si todo el carbono se hubiera convertido en CO₂?

Al resolver los siguientes problemas, no olvide seguir los 10 pasos enumerados en la tabla 3.1.

6. Se quema carbono puro en oxígeno. El análisis del gas de chimenea es:



¿Qué porcentaje de oxígeno en exceso se usó?

7. Se quema tolueno (C₇H₈) con 30% de aire en exceso. Un quemador deficiente hace que el 15% del carbono forme hollín (C puro) que se deposita en las paredes del horno. ¿Cuál es el análisis de Orsat de los gases que salen del horno?
8. Indique si son verdaderas (V) o falsas (F) las siguientes afirmaciones:
 - a) Si ocurre una reacción química, las masas totales que entran al sistema y salen de él en un proceso en estado estacionario son iguales.
 - b) En la combustión, todos los moles de carbono que entran en un proceso en estado estacionario salen del proceso.
 - c) El número de moles de un compuesto químico que entran en un proceso en estado estacionario en el que ocurre una reacción en la que interviene ese compuesto nunca puede ser igual al número de moles del mismo compuesto que salen del proceso.
9. En un proceso en estado estacionario, enumere las circunstancias en las que el número de moles que entran en el sistema es igual al número de moles que salen de él.
10. Un gas de síntesis cuyo análisis es CO₂: 6.4%, O₂: 0.2%, CO: 40.0% y H₂: 50.8% (el resto es N₂) se quema con aire seco en exceso. El problema consiste en determinar la composición del gas de chimenea. ¿Cuántos grados de libertad hay en este problema? Es decir, ¿el valor de cuántas variables adicionales es preciso especificar?
- II. Un carbón cuyo análisis es 65.4% C, 5.3% H, 0.6% S, 1.1% N, 18.5% O y 9.1% ceniza se quema de modo que en la ceniza no queda ningún material combustible. El análisis del gas de chimenea es 13.00% CO₂, 0.76% CO, 6.17% O₂, 0.87% H₂ y 79.20% N₂. Todo el azufre se quema para dar SO₂, que está incluido en la cifra de CO₂ del análisis del gas (es decir, CO₂ + SO₂ = 13.00%). Calcule:
 - a) Las libras de carbón quemadas para producir 100 lb de gas de chimenea seco según el análisis dado;

- b) La razón molar entre el total de gases de combustión y el aire seco suministrado;
- c) El total de moles de vapor de agua en el gas de chimenea por cada 100 lb de carbón si el aire es seco;
- d) El porcentaje de aire en exceso.
12. El ácido fluorídrico (HF) se puede fabricar tratando fluoruro de calcio (CaF_2) con ácido sulfúrico (H_2SO_4). Una muestra de fluorospato (la materia prima) contiene 75% en peso de CaF_2 y 25% de materiales inertes (no reactivos). El ácido sulfúrico puro que se emplea en el proceso representa un exceso del 30% respecto a la cantidad requerida en teoría. La mayor parte del HF producido sale de la cámara de reacción en forma de gas, pero también se saca de la cámara una torta sólida que contiene el 5% del HF formado, además de CaSO_4 , materiales inertes y ácido sulfúrico que no reaccionó. ¿Cuántos kilogramos de torta se producen por cada 100 kg de fluorospato que se cargan en el proceso?
13. Un hidrocarburo combustible se quema con aire en exceso. El análisis de Orsat del gas de chimenea es 10.2% de CO₂, 1.0% de CO, 8.4% de O₂ y 80.4% de N₂. ¿Cuál es la relación entre los átomos H y C en el combustible?

Problemas conceptuales

- En una planta farmacéutica pequeña no había sido posible, durante los últimos dos meses, obtener más del 80% de la salida especificada de una caldera de 120,000 lb de vapor de agua por hora. La caldera contaba con equipo completo de medición de flujos y control de combustión, pero aún así el flujo no podía elevarse por encima de 100,000 lb/h. ¿Qué recomendaría usted para encontrar la o las causas del problema y remediarlas?
- Un artículo en favor de plantar árboles explica que un árbol puede asimilar 13 lb de dióxido de carbono al año, o lo suficiente para compensar el CO₂ producido al conducir un automóvil 26,000 millas al año. ¿Puede ser correcta esta afirmación?
- En relación con la preocupación por el calentamiento global a causa del incremento de CO₂ en la atmósfera, ¿qué recomendaría usted usar como combustible: carbón, etanol, aceite combustible o gas natural?

Preguntas para análisis

- La EPA (Agencia de Protección Ambiental de Estados Unidos) y la industria están estudiando la biorremediación *in situ* de suelos contaminados con compuestos orgánicos como una posible técnica para el control de desechos peligrosos. El proceso por lo regular implica estimular la microflora nativa del subsuelo para que degrade los contaminantes en el sitio donde están, aunque en algunos casos se han añadido microorganismos con capacidades metabólicas especializadas. El objetivo final de la biodegradación es convertir los desechos orgánicos en biomasa y en subproductos inocuos del metabolismo bacteriano como CO₂, CH₄ y sales inorgánicas.

Se investigó el biotratamiento de tricloroetileno y de *cis*- y *trans*-dicloroetileno en un terreno de prueba durante un estudio de campo. Las aguas freáticas no se trataron previamente con metano y oxígeno a fin de estimular el crecimiento de los **metanótrofos**. La biotransformación de *trans*-dicloroetileno, *cis*-dicloroetileno y tricloroetileno agregados en concentraciones de 50, 110 y 130 $\mu\text{g/L}$ fue de 65, 45 y 25%, respectivamente, lo que sugiere que los compuestos menos clorados se degradan más fácilmente que los altamente clorados.

¿Qué otras influencias podrían haber afectado los resultados obtenidos?

2. El 10. de noviembre de 1986 un incendio en una bodega de Sandoz cerca de Basilea, Suiza, tuvo como resultado la introducción de una cantidad sustancial de insecticidas, plaguicidas, colorantes y otras materias primas e intermediarios en el río Rin a través del escurrimiento de cerca de 15,000 m³ de agua que se usó para combatir el incendio. La distancia entre Basilea y el Mar del Norte, donde desemboca el Rin, es de unos 1200 km. La tabla cita algunos de los compuestos descargados al río junto con el valor LC50 (la concentración que mata el 50% de las truchas arcoiris).

Compuesto	Descarga estimada (kg)	Concentración estimada cerca del punto de descarga ($\mu\text{g/L}$)	LC50 ($\mu\text{g/L}$)
Disulfostor (1)	3000 a 9000	600	6000
Tiometón (1)	1200 a 4000	500	8000
Hidróxido de etoxietil mercurio (P)	18 a 200	12	3 a 1000
DNOC (P)	600 a 2000	100 a 430	66 a 1250
Endosulfano (P)	20 a 60	3 a 13	1.4

1 = insecticida, P = plaguicida

¿Cuáles fueron las probables consecuencias de la descarga a lo largo del río para los peces, el plancton, el agua potable y los organismos bentónicos? Cabe señalar que el Rin cuenta con varias represas que mantienen el agua para la navegación. ¿Cuál sería la concentración de estos compuestos en función del tiempo en diferentes poblaciones río abajo de Basilea?

3. Suponga que se le pide fungir como consultor para resolver el problema de producir oxígeno en la Luna de la manera más económica posible. La materias primas fácilmente disponibles son FeTiO₃, SiO₂ y/o FeO. La energía necesaria para efectuar las reacciones supuestamente puede obtenerse del Sol o de energía atómica que suministra electricidad o vapor de agua a alta presión. Comente algunos posibles métodos de generación de O₂ y dibuje un diagrama de flujo sencillo para el proceso.

Algunas referencias muy útiles relacionadas con este problema son a) L. A. Taylor, "Rocks and Minerals in the Regolith of the Moon: Resources for a Lunar Base", en *Advanced Materials-Applications Mining and Metallurgical Processing Principles* (pág. 29-47), editado por V. I. Lakshmanan, Soc. Mining, Mineral, & Exploration, Littleton, CO (1988); b) L. A. Taylor, "Resources for a Lunar Base: Rocks, Minerals and Soils of the Moon", en *2nd Symp. on Lunar Base and Space Activities of the 21st. Century*, ed. W. W. Mendell, Lunar & Planetary Inst., Houston, TX (1993); c) L. A. Taylor and D. W. Carrier, "Oxygen Production Processes on the Moon: An Overview and Evaluation", *Resources in New-Earth Space*, University of Arizona Press, Tucson, AZ (1993).

3.5

RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS DE BALANCE DE MATERIA EN LOS QUE INTERVIENEN MÚLTIPLES SUBSISTEMAS

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Escribir un conjunto de balances de materia independientes para un proceso complejo en el que interviene más de una unidad.
2. Resolver problemas en los que intervienen varias unidades conectadas aplicando la estrategia de 10 pasos.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección vamos a analizar la forma de tratar y resolver problemas de balance de materia para sistemas con subsistemas acoplados. El lector se alegrará de saber que los principios empleados en las secciones 3.3 y 3.4 siguen siendo válidos. Lo único que hay que hacer es aplicar la misma estrategia de 10 pasos a los subsistemas individuales y/o el sistema global.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Como lo indica el diagrama de flujo de la figura 3.5, las plantas en la industria de procesos se componen de muchas unidades interconectadas. Sin embargo, podemos aplicar las mismas técnicas que utilizamos en las secciones anteriores de este capítulo para la resolución de problemas de balance de materia en esas plantas. Enumerar y contar el numero de variables cuyo valor se desconoce, asegurarse de no contar la misma variable más de una vez, y luego enumerar y contar los balances *independientes* que es posible hacer, asegurándose de que los balances para una unidad no conviertan los balances para otra unidad que antes eran independientes en balances dependientes. Si el número de ecuaciones independientes coincide con el número de variables cuyo valor no se conoce, al menos en el caso de un conjunto de ecuaciones lineales, generalmente es posible resolver las ecuaciones para obtener una respuesta única.

Si ignoramos todos los flujos y variables internos dentro de un conjunto de subsistemas interconectados, podemos tratar el sistema global exactamente igual que tratamos un sistema único, trazando una frontera alrededor de todo el conjunto de subsistemas. Desde un punto de vista global, el sistema de interés es en verdad un sistema único.

¿Qué estrategia debemos usar para resolver los balances de materia de una secuencia de unidades interconectadas? En muchos casos, la mejor manera de comenzar es realizando balances de materia para el **proceso global** ignorando la información relativa a las **conexio-**

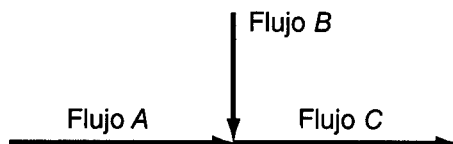


Figura 3.9 Punto de mezcla.

nes internas. Luego, podremos hacer balances de materia para uno o más subsistemas. Sin embargo, puesto que el balance global no es más que la suma de los balances de los subsistemas, es posible que no todos los balances que podríamos escribir sean independientes.

Un subsistema no tiene que ser un equipo individual. Por ejemplo, podemos considerar a un **punto de mezcla** (unión de tuberías) como un subsistema (Fig. 3.9).

En la figura 3.10 es posible aislar múltiples subsistemas como son un punto de mezcla (unión de los flujos 1, 2 y 3), un **separador** (unión de los flujos 5, 6 y 7) y un equipo (representado por el cuadrado). El sistema global designado por la línea punteada implica los flujos 1, 2, 4, 6 y 7, pero no 3 ni 5.

Examine la figura 3.10. ¿Cuáles flujos deben tener la misma composición? ¿La composición del flujo 5 es igual a la composición dentro de la unidad? Será la misma si el contenido de la unidad está **bien mezclado**, lo que se supone en este texto. Los flujos 5, 6 y 7 deben tener la misma composición y supuestamente, si no tiene lugar reacción alguna, la composición de salida del flujo 5 es la media ponderada de las composiciones de **entrada 3 y 4**.

Pasemos ahora al análisis de combinaciones simples de unidades. Supongamos que un sistema consta de tres subsistemas como se indica en la figura 3.11. Podemos realizar balances de materia para los subsistemas y para el sistema global; ¡sólo hay que asegurarse de que los balances elegidos para la solución sean independientes! ¿Cuántos valores de las variables de la figura 3.11 se desconocen? Habrá siete en total: $W, P, A, B, C, \omega_{KCl,A}$ y $\omega_{H_2O,A}$.

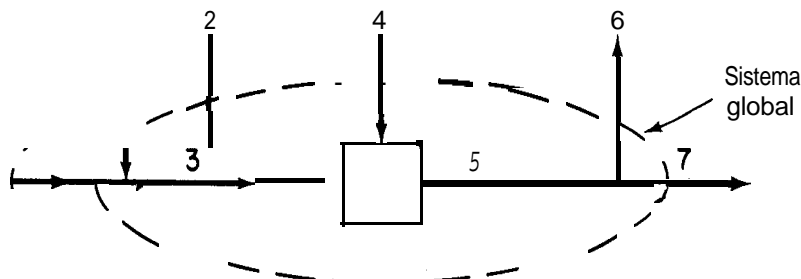


Figura 3.10 Puntos de unión múltiples conectados en serie.

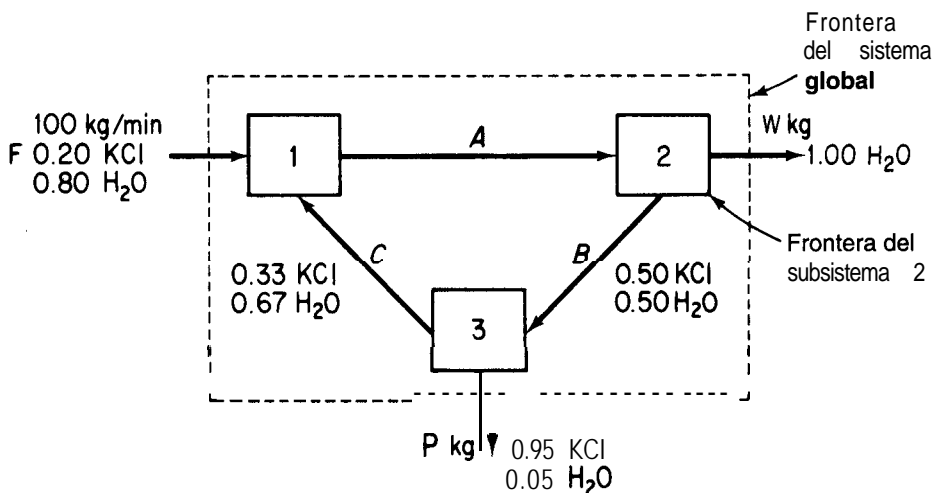


Figura 3.11 Diagrama de flujo de un sistema compuesto por tres subsistemas. No hay reacción. Las fronteras de los subsistemas son los cuadros.

¿Cuántas ecuaciones independientes es preciso escribir para obtener una solución única? Siete. ¿Cuántas ecuaciones independientes podemos escribir? Dos para cada subsistema más la suma de **fracciones** de masa para el flujo A. ¿Qué nombres tiene semejante conjunto de ecuaciones? Un conjunto podría ser (con base en 1 min; las unidades están en kg):

Unidad 1, total:	$100 + C = A$
Unidad 1, KCl:	$(0.20)(100) + (0.33)(C) = (\omega_{\text{KCl},A})$
Unidad 2, total:	$A = W + B$
Unidad 2, KCl:	$(\omega_{\text{KCl},A})(A) = (0.50)B$
Global, total:	$100 = W + P$
Global, KCl:	$(0.20)100 = (0.95)P$
$\sum \omega_i = 1$:	$\omega_{\text{KCl},A} + \omega_{\text{H}_2\text{O},A} = 1$

Hay otros conjuntos posibles. Escriba un conjunto distinto. ¿Se dio cuenta de que el conjunto que usamos fue elegido para incluir el menor número posible de las variables desconocidas en una ecuación dada? Por ello hicimos balances de componentes sobre KCl y no sobre H₂O. Tenga presente que la sumatoria del número de grados de libertad para todos los subsistemas debe ser igual a cero para que las ecuaciones tengan una solución única.

Tampoco olvide que aunque puede realizar balances de componentes o de especies atómicas para cada subsistema, es posible que no todas las ecuaciones de cada subsistema

sean independientes, y que cuando combine conjuntos de ecuaciones de diferentes **sub-sistemas** algunas de las ecuaciones se hacen dependientes (redundantes).

EJEMPLO 3.15 Balances de materia independientes

Examine la figura E3.15. No ocurre reacción alguna. La composición de cada flujo es la siguiente:

- 1) Apuro
- 2) *B* puro
- 3) *A* y *B*, concentración conocida
- 4) *c* puro
- 5) *A*, *B* y *C*, concentración conocida
- 6) *D* puro
- 7) *A* y *D*, concentración conocida
- 8) *B* y *C*, concentración conocida

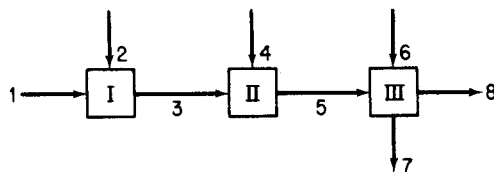


Figura E3.15

¿Cuál es el número máximo de balances de masa independientes que podríamos generar para resolver este problema? ¿Cuántos podemos usar?

Solución

	<i>Número de balances de componentes</i>
En la unidad I intervienen 2 componentes	2
En la unidad II intervienen 3 componentes	3
En la unidad III intervienen cuatro componentes	4
Total	<u>9</u>

Sin embargo, no todos los balances son independientes. En la lista que sigue, todas las concentraciones son valores conocidos, y *F* representa el flujo designado por el subíndice.

Subsistema 1

Balances

$$\begin{cases} A: F_1(1.00) + F_2(0) = F_3(\omega_{F_3,A}) \\ B: F_1(0) + F_2(1.00) = F_3(\omega_{F_3,B}) \end{cases}$$

Subsistema II

$$\text{Balances} \begin{cases} A: F_3(\omega_{F_3,A}) + F_4(0) = F_5(\omega_{F_5,A}) \\ B: F_3(\omega_{F_3,B}) + F_4(0) = F_5(\omega_{F_5,B}) \\ C: F_3(0) + F_4(1.00) = F_5(\omega_{F_5,C}) \end{cases}$$

Subsistema III

$$\text{Balances} \begin{cases} A: F_5(\omega_{F_5,A}) + F_6(0) = F_7(\omega_{F_7,A}) + F_8(0) \\ B: F_5(\omega_{F_5,B}) + F_6(0) = F_7(0) + F_8(\omega_{F_8,B}) \\ C: F_5(\omega_{F_5,C}) + F_6(0) = F_7(0) + F_8(\omega_{F_8,C}) \\ D: F_5(0) + F_6(1.00) = F_7(\omega_{F_7,D}) + F_8(0) \end{cases}$$

Si tomarnos como base de cálculo F_i , se desconocen siete valores de F_i , por lo que sólo hace falta escribir siete ecuaciones independientes. ¿Puede usted demostrar que el balance de A y B se puede reducir a sólo dos ecuaciones independientes, de modo que en el conjunto completo de nueve ecuaciones dos son redundantes y se puede obtener una solución única? Sugerencias: ¿Qué ecuaciones implícitas hay que no hemos escrito? ¿En qué orden resolvería usted las ecuaciones?

¿Puede usted demostrar que si hiciéramos uno o más balances de masa de componentes sobre la combinación de los sistemas I y II, o II y III en el ejemplo 3.15, o el total de las tres unidades, no agregaríamos ningún balance de masa independiente en cada unidad, o en las unidades I + II, o II + III, o en el sistema global de tres unidades? ¿Es posible sustituir uno de los balances de masa alternativos indicados por uno de los balances de masa independientes de un componente? Sí (siempre que la precisión de ambos balances sea aproximadamente la misma).

A continuación veremos ejemplos de la realización y resolución de balances de materia para sistemas compuestos por varias unidades.

EJEMPLO 3.16 Unidades múltiples en las que no ocurre reacción

La acetona se utiliza en la fabricación de muchas sustancias químicas y también como disolvente. En esta última aplicación, la liberación de vapor de acetona al ambiente está sujeta a muchas restricciones. Se nos pide diseñar un sistema de recuperación de acetona con un diagrama de flujo como el de la figura E3.16. Todas las concentraciones que se muestran en esa figura, tanto para gases como para líquidos, se especifican en *porcentaje en peso* en este caso en especial a fin de simplificar los cálculos. Calcule A , F , W , B y D por hora.

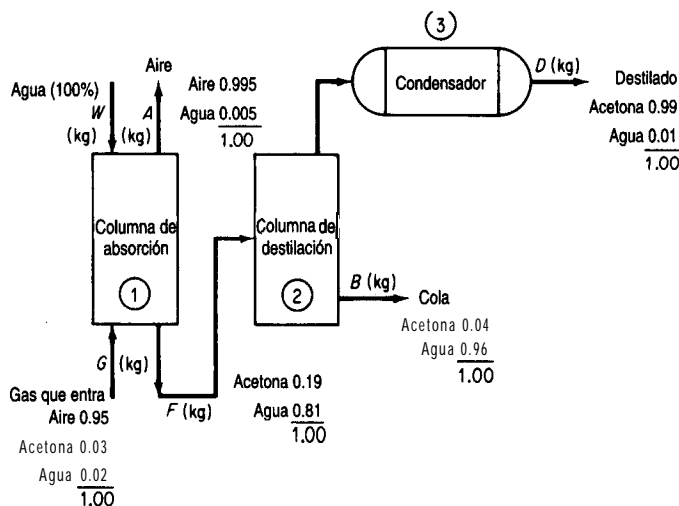


Figura 3.16

Solución

Se trata de un proceso en estado estacionario sin reacción. Hay tres subsistemas.

Pasos 1, 2, 3 y 4 Se indican las composiciones de todos los flujos. Todos los flujos desconocidos se designan con símbolos en la figura.

Paso 5 Escogemos 1 hora como base de cálculo, de modo que $G = 1400 \text{ kg}$.

Pasos 6 y 7 Podríamos comenzar el análisis con balances globales, pero en vista de que los subsistemas están conectados en serie, iniciaremos el análisis con la columna 1, seguiremos con la unidad 2 y terminaremos con la unidad 3. En la columna 1 hay tres componentes y se desconoce el valor de tres flujos: W , A y F ; por tanto, es posible obtener una solución única para la columna 1.

Pasos 7 y 8 Los balances de masa para la columna 1 son los siguientes:

$$\begin{array}{rcl}
 \text{Entra} & & \text{Sale} \\
 \hline
 \text{Aire: } 1400 (0.95) & = & A (0.995) \quad (\text{a}) \\
 \text{Acetona: } 1400 (0.03) & = & F (0.19) \quad (\text{b}) \\
 \text{Agua: } 1400 (0.02) + W (1.00) & = & F (0.81) + A(0.005) \quad (\text{c})
 \end{array}$$

El aire y la acetona son componentes enlazados. (Compruebe que las ecuaciones sean independientes.)

Paso 9 Resolvemos las ecuaciones a), b) y c) para obtener

$$\begin{aligned}
 A &= 1336.7 \text{ kg/h} \\
 F &= 221.05 \text{ kg/h} \\
 w &= 157.7 \text{ kg/h}
 \end{aligned}$$

Paso 10 (verificación) Use el balance total.

$$\begin{array}{rcl}
 G + W & = & A + F \\
 1400 & & 1336 \\
 & 157.7 & 221.05 \\
 1557.7 & \equiv & 1557.1
 \end{array}$$

Pasos 5 y 6 aplicados a las unidades 2 y 3 combinadas

Aunque podríamos resolver primero los balances de materia para la columna 2 y luego para el condensador 3, como no tenemos información acerca del flujo entre la columna 2 y el condensador 3 y no se nos pide calcular los valores de ninguna variable de ese flujo, agruparemos la columna 2 y el condensador 3 en un solo sistema para los cálculos. Trace una línea punteada alrededor de las unidades 2 y 3 en la figura E3.16 para designar la frontera del sistema. Hay dos componentes, y se desconoce el valor de dos flujos, D y B ; por tanto, existe una solución única (si los balances de masa son independientes, como de hecho lo son).

Pasos 7 y 8 Los balances de masa son

$$\text{Acetona: } 221.05(0.19) = D(0.99) + B(0.04) \quad (\text{d})$$

$$\text{Aqua: } 221.05(0.81) = D(0.01) + B(0.96) \quad (\text{e})$$

Paso 9 Resolvemos las ecuaciones (d) y (e) para obtener

$$D = 34.91 \text{ kg/h}$$

$$B = 186.1 \text{ kg/h}$$

Paso 10 (verificación) Usamos el balance total

$$F = D + B \text{ o sea } 221.05 \cong 34.91 + 186.1 = 221.01$$

Como cuestión de interés, ¿qué otros balances de masa se podrían escribir para el sistema y sustituirse por cualquiera de las ecuaciones (a)-(e)? Los balances típicos serían los globales

	<i>Entra</i>	<i>Sale</i>	
Aire:	$G(0.95)$	$= A(0.995)$	(f)
Acetona:	$G(0.03)$	$= D(0.99) + B(0.04)$	(g)
Aqua:	$G(0.02)$	$= A(0.005) + D(0.01) + B(0.96)$	(h)
Total	$G + W$	$= A + D + B$	(i)

Las ecuaciones (f)-(i) no contribuyen información adicional al problema; los grados de libertad siguen siendo cero. De cualquier modo, cualquiera de estas ecuaciones puede sustituirse por una de las ecuaciones (a)-(e) siempre que nos aseguremos de que el conjunto de ecuaciones resultante sigue siendo independiente.

EJEMPLO 3.17 Múltiples unidades en las que ocurre una reacción

A causa del aumento en los costos de los combustibles y por la incertidumbre del suministro de un combustible en particular, muchas compañías operan dos hornos, uno con gas natural y el otro con aceite combustible. En la RAMAD Corp., cada horno tenía su propio suministro de oxígeno; el horno de aceite usaba un flujo

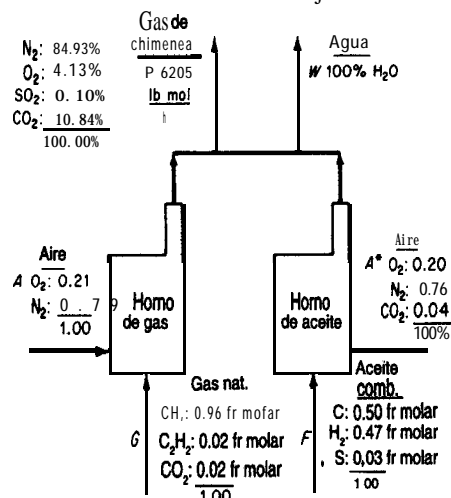


Figura E3.17

de gas con el siguiente análisis: O₂, 20%; N₂, 76%; CO₂, 4%, pero los gases de chimenea salían por una chimenea común. Véase la figura E3.17.

Durante una tormenta de nieve, ningún transporte pudo llegar a la RAMAD Corp., y los funcionarios se comenzaron a preocupar por el agotamiento de las reservas de aceite combustible, ya que el suministro de gas natural se estaba usando a la velocidad máxima posible. La reserva de aceite combustible era de apenas 560 bbl. ¿Cuántas horas podía operar la compañía antes de tener que parar si no se conseguía aceite combustible adicional? ¿Cuántas lb mol/h de gas natural se estaban consumiendo? La carga mínima de calentamiento de la compañía, traducida en gas de chimenea producido, era de 6205 lb mol/h de gas de chimenea seco. El análisis de los combustibles y del gas de chimenea en ese momento era:

Gas natural	Aceite combustible (densidad API = 24.0) (Mol %)			Gas de chimenea (Análisis de Orsat)		
	CH ₄	C ₂ H ₂	CO ₂	C	H ₂	
CH ₄	96%			50	N ₂	84.93%
C ₂ H ₂		2%		47	O ₂	4.13%
CO ₂			2%	3	CO ₂	10.84%
					SO ₂	0.10%

El peso molecular del aceite combustible era de 7.91 lb/lb mol, y su densidad era de 7.578 lb/gal.

Solución

Se trata de un proceso en estado estacionario con reacción. Hay dos subsistemas. Queremos calcular F y G en **lb mol/h**, y luego F en **bbl/h**.

Pasos 1, 2, 3 y 4 Usaremos especies atómicas para los balances molares. Las unidades de todas las variables desconocidas serán moles. En vez de hacer balances para cada horno, como no tenemos ninguna información acerca de los flujos de salida individuales de cada horno, optaremos por hacer balances globales y dibujaremos la **frontera** del sistema alrededor de ambos hornos.

Paso 5

Base de cálculo: 1 hora, de modo que $P = 6205 \text{ lb mol}$

Pasos 6 y 7 Tenemos cinco componentes atómicos en este problema y cinco flujos cuyos valores desconocemos, A , G , F , A^* y W ; por tanto, si los balances molares elementales son independientes, podremos obtener una solución única del problema.

Paso 8 Los balances molares globales para los elementos son

<i>Entrada</i>	<i>Salida</i>
H2: $G(1.94) + F(0.47)$	$W(1)$
N2: $A(0.79) + A^*(0.76)$	$6205(0.8493)$
O2: $A(0.21) + A^*(0.20 + 0.04)$	$6205(0.0413 + 0.001 + 0.1084)$
+ $G(0.02)$	$+ W(\frac{1}{2})$
s: $F(0.03)$	$6205(0.0010)$
C: $G[(0.96) + (2)(0.02) + 0.02] + F(0.5) + 0.04A^*$	$6205(0.1084)$

Paso 9 Resolvemos el balance de azufre para F (desafortunadamente, la inexactitud en las concentraciones de SO, dará lugar a cierto error en F); el azufre es un componente enlazado. Después resolveremos G simultáneamente en los otros cuatro balances.

$$F = 207 \text{ lb mol/h}$$

$$G = 498 \text{ lb mol/h}$$

Por último, el consumo de aceite combustible es

$$\frac{207 \text{ mol}}{\text{h}} \left| \begin{array}{cccc} 7.91 & \text{lb} & \text{gal} & \text{bbl} \\ \hline \text{mo} & & 7.578 & \text{lb} \\ & & & 42 \text{ gal} \end{array} \right. = 5.14 \text{ bbl/h}$$

Si la reserva de aceite combustible era de **sólo** 560 bbl, esta cantidad podría durar como máximo:

$$\frac{560 \text{ bbl}}{5.14 \frac{\text{bbl}}{\text{h}}} = 109 \text{ h}$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección vimos que podemos tratar los sistemas formados por más de un subsistema exactamente del mismo modo que tratamos los subsistemas individuales, siguiendo la estrategia de 10 pasos. Sea que usemos combinaciones de balances de materia de varias unidades o agrupemos todas las unidades en un solo sistema, lo único que debemos cuidar es que el número de ecuaciones independientes que hayamos preparado sea adecuado para resolver las variables incógnitas.

Ideas clave

1. Los subsistemas pueden consistir en equipos, puntos de unión de tuberías y/o combinaciones de subsistemas.
2. Podemos escribir balances de materia para los componentes de cada subsistema y para su flujo mísico total, así como para los componentes del sistema global y el flujo mísico total del sistema global.
3. El número de ecuaciones independientes de un problema no puede incrementarse escribiendo balances globales además de los balances de componentes para cada subsistema, pero éstos pueden sustituirse por aquéllos.

Términos clave

Conexiones en serie (p. 195)

Punto de mezcla (p. 196)

Proceso global (p. 195)

Separador (p. 196)

Prueba de autoevaluación

1. En la figura PAE3.5-1 se muestra una unidad de separación de dos etapas. Dado un flujo de entrada F_1 de 1000 lbk, calcule el valor de F_2 y la composición de F_2 .
2. En la figura PAE3.5-2 se ilustra un proceso simplificado para la producción de SO, que se usará en la fabricación de ácido sulfúrico. El azufre se quema con 100% de aire en exceso en el quemador, pero sólo se logra una conversión del 90% del S a SO, en la reacción $S + O_2 \rightarrow SO_2$.

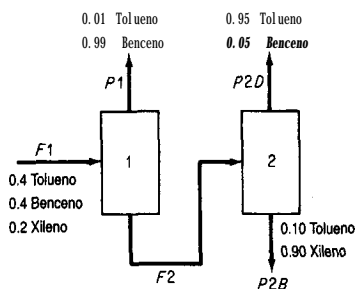


Figura PAE3.5-1

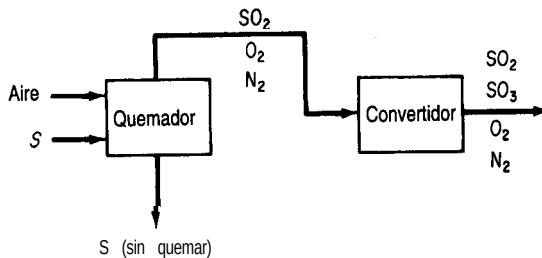


Figura PAE3.5-2

En el convertidor, la conversión de SO₂ a SO₃ tiene un grado de conversión del 95%. Calcule las lb de aire requeridas por cada 100 lb de azufre quemado, y las concentraciones en fracción molar de los componentes del gas de salida del quemador y del convertidor.

Problema para análisis

- Se han propuesto varias tecnologías para reducir a niveles aceptables las emisiones de NO_x de las calderas industriales. Un informe del National Research Council llegó a la conclusión de que las reducciones de NO_x harán bajar los niveles de ozono atmosférico en la mayor parte de las áreas urbanas.

El diagrama de flujo de la reducción no catalítica selectiva (RNCS) (véase la Fig. PA3.5-1) indica que un reactivo, que por lo regular es amoniaco o urea, se une con el NO_x para formar gases inertes que se liberan a la atmósfera. La reacción se efectúa a cerca de 1000°C. La RNCS suele ser menos costosa que un proceso catalítico. Indique algunas de las posibles ventajas y desventajas del proceso RNCS.

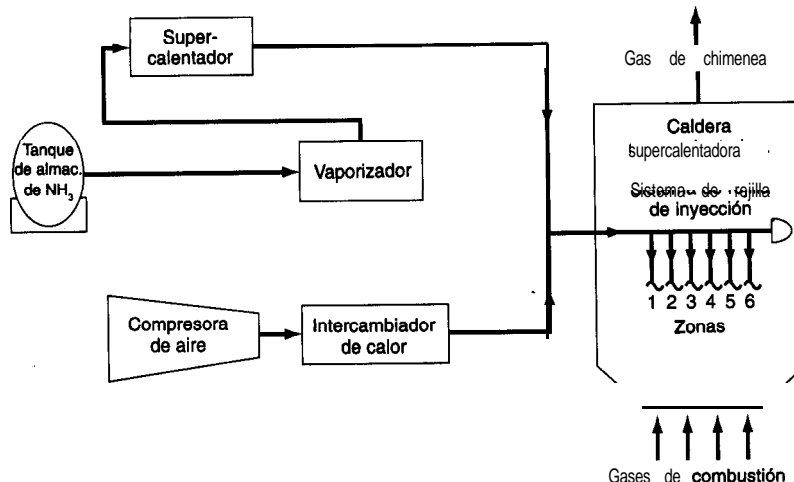


Figura PA3.5-1

3.6 CÁLCULOS DE RECICLAJE, DERIVACIÓN Y PURGADO

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Dibujar diagramas de flujo para problemas en los que intervienen operaciones de reciclaje, derivación y purgado.
2. Aplicar la estrategia de 10 pasos para resolver problemas en estado estacionario (con y sin reacción química) en los que intervienen flujos de reciclaje y/o derivación y/o purgado.
3. Resolver problemas en los que intervenga un número pequeño de unidades interconectadas, realizando los balances apropiados.
4. Aplicar los conceptos de conversión global y conversión en una sola pasada a la resolución de problemas de reciclaje en los que intervienen reactores.
5. Explicar el propósito de los flujos de reciclaje, los flujos de derivación y los flujos de purgado.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección nos ocuparemos de los balances de materia en los que interviene el reciclaje: casos en los que hay retorno de material desde un punto posterior del proceso y se introduce nuevamente en el proceso. Se analizaran situaciones con y sin reacción.

CONCEPTOS PRINCIPALES

El reciclaje implica regresar material (o energía) que sale de un proceso una vez más al proceso para un procesamiento ulterior. En el reciclaje puede participar toda una ciudad, como ocurre con el reciclaje de papel periódico y latas, o una sola unidad, como un reactor. Un **flujo de reciclaje** denota un flujo de proceso que devuelve material desde un punto corriente abajo de la unidad de proceso a dicha unidad (o a una unidad situada corriente arriba de esa unidad). Por ejemplo, examine la figura 3.12 en la que se ilustran varios flujos de reciclaje diseñados para hacer factibles las misiones espaciales de larga duración. Es necesario reciclar toda el agua y todo el oxígeno para que la carga inicial del vehículo espacial no sea excesiva.

En muchos procesos industriales se emplean flujos de reciclaje. En algunas operaciones de secado, la humedad del aire se controla reciclando parte del aire húmedo que sale del

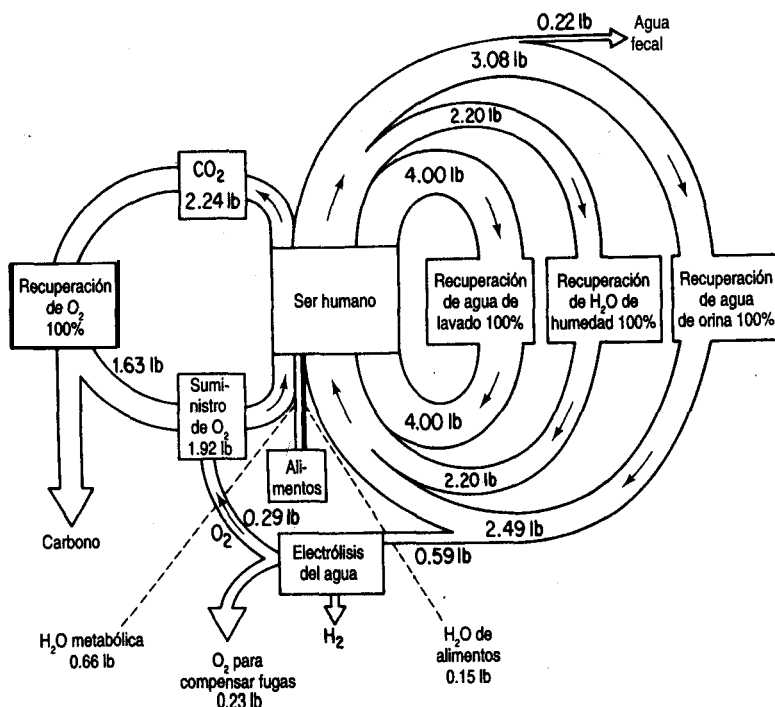


Figura 3.12 Reciclaje de agua y oxígeno en un vehículo espacial.

secador. En algunas reacciones químicas, el catalizador que sale se regresa al reactor para reutilizarlo. Otro ejemplo de reciclaje es el de las columnas fraccionadoras en las que parte del destilado vuelve por reflujo a la columna para mantener la cantidad de líquido dentro de la misma.

Los pasos para el análisis y resolución de los problemas de balance de materia en que interviene reciclaje son exactamente los mismos que se describieron en la tabla 3.1. Con un poco de práctica en la resolución de problemas que implican reciclaje, el lector no deberá experimentar dificultad para resolver los problemas de reciclaje en general. El **punto esencial** que debe captar el lector en lo tocante a los cálculos de reciclaje de este capítulo es que los procesos como el que se muestra en la figura 3.12 operan en estado estacionario.

No hay acumulación ni agotamiento de materiales dentro del proceso ni en el flujo de reciclaje.

Los valores de los flujos de la figura 3.12 son constantes. Los procesos en estado no estacionario, como los de puesta en marcha y paro de un proceso se analizarán en el capítulo 7.

3.6-1 Reciclaje en procesos sin reacción química

En primer lugar examinaremos los procesos en los que no ocurren reacciones. La estrategia enumerada en la tabla 3.1 es la misma que usaremos para resolver problemas de reciclaje. Podemos efectuar balances de materia de componentes o totales para cada subsistema, como vimos en la sección 3.5, así como balances de componentes y totales para el proceso global. Desde luego, no todas las ecuaciones que formulemos serán independientes. Dependiendo de la información disponible acerca de la cantidad y la composición de cada flujo, podremos determinar la cantidad y la composición de las incógnitas. Si se dispone de componentes enlazados, los cálculos se simplificarán.

Examine la **figura 3.13**. Podemos escribir balances de materia para varios sistemas distintos, cuatro de los cuales se indican con líneas interrumpidas en la figura, a saber:

- Respecto de todo el proceso, incluyendo el flujo de reciclaje, como se indica con la línea interrumpida rotulada 1 en la figura 3.13. Estos balances no contienen información acerca del flujo de reciclaje.
- Respecto del punto de unión en el que la **alimentación nueva** se combina con el flujo de reciclaje (identificado con 2 en la figura 3.13).
- Únicamente respecto del proceso (identificado con 3 en la figura 3.13). Estos balances no contienen información acerca del flujo de reciclaje.
- Respecto del punto de unión en el que el **producto bruto** se divide en reciclaje y **producto neto** (identificado con 4 en la figura 3.13).

Además, podemos realizar balances alrededor de combinaciones de subsistemas, como el proceso más el separador. Sólo tres de los cuatro balances (a)-(d) son independientes si se hacen para un componente. Sin embargo, el balance 1 no incluye el flujo de reciclaje, de

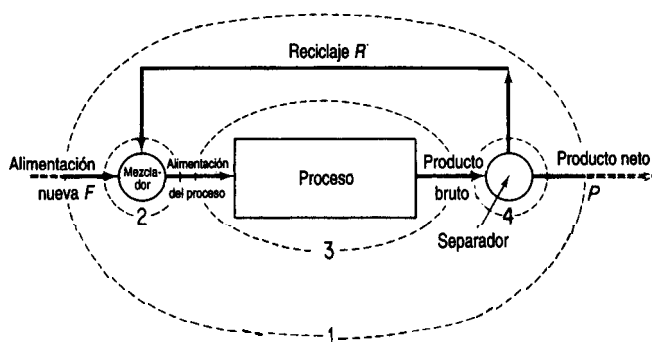


Figura 3.13 Proceso con reciclaje (los números indican las posibles fronteras de sistema para los balances de materia; véase el texto).

modo que el balance no servirá directamente para calcular el valor del reciclaje R . Los balances 2 y 4 sí incluyen a R . Podríamos escribir un balance de materia para la combinación de los subsistemas 2 y 3 o 3 y 4 e incluir el flujo de reciclaje como se muestra en los siguientes ejemplos.

EJEMPLO 3.18 Reciclaje sin reacción química

Una columna de destilación separa 10,000 kg/h de una mezcla de 50% benceno y 50% tolueno. El producto D recuperado del condensador en la parte superior de la columna contiene 95% de benceno, y la cola W de la columna contiene 96% de tolueno. El flujo de vapor V que entra en el condensador desde la parte superior de la columna es de 8000 kg/h. Una porción del producto del condensador se devuelve a la columna como reflujo, y el resto se extrae para usarse en otro sitio. Suponga que la composición del flujo en la parte superior de la columna (V), del producto extraído (D) y del reflujo (R) son idénticas porque el flujo V se condensa por completo. Calcule la razón entre la cantidad reflujada R y el producto extraído (D).

Solución

Se trata de un proceso en estado estacionario en el que no ocurre reacción.

Pasos 1, 2, 3 y 4 En la figura E3.18 se muestran los datos conocidos, los símbolos y el resto de la información.

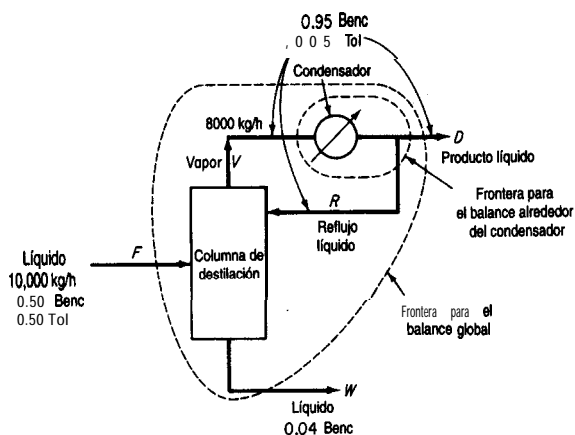


Figura E3.18

Paso 5 Escogemos como base de cálculo 1 hora (equivalente a $F = 10,000 \text{ kg}$).

Pasos 6 y 7 Conocemos todas las composiciones, y las incógnitas son los tres flujos, D , W y R . No parece haber componentes enlazados en este problema. Podemos hacer dos balances de materia de componentes para el destilador y otros dos para el condensador. Es de suponer que tres de estos serán independientes; por tanto, el problema tiene una solución única. Podemos verificarlo conforme vayamos avanzando. Un balance hecho alrededor de la columna de destilación o del condensador implicaría al flujo R . Un balance global implicaría a D y a W pero no a R .

Pasos 7, 8 y 9 La selección de los balances para resolver R es un tanto arbitraria. Optaremos por usar primero dos balances globales a fin de obtener D y W , y luego utilizaremos un balance sobre el condensador para obtener R . Una vez que tengamos D , podremos calcular R restando.

Balances de materia globales:

Material total

$$\begin{aligned} F &= D + W \\ 10,000 &= D + W \end{aligned} \quad (\text{a})$$

Componente (benceno):

$$\begin{aligned} F\omega_F &= D\omega_D + W\omega_W \\ 10,000(0.50) &= D(0.95) + W(0.04) \end{aligned} \quad (\text{b})$$

Si resolvemos (a) y (b) juntas obtenemos

$$\begin{aligned} W &= 4950 \text{ kg/h} \\ D &= 5050 \text{ kg/h} \end{aligned}$$

Balance alrededor del condensador:

Material total:

$$\begin{aligned} V &= R + D \\ 8000 &= R + 5050 \\ R &= 2950 \text{ kg/h} \\ \frac{R}{D} &= \frac{2950}{5050} = 0.58 \end{aligned} \quad (\text{c})$$

Los balances de benceno o de tolueno alrededor del condensador, proporcionarían información adicional a la obtenida del balance total de la ecuación (c)? Escriba los balances y verifique si son redundantes con la ecuación (c).

EJEMPLO 3.19 Reciclaje sin reacción química

La fabricación de productos como la penicilina, la tetraciclina, las vitaminas y otros fármacos, así como de químicos para fotografía, colorantes y otros compuestos orgánicos finos por lo regular requiere la separación de los sólidos suspendidos de su licor madre por centrifugación, seguida de secado de la torta húmeda. Un sistema de ciclo cerrado (Fig. E3.19a) para la descarga de la centrífuga, el secado, el transporte y la recuperación de solvente incorpora equipo diseñado especialmente para manejar materiales que requieren condiciones estériles y libres de contaminación.

Dadas las mediciones experimentales del equipo de planta piloto bosquejadas en la figura E3.19a, ¿cuál es la velocidad en lb/h del flujo de reciclaje R ?

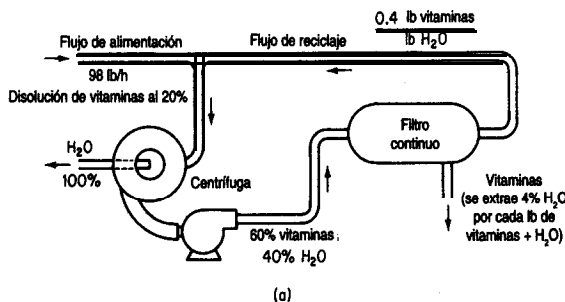


Figura E3.19a

Solución

Se trata de un problema en estado estacionario sin reacción y con reciclaje.

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E3.19a se puede simplificar, colocando todos los flujos y composiciones conocidos en la simplificación. Examine la figura E3.19b. Calculamos la fracción en peso de las vitaminas, V , en el reciclaje R a partir de los datos de la figura E3.19a. Con base en 1 lb de agua, el flujo de reciclaje contiene $(1.0 \text{ lb de } H_2O + 0.4 \text{ lb de } V) = 1.4 \text{ lb}$ en total. La composición del flujo de reciclaje es

$$\frac{0.4 \text{ lb } V}{1 \text{ lb } H_2O} + \frac{1 \text{ lb } H_2O}{1.4 \text{ lb solución}} = 0.286 \text{ lb } V / \text{lb solución}$$

de modo que hay $0.714 \text{ lb } H_2O/\text{lb}$ de disolución.

Paso 5 Escogemos como base de cálculo 1 hora, así que $F = 98 \text{ lb}$.

Pasos 6 y 7 Desconocemos el valor de cuatro variables, W , C , P y R .

Tampoco sabemos nada acerca de los flujos máscicos de los dos componentes que ingresan en la centrifugadora después del mezclado de F y R ; por ende, necesitamos seis balances independientes. Podemos hacer balances en el punto de unión de F y R . Si todos estos balances son independientes, el problema tendrá una solución única. Procederemos a obtener la solución dando por hecho que los balances son independientes.

Pasos 7, 8 y 9 El procedimiento más sencillo y efectivo para resolver este problema tal vez consista en realizar primero balances globales para calcular W y P , y luego escribir balances de masa alrededor del filtro o del punto de unión para calcular R .

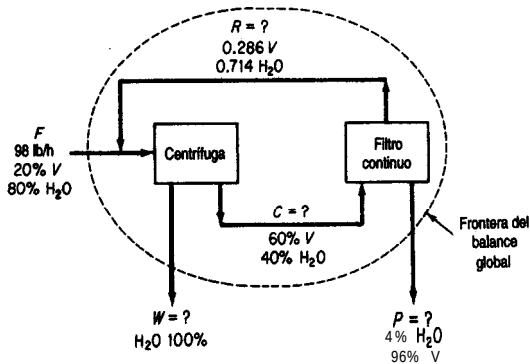


Figura E3.19b

Balances de masa globales:

$$V: \quad 0.20(98) = 0 + 0.96P \quad (a)$$

$$H_2O: \quad 0.80(98) = (1.0)W + 0.04P \quad (b)$$

$$\text{Total: } 98 = W + P \quad (c)$$

Observe que V es un componente enlazado, así que P se puede calcular directamente en la ecuación (a): $P = 20.4 \text{ lb}$, y W se puede calcularse de la ecuación (c)

$$W = 98 - 20.4 = 77.6 \text{ lb}$$

Pasos 7, 8 y 9 (continuación) Para determinar el flujo de reciclaje R necesitamos hacer un balance en el que participe este flujo. Podemos utilizar (a) balances alrededor de la centrífuga o bien (b) balances alrededor del filtro. Estos últimos son más fáciles de formular porque no es preciso calcular primero la mezcla de R y F .

Balance total del filtro:

$$C = R + P$$

$$C = R + 20.4 \quad (d)$$

Balance del componente V del filtro:

$$C\omega_C = R\omega_R + P\omega_P$$

$$0.6C = 0.286R + 0.96(20.4) \quad (e)$$

Si resolvemos las ecuaciones (d) y (e) obtenemos $R = 23.4 \text{ lb/h}$.

Paso 10 Verifique el valor de R usando un balance de materia alrededor de la centrífuga.

3.6-2 Reciclaje en procesos con reacción química

Pasemos ahora a los procesos de reciclaje en los que ocurre una reacción química. Recuerde de la sección 1.7 que no todo el reactivo limitante necesariamente reacciona en un proceso. ¿Recuerda usted el concepto de conversión que explicamos en la sección 1.7? Se usan dos diferentes bases de conversión en relación con las reacciones que ocurren en un proceso. Examine la figura 3.13 para recordar los diversos flujos empleados en las definiciones.

1. Conversión fraccional global

$$\frac{\text{masa (moles) de reactivo en la alimentación nueva} - \text{masa (moles) de reactivo en la salida del proceso global (producto neto)}}{\text{masa (moles) de reactivo en la alimentación nueva}}$$

2. Conversión fraccional en una sola pasada

$$\frac{\text{masa (moles) de reactivo alimentada al reactor (alimentación del proceso)} - \text{masa (moles) de reactivo que sale del reactor (producto bruto)}}{\text{masa (moles) de reactivo alimentada al reactor}}$$

Si la alimentación nueva contiene más de un material, la conversión debe expresarse respecto de un solo componente, por lo regular el reactivo limitante, el reactivo más costoso o algún compuesto similar.

Tome nota de la distinción entre *alimentación nueva* y *alimentación al proceso*. La alimentación al proceso mismo se compone de dos flujos, la alimentación nueva y el material reciclado. El producto bruto que sale del proceso se divide en dos flujos, el producto neto y el material por reciclar. En algunos casos el flujo de reciclaje puede tener la misma composición que el flujo de producto bruto, pero en otros la composición puede ser totalmente distinta, dependiendo de cómo se realiza la separación y qué sucede en el proceso. Suponga que se le da el dato de que el 30% del compuesto *A* se convierte en *B* en una sola pasada por el reactor, como se ilustra en la figura 3.14, y se le pide calcular el valor de *R*, el reciclaje, con base en 100 moles de alimentación nueva, *F*. Haremos un balance de *A* con el reactor como sistema.

Recuerde de la ecuación (3.1) que para un compuesto específico el balance de materia en estado estacionario para un reactor es (el término de acumulación es cero):

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{entrada por} \\ \text{la frontera} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{salida por la} \\ \text{frontera del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\} + \left\{ \begin{array}{l} \text{generación} \\ \text{dentro del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{consumo} \\ \text{dentro del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\} = 0$$

A fin de efectuar un balance para un compuesto específico como *A*, se nos debe dar, o debemos buscar, calcular o experimentar para averiguar el grado de conversión de la reacción de *A* para formar productos. En un tipo de problemas se nos da la conversión fraccional de *A* en una pasada por el reactor y se nos pide calcular *R* y los demás flujos. El inverso de este problema consiste en calcular la fracción de conversión dados los flujos (o datos para calcular los flujos).

Veamos la forma de aplicar la ecuación (3.1) a un reactor con reciclaje como el que se muestra en la figura 3.14, en el que *A* se convierte en *B*. Queremos calcular el valor de *R*. Para ello debemos hacer un balance que corte el flujo de reciclaje. Podemos partir de un balance de moles para el compuesto *A* en el que un sistema sea el punto de mezcla y el otro sea el separador.

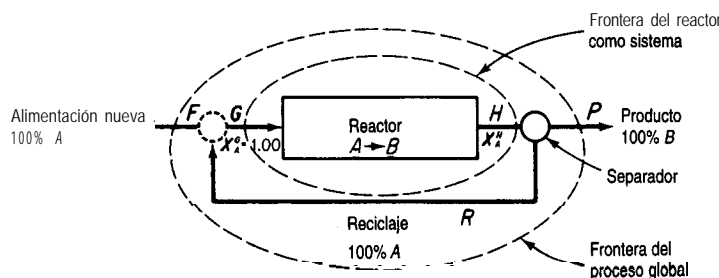


Figura 3.14 Problema de reciclaje.

$$\begin{array}{ccc} \text{Sistema: Punto de mezcla} & & \text{Sistema: Separador} \\ \text{Balance sobre } A: 1.00(100) + 1.00 R = 1.00 G \quad Hx_A = O(P) + 1.00 R \end{array}$$

Como tenemos más incógnitas que ecuaciones, es obvio que necesitamos por lo menos un balance más, y es aquí donde interviene la fracción de conversión. Haremos un balance sobre el reactor usando la conversión fraccional para formular el término de consumo.

$$\begin{array}{ccccc} & & \text{Sistema: Reactor} & & \\ \text{Balance sobre } A: 1.00 G - Hx_A & + & \frac{\text{Generación}}{0} & - & \frac{\text{Consumo}}{0.30 G} = \frac{\text{Acumulación}}{0} \end{array}$$

Si sustituimos el balance del separador en la relación anterior para eliminar Hx_A , y el balance del punto de mezcla para eliminar G , obtenemos una ecuación que sólo **contiene** la variable incógnita deseada, R .

$$\frac{(100 + R)}{G} - \frac{R}{Hx_A} - \frac{0.30(100 + R)}{\text{Consumo de } A} = 0$$

cuya solución es

$$R = 233 \text{ moles}$$

Observe que se recicló todo el compuesto A a fin de simplificar la ilustración del principio en nuestro análisis, pero en general esto casi nunca sucede. No obstante, la ecuación (3.1) sigue siendo válida, como se muestra en los siguientes ejemplos.

EJEMPLO 3.20 Reciclaje con reacción

La glucosa isomerasa imnobilizada se emplea como catalizador en la producción de fructosa a partir de glucosa en un reactor de lecho fijo (el disolvente es agua). Para el sistema de la figura E3.20a, qué porcentaje de conversión de glucosa tiene lugar en una pasada por el reactor si la **razón** entre el flujo de salida y el flujo de reciclaje en unidades de masa es igual a 8.33? El diagrama es

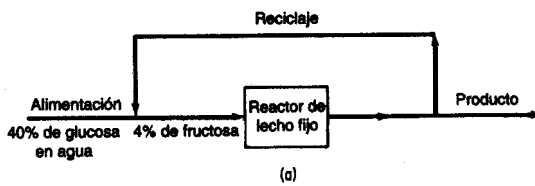


Figura E3.20a

Solución

Tenemos un proceso en estado estacionario en el que ocurre una reacción y hay reciclaje.

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E3.20b incluye todos los valores conocidos y desconocidos de las variables en la notación apropiada (W representa el agua, G la glucosa y F la fructosa en la segunda posición de los subíndices de la fracción en masa). Observe que el flujo de reciclaje y el de producto tienen la misma composición y es por ello que en el diagrama se usan los mismos símbolos de masa para cada uno de estos flujos.

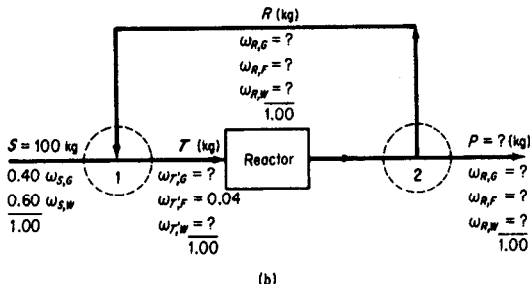


Figura E3.20b

Paso 5 Escogemos como base de cálculo $S = 100 \text{ kg}$.

Paso 6 No hemos incluido símbolos para el flujo de salida del reactor ni su composición porque no vamos a usar estos valores en nuestros balances. Seafla fracción de conversión para una pasada por el reactor. Las incógnitas son R , F , P , T , $\omega_{R,G}$, $\omega_{R,F}$, $\omega_{R,W}$, $\omega_{T,W}$, $\omega_{T,G}$, y f , para un total de 9.

Paso 7 Los balances son C_o , $i = 1$, $\sum \omega_{T,i} = 1$, $R = P/8.33$, más tres balances para cada uno de los compuestos en el punto de mezcla 1, el separador 2 y el reactor. Supondremos que podemos encontrar 9 balances independientes entre los 12, y procederemos. No tenemos que resolver todas las ecuaciones **simultáneamente**. Las unidades son de masa (kg).

Pasos 7, 8 y 9 Comenzaremos con los balances globales, ya que son fáciles de establecer y con frecuencia se desacoplan para resolverse.

Balances globales:

Total:

$$P = 100 \text{ kg} \quad (\text{¡Qué sencillo!})$$

Consencuencia

$$R = \frac{100}{8.33} = 12.0 \text{ kg}$$

Globalmente no se genera ni consume agua, así que

$$\text{Agua: } 100(0.60) = P(\omega_{R,W}) = 100 \omega_{R,W}$$

$$\omega_{R,W} = 0.60$$

Ahora tenemos 6 incógnitas por resolver.

Punto de mezcla 1:

No hay reacción, así que podemos usar los balances de los compuestos incluyendo los términos de generación y consumo:

$$\text{Total: } 100 + 12 = T = 112$$

$$\text{Glucosa: } 100(0.40) + 12(\omega_{R,G}) = 112(\omega_{T,G})$$

$$\text{Fructosa: } 0 + 12(\omega_{R,F}) = 112(0.04)$$

0 sea

$$\omega_{RF} = 0.373$$

Además, como $\omega_{RF} + \omega_{RG} + \omega_{RW} = 1$,

$$\omega_{RG} = 1 - 0.373 - 0.600 = 0.027$$

y entonces, del balance de glucosa,

$$\omega_{TG} = 0.360$$

A continuación, en lugar de efectuar balances individuales sobre el reactor y el separador, combinaremos ambos en un solo sistema (y así evitaremos tener que calcular los valores asociados al flujo de salida del reactor).

Reactor más separador 2:

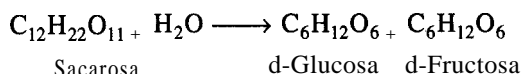
$$\text{Total: } T = 12 + 100 = 112 \text{ (ecuación redundante)}$$

Glucosa:

$$\begin{array}{rcl} \frac{T \omega_{TG}}{(R + P) \omega_{RG}} & - & \frac{\text{Sale}}{fT \omega_{TG}} - \frac{\text{Consumido}}{f(112)(0.360)} = 0 \\ 112(0.360) & - & 112(0.027) - f(112)(0.360) = 0 \\ f = 0.93 & & \end{array}$$

EJEMPLO 3.21 Reciclaje con reacción

El azúcar refinada (sacarosa) se puede convertir en glucosa y fructosa mediante el proceso de inversión



La combinación de glucosa y fructosa se denomina azúcar invertido. Si ocurre una conversión del 90% de la sacarosa en una pasada por el reactor, ¿cuál será el flujo de reciclaje por cada 100 lb de alimentación nueva de la disolución de sacarosa que entra en el proceso como se muestra en la figura E3.21a? ¿Cuál será la concentración de azúcar invertido (I) en el flujo de reciclaje y en el flujo de producto? Las concentraciones de los componentes en el flujo de reciclaje y en el flujo de producto son las mismas.

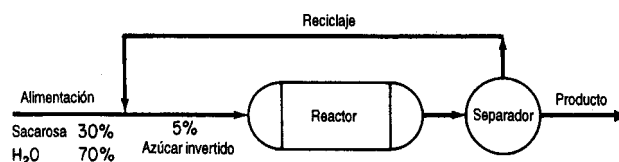


Figura E3.21a

Solución

Este problema es el inverso del ejemplo anterior.

Pasos 1, 2, 3 y 4 Primero necesitamos indicar las concentraciones y los flujos en el diagrama. Vea la figura E3.21b. (En los subíndices de las fracciones de masa, W se refiere al agua, S a la sacarosa e I al azúcar invertido.)

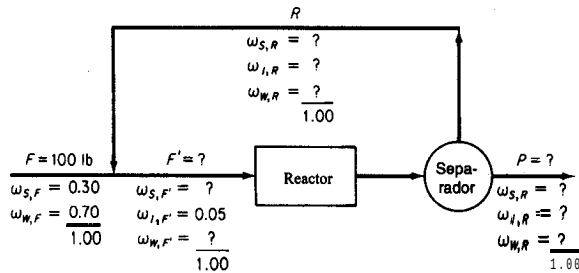


Figura E3.21b

Paso 5 Base de cálculo: $F = 100 \text{ lb}$.

Paso 6 Las incógnitas son $R, P, F', \omega_{S,F}, \omega_{W,F}, \omega_{I,F}, \omega_{S,R}, \omega_{I,R}, \omega_{W,R}$, un total de ocho.

Paso 7 Tenemos como balances $\sum \omega_{i,F'} = 1$ y $\sum \omega_{i,R} = 1$, y además, al igual que en el ejemplo anterior, balances de cada uno de los tres componentes para el punto de mezcla, tres balances para el reactor y tres para el separador, de modo que deberemos poder encontrar ocho ecuaciones independientes entre todas éstas.

Pasos 8 y 9 Una vez más, comenzaremos con los balances globales.

Balance global

De entre los balances globales, sólo el balance total nos sirve directamente de momento, porque los balances de S y de I implican los términos de generación y de consumo de la ecuación (3.1).

$$\text{Total: } P = 100 \text{ lb}$$

A continuación realizamos balances sobre el punto de mezcla (donde F y R se unen). Las unidades son lb.

Punto de mezcla:

$$\text{Total: } 100 + R = F' \quad (a)$$

$$\text{Sacarosa: } 100(0.30) + R\omega_{S,R} = F'\omega_{S,F} \quad (b)$$

$$\text{Inversión: } 0 + R\omega_{I,R} = F(0.05) \quad (c)$$

Por último, hacemos balances sobre el sistema del reactor más el separador por las razones citadas en el ejemplo anterior.

Reactor más separador

$$\text{Sacarosa: } \frac{\text{Entra}}{F'\omega_{S,F}} - \frac{\text{Sale}}{(R + 100)\omega_{S,R}} - \frac{\text{Consumido}}{-F'\omega_{S,F}(0.90)} = 0 \quad (d)$$

Ahora nos quedan siete incógnitas y seis ecuaciones (que esperamos sean independientes). Necesitamos una ecuación más. Podríamos probar un balance total, ya que es el más simple:

$$F' = R + P$$

pero es obvio que esta ecuación es redundante con la ecuación (a). Supongamos que determinamos el balance de agua. Para ello necesitamos calcular las libras de agua consumidas en la reacción por cada libra de sacarosa consumida en la reacción.

1 mol de sacarosa utiliza 1 mol de agua

$$\frac{1 \text{ mol } W}{1 \text{ mol } S} = \frac{1 \text{ mol } S}{342.35 \text{ lb } S} = \frac{18 \text{ lb } W}{1 \text{ mol } W} = 0.0526 \frac{\text{lb } W}{\text{lb } S}$$

$$\text{Agua: } \frac{Entra}{F' \omega_{W,F}} - \frac{Sale}{(R + 100) \omega_{S,R}} - \frac{Consumido}{F' \omega_{S,F}(0.90)(0.0526)} = 0 \quad (\text{e})$$

Si las ecuaciones (a)-(e) y las dos ecuaciones de suma de fracciones de masa son independientes, podemos resolver R y $\omega_{I,P} = \omega_{I,R}$. Un programa de computadora facilitará la resolución:

$$R = 20.9 \text{ lb}$$

$$\omega_{I,P} = 0.313$$

3.6-3 Derivación y purgado

En la **figura 3.15** se muestran dos tipos de flujos de proceso adicionales que se emplean con frecuencia.

1. Una **derivación** es un flujo que pasa por alto una o más etapas del proceso y llega directamente a otra etapa posterior (Fig. 3.15a).
2. Una **purga** es un flujo que se utiliza para eliminar una acumulación de sustancias inertes o indeseables que de otra manera se acumularían en el flujo de **reciclaje** (Fig. 3.15b).

Se puede usar un flujo de derivación para controlar la composición de un flujo de salida final de una unidad al mezclar el flujo de derivación con el flujo de salida de la unidad en proporciones adecuadas para obtener la composición final deseada.

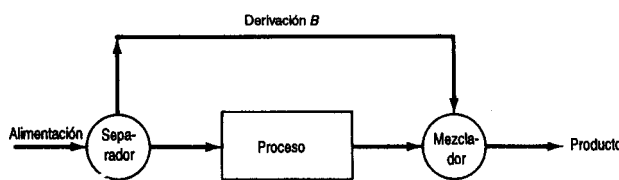


Figura 3.15a Reciclaje con flujo de purgado.

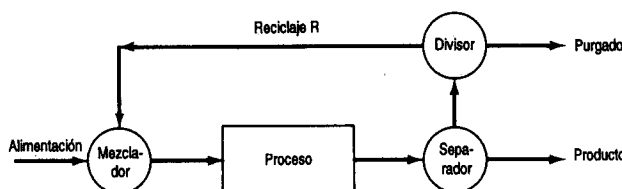
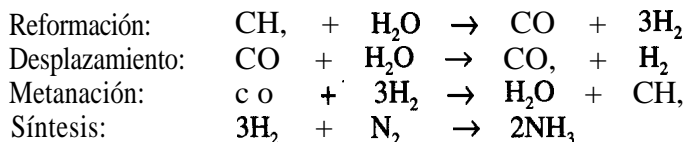


Figura 3.15b Reciclaje con flujo de purgado.

Como ejemplo del uso de un flujo de purgado, consideremos la producción de NH₃. La reformación con vapor, con alimentación de gas natural, LPG o nafta, es el proceso que goza de más amplia aceptación para la fabricación de amoniaco. La ruta incluye cuatro pasos químicos principales:



En la etapa final, para la cuarta reacción, el flujo de gas de síntesis es una mezcla de aproximadamente 3: 1 de hidrógeno y nitrógeno, siendo el resto 0.9% de metano y 0.3% de argón.

La presión del gas se eleva por pasos mediante compresoras desde la atmosférica hasta cerca de 3000 psi, que es la presión necesaria para favorecer el equilibrio de la síntesis. Una vez presurizado y mezclado con gas de reciclaje, el flujo ingresa en el reactor catalítico, donde se forma amoniaco a 400-500°C. El NH₃ se recupera en estado líquido mediante refrigeración, y el gas de síntesis que no reaccionó se recicla.

En el paso de síntesis, una parte de la corriente de gas debe purgarse para evitar la acumulación de argón y metano. Sin embargo, el purgado significa una pérdida **significativa** de hidrógeno que podría usarse para fabricar amoniaco, y los diseñadores del proceso procuran minimizar esta pérdida.

¿Entiende el lector por qué el proceso de reciclaje sin una corriente de purgado haría que se acumulara una impureza a pesar de que la tasa de reciclaje es constante? La tasa de purgado se ajusta de modo que la cantidad de material purgado permanezca por debajo de un nivel específico aceptable desde el punto de vista económico, a fin de que

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{tasa de} \\ \text{acumulación} \end{array} \right\} = 0 = \left\{ \begin{array}{l} \text{tasa de material que entra} \\ \text{y/o producción} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{tasa de purgado} \\ \text{y/o pérdida} \end{array} \right\}$$

Los cálculos para los flujos de derivación y purgado no implican principios o técnicas nuevos diferentes de los que ya presentamos. Dos ejemplos dejarán en claro esto.

EJEMPLO 3.22 Cálculos de derivación

En el área de preparación de la alimentación a una planta que fabrica gasolina, se elimina isopentano de una gasolina libre de butano. Supongamos, para simplificar, que el proceso y los componentes son como se muestra en la figura E3.22. ¿Qué fracción de la gasolina libre de butano se pasa por la torre de isopentano? No se detallarán los pasos en el análisis y la resolución de este problema. El proceso está en estado estacionario y no ocurre reacción.

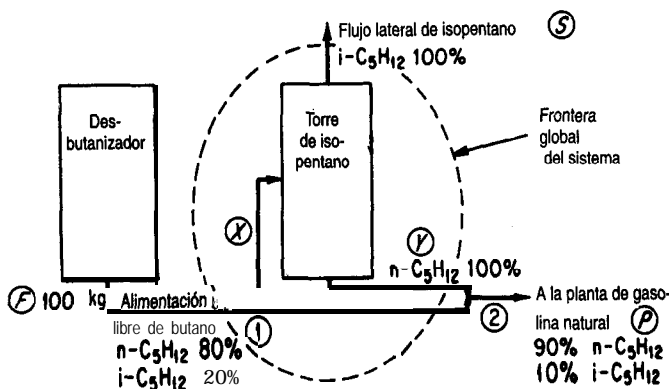


Figura E3.22

Solución

Si examina el diagrama de flujo verá que parte de la gasolina libre de butano pasa por alto la torre de isopentano y procede a la siguiente etapa en la planta de gasolina natural. Se conocen todas las composiciones (los flujos son líquidos). ¿Qué clases de balances podemos escribir para este proceso? Podemos escribir lo siguiente:

Base de cálculo: 100 kg alimentación

a) *Balances globales* (cada flujo se designa con la letra *F*, *S* o *P*, y las unidades son kg)

Balance de materia total:

$$\frac{\text{Entra}}{100} = \frac{\text{Sale}}{S + P} \quad (\text{a})$$

Balance de componentes (n-C₅) (componente enlazado)

$$\frac{\text{Sale}}{100(0.80)} = \frac{\text{Entra}}{S(0) + P(0.90)} \quad (\text{b})$$

Consecuentemente,

$$P = 100 \left(\frac{0.80}{0.90} \right) = 88.9 \text{ kg}$$

$$S = 100 - 88.9 = 11.1 \text{ kg}$$

Los balances globales no nos dirán qué fracción de la alimentación entra en la torre de isopentano; para este cálculo necesitamos otro balance.

- b) **Balance alrededor de la torre de isopentano:** Se x = kg de gasolina libre de butano que entra en la torre de isopentano y y = kg del flujo de $n\text{-C}_5\text{H}_{12}$ que sale de la torre de isopentano.

Balance de materia total:

$$\frac{\text{Entrada}}{x} = \frac{\text{Sale}}{11.1+y} \quad (\text{c})$$

Componente ($n\text{-C}_5\text{H}_{12}$) (componente enlazado):

$$x (0.80) = y \quad (\text{d})$$

Por tanto, al combinar (c) y (d)

$$x = 55.5 \text{ kg}, \text{ o sea que la fracción deseada es } 0.55$$

Otra forma de enfocar este problema sería hacer un balance en los puntos de mezcla 1 y 2. Aunque no hay equipos en esos puntos, podemos ver que entran y salen flujos de las uniones.

- c) **Balance alrededor del punto de mezcla 2:**

material que entra en la unión = material que sale

Material total:

$$(100 - x) + y = 88.9$$

Componente ($\text{iso-C}_5\text{H}_8$):

$$(100 - x)(0.20) + 0 = 88.9(0.10)$$

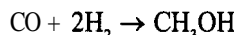
La ecuación (f) hace innecesario usar y. Si la resolvemos tenemos

$$x = 55.5 \text{ kg, como antes}$$

EJEMPLO 3.23 Purgado

Se ha despertado un interés considerable en la conversión de carbón en productos líquidos más útiles para la subsecuente producción de compuestos químicos. Dos de los principales gases que podemos generar en condiciones apropiadas a partir de la combustión de carbón *in situ* en presencia de vapor de agua (como sucede en presencia de aguas freáticas) son H_2

y CO. Después de lavarlos, estos dos gases se pueden combinar para producir metanol de acuerdo con la siguiente ecuación:



La figura E3.23 ilustra un proceso en estado estacionario. Todas las composiciones están en fracciones 0 porcentajes molares. Los flujos están en moles.

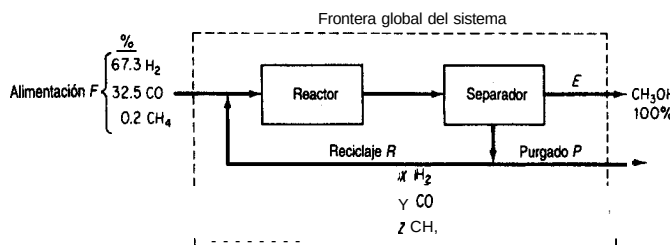


Figura E3.23

El lector observará en la figura que una fracción del CH₄ ingresa en el proceso, pero no participa en la reacción. Se usa un flujo de purgado para mantener la concentración de CH₄ en la salida del separador en no más de 3.2% mol. La conversión en una pasada del CO por el reactor es del 18%.

Calcule los moles de reciclaje, CH₃OH, y el purgado por mol de alimentación, y también calcule la composición del gas de purgado.

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Ya se colocó toda la información conocida en el diagrama. El proceso está en estado estacionario con reacción. Los flujos de purgado y reciclaje tienen la misma composición (lo implica el separador de la figura). La fracción molar de los componentes en el flujo de purgado se designó con x , y y z para H₂, CO y CH₄, respectivamente.

Paso 5 Escogemos una base de cálculo conveniente:

$$F = 100 \text{ moles}$$

Paso 6 Las variables cuyos valores desconocemos son x , y , z , E , P y R . Ignoraremos el flujo entre el reactor y el separador porque no se nos hacen preguntas al respecto.

Paso 7 Como el problema se plantea en términos de moles, no nos conviene realizar un balance de masa global. En vez de ello, usaremos balances elementales. Podemos hacer tres balances elementales independientes para el proceso global, los de H, C y O. Tendremos un balance adicional realizando un balance molar de CO en el reactor más el separador. ¿Cómo podemos obtener un quinto y un sexto balance para que el sistema de ecuaciones quede determinado? Un dato del enunciado del problema que no hemos usado es la información acerca del límite superior de la concentración de CH₄ en el flujo de purgado. Este límite puede expresarse como $z \leq 0.032$. Supongamos que el flujo de purgado contiene el máximo de CH₄ permitido y escribamos

$$z = 0.032 \quad (\text{a})$$

Otro dato es el balance implícito en el flujo de reciclaje

$$x + y + z = 1 \quad (\text{b})$$

Pasos 7 y 8 Los balances globales de los elementos son (en moles):

$$\text{H2: } 67.3 + 0.2(2) = E(2) + P(x + 2z) \quad (\text{c})$$

$$c: \quad 32.5 + 0.2 = E(1) + P(y + z) \quad (\text{d})$$

$$o: \quad 32.5 = E(1) + P(y) \quad (\text{e})$$

Para un sistema compuesto por el reactor y el separador (el cual escogemos para no tener que calcular la información desconocida acerca de la salida directa del reactor), el balance de CO es

$$co: \quad \frac{\text{Entra}}{32.5 + Ry - y(R + P)} = \frac{\text{Sale}}{(32.5 + Ry)(0.81)} \quad (\text{f})$$

Paso 9 La ecuación (a) puede sustituirse en las ecuaciones (b)-(f) para después resolver las cinco ecuaciones resultantes por sustitución sucesiva o empleando un programa de computadora. Los valores resultantes son (en moles)

E	CH₃OH	31.25
P	purgado	6.25
R	reciclaje	705
x	H ₂	0.768
Y	CO	0.200
z	CH ₄	0.032

Paso 10 Compruebe que se satisfaga cada uno de los balances (b)-(t).

Hasta ahora hemos visto balances de materia con un orden de complejidad bajo. Si tratamos de visualizar todos los cálculos que podrían requerirse en una planta incluso de tamaño regular, como la ilustrada en la figura 3.5, la resolución por pasos o simultánea de los balances de materia para cada fase de la planta completa podría parecer una tarea abrumadora. Sin embargo, esta tarea puede facilitarse bastante empleando códigos de computadora como se explicó en la sección 2.2. Tenga presente que una planta puede describirse por medio de una variada cantidad de balances de materia individuales interrelacionados, cada uno de los cuales, por tedioso que resulte de establecer y resolver, podrá plantearse de acuerdo con los principios y técnicas que estudiamos en este capítulo. En los casos reales siempre surge el problema de recabar suficiente información y de evaluar su exactitud, y para esto es necesario conocer detalladamente un proceso específico y no resulta un tema apropiado para tratarse aquí. Sólo podemos comentar que algunos de los problemas que el lector enfrentara incluyen datos tan conflictivos o tan pocos datos útiles que la capacidad para percibir qué clase de datos se necesitan es el atributo más importante que el ingeniero puede aportar a su resolución.

EN RETROSPECTIVA

De los ejemplos presentados en esta sección el lector deberá concluir que los problemas que implican reciclaje, purgado y derivación no son distintos, desde el punto de vista de su análisis, de los demás problemas que resolvimos en las secciones anteriores del capítulo. El único factor diferente que presentamos en la sección 3.6-2 es que el reciclaje en un reactor por lo regular implica información acerca de la conversión fraccional de un reactivo, y por ende la forma completa del balance de materia. Es preciso usar la ecuación (3.1) junto con los balances de los elementos o en lugar de ellos.

Ideas clave

1. El balance de materia general, ecuación (3. 1), se aplica a procesos en los que interviene reciclaje, purgado y derivación, lo mismo que a los demás procesos.
2. El aspecto nuevo clave de los balances de materia con reciclaje en un proceso en el que ocurre una reacción es que la especificación de la fracción de conversión de un reactivo es el dato adicional que sirve para determinar el término de consumo de la ecuación (3.1).
3. El purgado sirve para mantener la concentración de un componente menor de un flujo de proceso por debajo de cierto valor determinado, de modo que no se acumule en el proceso.

Términos clave

Alimentación al proceso (p. 2 13)	Flujo de reciclaje (p. 206)
Alimentación nueva (p. 2 13)	Producto bruto (p. 208)
Conversión en una pasada (p. 2 12)	Producto neto (p. 208)
Conversión fraccional global (p. 2 12)	Purgado (p. 2 18)
Derivación (p. 2 18)	Reciclaje (p. 206)

Prueba de autoevaluación

1. Explique qué implican el reciclaje y la derivación empleando palabras y tambitn un diagrama.
2. Haga lo mismo con el término “purgado”.
3. Si los componentes de la alimentación de un proceso aparecen en cantidades estequiométricas y el proceso de separación subsecuente es completo, de modo que todos los reactivos que no reaccionaron se reciclan, ¿cuál es la proporción de los reactivos en el flujo de reciclaje?
4. Un material que contiene 75% de agua y 25% de sólidos se alimenta a un granulador a **razón** de 4000 **kg/h**. La alimentación se mezcla en el granulador con producto reciclado de una secadora que sigue al granulador (a fin de reducir la concentración de agua en el material del granulador a 50% de agua, 50% de sólido). El producto que sale del secador tiene 16.7% de agua. En el secador, se hace pasar aire sobre el sólido que se esta secando. El aire que ingresa en el secador contiene 3% en peso (masa) de agua, y el aire que sale del secador contiene 6% en peso (masa) de agua.
 - a) ¿Cuál es la razón de reciclaje al granulador?
 - b) ¿Cuál es la velocidad de flujo de aire al secador en base seca?

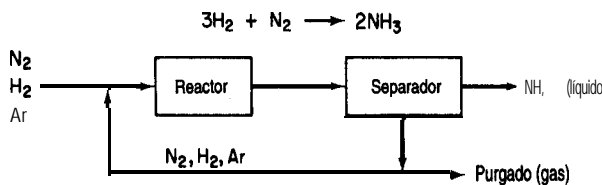
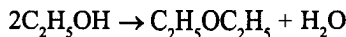


Figura PAE3.6-5

5. En el famoso proceso Haber para fabricar amoníaco, la reacción se lleva a cabo a presiones de 800 a 1000 atm y a 500-600°C empleando un catalizador apropiado. Sólo una pequeña fracción del material que ingresa en el reactor reacciona en una pasada, por lo que se requiere reciclaje. Además, como el nitrógeno se obtiene del aire, contiene casi 1% de gases raros (principalmente argón) que no reaccionan. Los gases raros se irían acumulando en el reciclaje hasta tener un efecto adverso sobre el equilibrio de la reacción, así que se utiliza un pequeño flujo de purgado.

Como se muestra en la figura PAE3.6-5, la alimentación nueva de gas que contiene 75.16% de H₂, 24.57% de N₂ y 0.27% de Ar se mezcla con el gas reciclado e ingresa en el reactor con una composición de 79.52% de H₂. El flujo de gas que sale del separador de amoníaco contiene 80.01% de H₂ y nada de amoníaco. El amoníaco producido no contiene gases disueltos. Por cada 1 OO moles de alimentación nueva:

- ¿Cuántos moles se reciclan y purgan?
 - ¿Cuál es el porcentaje de conversión del hidrógeno por pasada?
6. El éter etílico se produce deshidratando alcohol etílico en presencia de ácido sulfúrico a 140°C:



En la figura PAE3.6-6 se muestra un diagrama simplificado del proceso. Si en cada pasada por el reactor hay una conversión del 87% del alcohol alimentado, calcule:

- Los kilogramos de alimentación nueva por hora
- Los kilogramos de reciclaje por hora

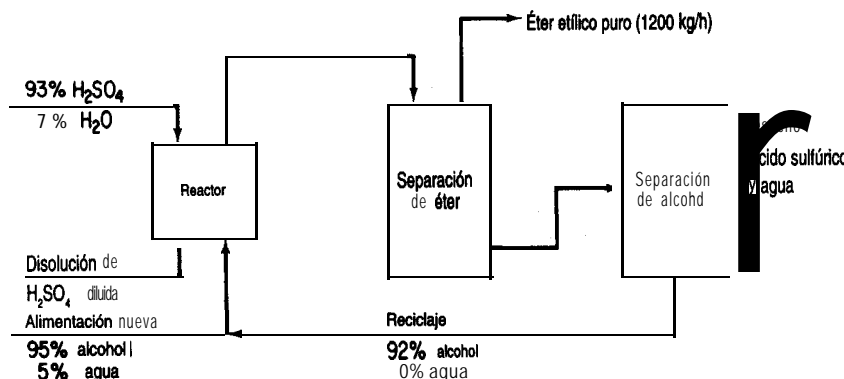


Figura PAE3.6-6

Problema conceptual

1. Las bombas centrífugas no pueden funcionar en seco, y deben tener un flujo de fluido mínimo para trabajar correctamente y evitar la **cavitación** y el consecuente daño mecánico a la bomba. Se desea instalar un tanque de almacenamiento que suministre un flujo líquido a un proceso, pero habrá ocasiones en que la demanda caiga por debajo de la velocidad de flujo mínima (10-15% de la capacidad especificada de la bomba). ¿Qué configuración de equipo recomendaría usted implantar para que la bomba no se dañe por un flujo demasiado bajo? Dibuje un diagrama de la disposición tal que el flujo **mínimo** pueda pasar por la bomba sin importar cuál sea el nivel de líquido en el tanque de alimentación ni la presión y la demanda de salida.

Pregunta para análisis

1. A causa de limitaciones en el suministro de agua y también por consideraciones **económicas**, muchas industrias la reutilizan una y otra vez. Por ejemplo, hay recirculación en las torres de enfriamiento, calderas, transporte de **carbón** pulverizado, evaporadores de múltiples etapas, humidificadores y muchos dispositivos para lavar productos agrícolas.

Escriba un informe breve que analice uno de estos procesos, incluyendo una descripción del proceso, un diagrama de flujo simplificado, problemas de reciclaje, el grado de purgado y, si puede encontrar la información, los ahorros que representa el reciclaje.

BIBLIOGRAFÍAS COMPLEMENTARIAS

General

- BHATT, B. I. and S. M., VORA.** *Stoichiometry*, 2nd ed. New Delhi: Tate **McGraw-Hill**, 1984.
- FLATHMAN, E. D., E. JERGER, and H. EXNER (eds.).** *Bioremediation: Field Experience*. Boca **Raton**, FL: Lewis Publisher, 1993.
- FELDER, R. M., and R. W. ROUSSEAU.** *Elementary Principles of Chemical Processes*, 2nd ed., New York: Wiley, 1986.
- GANAPATHY, V.** *Basic Programs for Steam Plant Engineers*. New York: **Marcel Dekker**, 1986.
- HUSAIN, A.** *Chemical Process Simulation*. New Delhi: Halstead (Wiley), 1986.
- KURTZ, W. A., T. M. WEBB and P. J. MCNAMEE.** *The Carbon Budget of the Canadian Forest Sector*. Edmonton: Forestry **Canada**, 1993.
- LAGREGA, M. D., L. BUCKINGHAM, and J. C. EVANS.** *Hazardous Waste Management*. New York: **McGraw-Hill**, Inc., 1994.
- LUYBEN, W. L., and L. A. WENZEL.** *Chemical Process Analysis: Mass and Energy Balances*. Int'l. Ser. in Phys. & Chem. Engin. Sci. Englewood **Cliffs**, NJ: Prentice-Hall, 1988.
- MYERS, A. L., and W. D. SEIDER.** *Introduction to Chemical Engineering and Computer Calculations*. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall, 1976.

National Technical Information Service. *Flue Gases: Detection, Sampling, Analysis, PB 86-871290/GAR*. Springfield, VA: NTIS, 1986.

RAO, Y. K. *Stoichiometry and Thermodynamics of Metallurgical Processes*. New York: Cambridge University Press, 1985.

REKLAITIS, G. V. *Introduction to Material and Energy Balances*. New York: Wiley, 1983.

RUSSELL, T. W. F., and M. M. DENN. *Introduction to Chemical Engineering Analysis*. New York: Wiley, 1972.

PROBLEMAS

Sección 3.1

- 3.1. Examine el diagrama de flujo de la figura P3.1 (adaptada de *Hydrocarbon Processing*, noviembre de 1974, pág. 159) para la destilación a presión atmosférica y la pirólisis del petróleo y la obtención de combustibles y petroquímicos. ¿Es igual la masa que entra a la que sale? Cite una o dos razones por las que la masa se balancea o no se balancea.

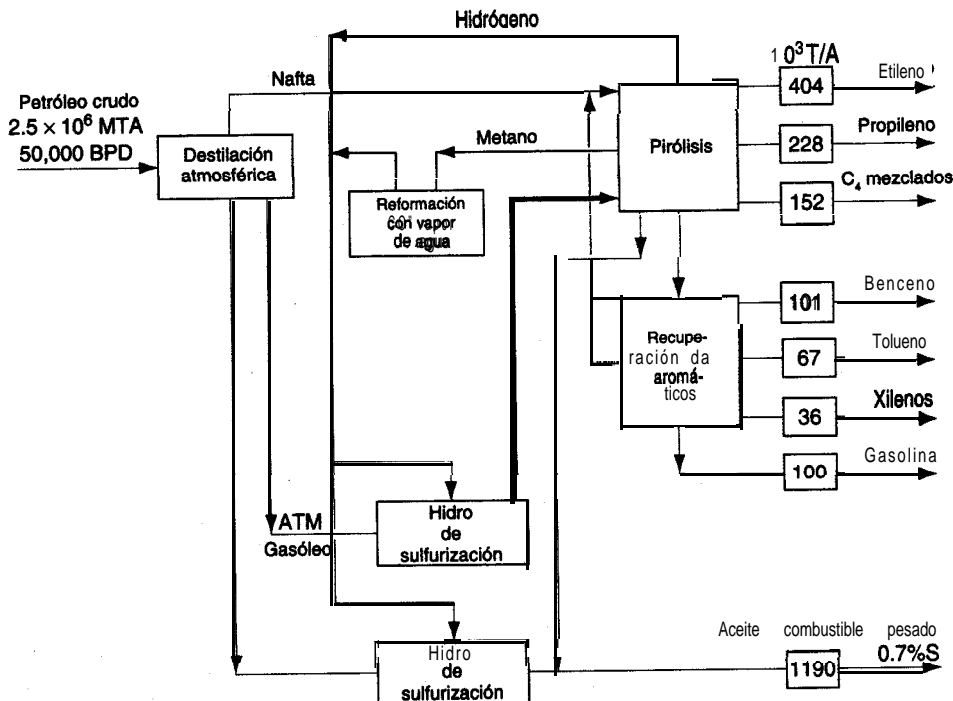


Figura P3.1

- 3.2. Indique si los siguientes procesos representan sistemas abiertos o cerrados.
- El ciclo de carbono global de la Tierra.
 - El ciclo de carbono de un bosque.
 - Un motor fuera de borda para una lancha.
 - El acondicionador de aire de una casa respecto al refrigerante.
- 3.3. Explique por qué el total de moles que ingresa en un proceso **podría** no estar balanceado.
- 3.4. Cite un ejemplo de:
- Un proceso en estado no estacionario
 - Un proceso en estado estacionario
- Dibuje un diagrama o explique el proceso en menos de cuatro frases. Cualquier proceso que pueda imaginar es aceptable; no tiene que ser un proceso de ingeniería química.
- 3.5. Examine la figura P3.5 (adaptada de *Environ. Sci. Technol.*, 27 (1993):1975). ¿Dónde convendría trazar la frontera del sistema para este proceso de biorrecuperación? Bosqueje el proceso y trace la frontera. ¿Es su sistema abierto o cerrado? ¿Está en estado estacionario o en estado no estacionario?
- 3.6. El peligro que representa una sustancia de alto riesgo depende principalmente del producto de la dosis de exposición por su potencial de riesgo: un número de **índice** de riesgo un tanto parecido al factor de enfriamiento que se usa en los informes meteorológicos. La dosis está determinada primordialmente por la tasa de liberación, la proximidad a la fuente de exposición, la **topografía** del área y las condiciones meteorológicas. La dosis se modifica en virtud de propiedades fisicoquímicas como el punto de inflamación, el punto de ebullición, la densidad relativa al aire, el tamaño de las partículas (en el caso de sólidos no volátiles), así como por la biodegradación, **hidrólisis** y fotólisis que pueda sufrir la sustancia.

Los riesgos para la salud y la vida de las personas se pueden aproximar a partir de la potencia, en el caso de los **carcinógenos**, y por la designación IDLH (peligro inmediato para

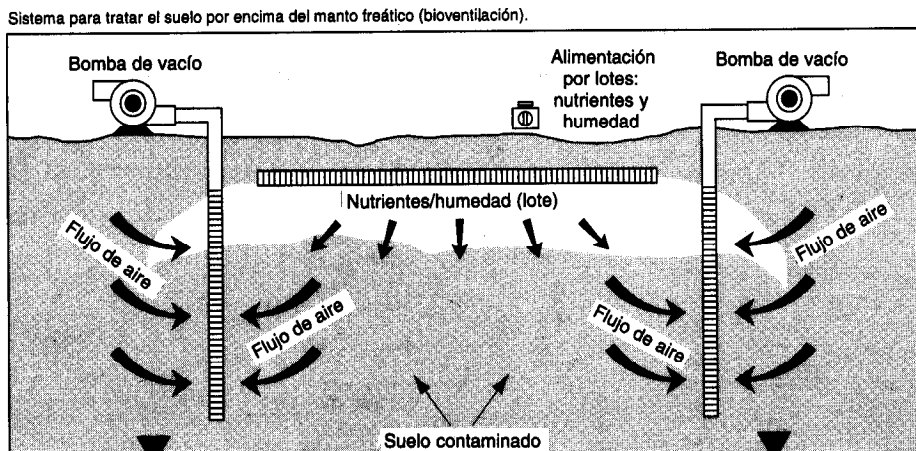


Figura P3.5

la vida y la salud) y/o los valores límite de umbral (TLV) en el caso de sustancias tóxicas no carcinogénicas. En Estados Unidos la Agencia de Protección Ambiental usa un “índice de riesgo” para determinar los efectos crónicos sobre la salud en las comunidades cercanas a las emisiones químicas rutinarias de la industria, en cantidades demasiado pequeñas para causar problemas agudos en individuos normales.

Cien libras de metil isocianato (**MIC**, punto de ebullición entre 37 y 39°C, peso fórmula 57) se vaporizan con rapidez para formar una estela de 30 pies por 200 pies y una milla de largo que excede la concentración ambiental inmediatamente peligrosa para la vida y la salud (IDLH, 47 mg por metro cúbico). La humedad atmosférica normal no lo hidroliza con la suficiente rapidez. Las investigaciones sobre las víctimas de Bhopal indican que las reacciones de carbamilación en las que interviene el glutatión pueden dar lugar a efectos tóxicos agudos y crónicos muy extendidos a partir de una sola exposición a MIC.

Si la sección transversal de la estela es realmente rectangular, verifique si la concentración en ella excede los 47 mg/m³. ¿Qué suposiciones necesita hacer?

- 3.7. Lea cada una de las siguientes situaciones. Indique cuál es el sistema. Dibuje un diagrama. Clasifíquelo(s) como uno o más de los siguientes: sistema abierto, sistema cerrado, proceso en estado estacionario, proceso en estado no estacionario.
- Usted llena el radiador de su automóvil con refrigerante.
 - Usted drena el radiador de su automóvil.
 - Usted llena demasiado el radiador del automóvil y el refrigerante se derrama hacia el suelo.
 - El radiador está lleno y la bomba de agua circula agua entre el motor y el radiador mientras el motor está funcionando.
- 3.8. Uno de los métodos comerciales más comunes para producir el silicio puro que se usa para fabricar semiconductores es el proceso Siemens (véase la Fig. P3.8) de deposición química de vapor (CVD). Una cámara contiene una barra de silicio caliente sobre la cual se hace pasar una mezcla de triclorosilano de alta pureza e hidrógeno de alta pureza. El silicio puro (EGS: silicio de grado electrónico) se deposita sobre la barra como un sólido policristalino. (Posteriormente se fabrican monocristales de Si fundiendo el EGS y extrayendo un solo cristal del líquido fundido.) La reacción es: H₂(g) + SiHCl₃(g) → Si(s) + 3HCl(g).
- En un principio, la barra tiene una masa de 1460 g y la fracción molar del H₂ en el gas de salida es de 0.223. La fracción molar del H₂ en la alimentación al reactor es de 0.580, y la alimentación ingresa con una velocidad de 6.22 kg mol/h. ¿Cuál será la masa de la barra después de transcurridos 20 minutos?
- 3.9. Examine la figura P3.9. ¿Es satisfactorio el balance de materia?

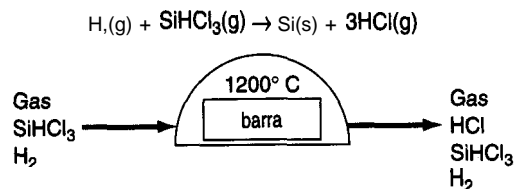


Figura P3.8

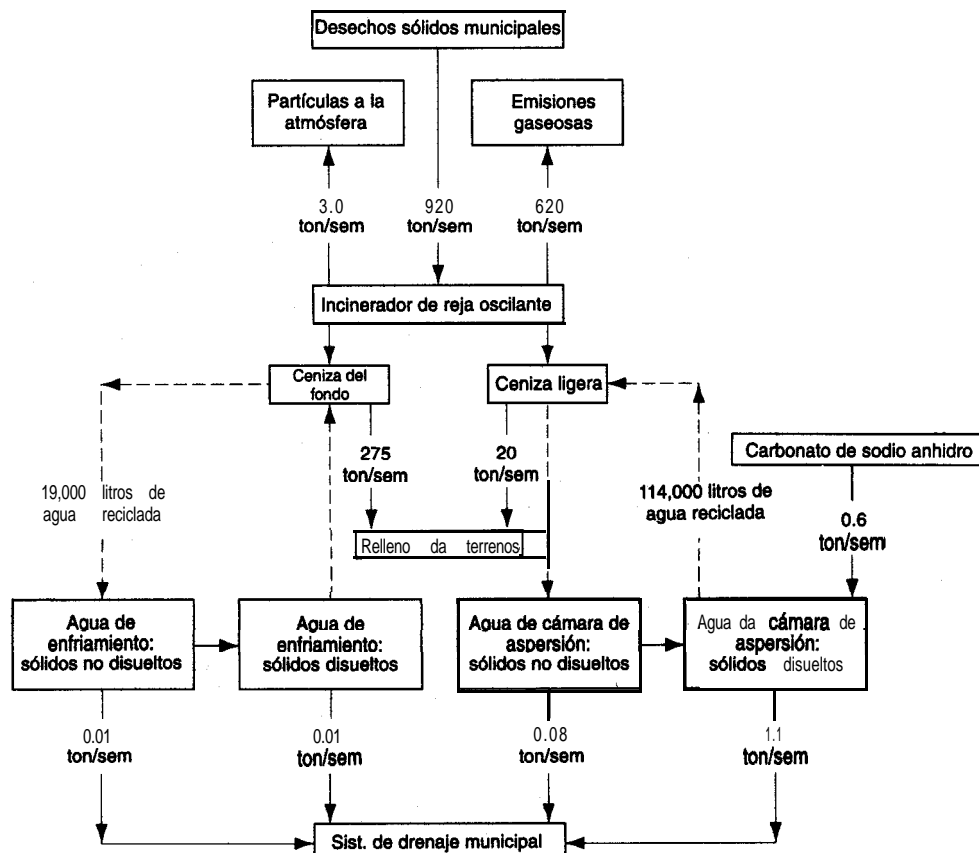


Figura P3.9

3.10. Examine los procesos de la figura 3.10. Cada cuadro representa un sistema. Para cada uno, indique si:

- a) El proceso está en
 - 1) estado estacionario, 2) estado no estacionario o (3) condición desconocida
- b) El sistema es
 - 1) cerrado, 2) abierto, 3) ninguna de las dos cosas o 4) ambas

La línea ondulada representa el nivel inicial del fluido cuando se inician los flujos. En el caso c), el tanque permanece lleno.

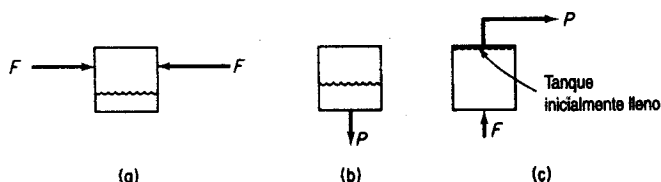


Figura P3.10

Sección 3.2

3.11. ¿Son independientes las siguientes ecuaciones? Tienen una solución única? Explique sus respuestas.

a) $x_1 + 2x_2 = 1$

$x_1 + 2x_2 = 3$

b) $(x_1 - 1)^2 + (x_2 - 1)^2 = 0$

$x_1 + x_2 = 1$

El siguiente conjunto de ecuaciones, ¿tiene una solución única para x, y y z?

$$x + 2y - 3z = -1$$

$$3x - y + 2z = 7$$

$$5x + 3y - 4z = 2$$

3.12. Determine el rango de las siguientes matrices:

a) $\begin{bmatrix} 1 & 3 & 3 & 1 \\ -1 & 2 & 6 & 9 & 3 \end{bmatrix} \boxed{1}$

b) $\begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 2 & 3 & 4 \\ 3 & 5 & 7 \end{bmatrix}$

c) $\begin{bmatrix} 1 & 0 & 2 \\ 2 & 3 & 0 \\ 5 & 1 \end{bmatrix}$

3.13. ¿Tienen los siguientes conjuntos de ecuaciones una solución única ademas de $u = v = w = 0$?

a) $u + v + w = 0$

$u + w = 0$

a) $u + 2v + 3w = 0$

b) $5u + 4v + 9w = 0$

$3u + 5v + 7w = 1$

$2u + 4v + 6w = 0$

3.14. Para un proceso, su asistente ha preparado cuatro balances de materia:

$$0.25 \text{ NaCl} + 0.35 \text{ KC1} + 0.55 \text{ H}_2\text{O} = 0.30$$

$$0.35 \text{ NaCl} + 0.20 \text{ KC1} + 0.40 \text{ H}_2\text{O} = 0.30$$

$$0.40 \text{ NaCl} + 0.45 \text{ KC1} + 0.05 \text{ H}_2\text{O} = 0.40$$

$$1.00 \text{ NaCl} + 1.00 \text{ KC1} + 1.00 \text{ H}_2\text{O} = 1.00$$

Él dice que como las cuatro ecuaciones exceden el numero de incógnitas, tres, no hay solucibn. ¿Está en lo correcto? Explique si es posible o no obtener una solución única.

3.15. Es necesario preparar un cilindro que contenga CH₄, C₂H₆ y N₂ con una relación molar de CH₄ a C₂H₆ de 1.5 a 1. Se dispone de 1) un cilindro con una mezcla N₂-CH₄ (80% N₂, 20% CH₄), 2) un cilindro con 90% N₂ y 10% de C₂H₆ y 3) un cilindro de N₂ puro. Enumere todos los nombres (o símbolos) de las cantidades y concentraciones desconocidas, y haga una lista con los nombres de los balances que usaría para resolver este problema (no resuelva los balances). ¿Cuál es el numero residual de grados de libertad que es preciso especificar para que el problema quede perfectamente determinado (es decir, que tenga una solucibn única)?

3.16. Para el proceso que se muestra en la figura P3.16, ¿cuántas ecuaciones de balances de materia es posible escribir? Escríbalas. ¿Cuántas ecuaciones de balances de materia independientes hay en ese conjunto?

3.17. Examine el proceso de la figura P3.17. No ocurre reacción química, y x denota una fracción molar. ¿Cuántos valores de flujo se desconocen? ¿Cuántas concentraciones? ¿Es posible obtener una solución única para las incógnitas?

3.18. Se le ha pedido verificar el proceso que se muestra en la figura P3.18. ¿Cuál sera el numero mínimo de mediciones que deberá hacer para calcular el valor de todas las velocidades de los flujos y de sus concentraciones? Explique su respuesta. ¿Es posible usar cualquier conjunto

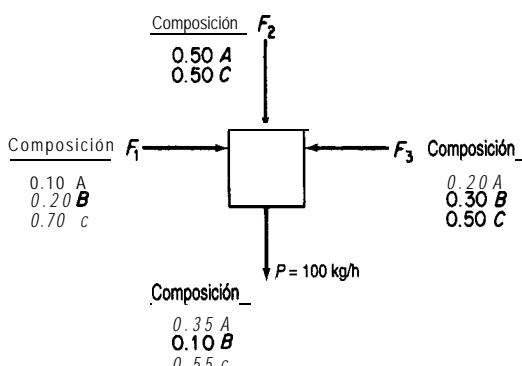


Figura P3.16

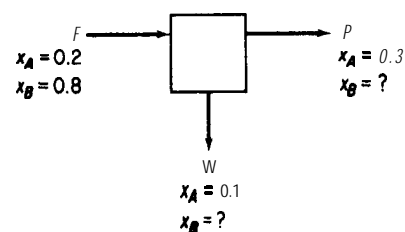


Figura P3.17

arbitrario de cinco; es decir, se puede medir sólo las tres velocidades de flujo y dos concentraciones? ¿Se puede medir sólo tres concentraciones en el flujo F y dos concentraciones en el flujo W ? No ocurre reacción química y x es la fracción molar del componente A , B o C .

- 3.19. Al preparar 2.50 moles de una mezcla de tres gases, SO_2 , H_2S y CS_2 , se combinan gases de tres tanques en un cuarto tanque. Los tanques tienen las siguientes composiciones (fracciones molares):

Gas	Tanques				Mezcla combinada
	1	2	3	4	
SO_2	0.23	0.20	0.64	0.25	
H_2S	0.36	0.33	0.27	0.23	
CS_2	0.41	0.47	0.19	0.52	

En la columna de la derecha se indica la supuesta composición que se obtiene por análisis de la mezcla. El conjunto de tres balances molares para los tres compuestos, ¿tiene una solución para el número de moles que se toman de cada uno de los tres tanques y que se usan para formar la mezcla? Si es así, ¿qué significa la solución?

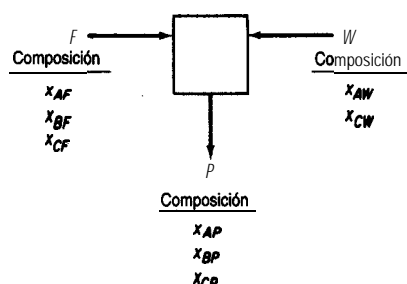


Figura P3.18

- 3.20. Se plantea un problema como sigue. Se desea mezclar tres flujos de LPG (gas de petróleo licuado) denotados por A, B y C en ciertas proporciones de modo que la mezcla final satisface ciertas especificaciones de presión de vapor, las cuales corresponden a un flujo con la composición D que se indica en seguida. Calcule las proporciones con que es necesario mezclar los flujos A, B y C para obtener un producto con la composición D. Los valores son porcentajes de volumen de los líquidos, pero los volúmenes son aditivos para estos compuestos.

Componente	Flujo A	B	C	D
C_2	5.0			1.4
C_3	90.0	10.0		31.2
<i>iso-C₄</i>	5.0	85.0	8.0	53.4
<i>n-C₄</i>		5.0	80.0	12.6
iso-c;			12.0	1.4
	100.0	100.0	100.0	100.0

Los subíndices de los C representan el número de carbonos, y el signo + de C_5^+ indica los compuestos con mayor peso molecular además de *iso-C₅*.

¿Este problema tiene una solución única?

- 3.21. El **efluente** de una planta de fertilizantes se procesa mediante el sistema que se muestra en la figura P3.21. ¿Cuántas mediciones adicionales de concentraciones y velocidades de flujo será necesario hacer para especificar por completo el problema (de modo que exista una solución única)? ¿Sólo existe un conjunto de especificaciones?
- 3.22. Un secador admite madera mojada (20.1% agua) y reduce el contenido de agua al 8.6%. Queremos determinar los kg de agua eliminados por kg de madera que ingresa en el proceso. Haga un dibujo del proceso, coloque los datos en la figura, escoja una base de cálculo, determine el número de variables cuyos valores se desconocen y el número de ecuaciones independientes que es posible escribir para el proceso. ¿Puede haber una solución única?

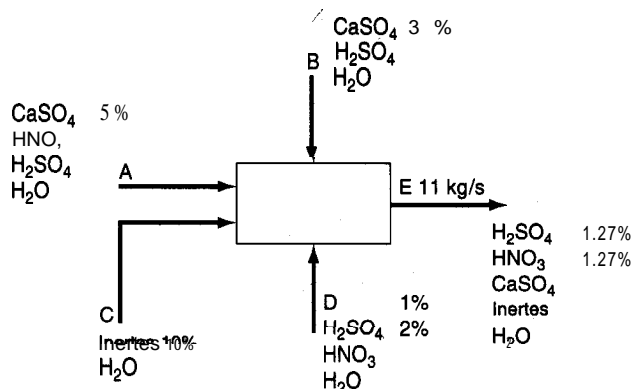


Figura P3.21

Sección 3.3

- 3.23. Tres mezclas gaseosas, A, B y C, con las composiciones que se indican en la tabla, se combinaron en una sola mezcla.

Gas	A	B	c
CH_4	25	25	60
C_2H_6	35	30	25
C_3H_8	40	45	15
Total	100	100	100

Un nuevo analista informa que la composición de la mezcla es 25% de CH_4 , 25% de C_2H_6 y 50% de C_3H_8 . Sin hacer cálculos detallados, explique cómo sabe que el **análisis** es incorrecto.

- 3.24. Una planta de laca debe entregar 1000 **lb** de **una disolución** de nitrocelulosa al 8%. Tienen en existencia una disolución al 5.5%. **¿Cuánta** nitrocelulosa seca deben disolver en la **disolución** para surtir el pedido?
- 3.25. Un fabricante tiene un contrato para producir carbón artificial para asar carne con un contenido máximo garantizado de 10% de humedad y 10% de ceniza. El material básico que usan tiene el análisis: humedad **12.4%**, material volátil **16.6%**, carbono **57.5%** y ceniza 13.5%. A fin de satisfacer las **especificaciones** (en sus límites), el fabricante planea mezclar con el material base una cierta cantidad de coque de **petróleo** que tiene el análisis: material **volátil 8.2%**, carbono 88.7% y humedad 3.1%. **¿Cuánto** coque de petróleo **deberán** agregar a cada 1 OO **lb** del material base?
- 3.26. Se llaman sedimentos o lodos a los sólidos húmedos que resultan del procesamiento de las aguas residuales municipales. Los lodos deben secarse antes de convertirse en **composta** o de someterse a algún otro tratamiento. Si un lodo que contiene 70% de agua y 30% de sólidos se pasa por un secador y el producto resultante contiene 25% de agua, **¿cuánta** agua se evapora por cada tonelada de lodos que se envía al secador?
- 3.27. Un gas que contiene 80% de CH_4 y 20% de He se hace pasar por un tubo de difusión de cuarzo (véase la Fig. P3.27) con objeto de recuperar el helio. Se recupera el 20% en peso del gas original, y su composición es de 50% He. Calcule la composición del gas de desecho si cada minuto se procesan 100 kg mol de gas. La presión inicial del gas es de 120 **kPa**, y la final es de 115 **kPa**. El **barómetro** indica 740 mm Hg. La temperatura del proceso es 22°C.

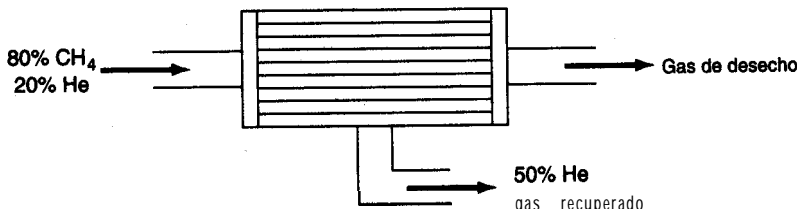


Figura P3.27

- 3.28. Con objeto de preparar una disolución de ácido sulfúrico al **50.0%**, un ácido diluido de desecho que contiene 28.0% de H_2SO_4 se mezcla con un ácido comprado que contiene 96.0% de H_2SO_4 . ¿Cuántos kilogramos del ácido concentrado será necesario adquirir por cada 100 kg de ácido diluido?
- 3.29. En muchas fermentaciones es preciso obtener la cantidad máxima de biomasa. Sin embargo, la cantidad de masa que es posible lograr esta limitada en última instancia por el volumen de las **células**. Éstas ocupan un volumen finito y tienen una forma rígida, por lo que no pueden empacarse más allá de cierto límite. Siempre quedará cierta cantidad de agua en los intersticios entre células adyacentes, mismos que representan el volumen de huecos que en el mejor de los casos puede reducirse hasta **el 40% del** volumen de los fermentadores. Calcule la masa celular máxima sobre una base seca que puede obtenerse por cada litro de fermentador si la densidad de las células húmedas es de 1.1 **g/cm³**. Cabe señalar que las células en sí se componen de cerca del 75% de agua y 25% de sólidos, y que la masa celular se informa como peso seco en la industria de la fermentación.
- 3.30. Una industria lechera produce caseína seca que en estado húmedo contiene 23.7% de humedad. Esta caseína la venden a **\$8.00/100 lb**. También secan esta caseína para obtener un producto que contiene 10% de humedad. Sus costos de secado son **\$0.80/100 lb** de agua eliminada. ¿Cuál debe ser el precio de venta de la caseína seca si se desea mantener el mismo margen de utilidades?
- 3.31. Se desea formar una mezcla de polímeros a partir de los tres compuestos cuyas composiciones y formulas aproximadas se dan en la tabla. Determine los porcentajes de cada compuesto A, B y C que deben introducirse en la mezcla para lograr la composición deseada.

Composición	Compuesto (%)			Mezcla deseada
	A	B	C	
$(\text{CH}_4)_x$	25	35	55	30
$(\text{C}_2\text{H}_6)_x$	35	20	40	30
$(\text{C}_3\text{H}_8)_x$	<u>40</u>	<u>45</u>	<u>5</u>	<u>40</u>
Total	100	100	100	100

- ¿Cómo decidiría usted mezclar los compuestos A, B, C y D [$(\text{CH}_4)_x = 10\%$, $(\text{C}_2\text{H}_6)_x = 30\%$, $(\text{C}_3\text{H}_8)_x = 60\%$] para lograr la mezcla deseada?
- 3.32. En una planta de separación de gases, el separador de alimentación de butano tiene los siguientes constituyentes:

Componente	Mol %
C_3	1.9
<i>i</i> - C_4	51.6
n-c,	46.0
C_5^+	0.6
Total	100.0

La tasa de flujo es de 5804 kg mol/día. Si los flujos superior e inferior del separador de butano tienen las siguientes composiciones, ¿cuáles son sus tasas de flujo en kg mol/día?

Componente	Mol %	
	Flujo superior	Flujo inferior
-C ₃	3.4	—
i-C ₄	95.7	1.1
n-C ₄	0.9	97.6
C ₅ ⁺		1.3
Total	100.0	100.0

- 3.33. La fracción orgánica de las aguas residuales se mide en términos de la demanda bioquímica de oxígeno (DBO), que es la cantidad de oxígeno disuelto requerida para biodegradar las sustancias orgánicas que contiene el agua. Si la concentración de oxígeno disuelto (DO) de un cuerpo de agua baja demasiado, los peces del lago o corriente de agua pueden morir. La (EPA) Agencia de Protección Ambiental de Estados Unidos ha establecido niveles mínimos para los **lagos** en verano de 5 mg/L de oxígeno disuelto.
- Si una corriente fluye a razón de 0.3 m³/s y tiene una DBO inicial de 5 mg/L antes de pasar por el punto de descarga de una planta de tratamiento de aguas residuales, y la planta descarga 3.785 ML/día de aguas residuales con una concentración de 0.15 g/L de DBO, ¿cuál será la DBO inmediatamente abajo del punto de descarga de la planta?
 - La planta informa una descarga de 15.8 ML/día con una DBO de 72.09 mg/L. Si la EPA mide el flujo de la corriente antes del punto de descarga e informa un valor de 530 ML/día con 3 mg/L de DBO, y mide la DBO corriente abajo e informa un valor de 5 mg/L, ¿está correcto el informe?
- 3.34. En la fabricación de acetato de vinilo se descarga al alcantarillado un poco de ácido acético que no reaccionó, junto con otros compuestos. Se ha acusado a la compañía de descargar diversos contaminantes en una cantidad superior al límite especificado por la ley. No es posible medir la descarga directamente porque no se han instalado dispositivos para medir el flujo, pero es posible tomar muestras de líquido en diferentes puntos de las **tuberías** de drenaje y medir la concentración de cloruro de potasio. En una alcantarilla, la concentración es de 0.105%. Se introduce una disolución de 400 g de KCl en 1 L a una velocidad constante de 1 L por minuto durante un lapso de media hora en una alcantarilla situada 500 pies corriente abajo, y a 1200 pies corriente abajo se mide una concentración media en estado estacionario de KCl de 0.281%. ¿Cuál es la velocidad de flujo del fluido por el drenaje en kg/min?
- 3.35. Existen métodos analíticos confiables para medir la concentración de amoniaco gaseoso en otros gases. A fin de medir el flujo en un gasoducto que transporta gas natural, se inyecta amoniaco gaseoso puro en la **tubería** a una velocidad constante de 72.3 kg/min durante 12 min. Cinco millas más adelante del punto de inyección se mide una concentración en estado estacionario de amoniaco del 0.382% en peso. Más arriba del punto de inyección, el gas no contiene amoniaco que se pueda detectar. ¿Cuántos kg de gas natural fluyen por el gasoducto por hora?

- 3.36. En fechas recientes se ha centrado la atención en la contaminación de las aguas del río Hudson, sobre todo la contaminación proveniente de las descargas de aguas residuales y desechos industriales. Es muy difícil determinar con precisión qué cantidad de **efluente** se introduce en el río porque es imposible atrapar y pesar el material, la construcción de vertederos es problemática, etc. Un método que se ha sugerido es agregar ion bromo como trazador a un flujo de aguas residuales dado, dejar que se mezcle bien, y muestrear el flujo una vez que se haya mezclado. En una prueba de la propuesta se añaden 10 libras de NaBr por hora durante 24 horas a un flujo de aguas residuales que prácticamente no contiene bromo. Cierta distancia corriente abajo del punto en que se agregó la sal, un muestreo del flujo de aguas residuales indica una concentración de 0.012% de NaBr . La densidad de las aguas residuales es de 60.3 lb/ft^3 y la densidad del agua del río es de 62.4 lb/ft^3 . ¿Cuál es la tasa de flujo de las aguas residuales en **lb/min?**
- 3.37. La solubilidad del sulfato mangano a 20°C es de 62.9 g/100 g H_2O . ¿Cuánto $\text{MnSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ se debe disolver en 100 kg de agua para obtener una disolución saturada a 20°C ?
- 3.38. Se introducen cristales de $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ en una disolución saturada de Na_2CO_3 en agua a 100°C . ¿Qué porcentaje del Na_2CO_3 del $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ se recupera en el sólido que precipita, el cual es $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$? Datos a 100°C : La disolución saturada tiene 3 1.2% de Na_2CO_3 ; el peso molecular del Na_2CO_3 es 106.
- 3.39. Una disolución acuosa contiene 60% de $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2$ junto con 1% de impurezas solubles. Al enfriarla a 10°C , se separa por cristalización $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$. La solubilidad de este hidrato es de 1.4 **lb** de $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}/\text{lb}$ de agua libre. Los cristales que se extraen llevan como disolución adherente 0.06 **lb** de **disolución/lb** de cristales. Los cristales se secan para eliminar el agua restante (pero no el agua de hidratación). Los cristales secos finales de $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ no deben contener más de un 0.1% de impurezas. A **fin** de cumplir con esta especificación, la disolución original se diluye con agua antes de enfriarse. Con base en 100 **lb** de la disolución original, calcule:
- La cantidad de agua que se agrega antes de enfriar.
 - El porcentaje de recuperación de $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_2$ en los cristales hidratados secos.
- 3.40. Suponga que se extraen 100 **L/min** de un tanque de fermentación y se pasan por un tanque de extracción en el que el producto de fermentación (en la fase acuosa) se mezcla con un disolvente orgánico, y luego la fase acuosa se separa de la fase orgánica. La concentración de la enzima deseada (3-hidroxibutirato deshidrogenasa) en la alimentación acuosa al tanque de extracción es de 10.2 **g/L**. El disolvente **orgánico** puro ingresa en el tanque de extracción a razón de 9.7 **L/min**. Si la relación entre la concentración de la enzima en el flujo de producto (la fase orgánica) que sale del tanque de extracción y la concentración de la enzima en el flujo de desecho del tanque (la fase acuosa) es $D = 18.5$ a 1 .O, ¿cuál es la recuperación fraccional de la enzima y la cantidad recuperada por minuto? Suponga que los líquidos de las fases acuosa y orgánica tienen una miscibilidad insignificante, e ignore los cambios en la densidad al **pasar** la enzima de una fase a la otra.

- 3.41. Considere el siguiente proceso para recuperar NH₃ de un flujo gaseoso compuesto por N₂ y NH₃, (véase la Fig. P3.41).

La corriente de gas fluye en dirección ascendente por el proceso, y puede contener NH₃ y H₂ pero no disolvente S. La corriente de líquido que fluye en dirección descendente puede contener NH₃ y S líquido, pero no H₂.

La fracción en peso del NH₃ en la corriente de gas A que sale del proceso está relacionada con la fracción en peso del NH₃ en la corriente líquida B que sale del proceso mediante la siguiente **relación empírica**: $\omega_{\text{NH}_3}^{\text{A}} = 2\omega_{\text{NH}_3}^{\text{B}}$.

Dados los datos de la figura P3.41, calcule las tasas de flujo y las composiciones de las corrientes A y B. ¿Puede resolver el problema si conoce la relación $x_{\text{NH}_3}^{\text{A}} = 2x_{\text{NH}_3}^{\text{B}}$, (fracciones molares) en lugar de la relación de las fracciones de masa?

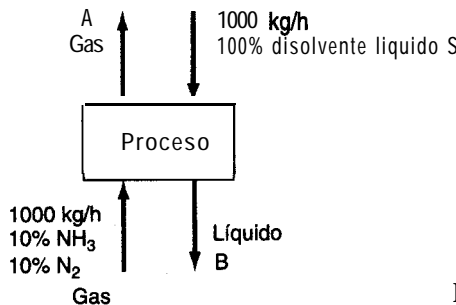


Figura P3.41

- 3.42. Se debe preparar una disolución acuosa que contenga 8.8% de KI y que servirá para grabar oro en tarjetas de circuitos impresos. La disolución deseada debe crearse combinando una disolución concentrada (12% de KI y 3% de I₂ en H₂O) con una diluida (2.5% de KI y 0.625% de I₂).

- ¿Cuál deberá ser el valor de R (la relación entre los pesos de las disoluciones concentrada y diluida) para obtener la disolución de grabado deseada? ¿Cuál será la concentración de I₂ en la disolución final?
- Cabe señalar que no es posible variar de forma independiente la concentración tanto de KI como de I₂ en la mezcla final con sólo variar el valor de R. Deduzca una relación entre la fracción en peso de KI y la fracción en peso de I₂ en la mezcla con el fin de ilustrar este punto.

Sección 3.4

- 3.43. Un gas de síntesis cuyo análisis es 6.4% de CO₂, 0.2% de O₂, 40.0% de CO y 50.8% de H₂ (el resto es N₂) se quema con 40% de aire seco en exceso. ¿Qué composición tiene el gas de chimenea?

- 3.44.** Carbono en forma de coque libre de hidrógeno se quema:
- Hasta combustión completa empleando aire teórico.
 - Hasta combustión completa empleando 50% de aire en exceso.
 - Con 50% de aire en exceso pero el 10% del carbono sólo se quema hasta CO.

En cada caso, calcule el análisis de gas que se obtendría ensayando los gases de chimenea con un aparato de Orsat.

- 3.45.** Treinta libras de carbón (análisis: 80% de C y 20% de H, ignorando las cenizas) se queman con 600 lb de aire para producir un gas con un análisis de Orsat en el que la razón de CO, a CO es de 3 a 2. ¿Qué porcentaje de aire en exceso se usó?
- 3.46.** Un gas que contiene sólo CH, y N₂ se quema con aire para producir un gas de chimenea con un análisis de Orsat de CO,: 8.7%, CO: 1 .0%, O₂:3.8% y N,: 86.5%. Calcule el porcentaje de aire en exceso que se utilizó en la combustión y la composición de la mezcla CH₄-N₂.
- 3.47.** Un gas natural que consiste por completo en metano (CH₄) se quema con un aire enriquecido en oxígeno con una composición de 40% de O, y 60% de N,. El análisis de Orsat del gas producto según el informe del laboratorio es CO,: 20.2%, O,: 4.1% y N,: 75.7%. ¿Puede estar correcto el análisis? Muestre todos los cálculos.
- 3.48.** Coque seco compuesto por 4% de sólidos inertes (ceniza), 90% de carbono y 6% de hidrógeno se quema en un horno con aire seco. El residuo sólido de la combustión contiene 10% de carbono y 90% de ceniza inerte (y nada de hidrógeno). El contenido de ceniza inerte no interviene en la reacción.

El análisis de Orsat del gas de chimenea es: 13.9% de CO,, 0.8% de CO, 4.3% de O, y 8 1 .O% de N,. Calcule el porcentaje de aire en exceso con base en la combustión completa del coque.

- 3.49.** Un gas con la siguiente composición se quema con 50% de aire en exceso en un horno. ¿Qué composición porcentual tiene, el gas de chimenea?



- 3.50.** Se usa una llamarada para convertir gases no quemados en productos inocuos como CO, y H₂O. Si un gas con la siguiente composición porcentual se quema en la llamarada -CH₄: 70%, C₃H₈: 5%, CO: 15%, O₂: 5%, N₂: 5%— y el gas de chimenea contiene 7.73% de CO,, 12.35% de H₂O y el resto es O, y N,, ¿qué porcentaje de aire en exceso se usó?
- 3.51.** Examine el reactor de la figura P3.5 1. El jefe de la planta dice que algo ha sucedido con el rendimiento de CH₃O y que usted debe localizar el problema. Usted comienza por realizar balances de materia (¡naturalmente!). ¿Cuál es su recomendación acerca de la probable naturaleza del problema? Muestre todos los cálculos en que basa sus recomendaciones.
- 3.52.** Uno de los productos del tratamiento de aguas residuales son los lodos. Después de que crecen los microorganismos durante el proceso de-lodos activados que elimina nutrientes y materiales orgánicos, se produce una cantidad considerable de lodos húmedos, a los cuales se debe extraer una buena parte del agua, proceso que constituye una de las etapas más costosas de las operaciones de la mayor parte de las plantas de tratamiento.

Un problema importante es la disposición de los lodos con bajo contenido de agua. Algunas organizaciones venden estos lodos como fertilizante, otras lo extienden sobre tierras

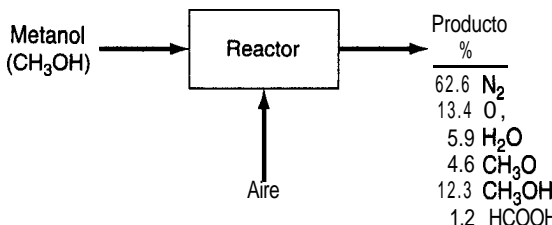


Figura P3.51

agrícolas, y en algunos lugares se quema. Para esto último, los lodos secos se mezclan con aceite combustible y la mezcla se quema en un horno con aire. Si se obtiene el siguiente análisis para los lodos y para el gas de chimenea:

Lodos (%)	Gas de chimenea (%)
S	SO ₂ 1.52
C	CO ₂ 10.14
H ₂	O ₂ 4.65
O ₂	N ₂ 81.67
	c o 2.02

- a) Determine el porcentaje en peso de carbono e hidrógeno en el aceite combustible.
 - b) Determine la razón entre las libras de lodos secos y las libras de aceite combustible en la mezcla alimentada al horno.
- 3.53. Se mezcla inicialmente etano con oxígeno para obtener un gas que contiene 80% de C₂H₆ y 20% de O₂, que luego se quema en un motor con 200% de aire en exceso. El 80% del etano se convierte en CO₂, el 10% se quema a CO y el 10% no se quema. Calcule la composición del gas de salida sobre una base húmeda.
- 3.54. En un manual usted encuentra la siguiente **expresión** para el porcentaje aproximado de aire en exceso en una combustión con base en el porcentaje de CO₂ en el gas de chimenea seco y un parámetro K:

$$\text{porcentaje de aire en exceso} = \left(\frac{K}{\% \text{CO}_2} - 1 \right) 100$$

Con objeto de probar esta relación, úsela para calcular, con CO₂ = 12.1%, el porcentaje de aire en exceso para la combustión de a) coque (C puro), K = 20.5 y b) gas natural (CH₄ puro), K = 12.5. A continuación verifique la precisión de la predicción calculando el análisis del gas de chimenea seco con base en el porcentaje de aire en exceso que obtuvo con la relación. ¿A cuánto asciende la diferencia relativa?

Otra relación es:

$$\text{porcentaje de aire en exceso} = F \left(\frac{\% \text{CO}_2}{21 - \% \text{CO}_2} \right)$$

donde % CO, es el porcentaje de CO, en el gas de chimenea seco. Repita los cálculos usando esta relación si suponemos que

- F = 100 para el coque y
- F = 90 para el gas natural.

Use como porcentaje de oxígeno el porcentaje calculado con la primera fórmula.

- 3.55. A fin de neutralizar el ácido en una corriente de desecho (compuesta por H₂SO₄ y H₂O), se agrega a ésta piedra caliza seca molida (composición: 95% de CaCO₃ y 5% de materiales intertes). El sedimento seco que se extrae del proceso se analiza parcialmente quemándolo en un horno. El único gas que se forma es CO. El CO, representa el 10% en peso del sedimento seco. ¿Qué porcentaje del CaCO₃ puro de la piedra caliza no reaccionó en la neutralización?
- 3.56. Un gas preparado especialmente con 80.0% de CH, y 20.0% de N₂ se quema con aire en una caldera. El análisis de Orsat del gas de chimenea producido es: 1.2% de CO₂, 4.9% de O₂ y 93.9% de N₂. A fin de reducir la concentración de CO₂ en el gas de chimenea, una buena parte del CO₂ de la caldera se absorbe antes de que los gases de la combustión pasen a la chimenea. Suponga que la combustión es completa. Calcule el aire en exceso y la razón entre los moles de los gases que salen por la chimenea y los moles del gas de alimentación.
- 3.57. Un gas con la siguiente composición: CH₄: 60%; C₂H₆: 20%; CO: .5%; O₂: 5%; N₂: 10% se quema con 50% de aire en exceso en un horno. Se le pide calcular el número de moles de cada componente en el gas de chimenea.

La solución que obtuvo un estudiante fue la siguiente:

Base de cálculo: 100 moles de gas

50% exc. aire: Calcular O₂ y N₂ en el aire O₂ requerido (moles)

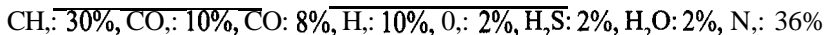
CH ₄ + 2O ₂ → CO ₂ + 2H ₂ O	60(2)	=	120
C ₂ H ₆ + 3½ O ₂ → 2CO ₂ + 3H ₂ O	20(3.5)	=	70
CO + ½ O ₂ → CO ₂ ,	5(½)	=	<u>2 . 5</u>
		=	192.5
	0, exc.: 192.5(.5)	=	96.25
	Total:	=	288.75
	N ₂ con el O ₂ , $\frac{288.75}{0.21} 0.79$	=	1086

Balances de materiales

	Entra	Sale	
c:	60 + 2(20) + 5	= n _{CO₂}	n _{CO₂} = 105
H:	60(4) + 20(6)	= n _{H₂O} (2)	n _{H₂O} = 180
N ₂ :	10 + 1086	= n _{N₂}	n _{N₂} = 1096
O ₂ :	(5½) + 5 + 287.75	= n _{CO₂} + (n _{H₂O} /2) + n _{O₂}	n _{O₂} = 100.25

¿Es correcta la solución? Explique.

- 3.58. Una corriente de gas de desecho de una planta se elimina quemándola en una llamarada con aire. El gas de desecho tiene la composición:



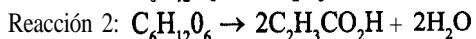
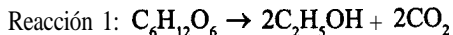
El análisis de Orsat del gas de salida revela un 0.3% de SO₂, además de CO₂, O₂ y N₂. Calcule el porcentaje de aire en exceso y el análisis de Orsat completo. ¿Cuál cree que sea el porcentaje de error en el análisis de Orsat que calculó?

- 3.59. Varios estudios que se han propuesto para investigar la disposición de desechos tóxicos implican la **inyección** de pequeñas cantidades del desecho en un horno de cal en el que se descompone CaCO₃ ("se quema") para producir CaO y CO, a alta temperatura. QuickLime Co. tiene un horno que podría usarse para la disposición de desechos y se le pide a usted establecer los datos de operación del proceso que permitan identificar diferencias en el **funcionamiento** debidas a la adición de los desechos.

El horno emplea gas natural (80.1% de CH₄, 9.8% de C₂H₆ y 10.1% de N₂) y aire para quemar por completo la piedra caliza, que tiene una **composición** de 2.1% de humedad, 96.7% de CaCO₃ y el resto de material inerte. En análisis de Orsat de los gases de salida del horno es CO, 17.7%, CO 1.0%, O₂ 2.4%, N₂ 78.9%. Calcule los kg de cal (CaO) que se producen por cada 100 kg mol de gas natural consumido.

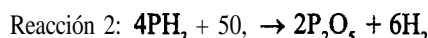
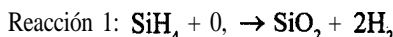
- 3.60. Los productos y subproductos de la combustión del carbón pueden crear problemas ambientales si el proceso de combustión no se efectúa debidamente. Un combustible con análisis 74% C, 14% H y 12% ceniza se quema para producir un gas de chimenea que contiene 12.4% de CO₂, 1.2% de CO, 5.7% de O₂ y 80.7% de N₂ sobre una base seca. Se le pide a usted determinar:

- a) Las **lb** de carbón quemadas por cada 100 **lb** mol de gas de chimenea
 - b) El porcentaje de aire en exceso empleado
 - c) Las **lb** de aire usadas por cada **lb** de carbón
 - d) ¿Son válidos los cálculos? Explique.
- 3.61. En la fermentación anaerobia de granos, la levadura *Saccharomyces cerevisiae* digiere glucosa de origen vegetal para formar los productos etanol y ácido propenoico mediante las siguientes reacciones globales:



En un proceso por lotes, un tanque se carga con 4000 kg de una disolución de glucosa en agua al 12%. Durante la fermentación se producen 120 kg de dióxido de carbono y quedan 90 kg de glucosa sin reaccionar. ¿Cuáles son los porcentajes en peso de alcohol etílico y ácido propenoico que quedan en el caldo? Suponga que las bacterias no asimilan nada de glucosa.

- 3.62. El procesamiento de microchips semiconductores a menudo implica la deposición química de capas delgadas mediante vapor (CVD, *chemical vapor deposition*). El material que se deposita debe tener ciertas propiedades deseables. Por ejemplo, para recubrir aluminio u otras bases, se deposita una capa de dióxido de silicio contaminado con pentóxido de fósforo para formar un recubrimiento pasivador (de protección) por medio de las reacciones simultáneas



Determine las masas relativas de SiH_4 y PH, que se requieren para depositar una película que contenga 5% en peso de fósforo en este recubrimiento protector.

- 3.63. Una compañía de electricidad opera una de sus calderas con gas natural y otra con petróleo. El análisis de los combustibles da 96% CH₄, 2% C₂H₂ y 2% CO, para el gas natural y C_nH_{1.8n} para el petróleo. Los gases de chimenea de ambas calderas salen por la misma chimenea, y un análisis de **Orsat** de este gas combinado indica 10.0% de CO₂, 0.63% de CO y 4.55% de O₂. ¿Qué porcentaje del carbono total quemado proviene del petróleo?
- 3.64. En la industria electrónica se usan tarjetas de circuitos impresos (PCB) para conectar componentes y sostenerlos en su sitio. En la producción, se pega un laminado de cobre de 0.03 pulg de espesor a una tarjeta de plástico aislante. A continuación se imprime sobre la tarjeta **un patrón** de circuito con un polímero químicamente resistente y el cobre no deseado se elimina mediante un baño químico de grabado con reactivos especiales. Si el cobre se trata con Cu(NH₃)₄Cl₂ (cloruro cíprico de amonio) y NH₄OH (hidróxido de amonio), los productos son agua y Cu(NH₃)₄Cl (cloruro cuproso de amonio). Una vez disuelto el cobre, el polímero se elimina con disolventes para que el circuito impreso quede listo para continuar el proceso. Si en una tarjeta de 4 pulg por 8 pulg se debe eliminar el 75% de la capa de cobre de un solo lado de la tarjeta empleando los reactivos mencionados, cuantos gramos de cada reactivo se consumirán? Datos: la densidad del cobre es de 8.96 g/cm³.
- 3.65. La destrucción térmica de desechos peligrosos implica la exposición controlada de los desechos a temperaturas elevadas (por lo regular 900°C o más) en un entorno oxidante. Entre los tipos de equipo para destrucción térmica están las calderas de alta temperatura, los hornos para cemento y los hornos industriales en los que los desechos peligrosos se queman como combustibles. En un sistema correctamente diseñado, el combustible primario (100% de material combustible) se mezcla con desechos a fin de producir una alimentación para la caldera.
- Se desea limpiar arena que contiene 30% en peso de **4,4'-dclorobifenilo** [un ejemplo de **bifenilo** policlorado (PCB)] por combustión con hexano en exceso a fin de producir una alimentación que sea 60% en peso de combustible. ¿Cuántas toneladas de hexano se necesitarían para descontaminar ocho toneladas de esta arena?
 - Escriba las dos reacciones que tendrían lugar en condiciones ideales si la mezcla de hexano y arena contaminada se alimentara al proceso de oxidación térmica tratando de obtener los productos más satisfactorios desde el punto de vista ambiental. ¿Cómo sugeriría usted tratar el gas de salida del quemador? Explique.
 - El incinerador recibe un flujo de aire enriquecido con oxígeno que contiene 40% de O₂ y 60% de N₂ a fin de promover la operación a alta temperatura. Se averigua que el gas de salida tiene $x_{\text{CO}_2} = 0.1654$ y $x_{\text{O}_2} = 0.1220$. Utilice esta información y los datos relativos a la composición de la alimentación que se dieron antes para calcular: 1) todas las concentraciones en el gas de salida y 2) el porcentaje de O₂ en exceso empleado en la reacción.
- 3.66. El Acta de Aire Limpio de Estados Unidos obliga a los fabricantes de automóviles a garantizar que sus sistemas de control cumplirán las normas de emisiones durante 50,000 mi. También obliga a los fabricantes de automóviles a garantizar que sus sistemas de control cumplirán

rán las normas de emisiones durante 50,000 mi. También obliga a los propietarios de automóviles a dar mantenimiento al sistema de control del motor con estricto apego a las especificaciones del fabricante y a utilizar siempre la gasolina correcta. Al probar el escape de un motor que tiene un **análisis** de Orsat conocido de 16.2% CO₂, 4.8% O₂ y 79% N₂ en la salida, usted se sorprende al comprobar que en el extremo del silenciador el análisis de Orsat da 13.1% de CO₂. ¿Se puede deber esta discrepancia a una fuga de aire hacia el silenciador? (Suponga que los análisis son correctos.) De ser así, calcule los moles de aire que entran por cada mol de gas de escape que sale del motor.

- 3.67. Una pirita de grado bajo que contiene 32% de S se mezcla con 10 lb de azufre puro por cada 100 lb de pirita con objeto de que la mezcla arda fácilmente, formando un gas de salida en el quemador con un análisis de Orsat de 13.4% SO₂, 2.7% O₂ y 83.9% N₂. No queda azufre en las cenizas. Calcule el porcentaje del azufre quemado que se convirtió en SO₂. (El análisis de Orsat no detecta el SO₂.)

Sección 3.5

- 3.68. El diagrama de la figura P3.68 representa una columna de destilación típica pero simplificada. Los flujos 3 y 6 consisten en vapor de agua, y no entran en contacto con los fluidos de la columna que contiene dos componentes. Escriba los balances de materia total y de componentes para las tres secciones de la columna. ¿Cuántas ecuaciones independientes representarían estos balances?

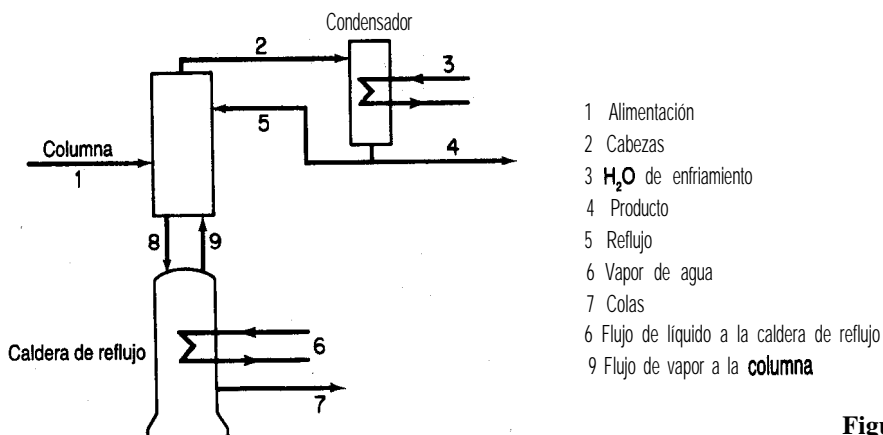


Figura P3.68

- 3.69. En la figura P3.69 se muestra un proceso de destilación. Se le pide obtener todos los valores de velocidad de flujo y composición. ¿Cuántas incógnitas hay en el sistema? ¿Cuántas ecuaciones independientes de balance de materia puede escribir? Explique cada respuesta y muestre todos los detalles del razonamiento que siguió para tomar su decisión. Para cada flujo, los únicos componentes son los que se indican debajo del flujo.
- 3.70. El silicio de grado metalúrgico se purifica a grado electrónico para su uso en la industria de los semiconductores haciendo una **separación** química de sus impurezas. El Si metálico reacciona en diversos grados con cloruro de hidrógeno gaseoso a 300°C para formar diversos

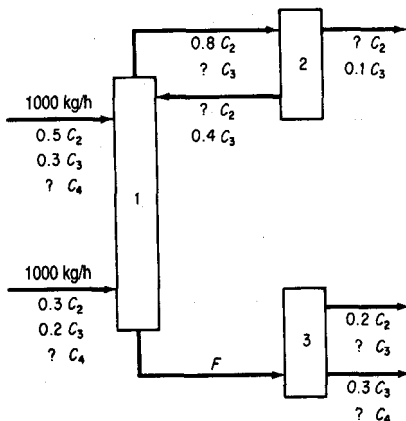


Figura P3.69

silanos policlorados. El triclorosilano es líquido a temperatura ambiente y se separa fácilmente por destilación fraccionada de los demás gases. Si 100 kg de silicio reaccionan como se muestra en la figura P3.70, ¿cuánto triclorosilano se produce?

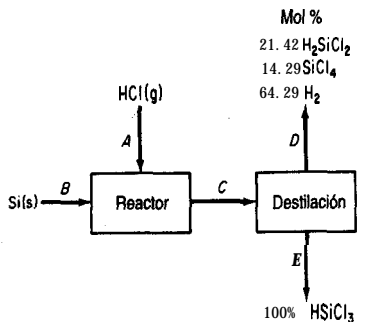


Figura P3.70

- 3.71. Varios flujos se mezclan como se muestra en la figura P3.71. Calcule la velocidad de cada flujo en **kg/s**.
- 3.72. La purificación criogénica de hidrógeno se realiza como se muestra en la figura P3.72. **No** se intercambia masa en los intercambiadores de calor. Trate de calcular la composición del flujo **A**. ¿Puede hacerlo? Explique sus resultados. A continuación, suponga que mide los moles de H_2 en el flujo **B** y obtiene 0.3 moles. ¿Puede ahora resolver la composición de **A**? Por último, si determina que en **B** hay 0.3 moles de H_2 y 6.8 moles de CH_4 , ¿se puede resolver el problema? ¿Está ahora el problema sobreespecificado, especificado exactamente o subespecificado?
- 3.73. Un horno quema un gas combustible con la siguiente composición: 70% de metano (CH_4), 20% de hidrógeno (H_2) y 10% de etano (C_2H_6) con aire en exceso. Una sonda de oxígeno colocada a la salida del horno indica 2% de oxígeno en los gases de escape. Estos gases se pasan después por un **ducto largo** hasta un **intercambiador de calor**. A la entrada del

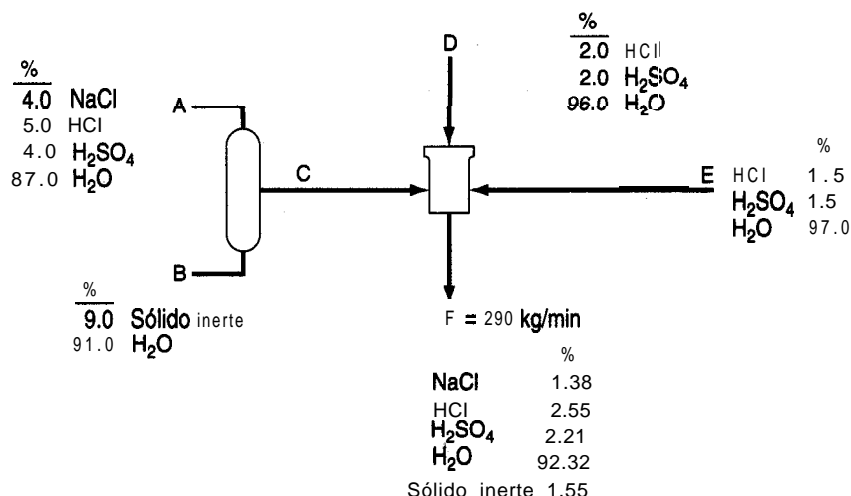


Figura P3.71

intercambiador el análisis de Orsat del gas da 6%. ¿La discrepancia se debe al hecho de que el primer análisis se calculó sobre **una** base húmeda y el segundo sobre base seca (no hay condensación de agua en el **ducto**) o a una fuga de aire en el **ducto**? Si es lo primero, indique el análisis de Orsat del gas que sale del horno. Si es lo segundo, calcule la cantidad de aire que se introduce en el **ducto** por cada 100 moles de gas combustible quemado.

- 3.74. En 1988, La (**CMA**) Chemical Manufacturers Association de Estados Unidos inicio una labor de mejoramiento ambiental ambiciosa y muy completa: la iniciativa de Cuidado **Respon-**

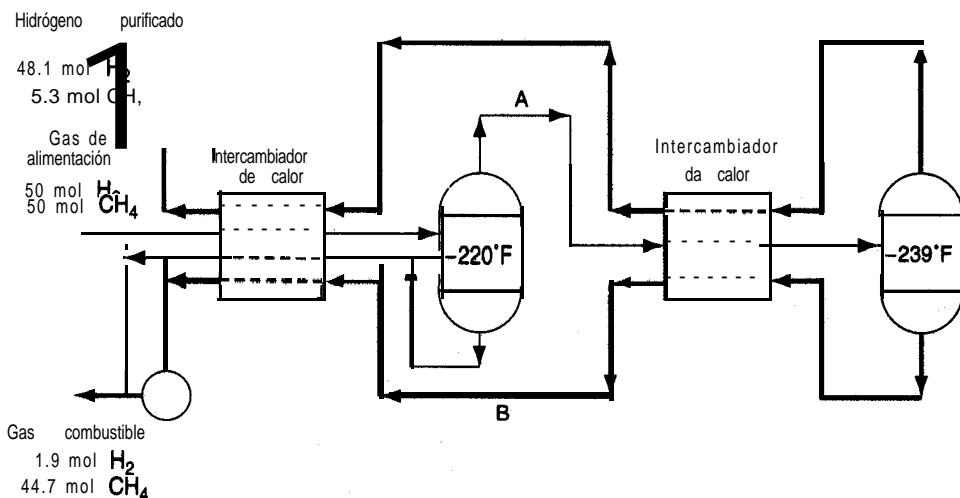


Figura P3.72

sable. Esta iniciativa comprometió a los 185 miembros de la CMA a asegurar un mejoramiento continuo en las áreas de salud, seguridad y calidad ambiental, así como a determinar y responder a las preocupaciones del público relacionadas con sus productos y operaciones. El corazón de la iniciativa de Cuidado Responsable radica en sus seis Códigos de Prácticas Gerenciales. Estos códigos exigen a las compañías miembros establecer metas y programas específicos para mejorar su desempeño a lo largo de todo el ciclo de vida de sus productos químicos: desde la investigación a la producción, manejo de desechos, transporte del producto, uso y, finalmente, disposición. Uno de los códigos, Prevención de la Contaminación, aborda un problema que el público ha mencionado como una de sus principales preocupaciones en lo tocante a la industria: el manejo de desechos peligrosos. El código obliga a las compañías a establecer metas específicas para reducir su generación de desechos, peligrosos o no. Una de las mejores formas de reducir o eliminar los desechos peligrosos es por medio de la reducción de las fuentes. En general, esto implica usar diferentes materias primas o rediseñar el proceso de producción a fin de eliminar la generación de subproductos peligrosos. Por ejemplo, consideremos el siguiente proceso de extracción a contracorriente (Fig. P3.74) para recuperar xileno de un flujo que contiene 10% de xileno y 90% en peso de sólidos.

El flujo del que se extraerá xileno ingresa en la unidad 2 con una tasa de flujo de 2000 kg/h. A fin de contar con un disolvente para la extracción, se alimenta benceno puro a la unidad 1 con una velocidad de flujo de 1000 kg/h. Suponga que el líquido que fluye con los sólidos que salen de una unidad tiene la misma composición que el flujo líquido que sale de la misma unidad. Determine las concentraciones de xileno y benceno en todos los flujos. ¿Cuál es el porcentaje de recuperación del xileno que ingresa en el proceso en la unidad 2?

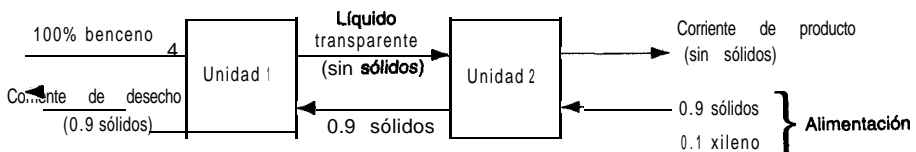


Figura P3.74

- 3.75. La figura P3.75 muestra un proceso de separación de tres etapas. La razón P_3/D_3 es de 3, la razón de P_2/D_2 es de 1 y la razón de A a B en el flujo P_2 es de 4 a 1. Calcule la composición del flujo E y el porcentaje de cada uno de los componentes de ese flujo.

Sugerencia: Aunque en el problema intervienen unidades enlazadas, la aplicación de la estrategia estándar de resolución de problemas le permitirá llegar a una respuesta sin resolver un número excesivo de ecuaciones simultáneas.

- 3.76. En la figura P3.76 se muestra un diagrama de flujo simplificado de la fabricación de azúcar. La caña de azúcar se alimenta a un molino donde se extrae jarabe por trituración; el "bagazo" resultante contiene 80% de pulpa. El jarabe (E) que contiene fragmentos finamente divididos

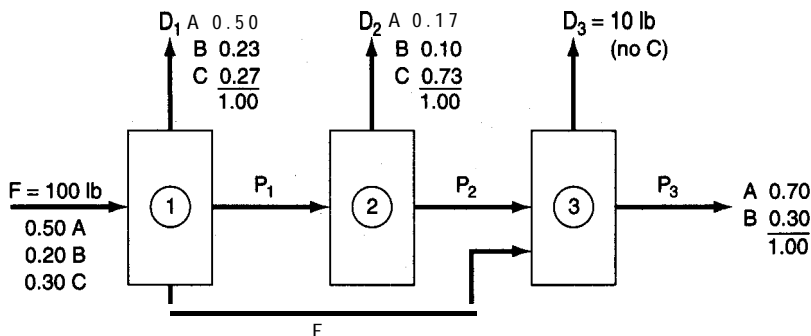


Figura P3.75

de pulpa se alimenta a una malla que separa toda la pulpa y produce un jarabe transparente (*H*) que contiene 15% de azúcar y 85% de agua. El evaporador produce un jarabe “pesado” y el **cristalizador** produce 1000 lb/h de cristales de azúcar.

- a) Determine el agua eliminada en el evaporador en lb/h
 - b) Determine las fracciones de masa de los componentes del flujo de desecho G
 - c) Determine la tasa de alimentación de caña de azúcar a la unidad en lb/h
 - d) Del azúcar que entra con la caña, ¿qué porcentaje se pierde con el bagazo?
 - e) ¿Es ésta una operación eficiente? Explique por qué sí o por qué no.
- 3.77. El hidróxido de sodio por lo regular se produce a partir de la sal común por electrolisis. Los elementos esenciales del sistema se muestran en la figura P3.77.
- a) ¿Cuál es el porcentaje de conversión de sal en hidróxido de sodio?
 - b) ¿Cuánto cloro gaseoso se obtiene por cada libra de producto?
 - c) ¿Cuánta agua debe eliminarse en el evaporador por cada libra de producto?
- 3.78. El diagrama que se muestra en la figura P3.78 representa el proceso para la producción de dióxido de titanio (TiO_2) empleado por la compañía Canadian Titanium Pigments de Varennes, Quebec. La escoria Sorel tiene el siguiente análisis:

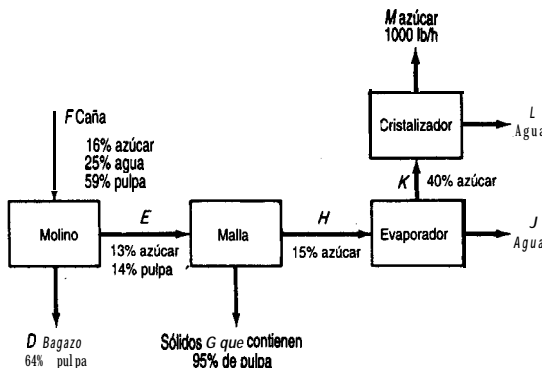


Figura P3.76

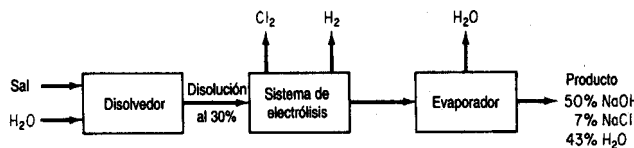
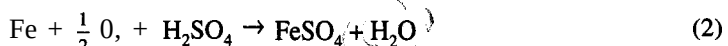


Figura P3.77

	% en peso
TiO ₂	70.
Fe	8
Silicatos inertes	22

y se alimenta a un digestor donde reacciona con H_2SO_4 , el cual ingresa como disolución acuosa al 67% (por peso). Las reacciones en el digestor son las siguientes:



Ambas reacciones son completas. Se alimenta la cantidad de H_2SO_4 que se requiere en teoría para la escoria **Sorel**. Se alimenta oxígeno puro en la cantidad teórica necesaria para que todo el Fe de la escoria **Sorel** reaccione. Se añade al digestor chatarra de hierro (Fe puro) a fin de reducir la formación de sulfato férrico a niveles insignificantes. Se añaden 36 libras de chatarra por cada libra de escoria **Sorel**.

Los productos del digestor se envían al clarificador, donde se eliminan todos los silicatos inertes y el Fe que no reaccionó. La disolución de TiOSO_4 y FeSO_4 del clarificador se enfriá para cristalizar el FeSO_4 , el cual se elimina por completo mediante un filtro. La disolución del producto TiOSO_4 que pasa por el filtro se evapora hasta una suspensión que contiene 82% en peso de TiOSO_4 .

La suspensión se envía a un secador de donde se obtiene el hidrato puro, $\text{TiOSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$. Los cristales de hidrato se envían a un horno rotatorio de flama directa donde se produce el TiO_2 puro de acuerdo con la siguiente reacción:



La reacción (3) es completa.

Con base en 100 lb de escoria **Sorel** alimentada, calcule:

- Las libras de agua eliminadas por el evaporador.
 - Las lb de H_2O que salen del secador por lb de aire seco si el aire entra con un contenido de 0.036 moles de H_2O por mol de aire seco y la tasa de alimentación del aire es de 18 lb mol de aire seco por cada 100 lb de escoria **Sorel**.
 - Las libras de TiO_2 puro producidas.
- 3.79. En un sistema para la fabricación de papel (véase la Fig. P3.79), una suspensión de fibras de celulosa en agua ingresa al sistema de refinación continua con una consistencia del 4% (4 lb

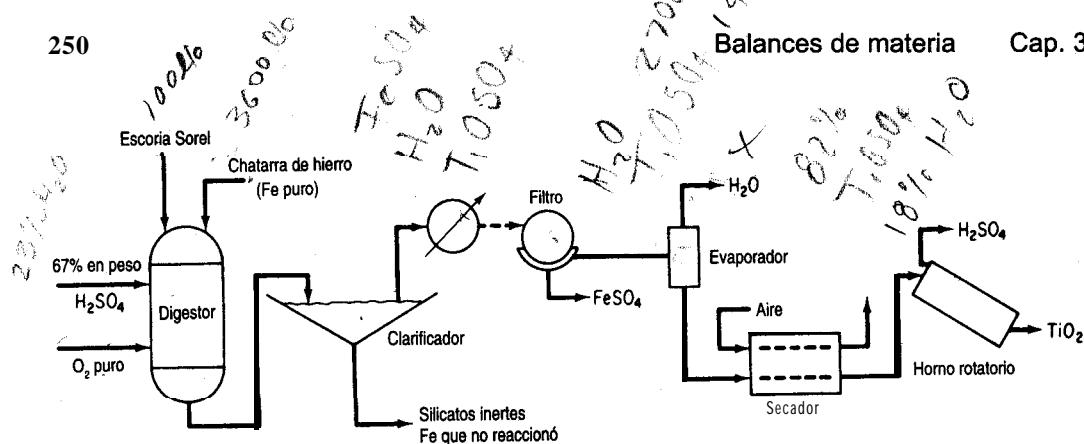


Figura P3.78

de fibra por 100 lb de mezcla). En el sistema de **refinación** se agrega una arcilla seca de relleno, y esta suspensión pasa entonces al dosificador de la máquina de papel. El dosificador distribuye uniformemente la suspensión de fibras de celulosa y arcilla de relleno sobre una banda de alambre en forma de lámina delgada, misma que se convierte en papel una vez que se seca. En el dosificador, la suspensión se diluye con una corriente de **reciclaje** de agua blanca que ha pasado a través de la banda de alambre durante la formación de la lámina, hasta dar una consistencia de fibras del 0.5%. Un análisis indica que la consistencia del relleno también es del 0.5% en este punto. La lámina húmeda que sale de la sección de prensado e ingresa en la de secado, donde se elimina agua mediante la aplicación de calor, contiene 33.3% de sólidos, compuestos por un 90% de fibras y un 10% de relleno. El exceso de agua blanca de la máquina que no se necesita para la dilución en la tolva de cabeza se desecha.

Suponiendo que no hay **pérdida** de fibras a través del alambre y en las prensas, calcule:

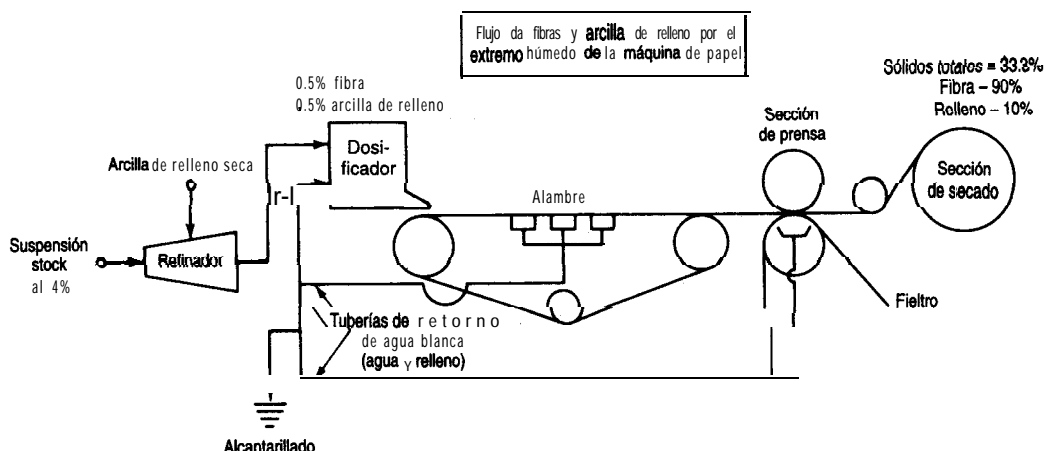


Figura P3.79

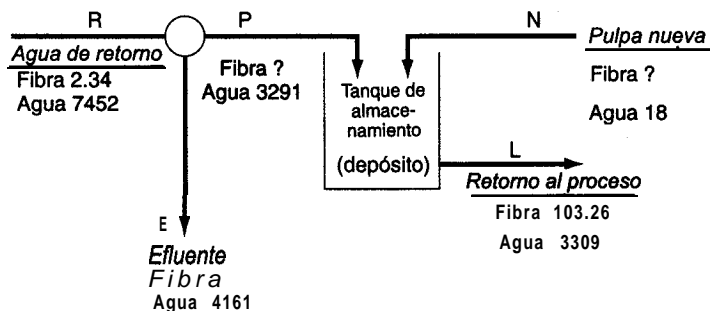


Figura P3.80

- a) El porcentaje de retención global del relleno en la lámina húmeda
- b) El porcentaje de retención de relleno por pasada (con base en el total de relleno que se puede retener).
- 3.80. En una máquina de papel sanitario, una vez que se elimina el agua del papel en las diversas etapas, ésta se devuelve para transportar más pulpa (85% fibra) a través del sistema. Véase la figura P3.80. Calcule las cantidades de fibra desconocidas (todos los valores de la figura están en kg) en kg.

Sección 3.6

- 3.81. Examine la figura P3.81. ¿A cuánto asciende el flujo de **reciclaje** en kg/h?
- 3.82. Se desea desalinizar agua de mar por ósmosis inversa empleando el esquema que se indica en la figura P3.82. Utilice los datos que se dan en la figura para determinar:
- La tasa de eliminación de **salmuera** de desecho (**B**)
 - La velocidad de producción de agua desalinizada (llama& agua potable) (**D**)
 - La fracción de la **salmuera** que sale de la celda de ósmosis (que actúa en esencia como un separador) que se recicla.
- 3.83. Una planta de chapeado tiene un flujo de desecho que contiene zinc y níquel en cantidades que rebasan los límites permitidos para descarga en el alcantarillado. El proceso que se propone usar como primer paso para reducir la concentración de Zn y Ni se muestra en la figura

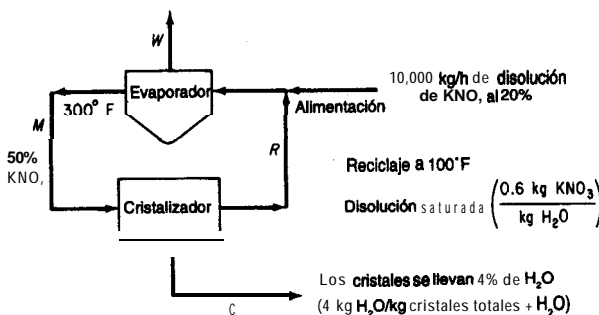


Figura P3.81

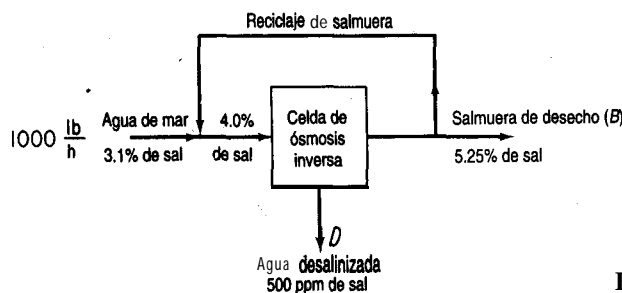


Figura P3.82

- P3.83. Todos los flujos contienen agua. En la tabla se indican las concentraciones de varios de los flujos. ¿A cuánto asciende la velocidad (en L/h) del flujo de reciclaje R_{32} si la alimentación es de 1 L/h?

Flujo	Zn	Ni
F	100	10.0
P_0	190.1	17.02
P_2	3.50	2.19
R_{32}	4.35	2.36
W	0	0
D	0.10	1.00

- 3.84. La ultrafiltración es un método para limpiar los flujos de entrada y de salida de diversos procesos industriales. El atractivo de la tecnología es su sencillez, pues basta con instalar una membrana a través de un flujo para separar físicamente materiales indeseables como aceite, suciedad, partículas metálicas, polímeros y similares. El truco, por supuesto, es encontrar la membrana apropiada. El material de separación tiene que satisfacer un difícil conjunto de

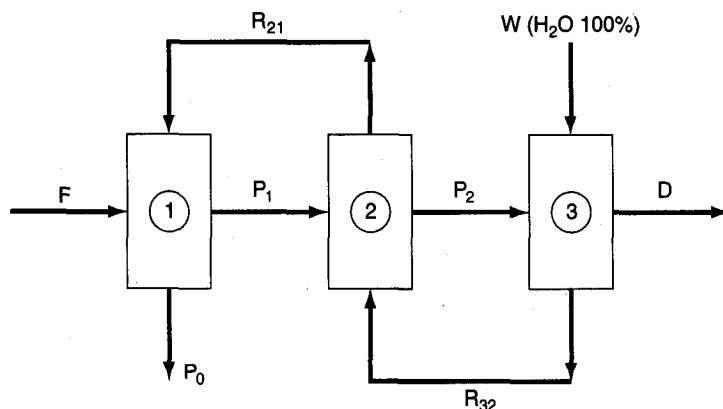


Figura P3.83

condiciones. Tiene que ser muy delgado (de menos de una micra) y altamente poroso, aunque lo bastante fuerte para resistir mes tras mes fuertes esfuerzos de flujo del líquido, pH, abrasión de partículas, temperatura y otras características de operación de las plantas.

Un sistema comercial consiste en módulos estándar formados por haces de tubos de carbono poroso recubiertos internamente con una serie de composiciones inorgánicas patentadas. Un módulo estándar tiene seis pulgadas de diámetro y contiene 15 1 tubos de 4 pies de largo cada uno, con un área de trabajo total de 37.5 pies cuadrados y una producción diaria de 2,000 a 5,000 galones de filtrado. El diámetro óptimo de los tubos es de cerca de 0.25 pulgadas. Un sistema probablemente durará dos o tres años antes de que sea necesario cambiar los tubos por un exceso de acumulación de residuos sobre la membrana. Una limpieza química automática y periódica de los haces de tubos forma parte del funcionamiento normal del sistema. Al pasar por el filtro, la concentración de aceites y suciedad en el flujo de salida se incrementa en un factor de 20 respecto a la del flujo que entra.

Calcule la tasa de **reciclaje** en galones por día (**g.p.d.**) para la configuración que se muestra en la figura P3.84 y calcule la concentración de aceite y suciedad en el flujo que va al proceso. Los valores encerrados en círculos en la figura corresponden a las concentraciones conocidas de aceite y suciedad.

- 3.85. El tolueno reacciona con H_2 para formar benceno (B), pero ocurre una reacción secundaria en la que se forma como subproducto el **difenilo** (D):

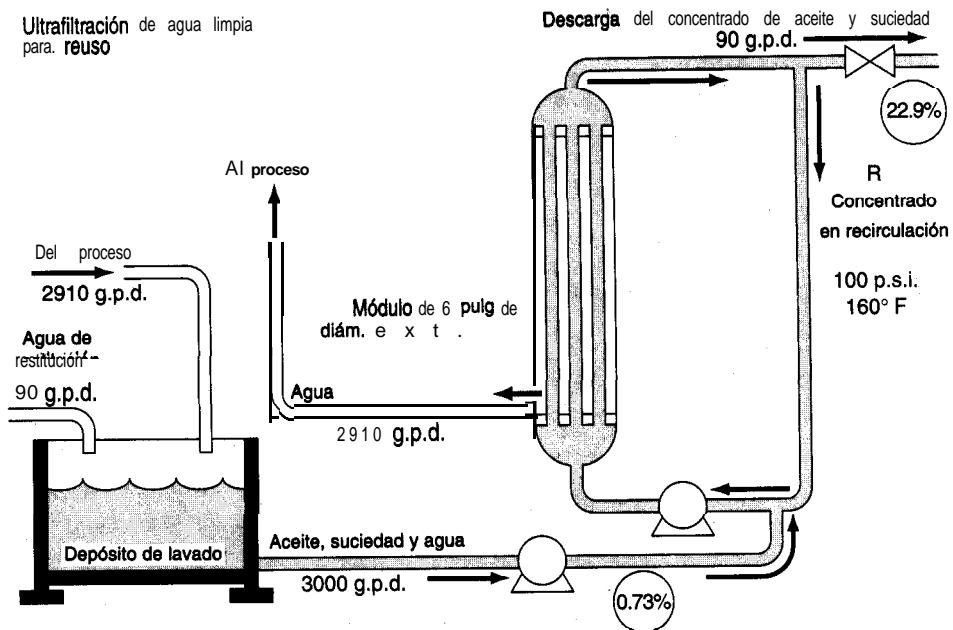
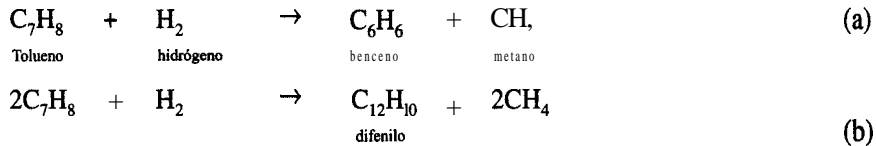


Figura P3.84



El proceso se muestra en la figura P3.85. Se agrega hidrógeno al flujo de reciclaje del gas para hacer que la razón $\text{H}_2:\text{CH}_4$ sea de 1: 1 antes de que el gas ingrese en el mezclador. La razón entre el H_2 y el tolueno en la entrada del reactor G es de $4\text{H}_2: 1$. La conversión de tolueno a benceno en una pasada por el reactor es del **80%**, y la conversión de tolueno en el subproducto **difenilo** es del **8%** en la misma pasada.

Calcule los moles de R_G y de R_L por hora.

Datos: Compuesto: H_2 CH, C_2H_6 C_7H_8 $\text{C}_{12}\text{H}_{10}$
P.M.: 2 16 78 92 154

- 3.86. Con objeto de ahorrar energía, el gas de chimenea de un horno se usa para secar arroz. El diagrama de flujo y los datos conocidos se muestran en la figura P3.86. ¿A cuánto asciende el gas de reciclaje (en **lb mol**) por 100 **lb** de P si la **concentración** de agua en el flujo de gas que ingresa en el secador es del **5.20%**?
- 3.87. Este problema se basa en los datos de G. F. Payne, "Bioseparations of Traditional Fermentation Products", en *Chemical Engineering Problems in Biotechnology*, ed. por M. L. Schuler, American Institute of Chemical Engineers, Nueva York, 1989. Examine la figura P3.87. Se proponen tres esquemas de separación para aislar los productos de fermentación deseados del resto de la disolución. Se deben separar 10 litros por minuto de un caldo que contiene 100 **g/L** de un producto indeseable de modo que la concentración en el flujo de salida se reduzca a (no más de) 0.1 **g/L**. ¿Cuál de los tres diagramas de flujo requiere la menor cantidad de

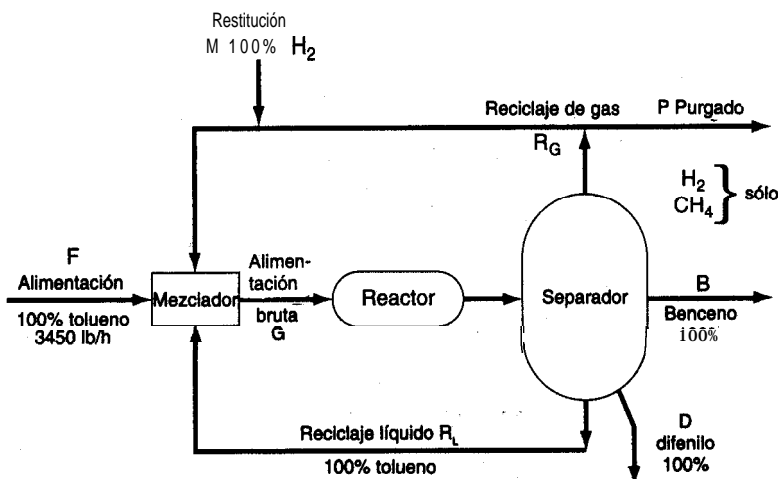


Figura P3.85

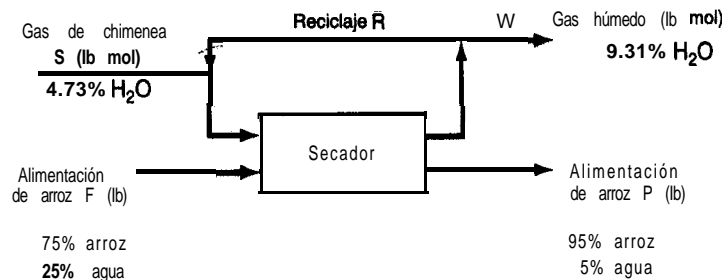


Figura P3.86

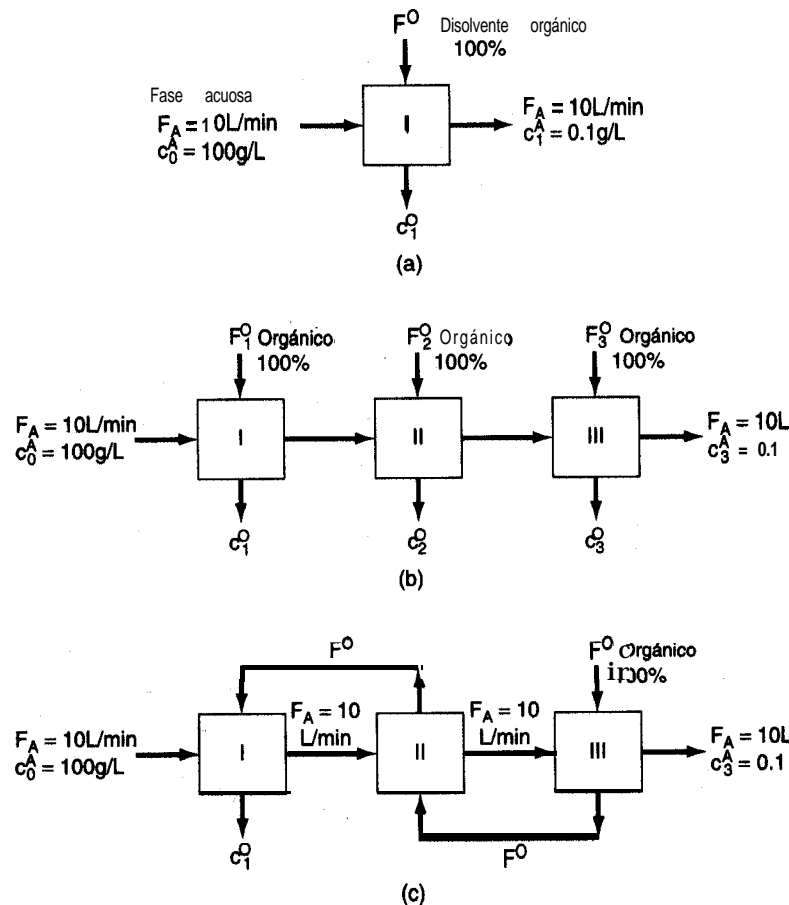


Figura P3.87

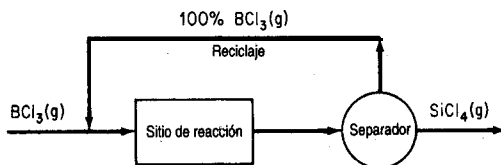
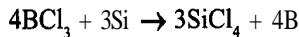


Figura P3.88

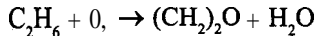
disolvente orgánico puro nuevo? Ignore los cambios de densidad que pudiera haber en las disoluciones. Utilice valores iguales del disolvente orgánico en (b), es decir, $F_1^o + F_2^o + F_3^o = F^o$. La relación entre la concentración del material indeseable en la fase acuosa y en la fase orgánica es de 10 a 1, es decir, $c^A/c^o = 10$ en los flujos de salida de cada una de las unidades.

- 3.88. Se puede alimentar tetrcloruro de boro (BCl_3) gaseoso a una corriente de gas y usarlo para contaminar silicio. La reacción más simple (pero no la única) es



Si todo el BCl_3 que no reaccionó se recicla (véase la Fig. P3.88), ¿cuál será la razón molar entre el reciclaje y el SiCl_4 que sale del separador? La conversión en una pasada por el reactor es de 87%, y se alimenta un mol de BCl_3 por hora al reactor.

- 3.89. Se propone producir óxido de etileno ($(\text{CH}_2)_2\text{O}$) por oxidación de etano (C_2H_6) en fase gaseosa



La razón entre el aire y el C_2H_6 en la alimentación bruta al reactor es de 10 a 1, y la conversión de C_2H_6 en una pasada por el reactor es del 18%. El etano que no reaccionó se separa de los productos del reactor y se recicla como se muestra en la figura P3.89. ¿Cuál es la razón entre el flujo de reciclaje y el de alimentación, y qué composición tiene el gas que sale del reactor?

- 3.90. Una mezcla de acetileno (C_2H_2), etileno (C_2H_4) y agua se alimenta en una corriente gaseosa a un reactor en el que, durante una pasada, 60% del etileno y parte del acetileno reaccionan para formar etanol ($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$) y ácido acético ($\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2$). La razón molar de C_2H_2 a C_2H_4 en la alimentación bruta al reactor es de 1.105 a 1, y también hay 0.4 kg de agua por cada kg de etileno que se alimenta al reactor.

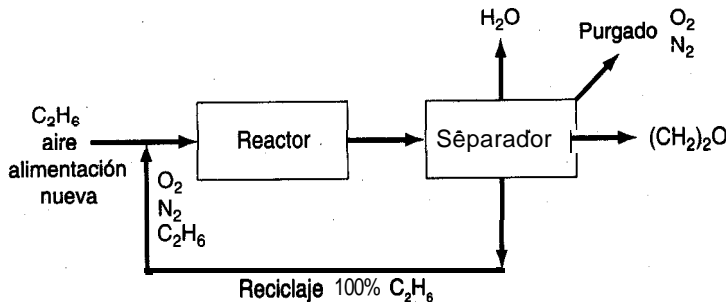


Figura P3.89

Los productos que salen del reactor se separan en dos flujos: 1) etanol líquido (70%), agua y ácido acético y 2) un flujo de reciclaje que contiene sólo etileno y acetileno gaseosos que se combinan con la alimentación nueva, la cual se compone de 52.5% de acetileno y el resto de etileno. La **combinación** de reciclaje, alimentación nueva y agua es el flujo que se introduce en el reactor.

Calcule la razón molar entre el flujo de reciclaje y el flujo de alimentación nueva, y las fracciones molares de C_2H_4 y C_2H_2 en el flujo de reciclaje.

- 3.91. El proceso que se muestra en la figura P3.91 es la deshidrogenación de propano (C_3H_8) a propileno (C_3H_6) de acuerdo con la reacción



La conversión de propano en propileno basada en el *total* de propano alimentado al reactor en F_2 es de 40%. La velocidad del flujo de producto F_5 es de 50 kg mol/h.

- a) Calcule las seis velocidades de flujo F_1 a F_6 en kg mol/h
 b) ¿Cuál es el porcentaje de conversión de propano en el reactor con base en el propano nuevo alimentado al proceso (F_1)?

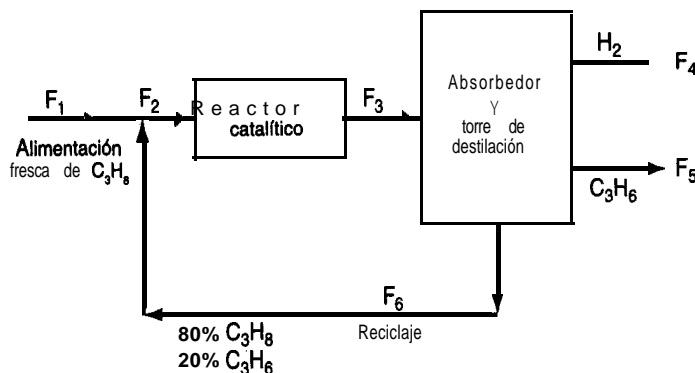


Figura P3.91

- 3.92. La d-glucosa y la d-fructosa tienen la misma fórmula química ($C_6H_{12}O_6$) pero diferentes propiedades. La glucosa se convierte en fructosa como se muestra en la figura P3.92, pero **sólo** se convierte el 60% en una pasada por el convertidor, de modo que el material no convertido se recicla. Calcule el flujo del reciclaje por kg de glucosa al 100% alimentada al convertidor. Ignore el agua que se usa como disolvente para transportar la glucosa y la fructosa.
- 3.93. Se quema gas natural (CH_4) en un horno empleando 15% de aire en exceso con base en la combustión completa de CH_4 . Uno de los requisitos es que la concentración de salida de NO (proveniente de la combustión de N_2) sea de aproximadamente 4 15 ppm. Con el fin de bajar la concentración de NO en el gas de chimenea a 50 ppm, se sugiere rediseñar el sistema de modo que una porción del gas de chimenea se recicle al horno. Se le pide calcular la cantidad

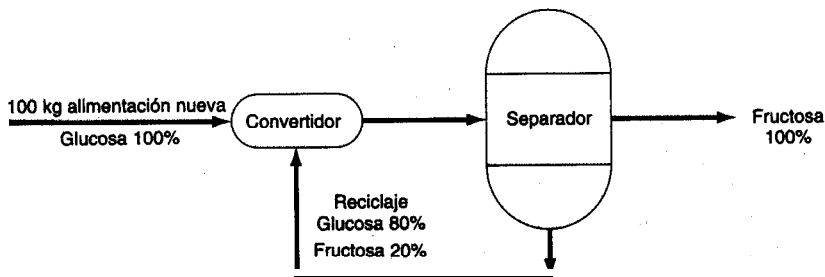


Figura P3.92

de reciclaje requerida. ¿Funcionará el plan? Ignore el efecto de la temperatura sobre la conversión de N_2 a NO; es decir, suponga que el factor de conversión es constante.

- 3.94. El dióxido de azufre se puede convertir a SO_x, el cual tiene muchas aplicaciones, como la producción de H₂SO₄ y la sulfonación de detergentes. Una corriente de gas con la composición que se indica en la figura P3.94 se pasara por un convertidor de dos etapas. La conversión fraccional de SO₂ a SO₃ (en una pasada) en la primera etapa es de 0.75, y en la segunda, de 0.65. A fin de elevar la conversión global a 0.95, parte del gas que sale de la etapa 2 se recicla a la entrada de esa misma etapa 2. ¿Cuánto deberá reciclarse por cada 100 moles de gas de entrada? Ignoré el efecto de la temperatura sobre la conversión.
- 3.95. Muchos procesos químicos generan emisiones de compuestos volátiles que deben controlarse. En el proceso que se muestra en la figura P3.95, el CO producido se elimina separándolo del efluente del reactor y reciclando el 100% del CO generado junto con una parte del reactivo de regreso a la alimentación del reactor.

Aunque el producto está patentado, se informa que el flujo de alimentación contiene 40% de reactivo, 50% de material inerte y 10% de CO, y que en la reacción 2 moles de reactivo rinden 2.5 moles de producto. La conversión del reactivo en producto es de sólo el 73% en una pasada por el reactor, y del 90% global. Calcule la razón molar entre el reciclaje y el producto.

- 3.96. Cuando la nitroglicerina, un potente explosivo muy utilizado, se mezcla con madera pulverizada se llama "dinamita". Se fabrica mezclando glicerina (más del 99.9% de pureza) con

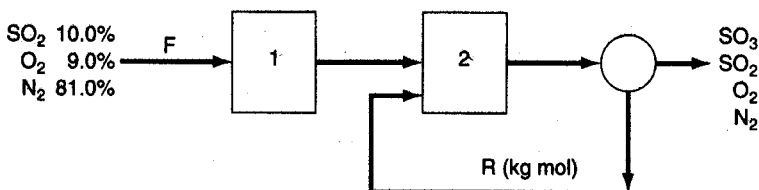


Figura P3.94

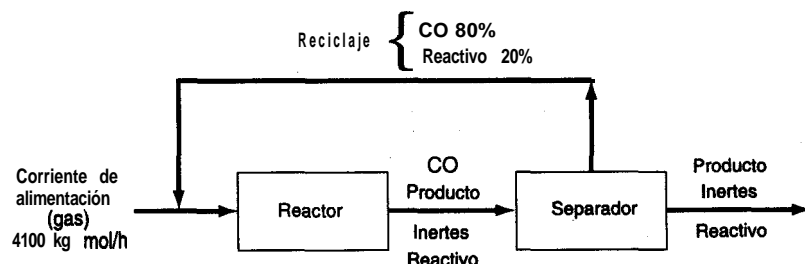
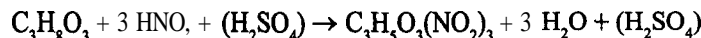


Figura P3.95

ácido de nitración, que contiene 50.00% de H_2SO_4 , 43.00% de HNO_3 , y 7.00% de agua en peso. La reacción es:



El ácido sulfúrico no participa en la reacción, pero está presente para “atrapar” el agua que se forma. La conversión de la glicerina en el nitrador es completa y no hay reacciones secundarias, así que toda la glicerina que se alimenta al nitrador forma nitroglicerina. La mezcla de ácidos que ingresa en el reactor (corriente *G*) contiene 20.00% de HNO_3 , en exceso, a fin de asegurar que toda la glicerina reaccione.

La figura P3.96 es un diagrama de flujo del proceso.

Después de la nitración, la mezcla de nitroglicerina y ácido gastado (HNO_3 , H_2SO_4 y agua) pasa a un separador (un tanque de asentamiento). La nitroglicerina es insoluble en el ácido gastado, y su densidad es menor, así que flota; se extrae cuidadosamente como flujo de producto *P* y se envía a tanques de lavado para su purificación. El ácido gastado se extrae del fondo del separador y se envía a un tanque de recuperación de ácido donde se separan el HNO_3 y el H_2SO_4 . La mezcla de H_2SO_4 y H_2O es la corriente *W*, que se concentra y vende para aplicaciones industriales. El flujo de reciclaje al nitrador es una disolución de HNO_3 , en

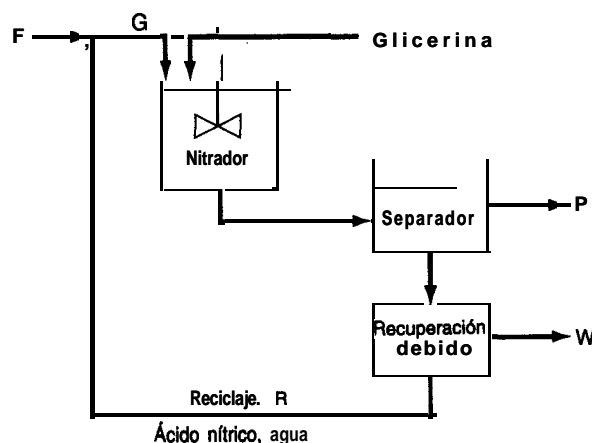


Figura P3.96

agua al 70.00% en peso. En el diagrama, el flujo de producto P contiene 96.50% de nitroglicerina y 3.50% de agua en peso.

En síntesis:

Flujo $F = 50.00\%$ en peso de H_2SO_4 , 43.00% HNO_3 , 7.00% H_2O

Flujo G contiene 20.00% de ácido nítrico en exceso

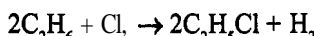
Flujo $P = 96.50\%$ en peso de nitroglicerina, 3.50% de agua

Flujo $R = 70.00\%$ en peso de ácido nítrico, 30.00% agua.

- Si se alimentan $1.000 \times 10^3 \text{ kg}$ de glicerina por hora al nitrador, ¿cuántos kg por hora de la corriente P se obtienen?
- ¿Cuántos kg por hora lleva la corriente de recirculación?
- ¿Cuántos kg de alimentación nueva (corriente F) se introducen por hora?
- ¿A cuantos kg por hora asciende la corriente W ? ¿Cuál es su análisis en porcentaje de peso?

Pesos moleculares: glicerina = 92, ll, nitroglicerina = 227.09, ácido nítrico = 63.01, ácido sulfúrico = 98.08 y agua = 18.02.

- 3.97. Los halogenuros de alquilo se utilizan como agentes alquilantes en diversas transformaciones químicas. Uno de ellos, el cloruro de etilo, se puede preparar mediante la siguiente reacción:



En el proceso de reacción que se muestra en la figura P3.97, etano nuevo, cloro gaseoso y etano reciclado se combinan y alimentan al reactor. Un ensayo indica que si se mezcla un 100% de exceso de cloro con etano se obtiene una conversión óptima en una sola pasada del 60% y, del etano que reacciona, todo se convierte en productos y nada de él se pierde en productos no deseados. Calcule:

- Las concentraciones en la alimentación nueva requeridas para la operación
- Los moles de $\text{C}_2\text{H}_5\text{Cl}$ que se producen en P por cada mol de C_2H_6 en la alimentación nueva F_1 .

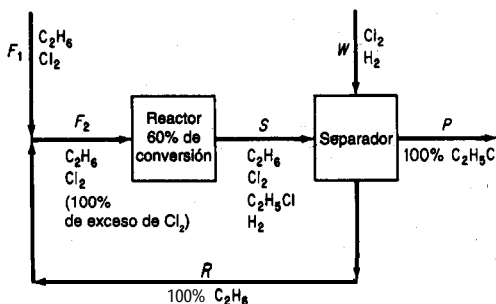
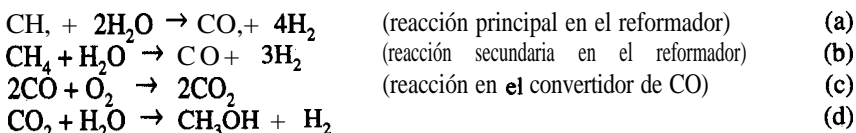


Figura P3.97

- 3.98. En la figura P3.98 se muestra un proceso para la síntesis de metanol. Las reacciones químicas pertinentes son



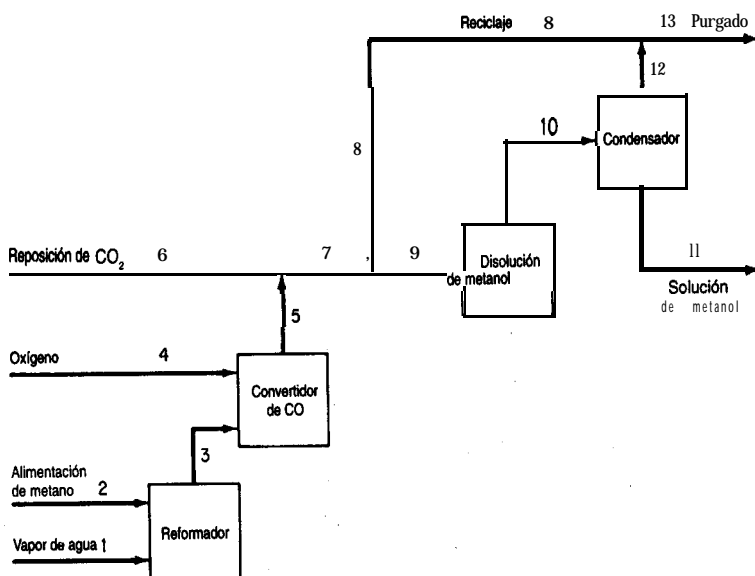


Figura P3.98

Se alimenta 10% de exceso de vapor de agua (con base en la reacción (a)) al reformador, y la **conversión** del metano es del 100%, con un rendimiento del 90% de CO₂. La conversión en el reactor de metanol es del 55% en una pasada.

Se alimenta **una** cantidad estequiométrica de oxígeno al convertidor de CO, y el CO se convierte por completo en CO₂. A continuación se introduce CO₂ de reposición adicional a fin de establecer una proporción de 3 a 1 de H₂ a CO, en la corriente de **alimentación** al reactor de metanol.

El **efluente** del reactor de metanol se **enfria** para condensar todo el metanol y el agua, y los gases no condensables se reciclan a la alimentación del reactor de metanol. La razón H₂/CO, en la corriente de reciclaje también es de 3 a 1.

Dado que la alimentación de metano contiene 1% de nitrógeno como impureza, una porción de la corriente de reciclaje debe purgarse como se muestra en la figura P3.98, a fin de evitar la acumulación de nitrógeno en el sistema. El análisis de la corriente de purgado muestra que hay un 5% de nitrógeno.

Con base en 100 moles de alimentación de metano (que incluyen el N₂), calcule:

- Los moles de H₂ que se pierden en el purgado
- Los moles de CO₂ de reposición requeridos
- La razón entre el reciclaje y el purgado en mol/mol
- La cantidad de disolución de metanol (en kg) producido, y su **concentración** (porcentaje en peso).

GASES, VAPORES, LÍQUIDOS Y SÓLIDOS

4

4.1 Cálculos de la ley de los gases ideales	263
4.2 Relaciones gasales	279
4.3 Presión vapor líquidos	306
4.4 Saturación	319
4.5 Equilibrios vapor-líquido para sistemas multicomponentes	326
4.6 Saturación parcial y humedad	336
4.7 Balances de materia que implican condensación y vaporización	346

Para poder planificar y tomar decisiones en lo tocante a la tecnología moderna, los ingenieros y científicos deben conocer con precisión razonable las propiedades de los fluidos y sólidos con los que tratan. Con **propiedad** nos referimos a cualquier característica medible de una sustancia, como presión, volumen o temperatura, o una característica que se puede calcular o deducir, como la energía interna que se tratara en el capítulo 5. Por ejemplo, si nos ocupamos del diseño de equipo -como el cálculo del volumen que debe tener un reactor de proceso- es preciso conocer el volumen específico o la densidad del gas o líquido que el recipiente contendrá, en función de la presión y de la temperatura.

Es evidente que no podemos tener a la mano datos experimentales detallados confiables de las propiedades de todos los compuestos puros y mezclas útiles que existen en el mundo. En consecuencia, a falta de información experimental, estimamos (predicimos) las propiedades con base en correlaciones empíricas. Así, los cimientos de los métodos de estimación van desde los muy teóricos hasta los totalmente empíricos, y su **confiabilidad** varía entre excelente y deplorable.

Antes de iniciar nuestro estudio de las propiedades físicas, debemos mencionar dos conceptos: **estado** y **equilibrio**. Un sistema posee *un conjunto único de propiedades*, como temperatura, presión, densidad, etc., en un momento dado, y por ello se dice que *está en cierto estado*. Un cambio en el estado del sistema implica un cambio en por lo menos una de sus propiedades.

Equilibrio se refiere a *un estado en el que no existe tendencia alguna hacia el cambio espontáneo*. Otra forma de expresar esto es decir que el equilibrio es un estado en el que todas las velocidades para alcanzar y dejar el estado se balancean. Cuando un sistema está en equilibrio con otro sistema, o con su entorno, no cambiará su estado si no cambia el otro sistema, o el entorno.

¿Qué son los sólidos, líquidos, vapores y gases? En vez de definir los estados de la materia, cosa que no es fácil realizar con precisión en el corto espacio de que disponemos aquí, caracterizaremos los estados en términos de dos cantidades: flujo y estructura de las moléculas:

Estado	Flujo de un conjunto de moléculas	Estructura de un conjunto de moléculas
Gas perfecto	Extenso	Inexistente
Gas real	Extenso	Casi inexistente
Líquido	Distancia corta	Estructura relacionada
Cristal líquido	Moderado	Cierta estructura cristalina
Sólido amorfo	Poco	Poca
Cristal real	Casi inexistente	Altamente estructurado
Cristal perfecto	Inexistente	Completamente estructurado

A cualquier temperatura y presión, un compuesto puro puede existir como gas, líquido o sólido o, a ciertos valores específicos de **Typ**, como una mezcla de fases, como cuando el agua hierva o se congela. Por tanto, un compuesto (o una mezcla de compuestos) puede consistir en una o mas fases. Una **fase** se define como un estado de la materia completamente homogéneo y uniforme. El agua líquida sería una fase; el hielo sería otra. Dos líquidos inmiscibles en el mismo recipiente, como mercurio y agua, representarían dos fases distintas porque los líquidos tienen diferentes propiedades.

En este capítulo analizaremos en primer término las relaciones de gases ideales y reales. El lector aprenderá a expresar las propiedades **p-V-T** de los gases reales mediante ecuaciones de estado y, alternativamente, por medio de factores de compresibilidad. A continuación presentaremos los conceptos de vaporización, condensación y presión de vapor, e ilustraremos la forma de realizar balances de materia para gases saturados y parcialmente saturados.

4.1

CÁLCULOS DE LA LEY DE LOS GASES IDEALES

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Escribir la ley de los gases ideales y definir todas sus variables y parámetros y las dimensiones correspondientes.
2. Calcular los valores y unidades de la constante de la ley de los gases ideales **R** en cualquier conjunto de unidades a partir de las condiciones estándar.

3. Convertir volúmenes de gas en moles (y masa) y viceversa.
4. Calcular una variable p , V , T o n a partir de los valores de las otras tres variables.
5. Calcular el peso específico relativo de un gas incluso si no se especifica claramente la condición de referencia.
6. Calcular la densidad de un gas dado su peso específico relativo.
7. Definir y utilizar la presión parcial en cálculos de gases.
8. Demostrar que si se hacen ciertas suposiciones la fracción de volumen de un gas es igual a la fracción molar.
9. Resolver balances de materia en los que intervienen gases.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección explicaremos cómo usar la ley de los gases ideales (perfectos) para calcular la presión, temperatura, volumen o número de moles de una cantidad dada de un gas. También veremos cómo calcular el peso específico relativo y la densidad de un gas.

CONCEPTOS PRINCIPALES

4.1-1 La ley de los gases ideales

Cuando la distancia media entre las moléculas de una sustancia es lo bastante grande como para ignorar los efectos de las fuerzas intermoleculares y el volumen de las moléculas mismas, un gas se puede considerar como **gas ideal**. En términos más correctos, un gas ideal es un gas imaginario que obedece exactamente la siguiente relación:

$$pV = nRT \quad (4.1)$$

donde p = presión absoluta del gas

V = volumen total ocupado por el gas

n = número de moles del gas

R = constante de los gases ideales en las unidades apropiadas

T = temperatura absoluta del gas

A veces, la ley de los gases ideales se escribe como

$$p\hat{V} = RT \quad (4.1a)$$

donde \hat{V} es el volumen específico (volumen por mol o por masa) del gas. La figura 4.1 ilustra la superficie generada por la ecuación (4.1 a) en términos de las tres propiedades, \hat{V} y T . La ecuación (4.1) se puede aplicar a un compuesto puro o a una mezcla.

Se acostumbra escoger varios estados estándar de temperatura y presión arbitrariamente especificados (denominados **condiciones estándar** o CE.). En la tabla 4.1 se presentan los más comunes. El hecho de que una sustancia no pueda existir como gas a 0°C y 1 atm no tiene importancia. Así, como veremos más adelante, el vapor de agua a 0°C no puede existir a una presión mayor que su presión de saturación de 0.61 kPa (0.18 pulg Hg) sin que haya condensación. Sin embargo, el volumen imaginario en condiciones estándar es una cantidad tan útil para el cálculo de relaciones volumen/mol como si existiera. En lo que sigue, el símbolo V representará el volumen total y el símbolo \hat{V} el volumen por mol o por unidad de masa.

Ya que las condiciones estándar en los sistemas internacional, científico universal y estadounidense de ingeniería son idénticas, podemos usar los valores de la tabla 4.1 con sus unidades para cambiar de un sistema de unidades a otro. El conocimiento de las condiciones estándar facilita también el trabajo con mezclas de unidades de diferentes sistemas.

El siguiente ejemplo ilustra la forma de usar las condiciones estándar para convertir masa o moles en volumen. ¿Puede recordar la forma de convertir volumen en moles o masa?

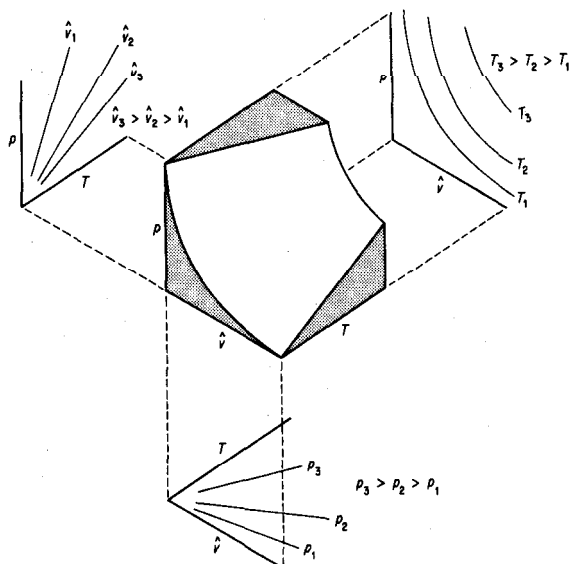


Figura 4.1 Representación de la ley de los gases ideales en tres dimensiones como una superficie.

TABLA 4.1 Condiciones **estándar** comunes para un gas ideal

Sistema	<i>T</i>	<i>P</i>	\hat{V}
SI	273.15K	101.325 kPa	22.415 m ³ /kg mol
Científico universal	0.0°C	760 mm Hg	22.415 L/g mol
Industria del gas natural	60.0°C	14.696 psia (15.0°C)	379.4 ft ³ /lb mol (101.325 kPa)
Estadounidense de ingeniería	32°F	1atm	359.05 ft ³ /lb mol

EJEMPLO 4.1 Empleo de condiciones estándar

Calcule el volumen, en metros cúbicos, que ocupan 40 kg de CO, en condiciones estándar.

Solución

Base de cálculo: 40 kg de CO,

$$\frac{40 \text{ kg CO}_2}{44 \text{ kg CO}_2} \left| \frac{1 \text{ kg mol CO}_2}{1 \text{ kg mol CO}_2} \right| \frac{22.42 \text{ m}^3 \text{ CO}_2}{= 20.4 \text{ m}^3 \text{ CO, en C.E.}}$$

Observe en este problema como se aplica la información de que 22.42 m³ en C.E. = 1 kg mol para transformar un numero conocido de moles en un numero equivalente de metros cúbicos.

Por cierto, siempre que use una medida cúbica para el volumen, **deberá** establecer las condiciones de temperatura y presión en las que existe dicha medida cúbica de volumen, ya que los términos “m³” o “ft³”, por sí solos, no corresponden realmente a una **cantidad** específica de material.

Podemos aplicar directamente la ley de los gases ideales, **ecuación (4.1)**, introduciendo valores para tres de las cuatro cantidades *n*, *p*, *T* y *V* y despejando la cuarta. Para ello, es preciso buscar o **calcular R** en las unidades apropiadas. En la segunda de forros de este libro puede encontrar valores de *R* para diferentes combinaciones de unidades. El ejemplo 4.2 ilustra la forma de calcular el valor de *R* en cualquier conjunto de unidades deseado a partir de los valores de *p*, *T* y \hat{V} en condiciones estándar.

EJEMPLO 4.2 Cálculo de *R*

Obtenga el valor de la constante universal de los gases *R* para la siguiente combinación de unidades: 1 g mol de gas ideal cuando la presión esta en atm, el volumen en cm³ y la temperatura en K.

Solución

Usaremos los siguientes valores aproximados en condiciones estándar:

$$\begin{aligned} p &= 1 \text{ atm} \\ \hat{V} &= 22,415 \text{ cm}^3/\text{g mol} \\ T &= 273.15 \text{ K} \end{aligned}$$

$$R = \frac{p\hat{V}}{T} = \frac{1 \text{ atm}}{273.15 \text{ K}} \left| \frac{22,415 \text{ cm}^3}{1 \text{ g mol}} \right. = 82.06 \frac{(\text{cm}^3)(\text{atm})}{(\text{K})(\text{g mol})}$$

En muchos procesos que pasan de un estado inicial a uno final podemos usar la relación de la ley de los gases ideales en los estados respectivos y eliminar R como sigue (el subíndice 1 designa el estado inicial, y el 2, el final):

$$\frac{p_1 V_1}{p_2 V_2} = \frac{n_1 R T_1}{n_2 R T_2}$$

o bien

$$\left(\frac{p_1}{p_2} \right) \left(\frac{V_1}{V_2} \right) = \left(\frac{n_1}{n_2} \right) \left(\frac{T_1}{T_2} \right) \quad (4.2)$$

Observe que en la ecuación (4.2) intervienen cocientes de la misma variable. Este resultado de la aplicación de la ley de los gases ideales tiene la característica útil de que las presiones se pueden expresar en cualquier sistema de unidades que se elija, como **kPa**, pulg Hg, mm Hg, atm, etc., siempre que se utilicen las mismas unidades para ambas condiciones de presión (no olvide que la presión debe ser presión absoluta en ambos casos). De manera similar, el cociente de las temperaturas absolutas y el de los volúmenes dan razones adimensionales. Observe cómo se elimina la constante de los gases ideales R al obtener el cociente del estado inicial y el final.

Veamos cómo podemos aplicar la ley de los gases ideales a los problemas, tanto en la forma de la ecuación (4.2) como en la de la ecuación (4.1).

EJEMPLO 4.3 Aplicación de la ley de los gases ideales

Calcule el volumen que ocupan 88 **lb** de CO, a una **presión** de 32.2 **ft** de agua y a 15°C.

Solución

Examine la figura E4.3. Para poder usar la ecuación (4.2) es preciso calcular el volumen

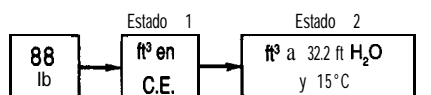


Figura E4.3

inicial como se muestra en el ejemplo 4.1. Luego se puede calcular el volumen final por medio de la ecuación (4.2) en la que tanto R como $(n_1)(n_2)$ se eliminan por cancelación:

$$V_2 = V_1 \left(\frac{p_1}{p_2} \right) \left(\frac{T_2}{T_1} \right)$$

Suponga que la presión dada es presión absoluta.

En C.E. (estado 1)

$$\begin{aligned} p &= 33.91 \text{ ft H}_2\text{O} \\ T &= 273 \text{ K} \end{aligned}$$

En el estado 2

$$\begin{aligned} p &= 32.2 \text{ ft H}_2\text{O} \\ T &= 273 + 15 = 288 \text{ K} \end{aligned}$$

Base de cálculo: 88 lb de CO,

88 lb CO ₂		359 ft ³	288	33.91	= 798 ft ³ CO ₂
	44 lb CO ₂	1 lb mol	273	32.2	a 32.2 ft H ₂ O y 15 °C
	1 lb mol CO ₂				

Cálculo de V_1

Podemos comprobar mentalmente los cálculos con el siguiente razonamiento: la temperatura sube de 0°C en C.E. a 15°C en el estado final, así que el volumen debe aumentar respecto al de C.E. y la razón de temperaturas debe ser mayor que la unidad. De manera similar, puede razonar: la presión baja de C.E. al estado final, así que el volumen debe aumentar respecto al de C.E. y la razón de presiones debe ser mayor que la unidad.

Puede obtenerse el mismo resultado usando la **ecuación** (4.1). Primero debemos obtener el valor de R en las mismas unidades que las variables, V y T . Búsquelo en tablas o calcúlelo a partir de p , V y T en C.E.

$$R = \frac{pV}{T}$$

En C.E.,

$$p = 33.91 \text{ ft H}_2\text{O} \quad V = 359 \text{ ft}^3/\text{lb mol} \quad T = 273\text{K}$$

$$R = \frac{33.91}{273} \mid \frac{359}{273} = 44.59 \frac{(\text{ft H}_2\text{O})(\text{ft}^3)}{(\text{lb mol})(\text{K})}$$

A continuación insertamos los valores dados en la ecuación (4.1) y realizamos los cálculos necesarios.

Base de cálculo: 88 lb de CO,

$$\begin{array}{c}
 V = \frac{nRT}{p} = \frac{88 \text{ lb CO}_2}{\frac{44 \text{ lb CO}_2}{\text{lb mol CO}_2}} \left| \begin{array}{l} 44.59 (\text{ft H}_2\text{O}) (\text{ft}^3) \\ (\text{lb mol})(\text{K}) \end{array} \right| \begin{array}{l} 288 \text{ K} \\ 32.2 \text{ ft H}_2\text{O} \end{array} \\
 = 798 \text{ ft}^3 \text{ CO, a } 32.2 \text{ ft H}_2\text{O y } 15^\circ\text{C}
 \end{array}$$

Si examina con cuidado ambas soluciones, **observará** que en los dos casos aparecen los mismos números y que además son **idénticas**.

La **densidad de un gas** se define como la masa por unidad de volumen y se puede expresar en kilogramos por metro cúbico, libras por pie cúbico, gramos por litro u otras unidades. Dado que la masa contenida en un volumen unitario varía con la temperatura y la presión, como mencionamos antes, siempre debemos especificar estas dos condiciones. Si no se especifica otra cosa, se supone que la densidad es en C.E.

EJEMPLO 4.4 Cálculo de la densidad de un gas

¿Cuál es la densidad del N₂ a 27°C y 100 kPa en unidades del SI?

Solución

Base de cálculo: 1 m³ de N₂ a 27°C y 100 kPa

$$\begin{array}{c}
 1 \text{ m}^3 \left| \begin{array}{l} 273 \text{ K} \\ 300 \text{ K} \end{array} \right| \begin{array}{l} 100 \text{ kPa} \\ 101.3 \text{ kPa} \end{array} \left| \begin{array}{l} 1 \text{ kg mol} \\ 22.4 \text{ m}^3 \end{array} \right| \begin{array}{l} 28 \text{ kg} \\ 1 \text{ kg mol} \end{array} = 1.123 \text{ kg}
 \end{array}$$

densidad = 1.123 kg/m³ de N₂ a 27°C (300 K) y 100 kPa

El **peso específico relativo de un gas** por lo regular se define como la razón entre la densidad del gas a la temperatura y presión deseadas y la del aire (o cualquier gas de referencia que se especifique) a cierta temperatura y presión. El empleo del peso específico relativo puede causar confusión por la manera como se informan los valores de este parámetro en la literatura. Debemos ser muy cautelosos al usar los valores de peso específico relativo dados en la literatura, comprobando que se conozcan las condiciones de temperatura y presión tanto para el gas en cuestión como para el gas de referencia. Así, la siguiente pregunta no está bien planteada: *¿Cuál es el peso específico relativo del metano?* De hecho, esta pregunta puede tener la misma respuesta que la pregunta: *¿Cuántas uvas tiene un racimo?* Desafortunadamente, habrá ocasiones en que nos topemos con la primera pregunta, y la mejor respuesta posible es

$$\text{p.e.r.} = \frac{\text{densidad del metano en C.E.}}{\text{densidad del aire en C.E.}}$$

con lo que la temperatura **y** la presión del metano y del aire de referencia quedan claramente especificados.

EJEMPLO 4.5 Peso específico relativo de un gas

¿Cuál es el peso específico relativo del N₂ a 80°F y 745 mm Hg comparado con aire a 80°F y 745 mm Hg?

Solución

Primero debemos obtener la densidad del N₂ y del aire en sus respectivas condiciones de temperatura y presión, y luego calcular el peso específico relativo obteniendo el cociente de sus densidades. El ejemplo 4.4 cubre el cálculo de la densidad de un gas, así que, con el fin de ahorrar espacio, no indicaremos las **unidades** intermedias en nuestros cálculos aquí:

Base de cálculo: 1 ft³ de aire a 80°F y 745 mm Hg

$$\frac{1}{540} \mid \frac{492}{760} \mid \frac{745}{359} \mid \frac{29}{28} = 0.0721 \text{ lb/ft}^3 \text{ a } 80^\circ\text{F y } 745 \text{ mm Hg}$$

Base de cálculo: 1 ft³ de N₂ a 80°F y 745 mm Hg

$$\frac{1}{540} \mid \frac{492}{760} \mid \frac{745}{359} \mid \frac{28}{29} = 0.0697 \text{ lb/ft}^3 \text{ a } 80^\circ\text{F y } 745 \text{ mm Hg}$$

$$(\text{p.e.r.})_{\text{N}_2} = \frac{0.0697}{0.0721} = 0.967 \frac{\text{lb N}_2/\text{ft}^3 \text{ a } 80^\circ\text{F y } 745 \text{ mm Hg}}{\text{lb aire/ft}^3 \text{ a } 80^\circ\text{F y } 745 \text{ mm Hg}}$$

¿Observó usted en el ejemplo 4.5 que para gases a la *misma* temperatura y presión el peso específico relativo no es más que la relación de sus respectivos pesos moleculares? Sean A y B dos gases.

$$p \hat{V} = RT \quad \text{o bien} \quad p \frac{1}{\rho} = RT$$

Entonces

$$\text{p.e.r.} = \frac{\rho_A}{\rho_B} \left(\frac{\text{mol. p.m.}_A}{\text{mol. p.m.}_B} \right) \left(\frac{T_B}{T_A} \right) \quad (4.3)$$

4.1-2 Mezclas de gases ideales y presión parcial

Como ingeniero, a menudo tendrá que hacer cálculos para mezclas de gases y no para gases individuales. Puede usar la ley de los gases ideales (bajo las suposiciones apropiadas, desde luego) para una mezcla de gases **interpretando p** como la presión total de la mezcla, **V como el volumen ocupado por la mezcla, n como el total de moles de todos los componentes de la mezcla y T como la temperatura de la mezcla.**

Los ingenieros emplean una cantidad ficticia pero útil llamada **presión parcial** en muchos de los cálculos en los que intervienen gases. La presión parcial de un gas i según la definición de Dalton, p_i , es la presión que ejercería un solo componente de una mezcla gaseosa si ocupara por sí solo el **mismo volumen** que ocupa la mezcla y a la **misma temperatura** que la mezcla:

$$p_i V_{\text{total}} = n_i R T_{\text{Total}} \quad (4.4)$$

donde p_i es la presión parcial del componente i . Si dividimos la ecuación (4.4) entre la ecuación (4.1), vemos que

$$\frac{p_i V_{\text{total}}}{p_{\text{total}} V_{\text{total}}} = \frac{n_i R T_{\text{total}}}{n_{\text{total}} R T_{\text{total}}}$$

o bien

$$p_i = p_t \frac{n_i}{n_t} = p_t y_i \quad (4.5)$$

donde y_i es la fracción molar del componente i . ¿Puede usted demostrar, usando la ecuación (4.5), que se cumple la ley de Dalton de la suma de las presiones parciales?

$$p_1 + p_2 + \dots + p_n = p_t \quad (4.6)$$

Aunque no podemos medir la presión parcial directamente con un instrumento, podemos calcular su valor a partir de la ecuación (4.5) o la (4.6), o ambas. A fin de ilustrar la importancia de la ecuación (4.4) y el significado de la presión parcial, suponga que realiza el siguiente experimento con gases ideales. Dos tanques de 1.50 m³ de volumen, uno de los cuales contiene el gas A a 300 kPa y el otro el gas B a 400 kPa (ambos a la misma temperatura de 20°C) se conectan entre sí. Se obliga a todo el gas B a entrar en el tanque A isotérmicamente. Ahora que tiene un tanque de 1.50 m³ con A + B a 700 kPa y 20°C, puede decir que el gas A ejerce una presión parcial de 300 kPa y que el gas B ejerce una presión parcial de 400 kPa. Desde luego, no puede conectar un manómetro al tanque y comprobar esta conclusión, porque el manómetro sólo indicará la presión total. Estas presiones parciales son presiones hipotéticas que los gases individuales ejercerían y equivalen a las **presiones**

nes que en realidad tendrían si se colocaran solos en el mismo volumen y a la misma temperatura. Si se conoce la presión total de la mezcla gaseosa, así como la fracción molar de un componente, se podrá calcular la presión parcial de ese componente por medio de la ecuación (4.5):

$$p_A = 700 \left(\frac{3}{7} \right) = 300 \text{ kPa}$$

EJEMPLO 4.6 Cálculo de presiones parciales a partir del análisis de un gas

Un gas de chimenea tiene el siguiente análisis: 14.0% de CO₂, 6.0% de O₂, y 80.0% de N₂. Está a 400°F y a una presión de 765.0 mm Hg. Calcule la presión parcial de cada componente.

Solución

Use la ecuación (4.5): $p_i = p_{\text{total}} y_i$.

Base de cálculo: 1.00 kg (o 1lb) mol de gas de chimenea

Componente	kg (o lb) mol	P (mm Hg)
CO ₂	0.140	107.1
O ₂	0.060	45.9
N ₂	<u>0.800</u>	<u>612.0</u>
Total	1.000	765.0

Con base en 1.00 moles de gas de chimenea, la fracción molar y de cada componente, multiplicada por la presión total, da la presión parcial de ese componente.

4.1-3 Balances de materia en los que intervienen gases

Ahora que ha tenido oportunidad de practicar la aplicación de la ley de los gases ideales a problemas sencillos, dirigimos nuestra atención nuevamente a los balances de materia. La única diferencia entre lo que se trató en el capítulo 3 y lo que se trata en esta sección es que aquí la cantidad de flujo de materiales se puede especificar en términos de p , V y T en lugar de especificarse exclusivamente como masa o moles. Por ejemplo, la base de cálculo de un problema, o el resultado que se desea obtener, podría ser un volumen de gas a cierta temperatura y presión en vez de una masa de gas. Los siguientes dos ejemplos ilustran los mismos tipos de problemas que resolvimos antes cuando participan gases.

EJEMPLO 4.7 Balance de materia con combustión

Un gas producido al gasificar astillas de madera tiene el análisis 6.4% CO₂, 0.1% O₂, 39% CO, 5.18% H₂, 0.6% CH, y 2.1% N₂. El gas ingresa en la cámara de combustión a 90°F con una presión de 35.0 pulg Hg, y se quema con 40% de aire (seco) en exceso que está a 70°F y a la presión atmosférica de 29.4 pulg Hg; 10% del CO no se quema. ¿Cuántos pies cúbicos de aire se suministran por cada pie cúbico de gas que entra? ¿Cuántos pies cúbicos de producto se generan por cada pie cúbico de gas que entra si el gas que sale esta a 29.4 pulg Hg y 400°F?

Solución

Se trata de un problema en estado estacionario con reacción en la que se pueden sumar y restar directamente las cantidades; no es preciso resolver ecuaciones simultáneas. El sistema consta de los gases en la cámara de combustión.

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E4.7 ilustra el proceso y la notación. Con 40% de aire en exceso, todo el CO, H₂ y CH, deben quemarse hasta CO₂ y H₂O; al parecer, por alguna razón desconocida, no todo el CO se quema a CO₂. Los gases producidos se muestran en la figura.

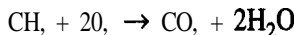
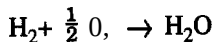
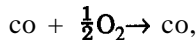
Comp.	% = mol	O ₂ requerido	Combustión		P lb mol
			(lb mol)	400° F y 29.4 pulg Hg Producto	
CO ₂	6.4	—			CO ₂ ?
O ₂	0.1	(0.1)	Aire A = ?		H ₂ O ?
CO	39.0	19.5			CO ?
H ₂	51.8	25.9			O ₂ ?
CH ₄	0.6	1.2			N ₂ ?
N ₂	2.1	—			
	100.0	46.5			
			40% xs 70° F y 29.4 pulg Hg		

Figura E4.7

Paso 5 Podríamos tomar 1 ft³ a 90°F y 35.0 pulg Hg como base de cálculo, pero es igualmente fácil tomar 1 lb mol porque entonces % = lb mol. Al final del problema podrá convertir lb mol en ft³.

Base de cálculo: 100 lb mol de gas de síntesis

Paso 4 (continúa) El aire entrante se puede calculara partir del 40% de aire en exceso especificado; las reacciones para la combustión completa son:



Los moles de oxígeno requeridos se indican en la figura E4.7. El exceso de oxígeno es

$$\text{Exceso de O}_2: 0.4(46.5) = 18.6$$

$$0, \text{ total: } 46.5 + 18.6 = 65.10$$

$$\text{N}_2 \text{ que entra es } 65.10 \left(\frac{79}{21} \right) = 244.9$$

El total de moles de aire que entran son $244.9 + 65.10 = 310 \text{ lb mol}$.

Pasos 6 y 7 Hay cinco incógnitas, los cinco productos. Podemos realizar cuatro balances elementales y además conocemos la fracción del CO entrante que sale en P . Por tanto, el problema tiene una solución única.

Pasos 8 y 9 Hacemos balances elementales en moles para calcular las cantidades desconocidas.

	Entra	Sale
N ₂ :	$2.1 + 244.9$	$= n_{\text{N}_2}$
c:	$6.4 + 39.0 + 0.6$	$= n_{\text{CO}_2} + 0.10(39.0)$
H ₂ :	$51.8 + 0.6(2)$	$= n_{\text{H}_2\text{O}}$
O ₂ :	$6.4 + 0.1 + 0.5(39) + 65.1$	$= n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} + 0.5(n_{\text{H}_2\text{O}}) + n_{\text{CO}}$

La solución de estas ecuaciones es

$$n_{\text{N}_2} = 247.0 \quad n_{\text{CO}} = 3.9 \quad n_{\text{CO}_2} = 42.1 \quad n_{\text{H}_2\text{O}} = 53.0 \quad n_{\text{O}_2} = 20.55$$

El total de moles que salen es 366.55 lb mol.

Por último, podemos convertir las lb mol de aire y de producto en los volúmenes que deseamos conocer:

$$T_{\text{gas}} = 90 + 460 = 550^{\circ}\text{R}$$

$$T_{\text{aire}} = 70 + 460 = 530^{\circ}\text{R}$$

$$T_{\text{producto}} = 400 + 460 = 860^{\circ}\text{R}$$

ft ³ de gas:	$\frac{100 \text{ lb mol de gas entrante}}{1 \text{ lb mol}}$	$\frac{359 \text{ ft}^3 \text{ en C.E.}}{429^{\circ}\text{R}}$	$\frac{550^{\circ}\text{R}}{29.92 \text{ pulg Hg}}$	$\frac{343 \times 10^2}{35.0 \text{ pulg Hg}}$
-------------------------	---	--	---	--

ft ³ de aire:	$\frac{310 \text{ lb mol de aire}}{1 \text{ lb mol}}$	$\frac{359 \text{ ft}^3 \text{ en C.E.}}{492^{\circ}\text{R}}$	$\frac{530^{\circ}\text{R}}{29.92 \text{ pulg Hg}}$	$\frac{343 \times 10^2}{29.4 \text{ pulg Hg}}$	$= 1220 \times 10^2$
--------------------------	---	--	---	--	----------------------

ft ³ de producto:	$\frac{366.55 \text{ lb mol P}}{1 \text{ lb mol}}$	$\frac{359 \text{ ft}^3 \text{ en C.E.}}{429^{\circ}\text{R}}$	$\frac{860^{\circ}\text{R}}{29.92 \text{ pulg Hg}}$	$\frac{343 \times 10^2}{35.0 \text{ pulg Hg}}$	$= 2340 \times 10^2$
------------------------------	--	--	---	--	----------------------

Las respuestas a las preguntas planteadas son

$$\frac{1220 \times 10^2}{343 \times 10^2} = 3.56 \frac{\text{ft}^3 \text{ en aire } 530^{\circ}\text{R} \text{ y } 29.4 \text{ pulg Hg}}{\text{ft}^3 \text{ en gas } 550^{\circ}\text{R} \text{ y } 35.0 \text{ pulg Hg}}$$

$$\frac{2340 \times 10^2}{343 \times 10^2} = 6.82 \frac{\text{ft}^3 \text{ en aire } 860^{\circ}\text{R} \text{ y } 29.4 \text{ pulg Hg}}{\text{ft}^3 \text{ en gas } 550^{\circ}\text{R} \text{ y } 35.0 \text{ pulg Hg}}$$

EJEMPLO 4.8 Balance de materia sin reacción

Un gas a 15°C y 105 kPa fluye por un ducto irregular. Con objeto de determinar la velocidad de flujo del gas, se inyecta CO₂ de un tanque en la corriente de gas. El análisis del gas indica 1.2% en volumen de CO₂, antes de la adición y 3.4% en volumen de CO₂, después de ésta. El CO₂, que salió del tanque se pasó por un rotámetro y se vio que fluía a razón de 0.0917 m³/min a 7°C y 131 kPa. ¿Cuál era la velocidad de flujo del gas entrante en el ducto en metros cúbicos por minuto?

Solución

Se trata de un problema en estado estacionario sin reacción.

Pasos 1, 2, 3 y 4

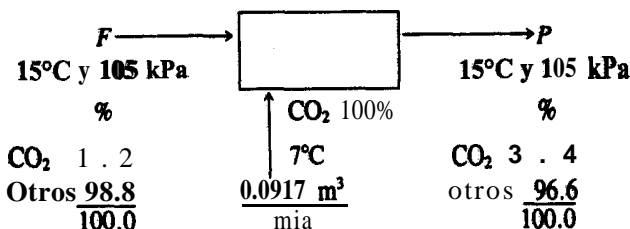


Figura E4.8

Suponemos que los gases entran y salen a la misma temperatura y presión.

Paso 5 Tomamos como base de cálculo 1 min ≡ 0.0917 m³ de CO₂ a 7°C y 131 kPa. El análisis del gas está en porcentaje en volumen, que equivale a porcentaje en moles. Podríamos convertir los 0.0917 m³ en moles y resolver el problema en términos de moles, pero no hay necesidad de hacerlo porque resulta igualmente fácil convertir la velocidad de flujo conocida a 15°C y 105 kPa, y resolver el problema usando m³, todo en las mismas condiciones. De manera similar, podríamos convertir todos los datos a 7°C y 131 kPa, pero habría que hacer más cálculos para obtener la respuesta que si lo hacemos a 15°C y 105 kPa.

$$\frac{0.0917 \text{ m}^3}{\left| \begin{array}{c} 273 + 15 \\ 273 + 7 \end{array} \right| \frac{131}{105}} = 0.1177 \text{ m}^3 \text{ a } 15^\circ\text{C y 105 kPa}$$

Pasos 6 y 7 No conocemos F ni P , pero podemos realizar dos balances de componentes independientes, así que el problema tiene una solución única.

Pasos 7, 8 y 9

$$\text{Balance de "otros" (m}^3 \text{ a 15°C y 105 kPa): } F(0.988) = P(0.966) \quad (\text{a})$$

$$\text{Balance de CO}_2 \text{ (m}^3 \text{ a 15°C y 105 kPa): } F(0.012) + 0.1177 = P(0.034) \quad (\text{b})$$

$$\text{Balance total (m}^3 \text{ a 15°C y 105 kPa): } F + 0.1177 = P \quad (\text{c})$$

Observe que "otros" es un componente enlazado. La resolución de las ecuaciones (a) y (c) da

$$F = 5.17 \text{ m}^3/\text{min a 15°C y 105 kPa}$$

Paso 10 (verificación) Utilice la ecuación redundante:

$$\text{Por Ec. (b): } 5.17 (0.012) + 0.1177 = 0.180 \stackrel{?}{=} 5.170(0.988/0.966)(0.034) = 0.180$$

La ecuación coincide con un grado de precisión satisfactorio.

EN RETROSPECTIVA

Terminamos nuestro repaso de la ley de los gases ideales aplicada a componentes puros y mezclas de gases. Al realizar balances de materia, es frecuente que las mediciones de proceso se efectúen en forma de flujos volumétricos en lugar de flujos molares o máscicos, y que los flujos molares se calculen a partir de los flujos volumétricos.

Ideas clave

- Las propiedades dep., *V* y *T* de un gas, sea de un componente puro o de una mezcla, a presiones y temperaturas moderadas se puede representar mediante la ley de los gases ideales $pV = nRT$. Esta relación representa una superficie en las tres dimensiones de *p*, \hat{V} y *T*.
- Los valores **dep.**, \hat{V} y **Ten** condiciones estándar pueden servir para convertir volumen en moles.
- El peso específico relativo de un gas es el cociente entre la densidad de ese gas a ciertas *T* y *p* y la densidad de un gas de referencia, por lo regular aire, a ciertas *T* y *p*.
- La presión parcial de un gas en una mezcla se puede calcular multiplicando la presión total por la fracción molar del componente.
- Los balances de materia en los que los datos se dan como cantidades volumétricas de gas se resuelven siguiendo exactamente el mismo procedimiento que se resume en la tabla 3.1.

Términos clave

Condiciones estándar (C.E.) (p. 266)	Gas ideal (p. 264)
Constante de los gases (p. 264)	Ley de los gases ideales (p. 264)
Densidad (p. 269)	Peso específico relativo (p. 269)
Equilibrio (p. 262)	Presión parcial (p. 271)
Estado (p. 262)	Propiedades (p. 262)
Fase (p. 263)	

Prueba de autoevaluación

- Escriba la ley de los gases ideales.
- ¿Qué dimensiones tienen *T*, *p*, *V*, *n* y *R*?
- Cite las condiciones estándar para un gas en los sistemas de unidades SI y estadounidense.
- Calcule el volumen en ft^3 de 10 lb mol de un gas ideal a 68°F y 30 psia.
- Un cilindro de acero con un volumen de 2 m^3 contiene gas metano (CH_4) a 50°C y 250 kPa absoluta. ¿Cuántos kilogramos de metano hay en el cilindro?

6. ¿Qué valor de la constante de los gases ideales R se debe usar si la presión se va a expresar en atmósferas, la temperatura en kelvin, el volumen en pies cúbicos y la cantidad de material en libras mol?
7. Por un gasoducto fluyen 22 kg por hora de CH, a 30°C y 920 mm Hg. ¿Cuál es la velocidad de flujo volumétrico del CH, en m^3 por hora?
8. ¿Cuál es la densidad de un gas que tiene un peso molecular de 0.123 **kg/kg** mol a 300 K y 1000 **kPa**?
9. ¿Cuál es el peso específico relativo del CH, a 70°F y 2 atm tomando como referencia aire en C.E.?
10. Un gas tiene la siguiente composición a 120°F y 13.8 **psia**.

Componente	% moles
N ₂	2
CH ₄	79
C ₂ H ₆	19

- a) ¿Cuál es la presión parcial de cada componente?
- b) ¿Cuál es la fracción en volumen de cada componente?
- II. a) Si se eliminara el C₂H₆ del gas del problema 10, cuál sería la presión que tendría entonces el recipiente?
- b) ¿Cuál sería entonces la presión parcial del N₂?
12. Entran en horno 1000 ft^3 por hora de gas natural a 60°F y 1 atm y con el siguiente análisis volumétrico: CH₄: 80%, C₂H₆: 16%, O₂: 2%, CO₂: 1%, N₂: 1%. La temperatura de salida del gas de chimenea es de 800°F y la presión es de 760 mm Hg absoluta; se usa 15% de aire en exceso y la combustión es completa. Calcule:
 - a) El volumen de CO₂ producido por hora
 - b) El volumen de vapor de H₂O producido por hora
 - c) El volumen de N₂ producido por hora
 - d) El volumen total de gas de chimenea producido por hora
13. Un gas de chimenea contiene 60% de N₂ y se mezcla con aire. Si la mezcla resultante fluye con una velocidad de 250,000 ft^3/h y contiene 70% de N₂, ¿cuál es la velocidad de flujo del gas de chimenea? Indique todas las suposiciones que haga acerca de las temperaturas y presiones de las corrientes de gas.

Problemas conceptuales

1. Una vela se coloca verticalmente en un plato sopero, y éste se llena con agua; luego, se enciende la vela. Se coloca con cuidado un vaso invertido sobre la vela, la cual pronto se apaga; el agua sube dentro del vaso. A menudo se dice que esto indica cuánto oxígeno del aire se consumió. ¿Es correcta esta conclusión?

2. Una casa proveedora de materiales científicos vende latas tipo aerosol que contienen helio comprimido para llenar globos, efectuar demostraciones y otras aplicaciones. La etiqueta tiene el siguiente aviso: "Como la lata contiene helio, es natural que se sienta vacía. En realidad, es más ligera cuando está llena que cuando está vacía". ¿Es correcta esta afirmación? Si es así, ¿por qué? Sí no, ¿por qué no?
3. Algunos reseñadores de libros y artículos han sugerido hacer que la constante de los gases R de la ecuación de los gases ideales tenga el valor de la unidad (1). ¿Qué implicaría este cambio en lo tocante al uso de la ecuación de los gases ideales?
4. En un artículo de P. Hickman en *Physics Teacher*, 25 (1987): 430 se sugirió determinar la densidad del aire empleando malvaviscos de la siguiente manera:
1. Colocar los malvaviscos en un vacío para que se expandan y liberen el aire atrapado. Volver a presurizar el recipiente y comprimir los malvaviscos a una fracción de su volumen original.
 2. Pesar los malvaviscos en una balanza antes y después del tratamiento con vacío. La diferencia deberá ser la masa del aire atrapado en el interior.
 3. Medir el volumen de los malvaviscos antes y después del tratamiento con vacío. La diferencia deberá ser el volumen del aire atrapado en el interior.
- ¿Es válido este método para obtener la densidad del aire?

Preguntas para análisis

1. Tres vasos idénticos se colocan como se indica en la figura PA4.1-1. También se necesitan agitadores huecos. Los vasos A y B se llenaron completamente con agua (sumergiéndolos en una cubeta o fregadero y juntando sus bocas antes de sacarlos) y C está vacío. Los vasos A y B se colocan con cuidado sobre unos cuantos agitadores huecos como se muestra en la figura. ¿Cómo puede transferirse la mayor parte del agua del vaso A al vaso C sin tocar ni mover los vasos ni los agitadores en que se apoyan?
2. Un empleado estaba limpiando un recipiente cilíndrico que contenía CS_2 y en cuyo agitador se habían acumulado residuos sólidos. El recipiente se había vaciado con una bomba, llenándose después con nitrógeno. Se removió la tapa del agujero de acceso y se quitó el residuo sólido del

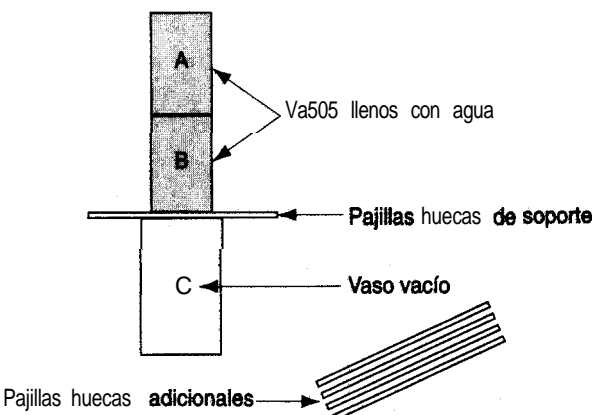


Figura PA4.1-1

agitador con una varilla raspadora. El empleado se **fue** a almorzar sin tapar el agujero de acceso, y cuando volvió para completar el trabajo provocó un **flamazo** con una chispa que se produjo **al** golpear el agitador con el raspador. Sugiera algunas causas posibles del incidente.

3. Las brisas marinas proporcionan un alivio agradable del calor veraniego para quienes viven cerca de la costa. No importa de qué parte del mundo se trate -la costa de California, Australia donde las brisas marinas pueden ser muy fuertes, incluso a lo largo de las costas de los Grandes Lagos- el **patrón** diario *en* el verano es el mismo. La brisa marina, *un* viento que sopla del mar a la tierra, comienza a levantarse tres o cuatro horas después del amanecer y alcanza su **intensidad máxima** a media tarde. Puede llegar a penetrar tierra adentro hasta 60 o 70 km. La brisa marina se calma al anochecer y tres o cuatro horas después del crepúsculo puede ser sustituida por una brisa terrestre, que sopla de la tierra hacia el mar. Esta brisa, mucho más **débil** que la brisa marina, alcanza su intensidad máxima justo antes del amanecer. **¿Qué** causa estas brisas?
4. La caldera de reflujo de una columna de destilación (Fig. PA4.1-4) se había limpiado **recientemente**, pero la tapa del agujero de acceso no se había asegurado debidamente al poner a trabajar la unidad. A consecuencia de esto, escapó vapor de benceno por el agujero y un operador **murió** asfixiado. **¿Cómo** pudo ocurrir este accidente?



Figura PA4.1-4

4.2 RELACIONES DE GASES REALES

En la sección 4.1 dijimos que a temperatura y presión ambientes podemos suponer que muchos gases actúan como gases ideales. Sin embargo, en el caso de algunos gases en condiciones normales, y en el de casi todos los gases en condiciones de alta presión, los valores predichos para las propiedades de los gases que se obtienen empleando la ley de los gases ideales se apartan considerablemente de los resultados experimentales. El lector podría preguntarse en qué forma exactamente varía el comportamiento de los gases **reales** respecto al calculado a partir de las leyes de los gases ideales. En la figura 4.2 puede verse cómo el **producto pV** de varios gases se desvía del predicho por las leyes de los gases ideales cuando la presión se eleva sustancialmente. Queda claro que necesitamos alguna forma de calcular las propiedades p - V - T de un gas que no sea ideal, es decir, un gas real.

Las propiedades físicas **y/o** las ecuaciones que sirven para predecir las propiedades **físicas** se pueden almacenar en hojas de cálculo. No se requieren conocimientos de programación, y resulta fácil realizar cálculos sencillos empleando software de hoja de cálculo. Los datos numéricos, como los contenidos en tablas, se pueden introducir en celdas, donde

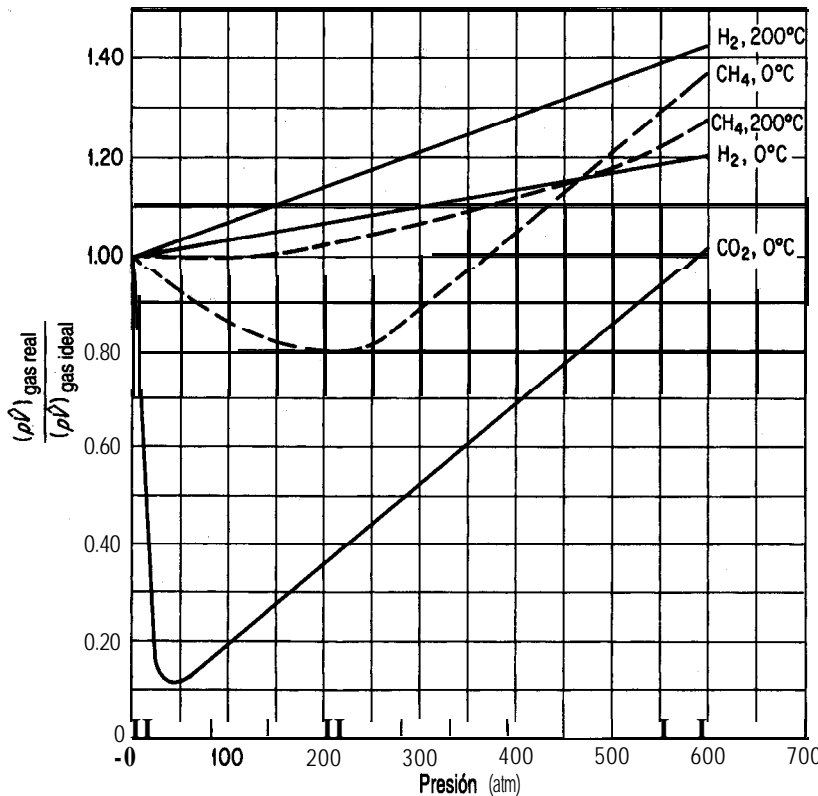


Figura 4.2 Desviación de los gases reales respecto a la ley de los gases ideales a altas presiones.

pueden consultarse fácilmente. Las ecuaciones también pueden almacenarse en celdas, y los valores de sus variables pueden introducirse según sea necesario. También es posible añadir rótulos y unidades si se desea.

En esta sección analizaremos tres métodos para obtener o predecir las propiedades de gases reales cuando no se cuenta con datos experimentales.

- 1) Cartas de compresibilidad.
- 2) Ecuaciones de estado
- 3) Propiedades estimadas

Incluso si se dispone de datos experimentales, las tres técnicas mencionadas pueden resultar muy útiles para cierto tipo de cálculos. Tenga presente que en condiciones en las que una parte del gas se licua, las leyes de los gases se aplican sólo a la fase gaseosa del sistema; no es posible extender estas leyes de los gases reales a la región líquida, igual que es imposible aplicar las leyes de los gases ideales a un líquido.

4.2-1 Estado crítico, parámetros reducidos y compresibilidad

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Expresar la ley de los estados correspondientes.
2. Definir el estado crítico.
3. Calcular la temperatura reducida, la presión reducida y el volumen reducido, y utilizar cualesquiera de estos dos parámetros para obtener el factor de compresibilidad, z , a partir de las cartas de compresibilidad.
4. Usar factores de compresibilidad y las cartas apropiadas para predecir el comportamiento p - V - T de un gas o bien, dados los datos requeridos, obtener los factores de compresibilidad.
5. Calcular el volumen crítico ideal y el volumen reducido ideal, y usar el parámetro V_{rJ} en las cartas de compresibilidad.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección explicaremos la forma de utilizar las propiedades críticas de los gases como parte de un método gráfico para **calcular p , V , n y T** de gases reales de **uno** o varios componentes.

CONCEPTOS PRINCIPALES

En **un** intento por descubrir una ley de los gases verdaderamente universal que hiciera predicciones satisfactorias a altas presiones, se desarrolló la idea de los estados correspondientes. Los primeros experimentadores observaron que en el punto crítico todas las sustancias están aproximadamente en el mismo estado de dispersión molecular. En consecuencia, se pensó que sus propiedades termodinámicas y físicas deberían ser similares. La **ley de los estados correspondientes** expresa la idea de que en el estado crítico todas las sustancias se deben comportar de manera similar.

¿Qué significa **estado crítico**? Podemos encontrar muchas definiciones, pero la más apropiada para uso general en sistemas de componentes puros, así como mezclas de gases es la siguiente:

El estado crítico para la transición gas-líquido es el conjunto de condiciones físicas en las que la densidad y otras propiedades del líquido y del vapor se hacen idénticas.

Para un componente puro (únicamente), este punto es la temperatura más alta en la que el líquido y el vapor pueden existir en equilibrio.

Consulte la figura 4.3, en la que se ilustran los estados del agua. Conforme aumenta la temperatura, la densidad del líquido y la del vapor se aproximan una a la otra hasta que por fin, a 374.14°C , los valores son iguales. En el estado crítico, si observamos un líquido que se mantiene en la temperatura crítica o por encima de ella y expandirnos su volumen, no podremos distinguir el momento en que el líquido se convierte en vapor, porque no se formará una interfaz entre las fases: no podrá verse la superficie del líquido. Este fenómeno ocurre a una presión y una temperatura tan altas para el agua que está fuera de nuestra experiencia cotidiana.

El lector encontrará valores experimentales de la temperatura crítica (T_c) y la presión crítica (p_c) de diversos compuestos en el apéndice D. Si no puede encontrar un valor crítico deseado en este texto o en un manual, puede consultar Reid, Prausnitz y Poling (1987) (véanse las referencias al final del capítulo), que describe y evalúa métodos para estimar constantes críticas para diversos compuestos.

La transición gas-líquido que acabamos de describir es sólo una de varias posibles transiciones que presentan un punto crítico. Se observan fenómenos críticos también en líquidos y en sólidos.

Un **fluido supercrítico**, es decir, un compuesto en un estado por encima del punto crítico, combina algunas de las propiedades de los gases y los líquidos. Los fluidos supercríticos sirven para reemplazar el vacío que han dejado los disolventes como el tricloroetileno y el cloruro de metileno ahora que se han limitado severamente las emisiones permitidas y el contacto con estas sustancias. La descafeinización del café, la eliminación del colesterol de la yema de huevo con CO₂, la producción de extracto de vainilla y la destrucción de compuestos orgánicos indeseables son todos ejemplos de procesos que se realizan empleando agua supercrítica. Se ha demostrado que la oxidación con agua

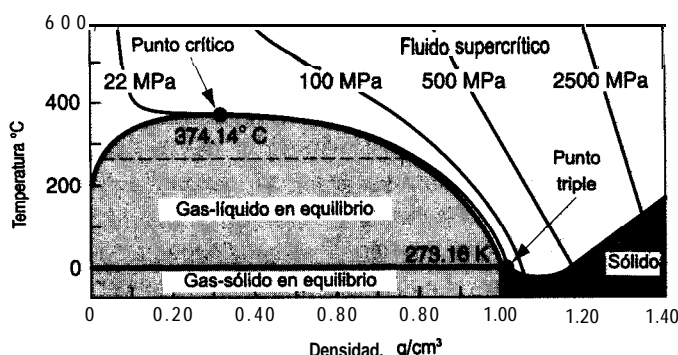


Figura 4.3 Regiones en las que existe agua sólida, líquida, gaseosa y supercrítica. En el punto triple están en equilibrio agua sólida, líquida y gaseosa.

supercrítica destruye el 99.9999% de todos los principales agentes tóxicos en las reservas de armas químicas de Estados Unidos.

Otro conjunto de términos con el que conviene al lector familiarizarse es el de los **parámetros reducidos**. Éstos son condiciones de temperatura, presión y volumen *corregidas o normalizadas*, mediante la división entre sus condiciones críticas respectivas, así:

$$T_r = \frac{T}{T_c}$$

$$p_r = \frac{p}{p_c}$$

$$V_r = \frac{\hat{V}}{\hat{V}_c}$$

Pues bien, ¿cómo pueden aprovecharse las ideas que acabamos de presentar? Una forma común consiste en modificar la ley de los gases ideales insertando un **coeficiente** ajustable, z , el **factor de compresibilidad**, que compensa la no idealidad del gas. Así, la ley de los gases ideales se convierte en una ley de los gases reales, una **ecuación de estado generalizada**.

$$pV = znRT \quad (4.7)$$

Una forma de pensar en z es como un factor que convierte la ecuación (4.7) en una igualdad. Si se **grafica** el factor de compresibilidad para una temperatura dada contra la presión para diferentes gases, se obtienen curvas como las de la figura 4.4. En cambio, si la compresibilidad se **grafica** contra la presión reducida en función de la temperatura reducida, entonces para la mayor parte de los gases los valores de compresibilidad a las mismas temperatura y presión reducidas quedan aproximadamente en el mismo punto, como se ilustra en la figura 4.4(b).

Este resultado permite usar lo que se llama factor de compresibilidad generalizado, y en la figura 4.5 aparecen las **cartas de compresibilidad generalizada** o cartas de factor z preparadas por Nelson y Obert.¹ Estas cartas se basan en 30 gases. Las figuras 4.5(b) y (c) representan z para 26 gases (excluidos H₂, He, NH₃, H₂O) con una desviación máxima del 1%, y de H₂ y H₂O con una desviación máxima del 1.5%. La figura 4.5(d) es para 26 gases y tiene una exactitud del 2.5%, en tanto que la figura 4.5(e) es para nueve gases y los errores pueden ser de hasta 5%. En el caso del H₂ y el He únicamente, se usan correcciones de las constantes críticas reales para obtener constantes pseudocríticas.

$$T'_c = T_c + 8 \text{ K}$$

$$p'_c = p_c + 8 \text{ atm}$$

¹L. C. Nelson y E. F. Obert, *Chem. Eng.*, 61 (7) (1954): 203-208. Las figuras 4.5(b) y (c) incluyen datos informados por P. E. Liley, *Chem. Eng.* (20 de julio de 1987): 123.

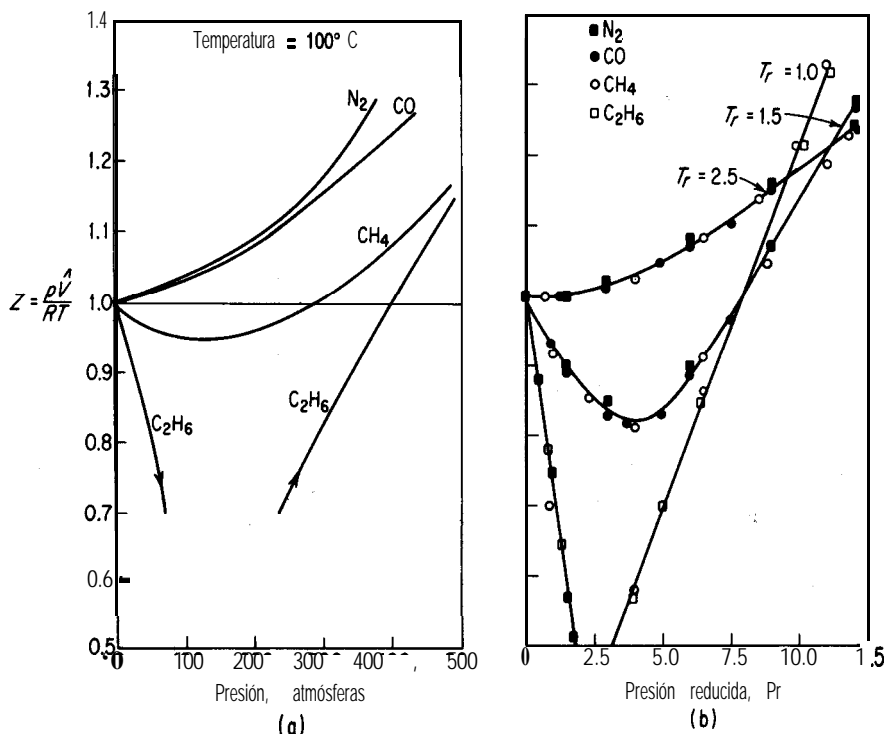


Figura 4.4 a) El factor de compresibilidad en función de la temperatura y la presión; b) la compresibilidad en función de la temperatura reducida y la presión reducida.

que nos permiten usar las figuras 4.5(a-e) también para estos dos gases con un mínimo de error.

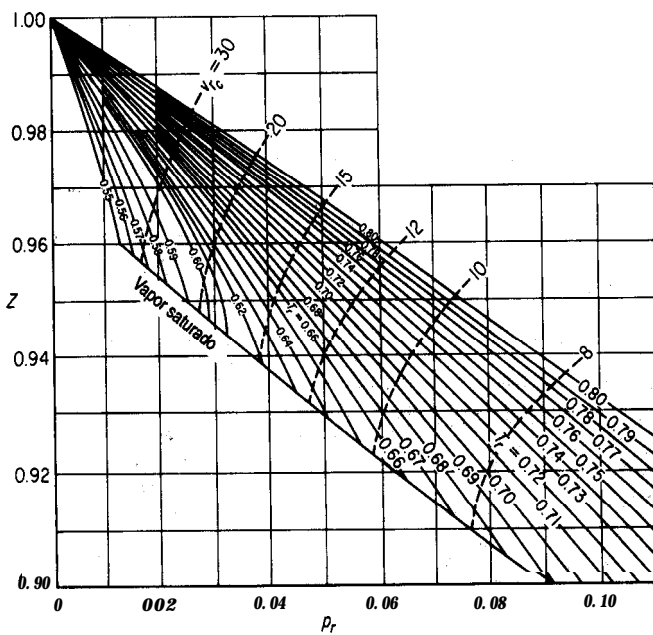
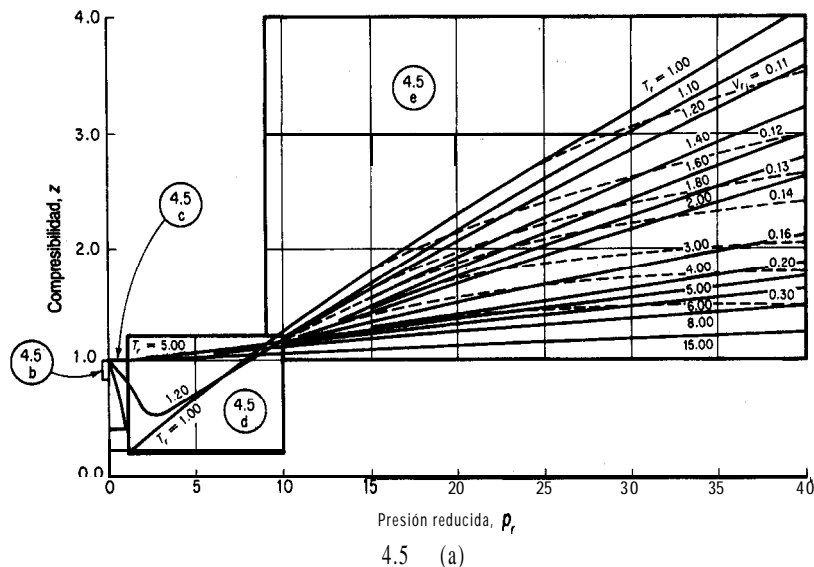
La figura 4.5(f) es una carta única en la que se grafican simultáneamente varios parámetros, lo que nos ayuda a evitar las soluciones de prueba y error o las soluciones gráficas a problemas de gases reales. Uno de estos parámetros útiles es el volumen reducido ideal, definido como

$$V_{r_i} = \frac{\hat{V}}{\hat{V}_{c_i}}$$

V_{c_i} es el volumen crítico ideal (no el valor experimental del volumen crítico), o bien

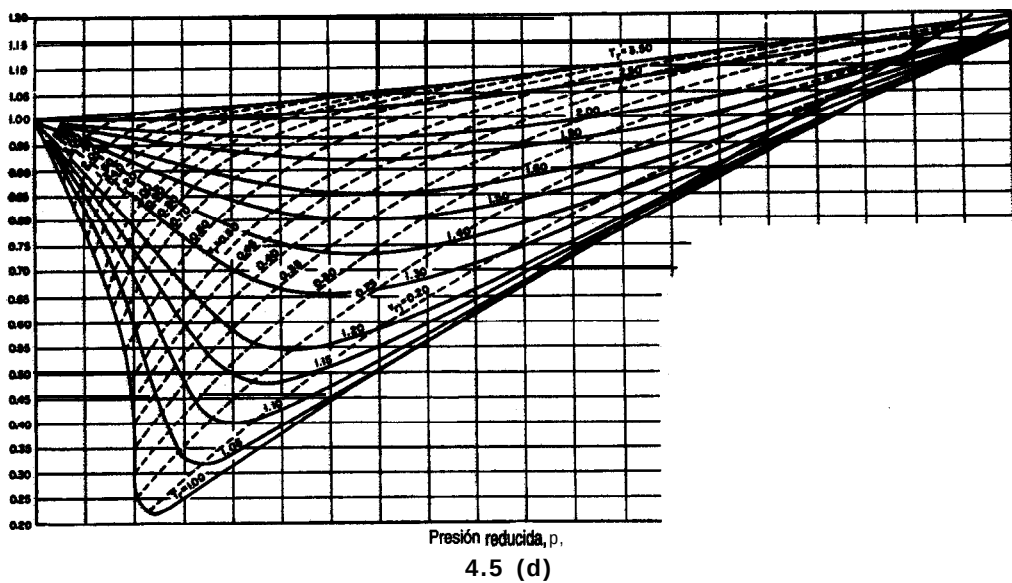
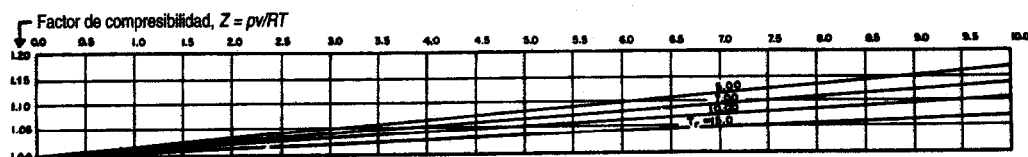
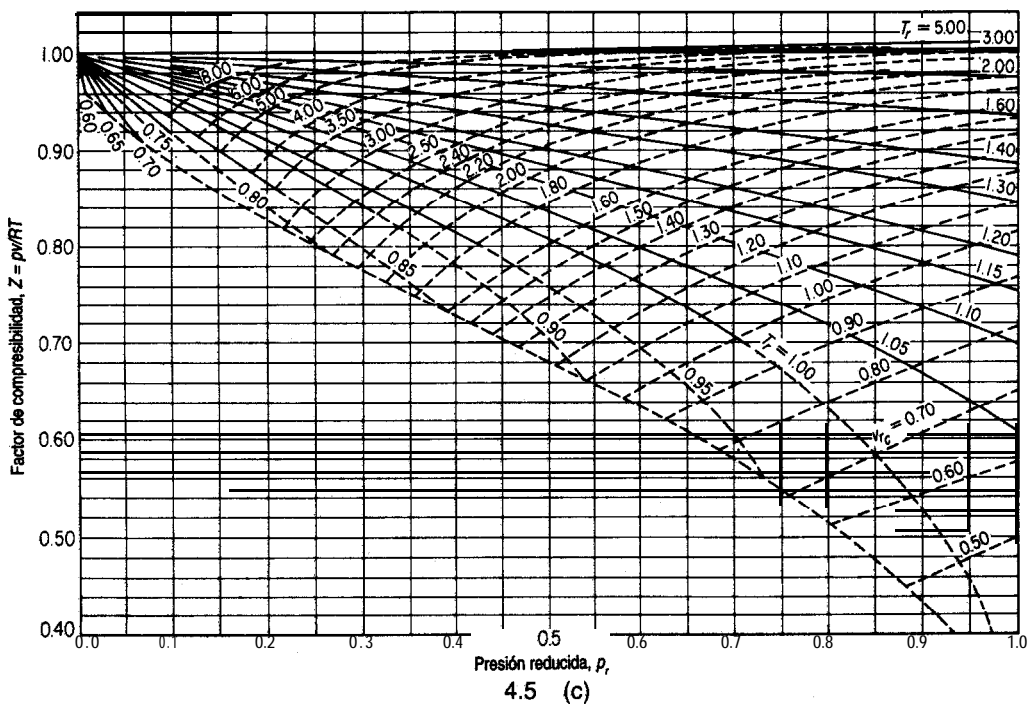
$$\hat{V}_{c_i} = \frac{RT_c}{p_c}$$

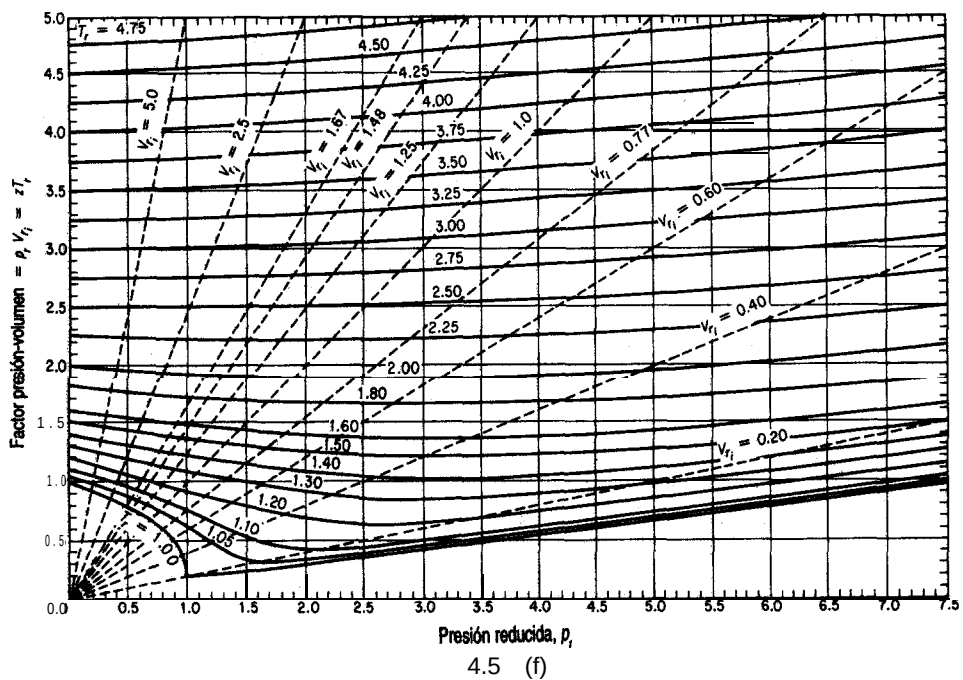
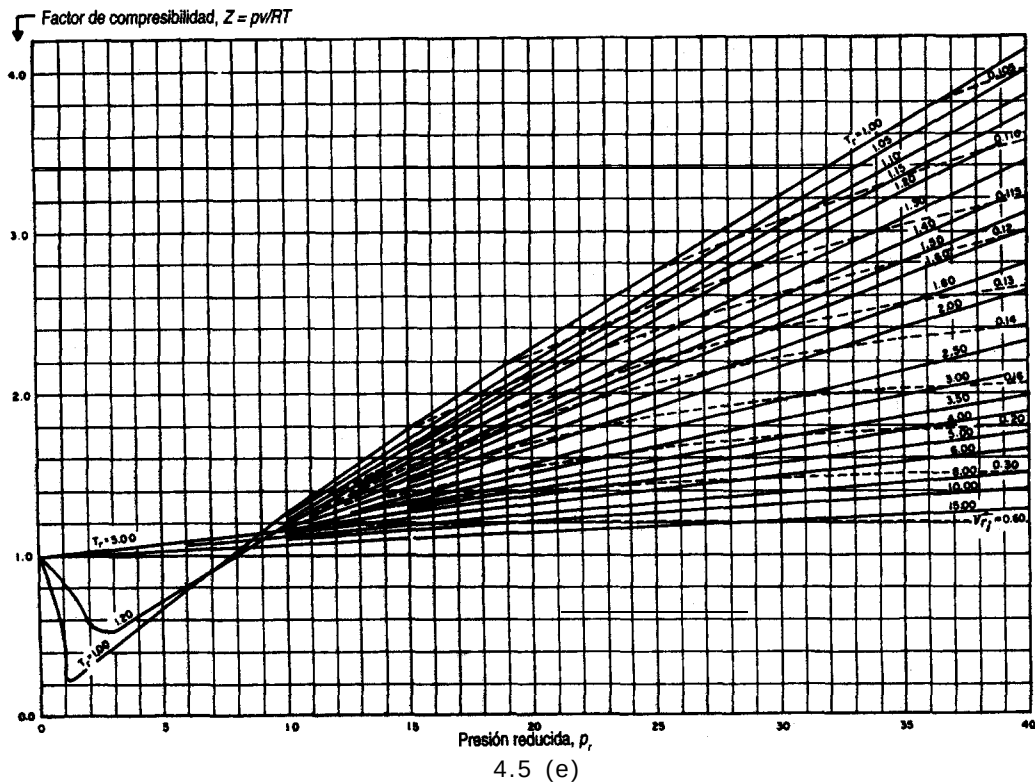
Tanto V_{r_i} como \hat{V}_{c_i} son fáciles de calcular, pues supuestamente se conocen T_c y p_c . El desarrollo de la carta de compresibilidad generalizada tiene un valor práctico y pedagógico



4.5 (b)

Figura 4.5 a) Carta de compresibilidad generalizada que muestra las porciones respectivas de las cartas expandidas subsecuentes. b) Carta de compresibilidad generalizada, presión reducida muy baja. c) Carta de compresibilidad generalizada, baja presión. d) Carta de compresibilidad generalizada, presiones medianas. e) Carta de compresibilidad generalizada, presiones altas.





considerable, ya que permite **efecuar** cálculos de ingeniería con bastante facilidad y además hace posible obtener funciones termodinámicas para gases para los cuales no se dispone de datos experimentales. Lo único que se necesita saber para usar estas cartas es la temperatura crítica y la presión crítica de una sustancia pura (o los seudovalores en el caso de una mezcla, como veremos más adelante). El valor $z = 1$ representa la idealidad, y el valor $z = 0.27$ es el factor de compresibilidad en el punto crítico.

Si agregamos otro parámetro físico del gas además de T_c y p_c , con el fin de ayudar a correlacionar los datos de z , podemos mejorar un poco la exactitud, pero tendríamos que utilizar un conjunto de tablas o cartas en lugar de una sola tabla o carta en los cálculos. Como la mayor precisión que podría lograrse al incluir un tercer parámetro en el cálculo de z no es necesaria para nuestros propósitos, y porque la presentación de los valores de z para incluir el tercer parámetro es bastante más complicada, no mostraremos cartas ni tablas de tres parámetros aquí.

EJEMPLO 4.9 Uso del factor de compresibilidad

Al aplicar amoníaco líquido como fertilizante, lo que se cobra por la cantidad de NH₃ se basa en el tiempo de aplicación más las libras de NH₃ inyectadas al suelo. Una vez aplicado el líquido, queda todavía algo de amoníaco en el tanque de alimentación (volumen = 120 ft³), pero en forma de gas. Suponga que se obtiene por diferencia un peso neto de 125 lb de NH₃ remanente en el tanque a 292 psig. Como el tanque está al sol, la temperatura en su interior es de 125°F.

Su jefe se queja de que sus cálculos indican que el volumen específico del gas es de 1.20 ft³/lb, de modo que sólo hay 100 lb de NH₃ en el tanque. ¿Podría tener razón? Ver la figura E4.9.

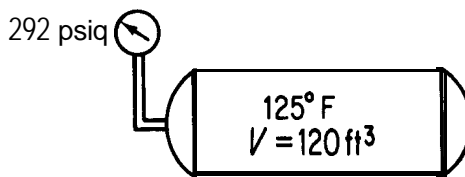


Figura E4.9

Solución

Base de cálculo: 1 lb de NH₃,

Al parecer, su jefe usó la ley de los gases ideales para obtener su cifra de 1.20 ft³/lb de NH₃, gaseoso:

$$R = 10.73 \frac{(\text{psia})(\text{ft}^3)}{(\text{lb mol})(^\circ\text{R})}$$

$$p = 292 + 14.7 = 306.7 \text{ psia}$$

$$T = 125^\circ\text{F} + 460 = 585^\circ\text{R}$$

$$n = \frac{1 \text{ lb}}{17 \text{ lb/lb mol}}$$

$$\hat{V} = \frac{RT}{p} = \frac{\frac{1}{17}(10.73)(585)}{306.7} = 1.20 \text{ ft}^3/\text{lb}$$

Sin embargo, debería haber utilizado el factor de compresibilidad, porque el NH₃ no se comporta como un gas ideal en las condiciones de temperatura y presión observadas. Calculemos una vez más la masa de gas en el tanque, pero esta vez usando

$$pV = znRT$$

Conocemos todos los valores de las variables de la ecuación excepto z. La información adicional requerida (tomada del apéndice D) es

$$T_c = 405.5 \text{ K} \approx 729.9 \text{ R}$$

$$p_c = 111.3 \text{ atm} \approx 1636 \text{ psia}$$

Entonces, como z es función de T_r y p_r,

$$T_r = \frac{T}{T_c} = \frac{585^\circ\text{R}}{729.9^\circ\text{R}} = 0.801$$

$$p_r = \frac{p}{p_c} = \frac{306.7 \text{ psia}}{1636 \text{ psia}} = 0.187$$

De la carta de Nelson y Obert, figura 4.5(c), podemos leer z ≈ 0.855. Ahora podemos calcular V como

$$\hat{V} = \frac{1.20 \text{ ft}^3 \text{ ideal}}{1 \text{ lb}} \left| \frac{0.855}{1} \right. = 1.03 \text{ ft}^3/\text{lb NH}_3$$

$$\frac{1 \text{ lb NH}_3}{1.03 \text{ ft}^3} \left| \frac{120 \text{ ft}^3}{1} \right. = 117 \text{ lb NH}_3$$

Sin duda, 117 lb es una cifra más realista que 100 lb, y es fácil tener un error de 8 lb si el peso residual de NH₃ en el tanque se determina por diferencia. Quizá le interese al lector buscar en un manual el volumen específico del NH₃, en las condiciones del tanque. Encontraría que $\hat{V} = 0.973 \text{ ft}^3/\text{lb}$, de modo que el cálculo con el factor de compresibilidad produjo un volumen con un error de tan sólo 4%.

EJEMPLO 4.10 Uso del factor de compresibilidad

El oxígeno líquido se usa en la industria del acero, en la industria química, en los hospitales, como combustible de cohetes y para el tratamiento de aguas residuales, así como para muchas otras aplicaciones. En un hospital, un tanque con un volumen de 0.0284 m³ se llena con 3.500 kg de O₂, líquido que se vaporizó a -25°C. ¿Excederá la presión en el tanque el límite de seguridad del mismo (10⁴ kPa)?

Solución

Base de cálculo: 3.500 kg de O₂

Por el apéndice D sabemos que

$$T_c = 154.4 \text{ K}$$

$$p_c = 49.7 \text{ atm} \rightarrow 5,035 \text{ kPa}$$

Sin embargo, este problema no puede resolverse como el anterior porque no conocemos la **presión** del O₂, en el tanque. Por consiguiente, necesitamos usar el otro parámetro, V_{r_i} , que puede obtenerse de las cartas de Nelson y Obert. Primero calculamos

$$\hat{V}(\text{volumen molar}) = \frac{0.0284 \text{ m}^3}{3.500 \text{ kg}} \left| \frac{32 \text{ kg}}{1 \text{ kg mol}} \right. = 0.260 \text{ m}^3/\text{kg mol}$$

Observe que es preciso usar el *volumen molar* al calcular V_{r_i} , pues \hat{V}_{c_i} es un volumen por mol.

$$\hat{V}_{c_i} = \frac{RT_c}{p_c} = \frac{8.313 \text{ (m}^3\text{) (kPa)}}{(\text{kg mol})(\text{K})} \left| \frac{154.4 \text{ K}}{5,035 \text{ kPa}} \right. = 0.255 \frac{\text{m}^3}{\text{kg mol}}$$

Entonces

$$V_{r_i} = \frac{\hat{V}}{\hat{V}_{c_i}} = \frac{0.260}{0.255} = 1.02$$

Ahora conocemos dos parámetros, V_{r_i} y

$$T_r = \frac{248 \text{ K}}{154.4 \text{ K}} = 1.61$$

De la carta de Nelson y Obert [Fig. 4.5(f)],

$$p_r = 1.43$$

Entonces

$$\begin{aligned} P &= p_r p_c \\ &= 1.43 (5,035) = 7200 \text{ kPa} \end{aligned}$$

No se excederá la presión de 100 atm. Incluso a temperatura ambiente la presión será menor que 10⁴ kPa.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección mostramos cómo generalizar la ecuación de los gases ideales para aplicarla a gases reales, insertando el factor de compresibilidad que es una función de las propiedades reducidas del gas.

Ideas clave

1. El estado crítico es aquel en el que las propiedades del gas y del líquido se funden para hacerse iguales.
2. La ecuación $pV = znRT$ puede servir para predecir las propiedades de los gases reales.
3. El factor de compresibilidad z es función de los parámetros reducidos T_r , p_r y $V_{r,i}$. Dadas dos de estas cuatro variables, las otras dos pueden determinarse a partir de las cartas de compresibilidad.
4. El empleo de z tal vez no resulte en predicciones tan exactas de las propiedades de los gases como las que se obtienen a partir de las ecuaciones de estado que se describen en la siguiente sección, pero para fines de instrucción y en muchos cálculos de ingeniería esta técnica es más conveniente y por lo regular ofrece la suficiente exactitud.

Términos clave

Cartas de compresibilidad generalizada (p. 283)*	Factor de compresibilidad (p. 283)
Ecuación de estado generalizada (p. 283)	Fluido supercrítico (p. 282)
Estado crítico (p. 281)	Parámetros reducidos (p. 283)
Estados correspondientes (p. 281)	Volumen crítico ideal (p. 284)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Qué es el volumen crítico ideal? ¿Qué ventaja representa el uso de V_c ?
2. En un prototipo de vehículo de baja contaminación que quema $\text{H}_2\text{-O}_2$, los gases se almacenarán en tanques a 2000 psia. El vehículo debe operar a temperaturas entre -40 y 130°F.
 - a) La ley de los gases ideales es una aproximación adecuada para el diseño de estos tanques?
 - b) Para tener un alcance operativo adecuado es preciso almacenar 3 lb_m de hidrógeno. ¿Qué tan grande debe ser el tanque de hidrógeno si la presión no debe exceder 2000 psia?
 - c) La razón H_2/O_2 molar es de 2. ¿Qué tamaño debe tener el tanque de oxígeno?
3. Un extintor de incendios de dióxido de carbono tiene un volumen de 40 L y se debe cargar a una presión de 20 atm a una temperatura de almacenamiento de 20°C. Determine la masa en kilogramos de CO, a 1 atm.
4. Calcule la presión de 4.00 g mol de CO, contenidos en un extintor de $6.25 \times 10^{-3} \text{ m}^3$ a 25°C.

Pregunta para análisis .

1. A principios de la década de 1970 se creía que las salmueras geopresurizadas podrían tener un potencial apreciable para la generación de energía eléctrica porque la energía térmica y cinética

de esas aguas representa aproximadamente el 50% de la energía total de esos fluidos. Sin embargo, pruebas de campo han indicado que las temperaturas a 15,000 pies suelen estar en el intervalo de 275 a 300°F, lo que haría marginal la producción de electricidad.

Sin embargo, las salmueras están saturadas con gas natural. Se han hecho 10 pozos de prueba en las costas de Texas y Louisiana con un costo medio de dos millones de dólares cada uno. Los resultados de las pruebas no han sido uniformes. La salinidad de las salmueras ha variado entre 13,000 y 19 1,000 ppm, y la mayor parte de las pruebas indica que el gas está en niveles de saturación o casi de saturación. Las temperaturas han variado entre 237 y 307°F, y las presiones de **formación**, entre 11,050 y 13,700 **psia**. Las tasas de flujo han variado entre 13,000 y 29,000 barriles de agua por día. Como el contenido de gas natural es proporcional a la temperatura y a la presión pero inversamente proporcional a la salinidad, el contenido de gas natural en los pozos de prueba ha variado entre 19 y 50 pies cúbicos estándar por barril. En todos los pozos se ha detectado algo de dióxido de carbono (CO₂) en los gases producidos. El contenido al parecer muestra **una** correlación con la temperatura, y varía entre 4 y 9% del contenido total de gas. El CO₂ puede causar problemas de incrustaciones y requiere el empleo de inhibidores. Las reservas son muy grandes. Pruebas de presión transitoria en dos pozos no indican la existencia de barreras hasta un límite exterior de unas 4 millas.

¿La recuperación de gas natural de estos pozos es una fuente de energía viable? Prepare un breve informe que incluya consideraciones económicas, de ingeniería y ambientales para la producción de gas propuesta.

4.2-2 Ecuaciones de estado

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Citar dos razones para usar ecuaciones de estado en la predicción de las propiedades **p-V-T** de los gases.
2. Resolver una ecuación de estado dados los valores de los coeficientes de la ecuación y los valores de tres de las cuatro variables **p, V, n** o **T**.
3. Convertir los coeficientes de una ecuación de estado de un conjunto de unidades a otro.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección describiremos la forma de usar ecuaciones empíricas que se ajustan a datos experimentales para **calcular p, V, n** y **T** de gases reales de un solo componente.

CONCEPTOS PRINCIPALES

A continuación examinaremos otra forma de predecir p , V , n y T para los gases reales (sean componentes puros o mezclas): empleando ecuaciones de estado. El ejemplo más simple de ecuación de estado es la ley de los gases ideales misma. Las ecuaciones de estado se formulan recolectando datos experimentales y calculando los coeficientes de una ecuación propuesta mediante un ajuste estadístico. En la tabla 4.2 aparecen algunas de las ecuaciones de estado de uso más común, de entre los centenares de ecuaciones que se han propuesto y en las que intervienen dos o más coeficientes. En las referencias complementarias al final de este capítulo el lector encontrará numerosas fuentes de información acerca de las

TABLA 4.2 Ecuaciones de estado (para 1 mol)*

Van der Waals:

$$\left(p + \frac{a}{V^2} \right) (V - b) = RT$$

$$a = \left(\frac{27}{64} \right) \frac{R^2 T_c^2}{p_c}$$

$$b = \left(\frac{1}{8} \right) \frac{RT_c}{p_c}$$

Peng-Robinson:

$$p = \frac{RT}{V - b} - \frac{a\alpha}{V(V+b) + b(V-b)}$$

$$a = 0.45724 \left(\frac{R^2 T_c^2}{p_c} \right)$$

$$b = 0.07780 \left(\frac{RT_c}{p_c} \right)$$

$$a = [1 + \kappa(1 - T_r^{1/2})]^2$$

$$\kappa = 0.37464 + 1.54226 \omega - 0.26992 \omega^2$$

 ω = factor acéntrico

Soave-Redlich-Kwong

$$p = \frac{RT}{V - b} - \frac{a'\lambda}{V(V+b)}$$

$$a' = \frac{0.42748 R^2 T_c^2}{p_c}$$

$$b = \frac{0.08664 RT_c}{p_c}$$

$$\lambda = [1 + \kappa(1 - T_r^{1/2})]^2$$

$$\kappa = (0.480 + 1.574\omega - 0.176\omega^2)$$

Redlich-Kwong:

$$p = \frac{RT}{(V - b)} - \frac{a}{T^{1/2} V(V+b)}$$

$$a = 0.42748 \frac{R^2 T_c^{2.5}}{p_c}$$

$$b = 0.08664 \frac{RT_c}{p_c}$$

* T_c y p_c se explican en la sección 4.1; \hat{V} es el volumen específico.

ecuaciones de estado y los valores de sus respectivos **coeficientes** para diversos compuestos (y algunas mezclas). Las bases de datos computarizadas también son buenas fuentes de este tipo de información presentada en forma conveniente.

En la tabla 4.2 dos de las ecuaciones requieren el empleo del **factor acéntrico** de Pitzer, que se define como: $-\ln p_{rs} - 1$, donde p_{rs} es el valor de la presión de vapor reducida a $T_r = 0.70$. En la tabla 4.3 se dan valores de ω para algunos gases comunes.

En la tabla 4.4 se dan algunos valores para los coeficientes de las ecuaciones de Van der Waals y de Redlich-Kwong.

Para que una ecuación de estado sea efectiva debe representar datos experimentales de las propiedades de p - V - T de un gas con una precisión razonable. Las ecuaciones de estado cúbicas, como las de Redlich-Kwong, **Soave-Redlich-Kwong** y Peng-Robinson dadas en la tabla 4.2, pueden tener una exactitud de 1 a 2% dentro de un intervalo amplio de condiciones para muchos compuestos. En la figura 4.6 se comparan la **ecuación** de Van der Waals y la ecuación de Redlich-Kwong con datos experimentales. Otras ecuaciones de estado clásicas se formulan como series de potencias (la formavirial) en las que es **función** e $1/\hat{V}$ con 3 a 6 coeficientes. Las bases de datos computarizadas ofrecen varias opciones para la mayor parte de los compuestos. Estas relaciones pueden ser (aunque también pueden no ser) más exactas que las ecuaciones de estado cúbicas. Las ecuaciones de estado de las bases de datos pueden tener hasta 30 o 40 coeficientes para lograr una exactitud elevada (véanse por ejemplo los informes **AIChE DIPPR**). Tenga presente que es preciso conocer la región de validez de cualquier ecuación de estado y que no debe extrapolar fuera de esa región, ¡sobre todo si se trata de la región líquida! Por ejemplo, examine la figura 4.7, que muestra qué tan bien la ecuación de Van der Waals predice las propiedades del CO, en comparación con los

TABLA 4.3 Valores del factor acéntrico de Pitzer*

Compuesto	Factor acéntrico	Compuesto	Factor acéntrico
Acetona	0.309	Sulfuro de hidrógeno	0.100
Benceno	0.212	Metano	0.008
Amoniaco	0.250	Metanol	0.559
Argón	0.000	n-butano	0.193
Dióxido de carbono	0.225	n-pentano	0.251
Monóxido de carbono	0.049	Óxido nítrico	0.607
Cloro	0.073	Nitrógeno	0.040
Etano	0.098	Oxígeno	0.021
Etanol	0.635	Propano	0.152
Etileno	0.085	Propileno	0.148
Freón-12	0.176	Dióxido de azufre	0.25 1
Hidrógeno	-0.220	Vapor de agua	0.344

*Pitzer, K. S., J. Am. Chem. Soc. 77 (1955): 3427.

TABLA 4.4 Constantes para las ecuaciones de Van der Waals y de Redlich-Kwong

	Van der Waals		Redlich-Kwong	
	a^* $\left[\text{atm} \left(\frac{\text{cm}^3}{\text{g mol}} \right)^2 \right]$	b^\dagger $\left(\frac{\text{cm}^3}{\text{g mol}} \right)$	a^\ddagger $\left[(\text{atm})(\text{K}^{1/2}) \left(\frac{\text{cm}^3}{\text{g mol}} \right)^2 \right]$	b^\ddagger $\left(\frac{\text{cm}^3}{\text{g mol}} \right)$
Aire	1.33×10^6	36.6	15.65×10^6	25.3
Amoniaco	4.19×10^6	31.3	85.00×10^6	25.7
Dióxido de carbono	3.60×10^6	42.8	63.81×10^6	29.7
Etano	5.50×10^6	65.1	91.42×10^6	45.1
Etileno	4.48×10^6	57.2	76.92×10^6	39.9
Hidrógeno	0.246×10^6	26.6	1.439×10^6	18.5
Metano	2.25×10^6	42.8	31.59×10^6	29.6
Nitrógeno	1.347×10^6	38.6	15.34×10^6	26.8
Oxígeno	1.36×10^6	31.9	17.12×10^6	22.1
Propano	9.24×10^6	90.7	180.5×10^6	62.7
Vapor de agua	5.48×10^6	30.6	140.9×10^6	21.1

*Para convertir a psia ($\text{ft}^3/\text{lb mol}$)², multiplique el valor de la tabla por 3.776×10^{-6} .

[†]Para convertir a $\text{ft}^3/\text{lb mol}$, multiplique el valor de la tabla por 1.60×10^{-2} .

*Para convertir a psia (${}^\circ\text{R}$)^{1/2}($\text{ft}^3/\text{lb mol}$)², multiplique el valor de la tabla por 5.067×10^{-3} .

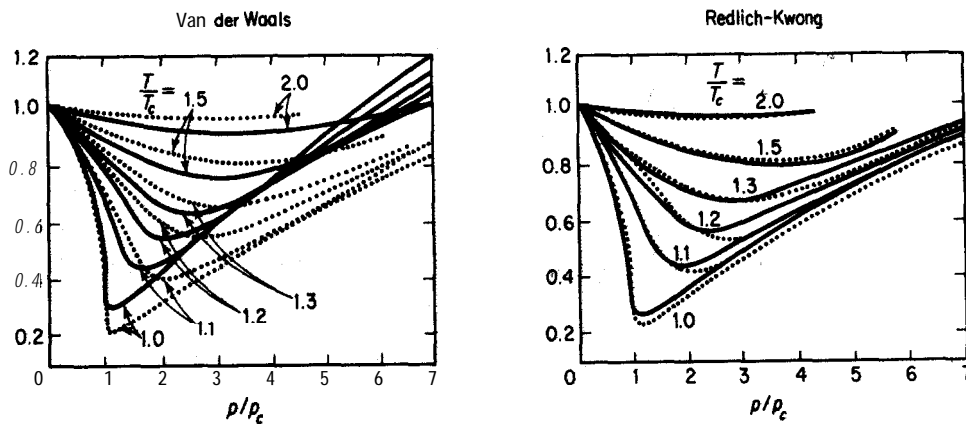
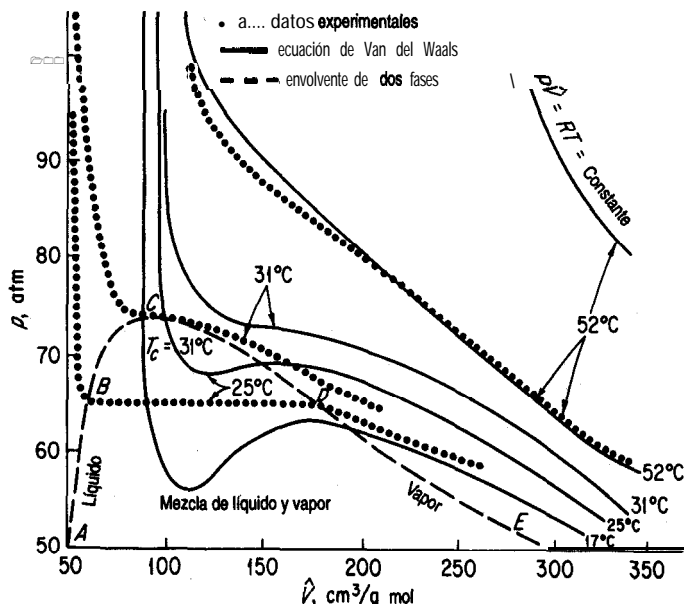


Figura 4.6 Comparación de valores experimentales (lineas punteadas) con los valores predichos (líneas continuas) para dos ecuaciones de estado. T_c y p_c se explican en la sección 4.2-1.

Figura 4.7 Propiedades p - V - T del CO_2 .

datos experimentales. (Observe **cuánto** se aparta de los datos experimentales la ley de los gases ideales incluso a 52°C .) La región debajo de la línea de guiones es la región de dos fases de una mezcla de líquido y vapor.

Una característica de las ecuaciones de estado cúbicas que merece la pena comentar es la siguiente. Al despejar n o V , es preciso resolver una ecuación cúbica que podría tener más de una raíz real, como se indica en la figura 4.8. Por ejemplo, es fácil despejar **explícitamente** de la ecuación de Van der Waals, así:

$$p = \frac{nRT}{V - nb} - \frac{n^2a}{V^2}$$

Sin embargo, si se desea despejar V ($\text{o } n$), puede verse que se obtiene una ecuación cónica en V ($\text{o en } n$):

$$f(V) = V^3 - \left(nb + \frac{nRT}{p} \right) V^2 + \frac{n^2a}{p} V - \frac{n^3ab}{p} = 0$$

y puede tener múltiples raíces (véase la Fig. 4.8). Lo que queremos una **raíz real positiva**. En el disco que acompaña a este libro se incluyen programas de computadora capaces de

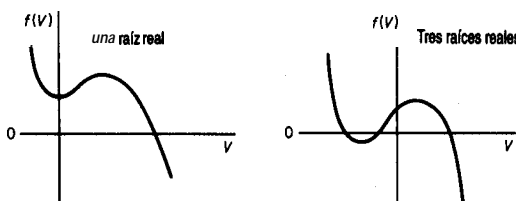


Figura 4.8 Gráficas que muestran la existencia de una o tres raíces reales de una ecuación cúbica.

resolver ecuaciones no lineales y que pueden servir para calcular V si se tiene **una estimación inicial razonable** de su valor, digamos a partir de la ley de los gases ideales. Consulte en el apéndice L los detalles de los métodos de resolución de ecuaciones no lineales. Una técnica alternativa para obtener la raíz de una función de una sola variable consiste en **graficar** la función no lineal sustituyendo p y T en la ecuación de estado y determinando con qué valor de V el valor del miembro izquierdo cruza el eje cero conforme varía V .

EJEMPLO 4.11 Aplicación de la ecuación de Van der Waals

Un cilindro de 0.150 m^3 de volumen que contiene 22.7 kg de propano (C_3H_8) está expuesto al sol en un día caluroso. Un manómetro indica que la presión es de 4790 kPa . ¿Cuál es la temperatura del propano en el cilindro? Utilice la ecuación de Van der Waals.

Solución

Base de **cálculo**: 22.7 kg de propano

Las constantes de Van der Waals, que se obtienen de cualquier manual o de la tabla 4.4 son:

$$a = 9.24 \times 10^6 \text{ atm} \left(\frac{\text{cm}^3}{\text{g mol}} \right)^2$$

$$b = 90.7 \frac{\text{cm}^3}{\text{g mol}}$$

$$p + \left(\frac{n^2 a}{V^2} \right) (V - nb) = nRT$$

La información adicional que se necesita es:

$$p = \frac{(4790 + 101)\text{kPa}}{101.3 \text{ kPa}} = 48.3 \text{ atmabs}$$

$$R \text{ en las unidades correctas es } = \frac{82.06(\text{cm}^3)(\text{atm})}{(\text{g mol})(\text{K})}$$

$$n = \frac{22.7}{44 \text{ kg/kg mol}} = 0.516 \text{ kg mol de propano}$$

$$\left[48.3 + \frac{(0.516 \times 10^3)^2 (9.24 \times 10^6)}{(0.150 \times 10^6)^2} \right] [0.150 \times 10^6] - (0.516 \times 10^3)(90.7) = (0.516 \times 10^3)(82.06)(T_K)$$

$$T = 384 \text{ K}$$

EJEMPLO 4.12 Resolución de la ecuación de Van der Waals para V

Dados los siguientes valores para un recipiente:

$$p = 679.7 \text{ psia}$$

$$a = 3.49 \times 10^4 \text{ psia} \left(\frac{\text{ft}^3}{\text{lb mol}} \right)^2$$

$$n = 1.136 \text{ lb mol}$$

$$R = 10.73 \frac{(\text{psia})(\text{ft}^3)}{(\text{lb mol})(^\circ\text{R})}$$

$$T = 683^\circ\text{R}$$

$$b = 1.45 \frac{\text{ft}^3}{\text{lb mol}}$$

calcular el volumen del recipiente.

Solución

Escribimos la **ecuación** de Van der Waals como ecuación cúbica con una variable **incógnita**, V .

$$f(V) = V^3 - \frac{pn}{p}V^2 + \frac{n^2a}{p}V - \frac{n^3ab}{p} = 0 \quad (\text{a})$$

Apliquemos el método de Newton (consulte el apéndice L) para obtener la raíz deseada:

$$V_{k+1} = V_k - \frac{f(V_k)}{f'(V_k)} \quad (\text{b})$$

donde $f'(V_k)$ es la derivada de $f(V)$ respecto a V evaluada en V_k :

$$f'(V) = 3V^2 - \frac{2(pnb+nRT)}{p}V + \frac{n^2a}{p} \quad (\text{c})$$

En muchos casos, podemos obtener una aproximación bastante buena de V (o de n) a partir de la ley de los gases ideales, **aproximación** que nos puede servir para el primer ensayo en el que $k = 0$ en la ecuación (b).

$$V_0 = \frac{683^\circ\text{R}}{p} = \frac{1.136 \text{ lb mol}}{10.73 \frac{(\text{psia})(\text{ft}^3)}{(\text{lb mol})(^\circ\text{R})}} = 679.7 \text{ psia}$$

Sec. 4.2 Relaciones de gases reales

$$= 12.26 \text{ ft}^3 \text{ a } 679.7 \text{ psia y } 683^\circ\text{R}$$

La segunda y las subsecuentes estimaciones de V se calcularán empleando la ecuación (b):

$$V_1 = V_0 - \frac{f(V_0)}{f'(V_0)}$$

$$f(V_0) = (12.26)^3 - \frac{(679.7)(1.137)(1.45) + (1.137)(10.73)(683)}{679.7} (12.26)^2$$

$$+ \frac{(1.137)^2(3.49 \times 10^4)}{679.7} (12.26) - \frac{(1.137)^3(3.49 \times 10^4)(1.45)}{679.7} = 738.3$$

$$f'(V_0) = 3(12.26)^2 - \frac{2[(679.7)(1.137)(1.45) + (1.137)(10.73)(683)]}{679.7} (12.26)$$

$$+ \frac{(1.137)^2(3.49 \times 10^4)}{679.7} = 216.7$$

$$V_1 = 12.26 - \frac{738.3}{216.7} = 8.85$$

En la siguiente iteración

$$V_2 = V_1 - \frac{f(V_1)}{f'(V_1)}$$

y así sucesivamente hasta que el cambio en V de una iteración a la siguiente sea pequeño. El programa de computadora incluido en el disco que acompaña a este libro se encargará de ejecutar esta técnica. La **solución final** es $5.0 \text{ ft}^3 \text{ a } 679.7 \text{ psia y } 683^\circ\text{R}$.

DETALLES ADICIONALES

El **método de contribución de grupo** ha resultado provechoso para estimar las propiedades p - V - T de componentes puros (además de otras propiedades termodinámicas). Como indica su nombre, la idea en que se basa este método es que puede considerarse que los compuestos **están** constituidos por combinaciones de grupos funcionales, que la contribución de cada grupo a una propiedad se puede tabular y que las contribuciones de los grupos se pueden correlacionar **y/o** sumar para dar la propiedad deseada del compuesto. La suposición es que un grupo como $-\text{CH}_3$, o $-\text{OH}$ se comporta de manera idéntica sin importar en qué molécula aparezca. Tal suposición no es estrictamente cierta, por lo que los métodos de contribución de grupos sólo producen propiedades aproximadas. El método de contribución de grupos **más** utilizado tal vez sea **UNIFAC**,² que forma parte de muchas bases de datos computarizadas.

²A. Fredenslund, J. Gmehling y P. Rasmussen, *Vapor-Liquid Equilibria Using UNIFAC*, Amsterdam: Elsevier, 1977; D. Tiegs, J. Gmehling, P. Rasmussen y A. Fredenslund, *Ind. Eng. Chem. Res.*, 26 (1987): 159.

EN RETROSPECTIVA

Repasamos la representación de las propiedades de los gases mediante ecuaciones de estado. A pesar de sus complicaciones, las ecuaciones de estado son importantes por varias razones. Constituyen una síntesis concisa de una gran cantidad de datos experimentales, y además hacen posible una interpolación precisa entre puntos de datos experimentales. Ofrecen una función continua que facilita el cálculo de las propiedades físicas cuando éste implica diferenciación e integración. Por último, proveen un punto de partida para el tratamiento de las propiedades termodinámicas de las mezclas.

Ideas clave

1. Se debe usar relaciones de gases reales para los gases en general a menos que se sepa que la ecuación de los gases ideales tiene aplicación.
2. Hay un gran número de ecuaciones que relacionan p , V , T y n .
3. La exactitud de una ecuación en particular depende de su formulación funcional, del gas mismo y de la región de aplicación.

Términos clave

Ecuación de estado (p. 292)	Peng-Robinson (p. 293)
Ecuación de estado cúbica (p. 297)	Redlich-Kwong (p. 293)
Factor acéntrico (p. 294)	Soave-Redlich-Kwong (p. 293)
Forma virial (p. 294)	Van der Waals (p. 293)
Método de contribución de grupos (p. 293)	

Prueba de autoevaluación

1. Las ecuaciones de estado de los gases se usan con frecuencia para predecir las **propiedades p - V - T** de un gas. **Cite** dos razones para hacerlo.
2. ¿Qué unidades tienen en el sistema SI los coeficientes a y b de la ecuación de Redlich-Kwong?
3. Se determina que 0.00220 lb mol de cierto gas ocupan un volumen de 0.95 ft³ a 1 atm y 32°F. Si la ecuación de estado para este gas es $pV = nRT(1 + bp)$, donde b es una constante, calcule el volumen a 2 atm y 71°F.
4. Calcule la temperatura de 2 g mol de un gas empleando la ecuación de Van der Waals con $a = 1.35 \times 10^{-6} \text{ m}^6(\text{atm})(\text{g mol})^{-2}$, $b = 0.0322 \times 10^{-3} \text{ m}^3(\text{g mol})^{-1}$ si la presión es de 100 kPa y el volumen es de 0.0515 m³.
5. Calcule la presión de 10 kg mol de etano en un recipiente de 4.86 dm³ a 300 K empleando dos ecuaciones de estado: a) gas ideal y b) Soave-Redlich-Kwong. Compare sus respuestas con el valor observado de 34.0 atm.
6. Las constantes de Van der Waals para un gas son $a = 2.31 \times 10^{-6} (\text{atm})(\text{cm}^3/\text{g mol})^2$ y $b = 44.9 \text{ cm}^3/\text{g mol}$. Calcule el volumen por kilogramo mol si el gas está a 90 atm y 373 K.

Problemas conceptuales

- Los lodos de desechos municipales se están convirtiendo en cenizas estériles y en un **efluente líquido** fácilmente biodegradable en un pozo de una milla de profundidad en Longmont, Colorado. El primer proceso de destrucción de estos lodos por oxidación con aire húmedo en un pozo profundo de Estados Unidos reduce la demanda química de oxígeno (DQO) hasta en un 68% y destruye todos los organismos vivos, según Howard C. Delaney, superintendente de la planta de tratamiento de aguas residuales de Longmont. El sistema de tratamiento **VerTech** se suspende en un pozo perforado con técnicas convencionales y forrado con concreto. Se colocan tubos de diversos diámetros concéntricamente dentro del pozo a **fin** de crear espacios anulares para el flujo de dos fases. La oxidación tiene lugar en el fondo del pozo. **¿Por qué** resulta ventajoso oxidar los lodos en el fondo de un pozo en lugar de en un estanque a ras del suelo?
- De ***Oil and Gas Journal***, pág. 55, 2 de diciembre de 1985.

El gas atrapado en los supresores de explosiones submarinos (BOP, **blowout preventers**) puede constituir un problema grave en la perforación de pozos petroleros en aguas profundas. La compañía **Amoco** utilizó nitrógeno como un método seguro para eliminar el gas atrapado en un BOP submarino. El gas se puede recuperar por la línea de ahogamiento desplazando el lodo de extinción con agua y permitiendo que el gas se **expanda** contra el gradiente hidrostático, más bajo, del agua. La prueba se realizó en el Golfo de México desde un semisumergible operando a una profundidad de 1 ,015 pies.

¿Qué problema representa una burbuja de gas atrapada en el BOP?

Preguntas para análisis

- Cite algunas pruebas que podría aplicar para averiguar qué tan bien se ajusta una ecuación de estado a los datos de **p-V-T**.
- ¿Qué** factores de un gas real hacen que éste se comporte de manera no ideal? **¿Cómo** se toman en cuenta estos factores en las ecuaciones de estado dadas en la tabla 4.2?
- Una columna de **separación** (un despropanizador) se diseñó para trabajar a 1900 kPa con una corriente corrosiva que tiene un factor de ensuciamiento elevado. La columna se protegió con una **válvula** de alivio ajustada a 2100 kPa. La **presión** en la columna se controla mediante el calor transferido a la parte baja de la columna (a través de la caldera de reflujo). Un transmisor de **presión** conectado a una sola llave envía señales tanto a una alarma de alta presión como al control de calor para la caldera de reflujo. Véase la figura PA4.3. **¿Qué** piensa usted que podría fallar en esta disposición?

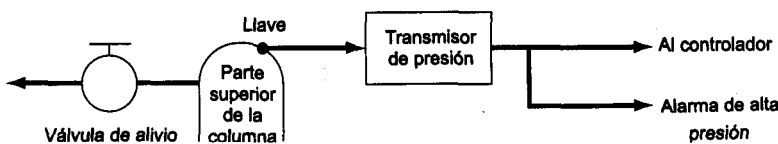


Figura PA4.3

4.2-3 Mezclas gaseosas

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Usar el método de valores seudocríticos de **Kay** para calcular los valores seudorreducidos y predecir p , V , T y n por medio del factor de compresibilidad.
2. Sugerir un método para usar las ecuaciones de estado en la predicción de las propiedades de los gases.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección describiremos formas de estimar valores de p - V-T para mezclas de gases.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Hasta ahora sólo hemos estudiado cómo predecir las propiedades p -V-T de gases reales de un solo componente. En esta sección la pregunta es: **¿Cómo** podemos predecir las **propiedades** p -V-T de una mezcla de gases reales con una exactitud razonable? Tratamos las mezclas de gases ideales en la sección 4.1-2 y vimos, como habremos de ver más adelante (en el capítulo 5 al tratar **las** propiedades termodinámicas) que en el caso de las mezclas ideales las propiedades de los componentes individuales se pueden ponderar y sumar para dar la propiedad deseada de la mezcla. Sin embargo, esta técnica no resulta tan satisfactoria en el caso de los gases reales. La técnica mas deseable sería desarrollar métodos para calcular las **propiedades p-V-T de** las mezclas basándonos únicamente en las propiedades de los componentes puros. A continuación analizaremos cómo podría hacerse esto en el caso de los gases reales.

Si pensamos usar la ecuación de estado generalizada, $pV = znRT$, **¿deberemos** calcular z para cada componente y luego calcular una z media aplicando algún tipo de ponderación, como por ejemplo por las fracciones molares en la mezcla? **Ésta** es una posibilidad, pero hay otra forma de obtener respuestas mas exactas: el método de **Kay**.

En el método de **Kay**, se calculan valores **seudocríticos** para las mezclas de gases con base en la suposición de que cada componente de una mezcla contribuye al valor seudocrítico en la misma proporción que el número de moles de ese componente. Así pues, los valores seudocríticos se calculan como sigue:

$$p'_c = p_{c_A} y_A + p_{c_B} y_B + \dots$$

$$T'_c = T_{c_A} y_A + T_{c_B} y_B + \dots$$

donde y_i es la fracción molar, p'_c es la presión seudocrítica y T'_c es la temperatura seudocrítica. (También se ha comprobado que en algunos problemas conviene calcular de manera similar un volumen **seudocrítico** ideal ponderado V'_{ci}) Es evidente que se trata de propiedades seudocríticas medias molares ponderadas de forma lineal. En la figura 4.9 se comparan los puntos críticos verdaderos de una mezcla gaseosa de CO₂ y SO₂, con los puntos seudocríticos. Las respectivas variables **seudoreducidas** son:

$$p'_r = \frac{p}{p'_c}$$

$$T'_r = \frac{T}{T'_c}$$

El método de **Kay** se caracteriza como una regla de dos parámetros porque en el **cálculo** de z sólo intervienen p_c y T_c para cada componente. Si en la **determinación** del factor de compresibilidad se incluye un tercer parámetro, como el factor acéntrico de **Pitzer**, z_c , o \hat{V}_{ci} , tendríamos una regla de tres parámetros. Otros métodos **seudocríticos** ofrecen mayor exactitud en la predicción de las propiedades **p-V-T** que el método de **Kay**, pero éste puede ser suficiente para trabajos de ingeniería y resulta fácil de usar.

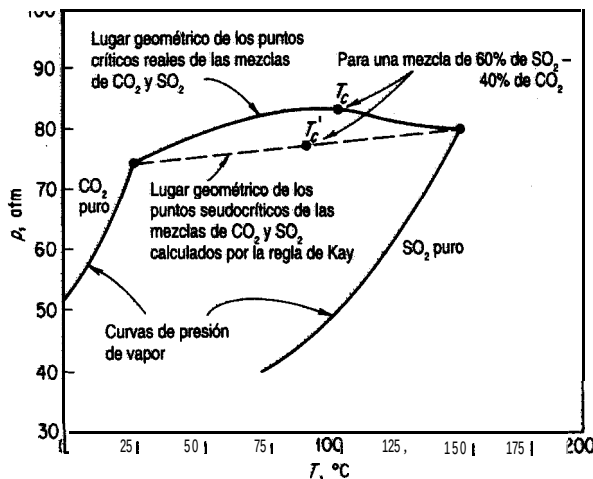


Figura 4.9 Puntos crítico y seudocrítico para una mezcla de CO₂ y SO₂.

EJEMPLO 4.13 Cálculo de propiedades **p-V-T** de una mezcla de gases reales

Una mezcla gaseosa tiene la siguiente composición (en porcentaje molar):

Metano, CH ₄	20
Etileno, C ₂ H ₄	30
Nitrógeno, N ₂	50

a una presión de 90 atm y 100°C. Compare el volumen por mol de esta mezcla, haciendo el cálculo con los siguientes métodos:

- ley de los gases ideales
- la técnica seudorreducida (método de Kay)

Solución

Base de cálculo: 1 g mol de la mezcla de gases

Los datos adicionales requeridos son:

Componente	T_c (K)	p_c (atm)
CH ₄	191	45.8
C ₂ H ₄	283	50.9
N ₂	126	33.5

$$R = 82.06 \frac{(\text{cm}^3)(\text{atm})}{(\text{g mol})(\text{K})}$$

- Ley de los gases ideales:

$$\hat{V} = \frac{nRT}{P} = \frac{1(82.06)(373)}{90} = 340 \text{ cm}^3 \text{ a } 90 \text{ atm y } 373 \text{ K}$$

- Según el método de Kay, lo primero es calcular los valores seudocríticos para la mezcla

$$p'_c = p_{c_A}y_A + p_{c_B}y_B + p_{c_C}y_C = (45.8)(0.2) + (50.9)(0.3) + (33.5)(0.5)$$

$$= 41.2 \text{ atm}$$

$$T'_c = T_{c_A}y_A + T_{c_B}y_B + T_{c_C}y_C = (191)(0.2) + (283)(0.3) + (126)(0.5)$$

$$= 186 \text{ K}$$

Luego calculamos los valores seudorreducidos para la mezcla

$$p'_r = \frac{p}{p'_c} = \frac{90}{41.2} = 2.18, \quad T'_r = \frac{T}{T'_c} = \frac{373}{186} = 2.01$$

Con la ayuda de estos dos parámetros podemos obtener de la figura 4.5d que $z = 0.965$. Entonces

$$\hat{V} = \frac{znR}{P} = \frac{0.965(1)(82.06)(373)}{90} = 328 \text{ cm}^3 \text{ a } 90 \text{ atm y } 373 \text{ K}$$

En los casos en que se desconoce la temperatura o la presión de una mezcla de gases, si queremos evitar la solución de prueba y error usando las cartas de compresibilidad generalizada, podemos calcular el volumen seudocrítico ideal y un **volumen reducido ideal seudorreducido** V_{r_i} así:

$$\hat{V}_{c_i}' = \frac{RT_c'}{p_c'} \quad \text{y} \quad \hat{V}_{r_i}' = \frac{\hat{V}}{\hat{V}_{c_i}'}$$

Se puede usar \hat{V}_{r_i}' en lugar de p_f' o T_f' en las cartas de compresibilidad.

Si piensa usar una ecuación de estado específica, digamos una de las que se presentan en la tabla 4.2, dispone de numerosas opciones, ninguna de las cuales producirá resultados óptimos de manera consistente. Podría calcular valores medios para los coeficientes de la ecuación, podría calcular factores de compresibilidad medios empleando los coeficientes de los componentes puros en la ecuación para cada gas, y así sucesivamente. Consulte las referencias que se dan al final del capítulo si desea mayor información.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección describimos la forma de aplicar el método de **Kay** (el método seudocrítico para predecir p , V , n y T en mezclas de gases, y mencionamos cómo podrían utilizarse las ecuaciones de estado.

Conceptos clave

- El método seudocrítico de **Kay** proporciona estimaciones razonables de las variables de $pV = znRT$ con base en las propiedades de los componentes puros, aunque en la literatura pueden encontrarse otros métodos más precisos (y más complejos). Todos estos métodos pierden validez cerca del punto crítico verdadero de la mezcla y en el caso de compuestos muy polares.
- También es posible usar ecuaciones de estado para predecir,?, V , n y T si se realiza una ponderación apropiada de las propiedades de los componentes puros.

Términos clave

Seudocrítico (p. 302)

Volumen reducido ideal seudorreducido (p. 305)

Prueba de autoevaluación

- Una libra mol de una mezcla que contiene 0.400 lb mol de N_2 y 0.600 lb mol de C_2H_4 a 50°C ocupa un volumen de 1.44 ft³. ¿Cuál es la presión en el recipiente? Calcule su respuesta siguiendo el método de **Kay**.

Pregunta para análisis

- Desde un punto de vista teórico, ¿sería más lógico usar una compresibilidad media

$$z_m = z_A y_A + z_B y_B + \dots$$

al aplicar las cartas de compresibilidad por medio $\text{de } pV = znRT$ o usar laz de **cada** componente, calcular la propiedad deseada y obtener la media ponderada de las propiedades según la fracción molar y_i ?

4.3

PRESIÓN DE VAPOR Y LÍQUIDOS

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir y explicar varios términos importantes que aparecen en la sección "Términos clave" al final de la sección.
2. Calcular la **presión** de vapor de una sustancia a **partir** de una ecuación que relaciona la presión de vapor con la temperatura, como La ecuación de Antoine, dados **los** valores de los coeficientes de la ecuación, y buscar presiones de vapor en los libros de **referencia**.
3. Calcular la temperatura de una sustancia a partir de una **ecuación** de presión de vapor dados los valores de los coeficientes de la ecuación y la presión de vapor.
4. Estimar la presión de vapor de un compuesto por medio de una carta de Cox.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección repasaremos el concepto de vapor y líquido, y en particular analizaremos la predicción de la presión de vapor en **función** de la temperatura. Además, se introducirán varios términos nuevos con los que debe familiarizarse el lector.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Los términos *vapor* y *gas* se utilizan de manera muy informal. Por lo regular se llama vapor a un gas que existe por debajo de su temperatura crítica porque puede condensarse. Si se comprime continuamente un gas puro a temperatura constante, siempre que la temperatura sea menor que la temperatura crítica, tarde o temprano se alcanzará una presión en la que el gas comenzará a condensarse y convertirse en líquido (o sólido). Una compresión adicional no aumenta la presión pero si incrementa la **fracción** del gas que se condensa. La reversión del procedimiento descrito hará que el líquido pase otra vez al estado gaseoso (es decir, se vaporice). De aquí en adelante, reservaremos la palabra vapor para describir un gas por

debajo de su punto crítico en un proceso en el que el cambio de fase tiene interés primordial, y usaremos la palabra **gas o gas no condensable** para describir un gas que está por encima del punto crítico o un gas en un proceso en el que no se puede condensar.

Si el vapor y el líquido de un componente puro están en **equilibrio**, la **presión de equilibrio** se denomina **presión de vapor**. A una temperatura dada, sólo hay una presión en la que las fases líquida y de vapor de una sustancia pura pueden existir en equilibrio. Desde luego, cualquiera de las dos fases puede existir dentro de un intervalo de condiciones amplio.

El concepto de presión de vapor se puede entender con mayor facilidad si se examina la figura 4.10, la cual muestra en tres dimensiones la **superficie p, \hat{V}, T** del agua. La presión de vapor está representada por la proyección bidimensional (una curva) de la superficie tridimensional sobre el plano $p-T$. La perspectiva cruza directamente la **región líquido-vapor** (por claridad, se incluyó una ligera amplificación de la **proyección** en la esquina inferior izquierda). La figura 4.11 es una **ampliación** adicional de un segmento de la **región** de la figura 4.10. Para cada temperatura, podemos leer la presión correspondiente en la que el vapor de agua y el agua líquida existen en equilibrio. El lector habrá observado esta **condi-**

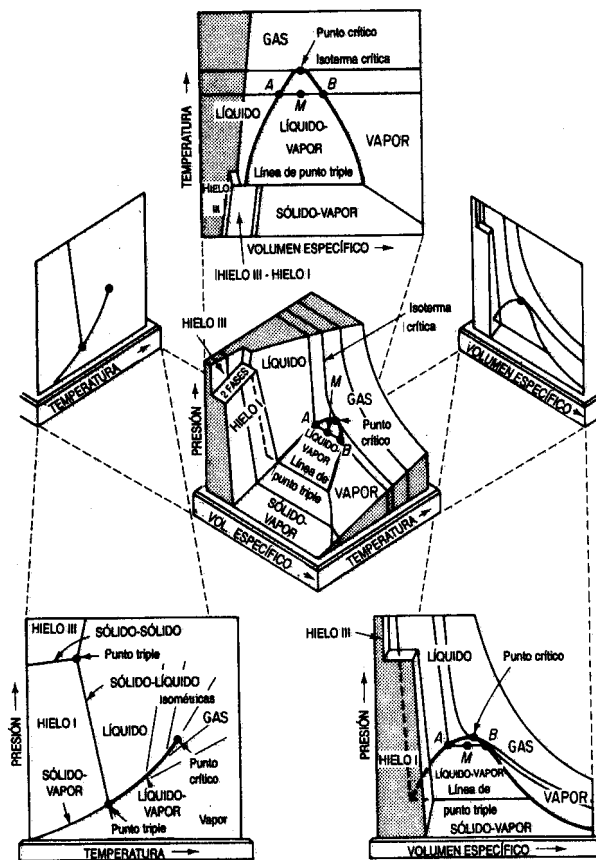


Figura 4.10 Superficie p, \hat{V}, T y proyecciones para H_2O .

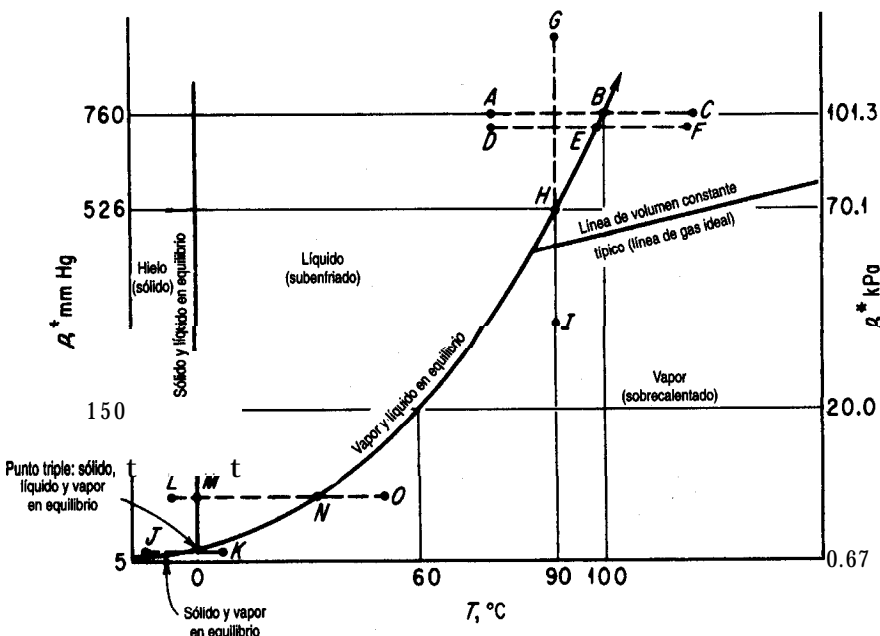


Figura 4.11 Curva de presión de vapor para el agua. La curva de presión de vapor termina en el punto crítico, como se muestra en la figura 4.10.

ción de equilibrio muchas veces; por ejemplo, en la ebullición. Cualquier sustancia tiene un número infinito de puntos de ebullición, pero por costumbre decimos que el **punto de ebullición “normal”** es la temperatura a la que hierve una sustancia a una presión de 1 atm (101.3 kPa, 760 mm Hg). A menos que se especifique otra presión, se supone que la presión es 1 atm y se da por hecho que el término **punto de ebullición** se refiere al “punto de ebullición normal”. Un pistón que ejerce una fuerza de 101.3 kPa bien puede tomar el lugar de la atmósfera, como se muestra en la figura 4.12. Por ejemplo, el lector sabe que el agua hierve (**se vaporiza**) a 100°C y que la presión será 101.3 kPa o 1 atm (puntos B). Suponga que calienta agua que inicialmente está a 77°C en un recipiente, como en la figura 4.12; ¿qué sucede? Suponemos que en todo momento el vapor de agua está en equilibrio con el agua líquida; se trata de un proceso a presión constante. Al aumentar la temperatura y mantenerse constante la presión que **confina** el sistema, nada muy notable sucede hasta que se llega a 100°C. En ese momento, el agua comenzará a hervir, es decir, a **evaporarse**. Si el agua se evapora, el vapor empujará el pistón y el agua cambiará por completo de líquido a vapor. Si calentamos el agua a presión constante una vez que se ha evaporado en el punto B, podremos aplicar las leyes de los gases en la región de temperatura B-C (y a temperaturas más altas). La inversión de este proceso desde la temperatura C haría que el vapor se **condensara** en B para formar un líquido. La temperatura en el punto B se denomina **punto de rocío**.

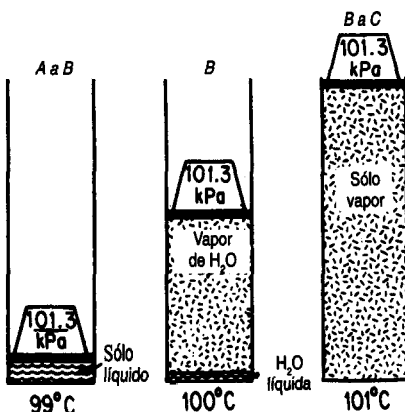


Figura 4.12 Transformación de agua líquida en vapor a presión constante. Los 101.3 kPa ejercidos por el pistón incluyen la fuerza de la atmósfera encima del pistón.

Suponga que sube a la cima de una montaña y repite el experimento al aire libre; ¿qué sucedería entonces? Todo sería lo mismo (**puntos D-E-F**) con excepción de la temperatura a la que comenzaría a hervir o a condensarse el agua. Puesto que la presión de la atmósfera en la cima de la montaña es menor que 101.3 kPa, el agua empezaría a desplazar el aire (hervir) a una temperatura menor. Podemos ver que 1) a una temperatura dada el agua ejerce su presión de vapor (en equilibrio); 2) conforme la temperatura sube, la presión de vapor sube; y 3) no importa si el agua se vaporiza al aire, en un cilindro cerrado por un pistón o en un cilindro evacuado: a una temperatura dada el agua seguirá ejerciendo la misma presión de vapor en tanto el agua esté en equilibrio con su vapor.

Un compuesto puro puede cambiar de líquido a vapor, o viceversa, mediante un proceso a temperatura constante, así como lo hace en un proceso a presión constante. En la figura 4.11 las líneas G-H-I o **I-H-G** ilustran, respectivamente, un proceso de **vaporización** o de **condensación a temperatura constante**. El agua se vaporizará o condensará a temperatura constante cuando la presión llegue al punto **H** en la curva de presión de vapor (vea también la Fig. 4.13).

La figura 4.11 también muestra las condiciones **dep-T** en las que el hielo (en su forma común) y el vapor de agua están en equilibrio. Cuando el sólido pasa directamente a la fase de vapor sin fundirse primero para convertirse en líquido (línea **J-K** en lugar de la línea **L-M-N-O**) se dice que **se sublima**. Los cristales de yodo lo hacen a temperatura ambiente; el agua se sublima sólo por debajo de 0°C, como en invierno cuando el termómetro indica -6°C y la escarcha desaparece.

Un término que se aplica comúnmente a la porción vapor-líquido de la curva de presión de vapor es la palabra **saturado**, que **es otra forma de decir que el vapor y el líquido están en equilibrio** uno con el otro. Si un gas está a punto de condensarse en su primera gota de líquido, se dice que **es un gas saturado**; si un líquido está a punto de vaporizarse, se

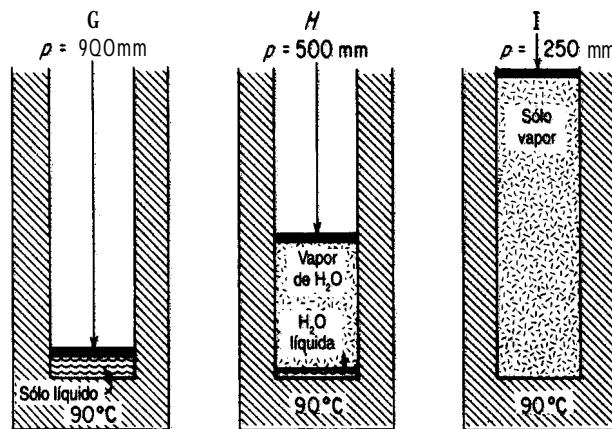


Figura 4.13 Transformación de agua líquida en vapor de agua a temperatura constante modificando la presión ejercida.

dice que es **un líquido saturado**. Estas dos condiciones también reciben los nombres de **punto de rocío** y **punto de burbuja**, respectivamente.

La región a la derecha de la curva de presión de vapor en la figura 4.11 se denomina **region sobrecalentada**, y la de la izquierda, **region subenfriada**. Las temperaturas en la región supercalentada, si se miden como la diferencia ($O-N$) entre la temperatura real **del vapor supercalentado y la temperatura de saturación para la misma presión**, se conocen como grados de sobrecalentamiento. Por ejemplo, el vapor de agua a 500°F y 100 psia (la temperatura de saturación para 100 psia es de 327.8°F) tiene $(500 - 327.8) = 172.2$ °F de sobrecalentamiento. Otro término nuevo que el lector encontrará con frecuencia es **el de calidad**. Un vapor *húmedo* **consiste en** vapor saturado y líquido saturado en equilibrio. La fracción en masa del vapor se conoce como calidad.

EJEMPLO 4.14 Propiedades vapor-líquido del agua

Para cada una de las condiciones de temperatura y presión que se enumeran en seguida para el agua, indique si el agua es una fase sólida, una fase líquida (supercalentada) o es una mezcla saturada; en este último caso, calcule la calidad. Utilice las tablas de vapor de agua (en el interior de la contraportada) para facilitar los cálculos.

Estado	p (kPa)	T (K)	\hat{V} (m^3/kg)
1	2000	475	—
2	1000	500	0.2206
3	101.3	200	—
4	245.6	400	0.505

Solución**Estado 1:** líquido **Estado 3:** sólido**Estado 2:** vapor **Estado 4:** vapor saturado y líquido

Podemos calcular las propiedades de una mezcla de vapor y líquido en equilibrio (para un solo componente) a partir de las propiedades individuales del vapor saturado y del líquido saturado. A 400 K y 245.6 kPa, donde el volumen específico de una mezcla húmeda de vapor de agua es 0.505 m³/kg, ¿cuál es la calidad del vapor de agua? Las **tablas** de vapor de agua nos dicen que los volúmenes específicos del líquido saturado y del vapor son:

$$\hat{V}_l = 0.0001067 \text{ m}^3/\text{kg} \quad \hat{V}_g = 0.7308 \text{ m}^3/\text{kg}$$

Base de cálculo: 1 kg de mezcla de vapor de agua húmeda

Sea x = fracción en masa del vapor.

$$\frac{0.0001067 \text{ m}^3}{1 \text{ kg de líquido}} \left| \begin{array}{c} (1-x) \text{ kg de líq.} \\ + \end{array} \right. \frac{0.7308 \text{ m}^3}{1 \text{ kg vapor}} \left| \begin{array}{c} x \text{ kg vapor} \\ - \end{array} \right.$$

$$0.01067 - 0.001067x + 0.7308x = 0.505$$

$$x = 0.69$$

Las demás propiedades de las mezclas húmedas se pueden tratar de la misma manera.

4.3-1 Cambio de la presión de vapor con la temperatura

Podemos ver por la figura 4.1 1 que la función de p^* contra T no es lineal (excepto como aproximación dentro de un intervalo de temperatura muy pequeño). Se han propuesto muchas formas funcionales para predecir p^* a partir de T (vea las referencias al final del capítulo) y viceversa, algunas con un gran número de coeficientes. En este libro usaremos la ecuación de **Antoine**, pues tiene una exactitud adecuada para nuestras necesidades:

$$\ln(p^*) = A - \frac{B}{C + T} \quad (4.8)$$

donde A , B , C = constantes para cada sustancia

T = temperatura, K

En el apéndice G encontrará los valores de A , B y C para varios compuestos. **Yaws**³ preparó un conjunto de valores de A , B y C para cerca de 700 compuestos que se ha incluido en el disco que acompaña a este libro.

³Yaws, C. L. y H. C. Yang, "To Estimate Vapor Pressure Easily", *Hydrocarbon Processing*, octubre de 1989: 65.

Podemos estimar los valores de A , B y C de la ecuación (4.9) a partir de datos experimentales empleando un programa estadístico como el que se incluye en el disco que acompaña a este libro. Bastan tres valores experimentales para resolver tres ecuaciones no lineales empleando otro código de computadora que también se incluye en el disco.

EJEMPLO 4.15 Vaporización de metales para deposición de películas delgadas

Tres métodos que pueden utilizarse para producir metales vaporizados que se depositen como películas delgadas son la evaporación a partir de un receptáculo, de un filamento o la transferencia a través de un haz de electrones. La figura E4.15 ilustra la evaporación desde un receptáculo colocado en una cámara de vacío.

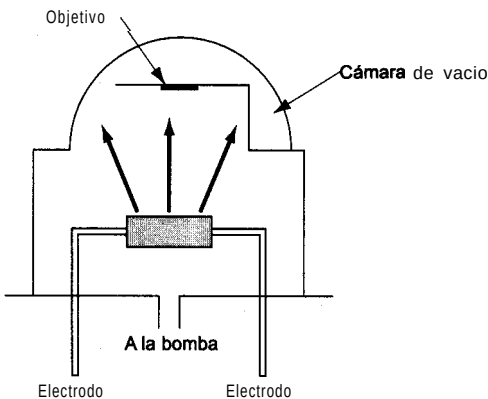


Figura E4.15

El receptáculo está hecho de tungsteno y tiene una presión de vapor insignificante a 972°C, la temperatura de operación para la vaporización de aluminio (que se funde a 660°C y llena el receptáculo). La velocidad de evaporación aproximada en $\text{g}/(\text{m}^2)(\text{s})$ está dada por

$$m = 0.437 \frac{P^* (\text{P.M.})^{1/2}}{T^{1/2}}$$

donde p^* es la presión en kPa y T es la temperatura en K.

¿Cuál es la velocidad de vaporización del aluminio a 972°C en $\text{g}/(\text{cm}^2)(\text{s})$?

Solución

Debemos **calcular p^*** para Al a 972°C. La ecuación de Antoine es apropiada si conocemos la presión de vapor del Al. Hay variaciones considerables en los datos para Al a altas temperaturas, pero usaremos $A = 8.779$, $B = 1.615 \times 10^4$ y $C = 0$ con p^* en mm Hg y T en K.

$$\ln p_{972^\circ\text{C}}^* = 8.799 - \frac{1.615 \times 10^4}{972 + 273} = 0.0154 \text{ mmHg (0.00201 kPa)}$$

$$m = 0.437 \frac{(0.00201)(26.98)^{1/2}}{(972 + 273)^{1/2}} = 1.3 \times 10^{-4} \text{ g}/(\text{cm}^2)(\text{s})$$

Otra forma de relacionar la presión de vapor con la temperatura es mediante una técnica gráfica. La curva que se ilustra en la figura 4.11 para p^* contra T se puede enderezar por medio de una **graficación especial** conocida como **diagrama de Cox**,⁴ que se prepara como sigue (consulte la figura 4.14):

1. Marque en la escala horizontal valores de $\log p^*$ para abarcar el intervalo de p^* deseado.
2. A continuación, trace una línea recta sobre la gráfica con un ángulo apropiado, digamos 45° , que cubra el intervalo $\Delta \log p^*$.
3. A fin de calibrar el eje vertical en enteros comunes como 25, 50, 100, 200 grados, etc., usamos una **sustancia de referencia**, a saber, agua. Para el primer entero, digamos 100°F, buscamos en las tablas de vapor la presión de vapor del agua, o la calculamos a partir de la ecuación de Antoine, obteniendo 0.9487 psia. Ubicamos este valor en el eje horizontal y procedemos verticalmente hasta llegar a la línea recta. Luego procedemos horizontalmente hasta topamos con el eje vertical y marcamos ese punto de la escala como 100°F.

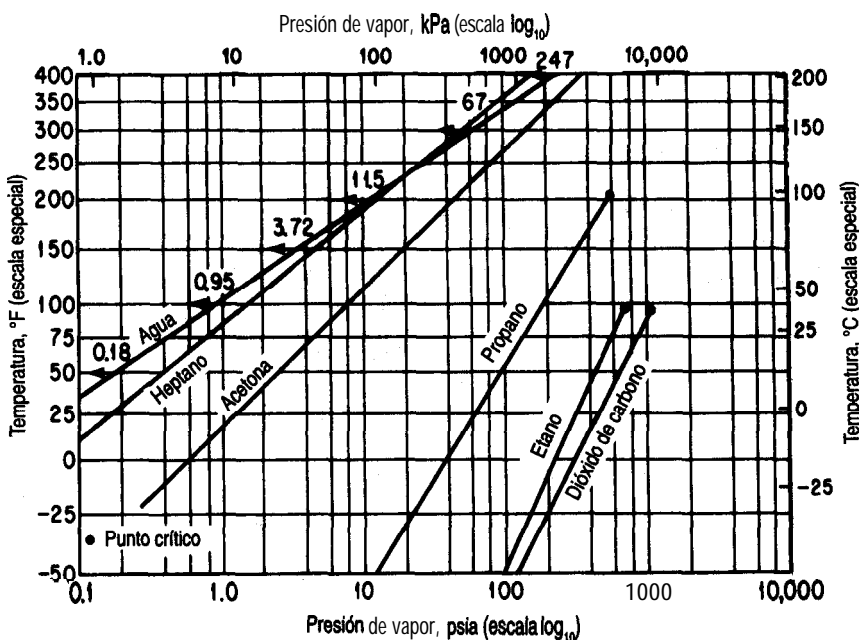


Figura 4.14 Diagrama de Cox. Puede verse que la presión de vapor de compuestos distintos del agua describe una línea recta.

⁴E. R. Cox, *Ind. Eng. Chem.*, 15 (1923): 15.

4. Escogemos la siguiente temperatura, digamos 200°F.
5. Repetimos los pasos 3 y 4 hasta haber establecido la escala vertical dentro del intervalo de temperaturas deseado.

La utilidad del diagrama de Cox radica en que las presiones de vapor de otras sustancias **graficadas** en este conjunto de coordenadas preparadas especialmente producen líneas rectas dentro de intervalos de temperatura amplios, lo que facilita la extrapolación y la interpolación de datos de presión de vapor. Se ha observado que las **líneas así** construidas para compuestos similares, como los hidrocarburos, convergen en un punto común. Como en el diagrama de Cox se obtienen **líneas** rectas, basta con **dos** conjuntos de datos de presión de vapor para obtener la información completa sobre la presión de vapor de una sustancia dentro de un intervalo de temperatura bastante amplio.

EJEMPLO 4.16 Extrapolación de datos de presión de vapor

El control de los disolventes en existencia en Estados Unidos se describe en **el Federal Register, 36 (158)**, 14 de agosto de 1971, bajo el Título 42, Capítulo 4, Apéndice 4.0, Control de emisiones de compuestos orgánicos. Los disolventes **clorados** y muchos otros empleados en procesamiento y acabado industrial, plantas de lavado en seco, desengrasado de metal, operaciones de impresión, etc., se pueden reciclar y reutilizar mediante la introducción de equipo de adsorción en carbono. Para predecir el tamaño del adsorbedor, primero hay que conocer la presión de vapor del compuesto que se va a adsorber en las condiciones de proceso. La presión de vapor del clorobenceno es de 400 mm Hg a 110°C y de 5 atm a 205°C. Estime la presión de vapor a 245°C y en el punto crítico (359°C).

Solución

Las presiones de vapor se estimarán empleando **una** carta de Cox. La escala de temperatura (vertical) y la de presión de vapor (horizontal) se construyen como se describió anteriormente en relación con la **figura 4.14**. Las presiones de vapor del agua desde 3.72 a 3094 psia que corresponden a 150°F y 700°F se indican en la escala logarítmica y las temperaturas respectivas se marcaron en la escala vertical como se muestra en la **figura E4.16**.

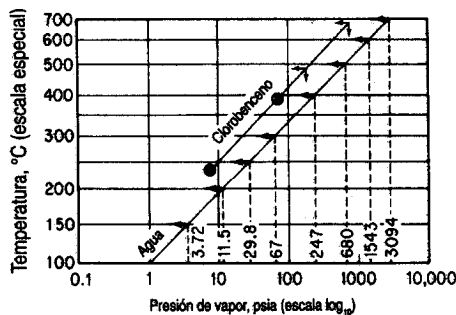


Figura E4.16

A continuación convertimos las dos presiones de vapor del **clorobenceno** a **psia**.

$$\frac{400 \text{ mm Hg}}{760 \text{ mm Hg}} \left| \begin{array}{c} 14.7 \text{ psia} \\ \hline \end{array} \right. = 7.74 \text{ psia} \quad 100^\circ\text{C} = 230^\circ\text{F}$$

$$\frac{5 \text{ atm Hg}}{1 \text{ atm Hg}} \left| \begin{array}{c} 14.7 \text{ psia} \\ \hline \end{array} \right. = 73.5 \text{ psia} \quad 105^\circ\text{C} = 401^\circ\text{F}$$

y **graficamos** estos dos puntos en la escala que preparamos. Examine los puntos encerrados en círculos. Ahora trazamos una línea recta entre los **dos** puntos encerrados y extrapolamos a 471°F (245°C) y 678°F (359°C). En estas dos temperaturas podemos leer las presiones de vapor estimadas.

471°F (245°C) 678°F (359°C)

Estimadas:	150 <u>psia</u>	700 <u>psia</u>
Experimentales:	147 <u>psia</u>	666 <u>psia</u>

Los valores experimentales se indican para fines de comparación.

4.3-2 Propiedades de los líquidos

Se dispone de abundantes datos experimentales de la densidad de componentes puros líquidos en función **de** la temperatura y la presión. Consulte los datos y las fórmulas de correlación en las fuentes citadas en **la bibliografía** complementaria al final del capítulo. Wooley⁵ proporciona fórmulas (y **un** programa de computadora) para estimar la densidad de líquidos dados T_o , p y ω y/o cualquier punto de referencia de densidad del líquido. En muchos casos podemos obtener predicciones bastante precisas si expresamos la densidad como una **función** lineal de la temperatura **e** independiente de la presión:

$$\rho = \rho_o - \beta (T - T_o) \quad (4.10)$$

donde ρ_o y β son constantes y ρ es la densidad del líquido. La mayor parte de los líquidos se pueden tratar como si **fueran** incompresibles, es decir, como si su densidad fuera independiente de la presión.

En cuanto **a** las mezclas de líquidos, es **aún** más difícil predecir las propiedades **p -V-T** de las mezclas líquidas que de las mezclas de gases reales. Es probable que se cuente con más datos experimentales (sobre todo abajo temperatura) que para los gases, pero es menos lo que se sabe acerca de la **estimación** de las **propiedades p -V-T de** mezclas de líquidos. En el caso de compuestos con estructuras moleculares similares, como los hidrocarburos de peso molecular parecido, llamados **líquidos ideales**, la densidad de una mezcla líquida puede aproximarse suponiendo que los volúmenes específicos ponderados son aditivos:

⁵R. J. Wooley, *Chem. Eng.* (31 de marzo de 1986): 109.

$$\hat{V}_{\text{average}} = x_1 \hat{V}_1 + x_2 \hat{V}_2 + \dots x_n \hat{V}_n = \sum_{i=1}^n x_i \hat{V}_i \quad (4.11)$$

donde n es el número de componentes de la mezcla. En el caso de **líquidos no ideales** o sólidos disueltos en líquidos es necesario emplear datos experimentales o las técnicas de estimación descritas en muchas de las referencias citadas al final de este capítulo, ya que los volúmenes específicos no son aditivos.

DETALLES ADICIONALES

A fin de cumplir con las normas sobre emisiones, los refinadores están formulando la gasolina y el combustible diesel de nuevas maneras. Las normas sobre emisiones se relacionan con la presión de vapor de un combustible, pero ésta se especifica en términos de la **presión de vapor de Reid (RVP)** que se determina a 100°F en una bomba que permite la vaporización parcial. En el caso de un componente puro la RVP es la verdadera presión de vapor, pero para una mezcla (y la mayor parte de los combustibles son mezclas) la RVP es menor que la verdadera presión de vapor de la mezcla (aproximadamente 10% en el caso de la gasolina). Consulte Vázquez-Esparragoza et al.⁶ si desea detalles específicos sobre la estimación de la RVP.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección explicamos 1) el significado de varios términos nuevos, 2) qué es la presión de vapor y 3) cómo podemos predecir la presión de vapor en función de la temperatura.

Ideas clave

- Si el vapor y el líquido de un componente puro están en equilibrio a una cierta temperatura, la **presión** establecida se denomina presión de vapor y es única.
- El vapor se condensa para formar un líquido, o un líquido se vaporiza para formar un vapor al variar la temperatura o la **presión** cuando el vapor y el líquido existen en equilibrio.
- La presión de vapor de un líquido se puede predecir en función de la temperatura por medio de la ecuación de Antoine.

Términos clave

Calidad (p. 3 10)	Equilibrio (p. 307)
Condensar (p. 308)	Gas (p. 306)
Diagrama de Cox (p. 3 13)	Gas no condensable (p. 306)
Ecuación de Antoine (p. 3 11)	Grados de sobrecalentamiento (p. 3 10)

⁶J. J. Vázquez-Esparragoza, G. A. Iglesias-Silva, M. W. Hlavinka y J. Bulin, "How to Estimate RVP of Blends", *Hydrocarbon Processing* (agosto de 1992): 135.

Líquidos ideales (p. 3 15)	Saturado (p. 309)
Líquidos no ideales (p. 3 15)	Sobrecalentado (p. 3 10)
Presión de vapor (p. 307)	Subenfriado (p. 3 10)
Presión de vapor de Reid (p. 3 16)	Sublimar (p. 309)
Punto de burbuja (p. 3 10)	Sustancia de referencia (p. 3 13)
Punto de ebullición normal (p. 308)	Vapor (p. 306)
Punto de rocío (p. 308)	Vaporizar (p. 308)
Punto triple (p. 307)	

Prueba de autoevaluación

- Dibuje una carta para el agua. Rotule lo siguiente con claridad: curva de presión de vapor, curva de punto de rocío, región saturada, región supercalentada, región subenfriada y punto triple. Indique con flechas dónde ocurre evaporación, condensación y sublimación.
- Describa el estado y las condiciones de presión de agua que inicialmente está a 20°F conforme la temperatura se aumenta a 250°F en un volumen fijo.
- Examine el diagrama para el CO, en el apéndice J.
 - ¿A qué presión el CO, sólido está en equilibrio con CO, líquido y CO, vapor?
 - Si el sólido se expone a la atmósfera, ¿qué sucede?
- Utilice la ecuación de Antoine para calcular la presión de vapor del etanol a 50°C y compárela con el valor experimental.
- Determine el punto de ebullición normal del benceno a partir de la **ecuación** de Antoine.
- Prepare un diagrama de **Cox** con la que pueda predecir la presión de vapor del tolueno dentro del intervalo de temperaturas de -20 a 140°C.

Problemas conceptuales

- Al echar a andar un **proceso**, Dowtherm, un líquido orgánico con una presión de vapor muy baja, se estaba calentando desde la temperatura ambiente hasta 335°F. De pronto, el operador notó que la presión manométrica no era los 15 psig que esperaba, sino que ascendía a 125 psig. Por fortuna, existía una válvula de alivio en la línea de salida hacia un tanque de respiración (expansión) y se pudo evitar un accidente grave. ¿Por qué subió tanto la presión en la línea de salida?
- Un cilindro que contenía butadieno explotó en un laboratorio de investigación, matando a un empleado. El cilindro se había usado para suministrar butadieno a una planta piloto. Cuando se requería butadieno gaseoso, se aplicaba calor al cilindro para elevar la presión del butadieno en el tanque. La temperatura máxima que pudo alcanzarse en pruebas subsecuentes con un tanque similar fue de 160°C. A 152°C, la temperatura **crítica** del butadieno, la presión es de 628 **lb/pulg²**, menos de la mitad de la presión requerida para romper el tanque, según pruebas hidráulicas. ¿Por qué explotó el tanque?
- Un encabezado reciente en el periódico rezaba: “**Excursionistas descuidados contaminan el agua de las montañas**”. El artículo continuaba:

¡Cuidado! Hay unos pequeños monstruos sueltos en esos arroyos al parecer limpios y prístinos de las montañas. Su nombre: **Giardia**, y, lo que interesa específicamente a las personas y a los cerdos, **Giardia lamblia**. **Giardia** es un organismo con forma de remolacha con al menos ocho flagelos. Es causa de preocupación para cualquiera que se beba uno porque se adhiere mediante un órgano de succión a las mucosas intestinales. El resultado es una diarrea intensa, cercana a la disentería.

La incidencia de **Giardia** en las áreas salvajes de Nuevo México y Colorado se ha incrementado enormemente en los últimos cinco años. La enfermedad que causa, giardiasis, se contrae bebiendo agua que contiene al organismo. Desafortunadamente para todos los excursionistas, jinetes y paseantes, muchos de los **lagos** y corrientes de agua ya están contaminados. No hay problema -dice usted- basta con agregar una tableta purificadora y dejar que acabe con los bichos, **¿no?** Aunque la purificación con químicos como Halazone, yodo o cloro puede matar a muchas bacterias, la robusta giardia ni siquiera se despeina.

¿Qué medidas tomaría usted para evitar el problema, como no sea llevar un abasto de agua potable consigo? Se necesita una temperatura de por lo menos 21 °F para matar a estos organismos **hirviendo** el agua.

Preguntas para análisis

1. La siguiente descripción de un sistema de eliminación de desechos' apareció en **Chemical Engineering** de junio de 1993, **pág. 23**.

La primera **aplicación** comercial de **VerTech Deep Shaft**, un proceso de oxidación húmeda que tiene lugar en un reactor suspendido en un pozo perforado de unos 1,250 m de profundidad, se ha contratado para tratar 25,000 toneladas **métricas/año** de lodos de desecho en una planta de tratamiento de aguas residuales municipales en Apeldoorn, Países Bajos. El reactor consiste en tres tubos de acero suspendidos en un pozo perforado a 1,250 m con 95 cm de diámetro. Una disolución al 5% de lodos se bombea por el tubo interior de 19.5 cm de diámetro y de extremo abierto, y el sedimento oxidado y los gases disueltos suben por el espacio anular entre el primero y el segundo tubo, que esta cerrado y tiene 34 cm de diámetro. A unos 400 m de profundidad, se inyecta oxígeno puro a los lodos para promover la oxidación de la materia orgánica suspendida. La altura de caída estática de la columna de 1200 m evita la ebullición a unos 280°C y 100 **bars**. Las alternativas: incineración, creación de **composta**, secado u oxidación húmeda convencional tienen los siguientes costos por tonelada métrica en guilders holandeses (DGL): DGL 790, DGL 700 y DGL 600, respectivamente, en comparación con DGL 580 para el proceso **VerTech**.

Verifique la consistencia de los datos y opine respecto a los problemas que podrían presentarse si el proceso operara sobre una disolución de 20% de lodos en agua.

2. El término ELEV (explosión de líquido en **ebullición** y vapor en **expansión**) se refiere a una **explosión** que ocurre cuando la presión sobre un líquido se reduce sustancialmente de manera repentina a un valor menor que su presión de vapor. Explique cómo podría ocurrir una explosión semejante. **¿Podría** ocurrir si un carro tanque se rompe en un accidente aunque no haya fuego? Cite uno o dos ejemplos mas de fallas de recipientes que podrían causar una ELEV.
3. Muchas columnas de **destilación** se diseñan de modo que resistan una **presión** de 25 o 50 psig. La caldera de reflujo en la parte inferior de la columna es el lugar donde se aplica calor para

vaporizar el fluido de la columna. ¿Qué recomendaría usted en cuanto al tipo de fuente de calor si las opciones son: a) vapor de agua (intercambiador de calor), b) calentador de combustión (análogo a una caldera normal) y c) aceite caliente (intercambiador de calor)?

4.4

SATURACIÓN

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir un gas saturado.
2. Calcular la presión parcial de los componentes de un gas ideal saturado dadas combinaciones de la temperatura, presión, volumen y/o número de moles presentes o calcular el número de moles de vapor.
3. Determinar la temperatura de condensación (punto de rocío) de un vapor en un gas saturado dada la presión, volumen y/o número de moles.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección explicaremos cómo determinar la composición y el punto de rocío de un vapor saturado mezclado con un gas no condensable.

CONCEPTOS PRINCIPALES

¿Cómo podemos predecir las condiciones de una mezcla de un vapor *puro* (que se puede condensar) *y un gas no condensable* en equilibrio? Una mezcla que contiene un vapor se comporta de forma diferente que un componente puro solo. Un ejemplo típico con el que el lector está familiarizado es el de vapor de agua en aire. Se condensa, llueve y se congela, y al revés, dependiendo de la temperatura.

Cuando cualquier gas puro (o mezcla gaseosa) entra en contacto con un líquido, adquiere moléculas del líquido. Si el contacto se mantiene durante un tiempo largo, la vaporización continúa hasta que se alcanza el equilibrio, y entonces *la presión parcial del vapor en el gas igualará la presión de vapor* del líquido a la temperatura del sistema. Sea cual sea la duración del contacto entre el líquido y el gas, una vez que se alcanza el equilibrio no habrá mas vaporización neta del líquido a la fase gaseosa. Se dice entonces que el gas está **saturado** con el vapor de que se trata a la temperatura dada. También decimos que la **mez-**

cla de gases está en su punto de rocío. El punto de rocío para la mezcla de vapor puro y gas no condensable es la temperatura en la que el vapor apenas comienza a condensarse si se enfriá a presión constante.

Ahora bien, ¿qué significan estos conceptos en lo que toca a la medición cuantitativa de las condiciones gas-vapor? Suponga que inyecta agua líquida a 65°C en un cilindro con aire a la misma temperatura y mantiene el sistema a una temperatura constante de 65°C. Suponga además que la presión sobre la parte superior del cilindro se mantiene a 101.3 kPa (1 atm). ¿Qué sucede con el volumen del cilindro en función del tiempo? La figura 4.15 muestra que el volumen del aire más el vapor de agua aumenta hasta que el aire queda saturado con vapor de agua, y que a partir de entonces el volumen permanece constante. La figura 4.16(a) indica cómo aumenta la presión parcial del vapor de agua con el tiempo hasta alcanzar su presión de vapor de 24.9 kPa (187 mm Hg). ¿Por qué disminuye la presión parcial del aire?

Ahora, supongamos que realizamos un experimento similar, pero mantenemos el volumen constante y dejamos que varíe la presión total en el cilindro. ¿Aumentará o disminuirá la presión con el tiempo? ¿Cuál será el valor asintótico de la presión parcial del vapor de agua? ¿Del aire? Examine la figura 4.16(b) y compruebe si sus respuestas a estas preguntas fueron correctas.

Por último, ¿es posible hacer que el agua se evapore en el aire y lo sature, pero manteniendo ambos a temperatura, presión y volumen constantes en el cilindro? (Sugerencia: ¿Qué sucedería si dejara escapar del cilindro un poco de la mezcla gas-vapor?)

Suponiendo que la ley de los gases ideales se aplica tanto al aire como al vapor de agua con precisión excelente, podemos decir que **en la saturación** se cumplen las siguientes relaciones:

$$\frac{P_{\text{aire}} V}{p_{\text{H}_2\text{O}} V} = \frac{n_{\text{aire}} RT}{n_{\text{H}_2\text{O}} RT}$$

0

$$\frac{P_{\text{aire}}}{p_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{n_{\text{aire}}}{n_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{P_{\text{aire}}}{p_{\text{total}} - P_{\text{aire}}}$$

en un volumen V a temperatura T .

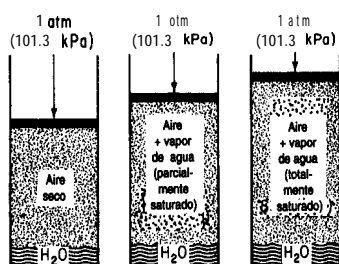


Figura 4.15 Evaporación de agua a presión constante y temperatura de 65°C.

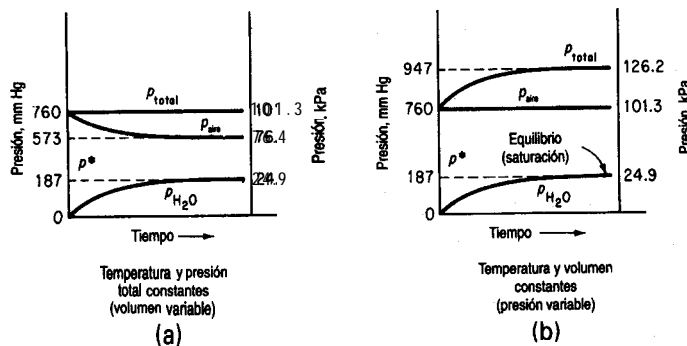


Figura 4.16 Cambio en las presiones parciales y total durante la vaporización de agua en aire a temperatura constante: a) temperatura y presión total constantes (volumen variable); b) temperatura y volumen constantes (presión variable).

EJEMPLO 4.17 Saturación

¿Cuál es el número mínimo de metros cúbicos de aire seco a 20°C y 100 kPa que se necesitan para evaporar 6.0 kg de alcohol etílico si la presión total permanece constante en 100 kPa y la temperatura se mantiene en 20°C? Suponga que el aire se burbujea en el alcohol evaporándolo de tal manera que la presión de salida de la mezcla aire-alcohol es de 100 kPa.

Solución

Vea la figura E4.17. Suponga que el proceso es isotérmico. Los datos adicionales que necesita son:

$$P_{\text{alcohol}}^* \text{ a } 20^\circ\text{C} = 5.93 \text{ kPa}$$

peso molecular del alcohol etílico = 46.07



Figura E4.17

El volumen mínimo de aire implica una mezcla saturada, cualquier condición por debajo de la saturación requeriría más aire.

Base de cálculo: 6.0 kg de alcohol

La razón molar entre el alcohol etílico y el aire en la mezcla gaseosa final es la misma que la razón de las presiones parciales de estos dos componentes. Puesto que conocemos los moles de alcohol, podemos obtener los moles de aire.

$$\frac{P_{\text{alcohol}}^*}{P_{\text{aire}}} = \frac{n_{\text{alcohol}}}{n_{\text{aire}}}$$

y una vez que conocemos el número de moles de aire podemos aplicar la ley de los gases ideales. Dado que $p_{\text{alcohol}}^* = 5.93 \text{ kPa}$

$$p_{\text{aire}} = p_{\text{total}} - p_{\text{alcohol}}^* = (100 - 5.93) \text{ kPa} = 94.07 \text{ kPa}$$

$$\frac{6.0 \text{ kg alcohol}}{46.07 \text{ kg alcohol}} \left| \begin{array}{c} 1 \text{ kg mol alcohol} \\ \hline 46.07 \text{ kg alcohol} \end{array} \right| \frac{94.07 \text{ kg mol aire}}{5.93 \text{ kg mol alcohol}} = 2.07 \text{ kg mol aire}$$

$$V_{\text{aire}} = \frac{2.07 \text{ kg mol aire}}{(2.07 \text{ kg mol})} \left| \begin{array}{c} 8.314 \text{ (kPa)(m}^3\text{)} \\ \hline (1 \text{ kg mol})(\text{K}) \end{array} \right| \frac{293 \text{ K}}{0.0 \text{ kPa}} = 53.3 \text{ m}^3 \text{ a } 20^\circ\text{C} \text{ y } 5.93 \text{ kPa}$$

Otra forma de enfocar este problema es considerar que el volumen final contiene

$V \text{ m}^3$ de alcohol a 5.93 kPa y 20°C

$V \text{ m}^3$ de aire a 94.07 kPa y 20°C

$V \text{ m}^3$ de aire más alcohol a 100 kPa y 20°C

Así, el volumen se podría calcular a partir de la información relativa al alcohol

$$V_{\text{alcohol}} = \frac{\left(\frac{6}{46.07}\right)}{5.93} \left| \begin{array}{c} 8.314 \\ \hline 5.93 \end{array} \right| \frac{293}{5.93} = 53.3 \text{ m}^3 \text{ a } 20^\circ\text{C} \text{ y } 5.93 \text{ kPa}$$

$$= V_{\text{aire}} \text{ a } 94.07 \text{ kPa y } 20^\circ\text{C}$$

$$V_{\text{aire}} = \frac{53.5 \text{ m}^3}{100} \left| \begin{array}{c} 94.07 \\ \hline 100 \end{array} \right| = 50.3 \text{ m}^3 \text{ a } 100 \text{ kPa y } 20^\circ\text{C}$$

EJEMPLO 4.18 Emisión de chimeneas y contaminación

Un grupo local que propone soluciones a los problemas de contaminación ha informado que la planta de calderas de la Simtron Co. contamina el aire y ha presentado como prueba fotografías de intensas emisiones por su chimenea en 20 días distintos. Como ingeniero en jefe de Simtron, usted sabe que su planta no es una fuente de contaminación porque quema gas natural (en esencia metano) y su planta de calderas funciona correctamente. Su jefe cree que el grupo local ha cometido un error al identificar la chimenea; debe pertenecer a la compañía vecina que quema carbón. ¿Tiene razón? ¿Tiene razón el grupo local? Vea la figura E4.18a.

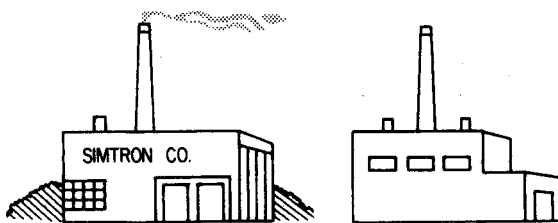


Figura E4.18a

Solución

El metano (CH_4) contiene 2 kg mol de H_2 por kg mol de C, en tanto que el carbón contiene 7 kg de C por 5.6 kg de H_2 en 100 kg de carbón. El análisis del carbón equivale a

$$\frac{71 \text{ kg C}}{12 \text{ kg C}} \left| \frac{1 \text{ kg mol C}}{1 \text{ kg mol C}} \right. = 5.92 \text{ kg mol C}$$

$$\frac{5.6 \text{ kg H}_2}{2.016 \text{ kg H}_2} \left| \frac{1 \text{ kg mol H}_2}{1 \text{ kg mol H}_2} \right. = 2.78 \text{ kg mol H}_2$$

o sea, una **razón** de $2.78/5.92 = 0.47$ kg mol de $\text{H}_2/\text{kg mol de C}$. Suponga que los dos combustibles arden con 40% de aire en exceso y que la combustión es completa. Podemos calcular la fracción molar del vapor de agua en cada gas de chimenea.

Pasos 1, 2, 3 y 4 El proceso se muestra en la figura E4.18b.

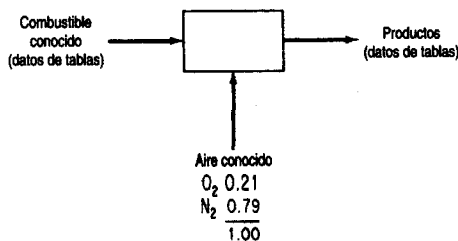


Figura E4.18b

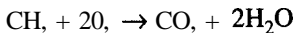
Paso 5

Base de cálculo: 1 kg mol C

Pasos 6 y 7 El problema de combustión es del tipo estándar y tiene una solución única, ya que se dan los flujos de aire y de combustible, y los flujos de producto se calculan directamente.

Pasos 7, 8 y 9 Podemos presentar el análisis y los cálculos en forma compacta mediante tablas.

Gas natural



Composición de los gases de combustión (kg mol)				
Componentes	kg mol	CO_2	H_2O	0, en exceso N_2
C	1.0	1.0		
H_2	2.0		2.0	
Aire			0.80	10.5
Total		1.0	2.0	0.80
				10.5

O, requerido: 2

O, en exceso: $2(0.40) = 0.80$

N_2 : $(2.80)(79/21) = 10.5$

El total de kilogramos mol de gas producido es de 14.3 y la fracción molar del H_2O es

$$\$ \ 0 . \ 1 \ 4$$

Carbón



Componentes	Composición de los gases de combustión (kg mol)				
	kg mol	CO_2	H_2O	0, en exceso	N_2
C	1	1			
H_2	0.47		0.47		
Aire				0.49	6.5
Total	i	0.47	0.49		6.5

$$0, \text{ requerido: } 1 + 0.47(1/2) = 1.24$$

$$0, \text{ en exceso } (1.24)(0.40) = 0.49$$

$$\text{N}_2 \quad 1.40(79/21)[1 + 0.47(1/2)] = 6.50$$

El total de kilogramos mol de gas producido es de 8.46 y la fracción molar del H_2O es

$$\frac{0.47}{8.46} = 0.056$$

Si la presión barométrica es, digamos, 100 kPa, el gas de chimenea se saturaría y el vapor de agua comenzaría a condensarse a $p_{\text{H}_2\text{O}}^*$:

	Gas natural	Carbón
Presión parcial:	$100(0.14) = 14 \text{ kPa}$	$100(0.056) = 5.6 \text{ kPa}$
Temperatura equivalente:	52.5°C	35°C

Así, la chimenea emitirá vapor de agua condensado a más alta temperatura ambiente más alta si las calderas queman gas natural que si queman carbón. El público, desafortunadamente, a veces concluye que todas las emisiones que percibe son contaminantes. El gas natural podría parecer al público un contaminante más fuerte que el petróleo o el carbón cuando en realidad las emisiones son sólo vapor de agua. El contenido de azufre del carbón y del petróleo se puede liberar a la atmósfera como dióxido de azufre, y la capacidad de contaminación del carbón y del petróleo es mucho mayor que la del gas natural cuando los tres se queman correctamente. Los contenidos de azufre de estos combustibles, tal como se suministran al público, son: gas natural, $4 \times 10^{-4}\%$ (como mercaptanos añadidos); aceite combustible del número 6: hasta 2.6%; carbón, de 0.5 a 5%. Además, el carbón puede liberar partículas suspendidas en el humo de la chimenea. Al mezclarse el gas de chimenea con aire, y por mezcla convectiva arriba de la chimenea, la fracción molar del vapor de agua se reduce y por ende se reduce la temperatura de condensación. Sin embargo, con una dilución equivalente, la planta que quema carbón siempre tendrá una temperatura de condensación mas baja. ¿Qué medidas tomaría usted para resolver las preguntas que se plantearon originalmente?

EN RETROSPECTIVA

En esta sección explicamos el significado de la saturación, y mostramos cómo la presión de vapor de un compuesto mezclado con un gas no condensable alcanza condiciones saturadas que son función de la temperatura y de la presión total del sistema.

Ideas clave

1. La presión parcial de un vapor mezclado con un gas no condensable en equilibrio con la fase líquida es su presión de vapor.
2. El punto de rocío es la temperatura a la que el vapor de una mezcla de este tipo comienza apenas a condensarse.

Términos clave

Gas no condensable (p. 3 19)	Saturado (p. 3 19)
Punto de rocío (p. 320)	Vapor (p. 3 19)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Qué significa el término “gas saturado”?
2. Si un recipiente con una relación volumétrica de aire a agua líquida de 5 se calienta a 60°C y se alcanza el equilibrio, ¿habrá todavía agua líquida presente? ¿Y a 125°C?
3. Una mezcla de aire y benceno contiene 10% en moles de benceno a 43°C y 105 kPa. ¿A qué temperatura se forma el primer líquido? ¿Cuál es ese líquido?
4. El punto de rocío del agua en aire **atmosférico** es de 82°F. ¿Cuál es la fracción molar del vapor de agua en el aire si la presión barométrica es de 750 mm Hg?
5. Diez libras de **KClO₃** se descompusieron por completo y el oxígeno producido se recuperó sobre agua a 80°F. El barómetro indicó 29.7 pulg Hg. ¿Qué peso de oxígeno saturado se obtuvo?
6. Si un gas está saturado con vapor de agua, describa el estado del vapor de agua y del aire si:
 - a) Se calienta a presión constante
 - b) Se **enfría** a presión constante
 - c) Se expande a temperatura constante
 - d) Se comprime a temperatura constante

Problemas conceptuales

1. Se drenó agua del fondo de un tanque de gasolina a una akantarilla y poco después hubo un flamazo en el alcantarillado. El operador tuvo especial cuidado de asegurarse de que la gasolina no fiera a dar al alcantarillado. ¿Qué causó el flamazo?
2. Con objeto de reducir los problemas de condensación asociados al monitoreo continuo de gases de chimenea, se inventaron una sonda y un controlador de flujo especiales para diluir el gas de

chimenea con aire exterior en una proporción controlada (como 10 a 1). ¿Le parece esto una buena idea? ¿Qué problemas podrían ocurrir si la sonda opera en forma continua?

3. ¿Por qué es importante conocer la concentración de agua en el aire que ingresa en una caldera?

Preguntas para análisis

1. Siempre que se queman combustibles **fósiles** que contienen azufre en calentadores o calderas se forman dióxido de azufre, dióxido de carbono y vapor de agua. De manera análoga, cuando se incineran desechos municipales sólidos se forman **HCl** y **HBr** ademas de dióxido de **azufre**. Estos gases ácidos forman disoluciones muy corrosivas si el vapor de agua del gas de chimenea se condensa.
 ¿Cómo haría usted para estimar el punto de rocío de un gas de chimenea que contiene 8% de CO₂, 12% de H₂O, 73% de N₂, 0.02% de SO₂, 0.015% de HCl, 6% de O₂, y 0.01% de HBr? ¿Qué medidas protectoras podrían aplicarse para evitar la corrosión de las superficies del calentador o de la chimenea? Bastará conocer el punto de rocío para aliviar la corrosión? Sugerencia: Algunos compuestos, como el cloruro **férrico**, son muy higroscópicos incluso a temperaturas elevadas.
2. El aire exhalado esta a la temperatura corporal, esto es, 37°C, y en esencia esta saturado. Cuando el aliento se **enfria**, hay condensación de humedad en los equipos respiratorios. Este elevado nivel de humedad tiene diversas implicaciones para el desarrollo de trajes espaciales, equipo para buceo, máscaras de oxígeno para hospitales, etc. ¿Cuáles podrían ser dichas implicaciones?

4.5

EQUILIBRIOS VAPOR-LÍQUIDO PARA SISTEMAS MULTICOMPONENTES

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Usar la ley de Raoult y la ley de Henry para predecir la presión parcial de un soluto y un disolvente.
2. Utilizar la relación $K_i = y_i/x_i$ para calcular cualquiera de las variables, dadas las otras dos.
3. Calcular la composición de sistemas multicomponentes cuando las fases líquida y de vapor están en equilibrio.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección explicaremos cómo se puede calcular las presiones parciales y las **fracciones** molares de solutos y disolventes en mezclas multicomponentes en las que las fases gaseosa y líquida están en equilibrio.

CONCEPTOS PRINCIPALES

En una mezcla vapor-líquido de dos fases en equilibrio, un componente en una fase está en equilibrio con el mismo componente en la otra fase. La relación de equilibrio depende de la temperatura, la presión y la composición de la mezcla. La figura 4.17 ilustra dos casos, uno a presión constante y el otro a temperatura constante. En los pares de puntos *A* y *B*, y *C* y *D* los componentes puros respectivos ejercen sus presiones de vapor respectivas a la temperatura de equilibrio. Entre esos pares de puntos, al cambiar la composición global de la mezcla, existen dos fases, cada una con una composición diferente para el mismo componente, según se indica con las líneas de guiones.

Primero consideraremos dos casos en los que existen ecuaciones lineales ("ideales") para relacionar la fracción molar de un componente en la fase de vapor con la fracción molar del mismo componente en la fase líquida.

Ley de Henry. Se usa primordialmente para un componente cuya **fracción** molar se acerca a cero, como cuando un gas diluido se disuelve en un líquido:

$$p_i = H_i x_i \quad (4.12)$$

donde p_i es la presión en la fase gaseosa del componente diluido en equilibrio a cierta temperatura y H_i es la constante *de la ley de Henry*. Observe que en el límite donde $x_i \equiv 0, p_i \equiv 0$. Podemos encontrar valores de H_i en diversos manuales.

Si es aplicable la ley de Henry, el cálculo de la presión parcial de un gas en la fase gaseosa que está en equilibrio con el gas disuelto en la fase líquida es muy sencillo. Tomemos como ejemplo CO, disuelto en agua a 40°C, para el cual el valor *de H* es de 69,600 atm/fracción molar. (El valor tan grande de H indica que CO₂(g) es poco soluble en agua.) Por ejemplo, si $x_{CO_2} = 4.2 \times 10^{-6}$, la presión parcial del CO₂ en la fase gaseosa es

$$p_{CO_2} = 69,600(4.2 \times 10^{-6}) = 0.29 \text{ atm}$$

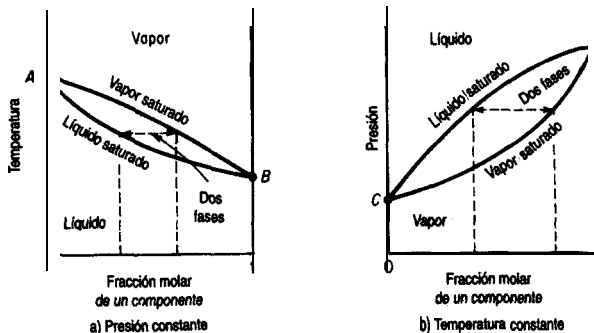


Figura 4.17 Equilibrios vapor-líquido para una mezcla binaria. Las líneas de guiones indican las composiciones en equilibrio
a) cuando la presión total es constante y b) cuando la temperatura es constante en el intervalo de composiciones.

Observe que

$$y_i = \frac{p_i}{p_{\text{tot}}} = \frac{H_i x_i}{P_{\text{tot}}}$$

y puesto que H_i es más o menos independiente de P_{tot} , cuanto mayor sea la presión total, mayor será x_i . Las bebidas carbonatadas aprovechan esta relación aumentando la presión en la botella o la lata.

Ley de Raoult. Se usa primordialmente para un componente cuya fracción molar se aproxima a la unidad o para disoluciones de componentes de naturaleza química muy similar, como los hidrocarburos de cadena recta. Si el subíndice i denota el **componente**, p_i es la presión parcial del componente i en la fase **gaseosa**, y_i es la fracción molar en la fase gaseosa y x_i es la fracción molar en la fase líquida, entonces:

$$p_i = p_i^* x_i \quad (4.13)$$

Observe que en el límite donde $x_i \equiv 1$, $p_i \equiv p_i^*$. En muchos casos se define una **constante de equilibrio** K_i empleando la ecuación (4.13) como sigue y suponiendo que la ley de Dalton se aplica a la fase gaseosa ($p_i = P_{\text{tot}} y_i$):

$$K_i = \frac{y_i}{x_i} = \frac{p_i}{P_{\text{tot}}} \quad (4.14)$$

La ecuación (4.14) produce estimaciones razonables de los valores de K_i a bajas presiones para componentes que están muy por debajo de sus temperaturas **críticas**, pero se obtienen valores muy grandes para componentes que están por arriba de sus temperaturas críticas, a altas presiones y/o son compuestos polares. No obstante, esta ecuación puede adaptarse a mezclas no ideales si se hace que K_i sea función de la temperatura, la presión y la composición, de modo que puedan obtenerse relaciones para K_i mediante el ajuste de curvas a datos experimentales, relaciones que se usarán directamente o en forma de cartas para los cálculos de diseño, según se explica en algunas de las referencias del final del capítulo. **Sandler**⁷ recomendó una relación aproximada útil para K_i si $T_{c,i}/T > 1.2$:

$$K_i = \frac{p_{c,i}^{[7.224 - 7.534/T_{r,i} - 2.598 \ln T_{r,i}]}}{P_{\text{tot}}} \quad (4.15)$$

Los problemas típicos que el lector tal vez tendrá que resolver y que implican el uso del coeficiente de equilibrio K_i son:

- 1) Calcular la temperatura de punto de burbuja de una mezcla líquida dada la presión total y la composición del líquido.

⁷S. I. Sandler, en *Foundations of Computer Aided Design*, vol. 2, pág. 83. R. H. S. Mah y W. D. Seider, eds., Nueva York: **American Institute** of Chemical Engineers, 1981.

- 2) Calcular la temperatura de punto de rocío de una mezcla de vapores dada la presión total y la composición del vapor.
- 3) Calcular las composiciones relacionadas vapor-líquido en equilibrio dentro del intervalo de **fracciones** molares de 0 a 1 en función de la temperatura, dada la presión total.

Se presentan problemas análogos en lo tocante al cálculo de la presión total dada una temperatura fija. Otro cálculo útil es:

- 4) Calcular la composición de las corrientes de vapor y de líquido, y sus cantidades respectivas, cuando un líquido de composición dada se vaporiza parcialmente (se destilla) a una temperatura y presión dadas (la temperatura debe estar entre las temperaturas de punto de burbuja y punto de rocío de la alimentación).

Para calcular la **temperatura de punto de burbuja** (dada la presión total y la composición del líquido), puede escribir la ecuación (4.13) como $y_i = K_i x_i$ y se sabe que $\sum y_i = 1$ en la fase de vapor

$$1 = \sum K_i x_i \quad (4.16)$$

en donde las K_i son funciones exclusivamente de la temperatura y n es el número de componentes. Como cada K_i aumenta con la temperatura, la ecuación (4.16) sólo tiene una raíz positiva. Puede usar el método de Newton para obtener la raíz (véase el apéndice L) si puede expresar cada K_i como una función explícita de la temperatura. En el caso de una disolución ideal, la ecuación (4.16) se convierte en

$$P_{\text{tot}} = \sum_{i=1}^n p_i^* x_i \quad (4.17)$$

y podríamos usar la ecuación de Antoine para p_i^* . Una vez determinada la temperatura del punto de burbuja, la composición del vapor se puede calcular de

$$y_i = \frac{p_i^* x_i}{P_{\text{tot}}}$$

Para calcular la **temperatura del punto de rocío** (dada la presión total y la composición del vapor), podemos escribir la ecuación (4.14) como $x_i = y_i / K_i$, y sabemos que $\sum x_i = 1$ en la fase líquida. En consecuencia, lo que queremos es resolver la ecuación

$$1 = \sum_{i=1}^n \frac{y_i}{K_i} \quad (4.18)$$

en la que las K son función de la temperatura como se explicó para el cálculo de la temperatura del punto de burbuja. Para una disolución ideal

$$1 = p_{\text{tot}} \sum_{i=1}^n \frac{y_i}{p_i^*} \quad (4.19)$$

Si queremos calcular la cantidad de las respectivas fases de vapor y de líquido que aparecen en el equilibrio cuando un líquido de composición conocida se evapora (**vaporización instantánea o vaporización flash**) a temperatura y presión conocidas, tenemos que usar la ecuación (4.14) junto con un balance de materia. La figura 4.18 ilustra el proceso en estado estacionario. Un balance de moles para el componente i muestra que

$$Fx_{F_i} = Lx_i + Vy_i \quad (4.20)$$

donde F se refiere a los moles de líquido que se evaporaran, L a los moles de líquido en equilibrio y V a los moles de vapor en equilibrio. La introducción de $y_i = K_i x_i$ en la ecuación (4.20) da

$$\begin{aligned} Fx_{F_i} &= L \left(\frac{y_i}{K_i} \right) + Vy_i \\ y_i &= \frac{Fx_{F_i}}{\frac{L}{K_i} + (F - L)} = \frac{x_{F_i}}{1 - \frac{L}{F} \left(1 - \frac{1}{K_i} \right)} \end{aligned} \quad (4.21)$$

donde L/F es la fracción de líquido que se forma durante la vaporización. En consecuencia, como $\sum y_i = 1$, después de sumar las y_i debemos resolver la siguiente ecuación:

$$1 = \sum_{i=1}^n \frac{x_{F_i}}{1 - \frac{L}{F} \left(1 - \frac{1}{K_i} \right)} \quad (4.22)$$

para $L/F (>0)$. Hay muchos programas para computadora que resuelven el problema de la vaporización instantánea.

Si usamos las ecuaciones anteriores, podremos preparar diagramas como los de la figura 4.17 para mezclas binarias.

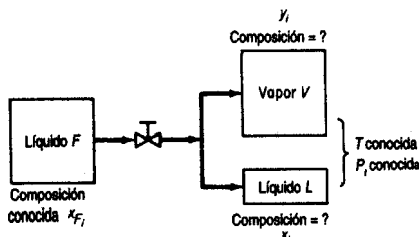


Figura 4.18 Vaporización instantánea con V y L en equilibrio.

Las ecuaciones anteriores no son las únicas formulaciones con que se realizan cálculos de vapor-líquido. Por ejemplo, en el caso del cálculo del punto de burbuja, una ecuación equivalente a la (4.16) es

$$\ln \sum_{i=1}^n K_i x_i = 0$$

y una ecuación equivalente a la (4.22) sería

$$\sum_{i=1}^n \frac{x_{F,i} (K_i - 1)}{(K_{i,j} - 1)(V/F) + 1} = 0$$

Al seleccionar la forma específica de la ecuación que usará para sus cálculos de equilibrio, deberá escoger un método de resolución de la ecuación que tenga características de convergencia deseables. La convergencia a la solución **deberá**

- 1) Llevar a la raíz deseada si la ecuación tiene múltiples raíces
- 2) Ser estable, es decir, acercarse a la raíz deseada asintóticamente, no por oscilaciones
- 3) Ser rápida, y no hacerse más lenta conforme se aproxima a la solución.

EJEMPLO 4.19 Cálculo de equilibrio vapor-líquido

Suponga que se vaporiza una mezcla líquida de 4.0% de n-hexano en n-octano. ¿Cuál es la composición del primer vapor formado si la presión total es de 1.00 atm?

Solución

Examine la figura 4.17(a). La mezcla puede tratarse como ideal porque los componentes son muy similares. Como paso intermedio, **deberá** calcular la temperatura del punto de burbuja con la ayuda de la ecuación (4.17). **Tendrá** que buscar los coeficientes de la ecuación de Antoine para obtener las presiones de vapor de los dos componentes:

$$\ln(p^*) = A - \frac{B}{C + T}$$

donde p^* está en mm Hg y T está en K:

	A	B	C
n-hexano (C_6):	15.8737	2697.55	-48.784
n-octano (C_8):	15.9798	3127.60	-63.633

Base de cálculo: 1 kg mol de líquido

Necesitamos resolver la siguiente ecuación para obtener la temperatura del punto de burbuja empleando una de las técnicas descritas en la sección L.2:

$$760 = \exp\left(15.8737 - \frac{2697.55}{-48.784 + T}\right)0.040 + \exp\left(15.9787 - \frac{3127.60}{-63.633 + T}\right)0.960$$

La solución es $T = 393.3$ K, donde la presión de vapor del hexano es de 3114 mm Hg y la presión de vapor del octano es de 661 mm Hg.

$$y_{C_6} = \frac{p_{C_6}^*}{p_{\text{tot}}} x_{C_6} = \frac{3114}{760} (0.040) = 0.164$$

$$y_{C_8} = 1 - 0.164 = 0.836$$

EJEMPLO 4.20 Cálculo de destello

Calcule la fracción de líquido que existirá en equilibrio a 150°F y 50 psia cuando las concentraciones de los líquidos en la disolución que se vaporizará son las siguientes:

Componente	Fracción molar inicial del líquido	K
C ₂	0.0079	16.20
C ₃	0.1321	5.2
i-C ₄	0.0849	2.6
n-C ₄	0.2690	1.98
i-C ₅	0.0589	0.91
n-C ₅	0.1321	0.72
C ₆	0.3151	0.28
Total	1.0000	

Los valores de **K** se obtuvieron del **Engineering Data Book** de la Gas Processors Supply Association (1980).

Solución

Queremos resolver la ecuación (4.22) para **L/F**. Introducimos los valores de x_i y de K_i en la ecuación (4.22) y partimos de una estimación **inicial** de $L/F = 1.0$. Las etapas sucesivas de la iteración empleando el método de Newton dan:

Etapa	<i>L/F</i>
1	1.0
2	0.8565
3	0.6567
4	0.5102
5	0.4573
6	0.4511 que tiene la precisión necesaria

DETALLES ADICIONALES

Los equilibrios líquido-líquido se tratan esencialmente de la misma manera que los equilibrios vapor-líquido no ideales, con correcciones por coeficiente de actividad en ambas fases. En el caso de equilibrios líquido-sólido, los ingenieros dependen casi exclusivamente de datos experimentales registrados, pues la predicción de la composición de la fase líquida es muy difícil. Consulte las referencias citadas al final del capítulo si desea mayor información.

La regla de las fases de Gibbs puede serle muy útil para establecer cuántas propiedades, como presión y temperatura, es necesario especificar para fijar definitivamente todas las propiedades restantes y el número de fases que pueden coexistir en cualquier sistema físico. **La regla sólo puede aplicarse a sistemas en equilibrio.** La regla de las fases de Gibbs nos dice que

$$F = C - P + 2 \quad (4.23)$$

donde **F** = número de grados de libertad (es decir, el número de propiedades independientes que es preciso especificar para determinar todas las propiedades intensivas de cada una de las fases del sistema de interés).

C = número de componentes del sistema: en los casos en que intervienen reacciones químicas, **C** no es idéntico al numero de compuestos químicos del sistema, sino que es igual al número de compuestos químicos menos el numero de reacciones independientes y otras relaciones de equilibrio entre esos compuestos.

P= numero de fases que pueden existir en el sistema; una fase es una cantidad homogénea de material como un gas, un líquido puro, una disolución o un sólido homogéneo.

El tipo de variables de las que se ocupa la regla de las fases se denomina **variables de la regla de las fases**, y son propiedades **intensivas** del sistema. **Con esto queremos decir que no dependen de la cantidad de material presente.** Si pensamos en las propiedades que hemos usado hasta ahora en el libro, nos daremos cuenta de que la presión y la temperatura

son independientes de la cantidad de material presente, lo mismo que la concentración. Pero, ¿qué hay del volumen? El volumen total de un sistema es una **variable extensiva porque sí depende de cuánto material se tiene; el volumen específico** (los metros cúbicos por kilogramo, por ejemplo), en cambio, sí es una **propiedad intensiva** porque es independiente de la cantidad de material presente. Debemos recordar que todos los valores específicos (por unidad de masa) son propiedades intensivas; las cantidades totales son propiedades extensivas.

Un ejemplo aclarará el uso de estos términos en la regla de las fases. El lector recordará que para un gas puro teníamos que especificar tres de las cuatro variables de la ecuación de los gases ideales $pV = nRT$ a fin de poder determinar la incógnita restante. Podríamos concluir que $F = 3$. Si aplicamos la regla de las fases, para una sola fase $T = 1$, y para un gas puro $C = 1$, así que:

$$F = C - P + 2 = 1 - 1 + 2 = 2 \text{ variables para especificar}$$

¿Cómo podemos conciliar esta aparente paradoja con lo que afirmamos antes? Puesto que la regla de las fases concierne sólo a las propiedades intensivas, las siguientes son variables de la regla de las fases en la ley de los gases ideales:

$$\left. \begin{array}{c} P \\ \hat{V} \text{ volumen específico molar} \\ T \end{array} \right\} \quad 3 \text{ propiedades intensivas}$$

Así que la ley de los gases ideales debería escribirse como

$$p\hat{V} = RT$$

Escrita de este modo, es evidente que al especificar dos variables intensivas ($F = 2$) podemos calcular la tercera.

Un sistema **invariante** es aquel en el que no es posible modificar las condiciones sin que desaparezca una de las fases. Un ejemplo con el que tal vez esté familiarizado el lector es el sistema hielo-agua-vapor de agua que existe sólo a una temperatura (0.0°C) y presión (0.611 Pa):

$$F = C - P + 2 = 1 - 3 + 2 = 0$$

Cuando están presentes las tres fases, ninguna de las condiciones físicas puede variarse sin que se pierda una de ellas. Como corolario, si las tres fases están presentes, la temperatura, el volumen específico, etc., siempre estarán fijos en los mismos valores. Este fenómeno es útil en la calibración de termómetros y otros instrumentos.

Un análisis del término C de la regla de las fases rebasa los objetivos del presente libro; consulte una de las referencias que se citan al final del capítulo si desea mayores detalles.

EJEMPLO 4.21 Aplicación de la regla de las fases

Calcule el número de grados de libertad (cuántas variables intensivas adicionales es preciso especificar para fijar el sistema) a partir de la regla de las fases para los siguientes materiales en equilibrio:

- Benceno líquido puro
- Una mezcla de hielo y agua exclusivamente
- Una mezcla de benceno líquido, vapor de benceno y helio gaseoso
- Una mezcla de sal y agua diseñada para que tenga una presión de vapor específica

¿Qué variables podrían especificarse en cada caso?

Solución

$$F = C - P + 2$$

- $C = 1$, $P = 1$, así que $F = 1 - 1 + 2 = 2$. Podrían especificarse la presión y la temperatura en el intervalo en el que el benceno permanece en estado líquido.
- $C = 1$, $P = 2$, así que $F = 1 - 2 + 2 = 1$. Una vez que se especifica la temperatura o bien la presión, las demás variables quedan fijas.
- $C = 2$, $P = 2$, así que $F = 2 - 2 + 2 = 2$. Se puede especificar dos, entre la temperatura, la presión 0 la fracción molar.
- $C = 2$, $P = 2$, así que $F = 2 - 2 + 2 = 2$. Puesto que debe alcanzarse una presión en particular, ajustaríamos la concentración de la sal y la temperatura de la disolución.

Cabe señalar que en a) y en b) sería poco probable que en la práctica no existiera una fase de vapor, lo que aumentaría P en uno y reduciría F en uno.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección describimos la forma de calcular las presión parcial de los componentes de una mezcla vapor-líquido en equilibrio empleando la ley de Henry, la ley de Raoult o el coeficiente de equilibrio K_i . También explicamos cómo se puede aplicar la regla de las fases a los sistemas en equilibrio.

Ideas clave

- En muchos casos, la presión parcial en la fase gaseosa de un soluto diluido en una mezcla en equilibrio se puede calcular usando la ley de Henry.
- También en muchos casos es posible calcular la presión parcial en la fase gaseosa de un disolvente o de compuestos de naturaleza química similar en equilibrio por medio de la ley de Raoult.
- Las composiciones vapor-líquido se pueden determinar con la ayuda de un coeficiente de equilibrio (que en sí puede ser una función de la temperatura, la presión y la composición).

4. La regla de las fases relaciona el numero de grados de libertad de un sistema en equilibrio con el número de fases y componentes presentes.

Términos clave

Constante de equilibrio (p. 328)	Temperatura del punto de rocío (p. 329)
Grados de libertad (p. 333)	Vaporización instantánea (p. 330)
Invariante (p. 334)	Variable extensiva (p. 334)
Ley de Henry (p. 327)	Variable intensiva (p. 333)
Ley de Raoult (p. 328)	Variables de la regla de las fases (p. 333)
Temperatura del punto de burbuja (p. 329)	

Prueba de autoevaluación

1. Calcule a) la presión en el punto de rocío para la siguiente mezcla a 100°F y b) la composición del líquido.

Componente	Fracción molar	Valores de K con psia de		
		190	200	210
C_2H_6	0.2180	3.22	3.07	2.92
C_3H_8	0.6650	1.005	0.973	0.920
$i\text{-C}_4\text{H}_{10}$	0.1073	0.45	0.43	0.41
$n\text{-C}_4\text{H}_{10}$	0.0097	0.315	0.305	0.295
Total	1.0000			

2. ¿Es el punto crítico una sola fase? Si no, ¿cuáles fases están presentes? Repita para el punto triple (del agua).
3. Un recipiente contiene aire: N₂(g), O₂(g) y Ar(g).
- ¿Cuántas fases, componentes y grados de libertad hay, según la regla de las fases?
 - Repita para un recipiente lleno hasta un tercio del volumen con etanol líquido; los dos tercios restantes contienen N₂ y vapor de etanol.

Problemas conceptuales

- El fluido contenido en un tanque grande se incendió 40 minutos después de iniciarse una operación de mezclado en la que nafta de cierto grado se estaba agregando a nafta de grado diferente. Pronto se apagaron las llamas y la nafta se pasó a otro tanque. El día siguiente se reanudó el mezclado en el segundo tanque; 40 minutos después se inició otro incendio. ¿Puede explicar por qué ocurrió esta secuencia de sucesos? ¿Qué podría hacerse para evitar tales accidentes?
- El CO, puede servir para limpiar superficies ópticas o semiconductoras y eliminar partículas o contaminantes orgánicos. Una botella de CO, a 4000 kPa está conectada a un chorro que rocía la superficie óptica. Es preciso adoptar dos precauciones con esta técnica. La superficie debe calentarse a unos $30\text{--}35^{\circ}\text{C}$ para minimizar la condensación de humedad, y se debe usar una fuente de CO, sin hidrocarburos pesados (lubricantes) residuales a fin de minimizar la recontaminación

en aplicaciones de limpieza críticas. Describa las condiciones **físicas** del CO, cuando incide sobre la superficie óptica. ¿Es gas, líquido o sólido? ¿Cómo ocurre la descontaminación?

3. El anuncio publicitario dice: “**Bloques** sólidos de hielo seco en **60** segundos, ahí mismo, en su laboratorio! Ahora puede tener a su **disposición** hielo seco en cualquier momento, de día o de noche, con esta pequeña, segura y **eficiente** maquina y **cilindros** de **CO₂** comunes. No se requieren baterías ni energía eléctrica”. ¿Cómo es posible obtener hielo seco en 60 segundos sin una compresora?
4. Un inventor **está** tratando de vender una máquina que transforma vapor de agua en agua líquida sin condensar el vapor. Se le pide explicar si semejante proceso es factible técnicamente. ¿Cuál es su respuesta?
5. Examine los siguientes enunciados:
 - a) “La presión de vapor de la gasolina es de cerca de 14 **psia** a 130°F.”
 - b) “La presión de vapor del sistema agua-diacetato de **furfural** es de 101 **kPa** a 99.96°C.”
 ¿Son correctos los enunciados? Si no, corríjalos. Suponga que los valores numéricos son correctos.
6. A fin de mantener una carga segura de hidrocarburos fluidos, uno de los muchos objetivos de la Guardia Costera es evitar una subpresurización de los tanques de la nave que se carga. Es fácil entender la **sobrepresurización**: se bombea demasiado fluido a un tanque. ¿Cómo puede ocurrir una subpresurización?

Preguntas para análisis

1. Los tanques de gasolina que han tenido fugas representan un problema para remediar el suelo en el sitio de la **fuga**. Con objeto de evitar la **excavación** del suelo alrededor de la gasolina, que se encuentra a una profundidad de 5 a **10** m, se ha sugerido inyectar vapor de agua a alta presión debajo del sitio de la gasolina mediante pozos, para así expulsar la gasolina atrapada hacia un pozo de extracción central que, sometido a vacío, **extraería** la gasolina. ¿Cómo podría usted diseñar un experimento para probar este concepto de **remediación**? ¿Qué clases de suelos podrían ser **dificiles** de tratar? ¿Por qué cree usted que se inyecta vapor de agua en lugar de agua líquida?
2. El cumplimiento de los reglamentos federales y estatales para las gasolinas, combustibles oxigenados y combustible diesel de bajo azufre, que cada vez son **más** estrictos, representa un verdadero desafío. La **tabla que** sigue muestra algunos valores representativos para componentes de las gasolinas antes de la **implantación** de los reglamentos en el estado de California, y los límites posteriores.

Parámetro del combustible	Antes (gasolina representativa)	Ahora (límite para las refinerías)
Azufre (ppmp)	150	40
Benceno (% vol)	2	1
Olefinas (% vol)	9.9	6
Oxígeno (% peso)	0	2.2
Punto de ebullición para el 90% de la gasolina (°F)	330	300

Consulte la literatura de ingeniería química y prepare un informe breve sobre algunos de los métodos factibles y económicos que se han propuesto o empleado para cumplir con las nuevas normas. La imposición de las normas de emisión a los automóviles viejos (o su retiro de la circulación), ¿sería una forma eficaz de reducir las emisiones en comparación con la modificación de las gasolinas? ¿Qué puede decir del control de las emisiones por evaporación del tanque de combustible? ¿Y acerca de la degradación o la falla de los controles de emisión?

3. La Agencia de Protección Ambiental de Estados Unidos negoció un acuerdo sobre gasolina reformulada que incluyó una excepción por la cual se eleva la presión de vapor permitida para las gasolinas que contienen etanol, respecto a las que no lo contienen. Hubo fuertes discusiones porque el combustible etanol-gasolina produce más compuestos orgánicos volátiles que pasan a la atmósfera. Supuestamente, la adición de un 10% de etanol a la gasolina eleva la presión de vapor de la mezcla en 1 psi medida como Presión de Vapor de Reid (RVP) por encima de la gasolina libre de etanol. Los ensayos indican que la evaporación de hidrocarburos aumenta en un 50%. ¿Cuál sería la presión de vapor de una mezcla de 10% etanol-gasolina en comparación con la presión de vapor de la gasolina a 25°C? Indique si el aumento informado de 50% en la vaporización de hidrocarburos del combustible parece razonable. (Tome nota de que los compuestos aromáticos no constituyen mas del 25% de la gasolina y que la concentración de benceno es menor del 1% en volumen.) ¿Qué otros factores debemos tener en cuenta al mezclar gasolinas?

4.6

SATURACIÓN PARCIAL Y HUMEDAD

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir la saturación (humedad) relativa, la saturación (humedad) molal, la saturación (humedad) absoluta y la humedad por medio de fórmulas en las que intervienen las presiones parciales de los componentes gaseosos.
2. Dado el valor de la saturación parcial en una forma, calcular los valores correspondientes en las otras tres formas, así como el punto de rocío.

TEMAS POR TRATAR

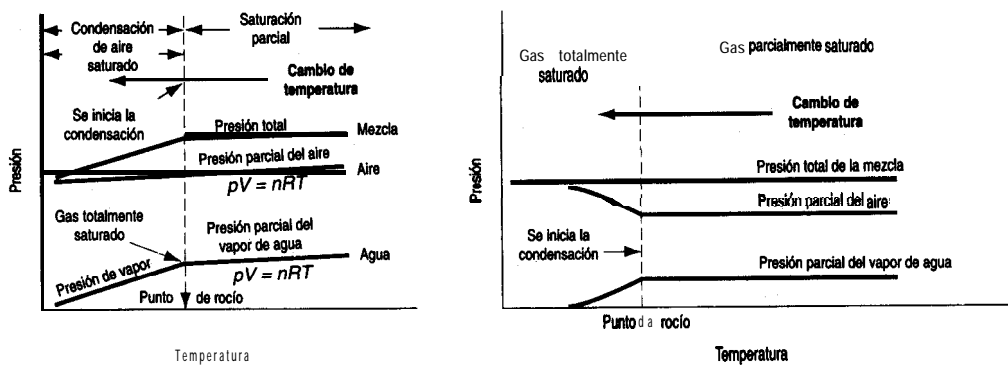
En la sección 4.4 nos ocupamos de una mezcla de un gas no condensable y un vapor que saturaba el gas. Aquí examinaremos los casos en los que el gas no condensable no está saturado.

CONCEPTOS PRINCIPALES

En muchos casos el tiempo de contacto requerido en un proceso para alcanzar el equilibrio (o la saturación) entre el gas y el líquido es demasiado largo, y el gas no queda saturado por completo con el vapor. Entonces, el vapor no está en equilibrio con una fase líquida y la presión parcial del vapor es menor que la presión de vapor del líquido a la temperatura dada. Esta condición se denomina **saturación parcial**. Lo que tenemos no es más que una mezcla de dos o más gases que obedecen las leyes de los gases. Lo que distingue este caso de los ejemplos anteriores de mezclas gaseosas es el hecho de que en las condiciones apropiadas es posible condensar una parte de los componentes gaseosos. Examine la figura 4.19. Puede ver cómo la presión parcial del vapor de agua en una mezcla gaseosa a volumen constante obedece las leyes de los gases ideales conforme baja la temperatura hasta llegara la saturación, momento en el cual el vapor de agua comienza a condensarse. En tanto no se llegue a estas condiciones, podrá aplicarse con confianza las leyes de los gases a la mezcla.

Hay varias formas de expresar la concentración de un vapor en una mezcla **con un gas no condensable**. En ocasiones se usa la fracción (o porcentaje) de masa o molar, pero es más común usar una de las siguientes:

- 1) Saturación relativa (humedad relativa)
- 2) Saturación molar (humedad molal)
- 3) Saturación “absoluta” (humedad “absoluta”) o porcentaje de saturación (porcentaje de humedad)
- 4) Humedad



- a) El volumen del sistema permanece constante
- b) La presión total sobre el sistema es constante

Figura 4.19 Transformación de una mezcla parcialmente saturada de vapor de agua-aire en una mezcla saturada conforme se reduce la temperatura.

Cuando el vapor es vapor de agua y el gas es aire, se aplica el término especial **humedad**. En el caso de otros gases o vapores, se emplea el término **saturación**.

Saturación relativa. La **saturación relativa** se define como

$$\mathcal{RS} = \frac{P_{\text{vapor}}}{P_{\text{sat}}} = \text{saturación relativa} \quad (4.24)$$

donde P_{vapor} = presión parcial del vapor en la mezcla de gases

P_{sat} = presión parcial del vapor en la mezcla de gases si el gas estuviera saturado a la temperatura dada de la mezcla (es decir, la presión de vapor del componente que es el vapor)

Entonces, por brevedad, si el subíndice 1 denota el vapor,

$$\mathcal{RS} = \frac{P_1}{P_1^*} = \frac{P_1/p_t}{P_1^*/p_t} = \frac{V_t/V_1}{V_{\text{sat}}/V_t} = \frac{n_{t,1}}{n_{\text{sat}}} = \frac{\text{masa}}{\text{masa}_{\text{sat}}}$$

Podemos ver que la saturación relativa representa de hecho la fracción de la saturación total, como se muestra en la figura 4.20. Cuando escucha la radio o ve la televisión y el locutor dice que la temperatura **es** de **25°C (77°F)** y que la **humedad relativa es** de **60%**, está implicando que

$$\frac{P_{\text{H}_2\text{O}}}{P_{\text{H}_2\text{O}}^*} (100) = \% \mathcal{RH} = 60$$

donde tanto $P_{\text{H}_2\text{O}}$ y $P_{\text{H}_2\text{O}}^*$ se miden a **25°C**. Una saturación relativa de 0% significa que no hay vapor en el gas. ¿Qué significa una saturación relativa del **100%**? Significa que la presión parcial del vapor en el gas es igual a la presión de vapor de la sustancia que es el vapor.

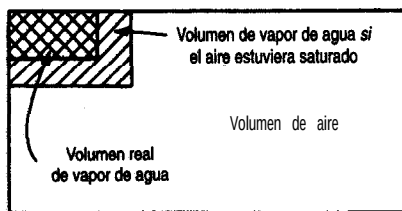


Figura 4.20 Gas parcialmente saturado, con el agua y el aire separados conceptualmente.

EJEMPLO 4.22 Aplicación de la humedad relativa

El informe matutino del clima en la radio indicó que en la tarde la temperatura llegaría a los 94°F, la humedad relativa sería del 43%, la presión barométrica sería de 29.67 pulg Hg, que estaría despejado o parcialmente nublado, con viento del SSE a 8 mi/h. ¿Cuántas libras de vapor de agua habrá en 1 mi³ de aire vespertino? ¿Cuál será el punto de rocío de ese aire?

Solución

La presión de vapor del agua a 94°F es de 1.61 pulg Hg. Podemos calcular la presión parcial del vapor de agua en el aire a partir del porcentaje de humedad relativa dado.

$$p_w = (1.61 \text{ pulg Hg})(0.43) = 0.692 \text{ pulg Hg}$$

$$(p_{\text{aire}} = p_t - p_w = 29.67 - 0.692 = 28.98 \text{ pulg Hg})$$

Base de cálculo: 1 mi³ de vapor de agua a 94°F y 0.692 pulg Hg

$$\frac{1 \text{ mi}^3}{1 \text{ mi}} \left| \frac{(5280 \text{ ft})^3 492^\circ \text{R}}{555^\circ \text{R}} \right| \frac{0.692 \text{ pulg Hg}}{29.92 \text{ pulg Hg}} \left| \frac{1 \text{ lb mol}}{359 \text{ ft}^3} \right| \frac{18 \text{ lb H}_2\text{O}}{1 \text{ lb mol}} = 1.52 \times 10^8 \text{ lb H}_2\text{O}$$

El punto de rocío es la temperatura en la que el vapor de agua del aire comienza a condensarse si se enfriá *a presión y composición constantes*. Conforme el gas se enfriá, la ecuación (4.24) nos dice que la humedad relativa aumenta, puesto que la presión parcial del vapor de agua es constante al tiempo que la presión de vapor del agua disminuye con la temperatura. Cuando el porcentaje de humedad relativa llega a 100%:

$$100 \frac{p_{\text{H}_2\text{O}}}{p_{\text{H}_2\text{O}}^*} = 100\% \text{ o bien } p_{\text{H}_2\text{O}} = p_{\text{H}_2\text{O}}^*$$

el vapor de agua comenzará a condensarse. Examine la figura 4.19. Esto significa que en el punto de rocío la presión de vapor del agua sea de 0.692 pulg Hg. Las tablas de vapor indican que esto corresponde a una temperatura de aproximadamente 68-69°F.

Saturación molal. Otra forma de expresar la concentración de vapor en un gas es con el cociente entre los moles de vapor y los moles de gas libre de vapor:

$$\frac{n_{\text{vapor}}}{n_{\text{gas libre de vapor}}} = \text{saturación molal} \quad (4.25)$$

Si los subíndices 1 y 2 representan el vapor y el gas seco, respectivamente, entonces, para un sistema binario,

$$p_1 + p_2 = P_{\text{tot}}$$

$$n_1 + n_2 = n_{\text{tot}}$$

$$\frac{n_1}{n_2} = \frac{P_1}{P_2} = \frac{V_1}{V_2} = \frac{n_1}{n_{\text{tot}} - n_1} = \frac{P_1}{P_{\text{tot}} - P_1} = \frac{V_1}{V_{\text{tot}} - V_1} \quad (4.26)$$

Humedad. El término especial **humedad (\mathcal{H})** se refiere a la masa de vapor de agua por masa de aire seco, y se usa junto con las cartas de humedad que se presentan en la sección 5.7. Si multiplicamos la ecuación (4.25) por los pesos moleculares apropiados, podemos obtener la masa de vapor por masa de gas seco:

$$\mathcal{H} = \frac{(n_{\text{vapor}})(\text{peso mol. vapor})}{(n_{\text{gas seco}})(\text{peso mol. gas seco})} = \frac{\text{masa vapor}}{\text{masa gas seco}} \quad (4.27)$$

Saturación (humedad) “absoluta”; porcentaje de saturación (humedad). La saturación “absoluta” se define como la relación entre los moles de vapor por mol de gas **libre de vapor** y los moles de vapor **que estarían presentes** por mol de gas **libre de vapor si la mezcla estuviera completamente saturada** a la temperatura y presión total vigentes:

$$\mathcal{AS} = \text{“saturación absoluta”} = \frac{\left(\frac{\text{moles de vapor}}{\text{moles de gas libre de vapor}} \right)_{\text{real}}}{\left(\frac{\text{moles de vapor}}{\text{moles de gas libre de vapor}} \right)_{\text{saturado}}} \quad (4.28)$$

Si usamos los subíndices 1 para el vapor y 2 para el gas libre de vapor,

$$\text{porcentaje de saturación absoluta} = \frac{\left(\frac{n_1}{n_2} \right)_{\text{real}}}{\left(\frac{n_1}{n_2} \right)_{\text{saturado}}} (100) = \frac{\left(\frac{p_1}{p_2} \right)_{\text{real}}}{\left(\frac{p_1}{p_2} \right)_{\text{saturado}}} (100)$$

Puesto que $p_{\text{tot}} = p_1^* + p_2$,

$$\text{porcentaje de saturación absoluta} = 100 \frac{\frac{p_1}{p_{\text{total}} - p_1}}{\frac{p_1^*}{p_{\text{total}} - p_1^*}} = \frac{p_1}{p_1^*} \left(\frac{p_{\text{total}} - p_1}{p_{\text{total}} - p_1^*} \right) 100 \quad (4.29)$$

El lector recordará ahora **que p_1/p_1^* = saturación relativa**. Por tanto,

$$\text{porcentaje de saturación absoluta} = (\text{saturación relativa}) \left(\frac{p_{\text{total}} - p_1^*}{p_{\text{total}} - p_1} \right) 100 \quad (4.30)$$

El porcentaje de saturación absoluta siempre es menor que la saturación relativa excepto en condiciones saturadas (o si la saturación es 0%) cuando el porcentaje de saturación absoluta es igual al porcentaje de saturación relativa.

Punto de rocío. Cuando un gas parcialmente saturado se enfria ya sea a volumen constante, como en la figura 4.19, o a presión total constante, llega un momento en el que el gas no condensable se satura de vapor y éste comienza a condensarse. La temperatura en que esto sucede es el **punto de rocío**. Si el proceso se efectúa a presión total constante, la fracción molar y la presión parcial del vapor permanecerán constantes hasta que se inicie la condensación.

EJEMPLO 4.23 Saturación parcial

El porcentaje de humedad absoluta del aire a 30°C (86°F) y presión total de 750 mm Hg (100 kPa) es del 20%. Calcule a) el porcentaje de humedad relativa, b) la humedad y c) la presión parcial del vapor de agua en el aire. ¿Cuál es el punto -de rocío del aire?

Solución

Los datos de las tablas de vapor son:

$$p_{\text{H}_2\text{O}}^* \text{ a } 86^\circ\text{F} = 1.253 \text{ pulg Hg} = 31.8 \text{ mm Hg} = 4.242 \text{ kPa}$$

Para obtener la humedad **relativa**, $p_{\text{H}_2\text{O}}/p_{\text{H}_2\text{O}}^*$, necesitamos la presión parcial del vapor de agua en el aire. Esto puede obtenerse de

$$\frac{p_{\text{H}_2\text{O}}}{p_{\text{tot}} - p_{\text{H}_2\text{O}}} \cdot 100 = \frac{p_{\text{H}_2\text{O}}}{750 - p_{\text{H}_2\text{O}}} \cdot 100$$

$$\frac{p_{\text{H}_2\text{O}}}{p_{\text{tot}} - p_{\text{H}_2\text{O}}^*} \cdot 100 = \frac{31.8}{750 - 31.8} \cdot 100$$

Esta **ecuación** puede resolverse para $p_{\text{H}_2\text{O}}$:

$$\text{c)} \quad p_{\text{H}_2\text{O}} = 6.58 \text{ mm Hg}$$

$$\text{a)} \quad \% \text{ RH} = 100 \frac{6.58}{31.8} = 20.7\%$$

$$\text{b)} \quad \mathcal{H} = \frac{(P.M_{\text{H}_2\text{O}})(n_{\text{H}_2\text{O}})}{(P.M_{\text{aire}})(n_{\text{aire}})} = \frac{(18)(p_{\text{H}_2\text{O}})}{(29)(p_{\text{aire}})} = \frac{18(6.58)}{29(750 - 6.58)} = 0.0055$$

Las unidades son **lb H₂O/lb aire** o **kg H₂O/kg aire**, etcétera.

c) El punto de rocío es la temperatura en la que el vapor de agua del aire comenzaría a condensarse, si se enfriá a presión total constante, porque el gas se satura por completo. Esto sucedería a una presión de vapor de 6.58 mm Hg, o alrededor de 5.1 °C (41 °F).

EN RETROSPECTIVA

En esta sección explicamos varios términos nuevos que sirven para identificar las condiciones de saturación parcial de un gas no condensable.

Ideas clave

- El vapor en un gas parcialmente saturado se condensa cuando se llega a la saturación (punto de rocío).
- Se usan diferentes medidas para expresar la saturación parcial, todas las cuales son equivalentes.

Términos clave

Humedad (p. 342)	Saturación absoluta (p. 342)
Humedad absoluta (p. 342)	Saturación molar (p. 341)
Humedad relativa (p. 340)	Saturación parcial (p. 339)
Porcentaje de saturación (p. 340)	Saturación relativa (p. 340)
Punto de rocío (p. 343)	

Prueba de autoevaluación

- Una mezcla de aire y benceno tiene una saturación relativa del 50% a 27°C y **presión** absoluta de 110 **kPa**. ¿Cuál es la fracción molar del benceno en el aire?
- Un locutor de televisión dice que el punto de rocío es de 92°F. Si comprimimos el aire a 110°F y 2 psig, ¿cuál sera el porcentaje de humedad absoluta?
- Se deshidratan 947 **ft³** de aire húmedo a 70°F y 29.2 pulg Hg. Si se eliminan 0.94 **lb** de **H₂O**, ¿cuál era la humedad relativa del aire húmedo?

Problemas conceptuales

- Un tanque agitado que contiene el disolvente líquido **CS₂** tuvo que limpiarse porque se **habían** acumulado residuos sólidos en el agitador. A **fin** de evitar un incendio o una explosión, se extrajo el **CS₂** con una bomba y se **cubrió** el tanque con **nitrógeno**. A continuación se quitó la tapa del agujero de acceso en la parte superior del tanque y un trabajador comenzó a retirar el sólido del agitador con un raspador. Mas tarde, el trabajador se **fue** a almorzar y cuando regresó para terminar el trabajo una chispa que salió cuando el raspador golpeó el agitador produjo un flamazo. ¿**Cómo** pudo ocurrir esto a pesar de la medida preventiva de usar un manto de **N₂**?
- De:** Junta de Investigaciones Marinas
Para: Comandante (MVI)
Asunto: SS **V.A. FOGG**, 0. N. 244971; hundido con pérdida de vidas en el Golfo de **México** el lo. de febrero de 1972

Averiguaciones

A las **12:40**, el lo. de febrero de 1972, el buque tanque KA. **FOGG** zarpó de Freeport, Texas, en ruta hacia el Golfo de México con el **fin** de limpiar sus tanques de carga que llevaban residuos de benceno. La nave **debía** llegar a Galveston, Texas, a las **02:00** el 2 de febrero. Alrededor de las **15:45** del lo. de febrero, el **V.A. FOGG** sufrió múltiples explosiones y se hundió. Las 39 personas a bordo fallecieron como resultado de este incidente. Se recuperaron tres cuerpos, dos de los cuales se pudieron identificar, Las demás personas están desaparecidas y se suponen muertas.

Se le pide su opinión acerca de la causa más probable del incidente. **¿Cuál** es su explicación?

3. En dos días distintos la temperatura y **la presión** barométrica son las mismas. En el día 1 la humedad es alta; en el día 2 la humedad es baja. **¿En cuál** de los dos días es más denso el aire? Justifique su respuesta con argumentos empleando la **ley** de Dalton y la ley de los gases ideales. Por qué se siente "mas pesado" el aire en el día 1 que en el día **2?**

Preguntas para análisis

1. Recientemente se describió en los noticiarios **un** nuevo sistema imponente que se propone para la **generación** de rocíos aerosoles. Se basa en el líquido Polygas -una mezcla de dióxido de carbono disuelto en acetona que sirve como 'portador'- absorbido bajo presión por una perla de polímero microporoso.

Cada perla de Polygas (de unos 0.25 g) puede contener hasta 10 veces su peso de líquido Polygas. Entre las ventajas que se dice tiene Polygas **están** la ausencia de daños causados al ambiente en general y al ozono estratosférico en particular; una liberación insignificante de compuestos orgánicos **volátiles**; no **inflamabilidad**; y **eliminación** de la posibilidad de abuso de disolventes por parte de individuos imprudentes.

El sistema está diseñado para trabajar con la tecnología convencional de aerosol de empaque de barrera. Cuando se oprime el **botón** de la lata aerosol, la presión dentro del compartimento que contiene a la perla cargada con Polygas se reduce y hace que se libere dióxido de carbono de la perla. A su vez, el gas liberado comprime una bolsa o activa un pistón para empujar el producto a través de la espesa de aerosol en la forma acostumbrada. El **dióxido** de carbono, confinado dentro de su compartimento sellado, permanece en la lata, en tanto que el portador de acetona sigue absorbido dentro de la microestructura de la perla de polímero.

¿Qué problemas piensa usted que podrían presentarse con el propelente propuesto en comparación con el empleo de hidrocarburos a presión como etileno, propano o butano, o dióxido de carbono por sí solo?

2. Hacia el final de la temporada de fútbol americano, el clima a menudo es frío, nieva y llueve. Un informe de **Pittsburgh** dijo que 20 encargados de mantenimiento trabajaron sin parar en turnos de 18 horas luchando para evitar que la nieve, las **ráfagas** de viento y las temperaturas bajo cero arruinaran la delicada superficie artificial de juego del estadio Three Rivers.

Aunque el aficionado común al fútbol americano piensa que el césped artificial es **prácticamente inmune** a los efectos de los elementos, al menos en comparación con los campos de pasto, nada podría estar más lejos de la verdad. El césped artificial puede convertirse en un pantano.

A **fin** de combatir a los elementos, el personal de mantenimiento **llevó** al campo una unidad de **calefacción** de 3 millones de BTU y un gran tanque de propano y los **colocó** debajo de las lonas de **herculita** de calibre 18 que cubrían el campo.

Después de anclar las lonas con pesos, cuerdas y pertigas, el personal encendió el calentador, inflando las lonas hasta formar una tienda de aire caliente que se elevó a unos 15 pies de altura en el centro del campo y subió la temperatura de la superficie a 30 o **35°F**. A **continuación**, el personal **inició** una vigilancia continua para evitar que los vientos arrancaran las lonas del **Campo**.

¿Cuál sería la humedad relativa debajo de la lona? **Sugerencia:** **¿Qué** sucede con **los** productos de la **combustión**? @ería mejor que la lona tuviera un respiradero en lugar de sellarla al campo, desde el punto de vista de la **eliminación** de agua?

4.7

BALANCES DE MATERIA QUE IMPLICAN CONDENSACIÓN Y VAPORIZACIÓN

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Resolver problemas de balances de materia en los que intervienen la vaporización y la condensación.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección ilustraremos la resolución de problemas de balances de materia en los que interviene la saturación parcial, la condensación y la vaporización. No entran en juego principios nuevos.

CONCEPTOS PRINCIPALES

En los ejemplos que siguen aplicaremos la estrategia de 10 pasos de la tabla 3.1 a problemas de balances de materia en los que las composiciones se indican en forma de presiones

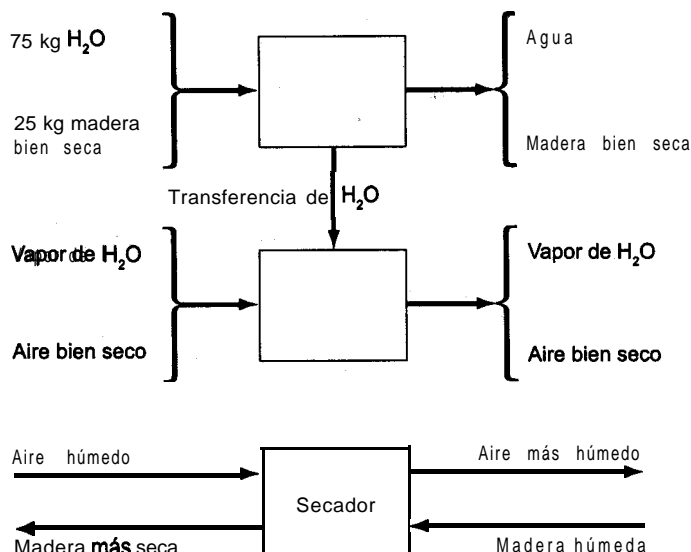


Figura 4.21 Funcionamiento de un secador en el que se muestra la transferencia de agua que tiene lugar dentro del proceso.

parciales y no directamente como fracciones molares. ¿Recuerda el lector los problemas de secado del capítulo 3? El tercio superior de la figura 4.21 representa el **secado** de un sólido. El tercio intermedio muestra la transferencia de agua del sólido al aire. En la práctica, el tercio inferior muestra cómo funciona el proceso global. Se obtienen los valores de las incógnitas **empleando** la información proporcionada, o información **obtenida** de bases de datos, y balances de materia. (Los problemas de humedad y saturación que incluyen la realización de balances de energía y cartas de humedad se verán en el capítulo 5.)

En relación con los ejemplos que siguen, hacemos hincapié una vez más en que si conocemos el punto de rocío del agua en un gas, automáticamente conocemos la presión parcial del vapor de agua en el gas. Cuando enfiamos un gas parcialmente saturado a presión constante, como cuando se enfriá aire que contiene algo de vapor de agua a presión atmosférica, el volumen de la mezcla puede cambiar ligeramente, pero las **fracciones molares del gas y del vapor de agua se mantendrán constantes hasta que se llegue al punto de rocío**. En ese punto el agua comenzará a condensarse; el gas permanecerá saturado conforme disminuya la temperatura. Lo único que sucederá será que pasará más agua de la fase de vapor a la fase líquida. **En el momento en que se suspenda el enfriamiento, el gas seguirá saturado y estará en su nuevo punto de rocío.**

Los problemas de balances de materia que siguen se resuelven empleando la estrategia de 10 pasos presentada en la tabla 3.1.

EJEMPLO 4.24 Deshidratación

A fin de evitar el deterioro de los medicamentos en un recipiente, se extrae toda el agua (0.93 kg) del aire húmedo del recipiente a **15°C** y **98.6 kPa** mediante absorción en **sílica** gel. Cuando **está** seco, el mismo aire tiene un volumen de **1000 m³** a **20°C** y **108.0 kPa**. ¿Cuál era la humedad relativa del aire húmedo?

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E4.24 contiene todos los datos conocidos.

Paso 5 Podemos usar como base de cálculo **W** o el flujo **A**.

Base de cálculo: 1000 m³ de aire bien seco (BDA) a 20°C y 108.0 kPa

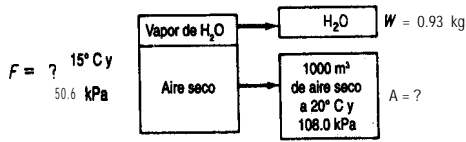


Figura E4.24

Pasos 3 y 4 Primero necesitamos calcular las cantidades (en kg mol) de vapor de agua y aire seco en el aire original. **W = 0.93 kg** o sea

$$\frac{0.93 \text{ kg H}_2\text{O}}{18 \text{ kg H}_2\text{O}} = 0.05 \text{ kg mol H}_2\text{O}$$

En cuanto al aire **seco**,

1000 m ³ BDA	273 K	108.0 kPa	1 kg mol	= 44.35 kg mol BDA
	293 K	101.3 kPa	22.4 m ³	

Pasos 5, 6, 7, 8 y 9 Toda el agua y todo el aire del aire húmedo original están en el agua eliminada (0.0517 kg mol) y en el aire bien seco (44.35 kg mol), de modo que los balances son triviales y el problema tiene una solución única.

Para obtener la humedad relativa del aire húmedo debemos calcular la presión parcial del vapor de agua en el aire húmedo

$$\frac{p_{\text{H}_2\text{O}}}{P_{\text{tot}}} = \frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n_{\text{tot}}} = \frac{0.0517}{0.0517 + 44.35}$$

$$p_{\text{H}_2\text{O}} = 0.1147 \text{ kPa}$$

La presión de vapor del agua a 15°C es de 1.70 kPa, así que la humedad relativa **fraccional** del aire original era

$$\frac{0.1147}{1.70} = 0.067$$

EJEMPLO 4.25 Humidificación

A fin de acondicionar el aire en un edificio de oficinas durante el invierno, se introducen en el proceso 1000 m³ de aire húmedo a 101 kPa y 22°C, y con un punto de rocío de 11°C. El aire sale del proceso a 98 kPa con un punto de rocío de 58°C. Cuántos kilogramos de vapor de agua se agregan a cada kilogramo de aire húmedo que ingresa en el proceso?

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Los datos conocidos aparecen en la figura E4.25. Los datos adicionales que necesitamos son:

Temp. pto. de rocío (°C)	p _{H₂O} [*] (mm Hg)	p _{H₂O} [*] (kPa)
11	9.84	1.31 [†]
58	136.1	18.14 [†]

[†]Estos valores son las presiones parciales del vapor de agua en las mezclas gaseosas inicial y final.

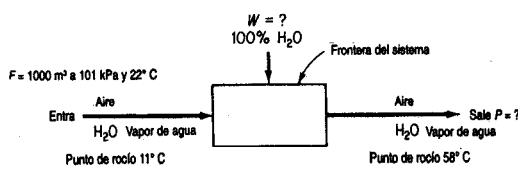


Figura E4.25

Las presiones parciales del vapor de agua son las presiones en el punto de rocío en ambos casos, y la presión parcial del aire seco es la diferencia entre la presión total y la presión parcial del vapor de agua.

Usaremos el subíndice w para el vapor de agua y AS para el aire seco:

$$\text{Entra: } p_{AS} = p_{\text{tot}} - p_w = 101 - 1.31 = 99.69 \text{ kPa}$$

$$\text{Sale: } p_{AS} = 98 - 18.14 = 79.86 \text{ kPa}$$

Paso 5 La base de calculo es 1000 m³ a 101 kPa y 22°C. Podríamos haber escogido otras bases, como 10 1 kg mol de aire húmedo entrante o 98 kg mol de aire húmedo saliente.

Pasos 6 y 7 Tenemos dos incógnitas, W y P, y podemos realizar dos balances, de aire y de agua, así que el problema tiene una solución única.

Pasos 7, 8 y 9

$$\frac{1000 \text{ m}^3}{101.3 \text{ kPa}} \left| \begin{array}{c} 101 \text{ kPa} \\ 295 \text{ K} \end{array} \right| \frac{273 \text{ K}}{295 \text{ K}} \left| \begin{array}{c} 1 \text{ kg mol} \\ 22.4 \text{ m}^3 \end{array} \right| = 41.19 \text{ kg mol de aire húmedo}$$

El aire seco es un componente enlazado.

$$\text{Balance de AS: } 41.19 \left(\frac{99.69}{101} \right) = P \left(\frac{79.86}{98} \right)$$

$$P = 49.87 \text{ kg mol}$$

$$\text{Balance total: } F + W = P$$

$$W = 49.87 - 41.19 = 8.68 \text{ kg mol H}_2\text{O}$$

Paso 10 Verificamos con el balance de agua.

$$\text{Balance de agua: } 4 \cdot 1.19 \left(\frac{1.31}{101} \right) + W = 49.87 \left(\frac{18.1}{98} \right)$$

$$W = 8.68 \text{ kg mol H}_2\text{O}$$

Paso 9 (continúa) Para calcular los kg de aire húmedo que entran:

Componente	kg mol	Peso molecular	kg
Aire seco	$41.19 \left(\frac{99.69}{101} \right)$	29	1179.0
H ₂ O	$41.19 \left(\frac{1.31}{101} \right)$	18	9.6
Total	41.19		1188.6

$$\text{Agua añadida} = \frac{(8.68)(18)}{1188.6} = 0.131 \frac{\text{kg de agua}}{\text{kg de aire húmedo entrante}}$$

EJEMPLO 4.26 Balance de materia en el que interviene condensación

Los suelos contaminados con hidrocarburos poliaromáticos se pueden tratar con aire caliente y vapor de agua para expulsar los contaminantes. Si se introducen en el suelo 30.0 m³ de aire a 100°C y 98.6 kPa con un punto de rocío de 30°C, y en la tierra el aire se enfriá a 14°C a una presión de 109.1 kPa, ¿qué fracción del agua del gas a 100°C se separa por condensación en el suelo?

Solución

Suponemos que el sistema a 14°C está en equilibrio, y escogemos como el sistema un volumen fijo de gas inicial.

Pasos 1, 2, 3 y 4 Ya colocamos algunos de los datos en la figura E4.26

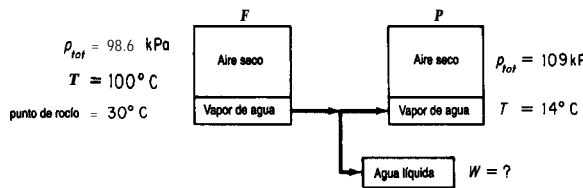


Figura E4.26

Además, necesitamos obtener datos de presión de vapor para el agua a 30°C y a 14°C:

$$\text{a } 30^\circ\text{C } p^* = 4.24 \text{ kPa}$$

$$\text{a } 14^\circ\text{C } p^* = 1.60 \text{ kPa}$$

Si restamos las presiones de vapor de las presiones totales respectivas podemos calcular las presiones parciales del aire, y por tanto las composiciones requeridas de las corrientes de gas que entran y que salen. Tenga presente que en la transición de 100°C a 30°C (donde comien-

za a condensarse el vapor de agua) la presión parcial del vapor de agua se mantiene constante porque la presión total permanece constante.

Las composiciones requeridas son (en kPa):

	F	P
Aire:	98.6 - 4.24 = 94.36	109.1 - 1.60 = 107.50
H ₂ O:	4.24	1.60
Total:	98.6	109.1

Pasos 6 y 7 Tenemos dos incógnitas, P y W , y podemos efectuar dos balances independientes, de aire y de agua.

Pasos 8 y 9 Primero calculamos F (en moles) a partir de la base de cálculo:

$$n = \frac{98.6 \text{ kPa}}{\frac{8.314 \text{ (kPa)(m}^3\text{)}}{(\text{kg mol})(\text{K})}} \times \frac{30.0 \text{ m}^3}{373 \text{ K}} = 0.954 \text{ kg mol}$$

Los balances de materia son:

$$\text{Aire: } 0.954 \left(\frac{94.36}{98.6} \right) = P \left(\frac{107.50}{109.1} \right)$$

$$\text{H}_2\text{O: } 0.954 \left(\frac{4.24}{98.6} \right) = P \left(\frac{1.60}{109.1} \right) + W$$

$$P = 0.927 \text{ kg mol}$$

$$W = 0.0270 \text{ kgmol}$$

La cantidad inicial de agua fue

$$0.954 \left(\frac{4.24}{98.6} \right) = 0.0410 \text{ kg mol}$$

y la fracción que se condensó fue

$$\frac{0.0270}{0.0410} = 0.658$$

Paso 10 Podemos realizar la verificación con un balance del total de moles:

$$F = P + W \text{ o sea } 0.954 = 0.927 + 0.0270 = 0.954$$

EJEMPLO 4.27 Vaporización de los productos de la síntesis de amoniaco

Después de que se produce amoniaco a partir de N_2 y H_2 , los productos se enfrian y separan en un condensador parcial que trabaja a -28°F y 2000 psia (la presión de reacción). La figura E4.27 ilustra el proceso de separación y proporciona los datos conocidos. Calcule la compo-

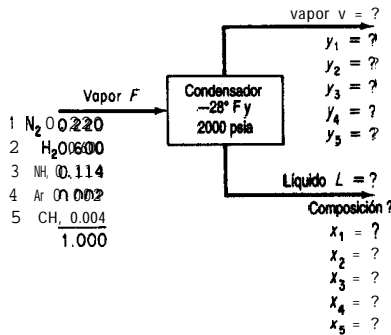


Figura E4.27

sición de las corrientes de vapor y de líquido. Las constantes de equilibrio K_i son

N_2 :	66.67	Ar:	100	NH_3 :	0.015
H_2 :	50	CH_4 :	33.33		

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E4.27 contiene los datos conocidos y los símbolos de las incógnitas.

Paso 5

Base de cálculo: 10 lb mol = F

Pasos 6 y 7 Se desconoce el valor de 12 variables. Podemos realizar cinco balances de componentes, incluir dos relaciones de suma de **fracciones** molares para los flujos L y V y escribir cinco relaciones de equilibrio $y_i = K_i x_i$; por tanto, el problema tiene una solución única.

Paso 8 Balances de materia de los componentes:

$$\text{N}_2: \quad 100(0.220) = Vy_1 + Lx_1 \quad (\text{a})$$

$$\text{H}_2: \quad 100(0.660) = Vy_2 + Lx_2 \quad (\text{b})$$

$$\text{NH}_3: \quad 100(0.114) = Vy_3 + Lx_3 \quad (\text{c})$$

$$\text{Ar:} \quad 100(0.002) = Vy_4 + Lx_4 \quad (\text{d})$$

$$\text{CH}_4 \quad 100(0.004) = Vy_5 + Lx_5 \quad (\text{e})$$

Sumas de las fracciones molares:

$$V: \quad y_1 + y_2 + y_3 + y_4 + y_5 = 1 \quad (\text{f})$$

$$L: \quad x_1 + x_2 + x_3 + x_4 + x_5 = 1 \quad (\text{g})$$

Relaciones de equilibrio:

$$\text{N}_2: \quad y_1 = 66.67x_1 \quad (\text{h})$$

$$\text{H}_2: \quad y_2 = 50x_2 \quad (\text{i})$$

$$\text{NH}_3: \quad y_3 = 0.015x_3 \quad (\text{j})$$

$$\text{Ar:} \quad y_4 = 100x_4 \quad (\text{k})$$

$$\text{CH}_3: \quad y_5 = 33.339 \quad (\text{l})$$

Paso 9 Un método de resolución **consistiría** en resolver las 12 ecuaciones de manera simultánea (los balances de materia de los componentes no son lineales) empleando uno de los códigos de computadora incluidos en el disco que acompaña a este libro. Gracias a las manipulaciones algebraicas que siguen, podemos reducir el número de variables y de ecuaciones. Reacomode las ecuaciones (a)-(e). Por ejemplo, para la ecuación (a),

$$x_1 = \frac{100(0.220) - Vy_1}{L} \quad (\text{m})$$

Y

$$y_1 = \frac{100(0.220) - Lx_1}{V} \quad (\text{n})$$

Sustituya $y_i = K_i x_i$ en el conjunto de ecuaciones que corresponde a la ecuación (m) y despeje x_i ; por ejemplo,

$$x_1 = \frac{100}{V} \frac{0.220}{(UV) + 66.67} \quad (\text{o})$$

Introduzca todas las ecuaciones que corresponden a la ecuación (o) en la ecuación (g) para obtener una sola ecuación en la que las incógnitas son L y V .

$$\sum_{i=1}^j x_i(L, V) = 1 \quad (\text{p})$$

Un procedimiento similar aplicado a las ecuaciones (n) y (f) produce otra ecuación en la que L y V son las incógnitas; por ejemplo,

$$y_1 = \frac{100}{V} \frac{66.7(0.220)}{66.7 + (UV)}$$

Inserte todas las y_i en la ecuación (f) para obtener

$$\sum_{i=1}^j y_i(L, V) = 1 \quad (\text{q})$$

El balance de materia global $10 = V + L$ se puede **combinar** con la ecuación (p) y/o (q) para obtener una sola ecuación con una variable incógnita, V o L .

La solución es

Corriente	lb	mol	Concentración, fracción molar				
			N ₂	H ₂	NH ₃	Ar	CH ₄
V	89.73	0.2448	0.7339	0.0147	0.0022	0.0044	
L	10.27	0.0037	0.0147	0.9815	0.0000	0.0001	

Podría usar la ecuación (4.22) para resolver este problema sin el análisis detallado que hicimos aquí.

Hemos estudiado varios ejemplos de condensación y vaporización, y el lector sabe ahora que cierta cantidad de aire a presión atmosférica sólo puede contener cierta cantidad máxima de vapor de agua. Esta cantidad depende de la temperatura del aire, y cualquier disminución de esta temperatura reducirá la capacidad de retención de agua del aire.

Un aumento en la presión surte el mismo efecto. Si una libra de aire saturado a 75°F se comprime isotérmicamente (con una reducción en volumen, desde luego), se separará agua líquida del aire como cuando se exprime una esponja mojada (Fig. 4.22). La presión de vapor del agua es de 0.43 psia a 75°F.

Por ejemplo, si una libra de aire saturado a 75°F y 1 atm se comprime isotérmicamente a 4 atm (58.8 psia), casi tres cuartas partes del contenido original de vapor de agua pasarán al estado líquido, y el aire seguirá teniendo un punto de rocío de 75°F. Si sacamos el agua

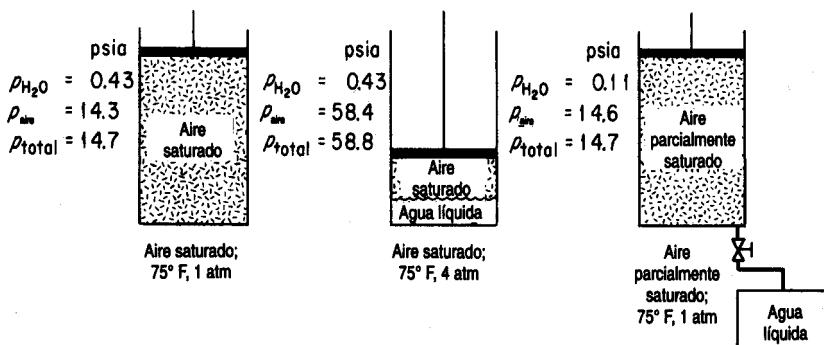


Figura 4.22 Efecto de un incremento en la presión sobre aire saturado, eliminación de agua condensada y regreso a la presión inicial a temperatura constante.

líquida y expandirnos el gas isotérmicamente otra vez a 1 atm, veremos que el punto de rocío ha bajado hasta cerca de 36°F. En términos matemáticos (1 = estado a 1 atm, 4 = estado a 4 atm) con $z = 1$ para ambos componentes:

Para el aire saturado a 75°F y 4 atm:

$$\left(\frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n_{\text{aire}}} \right)_4 = \left(\frac{p_{\text{H}_2\text{O}}^*}{p_{\text{aire}}} \right)_4 = \frac{0.43}{58.4}$$

Para el mismo aire saturado a 75°F y 1 atm: H_2O

$$\left(\frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n_{\text{aire}}} \right)_1 = \left(\frac{p_{\text{H}_2\text{O}}^*}{p_{\text{aire}}} \right)_1 = \frac{0.43}{14.3}$$

Puesto que el aire es el elemento enlazado en el proceso, el balance de materia es:

$$\frac{\underline{n_4} n_1}{\underline{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{0.43}{14.3} = \frac{58.4}{14.3} = 0.245$$

después de la compresión quedará el 24.5% del agua original.

Una vez que la mezcla aire-vapor de agua vuelve a una presión total de 1 atm, se pueden aplicar las siguientes dos ecuaciones conocidas con una base de cálculo de 58.4 moles de aire y 0.43 moles de H_2O a 4 atm y 75°F:

$$\begin{aligned} p_{\text{H}_2\text{O}} + P_{\text{aire}} &= 14.7 \\ \frac{p_{\text{H}_2\text{O}}}{P_{\text{aire}}} &= \frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n_{\text{aire}}} = \frac{0.43}{58.4} = 0.00736 \end{aligned}$$

De estas dos relaciones, podemos determinar que

$$p_{\text{H}_2\text{O}} = 0.108 \text{ psia}$$

$$P_{\text{aire}} = 14.6$$

$$P_{\text{total}} = 14.7 \text{ psia}$$

La presión del vapor de agua representa un punto de rocío de aproximadamente 36°F y un porcentaje de humedad relativa de

$$(100) \frac{p_{\text{H}_2\text{O}}}{p_{\text{H}_2\text{O}}^*} = \frac{0.108}{0.43} (100) = 25\%$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección ilustramos la formulación y resolución de balances de materia cuando la información relativa a la composición de las corrientes se da en términos de presiones parciales.

Ideas clave

- El método de análisis y resolución de los problemas de balance de materia en los que intervienen vaporización, condensación, **humidificación** y procesos similares es el mismo que se **bosquejó** en la tabla 3.1.
- La composición de las corrientes se puede expresar en términos de presiones parciales tan bien como con fracciones molares.
- Al condensarse el vapor de un gas saturado, el **gas** sigue saturado.

Prueba de autoevaluación

- El gas de una planta de gas sintético tiene un análisis (sobre base seca) de 4.8% CO, 0.2% O₂, 25.4% CO, 0.4% C., 12.2% H, 3.6% CH, y 53.4% N. El carbón utilizado tiene un análisis de 70.0% C, 6.5% H, 16.0% O y 7.5% ceniza. El gas que entra para la combustión tiene una presión parcial de agua igual a 2.67 **kPa**. El barómetro indica 101 **kPa**. Los registros indican que se alimentan 465 kg de vapor de agua al recipiente de combustión por cada tonelada métrica de carbón quemado. Calcule el punto de rocío del gas de salida.
- Una disolución líquida de material farmacéutico que se desea secar se rocía dentro de un chorro de gas caliente. El agua que se evapora de la disolución sale junto con los gases de salida. El sólido se recupera mediante separadores **ciclónicos**. Los datos operativos son:

Aire de entrada: 10,000 ft³/h, 600°F, 780 mm Hg, humedad de 0.00505 lb H₂O/lb aire seco

Disolución de entrada: 300 lb/h, 15% sólidos, 70°F

Aire de salida: 200°F, 760 mm Hg, punto de rocío 100°F

Sólido de salida: 130°F

Calcule la composición del sólido de salida; no está totalmente seco.

- De un sistema de **recuperación** de disolvente sale un gas saturado con benceno a 50°C y 750 mm Hg. El análisis del gas, sobre una base libre de benceno, es: 15% CO, 4% O, y el resto nitrógeno. La mezcla se comprime a 3 atm y posteriormente se enfriá a 20°C. Calcule el porcentaje de benceno condensado en el proceso. **¿Cuál** es la saturación relativa del gas final?

Problema conceptual

- Un tanque de fermentación grande provisto de una abertura de respiración abierta de 2 pulgadas se esterilizó durante 30 minutos mediante la **introducción** de vapor de agua a 35 **psia**. Despues de cerrarse el flujo de vapor de agua, se agregó rápidamente un **sustrato** líquido frío al tanque, que de inmediato se **colapsó** hacia adentro. **¿Por qué sucedió** esto?

BIBLIOGRAFÍAS COMPLEMENTARIAS

General

- American Petroleum Institute, Division of Refining. Technical Data Book-Petroleum Refining, 3d ed. New York: **API**, 1976.
- ANGUS, S., B. ARMSTRONG, and K. M. DE REUCK, eds. *International Thermodynamic Tables of the Fluid State*. IUPAC Chemical Data Series, v. 8, Pergamon Press, 1985 and periodically thereafter.
- BENEDEK, P., and F. OLTI. *Computer Aided Chemical Thermodynamics of Gases and Liquids: Theory, Models and Programs*. New York: **Wiley**, 1985.
- Compressed Gas Association, Inc. *Handbook of Compressed Gases*. New York: Van Nostrand Reinhold, 1990.
- DEAN, J. A., ed. *Lange's Handbook of Chemistry*, 14th ed. New York: **McGraw-Hill**, 1992.
- DAUBERT, T. E. and R. P. DANNER, eds. *Data Compilation Tables of Properties of Pure Compounds*, New York: **AIChE**, 1985 and supplements.
- DEPARTMENT OF LABOR, OCCUPATIONAL SAFETY, AND HEALTH ADMINISTRATION. *Process Safety Management of Highly Hazardous Chemicals Compliance Guidelines and Enforcement Procedures*. Washington, DC: **OSHA** Publishing, 1992.
- EDMISTER, WAYNE C. *Applied Hydrocarbon Thermodynamics*, 2nd ed. vol. 1, 1984; vol. 2, 1988. Houston: Gulf Publishing Co.
- REID, R. C., J. M. PRAUSNITZ, and B. E. POLING. *Properties of Gases and Liquids*, 4th ed., New York: **McGraw-Hill**, 1987.
- SELOVER, T. B., ed. *National Standard Reference Data Service of the U.S.S.R.* New York: Hemisphere Publishing Corp., 1987.

Saturación y equilibrios de vapor

- AMMAR, M. N., and H. RENON. "The Isothermal Flash Problem: New Methods of Split Phase Calculations," **AIChE**, 33 (1987): 926.
- ANTUNES, C., and D. TASSIOS: "Modified UNIFAC Model for the Prediction of Henry's Constants," *Znd. Eng. Chem. Process Des. Dev.*, 22 (1983): 457.
- ARIT, W., et al. *Liquid-Liquid Equilibria Data Collection*, v. V. West Germany: Dechema, 1980 to date.
- CARROLL, J. J. "What Is Henry's Law?" *Chem. Eng. Progr.*, 87 (septiembre de 1991): 48. *Fluid Phase Equilibria*. Amsterdam: Elsevier Science Publ. vol. 1-date (1972 to date).
- FREDENSLUND, A., J. GMEHLING, and P. RASMUSSEUM. *Vapor-Liquid Equilibria Using UNIFAC*. Amsterdam: Elsevier, 1977.
- GMEHLING, J. et al. *Vapor-Liquid Equilibria Data Collection*, 13 parts. Frankfurt, West Germany: Dechema, 1991.
- HERSKOWITZ, M. "Estimation of Fluid Properties and Phase Equilibria." *Chem. Eng. Educ.*, 19(3) (verano de 1985): 148.

- KERTES, A. S., ed in chief. *Solubility Data Series*, Oxford: Pergamon Press, continuing series.
- KNAPP, H., et al. *Vapor-Liquid Equilibria for Mixtures of Low Boiling Substances*, 3 parts. Frankfurt, Wes Germany: Dechema, 1992 to date.
- KNAPP, H., et al. *Solid-Liquid Equilibria Data Collection*. Frankfurt, West Germany: Dechema, 1987.
- PRAUSNITZ, J. M., et al. *Computer Calculations for Multicomponent Vapor-Liquid and Liquid-Liquid Equilibria*. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall, 1980.
- SCHWARTZENTRUBER, J., H. RENON, and S. WATANASIRI. "K-values for Non-ideal Systems: An Easier Way," *Chem. Eng. Progr.* (marzo de 1990): ll 8.
- SHAH, N., and C. L. YAWS. "Densities of Liquids," *Chem. Eng.* (25 de octubre de 1976): 131.
- THOMPSON, G. H., K. R. BROBST, and R. W. HANKINSON. "An Improved Correlation for Densities of Compressed Liquids and Liquid Mixtures," *AIChE J.*, **28** (1982): 67 1.

Ecuaciones de estado

- American Society of Heating, Refrigeration, and Air Conditioning Engineers. *ASHRAE Handbook of Fundamentals*. Atlanta, GA: ASHRAE, 1989.
- CHAO, K. C., and ROBINSON. *Equations of State in Engineering and Research*. Washington, DC: American Chemical Society, 1979.
- ELIEZER, S., et al. *An Introduction to Equations of State: Theory and Applications*. Cambridge: Cambridge University Press, 1986.
- ELLIOT, J. R., and T. E. DAUBERT. "Evaluation of an Equation of State Method for Calculating the Critical Properties of Mixtures." *Znd. Eng. Chem. Res.*, **26** (1987): 1689.
- GIBBONS, R. M. "Industrial Use of Equations of State." In *Chemical Thermodynamics in Zndustry*, ed. T. I. Barry. Oxford: Blackwell Scientific, 1985.
- MATHIAS, P. M., and M. S. BENSON. "Computational Aspects of Equations of State." *AIChE J.*, **32** (1986): 2087.

Presión de vapor y líquidos

- AMBROSE, D. "The Correlation and Estimation of Vapor Pressures." In *Proceedings NPL Conference: Chemical Thermodynamic Data on Fluids and Fluid Mixtures*, septiembre de 1978 (p. 193). Guildford, UK: IPC Science & Technology Press, 1979.
- BOUBLIK, T., V. FRIED, and E. HALA. *The Vapor Pressure of Pure Substances*, 2nd rev. ed. New York: Elsevier, 1984.
- KUDELA, L., and M. J. SAMPSON. "Understanding Sublimation Technology." *Chem. Eng.*, **93** (23 de junio de 1986).
- KUSS, E. *PVT Data and Equations of State for Liquids*. Frankfurt, West Germany: Dechema, 1988.
- OHE, S. *Computer Aided Data Book of Vapor-Liquid Equilibrium*. Tokyo: Data Book Publishing Company, 1980.

Thermodynamic Research Center. *TRC Chemistry and Engineering Database- Vapor Pressure*. College Station. TX: Texas A&M University, 1993.

YAWS, C. L. *Handbook of Vapor Pressure* (several volumes) Houston, TX: Gulf Publ. Co., 1994.

YAWS, C. L. and H.-C YANG. "To Estimate Vapor Pressures Easily." *Hydrocarbon Processing*, **68**, (10) (octubre de 1989): 65.

Compresibilidad y fenómenos críticos

CASTILLO, C. A. "An Alternative Method for the Estimation of Critical Temperatures of Mixtures," *AIChE J.*, **33** (1987): 1025.

EL-GASSIER, M. M. "Fortran Program Computes Gas Compression." *Oil Gas J.*, (13 de julio de 1987): **88**.

GOMES, J. F. P. "Program Calculates Critical Properties." *Hydrocarbon Processing*, **67** (9) (septiembre de 1988): 110.

KEHAT, E., and I. YANIV. "Route Selection for the Computation of Physical Properties." In *Proc. Chemcomp. Antwerp*: KVI, 1982.

SIMMROCK, K. H., et al. *Critical Data of Pure Substances*, 2 parts, v. 2. Frankfurt, West Germany: Dechema, 1986.

STERBACEK, Z., B. BISKUP, and P. TAUSK. *Calculation of Properties Using Corresponding State Methods*. Amsterdam: Elsevier, 1979.

YAWS, C. L., D. CHEN, H. C. YANG, L. TAN, and D. NICO. "Critical Properties of Chemicals", *Hydrocarbon Processing*, **68** (7) (julio de 1989): 61.

PROBLEMAS

Sección 4.1

- 4.1. Han surgido predicciones pesimistas de las consecuencias ecológicas globales del aumento en la intensidad de radiaciones ultravioleta a nivel del suelo como resultado de la disminución del ozono. Una posible forma de mantener los niveles naturales de ozono hasta que los CFC dejen de ser un problema consiste en enriquecer la capa de ozono con ozono artificial. La cantidad media de ozono sobre cada centímetro cuadrado de la superficie de la Tierra es de sólo unas 8.1×10^{18} moléculas. ¿Qué grosor tendría una capa con este número de moléculas en condiciones estándar? Ignore el aire. ¿Cuántos litros representaría esto en condiciones estándar? Si la tasa de disminución proyectada es del 6% anual, ¿cuántos kg se tendrían que reemplazar al día? ¿Es factible esta idea?
- 4.2. Se están haciendo mediciones en un **ducto** de acondicionamiento de aire con objeto de probar su capacidad de carga. El aire tibio que fluye por el **ducto** circular tiene una densidad de 0.0796 libras por pie cúbico. Mediciones cuidadosas de la velocidad del aire en el **ducto** revelan que la velocidad media es de 11.3 pies por segundo. El radio interior del **ducto** es de 18.0 pulgadas.

- a) ¿Cuántos pies cúbicos de aire fluyen por el **ducto** en una hora?
- b) ¿Cuántas libras de aire pasan por el **ducto** en 24 horas?
- 4.3. La ventilación es un método muy importante para reducir el nivel de contaminantes tóxicos que se encuentran en el aire en los lugares de trabajo. Puesto que es imposible eliminar absolutamente todas las fugas de un proceso hacia el lugar de trabajo, siempre se requiere algún método para eliminar los materiales tóxicos del aire en los recintos cerrados cuando hay **tales** materiales en los flujos del proceso. En Estados Unidos, la Occupational Safety and Health Administration (**OSHA**) ha establecido el límite de exposición permitido (PEL) del cloruro de vinilo (VC, P.M. = 78) en 1.0 ppm como tiempo promedio máximo ponderado (TWA) para un día de trabajo de ocho horas, pues se cree que el VC es un carcinógeno humano. Si el VC escapa al aire, su concentración debe mantenerse por debajo del PEL. Si se usara ventilación por dilución, **podríamos** estimar la velocidad de flujo de aire requerida suponiendo un mezclado completo con el aire del lugar de trabajo, y luego suponer que el volumen de flujo de aire por el recinto se llevara el VC con una concentración de 1 .O ppm.
- Si un proceso pierde 10 **g/min** de VC y éste pasa al aire del recinto, ¿qué velocidad de flujo volumétrico de aire se requerirá para mantener el PEL de 1 .O ppm mediante ventilación por dilución? (En la práctica también debemos introducir una **corrección** por el hecho de que la mezcla en un recinto nunca es perfecta, de modo que es preciso multiplicar la tasa de flujo del aire por un factor de seguridad, digamos 10.)
- Si el análisis de seguridad o los aspectos económicos de la **ventilación** no demuestran que la concentración de VC es segura, es posible que el proceso se deba realizar bajo una campana para que no entre VC en el recinto. Si el proceso se lleva a cabo en **una** campana con una abertura de 30 por 25 pulg y la “velocidad facial” (velocidad media del aire a través de la abertura de la campana) es de 100 **ft/s**, ¿cuál es la velocidad de flujo volumétrico de aire en C.E.? ¿Cuál método de atacar el problema de contaminación le parece mejor? Explique por qué no se recomienda la ventilación por dilución para mantener la calidad del aire. ¿Qué problemas podría acarrear el empleo de una campana? Este problema se adaptó con **autorización** de la publicación *Safety, Health and Loss Prevention in Chemical Processes*, publicada por The **American** Institute of Chemical Engineers, Nueva York (1990).
- 4.4. Un litro de un gas esta bajo una presión de 780 mm Hg. ¿Qué volumen tendrá a **presión** estándar si la temperatura se mantiene constante?
- 4.5. Un gas ocupa un volumen de 1 **m³** bajo presión estándar y se expande a 1.200 **m³** sin que **varíe** la temperatura. ¿Cuál es la presión ahora?
- 4.6. En condiciones **estándar** un gas que se comporta como gas ideal se coloca en un recipiente de 4.13 L. Por medio de un pistón, la presión se eleva a 3 1.2 **psia**, y la temperatura aumenta a 2 12°F. ¿Qué volumen ocupa ahora el gas?
- 4.7. Un cilindro de oxígeno que se usa como fuente de oxígeno para emergencias contiene 1 .000 **ft³** de 0, a 70°F y 200 psig. ¿Qué volumen ocupara este oxígeno en un recipiente de gas seco a 90°F y 4.00 pulg **H₂O** por encima de la presión atmosférica? El **barómetro** indica 29.92 **pulg Hg**.
- 4.8. Tenemos 10 **lb** de CO, en un tanque para **extinción** de incendios de 20 **ft³** a 30°C. Suponiendo que se aplica la ley de los gases ideales, ¿qué lectura dará el manómetro del tanque en una prueba para determinar si el extintor está lleno?

- 4.9. Los buzos trabajan a profundidades de hasta 500 pies. Suponga que la temperatura del agua es de 45°F . ¿Cuál es el volumen específico molar (en $\text{ft}^3/\text{lb mol}$) de un gas ideal en estas condiciones?
- 4.10. Se usa un recipiente de vidrio de 25 L para guardar 1.1 g mol de nitrógeno. El recipiente solo puede aguantar una presión de 20 **kPa** por encima de la presión **atmosférica** (con un factor de seguridad apropiado). ¿Cuál es la temperatura **máxima** segura que puede tener el N_2 , dentro del recipiente?
- 4.11. La ventilación es un método muy importante para reducir el nivel de contaminantes **tóxicos** en el aire de los lugares de trabajo. El tricloroetileno (TCE) es un disolvente excelente para varias aplicaciones, y resulta especialmente útil para desengrasar. Por desgracia, el TCE puede causar varios efectos perjudiciales para la salud, de modo que la ventilación es indispensable. En pruebas con animales se ha demostrado que el TCE es carcinogénico. (Este término significa que la exposición al agente podría aumentar la probabilidad de que el sujeto desarrolle un cáncer en el Muro.) El TCE también es un irritante para los ojos y el sistema respiratorio. Una exposición intensa causa depresión del sistema nervioso central, lo que produce síntomas de mareo, temblores, arritmia cardiaca y otros.

Como el peso molecular del TCE es de aproximadamente 131.5, es mucho más denso que el aire. Si no meditamos la **questión**, podríamos pensar que no vamos a encontrar una **concentración** alta de este material sobre un tanque abierto porque suponemos que el vapor se hunde hacia el piso. Si esto fuera así, colocaríamos la entrada de una campana de extracción local para un tanque como éste cerca del piso. Sin embargo, las concentraciones tóxicas de muchos materiales no son mucho más densas que el aire mismo, así que en los casos en que puede haber mezcla con el aire no podemos suponer que todos los vapores se **irán** al piso. En el caso del tricloroetileno, la **OSHA** ha establecido un límite de exposición permisible (PEL) medio ponderado en el tiempo para ocho horas, de 100 ppm. ¿Cuál es la **fracción** de aumento de la densidad de una mezcla de TCE en aire respecto a la del aire si el TCE está presente en una concentración de 100 ppm a 25°C ? Este problema se adaptó de *Safety, Health, and Loss Prevention in Chemical Processes*, The **American** Institute of Chemical Engineers, Nueva York (1990): 3.

- 4.12. El benceno puede tener efectos adversos sobre la sangre, como anemia y posiblemente leucemia tras una exposición crónica. El benceno tiene un PEL (límite de exposición permisible) de 1.0 ppm para una exposición de ocho horas. Si benceno líquido se está evaporando en aire a razón de $2.5 \text{ cm}^3/\text{min}$, ¿cuál deberá ser la tasa de **ventilación** en volumen por minuto para mantener la **concentración** por debajo del PEL? La temperatura ambiente es de 68°F y la presión de 740 mm Hg. Este problema se adaptó de *Safety, Health, and Loss Prevention in Chemical Processes*, The **American** Institute of Chemical Engineers, Nueva York (1990): 6.
- 4.13. En una carta al editor, el autor de la carta aseguraba que el aire dentro de un balón de baloncesto contribuye con el 10% de la masa total. ¿Es cierto esto? Datos: un balón de baloncesto debidamente inflado (todos los balones llevan estampada la leyenda 7-9 **lb**) debe tener una circunferencia de entre 29.5 y 30 pulg, y pesar entre 20 y 21 onzas. Suponga que la corteza tiene 0.5 cm de espesor.

- 4.14. ¿Reventarán los pulmones de un buzo que está a una profundidad de 10 m en el agua si sube a la superficie sin respirar?
- 4.15. Un informe periodístico reciente asegura: "Los medidores de gas combustible domésticos miden el volumen de gasto de gas con base en una temperatura estándar, por lo regular 60°F. Sin embargo, el gas se contrae cuando se enfria y se expande cuando se calienta. La East Ohio Gas Co. estima que en la fría ciudad de Cleveland el residente que cuenta con un medidor exterior obtiene más gas de lo que indica el medidor, así que las tarifas de gas de la compañía se ajustan de manera acorde. El perdedor es todo aquel que tiene un medidor interior: si su hogar está a 60°F o mas, pagará por mas gas del que obtiene. (Varias compañías fabrican medidores que compensan la temperatura, pero cuestan más y no se utilizan ampliamente. Como era de esperar, se venden principalmente a las compañías de servicios del Norte.)" Suponga que la temperatura exterior baja de 60°F a 10°F. ¿Cuál es el porcentaje de incremento en la masa de gas que pasa por un medidor exterior sin compensación y que trabaja a presión constante? Suponga que el gas es CH₄.
- 4.16. En Bhopal, India, un tanque de almacenamiento de la Union Carbide que contenía isocianato de metilo (CH₃NCO, una materia prima para la producción de insecticidas) tuvo fugas, causando lesiones y la muerte a miles de personas. Las reglas de seguridad ocupacional en Estados Unidos especifican que las condiciones en el lugar de trabajo deben limitarse a concentraciones menores que 0.02 ppm de este compuesto. Suponga un comportamiento de gas ideal. ¿A cuánto equivale esta concentración en mg/m³ a 20°C y presión atmosférica?
- 4.17. Uno de los experimentos realizados en el laboratorio de ensayo de combustibles ha estado dando problemas porque cierto barómetro indica lecturas erróneas debido a la presencia de una pequeña cantidad de aire encima de la columna de mercurio. A una presión de 755 mm Hg el barómetro indica 748 mm Hg, y a 740 mm Hg la lectura es 736. ¿Qué indicará el barómetro cuando la presión real sea de 760 mm Hg?
- 4.18. A partir de las condiciones estándar conocidas, calcule el valor de la constante de la ley de los gases ideales *R* en los siguientes conjuntos de unidades:
- | | |
|--|---|
| a) cal/(g mol)(K) | d) J/(g mol)(K) |
| b) Btu/(lb mol)(°R) | e) (cm ³)(atm)/(g mol)(K) |
| c) (psia)(ft ³)/(lb mol)(°R) | f) (ft ³)(atm)/(lb mol)(°R) |
- 4.19. Un gas natural tiene la siguiente composición:
- | | |
|---|-----|
| CH ₄ (metano) | 87% |
| C ₂ H ₆ (etano) | 12% |
| C ₃ H ₈ (propano) | 1% |
- a) ¿Cuál es su composición en porcentaje en peso?
 b) ¿Cuál es la composición en porcentaje en volumen?
 c) ¿Cuántos m³ ocuparan 80.0 kg del gas a 9°C y 600 kPa?
 d) ¿Cuál es la densidad del gas en kg/m³ en C.E.?
 e) ¿Cuál es el peso específico relativo de este gas a 9°C y 600 kPa tomando como referencia aire en C.E.?

- 4.20. ¿Cuál es la densidad del gas propano (C_3H_8) en kg por metro cúbico a 200 kPa y 40°C? ¿Cuál es el peso específico relativo del propano?
- 4.21. ¿Cuál es el peso específico relativo del gas propano (C_3H_8) a 100°F y 800 mm Hg tomando como referencia aire a 60°F y 760 mm Hg?
- 4.22. ¿Qué masa tiene 1 m³ de H_2 a 5°C y 110 kPa? ¿Cuál es el peso específico relativo de este gas en comparación con el aire a 5°C y 110 kPa?
- 4.23. Se informa que el gas de Padna Field, Louisiana, tiene los siguientes componentes con la composición porcentual por volumen que se indica.
- ¿Cuál es el porcentaje en moles de cada componente del gas?
 - ¿Cuál es el porcentaje en peso de cada componente del gas?
 - ¿Cuál es el peso molecular aparente del gas?
 - ¿Cuál es el peso específico relativo del gas?

Componente	Porcentaje	Componente	Porcentaje
Metano	87.09	Pentanos	0.46
Etano	4.42	Hexanos	0.29
Propano	1.60	Heptanos	0.06
Isobutano	0.40	Nitrógeno	4.76
Butano normal	0.50	Dióxido de carbono	0.40
		Total	100.00

- 4.24. Se quema metano por completo con 20% de aire en exceso, y 30% del carbono forma CO. ¿Cuál es la presión parcial del CO en el gas de chimenea si el barómetro indica 740 mm Hg, la temperatura del gas de chimenea es de 300°F y el gas sale por la chimenea 250 ft por encima del nivel del suelo?
- 4.25. Una mezcla de 15 lb de N_2 y 20 lb de H_2 está a una presión de 50 psig y una temperatura de 60°F. Determine lo siguiente (suponiendo que la mezcla se comporta como gas ideal):
- La presión parcial de cada componente
 - El volumen específico de la mezcla
 - La densidad de la mezcla
- 4.26. Tres mil metros cúbicos de una mezcla de gases que contiene metano y n-butano a 21°C ingresan cada día en una torre de absorción. Las presiones parciales en estas condiciones son de 103 kPa para el metano y de 586 kPa para el n-butano. En el absorbéndor se elimina el 80% del butano y el gas remanente sale de la torre a 38°C y una presión total de 550 kPa. ¿Cuál es la velocidad de flujo volumétrico del gas a la salida? ¿Cuántos moles por día de butano se extraen del gas en este proceso? Suponga un comportamiento ideal.
- 4.27. Un calentador quema butano normal ($n-C_4H_{10}$) con 40.0% de aire en exceso. La combustión es completa. El gas de chimenea sale a una presión de 100 kPa y una temperatura de 260°C.
- Calcule el análisis completo del gas de chimenea.
 - ¿Cuál es el volumen del gas de chimenea en metros cúbicos por kg mol de n-butano?

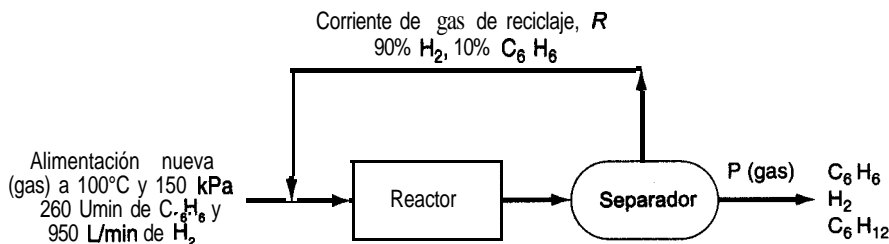
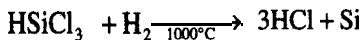


Figura P4.28

- 4.28. El benceno (C_6H_6) se convierte en ciclohexano (C_6H_{12}) mediante **reacción** directa con H_2 . La **alimentación** nueva al proceso es de 260 L/min de C_6H_6 más 950 L/min de H_2 a $100^\circ C$ y 150 kPa . La conversión del H_2 en una sola pasada por el reactor es del 48%, en tanto que la conversión global de H_2 en el proceso es del 75%. La corriente de reciclaje contiene 80% de H_2 y el resto es benceno (**nada** de ciclohexano). Véase la figura P4.28.
- Determine las velocidades de flujo molar de H_2 , C_6H_6 y C_6H_{12} en el producto que sale.
 - Determine la velocidad de flujo **volumétrico** de la corriente de producto si sale a 1 00 kPa y $200^\circ C$.
 - Determine la velocidad de flujo molar de la corriente de reciclaje y la velocidad de flujo **volumétrico** si la corriente de reciclaje esta a $100^\circ C$ y 1 00 kPa .
- 4.29. Un gas de chimenea a 790 mm Hg y $200^\circ F$ tiene la siguiente composición: CO₂, 12.0%; CO, 0.8%; O₂, 5.2% y el resto N₂. ¿Cuál es la presión parcial del CO₂ y del N₂?
- 4.30. Se quema amoniaco en aire y el gas de chimenea resultante tiene el siguiente análisis de Orsat: 4.1% O₂ y 95.9% N₂. Calcule a) los m^3 de aire gastados por m^3 de amoniaco, b) el porcentaje de aire en exceso empleado y c) los m^3/min de aire a $25^\circ C$ y 100.0 kPa gastados si la velocidad de flujo del NH₃ es de 20.7 m^3/min a $40^\circ C$ y 125.6 kPa .
- 4.31. La mayor parte de los chips semiconductores empleados en la industria de la **microelectrónica** se fabrican con silicio contaminado con cantidades traza de materiales que aumentan la conductividad. Inicialmente, el silicio no debe contener mas de 20 partes por millón (**ppm**) de impurezas. Las barras de silicio se fabrican por medio de la siguiente **reacción** de deposición química entre el triclorosilano y el hidrógeno:



Suponiendo que es aplicable la ley de los gases ideales, ¿qué volumen de hidrógeno a $1000^\circ C$ y 1 atm debereaccionar para incrementar el **diámetro** de una barra de 1 m de longitud de 1 a 10 cm? La densidad del silicio sólido es de 2.33 g/cm^3 .

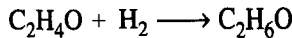
- 4.32. El accidente en la planta nuclear de Three Mile Island **comenzó** en marzo de 1979 cuando una **válvula** de alivio de presión de un purificador de agua se atascó en la **posición** abierta. Una serie de errores del operador y fallas de equipo detuvieron el flujo de agua de enfria-

miento al núcleo del reactor. En consecuencia, el agua comenzó a hervir y el núcleo alcanzó una temperatura en la que el vapor de agua reaccionó con el revestimiento de zirconio de las varillas de combustible para producir óxido de zirconio (ZrO_2) e hidrógeno gaseoso (H_2). El volumen de la burbuja de hidrógeno que se formó se estimó en 28,000 L, y estorbó aún más el flujo del agua de enfriamiento, que estaba a 250°C y 6900 kPa. A partir de las cifras citadas, determine el número de kilogramos de zirconio que reaccionaron.

- 4.33. Después de quemar una mezcla de hidrocarburos líquidos (solo C y H) en un motor experimental, se determina que el gas de escape contiene 10.0% de CO, sobre base seca. También se observa que el gas de escape no contiene oxígeno ni hidrógeno (sobre base seca). Una **medición** cuidadosa muestra que 173 ft^3 de aire a 80°F y 740 mm Hg de presión absoluta ingresan en el motor por cada libra de combustible gastada. Calcule la relación de masa entre el H y el C en el combustible.
- 4.34. Un gas de mediana Btu tiene el siguiente **análisis**: 6.4% CO, 0.1% O₂, 39% CO₂, 5.1.8% H₂, 0.6% CH₄, y 2.1% N₂. Este gas ingresa en la cámara de combustión a 90°F y **una** presión de 35.0 pulg Hg y se quema con 40% de aire (seco) en exceso a 70°F y una presión **atmosférica** de 29.4 pulg Hg. El 10% del CO no se quema. **¿Cuántos** pies cúbicos de aire se alimentan por cada pie cúbico del **gas** entrante?
- 4.35. Metano que contiene 4.0% de N₂ fluye por una tubería. A **fin** de verificar la medición de velocidad de flujo, se introducen en la tubería 2.83 m^3 de N₂ por minuto a 22°C y 105.1 kPa. A cierta distancia tubería abajo, donde el mezclado ya es completo, se obtiene una muestra que contiene 4.82% de N₂. **¿Cuál** es la velocidad de flujo del gas en la tubería (antes de la adición de N₂) en m^3/min en C.E.?
- 4.36. Un incinerador produce un gas seco con el siguiente análisis de Orsat medido a 60°F y 30 pulg Hg absoluta: 4.0% CO, 26.0% CO₂, 2.0% CH₄, 16.0% H₂, y 52.0% N₂. Se usa un gas natural seco con el siguiente análisis (de Orsat): 80.5% CH₄, 17.8% C₂H₆ y 1.7% N₂ a **razón** de 1200 ft^3/min a 60°F y 30 pulg Hg de presión absoluta para quemar el gas del incinerador. Los productos finales de la **combustión** dan el siguiente análisis sobre una base seca: 12.2% CO, 0.7% CO₂, 2.4% O₂, y 84.7% N₂.

Calcule a) la velocidad de flujo del gas del incinerador **en ft³/min** a 60°F y 30 pulg Hg de presión absoluta sobre una base seca y b) la velocidad de flujo del aire en **ft³/min**, seco, a 80°F y 29.6 pulg Hg de **presión** absoluta.

- 4.37. Una mezcla gaseosa que consta de 50% en moles de hidrógeno y 50% en moles de acetaldehido (C₂H₄O) está contenida inicialmente en un recipiente rígido a una presión total de 760 mm Hg **abs**. La formación de etanol se lleva a cabo de acuerdo con la reacción:



Después de cierto tiempo se observó que la presión total dentro del recipiente rígido había bajado a 700 mm Hg **abs**. Calcule el grado de conversión de la reacción con base en las siguientes suposiciones: 1) todos los reactivos y productos están en estado gaseoso y 2) el recipiente y su contenido estaban a la misma temperatura cuando se hicieron ambas mediciones de presión.

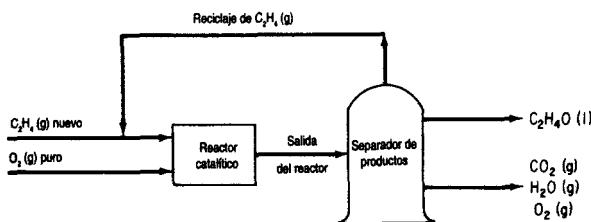
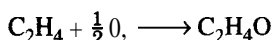
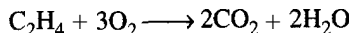


Figura P4.38

- 4.38. Se alimentan etileno (C_2H_4) puro y oxígeno a un proceso para la fabricación de óxido de etileno (C_2H_4O):



La figura P4.38 es el diagrama de flujo del proceso. El reactor catalítico trabaja a $300^\circ C$ y 1.2 atm. En estas condiciones, mediciones hechas en el reactor indican que en cada paso se consume el 50% del etileno que ingresa en el reactor, y que de éste el 70% se convierte en óxido de etileno. El resto del etileno consumido se descompone para formar CO, y agua.



Si la producción diaria de óxido de etileno es de 10,000 kg:

- Calcule los m^3/h de gas total que ingresan en el reactor en C.E. si la razón entre el O₂ (g) alimentado y el C₂H₄ (g) nuevo es de 3 a 2.
- Calcule la proporción del reciclaje, m^3 de C₂H₄ reciclado a $10^\circ C$ y 100 kPa por m^3 de C₂H₄ nuevo en C.E.
- Calcule los m^3 de la mezcla de O₂, CO, y H₂O que sale del separador cada día a $80^\circ C$ y 100 kPa.

Sección 4.2

- 4.39. Se le pide diseñar un tanque de acero en el que se almacenará CO, a 290 K . El tanque tiene un volumen de 10.4 m^3 y se desea almacenar 460 kg de CO, en él. ¿Qué presión ejercerá el CO?
Utilice las cartas de compresibilidad.
- 4.40. Ya ha construido y probado el tanque del problema 4.39, y su jefe le informa que olvidó incluir un factor de seguridad en el diseño del tanque. Los resultados de las pruebas son satisfactorios hasta 3500 kPa, pero usted debería haber agregado un factor de seguridad de 3 al diseño; es decir, la presión del tanque no debe exceder $(3500/3) = 1167\text{ kPa}$, digamos 1200 kPa. ¿Cuántos kg de CO, se pueden almacenar en el tanque si se aplica el factor de seguridad? Utilice las cartas de compresibilidad,
- 4.41. Se le ha pedido dirimir una discusión respecto a la presión de trabajo máxima permisible para un cilindro de gas de aluminio. Uno de sus compañeros de trabajo dice que lo mejor es calcular la presión en el tanque usando la ley de los gases ideales porque así se obtiene un valor conservador (mas alto) para la presión que en realidad puede haber en el tanque. Su otro compañero de trabajo dice que todo mundo sabe que no **debe** usarse la ley de los gases

ideales para calcular la presión de gases reales porque produce un valor menor que el de la presión verdadera. ¿Cuál de sus compañeros tiene razón?

- 4.42. Las prácticas seguras en los laboratorios modernos exigen colocar los cilindros de gases en campanas o en pasillos de servicio. En caso de fugas, los gases tóxicos pueden eliminarse adecuadamente. Un viernes, se recibe un cilindro de CO del distribuidor de gases con una lectura manométrica de 2000 psig y se coloca en el pasillo de servicio. El lunes, cuando usted se dispone a usar el gas, encuentra que el manómetro indica 1910 psig. La temperatura ha permanecido constante en 76°F, ya que el pasillo tiene clima artificial, por lo que usted concluye que el tanque tiene una fuga de CO (que es inodoro).

a) ¿Cuál ha sido la tasa de fuga del tanque?

b) Si el tanque se colocó en un pasillo de servicio con un volumen de 1600 ft³, ¿cuál sera el tiempo mínimo necesario para que la concentración de CO en el pasillo alcance el “valor límite superior de umbral” (TLV-C) de 100 ppm establecido por la Comisión Estatal de Control de la Contaminación del Aire si el clima artificial no funcionó durante el fin de semana?

c) En el peor de los casos, cuál sería la concentración de CO en el pasillo si la fuga duró desde las 3 p.m. del viernes hasta las 9 a.m. del lunes?

d) ¿Por qué no podrían ocurrir los casos b) o c) en la práctica?

- 4.43. La levitación de materiales sólidos durante su procesamiento es la mejor manera que se conoce de asegurar su pureza. Los materiales de alta pureza, que tienen mucha demanda en electrónica, óptica y otras áreas, por lo regular se producen fundiendo un sólido. Desafortunadamente, los recipientes que se usan para contener el material también tienden a contaminarlo, y además ocurre nucleación heterogénea en las paredes del recipiente cuando el material fundido se enfria. La levitación evita estos problemas porque el material procesado no está en contacto con el recipiente.

Para la levitación electromagnética es necesario que la muestra conduzca la electricidad, pero con un método de levitación basado en la flotación el único factor limitante es la densidad del material.

Suponga que se debe comprimir un gas como el argón a temperatura ambiente de modo que el silicio (p.e.r. 2.0) apenas flote en el gas. ¿Cuál deberá ser la presión del argón? Si quisiera usar una presión más baja, ¿qué otro gas podría escoger? ¿Existe algún límite para la temperatura de procesamiento cuando se sigue esta estrategia de fabricación?

- 4.44. Mientras trataba de determinar la temperatura que se había alcanzado durante un incendio en una bodega, el investigador de incendios provocados notó que la válvula de alivio de un tanque de almacenamiento de metano se había abierto a 3000 psig, su valor especificado. Antes de que comenzara el incendio, es de suponer que el tanque estaba a temperatura ambiente, alrededor de 80°F, y el manómetro indicaba 1950 psig. Si el volumen del tanque era 240 ft³, estime la temperatura durante el incendio. Indique todas las suposiciones que haga.
- 4.45. Cuando una buceadora lleva sus tanques a un taller para que los llenen de aire, los tanques se conectan a una compresora y se llenan a cerca de 2 100 psia mientras están sumergidos en un tanque de agua (¿Por qué sumergir el tanque en agua? Para que la compresión del aire en el tanque sea aproximadamente isotérmica.)

Suponga que el tanque se llena sin sumergirlo en un baño de agua, y que aire a 27°C se comprime con gran rapidez desde 1 atm absoluta hasta la misma presión final. La temperatura **final** sería de cerca de 700°C . Calcule el incremento o decremento de la fracción de la cantidad final de aire que se **introduciría** en el tanque, respecto al caso isotérmico, suponiendo que el aire se comporta como un gas real de un solo componente puro **con** $p_c = 37.2 \text{ atm}$ y $T_c = 132.5 \text{ K}$.

- 4.46. Indique si los siguientes gases se pueden tratar o no como gases ideales en los cálculos:
- Nitrógeno a 100 **kPa** y 25°C .
 - Nitrógeno a 10,000 **kPa** y 25°C .
 - Propano a 200 **kPa** y 25°C .
 - Propano a 2000 **kPa** y 25°C
 - Aqua a 100 **kPa** y 25°C
 - Aqua a 1000 **kPa** y 25°C
- 4.47. Un tanque de 100 **ft³** contiene 95.1 **lb** mol de un gas no ideal a 1250 atm y 440°F . Se sabe que la presión critica es de 50 atm. **¿Cuál** es la temperatura critica? Utilice una carta de compresibilidad generalizada para obtener su respuesta.
- 4.48. Un gas fluye con una velocidad de 100,000 pies cúbicos estándar por hora. **¿Cuál** es la velocidad real de flujo **volumétrico** del gas si la presión es de 50 atm y la temperatura es de 600°R ? La temperatura critica es de **40.0°F** y la presión critica es de 14.3 atm.
- 4.49. Un cilindro de acero contiene etileno (C_2H_4) a 200 psig. El cilindro y el gas pesan 222 lb. El proveedor llena de nuevo el cilindro con etileno hasta que la presión llega a 1000 psig, y entonces el cilindro y el gas pesan 250 lb. La temperatura es constante a 25°C . Calcule lo que se debe cobrar por el etileno si se vende a \$0.4 1 por libra, y también el peso del cilindro para facturar los cargos por transporte. Calcule también el volumen del cilindro vacío en pies cúbicos.
- 4.50. Un gas tiene la siguiente **composición**:

CO_2	10%
CH_4	40 %
C_2H_4	50 %

Se desea distribuir 33.6 **lb** de este gas en cada cilindro. Los cilindros deben diseñarse de modo que la presión máxima no exceda las 2400 psig cuando la temperatura ascienda a 180°F . Calcule el volumen del cilindro requerido mediante el método de **Kay**.

- 4.51. Un gas compuesto por 20% de etanol y 80% de dióxido de carbono está a 500 K. **¿Cuál** es su presión si el volumen por g mol es de 180 **cm³**?
- 4.52. Una muestra de gas natural tomada a 3500 **kPa** absoluta y 120°C se separa por **cromatografía** en condiciones estándar. Los cálculos indican que los gramos de cada componente en el gas son:

Componente	(g)
Metano (CH ₄)	100
Etano (C ₂ H ₆)	240
Propano (C ₃ H ₈)	150
Nitrógeno (N ₂)	50
Total	540

¿Qué densidad tenía la muestra original?

- 4.53. Una mezcla gaseosa tiene la siguiente composición (en moles %):

C ₂ H ₄	57
Ar	40
He	3

a una presión de 120 atm y 25°C. Compare el volumen experimental de 0.14 L/g mol con el calculado por el método de Kay.

- 4.54. Se le pide diseñar un tanque de acero en el que se almacenará CO, a 290 K. El tanque tiene un volumen de 10.4 m³ y se desea almacenar 460 kg de CO, en él. ¿Qué presión ejercerá el CO? Utilice la ecuación de Redlich-Kwong para calcular la presión en el tanque.

$$p = \frac{RT}{(\hat{V} - b)} - \frac{a}{\hat{V}(\hat{V} + b)(T^{1/2})}$$

donde $a = 0.370 (\text{m}^6)(\text{Pa})/(\text{g mol})^2$ y $b = 2.97 \times 10^{-5} \text{ m}^3/\text{g mol}$.

- 4.55. El tanque citado en el problema 4.54 ya está construido y probado, y su jefe le informa que olvidó incluir un factor de seguridad en el diseño del tanque. Los resultados de las pruebas son satisfactorios hasta 3500 kPa, pero usted debería haber agregado un factor de seguridad de 3 al diseño; es decir, la presión del tanque no debe exceder $(3500/3) = 1167$ kPa, digamos 1200 kPa. ¿Cuántos kg de CO, se pueden almacenar en el tanque si se aplica el factor de seguridad? Utilice la ecuación de Redlich-Kwong. Sugerencia: Polymath puede resolver la ecuación.
- 4.56. Una estudiante de posgrado desea utilizar la ecuación de Van der Waals para expresar las relaciones presión-volumen-temperatura de un gas. Su proyecto requería un grado razonable de precisión en los cálculos dep- $V-T$, así que realizó las siguientes mediciones experimentales con su sistema para determinar qué tan fácil sería el experimento:

Temperatura, K	Presión, atm	Volumen, ft ³ /lb mol
273.1	200	1.860
273.1	1000	0.741

Determine los valores para las constantes a y b de la ecuación de Van der Waals que mejor se ajusten a los datos experimentales.

- 4.57. La ecuación de Peng-Robinson aparece en la tabla 4.2. ¿Qué unidades tienen **a**, **b** y **a** en la ecuación si **p** está en atm, **V** está en L/g mol y **T** está en K?
- 4.58. El medidor de presión de un cilindro de O, almacenado a la intemperie a 0°F en invierno indica 1375 psia. Al pesar el cilindro (cuyo volumen es de 6.70 ft³) se obtiene el peso neto, es decir, el peso del O₂, que es de 63.9 lb. ¿Es correcta la lectura del medidor de presión? Utilice una ecuación de estado para efectuar sus cálculos.
- 4.59. Compare las ecuaciones de gases ideales, Van der Waals, Redlich-Kwong y Peng Robinson con valores experimentales para _____ en función de la temperatura en incrementos de 50° desde -50°C hasta 200°C para presiones desde prácticamente 0 kPa hasta 3 × 10⁴ kPa. Grafique la relación entre la presión real y la presión calculada a partir de la ecuación respectiva en función de \hat{V} para la temperatura elegida (todo en la misma gráfica, si es posible).
- 4.60. Una patente interesante (U.S. 3,718,236) explica cómo usar CO, como gas impulsor en latas de aerosol. Una bolsa de plástico se llena con pequeños compartimentos que contienen tabletas de bicarbonato de sodio, se coloca una disolución de ácido cítrico en el fondo de la bolsa y una pequeña cantidad de dióxido de carbono se carga a presión dentro de la bolsa como propelente inicial. Conforme el CO, expulsa producto, el gas se expande y revienta la membrana del compartimento inferior, con lo que las tabletas de bicarbonato entran en contacto con el ácido cítrico. Esto genera más dióxido de carbono y eleva la presión de la bolsa, la cual se expande y ayuda a expulsar el producto. (El CO, no escapa de la lata, sólo el producto.) ¿Cuántos gramos de NaHCO₃ se requieren para generar una presión residual de 81 psig en la lata y expulsar hasta el último cm³ de producto si la lata cilíndrica tiene 8.10 cm de diámetro y 17.0 cm de altura? Suponga que la temperatura es de 25°C.
- 4.61. Los sensores térmicos de imágenes captan la radiación IR de una escena y la convierten en una imagen en vivo de esa escena. A fin de lograr la sensibilidad necesaria para distinguir entre pequeñas diferencias de temperatura, los detectores deben enfriarse criogénicamente de modo que todo objeto en su campo de visión parezca caliente. Por lo regular, esto se logra expandiendo aire puro a alta presión a través de un orificio de diámetro muy pequeño cercano al detector. Por ejemplo, el aire del ambiente se comprime hasta aproximadamente 240 atm y un filtro elimina los contaminantes (agua, dióxido de carbono, hidrocarburos y partículas) que podrían degradar o impedir la expansión del aire en el criostato. El sistema incluye un deposito que contiene 0.3 litros de aire a alta presión, listo para suministrarse bajo demanda al sensor térmico de imágenes. ¿Cuántos moles de aire contiene el deposito si se mantiene a -10°C?
- 4.62. Calcule el volumen molar (en cm³/g mol) del propano a 375 K y 21 atm. Utilice las ecuaciones de Redlich-Kwong y de Peng-Robinson, y despeje el volumen molar empleando el programa para resolver ecuaciones no lineales que viene en el disco que acompaña a este libro. El factor acérrico que se usa para el propano en la ecuación de Peng-Robinson es de 0.1487.
- 4.63. Un tanque de 5 L de H₂ se deja a la intemperie durante toda la noche en la Antártida. Usted debe determinar cuántos g mol de H₂ contiene el tanque. El medidor de presión indica 39 atm manométrica y la temperatura es de -50°C. ¿Cuántos g mol de H₂ hay en el tanque? Utilice las ecuaciones de estado de Van der Waals y de Redlich-Kwong para resolver este problema.

(Sugerencia: El programa para resolver ecuaciones no lineales incluido en el disco que acompaña a este libro facilita mucho la realización de los cálculos.)

- 4.64. 4.00 g mol de CO, están contenidos en un recipiente de 6250 cm^3 a 298.15 K y 14.5 atm. Utilice el programa de resolución de ecuaciones no lineales incluido en el disco que acompaña a este libro para resolver la ecuación de Redlich-Kwong despejando el volumen molar. Compare el volumen molar calculado para el CO, en el recipiente con el valor experimental.
- 4.65. El departamento de bomberos está inspeccionando los extintores de la Facultad de Ingeniería Química. Un cilindro de gas del n.º 2 que pesa 52.27 lb cuando está totalmente evacuado se coloca en una balanza de precisión y se llena con dióxido de carbono gaseoso comprimido. Una vez que el gas del cilindro alcanza la temperatura ambiente (54.5°F), se mide la presión en el cilindro que resulta ser de 338 psig. La capacidad del cilindro es de 2.04 ft^3 . Utilice la ecuación de estado de Van der Waals para estimar la lectura de la **balanza** en lb.
- 4.66. Uno de los principales impedimentos para la realización de planes ambiciosos que contemplan la construcción de tuberías para carbón en suspensión ha sido la falta de agua en los lugares apropiados. Una buena parte del apreciado carbón de bajo azufre de Estados Unidos proviene de regiones áridas o semiáridas en el Oeste y en las Grandes Llanuras septentrionales. Los habitantes de esas regiones se molestan y se ponen agresivos cuando las compañías de carbón hablan de utilizar cada año millones de pies cúbicos de la escasa y valiosa agua de la región tan sólo para transportar carbón pulverizado al Medio Oeste y al Este.

Una forma de sortear el problema consiste en utilizar CO, líquido en lugar de agua como medio de transporte. Una ventaja del CO, líquido es que es menos viscoso que el agua. La **fricción** en la tubería sería menor, así que se requeriría menos energía para transportar una cantidad dada de carbón. Además, la interacción entre el carbón pulverizado y el dióxido de carbono líquido es insignificante o inexistente. Gracias a la menor viscosidad y la no reactividad del dióxido de carbono líquido (en comparación con el agua), las suspensiones pueden transportar más carbón, lo que se traduce en ahorros de energía adicionales y además implica que tuberías más delgadas **podrían** suministrar la misma cantidad de carbón.

Cerca del 8% del carbón transportado se gastaría en producir el dióxido de carbono si éste se desechara en la terminal. No sería posible tener CO, líquido a, digamos, 100°F , porque la temperatura crítica del CO, es de 304.2 K (87.6°F) y su presión crítica es de 72.9 atm. Sin embargo, el fluido que existe a 100°F servirla como medio de transporte satisfactorio.

Utilice los siguientes dos métodos para calcular los ft^3 de CO, a 120°F y 1200 psia que se requerirían para transportar 1 lb de carbón (que contiene 74% de carbono). Suponga que se gastan 0.08 lb de carbón (adicional) por lb de carbón transportado para generar el CO.,

- Factor de compresibilidad
 - Ecuación de Van der Waals
- 4.67. Un cilindro de acero contiene etileno (C_2H_4) a 10^4 kPa manométrica. El peso del cilindro y el gas es de 70 kg. Se extrae etileno del cilindro hasta que la presión manométrica medida baja a un tercio de la lectura original. El cilindro y el gas pesan ahora 52 kg. La temperatura se mantiene constante en 25°C . Calcule:
- La fracción del gas original (es decir, a 10^4 kPa) que queda en el cilindro a la presión más baja
 - El volumen del cilindro en metros cúbicos.

Sección 4.3

- 4.68. Se ha propuesto el metanol como combustible alternativo para motores de automóviles. Los partidarios de esta propuesta señalan que el metanol puede producirse a partir de muchas materias primas como gas natural, carbón, biomasa y basura, y que emite 45% menos gases precursores del ozono que la gasolina. Quienes critican la propuesta dicen que la combustión del metanol produce formaldehído, que es tóxico, y que el metanol corrode con rapidez los componentes de los automóviles. Ademas, se ha visto que es **difícil** arrancar motores que usan metanol a temperaturas por debajo de 40°F. ¿Por qué es difícil arrancar estos motores? ¿Qué recomendaría usted para aliviar la **situación**?
- 4.69. La presión de vapor del ácido fórmico es de 20 mm Hg **abs** a 10.3°C, de 60 mm Hg **abs** a 32.4°C y de 100 mm Hg **abs** a 43.8°C. Estime la presión de vapor a 100°C de dos maneras:
- Calcule las constantes de la **ecuación** de Antoine y **prediga** p^* a 100°C;
 - Prepare una carta de **Cox** y haga la misma predicción.

El valor experimental es de aproximadamente 750 mm Hg **abs**.

- 4.70. En un manual se indica la presión de vapor del decaborano ($B_{10}H_{14}$) sólido como

$$\log_{10} p^* = 8.3647 - \frac{2642}{T}$$

y la del $B_{10}H_{14}$ líquido como

$$\log_{10} p = 10.3822 - \frac{3392}{T}$$

El manual también dice que el punto de **fusión** del $B_{10}H_{14}$ es de 89.8°C. ¿Puede ser correcto este dato?

- 4.71. Un encargado de la bodega principal del Departamento de Química perdió un ojo recientemente cuando levanto de un anaquel una botella vieja de 1 L de ácido fórmico (HCO_2H) al 100% y la botella explotó. No estaba usando gafas de seguridad. Durante un almacenamiento prolongado, el ácido fórmico concentrado se descompone lentamente para dar monóxido de carbono y agua, y la **presión** del gas puede ser suficiente para reventar recipientes de vidrio sellados.

Suponga que la **presión** en el espacio de vapor de la botella sobre el **ácido fórmico** ascendió a 210 **kPa**, y que el espacio de vapor ocupaba 10 **cm³**. Si la botella estaba a temperatura ambiente (25°C), estime la fracción del ácido fórmico que se descompuso. Utilice los resultados del problema 4.69 para obtener la presión de vapor del ácido fórmico a 25°C. Suponga que tanto el agua como el monóxido de carbono están únicamente en la fase gaseosa (la hipótesis de peor caso). **Datos:** el p.e.r. del ácido fórmico es de 1.220 $^{20}/4$ y el P.M. = 43.06. (Cabe señalar que un cambio de diseño en las botellas de ácido **fórmico** ha hecho que se usen tapones con respiración.)

- 4.12. Tome 10 puntos de las tablas de vapor de agua para la presión de vapor en función de la temperatura, desde el punto de congelación hasta 500 K, y ajuste a ellos la siguiente función:

$$p^* = \exp [a + b \ln T + c (\ln T)^2 + d (\ln T)^3]$$

donde p está en kPa y T está en K.

- 4.73. Estime la presión de vapor del éter etílico a 40°C dados los siguientes datos:

 - El punto de fusión es de -119.8°C y a esa temperatura la presión de vapor es de 0.0027 mm Hg; el punto de ebullición normal es de 34.6°C ;
 - Los valores experimentales:

$p^*(\text{kPa})$: 2.53 15.0 58.9
 $T(\text{°C})$: 40.0 -10.0 20.0

En todos los casos haga una comparación con el valor experimental.

$T(^{\circ}\text{C})$	-10	6.3	32.1	55.5
$p^*(\text{atm})$	1	2	5	10

Sección 4.4

- 4.76. Una cámara grande contiene N_2 seco a $27^\circ C$ y 101.3 kPa. Se inyecta agua en la cámara. Una vez saturado el nitrógeno con vapor de agua, la temperatura dentro de la cámara es de $27^\circ C$.

 - ¿Cuál es la presión dentro de la cámara después de la saturación?
 - ¿Cuántos moles de H_2O están presentes en la mezcla saturada por cada mol de N_2 ?

4.77. La presión de vapor del hexano (C_6H_{14}) a $-20^\circ C$ es de 14.1 mm Hg absoluta. Se satura aire seco a esta temperatura con el vapor bajo una presión total de 760 mm Hg. ¿Cuál es el porcentaje de aire en exceso para la combustión?

4.78. En la búsqueda de fumigantes nuevos se ha propuesto la cloropicrina (CCl_3NO_2). Para que sea eficaz, la concentración de vapor de cloropicrina debe ser del 2.0% en aire. La forma más fácil de lograr esta concentración es saturar aire con cloropicrina a partir de un recipiente con el líquido. Suponga que la presión en el recipiente es de 100 kPa. ¿Qué temperatura deberá usarse para lograr la concentración del 2.0%? Los datos de presión de vapor, según un manual, son (T, $^\circ C$; presión de vapor, mm Hg): 0, 5.7; 10, 10.4; 15, 13.8; 20, 18.3; 25, 23.8; 30, 31.1.

A esta temperatura y presión, ¿cuántos kg de cloropicrina se requieren para saturar 100 m³ de aire?

- 4.79. Suponga que coloca cierta cantidad de un líquido dentro de un recipiente flexible que ya contiene un volumen de gas seco y deja que el sistema alcance el equilibrio a temperatura constante y presión total. ¿Aumentará, disminuirá o permanecerá inalterado el volumen del recipiente relativo a las condiciones iniciales? Suponga que el recipiente no es **flexible**, sino rígido, y que la temperatura se mantiene constante conforme se vaporiza el líquido. ¿Aumentará, disminuirá o permanecerá inalterada la presión dentro del recipiente?
- 4.80. Una forma de introducir la seguridad en las especificaciones es citar la concentración de un vapor en aire que podría arder si se encendiera. Si el intervalo de concentración de benceno en aire dentro del cual puede haber ignición es de 1.4 a **8.0%**, ¿cuáles serían las temperaturas correspondientes para aire saturado con benceno en el espacio para el vapor de un tanque de almacenamiento? La presión total en el espacio para el vapor es de 100 **kPa**.
- 4.81. Si se coloca suficiente agua en un gas seco a 15°C y 100 **kPa** de modo que éste quede totalmente saturado, ¿cuál será la presión después de la saturación si la temperatura y el volumen permanecen constantes?
- 4.82. En un establecimiento de lavado en seco se hace pasar aire seco caliente por un tambor giratorio que contiene ropa hasta que se elimina por completo el disolvente de Stoddard. Puede suponerse que el disolvente es n-octano (C_8H_{18}) y que tiene una presión de vapor de 2.36 pulg Hg a 120°F. Si el aire se satura con octano, calcule:
- Las libras de aire requeridas para evaporar una libra de octano;
 - Porcentaje en volumen de octano en los gases que salen del tambor;
 - Pies cúbicos de aire de entrada requerido por libra de octano. El barómetro indica 29.66 **pulg Hg**.
- 4.83. La figura P4.83 muestra una instalación de carga de butano típica. A fin de evitar explosiones, a) debe agregarse butano adicional a las líneas de entrada (caso que no se muestra) a fin de elevar la concentración de butano por encima del límite explosivo superior (UEL) de 8.5% de butano en aire o bien b) se debe agregar aire (como se muestra en la figura) a fin de mantener la concentración de butano por debajo del límite explosivo inferior (LEL) de 1.9%. El gas n-butano que sale del sello de agua tiene una concentración de **1.5%**, y el gas de salida está saturado con agua (a **20°C**). La presión del gas que sale del sello de agua es de 120.0 **kPa**. ¿Cuántos m³ de aire a **20.0°C** y 100.0 **kPa** deberá succionar el quemador a través del sistema por minuto si las fugas conjuntas de un solo carro tanque y dos camiones es de 300 **cm³/min** a **20°C** y **100.0 kPa**?

Nota: Las normas de emisión para operaciones de carga son de 5.7 **mg/L** en San Francisco y de 12 mg& en Louisiana.

- 4.84. Cuando las personas están expuestas a ciertas sustancias químicas en concentraciones relativamente bajas pero tóxicas, los efectos tóxicos no aparecen sino hasta después de exposiciones prolongadas. El mercurio es una sustancia de este tipo. La exposición crónica a concentraciones bajas de mercurio puede causar deterioro mental permanente, anorexia, inestabilidad, insomnio, dolor e insensibilidad en las manos y los pies y otros síntomas. El nivel de mercurio que puede causar estos síntomas puede estar presente en la atmósfera sin que un trabajador se **percate** de ello en virtud de que concentraciones tan bajas de mercurio en el aire no pueden verse ni olerse.

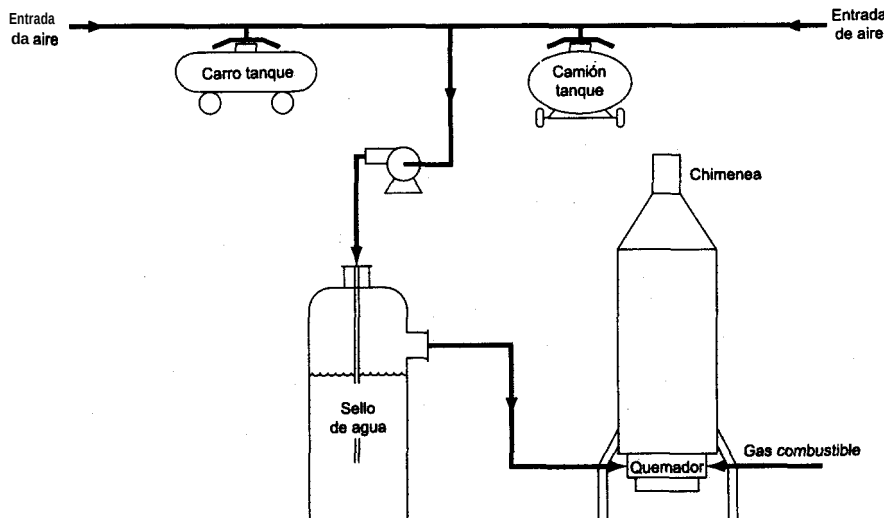


Figura P4.83

Las normas federales de Estados Unidos respecto a la toxicidad de diversas sustancias químicas se establecen con base en el “límite de exposición permisible” o PEL. Estos límites los fija la Occupational Safety and Health Administration (OSHA). El PEL es el nivel máximo de exposición permitido en el lugar de trabajo con base en una exposición media ponderada en el tiempo (TWA). La exposición TWA es la concentración media ala que pueden exponerse las personas día tras día sin sufrir efectos adversos; se basa en una exposición durante ocho horas al día durante toda la vi& del trabajador.

La norma federal actual (OSHA/PEL) para la exposición al mercurio en aire es de 0.1 mg/m³ como valor tope. Los trabajadores deben protegerse de concentraciones mayores que 0.1 mg/m³ si trabajan en **áreas** en las que se utiliza mercurio.

Ciertos manómetros de mercurio se llenan y calibran en un pequeño almacén que no cuenta con ventilación. Se ha derramado mercurio en el almacén y no se ha podido limpiar bien porque el metal se mete en las rendijas y grietas del piso. ¿Cuál es la concentración máxima de mercurio que puede alcanzarse en el almacén si la temperatura es de 20°C? Puede suponer que el recinto no tiene ventilación y que se alcanzará la concentración de equilibrio. ¿Es aceptable este nivel desde el punto de vista de la exposición de los trabajadores? Datos: $p_{Hg}^* = 1.729 \times 10^{-4}$ kPa; el barómetro indica 99.5 kPa. Este problema se adaptó con autorización de los problemas de la publicación *Safety, Health and Loss Prevention in Chemical Processes*, publicada por The American Institute of Chemical Engineers, Nueva York (1990).

- 4.85. Cuando usted llena el tanque de gasolina de su automóvil o cualquier recipiente cerrado, el aire del tanque **rápidamente** se satura con el vapor del líquido que ingresa en el tanque. En consecuencia, conforme el aire sale del tanque al ser desplazado por el líquido, podemos oler los vapores del líquido alrededor de la abertura de llenado, como en el caso de la gasolina.

Suponga que está llenando una lata cerrada de cinco galones con benceno a 75°F. Una vez saturado el aire, **¿cuántos** moles de benceno serán expulsados de la lata por cada mol de aire? **Excederá** este valor el límite de la **OSHA** para la concentración de benceno en aire (actualmente 0.1 mg/cm³)? **Es** prudente llenar una lata en su cochera en invierno con la puerta cerrada?

- 4.86. Un gas de síntesis con la siguiente **composición**: 4.5% CO, 26.0% CO, 13.0% H₂, 0.5% CH₄ y 56.0% N₂ se quema con 10% de aire en exceso. El barómetro indica 98 kPa. Calcule el punto de rocío del gas de chimenea. A fin de evitar la condensación y la consecuente corrosión, los gases de chimenea se deben mantener muy por encima de su punto de rocío.
- 4.87. Se quema CH₄ por completo con aire. Los gases de salida del quemador, que no contienen oxígeno, se pasan por un absorbador en el que parte del agua se separa por condensación. Los gases que salen del absorbador tienen una fracción molar de nitrógeno de 0.8335. Si dichos gases están a 130°F y 20 psia, calcule:
- ¿A** qué temperatura debe enfriarse este gas a presión constante para comenzar a condensar más agua?
 - ¿A** qué **presión** deberá comprimirse este gas a temperatura constante antes de que pueda haber una condensación adicional?

Sección 4.5

- 4.88. Para que un compuesto inflamable arda en aire, debe haber una concentración mínima del gas o vapor inflamable a la temperatura en **questión**. La concentración mínima en la que puede haber **ignición** se denomina límite inflamable inferior (LFL). Si el material inflamable en condiciones normales es un líquido, debe estar a la temperatura suficiente para producir una mezcla aire-vapor con una concentración de combustible por lo menos igual al LFL. El LFL se determina experimentalmente empleando un **método estándar** conocido como prueba de “punto de inflamación de copa cerrada”. El “punto de inflamación” de un combustible líquido es la temperatura del líquido a la que la concentración del vapor en aire es lo bastante alta como para que se forme una llama sobre la superficie del combustible si esta presente una fuente de ignición.

El punto de **inflamación** de una mezcla líquida en equilibrio con su vapor se puede estimar determinando la temperatura a la que la concentración de los vapores inflamables en aire satisfacen la siguiente relación

$$\sum (y_i/LFL_i) = 1.0$$

donde y_i es la **fracción** molar del componente i en la fase de vapor, y LFL_i es la fracción molar del componente i correspondiente al límite inflamable inferior. En el caso de disoluciones ideales, se puede usar la ley de Raoult para calcular los valores de y_i dado x_i . En el caso de disoluciones no ideales se requieren cálculos más complejos para obtener las fracciones molares en la fase de vapor.

Los valores de LFL son 0.010 para el n-octano, 0.0080 para el **n-nonano** y 0.0080 para el n-decano en aire. Estime el punto de inflamación de una mezcla líquida 60% molar de

n-octano, 15% molar de **n-nonano** y 25% molar de n-decano. Para que el llenado de tambores y el manejo de la disolución sea seguro, la temperatura debe estar bastante por debajo del punto de inflamación, y el equipo debe estar puesto a tierra para descargar la electricidad estática. Este problema se adaptó con autorización de los problemas de la publicación *Safety, Health and Loss Prevention in Chemical Processes*, publicada por The American Institute of Chemical Engineers, Nueva York (1990).

- 4.89. La mayor parte de las reacciones de combustión tienen lugar en la fase gaseosa. Para que un material inflamable arda, deben estar presentes tanto el combustible como un oxidante, y también debe haber una concentración mínima del gas o vapor inflamable en la fase gaseosa. La **concentración** mínima en la que puede haber ignición se denomina límite inflamable inferior (LFL). Podemos determinar experimentalmente la temperatura del líquido a la que la concentración del vapor alcanza el LFL. Por lo regular se mide empleando un método estándar conocido como prueba “de punto de inflamación de copa cerrada”. El “punto de inflamación” de un combustible líquido es la temperatura del líquido en la que la concentración del vapor en aire es lo bastante alta como para que se forme una llama sobre la superficie del combustible si esta presente una fuente de ignición.

El punto de inflamación y la concentración LFL están íntimamente relacionadas a través de la presión de vapor del líquido. Por tanto, si se conoce el punto de inflamación, se podrá estimar la concentración LFL, y si se conoce la concentración LFL, se **podrá** estimar el punto de inflamación. Estime el punto de inflamación (la temperatura) de n-decano líquido 5.0% molar de pentano. El LFL del pentano es del **1.8%**, y el del n-decano, 0.8%. Suponga que la mezcla pentano-n-decano es un líquido ideal, y que la presión ambiente es de 100 **kPa**. Este problema se adaptó con autorización de la publicación *Safety, Health and Loss Prevention in Chemical Processes*, eds. J. R. Welker y C. Springer, The American Institute of Chemical Engineers, Nueva York (1990).

- 4.90. Calcule la **composición** del líquido que está en equilibrio con el siguiente vapor a 66°C: etano (**10.0%**), propano (**25.0%**), isobutano (**30.0%**), n-butano (25%) e isopentano (10.0%).
- 4.91. Se le pide determinar la **presión** máxima en la que se puede efectuar la destilación de nafta con vapor de agua a 180°F (la temperatura máxima permisible). Se inyecta vapor de agua en la **nafta** líquida para vaporizarla. Si 1) la destilación se efectúa a **160°F**, 2) la nafta líquida contiene 7.8% (en peso) de impurezas no volátiles y 3) la carga inicial del equipo de **destilación** es de 1000 **lb** de agua y 5000 **lb** de nafta impura, ¿cuánta agua quedará en el destilador cuando se haya vaporizado la última gota de nafta? *Datos:* El P.M. de la nafta es 107 aprox., y p^* (180°F) = 460 mm Hg, p^* (160°F) = 318 mm Hg.
- 4.92. Ya entrada la noche del 21 de agosto de 1986, se liberó un volumen enorme de gas **tóxico** del fondo y del interior del lago **Nyos** en la Provincia Noroeste del Camerún. Un aerosol de agua mezclada con gases tóxicos descendió por los valles al norte del lago **Nyos**, dejando **más** de 1700 personas muertas y agonizantes a su paso. El lago tenía un área superficial de 1.48 **km²** y una profundidad de 200-250 m. Se requirieron cuatro días para volver a llenar el lago, por lo que se estimó que había perdido unas 200,000 toneladas métricas de agua durante la **emisión**.

sión de gas. Al sur del lago y en la pequeña caleta inmediatamente al este del vertedero una ola se elevó a una altura de unos 25 m.

La conclusión a que llegaron los investigadores que estudiaron este incidente fue que las aguas del lago Nyos estaban saturadas con CO, de origen volcánico. En la noche del 21 de agosto un pulso de gas volcánico -principalmente CO, pero con algo de H₂S— se libero por una ventila volcánica en la esquina nororiental del lago. El flujo de burbujas que se elevó a la **superficie** hizo ascender agua del fondo, altamente cargada con CO,, el cual salió a borbotones, incrementando el flujo de gas y por tanto el flujo de agua hacia la superficie, de manera análoga a como se desborda una botella de gaseosa tibia cuando se libera la presión. En la superficie, la liberación de gas transformo el agua acompañante en una neblina fina y envió una ola de agua hacia el otro lado del lago. El aerosol de agua y CO, mezclado con trazas de H₂S descendió por los valles al norte del lago dejando un terrible saldo de muerte y lesiones a su paso.

Si la disolución en el fondo del lago obedecía la ley de Henry, ¿cuánto CO, se liberó con las 200,000 toneladas métricas de agua, y cuál sería el volumen de ese CO, en C.E. en metros cúbicos? A 25°C la constante de la ley de Henry es de 1.7 \times 1 0³ atm/fr. mol.

- 4.93. Un gas natural tiene el siguiente análisis a 200 **psia**:

	Moles %
Metano	78.0
Etano	8.0
Propano	6.0
Butano	5.0
Pentano	3.0

¿Por encima de qué valor se debe mantener la temperatura de este gas para evitar la condensación? Si se enfriara, cual sería la composición del primer líquido en condensarse del gas?

- 4.94. La gasolina es una mezcla de muchos compuestos. Por sencillez, supongamos que consiste en (% moles) 11 .0% isobutano, 10.0% isopentano, 12.0% n-hexano y 7.0% n-heptano. El resto incluye compuestos menos volátiles cuya presión de vapor se puede ignorar en este problema. Si se pone gasolina en una lata de seguridad sellada a temperatura ambiente (76°F) y luego se deja al sol en un día caliente (100°F), ¿estarás segura, es decir, se deformará o tendrá fugas? La lata se ha probado hasta 5.0 psig. Estime la temperatura a la que se excederían las 5 psig.

- 4.95. Estudie los siguientes enunciados:

- “La presión de vapor de la gasolina es de cerca de 14 **psia** a 130°F.”
 - “La presión de vapor del sistema, agua-diacetato de **furfural**, es de 760 mm Hg a 99.96°C.”
- ¿Son correctos los enunciados? Si no, corríjalos. Suponga que los valores numéricos son correctos.

- 4.96. Una mezcla de agua (15%), dimetilacetamida (70%) y algo de líquido inerte con una presión de vapor insignificante (15%) se va a evaporar instantáneamente a 194°F y 1.94 psia. Los valores de K son: para el agua, 5.26; para la dimetilacetamida, 0.64. ¿Cuántos moles de vapor y de líquido se forman en el equilibrio, y cuáles son las fracciones molares de los componentes en el vapor y el líquido?
- 4.97. Una mezcla de hidrocarburos que contiene el mismo número de moles de propano, butano normal y pentano normal se va a fraccionar en una columna bien aislada. La figura P4.97 muestra las composiciones y el balance de materia global. El producto que sale por arriba de la columna (cabezas) se condensa por completo para obtener un líquido saturado a 100°F. ¿Cuál es la temperatura en el plato superior de la columna donde el líquido se vaporiza en equilibrio para formar las cabezas? Sugerencia: Suponga que la presión en el condensador es la misma en el plato superior.

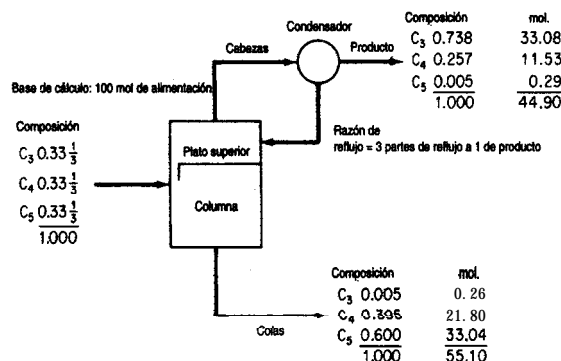


Figura P4.97

- 4.98. Una mezcla de 50% de benceno y 50% de tolueno esta contenida en un cilindro a 19.34 pulg Hg de presión absoluta. Calcule el intervalo de temperaturas en el que puede existir un sistema de dos fases.
- 4.99. Calcule la composición del líquido (L) y del vapor (V) y la temperatura (en °F) para la vaporización instantánea del siguiente flujo de alimentación (F) a 300 psia, con un valor de V/F de
- 0.3 y
 - 0.6.

Componente	Fracción molar	Valores de b_i		
		b_1	b_2	b_3
n-Hexano	0.05	0.2420	0.2713×10^{-2}	0.0876×10^{-4}
n-Pentano	0.20	0.5087	0.4625×10^{-2}	0.1051×10^{-4}
Isopentano	0.20	0.5926	0.5159×10^{-2}	0.1094×10^{-4}
n-Butano	0.20	0.2126	0.7618×10^{-2}	0.1064×10^{-4}
Isobutano	0.35	0.2606	0.8650×10^{-2}	0.1017×10^{-4}

Las constantes de equilibrio se pueden calcular de la relación

$$K_i = b_{1i} + b_{2i}(T - 250) + b_{3i}(T - 250)^2$$

donde **T** está en °F.

- 4.100. ¿En qué intervalo de temperaturas la siguiente mezcla puede ser parte líquido y parte vapor a 100 psia?

	Moles %
Propano	10
Isobutano	10
n-Butano	40
Isopentano	10
n-Pentano	<u>30</u>
Total	100

- 4.101. Una mezcla de hidrocarburos tiene la siguiente composición en % moles:

	Moles %
CH ₄	1.0
C ₂ H ₆	15.0
C ₃ H ₈	25.0
i-C ₄ H ₁₀	14.0
n-C ₄ H ₁₀	25.0
n-C ₅ H ₁₂	20.0
Total	100.0

La mezcla existe a una presión de 100 psia y está totalmente en la fase de vapor.

- ¿Cuál es la temperatura mínima en la que podría ser un vapor?
- ¿Qué porcentaje de moles del vapor se condensa si la mezcla se enfria a 90°F?
- Calcule la composición del líquido y del vapor en la parte b).
- Para las condiciones de la parte b), ¿qué porcentaje del total de metano presente está en la fase de vapor? ¿Y del pentano?
- ¿Qué temperatura se requiere para condensar 40% de los moles totales (todavía a 100 psia)?
- ¿Qué temperatura se requiere para condensar el 100% del vapor?
- Si se introducen 100,000 ft³ en C.E. del gas original en un separador a 100 psia y 90°F, ¿cuántos galones por minuto tendrá que manejar la bomba que elimina el líquido de este separador?

Suponga que el peso específico relativo de los líquidos es el mismo a 60°F y 90°F. Observe el importante efecto del 1% de CH₄, sobre el punto de burbuja y el efecto insignificante del pentano. Observe también que lo opuesto sucede en el caso del punto de rocío.

- 4.102. Un recipiente contiene etanol líquido, etanol vapor y N_2 gaseoso. ¿Cuántas fases, componentes y grados de libertad hay, de acuerdo con la regla de las fases?
- 4.103. El punto triple y el punto de hielo para el agua difieren en $0.0095^\circ C$. ¿Por qué?
- 4.104. Indique cuántos grados de libertad tienen los siguientes sistemas según la regla de las fases:
- Yodo sólido en equilibrio con su vapor
 - Una mezcla de agua líquida y octano líquido (que es inmiscible en agua), ambos en equilibrio con sus vapores
- 4.105. Al descomponer $CaCO_3$, dentro de un recipiente sellado del cual previamente se extrajo el aire con una bomba, se genera CO, y CaO. Si no todo el $CaCO_3$ se descompone en el equilibrio, ¿cuántos grados de libertad tendrá el sistema según la regla de las fases de Gibbs?

Sección 4.6

- 4.106. Si un gas a $60.0^\circ C$ y 101.6 kPa abs . tiene una humedad molar de 0.030, determine:
- el porcentaje de humedad
 - la humedad relativa
 - el punto de rocío del gas (en $^\circ C$)
- 4.107. ¿Cuál es la humedad relativa de 28.0 m^3 de aire húmedo a $27.0^\circ C$ que contienen 0.636 kg de vapor de agua?
- 4.108. El aire a $80^\circ F$ y 1 atm tiene un punto de rocío de $40^\circ F$. ¿Cuál es la humedad relativa de este aire? Si el aire se comprime a 2 atm y $58^\circ F$, ¿cuál será la humedad relativa del aire resultante?
- 4.109. Si un gas a $140^\circ F$ y 30 pulg Hg **abs**. tiene una humedad molar de 0.03 moles de H_2O por mol de aire seco, calcule:
- El porcentaje de humedad
 - La humedad relativa (%)
 - El punto de rocío del gas ($^\circ F$)
- 4.110.** La Oficina Meteorológica informa una temperatura de $90^\circ F$, una humedad relativa de 85% y una presión barométrica de 14.696 psia .
- ¿Cuál es la humedad molar?
 - ¿Cuál es la humedad (con base en el peso)?
 - ¿Cuál es el porcentaje de humedad “absoluta”?
 - ¿Cuál es la temperatura de saturación o el punto de rocío?
 - ¿Cuántos grados de sobrecalentamiento tiene el vapor de agua?
 - Determine la humedad molar y el punto de rocío si el aire se calienta a $105^\circ F$ y la presión se mantiene estable.
 - Determine la humedad molar y el punto de rocío si el aire se enfria a $60^\circ F$ y la presión se mantiene estable.
 - ¿Qué fracción del agua original se condensa a $60^\circ F$?
- 4.111.** La Agencia de Protección Ambiental de Estados Unidos promulgó una norma nacional de calidad del aire ambiente para hidrocarburos: $160 \mu\text{g}/\text{m}^3$ es la concentración máxima de tres

horas que no debe excederse más de una vez al año. Se llegó a esta cifra después de estudiar el papel que desempeñan los hidrocarburos en la formación del **esmog** fotoquímico. Suponga que en un gas de escape se mezcla vapor de benceno con aire a 25°C de tal modo que la presión parcial del vapor de benceno es de 2.20 mm Hg. La presión total es de 800 mm Hg. Calcule:

- Los moles de vapor de benceno por mol de gas (total)
- Los moles de benceno por mol de gas libre de benceno
- El peso de benceno por unidad de peso de gas libre de benceno
- La saturación relativa
- El porcentaje de saturación
- Los microgramos de benceno por metro cúbico
- Los gramos de benceno por pie cúbico

¿Excede la concentración del gas de escape la norma de calidad de Estados Unidos?

- 4.112.** Una bomba de volumen constante contiene aire a **66°F** y **21.2 psia**. Se introduce en la bomba **1 lb** de agua líquida y luego la bomba se calienta a una temperatura constante de **180°F**. Una vez que se alcanza el equilibrio, la presión dentro de la bomba es de **33 .O psia**. La presión de vapor del agua a **180°F** es de **7.5 1 psia**.
- ¿Se evaporó toda el agua?*
 - Calcule el volumen de la bomba en pies cúbicos
 - Calcule la humedad del aire dentro de la bomba en las condiciones finales, en libras de agua por libra de aire
- 4.113.** Una mezcla de vapor de acetato de etilo y aire tiene una saturación relativa de 50% a 30°C y una presión total de 740 mm Hg. Calcule a) el análisis del vapor y b) la saturación molal.
- 4.114.** En una mezcla gaseosa hay **0.0083 lb** mol de vapor de agua por cada **lb** mol de CH, seco a una temperatura de **80°F** y una presión total de **2 atm**.
- Calcule la saturación relativa de esta mezcla
 - Calcule el porcentaje de saturación de la mezcla
 - Calcule la temperatura a la que debe calentarse la mezcla para que la saturación relativa sea del 20%

Sección 4.7

- 4.115.** Un secador debe eliminar 200 kg de **H₂O** por hora de cierto material. Ingresa en el secador aire a **22°C** con una humedad relativa de 50% y sale a **72°C** con una humedad relativa del 80%. *¿Cuál* es el peso (en kg) de aire bien seco que se gasta por hora? El barómetro indica **103.0 kPa**.
- 4.116.** Se desea **filtrar** 1000 kg (1 tonelada métrica) de una suspensión que contiene 10% en peso de **CaCO₃** en un filtro rotatorio al vacío. La torta que se saca del filtro contiene 60% de agua. Esta torta se coloca en un secador y se seca hasta que tiene un contenido de humedad de **9.09 kg H₂O/100 kg CaCO₃**. Si la humedad del aire que ingresa en el secador es de **0.005 kg** de agua por kg de aire seco, y la humedad del aire que sale de la secadora es de **0.0015 kg** de agua por kg de aire seco, calcule:
- los kg de agua eliminados por el filtro
 - los kg de aire húmedo que ingresan en el secador

- 4.117. Cierto gas metano contiene vapor de CS_2 en una proporción tal que la saturación relativa a 35°C es del 85%. ¿A qué temperatura debe enfriarse la mezcla para que el 60% en volumen del CS_2 se separe por condensación? La presión total de 750 mm Hg es constante y la presión de vapor del CS_2 está dada por la siguiente relación:

$$p^* = 15.4 T + 130$$

donde p^* = presión de vapor del CS_2 en mm Hg

T = temperatura en grados Celsius

- 4.118. Las leyes vigentes en Estados Unidos hacen indispensable la recuperación de disolventes; no pueden dejarse escapar a la atmósfera. En cierto proceso, se ha evaporado tolueno en aire seco a 38.0°C y 100.0 kPa. Las mediciones indican un porcentaje de saturación del 50.1%. Usted quiere condensar el 90% del tolueno mediante una combinación de enfriamiento y compresión. Si la temperatura se reduce a 4.0°C , ¿a qué presión (en kPa) se deberá comprimir el gas?
- 4.119. Se le pide diseñar un secador de sílica gel capaz de eliminar 500 kg/h de agua de productos sólidos. El agua que se transfiere de los sólidos a la sílica gel permanece en el aparato. Se debe alimentar aire al secador a una temperatura de 54.0°C , presión de 100 kPa y punto de rocío de 30.0°C . Si el aire sale del secador a una temperatura de 32.2°C , presión de 100 kPa abs. y punto de rocío de 7.2°C , calcule el volumen de aire (en m^3 en las condiciones iniciales) que se debe alimentar por hora.
- 4.120. Un gas húmedo a 30°C y 100.0 kPa con humedad relativa de 75.0% se comprimió a 275 kPa y luego se enfrió a 20°C . ¿Cuántos m^3 del gas original se comprimieron si se obtuvieron 0.341 kg de condensado (agua) del separador conectado al enfriador?
- 4.121. Un absorbéedor recibe una mezcla de aire que contiene 12% de disulfuro de carbono (CS_2). La **disolución** absorbéadora es benceno, y el gas sale del absorbéedor con un contenido de CS_2 del 3% y un contenido de benceno del 3% (porque parte del benceno se evapora). ¿Qué fracción del CS_2 se recuperó?
- 4.122. Si un líquido con una **presión** de vapor relativamente alta en condiciones ambiente se almacena en un tanque de tamaño fijo que tiene un respiradero y la temperatura ambiente varía, ¿a cuánto asciende la pérdida diaria en g mol/m³ de fluido en las siguientes condiciones: el material almacenado es n-octano a 50°C durante el día y 10°C durante la noche. El espacio sobre el octano contiene aire y vapor de octano que se expande y contrae. Ignore los cambios en la densidad del líquido.
- 4.123. La contaminación **térmica** es la introducción de calor de desecho en el ambiente de tal manera que tiene un efecto adverso sobre la calidad del mismo. La mayor parte de la contaminación térmica es resultado de la descarga de agua de enfriamiento hacia el entorno. Se ha sugerido que las plantas de energía eléctrica empleen torres de enfriamiento y reciclen el agua en lugar de simplemente verterla en los ríos y **lagos**. En una torre de enfriamiento propuesta, entra aire y pasa por **deflectores** sobre los cuales cae agua caliente del **intercambiador** de calor. El aire ingresa a una temperatura de 80°F y sale a 70°F . La presión parcial del vapor de agua en el aire que entra es de 5 mm Hg, y de 18 mm Hg en el aire que sale de la torre. La presión total es de 740 mm Hg. Calcule:

- a) La humedad relativa de la mezcla aire-vapor de agua que entra y la de la mezcla que sale de la torre
- b) La composición en porcentaje en volumen del aire húmedo que entra y del que sale
- c) La composición en porcentaje en peso del aire húmedo que entra y del que sale
- d) El porcentaje de humedad absoluta del aire húmedo que entra y del que sale
- e) Las libras de vapor de agua por 1000 ft³ de la mezcla que entra y de la que sale
- f) Las libras de vapor de agua por 1000 ft³ de aire libre de vapor tanto entrante como saliente
- g) El peso del agua evaporada si 800,000 ft³ de aire (a 740 mm y 80°F) ingresan en la torre de enfriamiento al día
- 4.124. Un secador debe evaporar 200 lb/h de agua. Entra en el secador aire a 70°F y con una humedad relativa del 50%, y sale a 140°C y con una humedad relativa del 80%. ¿Qué volumen de aire seco se necesita por hora?
- 4.125. 1000 ft³ de aire, saturado con H₂O a 30°C y 740 mm Hg, se enfrián a una temperatura inferior y la mitad del agua se separa por condensación. Calcule:
- a) Las libras de agua que se condensan
- b) El volumen de aire seco a 30°C y 740 mm Hg
- 4.126. Aire húmedo a 25°C y 100 kPa con punto de rocío de 19.5°C se va a deshidratar de modo que al atravesar un cuarto fiño grande que se usa para almacenar comida pueda evitarse la formación excesiva de hielo sobre las bobinas de refrigeración del cuarto. Se han ofrecido dos sugerencias: 1) enfriar el aire húmedo a una temperatura por debajo de la temperatura de saturación a 100 kPa o 2) comprimir el aire húmedo por encima de la presión de saturación a 25°C. Calcule la temperatura de saturación para 1) y la presión total en saturación para 2).
- a) Si es preciso extraer el 60% del agua inicial del aire húmedo entrante antes de que el aire entre en el cuarto frío, ¿a qué temperatura deberá enfriarse el aire en el proceso 1)?
- b) ¿Qué presión deberá alcanzar el aire húmedo en el proceso 2)?
- c) ¿Cuál proceso le parece más adecuado? Explique.
- 4.127. A fin de asegurar una tasa de secado lenta y así evitar el agrietamiento del producto seco, la humedad relativa en la entrada a un secador se especifica como 70% a 75°F. El aire que sale del secador tiene una humedad relativa de 90% a 70°F. Si el aire exterior tiene un punto de rocío de 40°F, ¿qué fracción del aire que sale de la secadora deberá mezclarse y reciclarse con el aire exterior para lograr que el aire que se alimenta al secador tenga el contenido de humedad deseado?
- 4.128. Un combustible de hidrocarburos se quema con aire bien seco en un horno. El gas de chimenea está a 116 kPa y tiene un punto de rocío de 47°C. El análisis de Orsat del gas revela un contenido del 10% molar de dióxido de carbono; el resto consiste en oxígeno y nitrógeno. ¿Cuál es la razón entre el hidrógeno y el carbono en el combustible?

- 4.129. Se recicla aire caliente que se usa para secar productos farmacéuticos en un sistema cerrado para evitar la contaminación del material húmedo con impurezas atmosféricas. En el primer paso de acondicionamiento para el aire, 5000 kg mol/h a 105 kPa y 42°C con humedad relativa del 90% se alimentan a un condensador para eliminar parte del agua que capturó previamente en el secador. El aire sale del condensador a 17°C y 100 kPa con un contenido de 91 kg mol/h de vapor de agua. A continuación, el aire se calienta en un intercambiador de calor a 90°C, y de ahí pasa al secador. Para cuando el aire entra en el secador, la presión del flujo ha bajado a 95 kPa y la temperatura es de 82°C.
- ¿Cuántos moles de agua entran en el condensador por hora?
 - ¿Cuál es la velocidad de flujo del agua condensada en kg/h?
 - ¿Cuál es el punto de rocío del aire en la corriente que sale del condensador?
 - ¿Cuál es el punto de rocío del aire en la corriente que entra en el secador?
- 4.130. Cierto gas contiene humedad, y es preciso eliminarla mediante compresión y enfriamiento de modo que el gas final no contenga más de 1% de humedad (por volumen). Usted decide enfriar el gas final a 21 °C.
- Determine la presión final mínima requerida
 - Si el costo del equipo de compresión es

$$\text{costo en dólares} = (\text{presión en psia})^{1.40}$$

y el costo del equipo de enfriamiento es

$$\text{costo en dólares} = (350 - \text{temp. K})^{1.9}$$

¿es 21°C la mejor temperatura que se puede usar? Sugerencia: Revise la lista de programas para computadora incluidos en el disco que acompaña a este libro.

- 4.131. Un gas de chimenea de un horno sale a 315°C y tiene un análisis de Orsat de 16.7% CO, 4.1% O, y 79.2% N₂. Este gas se enfriá en un aspersor y pasa (sometido a una succión ligera) por un ducto hacia un sistema de absorción a 32.0°C donde se extraerá CO, para fabricar hielo seco. El gas a la entrada del absorbador tiene el siguiente análisis: 14.6% CO, 6.2% O, y 79.2% N₂, debido a fugas de aire hacia el interior del sistema. Calcule los metros cúbicos de aire que se filtran por cada metro cúbico de gas que pasa al absorbador, ambos medidos a la misma temperatura y presión.
- 4.132. Un lodo negro húmedo contiene 50% en peso de agua. Una centrifugación extrae agua a razón de 100 lb/h. El lodo se seca aún más por medio de aire. Utilice los datos de la figura P4.132 para determinar cuánto aire húmedo (en pies cúbicos por hora) se requieren para el proceso que se muestra.
- 4.133. Consulte el diagrama de flujo (Fig. P4.133) de un proceso que produce anhídrido maleico mediante la oxidación parcial de benceno. Se alimentan 18.0 moles de O₂ al reactor por cada mol de benceno puro. Todo el ácido maleico producido en el reactor se extrae con agua por el flujo inferior del limpiador de agua. Todo el C₆H₆O₂, CO, y N₂ que sale del reactor lo hace por el flujo superior del limpiador de agua, saturado con H₂O. Originalmente, el benceno contiene cantidades traza de un contaminante no volátil que inhibiría la reacción. Este contaminante se elimina mediante destilación con vapor de agua en el destilador correspondiente, el cual contiene fases líquidas tanto de benceno como de agua (el benceno es

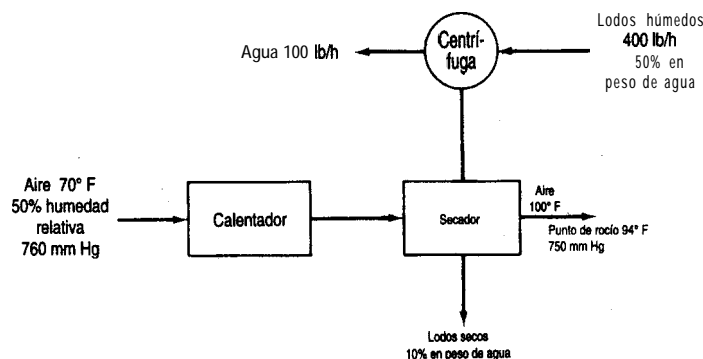
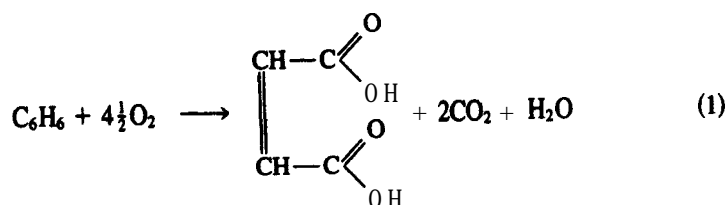


Figura P4.132

totalmente insoluble en agua). La fase de benceno representa el 80% del peso total de las dos fases líquidas en el destilador, y la fase acuosa es el 20% restante. En el diagrama de flujo se indican otras condiciones del proceso. Utilice los siguientes datos de presión de vapor:

Temperatura (°F)	Benceno (psia)	Agua (psia)
110	4.045	1.275
120	5.028	1.692
130	6.195	2.223
140	7.570	2.889
150	9.178	3.718
160	11 .047	4.741
170	13.205	5.992
180	15.681	7.510
190	18.508	9.339
200	21.715	11 .526

Las reacciones son



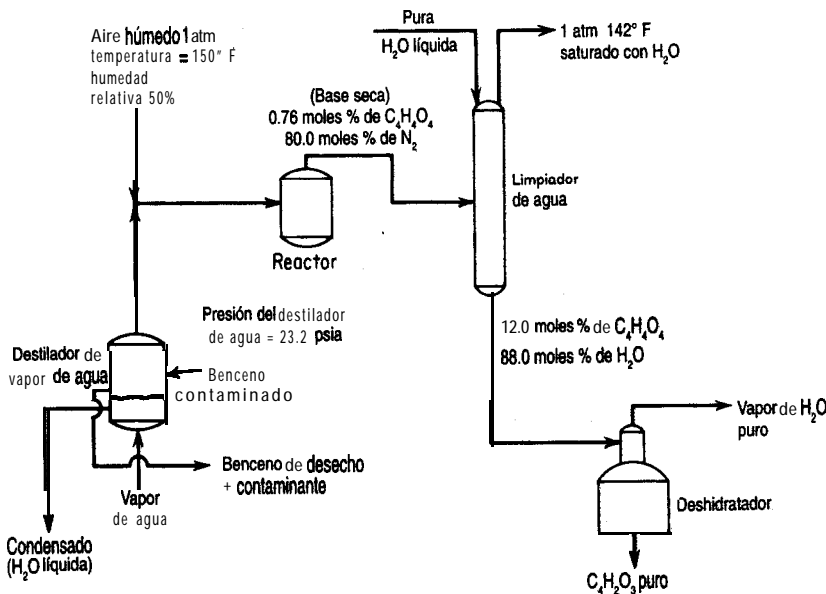


Figura P4.133

Calcule:

- Los moles de benceno que sufren la reacción (2) por mol de benceno alimentado al reactor
- Las libras de agua eliminadas a través del flujo superior del deshidratador por libra mol de benceno alimentado al reactor
- La **composición** (% moles, base húmeda) de los gases que salen por la parte superior del limpiador de agua
- Las libras de agua liquida pura que se agregan a la parte superior del limpiador de agua por libra mol de benceno alimentado al reactor

BALANCES DE ENERGÍA

5

5.1 Conceptos y unidades	388
5.2 Cálculo de cambios de entalpía	408
5.3 Aplicaciones del balance general de energía sin ocurrencia de reacciones	424
5.4 Balances de energía que dan cuenta de la reacción química	441
5.5 Procesos reversibles y el balance de energía mecánica	465
5.6 Calores de disolución y de mezcla	478
5.7 Diagramas de humedad y su uso	487

En este capítulo nos ocuparemos del segundo tema prominente del presente libro, los balances de energía. Si queremos lograr una conversión de nuestros recursos en energía que sea efectiva, aceptable para el público y también económica, y para aprovechar correctamente la energía así generada, debemos comprender los principios básicos de la generación, uso y transformación de la energía en sus diferentes formas. En la figura 5.1 se muestra el pronóstico de la demanda mundial de energía para el año 2020. La respuesta a preguntas como: ¿Es necesaria la contaminación térmica? ¿Cuál es la fuente de combustible más económica? ¿Qué puede hacerse con el calor de desecho? ¿Cuánto vapor de agua y a qué temperatura y presión se necesita para calentar un proceso?, y otras cuestiones atípicas, sólo puede darse si se comprende el proceso de transferencia de energía en los procesos naturales o en las máquinas. Por ejemplo, examine la figura 5.2 y trate de contestar la pregunta: ¿Qué puede hacerse sin un gasto excesivo para reducir la pérdida de energía que se rechaza como calor hacia el entorno? ¿Puede usted ofrecer sugerencias razonables?

En este capítulo estudiaremos los balances de energía, en especial los fundamentos necesarios para entenderlos y aplicarlos correctamente. Nos ocuparemos principalmente del calor, el trabajo, la entalpía y la energía interna, y de los balances de energía asociados a una reacción química.

5.1

CONCEPTOS Y UNIDADES

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir y explicar los siguientes términos: energía, sistema, sistema cerrado, sistema sin flujo, sistema abierto, sistema con flujo, entorno, propiedad, propiedad extensiva, propiedad intensiva, estado,

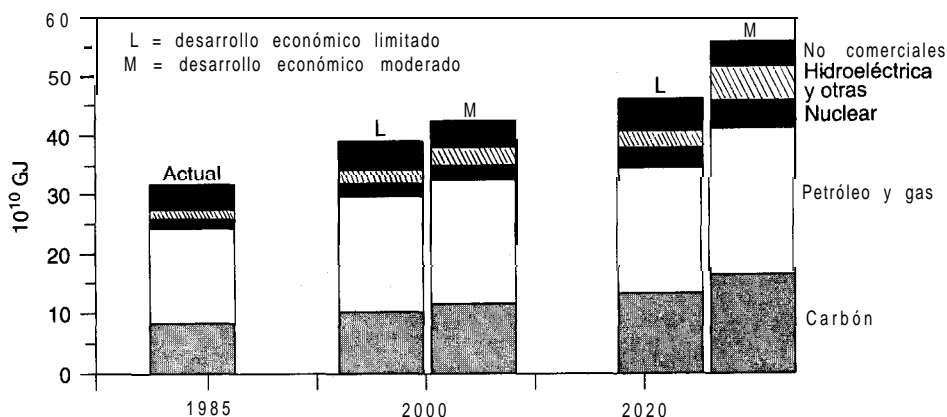


Figura 5.1 Pronóstico de la demanda mundial de energía. (Fuente: Comité de Conservación y Estudios de la Conferencia Mundial sobre Energía, Montreal, 1989.)

calor, trabajo, energía cinética, energía potencial, energía interna, entalpía, estado inicial, estado final, función punto (de estado), variable de estado, proceso cíclico y función de ruta.

2. Seleccionar un sistema apropiado para resolver un problema, sea cerrado o abierto, en estado estacionario o no estacionario, y establecer la frontera del sistema.
3. Distinguir entre energía potencial, cinética e interna.
4. Convertir energía de un conjunto de unidades a otro.
5. Expresar el balance de energía con palabras y escribirlo con símbolos matemáticos para sistemas cerrados y abiertos.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección analizaremos todos los términos que usaremos en el balance de energía, después de lo cual procederemos a formular el balance de energía para sistemas tanto cerrados como abiertos.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Si queremos utilizar el balance de energía debemos expresarlo en forma de ecuación. Cada término del balance de energía se debe representar con símbolos matemáticos para poder simplificar debidamente la ecuación y luego realizar los cálculos necesarios. En este libro

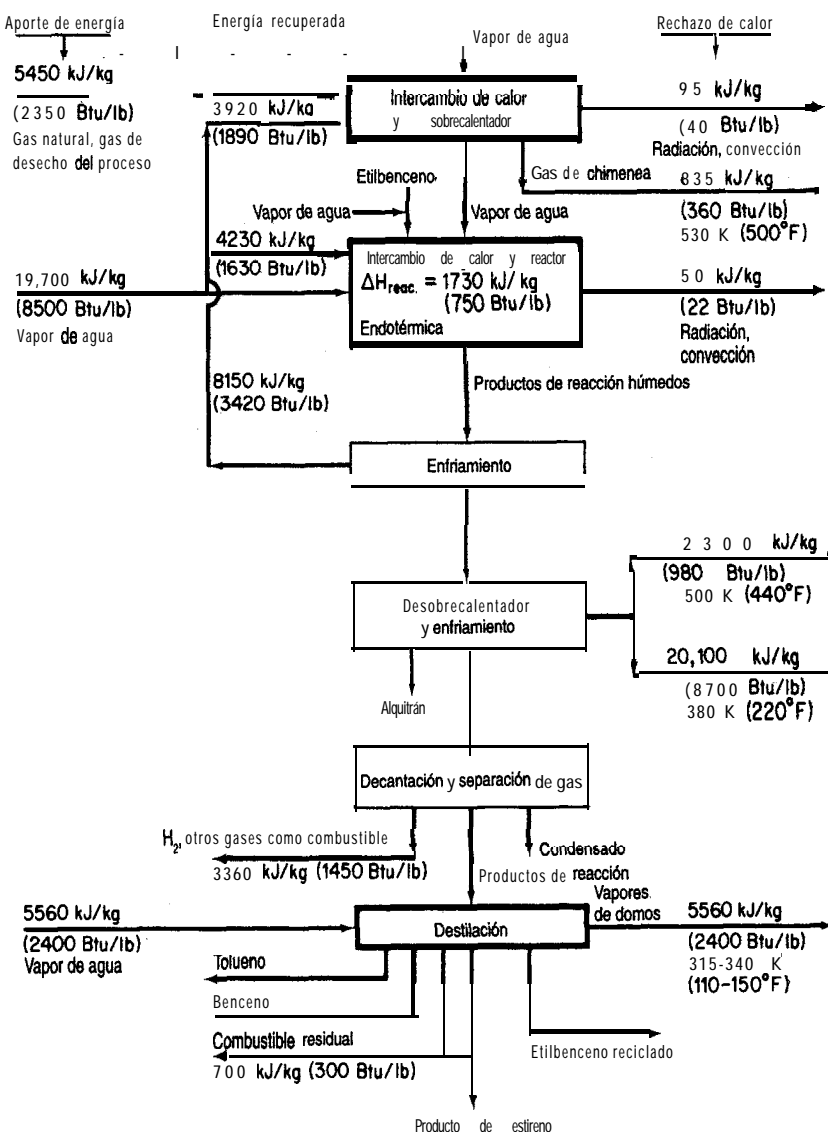


Figura 5.2 Balance de energía en la producción de estireno en Estados Unidos: 40% de conversión se etilbenceno a productos, 90% de selectividad a estireno. (De J. T. Reding y B. P. Shepherd, *Energy Consumption: The Chemical Industry*, Informe EPa-650/2-75-032a, Washington, DC: Environmental Protection Agency, abril de 1975.)

usaremos principalmente el joule (J) y la unidad térmica británica (Btu), pero en ocasiones citaremos otras unidades. Algunas fuentes de datos menos recientes emplean la caloría termoquímica (equivalente a 4.184 J). En la información sobre nutrición que se proporciona sobre los alimentos la “caloría” es en realidad una kilocaloría; esto es, si se informa que una hamburguesa contiene “500 calorías”, en realidad contiene 500 kcal.

La precisión es indispensable al analizar los términos de un balance de energía, por lo que antes que nada repasaremos ciertos términos que ya se explicaron en capítulos anteriores pero que aparecerán una y otra vez en este capítulo; resumimos estos términos a continuación, con una breve explicación en virtud de su importancia.

Sistema. Cualquier masa de material o segmento de equipo especificados arbitrariamente y en el cual deseamos concentrar nuestra atención. Un sistema se define circundándolo con una frontera. La frontera del sistema no tiene que coincidir con las paredes de un recipiente. Un sistema encerrado por una frontera a través de la cual no hay transferencia de masa se denomina **sistema cerrado o sistema sin flujo**, en contraposición a **un sistema abierto o sistema con flujo**, en el que se permite el intercambio de masa. Toda masa o equipo externos al sistema definido se designan como **entorno**. Siempre debemos trazar fronteras similares al resolver los problemas, pues este paso **fija** claramente el sistema y su entorno.

Propiedad. Una característica de un material que se puede medir, como presión, volumen o temperatura, o que se puede calcular, si no se mide directamente, como ciertos tipos de energía. Las propiedades de un sistema dependen de su condición en un momento dado y no de lo que haya sucedido al sistema en el pasado.

Una **propiedad** (variable, parámetro) **extensiva** es aquella cuyo valor es la suma de los valores para cada uno de los subsistemas que constituyen el sistema completo. Por ejemplo, un sistema gaseoso se puede dividir en dos subsistemas cuyos volúmenes o masas no son el mismo que el del sistema original; por consiguiente, el volumen y la masa son propiedades extensivas.

Una **propiedad** (variable, parámetro) **intensiva** es aquella cuyo valor no es aditivo y no varía con la cantidad de material que contenga el subsistema. Por ejemplo, la temperatura, la presión, la densidad (masa por volumen), etc., no varían en las partes del sistema si éste se divide a la mitad o si las mitades se vuelven a unir.

Dos propiedades son **independientes** una de la otra si existe por lo menos una variación de estado del sistema en la que una propiedad varíe y la otra se mantenga fija. El número de propiedades intensivas independientes necesario y suficiente para fijar el estado del sistema se puede determinar a partir de la regla de las fases (véase la Sec. 4.5).

Estado. El conjunto dado de propiedades de los materiales en un momento dado. El estado de un sistema no depende de la forma o la configuración del sistema sino sólo de sus propiedades intensivas como la temperatura, la presión y la composición.

Ahora que hemos repasado los conceptos de sistema, propiedad y estado, podemos hablar de los diferentes tipos de energía de los que nos ocuparemos en este capítulo. Como ya sabe el lector, la **energía** existe en muchas formas distintas. ¿Cuáles formas son importantes? Aquí vamos a considerar seis cantidades: trabajo, calor, energía cinética, energía

potencial, energía interna y entalpía. Es probable que el lector ya conozca muchos de estos términos. Por desgracia, algunos de los términos que describiremos a continuación se usan con cierta informalidad en nuestras conversaciones y escritos ordinarios, por lo que tienen connotaciones distintas de las que presentaremos aquí. El lector quizás crea que comprende los términos por conocerlos desde hace tanto tiempo; asegúrese de que en verdad los entienda. Para que el aprendizaje sea efectivo, es preciso sentirse cómodo con ellos.

5.1-1 Seis tipos de energía

Los dos primeros tipos de energía que analizaremos se refieren a la **transferencia de energía** entre un sistema y su entorno sin que haya una transferencia de masa.

Trabajo. El trabajo (W) es un término que usamos ampliamente en la vida cotidiana (como en “me voy al trabajo”), pero que tiene un significado especializado en relación con los balances de energía. El trabajo es una forma de energía que representa una **transferencia** entre el sistema y el entorno. No es posible almacenar trabajo. *El trabajo es positivo si se hace sobre el sistema.* Para que una fuerza mecánica realice un trabajo, la frontera del sistema debe moverse.

$$w = \int_{\text{estado 1}}^{\text{estado 2}} \mathbf{F} \cdot d\mathbf{s} \quad (5.1)$$

donde \mathbf{F} es una fuerza externa en la dirección s que actúa sobre el sistema (o una fuerza del sistema que actúa sobre el entorno). La cantidad de trabajo mecánico realizada sobre un sistema o por él puede ser **difícil** de calcular porque a) es posible que no sea fácil definir el desplazamiento y b) la integración de $\mathbf{F} \cdot ds$ según la ecuación (5.1) no necesariamente da como resultado la realización de una cantidad igual de trabajo por el sistema o sobre el sistema. En este texto, el símbolo W se referirá al trabajo total realizado durante un periodo de tiempo, *no* a la tasa de trabajo.

Cabe señalar que si no se especifica el proceso (o trayectoria) por el cual se realiza el trabajo, desde el estado inicial hasta el estado final del sistema, no podemos calcular el valor del trabajo efectuado integrando la ecuación (5.1). Dicho de otro modo, el trabajo realizado entre los estados inicial y final puede tener *cualquier* valor, dependiendo del camino seguido. Se dice, por tanto, que el camino es una función de **trayectoria**, y que el valor de W depende del estado final, la trayectoria y el estado final del sistema, como se ilustra en el siguiente ejemplo.

EJEMPLO 5.1 Cálculo del trabajo mecánico de un gas sobre un pistón

Suponga que un gas ideal a 300 K y 200 kPa está confinado en un cilindro mediante un pistón sin fricción, y que el gas empuja lentamente el pistón de modo que el volumen del gas se expande desde 0.1 hasta 0.2 m³. Examine la figura E5.1a. Calcule el trabajo realizado por el

gas sobre el pistón (la única parte de la frontera que se mueve) si se siguen dos caminos distintos para ir del estado inicial al estado final:

Trayectoria A: la expansión se realiza a presión constante ($p = 200 \text{ kPa}$)

Trayectoria B: la expansión se realiza a temperatura constante ($T = 300 \text{ K}$)

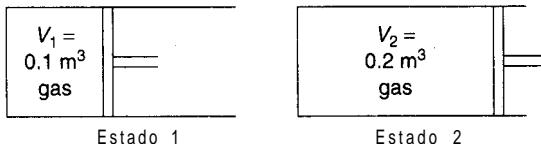


Figura E5.1a

Solución

Como se explicará con mayor detalle en la sección 5.5, el pistón no debe tener fricción y el proceso debe ser ideal para que los siguientes cálculos sean válidos. El sistema es el gas. El trabajo mecánico realizado por el sistema sobre el pistón es:

$$W = - \int_{\text{estado 1}}^{\text{estado 2}} \frac{\mathbf{F}}{A} \cdot A \, ds = - \int_{V_1}^{V_2} p \, dV$$

ya que \mathbf{F} se ejerce en dirección normal sobre la cara del pistón. Tome nota de que, por **definición**, el trabajo realizado por el sistema es negativo.

Trayectoria A

$$W = -p \int_{V_1}^{V_2} dV = -p(V_2 - V_1)$$

$$= \frac{200 \times 10^3 \text{ Pa}}{1 \text{ Pa}} \left| \frac{1 \frac{\text{N}}{\text{m}^2}}{0.1 \text{ m}^3} \right| \left| \frac{1 \frac{\text{J}}{\text{m}}}{1 \text{ N}} \right| = -20 \text{ kJ}$$

Trayectoria B

$$W = - \int_{V_1}^{V_2} \frac{nRT}{V} \, dV = -nRT \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$n = \frac{200 \text{ kPa}}{300 \text{ K}} \left| \frac{0.1 \text{ m}^3}{300 \text{ K}} \right| \left| \frac{(\text{kg mol})(\text{K})}{8.314(\text{kPa})(\text{m}^3)} \right| = 0.00802 \text{ kg mol}$$

$$W = - \frac{0.00802 \text{ kg mol}}{(\text{kg mol})(\text{K})} \left| \frac{8.314 \text{ kJ}}{300 \text{ K}} \right| \ln 2 = -20 \ln 2 = -13.86 \text{ kJ}$$

La figura E5.1b muestra las dos integrales como áreas en una gráfica $p-V$.

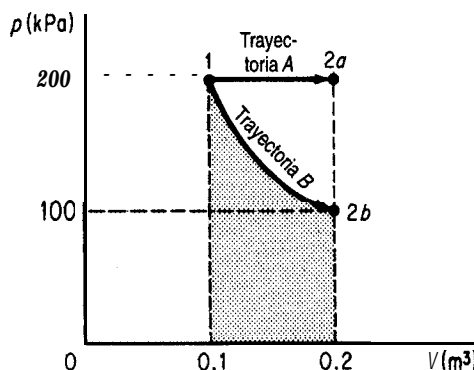


Figura E5.1b

El trabajo realizado por un sistema o sobre él se puede clasificar en otras categorías aparte del *trabajo* mecánico. Por ejemplo, si se aplica un voltaje a una resistencia en un sistema y esto produce un flujo de corriente que a su vez incrementa la energía interna del sistema, podríamos clasificar la energía transferida al sistema con el potencial de voltaje como “*trabajo eléctrico*”. Si el sistema hace girar el eje de un motor o de un compresor, es común referirse al trabajo realizado como “*trabajo de flecha*”. Y así sucesivamente.

Calor. Al hablar de *calor* entramos en un área en la que el uso que solemos dar al término puede causar confusión, ya que usaremos el término *calor* en un sentido muy restringido cuando apliquemos las leyes que rigen los cambios de **energía**. El calor (Q) comúnmente se define como la parte del flujo total de energía a través de la frontera de un sistema que se debe a una diferencia de temperatura entre el sistema y su entorno. Los ingenieros dicen “calor” cuando están hablando de “flujo de calor”. El calor no se almacena ni se crea. *El calor es positivo cuando se transfiere al sistema*. El calor puede transferirse por conducción, convección o radiación. El calor, al igual que el trabajo, es una función de la trayectoria. Si queremos evaluar la transferencia de calor *cuantitativamente*, a menos que se dé *a priori*, deberemos aplicar el balance de energía que analizaremos más adelante, o utilizar una fórmula empírica para estimar una transferencia de calor como (para un proceso en estado estacionario):

$$\dot{Q} = UA \Delta T \quad (5.2)$$

donde \dot{Q} es la velocidad de transferencia de **calor**, A es el área a través de la cual se transfiere el calor, ΔT es la diferencia de temperatura efectiva entre el sistema y su entorno y U es un coeficiente empírico determinado a partir de datos experimentales para el equipo en cuestión. En este texto usaremos el símbolo Q para denotar la cantidad total de calor transferida en un periodo de tiempo, y no la velocidad de transferencia de calor.

Energía cinética. La energía cinética (K) es la energía que un sistema posee en virtud de su velocidad relativa respecto al entorno que se encuentra en reposo. La energía cinética se puede calcular a partir de la relación

$$K = \frac{1}{2} mv^2 \quad (5.3a)$$

o bien

$$\hat{K} = \frac{1}{2} v^2 \quad (5.3b)$$

donde el acento circunflejo ($\hat{}$) se refiere a la energía por unidad de masa y no a la energía cinética total, como en la ecuación (5.3a).

EJEMPLO 5.2 Cálculo de la energía cinética

Se bombea agua de un tanque de almacenamiento a un tubo con un diámetro interno de 3.00 cm a razón de 0.001 m³/s. Vea la figura E5.2. ¿Cuál es la energía cinética específica del agua?

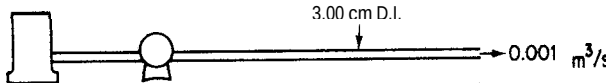


Figura E5.2

Solución

Base de cálculo: 0.001 m³/s de agua

$$\text{Suponga que } \rho = \frac{1000 \text{ kg}}{\text{m}^3} \qquad r = \frac{1}{2}(3.00) = 1.50 \text{ cm}$$

$$v = \frac{0.001 \text{ m}^3}{\text{s}} \left| \frac{(100 \text{ cm})^2}{\pi(1.50)^2 \text{ cm}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ m}}{1 \text{ m}} \right| = 1.415 \text{ m/s}$$

$$\hat{K} = \frac{1}{2} \left| \left(\frac{1.415}{\text{m/s}} \right)^2 \right| \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \frac{(\text{kg})(\text{m})}{\text{s}^2}} \right| \left| \frac{1 \text{ J}}{1(\text{N})(\text{m})} \right| = 1.00 \text{ J/kg}$$

Energía potencial. La energía potencial (P) es la energía que un sistema posee debido a la **fuerza** que un campo gravitacional o electromagnético ejerce sobre él respecto a una superficie de referencia. En el caso de un campo gravitacional, la energía potencial se puede calcular como:

$$P = mgh \quad (5.4a)$$

o bien

$$\hat{P} = gh \quad (5.4b)$$

donde h es la distancia a que se encuentra la superficie de referencia y donde el símbolo (^), una vez más, denota la energía potencial por unidad de masa. La medición de h se realiza entre la superficie de referencia y el centro de masa del sistema. Por tanto, si de alguna manera se permite que una bola suspendida dentro de un recipiente caiga desde la parte más alta del recipiente hasta el fondo, y en el proceso eleva ligeramente la energía térmica del sistema, no decimos que se realizó trabajo sobre el sistema, sino más bien que la energía potencial del sistema se redujo (ligeramente).

EJEMPLO 5.3 Cálculo de energía potencial

Se bombea agua de un tanque a otro que está a una distancia de 300 ft, como se muestra en la figura E5.3. El nivel del agua en el segundo tanque está 40 ft por encima del nivel del agua en el primer tanque. ¿Qué tanto aumentó la energía potencial específica del agua, en Btu/lb_m ?

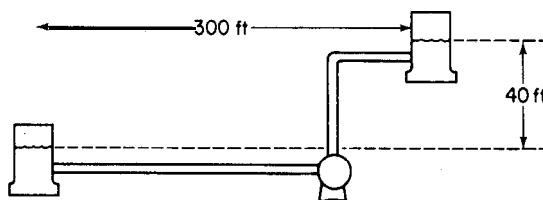


Figura E5.3

Solución

Tomaremos como plano de referencia el nivel del agua en el primer tanque. Entonces, $h = 40 \text{ ft}$.

$$\hat{P} = \frac{32.2 \text{ ft}}{\text{s}^2} \left| \begin{array}{c} 40 \text{ ft} \\ \hline \end{array} \right| \frac{1 \text{ Btu}}{\frac{32.2 (\text{lb}_m)(\text{ft})}{(\text{lb}_f)(\text{s}^2)} 778.2(\text{ft})(\text{lb}_f)} = 0.0514 \text{ Btu/lb}_m$$

Energía interna. La energía interna (U) es una medida macroscópica de las energías molecular, atómica y subatómica, todas las cuales obedecen reglas de conservación microscópicas definidas para los sistemas dinámicos. Dado que no existen instrumentos capaces de medir la energía interna directamente en una escala macroscópica, esta energía debe calcularse a partir de ciertas otras variables que sí pueden medirse macroscópicamente, como la presión, el volumen, la temperatura y la composición.

Para calcular la energía interna por unidad de masa (\hat{U}) a partir de las variables que pueden medirse aprovechamos una propiedad especial de la energía interna, a saber, que es un diferencial exacto (porque se trata de una propiedad punto o de estado, tema que trataré-

mos en breve) y, en el caso de un componente puro, se puede expresar en términos de sólo dos variables intensivas, de acuerdo con la regla de las fases para una sola fase:

$$F = C - P + 2 = 1 - 1 + 2 = 2$$

Se acostumbra usar la temperatura y el volumen específico como variables. Si decidimos que (\hat{U}) es una función de T y V ,

$$\hat{U} = \hat{U}(T, V)$$

si tomamos la derivada total tenemos que

$$d\hat{U} = \left(\frac{\partial \hat{U}}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial \hat{U}}{\partial V}\right)_T dV \quad (5.5)$$

Por definición, $(\partial \hat{U}/\partial T)_V$ es la “capacidad calorífica” a volumen constante, que se denota con el símbolo C_V . Para todos los propósitos prácticos de este libro, el término $(\partial \hat{U}/\partial V)_T$ es tan pequeño que podemos ignorar el segundo término del miembro derecho de la ecuación (5.5). En consecuencia, podemos calcular los **cambios en la energía interna** integrando la ecuación (5.5), como sigue:

$$\hat{U}_2 - \hat{U}_1 = \int_{T_1}^{T_2} C_V dT \quad (5.6)$$

Observe que sólo es posible calcular diferencias de energía interna, o calcular la energía interna relativa a un estado de referencia, **pero nunca valores absolutos** de esta energía.

EJEMPLO 5.4 Energía interna

Un examen de admisión para estudios de posgrado incluyó las siguientes dos preguntas de opción múltiple:

- a) La energía interna de un **sólido** es igual a
 - 1) la temperatura absoluta del sólido
 - 2) la energía cinética total de sus **moléculas**
 - 3) la energía potencial total de sus **moléculas**
 - 4) la suma de las energías cinética y potencial de sus moléculas
- b) La energía interna de un objeto depende de
 - 1) la temperatura únicamente
 - 2) la masa únicamente
 - 3) la fase únicamente
 - 4) la temperatura, la masa y la fase

¿Qué respuestas elegiría usted?

Solución

Ninguna de estas preguntas puede contestarse con las opciones que se ofrecen. En cuanto a la pregunta a), la energía interna en sí no puede evaluarse; sólo puede evaluarse su cambio. Respecto a b), el *cambio* de la energía interna específica depende de la temperatura, la fase y el volumen específico, pero el *cambio* en la energía interna total depende también de la masa.

La última clase de energía que veremos aquí es la entalpía.

Entalpía. Al aplicar el balance de energía el lector se encontrará con una variable a la que se asigna el símbolo H y el nombre *entalpía*. Esta variable se **define** como la combinación de dos variables que aparecen con mucha frecuencia en el balance de energía:

$$H = U + pV \quad (5.7)$$

donde p es la presión y V es el volumen.

A fin de calcular la entalpía por unidad de masa, aprovechamos la propiedad de que la entalpía también es un diferencial exacto. En el caso de una sustancia pura, la entalpía de una sola fase se puede expresar exclusivamente en términos de la temperatura y la presión (una variable más conveniente que el volumen específico). Si

$$\hat{H} = \hat{H}(T, p)$$

si obtenemos la derivada total de \hat{H} podemos formar una expresión análoga a la ecuación (5.5):

$$d\hat{H} = \left(\frac{\partial \hat{H}}{\partial T}\right)_p dT + \left(\frac{\partial \hat{H}}{\partial p}\right)_T dp \quad (5.8)$$

Por definición, $(\partial \hat{H})/(\partial T)_p$ es la capacidad calorífica a presión constante, y se denota con el símbolo C_p . Para casi todos los propósitos prácticos, $(\partial \hat{H})/(\partial p)_T$ es tan pequeño a presiones moderadas que podemos ignorar el segundo término del miembro derecho de la ecuación (5.8). Así, podemos calcular los cambios en la entalpía si integramos la ecuación (5.8) como sigue:

$$\hat{H}_2 - \hat{H}_1 = \int_{T_1}^{T_2} C_p dT \quad (5.9)$$

Sin embargo, en los procesos que se realizan a presión elevada no siempre podemos ignorar el segundo término del miembro derecho de la ecuación (5.8), y en tales casos debemos evaluarlo a partir de datos experimentales. Consulte las referencias citadas al final del capítulo si desea mayores detalles. Una propiedad de los gases ideales que debemos destacar es que sus entalpías y sus energías internas son funciones sólo de la temperatura, y no influyen en ellas los cambios en la presión ni en el volumen específico, respectivamente.

Como en el caso de la energía interna, *la entalpía no tiene un valor absoluto; sólo podemos evaluar sus cambios*. A menudo utilizamos un conjunto de condiciones de refe-

rencia (tal vez de manera implícita) al calcular los cambios de entalpía. Por ejemplo, las condiciones de referencia que se usan en las tablas de vapor de agua son agua líquida a 0°C (32°F) y su presión de vapor. Esto no significa que la entalpía valga cero en estas condiciones, sino simplemente que hemos asignado en forma arbitraria un valor de cero a la entalpía en tales condiciones. Al calcular los cambios de entalpía, las condiciones de referencia se cancelan, como puede verse a continuación:

estado inicial del sistema	estado final del sistema
entalpía = $\hat{H}_1 - \hat{H}_{\text{ref}}$	entalpía = $\hat{H}_2 - \hat{H}_{\text{ref}}$
cambio de entalpía neto = $(\hat{H}_2 - \hat{H}_{\text{ref}}) - (\hat{H}_1 - \hat{H}_{\text{ref}}) = \hat{H}_2 - \hat{H}_1$	

Funciones punto, o de estado. Las variables de entalpía específica y energía interna específica (así como la temperatura, la presión y la densidad) se denominan **funciones punto o variables de estado** para subrayar que sus valores dependen **únicamente** del estado del material (temperatura, presión, fase y composición) y **no** del camino que siguió el material para llegar a ese estado. La figura 5.3 ilustra el concepto de variable de estado. Al pasar del estado 1 al estado 2, las condiciones de temperatura y presión reales del proceso se indican con la línea ondulante; sin embargo, podemos calcular $\Delta\hat{H}$ por la trayectoria **A** o por la **B**, o por cualquier otra trayectoria, y aun así obtener el mismo cambio de entalpía neto que para la trayectoria descrita por la línea ondulante. El cambio en la entalpía depende sólo de los estados inicial y final del sistema. Un proceso para pasar de 1 a 2 que se realiza primero a presión constante y luego a temperatura constante dará exactamente el mismo $\Delta\hat{H}$ que uno que se realiza primero a temperatura constante y luego a presión constante, en tanto el punto final sea el mismo en ambos casos. El concepto de función punto es análogo al de un pasajero en un avión que planea volar directamente de Nueva York a Chicago pero que se desvía a Cincinnati a causa del mal tiempo. El pasajero paga lo mismo sea cual sea la trayectoria seguida, y tarde o temprano llegará a su destino. Es posible que el consumo de combustible del avión varíe considerablemente, y de manera análoga el calor (Q) y el trabajo (W), las dos funciones “de trayectoria” que manejamos, pueden variar dependiendo del camino específico seguido, en tanto que $\Delta\hat{H}$ es el mismo sea cual sea la trayectoria. Si el avión tuviera que

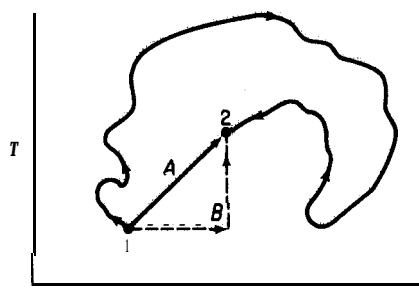


Figura 5.3 Función punto.

regresar debido a problemas mecánicos y aterrizar en Nueva York, el pasajero podría encolerizarse, pero al menos se le reembolsaría el **pasaje**. Por tanto, $\Delta\hat{H} = 0$ si el proceso es cíclico y pasa del estado 1 al 2 y regresa al estado \hat{P} , T , \hat{U} , p , \hat{H} , etc., son variables de estado y tienen esta misma característica.

Ahora que hemos analizado todos los términos del balance de energía, estamos en condiciones de escribir en símbolos dicho balance.

5.1-2 El balance general de energía

En vez de usar las palabras “ley de la conservación de la energía”, en este libro usaremos “balance de **energía**” para evitar confusiones por el uso coloquial de las palabras “conservación de energía”, esto es, la reducción en el desperdicio de energía o el aumento en la eficiencia de utilización de la energía. El balance de energía es un principio físico tan fundamental que inventamos nuevas clases de energía para asegurar que la ecuación quede realmente balanceada. La ecuación (5.10) tal como se escribe un poco más adelante es una generalización de los resultados de numerosos experimentos sobre casos relativamente sencillos. Creemos que la ecuación tiene validez universal porque no hemos podido encontrar excepciones en la práctica, teniendo en cuenta la precisión de las mediciones.

Es necesario tener presentes dos puntos importantes al leer lo que sigue. En primer lugar, sólo examinaremos sistemas homogéneos, sin cargas y sin efectos de superficie, a fin de hacer el balance de energía lo más sencillo posible. Segundo, el balance de energía se desarrollará y aplicará desde el punto de vista macroscópico (balance global del sistema) y no desde el microscópico (o sea, un volumen elemental dentro del sistema).

El concepto de balance de energía macroscópico es similar al del balance de materia macroscópico, a saber,

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{acumulación de} \\ \text{energía dentro} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} = \left\{ \begin{array}{l} \text{transferencia de} \\ \text{energía al sistema a} \\ \text{través de su frontera} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{transferencia de energía} \\ \text{hacia fuera del sistema} \\ \text{a través de su frontera} \end{array} \right\} + \left\{ \begin{array}{l} \text{generación de energía} \\ \text{dentro del sistema} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{consumo de} \\ \text{energía dentro} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} \quad (5.10)$$

La ecuación (5.10) se puede aplicar a un solo equipo o a una planta compleja como la que se muestra en la figura 5.2.

Aunque la formulación con palabras del balance de energía representada por la ecuación (5.10) se entiende con facilidad y es rigurosa, el lector descubrirá en cursos posteriores que para expresar cada uno de los términos de la ecuación (5.10) en notación matemática puede

ser necesario introducir ciertas simplificaciones, cuyo análisis rebasa los objetivos del presente libro pero cuya influencia sobre nuestro balance final es bastante reducida.

Además, los términos de generación y consumo de energía no desempeñarán un papel importante en este libro porque se refieren a procesos como el decaimiento radiactivo o el frenado de neutrones.

Lo primero que haremos será traducir la ecuación (5.10) a símbolos matemáticos para sistemas cerrados (por lotes), y luego la extenderemos de modo que se aplique también a los sistemas abiertos (continuos).

Balances de energía para sistemas cerrados (sin reacción química). La figura 5.4 ilustra un proceso muy general. Por el momento, ignoraremos el flujo de masa que entra y sale del sistema, y supondremos que el sistema es cerrado. Entonces podemos hacer un inventario de la cantidad de energía del sistema que corresponde al término de acumulación de la ecuación (5.10) y también considerar los dos términos de transferencia de la ecuación usando los símbolos Q y W y la notación de la figura 5.4. Examine la figura 5.5. En cuanto a la notación, los subíndices t_1 y t_2 se refieren a los tiempos inicial y final del periodo para el cual se evaluará la acumulación, siendo $t_2 > t_1$. El resto de la notación se explicó en la sección 5.1-1.

Como suele hacerse, hemos dividido la energía total (E) asociada a la masa dentro *del sistema* en tres categorías: energía interna (U), energía cinética (K) y energía potencial (P). La energía transportada a través de la frontera del sistema puede transferirse de dos modos:

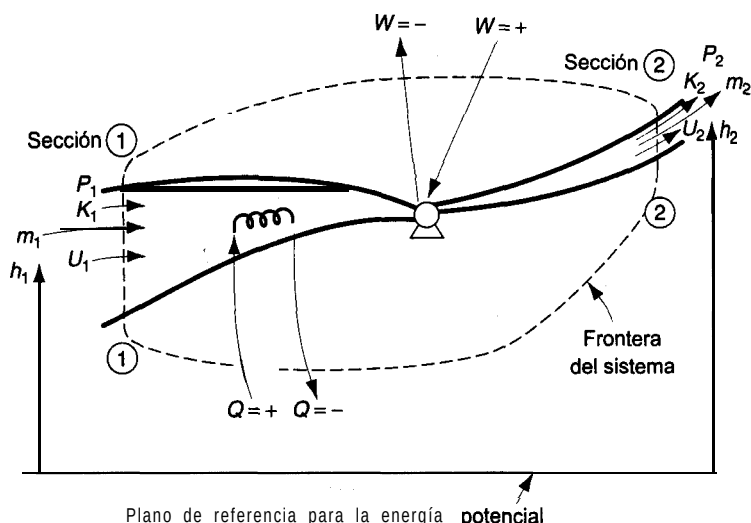


Figura 5.4 Proceso general que muestra la frontera del sistema y el transporte de energía a través de la frontera.

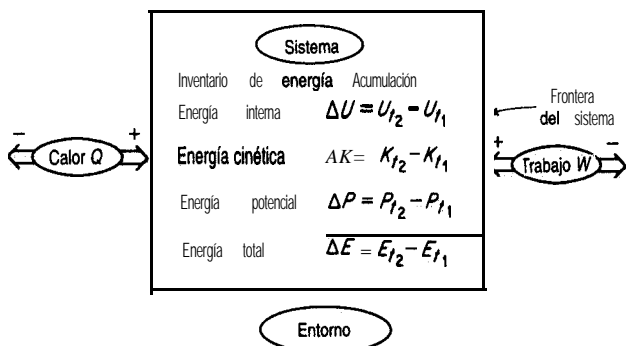


Figura 5.5 Cantidades del balance de energía para un sistema cerrado.

como calor (Q) o como trabajo (W). Se pueden desglosar otras clases de energía si son significativas. Todos estos términos representan cantidades integradas a lo largo de un periodo de tiempo de t_1 a t_2 , como por ejemplo

$$\Delta U = \int_{U_{t_1}}^{U_{t_2}} dU \quad Q = \int_{t_1}^{t_2} \dot{Q} dt \quad W = \int_{t_1}^{t_2} \dot{W} dt$$

Observe que Q y W se definieron como la transferencia *neta* de calor y trabajo, respectivamente, entre el sistema y su entorno. Recuerde que Q es positivo cuando se transfiere calor al sistema, y W es positivo cuando se realiza trabajo sobre el sistema. El símbolo Δ es un operador de diferencia que significa valor final menos valor inicial (en este caso, en el tiempo).

Si usamos la notación aquí descrita, la ecuación (5.10) en símbolos se convierte en

$$\Delta E = E_{t_2} - E_{t_1} = \Delta U + \Delta P + \Delta K = Q + W \quad (5.11)$$

En el capítulo 7 daremos una formulación alternativa del balance de energía en términos de diferenciales, pues ahí se hace hincapié en la **velocidad** instantánea de cambio de energía de un sistema, y no sólo en los estados inicial y final del sistema.

Una palabra de advertencia: asegúrese de usar *unidades consistentes* en todos los términos; por ejemplo, los principiantes que usan el sistema de unidades estadounidense de ingeniería a menudo emplean pies libra en algunos términos de la ecuación (5.11) y Btu en otros. En la sección 5.3 daremos ejemplos de la aplicación de la ecuación.

Balances de energía de sistemas abiertos (sin reacción química). A continuación extenderemos la ecuación (5.11) para incluir la energía asociada a la masa que entra y sale de un sistema como el de la figura 5.4. La tabla 5.1 presenta la notación empleada en la ecuación. El acento circunflejo (^) indicará el término de energía por unidad de masa, y m con el subíndice t_1 o t_2 denotará la masa en t_1 o t_2 , respectivamente, en tanto que

TABLA 5.1 Resumen de los símbolos que se usarán en el balance general de energía

Término de acumulación			
Tipo de energía	<i>En el tiempo t</i>	<i>En el tiempo t₂</i>	
Internas	U_{t1}	U_{t2}	
Cinética	K_{t1}	K_{t2}	
Potencial	P_t	P_{t2}	42
Masa	m_{t1}	m_{t2}	
Energía que acompaña al transporte de masa			
Tipo de energía	<i>Transporte al interior</i>	<i>Transporte al exterior</i>	
Internas	U_1	U_2	
Cinética	K_1	K_2	
Potencial	P_1	P_2	
Masa	m_1	m_2	
Aporte neto de calor al sistema		Q	
Trabajo neto realizado por el entorno sobre el sistema		W	
Trabajo para introducir material en el sistema, o trabajo recuperado al sacar material del sistema	$m_1(p_1 \hat{V}_1)$	$-m_2(p_2 V_2)$	

m con el subíndice 1 o 2 denota un flujo constante de masa en el punto 1 o 2, respectivamente.

En términos de los símbolos dados en la tabla 5.1, cada uno de los términos de la ecuación (5.10) se traduce a lo siguiente:

$$\text{Acumulación: } \Delta E = m_{t_2}(\hat{U} + \hat{K} + \hat{P})_{t_2} - m_{t_1}(\hat{U} + \hat{K} + \hat{P})_{t_1}$$

$$\text{Energía que entra con el Rujo de masa: } (\hat{U}_1 + \hat{K}_1 + \hat{P}_1)m_1,$$

$$\text{Energía que sale con el flujo de masa: } (\hat{U}_2 + \hat{K}_2 + \hat{P}_2)m_2$$

$$\text{Transferencia neta por el flujo de calor que entra: } Q$$

$$\text{Transferencia neta por el trabajo mecánico o eléctrico que entra: } W$$

$$\text{Transferencia neta por el trabajo para introducir y sacar masa: } p_1 \hat{V}_1 m_1 - p_2 \hat{V}_2 m_2$$

Los términos p , \hat{V}_1 y $p_2 \hat{V}_2$ ameritan una explicación. Representan el llamado “trabajo pV ” o “energía de presión” o “trabajo de flujo” o “energía de flujo”, esto es, el trabajo realizado por el entorno para introducir una unidad de masa en el sistema por el punto 1 de la figura 5.4 y el trabajo realizado por el sistema sobre el entorno cuando una unidad de masa sale del sistema por el punto 2, respectivamente. Como las presiones en la entrada y la salida del sistema son constantes para los desplazamientos diferenciales de masa, el trabajo realizado por unidad de masa por el entorno sobre el sistema agrega energía al sistema en 1:

$$\hat{W}_1 = \int_0^{V_1} p_1 d\hat{V} = p_1 (\hat{V}_1 - 0) = p_1 \hat{V}_1$$

donde \hat{V} es el volumen por unidad de masa. De manera similar, el trabajo realizado por el fluido sobre el entorno cuando sale del sistema es $W_2 = -p_2 \hat{V}_2$.

Si ahora introducimos cada uno de los términos anteriores en el balance de energía, tendremos una ecuación un tanto impresionante:

$$\begin{aligned}\Delta E &= (\hat{U}_1 + \hat{K}_1 + \hat{P}_1)m_1 - (\hat{U}_2 + \hat{K}_2 + \hat{P}_2)m_2 + Q + W \\ &\quad + p_1 \hat{V}_1 m_1 - p_2 \hat{V}_2 m_2\end{aligned}\tag{5.12}$$

Con objeto de simplificar la notación de la ecuación (5.12) sumaremos $\hat{V}_1 m_1$ a $\hat{U}_1 m_1$ y $p_2 \hat{V}_2 m_2$ a $U_2 m_2$, y luego introduciremos la expresión $\Delta U + \Delta pV = \Delta H$ en la ecuación (5.12). Es así como encontramos el origen de la variable llamada entalpía en el balance de energía. El balance de energía se puede reducir ahora a una forma más fácil de memorizar:

$$\Delta E = E_{t_2} - E_{t_1} = Q + W - \Delta[(H + K + P)]\tag{5.13}$$

En la ecuación (5.13) el símbolo delta (A) tiene dos significados distintos:

- a) En ΔE , A significa **final** menos **inicial** en el tiempo.
- b) En AH, etc., A significa lo que sale del sistema menos lo que entra en el sistema.

Es posible que semejante uso sea inicialmente causa de confusión, pero es muy común, así que es mejor que el lector se acostumbre a él. El símbolo A representa un cambio. En Slattery¹ puede encontrarse una deducción más rigurosa de la ecuación (5.13) a partir de un balance de energía microscópico.

Si hay más de un flujo de entrada y de salida en el sistema, resulta conveniente calcular por separado las propiedades de cada flujo, con lo que la ecuación (5.13) se convertiría en

$$\Delta E = E_{t_2} - E_{t_1} = \sum_{\text{entrada}} m_i (\hat{H}_i + \hat{K}_i + \hat{P}_i) - \sum_{\text{salida}} m_o (\hat{H}_o + \hat{K}_o + \hat{P}_o) + Q + W\tag{5.14}$$

Aquí el subíndice (o) designa un flujo de salida y el subíndice (i) designa un flujo de entrada.

En la sección 5.3 veremos cómo usar las ecuaciones (5.11) y (5.13), pero primero es necesario que el lector se familiarice con las diversas formas de calcular AH y A U, ya que por lo regular representan términos de valor considerable en los balances de energía de los procesos de ingeniería química.

¹ J. C. Slattery, *Momentum, Energy, and Mass Transfer in Continua*, Nueva York, McGraw-Hill, 1912.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección repasamos primero varios términos especializados relacionados con los balances de energía, y luego describimos cada uno de los términos empleados en esos balances. Por **último**, traducimos las palabras del balance de energía en símbolos matemáticos para sistemas tanto abiertos como cerrados.

Ideas clave

1. La ecuación (5.10) expresa el balance de energía en palabras, y las ecuaciones (5.13) y (5.14) lo hacen en símbolos en su forma más general (para este libro).
2. En un sistema cerrado, la transferencia de energía entre el sistema y su entorno sólo ocurre mediante (flujo de) calor y trabajo.
3. En un sistema abierto, la transferencia de energía acompaña también a la transferencia de masa.
4. El trabajo es positivo cuando se realiza sobre el sistema. El calor es positivo cuando se transfiere al sistema.
5. El calor y el trabajo son funciones de trayectoria. La energía interna y la entalpía son funciones de estado (funciones punto).
6. No es posible calcular valores absolutos de entalpía y de energía interna, sólo cambios en dichos valores.

Términos clave

Balance de energía (p. 400)	Propiedad extensiva (p. 391)
Calor (p. 394)	Propiedad independiente (p. 391)
Capacidad calorífica ap constante (p. 398)	Propiedad intensiva (p. 391)
Capacidad calorífica a volumen constante (p. 397)	Propiedad punto (p. 399)
Energía (p. 392)	Sistema (p. 391)
Energía cinética (p. 391)	Sistema abierto (p. 391)
Energía de presión (p. 403)	Sistema cerrado (p. 391)
Energía interna (p. 396)	Sistema de flujo (p. 391)
Energía potencial (p. 395)	Sistema por lotes (p. 401)
Entalpía (p. 398)	Sistema sin flujo (p. 391)
Estado (p. 391)	Trabajo (p. 392)
Función de estado (p. 396)	Trabajo de flecha (p. 395)
Función de trayectoria (p. 392)	Trabajo de flujo (p. 403)
Función punto (p. 296)	Trabajo eléctrico (p. 394)
Propiedad (p. 391)	Trabajo mecánico (p. 394)
Propiedad de estado (p. 399)	Trabajo pV (p. 403)

Prueba de autoevaluación

1. Contraste las siguientes clasificaciones de propiedades: extensiva-intensiva, medible-no medible, estado-trayectoria.
2. Defina calor y trabajo.

3. Considere el calentador de agua de su casa. Clasifique cada uno de los siguientes casos como sistema abierto, sistema cerrado, ambos o ninguno.
 - a) El tanque se está llenando con agua fría.
 - b) Se está sacando agua caliente del tanque.
 - c) El tanque tiene fugas.
 - d) El calentador se enciende para calentar el agua.
 - e) El tanque está lleno y el calentador se apaga.
4. Las unidades de la energía potencial o de la energía cinética son (seleccione todas las expresiones correctas):
 - a) $(\text{ft})(\text{lb}_p)$**
 - b) $(\text{ft})(\text{lb}_m)$**
 - c) $(\text{ft})(\text{lb}_p)/(\text{lb}_m)$
 - d) $(\text{ft})(\text{lb}_m)/(\text{lb}_p)$
 - e) $(\text{ft})(\text{lb}_p)/(h)$
 - f) $(\text{ft})(\text{lb}_m)/(h)$
5. Repase la selección de un sistema y su entorno leyendo dos o tres ejemplos de las secciones 3.3 a **3.6**, tapando la **solución** y designando el sistema. Compare sus respuestas con el sistema que se muestra en el ejemplo.
6. ¿Aumentará, disminuirá o permanecerá constante la energía cinética por unidad de masa de un fluido incompresible que fluye por un tubo si el diámetro del tubo aumenta en algún punto de la tubería?
7. Una bola de **1 00 kg** que inicialmente está en la parte superior de una escalera de barrotes de **5 m** se deja caer y choca con el piso. Con referencia al piso:
 - a) ¿Cuál es la energía cinética **y** la energía potencial iniciales de la bola?
 - b) ¿Cuál es la energía cinética **y** la energía potencial finales de la bola?
 - c) ¿Cuál es el cambio de energía cinética y de energía potencial para el proceso?
 - d) Si de alguna manera toda la energía **potencial** inicial se convirtiera en calor, a cuantas calorías equivaldría? **¿A** cuantas Btu? **¿A** cuantos joules?
8. Al inflarse un globo, el aire dentro del globo (el sistema) realiza dos tipos de trabajo. Uno es el estiramiento del globo **$dW = \sigma dA$** , donde **σ** es la tensión superficial del globo. El otro es el trabajo de empujar la atmósfera. Si el globo es esférico y se expande lentamente desde un diámetro de **1 m** hasta **1.5 m**, **¿cuál** será el trabajo realizado al empujar la atmósfera? **¿Qué** suposiciones es preciso hacer acerca de **p** y de **T** ?

Problemas conceptuales

1. Una meta que se propone respecto a reducir la contaminación del aire por los automóviles en Estados Unidos consiste en introducir en la gasolina una fracción dada de compuestos oxigenados provenientes de recursos renovables, uno de los cuales es el etanol, producido a partir de maíz. **¿Qué fracción** del **área** cultivable de Estados Unidos cree usted que se requeriría para reemplazar el **10%** de la gasolina por alcohol si la producción anual de gasolina es de **1.2×10^{10} gal/año**? Suponga **90.0 bu/acre** de maíz y **2.6 gal etanol/bu**. [**1 bu (bushel) = 35.23 L**; **1 acre = 4.047 m²**.]
2. Otra propuesta consiste en fabricar **el 10%** del petróleo consumido en Estados Unidos mediante licuefacción del carbón. **¿Qué** porcentaje del carbón que actualmente se extrae en Estados **Uni-**

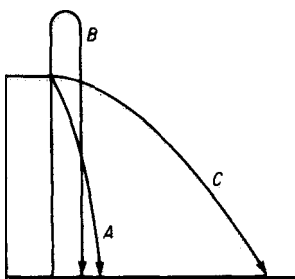


Figura PC5.1-3

dos estima usted que tendría que procesarse para satisfacer esta propuesta? Suponga 3.26 barriles de líquido por tonelada de carbón.

3. Tres pelotas de béisbol se lanzan desde el borde superior de un edificio de cuatro pisos como se muestra en la figura PC5.1-3. Las tres tienen la misma velocidad inicial. ¿Cuál de las siguientes respuestas cree usted que refleja mejor la velocidad de las pelotas cuando tocan el piso?
 - 1) A es la mayor
 - 2) B es la mayor
 - 3) C es la mayor
 - 4) A y C son iguales y las mayores
 - 5) A y B son iguales y las mayores
 - 6) Todas tienen la misma velocidad
4. Durante una explicación sobre el balance de energía, alguien hizo la pregunta: ¿Por qué no nos quemamos la mano si la introducimos en un horno a 300°C , pero sí nos quemamos si tocamos la parrilla metálica del horno? La respuesta fue

Hay dos razones importantes. En primer lugar, la masa de aire que rodea la mano es muy pequeña (la densidad del aire a 300°C y 1 atmósfera es de 0.615 kg/m^3) y por tanto su contenido de calor es pequeño a pesar de lo elevado de la temperatura del horno. En segundo lugar, el aire es mal conductor y por eso el aire caliente relativamente estático no quema.

La parrilla metálica, en cambio, tiene una masa mucho más grande y por tanto contiene mucho más calor que el aire. Además, los metales son buenos conductores del calor. Por tanto, un buen conductor, aunado a una reserva amplia de calor comunicará grandes cantidades de calor a mayor velocidad que aquella con que la sangre puede llevarse el calor de los dedos.

Comente esta respuesta, señalando los aspectos que sean correctos y los que sean incorrectos.

Preguntas para análisis

1. En las revistas populares podemos encontrar sugerencias de que los vehículos eléctricos se cubran con celdas solares para reducir el consumo de electricidad generada a partir de carbón. La **insolación** fuera de la atmósfera terrestre es de 1 kilowatt por metro cuadrado, lo que produciría 24 kWh por día. La experiencia ha demostrado que un automóvil convencional transformado en vehículo eléctrico por lo regular requiere un mínimo de cerca de 30 kWh almacenados en la batería. Si la superficie del coche mencionado se cubre con una capa de celdas solares de $5 \text{ ft} \times 10 \text{ ft}$, sea 50 ft^2 —unos 5 m^2 —se podrá obtener 120 kWh/día de las celdas fotovoltaicas. Realice una evaluación de este cálculo. ¿Qué defectos tiene? Piense en la transformación desde la energía solar hasta el cambio químico en la batería.

2. La siguiente carta apareció en *The Physics Teacher*, octubre de 1990, pág. 441:

El artículo reciente “El significado de la temperatura” de R. Baierlein es interesante pero creo que no logra su **propósito**. Baierlein cita la definición de **Eric Rogers** según la cual “la temperatura

es la calidez medida en una escala definida". Admiré mucho a Eric Rogers, y esta definición, aunada a su afirmación de que "el calor es algo que hace a las cosas más calientes, o funde sólidos, o hace hervir líquidos" podría ser adecuada para el lego, pero de ninguna manera es aceptable como **definición científica**. Igualmente, la afirmación de Baierlein de que "la calidez es la tendencia a transferir energía en forma irregular, microscópica" y su **conclusión** de que "la función de la temperatura... es decir, qué tendencia tiene un sistema a transferir energía (como calor)" no sólo son vagas e inaplicables, sino que también son incorrectas o por lo menos engañosas.

- a) ¿Está usted de acuerdo con lo anterior?
- b) Lea la carta completa y la respuesta de Baierlein en *The Physics Teacher*, y prepare un resumen de sus opiniones sobre la relación entre la temperatura y la transferencia de calor que llene una página.
- c) Lea también el divertido análisis de la termometría que hace Octave Levenspiel en *Chemical Engineering Education*, verano de 1975, págs. 102-105, donde se presenta un punto de vista distinto.
3. El mundo entero está preocupado por el posible calentamiento global debido a las actividades humanas. Prepare un informe con tablas que enumere las fuentes de las emisiones totales de CO₂, CH₄, CFC y N₂O en el mundo y las opciones para mitigarlas. Por ejemplo, para el CH₄, incluya el cultivo de arroz, la fermentación entérica, los rellenos sanitarios, etc. Si es posible, encuentre datos para los valores de las emisiones anuales en toneladas métricas. En cuanto a las opciones de mitigación, estime los posibles aumentos aproximados respecto a los costos actuales que implicaría poner en práctica cada opción, por cada tonelada de emisión.

5.2

CÁLCULO DE CAMBIOS DE ENTALPÍA

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Calcular cambios de entalpía (y de energía interna) a partir de ecuaciones, gráficas, cartas, tablas y bases de datos computarizadas de capacidad calorífica, dados los estados inicial y final del material.
2. Familiarizarse con las tablas de vapor de agua y su uso tanto en unidades del SI como del sistema estadounidense de ingeniería.
3. Determinar el estado de referencia para los valores de entalpía de las fuentes de datos.
4. Ajustar datos empíricos de capacidad calorífica a una función apropiada de la temperatura, estimando los valores de los coeficientes de la función.
5. Convertir una expresión de la capacidad calorífica de un conjunto de unidades a otro.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección explicaremos cómo buscar y/o calcular los cambios de entalpía (y de energía interna) que se introducirán en el balance de energía.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Recuerde de la sección 4.3 y de la figura 4.10 que ocurren **transiciones de fase** de la fase sólida a la líquida y de la fase líquida a la gaseosa, y en sentido opuesto. Durante estas transiciones ocurren grandes cambios en el valor de la entalpía de las sustancias que es preciso calcular con precisión (los llamados cambios de **calor latente**). En el caso de una sola fase, la entalpía varía en función de la temperatura como se ilustra en la figura 5.6. Los cambios de entalpía que tienen lugar en una sola fase se conocen como cambios de “**calor sensible**”.

Los cambios de entalpía para las transiciones de fase se denominan **calor de fusión** (para la fusión) y **calor de vaporización** (para la evaporación). Se acostumbra usar la palabra “calor” debido a connotaciones muy antiguas, porque los cambios de entalpía se deben calcular a partir de datos experimentales que a menudo requieren experimentos que implican transferencia de calor. Los términos correctos son entalpía de fusión y entalpía de vaporización, pero no se usan mucho. El **calor de condensación** es el negativo del calor de vaporización, y el **calor de sublimación** es el cambio de entalpía de la transición directa de sólido a vapor. En el apéndice D se enumeran unos cuantos valores de ΔH para los cambios de fase.

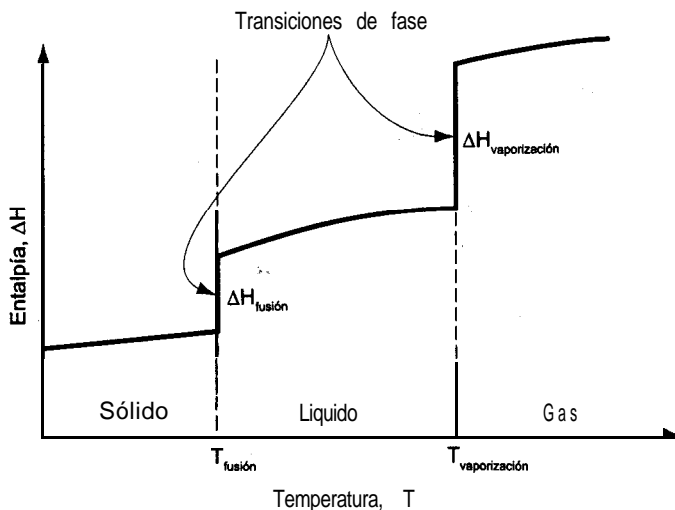


Figura 5.6 Cambios de entalpía de una sustancia pura en función de la temperatura. Las líneas verticales representan los “cambios latentes” que ocurren durante una transición de fase.

Una vez que se han obtenido y validado los datos experimentales, la información se almacena de diversas formas para poder usarla posteriormente. Aquí veremos cuatro de esas formas:

1. Ecuaciones de capacidad calorífica
2. Tablas
3. Cartas de entalpía
4. Bases de datos computarizadas

Las entalpías también pueden **estimarse** usando métodos generalizados basados en la teoría de los estados correspondientes o en las contribuciones aditivas de los enlaces, pero no veremos aquí esos métodos. Si desea información al respecto, consulte las referencias citadas al final del capítulo.

5.2-1 Ecuaciones de capacidad calorífica

La ecuación (5.9) de la sección 5.1 nos dice que la entalpía de una sustancia en una sola fase (**no para las transiciones de fase**) se puede calcular empleando la **capacidad calorífica**

$$\Delta\hat{H} = \int_{T_1}^{T_2} C_p dT$$

Con objeto de dar a la capacidad calorífica un significado físico, podemos pensar que C_p representa la cantidad de energía necesaria para elevar en un grado la temperatura de una sustancia, energía que podría suministrarse por transferencia de calor en ciertos procesos especializados, pero que también puede suministrarse de otras formas. Aquí trataremos C_p , ya que C_v no se usa con mucha frecuencia.

¿Qué unidades tiene la capacidad calorífica? Por la definición de capacidad calorífica de la sección 5.1 podemos ver que las unidades son (energía)/(diferencia de temperatura)(masa o moles), de ahí que en ocasiones se use el término “calor específico” para referirse a la capacidad calorífica. Las unidades comunes que se usan en la práctica de la ingeniería son (suprimimos el símbolo A para la temperatura):

$\frac{\text{kJ}}{(\text{kg mol})(\text{K})}$	$\frac{\text{Btu}}{(\text{lb mol})(^{\circ}\text{F})}$
---	--

o valores equivalentes por unidad de masa.

La capacidad calorífica varía con la temperatura para los sólidos, los líquidos y los gases reales, pero es una función continua de la temperatura& en la región entre las transiciones de fase; por tanto, no es posible tener una ecuación de capacidad calorífica para una sustancia que sea válida desde cero absoluto hasta cualquier temperatura deseada. Lo que

hacen los ingenieros es determinar experimentalmente la capacidad calorífica entre las temperaturas en las que ocurren las transiciones de fase, ajustan una ecuación a los datos y luego determinan una nueva ecuación de capacidad calorífica para el siguiente intervalo de temperaturas entre las transiciones de fase sucesivas. Para los gases monoatómicos ideales, la capacidad calorífica a presión constante es constante sin importar que varíe la temperatura (vea la tabla 5.2). Para el caso de los gases reales típicos, examine la figura 5.7.

En las mezclas de gases ideales, la capacidad calorífica (por mol) de la mezcla es la media ponderada por moles de las capacidades caloríficas de los componentes:

$$C_{p_{\text{avg}}} = \sum_{i=1}^n x_i C_{p_i} \quad (5.15)$$

Para las mezclas no ideales, sobre todo las líquidas, se debe consultar los datos experimentales o usar algunas de las técnicas de estimación citadas en la literatura (vea la bibliografía complementaria al final del capítulo).

Casi todas las ecuaciones para la capacidad calorífica de sólidos, líquidos y gases son empíricas. Se acostumbra expresar la capacidad calorífica a presión constante, C_p , como una función de la temperatura mediante una serie de potencias, con constantes a, b, c , etc.; por ejemplo,

$$C_p = a + bT + cT^2 \quad (5.16)$$

donde la temperatura puede expresarse en grados Celsius, grados Fahrenheit, grados Rankine o kelvin. Puesto que las ecuaciones de capacidad calorífica sólo son válidas dentro de intervalos de temperatura moderados, es posible que ecuaciones de diferentes tipos representen los datos experimentales de capacidad calorífica con casi la misma exactitud. La tarea de ajustar ecuaciones de capacidad calorífica a los datos experimentales se simplifica enormemente si se usan computadoras, las cuales pueden determinar las constantes de mejor ajuste por medio de un programa estándar y al mismo tiempo determinar qué tan precisas serán las capacidades caloríficas predichas. La información sobre capacidad calorífica se puede en-

TABLA 5.2 Capacidades caloríficas de gases ideales

Capacidad calorífica aproximada,* C_p	Alta temperatura (grados de libertad traslacionales, rotacionales y vibracionales)	Temperatura ambiente (sólo grados de libertad traslacionales y rotacionales)
Monoatómica	$\frac{5}{2}R$	$\frac{5}{2}R$
Poliatómica lineal	$(3n - \frac{5}{2})R$	SR
Poliatómica no lineal	$(3n - 2)R$	$4R$

* n , número de átomos por molécula; R , constante de los gases definida en la sección 4.1.

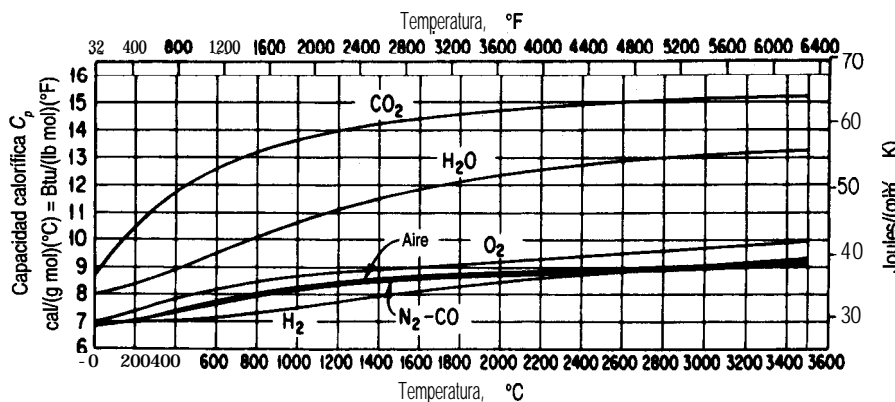


Figura 5.7 Curvas de capacidad calorífica para los gases de combustión.

contrar en el apéndice E y en el disco que acompaña a este libro; dicha información se obtuvo del profesor Yaws e incluye coeficientes para 700 compuestos (tanto gases como líquidos). El cambio de la capacidad calorífica con la presión a altas presiones rebasa los objetivos de este libro. Varias de las referencias citadas al final del capítulo son fuentes de datos de capacidad calorífica.

Dada la ecuación de capacidad calorífica, por ejemplo la ecuación (5.16), podemos calcular el cambio de entalpía por mol o por unidad de masa integrando dicha ecuación respecto a la temperatura

$$\Delta \hat{H} = \int_{T_1}^{T_2} (a + bT + cT^2) dT = a(T_2 - T_1) + \frac{b}{2} (T_2^2 - T_1^2) + \frac{c}{3} (T_2^3 - T_1^3) \quad (5.17)$$

Si se dispone de una función distinta de la capacidad calorífica, naturalmente el resultado de la integración será diferente.

EJEMPLO 5.5 Ecuación de capacidad calorífica

La ecuación de capacidad calorífica para CO, gaseoso es

$$C_p = 2.675 \times 10^4 + 42.27 T - 1.425 \times 10^{-2} T^2$$

con C_p expresada en J/(kg mol)(ΔK) y T en K. Convierta esta ecuación de modo que la capacidad calorífica se exprese dentro de todo el intervalo de temperaturas en Btu/(lb mol)(°F) con T en °F.

Solución

Transformar una ecuación de capacidad calorífica de un conjunto a otros es sólo un problema de conversión de unidades. *Cada término de la ecuación de capacidad calorífica debe tener*

las mismas unidades que el miembro izquierdo de la ecuación. A fin de evitar confusiones en la conversión, es preciso recordar la distinción entre los símbolos de temperatura que representan temperatura y los que representan diferencias de temperatura, aunque a menudo se use el mismo símbolo para ambos conceptos. En las conversiones que siguen distinguiremos entre la temperatura y la diferencia de temperatura para mayor claridad.

Primero, multiplicamos ambos miembros de la ecuación dada para C_p por los factores de conversión apropiados para convertir $J/(kg\ mol)(\Delta K)$ en $Btu/(lb\ mol)(\Delta^{\circ}F)$. Multiplique el miembro izquierdo por el factor encerrado en corchetes:

$$\frac{C_p \text{ J}}{(\text{kg mol})(\Delta K)} \times \left[\frac{1 \text{ Btu}}{1055 \text{ J}} \right] \left[\frac{1 \text{ AK}}{1.8 \text{ } \Delta^{\circ}\text{R}} \right] \left[\frac{1 \text{ } \Delta^{\circ}\text{R}}{1 \text{ } \Delta^{\circ}\text{F}} \right] \left[\frac{0.4536 \text{ kg}}{1 \text{ lb}} \right] \rightarrow C_p \frac{\text{Btu}}{(\text{lb mol})(\Delta^{\circ}\text{F})}$$

y multiplique el miembro derecho por el mismo conjunto de factores de conversión.

A continuación, sustituya la relación entre la temperatura en K y la temperatura en $^{\circ}\text{F}$

$$T_K = \frac{T_{^{\circ}\text{R}}}{1.8} = \frac{T_{^{\circ}\text{F}} + 460}{1.8} \quad (\text{a})$$

en la ecuación dada para C_p donde aparezca T_K .

Por último, realice las operaciones matemáticas indicadas y consolide las cantidades para obtener

$$C_p = 8.702 \times 10^{-3} + 4.66 \times 10^{-6}T_{^{\circ}\text{F}} - 1.053 \times 10^{-9}T_{^{\circ}\text{F}}^2$$

EJEMPLO 5-6 Ajuste de datos de capacidad calorífica

La capacidad calorífica del dióxido de carbono gaseoso es función de la temperatura y en una serie de experimentos repetidos se han obtenido los siguientes valores:

$T(K)$	300	400	500	600	700	800
$C_p[J/(gmol)(K)]$	39.87	45.16	50.72	56.85	63.01	69.52
	39.85	45.23	51.03	56.80	63.09	69.68
	39.90	45.17	50.90	57.02	63.14	69.63

Obtenga los valores de los coeficientes de la ecuación

$$C_p = a + bT + cT^2$$

que producen el mejor ajuste a los datos.

Solución

Utilice un programa de mínimos cuadrados (o minimice directamente empleando el código de minimización del disco que acompaña a este libro) para minimizar la suma de los cuadrados de las desviaciones entre los valores predichos de C_p y los experimentales (consulte el apéndice M):

$$\text{Minimic} \sum_{i=1}^6 C_p_{\text{predicho, } i} - C_p_{\text{experimental, } i})^2$$

Las variables son a , b y c .

La solución es

$$C_p = 25.47 + 4.367 \times 10^{-2}T - 1.44 \times 10^{-5}T^2$$

EJEMPLO 5.7 Cálculo de $\Delta\hat{H}$ para una mezcla de gases empleando ecuaciones de capacidad calorífica

La conversión de desechos sólidos en gases inocuos se puede realizar en incineradores siguiendo un método aceptable desde el punto de vista ambiental. Sin embargo, los gases de escape calientes a menudo tienen que enfriarse o diluirse con aire. Un estudio de factibilidad económica indica que los desechos municipales sólidos pueden quemarse para producir un gas con la siguiente composición (en base seca):

CO ₂	9.2%
CO	1.5%
O ₂	7.3%
N ₂	82.0%
	100.0%

¿Cuál es la diferencia de entalpía para este gas por 1b mol entre la parte inferior y la superior de la chimenea si la temperatura en la parte inferior es de 550°F, y la de la parte superior, 200°F? Ignore el vapor de agua en el gas. Puede ignorar también los efectos energéticos que resulten del mezclado de los componentes gaseosos.

Solución

Las ecuaciones de capacidad calorífica son [T en °F; C_p en Btu/(lb mol)(°F)]

$$\text{N}_2: \quad C_p = 6.895 + 0.7624 \times 10^{-3}T - 0.7009 \times 10^{-7}T^2$$

$$\text{O}_2: \quad C_p = 7.104 + 0.7851 \times 10^{-3}T - 0.5528 \times 10^{-7}T^2$$

$$\text{CO:} \quad C_p = 8.448 + 5.757 \times 10^{-3}T - 21.59 \times 10^{-7}T^2 + 3.059 \times 10^{-10}T^3$$

$$\text{CO:} \quad C_p = 6.865 + 0.8024 \times 10^{-3}T - 0.7367 \times 10^{-7}T^2$$

Base de cálculo: 1.00 lb mol de gas

Si multiplica estas ecuaciones por la fracción molar de cada componente y luego las suma podrá ahorrar tiempo durante la integración, pero se pueden integrar **individualmente**, en especial si se usa el programa de computadora para calcular AH que se encuentra en el disco que acompaña a este libro.

$$\text{N}_2: \quad 0.82(6.895 + 0.7624 \times 10^{-3}T - 0.7009 \times 10^{-7}T^2)$$

$$\text{O}_2: \quad 0.073(7.104 + 0.7851 \times 10^{-3}T - 0.5528 \times 10^{-7}T^2)$$

$$\text{CO}_2: \quad 0.092(8.448 + 5.757 \times 10^{-3}T - 21.59 \times 10^{-7}T^2 + 3.059 \times 10^{-10}T^3)$$

$$\text{co: } 0.015(6.865 + 0.8024 \times 10^{-3}T - 0.7367 \times 10^{-7}T^2)$$

$$C_{p,\text{neto}} = 7.053 + 1.2242 \times 10^{-3}T - 2.6124 \times 10^{-7}T^2 + 0.2814 \times 10^{10} T^3$$

$$\begin{aligned} \Delta H &= \int_{550}^{200} (7.053 + 1.2242 \times 10^{-3}T - 2.6124 \times 10^{-7}T^2 + 0.2814 \times 10^{10} T^3) dT \\ &= 7.053[(200) - (550)] + \frac{1.2242 \times 10^{-3}}{2} [(200)^2 - (550)^2] \\ &\quad - \frac{2.6124 \times 10^{-7}}{3} [(200)^3 - (550)^3] + \frac{0.2814 \times 10^{-10}}{4} [(200)^4 - (550)^4] \\ &= -2468.6 - 160.7 + 13.8 - 0.633 = -2616 \text{ Btu/lb mol gas} \end{aligned}$$

5.2-2 Tablas de valores de entalpía

Las tablas pueden cubrir con exactitud intervalos de propiedades **físicas** mucho más amplios que las ecuaciones individuales. Puesto que las propiedades que se miden con mayor frecuencia son la temperatura y la presión, las tablas de entalpías (y energías internas) para los compuestos puros por lo regular se organizan en columnas y filas, con **T y p** como variables independientes. Si los intervalos entre las entradas de la tabla no son muy amplios, una interpolación lineal entre dos entradas de la tabla tendrá una exactitud aceptable.

A continuación describiremos dos tipos de tablas que usaremos en este capítulo. El primer conjunto es el de tablas de entalpías de gases a 1 atm, que puede encontrarse en el apéndice D. Los valores de las entalpías son sólo para la fase gaseosa. Las tablas de vapor de agua representan el segundo tipo de tablas, a saber, tablas que incluyen entalpías de cambios de fase junto con las entalpías de una sola fase. Recuerde que todos los valores de **entalpía** son relativos a algún estado de referencia. Podemos calcular las diferencias de entalpía restando la entalpía inicial de la final para cualesquier dos conjuntos de condiciones, como se muestra en el siguiente ejemplo.

EJEMPLO 5.8 Cálculo del cambio de entalpía de un gas empleando valores de entalpía tabulados

Calcule el cambio de entalpía de 1 kg mol de N₂ gaseoso que se calienta a una presión constante de 100 kPa desde 18°C hasta 1100°C.

Solución

Como 100 kPa es prácticamente 1 atm, las tablas del apéndice D pueden servir para calcular el cambio de entalpía.

$$\begin{aligned} \text{a } 1100^\circ\text{C (1373K):} \quad & \Delta\hat{H} = 34,715 \text{ kJ/kg mol (por interpolación)} \\ \text{a } 18^\circ\text{C (291K):} \quad & \Delta\hat{H} = 524 \text{ kJ/kg mol} \\ \text{Base de cálculo: 1 kg de N}_2 \quad & \\ \Delta\hat{H} = 34,715 - 524 & = 34,191 \text{ kJ/kg mol} \end{aligned}$$

En este libro, el lector encontrará dos conjuntos de tablas de vapor de agua, uno en SI en la hoja doblada incluida en una bolsa dentro de la contraportada y otro dividido entre el apéndice C y la hoja doblada. Para usar estas tablas es preciso primero localizar la región de las propiedades **físicas** que interesan. Las tablas están organizadas de tal modo que las propiedades de saturación se dan aparte de las propiedades de vapor de agua supercalentado y del líquido subenfriado. Además, las propiedades de saturación se listan de dos maneras: 1) la presión de saturación se indica a intervalos regulares para facilitar la interpolación y 2) la temperatura de saturación se da a intervalos regulares por la misma razón.

Podemos encontrar la región en la que se encuentra un estado en particular consultando una de las dos tablas de las propiedades de saturación. Si, a la *Top* dada, la propiedad intensiva específica dada queda fuera del intervalo de propiedades que pueden existir para el líquido saturado, el vapor saturado o sus mezclas, entonces el estado deberá estar en la región supercalentada o bien en la subenfriada. Por ejemplo, examine el siguiente extracto de las tablas de vapor de agua en unidades del SI (de la hoja plegada de la contraportada):

p_{sat} (kPa)	T_{sat} (°C)	Volumen específico (m ³ /kg)			Entalpía (kJ/kg)		
		v_l	v_{lg}	v_g	h_l	h_{lg}	h_g
101.325	100.0	0.001043	1.672	1.673	419.5	2256.0	2675.6
200.0	120.2	0.001061	0.8846	0.8857	504.7	2201.5	2706.2

Para cada presión de saturación, se indica la temperatura de saturación correspondiente (punto de ebullición) junto con los valores del volumen específico y la entalpía, tanto para el líquido saturado como para el vapor saturado. Los valores de volumen y entalpía de la columna designada con el subíndice *lg* es la diferencia entre los valores correspondientes a los estados de vapor saturado y líquido saturado.

EJEMPLO 5.9 Uso de las tablas de vapor de agua

Se enfriá vapor de agua de 640°F y 92 psia a 480°F y 52 psia. ¿Cuál es el valor de $\Delta\hat{H}$ en Btu/lb?

Solución

Utilice las tablas para unidades del sistema estadounidense de la hoja plegada que viene dentro de la contraportada. Es necesario aplicar una doble interpolación para obtener las

entalpias específicas, $\hat{\Delta H}$, relativas a la referencia de la tabla. Los valores de $\hat{\Delta H}$ se interpolan primero entre presiones a temperatura fija y luego entre temperaturas a presión fija (interpolada).

p (psia)	T (°F)		P	T (°F)		
	600	700		600	640	700
90	1328.7	1378.1	92	1328.6		1378.0
95	1328.4	1377.8			1348.4	
55	1258.7	1282.2	p	450	480	500
				52	1258.4	1282.4
					1272.8	

Observe que los valores de la tabla de vapor incluyen el efecto de la presión sobre $\hat{\Delta H}$, además del de la temperatura. Un ejemplo de la interpolación requerida a 600°F es

$$\frac{2}{3}(1328.7 - 1328.4) = 0.4(0.3) = 0.12$$

$$A p = 92 \text{ psia} \text{ y } T = 600^\circ\text{F}, \hat{\Delta H} = 1328.7 - 0.12 = 1328.6.$$

El cambio de entalpía solicitado es

$$\hat{\Delta H} = 1272.8 - 1348.4 = -75.6 \text{ Btu/lb}$$

EJEMPLO 5.10 Uso de las tablas de vapor de agua cuando interviene un cambio de fase

Cuatro kilogramos de agua a 27°C y 200 kPa se calientan a presión constante hasta que el volumen del agua llega a 1000 veces el valor original. ¿Cuál es la temperatura final del agua?

Solución

Podemos ignorar el efecto de la presión sobre el volumen del agua líquido (si desea verificar esto consulte la tabla de las propiedades del agua líquida), así que el volumen específico inicial es el del agua líquida saturada a 300 K, o sea, 0.001004 m³/kg. El volumen específico final es

$$0.001004(1000) = 1.004 \text{ m}^3/\text{kg}$$

A 200 kPa, e interpolando entre 400 y 450 K, lo que cubre el intervalo del volumen específico de 1.004 m³/kg, obtenemos T resolviendo

$$0.9024 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}} + \frac{(1.025 - 0.9024) \text{ m}^3/\text{kg}}{(450 - 400) \text{ K}} (T - 400) \text{ K} = 1.004 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}}$$

$$T = 400 + 41 = 441 \text{ K}$$

5.2-3 Presentación gráfica de los datos de entalpía

Todos hemos oido el dicho “una imagen vale por mil palabras”. Algo similar podría decirse de los diagramas bidimensionales, es decir, podemos damos una idea excelente de las características de la entalpía y de otras propiedades de una sustancia en todas las regiones de interés por medio de un diagrama. Aunque la exactitud de las lecturas de valores puede ser limitada (dependiendo de la escala del diagrama), el trazo de diversos procesos en un diagrama nos permite visualizar y analizar rápidamente lo que está sucediendo. No hay duda de que los diagramas son un método sencillo y rápido de obtener datos para calcular los cambios de entalpía. La figura 5.8 es un ejemplo. En las referencias citadas al final del capítulo se han incluido varias fuentes de diagramas. El apéndice J contiene diagramas para el tolueno y el dióxido de carbono.

Los diagramas se dibujan con diversas coordenadas, como p contra \hat{H} , p contra \hat{V} o p contra T . Puesto que un diagrama sólo tiene dos dimensiones, las coordenadas **sólo** pueden representar dos variables. Las demás variables de interés se **grafican** como líneas de valor constante. Recuerde, por ejemplo, que en el diagrama de p - \hat{V} para el CO, (Fig. 4.7) se mostraban líneas de temperatura constante como parámetros. De manera similar, en un diagrama con la presión y la entalpía como ejes, se pueden dibujar líneas de volumen específico y/o temperatura constantes, como en la figura 5.8.

*J*Cuántas propiedades es necesario especificar para un gas componente si queremos fijar definitivamente su estado? Si especificamos dos propiedades intensivas para un gas puro, garantizaremos que las demás propiedades intensivas tendrán valores definidos, y podremos elegir cualesquier dos propiedades intensivas. Dado que podemos definir un estado en particular de un gas con dos propiedades independientes cualesquiera, es evidente que un diagrama bidimensional resulta muy útil para presentar muchas combinaciones de propiedades **físicas**.

EJEMPLO 5.11 Uso del diagrama de presión-entalpía para el butano

Calcule los cambios $\Delta\hat{H}$, $\Delta\hat{V}$ y ΔT para 1 lb de vapor saturado de n-butano que pasa de 2 atm a 20 atm (saturado).

Solución

Obtenga los datos necesarios de la figura 5.8.

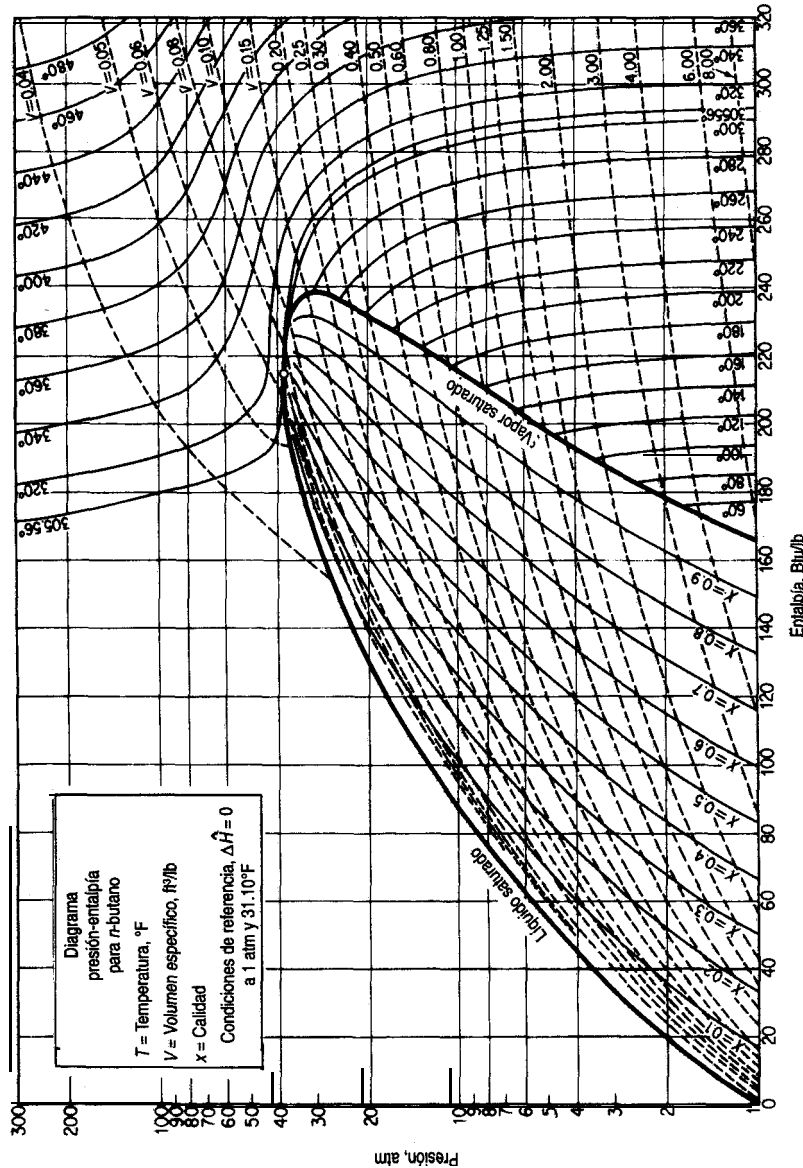


Figura 5.8 Diagrama presión-entalpía para n-butano.

		$\hat{\Delta H}$ (Btu/lb)	\hat{V} (ft ³ /lb)	T (°F)
Vapor saturado a 2 atm:		179	3.00	72
Vapor saturado a 20 atm:		233	0.30	239

$$\hat{\Delta H} = 233 - 179 = 54 \text{ Btu/lb}$$

$$\hat{\Delta V} = 3.00 - 0.30 = 2.70 \text{ ft}^3/\text{lb}$$

$$\hat{\Delta T} = 239 - 72 = 167^\circ\text{F}$$

5.2-4 Recuperación de datos de bases de datos computarizadas

Los valores de las propiedades de miles de sustancias están disponibles en forma de programas para computadora que pueden proporcionar los valores en cualquier estado dado, con lo que se evita la necesidad de realizar interpolaciones o cálculos auxiliares, como cuando sólo es preciso calcular AH a partir de $A U = AH - Ap V$. Uno de estos programas, el correspondiente a las propiedades del agua, está incluido en el disco que acompaña a este libro. El programa está condensado, así que no tiene ni la exactitud ni la amplitud de cobertura de los programas comerciales, pero basta y sobra para resolver los problemas de este texto. El profesor Yaws ha tenido la bondad de proporcionar datos para calcular los calores de vaporización de 700 compuestos; examine el disco que acompaña a este libro.

Es posible adquirir paquetes computacionales que proporcionan información sobre las propiedades físicas de un gran número de compuestos, y también se puede tener acceso inmediato a los sistemas de información computarizados a través de la Intemet. Al final del capítulo se incluye una lista de programas y bases de datos útiles.

DETALLES ADICIONALES

La ecuación de Clapeyron es una relación termodinámica exacta entre la pendiente de la curva de presión de vapor y el calor molar de vaporización y las demás variables que se enumeran a continuación:

$$\frac{dp^*}{dT} = \frac{\hat{\Delta H}_v}{T(\hat{V}_g - \hat{V}_l)} \quad (5.18)$$

donde p^* = presión de vapor

T = temperatura absoluta

$\hat{\Delta H}_v$ = calor molar de vaporización a T

\hat{V}_i = volumen molar del gas o líquido indicado por el subíndice g o l

Se puede usar cualquier conjunto consistente de unidades. La ecuación (5.18) puede servir para calcular $\hat{\Delta H}_v$ y para comprobar la consistencia interna de los datos si se conoce una función para la presión de vapor de una sustancia, de modo que es posible evaluar dp^*/dT . Si suponemos que

- a) \hat{V}_l es insignificante en comparación con \hat{V}_g
 b) La ley de los gases ideales es aplicable al vapor: $\hat{V}_g = RT/p^*$

Entonces .

$$\frac{dp^*}{p^*} = \frac{\Delta\hat{H}}{RT^2} \quad (5.19)$$

Si suponemos además que $\Delta\hat{H}_v$ es constante dentro del intervalo de temperaturas que nos interesa, la integración de la ecuación (5.19) produce la ecuación de Clausius-Clapeyron

$$\log_{10} \frac{p_1^*}{p_2^*} = \frac{\Delta\hat{H}_v}{2.303R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right) \quad (5.20)$$

Dos ecuaciones que pueden servir para estimar valores de $\Delta\hat{H}_v$ son

Ecuación de Chen. Una ecuación que produce valores de $\Delta\hat{H}_v$ (en kJ/g mol) con una exactitud del 2% es la ecuación *de Chen*:

$$\Delta\hat{H}_v = \frac{T_b[0.0331(T_b/T_c) + 0.0297 \log_{10} p_c - 0.0321]}{1.07 - T_b/T_c}$$

donde T_b es el punto de ebullición normal del líquido en K, y p_c es la presión crítica en atmósferas.

Predicción empleando la entalpía de vaporización en el punto de ebullición normal. Por ejemplo, Watson² determinó empíricamente que

$$\frac{\Delta\hat{H}_{v_2}}{\Delta\hat{H}_{v_1}} = \left(\frac{1 - T_{r_2}}{1 - T_{r_1}} \right)^{0.38}$$

donde $\Delta\hat{H}_{v_2}$ = calor de vaporización de un líquido puro a T_2
 $\Delta\hat{H}_{v_1}$ = calor de vaporización del mismo líquido a T_1

Yaws³ enumera otros valores del exponente para diversas sustancias.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección describimos cuatro formas comunes de obtener los valores de la entalpía para sustancias puras: ecuaciones de capacidad calorífica, tablas, diagramas y bases de datos.

²K. M. Watson, *Ind. Eng. Chem.*, 23 (1931): 360, 35 (1943): 398.

³C. L. Yaws, *Physical Properties*, Nueva York, McGraw-Hill, 1977.

Ideas clave

- Podemos calcular o consultar los *cambios* de entalpía empleando diversas fuentes que incluyen las ecuaciones de capacidad **calorífica**, tablas, diagramas y bases de datos, entre otras.
- Las ecuaciones de capacidad calorífica se pueden desarrollar a partir de datos experimentales e integrarse para calcular los cambios de entalpía en una sola fase.
- Las tablas y diagramas proporcionan los cambios de entalpía para una fase y además incluyen las transiciones de fase.
- Las transiciones de fase como el calor de vaporización o de fusión deben ser lo más precisas que sea posible, porque representan cantidades grandes en el balance de energía.

Términos clave

Calor de condensación (p. 409)	Capacidad calorífica (p. 410)
Calor de fusión (p. 409)	Ecuación de Chen (p. 421)
Calor de sublimación (p. 409)	Ecuación de Clapcyron (p. 420)
Calor de vaporización (p. 409)	Ecuación de Clausius-Clapeyron (p. 421)
Calor latente (p. 409)	Ecuación de Watson (p. 421)
Calor sensible (p. 409)	Tablas de vapor de agua (p. 416)
Cambio de entalpía (p. 412)	Transiciones de fase (p. 409)

Prueba de autoevaluación

- Un problema indica que la entalpía de un compuesto se puede predecir mediante una ecuación empírica: $H(\text{J/g}) = -30.2 + 4.25T + 0.001 T^2$, donde T es temperatura en kelvin. Cite una relación para la capacidad calorífica a presión constante para ese compuesto.
- ¿Cuál es la capacidad **calorífica** a presión constante y temperatura ambiente del 0, si se supone que se comporta como gas ideal?
- Una ecuación de capacidad calorífica en **cal/(g mol)(K)** para el amoniaco gaseoso es

$$C_p = 8.4017 + 0.70601 \times 10^{-2}T + 0.10567 \times 10^{-5}T^2 - 1.5981 \times 10^{-9}T^3$$

donde T es en °C. ¿Qué unidades tiene cada uno de los coeficientes de la ecuación?

- Convierta la siguiente ecuación para la capacidad calorífica del monóxido de carbono gaseoso, donde C_p está en **Btu/(lb mol)(°F)** y T está en °F:

$$C_p = 6865 + 0.08024 \times 10^{-2}T - 0.007367 \times 10^{-5}T^2$$

para obtener C_p en **J/(kg mol)(K)** con T en kelvin.

- Calcule el cambio de entalpía en 24 g de N_2 si se calientan de 300 K a 1500 K a presión constante.
- ¿Cuál es el cambio de entalpía cuando 2 **lb** de n-butano gaseoso se enfrián de 320°F y 2 atm hasta vapor saturado a 6 **atm**? Utilice el diagrama del butano y la ecuación de capacidad calorífica.
- Se nos dice que 4.3 kg de agua a 200 **kPa** ocupan a) 4.3, b) 43, c) 430, d) 4300 y e) 43,000 litros. Indique en cada caso si el agua está en las regiones de sólido, líquido, líquido-vapor o vapor.

8. Agua a 400 kPa y 500 K se enfriá hasta 200 kPa y 400 K. ¿Cuál es el cambio de entalpía? Utilice las tablas de vapor de agua.
9. Calcule el cambio de entalpía cuando 1 lb de benceno pasa de un vapor a 300°F y 1 atm a un sólido a 0°F y 1 atm.

Problemas conceptuales

1. Los libros de texto con frecuencia indican que para los sólidos y líquidos la diferencia ($C_p - C_v$) es tan pequeña que podemos decir que $C_p = C_v$. ¿Es cierto esto en general?
2. Hay quienes caminan con los pies descalzos sobre lechos de brasas al rojo vivo sin sufrir daños aparentes. Este rito se practica en muchos lugares del mundo en la actualidad y también se practicaba en la Grecia clásica y en las antiguas India y China, según la *Encyclopaedia Britannica*. La temperatura de las brasas al rojo es de cerca de 1000°C. Cite algunas razones posibles por las que estas personas no sufren quemaduras graves.
3. La explosión de un líquido en ebullición y vapor en expansión (ELEVE) inducida por el fuego en un tanque de almacenamiento puede tener consecuencias catastróficas. Una posible situación es la siguiente: un recipiente a presión (p. ej., un tanque de almacenamiento presurizado), parcialmente lleno de líquido, se somete a un intenso flujo de calor causado por un incendio. La temperatura del líquido comienza a elevarse, causando un incremento en la presión dentro del tanque. Cuando la presión de vapor iguala el ajuste de presión de la válvula de seguridad, ésta se abre y comienza a liberar vapor (o líquido) al exterior. Al mismo tiempo que esto sucede, la temperatura de la porción del casco del tanque que no está en contacto con el líquido (el espacio del vapor) se eleva drásticamente.

El calor debilita el casco del tanque que rodea al vapor. Se crean esfuerzos inducidos por la temperatura en el casco del tanque cerca de la interfaz **vapor/líquido** y el tanque debilitado por el calor más la elevada presión interna se combinan para causar una ruptura repentina y violenta del tanque. Los fragmentos del tanque salen despedidos con gran fuerza, y la mayor parte del líquido sobrecalentado restante se vaporiza rápidamente debido a la liberación de la presión. El resto se atomiza mecánicamente a causa de la fuerza de la explosión para producir gotas diminutas. El vapor y el líquido arden creando una esfera de fuego.

¿Qué pasos recomendaría usted seguir para evitar una ELEVE en caso de producirse un incendio cerca de un tanque de almacenamiento? [Sugerencia: Dos posibles rutas son: 1) evitar que el fuego caliente el tanque y 2) evitar la acumulación de presión en el tanque.]

4. Una **forma** de aumentar la temperatura de un sistema consiste en transferirle calor. ¿Significa esto que cuando se calienta un sistema siempre se eleva su temperatura?

Preguntas para análisis

1. Dow Chemical vende Dowtherm Q, un fluido de transferencia de calor que tiene un intervalo operativo de -30°F a 625°F, a 12 dólares el galón. Dowtherm Q compite con el aceite mineral, que cuesta \$3/gal y opera hasta 600°F. ¿Por qué cree usted que una compañía pagaría más por Dowtherm Q?
2. Un anuncio en el diario decía que se puede adquirir una lata de enfriador **instantáneo** para automóviles que se rocía en el interior del mismo para reducir la temperatura. El rocío consiste en una mezcla de etanol y agua. La ilustración del anuncio muestra un termómetro “antes” que

registra 41°C y el termómetro “después” que registra 27°C. Explique al propietario de Auto Sport, un distribuidor de refacciones para automóviles, si le conviene o no hacer un pedido de estas latas de aerosol al proveedor.

3. Un tanque de fermentación provisto de un respiradero abierto de 5 cm se esterilizó con vapor de agua a 140°C durante media hora. En seguida se cerró el vapor y se introdujo en el tanque el siguiente lote de fluido. Poco después hubo una implosión (colapso) del tanque. ¿Cómo explica usted este accidente?

5.3 APLICACIONES DEL BALANCE GENERAL DE ENERGÍA SIN OCURRENCIA DE REACCIONES

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Escribir el balance de energía general en palabras y símbolos para sistemas abiertos y cerrados.
2. Aplicar el balance de energía general para resolver problemas específicos.
3. Simplificar la ecuación del balance de energía de acuerdo con el enunciado del problema y otra información.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección aplicaremos el balance de energía de la ecuación (5. 10), escrito en símbolos como en la ecuación (5.11) o en la (5.13) a sistemas cerrados y abiertos, respectivamente. Los balances de materia no serán importantes en esta presentación.

CONCEPTOS PRINCIPALES

En la mayor parte de los problemas no hay necesidad de usar todos los términos de la ecuación del balance de energía general porque algunos de ellos pueden ser cero o tan pequeños que resultan insignificantes en comparación con los demás términos. Podemos deducir varios casos especiales que tienen una importancia industrial considerable a partir del balance de energía general si introducimos ciertas suposiciones simplificadoras:

- 1) No hay transferencia de masa (**sistema cerrado o por lotes**) ($m_1 = m_2 = 0$):

$$\Delta E = Q + W$$

2) No hay acumulación ($\Delta E = 0$) ni transferencia de masa ($m_1 = m_2 = 0$):

$$Q = -W$$

3) No hay acumulación ($\Delta E = 0$) pero sí flujo de masa:

$$Q + W = \Delta[(\hat{H} + \hat{K} + \hat{P})m] \quad (5.21)$$

4) No hay acumulación, $Q = 0$, $W = 0$, $\hat{K} = 0$, $\hat{P} = 0$:

$$\Delta H = 0 \quad (5.22)$$

[La ecuación (5.22) se conoce también como “balance de entalpía”.]

Tomemos, por ejemplo, el sistema de flujo que se muestra en la figura 5.9. Si consideramos globalmente el sistema entre los puntos 1 y 5, veremos que $\Delta P = 0$. De hecho, la única porción del sistema en la que nos interesaría ΔP sería entre el punto 4 y algún otro punto. Entre 3 y 4, AP puede ser importante, pero entre 2 y 4 puede ser insignificante en comparación con el trabajo introducido por la bomba. Entre el punto 3 y cualquier otro punto corriente abajo, tanto Q como W son cero. Después de leer los enunciados del problema que se dan a continuación, pero antes de continuar con la lectura de la solución, trate de aplicar la ecuación (5.13) para evaluar su capacidad para simplificar el balance de energía en casos específicos.

Merece la pena recordar los nombres de algunos tipos de procesos especiales asociados a los problemas de balance de energía:

- 1) *Isotérmico* ($dT = 0$): proceso a temperatura constante
- 2) *Isobárico* ($dp = 0$): proceso a presión constante
- 3) *Isométrico o isocórico* ($dV = 0$): proceso a volumen constante
- 4) *Adiabático* ($Q = 0$): no hay intercambio de calor (es decir, el sistema está aislado). Si queremos saber en qué circunstancias se puede calificar un proceso como adiabático, las siguientes son las más probables:
 - a) El sistema está aislado.
 - b) Q es muy pequeño en relación con los demás términos de la ecuación de energía y puede ignorarse.
 - c) El proceso ocurre con tal rapidez que *no* hay tiempo de transferir calor.

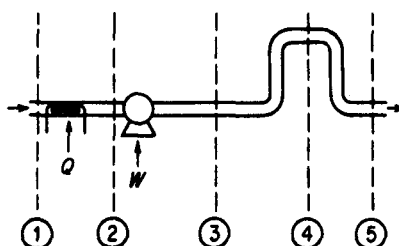


Figura 5.9 Sistema de flujo. Las líneas interrumpidas delimitan los sub-sistemas.

Para facilitar la resolución de problemas en los que intervienen balances de energía, conviene agregar dos pasos mas a la lista mental que debe verificar al analizar los **problemas**(vealatabla3.1):

- 1) **Paso 7a:** Siempre escriba el balance de energía general [Ec. (5.11) o (5.13)] debajo de su dibujo. Así se asegurará de no olvidar ninguno de los términos en su análisis.
- 2) **Paso 7b:** Examine cada uno de 103 términos del balance de energía general y elimine todos los que sean cero o que puedan ignorarse. Escriba las razones para hacerlo.

A continuación examinaremos algunas aplicaciones del balance de energía general, primero a sistemas cerrados y luego a sistemas abiertos.

Sistemas ***cerrados***. A fin de aclarar aún más los términos del balance de energía, considere un sistema cerrado en el que el balance de energía se reduce a $Q + W = \Delta E$. Esta ecuación se aplica con referencia al llamado sistema de centro de masa. Suponga que el sistema es el fluido contenido en un frasco Dewar (para que $Q = 0$). Puesto que el fluido no puede desplazar las paredes del frasco, $W = 0$. Ademas, suponga que una pelota adherida al interior de la tapa del fiasco se libera de alguna manera (con un gasto insignificante de energía) y cae hasta el fondo del frasco. ¿Qué cambios ocurren en el sistema? Recuerde que $\Delta E = \Delta U + AP + AK$. La caída de la pelota cambia **el** centro de masa del fluido, de modo que AP baja y entonces ΔU y la temperatura del fluido suben, aunque desde luego no mucho. El aumento en la temperatura del fluido no se debió a transferencia de calor, porque por **definición** Q es la transferencia de energía a **través** de la frontera del sistema. Al caer la pelota, la gravedad no realiza trabajo alguno, porque la frontera debe moverse para que haya W .

EJEMPLO 5.12 Aplicación del balance de energía

Diez libras de CO, a temperatura ambiente (80°F) se almacenan en un extintor de incendios que tiene un volumen de 4.0 ft^3 . ¿Cuánto calor se deberá extraer del extintor para que el 40% del CO, se encuentre en estado líquido?

Solución

Este problema implica un sistema cerrado (Fig. E5.12) sin reacción, así que se puede aplicar la **ecuación** (5. 11). Podemos usar la carta de CO, **del** apéndice J para obtener los valores de propiedades necesarios.

Pasos 1, 2, 3 y 4 El volumen específico del CO, es de $4.0/10 = 0.40 \text{ ft}^3/\text{lb}$, de modo que el CO, está en estado gaseoso al principio **del** proceso. La presión es de 300 **psia** y $\hat{\Delta H} = 160 \text{ Btu/lb}$.

Paso 5

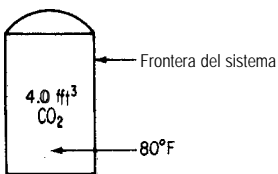
Base de cálculo: 10 lb CO₂

Figura ES.12

Pasos 6 y 7 En el balance de energía

$$\Delta E = Q + W$$

W es cero porque el volumen del sistema está **fijo**, así que con $\Delta K = \Delta P = 0$,

$$Q = \Delta U = \Delta H - \Delta(pV)$$

No tenemos valores de $\Delta\hat{U}$ en la carta de CO₂, sólo de $\Delta\hat{H}$. Podemos obtener $\Delta\hat{H}_{\text{final}}$ de la carta de CO₂, si seguimos la línea de volumen constante de 0.40 ft³/lb hasta el punto en el que la calidad es 0.6. Con esto queda fijo el estado **final** y podemos identificar todas las propiedades finales, a saber

$$\Delta\hat{H}_{\text{final}} = 81 \text{ Btu/lb}$$

$$p_{\text{final}} = 140 \text{ psia}$$

Pasos 7, 8 y 9

$$Q = (81 - 160) - \left[\frac{(140)(144)(0.40)}{778.2} - \frac{(300)(144)(0.40)}{778.2} \right]_3 \\ = -67.2 \text{ Btu (se extrae calor)}$$

EJEMPLO 5.13 Aplicación del balance de energía

En una **cámar**a de deposición de plasma con un **volumen** de 2 L se va a calentar gas argón con un calentador de resistencia eléctrica. En un principio el gas, que puede tratarse como gas ideal, está a 1.5 Pa y 300 K. El calentador de 1000 ohms extrae corriente a 40 V durante 5 minutos (o sea, el entorno realiza 480 J de trabajo). ¿Cuál es la temperatura y la presión finales del gas en equilibrio? La masa del calentador es de 12 g y su capacidad calorífica es de 0.35 J/(g mol)(K). Suponga que la transferencia de calor **del** gas a la cámara insignificante a esta presión tan baja y en un tiempo tan corto es.

Solución

No hay reacción. El hecho de que la bobina del calentador se “caliente” dentro del sistema no significa que haya transferencia de calor al sistema. El sistema no intercambia masa con el entorno, así que puede aplicarse la ecuación (5. II) con $\Delta K = \Delta P = 0$:

$$\Delta E = Q + W = \Delta U$$

Pasos 1, 2, 3 y 4 El sistema es el gas más el calentador, como se muestra en la figura E5.13. En vista de la suposición acerca de la transferencia de calor, $Q = 0$. W se da como **+480 J** (trabajo realizado sobre el sistema) en 5 minutos.

Paso 5

Base de cálculo: 5 minutos

Pasos 6 y 7 Para un gas ideal

$$pV = nRT$$

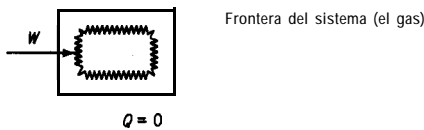


Figura E5.13

y conocemos p , V y T iniciales, así que podemos calcular la masa del gas:

$$n = \frac{pV}{RT} = \frac{1.5 \text{ Pa} \cdot 1 \text{ L}}{1 \text{ L} \cdot 8.314 \text{ (Pa)(m}^3\text{)}} \left| \frac{10^{-3} \text{ m}^3 \cdot 1 \text{ (g mol)(K)}}{300 \text{ K}} \right|$$

$$\approx 1.203 \times 10^{-6} \text{ g mol}$$

Se conocen los datos de la masa y la capacidad calorífica del calentador, y la C_v del gas es (vea la tabla 5.1) $C_v = C_p - R$. Puesto que $C_p = \frac{5}{2}R$,

$$C_v = \frac{5}{2}R - R = \frac{3}{2}R$$

Suponemos que la capacidad calorífica dada del calentador también es C_v . Sabemos que para el gas

$$\Delta U = n \int_{300}^T C_v dT' = nC_v(T - 300)$$

así que podremos obtener T una vez que hayamos calculado ΔU de $\Delta U = W$.

Pasos 7, 8 y 9

<u>calentador</u>	<u>gas</u>
$\Delta U = 480 \text{ J} = (12)(0.35)(T - 300)$	$+ (2.302 \times 10^{-6})(\frac{3}{2})(8.314)(T - 300)$

$$T = 414.3$$

La presión final es

$$\frac{p_2 V_2}{p_1 V_1} = \frac{n_2 R T_2}{n_1 R T_1}$$

O sea

$$p_2 = p_1 \left(\frac{T_2}{T_1} \right) = 1.5 \left(\frac{414.3}{300} \right) = 2.07 \text{ Pa}$$

EJEMPLO 5.14 Balance de energía

Diez libras de agua a 35°F, 4.00 lb de hielo a 32°F y 6.00 lb de vapor de agua a 250°F y 20 psia se mezclan en un recipiente de volumen fijo. ¿Cuál es la temperatura final de la mezcla? ¿Cuánto vapor de agua se condensa? Suponga que el volumen del recipiente es constante con un valor igual al volumen inicial del vapor de agua y que el recipiente está aislado. Suponga que se trata de un proceso por lotes, no continuo.

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Podemos suponer que el proceso por lotes global ocurre con $Q = 0$ y $W = 0$ si definimos el sistema como en la figura E5.14. Sea T_2 la temperatura final. El sistema consiste en 20 lb de H₂O en una o dos fases. $\Delta K = \Delta P = 0$. El balance de energía se reduce a $\Delta U = 0$,

Las propiedades iniciales se pueden obtener de las tablas de vapor de agua. Desafortunadamente, si utilizamos unidades del sistema estadounidense sólo podemos obtener valores de ΔH , no los valores de $\Delta \hat{U}$ que queremos (y que podríamos obtener de las tablas de vapor de agua en el SI) para el balance de energía, así que también necesitamos valores para p y para \hat{V} .

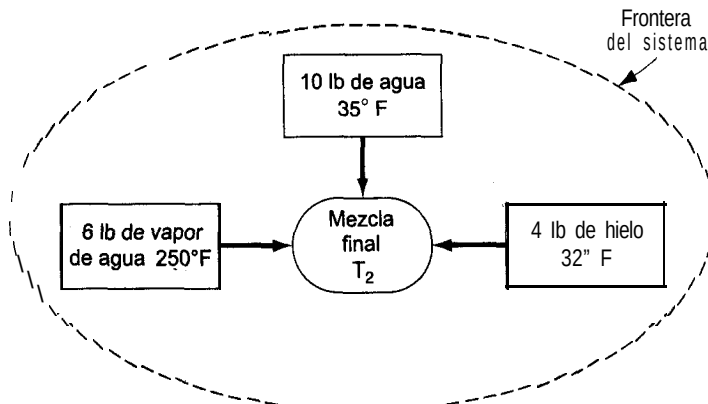


Figura EJ.14

Las propiedades que requerimos son:

	\hat{H} (Btu/lb)	\hat{V} (ft ³ /lb)	P (psia)	T (°F)
Hielo	-143.6*	—	—	32
Agua	3.02	0.0162	—	35
Vapor de agua	1168	20.81	20	250

Sabemos que $\Delta\hat{U} = \Delta\hat{H} - \Delta(p\hat{V})$, así que el balance de energía se convierte en

$$\Delta H - \Delta(pV) = 0 \quad (\text{a})$$

El volumen del recipiente es fijo e igual al volumen inicial del vapor, que es (6)(20.81) = 124.86 ft³; podemos ignorar los volúmenes del agua y del hielo en los cálculos, porque son muy pequeños.

Paso 5 La base de cálculo es 20 lb de agua en las condiciones dadas:

$$\text{Base de cálculo: } \left\{ \begin{array}{l} 4 \text{ lb de hielo a } 32^\circ\text{F} \\ 10 \text{ lb de H}_2\text{O a } 35^\circ\text{F} \\ 6 \text{ lb de vapor de agua a } 250^\circ\text{F y 20 psia} \end{array} \right.$$

Pasos 6 y 7 Si suponemos que el estado final del agua es agua líquida en equilibrio con vapor de agua (suposición que deberemos comprobar), podemos calcular la $\Delta\hat{H}$ final de las 20 lb de agua. Sabemos que el agua final está saturada. La segunda condición para fijar el estado (calidad, temperatura y presión) del sistema puede obtenerse del balance de energía, así que el problema tiene una solución única. Sin embargo, el estado final se debe calcular indirectamente si es que vamos a usar tablas.

Pasos 7, 8 y 9

AH final AH inicial

$$\Delta H_{T_f}^f - (6\Delta\hat{H}_{T_s}^s + 10\Delta\hat{H}_{T_w}^w + 4\Delta\hat{H}_{T_i}^i) = (pV)_{T_f}^f - 6(p\hat{V})_{T_s}^s - 10(p\hat{V}_{T_w}^w) - 4(p\hat{V}_{T_i}^i) \quad (\text{b})$$

Los dos últimos términos del miembro derecho de la ecuación (b) no pueden ser mayores que 1 Btu, así que podemos ignorarlos sin peligro. ¡Asegúrese de verificar esta suposición! Por tanto, la ecuación que debemos usar es

$$\Delta H_{T_f}^f - (pV)_{T_f}^f = (6\Delta\hat{H}_{T_s}^s + 10\Delta\hat{H}_{T_w}^w + 4\Delta\hat{H}_{T_i}^i) - 6(p\hat{V})_{T_s}^s \quad (\text{c})$$

Debido a los cambios de fase que ocurren y también a la no linealidad de las capacidades caloríficas en función de la temperatura, no es posible sustituir las entalpías en la ecuación (c) por funciones de la temperatura y obtener una ecuación algebraica lineal que sea fácil de resolver. Por ello, la estrategia que adoptaremos consistirá en suponer una temperatura y una presión finales, y luego verificar la suposición mediante la ecuación (c). Queremos determinar en qué intervalo está la temperatura, si esto es posible, y luego interpolar para obtener la respuesta deseada.

La presión dentro del recipiente desciende conforme se condensa vapor de agua. Los datos para el volumen específico del vapor de agua en función de la temperatura y de la pre-

sión se pueden obtener de las tablas de vapor de agua para condiciones saturadas, y la masa de vapor de agua que permanece en la fase de vapor a cualquier temperatura (o presión) supuesta se puede calcular dividiendo 124.86 ft³ entre el volumen específico del vapor de agua.

El miembro derecho de la ecuación (c) es igual a

$$\frac{6 \text{ lb}}{\text{lb}} \left| \begin{array}{c} 1168.0 \text{ Btu} \\ + 10 \text{ lb} \end{array} \right| \frac{3.02 \text{ Btu}}{\text{lb}} + \frac{4 \text{ lb}}{\text{lb}} \left| \begin{array}{c} -143.6 \text{ Btu} \\ - \frac{6 \text{ lb}_m}{\text{pulg}^2} \left| \begin{array}{c} 20 \text{ lb}_f \\ (12 \text{ pulg})^2 \\ 1 \text{ ft} \end{array} \right| \frac{20.81 \text{ ft}^3}{\text{lb}_m} \right| \frac{1 \text{ Btu}}{778 (\text{ft})(\text{lb}_f)} = 6001.6 \text{ Btu}$$

Como estimación inicial, supongamos que no se condensa la mitad del vapor de agua original. Entonces, el volumen específico del vapor de agua final será de $(124.86 \text{ ft}^3/3 \text{ lb}) = 41.62 \text{ ft}^3/\text{lb}$. La línea de presión más cercana en las tablas de vapor de agua, en la columna de vapor de agua saturado, es la de 10 psia ($T = 193.21^\circ\text{F}$) con un volumen específico de 38.462 ft³/lb y una $\Delta\hat{H}_{\text{líquido}} = 161.17 \text{ Btu/lb}$. Utilizaremos estos últimos datos para verificar la suposición inicial. Calculamos

$$S = \frac{124.86 \text{ ft}^3}{38.462 \text{ ft}^3} \left| \begin{array}{c} 1 \text{ lb de vapor} \\ \text{de agua} \\ \hline 3.246 \text{ lb de vapor} \\ \text{de agua no cond.} \end{array} \right. = 3.246 \text{ lb de vapor}$$

La entalpía final del sistema es:

$$\text{Vapor: } \frac{3.246 \text{ lb de vapor}}{\text{de agua}} \left| \begin{array}{c} 1143.3 \text{ Btu} \\ \text{lb de vapor de agua} \\ \hline \end{array} \right. = \frac{\text{Btu}}{3711}$$

$$\text{Líquido: } \frac{(20 - 3.246) \text{ lb de líquido}}{\text{lb de líquido}} \left| \begin{array}{c} 161.17 \text{ Btu} \\ \text{lb de líquido} \\ \hline \end{array} \right. = \frac{2700}{6411}$$

El p V final del sistema es (ignorando la fase líquida):

$$\text{Vapor: } \frac{10 \text{ lb}_f}{\text{pulg}^2} \left| \begin{array}{c} (12 \text{ pulg})^2 \\ (1 \text{ ft}) \\ \hline \end{array} \right| \frac{124.86 \text{ ft}^3}{778 (\text{ft})(\text{lb}_f)} = 231 \text{ Btu}$$

$$6411 - 231 = 6180 \neq 6001.6$$

La estimación inicial dep = 10 psia era un poco alta. Esta vez (para variar) estimaremos la temperatura de saturación de $T_f = 186^\circ\text{F}$ (que corresponde ap* = 8.566 psia, $\hat{V}_{\text{vapor}} = 44.55 \text{ ft}^3/\text{lb}$, $\Delta H_{\text{líquido}} = 153.93 \text{ Btu/lb}$ y $\Delta H_{\text{vapor}} = 1140.5 \text{ Btu/lb}$).

Para esta segunda estimación

$$S = \frac{124.86}{44.55} = 2.899 \text{ lb no se condensaron}$$

Utilizamos otra vez la ecuación (c)

$$(3306.3 + 2632.4) - 204 = 5734 \neq 6001.6$$

Esta vez la estimación fue demasiado baja, pero ya determinamos entre qué límites debe estar la solución. Una interpolación lineal de S nos da

$$S = 2.899 + \left(\frac{6001.6 - 5734.29}{6180.28 - 5734.29} \right) (3.246 - 2.899) = 3.11$$

Por tanto, el vapor de agua que se condensa es $6 - 3.11 = 2.89$ lb, y la suposición de los pasos 6 y 7 resultó ser correcta.

Sistemas abiertos. Ahora presentaremos algunos ejemplos en los que hay flujo de masa hacia adentro y hacia afuera del sistema.

EJEMPLO 5.15 Aplicación del balance de energía

Se está comprimiendo aire de 100 kPa y 225 K (estado en el que tiene una entalpía de 489 kJ/kg) a 1000 kPa y 278 K (estado en el que tiene una entalpía de 509 kJ/kg). La velocidad del aire del compresor es de 60 m/s. ¿Qué potencia (en kW) debe tener el compresor si la carga es de 100 kg/h de aire?

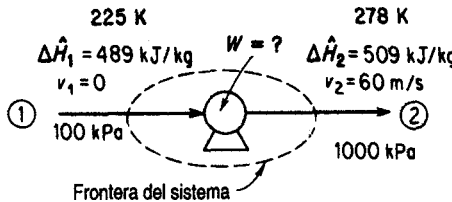


Figura E5.15

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E5.15 muestra las cantidades conocidas. No hay reacción. El proceso es obviamente un proceso continuo o abierto. Supongamos que la velocidad del aire que entra es cero.

Paso 5

Base de cálculo: 100 kg de aire = 1 h

Pasos 6 y 7 Simplifiquemos el balance de energía (sólo hay un componente):

$$\Delta E = Q + W - \Delta[(\hat{H} + \hat{K} + \hat{P})m]$$

- 1) El proceso está en estado estacionario, así que $\Delta E = 0$.
- 2) $m_1 = m_2 = m$.
- 3) $\Delta(\hat{P}m) = 0$.
- 4) $Q = 0$ por suposición (Q sería pequeña incluso si el sistema no estuviera aislado).
- 5) $v_1 = 0$ (no se conoce el valor pero debe ser pequeño).

El resultado es

$$W = \Delta[(\hat{H} + \hat{K})m] = \Delta H + \Delta K$$

Tenemos una ecuación y una incógnita, W (ΔK y ΔH se pueden calcular), así que el problema tiene una solución única.

Pasos 7, 8 y 9

$$\Delta H \frac{(509 - 489) \text{ kJ}}{\text{kg}} \left| \begin{array}{c} \\ .00 \text{ kg} \end{array} \right. = 2000 \text{ kJ}$$

$$\Delta K = 1/2 m(v_2^2 - v_1^2)$$

$$= \left(\frac{1}{2} \right) \frac{100 \text{ kg}}{\text{s}^2} \left| \begin{array}{c} (60 \text{ m})^2 \\ \hline \end{array} \right| \frac{1 \text{ kJ}}{\frac{1000(\text{kg})(\text{m}^2)}{(\text{s})^2}} = 180 \text{ kJ}$$

$$W = (2000 + 180) = 2180 \text{ kJ}$$

(Nota: El signo positivo indica que se realiza trabajo sobre el aire.)

Para convertir en potencia (trabajo/tiempo),

$$\text{kW} = \frac{2180 \text{ kJ}}{1 \text{ h}} \left| \begin{array}{c} 1 \text{ kW} \\ \hline 1 \text{ kJ} \end{array} \right| \left| \begin{array}{c} 1 \text{ h} \\ \hline 3600 \text{ s} \end{array} \right| = 0.61 \text{ kW}$$

EJEMPLO 5.16 Aplicación del balance de energía

Se bombea agua desde el fondo de un pozo de 15 ft de profundidad a razón de 200 gal/h para introducirla en un tanque con respiradero situado 165 ft por encima del suelo, con objeto de mantener constante el nivel de agua en el tanque. Para evitar que el agua se congele, un pequeño calentador introduce 30,000 Btu/h en el agua durante su transferencia desde el pozo hasta el tanque de almacenamiento. Se pierde calor del sistema a una velocidad constante de 25,000 Btu/h. ¿Qué temperatura tiene al agua al ingresar en el tanque de almacenamiento, suponiendo que el agua del pozo está a 35°F? Se usa una bomba de 2 hp para subir el agua. Cerca del 55% del caballaje especificado se invierte en el trabajo de bombear, y el resto se disipa como calor hacia la atmósfera.

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Definiremos el sistema como la entrada en el pozo, las tuberías, la bomba y la salida hacia el tanque de almacenamiento. Supondremos que se trata de un proceso continuo en estado estacionario en el que continuamente entra material al sistema y sale de él. Vea la figura E5.16.

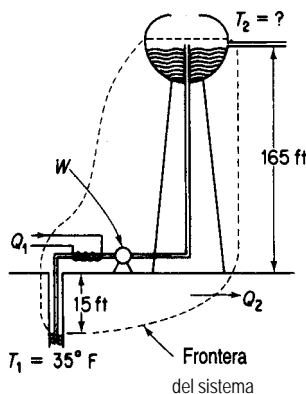


Figura E5.16

Paso 5 Base de cálculo: 1 h de funcionamiento

Pasos 6 y 7 El balance de materia es 200 gal que entran y 200 gal que salen en una hora. El balance de energía es

$$\Delta E = Q + W - \Delta[(\hat{H} + \hat{K} + \hat{P})m]$$

Primero simplificaremos el balance de energía:

- 1) El proceso está en estado estacionario, así que $\Delta E = 0$.
- 2) $m_1 = m_2 = m$.
- 3) $AK \cong 0$ porque supondremos que $v_1 = v_2 \cong 0$.

Entonces

$$0 = Q + W - \Delta[(\hat{H} + \hat{P})m]$$

Sólo se desconoce el valor de ΔH en la parte superior del tanque, pero puede calcularse a partir del balance de energía. La temperatura se puede obtener de

$$\Delta H = m \Delta \hat{H} = m \int_{T_1=35^\circ F}^{T_2} C_p dT = m C_p (T_2 - 35)$$

si se supone que C_p es constante. Por tanto, el problema tiene una solución única.

Pasos 7, 8 y 9 La masa total de agua bombeada es

$$\frac{200 \text{ gal}}{1 \text{ h}} \left| \frac{8.33 \text{ lb}}{1 \text{ gal}} \right. = 1666 \text{ lb/h}$$

El cambio en la energía potencial es

$$\Delta P = m \Delta \hat{P} = mg \Delta h = \frac{1666 \text{ lb}_m}{s^2} \left| \frac{32.2 \text{ ft}}{180 \text{ ft}} \right| \frac{32.2 \text{ (ft)(lb}_m\text{)}}{(s^2)(lb_f)} \left| \frac{778 \text{ (ft)(lb}_f\text{)}}{1 \text{ Btu}} \right. = 385.5 \text{ Btu}$$

El calor que pierde el sistema es de 25,000 Btu, en tanto que el calentador introduce 30,000 Btu en el sistema; por tanto, el intercambio neto de calor es

$$Q = 30,000 - 25,000 = 5000 \text{ Btu}$$

La velocidad con que la bomba efectúa trabajo sobre el agua es

$$\dot{W} = \frac{-2 \text{ hp}}{0.55} \left| \frac{33,000 \text{ (ft)(lb}_f\text{)}}{(\text{min})(\text{hp})} \right| \left| \frac{60 \text{ min}}{1 \text{ h}} \right| \left| \frac{\text{Btu}}{778 \text{ (ft)(lb}_f\text{)}} \right| = 2800 \text{ Btu/h}$$

AH se puede calcular de: $Q + W = AH + AP$

$$5000 + 2800 = \Delta H + 386$$

$$AH = 7414 \text{ Btu}$$

Como el intervalo de temperatura considerado es pequeño, podemos suponer que la capacidad calorífica del agua líquida es constante e igual a $1.0 \text{ Btu/(lb)(}^{\circ}\text{F)}$ para este problema. Así,

$$7414 = AH = mC_p \Delta T = 1666(1.0)(\Delta T)$$

$\Delta T \cong 4.5^{\circ}\text{F}$ de aumento en la temperatura, por lo que $T = 39.5^{\circ}\text{F}$.

EJEMPLO 5.17 Aplicación del balance de energía

Vapor de agua (que sirve para calentar una biomasa) entra en la cámara de vapor de agua (que está separada de la biomasa) de un reactor a 250°C , saturado, y se condensa por completo en la cámara. La velocidad de pérdida de calor de la cámara de vapor de agua hacia el entorno es de 1.5 kJ/s . Los reactivos se colocan en el recipiente a 20°C y al final del calentamiento el material está a 100°C . Si la carga consiste en 150 kg de material con una capacidad calorífica media de $C_p = 3.26 \text{ J/(g)(K)}$, ¿cuántos kilogramos de vapor de agua se necesitan por kilogramo de carga? La carga permanece en el recipiente de reacción durante 1 h.

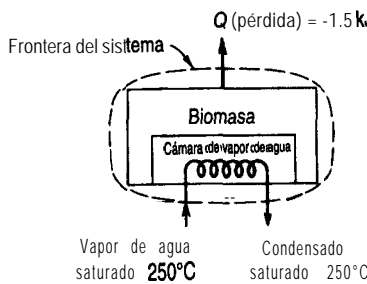


Figura E5.17a

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E5.17a define el sistema y enumera las condiciones conocidas. Si el sistema es la biomasa más la cámara de vapor de agua, el proceso no está en estado estacionario porque la temperatura de la biomasa aumenta.

Paso 5 Base de cálculo: 1 h de funcionamiento

Pasos 6, 7 y 8 El balance de energía es

$$\Delta E = Q + W - \Delta[(\dot{H} + \dot{K} + \dot{P})m] \quad (\text{a})$$

Simplifiquemos el balance de energía:

- 1) El proceso no está en estado estacionario, así que $\Delta E \neq 0$ (en el interior).
- 2) Podemos suponer que $A\dot{K} = 0$ y que $\Delta\dot{P} = 0$ dentro del sistema.
- 3) $w=0$.
- 4) El vapor de agua es el único material que ingresa en el sistema o sale de él, y $m_1 = m_2$, y $A\dot{K}$ y $A\dot{P}$ del material que entra y que sale son cero.

Por lo anterior, la ecuación (a) se convierte en

$$\Delta E = \Delta U = Q - \Delta[\dot{H}m] \quad (\text{b})$$

donde ΔU se refiere sólo a la biomasa y no al agua, porque suponemos que no había agua en la cámara de vapor de agua al comenzar la hora y que tampoco había agua al término de la hora. Sea, $m_1 = m_2 = m_{\text{vapor de agua}}$ que pasa por la cámara en una hora. Sea la capacidad calorífica de la biomasa, $C_{p,\text{biomasa}}$, constante respecto a la temperatura. Entonces, los términos de la ecuación (b) son

- a) $\Delta U = A\dot{H}_U = m_{\text{biomasa}} C_{p,\text{biomasa}} (373 - 293)^\circ\text{C}$ [porque sabemos que $\Delta(pV)$ para la carga líquida o sólida será insignificante]. Por tanto

$$\Delta U = \Delta H_{\text{biomasa}} = \frac{150 \text{ kg}}{\text{(kg)(K)}} \left| \begin{array}{c} 3.26 \text{ kJ} \\ \hline \end{array} \right| \left| \begin{array}{c} (373 - 293) \text{ K} \\ \hline \end{array} \right| = 39,120 \text{ kJ}$$

- b) La pérdida de calor se da como $\dot{Q} = -1.50 \text{ kJ/s}$, o sea

$$\frac{-1.50 \text{ kJ}}{\text{s}} \left| \begin{array}{c} 3600 \text{ s} \\ \hline \end{array} \right| \left| \begin{array}{c} 1 \text{ h} \\ \hline \end{array} \right| = -5400 \text{ kJ}$$

- c) El cambio de entalpía específica para el vapor de agua se puede determinar a partir de las tablas de vapor de agua. La $\Delta\hat{H}_{\text{vap}}$ del vapor de agua saturado a 250°C es de 1701 kJ/kg , así que

$$\Delta\hat{H}_{\text{vapor de agua}} = -1701 \text{ kJ/kg}$$

La sustitución de todos estos valores en la ecuación (b) da

$$39,120 \text{ kJ} = \left(-1701 \frac{\text{kJ}}{\text{kg vapor}} \right) (m_{\text{vapor de agua}} \text{ kg}) - 5400 \text{ kJ} \quad (\text{c})$$

de donde podemos calcular los kilogramos de vapor de agua por hora, $m_{\text{vapor de agua}}$, como

$$m_{\text{vapor de agua}} = \frac{44,520 \text{ kJ}}{\left| \begin{array}{c} 1 \text{ kg de vapor} \\ \hline \text{de agua} \\ \hline 1701 \text{ kJ} \end{array} \right|} = 26.17 \text{ kg de vapor de agua}$$

0 bien

$$\frac{44,520 \text{ kJ}}{1701 \text{ kJ}} = 0.17 \quad \frac{\text{kg de vapor de agua}}{\text{kg de carga}}$$

Veamos ahora el problema desde un punto de vista distinto. Si hubiéramos escogido como sistema todo excepto la cámara de vapor de agua y las tuberías, tendríamos una configuración como la de la figura E5.17b. En estas circunstancias, se transfiere calor de la cámara de vapor de agua a la biomasa. A partir de un balance de la cámara de vapor de agua (sin acumulación)

$$Q_{\text{sistema II}} = \Delta H_{\text{vapor de agua}} \quad (\text{d})$$

Como se indica en la figura E5.17b, el valor de $Q_{\text{sistema II}}$ es negativo.

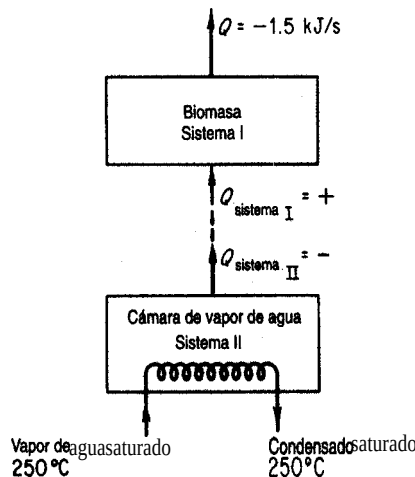


Figura E5.17b

El balance de energía para el sistema 1 sin flujo de masa entrante o saliente es

$$\Delta E_{\text{sistema I}} = \Delta U_{\text{biomasa}} = \Delta H_{\text{biomasa}} = Q_1 - 5400 \quad (\text{e})$$

Q_{II} y Q_1 tienen valores opuestos porque se extrae calor del sistema II y se agrega al sistema I.
Dado que

$$Q_{\text{II}} = \Delta H_{\text{vapor de agua}} = (-1701)m_{\text{vapor de agua}}$$

sabemos que $Q_1 = +(1701)m_{\text{vapor de agua}}$, y la ecuación (e) se convierte en la ecuación (c).

EN RETROSPECTIVA

En esta sección ilustramos la forma de resolver problemas en los que interviene el balance de energía por medio de tres ejemplos de sistemas cerrados y tres ejemplos de sistemas abiertos.

Ideas clave

- La **ecuación** del balance de energía general se puede simplificar para representar un proceso en particular, así que es preciso examinar con detenimiento cada término de la ecuación a la luz de la **información** proporcionada.
- El balance de energía proporciona una ecuación independiente más que podemos agregar a las ecuaciones del balance de materia.

Términos clave

Adiabático (**p.** 425)

Isotérmico (**p.** 425)

Balance de entalpía (**p.** 425)

Sistema cerrado (**p.** 424)

Isobárico (**p.** 425)

Sistema por lotes (p. 424)

Isométrico (**p.** 425)

Prueba de autoevaluación

- Se almacena oxígeno líquido en un tanque de almacenamiento de 14,000 L que, cargado, contiene 13,000 L de líquido en equilibrio con su vapor a 1 atm de presión. **¿Cuál** es a) la temperatura, b) la masa y c) la calidad del oxígeno en el recipiente? La válvula de alivio de presión del tanque está ajustada a 2.5 atm. Si se fuga calor del tanque de oxígeno con una velocidad de $5.0 \times 10^6 \text{ J/h}$, d) **¿cuándo** se abrirá la válvula de alivio y e) cuál será la temperatura dentro del tanque de almacenamiento en ese momento?
Datos: A 1 atm, saturado, $\hat{V}_l = 0.0281 \text{ L/g mol}$, $\hat{V}_g = 7.15 \text{ L/g mol}$, $\Delta\hat{H} = -133.5 \text{ J/g}$; a 2.5 atm, saturado, $\Delta\hat{H} = -116.6 \text{ J/g}$.
- Suponga que llena un termo aislado hasta el 95% de su volumen con hielo y agua en equilibrio y sella bien la tapa.
 - ¿Subirá**, bajará o permanecerá igual la presión dentro del termo después de dos horas?
 - ¿Después** de dos semanas?
 - En el caso en que, después de llenarlo y sellarlo, el termo se agita vigorosamente, **¿qué** sucederá con la presión?
- Un recipiente de 0.25 litros inicialmente lleno con 0.225 kg de agua a una presión de 20 atm se enfria hasta que la presión dentro del recipiente es de 1 00 **kPa**.
 - ¿Cuál** es la temperatura inicial y final del agua?
 - ¿Cuánto** calor se transfirió desde el agua para llegar al estado final?
- En un experimento con un tubo antichoques el gas (aire) se mantiene a temperatura ambiente a 15 atm en un volumen de 0.350 **ft³** por medio de un sello metálico. Cuando se rompe el sello, el aire entra rápidamente en el tubo evacuado, que tiene un volumen de 20 **ft³**. El tubo está aislado. En el experimento:
 - ¿Qué** trabajo realiza el aire?
 - ¿Cuánto** calor se transfiere al aire?
 - ¿Cuál** es el cambio de energía interna del aire?
 - ¿Cuál** es la temperatura final del aire después de 3 **min**?
 - ¿Cuál** es la presión final del aire?

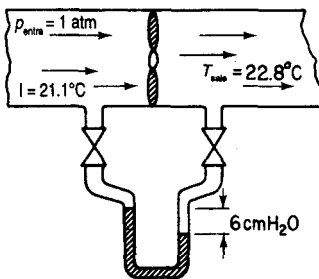


Figura PAE5.3-7

5. En una refinería un condensador está configurado para enfriar 1000 lb/h de benceno que entra a 1 atm, 200°F y sale a 171 °F. Suponga que la pérdida de calor hacia el entorno es insignificante. ¿Cuántas libras de agua de enfriamiento se requieren por hora si el agua entra a 80°F y sale a 100°F?
6. En un proceso en estado estacionario, 10 g mol/s de O₂ a 100°C y 10 g mol/s de nitrógeno a 150°C se mezclan en un recipiente que tiene una pérdida de calor hacia el entorno de $209(T - 25)$ J/s, donde T es la temperatura de la mezcla de gases en °C. Calcule la temperatura de la corriente de salida en °C. Utilice las siguientes ecuaciones de capacidad calorífica:

$$\text{O}_2: C_p = 6.15 + 3.1 \times 10^{-3}T$$

$$\text{N}_2: C_p = 6.5 + 1.25 \times 10^{-3}T$$

donde **Testa** en **K** y **C_p** está en **cal/(g mol)(K)**.

7. Un ventilador de extracción en un **ducto** bien aislado de área seccional constante impulsa aire a una velocidad de salida de 1.5 m/s con un diferencial de presión de 6 cm H₂O. Los termómetros indican que las temperaturas de entrada y de salida del aire son 21.1 °C y 22.8°C, respectivamente. El área del **ducto** es de 0.60 m². Determine la potencia real que requiere el ventilador. (Vea la **figura PAE5.3-7**.)
8. Un sistema de agua se alimenta de un tanque muy grande, lo bastante como para que el nivel del agua en su interior sea relativamente constante. Una bomba suministra 3000 gal/min por una tubería con un diámetro interno de 12 pulg a usuarios situados 40 ft por debajo del nivel del tanque. La velocidad del trabajo aportado al agua es de 1.52 hp. Si la velocidad de salida del agua es de 1.5 ft/s y la temperatura del agua en el tanque es la misma que la del agua en la salida, estime la pérdida de calor por segundo **del** agua en transito a través de la tubería.

Problemas conceptuales

1. ¿Ahorra usted energía si
 - a) deja que se acumule hielo en su congelador?
 - b) utiliza detergente extra al lavar la ropa?
 - c) enciende fuego en su chimenea convencional?
 - d) apaga su acondicionador de aire de ventana si va a estar fuera durante un par de horas?
 - e) toma baños de tina en lugar de duchas?
 - f) utiliza bombillas incandescentes de larga vida?

- g) usa lamparas fluorescentes en lugar de incandescentes?
- h) instala su refrigerador junto a su estufa?
- i) conduce a 85 **km/h** en lugar de a 120 **km/h**?
- j) escoge un automóvil con aire acondicionado, dirección de potencia y transmisión automática de preferencia a uno sin estas características?
2. Se transfirió líquido por gravedad de un tanque a otro que tenía aproximadamente la misma altura y estaba situado a varios cientos de metros de distancia. El segundo tanque se desbordó. ¿Qué pudo causar semejante desbordamiento?
3. Se hizo la siguiente propuesta al Departamento de Energía: los principales investigadores planeaban impulsar una turbina colocada en la base de una torre lo bastante alta como para que la energía **obtenida** de cada libra de agua, convertida en electricidad por un generador impulsado por la turbina, fuera suficiente para electrolizar esa libra de agua. La mezcla de gases resultante, al ser más ligera que el aire, se elevaría por un tubo hasta la cima de la torre, donde los gases se quemarían para vaporizar agua. El agua se condensaría y bajaría otra vez por la torre. El hecho de que el sistema no sería 100% eficiente no **evitaría** su funcionamiento, ya que la torre se podría hacer más alta que la altura teórica, produciendo suficiente potencia adicional para compensar las pérdidas. La potencia global se obtendría del efecto de levantamiento de los gases al elevarse, del calor generado al quemarse los gases y del empleo del vapor de agua supercalentado formado por la combustión para impulsar una turbina. Explique si tendría éxito o no este proceso, y dé las razones de su respuesta.
4. Cuando se suspende temporalmente el uso de equipo de calentamiento porque se interrumpe la producción o por la naturaleza del proceso, casi siempre puede ahorrarse energía si se deja que el equipo se **enfrie** y luego se recalienta. Se han obtenido los siguientes datos para un horno que quema petróleo:

Temp. (°F)	Tiempo de enfriamiento (h)	Tiempo de recalentamiento (h)	Potencia operativa en \dot{T} (MBtu/h)	Energía requerida para recalentar a T (MBtu)
2200	0	0	10.2	0
2100	0.7	0.6	9.7	12
2000	1.7	1.3	9.2	29
1900	2.4	1.6	8.8	40
1800	3.4	2.0	8.3	49
1700	4.0	2.3	7.3	60
1600	4.9	2.6	7.2	70
1500	5.8	2.9	6.8	79
1400	6.5	3.2	6.4	70

Se le informa que el horno, que ahora está a **2200°F**, va a estar fuera de servicio durante 8 horas pero que usted debe estar preparado para tenerlo otra vez a 2000°F al término de ese lapso. ¿Qué programa recomendaría usted al operador por ser el mas eficiente?

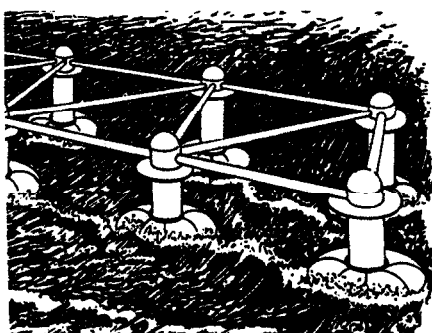


Figura PA5.3-1

Preguntas para análisis

1. Una revista [*Environ. Sci. Technol.*, 25 (1991): 1953] informó lo siguiente:

Se está patentando un novedoso sistema llamado MOTO (Movimiento del océano) para generar electricidad con aire comprimido producido por la acción de las olas oceánicas. El sistema **también** podría adaptarse para producir hidrógeno del agua o agua potable. MOTO consiste en una red de toroides de 30 pies de diámetro que se deslizan verticalmente sobre pilotes de 8 pies de diámetro (vea la ilustración). Cada toroide puede almacenar hasta 4500 pies cúbicos de gas comprimido a 500 psi. Según la compañía, un sistema de tres toroides **podría** suministrar suficiente aire comprimido para generar 3 MW de electricidad. (Vea la figura PA5.3-1.)

¿Puede ser posible esto?

2. La leyenda de un anuncio publicitario reza, "Cómo una compañía química genera 2,500 kW a partir de gas natural sin quemar un solo pie cúbico". ¿Existe una explicación lógica para esta aseveración?

5.4

BALANCES DE ENERGÍA QUE DAN CUENTA DE LA REACCIÓN QUÍMICA

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Calcular calores de formación a partir de datos experimentales para el cambio de entalpía (incluidos cambios de fase) de un proceso en el que ocurre una **reacción**.
2. Consultar el calor de formación de un compuesto dado en las tablas de referencia.
3. Enumerar las convenciones estándar y los estados de referencia que se emplean para las reacciones y que están asociados al calor de formación estándar.

4. Calcular el calor de reacción estándar a partir de los calores de formación estándar tabulados para una reacción dada.
5. Calcular el valor calorífico superior estándar a partir del valor calorífico inferior 0 viceversa.
6. Determinar la temperatura de un flujo de materia que entra en el sistema dada la temperatura de la corriente de salida (cuando ocurre una reacción), 0 viceversa.
7. Calcular cuánta materia debe introducirse en un sistema para suministrar una cantidad previamente especificada de calor que se transfiere al sistema.
8. Aplicar el balance de energía general (y el balance de materia) a procesos en los que intervienen reacciones.
9. Calcular la temperatura de reacción adiabática.

TEMAS POR TRATAR

No hemos hablado todavía sobre cómo incluir la contribución de las reacciones químicas al balance de energía. En esta sección aprenderemos a sumar entalpías especiales **a cada** flujo para dar cuenta de manera sencilla de **tales** contribuciones.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Como ya sabe el lector, la transferencia de calor observada que ocurre en un sistema cerrado (con cero trabajo) como consecuencia de una reacción representa la energía asociada al reacomodo de los enlaces que mantienen unidos los átomos de las moléculas que reaccionan. En el caso de una **reacción exotérmica**, la energía requerida para mantener unidos los productos de una reacción es menor que la que se requiere para mantener unidos los reactivos. Lo opuesto sucede en una **reacción endotérmica**. Primero describiremos la forma de incluir los efectos de una reacción química en el balance de energía, y luego aplicaremos el concepto a varios ejemplos.

5.4-1 Información básica necesaria para incluir reacciones en los cálculos de entalpía

Con el **fin** de dar cuenta en el balance de energía de los cambios de energía causados por una reacción química, incorporamos en la entalpía de cada constituyente individual una cantidad adicional denominada **calor** (en realidad entalpía) **de formación estándar**,⁴ $\Delta\hat{H}_f^{\circ}$, una

⁴**Históricamente**, el nombre surgió porque los cambios de entalpía asociados a las reacciones químicas generalmente se determinaban mediante un aparato llamado calorímetro, al cual se añade calor o del cual se extrae calor desde el sistema en reacción a modo de mantener la temperatura constante.

cantidad que analizaremos detalladamente a continuación. (El superíndice $^\circ$ denota “estado estándar” y el subíndice f denota “formación”.). Así, para el caso de una sola especie A que no tiene efecto de presión alguno sobre la entalpía, y omitiendo los cambios de fase, el cambio en la entalpía específica respecto al estado estándar (de referencia) está dado por

$$\Delta\hat{H}_A = \Delta\hat{H}_{fA}^\circ + \int_{T_{ref}}^T C_{pA} dT' \quad (5.23)$$

Para varias especies, tendríamos en una corriente:

$$\Delta H_{mezcla} = \sum_{i=1}^s n_i \Delta\hat{H}_{fi}^\circ + \sum_{i=1}^s \int_{T_{ref}}^T n_i C_{pi} dT \quad (5.24)$$

donde i designa a cada especie, n_i es el número de moles de la especie i y s es el numero total de especies. Si hay cambios de fase, es necesario agregar al miembro derecho de la ecuación (5.23) un término adicional para la entalpía del cambio de fase para dar la **entalpía total** de la sustancia A :

$$\Delta\hat{H}_A = \Delta\hat{H}_{fA}^\circ + (\hat{H}_{Tp} - \hat{H}_{ref}^\circ)$$

donde $(\hat{H}_{Tp} - \hat{H}_{ref}^\circ)$ incluye tanto el “calor sensible” como los cambios de fase.

Si una mezcla entra en un sistema y sale de él sin que ocurra una reacción, veremos que la misma especie entró y salió, así que el cambio de entalpía no sería diferente con la modificación que acabamos de describir que con el procedimiento que seguimos antes, porque los términos que dan cuenta del calor de formación en la entrada y la salida para el balance de energía se cancelarían. Por ejemplo, en el caso de dos especies en un sistema continuo, la entalpía de salida sería

$$\Delta H_{salida} = n_1 \Delta\hat{H}_{f1}^\circ + n_1 \Delta\hat{H}_{f2}^\circ + \int_{T_{ref}}^{T_{sale}} (n_1 C_{p1} + n_2 C_{p2}) dT$$

“calor de formación” “calor sensible”

y la entalpía de entrada sería

$$\Delta H_{salida} = n_1 \Delta\hat{H}_{f1}^\circ + n_1 \Delta\hat{H}_{f2}^\circ + \int_{T_{ref}}^{T_{entra}} (n_1 C_{p1} + n_2 C_{p2}) dT$$

“calor de formación” “calor sensible”

Si no hay reacción, observe que $\Delta H_{salida} - \Delta H_{entra}$ sólo incluiría los términos de calor sensible que ya describimos antes; los términos asociados al calor de formación serían idénticos en las corrientes de entrada y de salida, y se cancelarían.

Por otro lado, si ocurre una reacción, las cantidades que entran y que salen serán diferentes, y es posible que las temperaturas de entrada y de salida sean distintas, de modo que los términos en los que interviene el calor de formación no se cancelarán. Por ejemplo, supóngase que las especies 1 y 2 entran en el sistema, reaccionan y que salen las especies 3 y 4. Entonces

$$\Delta H_{\text{sale}} - \Delta H_{\text{entra}} = (n_3 \Delta \hat{H}_{f3}^{\circ} + n_4 \Delta \hat{H}_{f4}^{\circ} - (n_1 \Delta \hat{H}_{f1}^{\circ} + n_2 \Delta \hat{H}_{f2}^{\circ})) \quad (5.25)$$

$$+ \int_{T_{\text{ref}}}^{T_{\text{sale}}} (n_3 C_{p3} + n_4 C_{p4}) dT - \int_{T_{\text{ref}}}^{T_{\text{entra}}} (n_1 C_{p1} + n_2 C_{p2}) dT$$

± las entalpías asociadas a los cambios de fase

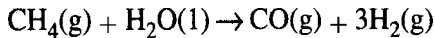
En el caso especial de un proceso continuo en estado estacionario (acumulación = 0) en el que los **reactivos y productos salen en el estado estándar (25°C y 1 atm)** y en el que **entran cantidades estequiométricas de los reactivos y reaccionan por completo**, los términos de calor sensible son cero y el balance de energía se reduce a $Q = AH$ donde

$$\Delta H = \left(\sum_{\text{productos}} n_i \Delta \hat{H}_{fi}^{\circ} - \sum_{\text{reactivos}} n_i \Delta \hat{H}_{fi}^{\circ} \right) \equiv \Delta H_{\text{rxn}}^{\circ}$$

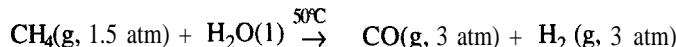
donde $\Delta H_{\text{rxn}}^{\circ}$ es el símbolo que se usa para lo que se denomina **calor de reacción en el estado estandar o a veces calor de reacción estandar**. Tenga presente que el “calor de reacción” es en realidad un *cambio de entalpía* y no necesariamente equivale a una transferencia de calor.

Se han establecido ciertas convenciones relacionadas con el cálculo de los cambios de entalpía que acompañan a las reacciones químicas:

- 1) Los reactivos aparecen en el miembro izquierdo de la ecuación química y los productos aparecen a la derecha; por ejemplo,

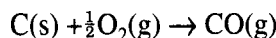


- 2) Es necesario especificar las condiciones de fase, temperatura y presión a menos que las últimas dos sean las condiciones estándar, como se da por hecho en la **ecuación anterior**, en la que sólo se indica la fase. Esto es importante sobre todo en el caso de compuestos como el agua que puede existir en más de una fase en condiciones comunes. Si la reacción ocurre en condiciones distintas de las estándar, podríamos escribir



- 3) Si no se especifican las cantidades de los materiales que reaccionan, se supone que se trata de las cantidades estequiométricas indicadas por la ecuación química.

El **calor de formación estándar** (“calor de formación”), $\hat{\Delta H}_f^0$, es la entalpía especial para la formación de un mol de un compuesto a partir de sus elementos constituyentes; por ejemplo,



en el estado estándar. Los reactivos iniciales y los productos finales deben estar a 25°C y a 1 atm. La reacción no representa necesariamente una reacción real que ocurriría a temperatura constante; puede ser un proceso ficticio para la formación de un compuesto a partir de sus elementos. Al definir que el **calor de formación en el estado estándar es cero para cada elemento**, es posible diseñar un sistema para expresar los calores de formación de todos los *compuestos* a 25°C y 1 atm. Si usamos las convenciones que acabamos de describir, todos los cálculos termoquímicos serán consistentes, y no deberá haber confusión en cuanto a los signos. El apéndice F es una tabla corta de los calores de formación estándar. En el disco que acompaña a este libro el lector encontrará los calores de formación de 700 compuestos incluidos por cortesía del profesor Yaws.⁵ Recuerde que los valores de los calores de formación estándar son negativos para las reacciones exotérmicas.

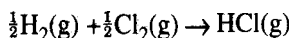
EJEMPLO 5.18 Recuperación de las calores de formación a partir de los datos de referencia

¿Cuál es el calor de formación estándar del HCl(g)?

Solución

Examine el **apéndice F**. La cabecera de la columna es $\hat{\Delta H}_f^0$, y en la fila correspondiente a HCl(g) aparece la cantidad -92.3 11 kJ/g mol.

En la reacción para formar HCl(g) a 25°C y 1 atm,



se asignarían valores de $\hat{\Delta H}_f^0$ de cero tanto a H₂(g) como a Cl₂(g), y el valor de -92.3 11 J/g mol que se da en el apéndice F para HCl(g) es el calor de formación estándar para este compuesto y también el calor de reacción **estándar** para la reacción anterior:

$$\hat{\Delta H}_{rxn}^0 = 1(-92.311) - [\frac{1}{2}(0) + \frac{1}{2}(0)] = -92.311 \text{ kJ/g mol HCl(g)}$$

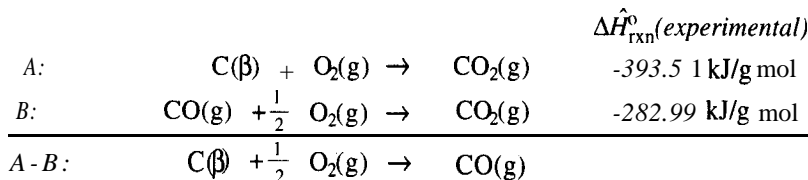
El valor tabulado en el apéndice F se podría determinar realmente llevando a cabo la **reacción** indicada para el HCl(g) y midiendo la transferencia de calor en un calorímetro, o utilizando algún otro método más conveniente.

⁵C. L. Yaws, “Correlation Constants for Chemical Compounds”, *Chem. Engr.* (15 de agosto de 1976): 79.

EJEMPLO 5.19 Determinación de un calor de formación a partir de datos experimentales

Suponga que desea obtener el calor de formación estándar del CO a partir de datos experimentales. ¿Puede preparar CO puro haciendo reaccionar C con O, y midiendo la transferencia de calor? Esto sería demasiado difícil. Sería más fácil determinar experimentalmente el calor de reacción en condiciones estándar para las dos reacciones que se muestran en seguida y luego restarlos:

Base de cálculo: 1 g mol de CO



$$\hat{\Delta H}_{rxn\ A-B}^o = (-393.51) - (-282.99) = \hat{\Delta H}_f^o = -110.52 \text{ kJ/g mol}$$

El cambio de energía para la reacción global es el calor de formación estándar deseado por mol de CO(g). (Vea la figura ES. 19.)

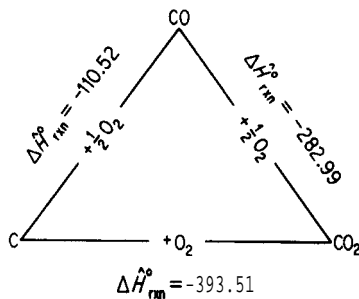
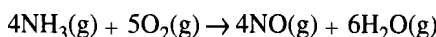


Figura E5.19

Todos los cálculos que haremos en este libro serán para presiones bajas y, aunque el efecto de la presión sobre los calores de reacción es insignificante en casi todas las condiciones, si se trabaja a presiones muy elevadas es preciso realizar las correcciones correspondientes, mismas que se explican en casi cualquier libro sobre termoquímica.

EJEMPLO 5.20 Cálculo del calor de reacción estándar a partir de los calores de formación estándar

Calcule $\hat{\Delta H}_{rxn}^o$ para la siguiente reacción de 4 g mol de NH₃:



Solución

Base de cálculo: 4 g mol de NH₃:

Datos tabulados	NH ₃ (g)	O ₂ (g)	NO(g)	H ₂ O(g)
$\Delta\hat{H}_f^\circ$ por mol a 25°C y 1 atm (kJ/g mol)	-46.191	0	+90.374	-241.826

Usaremos la ecuación (5.26) para calcular $\Delta\hat{H}_{rxn}^\circ$ para 4 g mol de NH₃:

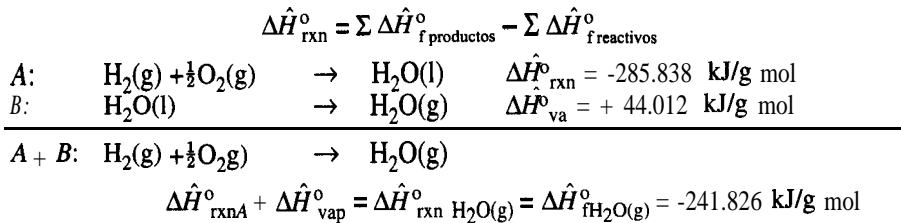
$$\begin{aligned}\Delta\hat{H}_{rxn}^\circ &= [4(90.374) + 6(-241.826)] - [5(0) + 4(-46.191)] \\ &= -904.696 \text{ kJ/4 g mol NH}_3.\end{aligned}$$

EJEMPLO 5.21 Calor de formación para un compuesto en diferentes fases

Si el calor de formación estándar para H₂O(l) es de -285.838 kJ/g mol y el calor de evaporación es de +44.012 kJ/g mol a 25°C y 1 atm, ¿cuál es el calor de formación estándar del H₂O(g)?

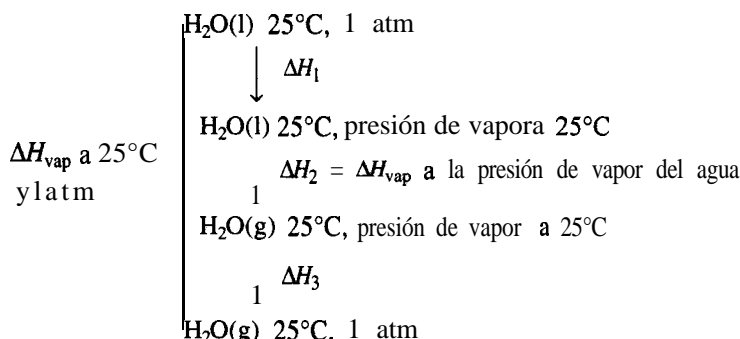
Solución

Procederemos como en el ejemplo 5.19 sumando las ecuaciones químicas conocidas y las transiciones de fase para obtener la **ecuación** química deseada, y realizaremos las mismas operaciones con los cambios de entalpía. Para la reacción A,



Es evidente que podemos manipular con métodos algebraicos cualquier número de ecuaciones químicas, y que los calores de reacción estándar correspondientes se pueden sumar o restar de la misma manera como se hace con las ecuaciones. Si seguimos con cuidado este procedimiento, evitaremos la mayor parte de los errores que suelen cometerse durante los cálculos termoquímicos.

Con objeto de simplificar, el valor que se usó para el $\Delta\hat{H}_{va}^\circ$ del agua en el ejemplo 5.21 fue simplemente el valor a 25°C y 1 atm. Si queremos calcular el ΔH correcto, y si el estado final del agua se especifica como H₂O(g) a 25°C y 1 atm, habrá que tener en cuenta los siguientes cambios de entalpía si se parte de H₂O(l) a 25°C y 1 atm:



En la práctica, el valor de ΔH_{vap} a 25°C y la presión de vapor del agua, o sea **43,9 ll J/g mol**, será adecuado para los cálculos de ingeniería a 1 atmósfera.

Otro método para calcular los cambios de entalpía cuando ocurren reacciones químicas es por medio de los **calores estándar de combustión**, $\hat{\Delta}H_c^\circ$, que tienen un conjunto de condiciones de referencia distinto del de los calores de formación estándar. Las convenciones que se usan con los calores de combustión estándar son:

- 1) El compuesto se oxida con oxígeno o alguna otra sustancia hasta dar los productos CO(g) , $\text{H}_2\text{O(l)}$, HCl(ac) , etcétera.
- 2) Las condiciones de referencia siguen siendo 25°C y 1 atm.
- 3) Se asigna el valor de cero a $\hat{\Delta}H_c^\circ$ de algunos de los productos de oxidación, como son CO(g) , $\text{H}_2\text{O(l)}$, HCl(ac) y al O_2 mismo.
- 4) Si **están** presentes otras sustancias oxidantes, como S o N_2 , o si está presente Cl_2 , hay *que asegurarse de especificar perfectamente los estados de los productos y de que sean idénticos a (o puedan transformarse en) las condiciones finales que determinan el estado estándar, tal como se muestra en el apéndice F.*

Podemos calcular los calores de reacción estándar a partir de los calores de combustión **estándar** por medio de una ecuación análoga a la (5.26):

$$\hat{\Delta}H_{\text{rxn}}^\circ = - \left(\sum \Delta H_c^\circ_{\text{productos}} - \sum H_c^\circ_{\text{reacciones}} \right) \quad (5.26)$$

$$= - \left(\sum_i n_{\text{prod } i} \hat{\Delta}H_c^\circ_{\text{prod } i} - \sum_i n_{\text{react } i} \hat{\Delta}H_c^\circ_{\text{react } i} \right) \quad (5.27)$$

Nota: El signo menos aplicado a la expresión de sumatoria es necesario porque se escogió un estado de referencia de cero para los productos que aparecen en el miembro derecho de la reacción **estándar**. Consulte los valores de $\hat{\Delta}H_c^\circ$ en el apéndice F.

En el caso de un combustible como el carbón o el petróleo, el negativo del calor de combustión estándar se conoce como **valor calorífico** del combustible. Existe tanto un **valor calorífico inferior (neto)** (**LHV, lower heating value**) como un **valor calorífico superior (bruto)** (**HHV, higher heating value**), dependiendo de si el agua en los productos de la combustión está en forma de vapor (para el LHV) o de líquido (para el HHV).

Podemos estimar el valor calorífico de un carbón con una exactitud de cerca del 3% a partir de la fórmula de **Dulong**.⁶

Valor calorífico superior (HHV) en Btu por libra

$$= 14,544C + 62,028\left(H - \frac{O}{8}\right) + 4050S$$

donde C es la fracción en peso del carbono, H es la fracción en peso del hidrógeno y S es la fracción en peso del azufre. Los valores de C, H, S y O se pueden obtener del análisis del combustible o del gas de chimenea. Una relación general entre los valores **caloríficos** bruto y neto es

$$\text{Btu/lb netos carbón} = \text{Btu/lb bruto carbón} - 91.23 (\% \text{ H total por peso})$$

El HHV de los aceites combustibles en **Btu/lb** se puede aproximar con

$$\text{HHV} = 17,887 + 57.5^\circ \text{API} - 102.2 (\% \text{ S})$$

EJEMPLO 5.22 Valor calorífico del carbón

La gasificación del carbón consiste en la transformación química del carbono sólido en gas. El valor calorífico del carbón varía, pero cuanto mayor es el valor calorífico, más alto es el valor del gas producido (que por lo regular consiste principalmente en metano, monóxido de carbono, hidrógeno, etc.). El siguiente carbón tiene un valor calorífico informado de 29,770 **kJ/kg** en el estado en que se recibe. Suponiendo que se trata del valor calorífico bruto, calcule el valor calorífico neto.

Componente	Porcentaje
C	71.0
H ₂	5.6
N ₂	1.6
S neto	2.7
Ceniza	6.1
O ₂	<u>13.0</u>
Total	100.0

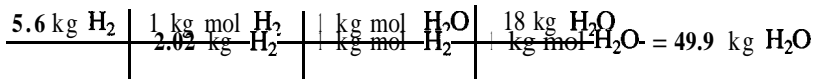
⁶H. H. Lowry, ed., *Chemistry of Coal Utilization*, capítulo 4, Wiley, Nueva York, 1945.

Solución

El análisis final corregido que se muestra arriba indica un 5.6% de hidrógeno en el carbón tal como se recibe.

Base de cálculo: 1 OO kg de carbón tal como se recibe.

El agua que se forma en la combustión es



La energía requerida para evaporar el agua es

$$\frac{49.9 \text{ kg H}_2\text{O}}{100 \text{ kg de carbón}} \times \frac{2370 \text{ kJ}}{\text{kg H}_2\text{O}} = \frac{1183 \text{ kJ}}{\text{kg de carbón}}$$

El valor calorífico neto es

$$29,770 - 1183 = 28,587 \text{ kJ/kg}$$

El valor de 2370 kJ/kg no es el calor latente de vaporización del agua a 25°C (2440 kJ/kg) porque incluye el efecto de un cambio de un valor calorífico a volumen constante a uno a presión constante (-70 kJ/kg).

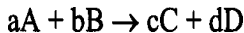
Utilice la fórmula de Dulong para calcular el HHV de este carbón. ¿Obtiene 30,000 kJ/kg?

5.4-2 Balances de energía que dan cuenta de reacciones químicas

Hablaremos específicamente del empleo de los calores de formación en un balance de energía para responder a preguntas como

- 1) ¿Qué temperatura tiene una corriente de entrada o de salida?
- 2) ¿Cuánto material debe introducirse en una corriente de entrada para lograr una cantidad específica de transferencia de calor?

Consideremos el proceso ilustrado en la figura 5.10, para el cual la reacción es



Cantidades no estequiométricas de reactivos y productos entran en el sistema y salen de él, respectivamente, a diferentes temperaturas.

Al usar la ecuación (5.14) debemos siempre escoger antes que nada un estado de referencia para las entalpías en el que se conozcan los calores de formación, a saber, 25°C y 1 atm. (Si no ocurre reacción, el estado de referencia puede ser el estado de una corriente de entrada o de salida.)

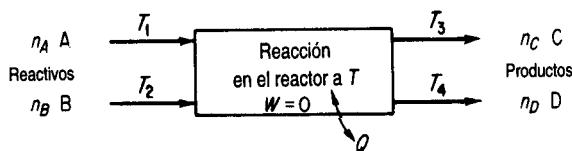


Figura 5.10 Proceso con reacción.

Las entalpías de los flujos que entran y que salen se calculan respecto al estado de referencia elegido e incluyen 1) los calores de formación estándar de los componentes, 2) los “calores sensibles” de los componentes y 3) los cambios de fase de los componentes.

Puesto que la entalpía es una función de estado, podemos escoger la trayectoria que más nos convenga para realizar los cálculos del cambio de entalpía global en un proceso, siempre que comencemos y terminemos en los estados inicial y final especificados, respectivamente. La figura 5. II ilustra esta idea. Se escoge como estado de referencia 25°C y 1 atm, el estado para el cual se conocen los ΔH_f° . En la figura tratamos cada componente por separado usando la ecuación (5.23), teniendo en cuenta el respectivo número de moles e incluyendo los cambios de fase que ocurran. (En este caso suponemos que no hay un cambio de entalpía por el mezclado. Consulte la sección 5.6 si intervienen calores de mezclado)

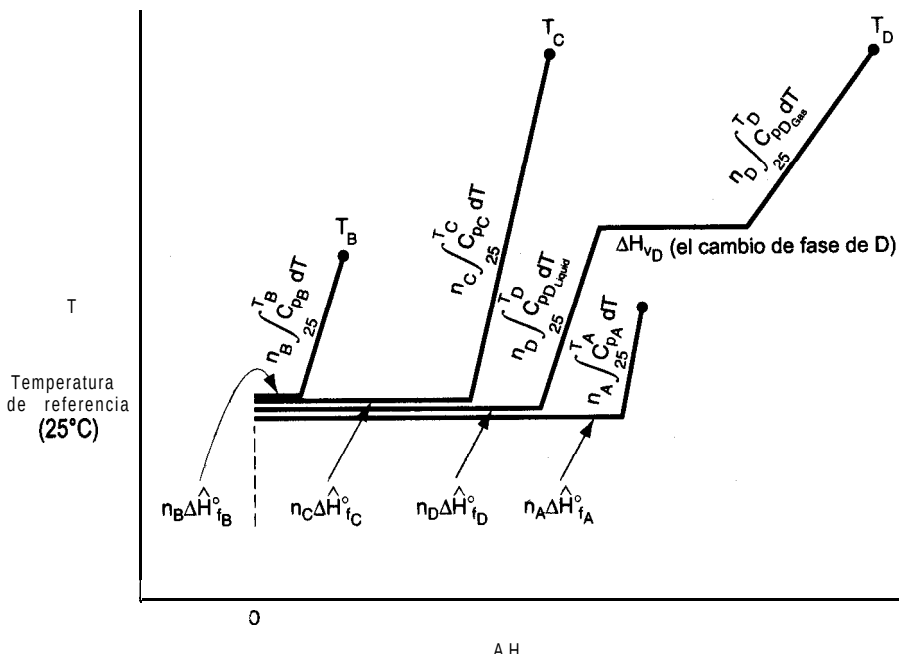


Figura 5. II Cálculo de los cambios de entalpía para cada componente en un proceso, usando 25°C y 1 atm como estado de referencia.

en el proceso.) En la figura 5.11, $T_C = T_D$. Podemos incluir los efectos de la presión sobre la entalpía, junto con los efectos de la temperatura, pero en este libro omitiremos la consideración de los efectos de presión excepto en los problemas en los que los datos de entalpía se obtengan de tablas (como las tablas de vapor de agua) o de bases de datos. Podemos introducir en el balance de energía [Ec. (5.14)] el cambio de entalpía para cada corriente.

La figura 5.12 ilustra el flujo de información para el cálculo del balance de energía suponiendo un proceso en estado estacionario ($\Delta E = 0$), ningún cambio de energía cinética o potencial y $W = 0$. El balance de energía general [Ec. (5.1 1)] se reduce a

$$Q = \Delta H = \Delta H_{\text{productos}} - \Delta H_{\text{reactivos}}$$

Es posible que la forma más fácil de calcular los cambios de entalpía necesarios sea utilizar datos de entalpía obtenidos directamente de tablas o fórmulas publicadas. No olvide tener en cuenta en los cálculos de entalpía los cambios de fase, si ocurren y si la **diferencia de fases** no está incluida en $\hat{\Delta}H_f^\circ$ o en las tablas.

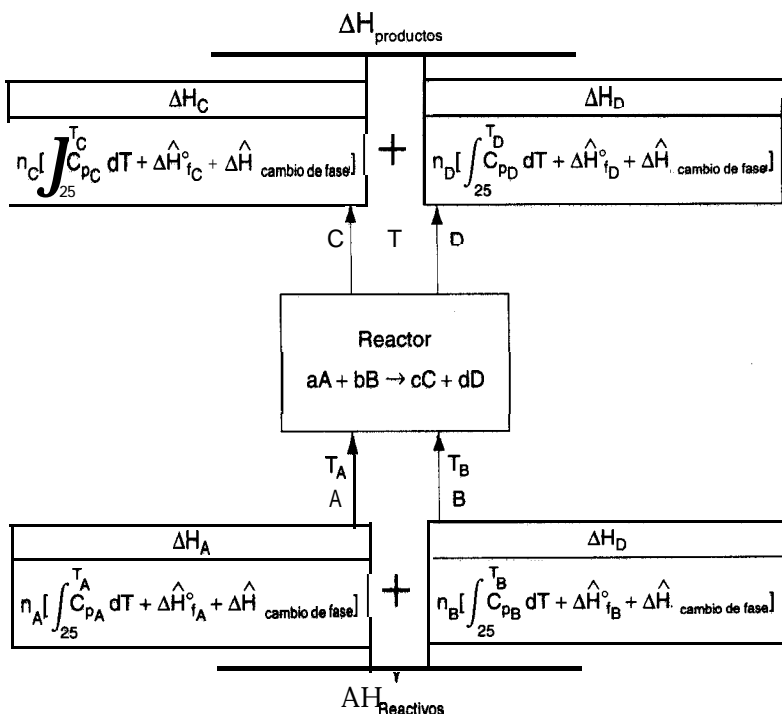
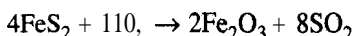


Figura 5.12 Diagrama de flujo de información que muestra la forma de calcular las entalpías de los componentes que entran en un reactor y salen de él.

EJEMPLO 5.23 Aplicación del balance de energía cuando ocurre una reacción

Un mineral de hierro (pirita) que contiene 85% de FeS_2 y 15.0% de ganga (tierra inerte, rocas, etc.), se tuesta con una cantidad de aire equivalente a un 200% de aire en exceso según la reacción



con objeto de producir SO_2 . Toda la ganga, junto con el Fe_2O_3 van a dar al producto de desecho sólido (ceniza) que tiene un análisis de 4.0% de FeS_2 . Determine la transferencia de calor por kilogramo de mineral necesario para mantener la corriente de producto a 25°C si las corrientes de entrada están a 25°C .

Solución

Es preciso resolver el balance de materia del problema antes de determinar la transferencia de calor que es igual al calor de reacción estándar. Se trata de un proceso en estado estacionario con reacción; el sistema es el reactor.

Pasos 1, 2, 3 y 4 El proceso es un sistema abierto en estado estacionario (véase la figura E5.23). El aire en exceso se calcula con base en la reacción del enunciado como si todo, el FeS_2 hubiera reaccionado para dar Fe_2O_3 , a pesar de que una parte del FeS_2 no lo hizo. Los pesos moleculares son Fe (55.85), Fe_2O_3 (159.70) y FeS_2 (120.0).

Paso 5

Base de cálculo: 100 kg de mineral de pirita

Pasos 6 y 7 Hay seis **incógnitas** (incluido el N_2 en P) y podemos escribir cinco balances elementales; se da la **fracción** de FeS_2 , así que el problema de balance de materia tiene una **solución** única. Usaremos cinco balances elementales, O, N, S, ganga y Fe, más la información relativa al FeS_2 para calcular los moles de SO_2 , O, y N_2 en el producto gaseoso y los kg de ganga, Fe_2O_3 y FeS_2 en la ceniza.

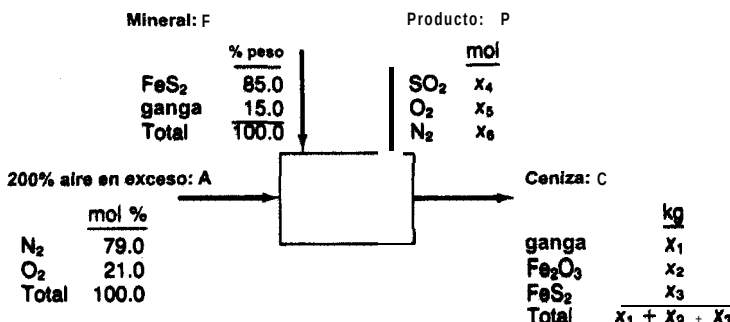


Figura E5.23

Paso 4 (continúa) El aire en exceso es

$$\text{Moles de } \text{FeS}_2 = \frac{85.0}{120.0} = 0.7083 \text{ kg mol}$$

$$0, \text{ requerido} = 0.7083(11/4) = 1.9479 \text{ kg mol}$$

$$0, \text{ en exceso} = 1.9479(2.00) = 3.8958$$

$$0, \text{ total que entra} = 5.8437 \text{ kg mol}$$

$$\text{N}_2 \text{ total que entra} = 5.8437(79/21) = 21.983 \text{ kg mol}$$

Los balances de masa de los elementos son

	<i>Entra</i>	<i>Sale</i>
Ganga (kg):	15.0	$= x_1$
N ₂ (kg mol):	21.983	$= x_6$
S (kg mol):	$2(85.0/120.0)$	$= x_4 + (x_3/120.0)(2)$
Fe (kg mol):	$1(85.0/120.0)$	$= (x_2/159.70)2 + (x_3/120.0)(1)$
O ₂ (kg mol):	5.8437	$= x_4 + x_2 + (x_2/159.70)(1.5)$

Además,

$$\frac{x_3}{x_1 + x_2 + x_3} = 0.04$$

La solución de estas ecuaciones es

<i>En P</i>	<i>En C</i>
SO ₂ = 1.368 kg mol	Ganga = 15.0 kg
O ₂ = 3.938	Fe ₂ O ₃ = 54.63 → 0.342 kg mol
N ₂ = 21.983	FeS ₂ = 2.90 → 0.0242 kg mol

Ahora usaremos el balance de energía para determinar la transferencia de calor. El balance de energía general se reduce a ($\Delta E = 0, AP = 0, AK = 0, W = 0$) $Q = AH$. Como todos los reactivos y productos están a 25°C y 1 atm, escogeremos estas condiciones como estado de referencia, y con ello se harán cero todos los términos de “calor sensible” de la ecuación (5.24):

$$Q = \sum_{\text{productos}} n_i \hat{\Delta H}_i^{\circ} - \sum_{\text{reactivos}} n_i \hat{\Delta H}_i^{\circ}$$

Comp.	<i>Productos</i>			<i>Reactivos</i>		
	$10^{-3} x$ g mol	$\Delta \hat{H}_f^{\circ}$ (kJ/g mol)	$n_i \Delta \hat{H}_f^{\circ}$ (kJ)	$10^{-3} x$ g mol	$\Delta \hat{H}_f^{\circ}$ (kJ/g mol)	$n_i \Delta \hat{H}_f^{\circ}$ (kJ)
FeS ₂	0.0242	-177.9	-4.305	0.7083	-177.9	-126.007
Fe ₂ O ₃	0.342	-822.156	-281.177	0	-822.156	0
N ₂	2 1.9983	0	0	21.983	0	0
O ₂	3.938	0	0	5.8437	0	0
SO ₂	1.368	-296.90	-406.159	0	-296.90	0
	Total		-691.641			-126.007

$$Q = [-691.641 - (-126.007)](10^3) = -565.634 \times 10^3 \text{ kJ}/100 \text{ kg de mineral}$$

o bien

$$Q = -5.656 \times 10^3 \text{ kJ/kg de mineral}$$

El signo negativo indica que se remueve calor del proceso.

EJEMPLO 5.24 Aplicación del balance de energía a un proceso en el que las temperaturas de las corrientes entrantes y salientes no son iguales

Se quema por completo monóxido de carbono a 50°F y una presión de 2 atm con 50% de aire en exceso que está a 1000°F . Los productos de la combustión salen de la cámara de combustión a 800°F . Calcule el calor generado en la cámara de combustión expresado en Btu por libra de CO que entra.

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Refiérase a la figura E5.24. Se requiere un balance de materia para poder realizar el balance de energía.

Paso 5

Base de cálculo: 1 lb mol de CO (más fácil de usar que 1 lb de CO)

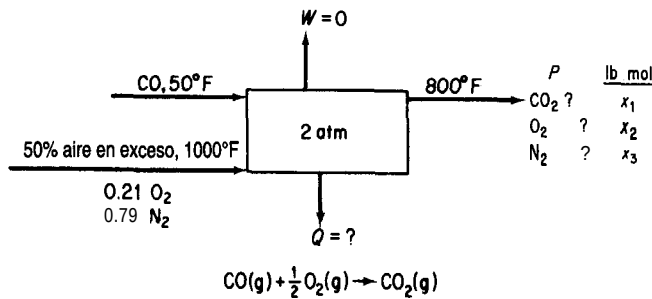


Figura E5.24

Pasos 6 y 7 Tenemos tres elementos, así que podemos efectuar tres balances independientes. Como tenemos tres composiciones desconocidas, existe una solución única, la cual puede obtenerse por suma o resta directas.

Pasos 3 y 4 (continuación) Cantidad de aire que entra:

$$\frac{1 \text{ lb mol CO}}{1 \text{ lb mol CO}} \left| \frac{0.5 \text{ lb mol O}_2}{1.0 \text{ lb O}_2 \text{ mol req.}} \right| \left| \frac{1.5 \text{ lb mol O}_2 \text{ usado}}{0.21 \text{ lb mol O}_2} \right| \frac{1 \text{ lb mol aire}}{0.21 \text{ lb mol O}_2} = 3.57 \text{ lb mol aire}$$

compuesto por:

$$3.57(0.79) = 2.82 \text{ lb mol N}_2$$

$$3.57(0.21) = 0.750 \text{ lb mol O}_2$$

Pasos 7, 8 y 9 Los balances elementales son

	<i>Entra</i>	<i>Sale</i>		<i>En P (lb mol)</i>
c	1	= x_1	co,	1
N ₂	2.82	= x_3	N ₂	2.82
O ₂	1(0.5) + 0.750 = $x_1 + x_2 = 1 + x_2$	= 0,		0.250

A continuación haremos un balance de energía. Con $\Delta E = 0$, $W = 0$, $AP = 0$ y $AK = 0$, el balance se reduce a $Q = AH$,

$\hat{\Delta H}$ (Btu/lb mol: la referencia es 32°F)

Temp. (°F)	c o	O ₂	N ₂	CO ₂
50	125.2	—	—	—
77	313.3	315.1	312.2	392.2
800	5484	5690	5443	8026
1000	6993	7288	6929	10,477

y los calores de formación del apéndice F multiplicados por el factor de conversión necesario para transformarlos de kJ/g mol a Btu/lb mol son los que siguen. La temperatura de referencia es 77°F. suponemos que el efecto de la presión (2 atm) sobre los cambios de entalpía es insignificante.

$\hat{\Delta H}_f^o$ Btu/lb mol:	c o	O ₂	N ₂	CO ₂
	-47,587	0	0	-169,435

Usaremos como referencia para el balance de energía 77°F y 1 atm.

$$Q = [\Delta H_{CO_2} + \Delta H_{N_2} + \Delta H_{O_2}]_{\text{productos}} - [\Delta H_{CO_2} + \Delta H_{N_2} + \Delta H_{O_2}]_{\text{reactivos}}$$

Productos

$$\Delta H_{CO_2}: (1.00)[(8026 - 392) - 169,435] = -161,798$$

$$\Delta H_{N_2}: (2.82)[(5443 - 312) + 0] = 14,469$$

$$\Delta H_{O_2}: (0.250)[(5690 - 315) + 0] = 1,334$$

Reactivos

$$\Delta H_{N_2}: (2.82)[(6929 - 312) + 0] = 18,660$$

$$\Delta H_{O_2}: (0.750)[(7288 - 315) + 0] = 5,230$$

$$\Delta H_{CO}: (1.00)[(125 - 313) - 47,587] = -47,775$$

$$Q = -122,100 \text{ Btu/lb mol CO}$$

Con base en 1 lb de CO:

$$Q = - \frac{122,100 \text{ Btu}}{1 \text{ lb mol CO}} \left| \frac{1 \text{ lb mol CO}}{28 \text{ lb CO}} \right| = -4.361 \text{ Btu/lb CO (eliminado)}$$

En lugar de usar datos de entalpía de las tablas para los “calores sensibles”, podemos usar ecuaciones de capacidad calorífica. Las siguientes ecuaciones proporcionan los cambios de entalpía en **Btu/lb mol** del compuesto:

Productos

$$\text{CO}_2: (1.00) \left[\int_{n}^{800} (8.448 + 0.5757 \times 10^{-2} T_F - 0.2159 \times 10^{-5} T^2) dT \right] - 169,435_1$$

$$\text{N}_2: (2.82) \left[\int_{n}^{800} (6.895 + 0.07624 \times 10^{-2} T_F - 0.007009 \times 10^{-5} T_F^2) dT \right]_1$$

$$\text{O}_2: (0.250) \left[\int_{n}^{800} (7.104 + 0.0785 T_F \times 10^{-2} - 0.005528 \times 10^{-5} T_F^2) dT \right]$$

Reactivos

$$\text{CO: (1.00)} \left[\int_{n}^{50} (6.895 + 0.07624 \times 10^{-5} T_F - 0.007367 \times 10^{-5} T_F^2) dT \right] - 47,587_1$$

$$\text{N}_2: (2.82) \left[\int_{n}^{1000} (6.895 + 0.07624 \times 10^{-2} T_F - 0.007009 \times 10^{-5} T_F^2) dT \right]_1$$

$$\text{O}_2: (0.250) \left[\int_{n}^{1000} (7.104 + 0.0785 T_F \times 10^{-2} - 0.005528 \times 10^{-5} T_F^2) dT \right]$$

Un término especial, llamado **temperatura de reacción (flama) adiabática**, se define como la temperatura que se alcanza dentro del proceso cuando 1) la reacción se efectúa en condiciones adiabáticas, es decir, cuando no hay intercambio de calor entre el recipiente en el que ocurre la reacción y el entorno y 2) cuando no hay otros efectos presentes, como efectos eléctricos, trabajo, ionización, formación de radicales libres, etc. Suponemos que los productos salen a la temperatura de la reacción, así que si conocemos la temperatura de los productos automáticamente conoceremos Ea temperatura de la reacción.

En los cálculos de temperatura de flama para reacciones de combustión, la temperatura de reacción adiabática supone una combustión completa. Es posible que en un caso real consideraciones de equilibrio determinen una combustión incompleta. Por ejemplo, se ha calculado que la temperatura de flama adiabática para la combustión de CH4 con aire teórico es de 2010°C; si se tuviera en cuenta la combustión incompleta, sería de 1920°C. La temperatura real medida es de 1885°C.

La temperatura de reacción adiabática nos indica el límite superior de temperatura de un proceso. No podemos llegar a más, pero la temperatura real sí puede ser menor. La temperatura de reacción adiabática nos ayuda a escoger los tipos de materiales que hay que especificar para el equipo en el que se llevará a cabo la reacción. La combustión química con aire produce gases a una temperatura máxima de 2500 K, lo que puede subir a 3000 K si se usa oxígeno u oxidantes más exóticos, e incluso puede excederse este valor, aunque los problemas de manejo y seguridad son considerables. Entre las aplicaciones de estos gases tan calientes están la preparación de nuevos materiales, el micromaquinado, la soldadura con rayos láser y la generación directa de electricidad empleando gases ionizados como fluido impulsor.

El disco que acompaña a este libro contiene un código de computadora para calcular la temperatura de reacción adiabática. Si se utilizan tablas en lugar de ecuaciones de capacidad calorífica para calcular los “calores sensibles” de los diversos flujos que entran en el reactor y salen de él, se deberán hacer cálculos por prueba y error. El balance de energía de estado estacionario con $Q = 0$ se reduce simplemente a $AH = 0$. Si queremos determinar la temperatura de salida para la cual $AH = 0$ (y si se usan tablas para obtener los valores de $\Delta\hat{H}$) el procedimiento más sencillo consiste en

- 1) Suponer una secuencia de valores de T elegida de modo que abarque 0 (+ y -) para la suma de las entalpías de los productos menos la de los reactivos, y
- 2) Una vez que se tenga el intervalo, interpolar dentro de él para obtener el valor deseado de T cuando $AH = 0$.

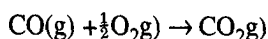
Si se integran ecuaciones de capacidad calorífica, el balance de energía se reduce a resolver una ecuación cúbica o cuadrática de la temperatura de salida.

EJEMPLO 5.25 Temperatura de reacción (flama) adiabática

Calcule la temperatura de flama teórica para CO gaseoso quemado a presión constante con 100% de aire en exceso, si los reactivos entran a 100°C y 1 atm.

Solución

Abreviaremos la presentación de la solución con objeto de ahorrar espacio. El sistema se muestra en la figura E5.25a. Usaremos datos del apéndice F. El proceso **está** en estado estacionario.



Base de cálculo: 1 g mol de CO(g); temp. de ref. 25°C

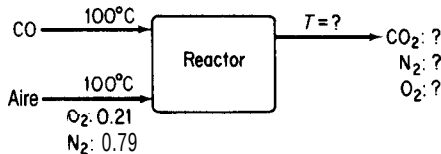


Figura E5.25a

He aquí un resumen de los resultados del balance de materia:

Reactivos que entran		Productos que salen	
Componente	g mol	Componente	g mol
CO(g)	1.00	CO ₂ (g)	1 .00
O ₂ (req.)	0.50	O ₂ (g)	0.50
O ₂ (exceso)	<u>0.50</u>	N ₂ (g)	3.16
O ₂ (total)	1 .00		
N ₂	3.76		
Aire	4.76		

El estado de referencia será 25°C y 1 atm. En la primera aproximación a la solución del problema, los valores de “calor sensible” (entalpía) se tomarán de la tabla de valores de entalpía para los gases de combustión. El balance de energía (con Q = 0) se reduce a AH = 0.

Reactivos

Componente	g mol	T(K)	$\Delta\hat{H}$ (J/g mol)	$\Delta\hat{H}_f^o$ (J/g mol)	AH (J)
CO	1.00	373	(2917 - 728)	-110,520	<u>-108,331</u>
O ₂	1 .00	373	(2953 - 732)	0	<u>2,221</u>
N ₂	3.76	373	(2914 - 728)	0	<u>8,219</u>
		Total			<u>-97,891</u>

Productos

Suponemos $T = 2000$ K:

CO ₂	1.00	2000	(92,466 - 912)	-393,510	-301,956
O ₂	0.50	2 0 0 0	(59,914 - 732)	0	<u>29,591</u>
N ₂	3.76	2000	(56,902 - 728)	0	<u>211,214</u>
		Total			<u>-61,151</u>

$$\Delta H = \Delta H_{\text{productos}} - \Delta H_{\text{reactivos}} = (-61,151) - (-97,891) = 36,740 > 0$$

Suponemos $T = 1750$ K:

CO_2	1.00	1750 (77,455 - 912)	-393,510	-316,977
O_2	0.50	1750 (50,555 - 732)	0	24,912
N_2	3.76	1750 (47,940 - 728)	0	177,517
Total				<u>-114,548</u>

$$\Delta H = (-114,548) - (-97,891) = -16,657 < 0$$

Ahora que sabemos en qué intervalo se encuentra la temperatura en la que $\Delta H = 0$, podemos efectuar una interpolación lineal para determinar la temperatura de flama teórica (TFT) (véase la figura E5.25b):

$$\text{TFT} = 1750 + \frac{0 - (-16,657)}{36,740 - (-16,657)} (250) = 1750 + 78 = 1828\text{K}(1555^\circ\text{C})$$

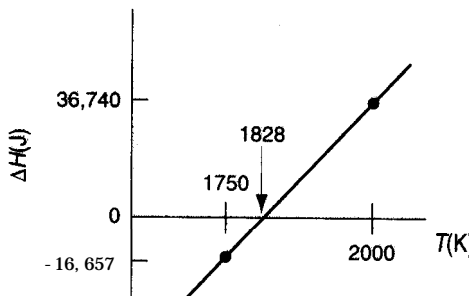


Figura E5.25b

Si usamos ecuaciones de capacidad calorífica para calcular los “calores sensibles”, podemos obtener una relación analítica para la temperatura de flama que podemos resolver como sigue [los valores de C_p están en $\text{J}/(\text{g mol})(\text{K})$ y tienen una precisión de $\pm 1.5\%$ hasta 1500 K]; T está en K:

$$C_{p\text{O}_2} = 25.29 + 13.25 \times 10^{-3}T - 4.20 \times 10^{-6}T^2$$

$$C_{p\text{N}_2} = 27.02 + 5.81 \times 10^{-3}T - 0.29 \times 10^{-6}T^2$$

$$C_{p\text{CO}_2} = 26.75 + 42.26 \times 10^{-3}T - 14.25 \times 10^{-6}T^2$$

$$C_{p\text{CO}} = 27.11 + 6.552 \times 10^{-3}T - 0.999 \times 10^{-6}T^2$$

$$\begin{aligned} \Delta H_{\text{reactivos}} &= 1 \left[\int_{298}^{373} (27.11 + 6.552 \times 10^{-3}T - 0.999 \times 10^{-6}T^2) dT - 110,520 \right] \\ &\quad + 1 \left[\int_{298}^{373} (25.29 + 13.25 \times 10^{-3}T - 4.20 \times 10^{-6}T^2) dT + 0 \right] \\ &\quad + 3.76 \left[\int_{298}^{373} (27.02 + 5.81 \times 10^{-3}T - 0.29 \times 10^{-6}T^2) dT + 3 \right] \\ &= -97,995 \text{ J} \end{aligned}$$

$$\Delta H_{\text{productos}} = 11 \int_{298}^T (26.75 + 42.26 \times 10^{-3}T - 14.25 \times 10^{-6}T^2) dT - 393.510 \quad 1$$

$$+ 0.5 \int_{298}^T (25.29 + 13.25 \times 10^{-3}T - 4.20 \times 10^{-6}T^2) dT + 0 \quad 1$$

$$+ 3.76 \int_{298}^T (27.02 + 5.81 \times 10^{-3}T - 0.29 \times 10^{-6}T^2) dT + 0 \quad 1$$

de modo que $-340,562 + 141.14T + 35.37 \times 10^{-3}T^2 - 5.81 \times 10^{-6}T^3 = 0$
cuya solución es (por el método de Newton partiendo de $T = 2000$ K):

$$T = 1827 \text{ K}$$

Ideas clave

- Con objeto de considerar el efecto de las reacciones exotérmicas o endotérmicas sobre el balance de energía, entalpias llamadas calores de formación estándar (ΔH_f°), acompañan a los “calores sensibles” y a los cambios de h_e , como parte de la entalpía de un componente en una corriente.
- Los calores de formación estándar tabulados son cambios de entalpía con referencia a 25°C y 1 atm, asignándoseles a los elementos valores de cero.
- En el cálculo del “calor de reacción estándar” suponemos que cantidades estequiométricas de los reactivos reaccionan por completo a 25°C y 1 atm.
- La temperatura de reacción (flama) adiabática es la temperatura de la corriente de productos que sale, suponiendo que $W = 0$ y $Q = 0$ para el proceso.

Términos clave

Calor de combustión estándar (p. 448) Reacción exotérmica (p. 442)

Calor de formación estándar (p. 442) Temperatura de flama adiabática (p. 457)

Calor de reacción (p. 444) Temperatura de reacción adiabática (p. 457)

Calor de reacción estándar (p. 444) Valor calorífico (p. 449)

Estado estándar (p. 444) Valor calorífico inferior (p. 449)

Reacción endotérmica (p. 442) Valor calorífico superior (p. 449)

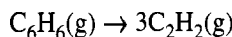
Prueba de autoevaluación

- Calcule el calor de formación estándar del CH, dados los siguientes resultados experimentales a 25°C y 1 atm:

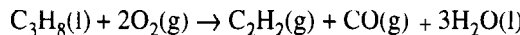


Compare su respuesta con el valor que se da en la tabla de calores de formación del apéndice F.

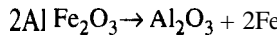
2. Calcule el calor de reacción estándar para la siguiente reacción a partir de los calores de formación:



3. Calcule el calor de reacción estándar para el proceso **Sachse** (en el que se produce acetileno por combustión parcial de propano líquido) a partir de los datos de calor de combustión:



4. Un gas sintético tiene el siguiente análisis: 6.1% CO,, 0.8% C_2H_4 , 0.1% O_2 , 26.4% CO, 30.2% H_2 , 3.8% CH, y 32.6% N,. ¿Cuál es el valor calorífico del gas medido a 60°F, saturado, cuando el barómetro indica 30.0 pulg Hg?
5. Un gas seco de bajo Btu con un análisis de CO: 20%, H₂: 20% y N₂: 60% se quema con 200% de aire en exceso que ingresa a 25°C. Si los gases de salida salen a 25°C, calcule la transferencia de calor desde el proceso por unidad de volumen de gas que entra medida en condiciones estándar (25°C y 1 atm).
6. Se quema metano en un horno con 100% de aire seco en exceso para generar vapor de agua en una caldera. Tanto el aire como el metano entran en la cámara de combustión a 500°F y 1 atm, y los productos salen del horno a 2000°F y 1 atm. Si los gases efluentes contienen sólo CO,, H_2O , 0, y N₂, calcule la cantidad de calor absorbida por el agua para producir vapor de agua por cada libra de metano quemado.
7. Una mezcla de aluminio metálico y Fe_2O_3 se puede usar para soldar a alta temperatura. Dos piezas de acero se colocan extremo con extremo, se aplica la mezcla en polvo y se enciende. Si la temperatura deseada es de 3000°F y la pérdida de calor por radiación es el 20% de ($\Delta H_{\text{prod}} - \Delta H_{\text{reaci}}$), ¿qué peso en libras de la mezcla (que tiene las proporciones molares de 2Al + 1 Fe_2O_3) se requiere para producir esta temperatura en 1 lb de acero que se va a soldar? Suponga que la temperatura inicial es de 65°F.



Datos	C_p , sólido [Btu/(lb)(°F)]	Calor de fusión (Btu/lb)	Punto de fusión (°F)	C_p , líquido [Btu/(lb)(°F)]
Fe y acero	0.12	86.5	2800	0.25
Al_2O_3	0.20	—	—	—

8. Calcule la temperatura de flama teórica cuando se quema hidrógeno con 400% de aire seco en exceso a 1 atm. Los reactivos entran a 100°C.

Problemas conceptuales

1. Un recorte del *Wall Street Journal* rezaba:

Disputas técnicas

La eficiencia de un horno es una comparación de la energía que entra en un horno y el calor útil que sale de él. Como los hornos de petróleo usan ventiladores para quemar el combustible de manera más eficiente, y como el petróleo produce menos vapor de agua que el gas, se pierde menos calor por la

chimenea, según el Oil Jobbers Council. La American Gas Association se queja de que semejantes cálculos no toman en cuenta las variaciones en la calidad del petróleo que perjudican la eficiencia, y asegura que los hornos- de petróleo tienden a “perder eficiencia con el tiempo”, en tanto que, según ellos, los hornos de gas no.

¿Cuál organización tiene la razón, 0 ninguna la tiene?

2. Un estudio de los aditivos que se mezclan con la gasolina para mejorar el octanaje muestra que los compuestos oxigenados contienen menos energía (Btu por galón). El metanol fue el más bajo, con un calor de reacción de aproximadamente la mitad del de la gasolina. El metanol cuesta 40 centavos de dólar por galón, en tanto que la gasolina premium sin plomo cuesta 80 centavos por galón, así que al parecer los dos combustibles pueden competir (o sea, la mitad de la energía a la mitad del costo). ¿Son en realidad equivalentes los dos combustibles en el uso práctico?
3. Cuando las calderas tienen un funcionamiento deficiente su desempeño disminuye y hay pérdidas económicas. Cite algunas medidas que podría tomar para mejorar el funcionamiento de las calderas.
4. La vaporización de cierta cantidad de agua líquida a una temperatura dada, requiere la misma cantidad de calor transferido si el proceso se realiza en un sistema cerrado o en un sistema abierto?
5. Durante la última década los sistemas de destrucción térmica han ganado reconocimiento como una alternativa cada vez más adecuada respecto a los métodos más tradicionales para deshacerse de desechos peligrosos, como el relleno de terrenos y los pozos de inyección. Cite algunos de los problemas que causaría la combustión de sustancias como cloruro de metileno, cloroformo, tricloroetileno, petróleo de desecho, fenol, anilina y hexacloroetano.
6. ¿Se produce una temperatura de flama adiabática más alta cuando se quema un combustible con oxígeno 0 con aire?
7. Un artículo noticioso reciente rezaba:

Dos obreros fallecieron y otros 45 resultaron heridos cuando una explosión en la refinería _____ sacudió la zona y lanzó llamas a 500 pies de altura. El hidrógeno de una “unidad de craqueo” que separa el petróleo crudo en productos como gasolina y combustible diesel ardió a temperaturas entre 4,000 y 5,000 grados (Fahrenheit) en el accidente que ocurrió a las 9:50 a.m. El fuego se apagó una hora más tarde.

¿Es razonable la temperatura mencionada?

Preguntas para análisis

1. Se han expresado muchas opiniones diferentes acerca de si el gasohol puede ser práctico como combustible para vehículos motorizados. Una cuestión económica importante es: ¿Produce el gasohol, que contiene 10% de alcohol de grano en la gasolina, una energía neta positiva? Examine los detalles de las entradas y salidas de energía, incluidos la agricultura (transporte, fertilizador, etc.), el procesamiento de etanol (fermentación, destilación, secado, etc.), el procesamiento y distribución del petróleo y el aprovechamiento de subproductos (**olotes**, tallos, masa de fermentación, etc.). Ignore los impuestos y los créditos fiscales y suponga que se realiza un procesamiento económico. Analice los octanajes, calores de vaporización, temperaturas de flama, relaciones aire-combustible, economía en los volúmenes del combustible, efecto de la adición de agua y efecto sobre los componentes del motor.

2. El calentador rotatorio sin flama (FRH) fue elegido por *Research & Development* como uno de los 100 productos técnicos más importantes de 1990. El FRH se diseñó para la comida lista para comerse y se considera una **solución** al “problema de raciones frías” de las fuerzas armadas. El FRH es una mezcla 40/60 de polvo de magnesio-hierro y polvos plásticos inertes. Estos materiales se moldean para obtener una almohadilla que es estable y pesa menos de una onza. El FRH viene en una bolsa en la que también puede caber un platillo MRE.

El soldado en el campo simplemente mete el platillo de 8 onzas en la bolsa de FRH junto con un poco de agua. La reacción exotérmica resultante puede elevar la temperatura del **platillo** en 100°F en unos 12 minutos. El FRH no produce flama ni productos de combustión dañinos, y se puede activar en los refugios o incluso en el bolsillo de un soldado en campaña.

¿Qué tan práctico cree usted que sea el FRH para el propósito indicado? ¿Es correcta la temperatura citada?

3. El propietario de un **automóvil** demandó a su **compañía** de seguros porque su batería de plomo en medio **ácido** explotó, dañando la capota y el motor. El ajustador de la **compañía** de seguros, después de examinar los restos de la **batería**, declaró que su empresa no **tenía** por qué pagar la reclamación, ya que la batería se había sobrecalentado excesivamente.

¿Se puede sobrecalentar una batería? ¿Cómo? Si hubo sobrecalentamiento, ¿por qué habría de explotar la **batería**? ¿Cuál piensa que sería el mecanismo más probable de la **explosión**?

4. Según se informó en las noticias, un carro-tanque que normalmente transportaba óxido de etileno (**EO**) se entregó a un contratista para que lo limpiara porque al descargar el carro se observó que las muestras de **EO** no tenían el color normal. Al principio del procedimiento de limpieza, la presión en el carro era de **10 psig**. Se conectó una manguera de respiración a un limpiador de gases **cáustico** y se usó otra manguera para **llenar** el tanque con agua que se había almacenado para el sistema de combate de incendios. Después de llenar el tanque, el operador desconectó la manguera de **respiración** y notó un olor inesperado. Por esta razón, se detuvo el proceso de limpieza **del** tanque y se cerraron las **válvulas** del carro-tanque. A **continuación**, el carro se pasó a una zona de almacenamiento.

A media noche el carro-tanque hizo explosión, lanzando fragmentos del carro a distancias de hasta **2500** pies, dañando otros **10** carros tanque y varios de los edificios **del** contratista de limpieza. Nadie resultó **lesionado**.

Durante la investigación, se averiguó que el **Illinois Central Railroad** había pesado el carro en tránsito, y que el peso **al** parecer indicaba que el ‘carro contenía **29,000** lb (116 del **volumen**) en exceso del peso de carga designado que se había usado **al** descargar el **EO** del carro. Al parecer, estas **29,000** lb todavía estaban en el carro-tanque en el momento en que se inició la limpieza (**bajo** la suposición **de** que el carro estaba vacío). Los **cálculos** indicaron que al llenarse el tanque con agua, si el **EO** se mezclaba con el agua, produciría **una** disolución del 15%.

En opinión de los investigadores, una disolución de 15% de **EO** en agua no puede explotar. La **reacción** es

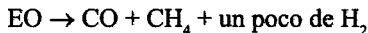


Calcule la **elevación** de temperatura por **reacción** adiabática en el carro-tanque suponiendo que el **EO** se **mezcló** perfectamente con el agua.

Con base en los resultados de estos cálculos, se realizaron experimentos en un carro-tanque similar para averiguar qué **había** pasado durante el proceso de limpieza, y se vio que el **EO** no se mezcla bien con el agua. En vez de eso, la capa de **EO** que originalmente estaba en el

fondo del tanque subió a la superficie conforme se llenó este. Se formó una capa de 50 cm de espesor de EO casi puro debajo del cual había una capa de 25 cm de una mezcla de EO y agua; mas abajo había una capa de 200 cm de agua.

Las reacciones del EO puro son las siguientes:



Estime la temperatura de **reacción adiabática** del EO puro para cada una de estas reacciones. Prepare una gráfica que muestre la temperatura estimada en el tanque en función de la concentración de EO (use 0, 20, 40, 60, 80 y 100% en el eje).

Se **demonstró** que la ignición del EO líquido ocurre por encima de **450°C**. ¿Cuál pudo ser el mecanismo de la explosión? ¿Cuáles serían sus recomendaciones respecto a la preparación del tanque para la limpieza?

5. Un operador en una planta se lesionó cuando una manguera flexible se rompió en el momento que él comenzó a transferir cloruro de tionilo (**SOCl₂**) mediante vacío desde un tambor de 55 galones. Se aseguro de que la manguera estuviera limpia antes de iniciar el proceso lavándola con agua y escurriendo muy bien la manguera.

Usted debe investigar este accidente, informar sobre su(s) causa(s) y recomendar medidas que deben tomarse para evitar que vuelva a suceder. Prepare dicho informe.

5.5

PROCESOS REVERSIBLES Y EL BALANCE DE ENERGÍA MECÁNICA

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir un proceso cuasiestático y un proceso reversible.
2. Identificar un proceso como reversible o irreversible a partir de una descripción del proceso.
3. Definir la eficiencia y aplicar el concepto al cálculo del trabajo en un proceso irreversible.
4. Escribir el balance de energía mecánica en estado estacionario para un sistema abierto y aplicarlo a un problema.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección examinaremos brevemente ciertos tipos de procesos ideales llamados procesos reversibles.

CONCEPTOS PRINCIPALES

El proceso **reversible o cuasiestático** es un proceso ideal hipotético que casi nunca ocurre en la práctica. ¿Por qué, entonces, ocupamos de él? La razón es que podemos realizar cálculos de cambios de energía para un proceso ideal y luego utilizar una **eficiencia** para convertir el trabajo o cambio de energía ideal en el trabajo o cambio de energía real. Un proceso en equilibrio sujeto a una fuerza externa diferencial (como una temperatura o presión más alta) que provoca un cambio diferencial se denomina proceso reversible. El sistema pasará por estados no en equilibrio, pero con desviaciones muy ligeras respecto al equilibrio si la fuerza impulsora es infinitesimal. La mayor parte de los procesos industriales presentan transferencia de calor por diferencias de temperatura finitas, mezcla de sustancias disímiles, resistencia eléctrica, cambios de fase repentinos, transporte de masa por diferencias de concentración finitas, expansión libre, fricción en tuberías y otras condiciones mecánicas, químicas y térmicas no ideales, y por ello se califican como **irreversibles**. Un proceso irreversible siempre implica una degradación del potencial del proceso para efectuar trabajo, es decir, no produce la cantidad máxima de trabajo que sería posible mediante un proceso reversible (si pudiera ocurrir).

La figura 5.13 ilustra un gas en un cilindro que puede servir como ejemplo de proceso reversible e irreversible. Durante un proceso de expansión, el pistón se desplaza la distancia x y el volumen de gas confinado en el cilindro aumenta de V_1 a V_2 . Dos fuerzas actúan sobre el pistón: una es la fuerza ejercida por el gas, igual a la presión multiplicada por el área del pistón; la otra es la fuerza aplicada al vástago y a la cabeza del pistón externamente. Si la fuerza por unidad de área ejercida por el gas es igual a la fuerza (F) por unidad de área (A) ejercida por la cabeza del pistón, nada sucede. Si F/A es mayor que la presión del gas, éste se comprimirá, en tanto que si F/A es menor que la fuerza del gas, éste se expandirá.

En una expansión reversible, la energía del gas disponible para realizar trabajo no se pierde debido a la fricción entre la cabeza del pistón y la pared del cilindro, por la turbulencia dentro del gas causada por el movimiento rápido del mismo, por diversos efectos viscosos que acompañan a la expansión, o por otras razones. Si el proceso es ideal, el trabajo reversible (ideal) efectuado por el gas contra el pistón se puede calcular a partir de

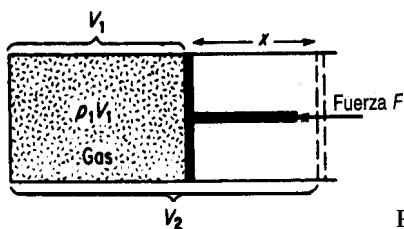


Figura 5.13 Expansión de un gas.

$$W_{\text{rev}} = - \int_{V_1}^{V_2} p \, dV$$

Si el proceso no fuera ideal, que es lo más probable, el trabajo real efectuado sería menor. Por ejemplo, si hubiera fricción el proceso de expansión podría calentar ligeramente la pared del cilindro. El ejemplo 5.1 de la sección 5.1 ilustra el cálculo del trabajo reversible. El ejemplo 5.26 que veremos ahora ilustra un proceso real que en esencia es reversible.

EJEMPLO 5.26 Evaporación

¿Cuánto trabajo realiza 1 litro de agua líquida cuando se evapora de un recipiente abierto a 25°C y presión atmosférica de 100 kPa?

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 El sistema es el agua. El proceso es por lotes. ¿Realiza trabajo el agua al evaporarse? ¡Ciertamente! Efectúa un trabajo contra la atmósfera. Además, el proceso, cuyo diagrama se presenta en la figura E5.26, es reversible porque la evaporación ocurre a temperatura y presión constantes, y es de suponer que las condiciones de la atmósfera inmediatamente por encima de la porción abierta del recipiente están en equilibrio con la superficie del agua. La presión atmosférica es de 100 kPa. La base de cálculo será 1 L de agua líquida a 25°C. El volumen específico del agua a 100 kPa es de 1.694 m³/kg H₂O.

Paso 5 Base de cálculo: 1 L de agua (líquida)

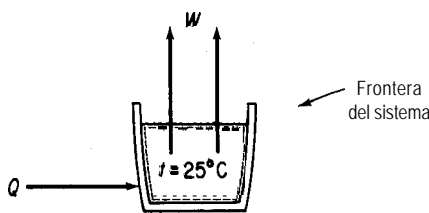


Figura ES.26

Paso 6 El balance de energía general

$$\Delta E = Q + W - \Delta[(\hat{H} + \hat{K} + \hat{P})m]$$

no nos sirve para resolver el problema porque desconocemos Q . No obstante, imaginemos que se coloca una bolsa expandible sobre la abertura del recipiente de modo que el sistema se mantiene como sistema cerrado. En vista de las condiciones reversibles establecidas para este problema, el trabajo es

$$W = - \int_{V_1}^{V_2} p \, dV = -p \Delta V$$

que representa el trabajo reversible efectuado por el agua al empujar hacia atrás la atmósfera.

Pasos 7, 8 y 9

$$W = \frac{-100 \times 10^3 \text{ Pa} [1.694 \text{ m}^3 | 1 \text{ kg} - 1 \text{ L} | 10^{-3} \text{ m}^3]}{\text{kg}} \frac{1(\text{N})(\text{m}^2)}{1 \text{ L}} \frac{1 \text{ J}}{1 \text{ Pa}} \frac{1 \text{ J}}{1(\text{N})(\text{m})}$$

$$= -1.693 \times 10^5 \text{ J}$$

Dado el concepto de proceso ideal (reversible) y el trabajo realizado en un proceso real, hay dos formas de **definir** la eficiencia mecánica:

$$\text{eficiencia} = \eta_1 = \frac{\text{salida de trabajo real del proceso}}{\text{salida de trabajo de un proceso reversible}} \quad (5.28a)$$

$$\text{eficiencia} = \eta_2 = \frac{\text{entrada de trabajo en un proceso reversible}}{\text{entrada de trabajo real del proceso}} \quad (5.28b)$$

dependiendo de si el sistema realiza un trabajo [Ec. (5.28a)] o si se realiza un trabajo sobre el proceso [Ec. (5.28b)].

Otro tipo de eficiencia tiene que ver con la salida de energía útil dividida entre el aporte total de energía:

$$\text{eficiencia} = \eta_3 = \frac{\text{energía útil que sale}}{\text{energía que entra}} \quad (5.28c)$$

Por ejemplo, suponga que la conversión de combustible en una planta de energía eléctrica rinde 88 **kJ** en el producto de vapor de agua por cada 100 **kJ** de energía disponible del carbón que se quema. Suponga además que la conversión de la energía del vapor de agua a energía mecánica tiene una **eficiencia del 43%**, y que la conversión de energía mecánica a energía eléctrica tiene una eficiencia del **97%**, todo con base en la ecuación (5.28c). La eficiencia global es **(0.88)(0.43)(0.97) = 0.37**, lo que significa que dos tercios de la energía inicial se disipa como calor en el entorno. Estas definiciones son una herramienta útil para comparar el rendimiento de los procesos en lo que respecta a la conservación de energía (pero no la única). En la tabla 5.3 se presentan las eficiencias de conversión de varios dispositivos comunes definidas en términos de la ecuación (5.28~).

EJEMPLO 5.27 Uso de la eficiencia

Calcule el trabajo reversible necesario para comprimir 5 **ft³** de un gas ideal que inicialmente está a **100°F**, de **1 a 10 atm** en un cilindro **adiabático**. Dicho gas tiene la ecuación de estado **p V^{1.40} = constante**. Luego calcule el trabajo real requerido si la eficiencia del proceso es del **80%**.

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura 5.13 muestra el tipo de aparato para la compresión. El volumen final es

$$V_2 = V_1 \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^{1/1.40} = 5 \left(\frac{1}{10} \right)^{1/1.40} = 0.965 \text{ ft}^3$$

Paso 5 La base de cálculo es 5 ft³ a 100°F y 1 atm.

Pasos 6 a 9

$$\begin{aligned} W_{\text{rev}} &= - \int_{V_1=5}^{V_2=0.965} p \, dV = - \int_{V_1}^{V_2} p_1 \left(\frac{V_1}{V} \right)^{1.40} \, dV = - p_1 V_1^{1.4} \int_{V_1}^{V_2} V^{-1.40} \, dV \\ &= - \frac{p_1 V_1^{1.40}}{1 - 1.40} (V_2^{-0.40} - V_1^{-0.40}) = - \frac{p_2 V_2 - p_1 V_1}{1 - 1.40} \\ &= \frac{[(10)(0.965) - (1)(5)](\text{ft}^3)(\text{atm})}{0.40} \Big| \frac{1.987 \text{ Btu}}{0.7302 (\text{ft}^3)(\text{atm})} \\ &= 31.63 \text{ Btu} \end{aligned}$$

El signo positivo significa que se realiza trabajo sobre el sistema.
El trabajo real requerido es

$$\frac{31.63}{0.8} = 39.5 \text{ Btu}$$

TABLA 5.3 Eficiencias energéticas

Dispositivo	Eficiencia, %
Lámpara incandescente	4-5
Motor de gasolina para automóvil	25-26
Motor de turbina para avión	36-37
Motor diesel	37-38
Motor eléctrico pequeño	62-63
Batería de almacenamiento	72-73
Horno de gas doméstico	84-85

EJEMPLO 5.28 Cálculo de la eficiencia de una planta

En todas las plantas se realiza un análisis de la utilización de la energía. Este ejemplo se basa en datos de M. Fehr, "An Auditor's View of Furnace Efficiency", en *Hydrocarbon Processing*,

noviembre de 1988, pág. 93. El lector puede hallar detalles adicionales del equipo del proceso y de la auditoría de energía en ese artículo.

La figura E5.28 ilustra una caldera calentada por gas. Los datos calculados a partir de mediciones realizadas con

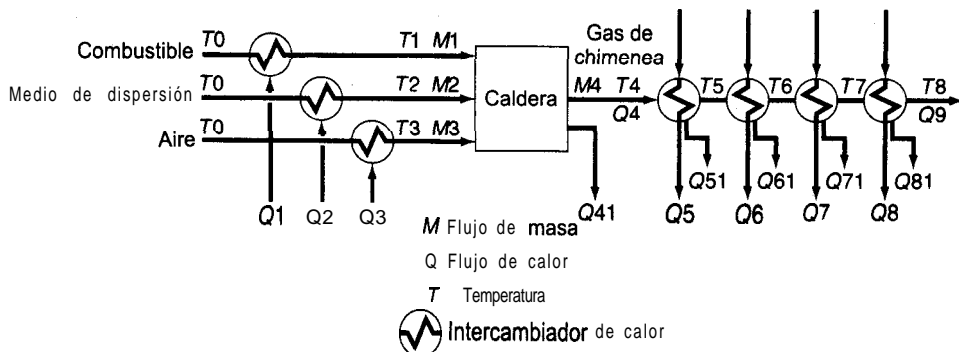


Figura E5.28

el calentador fueron (todos en kJ por m^3 en C.E. de gas combustible):

LHV del combustible	36,654	Q_4	32,114
Q_1	16	Q_{41}	6,988
Q_2 :	0	Q_8 :	1,948
Q_3	2,432	Q_9 :	2,643

Los cálculos a partir de las mediciones dieron valores para las sumas de las otras Q de

$$Q_5 + Q_6 + Q_7 = 9,092$$

$$Q_5 + Q_6 + Q_7 + Q_{51} + Q_{61} + Q_{71} = 27,119$$

$$Q_8 + Q_{81} = 2,352$$

Con estos cálculos de transferencia de calor fue posible determinar varias eficiencias con las cuales evaluar el rendimiento de la planta:

1) Eficiencia bruta

$$\frac{\text{LVH} + Q_1 + Q_2 + Q_3 - Q_9}{\text{LHV}} = \frac{36,654 + 16 + 0 + 2,432 - 2,643}{36,654} = 0.995$$

2) Eficiencia térmica

$$\frac{Q_5 + Q_6 + Q_7 + Q_8}{\text{LHV} + Q_1 + Q_2 + Q_3} = \frac{9,092 + 1,948}{36,654 + 16 + 0 + 2,432} = 0.282$$

3) Eficiencia de combustión

$$\frac{Q_4}{Q_4 + Q_{41}} = \frac{32,114}{32,114 + 6,988} = 0.821$$

En algunos procesos, como las columnas de destilación o los reactores, la transferencia de calor y los cambios de entalpía son los componentes de energía más importantes del balance de energía. El trabajo, la energía potencial y la energía cinética son cero o muy secundarios. En cambio, en otros procesos como la compresión de gases y el bombeo de líquidos el trabajo y las formas mecánicas de la energía son los factores importantes. En estos procesos, un balance de energía que trata sólo las formas mecánicas de la energía se convierte en una herramienta importante.

El balance de energía de la sección 5.1 se ocupa de diversas clases de energía sin considerar qué tan “útil” es cada una de ellas para los seres humanos. Nuestra experiencia con las máquinas y los procesos térmicos indica que algunos tipos de energía no pueden transformarse por completo en otros tipos, y que la energía en un estado no puede transformarse en otro estado sin aportar trabajo o calor adicional. Por ejemplo, la energía interna no se puede convertir por completo en trabajo mecánico. Para dar cuenta de estas limitaciones en la utilización de la energía, se desarrolló la segunda ley de la termodinámica como principio general.

Una de las consecuencias de la segunda ley de la termodinámica es que podemos “contemplar” dos categorías de energía de diferente “calidad”:

- 1) Las llamadas formas *mecánicas* de la energía, como la energía cinética, la energía potencial y el trabajo, que pueden convertirse por *completo* de una a otra por medio de una máquina *ideal* (reversible)
- 2) Otras formas de energía, como la energía interna y el calor, que no pueden convertirse tan libremente

Por supuesto, en cualquier proceso real en el que hay fricción, efectos viscosos, mezcla de componentes y otros fenómenos disipativos que evitan la conversión completa de una forma de energía mecánica en otra, es preciso tener en cuenta estas “pérdidas” de calidad al efectuar un balance de energía mecánica.

Es posible escribir un balance de energía mecánica sobre una base microscópica para un volumen elemental obteniendo el producto escalar de la velocidad local y de la ecuación del movimiento.⁷ Después de integrar sobre todo el volumen del sistema, el **balance de energía mecánica en estado estacionario para un sistema que tiene intercambio de masa con su entorno** se convierte, sobre una base de masa unitaria, en

$$\Delta(\hat{K} + \hat{P}) + \int_{p_1}^{p_2} \hat{V} dp - \hat{W} + \hat{E}_v = 0 \quad (5.29)$$

donde \hat{K} y \hat{P} se asocian a la masa que entra en el sistema y sale de él, y E_v representa la pérdida de energía mecánica, es decir, la conversión irreversible, *por parte del fluido que*

⁷J. C. Slattery, *Momentum, Energy, and Mass Transfer*, 2da. ed., Nueva York, Krieger Publishing Co., 1981.

fluye, de energía mecánica en energía interna, término que debe evaluarse para cada proceso individual mediante experimentos (o, como ocurre en la práctica, empleando resultados experimentales ya existentes para un proceso similar). La ecuación (5.29) se conoce como **ecuación de Bernoulli**, sobre todo cuando se aplica a los procesos reversibles en los que $\hat{E}_v = 0$. El balance de energía mecánica tiene gran utilidad cuando se aplica a cálculos de flujo de fluidos en procesos en los que los términos de energía cinética y potencial y de trabajo son importantes, y las pérdidas por **fricción** pueden evaluarse a partir de manuales con la ayuda de *factores de fricción o coeficientes de orificio*.

Examinemos ahora dos **aplicaciones** representativas del balance de energía mecánica en estado estacionario.

EJEMPLO 5.29 Cálculo de trabajo reversible para un proceso de flujo

Repetiremos la resolución del ejemplo 5.27 excepto que en este caso el proceso será un sistema abierto en estado estacionario.

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 La figura E5.29 presenta el sistema y los datos. Los moles de gas son

$$n_1 = \frac{p_1 V_1}{RT_1} = \frac{1 \text{ atm}}{560^\circ\text{R}} \left| \begin{array}{c} 5 \text{ ft}^3 \\ 0.7302 \text{ (ft}^3\text{)(atm)} \end{array} \right| \frac{1 \text{ (lb mol})(^\circ\text{R})}{= 0.0122 \text{ lb mol}}$$

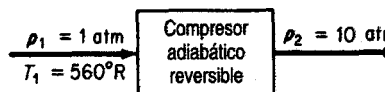


Figura E5.29

Paso 5

Base de cálculo: 0.0122 lb mol

Pasos 3, 6, 7, 8 y 9 El balance de energía mecánica (por unidad de masa, o **mol**, aquí para un solo componente)

$$\Delta(\hat{K} + \hat{P}) + \int_{p_1}^{p_2} \hat{V} dP - \hat{W} + \hat{E}_v = 0$$

se puede simplificar

$$\Delta\hat{K} = 0$$

$$\Delta\hat{P} = 0$$

$$\hat{E}_v = 0 \text{ (se supone reversible)}$$

de modo que

$$\begin{aligned}\hat{W}_{\text{rev}} &= \int_{p_1}^{p_2} \hat{V} dp = \int_{p_1}^{p_2} \hat{V}_1 \left(\frac{p_1}{p} \right)^{1/1.40} dp \\ &= \hat{V}_1 p_1^{0.714} [(3.50(p_2^{0.286} - p_1^{0.286}))] \\ W_{\text{rev}} &= n_1 \hat{W}_{\text{rev}} = n_1 \left(\frac{V_1}{n_1} \right) p_1^{0.714} [3.50(p_2^{0.286} - p_1^{0.286})] \\ &= (5)(1)^{0.714}(3.50)[(10)^{0.286} - 1^{0.286}] (\text{ft}^3)(\text{atm}) \left(\frac{1.987 \text{ Btu}}{0.7302 (\text{ft}^3)(\text{atm})} \right) \\ &= 44.3 \text{ Btu}\end{aligned}$$

El trabajo real que debe efectuarse sobre el sistema es

$$\frac{44.3}{0.3} = 55.4 \text{ Btu}$$

EJEMPLO 5.30 Aplicación del balance de energía mecánica

Calcule el trabajo por minuto requerido para bombear 1 lb de agua por minuto desde 100 psia y 80°F a 1000 psia y 100°F. La corriente de salida está 10 ft más arriba que la corriente de entrada.

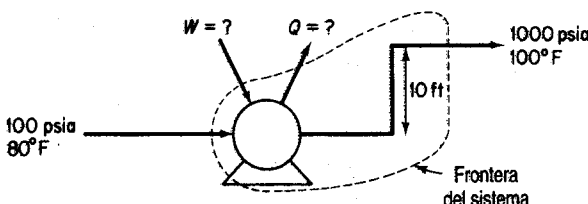


Figura E5.30

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 El sistema que se muestra en la figura E5.30 es un proceso en estado estacionario.

Pasos 4 y 7 El balance general de energía mecánica es

$$\Delta(\hat{K} + \hat{P}) + \int_{p_1}^{p_2} \hat{V} dp - \hat{W} + \hat{E}_v = 0 \quad (a)$$

Supondremos que $\Delta\hat{K}$ es insignificante, y por lo pronto supondremos también que el proceso es reversible, de modo que $\hat{E}_v = 0$, y que la bomba es 100% eficiente. (Más adelante consideraremos qué hacer si el proceso no es reversible.) La ecuación (a) se reduce a

$$\hat{W} = \int_{p_1}^{p_2} \hat{V} dp + \Delta \hat{P} \quad (b)$$

Paso 5

Base de cálculo: 1 min de funcionamiento = 1 lb H₂O

Pasos 6 y 8 A partir de las tablas de vapor de agua, el volumen específico del agua líquida es de 0.01607 ft³/lb_m a 80°F y de 0.01613 ft³/lb_m a 100°F. Para todos los propósitos prácticos el agua es incompresible, y podemos usar el valor de 0.0161 ft³/lb_m para el volumen específico. Sólo tenemos una incógnita en la ecuación (b): (\hat{W}).

Paso 9

$$\Delta \hat{P} = \frac{m}{\frac{1 \text{ lb}_m}{10 \text{ ft}} \frac{g}{\frac{32.2 \text{ ft}}{\text{sec}^2}} \frac{1 \text{ Btu}}{\frac{32.2(\text{ft})(\text{lb}_m)}{(\text{lb}_f)(\text{sec}^2)}}} = 0.0129 \text{ Btu}$$

$$1 \text{ lb}_m \int_{100}^{1000} \frac{0.0161 \text{ dp}}{\frac{1 \text{ lb}_m}{\text{lb}_m} \frac{0.0161 \text{ ft}^3}{\text{pulg}^2} \frac{(1000 - 100) (\text{lb}_f)}{(12 \text{ pulg})^2} \frac{1 \text{ Btu}}{778(\text{ft})(\text{lb}_f)}} = 2.68 \text{ Btu}$$

$$\hat{W} = 2.68 + 0.0129 = 2.69 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}_m}$$

Podemos calcular casi el mismo valor usando la ecuación (5.13) si $\hat{Q} = \hat{K} = 0$ porque el cambio de entalpía para un proceso reversible en el que 1 lb de agua pasa de 100 psia y 100°F a 1000 psia es de 2.70 Btu. Haga usted mismo el cálculo. No obstante, lo normal es no contar con datos de entalpía para líquidos distintos del agua, o que los datos no tengan la suficiente exactitud para ser válidos, lo que obliga al ingeniero a recurrir al balance de energía mecánica.

Podríamos ahora preguntarnos (tal vez con el propósito de comprar una motobomba) cuál sería el trabajo en un proceso real y no en el proceso reversible ficticio que supusimos aquí. En primer lugar, necesitaríamos conocer la eficiencia del motor y la bomba combinados, a fin de conocer la entrada real desde el entorno (la conexión eléctrica) hacia el sistema. En segundo lugar, tendríamos que estimar las perdidas por-fricción en la tubería, las válvulas y los conectores para poder introducir otra vez el término E_v en la ecuación (a). Supongamos, por ejemplo, que se consultó un manual apropiado y se estimó que E_v es de 320 (ft)(lb_f)/lb_m y que la eficiencia de la motobomba fue del 60% (con base en el 100% de eficiencia para una motobomba reversible). Entonces,

$$\hat{E}_v = \frac{320(\text{ft})(\text{lb}_f)}{1 \text{ lb}_m} \frac{1 \text{ Btu}}{778(\text{ft})(\text{lb}_f)} = 0.41 \text{ Btu/lb}_m$$

$$\hat{W} = 2.68 + 0.013 + 0.41 = 3.10 \text{ Btu/lb}_m$$

Recuerde que el signo positivo indica que se realiza trabajo sobre el sistema. La mntobomba debe tener la capacidad

$$\frac{3.10 \text{ Btu}}{1 \text{ min}} \left| \begin{array}{c} 1 \\ 0.60 \end{array} \right| \left| \begin{array}{c} 1 \text{ min} \\ 60 \text{ sec} \end{array} \right| \left| \begin{array}{c} 1.415 \text{ hp} \\ 1 \text{ Btu/sec} \end{array} \right| = 0.122 \text{ hp}$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección repasamos el concepto de proceso reversible (ideal) y señalamos algunas de las formas de convertir el cálculo de trabajo o cambio de energía reversible en el trabajo o cambio de energía real.

Ideas clave

1. Un proceso reversible es aquel que ocurre mediante desplazamientos diferenciales respecto al equilibrio.
2. Casi ningún proceso real es reversible.
3. El trabajo real efectuado en un proceso se puede calcular a partir del trabajo reversible ajustado por un factor determinado experimentalmente para el equipo empleado.

Términos clave

Balance de energía mecánica (p. 47 1)	Factores de fricción (p. 472)
Coeficiente de orificio (p. 472)	Irreversible (p. 466)
Cuasiestático (p. 466)	Proceso ideal (p. 465)
Ecuación de Bernoulli (p. 472)	Reversible (p. 466)
Eficiencia (p. 468)	Trabajo mecánico (p. 47 1)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Cuál proceso producirá más trabajo: 1) la expansión de un gas confinado por un pistón que ejerce una presión constante o 2) la expansión reversible de un gas confinado por un pistón?

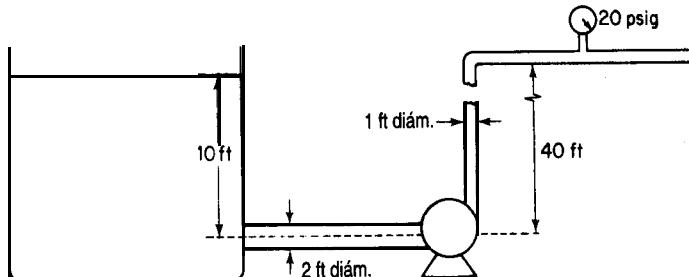


Figura PAE5.5-5

2. Distinga entre energía térmica y **mecánica**.
3. Defina un proceso reversible.
- 4.** Determine Q , W , ΔE y AH para la compresión reversible de 3 moles de un gas ideal desde un volumen de 100 dm^3 hasta 2.4 dm^3 a la temperatura constante de 300 K.
- 5.** Se bombea agua de un depósito muy grande como se muestra en la figura **PAE5.5-5** a razón de 2000 **gal/min**. Determine la potencia **mínima** (es decir, aquella para un proceso reversible) que debe tener la bomba, en caballos de fuerza.

Problemas conceptuales

1. Una noticia en una revista profesional describía un motor Stirling de 20 hp que se iba a conectar a un generador de **68-kW** para impulsarlo. ¿Adquiriría usted un motor semejante por 4500 dólares?
2. Un autor comparó **la** efectividad de los automóviles impulsados por gasolina con los impulsados por electricidad en la siguiente tabla, y concluyó que globalmente los vehículos impulsados por electricidad eran más eficientes. ¿Es válida la comparación?

Eficiencias	Gasolina (bbl de petróleo)	Eléctrico (bbl de petróleo)
Equivalente en kWh	1700	1700
Eficiencia de refinería	74% a gasolina	89% a aceite pesado
Eficiencia de distribución	95%	
Eficiencia de generación de potencia		40%
Eficiencia de distribución de potencia		91%
Eficiencia de la batería		70%
Eficiencia del motor y el tren de transmisión	14.7%	80%
kWh disponibles	175.7	308.8
Peso del vehículo	2400 lb	2800 lb
Carga en el camino, 50 mph, piano	8.4 kW	10 kW
Distancia recorrida	1045 millas	1545 millas

3. Examine la figura **PC5.5-3**. ¿Es posible lograr que la pelota de ping-pong suba hacia el tallo del embudo en lugar de caer si se sopla por **el tallo**? ¿Por qué?

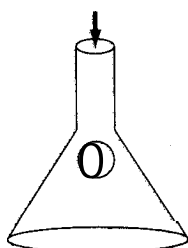


Figura PC5.5-3

Preguntas para análisis

1. ¿Qué resulta más eficiente para calentar una cantidad dada de agua, una cafetera eléctrica, un horno de microondas o una vasija sobre una estufa eléctrica?
2. Analice la factibilidad de la siguiente propuesta novedosa para extraer energía de la corriente de un río sin tener que construir grandes presas. (Vea la figura PA5.5-2.) El equipo consiste en un par de cámaras altas conectadas en la parte superior por un tubo que contiene una turbina de aire cuyo diámetro es el de un plato de mesa común. Al fluir agua por el sistema, una cámara se llena y empuja aire por un lado de la turbina; el otro lado se vacía, succionando aire del tubo.

Mientras que una turbina estándar emplea aspas que giran según la dirección del agua, la turbina contrarrotatoria del sistema propuesto tiene aspas en forma de ala de avión que crean una fuerza de sustentación que hace girar la turbina cuando el flujo de aire pasa sobre su borde delantero. Las aspas se colocan alrededor de la turbina como rueda de paletas. Al llenarse la primera cámara de agua, el aire circula por el tubo e incide sobre el frente de la rueda de paletas, levantando las aspas que giran al pasar el flujo de aire. Cuando la primera cámara se vacía y la otra se llena, el aire circula en la dirección opuesta por el tubo y sobre las aspas en la parte trasera de la rueda de paletas. Al haber dado media vuelta alrededor de la rueda, las aspas están ahora “de cabeza”, y la fuerza de sustentación las “levanta” hacia abajo. De este modo, aunque el flujo de aire se invierte en cada ciclo, la turbina gira en la misma dirección, generando un flujo constante de electricidad.

Unas compuertas y contrapesos simples en el fondo coordinan el funcionamiento de la unidad conforme las cámaras se llenan y luego se vacían. En la parte superior del ciclo, la presión

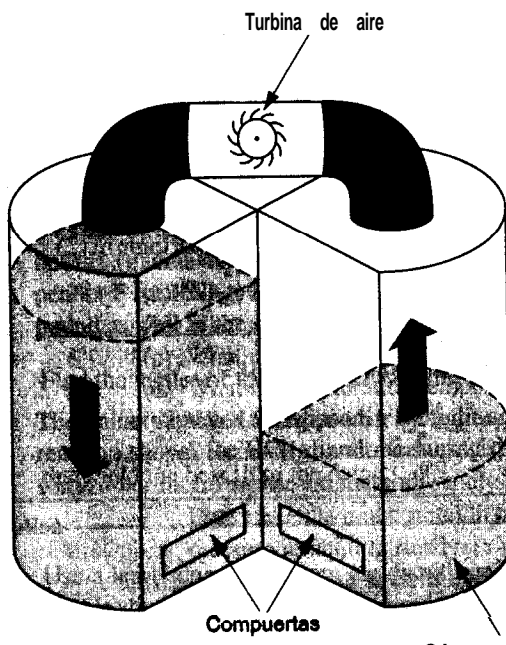


Figura PA5.5-2

del agua dentro de la cámara llena excede la presión ejercida por un contrapeso sobre la compuerta de salida en el fondo de la cámara, abriéndola. El mismo movimiento cierra la compuerta de salida de la cámara opuesta, gracias a un eje único que controla las dos compuertas.

5.6 CALORES DE DISOLUCIÓN Y DE MEZCLA

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Distinguir entre soluciones ideales y soluciones reales.
2. Calcular el calor de mezcla o el calor de disolución en condiciones estándar dados los moles de los materiales que forman la mezcla.
3. Calcular el calor de disolución integral estándar.
4. Definir el calor de disolución integral estándar a dilución infinita.
5. Aplicar el balance de energía a problemas en los que el calor de mezcla es significativo.
6. Usar un diagrama de entalpía-concentración para resolver balances de materia y de energía.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección describiremos lo que sucede con la entalpía cuando se mezclan componentes puros que no forman disoluciones ideales.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Hasta aquí hemos supuesto que cuando una corriente consta de varios componentes, las propiedades totales de la corriente son la suma ponderada de las propiedades de los componentes individuales. Para semejantes **disoluciones ideales**, podemos escribir, por ejemplo para la capacidad calorífica de una mezcla ideal, lo siguiente:

$$C_{p\text{ mezcla}} = x_A C_{pA} + x_B C_{pB} + x_C C_{pC} + \dots$$

o bien, para la entalpía,

$$\Delta\hat{H}_{\text{mezcla}} = x_A \Delta\hat{H}_A + x_B \Delta\hat{H}_B + x_C \Delta\hat{H}_C + \dots$$

Las mezclas de gases son buenos ejemplos de disoluciones ideales.

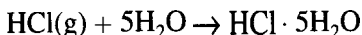
En el caso de mezclas líquidas, empero, es frecuente que el sistema absorba o desprenda calor al mezclarse los componentes. Una disolución así se denomina **disolución “real”**. Por cada mol de soluto:

$$\Delta H_{\text{disolución final}}^{\circ} - \Delta H_{\text{componentes iniciales}}^{\circ} = \Delta H_{\text{mezclado}}^{\circ} \quad (5.30)$$

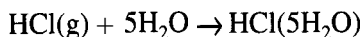
El calor de mezclado específico ($\hat{\Delta}H_{\text{mezclado}}^{\circ}$) (es decir, el cambio de entalpía por unidad de masa al mezclarse) se debe determinar experimentalmente, o puede obtenerse de resultados experimentales tabulados ajustados, una vez que están disponibles. Este tipo de cambio de energía recibe el nombre formal de **calor de disolución** cuando una sustancia se disuelve en otra; y también existe el opuesto del calor de disolución, el **calor de separación**, para una sustancia que se separa de una disolución.

A guisa de ejemplo, en la tabla 5.4 se presentan datos tabulados de calores de disolución para el HCl en términos de energía *por mol de soluto* para cantidades de disolvente agregadas sucesivamente al soluto; los gramos mol se refieren a los gramos mol de soluto. Los calores de disolución se parecen un tanto a los calores de reacción en cuanto a que ocurre un cambio de energía debido a diferencias en las fuerzas de atracción entre las moléculas del disolvente y del soluto. Desde luego, estos cambios de energía son mucho más pequeños que los que acompañan a la ruptura y formación de enlaces químicos. La forma más cómoda de manejar los calores de disolución en el balance de energía es como si fueran calores de reacción.

El proceso de disolución se puede representar mediante una ecuación como la que sigue:



o bien



$$\Delta H_{\text{soln}}^{\circ} = -64,047 \text{ J/g mol HCl(g)}$$

La expresión $\text{HCl}(5\text{H}_2\text{O})$ significa que un mol de HCl se disolvió en cinco moles de agua, y el cambio de entalpía del proceso es de -64,047 J/g mol de HCl. La tabla 5.4 muestra el **calor de disolución** para un número de moles de agua sucesivamente mayor agregados a un mol de HCl.

El **calor de disolución integral estándar** es el $\Delta H_{\text{soln}}^{\circ}$ que aparece en la penúltima columna de la tabla 5.4 para el número indicado de moléculas de agua. Al agregarse incrementos sucesivos de agua al mol de HCl, el calor de disolución acumulativo (el calor de disolución integral) aumenta, pero el incremento en el cambio de entalpía disminuye, como se aprecia en la columna 3. Observe que tanto los reactivos como los productos deben estar en condiciones estándar. El calor de separación sería el negativo de estos valores. En la figura 5.14 se **grafica** el calor de disolución integral y podemos ver que su valor se approxima a un valor asintótico conforme la disolución se hace más y más diluida. Al llegar a una dilución infinita, este valor se denomina **calor de disolución integral estándar a dilución**.

TABLA 5.4 Calor de disolución del HCl (a 25°C y 1 atm)

Composición	Moles totales de H ₂ O agregados a 1 mol de HCl	-ΔH̄ para el incremento en cada paso (J/g mol HCl) = -ΔH̄ _{dilución}	Calor de disolución integral: acumulativo -ΔH̄ (J/g mol HCl)	Calor de formación -ΔH̄ _f (J/g mol HCl)
HCl(g)	0			92,3 ll
HCl · 1H ₂ O(ac)	1	26,225	26,225	118,536
HCl · 2H ₂ O(ac)	2	22,593	48,818	141,129
HCl · 3H ₂ O(ac)	3	8,033	56,851	149,161
HCl · 4H ₂ O(ac)	4	4,351	61,202	153,513
HCl · 5H ₂ O(ac)	5	2,845	64,047	156,358
HCl · 8H ₂ O(ac)	8	4,184	68,231	160,542
HCl · 10H ₂ O(ac)	10	1,255	69,486	161,797
HCl · 15H ₂ O(ac)	15	1,503	70,989	163,300
HCl · 25H ₂ O(ac)	25	1,276	72,265	164,576
HCl · 50H ₂ O(ac)	50	1,013	73,278	165,589
HCl · 100H ₂ O(ac)	100	569	73,847	166,158
HCl · 200H ₂ O(ac)	200	356	74,203	166,514
HCl · 500H ₂ O(ac)	500	318	74,521	166,832
HCl · 1000H ₂ O(ac)	1,000	163	74,684	166,995
HCl · 50,000H ₂ O(ac)	50,000	146	75,077	167,388
HCl · ∞H ₂ O		67	75,144	167,455

FUENTE: *National Bureau of Standards Circular* 500. Washington, DC: US Government Printing Office, 1952.

infinita y vale -75,144 J/g mol de HCl. ¿Qué puede usted concluir de la figura 5.14 acerca del estado de referencia para el calor de disolución de HCl puro? En el apéndice H hay otras tablas que presentan datos de calor de disolución integral estándar y de calor de formación de disoluciones. Puesto que los cambios de energía de los calores de disolución son funciones punto, es fácil buscar dos concentraciones de HCl cualesquiera e interpolar el cambio de energía causado por agregar o quitar agua. Por ejemplo, si mezcla 1 mol de HCl · 15H₂O y 1 mol de HCl · 5H₂O, se obtienen 2 moles de HCl · 10H₂O, y el cambio total de entalpía a 25°C es

$$\Delta H^{\circ} = [2(-69,486)] - [1(-70,989) + 1(-64,047)] \\ = -3936 \text{ J}$$

Tendríamos que eliminar 3936 J para mantener la temperatura de la mezcla final en 25°C.

Para calcular el calor de formación estándar de un soluto en una disolución, se procede

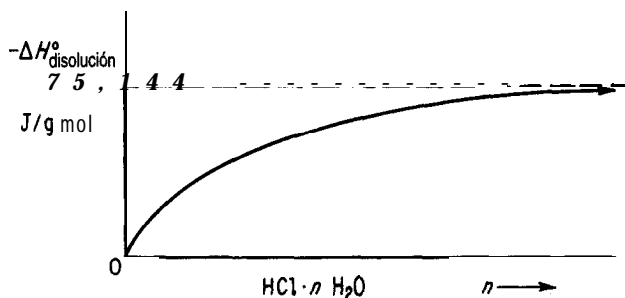
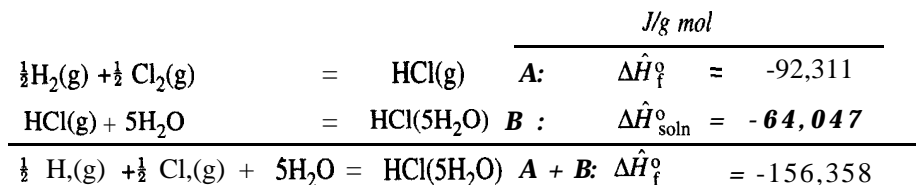


Figura 5.14 Calor de disolución integral de HCl en agua.

como sigue. ¿Cuál es el calor de formación estándar de 1 g mol de HCl en 5 g mol de H₂O? Tratamos el proceso de disolución exactamente igual que si fuera una reacción química:



Es importante recordar que el calor de formación del H₂O en sí no entra en el cálculo. El calor de formación de HCl en una disolución infinitamente diluida es

$$\hat{\Delta H}_f^\circ = -92,311 - 75,144 = -167,455 \text{ kJ/g mol}$$

Otro tipo de calor de disolución que ocasionalmente manejamos es el calor de disolución molar parcial. La información sobre esta propiedad termodinámica se puede encontrar en textos sobre termodinámica o en libros sobre termoquímica, pero aquí no disponemos del espacio suficiente para analizarlo.

Un punto que tiene especial importancia añade a la formación de agua en una reacción química. Cuando el agua participa en una reacción química en disolución como reactivo o producto de la reacción, es preciso usar los valores del calor de formación de agua solvatada como los que se muestran en la última columna de la tabla 5.4.

EJEMPLO 5.31 Aplicación de datos de calor de disolución

El ácido clorhídrico es un compuesto químico industrial importante. Cuando se desea preparar disoluciones acuosas de grado comercial (conocidas como **ácido muriático**), HCl(g) purificado se absorbe en agua sobre un absorbéedor de tantalio en un proceso continuo. ¿Cuánto calor debe eliminarse del absorbéedor por cada 100 kg de producto si se alimenta HCl(g) a

120°C al agua del absorbador como se muestra en la figura E5.31? Puede suponerse que el agua de alimentación está a 25°C y que el producto de salida HCl(ac) es una disolución de HCl al 25% (por peso) a 35°C.

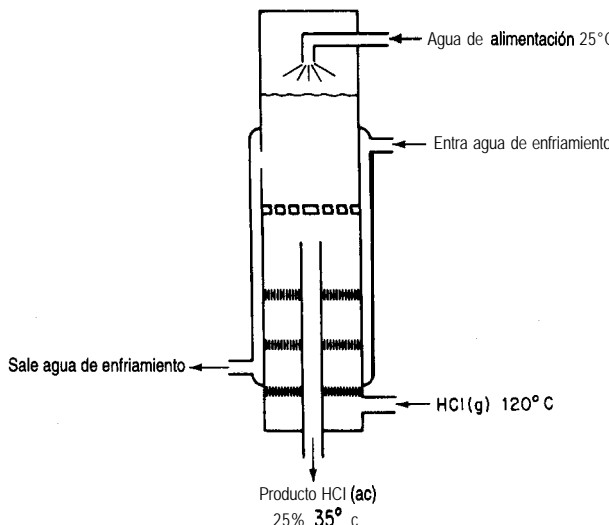


Figura E5.31

Solución

Pasos 1, 2, 3 y 4 Necesitamos datos de entalpía por mol de HCl; por tanto, primero convertiremos el producto en moles de HCl y moles de H₂O.

Componente	kg	Peso molecular	kg mol	Fracción molar
HCl	25	36.37	0.685	0.141
H ₂ O	<u>75</u>	18.02	4.163	<u>0.859</u>
Total	100		4.848	1.000

La razón molar H₂O/HCl es de $4.163/0.685 = 6.077$.

Paso 5 El sistema será el HCl y el agua (sin incluir el agua de enfriamiento).

Base de cálculo: 10 kg de producto

Temperatura de ref.: 25°C

Pasos 6 y 7 El balance de energía se reduce a $Q = AH$, y se conocen o se pueden calcular directamente las entalpías tanto inicial como final de todas las corrientes, así que el problema tiene una solución única. Ya se calcularon los kg y moles de HCl que entran y salen, y el agua que entra y sale.

Paso 3 (continúa) Los valores de entalpía para los flujos son [el C_p para HCl(g) se tomó de la tabla E.1; el C_p del producto es de aproximadamente 2.7 J/(g)(°C); el $\Delta\hat{H}_f^{\circ}$ de HCl(6.077 H₂O) $\cong -157,753 \text{ J/g mol HCl}$]:

Corriente	g m o l	$\hat{\Delta H}_f^\circ$ (J/g mol)	T (°C)	$\hat{\Delta H}^\circ$ (J/g mol)	AH (J)
H ₂ O alim.	4.163		25	0	0
HCl(g)	0.685	- 92,311	120	$\int_{25}^{120} C_p \, dT = 2747$	- 61,351
HCl(aq)	4.848	- 157,753	35	$\int_{25}^{35} C_p \, dT = 27$	- 707,243
$Q = \Delta H_{\text{sale}} - AH_{\text{entra}} = (-707,243) - (-61,351) = -645,892 \text{ J}$					

El valor negativo de Q significa que se remueve calor del sistema.

Una forma conveniente de representar datos de entalpía para disoluciones binarias es mediante un **diagrama entalpía-concentración**. Los diagramas entalpía-concentración (H-x) son gráficas de entalpía específica contra concentración (por lo regular fracción de peso o molar) con la temperatura como parámetro. La figura 5.15 ilustra una de estas gráficas. Cuando están disponibles,⁸ estos diagramas resultan útiles para realizar cálculos combinados de balance de materia y de energía en problemas de destilación, cristalización y todo tipo de problemas de mezclado y separación. El lector encontrará unos cuantos ejemplos de diagramas de entalpía-concentración en el apéndice I.

EJEMPLO 5.32 Aplicación del diagrama de entalpía-concentración

Se agregan 600 libras por hora de NaOH al 10% a 200°F a 400 lb/h de NaOH al 50% en el punto de ebullición en un recipiente aislado. Calcule lo siguiente:

- 1) La temperatura final de la disolución de salida
- 2) La concentración final de la disolución de salida
- 3) Las libras de agua evaporada por hora durante el proceso.

Solución

Utilice las tablas de vapor de agua y el diagrama de entalpía-concentración para NaOH-H₂O del apéndice 1 como fuente de datos. (Las condiciones de referencia de la segunda carta son

⁸Si desea una reseña de la literatura hasta 1957, consulte Robert Lemlich, Chad Gottschlich y Ronald Hoke, *Chem. Eng. Data Ser.*, 2 (1957): 32. Referencias adicionales: para CCl₄ consulte M. M. Krishniah et al., *J. Chem. Eng. Data*, 10 (1965): 117; para EtOH-EtAc, consulte Robert Lemlich, Chad Gottschlich y Ronald Hoke, *Br. Chem. Eng.* 10 (1965): 703; para metanol-tolueno, consulte C. A. Plank y D. E. Burke, *Hydrocarbon Process*, 45 (8) (1966): 167; para acetona-isopropanol, consulte S. N. Balasubramanian, *Br. Chem. Eng.*, 12 (1967): 123 1; para acetonitrilo-agua-etanol, consulte Reddy y Murti, *ibid.*, 13 (1968): 1443; para alcohol-alifáticos, consulte Reddy y Murti, *ibid.*, 16 (1971): 1036; y para H₂SO₄, consulte D. D. Huxtable y D. R. Poole, *Proc. Znt. Solar Energy Soc.*, Winnipeg, 8 (15 de agosto de 1976): 178.

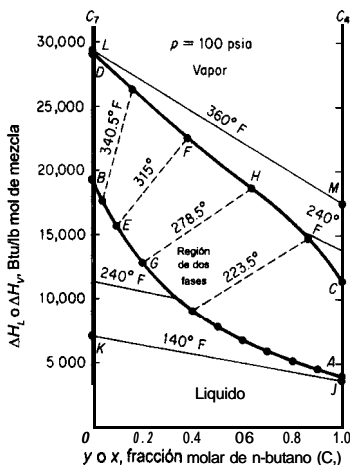


Figura 5.15 Diagrama de entalpía-concentración para n-butano-n-heptano a 100 psia. La curva DHFC es el vapor saturado; la curva BEGA es el líquido saturado. Las líneas punteadas son líneas de equilibrio que conectan y y x a la misma temperatura.

$AH = 0$ a 32°F para agua líquida y $AH = 0$ para una disolución infinitamente diluida de NaOH; la soda cáustica pura tiene una entalpía a 68°F de 455 Btu/lb por encima de este nivel de referencia.) Trate el proceso como un proceso continuo. El balance de energía se reduce a $AH=0$.

Base de cálculo: 1000 lb de disolución final \equiv 1 hora

Podemos escribir el siguiente balance de materia:

Componente	Disolución al 10%	+ Disolución al 50%	= Disolución final	% peso
NaOH	60	200	260	26
H ₂ O	540	200	740	74
Total	600	400	1000	100

Datos de entalpía:

$\hat{\Delta H}$ (Btu/lb):	<u>Disolución al 10%</u>	<u>Disolución al 50%</u>
	152	290

El balance de energía es

<u>Disolución al 10%</u>	<u>Disolución al 50%</u>	<u>Disolución final</u>
$500(152)$	$400(290)$	AH
91,200	116,000	$= 207,200$

Observe que la entalpía de la disolución al 50% en su punto de ebullición se toma del punto de burbuja a $\omega = 0.50$. La entalpía por libra de la disolución final es

$$\frac{207,200 \text{ Btu}}{1000 \text{ lb}} = 207 \text{ Btu/lb}$$

En el diagrama de entalpía-concentración para $\text{NaOH-H}_2\text{O}$, para una disolución de NaOH al 26% con una entalpía de 207 Btu/lb, el lector encontrará que sólo puede existir una mezcla de dos fases de 1) vapor de agua saturado y 2) disolución $\text{NaOH-H}_2\text{O}$ en el punto de ebullición. Si queremos obtener la fracción de vapor de agua tendremos que efectuar un balance de energía (entalpía) adicional. Por interpolación, dibuje la línea que pasa por el punto $x = 0.26$, $H = 207$ (trácela paralela a las líneas de enlace a 220°F y 250°F). La temperatura final, según se aprecia en la figura E5.32, parece ser de 232°F ; la entalpía del líquido en el punto de burbuja es de unos 175 Btu/lb. La entalpía del vapor de agua saturado (no hay NaOH en la fase de vapor) a 232°F es, según las tablas de vapor de agua, 1158 Btu/lb. Sea $x = \text{lb}$ de H_2O evaporada.

Base de cálculo: 1000 lb de disolución final

$$x(1158) + (1000 - 4175) = 1000(207.2)$$

$$x = 32.6 \text{ de agua evaporada por hora}$$

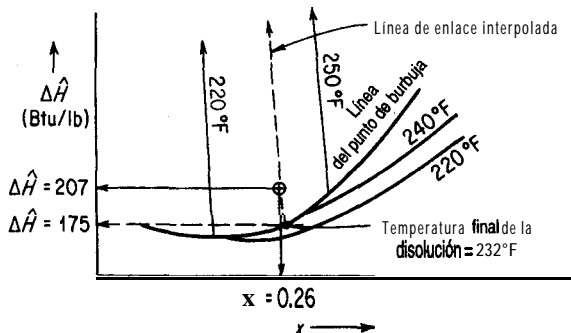


Figura ES.32

Los cambios de entalpía también pueden calcularse empleando técnicas gráficas especiales que se describen en textos que tratan las operaciones unitarias de ingeniería química.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección describimos cómo realizar balances de energía cuando ocurren cambios de entalpía debidos al calor de mezclado. También describimos la forma de usar los diagramas entalpía-concentración binarios.

Ideas clave

1. Cuando se mezclan componentes puros para formar disoluciones no ideales (por lo regular líquidas) pueden ocurrir cambios de entalpía **tales** que la entalpía de la disolución no es la combinación lineal ponderada de las entalpías respectivas de los componentes puros.
2. Los cálculos de balance de energía son los mismos para las disoluciones ideales y las no ideales; los calores de formación **estándar** empleados para las mezclas se determinan experimentalmente.

Términos clave

Calor de disolución (p. 479)	Calor de separación (p. 479)
Calor de disolución integral (p. 479)	Diagrama de entalpía-concentración (p. 483)
Calor de mezclado (p. 479)	Disolución ideal (p. 478)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Una mezcla de gases es una disolución ideal?
2. Con base en su experiencia, cite **a**) dos ejemplos de mezclado exotérmico de dos líquidos y **b**) dos ejemplos de mezclado endotérmico.
3. **a)** ¿Cuál es el estado de referencia del H_2O en la tabla del calor de disolución del HCl?
b) ¿Qué valor tiene la entalpía del H_2O en el estado de referencia?
4. Utilice los datos de calor de disolución del apéndice H para determinar el calor transferido por mol de disolución que entra en un proceso (o sale de él, especifique) en el que 2 g mol de una disolución al 50% en *moles* de ácido **sulfúrico** a 25°C se mezcla con agua a 25°C para producir una disolución a 25°C que contiene una relación molar de 10 H_2O a 1 H_2SO_4 .
5. Calcule el calor que se debe agregar o eliminar por tonelada de H_2SO_4 al 50% en peso producido por el proceso que se muestra en la figura PAE5.6-5.
6. Para el sistema ácido sulfúrico-agua, ¿cuáles son las fases, composiciones y entalpías que existen a $\Delta H = 120 \text{ Btu/lb}$ y $T = 260^\circ\text{F}$?
7. Utilice el diagrama de entalpía-concentración del apéndice 1 para estimar el calor de vaporización de una mezcla etanol-agua a 1 atm con una fracción en masa de 0.50.

Problemas conceptuales

1. Un camión tanque con ácido clorhídrico se descargó inadvertidamente en un tanque de almacenamiento grande que se usaba para ácido **sulfúrico**. Después de haber descargado cerca de la mitad de la carga de 3000 galones, ocurrió una explosión violenta que reventó las **tuberías** de entrada y salida y pandeó el tanque. ¿Cuál pudo ser la causa de la explosión?
2. Una disolución concentrada (73%) de hidróxido de sodio se almacenó en un recipiente. Durante las operaciones normales, cada vez que se requería alguna cantidad de esta disolución se expulsaba aplicando presión de aire. Cuando este sistema no funcionó, al parecer por haberse solidificado la disolución cáustica, se vertió agua a través de un agujero de acceso para diluir la

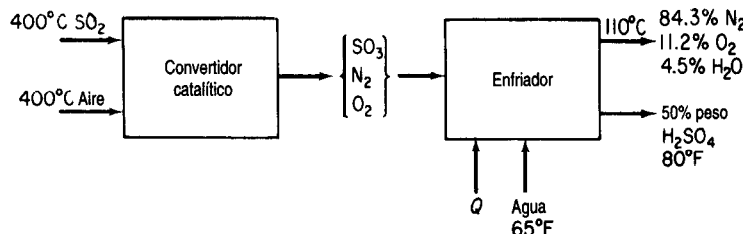


Figura PAE5.6-5

sosa cáustica y destapar la línea de presión. Hubo una explosión que salpicó sosa cáustica por el agujero hasta una altura de 5 metros. ¿Cuál fue la causa del accidente?

5.7

DIAGRAMAS DE HUMEDAD Y SU USO

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Definir humedad, calor húmedo, volumen húmedo, temperatura de bulbo seco, temperatura de bulbo húmedo, carta de humedad, volumen mojado y línea de enfriamiento adiabático.
2. Explicar y demostrar con ecuaciones por qué las pendientes de las líneas de bulbo húmedo son las mismas que las de las líneas de enfriamiento adiabático en el caso de mezclas agua-aire.
3. Utilizar el diagrama de humedad para determinar las propiedades del aire húmedo, calcular cambios de entalpía y resolver problemas de calentamiento y enfriamiento en los que interviene aire húmedo.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección describiremos la forma de usar los diagramas de humedad para efectuar balances de materia y de energía.

CONCEPTOS PRINCIPALES

En el capítulo 4 analizamos la humedad, la condensación y la vaporización. En esta sección aplicaremos balances de materia y de energía simultáneos para resolver problemas relacionados con humidificación, acondicionamiento de aire, enfriamiento de agua y otros semejantes. Antes de continuar, recomendamos al lector repasar brevemente las secciones del capítulo 4 que tratan la presión de vapor y la saturación parcial. En la tabla 5.5 se resume la notación de los parámetros implicados en los balances de energía.

Recuérdese que la humedad \mathcal{H} es la masa (lb o kg) de vapor de agua por masa (lb o kg) de aire bien seco (algunos textos definen la humedad como los moles de vapor de agua por mol de aire seco).

$$\mathcal{H} = \frac{18p_{\text{H}_2\text{O}}}{29(p_t - p_{\text{H}_2\text{O}})} = \frac{18n_{\text{H}_2\text{O}}}{29(n_t - n_{\text{H}_2\text{O}})}$$

TABLA 5.5 Parámetros que intervienen en los cálculos con diagramas de humedad

Símbolo	Significado	Valor en el SI	Valor en el sistema estadounidense de ingeniería
$C_p \text{ aire}$	Capacidad calorífica del aire	1.00 kJ/(kg)(K)	0.24 Btu/(lb)(°F)
$C_p \text{ H}_2\text{O vapor}$	Capacidad calorífica del vapor de agua	1.88 kJ/(kg)(K)	0.45 Btu/(lb)(°F)
ΔH_{vap}	Calor de vaporización específico del agua a 0°C (32°F)	4502 kJ/Kg	1076 Btu/lb
$\hat{\Delta H}_{\text{aire}}$	Entalpía específica del aire		
$\hat{\Delta H}_{\text{H}_2\text{O vapor}}$	Entalpía específica del vapor de agua		

Otras cantidades que intervienen en la preparación de las cartas de humedad son:

- 1) El **calor húmedo** es la capacidad calorífica de una mezcla aire-vapor de agua expresada sobre la **base de 1 lb o kg de aire bien seco**. Así, el calor húmedo C_s es

$$C_s = C_p \text{ aire} + (C_p \text{ H}_2\text{O vapor})(\mathcal{H}) \quad (5.31)$$

donde las capacidades caloríficas se expresan por masa y no por mol. Suponiendo que las capacidades **caloríficas** del aire y del vapor de agua son constantes dentro del angosto intervalo de condiciones que prevalecen en los cálculos de acondicionamiento de aire y humidificación, podemos escribir en unidades del sistema estadounidense

$$C_s = 0.240 + 0.45(\mathcal{H}) \quad \text{Btu}/(\text{°F})(\text{lb aire seco}) \quad (5.32)$$

o en unidades del SI

$$C'_s = 1.00 + 1.88(\mathcal{H}) \quad \text{kJ}/(\text{K})(\text{kg aire seco}) \quad (5.32a)$$

- 2) El **volumen húmedo** es el volumen de 1 lb o kg de aire seco más el vapor de agua del aire. En el sistema estadounidense para ingeniería,

$$\begin{aligned} \hat{V} &= \frac{359 \text{ ft}^3}{1 \text{ lb mol}} \left| \frac{1 \text{ lb mol aire}}{29 \text{ lb aire}} \right| \frac{T_{\text{°F}} + 460}{32 + 460} \\ &+ \frac{359 \text{ ft}^3}{1 \text{ lb mol}} \left| \frac{1 \text{ lb mol H}_2\text{O}}{18 \text{ lb H}_2\text{O}} \right| \frac{T_{\text{°F}} + 460}{32 + 460} \left| \frac{\mathcal{H} \text{ lb H}_2\text{O}}{\text{lb aire}} \right| \\ &= (0.730 T_{\text{°F}} + 336) \left(\frac{1}{29} + \frac{\mathcal{H}}{18} \right) \end{aligned} \quad (5.33)$$

donde \hat{V} está en ft^3/lb de aire seco. En el sistema SI,

$$\hat{V} = \frac{22.4 \text{ m}^3}{1 \text{ kg mol}} \left| \frac{1 \text{ kg mol aire}}{29 \text{ kg aire}} \right| \frac{T_K}{273}$$

$$\begin{array}{c}
 + \frac{22.4 \text{ m}^3}{1 \text{ kg mol}} \mid \frac{\text{kg mol H}_2\text{O}}{18 \text{ kg H}_2\text{O}} \mid \frac{T_K}{273} \mid \frac{\mathcal{H} \text{ lb H}_2\text{O}}{\text{kg aire}} \\
 = 2.83 \times 10^{-3} T_K + 4.56 \times 10^{-3} \mathcal{H}
 \end{array} \quad (5.33a)$$

donde \hat{V} está en m^3/kg de aire seco.

- 3) **La temperatura de bulbo seco (T_{DB})** es la temperatura ordinaria que hemos estado usando para los gases en $^{\circ}\text{F}$ o $^{\circ}\text{C}$ ($^{\circ}\text{R}$ o K).
- 4) **La temperatura de bulbo húmedo (T_{WB})**, como el lector adivinará aunque nunca haya oído antes este término, tiene algo que ver con el agua (o con otro líquido, si estamos tratando no con la humedad sino con la saturación) que se evapora alrededor del bulbo de termómetro de mercurio ordinario. Suponga que envuelve el bulbo de mercurio de un termómetro con una mecha o un trozo de tela de algodón porosa, y luego moja la mecha. A continuación a) se hace girar el termómetro en el aire como en la figura 5.16 (este aparato se denomina psicrómetro de honda cuando los termómetros de bulbo seco y de bulbo húmedo se montan juntos) o bien b) se coloca un ventilador de modo que sopla aire sobre el bulbo a $1000 \text{ ft}^3/\text{min}$ o mas. ¿Qué sucede con la temperatura registrada por el termómetro de bulbo húmedo?

Conforme el agua de la mecha se evapora, ésta se enfriá, y se sigue enfriando hasta que la tasa de energía transferida a la mecha por el aire que sopla sobre ella es igual a la tasa de pérdida de energía causada por la evaporación del agua de la mecha. Decimos que la temperatura del bulbo con la mecha húmeda en equilibrio es la temperatura de bulbo húmedo. (Desde luego, si el agua se sigue evaporando, tarde o temprano desaparecerá toda, y la temperatura de la mecha se **elevará**.) La temperatura en equilibrio del proceso arriba descrito estará sobre la curva de humedad relativa del 100% (curva de aire saturado).

Suponga que preparamos una gráfica en la que el eje vertical es la humedad y el horizontal es la temperatura de bulbo seco. Queremos **graficar** el cambio de la temperatura del termómetro hasta llegar a T_{WB} . Esta línea es la llamada **línea de bulbo húmedo**.

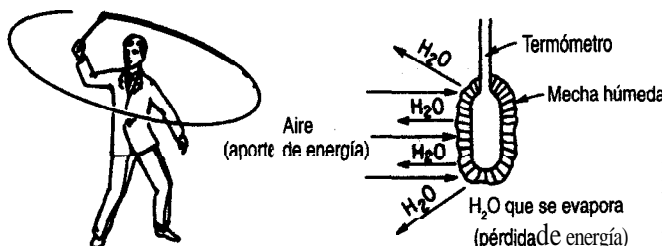


Figura 5.16 Temperatura de bulbo húmedo obtenido con un psicrómetro de honda.

La ecuación para las líneas de bulbo húmedo se basa en varias suposiciones cuyo análisis detallado está más allá de los propósitos de este libro. No obstante, el concepto de temperatura de bulbo húmedo se basa en el equilibrio entre las **velocidades** de transferencia de energía al bulbo y de evaporación del agua. Las velocidades de los procesos son un tema que no hemos tratado. La idea fundamental consiste en que una gran cantidad de aire entra en contacto con una cantidad pequeña de agua, y que, supuestamente, la evaporación del agua no altera la temperatura ni la humedad del aire. Lo único que cambia es la temperatura del agua. La ecuación para la línea de bulbo húmedo es un balance de energía:

$$h_c(T - T_{WB}) = k'_g \Delta \hat{H}_{vap} (\mathcal{H}_{WB} - \mathcal{H}) \quad (5.34)$$

transferencia de calor al agua transferencia de calor desde el agua

donde h_c = coeficiente de transferencia de calor para la convección hacia el bulbo

T = temperatura del aire húmedo

k'_g = coeficiente de transferencia de masa

$\Delta \hat{H}_{vap}$ = calor latente de vaporización

\mathcal{H} = humedad del aire húmedo

Ahora podemos formar la relación

$$\frac{\mathcal{H}_{WB} - \mathcal{H}}{T_{WB} - T} = - \frac{h_c}{(k'_g) \Delta \hat{H}_{vap}} \quad (5.35)$$

para obtener la pendiente de la línea de bulbo húmedo. En el caso del agua únicamente, sucede que $h_c/k'_g \cong C_s$ (o sea, el valor numérico es de cerca de 0.15), lo que da a las líneas de bulbo húmedo la pendiente

$$\frac{\mathcal{H}_{WB} - \mathcal{H}}{T_{WB} - T} = - \frac{C_s}{\Delta \hat{H}_{vap}} \quad (5.36)$$

Para otras sustancias, el valor de h_c/k'_g puede ser de hasta el doble del valor de C_s dado para el agua.

En la figura 5.17 se muestra la **graficación** de la línea de bulbo húmedo conforme $T_{DB} \rightarrow T_{WB}$. La línea es aproximadamente recta y tiene una pendiente negativa. ¿Concuerda este resultado con la ecuación (5.36)?

Otro tipo de proceso que tiene cierta importancia ocurre cuando hay un **enfriamiento adiabático o humidificación** entre aire y agua que se recicla como se muestra en la figura 5.18. En este proceso el aire se enfriá y se humidifica a la vez (su contenido de agua aumenta) mientras que un poco del agua recirculada se evapora. En **equilibrio** y en estado estacionario, la temperatura del aire es la misma que la del agua, y el aire de salida está saturado a esta temperatura. Si hacemos un balance global de energía alrededor del proceso ($Q = 0$), podemos obtener la ecuación para el enfriamiento adiabático del aire.

La ecuación, **graficada** sobre la carta de humedad, produce lo que se conoce como línea de enfriamiento adiabático. Tomamos la temperatura de equilibrio del agua como **tem-**

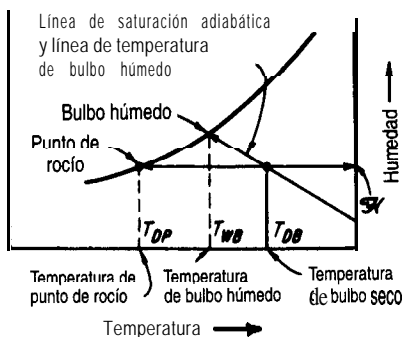


Figura 5.17 Disposición general de la carta de humedad en la que se muestra la ubicación de las temperaturas de bulbo seco y de bulbo húmedo, el punto de rocío y la línea de saturación adiabática y de bulbo húmedo.

peratura de referencia, en lugar de 0°C (32°F). ¿Puede el lector ver por qué? Ignoramos la pequeña cantidad de agua de reposición o suponemos que entra a T_s . El balance de energía es

$$\begin{aligned}
 & \left[\text{entalpía del aire que entra} + \mathcal{H}_{\text{aire}} [\Delta\hat{H}_{\text{vap H}_2\text{O a } T_s} + C_p \text{H}_2\text{O vapor} (T_{\text{aire}} - T_s)] \right] \\
 & = \left[\text{entalpía del aire que sale} + \mathcal{H}_s [\Delta\hat{H}_{\text{vap H}_2\text{O a } T_s} + C_p \text{H}_2\text{O vapor} (T_s - T_s)] \right] \quad (5.37)
 \end{aligned}$$

La ecuación (5.37) se puede reducir a

$$T_{\text{aire}} = \frac{\Delta\hat{H}_{\text{vap H}_2\text{O a } T_s} (\mathcal{H}_s - \mathcal{H}_{\text{aire}})}{C_{\text{aire}} + C_p \text{H}_2\text{O vapor} \mathcal{H}_{\text{aire}}} + T_s \quad (5.38)$$

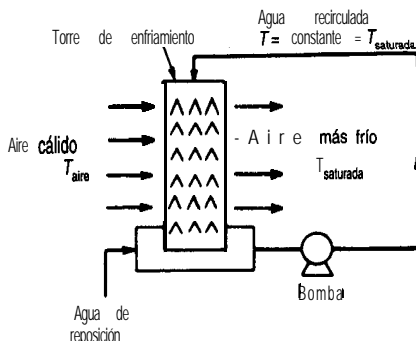


Figura 5.18 Humidificación adiabática con reciclaje de agua.

que es la ecuación para el enfriamiento adiabático.

Observe que esta ecuación se puede escribir como

$$\frac{\mathcal{H}_S - \mathcal{H}}{T_S - T_{\text{aire}}} = - \frac{C_s}{\Delta \hat{H}_{\text{vap at } T_S}} \quad (5.39)$$

Compare la ecuación (5.38) con la (5.36). ¿Puede concluir que la ecuación del proceso de bulbo húmedo, sólo para el agua, es esencialmente la misma que la ecuación del enfriamiento adiabático?

¡Claro que sí! Tenemos el hecho interesante de poder representar dos procesos con el mismo conjunto de líneas. Si desea un análisis detallado de la **singularidad** de esta coincidencia, consulte cualquiera de las referencias citadas al final del capítulo. Para la mayor parte de las sustancias diferentes del agua, las dos ecuaciones tendrán pendientes distintas.

Ahora que tenemos una idea de lo que significan las diversas características del **diagrama de humedad (carta psicrométrica)**, examinemos la carta misma (figura 5.19). No es más que un método gráfico que nos ayuda a ejecutar balances de materia y de energía en las mezclas aire-vapor de agua. Su estructura básica consiste en un conjunto de coordenadas humedad (\mathcal{H}) -temperatura (T_{DB}) junto con los siguientes parámetros (líneas) adicionales:

- 1) Humedad relativa constante indicada en por ciento
- 2) Volumen mojado constante (**volumen húmedo**)
- 3) Líneas de enfriamiento adiabático, que son las mismas (sólo para el vapor de agua) que las líneas de bulbo húmedo o psicrométricas
- 4) La curva de 100% de humedad relativa (idéntica a la de 100% de humedad absoluta), es decir, la curva de aire saturado

Si conocemos dos valores cualesquiera, podemos localizar la condición aire-humedad en la carta y determinar los demás valores asociados.

A la izquierda de la línea de 100% de humedad relativa el lector observará escalas que indican la entalpía por masa de aire seco de una mezcla aire-vapor de agua saturada. Los ajustes de entalpía para el aire no saturado (identificados por signos menos) se indican en la carta misma mediante una serie de curvas. La entalpía del aire húmedo, en **energía/masa** de aire seco, es

$$\Delta \hat{H} = \Delta \hat{H}_{\text{aire}} + \Delta \hat{H}_{\text{H}_2\text{O vapor}}(\mathcal{H})$$

Cabe señalar aquí que las condiciones de referencia para la carta de humedad son agua líquida a 0°C (32°F) y 1 atm (no la presión de vapor del agua) para el agua, y 0°F y 1 atm para el aire. La carta **sólo** es útil en condiciones atmosféricas normales, y debe modificarse si la presión difiere significativamente de 1 atm. Si quisieramos, podríamos calcular los valores de entalpía que se muestran en la tabla directamente a partir de las tablas que dan las

Carrier

CARTA PSICROMÉTRICA

ALTAS TEMPERATURAS

UNIDADES MÉTRICAS DEL SI

Presión barométrica 101.325 kPa

NIVEL DEL MAR

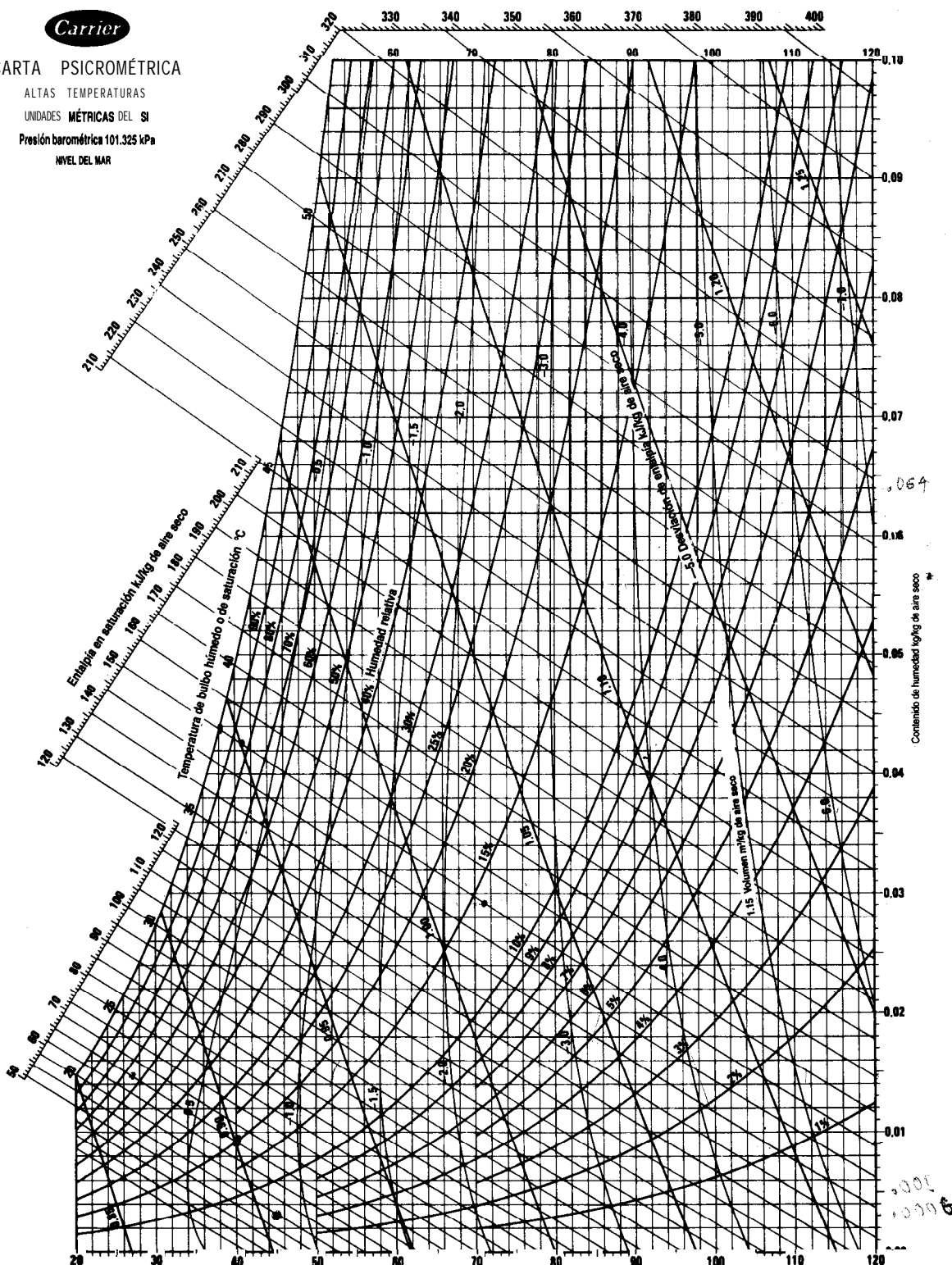


Figura 5.19b (Reimpresión con autorización de Carrier Corporation.)

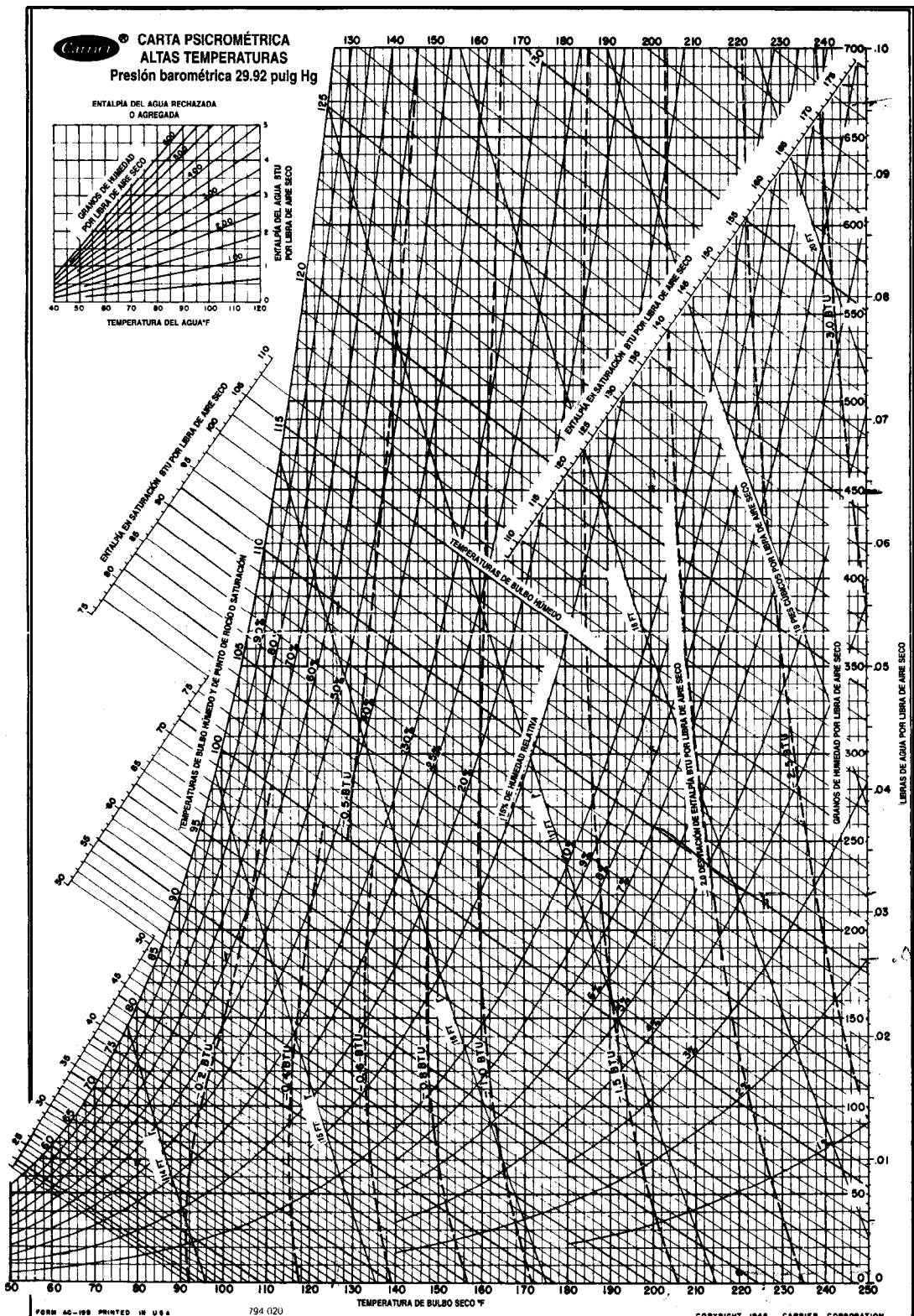


Figura 5.19a www.ensoluciones.net de Carrier Corporation.)

entalpías del aire y del vapor de agua, o podríamos calcular las entalpías con una exactitud razonable a partir de la siguiente ecuación:

En unidades estadounidenses la ecuación (5.40) es

$$\Delta\hat{H} = 0.250T_{\circ E} + \mathcal{H}(1061 + 0.45T_{\circ E}) \quad (5.41)$$

porque $C_s = 0.240 + 0.45\mathcal{H}$ y $T_{WB} = T_s$

Las líneas de enfriamiento adiabático son líneas de entalpía casi constante para la mezcla aire-agua que entra, y podemos usarlas como **tales** sin incurrir en errores apreciables (1 o 2%). Sin embargo, si queremos corregir un valor de entalpía saturada por la desviación que existe para una mezcla aire-vapor de agua no saturada, podemos usar las líneas de desviación de entalpía que aparecen en la carta y que se utilizan como se ilustra en los ejemplos que siguen. Cualquier proceso que no sea un proceso de bulbo húmedo o un proceso adiabático con agua recirculada se puede tratar con los balances de materia y de energía usuales, tomando los datos para los cálculos de las cartas de humedad. Si hay algún incremento o disminución en el contenido de humedad del aire en un proceso psicrométrico, se puede incluir el pequeño efecto de entalpía de la humedad añadida al aire o perdida por el aire en el balance de energía del proceso a fin de hacerlo más exacto, como se ilustra en los ejemplos que presentamos en seguida.

Si se requiere mayor exactitud que la que puede obtenerse con las cartas, existen tablas de las propiedades que aparecen en las cartas de humedad, y el lector puede usar uno de los programas del disco que acompaña a este libro para obtener datos psicrométricos.

Aunque sólo vamos a hablar aquí de las cartas de humedad, es posible preparar cartas para mezclas de dos sustancias cualesquiera en la fase de vapor, como CCl_4 y aire, o acetona y nitrógeno, si se sustituyen todos los valores de las constantes físicas del aguay del aire por las del vapor y el gas deseados.

EJEMPLO 5.33 Propiedades del aire húmedo a partir de la carta de humedad

Enumere todas las propiedades que Puede obtener de la carta de humedad en unidades estadounidenses de ingeniería para el aire húmedo a una temperatura de bulbo seco de 90°F y una temperatura de bulbo húmedo de 70°F.

Solución

Un diagrama ayudará a explicar las diversas propiedades que se obtienen de la carta de humedad. Vea la figura E5.33. Puede encontrar la ubicación del punto *A* para 90°F DB (bulbo)

seco) y 70°F WB (bulbo húmedo) siguiendo una linea vertical en $T_{\text{DB}} = 90^{\circ}\text{F}$ hasta que cruce la línea de bulbo húmedo para 70°F . Esta línea puede encontrarse buscando sobre la línea de 100% de humedad hasta llegar a la temperatura de saturación de 70°F , o bien, avanzando por una línea vertical a 70°F hasta que corte la linea de 100% de humedad. De la temperatura de bulbo húmedo de 70°F , siga la línea de enfriamiento adiabático (que es la misma que la línea de temperatura de bulbo húmedo en la carta de humedad) a la derecha hasta que interseque la línea de 90°F DB. Ahora que ha fijado el punto A, puede leer las demás propiedades del aire húmedo de la carta.

- Punto de rocío.** Cuando el aire en A se enfriá a presión constante (y de hecho a *humedad constante*), como se describió en el capítulo 4, finalmente llega a una temperatura en la que la humedad comienza a condensarse. Esto se representa mediante una linea horizontal, de humedad constante, en la carta de humedad, y el punto de rocío se encuentra en B, es decir, cerca de 60°F .
- Humedad relativa (\mathcal{RH}).** Si interpolamos entre las líneas de 40% \mathcal{RH} y 30% \mathcal{RH} veremos que el punto A está aproximadamente en 37% \mathcal{RH} .
- Humedad (\mathcal{H}) .** Podemos leer la humedad de la ordenada de la derecha: 0.0112 lb $\text{H}_2\text{O}/\text{lb}$ aire seco.

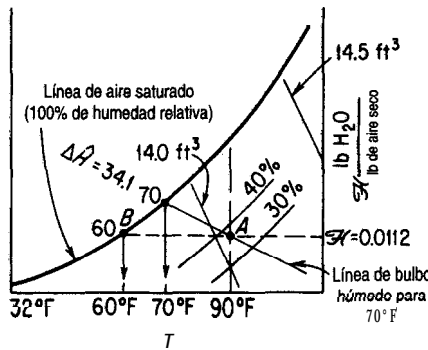


Figura ES.33

- Volumen húmedo.** Una vez más, interpolando entre las líneas de 14.0 y 14.5 ft^3 , encontramos que el volumen húmedo es de $14.097 \text{ ft}^3/\text{lb}$ de aire seco.
- Entalpía.** El valor de la entalpía para aire saturado con una temperatura de bulbo húmedo de 70°F es $\Delta\hat{H} = 34.1 \text{ Btu/lb}$ de aire seco (si es necesario, se puede obtener un valor más exacto de las tablas psicrométricas). La desviación de entalpía (que no se muestra en la figura E5.33; véase la figura 5.19a) para aire no saturado es de aproximadamente -0.2 Btu/lb de aire seco; por tanto, la entalpia real del aire con 37% \mathcal{RH} es de $34.0 - 0.2 = 33.9 \text{ Btu/lb}$ de aire seco.

EJEMPLO 5.34 Calentamiento a humedad constante

Aire húmedo a 38°C y 48% RH se calienta en un horno a 86°C . ¿Cuánto calor es necesario agregar por metro cúbico de aire húmedo inicial, y cuál es el punto de rocío final del aire?

Solución

Como se muestra en la figura E5.34, el proceso pasa del punto **A** al punto **B** sobre una línea horizontal de humedad constante. Las condiciones iniciales se fijan en $T_{\text{DB}} = 38^{\circ}\text{C}$ y 48% RH . El punto **B** se fija por la intersección de la línea horizontal desde **A** y la línea vertical en 86°C . El punto de rocío no cambia en este proceso y se encuentra en **C**, a 24.8°C .

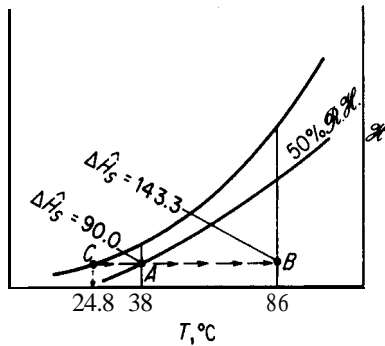


Figura E5.34

Los valores de entalpía son los siguientes (todos en kJ/kg de aire seco):

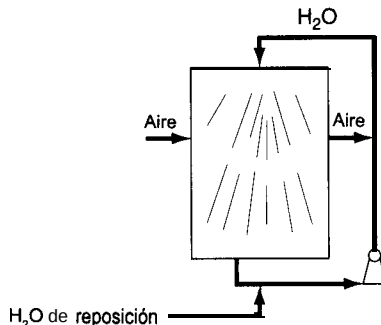
Punto	$\Delta\hat{H}_{\text{sat}}$	$\delta\hat{H}$	$\Delta\hat{H}_{\text{real}}$
A	90.0	-0.5	89.5
B	143.3	-3.3	140.0

Además, en **A** el volumen del aire húmedo es de $0.91 \text{ m}^3/\text{kg}$ de aire seco. Por tanto, el calor agregado es ($Q = \Delta\hat{H}$) $140.0 - 89.5 = 50.5 \text{ kJ/kg}$ de aire seco.

$$\frac{50.5 \text{ kJ}}{\text{kg aire seco}} \left| \frac{1 \text{ kg aire seco}}{0.91 \text{ m}^3} \right. = 55.5 \text{ kJ/m}^3 \text{ de aire húmedo inicial}$$

EJEMPLO 5.35 Enfriamiento y humidificación

Una forma de agregar humedad al aire es pasarlo por un rocío de agua o lavadores de aire. Vea la figura E5.35a. Normalmente, el agua que se usa se recircula, no se desperdicia. Entonces, en el estado estacionario, el agua está a la temperatura de saturación adiabática, que es la misma que la temperatura de bulbo húmedo. El aire que pasa por el lavador se enfriá y,


Figura E5.35a

si el tiempo de contacto entre el aire y el agua es lo bastante largo, el aire estará también a la temperatura de bulbo húmedo. Sin embargo, supondremos que el lavador es tan pequeño que el aire no llega a la temperatura de bulbo húmedo; en vez de ello, prevalecen las siguientes condiciones:

$$\frac{T_{DB}^{\text{dry bulb}} (\text{°C}) \quad T_{WB}^{\text{wet bulb}} (\text{°C})}{T_{WB}' (\text{°C})}$$

Aire que entra: 40 22

Aire que sale: 27

Determine la humedad agregada a cada kilogramo de aire seco.

Solución

Se supone que todo el proceso **es adiabático** y, como se muestra en la figura E5.35b, se lleva a cabo entre los puntos **A** y **B** a lo largo de la línea de enfriamiento adiabático. La temperatura de bulbo húmedo permanece constante en 22°C. Los valores de humedad son

$$\mathcal{H}\left(\frac{\text{kg H}_2\text{O}}{\text{kg aire seco}}\right)$$

B 0.0145

A 0.0093

Diferencia: 0.0052 $\frac{\text{kg H}_2\text{O}}{\text{kg aire seco}}$ agregado

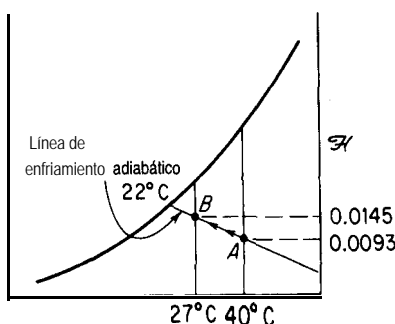


Figura E5.35b

EJEMPLO 5.36 Balances combinados de materia y de energía para una torre de enfriamiento

Se le ha pedido rediseñar una torre de enfriamiento de agua que tiene un soplador con una capacidad de $8.30 \times 10^6 \text{ ft}^3/\text{h}$ de aire húmedo (a 80°F y temperatura de bulbo húmedo de 65°F). El aire de salida está a 95°F y 90°F bulbo húmedo. ¿Cuánta agua puede enfriarse en libras por hora si el agua que se va a enfriar no se recicla, ingresa en la torre a 120°F y sale a 90°F ?

Solución

Los datos de entalpía, humedad y volumen húmedo para el aire, tomados de la carta de humedad, son los siguientes (vea la Fig. E5.26):

	A	B
$\mathcal{H}\left(\frac{\text{lb H}_2\text{O}}{\text{lb aire seco}}\right)$	0.0098	0.0297
$\mathcal{H}\left(\frac{\text{granos H}_2\text{O}}{\text{lb aire seco}}\right)$	69	208
$\Delta\hat{H}\left(\frac{\text{Btu}}{\text{lb aire seco}}\right)$	$30.05 - 0.12 = 29.93$	$55.93 - 0.10 = 55.83$
$\hat{V}\left(\frac{\text{ft}^3}{\text{lb aire seco}}\right)$	13.82	14.65

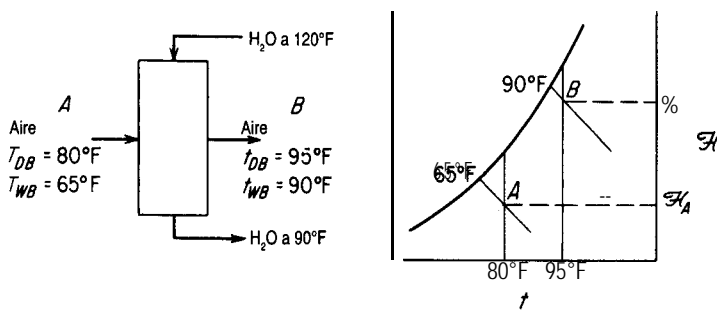


Figura ES.36

La velocidad de salida del agua de enfriamiento se puede obtener de un balance de energía alrededor del proceso.

Base de cálculo: $8.30 \times 10^6 \text{ ft}^3/\text{h}$ de aire húmedo

$$\frac{8.30 \times 10^6 \text{ ft}^3}{1 \text{ h}} \left| \frac{1 \text{ lb aire seco}}{13.82 \text{ ft}^3} \right. = 6.00 \times 10^5 \text{ lb aire seco/h}$$

La entalpía relativa de la corriente de agua que entra es (las condiciones de referencia son 32°F y 1 atm)

$$\Delta \hat{H} = C_p H_2O \Delta T = 1(120 - 32) = 88 \text{ Btu/lb H}_2\text{O}$$

y la de la corriente de salida es de 58 Btu/lb H₂O. [El valor de 87.92 Btu/lb H₂O que se obtiene de las tablas de vapor de agua a 120°F para agua líquida es un tanto diferente porque representa agua a su presión de vapor (1.69 psia) con base en las condiciones de referencia de 32°F y agua líquida a su presión de vapor.] Se podría usar cualquier otro nivel de referencia en lugar de 32°F para el agua líquida. Por ejemplo, si se escoge 90°F, una de las corrientes de agua no tendría que tomarse en cuenta porque su entalpía relativa sería cero.

La pérdida de agua al aire es

$$0.0297 - 0.0098 = 0.0199 \text{ lb H}_2\text{O/lb aire seco}$$

- 1) *Balance de materia para la corriente de agua:* Sea $W = \text{lb H}_2\text{O}$ que entran en la torre por la corriente de agua por 1b de aire seco. Entonces

$$W - 0.0199 = \text{lb H}_2\text{O que salen de la torre por la corriente de agua por 1b de aire seco}$$

- 2) *Balance de energía (balance de entalpía) alrededor de todo el proceso:*

aire y agua en el aire que entra

corriente de agua que entra

$$\frac{29.93 \text{ Btu}}{\text{lb aire seco}} + \frac{88 \text{ Btu}}{\text{lb H}_2\text{O}} \left| \frac{W \text{ lb H}_2\text{O}}{\text{lb aire seco}} \right| = \frac{6.00 \times 10^5 \text{ lb aire seco}}{\text{lb aire seco}}$$

aire y agua en el aire que sale

$$= \frac{55.83 \text{ Btu}}{\text{lb aire seco}} \left| \begin{array}{c} 6.00 \times 10^5 \text{ lb aire seco} \\ \hline \end{array} \right.$$

corriente de agua que sale

$$\left| \begin{array}{c} 58 \text{ Btu} & (W - 0.0199) \text{ lb H}_2\text{O} & 6.00 \times 10^5 \text{ lb aire seco} \\ \hline + \text{ lb H}_2\text{O} & \text{lb aire seco} & \end{array} \right.$$

$$29.93 + 88W = 55.83 + 58(W - 0.0199)$$

$$W = 0.825 \text{ lb H}_2\text{O/lb aire seco}$$

$$W - 0.0199 = 0.805 \text{ lb H}_2\text{O/lb aire seco}$$

El total de agua que sale de la torre es

$$\left| \begin{array}{c} 0.805 \text{ lb H}_2\text{O} & 6.00 \times 10^5 \text{ lb aire seco} \\ \hline \text{lb aire seco} & 1 \text{ h} \end{array} \right| = 4.83 \times 10^5 \text{ lb/h}$$

EN RETROSPECTIVA

En esta sección describimos la estructura de las cartas de humedad y la información que se obtiene de ellas, y cómo pueden usarse en los balances de materia y de energía.

Ideas clave

- Las cartas psicrométricas (de humedad) proporcionan información útil para efectuar balances de materia y de energía en procesos de calentamiento, enfriamiento, humidificación, **deshumidificación**, condensación y vaporización.
- Dados los valores de dos variables intensivas, los valores de todas las demás se pueden leer de las cartas (o de tablas, o calcularse por medio de códigos de computadora).

Términos clave

Calor húmedo (p. 488)	Línea de bulbo húmedo (p. 489)
Carta de humedad (p. 492)	Temperatura de bulbo húmedo (p. 489)
Carta psicrométrica (p. 492)	Temperatura de bulbo seco (p. 489)
Enfriamiento adiabático (p. 490)	Volumen húmedo (p. 488)
Humedad (p. 487)	Volumen mojado (p. 492)
Humidificación adiabática (p. 490)	

Prueba de autoevaluación

- ¿Qué diferencia hay entre las temperaturas de bulbo húmedo y de bulbo seco?
- ¿Puede la temperatura de bulbo húmedo ser más alta que la temperatura de bulbo seco en algún caso?

3. Explique por qué la pendiente de las líneas de bulbo húmedo es esencialmente la misma que la de las líneas de enfriamiento adiabático para las mezclas gaseosas de aire y agua.
4. Para aire a temperatura de bulbo seco de 70°C , 1 atm y humedad relativa de 15%, estime
 - a) Los $\text{kg H}_2\text{O/kg}$ aire seco
 - b) Los m^3/kg de aire seco
 - c) La temperatura de bulbo húmedo (en $^{\circ}\text{C}$)
 - d) La entalpía específica
 - e) El punto de rocío (en $^{\circ}\text{C}$)
5. Calcule las siguientes propiedades del aire húmedo a 1 atm y compárelas con los valores leídos de la carta de humedad.
 - a) La humedad del aire saturado a 120°F
 - b) La entalpía del aire de la parte a) por libra de aire seco
 - c) El volumen por libra de aire seco de la parte a)
 - d) La humedad de aire a 160°F con una temperatura de bulbo húmedo de 120°F
6. Aire húmedo a 1 atm y 200°F y que contiene 0.0645 $\text{lb H}_2\text{O/lb}$ aire seco ingresa en un enfriador con una velocidad de 1000 lb de aire seco por hora (más el vapor de agua acompañante). El aire sale del enfriador a 100°F , saturado con vapor de agua (0.0434 lb de $\text{H}_2\text{O/lb}$ aire seco). Por tanto, se condensan 0.02 11 $\text{lb H}_2\text{O/lb}$ aire seco. ¿Cuánto calor se transfiere al enfriador?
7. Una torre de enfriamiento que utiliza un rocío de agua fría sirve para enfriar y deshumidificar una escuela. Durante el día, el número medio de estudiantes que asisten a la escuela es 100 y la tasa media de generación de calor por persona es de 800 Btu/h . Suponga que se espera que las condiciones ambiente fuera de la escuela en el verano sean de 100°F y 95% RH . Puede hacerse pasar este aire por el enfriador-deshumidificador y luego mezclar el aire de salida saturado con aire recirculado de la salida del edificio escolar. Es necesario alimentar al edificio el aire mezclado a 70°F y 60% RH y mantener el aire recirculado que sale del edificio a cuanto más 72°F . También hay fugas del aire a 72°F del edificio. Calcule:
 - a) La velocidad volumétrica de recirculación del aire en pies cúbicos por hora a 70°F y 60% RH
 - b) El volumen de aire nuevo requerido en las condiciones de entrada
 - c) El calor transferido por hora en el enfriador-deshumidificador desde el aire de entrada.

Problemas conceptuales

1. Recientemente se ha promovido en los medios publicitarios el empleo de **humidificadores caseros** como una forma de proporcionar mayor comodidad en los hogares cuando se baja el ajuste del termostato. “La humidificación hace más cómoda la vida y prolonga la vida de los muebles.” Muchos anuncios describen al humidificador como un dispositivo que ahorra energía porque permite temperaturas más bajas (4 o 5°F menores) con comodidad. ¿Es cierto esto?
2. Los sistemas de enfriamiento denominados “enfriadores de pantano” son una tecnología de bajo costo y “amable con el ambiente” basada en el enfriamiento causado por la evaporación natural del agua, el mismo proceso que enfriá un cuerpo humano que suda. En la forma más simple de acondicionamiento de aire por evaporación, se succiona aire caliente a través de un

rocío de agua o de cojincillos porosos húmedos. El aire de salida se enfriá y se vuelve más húmedo al cargarse de agua. Las únicas piezas móviles que requieren energía eléctrica son un ventilador y una pequeña bomba de agua que lleva el agua a la parte superior del sistema. ¿Sería este tipo de enfriador efectivo en un pantano?

Preguntas para análisis

1. Cuando el clima está frío, el vapor de agua que sale de las torres de enfriamiento se condensa formando una “pluma” de niebla. Cite uno o dos métodos *prácticos desde el punto de vista económico* para evitar estas nieblas de las torres de enfriamiento.
2. Muchos de los medidores portátiles de gas combustible miden la concentración de sustancias combustibles en una muestra atmosférica haciendo pasar la muestra por un filamento catalítico caliente. Este filamento forma parte de un circuito de puente de Wheatstone equilibrado. El quemado de las sustancias combustibles eleva la temperatura del filamento y aumenta su resistencia en forma proporcional a la concentración de sustancias combustibles en la muestra. Este cambio en la resistencia desequilibra el circuito y provoca una desviación de la aguja del medidor que indica la concentración.

Un medidor de gas combustible inexacto puede hacer creer al operador que la atmósfera es segura cuando en realidad es combustible. ¿Cómo puede evitarse este posible riesgo? *Sugerencia:* El medidor se calibra a cero cuando no hay combustión que eleve la temperatura. ¿Qué puede interferir con la elevación de la temperatura cuando sí hay combustión pero no cuando se está calibrando en cero?

BIBLIOGRAFÍAS COMPLEMENTARIAS

Conceptos y unidades

BRADSHAW, J. A. “Historical Background and Foundations of Thermodynamics.” in *Thermodynamics*, vol. 5D, (p. 1). AIChE Modular Instruction Series. New York: American Institute of Chemical Engineers, 1984.

LEVI, B. G. (ed.). *Global Warming: Physics and Facts*. New York: American Institute of Physics, 1992.

LINDSAY, R. B. *Energy-Historical Development of the Concept*. New York: Academic Press, 1975. National Research Council. *Energy in Transition, 1985-2010*. San Francisco: W. H. Freeman, 1980.

TAUBE, M. *Evolution of Matter and Energy*. New York: Springer-Berlag, 1985.

VERVALIN, C. H. “Energy Information Resources.” *Hydrocarbon Processing* (noviembre de 1989): 119.

Capacidad calorífica

CEZAIRLIYAN, A. et al. *Specific Heat of Solids*. New York: Hemisphere Publishers, 1988.

DOMALSKI, E. S., W. H. EVANS, and E. D. HEARING. *Heat Capacities and Entropies of Organic Compounds in the Condensed Phase*. Washington, DC: American Chemical Society, 1984.

- TOULOUKIAN, T. S., and T. MAKITA. *Specific Heat*. New York: Plenum, 1977.
- YAWS, C. L., H. M. NI, and P. Y. CHANG. "Heat Capacities for 700 Compounds." *Chemical Engineering* (9 de mayo de 1988): 91.
- YAWS, C. L. "Calculate Liquid Heat Capacity." *Hydrocarbon Processing* (diciembre de 1991): 73.

Propiedades de entalpía

- AMERICAN SOCIETY OF MECHANICAL ENGINEERS. *ASME Steam Tables*. New York, NY: ASME, 1993.
- AMERICAN PETROLEUM INSTITUTE. *Technical Data Book-Petroleum Refining*, 2nd ed. Washington, DC: API, 1970.
- BARNER, H. E., and R. V. SCHEUERMAN. *Handbook of Thermochemical Data for Compounds and Aqueous Species*. New York: Wiley-Interscience, 1978.
- BENEDEK, P., and F. OGLI. *Computer Aided Chemical Thermodynamics of Gases and Liquids*. New York: Wiley-Interscience, 1985.
- DAUBERT, T. E., and R. P. DAUBERT. *Data Compilation, Tables of Properties of Pure Compounds*. American Institute of Chemical Engineers, STN International (on-line-access), Ohio.
- EDMISTER, W. C. *Applied Hydrocarbon Thermodynamics*. 2nd ed. Houston: Gulf Publishing Company, 1984.
- FREEMAN, R. D. *Chemical Thermodynamics*, Bulletin No. 54 in CODATA Directory of Data Sources for Sciences and Technology. Paris: CODATA Secretariat, 1983.
- GLUSHKO, V. P., and L. V. GURVICH. *Thermodynamic Properties of Individual Substances*. New York: Hemisphere Publishers, 1989.
- IHSAN, B. *Thermochemical Data of Pure Substances*. Weinheim, Germany: VCH, 1989.
- IRVINE, R. T., and P. E. LILEY. *Steam and Gas Tables with Computer Equations*. Orlando, FL: Academic Press, 1984.
- KEENAN, J. H., J. CHAO, and J. KAYE. *Gas Tables (English Units)*, 2nd ed. New York: Wiley, 1980.
- LIDE, D. R., and H. V. KEHIAIAN. *ERC Handbook of Thermophysical and Thermochemical Data*. Boca Raton, FL: CRC Press, 1994. Includes disk.
- MAJER, V., V. SVOBODA, and J. PICK. *Heats of Vaporization*. Amsterdam: Elsevier, 1989.
- PERRY, J. H. *Chemical Engineers' Handbook*, 6th ed. New York: McGraw-Hill, 1986.
- RIEMER, D. H., H. R. JACOBS, and R. F. BOEHM. *Computer Programs for Determining the Thermodynamic Properties*. IDO/1549-1, -2, -3, -4. Springfield, VA: National Technical Information Service, 1978.
- ROSSINI, F. K., et al. "Tables of Selected Values of Chemical Thermodynamic Properties," *National Bureau of Standards, Circular 500*, 1952. (Otros autores publican actualizaciones periódicamente dentro de la serie Technical Note 270.)
- SELOVER, T. B. *National Standard Reference Data Service of the USSR*. New York: Hemisphere (continuing series).
- STEPHENSON, F. M., and S. MALANOWSKI. *Handbook of the Thermodynamics of Organic Compounds*. New York: Elsevier, 1987.

- TORQUATO, S., and P. SMITH. "The Latent Heat of Vaporization of a Widely Diverse Class of Fluids", *Trans. ASME*, 106 (1984): 252.
- TOULOUKIAN, Y. S., and E. H. BUYCO. *Thermophysical Properties of Matter—The TPRC Data Series*, New York: Plenum, 1983.

Balance de energía

- BRUSH, S. G. A *History of Heat and Thermodynamics*. Amsterdam: North-Holland, 1976.
- ERLICHSON, H. "Internal Energy in the First Law of Thermodynamics." *Am. J. Phys.*, 52 (1984): 623.
- RAMAN, V. V. "Where Credit Is Due-The Energy Conservation Principle," *Phys. Teacher* (febrero de 1975): 80.
- SMITH, J. M., and H. C. VAN NESS. *Introduction to Chemical Engineering Thermodynamics*, 4th ed. New York: McGraw-Hill, 1987.

Balances de energía con reacción

- CARDOZO, R. L. "Enthalpies of Combustion, Formation, Vaporization, and Sublimation of Organics." *AICHE Journal*, 37 (1991): 290.
- HANBY, V. I. *Combustion and Pollution Control in Heating Systems*. London: Springer Verlag, 1994.
- JANAF Thermochemical Tables, 2nd. ed. y suplementos 1-33 disponibles de la U.S. Government Printing Office, Cat. No. C13.48:37; los suplementos 34-52 están disponibles de la American Chemical Society, Washington, DC (diversas fechas). También en línea por la red STN Intl.
- WAGMAN, D. D. et al. *NBS Tables of Chemical Thermodynamic Properties*. On-line through STN Intl. and American Chemical Society, 1988.
- YAWS, C. L., and P. Y. CHANG. "Enthalpy of Formation for 700 Major Organic Compounds," *Chem. Eng.* (26 de septiembre de 1988): 81.

Calor de mezclado y cartas entalpía-concentración

- BRANDANI, V., and F. EVANGELISTA. "Correlation and Prediction of Enthalpies of Mixing for Systems Containing Alcohols with UNIQUAC Associated-Solution Theory." *Znd. Eng. Chem. Res.*, 26 (1987): 2423.
- CHRISTENSEN, J. J., R. W. HANKS, and R. M. IZATT. *Handbook of Heats of Mixing*. New York: Wiley, 1982.
- CHRISTENSEN, C., J. GMELING, and P. RASMUSSEN. *Heats of Mixing Data Collection*, Frankfurt, West Germany: Dechema, 1984.
- DAN, D., and D. P. TASSIOS. "Prediction of Enthalpies of Mixing with a UNIFAC Model." *Znd. Eng. Chem. Process Des. Develop.*, 25 (1986): 22.
- JOHNSON, J. E., and D. J. MORGAN. "Graphical Techniques for Process Engineering." *Chem. Eng.* (8 de julio de 1985): 72.

Cartas psicrométricas

- BULLOCK, C. E. "Psychrometric Tables." In *ASHRAE Handbook Product Directory*, paper No. 6. Atlanta: American Society of Heating, Refrigeration, and Air Conditioning Engineers, 1977.
- MCMILLAN, H. K., and J. KIM. "A Computer Program to Determine Thermodynamic Properties of Moist Air." *Access* (enero de 1986): 36.
- NELSON, R. "Material Properties in SI Units, Part 4." *Chem., Eng., Prog.* (mayo de 1980): 83.
- TREYBAL, R. E. "*Mass Transfer Operations*. New York: McGraw-Hill, 1980.
- WILWHELM, L. R. "Numerical Calculation of Psychrometric Properties in SI Units." *Trans. ASAE*, 19 (1976): 318.

PROBLEMAS

Sección 5.1

- 5.1. Convierta 45.0 Btu/lb_m a lo siguiente:
- a) cal/kg
 - b) J/kg
 - c) kWh/kg
 - d) $(\text{ft})(\text{lb}_p)/\text{lb}_m$
- 5.2. Convierta las siguientes propiedades **físicas** del agua líquida a 0°C y 1 atm de las unidades del SI indicadas a los valores equivalentes en las unidades estadounidenses:
- a) Capacidad calorífica de 4.184 J/(g)(K) a $\text{Btu/(lb)(}^{\circ}\text{F)}$
 - b) Entalpía de **-41.6 J/kg** a Btu/lb
 - c) Conductividad térmica de 0.59 $(\text{kg})(\text{m})/(\text{s}^3)(\text{K})$ a $\text{Btu}/(\text{ft})(\text{h})(}^{\circ}\text{F)$
- 5.3. Convierta las siguientes cantidades según se especifica.
- a) Una velocidad de flujo de calor de 6000 $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft}^2)$ a $\text{cal}/(\text{s})(\text{cm}^2)$.
 - b) Una capacidad calorífica de 2.3 $\text{Btu}/(\text{lb})(}^{\circ}\text{F)$ a $\text{cal}/(\text{g})(}^{\circ}\text{C)$.
 - c) Una conductividad térmica de 200 $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft})(}^{\circ}\text{F)$ a $\text{J}/(\text{s})(\text{cm})(}^{\circ}\text{C)$.
 - d) La constante de los gases de 10.73 $(\text{psia})(\text{ft}^3)/(\text{lb mol})(}^{\circ}\text{R)$ a $\text{J}/(\text{g mol})(\text{K})$.
- 5.4. Una ecuación simplificada para el coeficiente de transferencia de calor de una tubería al aire es

$$h = \frac{0.026 G^{0.6}}{D^{0.4}}$$

donde h = coeficiente de transferencia de calor, $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft}^2)(}^{\circ}\text{F)$

G = velocidad de flujo másico, $\text{lb}/(\text{h})(@)$

D = diámetro exterior de la tubería, (ft)

Si h debe expresarse en $\text{J}/(\text{min})(\text{cm}^2)(}^{\circ}\text{C)$, ¿qué constante se usaría en la ecuación en lugar de 0.026?

- 5.5. Un problema para muchas personas es el peso corporal excesivo almacenado en forma de grasa. Mucha gente ha tratado de sacar provecho de este problema inventando planes inútiles para perder peso. Sin embargo, dado que la energía se conserva, un balance de energía revela que sólo hay dos formas reales de perder peso (aparte de la pérdida de agua): 1) reducir la entrada de calorías **y/o** 2) aumentar el gasto de calorías. Al contestar las siguientes preguntas, suponga que la grasa contiene aproximadamente 7700 **kcal/kg** (1 **kcal** se conoce como “caloría dietética” en nutrición, o simplemente “caloría”).
- Si una dieta normal que contiene 2400 **kcal/día** se reduce en 500 **kcal/día**, ¿cuántos días tomará perder 1 **lb** de grasa?
 - Cuántas millas tendría que correr una persona para perder 1 **lb** de grasa si la carrera a un ritmo moderado de 12 **km/h** consume 40 **kJ/km**?
 - Suponga que dos corredores corren 10 **km/día**. Uno lleva un paso de 5 **km/h** y el otro de 10 **km/h**. ¿Cuál de ellos perderá más peso (ignorando la pérdida de agua)?
- 5.6. La energía del Sol que incide sobre la superficie de la Tierra tiene un valor medio de 32.0 **cal/(min)(cm²)**. Se ha propuesto utilizar estaciones espaciales en órbitas sincrónicas a 36,000 km de la Tierra para recolectar energía solar. ¿Qué superficie de captación (en **m²**) se requeriría para obtener 10^{11} watts de electricidad? Suponga que el 10% de la energía captada se convierte en electricidad. ¿Es la cifra obtenida un área razonable?
- 5.7. Se ha sugerido que la energía solar puede ser una fuente de energía renovable. Si en el deserto la irradiación directa del Sol (digamos durante 320 días) es de 975 **W/m²** entre las 10 a.m. y las 3 p.m., y la eficiencia de conversión a electricidad es de 2 1.0%, ¿cuántos metros cuadrados se necesitan para recolectar el equivalente del consumo anual de energía de Estados Unidos de 3×10^{20} J? ¿Resultaría práctica la construcción de semejante área de captación? ¿Cuántas toneladas de carbón (con valor calorífico de 10,000 **Btu/lb**) se requerirían para suministrar los 3×10^{20} J? ¿Qué fracción de los recursos totales de carbón de Estados Unidos (estimados en 1.7×10^{12} toneladas) representa la cantidad calculada?
- 5.8. Los láseres se utilizan en muchas tecnologías, pero son dispositivos bastante grandes incluso en los reproductores de discos compactos (CD). Un científico de materiales ha estado tratando de producir un láser con un microchip. Asegura que su láser puede producir un pulso de luz de hasta 10,000 watts, lo que lo califica para usarse en cirugía ocular, comunicaciones por satélite y otras aplicaciones. ¿Es posible tener un láser tan potente en un paquete tan pequeño?
- 5.9. Una pregunta de examen rezaba: “¿Se conserva el calor?” El 60% de los estudiantes dijo que no y el 40% que sí. La explicación más común fue: a) “El calor es una forma de energía y por tanto se conserva”. La siguiente explicación más común fue: b) “El calor es una forma de energía y por tanto no se conserva”. Otras dos explicaciones comunes fueron: c) “El calor se conserva. Cuando algo se enfriá, calienta alguna otra cosa. Sin embargo, para obtener inicialmente el calor hay que usar energía. El calor es sólo una forma de energía” y d) “Sí, el calor se transfiere de un sistema a su entorno y viceversa. La cantidad que un sistema pierde es igual a la que gana el entorno”. Explique si se conserva o no el calor y comente críticamente las cuatro respuestas.

- 5.10. Para los sistemas que se definen a continuación, indique si Q , W , ΔE y ΔU son 0, < 0 o > 0 , y compare sus valores relativos si no son iguales a 0.
- Un huevo (el sistema) se coloca en agua hirviendo.
 - Un gas (el sistema) que inicialmente está en equilibrio con su entorno, se comprime rápidamente por medio de un pistón aislado no conductor en un cilindro aislado no conductor; dé su respuesta para dos casos 1) antes de alcanzar un nuevo estado de equilibrio y 2) después de alcanzar un nuevo estado de equilibrio.
 - Un frasco Dewar con café (el sistema) se agita.
- 5.11. Un artículo que explica el balance de energía afirma que “cuando se realiza trabajo positivo sobre un sistema, su entorno realiza una cantidad igual de trabajo negativo, y viceversa”. ¿Es correcta esta afirmación? Explique.
- 5.12. Es frecuente leer en los libros que en dos cuerpos a diferente temperatura hay “depósitos de calor”. ¿Puede ser correcto este concepto?
- 5.13. Haga un dibujo de los siguientes procesos, trace una frontera para el sistema e indique en cada uno si ocurre transferencia de calor, trabajo, cambio de energía interna, cambio de entalpía, cambio de energía potencial y cambio de energía cinética *en el sistema*. Clasifique además cada uno de los sistemas como abierto o cerrado, y como en estado estacionario o en estado no estacionario.
- Una bomba, impulsada por un motor, bombea agua desde el primer hasta el tercer piso de un edificio a velocidad y temperatura constantes. El sistema es la bomba.
 - Igual que a) excepto que el sistema es la bomba y el motor.
 - Un bloque de hielo se derrite en el sol. El sistema es el bloque de hielo.
 - Un mezclador incorpora un polímero a un disolvente. El sistema es el mezclador.
- 5.14. Explique en términos específicos cuál es el sistema en cada uno de los siguientes procesos; indique si ocurre transferencia de energía mediante calor o trabajo (use los símbolos Q y W , respectivamente) 0 es cero.
- Un líquido dentro de una lata metálica bien aislada en su exterior se agita con gran rapidez en un agitador vibratorio.
 - Se hace explotar hidrógeno en una bomba calorimétrica y la temperatura de la capa de agua fuera de la bomba se eleva en 1°C .
 - Una lancha de motor es impulsada por la hélice de un motor fuera de borda.
 - Fluye agua por una tubería a 1.0 m/min y la temperatura del agua y del aire que rodea a la tubería son iguales.
- 5.15. Haga un dibujo sencillo de cada uno de los siguientes procesos y, en cada uno, rotule la frontera del sistema, el sistema, el entorno y los flujos de materia y de energía que cruzan la frontera del sistema.
- Entra agua en una caldera, se vaporiza y sale como vapor de agua. La energía para la vaporización se obtiene por combustión de un gas combustible con aire fuera de la superficie de la caldera.
 - Entra vapor de agua en una turbina rotatoria y hace girar un eje conectado a un generador eléctrico. El vapor de agua sale a baja presión de la turbina.
 - Una batería se carga conectándola a una fuente de corriente.

- 5.24. a) Diez libras mol de un gas ideal están originalmente en un tanque a 100 atm y 40°F. El gas se calienta a 440°F. La entalpía molar específica, A_H , del gas ideal está dada por la ecuación

$$\hat{\Delta H} = 300 + 8.00T$$

donde $\hat{\Delta H}$ está en Btu/lb mol y T es la temperatura en °F.

- 1) Calcule el volumen del recipiente (ft^3).
 - 2) Calcule la presión final del gas (atm).
 - 3) Calcule el cambio de entalpía del gas.
- b) Utilice la ecuación anterior para obtener una ecuación que nos dé la energía interna molar, ΔU , en cal/g mol en función de la temperatura, T , en °C.
- 5.25. Se ha calculado que la entalpía específica de 1 kg mol de un gas ideal a 300 kN/m² y 100°C es $6.05 \times 10^5 \text{ J/kg}$ mol (con referencia a 0°C y 100 kN/m²). ¿Cuál es la energía interna específica del gas?
- 5.26. Indique si las siguientes afirmaciones son verdaderas o falsas:
- a) En un proceso en el que una sustancia pura está inicialmente a una temperatura y presión especificadas, sufre varios cambios de temperatura y de presión y luego vuelve al estado inicial, $\Delta U = 0$.
 - b) La entalpía de referencia para las tablas de vapor de agua ($AH = 0$) es a 25°C y 1 atm.
 - c) El trabajo siempre puede calcularse como $\Delta(pV)$ para un proceso que pasa del estado 1 al estado 2.
 - d) Un proceso isotérmico es aquel en el que el cambio de temperatura es cero.
 - e) Un proceso adiabático es aquel en el que el cambio de presión es cero.
 - f) Un sistema cerrado es aquel en el que no ocurre reacción.
 - g) Una propiedad intensiva es aquella que aumenta en valor conforme aumenta la cantidad de material.
 - h) El calor es la cantidad de energía liberada por la reacción dentro de un proceso.
 - i) La energía potencial es la energía que tiene un sistema respecto a un plano de referencia.
 - j) Las unidades de la capacidad calorífica pueden ser (cal)/(g)(T) o Btu/(lb)(°F).
- 5.27. C. D. Zinn y W. G. Lesso (*Interfaces*, A(1) (1978): 68-71) informaron de un estudio del costo de reducir las emisiones de etileno de una planta petroquímica. La tabla muestra los datos básicos para varios casos en función de cantidades decrecientes de emisiones de C₂. El caso A representa la ausencia total de control de emisiones.

	A	B	C	D	E	F
Emisiones de C ₂ , lb/año x 10 ⁻³	182.50	91.25	36.50	18.224	9.125	4.56
Inversión inicial, US\$ x 10 ⁻³	0	110	166	396	821	1600
Costo operativo, US\$/año x 10 ⁻³	0	7.5	12	28	60	126
Electricidad comprada MWh/año	0	166	267	617	1284	2734
Potencia de compresor adicional requerida, hp	0	28	45	99	207	440

La generación de energía eléctrica en la estación de la cual proviene la electricidad que se compra requirió 10,300 Btu por kWh de electricidad. Las emisiones de NO_x, SO_x, HC, CO y PA para la generación de electricidad usando diferentes combustibles fueron

carbón	10.24 lb/10 ⁶ Btu
aceite combustible	1.45 lb/10 ⁶ Btu
gas natural	0.2246 lb/10 ⁶ Btu

Las emisiones debidas al funcionamiento del compresor fueron (en lb/Mphh): NO_x 24, SO_x nada, HC 10, CO 3 y PA 0.12.

A partir de los datos anteriores, prepare una tabla para los seis casos que enumere a) las emisiones totales en **lb/año** para cada uno de los tres combustibles, b) el costo anual suponiendo que la planta opera durante 10 años y no tiene valor residual (utilice un cargo de capital de 0.158 del costo de inversión más los costos de operación) y c) el costo por libra de la **reducción** total de emisiones para los tres combustibles. ¿Qué tanto control de emisiones recomendaría usted que se implantara?

- 5.28. Examine el diagrama de flujo simplificado de la planta de potencia de una **refinería** de la figura P5.28 y calcule la pérdida de energía (en **Btu/h**) para la planta. Calcule además la pérdida de energía como un porcentaje del aporte de energía.
- 5.29. Parta del balance de energía general y simplifíquelo para cada uno de los procesos que se enumeran a continuación hasta obtener un balance de energía que represente el proceso. Rotule con números cada uno de los términos del balance de energía general, e indique por sus números los términos que se conservan o se eliminan, explicando por qué se hace. (No tiene que calcular cantidades en este problema.)
- Cien **kg/s** de agua se enfrián de 100°C a 50°C en un **intercambiador** de calor. El calor se utiliza para calentar 250 **kg/s** de benceno que entra a 20°C. Calcule la temperatura de salida del benceno.
 - Una bomba de agua de alimentación dentro de un ciclo de generación de electricidad bombea agua a razón de 500 **kg/min** desde los condensadores de la turbina hasta la planta de generación de vapor de agua, elevando la presión del agua de 6.5 **kPa** a 2800 **kPa**. Si la bomba opera adiabáticamente con una eficiencia mecánica global del 50% (incluyendo tanto la bomba como su motor impulsor), calcule los requerimientos de potencia eléctrica del motor de la bomba (en **kW**). Las líneas de entrada y salida de la bomba tienen el mismo diámetro. Ignore el aumento de temperatura en la bomba debido a la fricción (es decir, puede considerarse que la bomba funciona isotérmicamente).
 - Una disolución de sosa cáustica se coloca en un mezclador junto con agua para diluirla desde el 20% hasta el 10%. ¿Cuál es la temperatura **final** de la mezcla si los materiales inicialmente están a 25°C y el proceso es adiabático?

Sección 5.2

- 5.30. La entalpía del Al₂O₃ se puede representar mediante la ecuación

$$\Delta H_T - \Delta H_{273} = 92.387 + 1.877 \times 10^{-2} T^2 + \frac{2.186 \times 10^6}{T} - 34,635$$

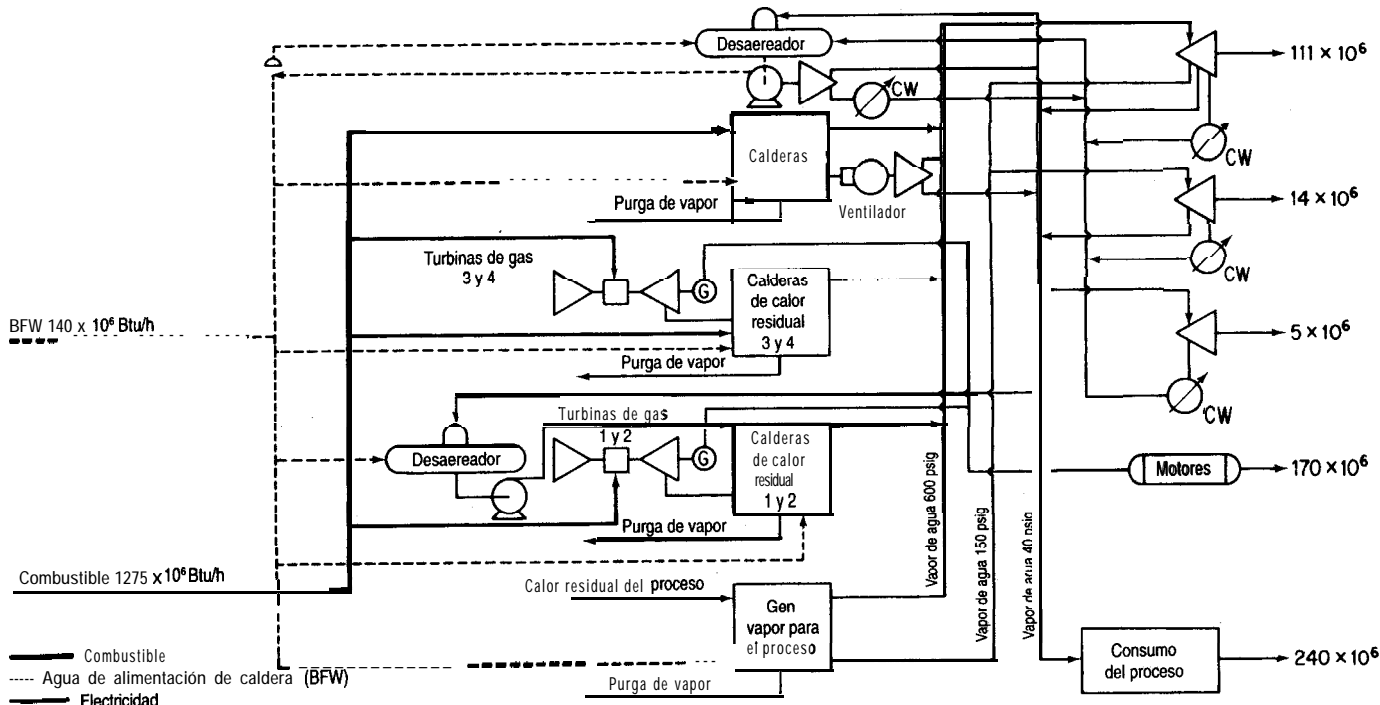


Figura P5.28

donde AH está en $J/g \text{ mol}$ y T está en K . Deduza una ecuación para la capacidad calorífica del Al_2O_3 en función de la temperatura.

- 5.31. Los siguientes son datos de capacidad calorífica para NH_3 , gaseoso:

$T(^{\circ}\text{C})$	$J/(g \text{ mol})(^{\circ}\text{C})$
0	35.02
100	37.80
200	41.10
300	44.60
400	47.48
500	50.40
600	53.14
700	55.69
800	58.06
900	60.24
1000	62.63
1100	64.04
1200	65.66

Ajuste a estos datos una ecuación de la forma $C_p^\circ = a + bT + cT^2$ y una ecuación de la forma $C_p^\circ = a + bT + cT^2 + dT^3$. Compare sus resultados con la ecuación de la capacidad calorífica del NH_3 , gaseoso que se encuentra en el apéndice E.

- 5.32. Los siguientes son valores experimentales calculados para la capacidad calorífica del amoniaco desde -40 hasta 1200°C :

$T (^{\circ}\text{C})$	C_p° [cal/(g mol)($^{\circ}\text{C}$)]	$T (^{\circ}\text{C})$	C_p° [cal/(g mol)($^{\circ}\text{C}$)]
-40	8.180	500	12.045
-20	8.268	600	12.700
0	8.371	700	13.310
18	8.472	800	13.876
25	8.514	900	14.397
100	9.035	1000	14.874
200	9.824	1100	15.306
300	10.606	1200	15.694
400	11.347		

Ajuste los datos por mínimos cuadrados a las siguientes dos funciones:

$$\left. \begin{array}{l} C_p^\circ = a + bT + cT^2 \\ C_p^\circ = a + bT + cT^2 + dT^3 \end{array} \right\} \text{ donde } T \text{ está en } ^{\circ}\text{C}$$

- 5.33. Se han determinado los siguientes valores experimentales de capacidad calorífica C_p en el laboratorio. Ajuste a los datos un polinomio de segundo orden sobre la temperatura ($C_p = a + bT + cT^2$):

T (°C)	C_p [J/(g mol)(°C)]
100	40.54
200	43.81
300	46.99
400	49.33
500	51.25
600	52.84
700	54.14

(Los datos son para dióxido de carbono.)

- 5.34. Una ecuación para la capacidad calorífica del vapor de acetona es

$$C_p = 71.96 + 20.10 \times 10^{-2}T - 12.78 \times 10^{-5}T^2 + 34.76 \times 10^{-9}T^3$$

donde C_p está en J/(g mol)(°C) y T está en °C. Convierta la ecuación de modo que C_p esté en Btu/(lb mol)(°F) y T esté en °F.

- 5.35. Su asistente ha desarrollado la siguiente ecuación para representar la capacidad calorífica del aire (con C_p en cal/(g mol) (K) y T en K):

$$C_p = 6.39 \times 1.76 \times 10^{-3}T - 0.26 \times 10^{-6}T^2$$

a) Deduzca una ecuación para obtener C_p pero con la temperatura expresada en °C.

b) Deduzca una ecuación para obtener C_p en términos de Btu/(lb)(°F) con la temperatura expresada en °F

- 5.36. En un artículo apareció la siguiente ecuación para la capacidad calorífica del carbono (sólido):

$$C_p = 1.2 + 0.0050 T - 0.0000021 T^2$$

donde C_p está en Btu/(lb)(°F) y T está en °F. El valor calculado para la entalpía del carbono a 1 000°F es de 15 10 Btu/lb. ¿Cuál es la temperatura de referencia para el cálculo de la entalpía del carbono?

- 5.37. Se le ha pedido revisar los cálculos de un asistente respecto a la energía interna de CO₂. El asistente buscó en tablas la entalpía del CO₂ a 600 kPa y 283 K (16,600 kJ/g mol) y luego hizo el cálculo con base en 1 g mol:

$$p\hat{V} = zRT \quad \text{así que } \hat{U} = \hat{H} - p\hat{V} = H - zRT$$

$$\hat{U} = 16,660 - \frac{0.96}{8.314} \left| \frac{283}{1000} \right| = 16,658$$

¿Es correcto este cálculo?

- 5.38. La capacidad calorífica del monóxido de carbono está dada por la siguiente ecuación:

$$C_p = 6.395 + 6.77 \times 10^{-4} T + 1.3 \times 10^{-7} T^2$$

donde C_p = cal/(g mol)(°C)

$$T = ^\circ\text{C}$$

¿Cuál es el cambio de entalpía asociado al calentamiento de monóxido de carbono de 500°C a 1000°C?

- 5.39. Dos gramos mol de nitrógeno se calientan de 50°C a 250°C en un cilindro. ¿A cuánto asciende ΔH para el proceso? La ecuación de capacidad calorífica es

$$C_p = 27.32 + 0.6226 \times 10^{-2} T - 0.0950 \sim 10^{-5} T^2$$

donde T está en kelvin y C_p está en J/(g mol)(°C).

- 5.40. Calcule el cambio de entalpía para 5 kg mol de CO que se enfriá de 927°C a 327°C.
- 5.41. Se calienta sulfuro de hidrógeno de 77°C a 227°C. ¿Cuál es el cambio de entalpía debido al calentamiento?
- 5.42. ¿Cuál es el cambio de entalpía del acetileno cuando éste se calienta de 37.8°C a 93.3°C?
- 5.43. Utilice las tablas de vapor de agua para calcular el cambio de entalpía (en joules) de 2 kg mol de vapor de agua que se calienta de 400 K y 100 kPa a 900 K y 100 kPa. Repita usando la tabla del texto para las entalpías de los gases de combustión. Repita usando la capacidad calorífica del vapor de agua. Compare sus respuestas. ¿Cuál es la más exacta?
- 5.44. Un recipiente cerrado contiene vapor de agua a 1000.0 psia con una relación de volumen de vapor a volumen de líquido de 4 a 1. ¿Qué calidad tiene el vapor?
- 5.45. ¿Cuál es el cambio de entalpía en Btu cuando un galón de agua se calienta de 60°F a 11 50°F y 240 psig?
- 5.46. Utilice el diagrama de CO, para los siguientes cálculos:
- Cuatro libras de CO, se calientan desde líquido saturado a 20°F hasta 600 psia y 180°F.
 - ¿Qué volumen específico tiene el CO, en el estado final?
 - ¿El CO, en el estado final es gas, líquido, sólido o una mezcla de dos o tres fases?
 - Las 4 lb de CO, se enfrián después a 600 psia hasta que el volumen específico es 0.07 ft³/lb.
 - ¿Cuál es la temperatura del estado final?
 - ¿El CO, en el estado final es gas, líquido, sólido o una mezcla de dos o tres fases?
- 5.47. Se le pide calcular la potencia eléctrica (en kWh) necesaria para calentar un alambre de aluminio (colocado en un vacío como si fuera el filamento de una bombilla) desde 25°C hasta 660°C (líquido) para usarse en un aparato de deposición de vapor. El punto de fusión del Al es de 660°C. El alambre tiene 2.5 mm de diámetro y 5.5 cm de longitud. (La deposición de vapor se realiza a temperaturas cercanas a los 900°C.)

- 5.48. Determine el cambio de entalpía cuando un gramo mol de SO, gaseoso se enfriá de 538°C a -101°C a 1 atmósfera de presión. Datos:

Punto de ebullición:	-5°C
Punto de fusión:	-75.5°C
Calor latente de vaporización:	24,940 J/g mol
Calor latente de fusión:	7,401 J/g mol
Use como C_p promedio del SO, líquido:	1.28 J/(g mol)(°C)
Use como C_p promedio del SO, sólido:	0.958 J/(g mol)(°C)
Use el C_p del SO, gaseoso que se encuentra en el apéndice E.	

- 5.49. ¿Qué cambio de entalpía ocurre cuando 3 kg de agua a 101.3 kPa y 300 K se vaporizan a 15,000 kPa y 800 K?
- 5.50. Vapor de agua húmedo fluye por una tubería a una presión de 700 kPa. A fin de verificar la calidad, el vapor húmedo se expande a una presión de 100 kPa en otro tubo aparte. Un termopar insertado en el tubo indica que el vapor de agua expandido tiene una temperatura de 125°C. ¿Qué calidad tenía el vapor de agua húmedo en la tubería antes de la expansión?
- 5.51. Si 30 m³ de productos de combustión con la siguiente composición: 6.2% O₂, 1.0% H₂O, 12.3% CO, y el resto N₂ se enfrián a presión atmosférica de 1100 K a 300 K, ¿cuál será el cambio de entalpía en kJ? Utilice la tabla para las entalpías de los gases de combustión.
- 5.52. Calcule el cambio de entalpía (en J/kg mol) que ocurre al elevar la temperatura de 1 kg mol de la siguiente mezcla de gases de 50°C a 550°C.

Componente	Mol %
CH ₄	80
C ₂ H ₆	20

- 5.53. Utilice las tablas de capacidad calorífica de los gases de combustión para calcular el cambio de entalpía (en Btu) que ocurre cuando una mezcla de 6.00 lb mol de H₂O gaseosa y 4.00 lb mol de CO, se calienta de 60°F a 600°F.
- 5.54. La deposición de vapor químico (CVD) es una técnica importante para la producción de materiales en estado sólido por su potencial aplicación a diversos materiales con propiedades controladas. Aunque este método tiene sus ventajas, las velocidades de formación de película son tan bajas (por lo regular entre 0.1 y 1.0 nm/s) que la aplicación de este método hasta ahora ha estado limitado a materiales muy costosos.

En una prueba para determinar el crecimiento de la película la temperatura se controló mediante vapor de agua por debajo de la superficie de la película en la unidad del reactor. Se transportó tetraisopropóxido de titanio [Ti(OC₃H₇)₄] mediante una corriente de helio sobre la superficie de condensación, donde se descompuso a TiO₂ más gases.

La corriente ingresó en el reactor a 523 K y 130 kPa y salió a 540 K y 100 kPa. ¿Cuál fue el cambio de energía interna por kg de vapor de agua que pasó por el reactor? Utilice las tablas de vapor de agua.

- 5.55. En un proceso propuesto para la gasificación de carbón con hierro fundido (*Chemical Engineering*, julio de 1985: 17), carbón pulverizado con partículas de hasta 3 mm de diámetro se transporta mediante una corriente gaseosa hasta un baño de hierro fundido en el cual se inyecta oxígeno y vapor de agua por la parte inferior del recipiente. Al mismo tiempo es posible inyectar materiales como cal para asentar la escoria o vapor de agua para enfriamiento y generación de hidrógeno. El azufre del carbón reacciona con la cal para formar sulfuro de calcio, que se disuelve en la escoria. El proceso opera a presión atmosférica y 1400–1500°C. En estas condiciones, los componentes volátiles del carbón escapan de inmediato y se someten a craqueado. Se asegura que la tasa de conversión del carbono es de más del 98%, y el gas por lo regular contiene entre 65 y 70% de CO, entre 25 y 35% de H₂ y menos del 2% de CO₂. El contenido de azufre del gas es de menos de 20 ppm.

Suponga que el gas producido tiene 68% de CO, 30% de H₂ y 2% de CO₂, y calcule el cambio de entalpía que ocurre al enfriarse 1000 m³ de producto gaseoso de 1400°C a 25°C a 101 kPa. Utilice la tabla de las entalpías de los gases de combustión.

- 5.56. Calcule el cambio de entalpía (en joules) que ocurre cuando 1 kg de vapor de benceno a 150°C y 100 kPa se condensa para formar un sólido a -20.0°C y 100 kPa.
- 5.57. La presión de vapor del cinc en el intervalo de 600 a 985°C está dada por la ecuación

$$\log_{10} p = - \frac{6160}{T} + 8.10$$

donde p = presión de vapor en mm Hg

T = temperatura en K

Estime el calor latente de vaporización del cinc en su punto de ebullición normal de 907°C.

- 5.58. Un líquido orgánico puro con un peso molecular de 96 g/g mol se coloca en un recipiente y se congela. A continuación se aplica vacío para eliminar todo el aire del recipiente. Después, el material se vuelve a fundir y se deja que se equilibre a 10°C y 60°C. A 10°C, la presión absoluta sobre el líquido es de 28 mm Hg abs, y a 60°C, 100 mm Hg abs.
- Calcule la presión que habrá en la cámara a 30°C y el cambio de entalpía requerido para vaporizar 150 g del material a 30°C.
 - Si se burbujeara aire seco por la cámara en condiciones isotérmicas a 60°C y una presión total de 2 atm a una velocidad de 100 cm³/min, ¿cuánto tardarían en evaporarse 25 g del líquido?
 - Si la presión del gas saturado que sale del recipiente se redujera a 1 atm, ¿cuál sería la temperatura de punto de rocío?
- 5.59. Uso de las tablas de vapor de agua:
- ¿Cuál es el cambio de entalpía necesario para convertir 3 lb de agua líquida a 32°F en vapor de agua a 1 atm y 300°F?
 - ¿Cuál es el cambio de entalpía requerido para calentar 3 lb de agua de 60 psia y 32°F a vapor de agua a 1 atm y 300°F?

- c) ¿Cuál es el cambio de entalpía necesario para calentar 1 lb de agua a 60 psia y 40°F a vapor de agua a 300°F y 60 psia?
- d) ¿Cuál es el cambio de entalpía requerido para convertir 1 lb de una mezcla agua-vapor de agua con calidad del 60% en una con calidad del 80% si la mezcla está a 300°F?
- e) Calcule el valor de AH para un cambio isobárico (a presión constante) de vapor de agua de 120 psia y 500°F a un líquido saturado.
- f) Repita la parte e) para un cambio isotérmico a líquido saturado.
- g) ¿Representa un cambio de entalpía de vapor saturado a 450°F a 2 10°F y 7 psia un incremento o un decremento de la entalpía? ¿Representa un incremento o un decremento del volumen?
- h) ¿En qué estado está el agua a 40 psia y 267.24°F? ¿A 70 psia y 302°F? ¿A 70 psia y 304°F?
- i) ¿Cuántos pies cúbicos de agua líquida contiene un tanque de agua de 2.5 ft³ a 160 psia y 363.5°F? Suponga que inicia con 1 lb de H₂O. ¿Podría contener 5 lb de H₂O en estas condiciones?
- j) ¿Cómo cambia el volumen cuando 2 lb de H₂O a 1000 psia y 20°F se expanden a 245 psia y 460°F?
- k) Diez libras de vapor de agua húmedo a 100 psia tienen una entalpía de 9000 Btu. Calcule la calidad del vapor húmedo.

Sección 5.3

- 5.60. Diez libras de vapor de agua se colocan en un tanque a 300 psia y 480°F. Después de enfriar el tanque a 30 psia, parte del vapor se condensa. ¿Cuánto enfriamiento se requirió y cuál fue la temperatura final en el tanque? Suponga que el tanque en sí no absorbe energía.
- 5.61. Un décimo de kg de vapor de agua a 650 K y 1000 kPa se confina en un cilindro metálico (masa = 0.70 kg) mediante un pistón (masa = 0.46 kg) cuya área es de 11.8 cm². Tanto el pistón como el cilindro tienen capacidad calorífica de 0.34 J/(g de material) (K) y no están aislados del entorno. El vapor de agua se expande lentamente empujando el pistón 80 cm hacia arriba, donde se detiene, y la presión del vapor es de 700 kPa. Calcule:
- El trabajo realizado por el sistema vapor de agua-pistón-cilindro sobre el entorno.
 - La temperatura final del vapor de agua.
 - La transferencia de calor entre el sistema y el entorno (indique el sentido).
 - El cambio de volumen del vapor de agua al expandirse.
- 5.62. Un kilogramo de CO, gaseoso a 550 kPa y 25°C se comprimió con un pistón hasta 3500 kPa, y en el proceso se realizó un trabajo de 4.0×10^3 J sobre el gas. A fin de mantener isotérmico el recipiente, éste se enfrió soplando aire sobre aletas en la superficie exterior del recipiente. ¿Cuánto calor (en J) se extrajo del sistema?
- 5.63. Un recipiente cerrado con un volumen de 100 ft³ se llena con vapor de agua saturado a 265 psia. Cierto tiempo después, la presión ha bajado a 100 psia debido a pérdidas de calor del

tanque. Suponiendo que el contenido del tanque a 100 psia está en un estado de equilibrio, ¿cuánto calor se perdió del tanque?

- 5.64.** Un pistón grande realiza 12,500 (ft)(lb_p) de trabajo al comprimir 3 ft³ de aire a 25 psia. Cinco libras de agua en una chaqueta que rodea al pistón experimentaron un aumento de 2.3°F en su temperatura durante el proceso. ¿Cuánto cambió la energía interna del aire?

$$C_p \text{ agua} = 8.0 \frac{\text{Btu}}{(\text{lb mol})(\text{°F})}$$

- 5.65.** Un cilindro aislado contiene dos gases, A y B, cada uno separado del otro por medio de un émbolo fijo. En un principio, la presión del gas A es mayor que la del gas B. Despues, se libera el émbolo y se deja que el sistema se equilibre. Para el sistema del cilindro más los dos gases, ¿cuál es
- el trabajo realizado por el sistema?
 - el calor transferido al sistema o desde él?
 - el cambio en la energía interna del sistema?
- 5.66.** Un cilindro pequeño (3.1 L) con Ne a p_1 y T_1 se conecta con un cilindro grande (3 1.7 L) parcialmente evacuado **ap**, y T_2 . Se abre una válvula entre los cilindros. Determine el trabajo realizado y el calor transferido, y el cambio en la energía interna del gas. Suponga que los dos cilindros están bien aislados.
- 5.67.** Cilindros de dióxido de carbono, inicialmente evacuados, se están cargando con CO, de una tubería en la que el CO, se mantiene a 200 psia y 40°F. Tan pronto como la presión de un cilindro llega a 200 psia, el cilindro se cierra y se desconecta de la tubería. Si el cilindro tiene un volumen de 3 ft³ y si las pérdidas de calor al entorno son pequeñas, calcule:
- La temperatura final del CO, en el cilindro.
 - El número de libras de CO, en el cilindro.
- 5.68.** Una libra de vapor de agua a 130 psia y 600°F se expande isotérmicamente a 75 psia en un sistema cerrado. Posteriormente se enfriá a volumen constante hasta 50 psia. Por último, se comprime adiabáticamente para regresarlo a su estado original. Para cada uno de los tres pasos del proceso, calcule ΔU y AH. Para cada uno de los tres pasos, si es posible, calcule también Q y W.
- 5.69.** Dos tanques de 1 m³ sumergidos en un baño de agua a temperatura constante de 77°C se conectan mediante una válvula de globo. Un tanque contiene vapor de agua a 40 kPa, mientras que el segundo está totalmente evacuado. La válvula se abre y la presión de los dos tanques se equilibra. Calcule:
- El trabajo realizado durante la expansión del vapor de agua.
 - El calor transferido a los tanques desde el baño de agua.
 - El cambio en la energía interna del sistema de vapor de agua combinado.
- 5.70.** Usted tiene 0.37 lb de CO, a 1 atm abs y 100°F contenidos en un cilindro cerrado por un pistón. El CO, se comprime a 70°F y 1000 psia. Durante el proceso, se extraen 40.0 Btu de calor. Calcule el calor requerido para la compresión.
- 5.71.** Un congelador casero se coloca dentro de un cuarto sellado y aislado. Si se deja abierta la puerta del congelador cuando éste está funcionando, ¿aumentará o disminuirá la temperatura del cuarto?

- 5.72. Una libra de agua a 70°F se coloca en un tanque cerrado de volumen constante. Si se eleva la temperatura a 80°F mediante calentamiento, calcule $Q, W, \Delta U$ y ΔH para el proceso (en Btu). Si el mismo cambio de temperatura se logra por medio de un agitador que mueve el agua, calcule $Q, W, \Delta E$ y AH . ¿Qué suposiciones necesita hacer?
- 5.73. Una unidad de calefacción calienta el aire en un **ducto** que entra en un auditorio mediante la condensación de vapor de agua saturado a 12 **psia**. El aire (a 1 atm) se calienta de 66°F a 76°F . Por cada 1000 ft^3 de aire que entran en el calentador, ¿cuántas libras de vapor de agua saturado es preciso condensar? La unidad de calefacción pierde al entorno 3 Btu por libra de vapor condensado.
- 5.74. Calcule la salida de potencia de un generador aislado que gasta 700 **kg/h** de vapor de agua a 10 atm y 500 K. El vapor de agua sale a 1 atm y está saturado.
- 5.75. Agua a 180°C se bombea a una velocidad de 100 ft^3/h a través de un intercambiador de calor para reducir su temperatura a 100°F . Calcule la velocidad de extracción de calor del agua en el intercambiador de calor.
- 5.76. Para cada uno de los procesos que siguen, escriba el balance de energía general (incluya todos los términos). Con base en los datos dados y las suposiciones razonables que haga, simplifique los balances hasta donde sea posible.
- Un fluido fluye por un orificio diminuto desde una región en la que está a 1300 **kPa** y 600 K a una tubería en la que la presión es de 275 **kPa**.
 - Una turbina conectada directamente a un generador eléctrico opera adiabáticamente. El fluido de trabajo entra en la turbina a 250 **psia** y 600°F y sale a 50 **psia** y 400°F . Las velocidades de entrada y de salidas del fluido son insignificantes.
 - Un fluido sale por la boquilla de una manguera a 200 **kPa** y 400°C , y se lleva al reposo pasándolo por las aspas del rotor de una turbina adiabática. El fluido sale de las aspas a 50 **psia** y 250°F .
- 5.77. En un sistema, dióxido de carbono se fuerza a través de una válvula estranguladora *aislada*. La presión de entrada y la temperatura del dióxido de carbono son 1800 **psia** y 250°F , y la salida de la válvula está ajustada a 60 **psia**. Indique en el diagrama de CO, la posición de los puntos de entrada y de salida como puntos A y B, respectivamente. Determine a) la temperatura, b) la calidad y c) el volumen específico de la corriente de salida a 60 **psia**.
- 5.78. Una turbina se instala entre la corriente de suministro a 1800 **psia** y 250°F y la corriente de salida. La corriente sale de la turbina a 800 **psia** y 80°F , y se pierden 25 Btu por cada **lb** de fluido porque la turbina no está bien aislada. Indique los estados de salida de la turbina y de la válvula estranguladora como puntos en el diagrama de CO., (Vea la figura P5.78.)
- ¿Cuánto trabajo útil se extrae en la turbina?
 - La salida de la turbina entra en una válvula estranguladora y sale a 140 **psia** y 30% líquido, pero la válvula no está perfectamente aislada. ¿Qué temperatura tiene la corriente de salida a 140 **psia**?
 - ¿Cuánto calor se pierde de la válvula deficientemente aislada?

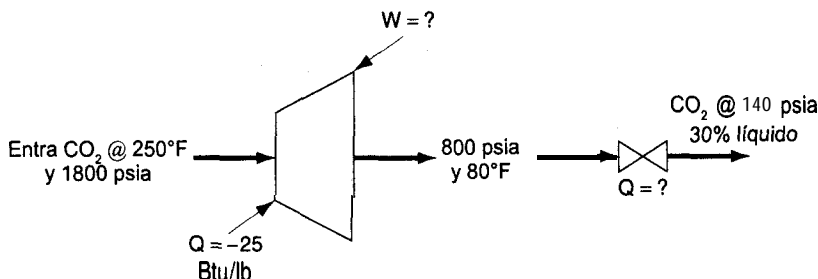


Figura PS.78

- 5.79. ¿Cuánto calor es necesario transferir a un calentador de agua de volumen fijo para calentar agua saturada de 76°F a 220°F y 1 atm por libra de agua?
- 5.80. En el evaporador de recompresión de vapor que se muestra en la figura P5.80, el vapor producido se comprime y se pasa por la bobina de calentamiento a fin de suministrar la energía para la vaporización. El vapor de agua que entra en el compresor es 98% vapor y 2% líquido, a 10 psia ; el vapor de agua que sale del compresor está a 50 psia y 400°F , y el compresor pierde 6 Btu de calor por cada libra de vapor de agua que comprime. El condensado que sale de la bobina de calentamiento está a 50 psia , 200°F .
- Calcule los Btu de calor que la bobina de calentamiento suministra para la evaporación por Btu de trabajo requerido por el compresor para la compresión.
 - Si es preciso transferir $1,000,000 \text{ Btu}$ de calor por hora en el evaporador, ¿cuál debe ser la capacidad de entrada del compresor en ft^3 de vapor húmedo por minuto?

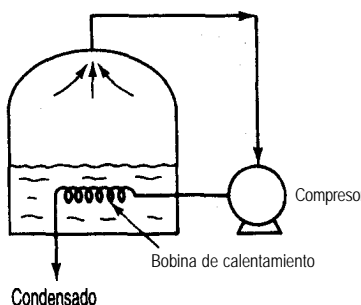


Figura P5.80

- 5.81. Un tambor de 55 galones de aceite combustible (15°API) se debe calentar de 70°F a 180°F mediante una bobina de vapor de agua inmersa. Se dispone de vapor de agua a 220°F . ¿Cuánto vapor de agua se requerirá si sale de la bobina en forma de agua líquida a 1 atm de presión?
- 5.82. Petróleo con C_p promedio de $0.8 \text{ Btu}/(\text{lb})(^\circ\text{F})$ fluye a 2000 lb/min desde un depósito abierto en una colina a 1000 ft de altura hacia otro depósito en el pie de la colina. A fin de asegurar un flujo rápido, se aporta calor a la tubería a razón de $100,000 \text{ Btu/h}$. ¿Cuál es el cambio de

entalpía del petróleo por libra? Suponga que se añade una bomba de 1 hp (con una eficiencia del 50%) a la tubería para ayudar a desplazar el petróleo. ¿Cuál será ahora el cambio de entalpía por libra del aceite?

- 5.83. Escriba los balances de energía simplificados para los siguientes cambios:
- Un fluido fluye constantemente por una bobina mal diseñada en la que se calienta de 70°F a 250°F. La presión en la entrada de la bobina es de 120 psia, y en la salida, de 70 psia. La bobina tiene sección transversal uniforme y el fluido entra con una velocidad de 2 ft/s.
 - Un fluido se expande a través de una espresa adiabática bien diseñada desde una presión de 200 psia y una temperatura de 650°F hasta una presión de 40 psia y una temperatura de 350°F. El fluido entra en la espresa con una velocidad de 25 ft/s.
 - Una turbina conectada directamente a un generador eléctrico opera adiabáticamente. El fluido de trabajo entra a la turbina a 1400 kPa de presión absoluta y 340°C, y sale a 275 kPa de presión absoluta y una temperatura de 180°C. Las velocidades de entrada y de salida son insignificantes.
 - El fluido que sale de la espresa de la parte b) se lleva al reposo pasándolo a través de las aspas del rotor de una turbina adiabática y sale de las aspas a 40 psia y 400°F.
- 5.84. Su compañía produce pequeñas plantas de poder que generan electricidad mediante la expansión de vapor de agua de desecho de procesos en una turbina. Una forma de garantizar una buena eficiencia en el funcionamiento de una turbina es operar adiabáticamente. En el caso de una turbina, las mediciones mostraron que con vapor de agua de entrada a 500°F y 250 psia, la salida de trabajo de la turbina fue de 86.5 hp y el vapor de agua que salió de la turbina estaba a 14.7 psia con humedad del 15% (esto es, con una calidad del 85%). Verifique si la turbina está operando adiabáticamente mediante el cálculo del valor de Q.
- 5.85. Se usan calentadores del agua de alimentación para incrementar la eficiencia de las plantas de potencia de vapor. Certo calentador se utiliza para precalentar 10 kg/s de agua de alimentación de caldera de 20°C a 188°C a una presión de 1200 kPa mezclándola con vapor de agua saturado extraído de una turbina a 1200 kPa y 188°C, como se muestra en la figura P5.85. Aunque está aislado, el calentador pierde calor a razón de 50 J por gramo de mezcla que sale. ¿Qué fracción de la corriente que sale es vapor de agua? (Vea la figura P5.85.)

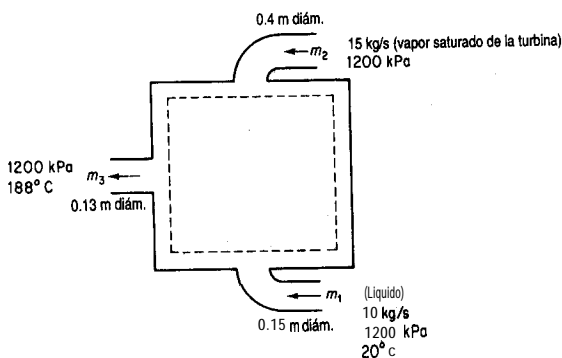


Figura P5.85

- 5.86. El crecimiento de las células libera energía que debe eliminarse; de lo contrario, la temperatura puede aumentar lo suficiente para matar a las células. En un fermentador continuo para la producción de *Penicillium chrysogenum*, las células generan 27.6 kJ/L por hora, y el volumen del fermentador (que está bien aislado) es de 2 L. La temperatura de alimentación es de 25°C y la de salida es la misma que la del fermentador. *Penicillium chrysogenum* no puede crecer por encima de 42°C. ¿Sobrevivirán las células? Suponga por sencillez que las corrientes de entrada y de salida tienen una capacidad calorífica de 4 J/(g)(°C) y que las velocidades de flujo másico de 1025 g/h son constantes.
- 5.87. Trescientos kilogramos por hora de aire fluyen a través de un intercambiador de calor a contracorriente como se muestra en la figura P5.87, y este aire calienta 230 kg/h de disolución de carbonato de potasio. Suponga que el intercambiador de calor tiene pérdidas de calor insignificantes. Las temperaturas terminales se dan en la figura P5.87. Calcule la temperatura, en kelvin, de la corriente de carbonato de potasio que sale.

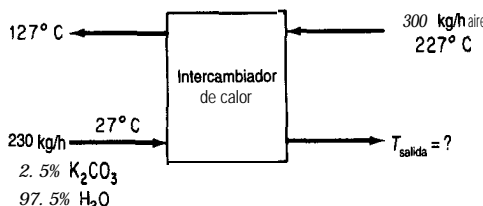


Figura P5.87

- 5.88. Una planta química acaba de perfeccionar un proceso para fabricar un medicamento revolucionario. Es preciso diseñar una planta grande incluso antes de disponer de todos los datos. El laboratorio de investigación ha obtenido los siguientes datos para el medicamento:

punto de ebullición a 101.3 kPa	250°C
presión de vapor a 230°C	55 kPa
peso específico relativo, 28/4	1.316
punto de fusión	122.4°C
solubilidad en agua a 76°C	2.21100 partes de agua por peso
peso molecular	122
capacidad calorífica del líquido	a 150°C es 2.09 kJ/(kg)(°C)
	a 240°C es 2.13 kJ/(kg)(°C)

Calcule el requerimiento calorífico de un vaporizador que se usará para vaporizar 10,000 kg/h de esta sustancia a presión atmosférica (suponga que no hay sobrecalentamiento del vapor). La temperatura de entrada del medicamento sera de 130°C.

- 5.89. Un proceso que implica deshidrogenación catalítica en presencia de hidrógeno se conoce como *hidroformación*. El tolueno, el benceno y otros materiales aromáticos se pueden producir económicamente a partir de materias primas de **nafta** con este método. Una vez que el

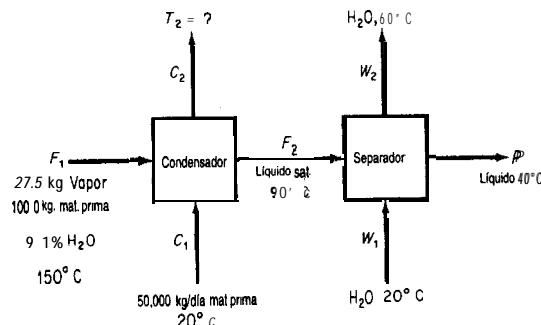


Figura P5.89

tolueno se separa de los demás componentes, se condensa y enfriá en un proceso como el que se muestra en la figura P5.89. Por cada 100 kg de materia prima cargados en el sistema, se producen 27.5 kg de una mezcla de tolueno y agua (9.1% de agua) en forma de vapor de domos, mezcla que se condensa por medio de la corriente de carga. Calcule:

- La temperatura de la corriente de carga después de que sale del condensador
- Los kilogramos de agua de enfriamiento requeridos por hora.

Datos adicionales:

Corriente	C_D [kJ/(kg)(°C)]	B.P. (°C)	ΔH_{vap} (kJ/kg)
$\text{H}_2\text{O(l)}$	4.2	100	2260
$\text{H}_2\text{O(g)}$	2.1	—	—
$\text{C}_7\text{H}_8(\text{l})$	1.7	111	230
$\text{C}_7\text{H}_8(\text{g})$	1.3	—	—
Carga (l)	2.1	—	—

- 5.90. Simplifique el balance de energía general de modo que represente el proceso en cada uno de los siguientes casos. Numere cada uno de los términos del balance general [Ec. (5.13)] y explique por qué lo conservó o lo omitió.

- Se usa una bomba calorimétrica para medir el valor calorífico del gas natural. Un volumen medido de gas se introduce en la bomba y después se añade oxígeno hasta tener una presión total de 10 atm. La mezcla de gases se hace explotar empleando un alambre caliente. Se mide la transferencia de calor subsecuente desde la bomba hacia el baño de agua circundante. Los productos finales en la bomba son CO, y agua.
- La cogeneración (generación de vapor de agua tanto para electricidad como para calefacción) implica el empleo de turbinas de gas o motores como impulsores primarios; el vapor de agua de escape se envía al proceso donde se usará como fuente de calor. En la figura P5.90 se muestra una instalación representativa.
- En un refrigerador mecánico el freón líquido se expande a través de un pequeño orificio aislado de modo que una parte se convierte rápidamente en vapor. Tanto el líquido como el vapor salen a una temperatura menor que la del líquido que entra.

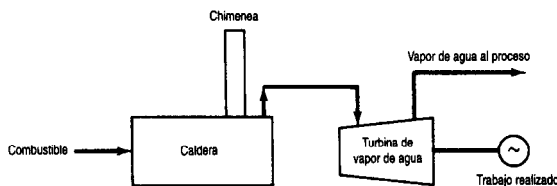


Figura P5.90

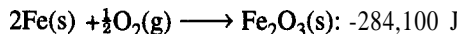
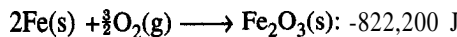
Sección 5.4

- 5.91. Calcule el calor de reacción en el estado estándar de referencia para las siguientes reacciones:
- $\text{CO}_2(\text{g}) + \text{H}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{CO}(\text{g}) + \text{H}_2\text{O}(\text{l})$
 - $2\text{CaO}(\text{s}) + 2\text{MgO}(\text{s}) + 4\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \longrightarrow 2\text{Ca}(\text{OH})_2(\text{s}) + 2\text{Mg}(\text{OH})_2(\text{s})$
 - $\text{Na}_2\text{SO}_4(\text{s}) + \text{C}(\text{s}) \longrightarrow \text{Na}_2\text{SO}_3(\text{s}) + \text{CO}(\text{g})$
 - $\text{NaCl}(\text{s}) + \text{H}_2\text{SO}_4(\text{l}) \longrightarrow \text{NaHSO}_4(\text{s}) + \text{HCl}(\text{g})$
 - $\text{NaCl}(\text{s}) + 2\text{SO}_2(\text{g}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{l}) + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow 2\text{Na}_2\text{SO}_4(\text{s}) + 4\text{HCl}(\text{g})$
 - $\text{SO}_2(\text{g}) + \frac{1}{2}\text{O}_2(\text{g}) + \text{H}_2\text{O}(\text{l}) \longrightarrow \text{H}_2\text{SO}_4(\text{l})$
 - $\text{N}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow 2\text{NO}(\text{g})$
 - $\text{Na}_2\text{CO}_3(\text{s}) + 2\text{Na}_2\text{S}(\text{s}) + 4\text{SO}_2(\text{g}) \longrightarrow 3\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3(\text{s}) + \text{CO}(\text{g})$
 - $\text{CS}_2(\text{l}) + \text{Cl}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{S}_2\text{Cl}_2(\text{l}) + \text{CCl}_4(\text{l})$
 - $\text{C}_2\text{H}_4(\text{g}) + \text{HCl}(\text{g}) \xrightarrow[\text{cloruro de etilo}]{\text{etileno}} \text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}(\text{g})$
 - $\text{CH}_3\text{OH}(\text{g}) + \frac{1}{2}\text{O}_2(\text{g}) \xrightarrow[\text{formaldehido}]{\text{alcohol metílico}} \text{H}_2\text{CO}(\text{g}) + \text{H}_2\text{O}(\text{g})$
 - $\text{C}_2\text{H}_2(\text{g}) + \text{H}_2\text{O}(\text{l}) \xrightarrow[\text{acetaldehido}]{\text{acetileno}} \text{CH}_3\text{CHO}(\text{l})$
 - $n\text{-C}_4\text{H}_{10}(\text{g}) \longrightarrow \text{C}_2\text{H}_4(\text{g}) + \text{C}_2\text{H}_6(\text{g})$
- 5.92. J. D. Park et al. [JACS 72, 33 1-2 (1950)] determinaron el calor de hidrobromación del **propeno** y el **ciclopropano**. Para la hidrobromación (adición de HBr) de **propeno** a **2-bromopropano**, encontraron que $\Delta H = -84,441 \text{ J/g mol}$. El calor de hidrogenación del **propeno** a **propano** es de $\Delta H = -126,000 \text{ J/g mol}$. N.B.S. Circ. 500 indica que el calor de formación de HBr(g) es $-36,233 \text{ J/g mol}$ cuando el bromo es líquido, y el calor de **vaporización** del bromo es $30,710 \text{ J/g mol}$. Con base en estos datos, calcule el calor de bromación del propano empleando bromo gaseoso para formar 2-bromopropano.
- 5.93. Se conocen los siguientes cambios de entalpia para reacciones a 25°C en el estado **termoquímico** estándar:

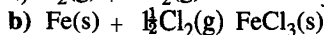
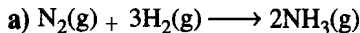
Núm.			$\Delta H^\circ(\text{kJ})$
1	$\text{C}_3\text{H}_6(\text{g}) + \text{H}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{C}_3\text{H}_8(\text{g})$		-123.8
2	$\text{C}_3\text{H}_8(\text{g}) + 5\text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow 3\text{CO}_2(\text{g}) + 4\text{H}_2\text{O}(\text{l})$		-2220.0
3	$\text{H}_2(\text{g}) + \frac{1}{2}\text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{H}_2\text{O}(\text{l})$		-285.8
4	$\text{H}_2\text{O}(\text{l}) \longrightarrow \text{H}_2\text{O}(\text{g})$		43.9
5	$\text{C}(\text{diamante}) + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{CO}(\text{g})$		-395.4
6	$\text{C}(\text{grafito}) + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{CO}_2(\text{g})$		-393.5

Calcule el calor de formación del propileno.

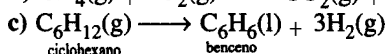
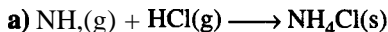
- 5.94. ¿Cómo determinarla usted el calor de **formación** de flúor gaseoso a **25°C** y 1 atm?
- 5.95. Determine el calor de formación **estándar** de **FeO(s)** dados los siguientes valores para los calores de reacción a **25°C** y 1 atm para las siguientes reacciones:



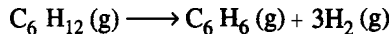
- 5.96. Utilice la tabla de calores de **formación** del apéndice F para calcular los calores de reacción estándar por g mol de los compuestos producidos en las siguientes reacciones:



- 5.97. Calcule el calor de reacción estándar (a **25°C** y 1 atm) por g mol del primer reactivo del miembro izquierdo de la ecuación para las siguientes reacciones:



- 5.98. Calcule el calor de reacción **estándar** para la conversión de ciclohexano en benceno



Si el reactor opera con una eficiencia de conversión del C_6H_{12} del **70%**, ¿cuánto calor se extraerá del reactor o se suministrara a él si

a) Los gases de salida **están** a **25°C**?

b) Los gases de salida están a **300°C**?

y los materiales de entrada consisten en C_6H_{12} junto con medio mol de N_2 por mol de C_6H_{12} , ambos a **25°C**.

- 5.99. Estime los valores **caloríficos** superior (HI-IV) e inferior (**LHV**) de los siguientes combustibles (en **Btu/lb**):

a) **Carbón** con el análisis C **(80%)**, H **(0.3%)**, O **(0.5%)**, S **(0.6%)** y ceniza **(18.60%)**.

b) Aceite combustible de **30°API** y que contiene 12.05% de H y 0.5% de S.

- 5.100. ¿Hay algún caso en que el valor calorífico superior de un combustible sea igual al valor calorífico inferior? Explique.
- 5.101. Calcule el valor calorífico superior (bruto) de H₂(g) a 0°C.
- 5.102. El químico de una compañía de gas obtiene el siguiente análisis para un gas: 9.2% CO₂, 0.4% C₂H₄, 20.9% CO, 15.6% H₂, 1.9% CH, y 52.0% N₂. ¿Qué valor calorífico bruto del gas deberá informar el químico?
- 5.103. ¿Cuál es el valor calorífico superior de 1 m³ de n-propilbenceno medido a 25°C y 1 atm y con una humedad relativa del 40%?
- 5.104. Un gas secundario de una planta procesadora de petróleo crudo tiene la siguiente composición:

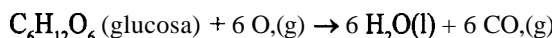
Componente	Vol. %
Metano	88
Etano	6
Propano	4
Butano	2

- a) Calcule el valor calorífico superior sobre las siguientes bases: 1) Btu por libra, 2) Btu por mol y 3) Btu por pie cúbico de gas secundario medido a 60°F y 760 mm Hg.
- b) Calcule el valor calorífico inferior sobre las mismas tres bases indicadas en la parte a).
- 5.105. Calcule el valor calorífico inferior del metano a 100°C.
- 5.106. Se publicó la siguiente cita del primer administrador de la EPA (Agencia de Protección Ambiental de Estados Unidos):

...las normas de construcción deficientes implican que por las ventanas de los edificios en Estados Unidos pasa más energía que la que fluye por el oleoducto de Alaska.

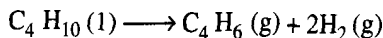
¿Qué significa esto?

- 5.107. Es posible ahorrar energía apagando los equipos de calefacción cuando no se están usando o en horas no hábiles en lugar de dejar el equipo encendido todo el tiempo? Por ejemplo, un horno que quema petróleo se utiliza para recalentar acero a 1230°C y requiere 270 L/h para mantener esta temperatura cuando está inactivo. Si se enfriá a temperatura ambiente, el horno se puede recalentar en 6.5 horas quemando petróleo a una tasa media de 760 L/h. ¿Cuánto dinero puede ahorrarse apagando el horno cada fin de semana si el petróleo cuesta \$0.16/L? ¿Y durante un día? ¿Qué problemas podrían presentarse con el procedimiento propuesto? **Datos:** El calor de reacción a la temperatura de operación del horno es de 40,000 MJ/L de petróleo.
- 5.108. Los médicos miden la tasa de conversión metabólica de los alimentos en el cuerpo con la ayuda de tablas que dan los litros de O₂ consumidos por gramo de alimento. En un caso sencillo, supongamos que la glucosa reacciona así:



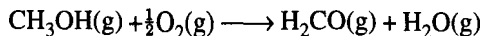
¿Cuántos litros de O₂ se medirían para la reacción de un gramo de glucosa (sola) si la conversión fuera del 90% en el cuerpo? Cuántos kJ/g de glucosa se producirían en el cuerpo? **Datos:** El $\Delta\ddot{H}_f$ de la glucosa es -1260 kJ/mol de glucosa.

- 5.109. La **Neches Butane Products** Co. produce butadieno, C₄H₆, separando los **butenos**, C₄H₈ de los gases de refinería que les llegan por un gasoducto y luego deshidrogenando los **butenos** a butadieno. A fin de aumentar su capacidad, les gustaría poder deshidrogenar butano, C₄H₁₀, en un paso sin la separación intermedia del buteno. El C₄H₆ formado se separaría, y todo el C₄H₁₀ o C₄H₈ que no hubiera reaccionado se reciclaría al reactor. Una compañía de ingeniería importante asegura contar con semejante proceso. Usted acaba de ser contratado -recién egresado de la universidad- por **Neches B. P. Co.** y se le pide realizar ciertos cálculos sobre el proceso propuesto:



El butano que se alimenta al reactor se lleva a la temperatura de reacción de 1000 K mediante intercambio de calor. Se desea mantener un reactor **isotérmico**. ¿Cuánto calor habrá que agregar o extraer por g mol de butadieno formado? Suponga que la presión es de 100 kPa. Cite algunas **razones** por las que la carga de calor podría ser diferente del valor que calculó. **Datos:** El $\Delta\ddot{H}_f$ de C₄H₆(g) es de -165.5 kJ/g mol.

- 5.110. Una mezcla molar de 50% C₃H₈ y 50% C₂H₆ se alimenta a un compresor a razón de 4700 kg mol/h a una temperatura de 35°C y una presión de 120 kPa. El gas comprimido sale con una velocidad de flujo volumétrico de 4500 m³/h a 80°C.
- Suponiendo que es aplicable la ley de los gases ideales al gas que entra, determine el valor calorífico inferior por m³ de gas de alimentación (en kJ/m³).
 - Estime la presión a la salida del compresor empleando la regla de **Kay** para las constantes pseudocriticas a fin de considerar los efectos de gas no ideal en estas condiciones.
- 5.111. Se puede producir formaldehído por la oxidación de metanol (CH₃OH). Si cantidades estequiométricas de CH₃OH(g) y O₂(g) entran en el reactor a 100°C y la reacción es completa, y los productos salen del reactor a 200°C, calcule el calor que se agrega al reactor o se extrae de él por mol de CH₃OH(g) alimentado. La reacción es



- 5.112. Hidracina líquida (N₂H₄) se inyecta a una cámara de combustión a chorro a 400 K y se quema con 100% de aire en exceso que entra a 700 K. La cámara de combustión tiene una chaqueta de agua. Los productos de la combustión salen en el chorro de escape a 900 K. En la prueba, si se queman 50 kg mol por hora, y agua a 25°C entra en la chaqueta de agua de enfriamiento a razón de 100 kg/min, ¿podrá la línea de salida del agua manejar esa gran cantidad de vapor (a 1 atm)? La reacción es



Datos.

$$\Delta\hat{H}_f^o \text{ de } N_2H_4(l) = 44.77 \text{ kJ/g mol} \quad C_p \text{ de } N_2H_2(l) \approx 139 \text{ J/(g mol)(}^\circ\text{C)}$$

- 5.113.** Se realizó un análisis de gas de chimenea en una caldera calentada con gas natural (CH_4) y se determinó que 8.2% de CO, y 5.3% de O, salían con el gas de chimenea de la caldera a 515°F . Se redujo el aire en exceso hasta que el análisis del gas de chimenea dio 10.5% de CO, y 2.0% de O, y se logró reducir la temperatura del gas de chimenea a 490°F .

Con objeto de mantener estas últimas condiciones de operación, se propuso instalar un sistema de control con un costo de \$31,000. Si el gas natural cuesta $\$1.55/10^6 \text{ Btu}$ y el proceso gastaba $180,000 \text{ ft}^3/\text{h}$ de gas (en C.E.), con 8000 horas de funcionamiento al año, ¿cuánto se tardaría en ahorrar \$3,100 en costos de combustible si las operaciones se realizaran en las condiciones enunciadas en segundo lugar?

- 5.114.** Un motor que se utiliza para impulsar un compresor descarga $4225 \text{ ft}^3/\text{min}$ de escape a 1100°F y 6 pulgadas de agua de retropresión. La planta requiere 2000 lb/h de vapor de agua a 15 psig, el cual es suministrado por una caldera que quema aceite combustible #2 (densidad = 7.2 lb/gal , LHV = $18,300 \text{ Btu/lb}$) y tiene disponible agua a 220°F para alimentar las calderas. Calcule el calor de salida recuperado por un mofle de recuperación de calor de desecho en lb/h de vapor de agua (lo que permite reducir la producción de vapor de agua de la caldera y así ahorrar una cantidad sustancial de aceite combustible). Suponga que la caldera tiene una eficiencia del 80%.
- 5.115.** Aunque los procesos se diseñan de modo que se evite la liberación de sustancias inflamables y tóxicas hacia el entorno, siempre ocurren accidentes. Por tanto, lo mejor es evaluar durante la fase de diseño las consecuencias de un derrame o fuga hipotético durante la fase de diseño a fin de tomar medidas de emergencia que mitiguen los efectos del accidente. En el caso de liberación de líquidos, la cantidad de vapor que se forma es crítica, sobre todo en el caso de vapores inflamables, ya que éstos pueden ser llevados por el viento más allá del lugar del accidente.

En un proceso en estudio, se están considerando dos posibles disolventes: metanol y n-heptano. En caso de ocurrir un accidente, estime la cantidad de vapor que se generaría para cada disolvente si pasaran 10 minutos antes de poder interrumpir el flujo de disolvente. Estime también la energía total liberada si la nube de vapor se quema por completo. Queremos escoger el disolvente que a) genere la nube de vapor más pequeña y b) libere la menor cantidad de energía durante la combustión.

Información del proceso: El flujo normal de disolvente en algunos puntos del proceso será de 500 gal/min , pero se estima que el flujo por una tubería rota sería el doble de la tasa normal. La temperatura del flujo líquido podría alcanzar los 400°F . Los límites inferiores de inflamabilidad son: CH_3OH (6.7%); y $n-C_7H_{16}$ (1.05%).

Sugerencias: Para facilitar la elección del disolvente que se usará, estime primero la fracción del líquido que se vaporizaría en tres condiciones supuestas: a) el líquido y el vapor están en el punto de ebullición normal después de su liberación, b) el líquido y el vapor se enfrián a una temperatura ambiente de 80°F después de la liberación y c) el líquido y el vapor se enfrián a 25°C después de la liberación. Esta última estimación se basa en un

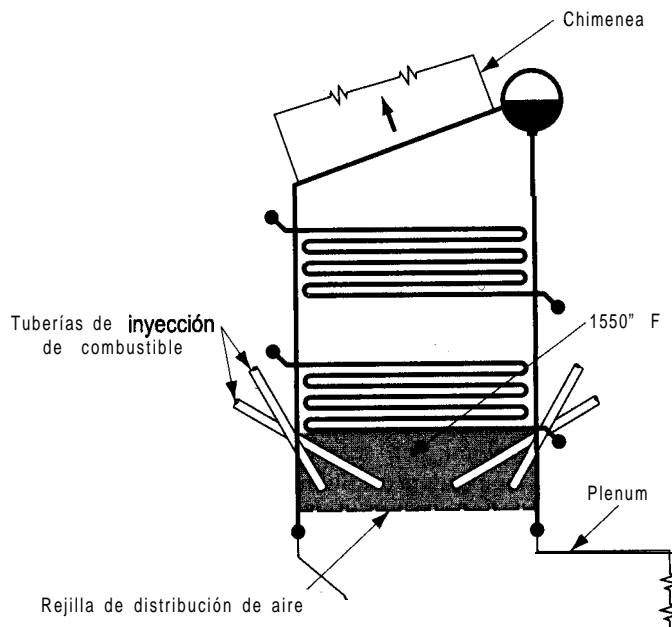
análisis de la transferencia de calor entre la mezcla líquido-vapor y el aire circundante. Obtenga los datos de entalpía para cada uno de los disolventes de un manual o de una base de datos computarizada. Suponga que el vapor se mezcla con el aire y después determine el tamaño de la nube de vapor con base en una mezcla que está en el límite de inflamabilidad inferior. Suponga que las mezclas de vapor y aire serán ideales porque estarán a baja presión. Por último, calcule la energía liberada durante la combustión del vapor liberado.

Adaptado del problema 48 de *Safety, Health, and Loss Prevention in Chemical Processes*, Nueva York, American Institute of Chemical Engineers, 1990.

- 5.116.** Complete los siguientes enunciados llenando los espacios en blanco:

- Si la temperatura del gas de chimenea que sale de un calentador está **fija**, un aumento en el aire en exceso _____ la temperatura del gas de chimenea de salida.
- Si la temperatura de salida del gas de chimenea está fija, un incremento en la temperatura del aire que entra _____ la eficiencia térmica del calentador.
- Si la cantidad de aire en exceso está tija, un incremento en el retorno de gas de chimenea para **precalentar** el aire que entra _____ el consumo de combustible de un calentador de carga tija.

- 5.117.** Los lechos fluidizados (véase la figura P5.117) se utilizan en la industria química como generadores de vapor de agua. Estos equipos pueden quemar casi cualquier combustible, incluido carbón de baja calidad como el lignito.



Generador de vapor de agua de lecho fluidizado

Figura P5.117 Generador de vapor de agua de lecho fluidizado.

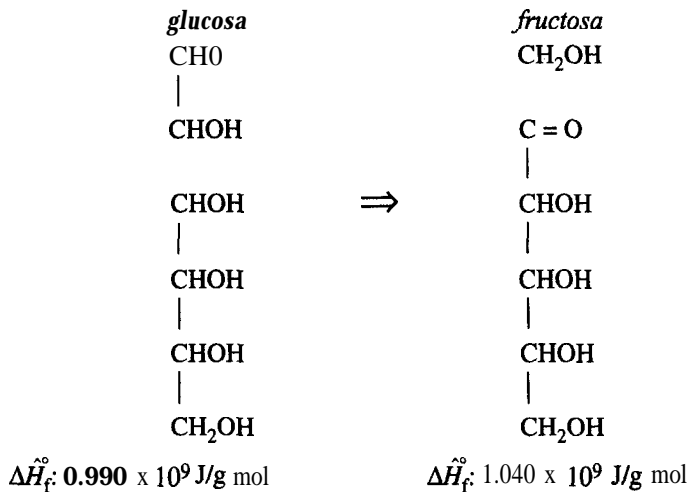
El carbón se quema con rapidez en un lecho fluidizado, incluso a 1500°F. Dependiendo del volumen del lecho, la liberación de calor es de 300,000-400,000 Btu/(h)(ft³). Si se cuenta el espacio de horno abierto por arriba del lecho, la velocidad es de 100,000 a 200,000 Btu/(h)(ft³).

Suponga que se generan 200,000 Btu/(h)(ft³) en un generador de vapor de agua de 40 ft³, que el agua entra a los dos juegos de espirales a 70°F y que en los serpentines superiores la velocidad de flujo del agua es de 3,000 lb/h que sale como vapor a 900°F y 380 psia. Si el vapor de agua que sale de los serpentines inferiores esta a 1200°F y 400 psia, ¿cuál será la velocidad de flujo del agua en los serpentines inferiores?

- 5.118. M. Beck et al. [Can. J. Ch.E. 64 (1986): 553] describieron el uso de enzimas inmovilizadas (E) en un biorreactor para convertir glucosa (G) en fructosa (F):

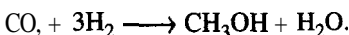


En equilibrio, puede considerarse que la reacción global es $G + E \rightleftharpoons E + F$.



La fracción de conversión es función de la velocidad de flujo a través del reactor y del tamaño del reactor, pero para una velocidad de flujo de $3 \times 10^{-3} \text{ m/s}$ y una altura de lecho de 0.44 m, la fracción de conversión de una pasada por el reactor fue de 0.48. Calcule el calor de reacción a 25°C por mol de G convertida.

- 5.119. Un método propuesto para producir etanol (que podría usarse como combustible alternativo) es hacer reaccionar CO, con H₂:



Suponga que la alimentación bruta entra en el reactor en las cantidades estequiométricas requeridas para la reacción, y también que 0.5% de N₂ se introduce con el flujo de alimentación.

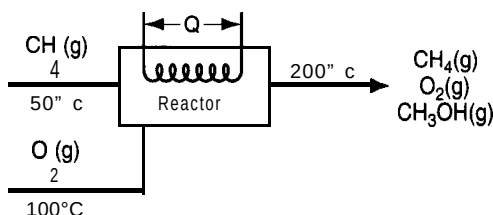
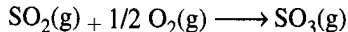


Figura P5.119

tación nueva. En una pasada por el reactor se logra una conversión del 57%. La concentración de N₂ en la alimentación bruta al reactor no puede exceder el 2%.

Suponga que el proceso está en estado estacionario, que todos los gases son ideales y que el sistema de reacciones es el que se muestra en la figura P5.119. ¿Cuánto calor se debe agregar al sistema completo o eliminarse de él? La capacidad calorífica del CH₃OH líquido en el intervalo de 0 a 98°C es de 0.68 cal/(g)(T) según Perry. (Véase la figura P5. ll 9.)

- 5.120. Se puede producir metanol por oxidación catalítica de metano empleando la cantidad estequiométrica de O₂, como se muestra en la figura P5.120 con un rendimiento de CH₃OH de 30% de la cantidad teórica. Determine la cantidad de calor que es preciso introducir en el proceso o que se desprende de él por cada 100 kg mol de metanol formado. (Vea la figura P5.120.)
- 5.121. El ácido sulfúrico es un compuesto químico que se usa en grandes cantidades en una amplia variedad de industrias. Una vez que el azufre se oxida a SO₂, éste se oxida aún más en los convertidores (reactores) a SO₃,



y el SO₃ se absorbe en H₂SO₄ diluido para formar H₂SO₄ concentrado.

En el primer convertidor los gases que entran a 400 K y 1 atm contienen 9.0% de SO₂, 9.5% de O₂ y 81.50% de N₂. Sólo el 75% del SO₂ que entra reacciona al pasar por el primer convertidor. Si la temperatura máxima del gas antes de pasar al siguiente convertidor (donde se completa la reacción) es de 700 K, ¿cuánto calor deberá extraerse del gas antes de introducirlo en el segundo convertidor, por kg mol de S que entra en el proceso?

- 5.122. Si en el proceso presentado en el problema 5.121 el gas que entra está a 700 K, ¿cuál será la temperatura del gas de salida si el convertidor está bien aislado?

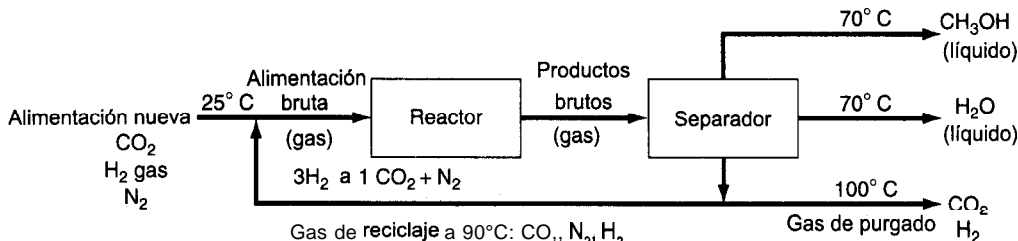


Figura P5.120

Datos:

Para el aire C_p está en Btu/(lb mol)(°F) y T está en °F:

$$C_p = 6.900 + 0.02884 \times 10^{-2}T + 0.02429 \times 10^{-5}T^2 - 0.08052 \times 10^{-9}T^3$$

Para estos compuestos C_p está en J/(g mol)(°C) y T está en °C:

$$\text{SO}_2: C_p = 38.91 + 3.904 \times 10^{-2}T - 3.104 \times 10^{-5}T^2 + 8.606 \times 10^{-9}T^3$$

$$\text{SO}_3: C_p = 48.50 + 9.188 \times 10^{-2}T - 8.540 \times 10^{-5}T^2 + 32.40 \times 10^{-9}T^3$$

$$\text{O}_2: C_p = 29.10 + 1.158 \times 10^{-2}T - 0.6076 \times 10^{-5}T^2 + 1.311 \times 10^{-9}T^3$$

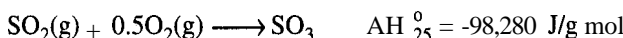
$$\text{N}_2: C_p = 29.00 + 0.2199 \times 10^{-2}T - 0.5723 \times 10^{-5}T^2 - 2.871 \times 10^{-9}T^3$$

- 5.123. Se ha propuesto un nuevo proceso para producir etileno (C_2H_4) gaseoso a partir de propano (C_3H_8) gaseoso a presión atmosférica mediante la siguiente reacción



Los productos salen del sistema a 800 K y el C_3H_8 entra a 450 K, en tanto que el O₂ entra a 300 K. En el proceso se usa un exceso del 25% (respecto a la cantidad indicada en la ecuación) de $\text{C}_3\text{H}_8(\text{g})$, pero la **fracción** de conversión global del C_3H_8 es de sólo el 40%. ¿Cuánto calor se agrega al proceso o se extrae de él por mol de C_3H_8 alimentado?

- 5.124. Un convertidor catalítico para la producción de SO₃ a partir de SO₂ funciona como se ilustra en la figura P5.124, donde también se muestra el balance de materia para una hora de funcionamiento.



La unidad esta aislada y las pérdidas de calor son insignificantes. Se ha visto que es posible reducir considerablemente la corrosión si se mantiene la temperatura de descarga a unos 400°C.

Determine el requerimiento de calor de un enfriador para el convertidor que se encargue de mantener la temperatura mencionada.

	moles		moles
SO ₂	8.0	Convertidor $p = 1 \text{ atm}$	
O ₂	11.0		
N ₂	82.8		
		400°C	400°C
		SO ₃	6.4
		SO ₃	1.6
		O ₂	7.8
		N ₂	82.8

Figura P5.124

- 5.125. El propano, el butano y el gas de petróleo licuado (LPG) se han utilizado en la práctica para impulsar automóviles de pasajeros durante 30 años o más. Como se usa en la fase de vapor, contamina menos que la gasolina pero más que el gas natural. Varios carros que participaron en la **Clean Air Car Race** (Carrera automovilística del aire limpio) funcionaban con LPG. La tabla que se presenta en seguida indica sus resultados junto con los del gas natural.

Debe tenerse presente que la generalidad de estos vehículos estaba equipada con catalizadores de platino e incluían el **reciclaje** del gas de escape; por tanto, las ganancias en el control de emisiones no se debieron exclusivamente a los combustibles.

	Gas natural, promedio de 6 carros	LPG, promedio de 13 carros	Norma federal
HC (g/mi)	1.3	0.49	0.22
CO (g/mi)	3.7	4.55	2.3
NO _x (g/mi)	0.55	1.26	0.6

Suponga que en una prueba gas butano a 100°F se quema por completo en un motor con la cantidad **estequiométrica** de aire calentado que está a 400°F y tiene un punto de rocío de 77°F. Con objeto de enfriar el motor, se generaron 12.5 **lb** de vapor de agua a 100 **psia** y calidad de 95% a partir de agua a 77°F por libra de butano quemada. Puede suponerse que el 7% del valor **calorífico** bruto del butano se pierde como radiación del motor. ¿Excedieron el límite de temperatura del catalizador (1500°F) los gases de escape que salieron del motor?

- 5.126. Compare los precios de cinco combustibles:

- a) Gas natural (**CH₄**) a \$2.20 por **10³ ft³**
- b) Aceite combustible del núm. 2 (**33°API**) a \$0.85 el galón
- c) Pino amarillo seco a \$95 la cuerda
- d) **Carbón** bituminoso A alto en volátiles a \$55.00 la tonelada
- e) Electricidad a \$0.032 por kilowatt hora.

Enumere el costo de cada uno en orden descendente por **10⁶ Btu**. En lo que toca al consumo de energía, ¿convendría más un secador de gas o un secador eléctrico? ¿Es recomendable calentar una casa con madera, aceite combustible del núm. 2 o carbón? (Nota: Una cuerda de madera es una pila de 8 pies **de** largo, 4 pies de ancho y 4 pies de alto.) Tendrá que consultar los valores de la entalpía.

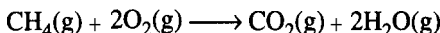
- 5.127. Se están contemplando tres combustibles como fuente de calor para un proceso **metalúrgico**:

	Componentes	Porcentaje
Gas	CH₄	96.0
	CO₂	3.0
	N₂	1.0
Petróleo (líquido)	C₁₆H₃₄	99.0
	S	1.0
Coque	C	95.0
	ceniza	5.0

Calcule la temperatura de flama máxima (esto es, la combustión con la cantidad teórica de aire) para cada uno de los tres combustibles suponiendo que el combustible y el aire entran

a 18°C y la ceniza ($C_p = 1.15 \text{ J/(g)(T)}$) sale de la cámara de **combustión** sin llevar carbono y a 527°C. ¿Cuál combustible produce la temperatura más alta?

- 5.128. Calcule la temperatura de flama adiabática del $\text{C}_3\text{H}_8(\text{g})$ a 1 atm cuando se quema con 20% de aire en exceso y los reactivos entran a 25°C.
- 5.129. ¿Cuál sustancia producirá la temperatura de flama teórica más alta si el porcentaje de aire en exceso y las condiciones de temperatura en la entrada son idénticas: a) CH_4 , b) C_2H_6 o c) C_4H_8 ?
- 5.130. Calcule la temperatura de flama adiabática de $\text{CH}_4(\text{g})$ a 1 atm cuando se quema con 10% de aire en exceso. El aire entra a 25°C y el CH_4 a 300 K. La reacción es



- 5.131. Un gas se quema con 300% de aire en exceso; el gas y el aire entran en la cámara de combustión a 25°C. ¿Cuál es la temperatura de flama adiabática teórica (en °C) que se alcanza? (Vea la figura P5.13 1.)

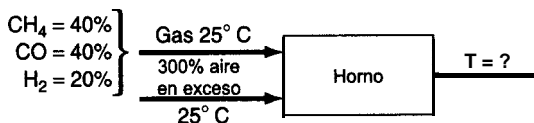


Figura PS.131

Sección 5.5

- 5.132. Un cambio de fase (condensación, fusión, etc.), de un componente puro es un ejemplo de proceso reversible porque la temperatura y la presión permanecen constantes durante el cambio. Utilice la definición de trabajo para calcular el trabajo realizado cuando 1 kg de butano líquido saturado a 70 kPa se vaporiza por completo. ¿Puede calcular el trabajo realizado por el butano a partir del balance de energía únicamente?
- 5.133. Calcule el trabajo realizado cuando 1 lb mol de agua en un recipiente abierto se evapora por completo a 2 12°F. Exprese su resultado en Btu.
- 5.134. Un kg de vapor de agua pasa por el siguiente proceso reversible. En su estado inicial (estado 1) esta a 2700 kPa y 540°C. A continuación se expande isotérmicamente al estado 2, que es a 700 kPa, y luego se enfriá a volumen constante a 400 kPa (estado 3). Despues, se enfriá a presión constante hasta un volumen de 0.4625 m³/kg (estado 4) y en seguida se comprime adiabáticamente a 2700 kPa y 425°C (estado 5). Por último, se calienta a presión constante hasta volver al estado original.
- Bosqueje el camino de cada paso en un diagrama p - V .
 - Calcule ΔU y AH para cada paso y para todo el proceso.
 - Calcule Q y W siempre que sea posible para cada paso del proceso.
- 5.135. Calcule el trabajo realizado cuando 1 lb mol de agua se evapora por completo a 212°F en los siguientes casos. Exprese sus resultados en Btu/lb mol.

- a) Un proceso continuo en estado estacionario: agua fluye por una tubería a 1 lb mol/min sin tener en cuenta los cambios de energía potencial y cinética.
- b) Un proceso sin flujo: agua contenida en un tanque de presión constante y volumen variable.
- 5.136. En una planta de procesamiento fluye leche de un tanque de almacenamiento mantenido a 5°C a través de una válvula hasta un pasteurizador a través de una tubería aislada de 10 cm de diámetro a razón de 1000 L/min . La presión antes de la válvula es de 290 kPa y la presión después de ella es de 140 kPa . Determine el trabajo perdido (E_v) en J/min y el cambio de temperatura que tiene lugar en la leche como resultado de este proceso de estrangulamiento. (La leche y el agua son muy semejantes en cuanto a propiedades y pueden usarse las del agua.)
- 5.137. En la figura P5.137 se muestra una planta de poder. Si la bomba desplaza 100 gal/min hacia una caldera con una eficiencia global del **40%**, calcule el caballaje que debe tener la bomba. Enumere todas las suposiciones adicionales requeridas.

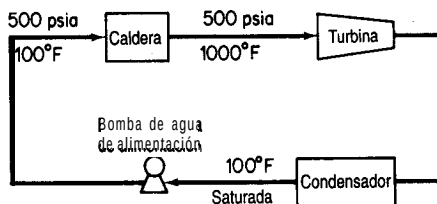


Figura P5.137

- 5.138. Un edificio de oficinas requiere agua en dos pisos distintos. Una tubería grande introduce el abasto de agua municipal al edificio en el nivel del sótano, donde se encuentra una bomba elevadora. El agua que sale de la bomba se transporta por tuberías aisladas más pequeñas al segundo y al cuarto pisos, donde se necesita el agua. Calcule la cantidad *mínima* de trabajo por unidad de tiempo (en caballos de fuerza) que debe realizar la bomba para suministrar el agua necesaria, como se indica en la figura P5.138. (*Mínima* se refiere al hecho de que en los cálculos debe ignorarse la fricción y las pérdidas de energía en la bomba.) La temperatura del agua no cambia.
- 5.139. Agua a 20°C se bombea desde un tanque con altura de caída constante y abierto a la atmósfera hasta un tanque elevado

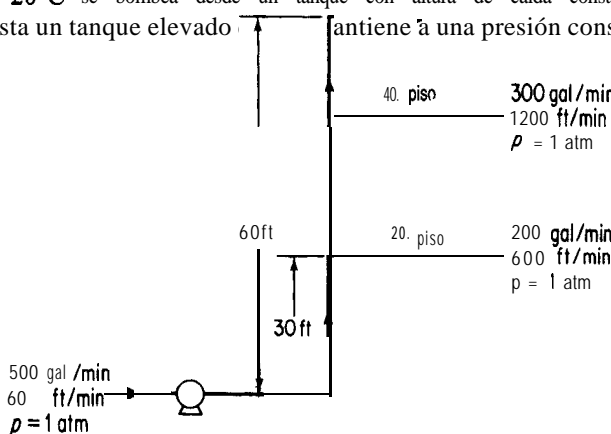


Figura P5.138

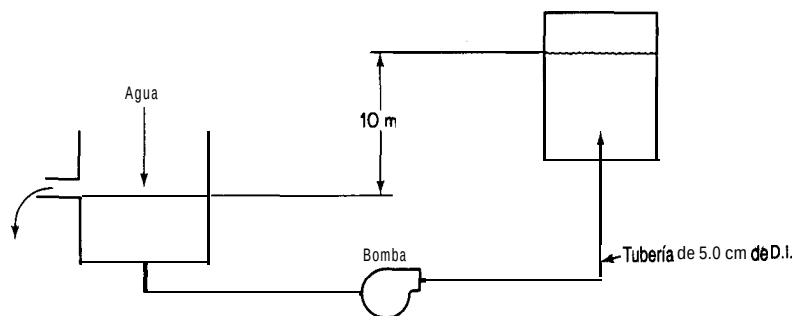


Figura P5.139

experimento que se muestra en la figura P5.139. Si el agua fluye por la tubería de 5.0 cm de diámetro a una velocidad de $0.40 \text{ m}^3/\text{min}$, calcule:

a) La especificación de la bomba en joules por kilogramo bombeado

b) La especificación de la bomba en joules por minuto

La bomba y el motor tienen una eficiencia global del 70% y puede determinarse que la pérdida de energía en la tubería es de 60.0 J/kg de fluido.

- 5.140. Se realizaron las siguientes mediciones en un calentador que quema directamente gas natural con la siguiente composición:

CH_4	96.4%
C_2H_6	2.01
C_3H_6	0.6
N_2	0.99

y 10.0% de aire en exceso.

Datos: Temperatura del gas de chimenea 450°C

Pérdida térmica de calor 2% de LHV

Calcule la “eficiencia” del calentador en porcentaje.

$$\text{eficiencia} = 100 - \left(\frac{\frac{\text{pérdida térmica de calor}}{\text{LHV}} - \frac{\text{entalpia del gas de chimenea}}{\text{LHV}}}{\frac{\text{entalpia del gas de chimenea}}{\text{LHV}}} \right) 100$$

Sección 5.6

- 5.141. a) A partir de los datos, grafique la entalpía de 1 **molde disolución** a 27°C en función del porcentaje de peso de HNO_3 . Utilice como estados de referencia agua líquida a 0°C y HNO_3 líquido a 0°C . Puede suponer que la C_p para el H_2O es de $75 \text{ J}/(\text{g mol})(^\circ\text{C})$ y para el HNO_3 es de $125 \text{ J}/(\text{g mol})(^\circ\text{C})$.

$-\Delta H_{\text{f}}$, a 27°C (J/g mol HNO ₃)	Moles de H ₂ O agregados a 1 mol de HNO ₃
0	0 . 0
3,350	0.1
5,440	0.2
6,900	0.3
8,370	0.5
10,880	0.67
14,230	1.0
17,150	1.5
20,290	2.0
24,060	3.0
25,940	4.0
27,820	5.0
30,540	10.0
31,170	20.0

- b) Calcule la energía absorbida o liberada a 27°C al preparar una disolución de 4 moles de HNO₃ y 4 moles de agua mezclando una disolución de 33 1/3% moles de ácido con una de 60% moles de ácido.
- 5.142. La *National Bureau of Standards Circular 500* da los siguientes datos para el cloruro de calcio (P.M. ll 1) y agua:

Fórmula	Estado	$-\Delta H_f$ a 25°C (kcal/g mol)
H ₂ O	Líquido	68.317
	Gas	57.798
CaCl ₂	Cristal	190.0
	en 25 moles de H ₂ O	208.51
	50	208.86
	100	209.06
	200	209.20
	500	209.30
	1000	209.41
	5000	209.60
	∞	209.82
CaCl ₂ ·H ₂ O	Cristal	265.1
CaCl ₂ ·2H ₂ O	Cristal	335.5
CaCl ₂ ·4H ₂ O	Cristal	480.2
CaCl ₂ ·6H ₂ O	Cristal	623.15

Calcule lo siguiente:

- La energía que se desprende cuando 1 lb mol de CaCl_2 se mezcla con agua para obtener una disolución al 20% a 77°F .
 - El calor de hidratación desde el CaCl_2 anhidro hasta el decahidrato.
 - La energía que se desprende cuando una disolución que contiene 1 lb mol de CaCl_2 se diluye con agua hasta el 5% a 77°F .
- 5.143. Un recipiente contiene 100 g de una mezcla líquida de $\text{NH}_4\text{OH}-\text{H}_2\text{O}$ a 25°C y 1 atm con una concentración de 15.0% en peso de NH_4OH . Se agrega al recipiente apenas la suficiente cantidad de una mezcla líquida de H_2SO_4 y agua a 25°C y 1 atm (25.0% moles de H_2SO_4) para que la reacción a $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ sea completa. Despues de la reacción, los productos están otra vez a 25°C y 1 atm. ¿Cuánto calor (en J) se absorbe o desprende en este proceso? Puede suponerse que el volumen final de los productos es igual a la suma de los volúmenes de las dos mezclas iniciales.
- 5.144. Se desea preparar una disolución de hidróxido de amonio a 77°F disolviendo NH₃ gaseoso en agua. Prepare diagramas que muestren:
- La cantidad de enfriamiento que se requiere (en Btu) para preparar una disolución que contenga 1 lb mol de NH₃ en cualquier concentración deseada.
 - La cantidad de enfriamiento que se requiere (en Btu) para preparar 1 OO gal de una disolución de cualquier concentración hasta 35% de NH₃.
 - Si se prepara una disolución de NH₃ al 10.5% sin enfriamiento, ¿a qué temperatura estará después de mezclarse?
- 5.145. Se diseña un evaporador a presión atmosférica para concentrar 10,000 lb/h de una disolución de NaOH al 10% a 70°F hasta obtener una disolución al 40%. La presión de vapor dentro de la cámara de vapor de agua es de 40 psig. Determine las libras de vapor de agua requeridas por hora si la sosa concentrada de salida precalienta la sosa diluida de entrada en un intercambiador de calor, saliendo del intercambiador a 100°F .
- 5.146. Se desea preparar una disolución de ácido sulfúrico al 50% en peso mezclando lo siguiente:
- Hielo a 32°F
 - H_2SO_4 al 80% a 100°F
 - H_2SO_4 al 20% a 100°F
- ¿Qué cantidad de cada uno se deberá agregar para preparar 1000 lb de la disolución al 50% con una temperatura final de 100°F si el mezclado es adiabático?
- 5.147. Se sopla continuamente vapor de agua saturado a 300°F sobre un tanque de H_2SO_4 al 30% a 70°F . ¿Cuál es la concentración más alta de H_2SO_4 líquido que puede alcanzarse con este proceso?
- 5.148. Se desea concentrar 1000 lb de una disolución de NaOH al 10% y 100°F hasta el 30% agregando NaOH al 73% y 200°F . ¿Cuánta disolución al 73% debe utilizarse? ¿Cuánto enfriamiento se necesita para que la temperatura final sea de 70°F ?

Sección 5.7

- 5.149. En los desiertos del suroeste de Estados Unidos, en el otoño y durante el día, el aire suele ser moderadamente caliente y seco. Si al mediodía se mide una temperatura de bulbo seco de 27°C y una temperatura de bulbo húmedo de 17°C para el aire:

- a) ¿Cuál es el punto de rocío?
- b) ¿Cuál es el porcentaje de humedad relativa?
- c) ¿Cuál es el porcentaje de humedad?
- 5.150. El suministro de aire para una secadora tiene una temperatura de bulbo seco de 32°C y una temperatura de bulbo húmedo de 25.5°C . Este aire se calienta hasta 90°C mediante bobinas y se introduce en el secador donde se enfriá a lo largo de una línea de enfriamiento adiabático conforme capta humedad del material en deshidratación y sale del secador totalmente saturado.
- a) ¿Cuál es el punto de rocío del aire inicial?
- b) ¿Qué humedad tiene?
- c) ¿Qué porcentaje de humedad relativa tiene?
- d) ¿Cuánto calor se necesita para calentar 1 OO m^3 a 90°C ?
- e) ¿Cuánta agua se evaporará por cada 100 m^3 de aire que entre en el secador?
- f) ¿A qué temperatura sale el aire del secador?
- 5.151. Aire húmedo a 100 kPa , temperatura de bulbo seco de 90°C y temperatura de bulbo húmedo de 46°C se encierra en un recipiente rígido. El recipiente y su contenido se enfrian a 43°C .
- a) ¿Cuál es la humedad molar del aire húmedo enfriado?
- b) ¿Cuál es la presión total final en atm dentro del recipiente?
- c) ¿Cuál es el punto de rocío en $^{\circ}\text{C}$ del aire húmedo enfriado?
- 5.152. Calcule:
- a) La humedad de aire saturado a 120°F
- b) El volumen saturado a 120°F
- c) La temperatura de saturación adiabática y la temperatura de bulbo húmedo de aire que tiene una temperatura de bulbo seco de 120°F y un punto de rocío de 60°F
- d) El porcentaje de saturación cuando el aire de c) se enfriá a 82°F
- e) Las libras de agua condensadas por cada 100 lb del aire húmedo de c) cuando el aire se enfriá a 40°F
- 5.153. Un secador rotatorio que trabaja a presión atmosférica seca 10 toneladas al día de grano húmedo a 70°F , desde un contenido de humedad del 10% hasta el 1%. El aire fluye a contracorriente sobre el grano, entra a una temperatura de bulbo seco de 225°F y una temperatura de bulbo húmedo de 110°F y sale a 125°F bulbo seco. (Véase la figura P5.153.) Calcule:
- a) La humedad del aire que entra y del que sale
- b) La eliminación de agua en libras por hora
- c) La salida de producto en libras por día

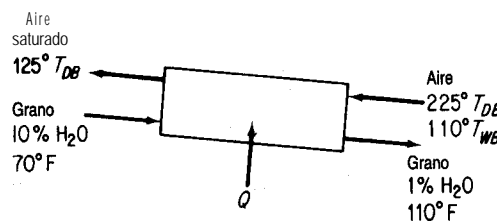


Figura P5.153

- d) El aporte de calor al secador. Suponga que el secador no pierde calor, que el grano se descarga a 110°F y que su calor específico es de 0.18.
- 5.154. Las siguientes son temperaturas (en °F) tomadas en una torre de enfriamiento de corriente de aire forzada:

	Entra	Sale
Aire	85	90
Agua	102	89

La temperatura de bulbo húmedo del aire que entra es de 77°F. Suponiendo que el aire que sale de la torre está saturado, calcule:

- a) La humedad del aire que entra
- b) Las libras de aire seco que atraviesan la torre por cada libra de agua que entra en la torre
- c) El porcentaje de agua vaporizada al pasar por la torre.
- 5.155. Un secador produce 180 kg/h de un producto que contiene 8% de agua a partir de un flujo de alimentación que contiene 1.25 g de agua por gramo de material seco. El aire entra en el secador a una temperatura de bulbo seco de 100°C y una temperatura de bulbo húmedo de 38°C; el aire de salida está a 53°C bulbo seco y tiene 60% de humedad relativa. Parte del aire de salida se mezcla con el aire fresco suministrado a 21°C, 52% de humedad relativa, como se muestra en la figura P5.155. Calcule el aire y el calor proporcionados al secador, ignorando las pérdidas de calor por radiación, el calor utilizado para calentar los platos de la banda transportadora, etc. El calor específico del producto es de 0.18.

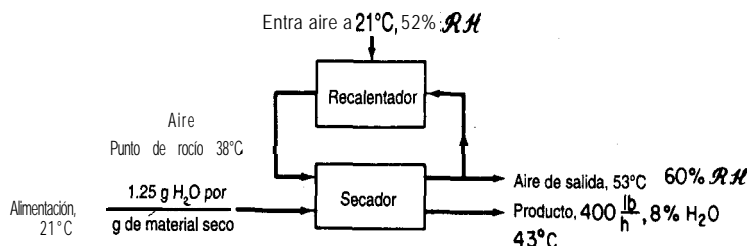


Figura P5.155

- 5.156. Aire a 38°C bulbo seco y 27°C bulbo húmedo se lava con agua para eliminar el polvo. El agua se mantiene a 24°C. Suponga que el tiempo de contacto basta para que el aire y el agua lleguen al equilibrio. A continuación el aire se calienta a 93°C pasándolo por serpentines de vapor de agua y se utiliza en un secador rotatorio adiabático del cual sale a 49°C. Puede suponerse que el material por secar entra y sale a 46°C. El material pierde 0.05 kg de agua por kg de producto. Se produce un total de 1000 kg/h.

- a) **¿Cuál** es la humedad
 - 1) del aire inicial?
 - 2) después de los rocíos de agua?
 - 3) después del recalentamiento?
 - 4) a la salida del secador?
- b) **¿Qué** porcentaje de humedad hay en cada uno de los puntos de la parte a)?
- c) **¿Qué** peso total de aire seco se gasta por hora?
- d) ¿Qué** volumen total de aire sale del secador?
- e) **¿Cuál** es la cantidad total de calor suministrado al ciclo en joules por hora?

RESOLUCIÓN DE BALANCES DE MATERIA Y DE ENERGÍA SIMULTÁNEOS

6

6.1 Análisis de los grados de libertad en un proceso de estado estacionario	543
6.2 Resolución de balances de materia y energía empleando códigos de diagramación de flujos	560

Ahora que el lector ha adquirido cierta experiencia en la realización de balances de energía, ha llegado el momento de aplicar estos conocimientos a problemas más complejos en los que intervienen balances tanto de materia como de energía. Ya hemos presentado algunos ejemplos sencillos de balances de materia y de energía combinados, como el cálculo de la temperatura de reacción adiabática, en los que un balance de materia estableció las bases para efectuar un balance de energía.

En la sección 6.1 veremos cómo podemos asegurarnos de que un problema está correcto y completamente especificado mediante una extensión del análisis de grados de libertad que ya tratamos en el capítulo 3. Posteriormente repasaremos la forma de utilizar códigos de computadora, y en particular los programas de simulación de procesos, para resolver problemas complejos.

6.1

ANÁLISIS DE LOS GRADOS DE LIBERTAD EN UN PROCESO DE ESTADO ESTACIONARIO

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Identificar los nombres y números de las variables en los flujos que entran en una unidad de procesamiento y salen de ella, y las variables asociadas a la unidad misma.
2. Determinar el número de ecuaciones independientes para cada unidad de procesamiento y las restricciones.

3. Calcular el número de grados de libertad (variables de decisión para unidades individuales y combinaciones de unidades con y sin la ocurrencia de reacciones).
4. Especificar los valores de un número de variables igual al número de grados de libertad de una unidad.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección explicaremos la forma de calcular los grados de libertad de un proceso continuo en estado estacionario.

CONCEPTOS PRINCIPALES

Un aspecto importante de los problemas de balance de materia y de energía combinado es cómo asegurar que las ecuaciones de proceso o conjuntos de módulos estén determinados, es decir, tengan por lo menos una solución y, ojalá, no más de una solución. La pregunta es: ¿Cuántas variables son incógnitas, y por ende de cuántas es necesario que se especifiquen los valores en cualquier problema? El **número de grados de libertad** es el número de variables en un conjunto de ecuaciones *independientes* a los que es necesario asignar valores para poder resolver las ecuaciones.

Sea N_d el número de grados de libertad, N_v el número de variables y N_r el número de ecuaciones (restricciones). Entonces, para N_r ecuaciones independientes en general

$$N_d = N_v - N_r \quad (6.1)$$

y concluimos que es preciso especificar $N_v - N_r$ variables **siempre que las N_r ecuaciones sigan siendo independientes**. No es necesario escribir todas las ecuaciones durante el análisis; sólo hay que identificarlas. No importa si las ecuaciones son lineales o no.

En este capítulo, el análisis de los grados de libertad de un proceso parte de la suposición de que se trata de un proceso continuo en estado estacionario, como se acostumbra hacer en diseño. Si lo que interesa son las operaciones o el control, el análisis se basará en un proceso en estado no estacionario y se tomará en consideración el término de acumulación. (Además, no todas las variables de un proceso pueden ajustarse, de modo que la selección de cuáles variables se puede especificar es limitada.)

En el análisis se incluyen variables tanto extensivas como intensivas, en contraste con los grados de libertad que se obtienen de la aplicación de la regla de las fases (Sec. 4.5) que contempla sólo las variables intensivas. ¿Qué clases de variables debemos considerar? Ejemplos típicos de ellas son

- 1) Temperatura
- 2) Presión
- 3) Velocidad de flujo másico (molar) para cada componente de una corriente, o bien la concentración de cada componente más la velocidad de flujo total
- 4) Entalpías específicas
- 5) Velocidad de flujo de calor, trabajo (en el balance de energía)
- 6) Proporción del reciclaje

Algunas variables se pueden sustituir por otras, como la temperatura por las entalpías específicas, y los flujos de las corrientes por la proporción del reciclaje.

Examine la corriente de flujo de la figura 6.1. Hay dos formas de especificar el número de variables asociadas a un flujo continuo (**variables de flujo**) (suponemos que la corriente es una sola fase en la que no ocurren reacciones; si hay más de una fase, cada fase se tratará como una corriente individual):

<i>Usando velocidad de flujo molar (o másico)</i>	<i>Usando composiciones y velocidad de flujo total</i>
	Núm.
Temperatura (T)	1
Presión (p)	1
Velocidades de flujo de los componentes ($n_i \text{ o } m_i$)	N_{sp}
Total	$N_{sp} + 2$
	Núm.
Temperatura (T)	1
Presión (p)	1
Composiciones ($x_i \text{ o } \omega_i$)	$N_{sp} - 1$
Velocidad de flujo total (F)	1
	$N_{sp} + 2$

donde N_{sp} es el número de **componentes (especies)** que hay en la corriente. La cuenta del número de composiciones es $N_{sp} - 1$ y no N_{sp} por la restricción implícita de que la suma de las fracciones molares (o de masa) debe ser 1.

Así pues, podemos concluir que el número de variables N_v requeridas para especificar por completo la condición de una corriente está dado por

$$N_v = N_{sp} + 2 \quad (6.2)$$

Debemos tener presente que en un sistema binario, por ejemplo, en el que un componente de la corriente es cero, por consistencia contamos $N_{sp} = 2$ y tratamos como restricción el hecho de que ese componente tiene valor cero.

¿Qué clases de restricciones (ecuaciones) intervienen en el análisis de los grados de libertad? Por lo regular

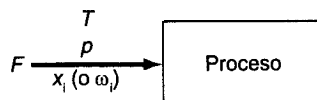


Figura 6.1 Variables de flujo.

- 1) balances de materia independientes para cada especie (se puede sustituir un balance total por el balance de una especie)
- 2) balance de energía
- 3) relaciones de equilibrio de fases, es decir, ecuaciones que indican las composiciones relativas de una especie que existe en dos (o más) fases
- 4) relaciones de equilibrio químico. El número de estas ecuaciones es igual al número mínimo de relaciones estequiométricas independientes (véase el Apénd. L) que pueden representar las especies presentes en una sola fase
- 5) relaciones implícitas, como que la concentración de una especie es cero en una corriente
- 6) relaciones explícitas, como que una fracción dada de una corriente se condensa.

Como ilustración del análisis de los grados de libertad, examine las figuras 6.2(A) y (B) que muestran un sencillo proceso isobárico e isotérmico en estado estacionario en el que participan tres corrientes y hay transferencia de calor. La cuenta de variables y restricciones es

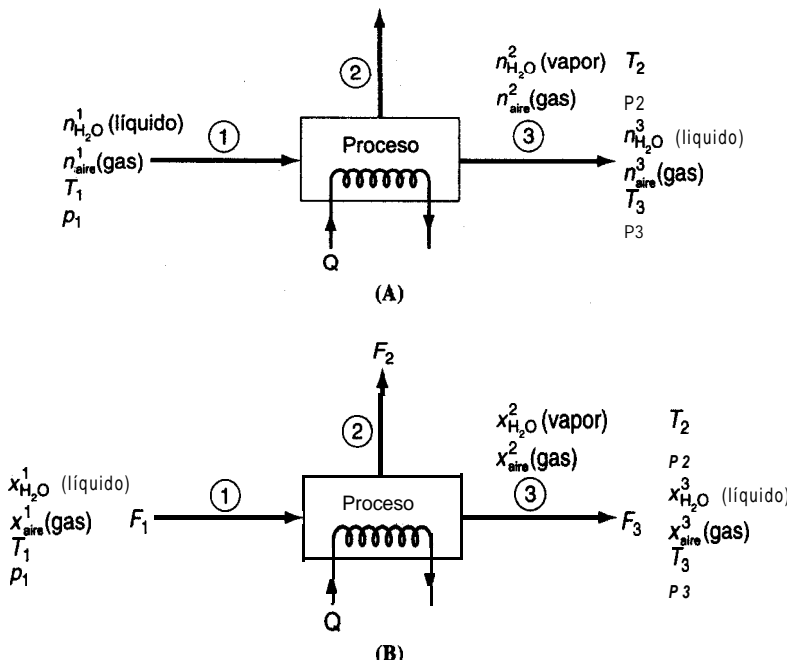


Figura 6.2 Proceso sencillo con tres flujos en el que (A) los flujos de las corrientes se expresan como velocidades de flujo molar; y (B) el flujo de la corriente es el flujo total y las composiciones de las especies se indican en fracciones molares.

Variables:

$(N_{sp} + 2) \times 3 = (2 + 2) \times 3 =$	12
Q	<u>1</u>
Total	<u><u>13</u></u>

Restricciones:

Balances de materia	2
Balance de energía	1
Equilibrio de fase para H_2O	1
T es la misma en las tres corrientes	
$(T_1 = T_2 = T_3)$ 2 ecuaciones independientes	2
p es la misma en las tres corrientes	
$(p_1 = p_2 = p_3)$ 2 ecuaciones independientes	2
Total	<u><u>8</u></u>

Grados de libertad:

$$13 - 8 = \quad \quad \quad 5$$

La forma en que se especifican las composiciones no afecta el análisis.

Ahora consideraremos cinco procesos sencillos en el ejemplo 6.1 y evaluaremos el número de grados de libertad para cada uno.

EJEMPLO 6.1 Determinación del número de grados de libertad de un proceso

Consideraremos cinco procesos típicos representados por sus respectivas figuras, y para cada uno plantearemos la pregunta: ¿Cuántas variables es necesario especificar? [es decir, ¿cuántos grados de libertad (N_d) hay?] para que la resolución de los balances de materia y de energía combinados esté determinado? Todos los procesos serán en estado estacionario, y las corrientes que entran y salen consistirán en una sola fase.

a) **Divisor de corriente** (Fig. E6.1 a): Suponemos que $Q = W = 0$, y que en el proceso no interviene el balance de energía. Implícito en el divisor está el hecho de que las temperaturas, presiones y composiciones de las corrientes de entrada y de salida son idénticas. La cuenta del número total de variables, del número total de restricciones y de grados de libertad es la siguiente:

Número total de variables

$$N_v = 3(N_{sp} + 2) = \quad \quad \quad 3(N_{sp} + 2)$$

Número de restricciones de igualdad independientes

$$\begin{aligned} &\text{Balances de materia} & 1 \\ &\text{Las composiciones de } Z, P, \text{ y } P_2 \\ &\text{son las mismas} & 2(N_{sp} - 1) \end{aligned}$$

$$\begin{array}{l} T_{P1} = T_{P2} = T_Z \\ P_{P1} = P_{P2} = P_Z \end{array} \quad \begin{array}{c} 2 \\ 2 \\ \hline 2N_{sp} + 3 \end{array}$$

Número total de grados de libertad ND + 3

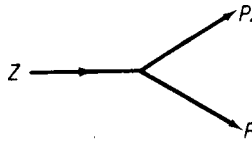


Figura E6.1a

¿Notó el lector que sólo contamos N_{sp} balances de materia una sola vez? ¿Por qué? Examinemos algunos de los balances:

$$\begin{array}{l} \text{Componente 1: } Zx_{1Z} = P_1 x_{1P_1} + P_2 x_{1P_2} \\ \text{Componente 2: } Zx_{2Z} = P_1 x_{2P_1} + P_2 x_{2P_2} \\ \text{etcétera.} \end{array}$$

Si $x_{1Z} = x_{1P_1} = x_{1P_2}$ y lo mismo puede decirse de x_2 , etc., sólo hay un balance de materia independiente.

¿Entiende el lector las cuentas que resultan de hacer las composiciones iguales en Z , P_1 y P_2 ? Escriba las expresiones para cada componente: $x_{1Z} = x_{1P_1} = x_{1P_2}$. Cada conjunto representa $2N_{sp}$ restricciones, pero no podemos especificar todos los x_i de una corriente, sólo $N_{sp} - 1$ de ellos. ¿Recuerda el lector por qué?

Para que el problema esté determinado podríamos especificar los valores de las siguientes variables de decisión:

Velocidad de flujo Z		
Composición de Z		$N_{sp} - 1$
T_Z		
P_Z		
Relación de la separación $\alpha = P_1/P_2$,		1
Número total de grados de libertad		<u><u>$N_{sp} + 3$</u></u>

b) Mezclador (Fig. E6.1b): Para este proceso suponemos que $W = 0$, pero no Q .

Número total de variables (3 flujos + Q)	$3(N_{sp} + 2) + 1$
Número de restricciones de igualdad independientes	
Balances de materia	N_{sp}
Balance de energía	<u><u>N_{sp}</u></u>
Número total de grados de libertad $= 3(N_{sp} + 2) + 1 - (N_{sp} + 1) = 2N_{sp} + 6$	

c) Intercambiador de calor (Fig. E6.1c): Para este proceso suponemos que $W = 0$ (pero no Q).

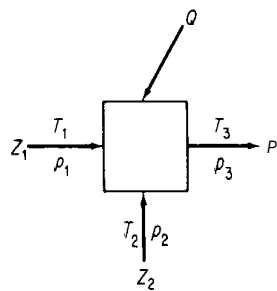


Figura E6.1b

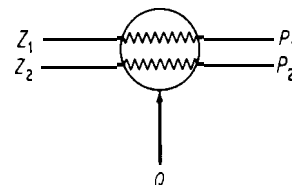


Figura E6.1c

Número total de variables

$$N_v = 4(N_{sp} + 2) + 1 = \underline{\underline{4N_{sp} + 9}}$$

Número de restricciones de igualdad independientes

Balances de materia (corriente 1 y 2) 2

Balance de energía 1

La composición de las corrientes de entrada y
salida es la misma

$$\frac{2(N_{sp} - 1)}{2N_{sp} + 8} = \frac{2N_{sp} + 1}{\underline{\underline{2N_{sp} + 8}}}$$

Podríamos especificar cuatro temperaturas, cuatro presiones, $2(N_{sp} - 1)$ composiciones en Z_1 y Z_2 , y Z_1 y Z_2 mismos para dar cuenta de $2N_{sp} + 8$ grados de libertad.

d) Bomba (Fig. E6.1d): Aquí $Q = 0$ pero no W : $N_p = 0$.

Número total de variables

$$N_v = 2(N_{sp} + 2) + 1 = \underline{\underline{2N_{sp} + 5}}$$

Número de restricciones de igualdad independientes

Balances de materia 1

La composición de las corrientes de entrada y de
salida es la misma

$$\frac{N_{sp} - 1}{N_{sp} + 4} = \frac{N_{sp} + 1}{\underline{\underline{N_{sp} + 4}}}$$

Balance de energía

Número total de grados de libertad

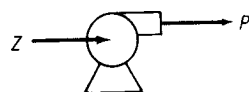


Figura E6.1 d

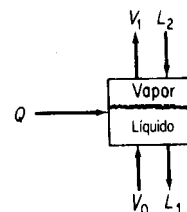


Figura E6.1e

e) **Tanque (etapa) bien mezclado con dos fases en equilibrio** (L , fase líquida; V , fase de vapor): Aquí $W = 0$. Aunque hay dos fases (V y L_1) en equilibrio dentro del sistema, las corrientes que entran y salen tienen una sola fase cada una. Con equilibrio queremos decir que ambas fases están a la misma temperatura y presión y que para cada componente se conoce una ecuación que relaciona la composición en una fase con la composición en la otra.

Número total de variables (4 flujos + Q)	$4(N_{sp} + 2) + 1$
Número de restricciones de igualdad independientes	
Balances de materia	N_{sp}
Balance de energía	1
Relaciones de composición en el equilibrio	N_{sp}
Las temperaturas de las corrientes V_1 y L_1 en	
las dos fases son iguales	1
Las presiones de las corrientes V_1 y L_1 en	
las dos fases son iguales	1
Número total de grados de libertad =	$4(N_{sp} + 2) + 1 - 2N_{sp} - 3 = 2N_{sp} + 6$

En general, podríamos especificar las siguientes variables para que el problema **esté** determinado:

Corriente de entrada L_2	$N_{sp} + 2$
Corriente de entrada V_0	$N_{sp} + 2$
Presión	1
Q	1
Total	$2N_{sp} + 6$

Desde luego, existen otras opciones, pero en todos los casos las restricciones de igualdad deben quedar independientes.

EJEMPLO 6.2 Especificación correcta de un proceso

La figura E6.2 muestra una columna de **separación isotérmica**. Actualmente, las especificaciones de la columna exigen que las fracciones de masa de la alimentación sean $\omega_{C_4} = 0.15$, $\omega_{C_5} = 0.20$, $\omega_{C_5} = 0.30$ y $\omega_{C_6} = 0.35$; las fracciones de masa en los domos son $\omega_{C_5} = 0.40$ y $\omega_{C_6} = 0$; y la fracción de masa del producto residual es $\omega_{C_4} = 0$. A menos que se especifique como 0, el componente está presente en una corriente.

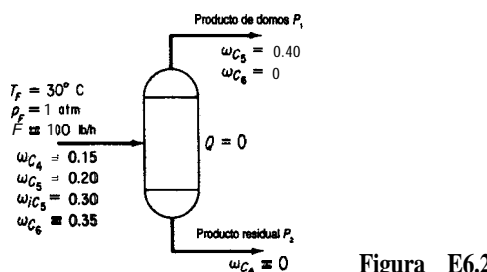


Figura E6.2

Dado que $F = 100 \text{ lb/h}$, ¿está completamente especificado el separador? Es decir, ¿son los grados de libertad $N_d = 0$? Las corrientes P_1 y P_2 no están en equilibrio.

Solución

Primero calculamos N_v y luego N_r . Suponemos que las temperaturas y presiones de todas las corrientes son idénticas. El número de variables N_v :

$$N_v = (N_{sp} + 2)(3) = (4 + 2)(3) = \underline{\underline{18}}$$

Número de restricciones y ecuaciones N_r :

Balances de masa de los componentes (no hay reacción) = $N_{sp} = \underline{\underline{4}}$

$T_F = T_{P1} = T_{P2} = \underline{\underline{2}}$

$P_F = P_{P1} = P_{P2} = \underline{\underline{2}}$

Especificaciones iniciales de la columna:

(4 en F , 2 en P_1 y 1 En P_2 más $T_F = 30^\circ\text{C}$ y $p_F = 1 \text{ atm}$) = $\underline{\underline{9}}$

Total para $N_r = \underline{\underline{17}}$

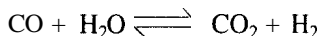
Número de grados de libertad N_d : $18 - 17 = \underline{\underline{1}}$

Observe que sólo podemos especificar cuatro factores en el flujo F , a saber, la velocidad de F mismo y tres ω ; una de las ω es redundante. Es preciso especificar una variable más para el proceso, pero **una que** no reduzca el **número** de ecuaciones y restricciones independientes que ya enumeramos.

Hasta ahora hemos examinado unidades individuales en las que no ocurre reacción. ¿Cómo se afecta N_d por la presencia de una reacción en la unidad? La forma como se calcula N_v no cambia. En cuanto a N_r , se restan de N_v todas las condiciones que representan **restricciones independientes** sobre la unidad. Así, el número de balances de materia no es por fuerza igual al número de especies (H_2O , O_2 , CO_2 , etc.) sino que es el numero de balances de materia independientes que hay, y se determina de la misma forma como los hicimos en las secciones 3.2 a 3.4. Por lo regular (aunque no siempre), este numero es igual al número de balances elementales (H, O, C, etc.). Las proporciones tijas de materiales como la de O_2/N_2 del aire o de CO/CO_2 en un gas producto serán una restricción, como también lo será una fracción de conversión determinada o la velocidad de flujo molar de un material. Si todavía quedan grados de libertad, la especificación incorrecta de una variable puede destruir la independencia de las ecuaciones y/o especificaciones previamente enumeradas para N_r , así que tenga cuidado.

EJEMPLO 6.3 Grados de libertad cuando ocurre una reacción en el sistema

Una reacción clásica para producir H_2 es la llamada reacción de “desplazamiento de agua”:



La figura E6.3 muestra los datos del proceso y la información conocida. ¿Cuántos grados de libertad quedan por satisfacer? Por sencillez, suponga que la temperatura y la presión de todas las corrientes que entran y salen son iguales y que todas las corrientes son gases. La cantidad de agua en exceso de la requerida para convertir todo el CO a CO₂, está previamente determinada.

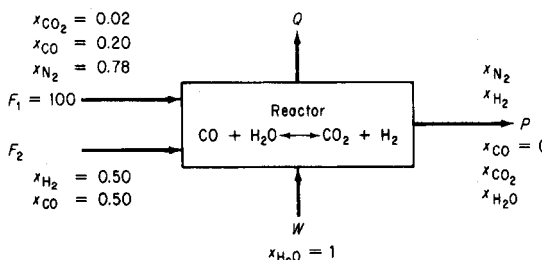


Figura E6.3

Solución

$$N_v = 4(N_{sp} + 2) + 1 = 4(5 + 2) + 1 = 29 \quad (+1 \text{ es para } Q)$$

N_r : Balances de materia independientes
(C, O, N, H) 4

Balance de energía 1

$$T_{F_1} = T_{F_2} = T_W = T_P \quad 3$$

$$P_{F_1} = P_{F_2} = P_W = P_P \quad 3 \quad 11$$

Composiciones y flujos especificados:

$$\text{En } F_1 (x_{H_2O} = x_{H_2} = 0) \quad 5$$

$$\text{En } F_2 (x_{N_2} = x_{CO_2} = x_{H_2O} = 0) \quad 4$$

$$(\text{En } W \text{ (todas menos } x_{H_2O} \text{ son 0)}) \quad 4$$

$$\text{En } P (x_{CO} = 0) \quad 1 \quad 14$$

$$\text{Exceso de } W \text{ dado} \quad 1$$

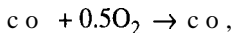
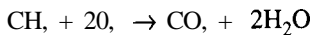
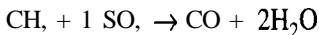
26

$$N_d = 29 - 26 = \quad 3$$

En los flujos F_2 y W sólo podemos especificar cuatro composiciones; una quinta especificación es redundante. Los flujos totales se desconocen. El valor que se indica del agua en exceso proporciona la información acerca de los productos de la reacción. Sin duda es necesario especificar la temperatura y la presión, lo que da cuenta de dos grados de libertad. El grado de libertad restante podría ser la razón N_2/H_2 en P , o el valor de F_2/F_1 , etcétera.

EJEMPLO 6.4 Grados de libertad para el caso de múltiples reacciones

Se quema metano en un horno con 10% de aire en exceso; la combustión no es completa, así que sale algo de CO del horno, pero nada de CH₂. Las reacciones son:



Realice un análisis de grados de libertad para este problema de combustión.

Solución

La figura E6.4 muestra el proceso; se supone que todas las corrientes son gases. Sólo dos de las reacciones son independientes. Q es una variable. Por sencillez suponemos que todas las corrientes que entran y que salen están a la misma temperatura y presión.

$$N_v = 3(6 + 2) + 1 = \underline{\underline{25}} \\ (+1 \text{ es por } Q)$$

\tilde{N}_r :

Balances de materia 4

(C, H, O, N)

Balance de energía 1

$T_A = T_F = T_P$ 2

$p_A = p_F = p_P$ 2

Composiciones especificadas:

En A ($N_{sp} - 1$) 5

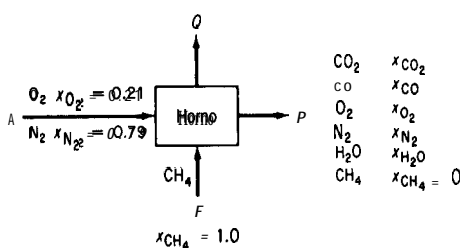
En F ($N_{sp} - 1$) 5

En P 1

11

Porcentaje de aire en exceso: $\frac{1}{21}$

$$N_d = 25 - 21 = 4$$

**Figura E6.4**

Para tener un problema bien definido debemos especificar a) la temperatura, b) la presión, c) la velocidad de alimentación, o la velocidad del aire, o la velocidad del producto y d) la razón CO/CO₂ o bien la fracción de CH₄, convertido a CO o a CO₂.

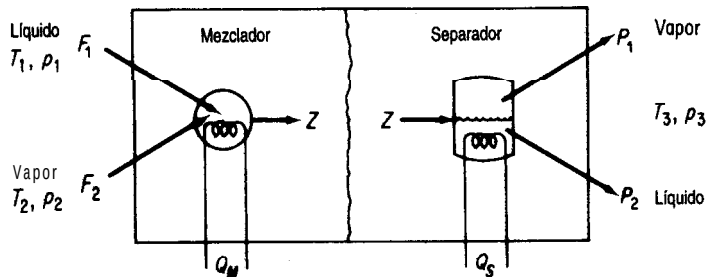


Figura 6.3 Grados de libertad en unidades combinadas.

Podemos calcular los grados de libertad para combinaciones de procesos simples similares o distintos mediante una combinación apropiada de sus grados de libertad individuales. Al sumar los grados de libertad de las unidades, es necesario eliminar cualquier conteo doble ya sea de variables o de restricciones, y tomar en cuenta debidamente las corrientes interconectadas cuyas características a menudo se fijan únicamente por deducción.

Examine el mezclador-separador de la figura 6.3. Para el mezclador considerado como una unidad independiente, del ejemplo 6.1 b, $N_d = 2N_{sp} + 6$. Para el separador, una unidad en equilibrio:

$$\begin{aligned}
 N_v &= 3(N_{sp} + 2) + 1 = & 3N_{sp} + 7 \\
 N_r: & \\
 \text{Balances de materia} & N_{sp} \\
 \text{Relaciones de equilibrio} & N_{sp} \\
 \text{Balance de energía} & 1 \\
 T_Z = T_{P_1} = T_{P_2} & 2 \\
 P_Z = P_{P_1} = P_{P_2}, & 2 \quad \frac{2N_{sp} + 5}{N_{sp} + 2} \\
 N_d = (3N_{sp} + 7) - (2N_{sp} + 5) = &
 \end{aligned}$$

La suma del mezclador y el separador es $3N_{sp} + 8$.

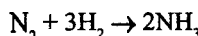
Debemos restar las variables redundantes y agregar las restricciones redundantes como sigue:

Variables redundantes:	
Quitar 1 Q	1
Quitar Z	$N_{sp} + 2$
Restricciones redundantes:	
1 balance de energía	1

Entonces $N_d = (3N_{sp} + 8) - (N_{sp} + 3) + 1 = 2N_{sp} + 6$, igual que en el ejemplo 6. le.

EJEMPLO 6.5 Grados de libertad en un sistema compuesto por varias unidades

Se produce amoniaco por reacción de N_2 y H_2 :



La figura E6.5a muestra un diagrama de flujo simplificado. Todas las unidades excepto el separador y las tuberías son adiabáticas. El amoniaco líquido producido está prácticamente libre de N_2 , H_2 y A. Suponga que el gas de purgado está libre de NH_3 . Considere que el proceso está formado por cuatro unidades individuales para un análisis de grados de libertad, y luego quite las variables redundantes y agregue las restricciones redundantes a fin de obtener los grados de libertad del proceso global. La fracción de conversión en el reactor es del 25%.

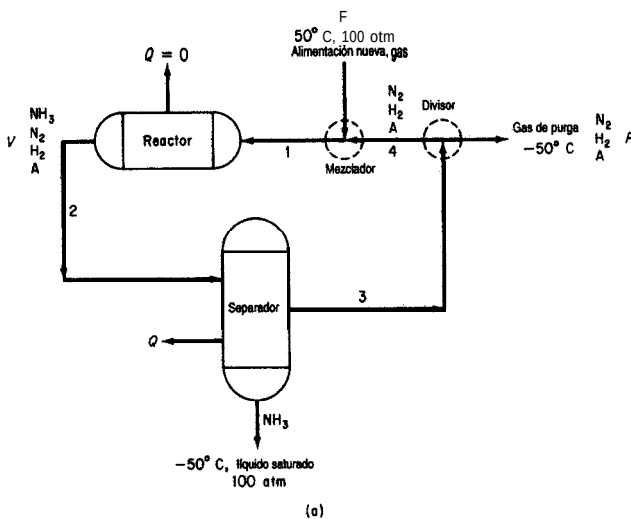


Figura E6.5a

Solución**Mezclador:**

$$N_v = 3(N_{sp} + 2) + 1 = 3(6) + 1 = 19 \quad 19$$

$$N_r$$

Balances de materia (sólo H_2 , N_2 , A) 3Balance de energía 1

Especificaciones:

La concentración de NH_3 es cero 3 $T_P = -50^\circ C$ 1 $T_F = 50^\circ C$ 1Suponga que $p_F = p_{mezclada} = p_{dividida} = 100$ 3 $Q=0$ 1

$$N_d: 19 - 13 =$$

$$\underline{13}$$

$$6$$

Restricciones redundantes que se eliminan:

Corriente 1:

Concentración de NH₃ = 0

$p = 100 \text{ atm}$

Corriente 2:

$p = 100 \text{ atm}$

Corriente 3:

Concentración de NH₃ = 0

$p = 100 \text{ atm}$

$T = -50^\circ\text{C}$

Corriente 4:

Concentración de NH₃ = 0

$T = -50^\circ\text{C}$

$p = 100 \text{ atm}$

|

|

|

|

|

|

|

1

9

Globalmente, el número de grados de libertad deberá ser

$$N_d = 19 - 24 + 9 = 4$$

Podemos verificar la cuenta de N_d realizando un análisis de grados de libertad para todo el proceso como sigue:

Examine la figura E6.5b.

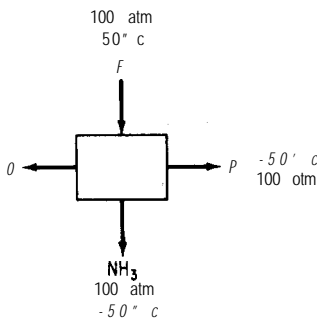


Figura E6.5b

$$N_d = 3(4 + 2) + 1 = \\ N_r$$

19

Balances de materia

(H, N, A)

3

Balance de energía

Especificaciones:

Corriente $F (T = 50^\circ\text{C}, p =$

100 atm, NH₃ = 0)

3

Corriente de NH, ($T = -50^\circ\text{C}$, $p = 1 \text{ atm}$, tres componentes tienen concentración 0)	5
Corriente de purgado ($T = -50^\circ\text{C}$, $p = 100 \text{ atm}$, $\text{NH}_3 = 0$)	3
$N_d = 19 - 15 =$	<u><u>4</u></u>

No contamos aquí con espacio para ilustrar otras combinaciones de unidades simples para formar unidades más complejas, pero **Kwauk**¹ ha preparado varias tablas excelentes que resumen las variables y los grados de libertad para columnas de destilación, absorbedores, intercambiadores de calor y similares. Lea también las referencias citadas al final del capítulo.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección describimos la forma de determinar el numero de grados de libertad que intervienen en un proceso, es decir, el número de valores adicionales de variables que es preciso especificar para poder obtener la solución de un problema.

Ideas clave

1. El número de grados de libertad es el número total de variables de un proceso menos el número de ecuaciones independientes que intervienen en el proceso.
2. La especificación de valores de las variables no debe afectar la cuenta original de variables y restricciones **independientes**.
3. Es posible combinar subsistemas para calcular los grados de libertad globales si se eliminan las variables redundantes y las restricciones correspondientes.

Términos clave

Componentes (**p.** 545)

Grados de libertad (**p.** 544)

Especies (**p.** 545)

Variables de flujo (**p.** 545)

Prueba de autoevaluación

1. ¿Existe alguna diferencia entre el número de especies presentes en un proceso y el número de componentes del proceso?
2. ¿Por qué hay $N_{sp} + 2$ variables asociadas a cada corriente?
3. Determine el número de grados de libertad de un destilador (vea la Fig. PAE6. 1-3).

¹M. Kwauk. *AIChE J.*, 2 (1956): 2.

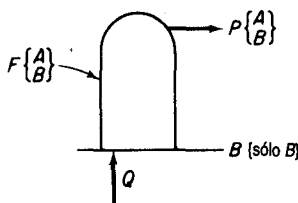


Figura PAE6.1-3

4. Determine el número de grados de libertad para el siguiente proceso (Fig. PAE6.1-4).

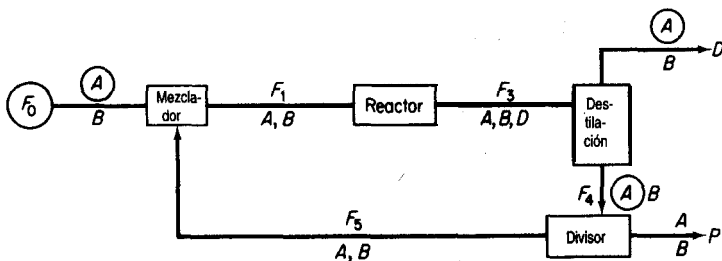


Figura PAE6.1-4

Las variables encerradas en círculos tienen valores conocidos. Se conocen los parámetros de reacción en el reactor, así como la proporción entre F_4 y F_5 en el divisor. Cada corriente tiene una sola fase.

5. La figura PAE6.1-5 representa un esquema del diagrama de flujo de una torre de destilación utilizada para recuperar gasolina de los productos de un craqueado catalítico. ¿Está completamente especificado el problema? Es decir, ¿es cero el número de grados de libertad para calcular la transferencia de calor al agua de enfriamiento en el condensador?

Problemas conceptuales

- Si una o más de las variables de un proceso sólo puede aceptar valores enteros (como el número de etapas de una columna o el número de una serie de reactores), ¿es necesario modificar el análisis de grados de libertad?
- En algunos procesos, ¿qué otras variables podría ser necesario incluir en la cuenta de variables de una corriente, sumándolas a $(N_{sp} + 2)$?

Preguntas para análisis

- ¿Cómo debería manejar el cálculo de los grados de libertad un programa de computadora de modo que un usuario sin experiencia no sobreespecifique o subespecifique el problema?

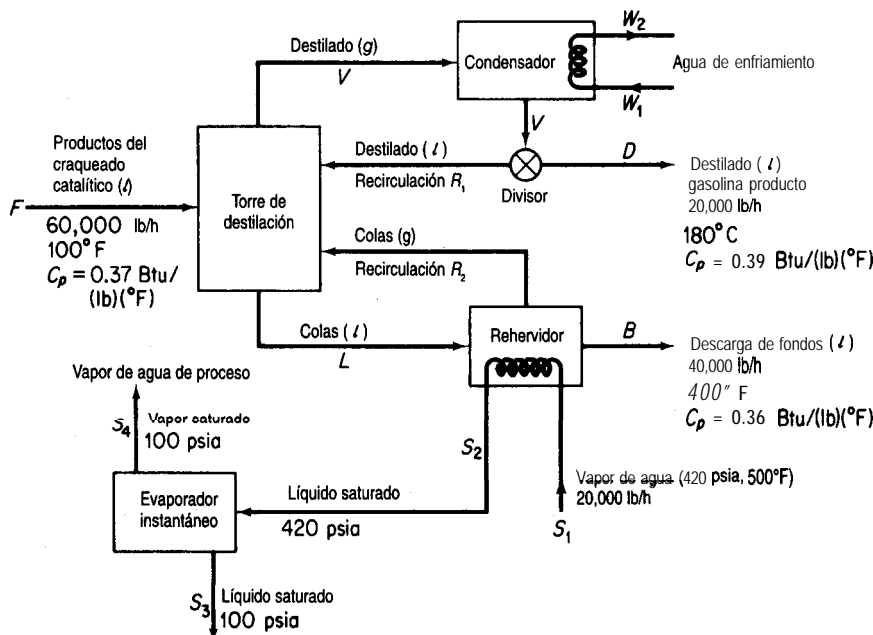


Figura PAE6.1-5

6.2

RESOLUCIÓN DE BALANCES DE MATERIA Y ENERGÍA EMPLEANDO CÓDIGOS DE DIAGRAMACIÓN DE FLUJOS

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Comprender la diferencia entre los programas de simulación basados tanto en ecuaciones como en módulos.
2. Describir la realización de balances de materia y de energía con los programas de simulación basados tanto en ecuaciones como en módulos.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección se explicará la estructura de los programas de simulación de diagramas de flujo y la estrategia que debe seguirse al utilizarlos para resolver balances de materia y de energía.

CONCEPTOS PRINCIPALES

En la sección 3.5 hablamos de la combinación de unidades desde el punto de vista de la realización de balances de materia. Conforme más y más unidades se interconectan en una planta, es lógico que el grado de complejidad hace necesario resolver los balances de materia y de energía con la ayuda de un programa de computadora. Al mismo tiempo, un programa de este tipo puede determinar el tamaño de los equipos y las tuberías, evaluar los costos y optimizar el rendimiento. El **diagrama de flujo** de una planta refleja el desempeño de la red de corrientes y equipos sujeto a todo tipo de restricciones.

Una vez especificado el diagrama de flujo de un proceso, la resolución de los balances de materia y de energía en estado estacionario se denomina **simulación del proceso**, y el código de computadora que se emplea para dicha resolución se conoce como **paquete o programa de simulación**. El problema esencial de la simulación sin la optimización correspondiente radica en resolver (satisfacer) un conjunto grande de ecuaciones lineales y no lineales con un grado de precisión aceptable, normalmente por medio de un procedimiento iterativo. En la simulación sin optimización es necesario especificar suficientes valores para dar cuenta de todos los grados de libertad. En la tabla 6.1 se mencionan algunos programas comerciales que sirven para realizar simulación de procesos. Las unidades de proceso individuales que constituyen el diagrama de flujo se representan en forma de módulos (bloques de construcción) o como conjuntos de ecuaciones. Se requiere un mayor nivel de detalle en un programa de simulación cuando se emplea para resolver un problema de operación que cuando se usa para realizar el diseño inicial de una planta.

La figura 6.4 ilustra las características principales de los programas de simulación de procesos. El programa debe facilitar la transferencia de información entre el equipo y las corrientes, tener acceso a una base de datos confiable y tener la suficiente flexibilidad como para aceptar especificaciones de equipos proporcionadas por el usuario para complementar la biblioteca de programas que vienen con el código. Un aspecto fundamental de todos los programas de simulación es el cálculo de balances de masa y de energía para todo el **proceso**.

TABLA 6.1 Programas de simulación de procesos

Nombre	Fuente
ASPENPLUS	Aspen Technology Corp., Cambridge, MA
CHEMCAD	Chemstations, Houston, TX
DESIGN/2000	Chem Share, Houston, TX
HYSIM	Hypotech, Calgary, Alberta
HYSYS	
PROCESS	Simulation Sciences, Fullerton, CA
PRO/II	
SPEEDUP	Aspen Technology Corp., Cambridge, MA

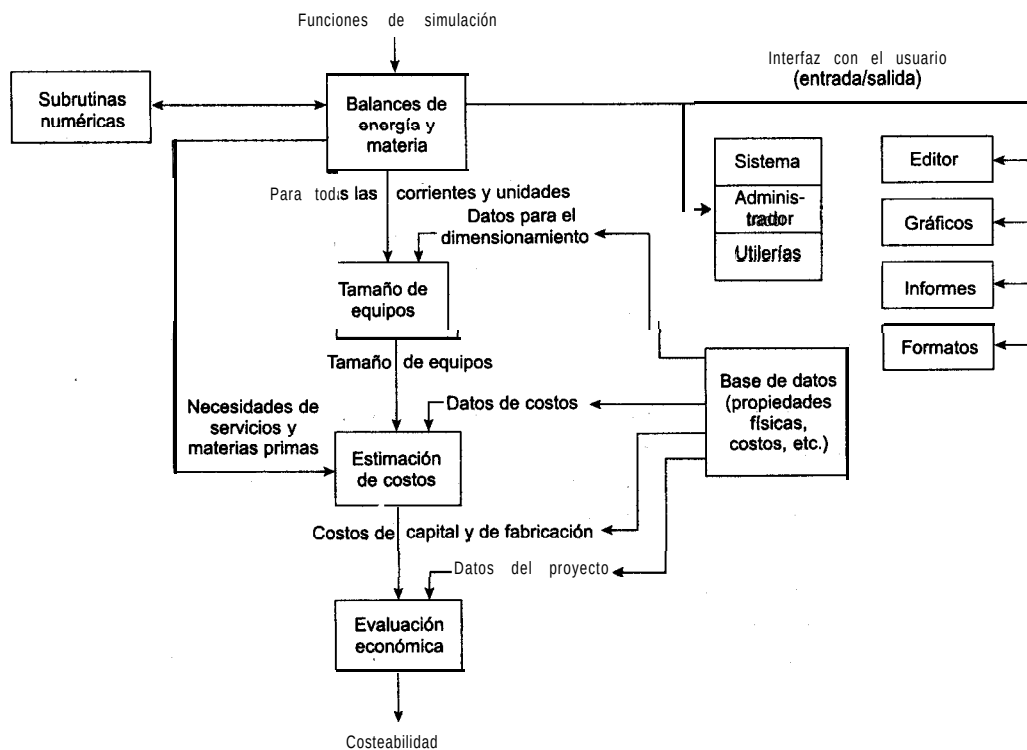


Figura 6.4 Flujo de información en un programa de simulación de procesos típico.

so. Las entradas válidas a la fase de balance de materia y de energía de los cálculos para el diagrama de flujo se deben definir con el suficiente detalle para determinar todas las corrientes intermedias y de los productos y las variables de desempeño de todas las unidades.

Es frecuente que las plantas de proceso contengan corrientes de recirculación y ciclos de control, de modo que la resolución de las propiedades de la corriente requiere cálculos iterativos. Esto hace necesario emplear **métodos numéricos** eficientes para la convergencia. Además, es necesario obtener de una base de datos las propiedades físicas apropiadas e información termodinámica. Por último, debe contarse con un programa maestro que vincule todos los bloques de construcción, datos de propiedades físicas, cálculos **termodinámicos**, subrutinas y subrutinas numéricas, y que también supervise el flujo de información. El lector comprobará que en muchos casos la optimización y el análisis económico son el objetivo final del empleo de estos programas de simulación.

Observamos dos extremos en el software de simulación. En uno de ellos se escribe el conjunto completo de ecuaciones (**y** desigualdades) que representan el proceso, incluidos los balances de materia **y** de energía, las conexiones de las corrientes **y** las relaciones que representan las funciones de los equipos. Esta representación se conoce como **método de simulación orientado a ecuaciones**. Las ecuaciones pueden resolverse en forma secuencial análoga a la representación modular que se describirá en seguida, o simultáneamente por

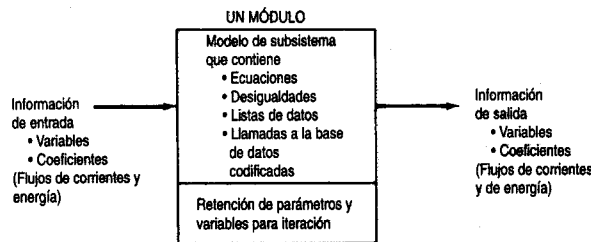


Figura 6.5 Módulo de proceso típico que muestra todas las interconexiones de información necesarias.

medio del método de Newton (o un equivalente), o empleando técnicas de matriz dispersa para reducir el grado de manipulación de matrices; al final del capítulo el lector encontrará referencias bibliográficas útiles.

En el otro extremo, el proceso se puede representar como una colección de módulos (el **método modular**) en los que las ecuaciones (y otra información) que representan cada subsistema o equipo se reúnen y codifican de modo que el módulo pueda usarse aislado del resto del diagrama de flujo y por tanto pueda pasarse de un diagrama de flujo a otro o usarse más de una vez en un mismo diagrama. Un módulo es un modelo de un elemento individual del diagrama de flujo (como un reactor) que se puede codificar, analizar, depurar e interpretar por sí solo. Examine las figuras 6.5 y 6.6. Cada módulo contiene el tamaño de los equipos, las relaciones de balance de **materia** y de energía, las velocidades de flujo de los componentes y las temperaturas, presiones y condiciones de fase de cada corriente que entra en el equipo físico representado por el módulo o que sale de él. Los valores de algunos de estos parámetros y variables determinan los costos de capital y de operación de las unidades. Desde luego, las interconexiones establecidas para los módulos deben ser **tales** que sea posible transferir de un módulo a otro información respecto a las corrientes, composiciones, velocidades de flujo, coeficientes, etcétera. Dicho de otro modo, los módulos constituyen un conjunto de bloques de construcción que se pueden disponer de formas generales con objeto de representar cualquier proceso.

Además de los dos extremos, podemos usar combinaciones de ecuaciones y módulos. Las ecuaciones se pueden agrupar en módulos, y los módulos se pueden representar me-

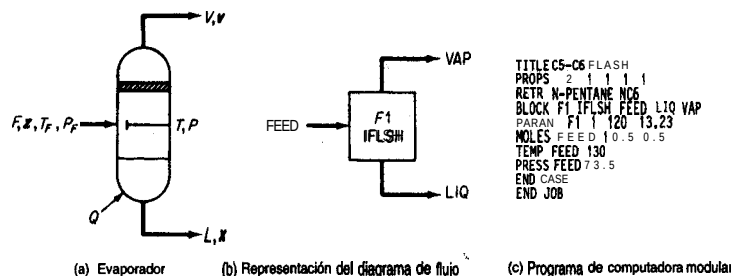


Figura 6.6 Módulo que representa un evaporador instantáneo. (De J. D. Seader, W. D. Seider y A. C. Pauls, *Flowtran Simulation—An Introduction*, Austin, TX: CACHE, 1987.)

diente sus ecuaciones básicas o polinomios que se ajusten a la información de entrada/salida. En la práctica actual prevalecen los programas basados en módulos porque históricamente fueron los primeros en desarrollarse y se han ido mejorando con el tiempo.

Otra clasificación de los programas de simulación se basa en la forma de resolver las ecuaciones o los módulos. Un tratamiento consiste en resolverlos de forma secuencial, y el otro, de forma simultánea. El programa o el usuario debe seleccionar las variables de decisión de la recirculación y proporcionar estimaciones de ciertos valores de las corrientes a fin de asegurar la convergencia de los cálculos, sobre todo en los procesos con muchas corrientes de recirculación.

Una tercera clasificación de los programas de simulación tiene que ver con el hecho de que resuelvan problemas en estado estacionario o dinámicos. Aquí sólo nos ocuparemos de los primeros.

Examinaremos primero la simulación basada en ecuaciones porque se acerca más a las técnicas que hemos usado hasta ahora en este libro, y luego consideraremos la simulación basada en módulos.

6.2-1 Simulación basada en ecuaciones

Los conjuntos de ecuaciones lineales y/o no lineales se pueden resolver simultáneamente empleando un programa de computadora apropiado o siguiendo alguno de los métodos descritos en el apéndice L. No obstante, los programas de simulación basados en ecuaciones tienen la ventaja de que los datos de propiedades físicas requeridos para los coeficientes de las ecuaciones se transfieren de manera transparente desde una base de datos en el punto apropiado de la secuencia de cálculos.

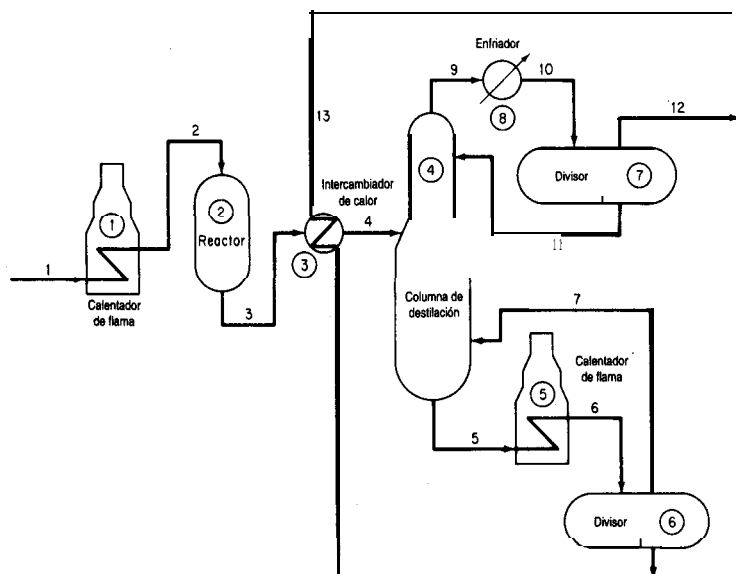


Figura 6.7 Diagrama de flujo de un proceso hipotético.

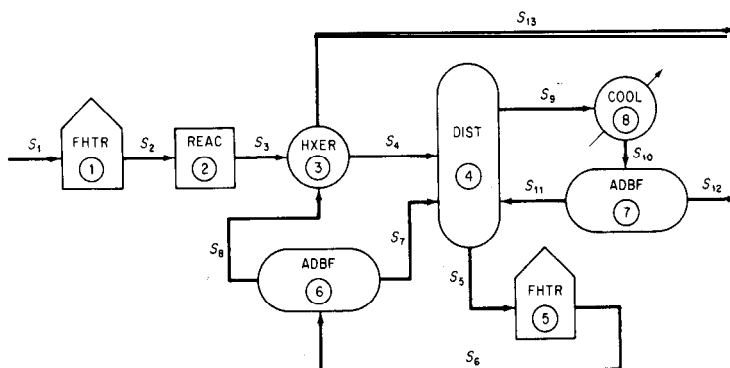
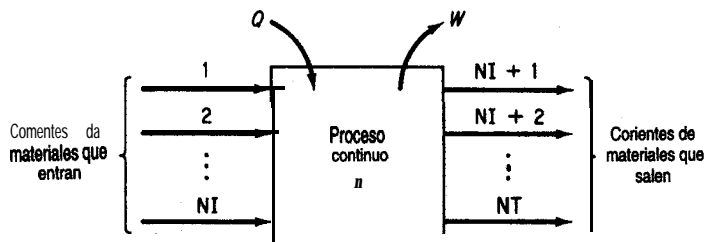


Figura 6.8 Diagrama de flujo de información para el proceso hipotético (S indica una corriente; los números de módulo o de código de computadora están encerrados en círculos).

Sea cual sea el programa utilizado para resolver los problemas de balance de materia y energía, siempre se debe proporcionar cierta información de entrada en un formato aceptable. Todos los programas de simulación requieren convertir los datos del diagrama de flujo (véase la Fig. 6.7) en un diagrama de flujo de información, como se ilustra en la figura 6.8, o en algo equivalente. En el diagrama de flujo de información se emplea el nombre del modelo matemático (subrutina en el caso de la simulación basada en módulos) que se usará para los cálculos, en lugar del nombre de la unidad de proceso.

Una vez preparado el diagrama de flujo de información, la determinación de la topología del proceso es fácil. Esto quiere decir que podemos definir de inmediato la interconexión de las corrientes entre los módulos (o subrutinas) que deben incluirse en el conjunto de datos de entrada. En el caso de la figura 6.8 la matriz de conexiones de corrientes (la **matriz de proceso**) es (un signo negativo designa a una corriente de salida):

Unidad	Corrientes asociadas				
1	1	-2			
2	2	-3			
3	3	8	-4	-13	
4	4	7	II	-9	-5
5	5	-6			
6	6	-8	-7		
7	10	-11	-12		
8	9	-10			

Diagrama del sistemaBalance de masa total (o balance molar sin reacción)

$$\sum_{i=1}^{NI} F_i = \sum_{i=NI+1}^{NT} F_i$$

Balance de energía

$$\sum_{i=1}^{NI} F_i H_i + Q_n - W_{s,n} = \sum_{i=NI+1}^{NT} F_i H_i$$

Distribución de equilibrio vapor-líquido

$$y_j = K_j x_j \text{ para } j = 1, 2, \dots, NC$$

Coefficientes de vaporización en equilibrio

$$K_j = K(T_i, P_i, \bar{W}_i) \quad j = 1, 2, \dots, NC$$

Balance molar total (con reacción)

$$\sum_{i=1}^{NI} F_i + \sum_{l=1}^{NR} R_l \left[\sum_{j=1}^{NC} V_{j,l} \right] = \sum_{i=NI+1}^{NT} F_i$$

Balances molares de los componentes (con reacción)

$$\sum_{i=1}^{NI} F_i w_{i,j} + \sum_{l=1}^{NR} V_{j,l} R_l = \sum_{i=NI+1}^{NT} F_i w_{i,j} \quad \text{para } j = 1, 2, \dots, NC$$

Balances atómicos molares

$$\sum_{i=1}^{NI} F_i \left[\sum_{j=1}^{NC} w_{i,j} a_{j,k} \right] = \sum_{i=NI+1}^{NT} F_i \left[\sum_{j=1}^{NC} w_{i,j} a_{j,k} \right] \quad \text{para } k = 1, 2, \dots, NE$$

Balance de energía mecánica

$$\sum_{i=1}^{NI} (K_i + P_i) + \sum_{i=1}^{NI} \int_{P_{i,i}}^{P_{2,i}} V_i dP_i = \sum_{i=NI+1}^N (K_i + P_i) + \sum_{i=NI+1}^{NT} \int_{P_{i,i}}^{P_{2,i}} V_i dP_i + W_{s,n} + E_{e,n}$$

Figura 6.9 Ecuaciones genéricas para un sistema abierto en estado estacionario.

Las interconexiones entre los módulos pueden representar flujo de información además de flujo de materia y de energía. En la representación matemática de la planta, las ecuaciones de interconexión son los balances de materia y de energía de los flujos entre subsistemas del modelo. También deben enumerarse las ecuaciones de modelos como mezclado, reacción, intercambio de calor, etc., para poder introducirlas en el programa de computadora empleado para resolver la ecuación. En la figura 6.9 (y en la tabla 6.2) se presentan los tipos de ecuaciones comunes que podrían usarse para un solo subsistema. En general, una planta incluye varias unidades de proceso similares que pueden representarse con el mismo conjunto de ecuaciones, cambiando sólo los nombres de las variables, el número de términos en las sumatorias y los valores de los coeficientes de las ecuaciones.

Los programas basados en ecuaciones pueden formularse de modo que incluyan restricciones de desigualdad junto con las ecuaciones. Estas restricciones podrían tener la forma $a_1x_1 + a_2x_2 + \dots \leq b$, y podrían surgir de factores como

1. Condiciones impuestas al linealizar ecuaciones no lineales
2. Límites de temperatura, presión o concentración para un proceso
3. Necesidad de que las variables estén en cierto orden
4. Necesidad de que las variables sean positivas o enteras

TABLA 6.2 Notación para la figura 6.8

$a_{j,k}$	número de átomos del késimo elemento químico en el jésimo componente
F_i	veocidad de flujo total de la iésima corriente
H_i	entalpía relativa del iésimo flujo
K_j	coeficiente de evaporación del jésimo componente
N_C	número de componentes (compuestos) químicos
NE	número de elementos químicos
NI	número de corrientes de materiales que entran
NR	número de reacciones químicas
NT	número total de corrientes de materiales
P_i	presión de la iésima corriente
Q_n	transferencia de calor en la nésima unidad de proceso
R_l	expresión de reacción para la lésima reacción química
T_i	temperatura de la iésima corriente
$V_{j,l}$	coeficiente estequiométrico del jésimo componente de la lésima reacción química
$w_{i,j}$	composición fraccional (de masa o molar) del jésimo componente de la iésima corriente
W_i	composición media de la iésima corriente
$W_{s,n}$	trabajo en la nésima unidad de proceso
x_j	fracción molar del componente j en el líquido
y_j	fracción molar del componente j en el vapor

Dos aspectos importantes de la resolución de los conjuntos de ecuaciones no lineales en los programas de simulación, basados tanto en ecuaciones como en módulos, son 1) el procedimiento para establecer el orden de precedencia de la resolución de las ecuaciones y 2) el tratamiento de la recirculación (retroalimentación) de información, materia y/o energía. Un método para resolver conjuntos de ecuaciones consiste en emplear los métodos de Newton o de la secante combinados con métodos de matriz dispersa a fin de convertir las ecuaciones algebraicas no lineales del modelo en aproximaciones linealizadas que luego pueden resolverse iterativamente aprovechando su estructura. La alternativa consiste en aplicar la **segregación o partición**. La segregación se analiza a fondo en la sección 6.2-2, que se ocupa de la simulación basada en módulos, pero en pocas palabras con “segregación” nos referimos a la selección de ciertas variables de salida de un conjunto de ecuaciones como valores conocidos para que las variables restantes puedan resolverse por sustitución lineal. Al final se tendrá un conjunto residual de ecuaciones igual en número al número de variables de segregación; si éstas no se satisfacen, se harán nuevas estimaciones de los valores de las variables de segregación y se repetirá la secuencia. Examine la figura 6.1 Oc. Para no tener que resolver un conjunto completo de ecuaciones simultáneamente se emplea

$$\begin{aligned} h_1: & x_1^2 x_2 - 2x_3^{1.5} + 4 = 0 \\ h_2: & x_2 + 2x_5 = 8 = 0 \\ h_3: & x_1 x_4 x_5^2 = 2x_3 \leftarrow 7 = 0 \\ h_4: & -2x_2 + x_5 + 5 = 0 \\ h_5: & x_2 x_4^2 x_5 + x_2 x_4 - 6 = 0 \end{aligned}$$

(a) Las ecuaciones independientes de 5 variables ($n=5$).

	x_1	x_2	x_3	x_4	x_5
h_1	1				
h_2		1			
h_3			1		
h_4				1	
h_5					1

(b) La matriz de ocurrencia (las 1 representan la ocurrencia de una variable en una ecuación).

	x_2	x_5	x_4	x_1	x_3
h_2	1				
h_4					
h_5		1			
h_3				1	
h_1					1

(c) La matriz de ocurrencia reacomodada (dividida) agrupando las ecuaciones (conjunto I, II y III) que deben resolverse simultáneamente en orden según la precedencia de su resolución.

Figura 6.10 Segregación en niveles. Las ecuaciones se dividen en niveles que contienen variables comunes, como en (c). Primero se resuelven las ecuaciones h_2 y h_4 (conjunto I) simultáneamente para x_2 y x_5 , luego se resuelve h_5 (conjunto II) para x_4 , y por último se resuelven simultáneamente h_1 y h_3 . Por ejemplo, suponga un valor para x_5 ; resuelva h_2 para x_2 ; luego verifique si se satisface la ecuación h_4 . Si no, ajuste x_5 , resuelva h_5 para x_4 , vuelva a verificar h_4 , y así sucesivamente hasta que se satisfagan tanto h_2 como h_4 .

un método de **ordenamiento por precedencia** para dividir el conjunto de ecuaciones en una serie de conjuntos más pequeños de ecuaciones irreducibles (que forzosamente han de resolverse simultáneamente) como se ilustra en la figura 6.10.

Además de determinar el orden de precedencia y la segregación, se debe escoger **estimaciones iniciales** para el procedimiento de resolución iterativa de las ecuaciones algebraicas. Una elección deficiente puede producir resultados insatisfactorios. Es conveniente que las estimaciones iniciales estén lo más cerca posible de la respuesta correcta para que el procedimiento converja. Tal vez le convenga resolver modelos aproximados y luego pasar a otros más complejos. Además, puede **ajustar la escala** de las variables y las ecuaciones. En el caso de las variables, esto implica introducir transformaciones que hagan que todas las variables tengan valores del mismo orden de magnitud. En el caso de las ecuaciones, el ajuste de escala implica multiplicar cada ecuación por un factor que haga que el valor de la desviación de todas las ecuaciones respecto a cero tenga el mismo orden de magnitud. Estos dos pasos aceleran la convergencia hacia la solución.

EJEMPLO 6.6 Resolución secuencial de balances de materia

La figura E6.6a muestra 10 unidades que forman parte de una planta mayor. Las 10 ecuaciones lineales independientes que relacionan los flujos de materia de y hacia las unidades se enumeran en la figura.

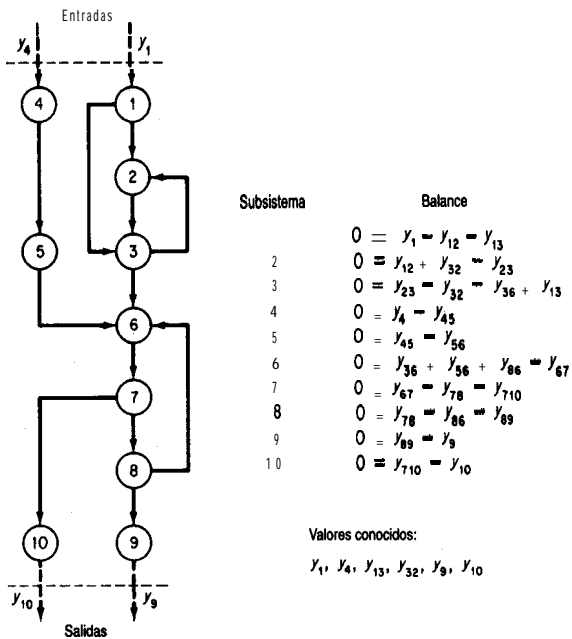


Figura E6.6a Ejemplo de sistema que contiene corrientes de **recirculación** y desviación.

La figura E6.6b muestra la matriz incidente.

Ecuaciones	Variables										Variables de interfaz					
	y_{12}	y_{13}	y_{23}	y_{32}	y_{36}	y_{45}	y_{36}	y_{67}	y_{86}	y_{78}	y_{710}	y_{89}	y_1	y_4	y_9	y_{10}
1	-1	-1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	+1	0	0	0
2	+1	0	-1	+1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
3	0	+1	+1	-1	-1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
4	0	0	0	0	O-1	0	0	0	0	0	0	0	0	+1	0	0
5	0	0	0	0	0	+1-1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
6	0	0	0	0	+1	0	+1	-1	+1	0	0	0	0	0	0	0
7	0	0	0	0	0	0	+1	0	-1	-1	0	0	0	0	0	0
8	0	0	0	0	0	0	0	-1	+1	0	-1	0	0	0	0	0
9	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	+1	0	O-1	0	0
10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	+1	0	0	0	O-1	0

Matriz de incidencia

Figura E6.6b La matriz de incidencia para el proceso de la figura E6.6a.

Suponga que en lugar de una solución simultánea de las ecuaciones, se desea una solución secuencial. ¿En qué orden deberán resolverse las ecuaciones? Divida las ecuaciones de modo que pueda ejecutarse una resolución secuencial. Agrupe los bloques de ecuaciones que sea inevitable resolver simultáneamente.

Solución

De la figura E6.6a puede verse que no es necesario resolver las 10 ecuaciones simultáneamente. El **sistema** de ecuaciones se puede descomponer en subsistemas de más bajo orden, algunos de los cuales constan de ecuaciones individuales o grupos pequeños de ecuaciones. Estos grupos se asocian con los llamados conjuntos de ecuaciones **irreducibles**. Por **inspección** podemos establecer el siguiente orden de precedencia:

Paso	Ecuación(es) de subsistema(s)
1	1
2	4
3	5
4	9
5	10
6	2
7	3
8	6, 7 y 8 simultáneamente

En el caso de conjuntos de ecuaciones más complicados que no se pueden descomponer fácilmente por inspección, es posible aplicar algoritmos como los que **podrá** encontrar el lector en la **bibliografía** complementaria al final del capítulo.

6.2-2 Simulación de procesos basada en módulos

El método de simulación **modular secuencial** es el que se incluye con mayor frecuencia en los paquetes de software. El diagrama de flujo de la información incluye un módulo para cada unidad de proceso. Dados los valores de composición de cada una de las corrientes de entrada, la velocidad de flujo, la temperatura, la presión, la entalpía y los parámetros del equipo, el módulo calcula las propiedades de las corrientes de salida. La corriente de salida de un módulo se puede convertir en la corriente de entrada de otro módulo, y así procederán los cálculos hasta haber resuelto los balances de materia y de energía para todo el proceso.

El concepto de modularidad en que se basan los programas para diseño y análisis consiste en representar los equipos u operaciones unitarias mediante subrutinas transportables. Con esto queremos decir que **tales** subrutinas se pueden ensamblar como elementos de un grupo grande de subrutinas y representar fielmente un tipo de equipo determinado en cualquier proceso. La figura 6.11 muestra módulos de operaciones unitarias estandarizados **típicos** junto con los símbolos que los representan en los diagramas de flujo. Otros módulos se encargan del dimensionamiento de los equipos y de la estimación de costos, realizan cálculos numéricos, procesan **cálculos** de recirculación (que describiremos con mayor detalle un poco más adelante), optimizan y fungen como controladores (ejecutivos) del conjunto **com-**

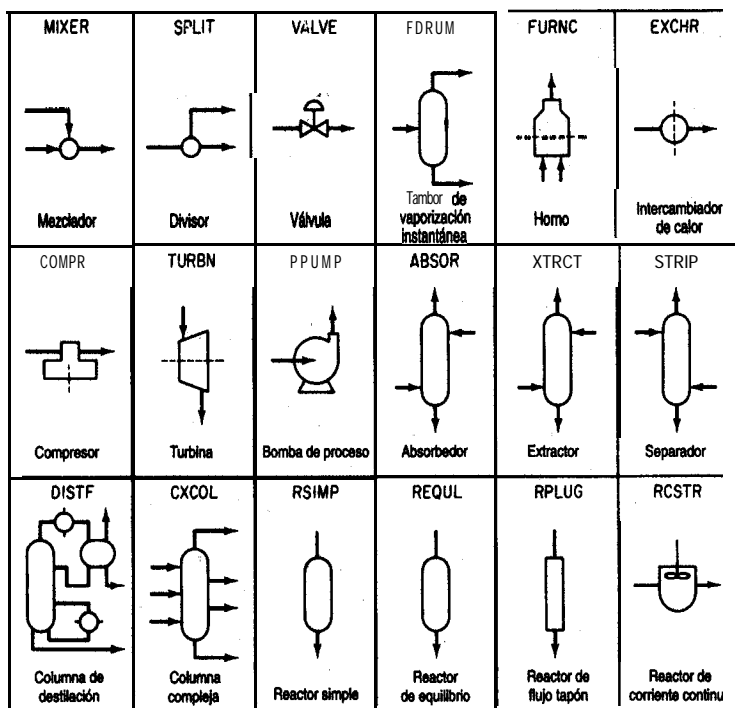


Figura 6.11 Módulos de proceso típicos empleados en los programas desimulación secuenciales basados en módulos, junto con los nombres de sus subrutinas.

pleto de módulos con el fin de que operen en la secuencia correcta. Internamente, un módulo muy simple podría ser tan sólo un programa de búsqueda en tablas, pero la mayor parte de los módulos incluye subrutinas en Fortran o C que ejecutan una secuencia de cálculos. Las subrutinas pueden tener cientos o miles de líneas de código.

La información fluye de un módulo a otro a través de las corrientes de materia. Cada una de las corrientes tiene asociada una lista ordenada de números que la caracterizan. La tabla 6.3 presenta un conjunto de parámetros típico asociado a una corriente. El usuario de un programa basado en módulos debe proporcionar

1. La topología del proceso
2. Información sobre las corrientes de entrada, incluidas propiedades **físicas** y conexiones
3. Parámetros de diseño requeridos en los módulos y las especificaciones de los equipos
4. Criterios de convergencia

Además, puede ser necesario insertar un orden preferido de cálculo de los módulos. Si se va a realizar una evaluación económica o una optimización, también es preciso proporcionar datos de costos y criterios de optimización.

La simulación basada en módulos ofrece varias ventajas para los diseñadores. La arquitectura del diagrama de flujo se entiende fácilmente porque sigue de cerca el diagrama de flujo del proceso. Es fácil agregar módulos individuales al paquete de **software** o quitarlos de él. Además, es posible añadir módulos al diagrama de flujo o eliminarlos sin dificultades y sin afectar otros módulos. También es posible sustituir módulos con dos niveles distintos de exactitud, como se señaló antes.

TABLA 6.3 Parámetros de las corrientes

-
1. Número de corriente*
 2. Indicador de corriente (designa el tipo de corriente)
 3. Flujo total, **lb mol/h**
 4. Temperatura, **°F**
 5. Presión, **psia**
 6. Flujo del componente 1, **lb mol/h**
 7. Flujo del componente 2, **lb mol/h**
 8. Flujo del componente 3, **lb mol/h**
 9. Peso molecular
 10. Fracción de vapor
 11. Entalpía
 12. Sensibilidad
-

*Corresponde a un esquema de numeración arbitrario empleado en el diagrama de flujo de información.

La simulación basada en módulos también tiene ciertas desventajas:

1. La salida de un módulo es la entrada de otro. Las variables de entrada y de salida de un módulo de computadora son tijas, así que no podemos introducir una entrada o generar una salida arbitrariamente, cosa que sí es posible en los programas basados en ecuaciones.
2. Los módulos requieren tiempo de cómputo adicional para generar derivadas o sus sustitutos con una exactitud razonable, sobre todo si el módulo contiene tablas, **funciones** con variables discretas, discontinuidades, etc. La perturbación de la entrada de un módulo es la principal forma de generar un sustituto de diferencias finitas para una derivada.
3. Es posible que los módulos requieran un orden de precedencia **fijo** para su resolución; es decir, la salida de un módulo se debe convertir en la entrada de otro, y por ello la convergencia puede ser más lenta que en un método de resolución de ecuaciones, y los costos de computación pueden ser elevados.
4. Para especificar un parámetro de un módulo como variable de diseño, es preciso colocar un bloque de control alrededor del módulo y ajustar el parámetro de modo que se cumplan las especificaciones de diseño. Este procedimiento crea un ciclo. Si es necesario determinar los valores de muchas variables de 'diseño', el resultado podría ser varios ciclos de cálculo anidados (lo cual, por otro lado, mejora la estabilidad). Es preciso seguir un procedimiento similar para imponer restricciones.
5. Las condiciones impuestas a un proceso (o a un conjunto de ecuaciones) pueden hacer que los estados físicos de la unidad pasen de una operación en dos fases a una operación en una sola fase, o viceversa. Conforme el programa pasa de un módulo a otro a fin de representar el proceso debidamente, habrá una discontinuidad severa y es posible que fluctuen desordenadamente los valores de las propiedades físicas.

Si quiere obtener una solución para los balances de materia y de energía de un diagrama de flujo por el método modular secuencial, usted o el programa deberá dividir el diagrama de flujo en niveles, seleccionar corrientes segregadas, anidar los cálculos y así determinar la secuencia de cálculo.

Existen muchos métodos para **segregar en niveles** los módulos de un diagrama de bloques de información y así obtener subconjuntos de módulos de tamaño mínimo que es preciso resolver simultáneamente. Como en el caso de los conjuntos de ecuaciones, el objetivo es obtener el bloque de módulos más pequeño en el que los módulos individuales estén vinculados por el flujo de información de las entradas y las salidas. El flujo de información entre los bloques se efectúa en serie. Un algoritmo sencillo consiste en rastrear una ruta del flujo de información (usualmente materia, aunque puede ser energía o una señal) de un módulo al siguiente a través de las corrientes de salida de los módulos. El rastreo continúa hasta que 1) se encuentra otra vez un módulo de la ruta, en cuyo caso todos los módulos de la ruta hasta el módulo repetido formarán un grupo que se agrupará y se tratará como un

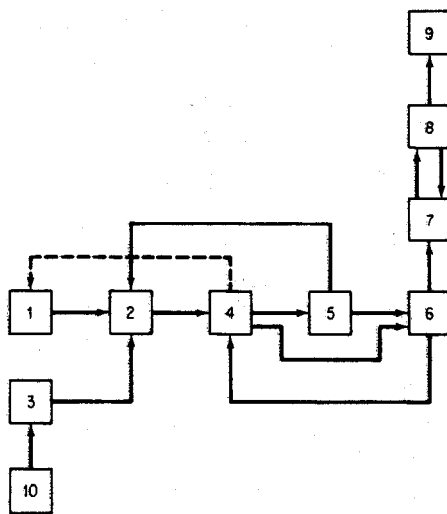


Figura 6.12 Diagrama de bloques que se segregan en niveles.

solo módulo en los rastreos subsecuentes o 2) se llegue a un módulo o a un grupo que no tenga salidas, en cuyo caso el módulo o **grupo** de módulos se eliminará del diagrama de bloques. Por ejemplo, el diagrama de bloques de la figura 6.12 se puede separar en niveles siguiendo estos pasos:

Comenzamos con una unidad arbitraria, digamos la 4, y cualquier secuencia:

- | | |
|--|--------------------------|
| Ruta 1: Comenzar: $4 \rightarrow 5 \rightarrow 6 \rightarrow 4$ | agrupar como (456) |
| Continuar: (456) $3 \rightarrow 2 \rightarrow 4$ | agrupar como (4562) |
| Continuar: (4562) $\rightarrow 1 \rightarrow 2$ | agrupar como (4562 1) |
| Continuar: (45621) $\rightarrow 7 \rightarrow 8 \rightarrow 7$ | agrupar como (78) |
| Continuar: (45621) $\rightarrow (78) \rightarrow 9$ | terminar (no hay salida) |

Ponemos el número 9 en la lista de orden de precedencia y eliminamos el módulo 9 del diagrama de bloques de información.

Continuar: (45621) $\rightarrow (78) \rightarrow 9$ Terminar (poner 78 en la lista antes de 9)

Eliminamos (78) del diagrama de bloques.

Continuar: (4562 1) Terminar (poner 45621 en la lista antes de 78)

Eliminamos (45621) del diagrama de bloques.

Con esto completamos la búsqueda por la ruta 1, ya que no hay más módulos.

- | | |
|---|---|
| Ruta 2: Comenzar: $10 \rightarrow 3$ | Terminar (poner 3 en la lista antes de 45621) |
| Continuar: 10 | Terminar (poner 10 en la lista antes de 3) |

Ya eliminamos todos los módulos del diagrama de bloques y no hay más caminos que recorrer. En la bibliografía complementaria al final del capítulo el lector puede encontrar técnicas de computadora para segregar en niveles conjuntos complejos de módulos, además de la que hemos descrito. Los conjuntos sencillos se pueden dividir por inspección.

Desde un punto de vista computacional, la presencia de corrientes de recirculación es uno de los impedimentos para la resolución secuencial de un problema de simulación. Si no hubiera corrientes de recirculación, el flujo de información siempre avanzaría en una dirección y la secuencia de cálculo para los módulos se podría determinar con facilidad a partir del análisis de orden de precedencia que acabamos de describir. Si están presentes corrientes de recirculación, es preciso resolver simultáneamente grupos grandes de módulos, lo que se opone al concepto de resolución secuencial módulo por módulo. Por ejemplo, en la figura 6.13 no es posible realizar un balance de materia del reactor sin conocer la información de la corriente S_6 , pero para evaluar S_6 primero es necesario realizar los cálculos correspondientes al módulo del enfriador, que a su vez depende del módulo del separador, el cual depende del módulo del reactor. La segregación en niveles identificará los grupos de módulos que es necesario resolver **simultáneamente** (denominados **subsistemas cílicos máximos o redes irreducibles**).

Para resolver secuencialmente un conjunto de módulos es preciso segregar ciertas corrientes. La **segregación**, en el contexto de la simulación modular de procesos, implica desacoplar las interconexiones de los módulos de modo que pueda haber un flujo secuencial de la información. La segregación se hace necesaria debido a los ciclos de **información** creados por las corrientes de recirculación. Lo que se hace al segregar es proporcionar estimaciones iniciales de los valores de algunas de las incógnitas (las variables de segregación), por lo regular (aunque no forzosamente) las corrientes de recirculación, y luego calcular los valores de las variables de segregación a partir de los módulos. Estos valores calculados se convierten en las nuevas estimaciones, y así sucesivamente, hasta que las diferencias entre los valores estimados y los calculados se hacen pequeñas. La **anidación** de los cálculos determina cuáles corrientes de segregación se deben hacer converger simultáneamente y en qué orden se deben hacer converger estos grupos de corrientes.

El criterio **físico** y la experiencia en el análisis numérico es importante para seleccionar cuales variables conviene segregar. Por ejemplo, la figura 6.14 ilustra un separador de vapor-líquido en equilibrio para el cual las ecuaciones combinadas de materia y equilibrio dan la relación

$$\sum_{j=1}^C \frac{z_j(1-K_j)}{1 - (V/F) + VK_j/F} = 0 \quad (6.3)$$

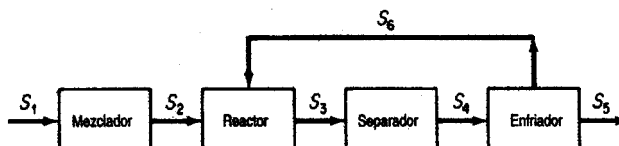


Figura 6.13 Módulos en los que hay recirculación; se alimenta información (material) del módulo enfriador de regreso al reactor.

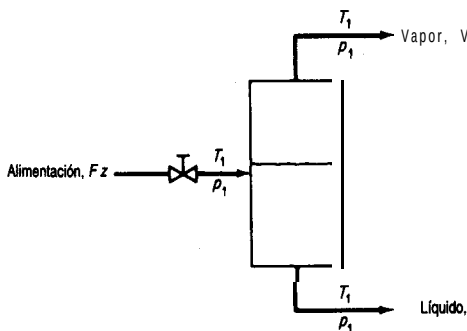


Figura 6.14 Separador vapor-líquido

donde z_j es la fracción molar de la especie j de entre C componentes de la corriente de alimentación, $K_j = y_j/x_j$ es el coeficiente de equilibrio vapor-líquido, dependiente de la temperatura, y las velocidades de flujo de las corrientes son, las que se indican en la figura. En el caso de sistemas con intervalos de ebullición angostos, es posible estimar V/F , y_j y x_j , y utilizar la ecuación (6.3) para calcular K_j y de ahí la temperatura. Este enfoque funciona bien porque T se encuentra dentro de un intervalo estrecho. En el caso de materiales con intervalo de ebullición amplio, la estrategia no converge bien, y es mejor resolver la ecuación (6.3) para V/F estimando T , y y x , porque V/F se encuentra dentro de un intervalo estrecho aun para cambios grandes de T . Por lo regular, las rutinas de convergencia del programa comprenden un módulo separador cuyas variables se conectan a los demás módulos a través de las variables de segregación. Examine la figura 6.15.

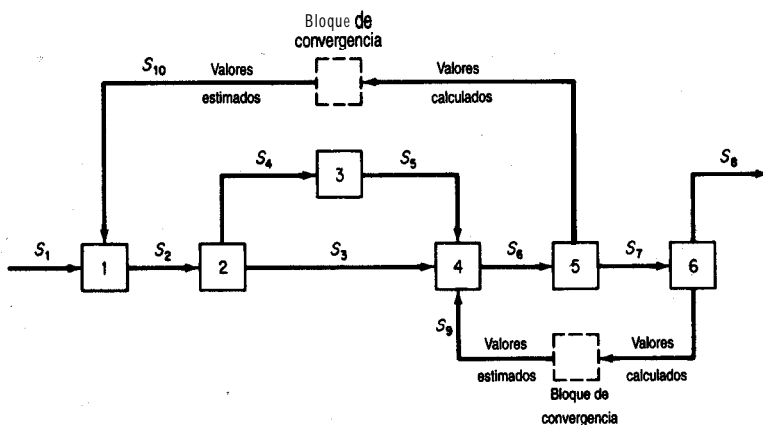


Figura 6.15 Secuencia de computación para programas de simulación modular. Se estiman los valores iniciales de ambas recirculaciones y luego se resuelven los módulos en el orden 1, 2, 3, 4, 5 y 6. Los valores calculados para las corrientes de recirculación S_9 y S_{10} se comparan con los valores estimados dentro de un bloque de convergencia y, a menos que la diferencia sea menor que cierta tolerancia prescrita, se realiza otra iteración con los valores calculados, o con estimaciones basadas en ellos, formando los nuevos valores estimados iniciales de las corrientes de recirculación.

Un ingeniero por lo regular puede efectuar por inspección la segregación en niveles y la anidación para un diagrama de flujo, y determinar su secuencia de cálculo, si el diagrama no es demasiado complicado. En algunos programas el usuario suministra la secuencia de cálculo como entrada. Otros programas determinan la secuencia en forma automática. En ASPEN, por ejemplo, el programa tiene la capacidad para determinar la secuencia completa de cálculo, pero el usuario puede proporcionar tantas especificaciones como desee, hasta la secuencia completa inclusive. Consulte una de las referencias citadas al final del capítulo si desea información detallada sobre las técnicas de segregación en niveles óptima, las cuales están más allá de los objetivos de este texto.

Una vez que se han identificado las corrientes de segregación y que se ha especificado la secuencia de cálculo, todo está listo para resolver los balances de materia y de energía. Lo único que falta por hacer es calcular los valores correctos para las velocidades de flujo de las corrientes y sus propiedades. Algunos programas de computadora efectúan estos cálculos empleando el método de sustituciones sucesivas que se describe en el apéndice L. La(s) salida(s) de cada módulo en la iteración k se expresan como una función explícita de la(s) entrada(s) calculada(s) de la iteración anterior, $k - 1$. Por ejemplo, en la figura 6.15 para el módulo 1,

$$\mathbf{S2}^{(k)} = f(\mathbf{S1}^{(k-1)}, \mathbf{S10}^{(k-1)}, \text{coeficientes})$$

Durante casi 25 años el método de Wegstein (consulte el Apénd. L) ha sido la herramienta principal para acelerar la convergencia de las corrientes de recirculación durante la simulación secuencial modular. Aunque este método ignora las posibles interacciones entre las variables de las corrientes de segregación, en la mayor parte de los sistemas funciona muy bien. Se han inventado varios métodos heurísticos para mejorar la convergencia aplazando la aplicación del paso de aceleración de Wegstein hasta que se ha efectuado un número especificado de pasos de sustitución directa, y fijando límites para la aceleración máxima permitida. Cuando se usa el método de Wegstein o la sustitución directa, es necesario controlar la convergencia de las corrientes de recirculación con independencia de la convergencia de las especificaciones de los módulos. También es posible utilizar métodos de Newton o quasi-Newton para resolver las corrientes de recirculación.

EN RETROSPECTIVA

En esta sección describimos las dos formas principales de resolver los balances de materia y de energía con programas de simulación: a) con base en ecuaciones y b) con base en módulos.

Ideasclave

1. Un diagrama de flujo es una **representación gráfica** de los flujos de materia y de energía (y de **información**) de un proceso.
2. Los ingenieros resuelven los balances de materia y de energía de un proceso mediante un programa de computadora denominado programa de **simulación** de procesos.

3. En el programa de computadora, los balances de materia y de energía se pueden representar por medio de a) ecuaciones **y/o** b) **módulos**. Cada una de estas representaciones requiere estrategias diferentes para su resolución, algunas de las cuales están patentadas.

Términos clave

Ajuste de escala (p. 569)	Programas de simulación de procesos (p. 561)
Anidación (p. 575)	Redes irreducibles (p. 575)
Diagrama de flujo (p. 561)	Secuencial modular (p. 571)
Matriz de proceso (p. 565)	Segregación (p. 568)
Método modular (p. 563)	Segregar en niveles (p. 573)
Orden de precedencia (p. 568)	Subsistemas cíclicos máximos (p. 575)
Programa orientado a ecuaciones (p. 563)	

Pregunta para análisis

1. Se han escrito varios artículos sobre el tema de “cartón vs. poliestireno” como materiales para los vasos desechables. Prepare los diagramas de flujo para la producción de vasos con cada uno de estos materiales e incluya todos los factores cuantitativos y cualitativos, tanto positivos como negativos, para la producción, desde las materias primas básicas hasta el producto final. Indique los balances de materia y de energía necesarios y, si es posible, obtenga datos que permitan resolverlos. Resuma la utilización de materiales y **energía** en la fabricación de un vaso.

BIBLIOGRAFÍAS COMPLEMENTARIAS

Grados de libertad

- PHAM, Q. T. “Degrees of Freedom of Equipment and Processes.” *Chem. Eng. Sci.*, **49** (1994): 2507.
 PONTON, J. W. “Degrees of Freedom Analysis in Process Control.” *Chem. Eng. Sci.*, **49** (1994): 2089.
 SMITH, B. D. *Design of Equilibrium Stage Processes*, Chapter 3. New York: McGraw-Hill, 1963.
 SOMMERFELD, J. T. “Degrees of Freedom and Precedence Orders in Engineering Calculations.” *Chem. Eng. Educ.* (Verano de 1986): 138.

Programas de simulación de procesos

- American Institute of Chemical Engineers. *CEP Software Directory*. New York: AIChE, issued annually.
 CANFIELD, F. B., and P. K. NAR. “The Key of Computed Integrated Processing.” In *Proceed. ESCAPE-1*. Elsinore, Denmark (mayo de 1992).
 CHEN, H. S., and M. A. STADTHERR. “A Simultaneous-Mouular Approach to Process Flowsheeting and Optimization: 1: Theory and Implementation.” *AIChE J.*, **30** (1984).

- DIMIAN, A. "Use Process Simulation to Improve Plant Operations." *Chem. Eng. Progress* (septiembre de 1994): 58.
- EDGAR, T. F. "CACHE Survey of PC-Based Flowsheet Software." *CACHE NEWS*, 30 (1990): 32.
- GALLUN, S. E., R. H. LUECKE, D. E. SCOTT, and A. M. MORSHEDI. "Use Open Equations for Better Models." *Hydrocarbon Processing* (julio de 1992): 78.
- HILLESTAD, M., and T. HERTZBERG. "Dynamic Simulation of Chemical Engineering Systems by the Sequential Modular Approach." *Comput. Chem. Eng.*, 10 (1986): 377.
- MAH, R. S. H. *Chemical Process Structures and Information Flows*. Seven Oaks, UK: Butterworths, 1990.
- MONTAGNA, J. M., and O. A. IRIBARREN. "Optimal Computation Sequence in the Simulation of Chemical Plants." *Comput. Chem. Eng.*, 12 (1988): 12.
- SARGENT, R. W. H., J. D. PERKINS, and S. THOMAS. "Speedup: Simulation Program for Economic Evaluation and Design of Unified Processes." In *Computer-Aided Process Plant Design*, M. E. Leesley, ed. Houston: Gulf Publishing Company, 1982.
- THOMÉ, B. (ed.). *Systems Engineering—Principles and Practice of Computer-Based Systems Engineering*. New York: Wiley, 1993.
- WESTERBERG, A. W., and H. H. CHIEN, eds. "Thoughts on a Future Equation-Oriented Flowsheeting System." *Comput. Chem. Eng.*, 9 (1985): 517.
- WESTERBERG, A. W., H. P. HUTCHINSON, R. L. MCDARD, and P. WINTER, *Process Flowsheeting*. Cambridge: Cambridge University Press, 1979.

PROBLEMAS

Sección 6.1

- 6.1. Determine el numero de grados de libertad para el condensador de la figura P6.1.

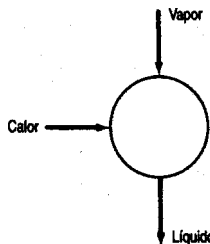


Figura P6.1

- 6.2. Determine el numero de grados de libertad para el rehervidor que se muestra en la figura P6.2. ¿Qué variables convendría especificar para que la resolución de los balances de materia y de energía quede determinada?

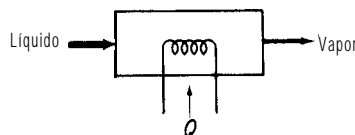


Figura P6.2

- 6.3. Si a la etapa en equilibrio del ejemplo 6.1 se agrega una corriente de alimentación, determine el número de grados de libertad. (Vea la Fig. P6.3).

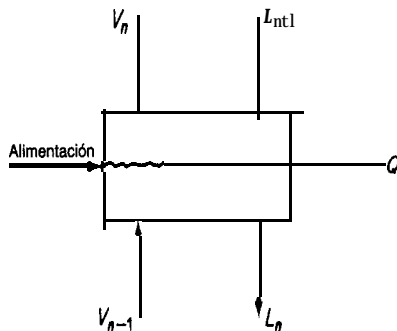


Figura P6.3

- 6.4. ¿Cuántas variables es preciso especificar para dar cuenta de todos los grados de libertad del horno que se muestra en la figura P6.4?

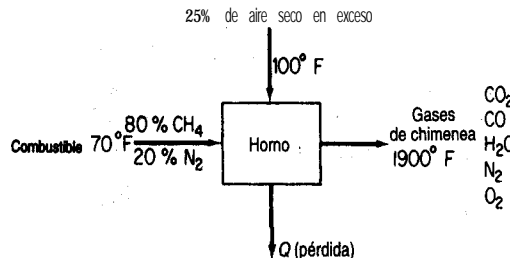


Figura P6.4

- 6.5. La figura 6.5 muestra un absorbedor o unidad de extracción sencilla. S es el aceite absorbidor (o disolvente nuevo) y F es la alimentación de la cual se debe recuperar material. Cada etapa tiene un Q (no se muestra); el número total de etapas en equilibrio es N . ¿Cuántos grados de libertad tiene la columna? ¿Qué variables conviene especificar?



Figura P6.5

- 6.6. En un modelo de reactor, en lugar de suponer que los componentes salen del reactor en equilibrio, un ingeniero especificará las r reacciones independientes que tienen lugar en el reactor, y el grado de conversión de cada reacción, ξ_i . El modelo del reactor también debe contemplar su calentamiento o enfriamiento. ¿Cuántos grados de libertad están asociados a un modelo de reactor semejante? (Vea la Fig. P6.6.)

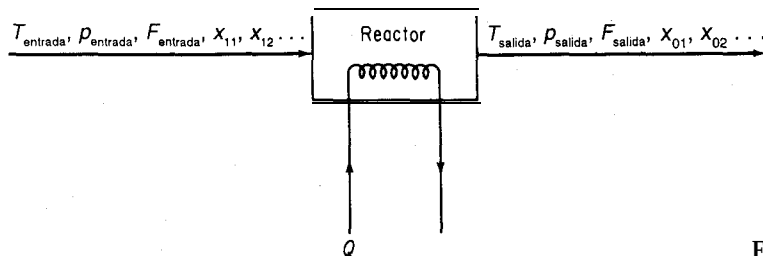


Figura P6.6

- 6.7. Prepare esquemas de descomposición para los procesos que se muestran en la figura P6.7. ¿Qué variables adicionales es preciso especificar para que el sistema sea determinado si a) se conocen las condiciones de la alimentación o b) se especifican las condiciones del producto?

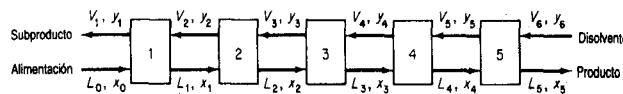


Figura P6.7

- 6.8. Deduzca si los siguientes problemas están determinados o no en el sentido de que puedan calcularse todos los valores de los flujos de materia.

- a) Una mezcla de vapor que contiene 45% en peso de amoniaco (el resto es agua) y que tiene una entalpía de 1125 Btu/lb se va a fraccionar en una columna de platos borboteadores que opera a una presión de 250 psia. La columna se equipara con un condensador total. El producto destilado debe contener 99.0% en peso de amoniaco, y el producto de fondos debe contener 10.0% en peso de amoniaco. El destilado y el reflujo que salen del condensador tendrán una entalpía de 18 Btu/lb (Fig. P6.8a).
- b) Un ingeniero diseñó una unidad de extracción (Fig. P6.8b) para recuperar aceite de una pulpa empleando alcohol como disolvente. El material inerte consiste en pulpa libre de aceite y libre de disolvente. Observe que los extractos de las dos primeras etapas no son diáfanos, pues contienen algo de inertes. (Tanto V_1 como V_2 contienen los tres componentes).

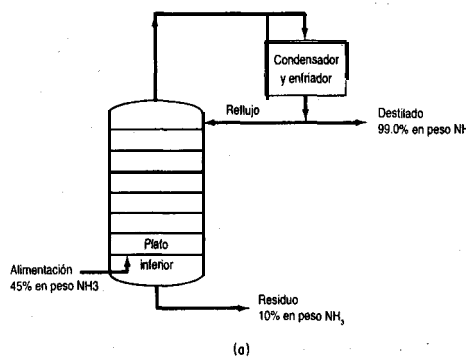
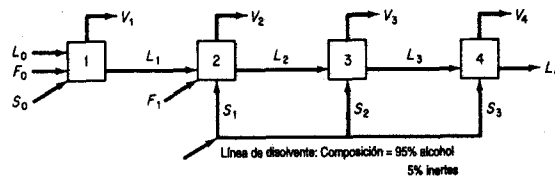


Figura P6.8a



(b)

Figura P6.8b

tes: aceite, disolvente e inertes.) Se agregaron cantidades iguales de S_1 y L_1 a la etapa 2. Hay 2 Ib de L_2 por cada Ib de V_2 que sale de la segunda etapa.

El refinado de la etapa 1, L_1 , contiene 32.5% de alcohol y en esta misma corriente la razón por peso **inertes/disolución** es de 60 Ib inertes/100 Ib disolución. Las otras corrientes de **refinado**, L_2 , L_3 y L_4 , contienen 60 Ib **inertes/100 lb** alcohol. La **corriente** L_2 contiene 15% de aceite.

- 6.9. Examine la figura P6.9. Se conocen los valores de F_1 , x_{11} , x_{12} , x_{13} y x_{14} . Las corrientes F_2 y F_3 están en equilibrio, y las tres corrientes tienen la misma temperatura y presión (conocidas). ¿Está completamente especificado, subespecificado o sobreespecificado el problema? Suponga que es posible calcular los valores de K en las relaciones de equilibrio a partir de las temperaturas y presiones dadas.

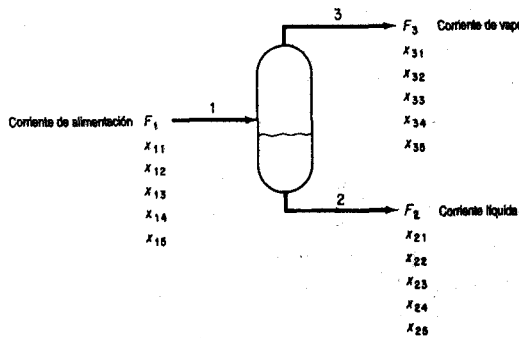


Figura P6.9

- 6.10. Book² describe un mezclador-intercambiador de calor que es parte de una **planta** de monoetilamina y que se ilustra en la figura P6.10 junto con la notación. Por la corriente 4

²N. L. Book, "Structural Analysis and Solution of Systems of Algebraic Design Equations", tesis de doctorado, University of Colorado, 1976.

entra la recirculación de **trimetilamina**, se enfriá en el intercambiador de calor y se mezcla con agua de la corriente 1 en el mezclador 1. La mezcla trimetilamina-agua se usa como fluido **frío** del intercambiador de calor y luego se mezcla con la corriente de **amoníaco-metanol** del absorbedor de gas en el mezclador 3. La corriente que sale del mezclador 3 es la mezcla de reacción que se alimenta al precalentador de la planta existente.

En la tabla P6.10 se enumeran las 31 ecuaciones que representan el proceso de la figura P6.10. C_i es una capacidad calorífica (constante), F_i es una velocidad de flujo, A es **área** (constante), DT_{lm} es una diferencia de temperatura media logarítmica

$$\frac{(T_4 - T_5) - (T_2 - T_3)}{\ln [(T_4 - T_5)/(T_2 - T_3)]}$$

U es un coeficiente de transferencia de calor (constante), V_i un volumen, y_i la velocidad de flujo molar del componente i , x_i la fracción molar de componente i , Q la velocidad de **transferencia** de calor y ρ_i la densidad molar (constante). La pregunta es: ¿Cuántos grados de libertad hay en este proceso?

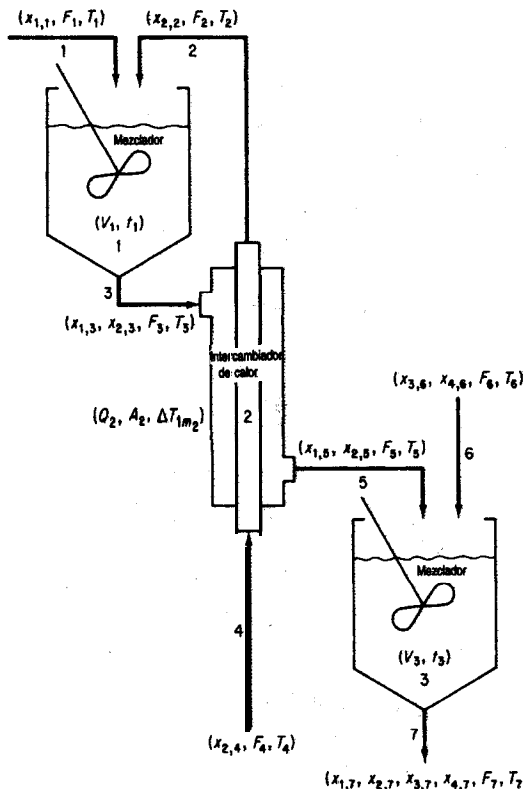


Figura P6.10

TABLA P6.10 Lista de ecuaciones para modelar el proceso

Ecuaciones de balance de materia
Ecuaciones de fracción molar
1. $x_{1,1} - 1 = 0$
2. $x_{2,2} - 1 = 0$
3. $x_{1,3} + x_{2,3} - 1 = 0$
4. $x_{2,4} - 1 = 0$
5. $x_{1,5} + x_{2,5} - 1 = 0$
6. $x_{3,6} + x_{4,6} - 1 = 0$
7. $x_{1,7} + x_{2,7} + x_{3,7} + x_{4,7} - 1 = 0$
Ecuaciones de balance de flujo
8. $F_1 + F_2 - F_3 = 0$
9. $F_2 - F_4 = 0$
10. $F_3 - F_5 = 0$
11. $F_5 + F_6 - F_7 = 0$
Ecuaciones de balance de componentes
12. $x_{1,1}F_1 - y_1 = 0$
13. $x_{1,3}F_3 - y_1 = 0$
14. $x_{1,5}F_5 - y_1 = 0$
15. $x_{1,7}F_7 - y_1 = 0$
16. $x_{2,2}F_2 - y_2 = 0$
17. $x_{2,3}F_3 - y_2 = 0$
18. $x_{2,4}F_4 - y_2 = 0$
19. $x_{2,5}F_5 - y_2 = 0$
20. $x_{2,7}F_7 - y_2 = 0$
21. $x_{3,6}F_6 - y_3 = 0$
22. $x_{3,7}F_7 - y_3 = 0$
23. $x_{4,6}F_6 - y_4 = 0$
24. $x_{4,7}F_7 - y_4 = 0$
Ecuaciones de balance de energía
25. $C_1F_1T_1 + C_2F_2T_2 - C_3F_3T_3 = 0$
26. $C_4F_4T_4 - Q_2 - C_2F_2T_2 = 0$
27. $C_3F_3T_3 + Q_2 - C_5F_5T_5 = 0$
28. $C_5F_5T_5 + C_6F_6T_6 - C_7F_7T_7 = 0$
Ecuaciones de especificación del equipo
29. $V_1 - (F_3) \left(\frac{V_1}{F_1} \right) / \rho_3 = 0$
30. $Q_2 - U_2A_2AT_{,,,} = 0$
31. $V_3 - (F_7) \left(\frac{V_3}{F_3} \right) / \rho_7 = 0$

- 6.11. Cavett propuso los siguientes problemas como pruebas para el diseño asistido por computadora. Cuatro tanques de vaporización instantánea se conectan como se muestra en la figura P6. ll. Se especifica la temperatura en cada tanque, y se supone que el equilibrio es independiente de la composición, así que las constantes de equilibrio vapor-líquido son verdaderamente constantes. ¿Está debidamente especificado este problema o es necesario dar los valores de variables adicionales? La alimentación es la siguiente:

Componente	Alimentación
1. Nitrógeno y helio	358.2
2. Dióxido de carbono	4,965.6
3. Sulfuro de hidrógeno	339.4
4. Metano	2,995.5
5. Etano	2,395.5
6. Propano	2,291 .0
7. Isobutano	604.1
8. n-butano	1,539.9
9. Isopentano	790.4
10. n-pentano	1,192.9
ll. Hexano	1,764.7
12. Heptano	2,606.7
13. octano	1,844.5
14. Nonano	1,669.0
15. Decano	831.7
16. Undecano, etc.	1,214.5
Total	27,340.6

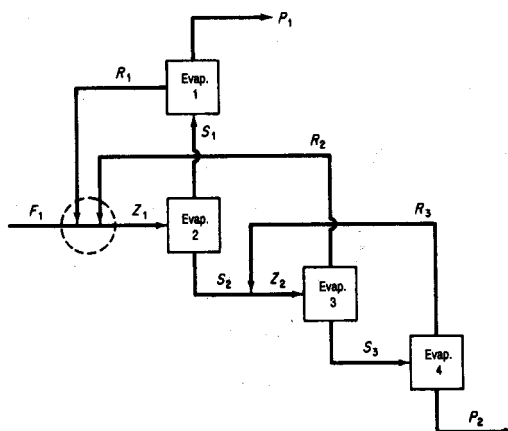


Figura P6.11

- 6.12. El diagrama de flujo (Fig. P6.12) tiene una corriente de **alimentación** a alta presión del componente gaseoso A contaminado con una pequeña cantidad de B. Primero se mezcla con una corriente de recirculación constituida principalmente por A y entra en un reactor donde tiene lugar una reacción exotérmica para formar C a partir de A. La corriente se enfria para separar por condensación el componente C y se pasa a través de una válvula hasta una unidad de evaporación instantánea. Aquí se evaporan la mayor parte del A que no reaccionó y el contaminante B, dejando un C bastante puro que se extrae como corriente líquida. Parte de la recirculación se elimina para evitar que se acumule B en el sistema, y el resto se represuriza en un compresor y se mezcla, como se dijo antes, con la corriente de alimentación. El número de **parámetros/variables** para cada unidad se designa mediante el número dentro del símbolo de la unidad. ¿Cuántos grados de libertad tiene este proceso?

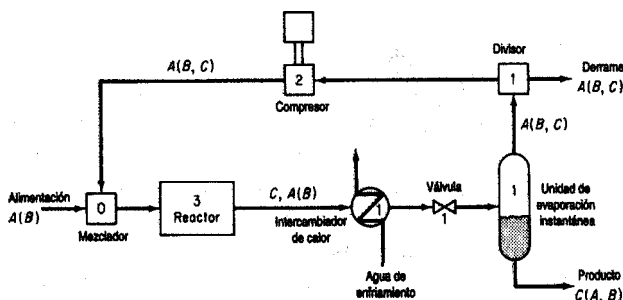
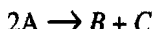


Figura P6.12

- 6.13. Durante la **refinación** del petróleo, el aceite lubricante se trata con ácido **sulfúrico** para eliminar los compuestos insaturados, y **después** de **asentarse** se separa la capa ácida del aceite. Se añade agua a la capa **ácida** y se calienta para separar el **ácido** sulfúrico del sedimento que contiene. El **ácido** sulfúrico diluido, que ahora contiene **20%** de H_2SO_4 a **82°C**, se alimenta a **un** evaporador Simonson-Mantius que introduce vapor de agua saturado a **400 kPa** de presión manométrica en el **serpentín** de plomo sumergido en el ácido; el condensado sale a la temperatura de saturación. Se mantiene un vacío de **4.0 kPa** mediante una rama **barométrica**. El **ácido** se concentra a **80%** H_2SO_4 ; el punto de ebullición a **4.0 kPa** es de **121°C**. ¿Cuántos kilogramos de **ácido** se pueden concentrar por cada 1000 kg de vapor de agua condensado?
- 6.14. Se le pide realizar un estudio de factibilidad sobre **el** reactor continuo con agitación de la figura P6.14 (que de momento está inactivo) con objeto de determinar si puede servir para la reacción de segundo orden



Puesto que la reacción es **exotérmica**, se usará una chaqueta de enfriamiento para controlar la temperatura de la **reacción**. La cantidad total de transferencia de calor se puede calcular a partir de un coeficiente de transferencia de calor global (***U***) mediante la ecuación

$$Q = UA \Delta T$$

donde ***Q*** = velocidad total de transferencia de calor de los reactivos a la chaqueta de agua en el estado estacionario

U = coeficiente empírico

A = área de transferencia

ΔT = diferencia de temperatura (aquí $T_4 - T_2$)

Parte de la energía liberada por la reacción aparecerá como calor sensible en la corriente F_2 , y existe cierta preocupación en cuanto a si las velocidades de flujo fijas bastaran para evitar que los fluidos **hiervan** pero sin reducir demasiado la tasa de **conversión**. Los datos de **alimentación** son:

Componente	Alimentación (lb mol/h)	C_p [Btu/(lb mol)(°F)]	P.M.
A	214.58	41.4	46
B	23.0	68.4	76
c	0.0	4.4	6

La tasa de consumo de A se puede expresar como

$$-2k(C_A)^2 V_R$$

donde

$$C_A = \frac{(F_{i,A})(\rho)}{\sum(F_{i,i})(MW_i)} = \text{concentrado de } A, \text{ lb mol/ft}^3$$

$$k = k_0 \exp\left(\frac{-E}{RT}\right)$$

k_0 , E y R son constantes y T es la temperatura absoluta.

Obtenga las temperaturas de las **corrientes** de salida y la composición del producto del reactor en estado estacionario empleando los siguientes datos:

Parámetros fijos

Volumen del reactor = $V_R = 13.3 \text{ ft}^3$

Área de transferencia de calor = $A = 29.9 \text{ ft}^2$

Coeficiente de transferencia de calor = $U = 74.5 \text{ Btu/(h)(ft}^2)(^\circ\text{F})$

Entrada variable

Velocidad de alimentación de reactivos = F_i {ver tabla}

Temperatura de alimentación de los reactivos = $T_i = 80^\circ\text{F}$

Velocidad de alimentación del agua = $F_3 = 247.7 \text{ lb mol agua/h}$

Temperatura de alimentación del agua = $T_3 = 75^\circ\text{F}$

Datos físicos y termodinámicos

Constante de velocidad de reacción = $k_0 = 34 \text{ lb mol/(h)(ft}^2)$

Energía de activación/constante de los gases = $E/R = 1000^\circ\text{F}$

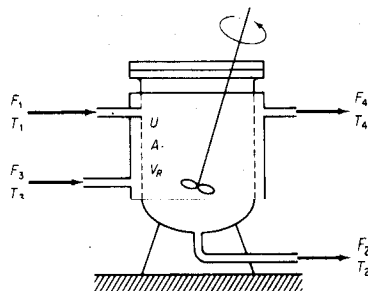


Figura P6.14

$$\text{Calor de reacción} = \Delta H = -5000 \text{ Btu/lb mol A}$$

$$\text{Capacidad calorífica del agua} = C_{pw} = 18 \text{ Btu/(lb mol)}(\text{°F})$$

$$\text{Densidad de los componentes del producto} = \rho = 55 \text{ lb/ft}^3$$

Las densidades de todos los componentes del producto son esencialmente iguales. Suponga que el contenido del reactor se mezcla perfectamente, lo mismo que el agua de la chaqueta, y que las temperaturas de las respectivas corrientes de salida son las mismas que las del contenido del reactor o de la chaqueta.

- 6.15. La figura P6.15 muestra los flujos de vapor de agua en una planta. Escriba los balances de materia y de energía para el sistema y calcule las cantidades desconocidas del diagrama (A a F). Hay dos niveles principales de flujo de vapor de agua: a 600 psig y a 50 psig. Utilice las tablas de vapor de agua para obtener las entalpias.

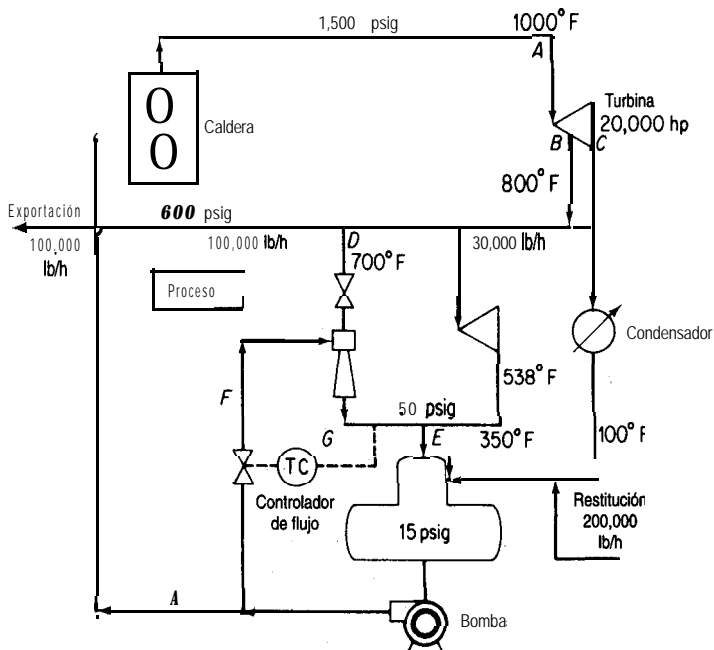


Figura P6.15

- 6.16. La figura P6.16 muestra un calcinador y los datos de proceso. El combustible es gas natural. ¿Cómo puede modificarse este proceso para mejorar su eficiencia de energía? Sugiera por lo menos dos estrategias con base en la suposición de que las condiciones de suministro del aire y del combustible permanecen fijas (aunque estas corrientes tal vez podrían pasarse por intercambiadores de calor). Muestre todos los cálculos.

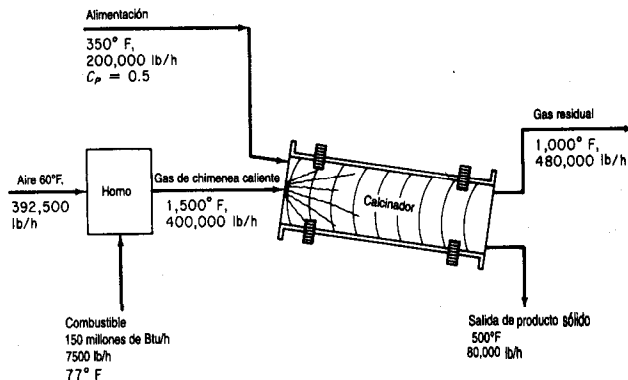


Figura P6.16

- 6.17. Se convierte piedra caliza (CaCO_3) en CaO en un horno vertical continuo (vea la Fig. P6.17). Se aporta calor por la combustión de gas natural (CH_4) en contacto directo con la piedra caliza, empleando 50% de aire en exceso. Determine los kilogramos de CaCO_3 que es posible procesar por kilogramo de gas natural. Suponga que son válidas las siguientes capacidades caloríficas medias:

$$C_p \text{ de } \text{CaCO}_3 = 234 \text{ J/(g mol)(}^\circ\text{C)}$$

$$C_v \text{ de CaO} = 111 \text{ J/(g mol)(}^\circ\text{C)}$$

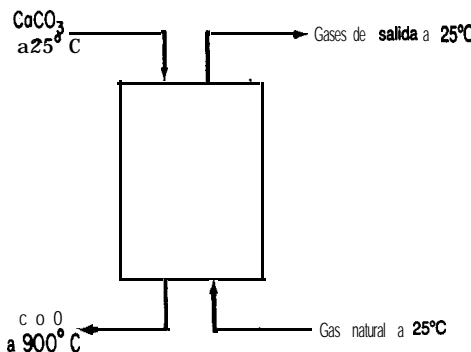


Figura P6.17

- 6.18. Una corriente de alimentación de 16,000 lb/h de disolución al 7% en peso de NaCl se concentra hasta el 40% en peso en un evaporador. En el evaporador la alimentación se calienta a 180°F. El vapor de agua de la disolución y la disolución concentrada salen a 180°F. Vapor de agua a razón de 15,000 lb/h entra a 230°F y sale como condensado a 230°F. (Vea la Fig. P6.18.)

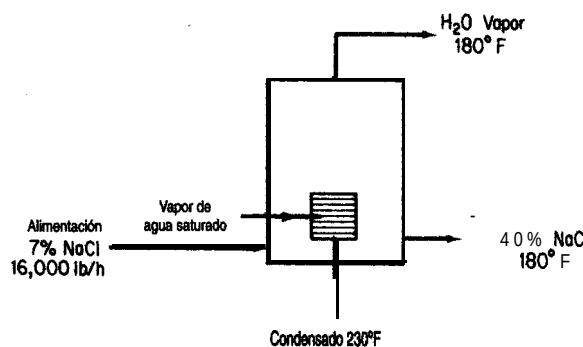


Figura P6.18

- a) ¿Qué temperatura tiene la alimentación al entrar en el evaporador?
 b) ¿Qué peso de NaCl al 40% se produce por hora?

Suponga que son válidos los siguientes datos:

$$C_p \text{ media disol. NaCl 7\%: } 0.92 \text{ Btu/(lb)(}^{\circ}\text{F)}$$

$$C_p \text{ media disol. NaCl 40\%: } 0.85 \text{ Btu/(lb)(}^{\circ}\text{F)}$$

$$\Delta \hat{H}_{vap} \text{ del H}_2\text{O a } 180^{\circ}\text{F} = 990 \text{ Btu/lb}$$

$$\Delta \hat{H}_{vap} \text{ del H}_2\text{O a } 230^{\circ}\text{F} = 959 \text{ Btu/lb}$$

- 6.19. La Blue Ribbon Sour Mash Company planea producir alcohol comercial mediante el proceso que se muestra en la figura P6.19. El grano remojado se alimenta a través de un intercambiador de calor en el que se calienta a 170°F . El alcohol se extrae con una concentración del 60% en peso de la primera columna fraccionadora; los residuos no contienen alcohol. El alcohol al 60% se fracciona en la segunda columna para obtener alcohol al 95% y agua prácticamente pura. Ambos destiladores operan con una razón de reflujo de 3: 1 y el calor se suministra a la base de la columna mediante vapor de agua. Se puede obtener agua de condensador a 80°F . Los datos operativos y las propiedades físicas de las corrientes que se han obtenido son los siguientes:

Corriente	Estado	Punto de ebullición ($^{\circ}\text{F}$)	C_p [Btu/(lb)($^{\circ}\text{F}$)] Líquido	C_p [Btu/(lb)($^{\circ}\text{F}$)] Vapor	Calor de vaporización (Btu/lb)
Alimentación	Líquido	170	0.96	---	950
Alcohol 60%	Líquido o vapor	176	0.85	0.56	675
Residuos I	Líquido	212	1.00	0.50	970
Alcohol 95%	Líquido o vapor	172	0.72	0.48	650
Residuos II	Líquido	212	1.0	0.50	970

Prepare los balances de materia del proceso, calcule el orden de precedencia para la resolución y

- a) Determine el peso de las siguientes corrientes por hora:

- 1) Producto de domos, columna 1

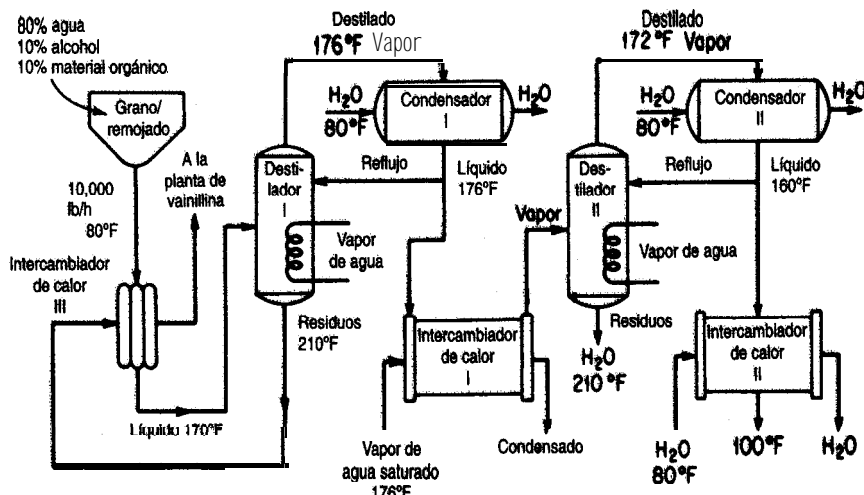


Figura P6.19

- 2) Reflujo, **columna 1**
 3) Residuo, **columna I**
 4) Producto de domos, **columna II**
 5) Reflujo, **columna II**
 6) Residuo, **columna II**
- b) Calcule la temperatura de los residuos a la salida del intercambiador de calor III.
 c) Determine el aporte total de calor al sistema en **Btu/h**.
 d) Calcule las necesidades de agua de cada uno de los condensadores y del intercambiador de calor II en **gal/h** si la temperatura de salida máxima de estos equipos es de 1 **30°F**.
- 6.26. Tolueno, fabricado mediante la conversión de n-heptano con un catalizador de Cr_2O_3 en Al_2O_3 :



por el método de **hidroformación** se **recupera** por medio de un disolvente. Vea el proceso y las condiciones en la **figura P6.20**.

El rendimiento de tolueno es de **15%** moles con base en el **n-heptano** cargado en el reactor. Suponga que se usan **10 kg** de disolvente por cada **kg** de tolueno en los extractores.

- a) Calcule cuánto calor hay que agregar al reactor **catalítico o** extraer de él para que trabaje **isotérmicamente a 425°C**.
- b) Determine la temperatura de las corrientes de n-heptano y de disolvente que salen de los mezcladores-asesentadores si ambas corrientes **están** a la misma temperatura.
- c) Determine la temperatura de la corriente de disolvente a la salida del intercambiador de calor.
- d) Calcule la carga térmica de la columna **fraccionadora** en **kJ** por **kg** de n-heptano alimentado al proceso.

$-\Delta H_f^{\text{oa}}$ (kJ/g mol)	$C_p[\text{J}/(\text{g})(^\circ\text{C})]$		AH vaporización (kJ/kg)	Punto de ebullición (K)
	Líquido	Vapor		
Tolueno ^b	12.00	2.22	2.30	364
n-Heptano	-224.4	2.13	1.88	318
Disolvente	—	1.67	2.51	—

“como líquidos.

^bEl calor de disolución del tolueno en el disolvente es de -23 J/g tolueno.

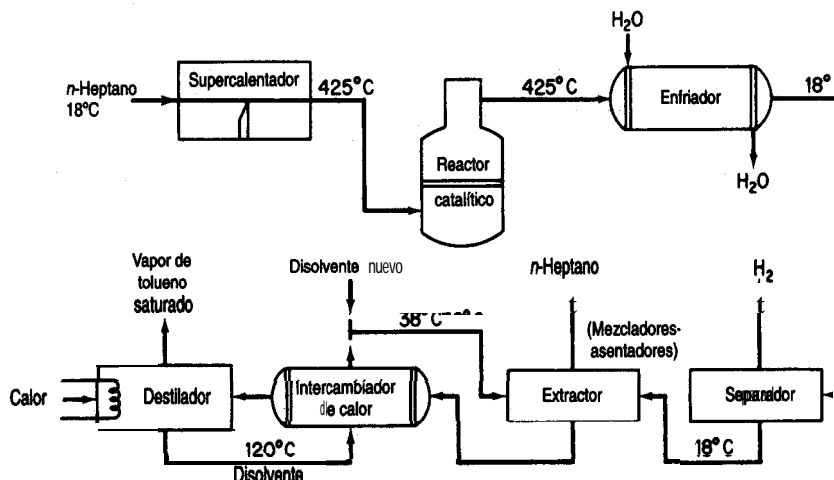


Figura P6.20

- 6.21. Cada día se separan 100,000 libras de una mezcla de 50% benceno, 40% tolueno y 10% o-xileno en una planta de destilación-fraccionamiento como se muestra en el diagrama de flujo de la figura P6.21.

Punto de ebullición (°C)	C_p líquido [cal/(g)(°C)]	Calor latente de vap. (cal/g)	C_p vapor [cal/(g)(°C)]
Benceno	0.44	94.2	0.28
Tolueno	0.48	86.5	0.30
o-Xileno	0.48	81.0	0.32
Carga	0.46	88.0	0.29
Cabezas T_I	0.45	93.2	0.285
Residuo T_I	0.48	83.0	0.31
Residuo T_{II}	0.48	81.5	0.32

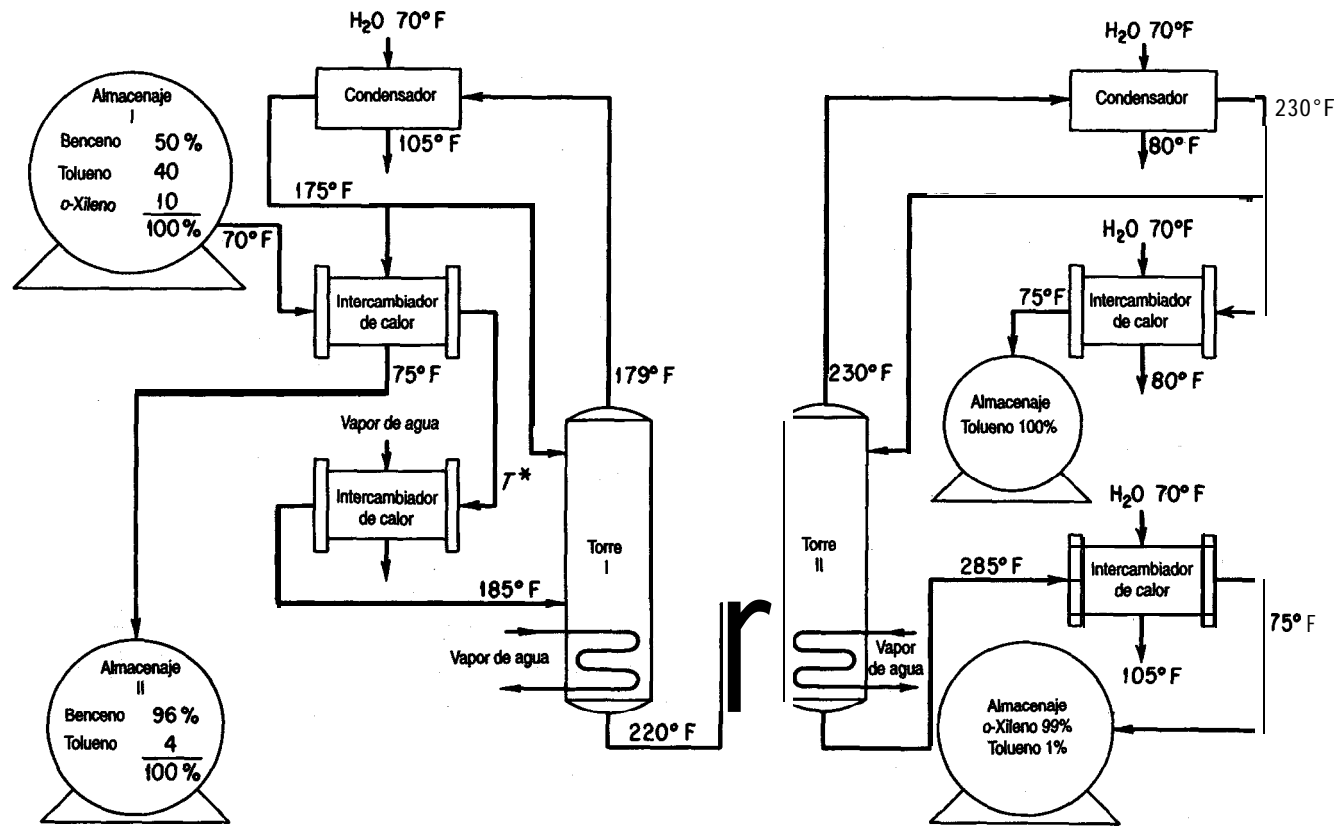


Figura P6.21

La proporción de reflujo de la torre 1 es de 6: 1; la proporción de reflujo de la torre II es de 4: 1; la carga de la torre 1 es líquida, lo mismo que la de la torre II. Calcule:

- La temperatura de la mezcla en la salida del intercambiador de calor (marcada como T^*)
 - Las Btu suministradas por la caldera de reflujo de cada columna
 - La cantidad de **agua** de enfriamiento requerida en galones por día para toda la planta
 - El balance de energía alrededor de la torre 1
- 6.22. Las emisiones de dióxido de azufre de las plantas de energía eléctrica que queman **carbón** causan una contaminación **atmosférica** grave en las regiones oriental y mediooccidental de Estados Unidos. Desafortunadamente, el suministro de **carbón** de bajo azufre es insuficiente para satisfacer la demanda. Los procesos que actualmente se estudian con miras a aliviar la situación incluyen la gasificación del carbón seguida de una **desulfurización** y limpieza del gas de chimenea. Uno de los procesos para limpiar el gas de chimenea implica la reacción de SO, con O, en el gas de chimenea junto con un **sorbente** de óxido **metálico sólido** para producir el sulfato metálico, para después regenerar térmicamente el **sorbente** y absorber el SO, resultante y producir ácido sulfírico. Experimentos de laboratorio recientes indican que la **sorción** y la regeneración se pueden efectuar con varios óxidos metálicos, pero todavía no ha entrado en operaciones ningún proceso piloto o a escala industrial.

Se le pide a usted preparar un **diseño** preliminar para un proceso' que eliminara el 95% del SO, del gas de chimenea de una planta de energía **eléctrica** de 1000 MW. A continuación se dan algunos datos, y otros aparecen en el diagrama de flujo del proceso (Fig. P6.22). El **sorbente** consiste en partículas **fina**s de una dispersión al 30% en peso de CuO en una matriz de Al₂O₃ poroso inerte. Este sólido reacciona en el absorbedor de lecho **fluidizado** a 31 5°C. El sólido que sale se envía al regenerador, donde se desprende SO, a 700°C y todo el CuSO₄ presente se convierte otra vez en CuO. La conversión fraccionaria de CuO a CuSO₄, que ocurre en el sorbedor se designa con α y es **una** variable importante del **diseño**. Se le pide realizar sus cálculos para $\alpha = 0.2, 0.5$ y 0.8 . El SO, producido en el regenerador se extrae mediante aire recirculante. El aire cargado de SO, se envía a la torre de **ácido**, donde el SO₃, se absorbe en ácido sulfírico recirculante y **óleum**, parte del cual se extrae como subproducto aprovechable. Puede verse que el sorbedor, el regenerador y tal vez la torre de **ácido** son adiabáticos; sus temperaturas se ajustan mediante intercambio de calor con las corrientes entrantes. Algunos de los intercambiadores de calor (núms. 1 y 3) recuperan calor mediante intercambio a contracorriente entre las corrientes de alimentación y de salida. Se obtiene calor adicional sacando gas de chimenea de la planta de energía a cualquier temperatura elevada que se desee (hasta 1 100°C) y devolviéndolo **después a más** baja temperatura. El enfriamiento se realiza con agua a 25°C. Por regla **general**, la diferencia de temperatura a través de **las** paredes de intercambiador de calor que separan las dos **corrientes deberá** ser de 28°C en promedio. La presión operativa nominal de todo **el** proceso es de 10 **kPa**. Los tres ventiladores proporcionan una altura de caída adicional de 6 **kPa** por **las** pérdidas de presión en **el** equipo, y las bombas de Qido tienen una presión **manométrica** de descarga de 90 **kPa**. Se le pide preparar los balances de materia y de energía y determinar las siguientes especificaciones del equipo:

- Sorbedor, regenerador y torre de ácido. Determine la velocidad de flujo, la composición y la temperatura de todas las corrientes que entran y que salen.
- Intercambiadores de calor. Determine la carga **térmica**, así como la velocidad de flujo, la temperatura y la **entalpía** de todas las corrientes.

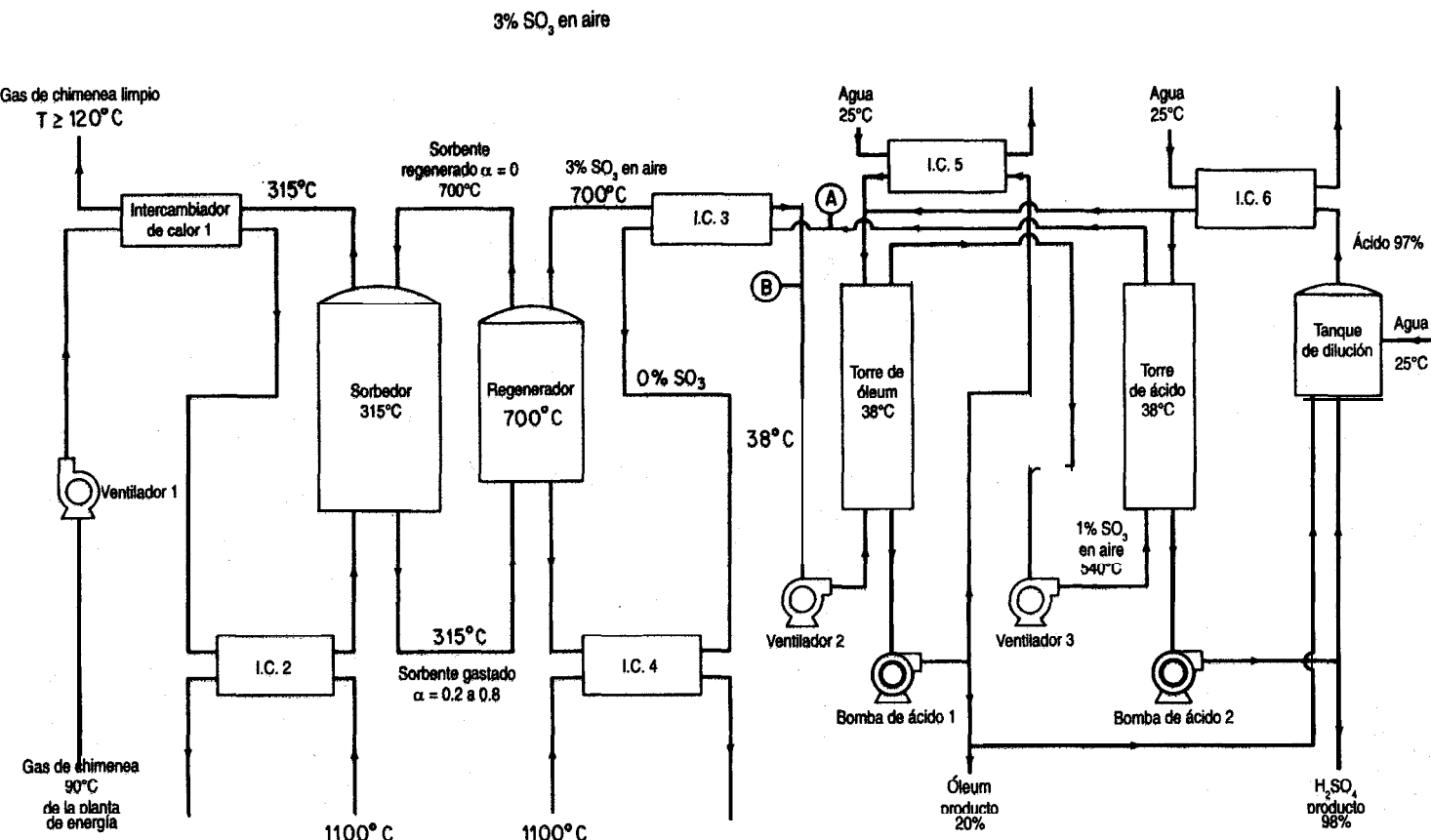


Figura P6.22

- c) Ventiladores. Determine la velocidad de flujo y la potencia teórica.
 d) Bomba de ácido. Determine la velocidad de flujo y la potencia teórica.

Utilice unidades del SI. Además, tome como base para todos sus cálculos 1 OO kg de carbón quemado, y luego haga la conversión a la base operativa al final de los cálculos.

Funcionamiento de la planta de energía eléctrica. La planta quema 340 toneladas métricas por hora de carbón con el análisis que se da en seguida. El carbón se quema con 18% de aire en exceso, con base en una combustión completa a CO₂, H₂O y SO₂. En la combustión sólo quedan sin quemarse la ceniza y el nitrógeno; el gas de chimenea se limpia totalmente de cenizas.

Elemento	% peso
C	76.6
H	5.2
O	6.2
S	2.3
N	1.6
Ceniza	8.1

Datos sobre sólidos (las unidades de C_p son J/(g mol)(K); las unidades de H son k J/g mol).

T (K)	Al_2O_3		<i>c u o</i>		<i>c u s o ,</i>	
	C_p	$H_T - H_{298}$	C_p	$H_T - H_{298}$	C_p	$H_T - H_{298}$
298	79.04	0.00	42.13	0.00	98.9	0.00
400	96.19	9.00	47.03	4.56	114.9	10.92
500	106.10	19.16	50.04	9.41	127.2	23.05
600	112.5	30.08	52.30	14.56	136.3	36.23
700	117.0	41.59	54.31	19.87	142.9	50.25
800	120.3	53.47	56.19	25.40	147.7	64.77
900	122.8	65.65	58.03	31.13	151.0	79.7 1
1000	124.7	17.99	59.87	37.03	153.8	94.98

- 6.23. Cuando se destila carbón calentándolo sin contacto con el aire se obtiene una amplia variedad de productos sólidos, líquidos y gaseosos de importancia comercial, además de algunos contaminantes atmosféricos de **consideración**. La naturaleza y las cantidades de los productos obtenidos dependen de la temperatura empleada en la descomposición y del tipo de carbón. A bajas temperaturas (400 a 750°C), el rendimiento de gas de síntesis es pequeño en comparación con el rendimiento de productos líquidos, en tanto que a temperaturas elevadas (900°C) ocurre lo contrario. Para el diagrama de flujo del proceso típico que se muestra en la figura P6.23:
- ¿Cuántas toneladas de los diversos productos se obtienen?
 - Realice un balance de energía alrededor de la torre de destilación primaria y de la torre de benzol.

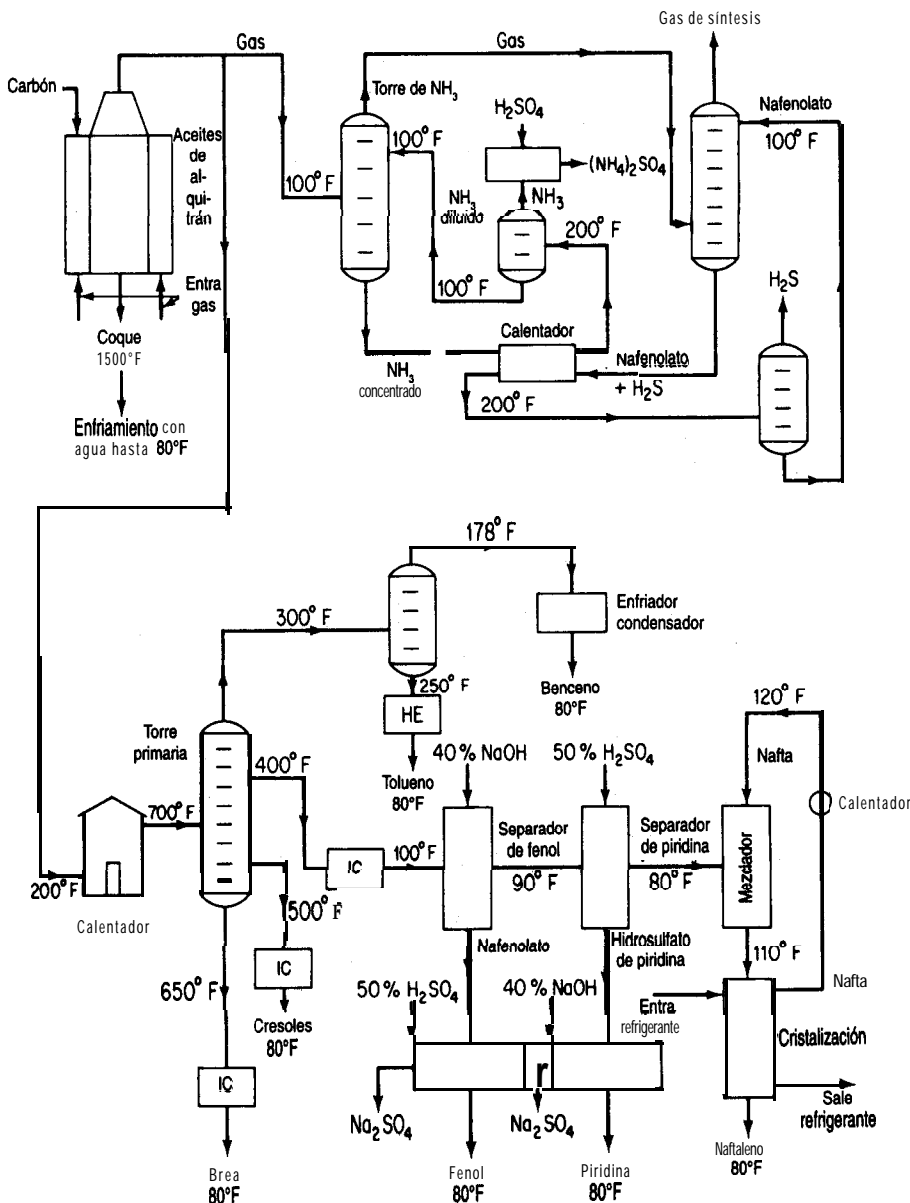


Figura P6.23

- c) ¿Cuánta (en libras) **disolución** de NaOH al 40% se gasta al día para purificar el fenol?
- d) ¿Cuánto H_2SO_4 al 50% se gasta al día en la purificación de piridina?
- e) ¿Qué peso de Na_2SO_4 produce la planta cada día?
- f) ¿Cuántos pies cúbicos de gas se producen al día? ¿Qué porcentaje (en volumen) del gas se requiere para los hornos?

Productos obtenidos por tonelada de carbón cargada	C_p media del líquido (cal/g)	C_p media del vapor (cal/g)	C_p media del sólido (cal/g)	Punto de fusión de (°C)	Punto de ebullición (°C)
Gas de síntesis $\approx 10,000 \text{ ft}^3$ (555 Btu/ ft^3)					
$(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$, 22 lb					
Benzol, 15 lb	0.50	0.30	—	—	60
Toluol, 5 lb	0.53	0.35	—	—	109.6
Piridina, 3 lb	0.41	0.28	—	—	114.1
Fenol, 5 lb	0.56	0.45	—	—	182.2
Naftaleno, 7 lb	0.40	0.35	0.281	80.2	218
+ 0.001 ll $T_{\circ F}$					
Cresoles, 20 lb	0.55	0.50	—	—	202
Brea, 40 lb	0.65	0.60	—	—	400
Coque, 1500 lb	—	—	0.35	—	—
ΔH_{vap} (cal/g) $\Delta H_{\text{fusión}}$ (cal/g)					
Benceno	97.5	—	—	—	—
Toluol	86.53	—	—	—	—
Piridina	107.36	—	—	—	—
Fenol	90.0	—	—	—	—
Naftaleno	75.5	—	35.6	—	—
Cresoles	100.6	—	—	—	—
Brea	120	—	—	—	—

- 6.24. Un gas consistente en 95% molar de hidrógeno y 5% molar de **metano a 100°F y 30 psia** se debe comprimir a **569 psia a razón** de 440 **lb mol/h**. Se ha propuesto un sistema compresor de dos etapas con enfriamiento intermedio del gas a 100°F mediante un intercambiador de calor. Vea la figura P6.24. La caída de **presión** en el intercambiador de calor, entre la corriente de entrada (S1) y la corriente de salida (S2), es de 2.0 **psia**. Utilice un programa simulador de procesos para analizar todos los **parámetros** de las corrientes **sujetos** a las siguientes restricciones: la corriente de salida de la primera etapa **está** a 100 **psia**; ambos compresores son del tipo de desplazamiento positivo y tienen una eficiencia **mecánica** de 0.8, una eficiencia **politrópica** de 1.2 y una **fracción** de libramiento de 0.05.

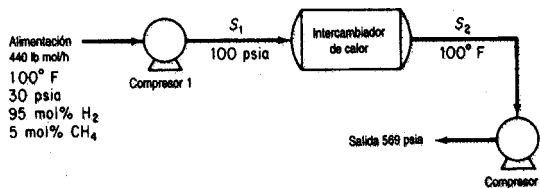


Figura P6.24

- 6.25. Una mezcla de **alimentación** de gases a 85°C y 100 psia con la **composición** que se muestra en la **figura P6.25** se somete a vaporización instantánea para separar la mayor parte de los componentes ligeros de los pesados. La **cámara de evaporación** trabaja a 5°C y 25 psia. A fin de mejorar el proceso de **separación**, se ha sugerido introducir una recirculación como se muestra en la figura. ¿Se obtendrá una mejora significativa si se incluye una recirculación del 25% de los residuos? ¿Y del 50%? Con la ayuda de un **simulador** de procesos por computadora, determine las tasas de flujo molares de las corrientes para cada uno de los tres casos.

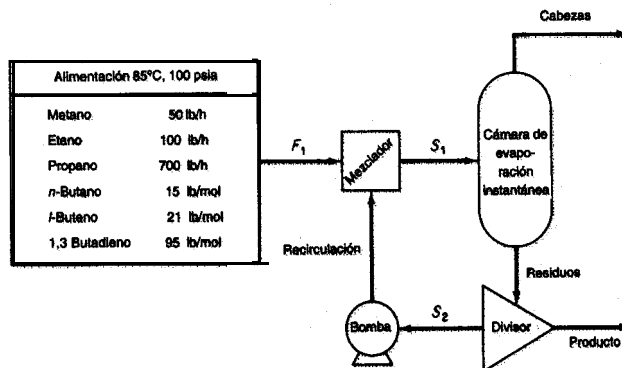


Figura P6.25

- 6.24. Una mezcla de tres fracciones de petróleo que contiene hidrocarburos ligeros se va a **purificar** y reciclar de regreso a un proceso. Cada una de las fracciones se denota por su punto de **ebullición** normal (BP): BP135, BP260 y BP500. Los gases separados de esta alimentación se comprimirán como se muestra en la **figura P6.26**. La corriente de alimentación (1) **está** a 45°C y **450 kPa**, y tiene la composición que se muestra. El gas de salida (10) se comprime a **6200 kPa** mediante un proceso de **compresión** de tres etapas con enfriamiento intermedio de las corrientes de vapor a 60°C **pasándolas** por un **intercambiador** de calor. La presión de salida del compresor 1 es de **1 100 kPa**, y la del compresor 2, **2 2600 kPa**. Las eficiencias de los compresores 1, 2 y 3, con referencia a una compresión **adiabática**, son **78, 75 y 72%**, respectivamente. Toda fracción líquida **extraída** de un separador se recicla a la etapa anterior. Estime la carga térmica (en **kJ/h**) de los intercambiadores de calor y las composiciones de las diversas corrientes (en **kg mol/h**) para el sistema. Observe que los separadores se pueden considerar como tanques de **evaporación** adiabáticos en los que la **reducción de presión** es cero. Este problema se formuló a partir de **Application Briefs of Process**, el manual de usuario del paquete de software de simulación en computadora de Simulation Science, Inc.

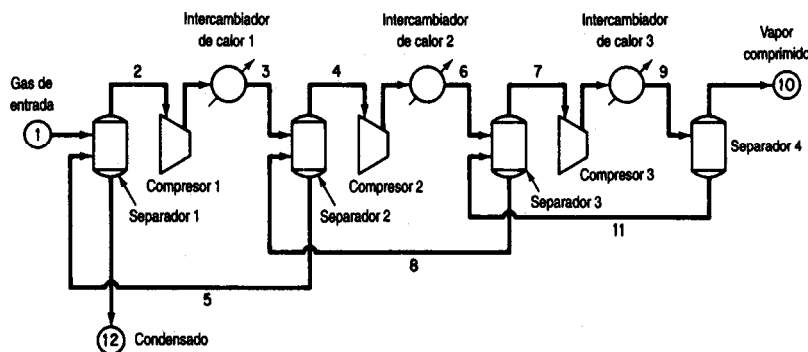


Figura P6.26

Componente	kg mol/h	P.M.	p.e.r.	Punto de ebullición normal (°C)
Nitrógeno	181			
Dióxido de carbono	1,920			
Metano	14,515			
Etano	9,072			
Propano	7,260			
Isobutano	770			
q-Butano	2,810			
Isopentano	953			
n-Pentano	1,633			
Hexano	1,542			
BP135	11,975	120	0.757	135
BP260	9,072	200	0.836	260
BP500	9,072	500	0.950	500

- 6.27. En una refinería se usa una torre desmetanizadora para separar el gas natural de una corriente gaseosa de hidrocarburos ligeros mezclados (1) con la **composición** que se da a **continuación**. Sin embargo, los cálculos iniciales indican que se desperdicia una cantidad importante de energía en el proceso. En la figura P6.27 se indica un sistema mejorado propuesto. Calcule la temperatura (°F), la presión (psig) y la composición (lb mol/h) de todas las corrientes de proceso del sistema propuesto.

La corriente de gas de entrada está a 120°F y 588 psig y se **enfria** en los tubos de un intercambiador de calor **gas-gas** **haciendo** pasar la corriente del domo de la torre (8) por el lado de la coraza. La diferencia de temperatura entre las corrientes de salida (2) y (10) del intercambiador de calor debe ser de 10°F. Observe que la caída de presión a **través** de los tubos es de 10 **psia**, y de 5 **psia** en el lado de la coraza. La corriente de alimentación (2) se pasa por un **enfriador** en el que la temperatura baja hasta -84°F y hay una pérdida de **presión** de 5 psi. Se utiliza un separador **instantáneo** adiabático para separar el vapor parcialmente condensado del gas remanente. El vapor pasa después por una turbina de expansión y se alimenta al primer plato de la torre a 125 psig. La corriente líquida (5) se pasa por una **válvula**

que reduce la **presión** a la del tercer plato inferior. La turbina de expansión transfiere el 90% de su salida de energía al compresor. La eficiencia respecto a una compresión adiabática es del 80% para el expensor y del 75% para el compresor. Las necesidades del proceso son **tales** que la razón metano-etano en los líquidos del desmetanizador (flujo 9) debe ser de 0.015 por volumen; el requerimiento de calor sobre la caldera de reflujo es variable a fin de lograr esta razón. Se requiere una velocidad de proceso de 23.06×10^6 pies cúbicos **estándar** de la corriente de alimentación 1 por día.

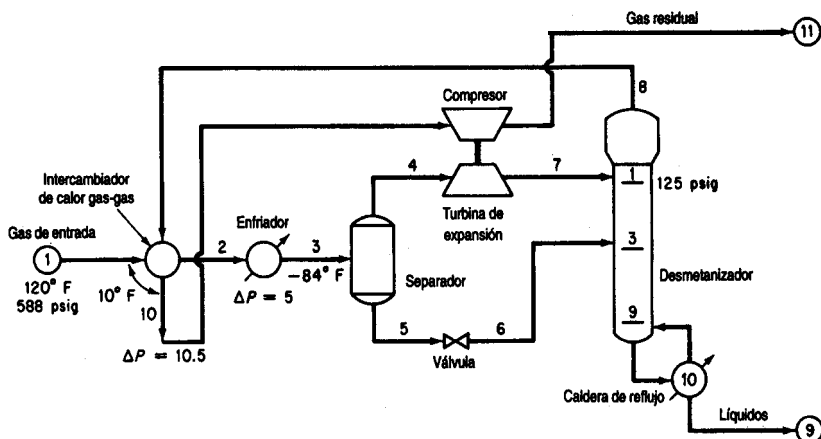


Figura P6.27

Componente	Mol %
Nitrógeno	7.91
Metano	73.05
Etano	7.68
Propano	5.69
Isobutano	0.99
n-butano	2.44
Isopenano	0.69
n-pentano	0.82
C ₆	0.42
C ₇	0.31
Total	100.00

La torre tiene 10 platos, incluida la caldera de reflujo. **Nota:** Con objeto de reducir el número de pruebas, la composición de la corriente 3 puede referirse a la corriente 1, y si se asigna un símbolo ficticio a la corriente de salida del enfriador la secuencia de cálculo puede comenzar en el separador, con lo que se elimina el lazo de recirculación.

Resuelva los balances de materia y de energía para el diagrama de flujo de la figura P6.27, determine los flujos molares de componentes y totales, y calcule los flujos de entalpía para cada corriente. Obtenga también el requerimiento de calor de cada intercambiador de calor.

Este problema se formuló a partir de *Application Briefs of Process*, el manual de usuario del paquete de software de simulación en computadora de Simulation Science, Inc.

- 6.28. Determine los valores de las cantidades incógnitas de la figura P6.28 resolviendo los siguientes conjuntos de balances de materia y de energía lineales que representan el balance de vapor de agua:

- $181.60 - x_3 - 132.57 - x_4 - x_5 = -y_1 - y_2 + y_5 + y_4 = 5.1$
- $1.17x_3 - x_6 = 0$
- $132.57 - 0.745x_7 = 61.2$
- $x_5 + x_7 - x_8 - x_9 - x_{10} + x_{15} = y_7 + y_8 = y_3 = 99.1$
- $x_8 + x_9 + x_{10} + x_{11} - x_{12} - x_{13} = -y_7 = -8.4$
- $x_6 - x_{15} = y_{12} = y_5 = 24.2$
- $-1.15(181.60) + x_3 - x_6 + x_{12} + x_{16} = 1.15y_1 - y_9 + 0.4 = -19.7$

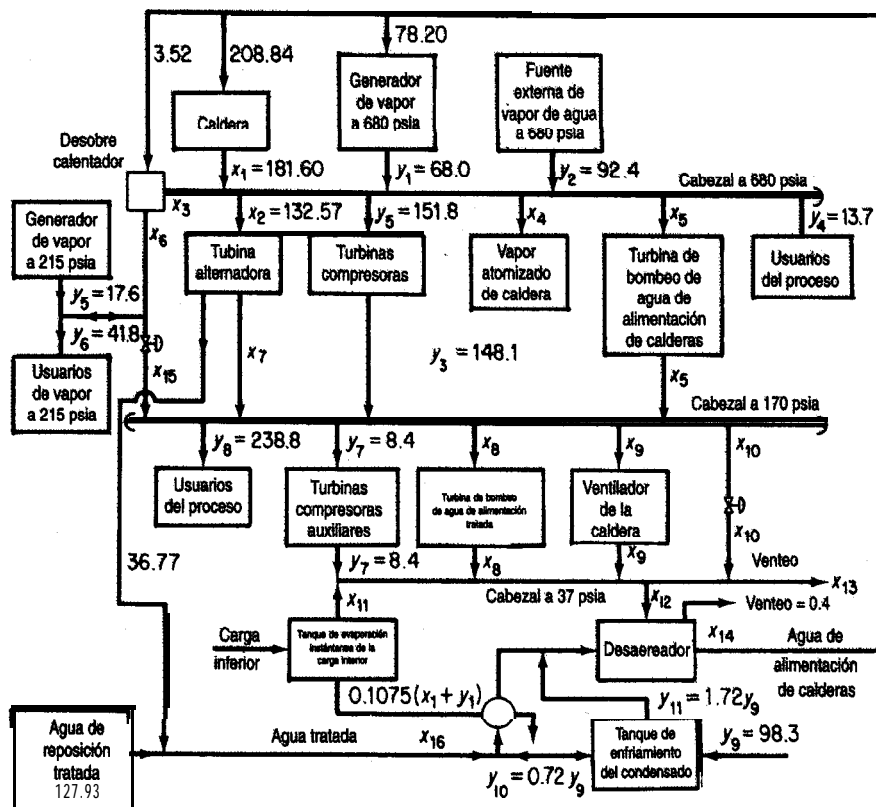


Figura P6.28

- h) $181.60 - 4.594x_{12} - 0.11x_{16} = -y_1 + 1.0235y_9 + 2.45 = 35.05$
i) $-0.0423(181.60) + x_{11} = 0.0423y_1 = 2.88$
j) $-0.016(181.60) + x_4 = 0$
k) $x_8 - 0.0147x_{16} = 0$
l) $x_5 - 0.07x_{14} = 0$
m) $-0.0805(181.60) + x_9 = 0$
n) $x_{12} - x_{14} + x_{16} = 0.4 - y_9 = -97.9$

Hay cuatro niveles de vapor de agua: **680, 215, 170** y **37 psia**. Las **14** x_i , $i = 3, \dots, 16$, son las **incógnitas**, y las y_i son **parámetros** dados del sistema. Tanto las x_i como las y_i tienen unidades de 10^3 lb/h .

BALANCES DE MATERIA Y DE ENERGÍA EN ESTADO NO ESTACIONARIO

7

7.1 Balances de materia y de energía en estado no estacionario 604

Los problemas de estado no estacionario de capítulos anteriores han utilizado el término de acumulación global o integrada en los balances de materia y de energía. Ahora concentraremos brevemente nuestra atención en los procesos en **estado no estacionario** en los que interesa el valor del estado (variable dependiente) en función del tiempo. Recuérdese que el término estado no estacionario se refiere a los procesos en los que las cantidades o las condiciones operativas dentro del sistema cambian *con el tiempo*. Es posible que el lector se encuentre con el término *estado transitorio* aplicado a tales procesos. El estado no estacionario es un poco más complicado que el estado estacionario, y en general los problemas que implican procesos en estado no estacionario son más difíciles de formular y resolver que aquellos en los que intervienen procesos en estado estacionario. Sin embargo, una amplia variedad de problemas industriales importantes pertenecen a esta categoría, como el arranque de un equipo, el calentamiento en reacciones por lotes, el cambio de un conjunto de condiciones de operación a otro y las perturbaciones que aparecen cuando fluctúan las condiciones de un proceso.

7.1 BALANCES DE MATERIA Y DE ENERGÍA EN ESTADO NO ESTACIONARIO

Sus objetivos al estudiar esta sección serán ser capaz de:

1. Escribir los balances de materia y de energía macroscópicos en estado no estacionario, tanto en palabras como en símbolos.
2. Resolver ecuaciones diferenciales ordinarias simples de balance de materia y de energía dadas las condiciones iniciales.
3. Convertir un problema planteado en palabras en una o más ecuaciones diferenciales.

TEMAS POR TRATAR

En esta sección describiremos cómo se realizan los balances de materia y de energía macroscópicos agrupados para procesos en estado no estacionario en los que el tiempo es la variable independiente.

CONCEPTOS PRINCIPALES

El balance macroscópico ignora todos los detalles de un sistema y por tanto equivale a un balance alrededor **de** todo el sistema. El tiempo es la variable independiente en el balance. Las variables dependientes, como la concentración y la temperatura, **no** son funciones de la posición, sino que representan promedios globales que abarcan todo el volumen del sistema. Se **dá** por hecho que el sistema está bien mezclado, así que las concentraciones y temperaturas de salida son equivalentes a las concentraciones y temperaturas dentro del sistema.

La traslación ayuda a la ecuación (7.1)

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{acumulación} \\ \text{o disminución} \\ \text{dentro} \\ \text{del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\} = \left\{ \begin{array}{l} \text{transporte hacia} \\ \text{el sistema} \\ \text{a través} \\ \text{de su frontera} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{transporte hacia} \\ \text{afuera del} \\ \text{sistema a través} \\ \text{de su frontera} \end{array} \right\} + \left\{ \begin{array}{l} \text{generación} \\ \text{dentro del} \\ \text{sistema} \end{array} \right\} - \left\{ \begin{array}{l} \text{consumo} \\ \text{dentro} \\ \text{del sistema} \end{array} \right\} \quad (7.1)$$

en símbolos matemáticos se **facilita** si examinamos la figura 7.1. La ecuación (7.1) puede aplicarse a la masa de una sola especie o a la cantidad total de materia o energía del sistema. Escribamos cada uno de los términos de la ecuación (7.1) en símbolos matemáticos para un intervalo de tiempo muy pequeño, At. Consideraremos positiva la acumulación en el sentido en el que el tiempo es positivo, es decir, conforme el tiempo se incrementa de t a $t + At$.

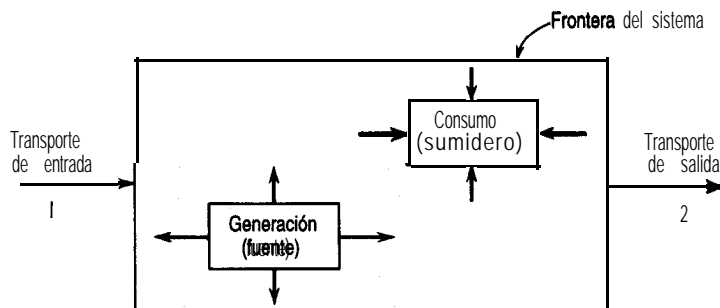


Figura 7.1 Proceso general en estado no estacionario con transporte de entrada y de salida y generación y consumo internos.

Entonces, si usamos el balance de masa de los componentes como ejemplo, la acumulación será la masa de A que hay en el sistema en el instante $t + \Delta t$ menos la masa de A que hay en el sistema en el instante t ,

$$\text{acumulación} = \rho_A V|_{t+\Delta t} - \rho_A V|_t,$$

donde ρ_A = masa del componente A por unidad de volumen
 V = volumen del sistema

y el símbolo $|$ significa que las cantidades que van antes de la línea vertical se evalúan en el instante t , o en el instante $t + \Delta t$, o en la superficie S_1 , o en la superficie S_2 , según sea el caso denotado por el subíndice. Observe que las dimensiones netas del término de acumulación son las de masa de A .

Dividiremos el transporte de masa a través de la frontera del sistema en dos partes: el transporte a través de las superficies definidas S_1 y S_2 cuyas áreas se conocen y el transporte a través de la frontera del sistema por otras superficies (no definidas). El transporte neto de A hacia el interior (a través de S_1) y hacia el exterior (a través de S_2) del sistema por las superficies definidas se puede escribir así:

$$\text{flujo neto a través de la frontera por } S_1 \text{ y } S_2 = \rho_A vS \Delta t|_{S_1} - \rho_A vS \Delta t|_{S_2}$$

donde v = velocidad del fluido en un ducto de sección transversal S

S = área de la sección transversal perpendicular al flujo de materia

Observe una vez más que las dimensiones netas del término de transporte son las de masa de A . Los demás tipos de transporte a través de la frontera del sistema se pueden representar por

$$\text{flujo residual neto a través de la frontera} = \dot{w}_A \Delta t$$

donde \dot{w}_A es la velocidad de flujo máscico del componente A a través de las fronteras del sistema que no pasa por las superficies definidas S_1 y S_2 .

Por último, se supondrá que el término de generación-consumo neto se debe a una reacción química r_A :

$$\text{generación-consumo neto} = \dot{r}_A \Delta t$$

donde \dot{r}_A es la velocidad neta de generación-consumo del componente A debido a la reacción química.

La introducción de todos estos términos en la ecuación (7.1) produce la ecuación (7.2). Las ecuaciones (7.3) y (7.4) se pueden obtener siguiendo exactamente el mismo tipo de análisis. Trate de formular las ecuaciones (7.3) y (7.4) usted mismo.

Balance de materia de la especie A :

$$\rho_A V|_{t+\Delta t} - \rho_A V|_t = \rho_A vS \Delta t|_{S_1} - \rho_A vS \Delta t|_{S_2} + \dot{w}_A \Delta t + \dot{r}_A \Delta t \quad (7.2)$$

acumulación	transporte a través de las fronteras definidas	transporte a través de otras fronteras	genera- ción o consumo
-------------	---	--	------------------------------

Balance total de materia:

$$\rho V|_{t+\Delta t} - \rho V|_t = \rho v S \Delta t|_{S_1} - \rho v S \Delta t|_{S_2} + w \Delta t \quad (7.33)$$

acumulación	transporte a través de las fronteras definidas	transporte a través de otras fronteras
--------------------	---	---

Siguiendo un procedimiento análogo, podemos formular el balance de energía:

donde \dot{B} = velocidad de transferencia de energía que acompaña a \dot{w}

\dot{m} = velocidad de transferencia de masa a través de las superficies definidas S_1 de entrada y S_2 de salida

\dot{Q} = velocidad de transferencia de calor hacia el sistema

\dot{W} = tasa de trabajo realizada sobre el sistema

\dot{w} = velocidad de flujo **máscico total** a través de las **fronteras** del sistema por otros sitios distintos de las superficies definidas S_1 y S_2 .

El resto de **la notación** de los balances de **matería y de** energía es idéntica a la usada en los capítulos 3 y 5; observe que el trabajo, el **calor**, la **generación** y el transporte de masa ahora se expresan todos como términos de velocidad (masa o energía por **unidad** de tiempo).

Si dividimos ambos miembros de la **ecuación** (7.2) entre Δt obtenemos

$$\frac{\rho_A V|_{t+\Delta t} - \rho_A V|_t}{\Delta t} = \rho_A v S|_{S_1} - \rho_A v S|_{S_2} + \dot{m}_A + \dot{r}_A \quad (7.5)$$

Podemos obtener **relaciones** similares a partir de las ecuaciones (7.3) y (7.4). Si tomamos límites en ambos miembros de la **ecuación** (7.5) con $\Delta t \rightarrow 0$, obtenemos una **ecuación** diferencial

$$\frac{d(\rho_A V)}{dt} = -\Delta(\rho_A v S) + \dot{w}_A + \dot{r}_A \quad (7.6)$$

y de manera análoga el balance total de masa y el balance de **energía** son respectivamente

$$\frac{d(\rho V)}{dt} = -\Delta(\rho u S) + \dot{w} \quad (7.7)$$

$$\frac{d(E)}{dt} = \dot{Q} + \dot{W} + \dot{B} - \Delta \left[\left(\hat{H} + \frac{v^2}{2} + gh \right) \dot{m} \right] \quad (7.8)$$

¿Puede el lector obtener las ecuaciones (7.7) y (7.8) de las (7.3) y (7.4), respectivamente? Inténtelo.

La relación entre el balance de energía dado por la ecuación (7.8), que tiene dimensiones de energía por unidad de tiempo y el balance de energía dado por la ecuación (5.13), que tiene dimensiones de energía, deberá quedar bastante clara. La ecuación (5.13) representa la integración de la ecuación (7.8) respecto al tiempo, lo que se expresa formalmente así:

$$E_{t_2} - E_{t_1} = \int_{t_1}^{t_2} \left\{ \dot{Q} + \dot{B} + \dot{W} - \Delta \left[\left(\hat{H} + \hat{K} + \hat{P} \right) \dot{m} \right] \right\} dt \quad (7.9)$$

Las cantidades que aparecen en la ecuación (5.13) sin el punto encima son los valores integrados respectivos de la ecuación (7.9).

Puede ser bastante difícil resolver analíticamente una de las ecuaciones muy generales (7.6), (7.7) o (7.8), o cualquier combinación de ellas, así que en los siguientes ejemplos tendremos que restringir nuestro análisis a casos sencillos. Si hacemos suficientes suposiciones (razonables) y trabajamos con problemas sencillos, podremos consolidar o eliminar suficientes términos de las ecuaciones como para poderlas integrar y obtener respuestas analíticas. Si no es posible obtener soluciones analíticas, podemos usar un programa de computadora que nos permita obtener una solución numérica para un caso específico.

En la formulación de ecuaciones de estado no estacionario aplicamos los procedimientos usuales de resolución de problemas que vimos en los capítulos anteriores. Podemos plantear la ecuación como en las ecuaciones (7.2)–(7.4) o utilizar directamente las ecuaciones diferenciales (7.5)–(7.7). Para completar la formulación del problema será necesario incluir un valor conocido de la variable dependiente (o de su derivada) en un instante especificado, por lo regular la **condición inicial**.

A continuación examinaremos algunos problemas de estado no estacionario muy sencillos. El lector encontrará ejemplos más complicados en textos que tratan todos los aspectos de la transferencia de masa, la transferencia de calor y la dinámica de fluidos.

EJEMPLO 7.1 Balance de materia en estado no estacionario sin generación

Un tanque contiene 100 galones de una **disolución** de sal en agua que contiene 4.0 **lb** de sal. Entra agua en el tanque a **razón** de 5 **gal/min** y la disolución de sal se desborda con la misma velocidad. Si el mezclado, en el tanque es suficiente para mantener la **concentración** de sal en el tanque **uniforme** en todo momento, **¿cuánta** sal habrá en el tanque al término de 50 **min**? Suponga que la densidad de la disolución de sal es prácticamente la misma que la del agua.

Solución

Plantearemos desde el principio las ecuaciones diferenciales que describen el proceso.

Paso 1 Haga un dibujo y anote los datos conocidos. Vea la figura E7.1.

**E7.1**

Paso 2 Escoja las variables independientes y dependientes. Desde luego, el tiempo es la variable independiente, y podemos usar como variable dependiente la cantidad de sal o la concentración de la sal en el tanque. Tomemos como variable dependiente la masa (cantidad) de sal. Sea $x = \text{lb}$ de sal en el tanque en el instante t .

Paso 3 Escriba el valor conocido de x para un valor dado de t . Ésta es la condición inicial:

$$\text{en } t = 0 \quad x = 4.0 \text{ lb}$$

Paso 4 Lo más fácil es efectuar el balance de materia total y un balance de materia del componente (la sal). No se requiere energía porque puede suponerse que el sistema es isotérmico.

Balance total:

acumulación	entra			sale
	5 gal	1 ft ³	ρ_{H_2O} lb	
$[m_{\text{tot}} \text{ lb}]_{t+\Delta t} - [m_{\text{tot}} \text{ lb}]_t$	=	min	7.48 gal	$\frac{\text{ft}^3}{\text{gal}}$
sale	5 gal	1 ft ³	ρ_{soln} lb	At min
	min	7.48 gal	$\frac{\text{ft}^3}{\text{lb}}$	

Esta ecuación nos dice que el flujo de agua que entra en el tanque es igual al flujo de disolución que sale del tanque si se supone que $\rho_{H_2O} = \rho_{\text{soln}}$

Balance de la sal:

acumulación	entra			sale
	0	-	5 gal	$\frac{x \text{ lb}}{100 \text{ gal}} \Delta t \text{ min}$
$[x \text{ lb}]_{t+\Delta t} - [x \text{ lb}]_t$	=	-	min	$\frac{x \text{ lb}}{100 \text{ gal}} \Delta t \text{ min}$

Si dividimos entre At y tomamos el límite cuando At tiende a cero,

$$\lim_{\Delta t \rightarrow 0} \frac{[x]_{t+\Delta t} - [x]_t}{\Delta t} = -0.05x$$

o bien

$$\frac{dx}{dt} = -0.05x \quad (a)$$

Observe **cómo** hemos seguido la pista de las unidades en la forma acostumbrada al **plantear** estas ecuaciones. Como hemos supuesto que la concentración de la **sal** en el tanque es uniforme, la **concentración** de la **sal** en la **disolución** que sale **del** tanque es la misma que en el tanque, o sea, $x \text{ lb}/100 \text{ gal}$ de **disolución**.

Paso 5 Resuelva el balance de materia de estado no **estacionario** para la **sal**. Si separamos **las** variables independientes y dependientes tenemos

$$\frac{dx}{x} = -0.05 dt$$

Es fácil integrar esta ecuación entre los límites:

$$t = 0 \quad x = 4.0$$

$$t = 50 \quad X = \text{et valor desconocido de } x \text{ lb}$$

$$\int_{4.0}^X \frac{dx}{x} = -0.05 \int_0^{50} dt$$

$$\ln \frac{X}{4.0} = -2.5$$

$$X = \frac{4.0}{e^{-2.5}} = 0.328 \text{ lb de sal}$$

Es posible obtener una ecuación diferencial equivalente a la ecuación (a) directamente del **balance** de masa **del** componente en **la forma** de la ecuación (7.6) si hacemos que $\rho_A =$ **concentración** de sal en el tanque en cualquier instante t en **terminos** de **lb/gal**:

$$\frac{d(\rho_A V)}{dt} = -\left(\frac{5 \text{ gal}}{\text{min}} \mid \frac{\rho_A \text{ lb}}{\text{gal}} \right) - 0$$

Si el tanque contiene 100 gal de **disolución** en todo momento, Ves constante **e** igual a 100, de modo que

$$\frac{d\rho_A}{dt} = -\frac{5\rho_A}{100} \quad (\text{b})$$

Las condiciones iniciales son

$$\text{en } t = 0 \rho_A = 0.04$$

La resolución de la ecuación (b) se **efectuaría** exactamente igual que la de la **ecuación** (a).

EJEMPLO 7.2 Balance de materia en estado no estacionario sin generación

Un tanque **cuadrado** de 4 m por lado y 10 m de altura se llena hasta el borde con agua. Calcule el tiempo que tardara en vaciarse a través de un agujero **en el** fondo con un **área** de 5 **cm²**.

Solución

Paso 1 Dibuje un diagrama **del** proceso y anote los datos. Vea la figura E7.2a.

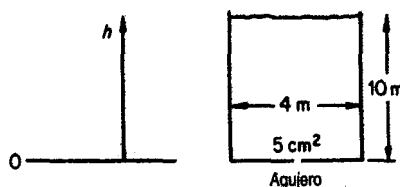


Figura E7.2a

Paso 2 Seleccione las variables dependientes e independientes. Una vez más, el tiempo será la **variable** independiente. Podríamos escoger la cantidad de agua en el tanque como variable dependiente, pero como la sección transversal del tanque es constante, escogeremos h , la altura del agua en el tanque, como variable dependiente.

Paso 3 Escriba el valor conocido de h en el instante dado t :

$$\text{en } t = 0 \ h = 10 \text{ m}$$

Paso 4 Efectúe el balance en estado no estacionario para el proceso. En un elemento de tiempo Δt la altura del agua en el tanque disminuye Ah . La masa de agua que sale del tanque tiene la forma de un cilindro de 5 cm^2 de base, y podemos calcular la cantidad como

$$\frac{5 \text{ cm}^2}{(100 \text{ cm})} \left(\frac{1 \text{ m}}{\text{s}} \right)^2 v^* \text{ m} \left| \frac{\rho \text{ kg}}{\text{m}^3} \right| \Delta t \text{ s} = 5 \times 10^{-4} v^* \rho \Delta t \text{ kg}$$

donde ρ = densidad del agua

v^* = velocidad media del agua que sale del tanque

La **disminución** del agua dentro del tanque, en términos de la variable h y expresada en kg, es

$$\frac{16 \text{ m}^2}{\text{m}^3} \left| \frac{\rho \text{ kg}}{\text{m}^3} \right| \left| \frac{h \text{ m}}{t + \Delta t} \right| - \frac{16 \text{ m}^2}{\text{m}^3} \left| \frac{\rho \text{ kg}}{\text{m}^3} \right| \left| \frac{h \text{ m}}{t} \right| = 16\rho\Delta h \text{ kg}$$

Un balance de materia global sería

acumulación entra sale

$$16\rho\Delta h = 0 - 5 \times 10^{-4} \rho v^* A t \quad (a)$$

Observe que Ah tiene un valor negativo, pero nuestra ecuación da cuenta de esto automáticamente; la **acumulación** es en realidad una disminución. Puede verse que el término ρ , la densidad del agua, se cancela, y podríamos haber hecho nuestro balance de materia **respecto** a un volumen de agua.

La ecuación (a) se convierte en

$$\frac{Ah}{At} = \frac{5 \times 10^{-4} v^*}{16}$$

Si tomamos el límite cuando Ah y At tienden a cero obtenemos la ecuación diferencial

$$\frac{dh}{dt} = -\frac{5 \times 10^{-4} v^*}{16} \quad (b)$$

Paso 5 Desafortunadamente, ésta es una ecuación con una variable independiente, t , y dos variables dependientes, h y v^* . Es preciso encontrar otra ecuación para eliminar ya sea h o v^* si queremos obtener una solución. Como queremos que nuestra ecuación final esté expresada en términos de h , el siguiente paso es encontrar alguna función que relacione v^* con h y t , y luego podemos sustituir v^* en la ecuación de estado no estacionario (b).

Utilizaremos la ecuación de balance de energía mecánica en estado estacionario para un fluido incompresible que analizamos en la sección 5.5 para relacionar v^* y h . Vea la figura E7.2b. Con $W = 0$ y $E_v = 0$, los balances de energía mecánica en estado estacionario se reducen a

$$A \left(\frac{v^2}{2} + gh \right) = 0 \quad (c)$$

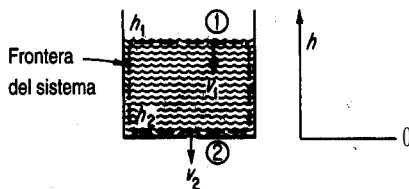


Figura E7.2b

Suponemos que las presiones son las mismas en la sección 1 (la superficie del agua) y en la sección 2 (el agujero) para el sistema que consiste en el agua contenida en el tanque. La ecuación (c) puede reacomodarse para dar

$$\frac{v_2^2 - v_1^2}{2} + g(h_2 - h_1) = 0 \quad (d)$$

donde v_2 = velocidad de salida a través de agujero de 5 cm^2 en la frontera 2

v_1 = velocidad del agua en el tanque en la frontera 1

Si $v_1 \cong 0$, que es una suposición razonable para el agua dentro del tanque grande en un instante dado (al menos en comparación con v_2), tenemos

$$\begin{aligned} v_2^2 &= -2g(0 - h_1) = 2gh \\ v_2 &= c\sqrt{2gh} \end{aligned} \quad (e)$$

Como el flujo de la corriente de salida no se realiza sin **fricción**, y a causa de la turbulencia y los efectos de **orificio** en el agujero de salida, deberemos corregir el valor de v dado por la ecuación (e) que corresponde al flujo sin **fricción** aplicando un factor de ajuste empírico como sigue:

$$v_2^* = c\sqrt{2gh} \quad (f)$$

donde c es una corrección de orificio que podríamos obtener de un texto de dinámica de fluidos con un valor de 0.62 para este caso. Entonces,

$$\dot{v}_2 = 0.62\sqrt{2(9.80)h} = 2.74\sqrt{h} \text{ m/s}$$

Sustituimos esta relación en la ecuación (b) en lugar de v^* . Obtendremos

$$\frac{dh}{dt} = -\frac{(5.0 \times 10^{-4})(2.74)(h)^{1/2}}{16} \quad (g)$$

La ecuación (g) puede integrarse entre

$$h = 10 \text{ m en } t = 0$$

Y

$$h = 0 \text{ m en } t = 8, \text{ el tiempo desconocido}$$

$$-1.17 \times 10^4 \int_{10}^0 \frac{dh}{h^{1/2}} = \int_0^\theta dt$$

para obtener θ

$$\theta = 1.17 \times 10^4 \int_0^{10} \frac{dh}{h^{1/2}} = 1.17 \times 10^4 [2\sqrt{h}]_0^{10} = 7.38 \times 10^4 \text{ s}$$

Supongamos ahora que además de la pérdida de fluido por el agujero en el fondo del tanque, se vierte continuamente fluido adicional en el tanque por la parte superior a velocidad variable. La integración numérica de las ecuaciones diferenciales produce la altura variable del fluido que se ilustra en la figura E7.2c.

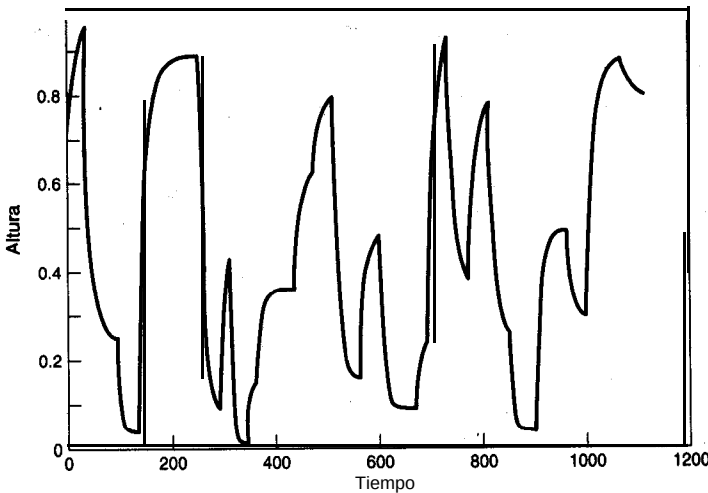


Figura E7.2c

EJEMPLO 7.3 Balance de materia en una destilación por lotes

Un destilador pequeño esta separando propano y butano a 135°C; en un principio contiene 10 kg mol de una mezcla cuya **composición** es $x = 0.30$ (x = fracción molar del butano). Se alimenta mezcla adicional ($x_F = 0.30$) a **razón** de 5 kg mol/h. Si el volumen total del líquido en el destilador es constante y la concentración del vapor del destilador (x_D) esta relacionada con x_S como sigue:

$$x_D = \frac{x_S}{1 + x_S} \quad (a)$$

¿Cuánto tardara el valor de x_S en cambiar de 0.3 a 0.4? **¿Cuál** sera el valor de estado estacionario (“equilibrio”) de x_S en el destilador (esto es, **cuando** x_S se hace constante)? Vea la figura E7.3.

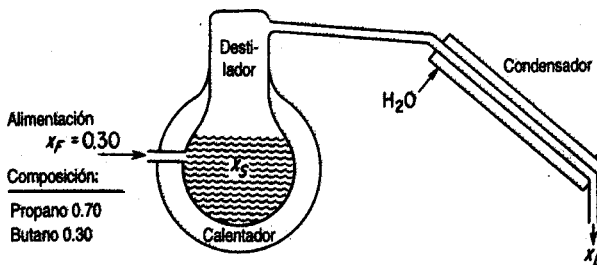


Figura E7.3

Solución

Puesto que el propano y el butano forman disoluciones ideales, no tenemos que **preocuparnos** por cambios de volumen durante la mezcla o la separación. **Sólo** necesitamos el balance de materia para responder a las preguntas hechas. Si t es la variable independiente y x_S es la variable dependiente, podemos decir que

Balance de butano (C₄): La entrada al destilador es

$$\frac{5 \text{ mol alimentación}}{\text{h}} \left| \begin{array}{c} 0.30 \text{ mol C}_4 \\ \text{mol alimentación} \end{array} \right.$$

La salida del destilador es igual a la cantidad condensada

$$\frac{5 \text{ mol cond.}}{\text{h}} \left| \begin{array}{c} x_D \text{ mol C}_4 \\ \text{mol condensado} \end{array} \right.$$

La acumulación es $\frac{10 dx_S}{dt}$

Nuestra **ecuación** de estado no estacionario es entonces

acumulación entra sale

$$\frac{dx_s}{dt} = 0.15 - 0.5x_D \quad (b)$$

Como en el ejemplo 7.2, es necesario reducir la ecuación a una variable dependiente sustituyendo x_D de la ecuación (a) en la ecuación (b)

$$\frac{dx_s}{dt} = 0.15 - \frac{x_s}{1+x_s}(0.5) \quad (c)$$

La integración de la ecuación (c) entre los siguientes límites

$$\begin{array}{ll} \text{en } t=0 & x_s = 0.30 \\ t=\theta & x_s = 0.40 \end{array}$$

$$\int_{0.30}^{0.40} \frac{dx_s}{0.15 - [0.5x_s/(1+x_s)]} = \int_0^\theta dt = \theta$$

$$\int_{0.30}^{0.40} \frac{(1+x_s) dx_s}{0.15 - 0.35x_s} = \theta = \left[-\frac{x_s}{0.35} - \frac{1}{0.35} \ln(0.15 - 0.35x_s) \right]_{0.30}^{0.40}$$

$$\text{da } \theta = 5.85 \text{ h}$$

Si sólo tuviéramos datos experimentales de x_D en función de x_s en lugar de la ecuación dada, siempre quedaría el recurso de integrar la **ecuación numéricamente**.

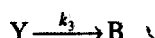
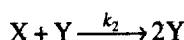
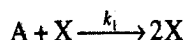
El valor de x_s en estado estacionario se establece en un tiempo infinito, o bien cuando la acumulación es cero. En ese instante,

$$0 = \frac{0.5x_s}{1+x_s} \quad \text{o sea} \quad x_s = 0.428$$

El valor de x_s nunca puede ser mayor que 0.428 en las condiciones indicadas.

EJEMPLO 7.4 Reacciones oscilantes

En un reactor **isotérmico** tienen lugar las siguientes reacciones:



donde A es el reactivo inicial, X y Y son especies intermedias y B es el producto final de la reacción. A se mantiene en un valor constante comenzando con tal cantidad de A que sólo X, Y y B varían con el tiempo.

Deduzca las ecuaciones de balance de materia en estado no estacionario que predicen el cambio de X y Y en función del tiempo para las condiciones iniciales $c_X(0) = 30$ y $c_Y(0) = 90$ (c denota concentración).

Solución

El balance macroscópico de ambas especies X y Y es

$$\text{acumulación} = \text{entra} - \text{sale} + \text{generación} - \text{consumo}$$

Para un sistema por lotes (cerrado), el reactor, los términos de entrada y salida son cero. Si seguimos los pasos delineados en los problemas anteriores, los términos de generación y consumo serán

$$\begin{aligned}\text{generación: } & \frac{X}{k_1 c_A c_X} \frac{Y}{k_2 c_X c_Y} \\ \text{consumo: } & k_2 c_X c_Y \quad k_3 c_Y\end{aligned}$$

y las derivadas representan la acumulación. Podemos unir $k_1 c_A$ en una constante k_1^* donde c_A es constante. Entonces, las ecuaciones diferenciales para X y Y son

$$\frac{dc_X}{dt} = k_1^* c_X - k_2 c_X c_Y \quad (a)$$

$$\frac{dc_Y}{dt} = k_2 c_X c_Y - k_3 c_Y \quad (b)$$

La figura E7.4a muestra la concentración de X y de Y para los valores $k_1^* = 70$, $k_2 = 1$ y $k_3 = 70$ cuando (a) y (b) se resuelven empleando un programa de computadora.

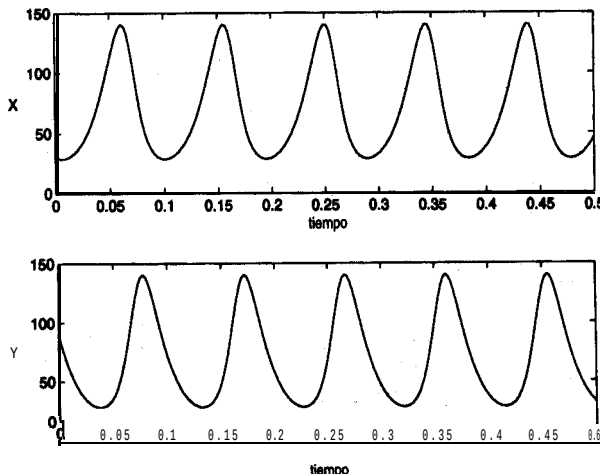


Figura E7.4a

En el estado estacionario, los productos intermedios presentan un comportamiento interesante. Dividimos la ecuación (b) entre la (a) para obtener

$$\frac{dc_Y}{dc_X} = \frac{c_Y [k_2 c_X - k_3]}{c_X [k_1 - k_2 c_Y]}$$

que puede reacomodarse para dar

$$\frac{(k_1^* - k_2 c_Y)}{c_Y} dc_Y = \frac{(k_2 c_X - k_3)}{c_X} dc_X \quad (c)$$

La integración de (c) produce

$$k_1^* \ln c_Y - k_2 c_Y + k_3 \ln c_X - k_2 c_X = \text{constante} \quad (d)$$

La ecuación (d) representa una serie de lazos cerrados cuando c_Y se grafica contra c_X ; la constante puede evaluarse a partir de las condiciones iniciales para c_X y c_Y . Examine la figura E7.4b.

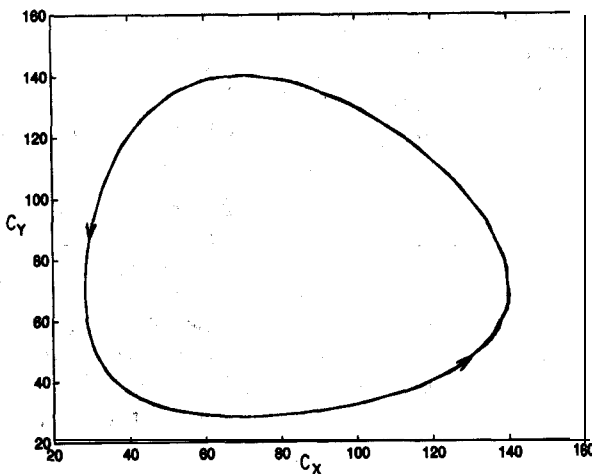


Figura E7.4b

EJEMPLO 7.5 Balance de energía en estado no estacionario

Se está calentando aceite que inicialmente **está** a 60°F en un tanque agitado (con mezcla perfecta) mediante vapor de agua saturado que se está condensando en los serpentines a 40 psia. Si la velocidad de transferencia de calor está dada por la ley de calentamiento de Newton,

$$\dot{Q} = \frac{dQ}{dt} = h(T_{\text{vapor de agua}} - T_{\text{aceite}})$$

donde Q es el calor **transferido** en **Btu** y h es el coeficiente de transferencia de calor en las unidades apropiadas, ¿cuánto tiempo se necesita para que la descarga del tanque suba de 60°F a 90°F ? ¿Cuál es la temperatura máxima que puede alcanzarse en el tanque?

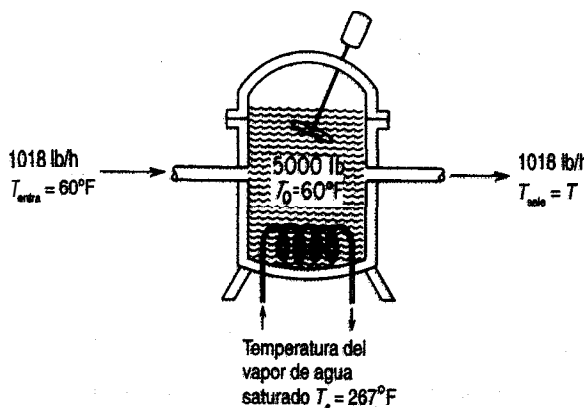


Figura E7.5

Datos adicionales:

Potencia del motor = 1 hp; la eficiencia es de 0.75

Cantidad inicial de aceite en el tanque = 5000 lb

Velocidad de **flujo** del aceite que entra = 1018 lb/h a una temperatura de 60°F

Velocidad de flujo del aceite de descarga = 1018 lb/h a una temperatura de T

$$h = 291 \text{ Btu/(h)(}^{\circ}\text{F)}$$

$$C_p_{\text{aceite}} = 0.5 \text{ Btu/(lb)(}^{\circ}\text{F)}$$

Solución

El proceso se muestra en la **figura E7.5**. El sistema es el aceite del tanque. La variable **independiente** será t , el **tiempo**; la **variable dependiente** será **la temperatura del aceite en el tanque**, **que es la misma que la temperatura del aceite de descarga**. **No se requiere el bataanee** de materia porque se supone **que** el proceso, en lo tocante a la cantidad de aceite, **está** en estado estacionario.

El **primer paso** es preparar el balance de **energía** en estado no estacionario. Sea T_s = la temperatura del vapor de agua y T = la **temperatura** del aceite. El balance por unidad de **tiempo** es

$$\text{acumulación} = \text{entrada} - \text{salida}$$

$$\frac{dE}{dt} = \frac{dU}{dt} = Q - \Delta H$$

La velocidad de cambio de energía **dentro del tanque** no es **más** que la **velocidad** de cambio de la energía interna que, a su vez, es esencialmente igual a la velocidad de cambio de la entalpia (**es decir**, $dE/dt = dU/dt = dH/dt$) porque $d(pV)/dt \approx 0$.

Una buena temperatura de referencia para las **entalpías** es **60°F** porque esta elección hace que la **entalpía** de entrada sea cero.

velocidad de entalpía de la corriente de entrada $1018 \frac{\text{lb}}{\text{h}}$	$0.5 \frac{\text{Btu}}{(\text{lb})(^{\circ}\text{F})}$	$(T_{\text{entra}} - T_{\text{ref}}) = 0$	60°F - 60°F
velocidad de transferencia de calor $h(T_s - T) = \frac{(291 \frac{\text{Btu}}{\text{h}})(60 - T)^{\circ}\text{F}}{(\text{h})(^{\circ}\text{F})}$			
velocidad de entalpía de la corriente de salida $1018 \frac{\text{lb}}{\text{h}}$	$0.5 \frac{\text{Btu}}{(\text{lb})(^{\circ}\text{F})}$	$(T - 60)^{\circ}\text{F}$	salida (Btu)
velocidad de cambio de entalpía dentro del tanque $5000 \frac{\text{lb}}{\text{h}}$	$0.5 \frac{\text{Btu}}{(\text{lb})(^{\circ}\text{F})}$	$\frac{dT}{dt} (^{\circ}\text{F}/\text{h})$	acumulación (Btu)

La **energía** introducida por el motor ingresa en el tanque como tasa de trabajo, \dot{W} .

$$\text{tasadetrabajo} \quad \dot{W} = \frac{3 \frac{\text{hp}}{\text{s}}}{4} \frac{0.7608 \frac{\text{Btu}}{(\text{s})(\text{hp})}}{3600 \frac{\text{s}}{\text{h}}} = \frac{1910 \frac{\text{Btu}}{\text{h}}}{\text{h}}$$

Entonces

$$2500 = 291(267 - T) - 509(T - 60) + 1910$$

$$\frac{dT}{dt} = 44.1 - 0.32T$$

$$\int_{60}^{90} \frac{dT}{44.1 - 0.32T} = \int_0^\theta dt = \theta$$

$$\theta = 1.52 \text{ h.}$$

EJEMPLO 7.6 Modelado de un proceso de calcinación

El diagrama de flujo de proceso ilustrado en la figura E7.6a es un lecho fluidizado en el que se calcinan **sólidos** granulares. Vapor de agua y productos de descomposición gaseosos **salen del lecho** junto con el gas **fluidizante**, mientras que **productos de óxidos** metálicos se depositan en las **partículas del lecho fluidizado**. En la figura E7.6a, x es la **concentración** en masa del componente de interés; F es la **velocidad** de flujo **máximo de la alimentación**; x_0 es la concentración de x en F ; Q es la velocidad de flujo **máximo** de la corriente 1 o 2, Según el subíndice; P es la velocidad de **flujo máximo** del producto; y V es la masa en el instante ten el recipiente 1 o 2, según el **subíndice**.

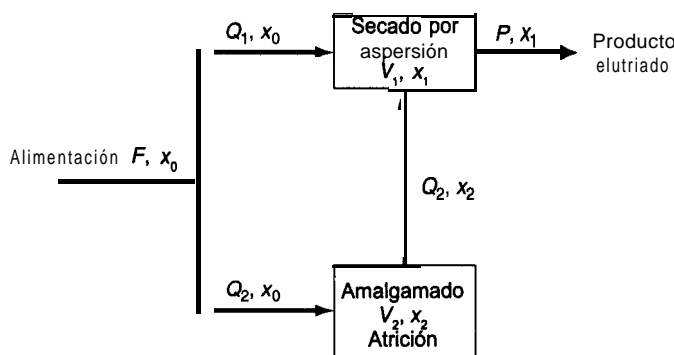


Figura E7.6a

Los balances de masa para cada uno de los recipientes después de la introducción de x_0 en la corriente F se convierten en: **acumulación** = entra - sale si ignoramos las reacciones

Recipiente 1

$$\text{Masa total} \quad \frac{dV_1}{dt} = Q_1 + Q_2 - P = 0 \quad (a)$$

$$\text{Masa del componente} \quad V_1 \frac{dx_1}{dt} = Q_1 x_0 + Q_2 x_2 - P x_1 \quad (b)$$

$$\text{Condición inicial} \quad x_1(0) = 0$$

Recipiente 2

$$\text{Masa total} \quad \frac{dV_2}{dt} = Q_2 - Q_2 = 0 \quad (c)$$

$$\text{Masa del componente} \quad V_2 \frac{dx_2}{dt} = -Q_2 x_0 - Q_2 x_2 \quad (d)$$

$$\text{Condición inicial} \quad x_2(0) = 0$$

Una vez que se ha eliminado x_0 de la corriente F , la concentración de x_0 se hace 0 en el modelo.

La figura E7.6b muestra el valor de x_1 en función del tiempo t para los valores $P = 16.5$ g/min, $Q_2 = 6.5$ g/min, $V_1 = 600$ g y $V_2 = 2.165 \times 10^4$ g cuando el componente de interés se agrega y luego se elimina de la alimentación F , y los valores indicados de los parámetros se obtuvieron de experimentos.

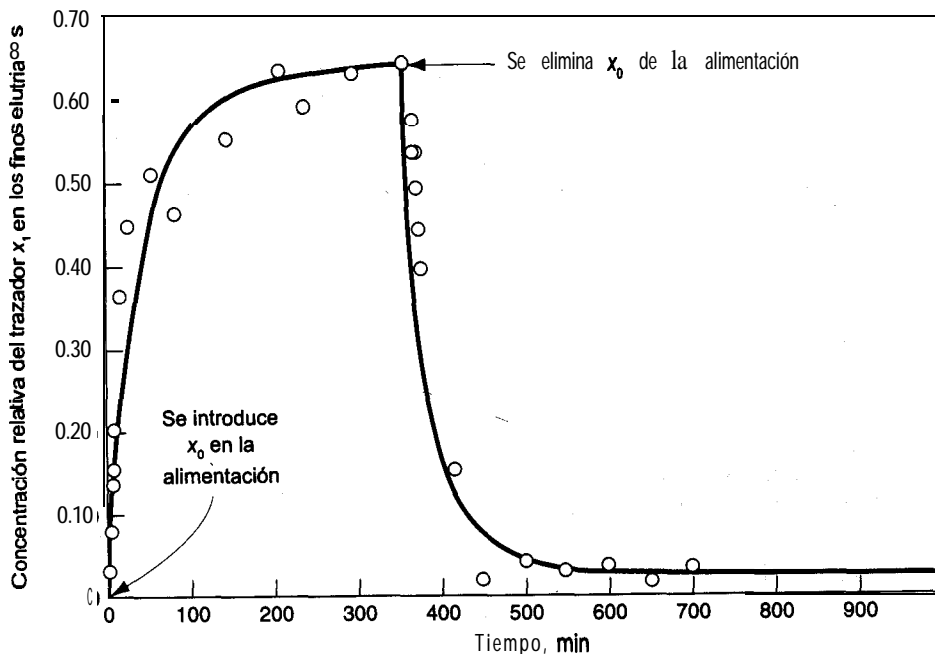


Figura E7.6b

EN RETROSPECTIVA

En esta sección explicamos **cómo** formular balances de materia y de energía para procesos en estado no estacionario en los que interesa la variación con el tiempo.

Ideas clave

- Los balances de materia y de energía de estado no estacionario de este capítulo se formularon en términos de cantidades diferenciales, en contraste con las cantidades integradas de capítulos anteriores.
- Con esta **formulación** es preciso resolver ecuaciones diferenciales en vez de ecuaciones algebraicas.
- El concepto en que se basan las ecuaciones sigue siendo el mismo: acumulación = entrada - salida + generación - consumo.

Términos clave

Balances agrupados (p. 605)

Condición inicial (p. 608)

Balances **macroscópicos** (p. 605)

Estado no estacionario (p. 604)

Bien mezclado (p. 605)

Estado transitorio (p. 604)

Prueba de autoevaluación

- En un reactor químico por lotes, ¿necesitamos conocer las condiciones iniciales para predecir el rendimiento?
- ¿El tiempo es la variable independiente o dependiente en las ecuaciones de estado no estacionario macroscópico?
- ¿Cómo se pueden obtener los balances de estado estacionario de las ecuaciones (7.6)–(7.8)?
- ¿Cuáles de las curvas de respuesta vs. tiempo de la figura PAE7.1-4 no representan procesos en estado transitorio?

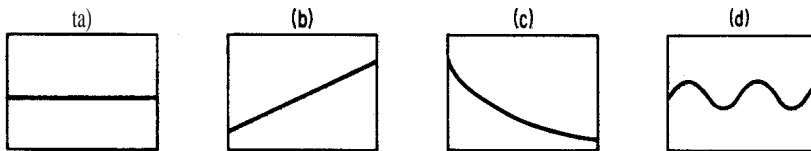


Figura PAE7.1-4

- Agrupe las siguientes palabras en conjuntos de sinónimos: 1) respuesta, 2) variable de entrada, 3) parámetro, 4) variable de estado, 5) parámetro del sistema, 6) condición inicial, 7) salida, 8) variable independiente, 9) variable dependiente, 10) coeficiente, 11) variable de salida, 12) constante.
- Es necesario agregar un inhibidor químico al agua de una caldera para evitar la corrosión y las incrustaciones. La concentración del inhibidor debe mantenerse entre 4 y 30 ppm. El sistema de la caldera siempre contiene 100,000 kg de agua y la velocidad de purgado es de 15,000 **kg/h**. El agua de reposición no contiene inhibidor. Al principio se agregan 2.8 kg de inhibidor al agua y posteriormente se agregan 2.1 kg periódicamente. ¿Cuál es el intervalo de tiempo máximo (después de los 2.8 kg) que puede dejarse transcurrir antes de la primera adición del inhibidor?
- En un reactor se forma continuamente una cantidad pequeña de un subproducto indeseable a razón de 0.5 **lb/h** cuando el reactor contiene un inventario estable de 10,000 **lb** de material. La corriente de entrada del reactor contiene trazas del subproducto (40 ppm), y la corriente del **efluente** es de 1400 **lb/h**. Si antes del arranque el reactor contiene 5000 ppm del subproducto, ¿cuál será la **concentración** del subproducto en ppm al cabo de 10 horas?

Problemas conceptuales

- Refiérase al tanque del ejemplo 7.2. Si el tanque cuadrado es reemplazado por a) un tanque cilíndrico vertical, b) un tanque **cónico** con el vértice hacia abajo, c) un tanque cilíndrico horizontal o d) un tanque **estérico** con los parámetros que se indican en la figura PC7.1-1, y si ***h*** y ***D*** son los mismos en todos los tanques cuando ***t* = 0**, ¿cuál de los tanques se vaciará primero? Vea la figura PC7.1-1.

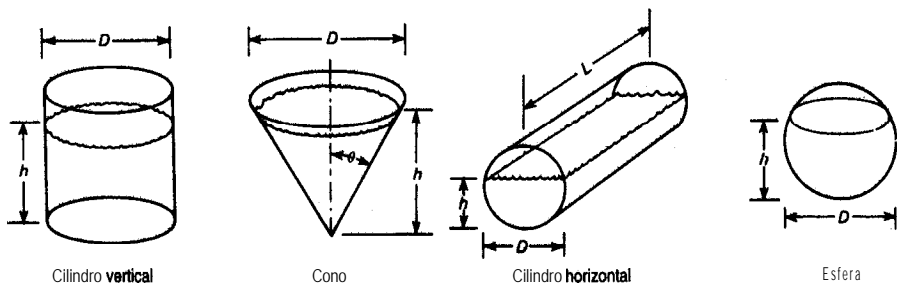


Figura PC7.1-1

2. Muchas operaciones de las plantas químicas requieren que los recipientes y las tuberías sean purgados o llenados con material inerte. Por ejemplo, si se va a abrir un recipiente para darle mantenimiento o repararlo, cuando contenía materiales tóxicos o inflamables, es necesario purgarlo antes de que los trabajadores puedan introducirse en él. Para ello, habrá que bloquear las tuberías que entran en el recipiente o salen de él, y por lo menos las partes del recipiente que están abiertas a las tuberías se deberán purgar también. El purgado debe continuar hasta que la atmósfera dentro del recipiente pueda respirarse sin peligro.

Si la sustancia química del recipiente es inflamable, el purgado deberá realizarse en dos pasos: primero, el material inflamable se purga del recipiente con un gas inerte como el nitrógeno, y el nitrógeno se purgará luego con aire. Cuando se pone inicialmente en servicio un recipiente que servirá para almacenar o procesar sustancias inflamables, es preciso purgarlo con un gas inerte antes de introducir la sustancia inflamable en él. Este paso es necesario para asegurar que no se formará una mezcla inflamable de la sustancia y el aire del tanque.

Sea cual sea el **método** empleado para purgar el equipo, el paso final deberá ser la **verificación** de la atmósfera dentro del equipo a **fin** de cerciorarse de que la concentración de la sustancia tóxica o inflamable se redujo a niveles seguros. Si se va a entrar en un tanque, **se deberá** comprobar además la concentración de oxígeno antes del ingreso. En algunos casos la medición de las concentraciones residuales es obligatoria por ley, y siempre es necesaria en una práctica adecuada.

Suponga que se va a purgar con atmósfera inerte un tanque de 150 ft^3 que contiene aire, hasta una concentración de oxígeno del 1%. Se cuenta con nitrógeno puro para realizar el trabajo. El tanque tiene una presión de trabajo máxima permisible de 150 psia , por lo que puede utilizarse uno de dos métodos. En el primero, el aire se purga con una corriente continua de nitrógeno: simplemente se deja que el nitrógeno fluya al interior del tanque a presión prácticamente atmosférica. Se supone que el nitrógeno se mezcla rápidamente y por completo con el aire del tanque, así que el gas que sale del tanque tiene la misma concentración de oxígeno que el gas del interior del tanque.

Con la segunda técnica, el tanque se presuriza con nitrógeno, la corriente de entrada de nitrógeno puro se cierra, y se deja que la mezcla de gases del tanque salga hasta restablecerse la presión atmosférica en el interior. Si se emplea la técnica de presurización, es posible que se requieran varios ciclos de presurización, volviendo el tanque a presión atmosférica al **final** de cada ciclo. Se supone que el mezclado es completo en cada ciclo.

En este problema, puede suponerse que tanto el nitrógeno como el aire se comportan como gases ideales y que la temperatura permanece en 80°F durante todo el proceso. Determine el volumen de nitrógeno (medido en condiciones estándar de 1 atm y 0°C) requerido para purgar el tanque empleando cada una de las dos técnicas mencionadas. En el caso de la técnica de presurización, suponga que la presión dentro del tanque se eleva a 140 psig (un poco menos que la **presión de trabajo máxima**) con nitrógeno y que luego regresa a 0 psig. Este problema se adaptó de la **publicación Safety, Health, and Loss Prevention in Chemical Processes**, American Institute of Chemical Engineers, Nueva York, 1990.

B I B L I O G R A F Í A S C O M P L E M E N T A R I A S

- BUNGAY, H. R. *Computer Games and Simulation for Biochemical Engineers*. New York: Wiley, 1985.
- CLEMENTS, W. C. *Unsteady-State Balances*. AIChE Chemi Series No. F5.6. New York: American Institute of Chemical Engineers, 1986.
- HIMMELBLAU, D. M., and K. B. BISCHOFF. *Process Analysis and Simulation*. Autsin TX: Swift Publishing Co., 1980.
- JENSON, V. G., and G. V. JEFFREYS. *Mathematical Methods in Chemical Engineering*. New York: Academic Press, 1963.
- PORTER, R. L. *Unsteady-State Balances—Solution Techniques for Ordinary Differential Equations*. AIChE Chemi Series No. F5.5. New York: American Institute of Chemical Engineers, 1986.
- RIGGS, J. B. *An Zntroduction to Numerical Methods for Chemical Engineers*, 2nd ed. Lubbock, TX: Texas Tech University Press, 1994.
- RUSSEL, T. W. F., and M. M. DENN. *Zntroduction to Chemical Engineering Analysis*. New York: American Institute of Chemical Engineers, 1968.

P R O B L E M A S

- 7.1. Un tanque que contiene 100 kg de una **salmuera** al 60% (60% de sal) se llena con una **disolución** de sal al 10% a **razón** de 10 **kg/min**. Se extrae **disolución** del tanque a **razón** de 15 **kg/min**. Suponga que el mezclado es completo y calcule los kilogramos de sal en el tanque al cabo de 10 **min**.
- 7.2. Un tanque defectuoso con un volumen de 1500 **ft³** y que contiene 100% de gas propano (a 1 atm) se debe purgar con aire (a 1 atm) hasta que la concentración de propano se reduzca a menos del 1%. Con esa concentración de propano ya es posible reparar el defecto por soldadura. Si la velocidad de flujo del aire hacia el tanque es de 30 **ft³/min**, ¿durante cuantos minutos deberá purgarse el tanque? Suponga que la operación se realiza de modo que los gases dentro del tanque se mezclan bien.
- 7.3. Una suspensión de óxido de uranio al 2% (2 lb **UO₂**/100 lb **H₂O**) fluye hacia un tanque de 1 OO galones a **razón** de 2 **gal/min**. En un principio el tanque contiene 500 lb de **H₂O** y nada de

- UO_2 . La suspensión se mezcla bien y sale con la misma velocidad con la que entra. Calcule la concentración de la **suspensión** en el tanque al **término** de una hora.
- 7.4. El catalizador de un reactor de lecho fluidizado con un volumen de 200 m^3 se regenerara por contacto con una corriente de hidrógeno. Antes de poder introducir el hidrógeno en el reactor, es preciso reducir el contenido de O₂ en el mismo a 0.1%. Si podemos introducir N₂ puro en el reactor con una velocidad de 20 m^3/min , **¿durante** cuanto tiempo deberá purgarse el reactor con N₂? Suponga que los sólidos del catalizador ocupan el 6% del volumen del reactor y que los gases se mezclan bien.
- 7.5. Un bufete publicitario desea sacar de una bodega un letrero **inflado especial**. El letrero tiene 20 pies de diámetro y esta lleno de H₂ a 15 psig. Desafortunadamente, la puerta de la bodega **sólo** tiene 19 pies de altura y 20 pies de ancho. La velocidad **máxima** segura con que puede sacarse H₂ del globo es de 5 ft^3/min (medida en condiciones ambientales). **¿Cuánto** tiempo tomará reducir el tamaño del globo apenas lo suficiente para que pueda pasar por la puerta?
- Suponga primero que la presión dentro del globo es constante, de modo que la velocidad de flujo es constante.
 - Luego suponga que la cantidad de H₂ que escapa es proporcional al volumen del globo, y que inicialmente es de 5 ft^3/min .
 - ¿Podría** obtenerse una solución a este problema si la cantidad de H₂ que escapa fuera proporcional a la diferencia de presiones entre el exterior y el interior del globo?
- 7.6. Una planta ubicada en Canso, Nova Scotia, produce concentrado proteínico de pescado (FPC). Se requieren 6.6 kg de pescado entero para elaborar 1 kg de FPC, y ahí es donde está el problema: para tener utilidades, la planta debe operar casi todo el año. Uno de los problemas operativos es el secado del FPC, por lo que se utiliza secador fluidizado con una velocidad aproximadamente proporcional al contenido de humedad. Si un lote dado de FPC pierde la mitad de su humedad inicial en los primeros 15 **min**, **¿cuánto** tiempo tomara eliminar el 90% del agua del lote de FPC?
- 7.7. Fluye agua desde un tanque cónico a **razón** de $0.020(2 + h^2) \text{ m}^3/\text{min}$, como se muestra en la figura P7.7. Si el tanque inicialmente está lleno, **¿cuánto** tardara en salir del tanque el 75% del agua? **¿Qué** velocidad de flujo **tendrá** el agua entonces?

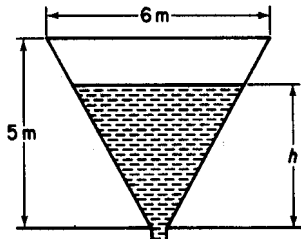


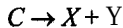
Figura P7.7

- 7.8. Una planta de tratamiento de aguas residuales tiene un tanque de almacenamiento con una capacidad de 100,000 gal. Inicialmente, el tanque está lleno hasta las tres cuartas partes de su volumen con un líquido que contiene 60,000 lb de material orgánico en suspensión. Se

introduce agua en el tanque a razón de 20,000 gal/h y el líquido sale a razón de 15,000 gal/h. ¿Cuánto material orgánico quedará en el tanque al cabo de 3 h?

- 7.9. Suponga que en el problema 7.8 el fondo del tanque está cubierto de sedimento (material orgánico sedimentado) y que al agitarse el tanque el sedimento entra en suspensión con una velocidad proporcional a la diferencia entre la concentración de sedimento en el tanque en un momento dado y 10 lb sedimento/gal. Si no hubiera material orgánico presente en el agua, el sedimento entraría en suspensión con una velocidad de 0.05 lb/(min) (gal disolución) suponiendo 75,000 gal de suspensión en el tanque. ¿Cuánto material orgánico habrá en el tanque al término de 3 h?

- 7.10. En una reacción química los productos X y Y se forman por la reacción



La velocidad con que se forman estos productos es proporcional a la cantidad de C presente. En un principio, $C = 1$, $X = 0$, $Y = 0$. Calcule el tiempo necesario para que la cantidad de X sea igual a la cantidad de C.

- 7.11. Un tanque está lleno de agua. En un instante dado se abren dos orificios en el costado del tanque para descargar el agua. Al principio el agua tiene 3 m de profundidad y un orificio está 2 m por debajo de la superficie en tanto que el otro está 2.5 m por debajo de la superficie. Se sabe que el coeficiente de descarga de cada orificio es de 0.6. El tanque es un cilindro recto vertical de 2 m de diámetro. Los orificios superior e inferior tienen 5 y 10 cm de diámetro, respectivamente. ¿Cuánto tiempo tardará el tanque en vaciarse hasta que el nivel del agua alcance una profundidad de 1.5 m?
- 7.12. Suponga que tiene dos tanques en serie, como en el diagrama de la figura P7.12. El volumen de líquido en ambos tanques permanece constante en virtud del diseño de las tuberías de desborde. Suponga que ambos tanques están llenos con una disolución acuosa que contiene 10 lb de A, y que contienen 100 galones de disolución cada uno. Si se introduce agua pura a razón de 10 gal/h, ¿cuál será la concentración de A en cada tanque al cabo de 3 h? Suponga que el mezclado es completo en los dos tanques e ignore los cambios de volumen con la concentración.
- 7.13. Un tanque bien mezclado tiene una capacidad mínima de 100 gal e inicialmente está lleno hasta la mitad. El tubo de descarga en el fondo es muy largo y por tanto ofrece resistencia al flujo del agua por su interior. La fuerza que hace fluir el agua se debe a la altura del agua en el tanque, y de hecho el flujo es proporcional a esa altura. Puesto que la altura es proporcional al volumen total de agua en el tanque, la velocidad de flujo volumétrico del agua que sale, q_o , es

$$q_o = kV$$

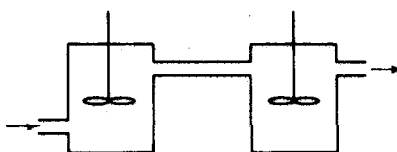


Figura P7.12

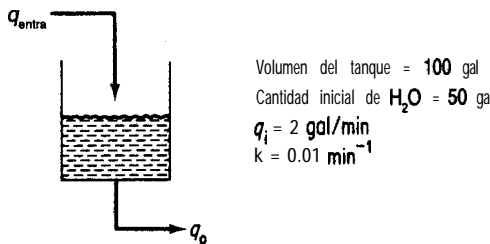
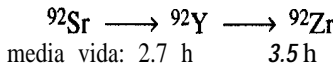


Figura P7.13

La velocidad de flujo de agua hacia el tanque, q_p , es constante. Utilice la información que se da en la figura P7.13 para decidir si la cantidad de agua en el tanque aumenta, disminuye o permanece constante. Si cambia, ¿cuánto tiempo tardaría en vaciarse o llenarse por completo el tanque, según sea el caso?

- 7.14. Una corriente que contiene un producto de fisión radiactivo con una constante de decaimiento de 0.01 h^{-1} (esto es, $dN/dt = 0.01 N$) se vierte en un tanque de almacenamiento a razón de 100 gal/h durante 24 horas. Después se interrumpe el flujo durante otras 24 horas. Si la concentración inicial del producto de fisión fue de 10 mg/L y el tanque contiene 10,000 gal de disolución, volumen que se mantiene constante gracias a una tubería de desborde, ¿cuál es la concentración del producto de fisión
- al término del primer periodo de 24 h?
 - al término del segundo periodo de 24 h?
- ¿Cuál será la concentración máxima del producto de fisión? Suponga que el mezclado en el tanque es completo.
- 7.15. Un residuo radiactivo que contiene 1500 ppm de ^{90}Sr se bombea a razón de $1.5 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{min}$ hacia un tanque de almacenamiento que contiene 0.40 m^3 . El ^{90}Sr decae como sigue:

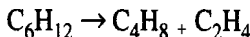


Si el tanque contiene en principio agua limpia y la disolución sale a razón de $1.5 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{min}$, suponiendo un mezclado perfecto,

- ¿Cuál será la concentración de Sr, Y y Zr después de un día?
- ¿Cuál será la concentración de equilibrio de Sr y Y en el tanque?

La velocidad de decaimiento de este tipo de isótopos es $dN/dt = -\lambda N$, donde $\lambda = 0.693/t_{1/2}$ y la vida media es $t_{1/2}$. N = moles.

- 7.16. Un cilindro contiene 3 m^3 de oxígeno puro a presión atmosférica. Se bombea lentamente aire al interior del tanque y se mezcla uniformemente con el contenido, saliendo el mismo volumen de mezcla por otra abertura del tanque. ¿Cuál será la concentración de oxígeno en el tanque después de haber introducido en él 9 m^3 de aire?
- 7.17. Suponga que un compuesto orgánico se descompone como sigue:



Si cuando $t = 0$ hay un mol de C_6H_{12} , pero no hay C_4H_8 ni C_2H_4 , plantee ecuaciones que indiquen los moles de C_4H_8 y C_2H_4 en función del tiempo. Las velocidades de formación de C_4H_8 y C_2H_4 son proporcionales al número de moles de C_6H_{12} presentes.

- 7.18. Un tanque grande esta conectado a un tanque más pequeño mediante una válvula. El tanque grande contiene N_2 a 690 kPa en tanto que el tanque pequeño está evacuado. Si la válvula permite fugas entre los dos tanques y la velocidad de fuga del gas es proporcional a la diferencia de presión entre los dos tanques ($p_1 - p_2$), ¿cuánto tardará la presión del tanque pequeño en alcanzar la mitad de su valor final? La velocidad de flujo instantánea inicial con el tanque pequeño evacuado es de 0.091 kg mol/h.

	Tanque 1	Tanque 2
Presión inicial (kPa)	700	0
Volumen (m ³)	30	15

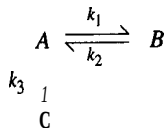
Suponga que la temperatura en ambos tanques se mantiene constante y es de 20°C.

- 7.19. En un tanque por lotes de volumen constante ocurren las siguientes reacciones en cadena:



Las dos reacciones son de primer orden e irreversibles. Si la concentración inicial de A es C_{A_0} y si inicialmente sólo esta presente A, deduzca una expresión para C_B en función del tiempo. ¿En qué condiciones la concentración de B dependerá primordialmente de la velocidad de reacción de A?

- 7.20. Considere la siguiente reacción química en un tanque por lotes a volumen constante:



Todas las reacciones indicadas son de primer orden. La concentración inicial de A es C_{A_0} , y no hay más sustancias presentes en ese momento. Determine las concentraciones de A, B y C en función del tiempo.

- 7.21. Los tanques A, B y C están todos llenos con 1000 gal de agua. Véase la figura P7.21. Los trabajadores tienen instrucciones de disolver 2000 lb de sal en cada tanque. Por error, se disuelven 3000 lb de sal en el tanque A y otras 3000 en el C, y nada en el tanque B. Usted desea llevar todas las composiciones a $\pm 5\%$ del valor especificado de 2 lb/gal. Si las unidades están conectadas A-B-C-A mediante tres bombas de 50 galones por minuto (gpm),
- Exprese las concentraciones C_A , C_B y C_C en términos de t (tiempo).
 - Calcule el tiempo más corto para lograr que las concentraciones estén dentro del intervalo especificado. Suponga que el mezclado en los tres tanques es completo.
- 7.22. Calcule el tiempo necesario para calentar un lote de 10,000 lb de un líquido desde 60°F hasta 120°F empleando un intercambiador de calor externo a contraflujo con un área de 300 ft². Se usa agua a 180°F como medio de calentamiento y fluye a razón de 6000 lb/h. Se puede suponer un coeficiente de transferencia de calor global de 40 Btu/(h)(ft²)(°F); utilice la ley

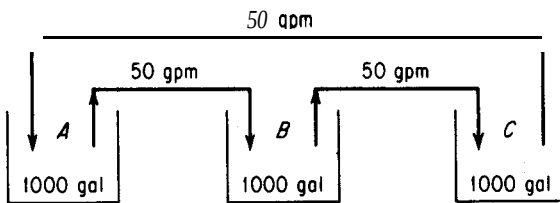


Figura P7.21

del calentamiento de Newton. El líquido se hace circular con una velocidad de 6000 lb/h, y el calor específico del líquido es el mismo que el del agua (1.0). Suponga que el tiempo de residencia del líquido en el **intercambiador** de calor externo es muy pequeño y que prácticamente no hay retención de líquido en este circuito.

- 7.23. Un material molido se va a suspender en agua y a calentarse como preparación para una reacción química. Se desea efectuar el mezclado y el calentamiento simultáneamente en un tanque equipado con un agitador y un serpentín para el vapor de agua. El líquido y el sólido fríos se agregan continuamente, y la suspensión calentada se extrae con la misma velocidad. Un método para iniciar operaciones consiste 'en 1) llenar el tanque previamente con agua y sólido en las proporciones correctas, 2) echar a andar el agitador, 3) introducir aguay sólido nuevos en las proporciones correctas y al mismo tiempo comenzar a extraer la suspensión para llevarla al reactor y 4) comenzar a pasar vapor de agua. Se requiere una estimación del tiempo requerido después de conectarse el vapor para que la temperatura de la suspensión del **efluente** alcance cierta temperatura.
- a) Formule una ecuación diferencial para este proceso empleando la nomenclatura que se da más adelante. Integre la ecuación para obtener n en función de B y de ϕ (vea la nomenclatura).
- b) Calcule el tiempo necesario para que la temperatura del **efluente** llegue a 180°F si el contenido inicial del tanque y el flujo entrante están a 120°F y la temperatura del vapor de agua es 220°F. El **área** superficial para la transferencia de calor es de 23.9 ft² y el coeficiente de transferencia de calor es de 100 Btu/(h)(ft²)(°F). El tanque contiene 6000 lb y la velocidad de flujo de ambas corrientes es de 1200 lb/h. En las proporciones utilizadas, puede suponerse que el calor específico de la suspensión es de 1.00.
- Si se duplica el área disponible para transferencia de calor, ¿cuál será el efecto sobre el tiempo requerido? ¿Por qué es el tiempo con el doble de superficie menos de la mitad del que se obtuvo antes? El calor transferido es $Q = UA(T_{\text{tanque}} - T_{\text{vapor}})$.

Nomenclatura

W = peso del contenido del tanque, lb

G = velocidad de flujo de la suspensión, lb/h

T_s = temperatura del vapor de agua, °F

T = temperatura en el tanque en cualquier momento suponiendo mezclado perfecto, °F

T_0 = temperatura de la suspensión introducida en el tanque; también temperatura inicial del contenido del tanque, °F

U = coeficiente de transferencia de calor, Btu/(h)(ft²)(°F)

A = área de la superficie para transferencia de calor, ft^2

C_p = calor específico de la suspensión, $\text{Btu}/(\text{lb})(^\circ\text{F})$

t = tiempo transcurrido desde el instante en que se conectó el vapor de agua, h

n = tiempo adimensional, Gt/W

B = razón adimensional, UA/Gf

ϕ = temperatura adimensional (**acercamiento** relativo a la temperatura del vapor de agua) $(T - T_0)/(T_s - T_0)$

- 7.24. Considere un tanque cilíndrico bien agitado en el que la superficie de transferencia de calor tiene la forma de un serpentín distribuido uniformemente desde el fondo del tanque hasta la parte superior. El tanque en sí está completamente aislado térmicamente. Se introduce líquido en el tanque a velocidad uniforme, comenzando con el tanque vacío, y el vapor de agua se conecta en el instante en que comienza a fluir líquido hacia el tanque.
- Utilizando la nomenclatura del problema 7.23, formule una ecuación diferencial para este proceso. Integre la ecuación diferencial a fin de obtener una ecuación para ϕ en función de B y f , donde f = fracción de llenado = W/W_{llenado}
 - Si la superficie de transferencia de calor consiste en un serpentín de 10 vueltas de 4 ft de diámetro de tubo con diámetro exterior de 1 pulg, la velocidad de alimentación es de 1200 lb/h, la capacidad calorífica del líquido es 1.0 $\text{Btu}/(\text{lb})(^\circ\text{F})$, el coeficiente de transferencia de calor es de 100 $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft}^2)(^\circ\text{F})$ de área cubierta, la temperatura del vapor de agua es de 200°F y la temperatura del líquido introducido en el tanque es de 70°F , ¿cuál sera la temperatura en el tanque cuando esté completamente lleno? ¿Y cuando se haya llenado hasta la mitad? La transferencia de calor está dada por $Q = UA(T_{\text{tanque}} - T_{\text{vapor}})$.
- 7.25. Un tanque cilíndrico de 5 ft de diámetro y 5 ft de altura está lleno de agua a 70°F . Se desea calentar el agua por medio de una chaqueta de vapor de agua que sólo cubre las paredes del tanque. La temperatura del vapor de agua es de 230°F , y el coeficiente global de transferencia de calor es constante en 40 $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft}^2)(^\circ\text{F})$. Utilice la ley del enfriamiento (calentamiento) de Newton para estimar la transferencia de calor, Sin tener en cuenta las perdidas de calor por la base y la parte superior, calcule el tiempo necesario para elevar la temperatura del contenido del tanque a 170°F . Repita los cálculos considerando las pérdidas de calor por la base y la tapa. La temperatura del aire alrededor del tanque es de 70°F , y el coeficiente global de transferencia de calor para la base y la tapa es constante en 10 $\text{Btu}/(\text{h})(\text{ft}^2)(^\circ\text{F})$.

Apéndice A

RESPUESTAS A LAS PRUEBAS DE AUTOEVALUACIÓN

Sección 1.1

1. $2.10 \times 10^{-5} \text{ m}^3/\text{s}$
2. (a) 252 lb.; (b) **29.6** lb,
3. Examine los factores de **conversión** atrás de la portada.
4. c es adimensional.
5. $32,174 \text{ (ft)(lb}_m\text{)/(s}^2\text{)(lb}_p\text{)}$
6. (a)
7. A tiene las mismas unidades que *k*; B tiene las unidades de T.

Sección 1.2

1. 60.05
2. Un kilogramo mol contiene 6.02×10^{26} moléculas, en tanto que una libra mol contiene $(6.02 \times 10^{26})(0.454)$ moléculas.
3. 0, 123 kg mol NaCl/kg mol H₂O
4. 1.177 lb mol
5. 0.121 kg/s

Sección 1.3

1. (a) F; (b) T; (c) F; (d) T
2. 13.6 g/cm³
3. 62.4 lb_m/ft³(10^3 kg/m³)

4. Esto significa que la densidad a 10°C del HCN líquido es 1.2675 veces la densidad del agua a 4°C.
5. 0.793 14 **g/cm³** (observe que necesita la densidad del agua a 60°F).
6. 9
7. (a) 63%; (b) 54.3; (c) 13.8
8. 8.11 **ft³**
9. (a) 0.33; (b) 18.7
10. (a) C₄ – 0.50, C₅ – 0.30, C₆ – 0.20; (b) C₄ – 0.57, C₅ – 0.28, C₆ – 0.15; (c) C₄ – 57, C₅ – 28, C₆ – 15; (d) 66.4 **kg/kg mol**

Sección 1.4

1. Ver texto.

Sección 1.5

1. (a) 0°C y 100°C; (b) 32°F y 212°F
2. $\Delta^\circ\text{F}(1.8) = \Delta^\circ\text{C}$.
3. sí. sí.
4. 92.76 + **0.198T_{°F}**.

°C	°F	K	°R
-40.0	-40.0	233	420
25.0	77.0	298	537
425	796	698	1256
-234	-390	38.8	69.8

6. Sumérjalo en un baño de aguay hielo y marque 0°C. Sumérjalo en agua hirviendo con 1 atm de presión y marque 100°C. Interpole entre 0°C y 100°C los intervalos desde dos.
7. (a) 1°C; (b) 1°C; (c) 1 Δ°C

Sección 1.6

1. Presión manométrica + presión barométrica = presión absoluta.
2. Vea la pág. 56.
3. Presión barométrica – presión de vacío = presión absoluta.
4. (a) 15.5; (b) 106.6 **kPa**; (c) 1.052; (d) 35.6
5. (a) Presión manométrica; (b) presión barométrica, presión absoluta; (c) 50 **pulg Hg**.

6. Como no se indica la presión barométrica, suponga 101.3 **kPa**; entonces, la presión absoluta es de 6 1.3 **kPa**.
7. (a) T; (b) T

Sección 1.7

1. (a) $C_9H_{18} + \frac{27}{2} O_2 \rightarrow 9CO_2 + 9H_2O$
 (b) $FeS_2 + 11O_2 \rightarrow 2Fe_2O_3 + 8SO_2$
2. 3.08
3. 323
4. (a) $CaCO_3 - 43.4\%$; Ca = 56.6%; (b) = 0.308
5. (a) H₂O; (b) NaCl; (c) NaCl, H₂O, NaOH (suponiendo que el gas escapa)

Sección 2.1

1. Una secuencia en serie es suficiente; algunos pasos pueden realizarse en paralelo. Se puede insertar retroalimentación en diversas etapas.
2. El alumno debe preparar un diagrama de flujo. (Dibuje el árbol que muestre la relación entre las clases de información.)
3. (a) Encuentre una razón para recordar; hable con otro, a quienes les interese y trate de averiguar qué los motivó. Escriba la razón y úsela para infundirse ánimo periódicamente a sí mismo.
 (b) Obtenga una “vista de pájaro” de toda la sección. Utilice la figura numerada con 0 para determinar la relación con otras secciones. Examine un libro de texto similar. Pida ayuda; no espere.
 (c) Después de echar un vistazo, lea otra vez con detenimiento.
 (d) Tómese unos minutos durante la lectura para hacerse un examen mental de lo que acaba de leer y así reforzar el aprendizaje. Repita los exámenes a intervalos periódicos.
 (e) Practique usando la información para un cuestionario inventado; prediga las preguntas del examen; utilice ejemplos o problemas del texto como muestra.
4. Algunas posibles opciones son: (1) conseguir una cuerda o una red o un pedazo de ropa y remolcar los melones tras la balsa; (2) hacer juegos malabares con los melones, manteniendo siempre uno en el aire -viola las leyes de la **física**; (3) lanzar los melones a la otra orilla -aunque lleguen al otro lado, se aplastarán; (4) conseguir una mejor balsa; y muchas otras posibilidades.

Sección 2.3

1. Vea la tabla 2.5.
2. (a) *Chemical Engineers' Handbook* y/o *Properties of Gases and Liquids*

- (b) Technical Data Book-Petroleum Refining**
- (c) Handbook of Physics and Chemistry** y otros
- (d) Chemical Engineers ' Handbook**

Sección 3.1

1. **2.** Los sistemas son un tanto arbitrarios, lo mismo que los intervalos de tiempo elegidos, pero (a) y (c) pueden ser sistemas cerrados (ignorando la evaporación) y (b) es abierto.
3. Vea el texto.
4. (a) por lotes; **(b)** continuo; (c) continuo; **(d)** continuo.
5. La acumulación es cero.
6. Sí.
7. La ecuación (3.1) o simplificaciones de la misma.

Sección 3.2

1. Un conjuntó de valores únicos para las variables de las ecuaciones que representan el problema.
2. **(a)** uno; **(b)** tres; (c) tres
3. (a) dos; **(b)** dos de estos tres: ácido acético, agua, total; (c) dos; **(d)** alimentación de la disolución al 10% y la fracción de masa ω del ácido acético en P ; **(e)** 14% ácido acético, 86% agua.
4. No para una solución única. Sólo dos son independientes.
5. Sustitución; eliminación Gauss-Jordan; empleo de determinantes.
6. Seleccione las ecuaciones más exactas que proporcionen una solución única. (0 utilice mínimos cuadrados si es preciso usarlas todas.)
7. La suma de las fracciones de masa o molares de una corriente es la unidad.
8. Recabe datos adicionales a fin de especificar o estimar los valores de las variables desconocidas sobrantes.
9. $F, D, P, \omega_{D2}, \omega_{P1}$.
10. Sólo es posible escribir dos balances de materia independientes. La suma de las fracciones de masa de las corrientes D y P genera otras dos ecuaciones independientes. Se debe especificar un valor de F, D o P para obtener una solución. Observe que especificar W_{D2} o W_{P1} no sirve de nada.

Sección 3.3

- | | |
|--|--------------------------------|
| 1.33.3 kg | 4. (a) 23.34; (b) 66.5% |
| 2.178 kg/h | 5.0.994 |
| 3. (a) 28% Na₂SO₄; (b) 33.3 | |

Sección 3.4

Sección 3.5

1.	<u>lb</u>	fr.	2.	863 lb aire/lb S
tol	396	0.644		Convertidor
benc.	19.68	0.032	SO ₂	0.5%
xil	200.00	0.325	so,	9.4

Sección 3.6

1. La recirculación es una retroalimentación desde una zona posterior hasta una zona anterior en el flujo de materia, pasando por alto una o más unidades. La desviación es una alimentación hacia adelante pasando por alto una o más unidades.
 2. El purgado es una corriente lateral, por lo regular de poca monta en comparación con la corriente principal, que se separa de la corriente principal con objeto de eliminar impurezas del sistema.
 3. La relación **estequiométrica**
 4. (a) $R = 3000 \text{ kg/h}$; (b) aire = $85,100 \text{ kg/h}$
 5. (a) 890 reciclado y 3.2 purgado; (b) 9.2% de conversión (puede haber errores por la pérdida de cifras significativas)
 6. (a) 1200.6 kg/h ; (b) 194.9 kg/h

Sección 4.1

- $pV = nRT$
 - T : temperatura absoluta en grados; p : presión absoluta en **masa/(longitud)(tiempo²)**; V

(longitud³)/mol; n : mol; R : (masa)(longitud²)/(tiempo²)(mol)(grado)

3. Vea la tabla 4.1.
4. 1883 ft³
5. 2.98 kg
6. 1.32
7. 28.3 m³/h
8. 0.0493 kg/m³
9. 1.02 (lb CH₄/ft³ CH, a 70°F y 2 atm)/(lb aire/ft³ en C.E.)
10. N₂, 0.28 psia; CH₄, 10.9 psia; C₂H₆, 2.62 psia
11. (a) 11.12 psia a 2 ft³ y 120°F; (b) 0.28 psia a 2 ft³ y 120°F
12. (a) 2,735 ft³/pulg; (b) 5,034 ft³/h; (c) 22,429 ft³/h; (d) 30,975 ft³/h
13. 118,400 ft³/h

Sección 4.2-1

1. $\hat{V}_{c_i} = RT_c/P_c$. Puede servir para calcular \hat{V}_{r_i} , que es un parámetro de las cartas Nelson y Obert.
2. (a) No; (b) 5.08 ft³; (c) 1.35 ft³
3. 1.65 kg
4. 14.9 atm

Sección 4.2-2

1. Vea el último párrafo de la sección 4.2-2. También pueden servir para interpolar y extrapolar.
2. b es m³; a es (K)^{1/2}(m)⁶(kPa).
3. $V = 0.60 \text{ ft}^3$
4. 314K
5. (a) 50.7 atm; (b) 34.0 atm
6. 0.316 m³/kg mol

Sección 4.2-3

1. 262 atm

Sección 4.3

1. Vea la figura 4.11.
2. El hielo a su presión de vapor se convierte en agua líquida a 32°F (a 0.0886 psia) y

la presión aumenta como se muestra en la figura 4.11 con vapor y líquido en equilibrio. A 250°F, la presión es de 29.82 psia.

3. (a) 75 psia (5.112 atm); (b) se sublima.
4. Experimental: $p^* = 2$ 19.9 mm Hg; predicha: 220.9 mm Hg
5. 80.1°C

Sección 4.4

1. La presión parcial del vapor es igual a la presión de vapor del gas. El líquido y el vapor están en equilibrio.
2. sí; sí
3. 21 °C; benceno
4. 0.0373
5. 4.00 lb
6. (a) Gas ambos; (b) algo de agua líquida, el residuo es gas; (c) gas ambos; (d) algo de agua líquida, el residuo es gas.

Sección 4.5

1. 190 psia; $C_2H_6 = 0.0677$, $C_3H_8 = 0.660$, $i-C_4H_{10} = 0.2415$, $n-C_4H_{10} = 0.0308$
2. No, gas y líquido en equilibrio. El punto triple sobre la proyección $p-T$ es en realidad una línea sobre la superficie p -V-T. La presión y la temperatura están fijas pero el volumen no está fijo.
3. (a) $C = 3$, $P = 1$, $F = 4$; (b) $C = 2$, $P = 2$, $F = 2$

Sección 4.6

1. 0.063
2. 57.3%
3. 86% RH

Sección 4.7

1. 53°C (126°F)
2. 71.2% H₂O
3. 94.0%; 100%

Sección 5.1

1. Intensivo-independiente de la cantidad del material; extensivo-dependiente de la cantidad de material. Medibles-temperatura, presión; no **medibles—energía interna, entalpía**. Variable de estado-la diferencia de valor entre dos estados depende únicamente de los estados; variable de trayectoria-la diferencia entre dos estados depende de la trayectoria seguida para llegar al estado final.
2. Calor: transferencia de energía a través de la frontera de un sistema debida a **diferencia de temperatura**.

rencias de temperatura. Trabajo: transferencia de energía a través de la frontera de un sistema por la acción de una **fuerza** vectorial a través de un desplazamiento vectorial de la frontera.

3. (a) Abierto; (b) abierto; (c) abierto; (d) cerrado; (e) cerrado

4. (a)

5. Disminución

6. (a) $K_0 = 0$, $P_0 = 4900 \text{ J}$; (b) $K_f = 0$, $P_f = 0$; (c) $\Delta K = 0$, $\Delta P = -4900 \text{ J}$ (una disminución); (d) 1171 cal, 4.64 Btu

7. Suponga que $P_{\text{atm}} = 1 \text{ atm}$ es constante; $-1.26 \times 10^5 \text{ J}$

Sección 5.2

1. $C_p = 4.25 + 0.002T$

2. $\frac{7}{2}R$

3. (a) **cal/(g mol)(ΔK)**; (b) **cal/(g mol)(ΔK)(K)**; (c) **cal/(g mol)(ΔK)(K²)**; (d) **cal/(g mol)(ΔK)(K³)**

4. $27,115 + 6.55T - 9.98 \times 10^{-4}T^2$

5. 32,970 J (7880 cal)

6. 192 Btu por 2 lb. Use la carta de butano y la ecuación de la capacidad calorífica.

7. (a) Líquido; (b) dos fases; (c) dos fases; (d) vapor; (e) vapor

8. 19,013 **J/kg**

9. -0361 Btu a -334 Btu (dependiendo de los datos empleados)

Sección 5.3

1. (a) $T = 90.19 \text{ K}$; (b) $m = 1.48 \times 10^7 \text{ g}$; (c) $x = 3.02 \times 10^{-4}$; (d) **49.6 h**; (e) de un manual, $T = 100 \text{ K}$ aprox. (para un proceso a volumen constante).

2. (a) Disminuye; (b) probablemente aumenta, dependiendo de la temperatura ambiente; (c) disminuye

3. (a) $T_1 = 166.2^\circ\text{C}$, $T_2 = 99.63^\circ\text{C}$; (b) $Q = -6.40 \times 10^4 \text{ J}$

4. (a) 0; (b) 0; (c) 0; (d) si es gas ideal $\Delta T = 0$, $T_2 =$ temperatura ambiente; (e) **0.26 atm**

5. 12,200 **lb/h**

7. 1847 watts (2.48 HP)

6. 99°C

8. -19.7 **Btu/s**

Sección 5.4

1. -74.83 **kJ/g mol** CH_4 (-17.88 **kcal**)

5. 125 **Btu/ft³** en C.E.

2. 597.32 **kJ/g mol** C_6H_6 (142.76 **kcal**)

6. 6020 **Btu/lb** metano

3. -148.53 **kcal/g mol**

7. 0.52 **lb**

4. 230 **Btu/ft³** a **60°F** y 30.0 pulg Hg

8. 975 K

Sección 5.5

1. (2)
2. Térmica-probablemente energía interna o calor- no se puede convertir libremente en energía mecánica. Los demás tipos de energía se pueden convertir libremente entre sí.
3. Proceso en el que el total de las formas de energía libremente convertibles no se reduce.
4. $W = 27.6 \text{ kJ}$; $Q = -27.6 \text{ kJ}$; $\Delta E = \Delta H = 0$
5. 38.8 hp

Sección 5.6

1. Casi siempre
2. (a) HNO_3 , HCl o H_2SO_4 en agua; (b) NaCl , KCl , NH_4NO_3 en agua
3. (a) 25°C y 1 atm; (b) 0
4. $-4,655 \text{ cal/g}$ mol de disolución (la transferencia de calor es de la disolución al entorno)
5. $Q = -1.61 \times 10^6 \text{ Btu}$
6. Dos fases; para el líquido $\omega_{\text{H}_2\text{O}} = 0.50$ y $\Delta\hat{H} = 8 \text{ Btu/lb}$; para el vapor $\omega_{\text{H}_2\text{O}} = 1.00$ y $\Delta\hat{H} = 1174 \text{ Btu/lb}$
7. 500 Btu/lb.

Sección 5.7

1. t_{DB} = temperatura del gas; t_{WB} = temperatura registrada en el equilibrio entre el agua que se evapora alrededor del sensor de temperatura y el entorno a t_{DB} .
2. No
3. Vea las ecuaciones (5.36) a (5.39).
4. (a) 0.03 kg/kg aire seco; (b) $1.02 \text{ m}^3/\text{kg}$ aire seco; (c) $38^\circ\text{C}_{\text{entra}}$; (d) 151 kJ/kg aire seco; (e) 3 1.5°C
5. (a) $\mathcal{H} = 0.0808 \text{ lb H}_2\text{O/lb}$ aire seco; (b) $H = 118.9 \text{ Btu/lb}$ aire seco; (c) $V = 16.7 \text{ ft}^3/\text{lb}$ aire seco; (d) $\mathcal{H} = 0.0710 \text{ lb H}_2\text{O/lb}$ aire seco
6. 49,700 Btu
7. (a) $1.94 \times 10^6 \text{ ft}^3/\text{h}$; (b) $3.00 \times 10^4 \text{ ft}^3/\text{h}$; (c) $2.44 \times 10^5 \text{ Btu/h}$

Sección 6.1

1. Sí. Vea el apéndice L.
2. Para una fase se requieren $N_{\text{sp}} = 1 + 2$ variables intensivas (de la regla de las fases) más una variable extensiva para especificar por completo una corriente.
3. 9

4. Cualquier cantidad entre 7 y 11 puede ser aceptable, dependiendo de las suposiciones que se hagan sobre las relaciones entre las presiones en las corrientes del reactor y del mezclador.
5. sí

Capítulo 7

1. La solución de la ecuación diferencial requiere las condiciones iniciales para poder predecir la respuesta en otros instantes.
2. Independiente.
3. Haga que las derivadas desaparezcan (elimínelas de las ecuaciones).
- 4. (a)**
- 5. (1), (4), (7), (9), (11); (2), (8); (3), (5), (10), (12); (6)**
6. 13h
7. 0.212 lb



Apéndice B

PESOS Y NÚMEROS ATÓMICOS

TABLA B.I Pesos atómicos relativos, 1965 (Basados en la masa atómica de $^{12}\text{C} = 12$)

Los valores de los pesos atómicos indicados en la tabla se aplican a los elementos tal como existen en la naturaleza, sin alteración artificial de su composición **isotópica**, así como a mezclas naturales que no incluyen isótopos de origen radiogénico.

Nombre	Símbolo	Número atómico	Peso atómico	Nombre	Símbolo	Número atómico	Peso atómico
Actinio	Ac	8 9	—	Mercurio	Hg	8 0	200.59
Aluminio	Al	13	26.9815	Molibdeno	Mo	4 2	95.94
Americio	Am	9 s	—	Neodimio	Nd	60	144.24
Antimonio	Sb	51	121.75	Neón	Ne	10	20.183
Areón	Ar	18	39.948	Neptunio	Np	9 3	—
Arsénico	As	3 3	74.9216	Níquel	Ni	2 8	58.71
Astato	At	85	—	Nitrogeno	Nb	4 1	92.906
Bario	Ba	5 6	137.34	Nitrógeno	N	7	14.0067
Berkelio	Bk	97	—	Nobelio	No	102	—
Berilio	Be	4	9.0122	Osmio	Os	75	190.2
Bismuto	Bi	8 3	208.980	Oxígeno	O	8	15.9994
Boro	B	5	10.811	Paladio	Pd	4 6	106.4
Bromo	Br	3 s	79.904	Fósforo	P	15	30.9738
Cadmio	Cd	4 8	112.40	Platino	Pt	7 8	195.09
Cesio	Cs	55	132.905	Plutonio	Pu	94	—
Calcio	Ca	2 0	40.08	Polonio	Po	8 4	—
Califomio	Cf	9 8	—	Potasio	K	19	39.102
Carbono	C	6	12.01115	Prasodimio	Pr	5 9	140.907
Cerio	Ce	58	140.12	Pramecio	Pm	61	—
Cloro	Cl	17	35.453^b	Protactinio	Pa	91	—
Cromo	Cr	2 4	51.996^b	Radio	Ra	8 8	—
Cobalto	Co	2 7	58.9332	Radón	Rn	8 6	—
Cobre	Cu	2 9	63.546^b	Renio	Re	7 s	186.2
Curio	Cm	%	—	Radio	Rb	4 s	102.905
Disprosio	Dy	6 6	162.50	Rubidio	Rb	3 7	84.57
Einsteinio	Es	9 9	—	Rutenio	Ru	44	101.07
Erbio	Er	6 8	167.26	Samario	Sm	6 2	150.35
Europio	Eu	6 3	151.96	Escandio	Sc	21	44.956
Fermio	Fm	100	—	Selenio	Se	34	78.96
Flúor	F	9	18.9984	Silicio	Si	14	28.086
Francio	Fr	8 7	—	Plata	Ag	47	107.868
Gadolinio	Gd	6 4	157.25	Sódio	Na	11	22.9898
Gálio	Ga	31	69.72	Estroncio	Sr	3 8	87.62
Germanio	Ge	3 2	72.59	Azufre	S	16	32.064
Oro	Au	7 9	196.967	Tantalo	Ta	7 3	180.948
Hafnio	Hf	7 2	178.49	Tecnecio	Tc	4 3	—
Helio	He	2	4.0026	Telurio	Te	5 2	127.60
Holmio	Ho	6 7	164.930	Terbio	Tb	65	158.924
Hidrógeno	H	1	1.00797	Talio	Tl	81	204.37
Indio	In	4 9	114.82	Torio	Tb	90	232.038
Yodo	I	53	126.9044	Tulio	Tm	s 9	168.934
Iridio	Ir	7 7	192.2	Estab80	Sn	so	118.69
Hierro	Fe	2 6	55.8847	Titanio	Ti	2 2	47.90
Kriptón	Kr	3 6	83.80	Tungsteno	W	7 4	183.85
Lantano	La	5 7	138.91	Uranio	U	9 2	238.03
Laurencio	Lr	103	—	Vanadio	V	2 3	so.942
Plomo	Pb	8 2	207.19	Xenón	Xe	54	131.30
Litio	Li	3	6.939	Iterbio	Yb	7 0	173.04
Lutecio	Lu	7 1	174.97	Itrio	Y	3 9	88.905
Magnesio	Mg	12	24.312	cinc	Zn	3 0	65.37
Manganoso	Mn	2 s	54.9380	Zirconio	Zr	40	91.22
Mendelevio	Md	101	—				

Apéndice C

TABLAS DE VAPOR DE AGUA

Nota: Las tablas en unidades del SI y del sistema estadounidense de ingeniería para el vapor de agua supercalentado están en la carta insertada en la bolsa de la contraportada del libro. En el disco que se encuentra en la misma contraportada se incluyó un código de computadora para las propiedades del vapor de agua.

TABLA C.I Vapor de agua saturado: Tabla de temperatura

Temp. Fahr. <i>t</i>	Presión absoluta		Volumen específico				Entalpía		
	lb/pulg ² <i>P</i>	pulg Hg 32°F	Líquido sat. <i>v_f</i>	Evap. <i>v_{fg}</i>	Vapor sat. <i>v_g</i>	Líquido sat. <i>h_f</i>	Evap. <i>h_{fg}</i>	Vapor sat. <i>h_g</i>	
32	0.0886	0.1806	0.01602	3305.7	3305.7	0	1075.1	1075.1	
34	0.0961	0.1957	0.01602	3060.4	3060.4	2.01	1074.9	1076.0	
36	0.1041	0.2120	0.01602	2836.6	2836.6	4.03	1072.9	1076.9	
38	0.1126	0.2292	0.01602	2632.2	2632.2	6.04	1071.7	1077.7	
40	0.1217	0.2478	0.01602	2445.1	2445.1	8.05	1070.5	1078.6	
42	0.1315	0.2677	0.01602	2271.8	2271.8	10.06	1069.3	1079.4	
44	0.1420	0.2891	0.01602	2112.2	2112.2	12.06	1068.2	1080.3	
46	0.1532	0.3119	0.01602	1965.5	1965.5	14.07	1067.1	1081.2	
48	0.1652	0.3364	0.01602	1829.9	1829.9	16.07	1065.9	1082.0	
50	0.1780	0.3624	0.01602	1704.9	1704.9	18.07	1064.8	1082.9	
52	0.1918	0.3905	0.01603	1588.4	1588.4	20.07	1063.6	1083.7	
54	0.2063	0.4200	0.01603	1482.4	1482.4	22.07	1062.5	1084.6	
56	0.2219	0.4518	0.01603	1383.5	1383.5	24.07	1061.4	1085.5	
58	0.2384	0.4854	0.01603	1292.7	1292.7	26.07	1060.2	1086.3	
60	0.2561	0.5214	0.01603	1208.1	1208.1	28.07	1059.1	1087.2	
62	0.2749	0.5597	0.01604	1129.7	1129.7	30.06	1057.9	1088.0	
64	0.2949	0.6004	0.01604	1057.1	1057.1	32.06	1056.8	1088.9	
66	0.3162	0.6438	0.01604	989.6	989.6	34.06	1055.7	1089.8	
68	0.3388	0.6898	0.01605	927.0	927.0	36.05	1054.5	1090.6	

TABLA C.1 (cont.)

Temp. Fahr. <i>t</i>	Presión absoluta		Volumen específico			Entalpía		
	lb/pulg ² <i>p</i>	pulg Hg 32°F	Líquido sat. <i>v_f</i>	Vapor Evap. <i>v_{fg}</i>	Vapor sat. <i>v_g</i>	Líquido sat. <i>h_f</i>	Evap. <i>h_{fg}</i>	Vapor sat. <i>h_g</i>
70	0.3628	0.7387	0.01605	868.9	868.9	38.05	1053.4	1091.5
72	0.3883	0.7906	0.01606	814.9	814.9	40.04	1052.3	1092.3
74	0.4153	0.8456	0.01606	764.7	764.7	42.04	1051.2	1093.2
76	0.4440	0.9040	0.01607	718.0	718.0	44.03	1050.1	1094.1
78	0.4744	0.9659	0.01607	674.4	674.4	46.03	1048.9	1094.9
80	0.5067	1.032	0.01607	633.7	633.7	48.02	1047.8	1095.8
82	0.5409	1.101	0.01608	595.8	595.8	50.02	1046.6	1096.6
84	0.5772	1.175	0.01608	560.4	560.4	52.01	1045.5	1097.5
86	0.6153	1.253	0.01609	527.6	527.6	54.01	1044.4	1098.4
88	0.6555	1.335	0.01609	497.0	497.0	56.00	1043.2	1099.2
90	0.6980	1.421	0.01610	468.4	468.4	58.00	1042.1	1100.1
92	0.7429	1.513	0.01611	441.7	441.7	59.99	1040.9	1100.9
94	0.7902	1.609	0.01611	416.7	416.7	61.98	1039.8	1101.8
96	0.8403	1.711	0.01612	393.2	393.2	63.98	1038.7	1102.7
98	0.8930	1.818	0.01613	371.3	371.3	65.98	1037.5	1103.5
100	0.9487	1.932	0.01613	350.8	350.8	67.97	1036.4	1104.4
102	1.0072	2.051	0.01614	331.5	331.5	69.96	1035.2	1105.2
104	1.0689	2.176	0.01614	313.5	313.5	71.96	1034.1	1106.1
106	1.1338	2.308	0.01615	296.5	296.5	73.95	1033.0	1107.0
108	1.2020	2.447	0.01616	280.7	280.7	75.94	1032.0	1107.9
110	1.274	2.594	0.01617	265.7	265.7	77.94	1030.9	1108.8
112	1.350	2.749	0.01617	251.6	251.6	79.93	1029.7	1109.6
114	1.429	2.909	0.01618	238.5	238.5	81.93	1028.6	1110.5
116	1.512	3.078	0.01619	226.2	226.2	83.92	1027.5	1111.4
118	1.600	3.258	0.01620	214.5	214.5	85.92	1026.4	1112.3
120	1.692	3.445	0.01620	203.45	203.47	87.91	1025.3	1113.2
122	1.788	3.640	0.01621	193.16	193.18	89.91	1024.1	1114.0
124	1.889	3.846	0.01622	183.44	183.46	91.90	1023.0	1114.9
126	1.995	4.062	0.01623	174.26	174.28	93.90	1021.8	1115.7
128	2.105	4.286	0.01624	165.70	165.72	95.90	1020.7	1116.6
130	2.221	4.522	0.01625	157.55	157.57	97.89	1019.5	1117.4
132	2.343	4.770	0.01626	149.83	149.85	99.89	1018.3	1118.2
134	2.470	5.029	0.01626	142.59	142.61	101.89	1017.2	1119.1
136	2.603	5.300	0.01627	135.73	135.75	103.88	1016.0	1119.9
138	2.742	5.583	0.01628	129.26	129.28	105.88	1014.9	1120.8
140	2.887	5.878	0.01629	123.16	123.18	107.88	1013.7	1121.6
142	3.039	6.187	0.01630	117.37	117.39	109.88	1012.5	1122.4

v = volumen específico, ft³/lb, *h* = entalpía, Btu/lb.

TABLA C.1 (cont.)

Temp. Fahr. <i>t</i>	Presión absoluta		Volumen específico				Entalpía		
	lb/pulg ² <i>P</i>	pulg Hg 32°F	Líquido sat.	Vapor Evap. <i>v_f</i>	Vapor sat. <i>v_g</i>	Líquido sat.	Vapor Evap. <i>h_{f,g}</i>	Vapor sat. <i>h_g</i>	
			<i>v_f</i>	<i>v_g</i>	<i>h_f</i>	<i>h_g</i>			
144	3.198	6.511	0.01631	11 1.88	11 1.90	11 1.88	1011.3	1123.2	
146	3.363	6.847	0.01632	106.72	106.74	113.88	1010.2	1124.1	
148	3.536	7.199	0.01633	101.82	101.84	115.87	1009.0	1124.9	
150	3.716	7.566	0.01634	97.18	97.20	117.87	1007.8	1125.7	
152	3.904	7.948	0.01635	92.79	92.81	119.87	1006.7	1126.6	
154	4.100	8.348	0.01636	88.62	88.64	121.87	1005.5	1127.4	
156	4.305	8.765	0.01637	84.66	84.68	123.87	1004.4	1128.3	
158	4.518	9.199	0.01638	80.90	80.92	125.87	1003.2	1129.1	
160	4.739	9.649	0.01639	77.37	77.39	127.87	1002.0	1129.9	
162	4.970	10.12	0.01640	74.00	74.02	129.88	1000.8	1130.7	
164	5.210	10.61	0.01642	70.79	70.81	131.88	999.7	1131.6	
166	5.460	11.12	0.01643	67.76	67.78	133.88	998.5	1132.4	
168	5.720	11.65	0.01644	64.87	64.89	135.88	997.3	1133.2	
170	5.990	12.20	0.01645	62.12	62.14	137.89	996.1	1134.0	
172	6.272	12.77	0.01646	59.50	59.52	139.89	995.0	1134.9	
174	6.565	13.37	0.01647	57.01	57.03	141.89	993.8	1135.7	
176	6.869	13.99	0.01648	56.64	54.66	143.90	992.6	1136.5	
178	7.184	14.63	0.01650	52.39	52.41	145.90	991.4	1137.3	
180	7.510	15.29	0.01651	50.26	50.28	147.91	990.2	1138.1	
182	7.849	15.98	0.01652	48.22	48.24	149.92	989.0	1138.9	
184	8.201	16.70	0.01653	46.28	46.30	151.92	987.8	1139.7	
186	8.566	17.44	0.01654	44.43	44.45	153.93	986.6	1140.5	
188	8.944	18.21	0.01656	42.67	42.69	155.94	985.3	1141.3	
190	9.336	19.01	0.01657	40.99	41.01	157.95	984.1	1142.1	
192	9.744	19.84	0.01658	39.38	39.40	159.95	982.8	1142.8	
194	10.168	20.70	0.01659	37.84	37.86	161.96	981.5	1143.5	
196	10.605	21.59	0.01661	36.38	36.40	163.97	980.3	1144.3	
198	11 .057	22.51	0.01662	34.98	35.00	165.98	979.0	1145.0	
200	11 .525	23.46	0.01663	33.65	33.67	167.99	977.8	1145.8	
202	12.010	24.45	0.01665	32.37	32.39	170.01	976.6	1146.6	
204	12.512	25.47	0.0 1666	31.15	31.17	172.02	975.3	1147.3	
206	13.031	26.53	0.0 1667	29.99	30.01	174.03	974.1	1148.1	
208	13.568	27.62	0.01669	28.88	28.90	176.04	972.8	1148.8	
210	14.123	28.75	0.01670	27.81	27.83	178.06	971.5	1149.6	
212	14.696	29.92	0.01672	26.81	26.83	180.07	970.3	1150.4	
215	15.591		0.01674	25.35	25.37	186.10	968.3	1151.4	
220	17.188		0.01677	23.14	23.16	188.14	965.2	1153.3	
225	18.915		0.01681	21.15	21.17	193.18	961.9	1155.1	

TABLA C.1 (cont.)

Temp. Fahr. <i>t</i>	Presión absoluta			Volumen específico			Entalpía		
	<i>P</i> lb/pulg ²	pulg Hg 32°F		Líquido sat.	Vapor sat.	Líquido sat.	Evap.	Vapor sat.	
		<i>v_f</i>	<i>v_{fg}</i>	<i>v_g</i>	<i>h_f</i>	<i>h_{fg}</i>	<i>h_g</i>		
230	20.78			0.01684	19.371	19.388	198.22	958.7	1156.9
235	22.80			0.01688	17.761	17.778	203.28	955.3	1158.6
240	24.97			0.01692	16.307	16.324	208.34	952.1	1160.4
245	27.31			0.01696	15.010	15.027	213.41	948.7	1162.1
250	29.82			0.01700	13.824	13.841	218.48	945.3	1163.8
255	32.53			0.01704	12.735	12.752	223.56	942.0	1165.6
260	35.43			0.01708	11.754	11.771	228.65	938.6	1167.3
265	38.54			0.01713	10.861	10.878	233.74	935.3	1169.0
270	41.85			0.01717	10.053	10.070	238.84	931.8	1170.6
275	45.40			0.01721	9.313	9.330	243.94	928.2	1172.1
280	49.20			0.01726	8.634	8.651	249.06	924.6	1173.7
285	53.25			0.01731	8.015	8.032	254.18	921.0	1175.2
290	57.55			0.01735	7.448	7.465	259.31	917.4	1176.7
295	62.13			0.01740	6.931	6.948	264.45	913.7	1178.2
300	67.01			0.01745	6.454	6.471	269.60	910.1	1179.7
305	72.18			0.01750	6.014	6.032	274.76	906.3	1181.1
310	77.68			0.01755	5.610	5.628	279.92	902.6	1182.5
315	83.50			0.01760	5.239	5.257	285.10	898.8	1183.9
320	89.65			0.01765	4.897	4.915	290.29	895.0	1185.3
325	96.16			0.017713	4.583	4.601	295.49	891.1	1186.6
330	103.03			0.01776	4.292	4.310	300.69	887.1	1187.8
335	110.31			0.01782	4.021	4.039	305.91	883.2	1189.1
340	117.99			0.01788	3.771	3.789	311.14	879.2	1190.3
345	126.10			0.01793	3.539	3.557	316.38	875.1	1191.5
350	134.62			0.01799	3.324	3.342	321.64	871.0	1192.6
355	143.58			0.01805	3.126	3.144	326.91	866.8	1193.7
360	153.01			0.01811	2.940	2.958	332.19	862.5	1194.7
365	162.93			0.01817	2.768	2.786	337.48	858.2	1195.7
370	173.33			0.01823	2.607	2.625	342.79	853.8	1196.6
375	184.23			0.01830	2.458	2.476	348.11	849.4	1197.5
380	195.70			0.01836	2.318	2.336	353.45	844.9	1198.4
385	207.71			0.01843	2.189	2.207	358.80	840.4	1199.2
390	220.29			0.01850	2.064	2.083	364.17	835.7	1199.9
395	233.47			0.01857	1.9512	1.9698	369.56	831.0	1200.6
400	247.25			0.01864	1.8446	1.8632	374.97	826.2	1201.2
405	261.67			0.01871	1.7445	1.7632	380.40	821.4	1201.8
410	276.72			0.01878	1.6508	1.6696	385.83	816.6	1202.4

v = volumen específico, ft³/lb, *h* = entalpia, Btu/lb.

TABLA C.1 (cont.)

Temp. Fahr. <i>t</i>	Presión absoluta		Volumen específico			Entalpía		
	lb/pulg ² <i>P</i>	pulg Hg 32°F	Líquido sat.	Vapor Evap.	Líquido sat.	Vapor Evap.	Líquido sat.	
			<i>v_f</i>	<i>v_{fg}</i>	<i>v_g</i>	<i>h_f</i>	<i>h_{fg}</i>	<i>h_g</i>
415	292.44		0.01886	1.5630	1.5819	391.30	811.7	1203.0
420	308.82		0.01894	1.4806	1.4995	396.78	806.7	1203.5
425	325.91		0.01902	1.403 1	1.4221	402.28	801.6	1203.9
430	343.71		0.01910	1.3303	1.3494	407.80	796.5	1204.3
435	362.27		0.01918	1.2617	1.2809	413.35	791.2	1204.6
440	381.59		0.01926	1.1973	1.2166	418.91	785.9	1204.8
445	401.70		0.01934	1.1367	1.1560	424.49	780.4	1204.9
450	422.61		0.01943	1.0796	1.0990	430.11	774.9	1205.0
455	444.35		0.0195	1.0256	1.045 1	435.74	769.3	1205.0
460	466.97		0.0196	0.9745	0.9941	441.42	763.6	1205.0
465	490.43		0.0197	0.9262	0.9459	447.10	757.8	1204.9
470	514.70		0.0198	0.8808	0.9006	452.84	751.9	1204.7
475	539.90		0.0199	0.8379	0.8578	458.59	745.9	1204.5
480	566.12		0.0200	0.7972	0.8172	464.37	739.8	1204.2
485	593.28		0.0201	0.7585	0.7786	470.18	733.6	1203.8
490	621.44		0.0202	0.7219	0.7421	476.01	727.3	1203.3
495	650.59		0.0203	0.6872	0.7075	481.90	720.8	1202.7
500	680.80		0.0204	0.6544	0.6748	487.80	714.2	1202.0
505	712.19		0.0206	0.6230	0.6436	493.8	707.5	1201.3
510	744.55		0.0207	0.5932	0.6139	499.8	700.6	1200.4
515	777.96		0.0208	0.565 1	0.5859	505.8	693.6	1199.4
520	812.68		0.0209	0.5382	0.5591	511.9	686.5	1198.4
525	848.37		0.0210	0.5128	0.5338	518.0	679.2	1197.2
530	885.20		0.0212	0.4885	0.5097	524.2	671.9	1196.1
535	923.45		0.0213	0.4654	0.4867	530.4	664.4	1194.8
540	962.80		0.0214	0.4433	0.4647	536.6	656.7 1	1193.3
545	1003.6		0.0216	0.4222	0.4438	542.9	648.9	1191.8
550	1045.6		0.0218	0.402 1	0.4239	549.3	640.9	1190.2
555	1088.8		0.0219	0.3830	0.4049	555.7	632.6	1188.3
560	1133.4		0.022 1	0.3648	0.3869	562.2	624.1	1186.3
565	1179.3		0.0222	0.3472	0.3694	568.8	615.4	1184.2
570	1226.7		0.0224	0.3304	0.3528	575.4	606.5	1181.9
575	1275.7		0.0226	0.3143	0.3369	582.1	597.4	1179.5
580	1326.1		0.0228	0.2989	0.3217	588.9	588.1	1177.0
585	1378.1		0.0230	0.2840	0.3070	595.7	578.6	1174.3
590	1431.5		0.0232	0.2699	0.2931	602.6	568.8	1171.4
595	1486.5		0.0234	0.2563	0.2797	609.7	558.7	1168.4
600	1543.2		0.0236	0.2432	0.2668	616.8	548.4	1165.2

TABLA C.1 (cont.)

Temp. Fahr. <i>t</i>	Presión absoluta		Volumen específico			Entalpía		
	lb/pulg ² <i>P</i>	pulg Hg 32°F	Líquido sat.	Vapor Evap.	Vapor sat.	Líquido sat.	Vapor Evap.	Vapor sat.
			<i>v_f</i>	<i>v_{fg}</i>	<i>v_g</i>	<i>h_f</i>	<i>h_{fg}</i>	<i>h_g</i>
605	1601.5		0.0239	0.2306	0.2545	624.1	537.7	1161.8
610	1661.6		0.0241	0.2185	0.2426	631.5	526.6	1158.1
615	1723.4		0.0244	0.2068	0.2312	638.9	515.3	1154.2
620	1787.0		0.0247	0.1955	0.2202	646.5	503.7	1150.2
625	1852.4		0.0250	0.1845	0.2095	654.3	491.5	1145.8
630	1919.8		0.0253	0.1740	0.1993	662.2	478.8	1141.0
635	1989.0		0.0256	0.1638	0.1894	670.4	465.5	1135.9
640	2060.3		0.0260	0.1539	0.1799	678.7	452.0	1130.7
645	2133.5		0.0264	0.1441	0.1705	687.3	437.6	1124.9
650	2208.8		0.0268	0.1348	0.1616	696.0	422.7	1118.7
655	2286.4		0.0273	0.1256	0.1529	705.2	407.0	1112.2
660	2366.2		0.0278	0.1167	0.1445	714.4	390.5	1104.9
665	2448.0		0.0283	0.1079	0.1362	724.5	372.1	1096.6
670	2532.4		0.0290	0.0991	0.1281	734.6	353.3	1087.9
675	2619.2		0.0297	0.0904	0.1201	745.5	332.8	1078.3
680	2708.4		0.0305	0.0810	0.1115	757.2	310.0	1067.2
685	2800.4		0.0316	0.0716	0.1032	770.1	284.5	1054.6
690	2895.0		0.0328	0.0617	0.0945	784.2	254.9	1039.1
695	2992.7		0.0345	0.0511	0.0856	801.3	219.1	1020.4
700	3094.1		0.0369	0.0389	0.0758	823.9	171.7	996.5
705	3199.1		0.0440	0.0157	0.0597	870.2	77.6	947.8
705.34*	3206.2		0.0541	0	0.0541	910.3	0	910.3

*Temperatura crítica v = volumen específico, ft³/lb, h = entalpía, Btu/lb.

Fuente: Combustion Engineering, Inc.

PROPIEDADES FÍSICAS DE DIVERSAS SUSTANCIAS ORGÁNICAS E INORGÁNICAS

Fuentes generales de datos para las tablas de propiedades físicas, capacidades caloríficas y propiedades termodinámicas de los apéndices D, E y F.

1. Kobe, Kenneth A. y asociados, "Thermochemistry of Petrochemicals", reimpresso de *Petroleum Refiner*, Houston: Gulf Publishing Company, enero de 1949-julio de 1958. (Tablas de entalpía D.2-D., y capacidades caloríficas de varios gases de la tabla E. 1 del apéndice E.)
2. Lange, N. A., *Handbook of Chemistry*, 12a. ed., Nueva York, McGraw-Hill, 1979.
3. Maxwell, J. B., *Data Book on Hydrocarbons*, Nueva York, Van Nostrand Reinhold, 1950.
4. Perry, J. H. y C. H. Chilton, eds., *Chemical Engineers ' Handbook*, 5a. ed., Nueva York, McGraw-Hill, 1973.
5. Rossini, Frederick. D., et al., "Selected Values of Chemical Thermodynamic Properties", de *National Bureau of Standards Circular* 500, Washington, DC, U.S. Government Printing Office, 1952.
6. Rossini, Frederick. D., et al., "Selected Values of Chemical Thermodynamic Properties of Hydrocarbons and Related Compounds", *American Petroleum Institute Research Project 44*, 1953 y años subsecuentes.
7. Weast, Robert C., *Handbook of Chemistry and Physics*, 59a. ed., Boca Raton, FL, CRC Press, 1979.

TABLA D.1 Propiedades físicas de diversas sustancias orgánicas e inorgánicas* (El disco que acompaña a este libro contiene compuestos adicionales por cortesía del profesor Carl L. Yaws)

Para convertir a kcal/g mol multiplique por 0.2390; para convertir a Btu/lb mol multiplique por 430.2.

Compuesto	Fórmula	Peso formular	Peso específico relativo (p.e.r.)	Punto de fusión (K)	$\Delta\hat{H}$ Fusión (kJ/g mol)	$\Delta\hat{H}$ Vap. a p. eb. (kJ/g mol)	T_c (K)	p_c (atm)	\hat{V}_c (cm ³ /g mol)	z_c
Acetaldehido	C ₂ H ₄ O	44.05	0.783 ^{18°/4°}	149.5	293.2	24.4	461.0	57.1	171	0.200
Ácido acético	CH ₃ CHO ₂	60.05	1.049	289.9	12.09	390.4	594.8	47.0	213	0.238
Acetona	C ₃ H ₆ O	58.08	0.791	178.2	5.69	329.2	30.2	309.5	61.6	0.274
Acetileno	C ₂ H ₂	26.04	0.9061(A)	191.7	3.7	191.7	132.5	37.2	72.5	0.243
Aire			1.00							
Amoniaco	NH ₃	17.03	0.817-79° 0.597(A)	195.40	5.653	239.73	23.35	405.5	111.3	
Carbonato de amonio	(NH ₄) ₂ CO ₃ ·H ₂ O	114.11				(se descompone a 331 K)				
Cloruro de amonio	NH ₄ CL	53.50	2.53 ^{17°}			(se descompone a 623 K)				
Nitrato de amonio	NH ₄ NO ₃	80.05	1.725 ^{25°}	442.8	5.4		(se descompone a 483.2 K)			
Sulfato de amonio	(NH ₄) ₂ SO ₄	132.14	1.769	786			(se descompone a 786 K después de fundirse)			
Anilina	C ₆ H ₅ N	93.12	1.022	266.9	457.4		699	52.4		
Benzaldehído	C ₆ H ₅ CHO	106.12	1.046	247.16	452.16	38.40				
Benceno	C ₆ H ₆	78.11	0.879	278.693	9.837	353.26	30.76	562.6	48.6	260
Ácido benzoico	C ₇ H ₆ O ₂	122.12	1.316 ^{28°/4°}	395.4	523.0					
Alcohol bencílico	C ₇ H ₈ O	108.13	1.045	257.8	478.4					
Óxido de boro	B ₂ O ₃	69.64	1.85	723	22.0					
Bromo	Br ₂	159.83	3.11920"	265.8	10.8	331.78	31.0	584	102	144
1, 2-butadieno	C ₄ H ₆	54.09	0.652 ^{20°}	136.7	283.3		446			
1, 3-butadieno	C ₄ H ₆	54.09	0.621	164.1	268.6		425	42.7	221	0.271
Butano	n-C ₄ H ₁₀	58.12	0.579	134.83	4.661	272.66	22.31	425.17	37.47	255
Isobutano	iso-C ₄ H ₁₀	58.12	0.557	113.56	4.540	261.43	21.29	408.1	36.0	263

*Las fuentes de los datos se enumeran al principio del apéndice D.

P.e.r. = 20°C/4°C si no se especifica. El p.e.r. de gases es relativo al aire (A).

T A B L A D . 1 (cont.)

Comuesto	Fórmula	Peso formular	Peso relativo (p.e.r.)	Punto de fusión (K)	$\Delta\hat{H}$ Fusión (kJ/g mol)	Normal en el p. eb. (K)	$\Delta\hat{H}$ Vap. a p. eb. (kJ/g mol)	T_c (K)	p_c (atm)	\hat{V}_c (cm ³ /g mol)	z_c
Butano	C₄H₈	56.10	0.60	87.81	3.848	266.91	21.92	419.6	39.7	240	0.277
Ftalato de butilo <i>véase Ftalato de dibutilo</i>	n-C₄H₈O₂	88.10	0.958	267		437.1		628	52.0	290	0.293
Ácido n-butírico	iso-C₄H₈O₂	88.10	0.949	226		427.7		609			
Ácido isobutírico	Ca₃(AsO₄)₂	398.06		1723							
Arsenato de calcio	Ca₂C₂	64.10	2.22'8"	2573							
Carburo de calcio	CaCO₃	100.09	2.93				(se descompone a 1098 K)				
Carbonato de calcio	CaCl₂	110.99	2.152 ^{15°}	1055	28.4						
Cloruro de calcio	CaCl₂·H₂O	129.01									
	CaCl₂·2H₂O	147.03									
	CaCl₂·6H₂O	219.09	1.78 ^{17°}	303.4	37.3		(-6 H ₂ O a 473 K)				
Cianamida de calcio	CaCN₂	80.11	2.29								
Cianuro de calcio	Ca(CN)₂	92.12									
Hidróxido de calcio	Ca(OH)₂	74.10	2.24				(-H ₂ O a 853 K)				
Óxido de calcio	CaO	56.08	2.62	2873	50	3123					
Fosfato de calcio	Ca₃(PO₄)₂	310.19	3.14	1943							
Silicato de calcio	CaSiO₃	117.17	2.915	1803	48.62						
Sulfato de calcio (yeso)	CaSO₄·2H₂O	172.18	2.32				(-1% H ₂ O a 301°K)				
Carbono	C	12.010	2.26	3873	46.0	4473					
Dióxido de carbono	CO₂	44.01	1.53(A)	217.05 ^{2atm}	8.32		(se sublima a 195 K)	304.2	72.9	94	0.275
			1.229 líq. sat a 5162 kPa								

Bisulfuro de carbono	<chem>CS2</chem>	76.14	1.26 1 $22^\circ/20^\circ$ 2.63(A)	161.1	4.39	319.41	26.8	552.0	78.0	170	0.293
Monóxido de carbono	<chem>CO</chem>	28.01	0.968(A)	68.10	0.837	81.66	6.042	133.0	34.5	93	0.294
Tetracloruro de carbono	<chem>CCl4</chem>	153.84	1.595	250.3	2.5	349.9	30.0	556.4	45.0	276	0.272
Cloro	<chem>Cl2</chem>	70.91	2.49(A)	172.16	6.406	239.10	20.4 1	417.0	76.1	124	0.276
Clorobenceno	<chem>C6H5Cl</chem>	112.56	1.107	228		405.26	36.5	632.4	44.6	308	0.265
Cloroformo	<chem>CHCl3</chem>	119.39	1.489$20^\circ$	209.5		334.2		536.0	54.0	240	0.294
Cromo	<chem>Cr</chem>	52.01	7.1								
Cobre	<chem>Cu</chem>	63.54	8.92	1356.2	13.0	2855	305				
Cumeno	<chem>C9H12</chem>	120.19	0.862	177.125	7.1	425.56	37.5	636	31.0	440	0.260
Sulfato cúprico	<chem>CuSO4</chem>	159.61	3.605'5"			(se descompone a 873 K)					
Cielohexano	<chem>C6H12</chem>	84.16	0.779	279.83	2.677	353.90	30.1	553.7	40.4	308	0.274
Ciclopentano	<chem>C5H10</chem>	70.13	0.745	179.71	0.6088	322.42	27.30	511.8	44.55	260	0.27
Decano	<chem>C10H22</chem>	142.28	0.73020"	243.3		447.0		619.0	20.8	602	0.2476
Ftalato de dibutilo	<chem>C8H22O4</chem>	278.34	1.0452"			613					
Éter dietílico	<chem>(C2H5)2O</chem>	74.12	-0.708$25^\circ$	156.86	7.301	307.76	26.05	467	35.6	281	0.261
Etano	<chem>C2H6</chem>	30.07	1.049(A)	89.89	2.860	184.53	14.72	305.4	48.2	148	0.285
Eanol	<chem>C2H6O</chem>	46.07	0.789	158.6	5.021	351.7	38.6	516.3	63.0	167	0.248
Acetato de etilo	<chem>C4H8O2</chem>	88.10	0.901	189.4		350.2		523.1	37.8	286	0.252
Etil benceno	<chem>C8H10</chem>	106.16	0.867	178.185	9.163	409.35	36.0	619.7	37.0	360	0.260
Bromuro de etilo	<chem>C2H5Br</chem>	108.98	1.460	154.1		311.4		504	61.5	215	0.320
Cloruro de etilo	<chem>CH3CH2Cl</chem>	64.52	0.903 10°	134.83	4.452	285.43	2.5	460.4	52.0	199	0.274
3-etil hexano	<chem>C8H18</chem>	114.22	0.7169			391.69	34.3	567.0	26.4	466	0.264
Etileno	<chem>C2H4</chem>	28.05	0.975(A)	103.97	3.351	169.45	13.54	283.1	50.5	124	0.270
Etilén glicol	<chem>C2H6O2</chem>	62.07	1.113'9"	260	ll.23	470.4	56.9				
Oxido férrico	<chem>Fe2O3</chem>	159.70	5.12	1833		(se descompone)					
Sulfuro férrico	<chem>Fe2S3</chem>	207.90	4.3								

*Las fuentes de los datos se enumeran al principio del apéndice D.

P.e.r. = $20^\circ\text{C}/4^\circ\text{C}$ si no se especifica. El p.e.r. de gases es relativo al aire (A).

TABLA D. 1 (cont.)

Compuesto	Fórmula	Peso formular	Peso específico relativo (p.e.r.)	Punto de fusión (K)	$\Delta\hat{H}_{\text{Fusión}}$ (kJ/g mol)	Normal en el p. eb. (K)	$\Delta\hat{H}_{\text{Vap.}}$ a p. eb. (kJ/g mol)	T_c (K)	p_c (atm)	\hat{V}_s (cm ³ /g mol)	z_c
Sulfuro ferroso	FeS	87.92	4.84	1466	(se descompone)						
Formaldehído	H ₂ CO	30.03	0.815 ^{-20°}	154.9		253.9	24.5				
Ácido fórmico	CH ₂ O ₂	46.03	1.220	281.46	12.7	373.7	22.3				
Glicerol	C ₃ H ₈ O ₃	92.09	1.260 ^{50°}	291.36	18.30	563.2					
Helio	He	4.00	0.1368(A)	3 . 5	0.02	4.216	0.084	5.26	2.26	58	0.304
Heptano	C ₇ H ₁₆	100.20	0.684	182.57	14.03	371.59	31.69	540.2	27.0	426	0.260
Hexano	C ₆ H ₁₄	86.17	0.659	177.84	13.03	341.90	28.85	507.9	29.9	368	0.264
Hidrógeno	H ₂	2.016	0.06948(A)	13 . 9 6	0.12	20.39	0.904	33.3	12.8	65	0.304
Cloruro de hidrógeno	HCl	36.47	1.268(A)	158.94	1.99	188.11	16.15	324.6	81.5	87	0.266
Fluoruro de hidrógeno	HF	20.01	1.15	238		293		503.2			
Sulfuro de hidrógeno	H ₂ S	34.08	1.1895(A)	187.63	2.38	212.82	18.67	373.6	88.9	9.8	0.284
Yodo	I ₂	253.8	4.9320"	386.5		457.4		826.0			
Hierro	Fe	55.85	7.7	1808	15	3073	353				
Óxido de hierro	Fe ₃ O ₄	231.55	5.2	1867	138	(se descompone a 1867 K después de fundirse)					
Plomo	Pb	207.21	11.33720"	600.6	5.10	2023	180				
Óxido de plomo	PbO	223.21	9.5	1159	11.7	1745	213				
Magnesio	Mg	24.32	1.74	923	9.2	1393	132				
Cloruro de magnesio	MgCl ₂	95.23	2.325 ^{25°}	987	43.1	1691	137				
Hidróxido de magnesio	Mg(OH) ₂	58.34	2.4		(se descompone a 623 K)						
Óxido de magnesio	MgO	40.32	3.65	3173	77.4	3873					
Mercurio	Hg	200.61	13.546 ^{20°}								
Metano	CH ₄	16.04	0.554(A)	90.68	0.941	111.67	8.180	190.7	45.8	9.9	0.290
Metanol	CH ₃ OH	32.04	0.792	175.26	3.17	337.9	35.3	513.2	78.5	118	0.222
Acetato de metilo	C ₃ H ₆ O ₂	74.08	0.933	174.3		330.3		506.7	46.3	228	0.254

Metilamina	CH_5N	31.06	0.699-11°	180.5	266.3 ^{758mm}			429.9	73.6		
Cloruro de metilo	CH_3Cl	50.49	1.785(A)	175.3	249			416.1	65.8	143	0.276
Metil etil cetona	$\text{C}_4\text{H}_8\text{O}$	72.10	0.805	186.1	352.6						
Metil ciclohexano	C_7H_{14}	98.18	0.769	146.58	6.751	374.10	31.7	572.2	34.32	34.4	0.25 1
Molibdeno	Mo	95.95	10.2								
Naftaleno	C_{10}H_8	128.16	1.145	353.2		491.0					
Níquel	Ni	58.69	8.90 ^{20°}	1725		3173					
Ácido nítrico	HNO_3	63.02	1.502	231.56	10.47	359	30.30				
Nitrobenceno	$\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N}$	123.11	1.203	278.7		483.9					
Nitrógeno	N_2	28.02	12.5(D)	63.15	0.720	77.34	5.577	126.2	33.5	90	0.291
Dióxido de nitrógeno	NO_2	46.01	1.448	263.86	7.334	294.46	14.73	431.0	100.0	82	0.232
Óxido de nitrógeno (nítrico)	NO	30.01	1.0367(A)	109.51	2.301	121.39	13.78	180	64.0	58	0.25 1
Pentóxido de nitrógeno	N_2O_5	108.02	1.63 ^{18°}	303		320					
Tetróxido de nitrógeno	N_2O_4	92	1.448 ^{20°}	263.7		294.3		431.0	99.0		
Trióxido de nitrógeno	N_2O_3	76.02	1.4472"	171		276.5					
Óxido nitroso	N_2O	44.02	1.226-89° } 1.530(A)	182.1		184.4		309.5	71.7	96.3	0.272
n-Nonano	C_9H_{20}	128.25	0.718	219.4		423.8		595	23		
n-Octano	C_8H_{18}	114.22	0.703	216.2		398.7		595.0	22.5	543	0.250
Ácido oxálico	$\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4$	90.04	1.90	(se descompone a 459 K)							
oxígeno	O_2	32.00	1.1053(A)	54.40	0.443	90.19	6.820	154.4	49.7	74	0.290
n-Pentano	C_5H_{12}	72.15	0.630 ^{18°}	143.49	8.393	309.23	25.77	469.8	33.3	311	0.269
Isopentano	iso-C ₅ H ₁₂	72.15	0.621 19°	113.1		300.9		461.0	32.9	308	0.268
1-Penteno	C_5H_{10}	70.13	0.641	107.96	4.937	303.13		474		39.9	
Phenol	$\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$	94.11	1.07125"	315.66	11.43	454.56		692.1		60.5	

*Las fuentes de los datos se enumeran al principio del apéndice D.

P.e.r. = 20°C/4°C si no se especifica. El p.e.r. de gases es relativo al aire (A).

TABLA D.1 (cont.)

Compuesto	Fórmula	Peso formular	Peso específico (p.e.r.)	Punto de fusión (K)	$\Delta\hat{H}$ Fusión (kJ/g mol)	Normal en el p. eb. (K)	$\Delta\hat{H}$ vap. a p. eb. (kJ/g mol)	T_c (K)	p_c (atm)	\hat{V} (cm ³ /g mol)	z_c
Fenilhidracina	C ₆ H ₈ N ₂	108.14	1.09723 ["]	292.76	16.43	51.66					
Ácido fosfórico	H ₃ PO ₄	98.00	1.834 ^{18°}	315.51	10.5	(-½H ₂ O a 486 K)					
Fósforo (rojo)	P ₄	123.90	2.20	863	81.17	863	41.84				
Fósforo (blanco)	P ₄	123.90	1.82	317.4	2.5	553	49.71				
Pentóxido de fósforo	P ₂ O ₅	141.95	2.387	(se sublima a 523 K)							
Propano	C ₃ H ₈	44.09	1.562(A)	85.47	3.524	231.09	18.77	369.9	42.0	200	0.277
Propeno	C ₃ H ₆	42.08	1.498(A)	87.91	3.002	255.46	18.42	365.1	45.4	181	0.274
Ácido propiónico	C ₃ H ₆ O ₂	74.08	0.993	252.2		414.4		612.5	53.0		
Alcohol n-Propílico	C ₃ H ₈ O	60.09	0.804	146		370.2		536.7	49.95	220	0.251
Alcohol isopropílico	C ₃ H ₈ O	60.09	0.785	183.5		355.4		508.8	53.0	219	0.278
n-Propil benceno	C ₉ H ₁₂	120.19	0.862	173.660	8.54	432.38	38.2	638.7	31.3	429	0.257
Dióxido de silicio	SiO ₂	60.09	2.25	1883	8.54	2503					
Bisulfato de sodio	NaHSO ₄	120.07	2.742	455							
Carbonato de sodio (sal de sosa)	Na ₂ CO ₃ ·10H ₂ O	286.15	1.46	306.5		(-H ₂ O a 306.5 K)					
Carbonato de sodio (cenizas de sosa)	Na ₂ CO ₃	105.99	2.533	1127	33.4	(se descompone)					
Cloruro de sodio	NaCl	58.45	2.163	1081	28.5	1738	171				
Cianuro de sodio	NaCN	49.01		835	16.7	1770	155				
Hidróxido de sodio	NaOH	40.00	2.130	592	8.4	1663					
Nitrato de sodio	NaNO ₃	85.00	2.257	583	15.9	(se descompone a 653 K)					
Nitrito de sodio	NaNO ₂	69.00	2.1680 ["]	544		(se descompone a 593 K)					
Sulfato de sodio	Na ₂ SO ₄	142.05	2.698	1163	24.3						
Sulfuro de sodio	Na ₂ S	78.05	1.856	1223	6.7						
Sulfito de sodio	Na ₂ SO ₃	126.05	2.633 ^{15°}		(se descompone)						

Tiosulfato de sodio	$\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$	158.11	1.667								
Azufre (rómbico)	S_8	256.53	2.07	386	10.0	717.76	84				
Azufre (monoclínico)	S_8	256.53	1.96	392	14.17	717.76	84				
Cloruro de azufre (mono)	S_2CL_2	135.05	1.687	193.0		411.2	36.0				
Dióxido de azufre	SO_2	64.07	2.264(A)	197.68	7.402	263.14	24.92	430.7	77.8	122	0.269
Trióxido de azufre	SO_3	80.07	2.75(A)	290.0	24.5	316.5	41.8	491.4	83.8	126	0.262
Ácido sulfúrico	H_2SO_4	98.08	1.834^{18°}	283.51	9.87			(se descompone a 613 K)			
Tolueno	$\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$	92.13	0.866	178.169	6.619	383.78	33.5	593.9	40.3	318	0.263
Agua	H_2O	18.016	1.004"	273.16	6.009	373.16	40.65	647.4	218.3	56	0.230
m-Xileno	C_8H_{10}	106.16	0.864	225.288	11.57	412.26	34.4	619	34.6	390	0.27
o-Xileno	C_8H_{10}	106.16	0.880	247.978	13.60	417.58	36.8	631.5	35.7	380	0.26
p-Xileno	C_8H_{10}	106.16	0.861	286.423	17.11	411.51	36.1	618	33.9	370	0.25
Cinc	Zn	65.38	7.140	692.7	6.673	1180	114.8				
Sulfato de cinc	ZnSO_4	161.44	3.74'5"	(se descompone a 1013 K)							

*Las fuentes de los datos se enumeran al principio del **apéndice D**.

P.e.r. = $20^\circ\text{C}/4^\circ\text{C}$ si no se especifica. El **p.e.r.** de gases es relativo al aire (A).

TABLA D.2 Entalpías de hidrocarburos parafínicos, C₁–C₆ (J/g mol)

Para convertir a Btu/lb mol multiplique por 0.4306.

K	C ₁	C ₂	C ₃	n-C ₄	i-C ₄	n-C ₅	n-C ₆
273	0						
291	630	912	1,264	1,709	1,658	2,125	2,545
298	879	1,277	1,771	2,394	2,328	2,976	3,563
300	950	1,383	1,919	2,592	2,522	3,222	3,858
400	4,740	7,305	10,292	13,773	13,623	17,108	20,463
500	9,100	14,476	20,685	27,442	27,325	34,020	40,622
600	14,054	22,869	32,777	43,362	43,312	53,638	64,011
700	19,585	32,342	46,417	61,186	61,220	75,604	90,123
800	25,652	42,718	61,337	80,600	80,767	99,495	118,532
900	32,204	53,931	77,404	101,378	101,754	125,101	148,866
1,000	39,204	65,814	94,432	123,428	123,971	152,213	181,041
1,100	46,567	78,408	112,340	146,607	147,234	180,665	214,764
1,200	54,308	91,504	131,042	170,707	171,418	210,246	249,868
1,300	62,383	105,143	150,331	195,727	196,480	240,872	286,143
1,400	70,709	119,202	170,205	221,375	222,212	272,378	323,465
1,500	79,244	133,678	190,581	247,650	248,571	304,595	361,539
1,600	88,031						
1,800	106,064						
2,000	124,725						
2,200	143,804						
2,500	173,050						

TABLA D.3 Entalpías de otros hidrocarburos (J/g mol)

Para convertir a Btu/lb mol multiplique por 0.4306.

K	Etileno	Propileno	1-Buteno	Iso-buteno	Acetileno	Benceno
273	0	0	0	0	0	0
291	753	1,104	1,536	1,538	769	1,381
298	1,054	1,548	2,154	2,154	1,075	1,945
300	1,125	1,665	2,313	2,322	1,163	2,109
400	6,008	8,882	12,455	12,367	5,899	11,878
500	11,890	17,572	24,765	24,468	11,125	24,372
600	18,648	27,719	38,911	38,425	16,711	39,150
700	26,158	39,049	54,643	53,889	22,556	55,840
800	34,329	51,379	71,755	70,793	28,686	74,015
900	43,053	64,642	89,997	88,826	35,074	93,471
1,000	52,258	78,742	109,286	107,947	41,635	113,972
1,100	61,923	93,470	129,494	123,846	48,388	135,394
1,200	71,964	108,825	150,456	148,866	55,271	157,611
1,300	82,341	124,683	172,087	170,414	62,342	180,456
1,400	92,968	141,000	194,304	188,363	69,622	203,844
1,500	103,888	157,736	217,065	215,183	76,944	227,777

TABLA D.4 Entalpías del nitrógeno y algunos de sus óxidos (J/g mol)

Para convertir a Btu/lb mol multiplique por 0.4306.

K	N ₂	NO	N ₂ O	NO ₂	N ₂ O ₄
273	0	0	0	0	0
291	524	537	681	658	1,384
298	728	746	951	917	1,937
300	786	801	9,660	985	2,083
400	3,695	3,785	13,740	4,865	10,543
500	6,644	6,811	18,179	9,070	19,915
600	9,627	9,895	22,919	13,564	30,124
700	12,652	13,054	27,924	18,305	
800	15,756	16,292	33,154	23,242	
900	18,961	19,597	38,601	28,334	
1,000	22,171	22,970	44,258	33,551	
1,100	25,472	26,392	50,115	38,869	
1,200	28,819	29,861	56,170	44,266	
1,300	32,216	33,371	62,425	49,731	
1,400	35,639	36,915	68,868	55,258	
1,500	39,145	40,488	75,504	60,826	
1,750	47,940	49,505			
2,000	56,902	58,634			
2,250	65,981	67,856			
2,500	75,060	77,127			

TABLA D.5 Entalpías de compuestos de azufre (J/g mol)

Para convertir a Btu/lb mol multiplique por 0.4306.

K	S ₂ (g)	SO ₂	SO ₃	H ₂ S	CS ₂
273	0	0	0	0	0
291	579	706	899	607	807
298	805	984	1,255	845	1,125
300	869	1,064	1,338	909	1,217
400	4,196	5,234	6,861	4,372	5,995
500	7,652	9,744	13,033	7,978	11,108
600	11,192	14,514	19,832	11,752	16,455
700	14,790	19,501	27,154	15,706	21,974
800	18,426	24,647	34,748	19,840	27,631
900	22,087	29,915	42,676	24,145	33,388
1,000	25,769	35,275	50,835	28,610	39,220
1,100	29,463	40,706	59,203	33,216	45,103
1,200	33,174	46,191	67,738	37,953	51,044
1,300	36,898	51,714	76,399	42,802	57,027
1,400	40,630	57,320		47,739	63,052
1,500	44,371	62,927		52,802	69,119
1,600	48,116	68,533		57,906	75,186
1,700	51,881	74,182		63,094	81,295
1,800	55,605	79,872		68,324	87,361
1,900	59,370	85,520			
2,000	63,136	91,253			
2,500	82,006	119,871			
3,000	100,959	148,657			

TABLA D.6 Entalpías de gases de combustión* (J/g mol)[†]

K	N ₂	O ₂	Aire	H ₂	CO	CO ₂	H ₂ O
273	0	0	0	0	0	0	0
291	524	527	523	516	525	655	603
298	728	732	726	718	728	912	837
300	786	790	784	763	786	986	905
400	3,695	3,752	3,696	3,655	3,699	4,903	4,284
500	6,644	6,811	6,660	6,589	6,652	9,204	7,752
600	9,627	9,970	9,673	9,518	9,665	13,807	11,326
700	12,652	13,225	12,736	12,459	12,748	18,656	15,016
800	15,756	16,564	15,878	15,413	15,899	23,710	18,823
900	18,961	19,970	19,116	18,384	19,125	28,936	22,760
1,000	22,171	23,434	22,367	21,388	22,413	34,308	26,823
1,100	25,472	26,940	25,698	24,426	25,760	39,802	31,011
1,200	28,819	30,492	29,078	27,509	29,154	45,404	35,312
1,300	32,216	34,078	32,501	30,626	32,593	51,090	39,722
1,400	35,639	37,693	35,953	33,789	36,070	56,860	44,237
1,500	39,145	41,337	39,463	36,994	39,576	62,676	48,848
1,750	47,940	50,555	48,325	45,275	48,459	77,445	60,751
2,000	56,902	59,914	57,320	53,680	57,488	92,466	73,136
2,250	65,981	69,454	66,441	62,341	66,567	107,738	85,855
2,500	75,060	79,119	75,646	71,211	75,772	123,176	98,867
2,750	84,265	88,910	84,935	80,290	85,018	138,699	112,089
3,000	93,512	98,826	94,265	89,453	94,265	154,347	125,520
3,500	112,131	119,034	113,135	108,030	112,968	185,895	152,799
4,000	130,875	141,410	132,172	127,528	131,796	217,777	180,414

Tara convertir a cal/g mol multiplique por 0.2390.

*Presión = 1 atm.

FUENTE: Página 30 de la referencia de la tabla D.7.

TABLA D.7 Entalpias de gases de combustión* (Btu/lb mol)

°R	N ₂	O ₂	Aire	H ₂	CO	CO ₂	H ₂ O
492	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
500	55.67	55.93	55.57	57.74	55.68	68.95	64.02
520	194.9	195.9	194.6	191.9	194.9	243.1	224.2
537	313.2	315.1	312.7	308.9	313.3	392.2	360.5
600	751.9	758.8	751.2	744.4	752.4	963	867.5
700	1,450	1,471	1,450	1,433	1,451	1,914	1,679
800	2,150	2,194	2,153	2,122	2,154	2,915	2,501
900	2,852	2,931	2,861	2,825	2,863	3,961	3,336
1,000	3,565	3,680	3,579	3,511	3,580	5,046	4,184
1,100	4,285	4,443	4,306	4,210	4,304	6,167	5,047
1,200	5,005	5,219	5,035	4,917	5,038	7,320	5,925
1,300	5,741	6,007	5,780	5,630	5,783	8,502	6,819
1,400	6,495	6,804	6,540	6,369	6,536	9,710	7,730
1,500	7,231	7,612	7,289	7,069	7,299	10,942	8,657
1,600	8,004	8,427	8,068	7,789	8,072	12,200	9,602
1,700	8,774	9,251	8,847	8,499	8,853	13,470	10,562
1,800	9,539	10,081	9,623	9,219	9,643	14,760	11,540
1,900	10,335	10,918	10,425	9,942	10,440	16,070	12,530
2,000	11,127	11,760	11,224	10,689	11,243	17,390	13,550
2,100	11,927	12,610	12,030	11,615	12,050	18,730	14,570
2,200	12,730	13,460	12,840	12,160	12,870	20,070	15,610
2,300	13,540	14,320	13,660	12,890	13,690	21,430	16,660
2,400	14,350	15,180	14,480	13,650	14,520	22,800	17,730
2,500	15,170	16,040	15,300	14,400	15,350	24,180	18,810

*Presión = 1 atm.

FUENTE: Página 30 de Kobe, K. A. *et al.*, *Thermochemistry of Petrochemicals*, Reprint No. 44 from the *Petroleum Refiner*, Gulf Publ. Co., Houston, TX (1958).

Apéndice E

ECUACIONES DE CAPACIDAD CALORÍFICA

✓

TABLA E.I Ecuaciones de capacidad calorífica para compuestos orgánicos e inorgánicos (a bajas presiones)*

Formas: (1) $C_p^o = a + b(T) + c(T)^2 + d(T)^3$;

(2) $C_p^o = a + b(T) + c(T)^{-2}$.

Las unidades de C_p^o son J/(g mol)(K o °C).

Para convertir a cal/(g mol)(K o °C) = Btu/(lb mol)(°R o °F), multiplique por 0.2390.

Nota: $b \cdot 10^2$ significa que el valor de b se debe multiplicar por 10^{-2} ; p. ej., 20.10×10^{-2} para la acetona.

Compuesto	Fórmula	Peso mol.	Estado	Forma T	a	$b \cdot 10^2$	$c \cdot 10^5$	$d \cdot 10^9$	Intervalo de temp. (en T)	
Acetona	CH ₃ COCH ₃	58.08	g	l	71.96	20.10	-12.78	34.76	0-1200	
Acetaldehído	C ₂ H ₂	26.04	g	l	42.43	6.053	-5.033	18.20	0-1200	
Aire		29.0	g	l	28.94	0.4147	0.3191	-1.965	0-1500	
			g	K	28.09	0.1965	0.4799	-1.965	273-1800	
Amoniaco	NH ₃	17.03	g	l	35.15	2.954	0.4421	-6.686	0-1200	
Sulfato de amonio	(NH ₄) ₂ SO ₄	132.15	c	l	215.9				275-328	
Benceno	C ₆ H ₆	78.11	l	l	K	-7.27329	77.054	-164.82	1,897.9	279-350
			g	l	°C	74.06	32.95	-25.20	77.57	0-1200
Isobutano	C ₄ H ₁₀	58.12	g	l	°C	89.46	30.13	-18.91	49.87	0-1200
n-Butano	C ₄ H ₁₀	58.12	g	l	°C	92.30	27.88	-15.47	34.98	0-1200
Isobuteno	C ₄ H ₈	56.10	g	l	°C	82.88	25.64	-17.27	50.50	0-1200
Carburo de calcio	CaC ₂	64.10	c	2	K	68.62	1.19	-8.66 x 10 ¹⁰	—	298-720
Carbonato de calcio	CaCO ₃	100.09	c	2	K	82.34	4.975	-12.87 x 10 ¹⁰	—	273-1033
Hidróxido de calcio	Ca(OH) ₂	74.10	c	l	K	89.5				276-373
Óxido de calcio	CaO	56.08	c	2	K	41.84	2.03	-4.52 x 10 ¹⁰		10273-1173
Carbono	C	12.01	c [†]	2	K	11.18	1.095	-4.891 x 10 ¹⁰		273-1373
Dióxido de carbono	CO ₂	44.01	g	l	°C	36.11	4.233	-2.887	7.464	0-1500
Monóxido de carbono	CO	28.01	g	l	°C	28.95	0.4110	0.3548	-2.220	0-1500
Tetracloruro de carbono	CCl ₄	153.84	l	l	K	12.285	0.01095	-318.26	3,425.2	273-343
Cloro	Cl ₂	70.91	8	l	°C	33.60	1.367	-1.607	6.473	0-1200
Cobre	Cu	63.54	c	l	K	22.76	0.06117			273-1357

TABLA E.1 (cont.)

Compuesto	Fórmula	Peso					a	$b \cdot 10^2$	$c \cdot 10^5$	$d \cdot 10^9$	Intervalo de temp. (en T)
		mol.	Estado	Forma	T						
Cumeno (isopropil benceno)	C_9H_{12}	120.19	g	l	°C	139.2	53.76	-39.79	120.5		0-1200
Ciclohexano	C_6H_{12}	84.16	g	l	°C	94.140	49.62	-3 1.90	80.63		0-1200
Ciclopentano	C_5H_{10}	70.13	g	l	°C	73.39	39.28	-25.54	68.66		0-1200
Etano	C_2H_6	30.07	g	l	°C	49.37	13.92	-5.816	7.280		0-1200
Alcohol etílico	$\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$	46.07	l	l	K	-325.137	0.041379	-1,403.1	1.7035×10^4	250-400	
			g	l	°C	61.34	15.72	-8.749	19.83		0-1200
Etileno	C_2H_4	28.05	g	l	°C	40.75	11.47	-6.891	17.66		0-1200
Óxido férrico	Fe_2O_3	159.70	c	2	K	103.4	6.711	-17.72×10^{10}	—		273-1097
Formaldehído	CH_2O	30.03	g	l	°C	34.28	4.268	0.0000	-8.694		0-1200
Helio	He	4.00	g	l	°C	20.8				All	
n-Hexano	C_6H_{14}	86.17	l	l	K	31.421	0.97606	-235.37	3,092.7		273-400
			g	l	°C	137.44	40.85	-23.92	57.66		0-1200
Hidrógeno	H_2	2.016	g	l	°C	28.84	0.00765	0.3288	-0.8698		0-1500
Bromuro de hidrógeno	HBr	80.92	g	l	°C	29.10	-0.0227	0.9887	-4.858		0-1200
Cloruro de hidrógeno	HCl	36.47	g	l	°C	29.13	-0.1341	0.9715	-4.335		0-1200
Cianuro de hidrógeno	HCN	27.03	g	l	°C	35.3	2.908	1.092			0-1200
Sulfuro de hidrógeno	H_2S	34.08	g	l	°C	33.51	1.547	0.3012	-3.292		0-1500
Cloruro de magnesio	MgCl_2	95.23	c	l	K	72.4	1.58				273-99 1
Óxido de magnesio	MgO	40.32	c	2	K	45.44	0.5008	-8.732×10^{10}			273-2073
Metano	CH_4	16.04	g	l	°C	34.31	5.469	0.3661	-11.00		0-1200
			g	l	K	19.87	5.021	1.268	-11.00		273-1500
Alcohol metílico	CH_3OH	32.04	l	l	K	-259.25	0.03358	-1.1639	1.4052×10^4	273-400	
			g	l	°C	42.93	8.301	-1.87	-8.03		0-700
Metil ciclohexano	C_7H_{14}	98.18	g	l	°C	121.3	56.53	-37.72	100.8		0-1200
Metil ciclopentano	C_6H_{12}	84.16	g	l	°C	98.83	45.857	-30.44	83.81		0-1200
Ácido nítrico	HNO_3	63.02	l	l	°C	110.0					25

óxido nítrico	N O	30.01	g	1	°C	29.50	0.8188	-0.2925	0.3652	0-3500
Nitrógeno	N ₂	28.02	g	1	°C	29.00	0.2 199	0.5723	-2.87 1	0-1500
Dióxido de nitrógeno	NO ₂	46.01	g	1	°C	36.07	3.97	-2.88	7.87	0-1200
Tetróxido de nitrógeno	N ₂ O ₄	92.02	g	1	°C	75.7	12.5	-11.3		0-300
Óxido nitroso	N ₂ O	44.02	g	1	°C	37.66	4.151	-2.694	10.57	0-1200
Oxígeno	O ₂	32.00	g	1	°C	29.10	1.158	-0.6076	1.311	0-1500
n-Pentano	C ₅ H ₁₂	72.15	l	1	K	33.24	192.41	-236.87	17,944	270-350
			g	1	°C	114.8	34.09	-18.99	42.26	0-1200
Propano	C ₃ H ₈	44.09	g	1	°C	68.032	22.59	-13.11	31.71	0-1200
Propileno	C ₃ H ₆	42.08	g	1	°C	59.580	17.71	-10.17	24.60	0-1200
Carbonato de sodio	Na ₂ CO ₃	105.99	c	1	K	121				288-371
Carbonato de sodio	Na ₂ CO ₃ ·10H ₂ O	286.15	c	1	K	535.6				298
Azufre	S	32.07	c [†]	1	K	15.2	2.68			273-368
			c [§]	1	K	18.5	1.84			368-392
Ácido sulfúrico	H ₂ SO ₄	98.08	l	1	°C	139.1	15.59			10-45
Dióxido de azufre	SO ₂	64.07	g	1	°C	38.91	3.904	-3.104	8.606	0-1500
Trióxido de azufre	SO ₃	80.07	g	1	°C	48.50	9.188	-8.540	32.40	0-1000
Tolueno	C ₇ H ₈	92.13	l	1	K	1.8083	81.222	-151.27	1,630	270-370
			g	1	°C	94.18	38.00	-27.86	80.33	0-1200
Agua	H ₂ O	18.016	l	1	K	18.2964	47.212	-133.88	1,314.2	273-373
			g	1	°C	33.46	0.6880	0.7604	-3.593	0-1500

[†]Grafito. *Rómbico. "Monoclínico.

Apéndice F

CALORES DE FORMACIÓN Y DE COMBUSTIÓN

TABLA F.1 Calores de formación y calores de combustión de compuestos a 25°C[†]

Los estados estándar de los productos para $\Delta\hat{H}_c^\circ$ son CO(g), H₂O(l), N₂(g) SO₂(g) y HCl(ac). Para convertir a Btu/lb mol, multiplique por 430.6.

Compuesto	Fórmula	Peso mol.	Estado	$\Delta\hat{H}_f^\circ$ (kJ/g mol)	$\Delta\hat{H}_c^\circ$ (kJ/g mol)
Ácido acético	CH ₃ COOH	60.05	l g	-486.2 -919.73	-87 1.69
Acetaldehído	CH ₃ CHO	40.052	g	-166.4	-1192.36
Acetona	C ₃ H ₆ O	58.08	ac. 200 g	-410.03 -216.69	-1821.38
Acetileno	C ₂ H ₂	26.04	g	226.75	-1299.61
Amoniaco	NH ₃	17.032	l g	-67.20 -46.191	-382.58
Carbonato de amonio	(NH ₄) ₂ CO ₃	96.09	c ac	-941.86	
Cloruro de amonio	NH ₄ Cl	53.50	c	-315.4	
Hidróxido de amonio	NH ₄ OH	35.05	ac	-366.5	
Nitrato de amonio	NH ₄ NO ₃	80.05	c ac	-366.1 -339.4	
Sulfato de amonio	(NH ₄)SO ₄	132.15	c ac	-1179.3 -1173.1	
Benzaldehído	C ₆ H ₅ CHO	106.12	l g	-88.83 -40.0	

TABLA F.1 (cont.)

Compuesto	Fórmula	Peso mol.	Estado	$\Delta\hat{H}_f^\circ$ (kJ/g mol)	$\Delta\hat{H}_c^\circ$ (kJ/g mol)
Benceno	C ₆ H ₆	78.11	l g	48.66 82.927	-3267.6 -3301.5
Óxido de boro	B ₂ O ₃	69.64	c l	-1263 -1245.2	
Bromo	Br ₂	159.832	l g	0 30.7	
n-Butano	C ₄ H ₁₀	58.12	l g	-147.6 -124.73	-2855.6 -2878.52
Isobutano	C ₄ H ₁₀	58.12	l g	-158.5 -134.5	-2849.0 -2868.8
I-Buteno	C ₄ H ₈	56.104	g	1.172	-2718.58
Arsenato de calcio	Ca ₃ (AsO ₄) ₂	398.06	c	-3330.5	
Carburo de calcio	CaC ₂	64.10	c	-62.7	
Carbonato de calcio	CaCO ₃	100.09	c	-1206.9	
Cloruro de calcio	CaCl ₂	110.99	c	-794.9	
Cianamida de calcio	CaCN ₂	80.11	c	-352	
Hidróxido de calcio	Ca(OH) ₂	74.10	c	-986.56	
Óxido de calcio	CaO	56.08	c	-635.6	
Fosfato de calcio	Ca ₃ (PO ₄) ₂	310.19	c	-4137.6	
Silicato de calcio	CaSiO ₃	116.17	c	-1584	
Sulfato de calcio	CaSO ₄	136.15	c ac	-1432.7 -1450.5	
Sulfato de calcio (yeso)	CaSO ₄ · 2H ₂ O	172.18	c	-2021.1	
Carbono	C	12.01	c Grafito (β)	0	-393.5 l
Dióxido de carbono	CO ₂	44.01	g l	-393.5 1 -412.92	
Disulfuro de carbono	CS ₂	76.14	l g	87.86 115.3	-1075.2 -1102.6
Monóxido de carbono	CO	28.01	g	-110.52	-282.99
Tetracloruro de carbono	CCl ₄	153.838	l g	-139.5 -106.69	-352.2 -384.9
Cloroetano	C ₂ H ₅ Cl	64.52	g	-105.0 -41.20	-1421.1 -5215.44
Cumeno (isopropilbenceno)	C ₆ H ₅ CH(CH ₃) ₂	120.19	g c	3.93 -769.86	-5260.59
Sulfato cúprico	CuSO ₄	159.61	ac c	-843.12 -75 1.4	
Ciclohexano	C ₆ H ₁₂	84.16	g	-123.1	-3953.0
Ciclopentano	C ₅ H ₁₀	70.130	l g	-105.8 -77.23	-3290.9 -3319.5

TABLA F.1 (cont.)

Compuesto	Fórmula	Peso mol.	Estado	$\Delta\hat{H}_f^\circ$ (kJ/g mol)	$\Delta\hat{H}_c^\circ$ (kJ/g mol)
Etano	C ₂ H ₆	30.07	g	-84.667	-1559.9
Acetato de etilo	CH ₃ CO ₂ C ₂ H ₅	88.10	l	-442.92	-2274.48
Alcohol etílico	C ₂ H ₅ OH	46.068	l	-277.63	-1366.91
			g	-235.31	-1409.25
Etil benceno	C ₆ H ₅ · C ₂ H ₅	106.16	l	-12.46	-4564.87
			g	29.79	-4607.13
Cloruro de etilo	C ₂ H ₅ Cl	64.52	g	-105	
Etileno	C ₂ H ₄	28.052	g	52.283	-1410.99
Cloruro de etileno	C ₂ H ₂ Cl	62.50	g	31.38	-1271.5
3-Etil hexano	C ₈ H ₁₈	114.22	l	-250.5	-5470.12
			g	-210.9	-5509.78
Cloruro férrico	FeCl ₃		c	-403.34	
Óxido férrico	Fe ₂ O ₃	159.70	c	-822.156	
Sulfuro férrico	FeS ₂	vea Sulfuro de hierro	vea Sulfuro de hierro		
Óxido ferrosóférrico	Fe ₃ O ₄	231.55	c	-1116.7	
Cloruro férrico	FeCl ₂		c	-342.67	-303.76
Óxido ferroso	FeO	71.85	c	-267	
Sulfuro ferroso	FeS	87.92	c	-95.06	
Formaldehído	H ₂ CO	30.026	g	-115.89	-563.46
n-Heptano	C ₇ H ₁₆	100.20	g	-224.4	-4816.91
			g	-187.8	-4853.48
n-Hexano	C ₆ H ₁₄	86.17	g	-198.8	-4163.1
			g	-167.2	-4194.753
Hidrógeno	H ₂	2.016	g	0	-285.84
Bromuro de hidrógeno	HBr	80.924	g	-36.23	
Cloruro de hidrógeno	HCl	36.465	g	-92.3	ll
Cianuro de hidrógeno	HCN	27.026	g	130.54	
Sulfuro de hidrógeno	H ₂ S	34.082	g	-20.15	-562.589
Sulfuro de hierro	FeS ₂	119.98	c	-177.9	
Óxido de plomo	PbO	223.21	c	-219.2	
Cloruro de magnesio	MgCl ₂	95.23	c	-641.83	
Hidróxido de magnesio	Mg(OH) ₂	58.34	c	-924.66	
Óxido de magnesio	MgO	40.32	c	-601.83	
Metano	CH ₄	16.041	g	-74.84	-890.4
Alcohol metílico	CH ₃ OH	32.042	g	-238.64	-726.55
			g	-201.25	-763.96
Cloruro de metilo	CH ₃ Cl	50.49	g	-8.1923	-766.63 [†]
Metil ciclohexano	C ₇ H ₁₄	98.182	g	-190.2	-4565.29
			g	-154.8	-4600.68
Metil ciclopentano	C ₆ H ₁₂	84.156	l	-138.4	-3937.7
			g	-106.7	-3969.4

TABLA F.1 (cont.)

Compuesto	Fórmula	Peso mol.	Estado	$\Delta\hat{H}_f^\circ$ (kJ/g mol)	$\Delta\hat{H}_c^\circ$ (kJ/g mol)
Ácido nítrico	HNO ₃	63.02	l	-173.23	
			ac	-206.57	
Óxido nítrico	NO	30.01	g	90.374	
Dióxido de nitrógeno	NO ₂	46.01	g	33.85	
Óxido nitroso	N ₂ O	44.02	g	81.55	
n-Pentano	C ₅ H ₁₂	72.15	l	-173.1	-3509.5
			g	-146.4	-3536.15
Ácido fosfórico	H ₃ PO ₄	98.00	c	-1281	
			ac (1 H ₂ O)	-1278	
Fósforo	P ₄	123.90	c	0	
Pentóxido de fósforo	P ₂ O ₅	141.95	c	-1506	
Propano	C ₃ H ₈	44.09	l	-119.84	-2204.0
			g	-103.85	-2220.0
Propeno	C ₃ H ₆	42.078	g	20.41	-2058.47
Alcohol n-propílico	C ₃ H ₈ O	60.09	g	-255	-2068.6
n-Propilbenceno	C ₆ H ₅ . CH ₃ . C ₂ H ₅	120.19	l	-38.40	-5218.2
			g	7.824	-5264.5
Dióxido de silicio	SiO ₂	60.09	c	-851.0	
Bicarbonato de sodio	NaHCO ₃	84.01	c	-945.6	
Bisulfato de sodio	NaHSO ₄	120.07	c	-1126	
Carbonato de sodio	Na ₂ CO ₃	105.99	c	-1130	
Cloruro de sodio	NaCl	58.45	c	-411.00	
Cianuro de sodio	NaCN	49.01	c	-89.79	
Nitrato de sodio	NaNO ₃	85.00	c	-466.68	
Nitrito de sodio	NaNO ₂	69.00	c	-359	
Sulfato de sodio	Na ₂ SO ₄	142.05	c	-1384.5	
Sulfuro de sodio	Na ₂ S	78.05	c	-373	
Sulfito de sodio	Na ₂ SO ₃	126.05	c	-1090	
Tiosulfato de sodio	Na ₂ S ₂ O ₃	158.11	c	-1117	
Azufre	S	32.07	c	0	
			(rómbico)		
			c	0.297	
			(monoclínico)		
Cloruro de azufre	S ₂ Cl ₂	135.05	l	-60.3	
Dióxido de azufre	SO ₂	64.066	g	-296.90	
Trióxido de azufre	SO ₃	80.066	g	-395.18	
Ácido sulfúrico	H ₂ SO ₄	98.08	l	-811.32	
			ac	-907.51	
Tolueno	C ₆ H ₅ CH ₃	92.13	l	11.99	-3909.9
			g	50.000	-3947.9

TABLA F.1 (cont.)

Compuesto	Fórmula	Peso mol.	Estado	$\Delta\hat{H}_f^\circ$ (kJ/g mol)	$\Delta\hat{H}_c^\circ$ (kJ/g mol)
Agua	H ₂ O	18.016	l	-285.840	
			g	-241.826	
m-Xileno	C ₆ H ₄ (CH ₃) ₂	106.16	l	-25.42	-4551.86
			g	17.24	-4594.53
o-Xileno	C ₆ H ₄ (CH ₃) ₂	106.16	l	-24.44	-4552.86
			g	19.00	-4596.29
p-Xileno	C ₆ H ₄ (CH ₃) ₂	106.16	l	-24.43	-4552.86
			g	17.95	-4595.25
Sulfato de cinc	ZnSO ₄	161.45	c	-978.55	
			ac	-1059.93	

*Las fuentes de los datos se dan al principio del apéndice D, referencias 1, 4 y 5.

†Estado estándar HCl(g).

Apéndice G

PRESIONES DE VAPOR

TABLA G.I Presiones de vapor de diversas sustancias

Ecuación de Antoine:

$$\ln(p^*) = A - \frac{B}{C + T}$$

donde p^* = presión de vapor, mm Hg

T = temperatura, K

A, B, C = constantes

Nombre	Fórmula	Intervalo (K)	A	B	C
Ácido acético	C ₂ H ₄ O ₂	290-430	16.8080	3405.57	-56.34
Acetona	C ₃ H ₆ O	241-350	16.6513	2940.46	-35.93
Amoniaco	NH ₃	179-261	16.948 1	2132.50	-32.98
Benceno	C ₆ H ₆	280-377	15.9008	2788.5 1	-52.36
Disulfuro de carbono	CS ₂	288-342	15.9844	2690.85	-31.62
Tetracloruro de carbono	CCl ₄	253-374	15.8742	2808.19	-45.99
Cloroformo	CHCl ₃	260-370	15.9732	2696.79	-46.16
Ciclohexano	C ₆ H ₁₂	280-380	15.7527	2766.63	-50.50
Acetato de etilo	C ₄ H ₈ O ₂	260-385	16.1516	2790.50	-57.15
Alcohol etílico	C ₂ H ₆ O	270-369	18.5242	3578.91	-50.50
Bromuro de etilo	C ₂ H ₅ Br	226-333	15.9338	2511.68	-41.44
n-Heptano	C ₇ H ₁₆	270-400	15.8737	2911.32	-56.5 1
a-Hexano	C ₆ H ₁₄	245-370	15.8366	2697.55	-48.78
Alcohol metílico	CH ₃ O	257-364	18.5875	3626.55	-34.29
n-Pentano	C ₅ H ₁₂	220-330	15.8333	2477.07	-39.94
Dióxido de azufre	SO ₂	195-280	16.7680	2302.35	-35.97
Tolueno	C ₆ H ₅ CH ₃	280-410	16.0137	3096.52	-53.67
Agua	H ₂ O	284-441	18.3036	3816.44	-46.13

FUENTE: R. C. Reid, J. M. Prausnitz y T. K. Sherwood, *The Properties of Gases and Liquids*, 3a. ed., apéndice A. Nueva York, McGraw-Hill, 1977.

Apéndice H

CALORES DE DISOLUCIÓN Y DE DILUCIÓN

TABLA H.1 Calores integrales de disolución y de dilución a 25°C

Fórmula	Descripción	Estado	$-\Delta\hat{H}_f^\circ$ (kJ/g mol)	$-\Delta\hat{H}_{soln}^\circ$ (kJ/g mol)	$-\Delta\hat{H}_{dil}^\circ$ (kJ/g md)
NaOH	cristalino II		426.126		
	en 3 H ₂ O	ac	455.612	28.869	28.869
	4 H ₂ O	ac	461.156	34.434	5.564
	5 H ₂ O	ac	464.486	37.739	3.305
	10 H ₂ O	ac	469.221	42.509	4.769
	20 H ₂ O	ac	469.591	42.844	.334
	30 H ₂ O	ac	469.457	42.718	.125
	40 H ₂ O	ac	469.340	42.593	.125
	50 H ₂ O	ac	469.252	42.509	.083
	100 H ₂ O	ac	469.059	42.342	.167
	200 H ₂ O	ac	469.026	42.258	.083
	300 H ₂ O	ac	469.047	42.300	.041
	500 H ₂ O	ac	469.097	42.383	.083
	1,000 H ₂ O	ac	469.189	42.467	.083
	2,000 H ₂ O	ac	469.285	42.551	.083
	10,000 H ₂ O	ac	469.448	42.718	.041
	50,000 H ₂ O	ac	469.528	42.802	.083
	∞ H ₂ O	ac	469.595	42.886	.083
H ₂ SO ₄	líq		811.319		
	en 0.5 H ₂ O	ac	827.051	15.731	15.731
	1.0 H ₂ O	ac	839.394	28.074	12.343
	1.5 H ₂ O	ac	848.222	36.902	8.823
	2 H ₂ O	ac	853.243	41.923	5.021
	3 H ₂ O	ac	860.314	48.994	7.071
	4 H ₂ O	ac	865.376	54.057	5.063
	5 H ₂ O	ac	869.351	58.032	3.975
	10 H ₂ O	ac	878.347	67.027	8.995
	25 H ₂ O	ac	883.618	72.299	5.272
	50 H ₂ O	ac	884.664	73.345	1.046
	100 H ₂ O	ac	885.292	73.973	0.628
	500 H ₂ O	ac	888.054	76.734	2.761
	1,000 H ₂ O	ac	889.894	78.575	1.841
	10,000 H ₂ O	ac	898.388	87.069	2.636
	100,000 H ₂ O	ac	904.957	93.637	6.568
	500,000 H ₂ O	ac	906.630	95.311	1.674
	∞ H ₂ O	ac	907.509	96.190	0.879

FUENTE: F. D. Rossini et al., "Selected Values of Chem. Thermo. Properties", *National Bureau of Standards Circular* 500, Washington, DC, U.S. Government Printing Office, 1952.

Apéndice I

DATOS DE ENTALPÍA-CONCENTRACIÓN

TABLA 1.1 Datos de entalpía-concentración para la región líquida de una sola fase y también el vapor saturado del sistema ácido acético agua a 1 atmósfera

Estado de referencia: Agua líquida a 32°F y 1 atm; ácido acético sólido a 32°F y 1 atm.

Fracción molar del agua	Líquido saturado	Entalpía—Btu/lb de disolución líquida						Líquido saturado	Entalpía del vapor saturado Btu/lb
		20°C 68°F	40°C 104°F	60°C 140°F	80°C 176°F	100°C 212°F			
0.00	0.0	93.54	111.4	129.9	149.1	169.0	187.5	361.8	
0.05	0.01555	93.96	112.2	130.9	150.4	170.6	186.9		
0.10	0.03225	93.82	112.3	131.5	151.3	172.0	186.5	374.6	
0.20	0.0698	92.61	111.9	131.7	152.2	173.8	185.2	395.3	
0.30	0.1140	90.60	110.7	131.3	152.6	175.0	183.8	423.7	
0.40	0.1667	87.84	108.9	130.6	152.6	176.1	182.9	461.4	
0.50	0.231	83.96	106.3	129.1	152.7	177.1	182.4	510.5	
0.55	0.268	81.48	104.5	128.1	152.5	177.5	182.3		
0.60	0.3105	78.53	102.5	126.9	152.1	178.0	182.0	573.4	
0.65	0.358	75.36	100.2	125.5	151.6	178.3	181.9		
0.70	0.412	71.72	97.71	123.9	151.1	178.8	181.7	656.0	
0.75	0.474	67.59	94.73	122.2	149.9	179.3	182.1		
0.80	0.545	62.88	91.43	120.2	149.7	179.9	181.6	767.3	
0.85	0.630	57.44	87.56	117.8	148.9	180.5	181.6		
0.90	0.730	51.03	83.02	115.1	147.8	180.8	181.7	921.6	
0.95	0.851	43.74	77.65	111.7	146.4	181.2	181.5		
1.00	1.00	36.06	71.91	107.7	143.9	180.1	180.1	1150.4	

FUENTE: Datos calculados de diversas fuentes de la literatura y suavizados

TABLA 1.2 Datos de equilibrio vapor-líquido para el sistema ácido acético-agua; presión = 1 atmósfera

x Fracción molar del agua en el líquido	y Fracción molar del agua en el vapor
0.020	0.035
0.040	0.069
0.060	0.103
0.080	0.135
0.100	0.165
0.200	0.303
0.300	0.425
0.400	0.531
0.500	0.627
0.600	0.715
0.700	0.796
0.800	0.865
0.900	0.929
0.940	0.957
0.980	0.985

FUENTE: Datos de L. W. Cornelly y R. E. Montonna, Inri. *Eng. Chem.*, 25 (1933): 1331-1335.

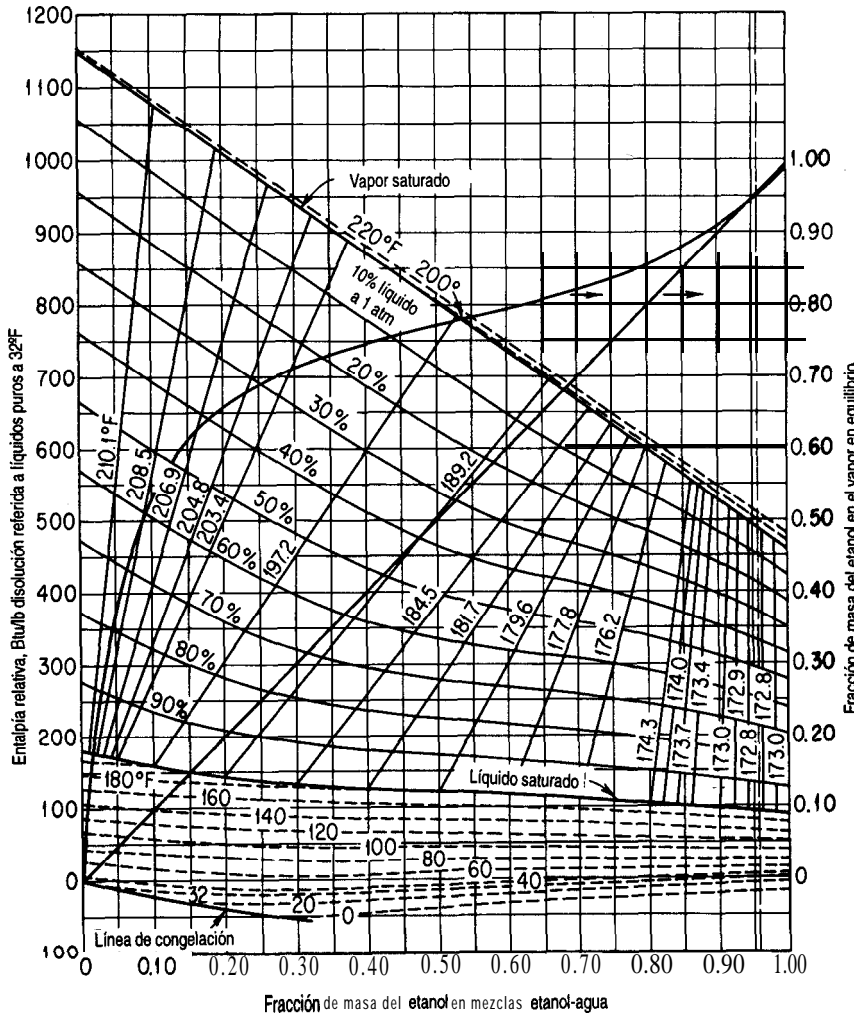


Figura 1.1 Diagrama de entalpía-composición para el sistema etanol-agua que muestra las fases de líquido y vapor en equilibrio a 1 atm.

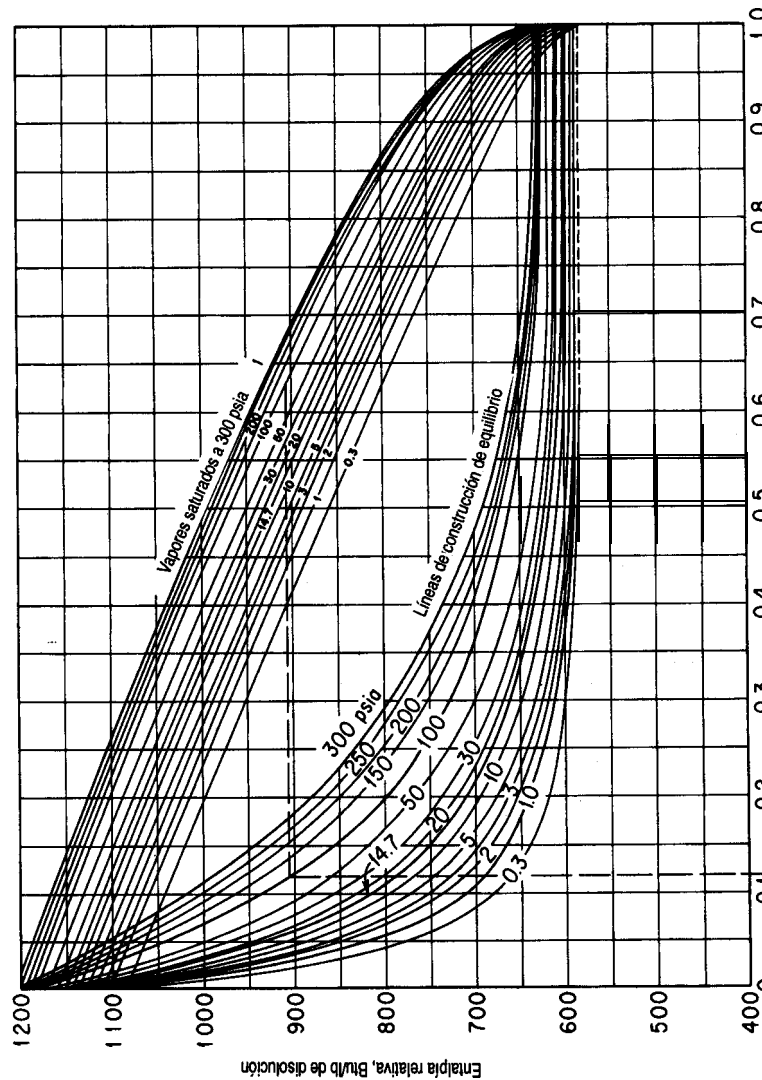


Figura I.2 Diagrama de entalpía-concentración para $\text{NH}_3\text{-H}_2\text{O}$

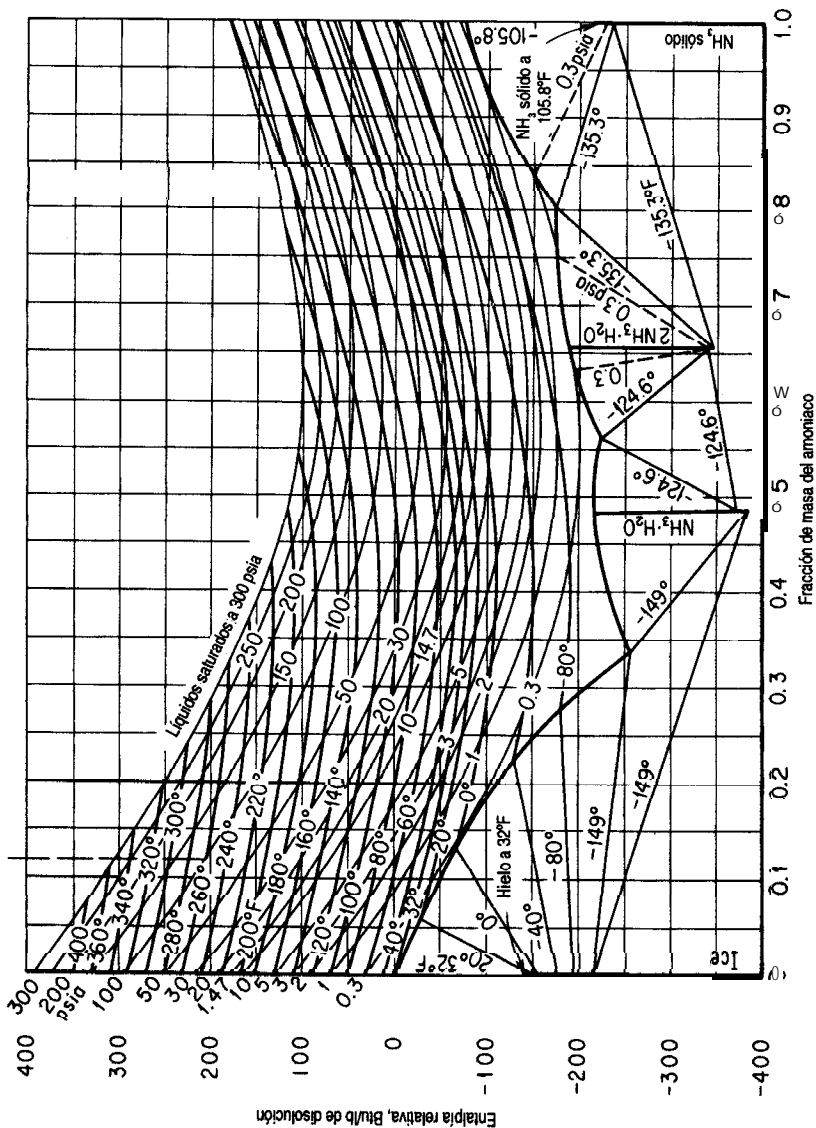


Figura I.2 (*cont.*)

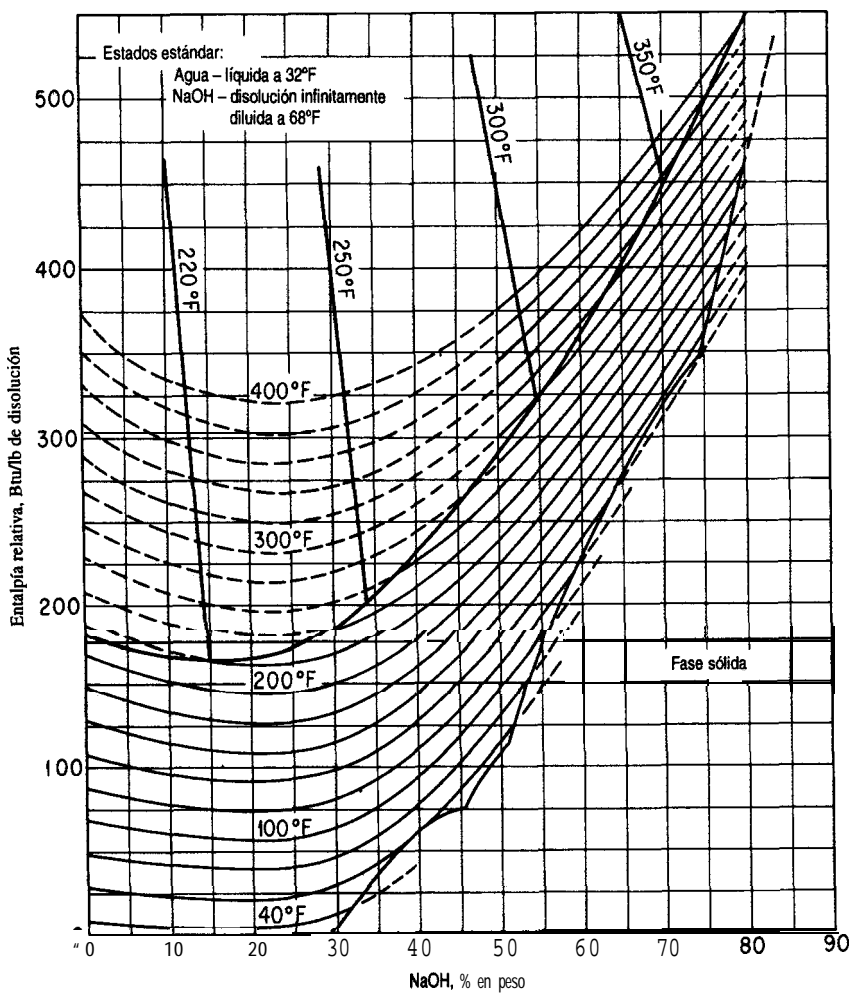


Figura 1.3 Diagrama de entalpía-concentración para hidróxido de sodio-agua.

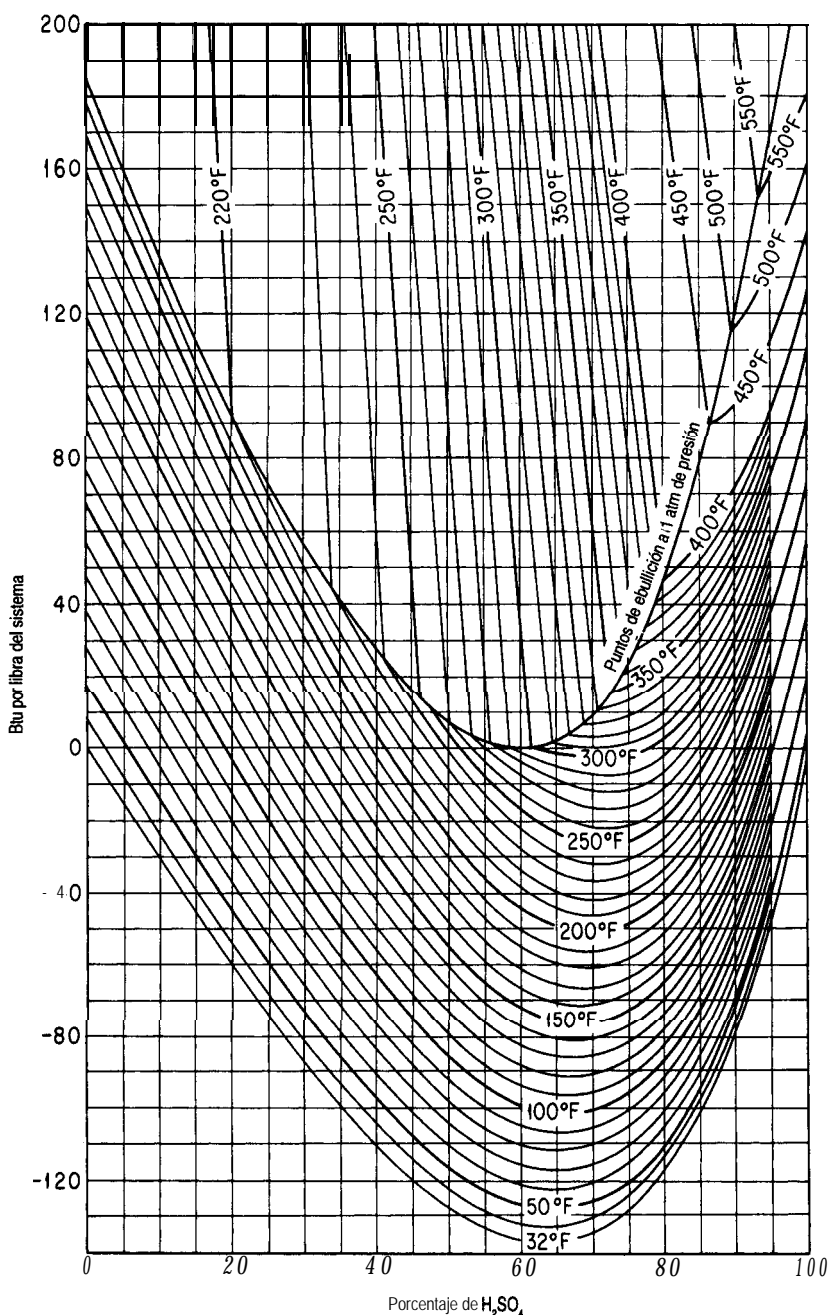


Figura 1.4 Diagrama de entalpía-concentración del sistema ácido sulfúrico-agua relativo a los componentes puros. (Agua y H_2SO_4 a 32°F y su propia presión de vapor.) (Datos de *International Critical Tables*, © 1943 O. A. Hougen y K. M. Watson.)

DIAGRAMAS TERMODINÁMICOS

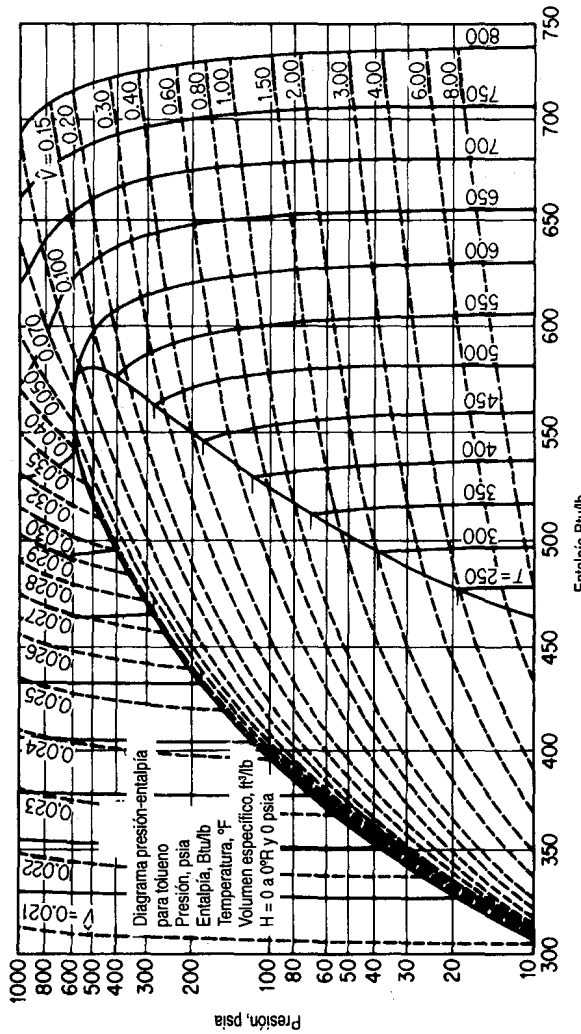


Figura J.1 Diagrama de presión-entalpía para el tolueno.

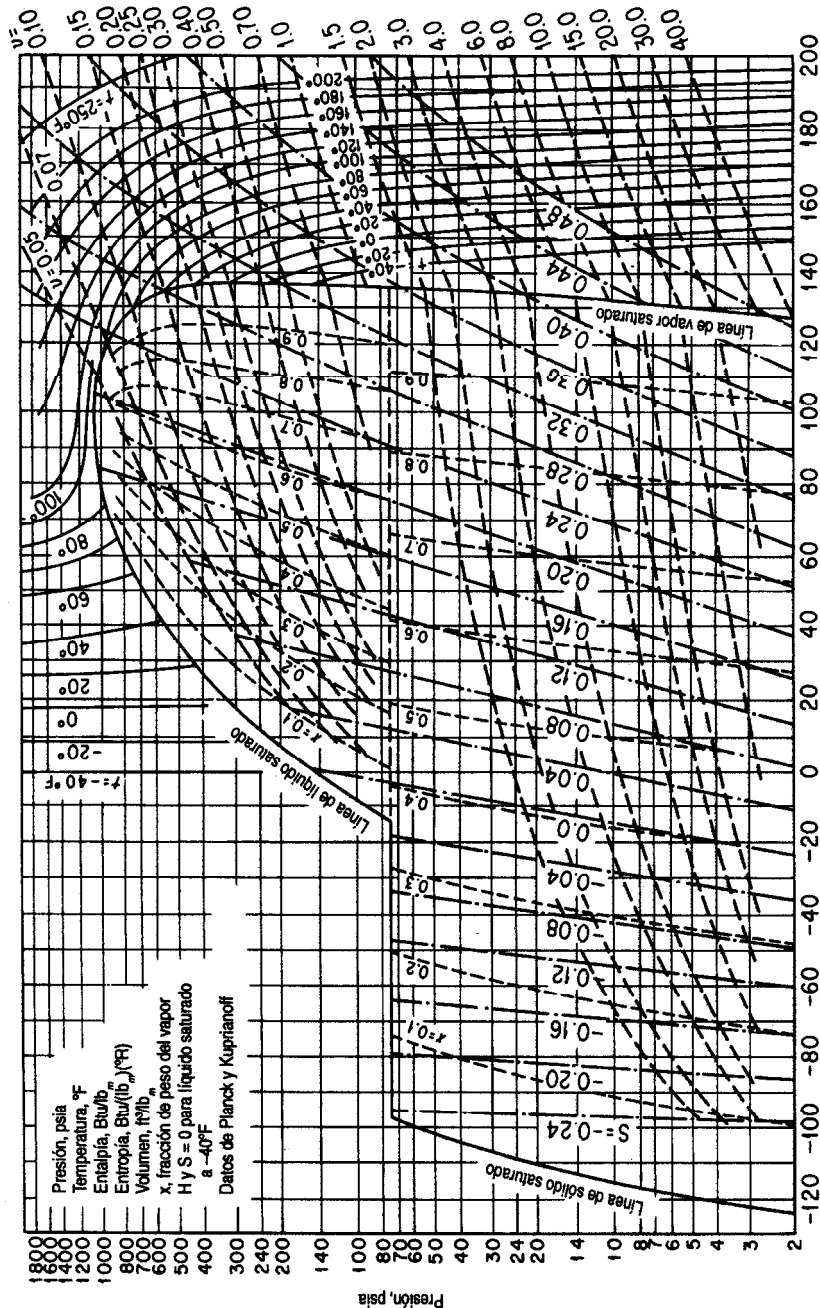


Figura J.2 Diagrama de presión-entalpía para el dióxido de carbono.

PROPIEDADES FÍSICAS DE FRACCIONES DEL PETRÓLEO

A principios de la década de 1930 se establecieron ensayos para caracterizar los tipos de petróleo y las fracciones del petróleo, con objeto de relacionar diversas características de los productos del petróleo con dichos ensayos. Los detalles de los ensayos se pueden consultar en *Petroleum Products and Lubricants*, la publicación anual del Comité D-2 de la American Society for Testing Materials.¹ Estos ensayos no son científicamente exactos, así que es indispensable seguir al pie de la letra los procedimientos establecidos en las pruebas si se desea obtener resultados confiables. No obstante lo anterior, se han adoptado estos ensayos porque son muy fáciles de realizar en un laboratorio ordinario y porque permiten predecir las propiedades de las fracciones del petróleo a partir de los resultados. Las especificaciones para combustibles, aceites, etc., se presentan en términos de estos ensayos junto con muchas otras propiedades, como el punto de inflamación, el porcentaje de azufre y la viscosidad.

Con el paso de los **años**, se han extendido diversas fases de los trabajos iniciales y está apareciendo un nuevo esquema de caracterización basado en el enfoque de **pseudocomuestos**. **Daubert**² resume los métodos tradicionales y nuevos respecto a la predicción de pesos moleculares, temperatura y presión pseudocríticas, factor acéntrico y factores de caracterización.

En este apéndice presentamos los resultados de los trabajos de Smith y Watson y **colaboradores**,³ quienes relacionaron las propiedades del petróleo con un factor llamado **factor de caracterización (o a veces factor de caracterización UOP)** que se define como

$$K = \frac{(T_B)^{1/3}}{S}$$

donde **K** = factor de caracaterización UOP

T= punto de ebullición cúbico **medio, °R**

S = peso específico relativo a **60°F/60°F**

¹Report of Committee D-2, ASTM, Filadelfia, anualmente.

²T. E. Daubert. "Property Predictions". *Hydrocarbon Proc.* (marzo de 1980): 108-110.

³R. L. Smith y K. M. Watson, Ind. *Eng. Chem.*, 29 (1937): 1408; K. M. Watson y E. F. Nelson, *Ind. Eng. Chem.*, 25 (1933): 880; K. M. Watson, E. F. Nelson, y G. B. Murphy, *Ind. Eng. Chem.*, 27 (1935): 1460.

En este apéndice se usan otros promedios de puntos de ebullición para evaluar K y otras propiedades físicas. (Consulte **Daubert**⁴ o **Miquel**⁵ si desea los detalles.) Este factor se ha relacionado con muchos de los otros ensayos sencillos y propiedades de las fracciones del petróleo, como la viscosidad, el peso molecular, la temperatura crítica y el porcentaje de hidrógeno, de modo que es muy fácil estimar el factor para una muestra en particular. Además hay tablas del factor de caracterización UOP para una amplia variedad de fracciones del petróleo comunes, como se muestra en la tabla K. 1 para líquidos representativos.

En la tabla K.2 se muestran la fuente, la base para el punto de ebullición y las limitaciones especiales de los diversos diagramas de este apéndice. Si se van a utilizar en cálculos asistidos por computadora, consulte el apéndice del Suplemento que viene en el disco que acompaña a este libro.

Tabla K.1 Factores de caracterización UOP representativos

Tipo de materia prima	K	Tipo de materia prima	K
Crudo Pennsylvania	12.2-12.5	Propano	14.7
Crudo Mediocontinental	11.8-12.0	Hexano	12.8
Crudo de la Costa del Golfo	11.0-11.8	Octano	12.7
Crudo de Texas Oriental	11.9	Gasolina natural	12.7-12.8
Crudo de California	10.98-11.9	Aceite de gas alumbrado	10.5
Benceno	9.5	Queroseno	10.5-11.5

⁴M. R. Riazi y T. E. Daubert, *Ind. Eng. Chem. Res.*, **26** (1987): 755-759.

⁵J. Miquel y F. Castells, *Hydrocarbon Processing* (diciembre de 1993): 101-105.

Tabla K.2 Información relativa a los diagramas del apéndice K**1. Calores específicos de hidrocarburos líquidos**

Fuente: J. B. Maxwell, *Data Book on Hydrocarbons* (pág. 93), Nueva York: Van Nostrand Reinhold, 1950 (original de M. W. Kellogg Co.).

Descripción: Un diagrama de C_p (0.4 a 0.8) vs. t (0 a 1000°F) para fracciones del petróleo de 0 a 120° API.

Base del punto de ebullición: Punto de ebullición volumétrico medio, que equivale a la integración gráfica de la curva de destilación diferencial ASTM (“método exacto” de Van Winkle).

Limitaciones: Este diagrama no es válido a temperaturas dentro de un intervalo de 50°F a ambos lados de la temperatura pseudocrítica.

2. Presión de vapor de hidrocarburos

Fuente: Maxwell, *Data Book on Hydrocarbons*, pág. 42.

Descripción: Presión de vapor (0.002 a 100 atm) vs. temperatura (50 a 1200°F) para hidrocarburos con puntos de ebullición normales de 1 OO a 1200°F (se muestran las líneas de C_4H_{10} y C_5H_{12}).

Base del punto de ebullición: Punto de ebullición normal (hidrocarburos puros).

Limitaciones: Estos diagramas se ajustan bien a todas las series de hidrocarburos excepto los miembros de más bajo punto de ebullición de cada serie.

3. Calor de combustión de aceites combustibles y fracciones del petróleo

Fuente: Maxwell, *Data Book on Hydrocarbons*, pág. 180.

Descripción: Calores de combustión por encima de 60°F (17,000 a 25,000 Btu/lb) vs. peso específico relativo (0 a 60°API) con una corrección por azufre e inertes incluida (como se muestra en el diagrama).

4. Propiedades de fracciones del petróleo

Fuente: O. A. Hougen y K. M. Watson, *Chemical Process Principles Charts* (Carta 3). Nueva York: Wiley, 1946.

Descripción: °API(-10 a 90°API) vs. punto de ebullición (1 OO a 1000°F) con el peso molecular, la temperatura crítica, y los factores K como parámetros.

Base del punto de ebullición: Use el punto de ebullición cúbico medio si utiliza los valores de K; use el punto de ebullición medio promedio si utiliza los pesos moleculares.

5. Calor de vaporización de hidrocarburos y fracciones del petróleo a una presión de 1.0 atm

Fuente: Hougen y Watson, *Chemical Process Principles Chart*, Chart 68.

Descripción: Calores de vaporización (60 a 180 Btu/lb) vs. punto de ebullición medio promedio (1 OO a 1000°F) con los pesos moleculares y el peso específico relativo API como parámetros.

Base del punto de ebullición: Punto de ebullición medio promedio.

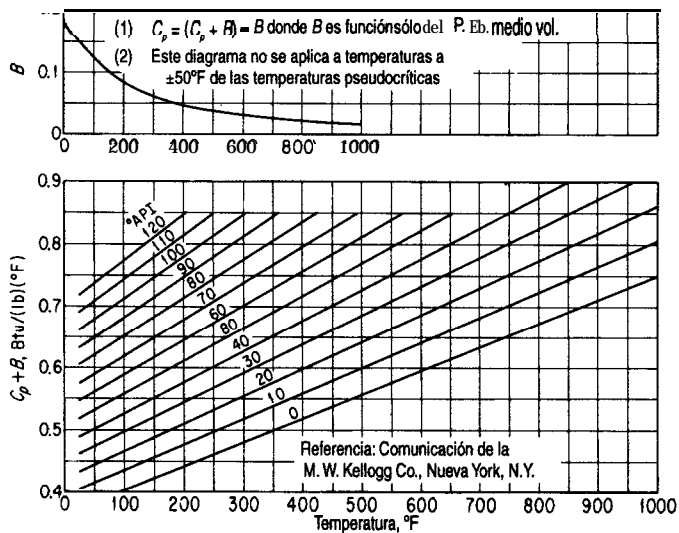


Figura K.1 Calores específicos de hidrocarburos líquidos.

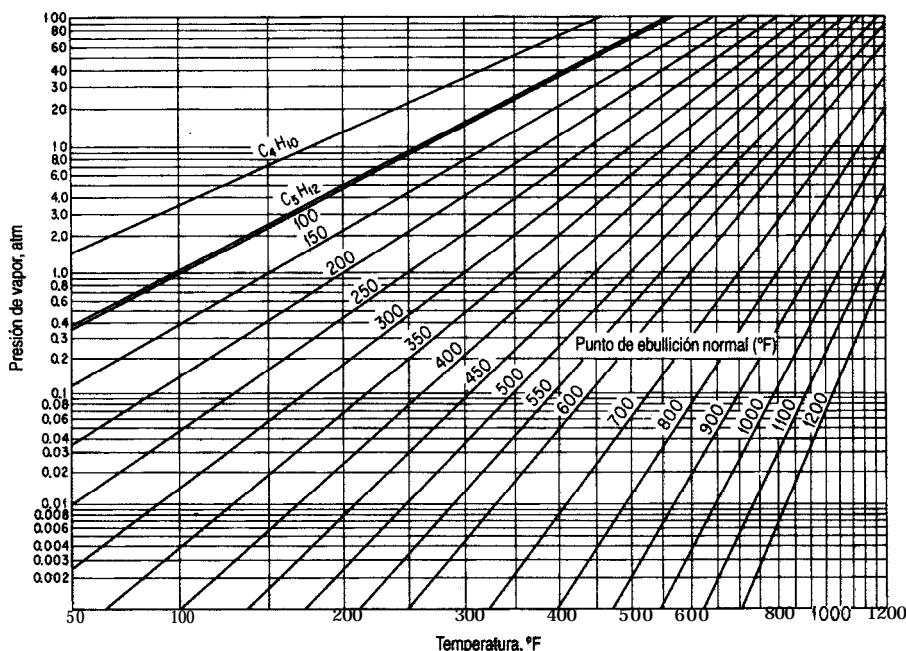


Figura K.2 Presión de vapor de hidrocarburos.

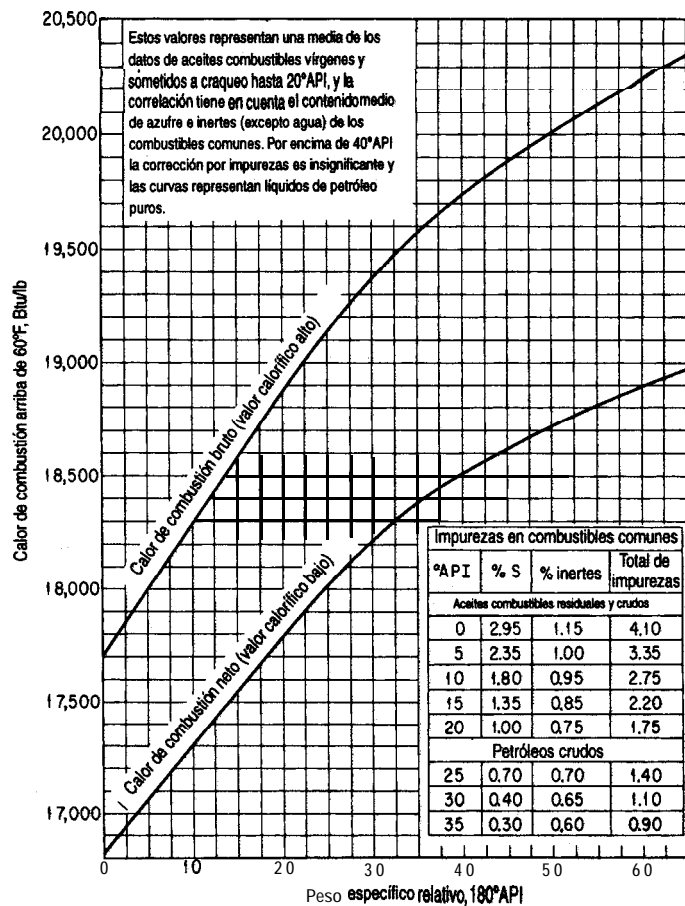


Figura K.3 Calor de combustión de aceites combustibles y fracciones del petróleo.

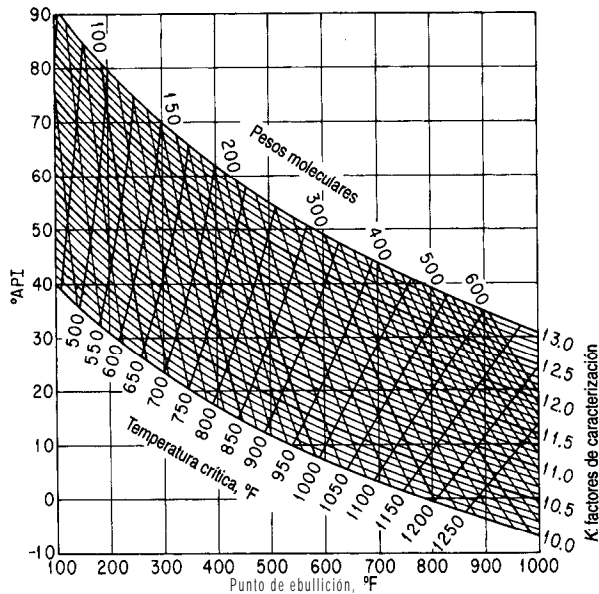


Figura K.4 Propiedades de las fracciones del petróleo.

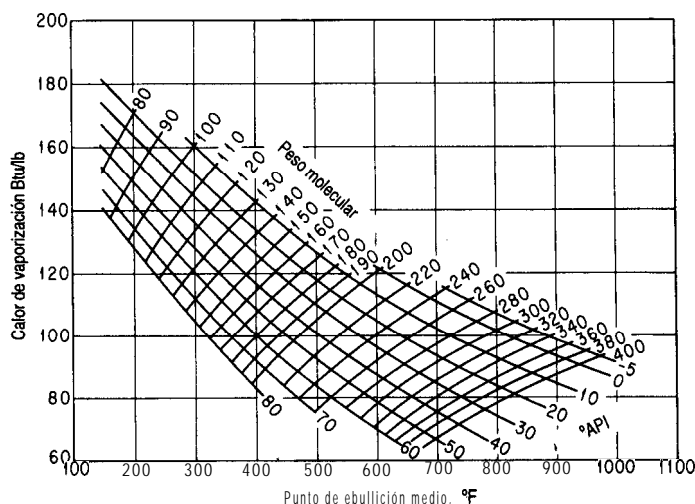


Figura K.5 Calores de vaporización de hidrocarburos y fracciones del petróleo a presión atmosférica de 1.0 atm.

Apéndice L

SOLUCIONES DE CONJUNTOS DE ECUACIONES

L.I ECUACIONES LINEALES INDEPENDIENTES

Este apéndice contiene un breve resumen de los **métodos** para resolver ecuaciones lineales y no lineales, y es sólo eso: un resumen. Los detalles pueden consultarse en cualquiera de los numerosos textos sobre análisis numérico que se encuentran en cualquier biblioteca.

Si escribimos varios balances de **materia lineales**, digamos m de ellos, tendrán la forma

$$\begin{aligned} a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1n}x_n &= b_1 \\ a_{21}x_1 + a_{22}x_2 + \dots + a_{2n}x_n &= b_2 \\ &\vdots \\ a_{m1}x_1 + a_{m2}x_2 + \dots + a_{mn}x_n &= b_m \end{aligned} \tag{L1.}$$

o bien, en notación compacta de matrices

$$Ax = b \tag{L1.a}$$

donde x_1, x_2, \dots, x_n representan las variables incógnitas, y los a_{ij} y b_i representan las constantes y las variables conocidas. Como ejemplo de la ecuación (L. 1) podemos escribir los tres balances de masa de componentes correspondientes a la figura L. 1:

$$\begin{aligned} 0.50(100) &= 0.80(P) + 0.05(W) \\ 0.40(100) &= 0.05(P) + 0.925(W) \\ 0.10(100) &= 0.15(P) + 0.025(W) \end{aligned} \tag{L.2}$$

Con m ecuaciones de n variables incógnitas podemos distinguir tres casos:

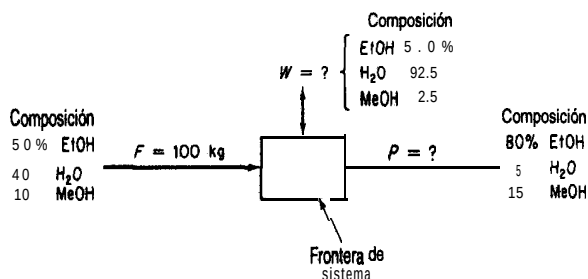


Figura L.1 Datos para un balance de materia.

1. No existe un conjunto de x que satisfaga la ecuación (L. 1).
2. Existe un conjunto único de x que satisface la ecuación (L. 1).
3. Existe un número infinito de conjuntos de x que satisfacen la ecuación (L. 1).

La figura L.2 representa cada uno de estos casos de forma geométrica en dos dimensiones. El caso 1 por lo **regular** se considera inconsistente, en tanto que los casos 2 y 3 son consistentes. Sin embargo, para un ingeniero interesado en la resolución de problemas prácticos, el caso 3 es tan insatisfactorio como el caso 1. Por tanto, llamaremos al caso 2 *determinado*, y el caso 3 se calificará como *indeterminado*.

Para **asegurar que** un sistema de ecuaciones representado por (L. 1) tenga una solución única, es necesario demostrar primero que que (L. 1) es consistente, esto es, que la matriz de coeficientes A y la matriz aumentada $[A, b]$ tienen el mismo rango, r . Entonces, si $n = r$, el sistema (L. 1) será determinado. Por otro lado, si $r < n$, como puede suceder, será necesario especificar de alguna manera ($n - r$) variables, o fijarlas mediante procedimientos de optimización. Si las ecuaciones son independientes, $m = r$. Si calculamos el orden del determinante distinto de cero más grande de una matriz dada, podemos determinar el rango de

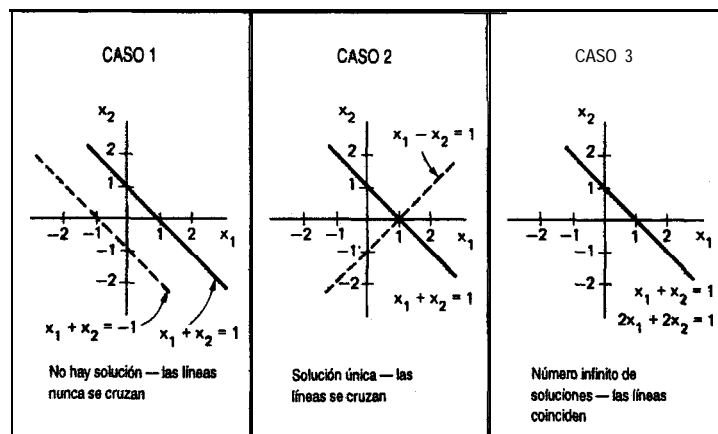


Figura L.2 Tipos de soluciones de ecuaciones lineales.

esa matriz. Si ésta no es cuadrada, se buscará el determinante distinto de cero para la mayor de las matrices cuadradas que puedan formarse a partir de A. Es necesario verificar todas las posibles submatrices de A. Utilizaremos números enteros como elementos en las matrices que siguen. Los números no enteros pueden conducir a resultados menos claros en lo que toca a la verificación de si el valor de un determinante es cero o no.

Sea r = número de ecuaciones **independientes**

n = número de variables cuyo valor se desconoce

Ecuaciones homogéneas (todos los coeficientes del miembro derecho son cero) $Ax = 0$

$$\boxed{r = n}$$

La única solución es $x_1 = x_2 = \dots = 0$ (una solución única), la solución trivial.

Ejemplo:

$$\left. \begin{array}{l} x_1 + x_2 - x_3 = 0 \\ 2x_1 + 4x_2 - x_3 = 0 \\ 3x_1 + 2x_2 + 2x_3 = 0 \end{array} \right\} \text{la única solución es } x_1 = x_2 = x_3 = 0$$

$$\det \begin{bmatrix} 1 & 1 & -1 \\ 2 & 4 & -1 \\ 3 & 2 & 2 \end{bmatrix} = 1(8 + 2) - 2(2 + 2) + 3(-1 + 4) = 11 \neq 0 \} \text{ existe una solución única porque } r = 3, n = 3$$

$$\det [\mathbf{A}, \mathbf{b}] \neq 0 \quad (\text{porque } b = 0) \quad \text{por tanto } r = 3.$$

$$\boxed{r < n}$$

existen **múltiples** soluciones no únicas.

Ejemplo 1:

$$\left. \begin{array}{l} x_1 + x_2 - x_3 = 0 \\ x_1 - 5x_2 - 3x_3 = 0 \end{array} \right\} \text{podemos combinarlas para obtener } 3x_2 - 2x_3 = 0 \text{ que tiene múltiples soluciones.}$$

Examine las matrices cuadradas **más** grandes de A. Por ejemplo

$$\det \begin{bmatrix} 1 & 1 & -1 \\ 1 & -5 & 3 \end{bmatrix} = 1 - 1 - 6 \neq 0 \text{ así que el rango es 2, pero } n = 3 \} \text{múltiples soluciones.}$$

El determinante de la matriz aumentada tiene el mismo rango que A.

Ejemplo 2:

$$\left. \begin{array}{l} x_1 + x_2 - x_3 = 0 \\ 2x_1 - 3x_2 + x_3 = 0 \\ x_1 - 4x_2 + 2x_3 = 0 \end{array} \right.$$

$$\det \begin{bmatrix} 1 & 1 & -1 \\ 2 & -3 & 1 \\ 1 & -4 & 2 \end{bmatrix} = 1(-6 + 4) - 2(2 - 4) + 1(1 - 3) = -2 + 4 - 2 = 0$$

Así que el rango es 2, lo mismo que el rango de la matriz aumentada, pero n sigue siendo 3. Por tanto, existen múltiples soluciones.

r > n Sólo existe la solución trivial.

$$\left. \begin{array}{l} x + y = 0 \\ x + 4y = 0 \\ 3x + 2y = 0 \end{array} \right\}$$

la única solución es la solución trivial $x = y = 0$

El rango de $A = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 4 \\ 3 & 2 \end{bmatrix}$ es 2 y $n = 2$. El rango de la matriz aumentada también es 2. Existe una solución única, pero es la solución trivial.

Ecuaciones no homogéneas

E $r = n$ | Existe una solución única.

Ejemplo 1:

$$2x_1 + x_2 - 2x_3 = 0$$

$3x_1 + 2x_2 + 2x_3 = 1$ 3 ecuaciones, 3 variables, así que existe una solución:
 $5x_1 + 4x_2 + 3x_3 = 4$ $x_1 = 1, x_2 = 3, x_3 = -3$

$\det \begin{bmatrix} 2 & 1 & -2 \\ 3 & 2 & 2 \\ 5 & 4 & 3 \end{bmatrix} \neq 0$, así que el rango = 3; la matriz aumentada tiene el mismo rango.

Ejemplo 2

$$x_1 + 2x_2 - 3x_3 = 4$$

$x_1 + 3x_2 + x_3 = 11$ 4 ecuaciones, 3 variables

$$2x_1 + 5x_2 - 4x_3 = 13$$

$$2x_1 + 6x_2 + 2x_3 = 22$$

El rango de la matriz de coeficientes es 3 (el máximo sería 3) y el rango de la matriz aumentada es 3 (el máximo sería 4), así que existe una solución única ($x_1 = 1, x_2 = 3, x_3 = 1$). Observe que sólo 3 de las ecuaciones son independientes.

Ejemplo 3:

$$\left. \begin{array}{l} x_1 + 2x_2 - 3x_3 = 1 \\ 3x_1 - x_2 + 2x_3 = 7 \\ 5x_1 + 3x_2 - 4x_3 = 2 \end{array} \right\} \text{3 ecuaciones, 3 variables}$$

Aunque a primera vista parece que $n = r$, no es así, porque

$$\det \begin{bmatrix} 1 & 2 & -3 \\ 3 & -1 & 1 \\ 5 & 3 & -4 \end{bmatrix} = 0, \text{ así que el rango es 2.}$$

En la matriz aumentada por 3: $\left[\begin{array}{ccc|c} 2 & -3 & 1 & ? \\ 1 & 2 & 7 & ? \\ -3 & -4 & 2 & ? \end{array} \right]$ ¿Tiene la matriz un rango de 3?

$\det \begin{bmatrix} 2 & -3 & 1 \\ -1 & 2 & 1 \\ 3 & -4 & 2 \end{bmatrix} = -3 \neq 0$, así que el rango es 3 y por tanto no existe una solución única. Éste es en realidad un caso de $r < n$; una ecuación no es independiente.

$r < n$ Existen múltiples soluciones.

Ejemplo 1:

$$x_1 + 2x_2 + x_3 = 3$$

$$2x_1 + x_2 - x_3 = 1$$

El rango de la matriz de coeficientes y de la matriz aumentada son ambos 2, y $n = 3$. Existen múltiples soluciones.

Ejemplo 2:

$$\left. \begin{array}{l} -2x_1 + 5x_2 + 7x_3 = 6 \\ -x_1 + x_2 - 2x_3 = 1 \\ x_1 + 2x_2 + x_3 = 3 \end{array} \right\} \text{3 ecuaciones, 3 variables}$$

$$\det \begin{bmatrix} -2 & 5 & 7 \\ -1 & 1 & 1 \\ 1 & 2 & 1 \end{bmatrix} = 0, \text{ así que el rango de la matriz de coeficientes es 2.}$$

$\det \begin{bmatrix} 5 & 7 & 6 \\ 1 & 2 & 1 \\ 2 & 1 & 3 \end{bmatrix} = 0$, así que el rango de esta matriz es 2. El rango de otras combinaciones de las columnas de la matriz aumentada el mismo resultado, así que $r = 2$ y $n = 3$.

Existen **múltiples** soluciones.

$r > n$ No existe **solución**.

Ejemplo 1:

$$x_1 + 2x_2 = 4$$

$x_1 + 3x_2 = 1$ 3 ecuaciones (inconsistentes), 2 variables

$$2x_1 + 5x_2 = 3$$

El rango de la matriz de coeficientes es 2.

El rango de la matriz aumentada = ?

$\det \begin{bmatrix} 1 & 2 & 4 \\ 1 & 3 & 1 \\ 2 & 5 & 3 \end{bmatrix} \neq 0$, así que el rango es 3 y no hay solución.]

Ejemplo 2:

$$\left. \begin{array}{l} x_1 + 2x_2 = 4 \\ x_1 + 3x_2 = 1 \\ 2x_1 + 5x_2 = 5 \end{array} \right\} \text{3 ecuaciones, 2 variables}$$

El rango de la matriz de coeficientes es 2; el rango de la matriz aumentada = ?

$\det \begin{bmatrix} 1 & 2 & 4 \\ 1 & 3 & 1 \\ 2 & 5 & 5 \end{bmatrix} = 0$, así que el rango es 2. Éste en realidad es un caso de $r = n$, pues una ecuación no es independiente. Existe una solución única.

Supongamos ahora que nos interesa resolver n ecuaciones **lineales** independientes con n variables incógnitas:

$$\left. \begin{array}{l} a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1n}x_n = b_1 \\ a_{21}x_1 + a_{22}x_2 + \dots + a_{2n}x_n = b_2 \\ \dots \\ a_{n1}x_1 + a_{n2}x_2 + \dots + a_{nn}x_n = b_n \end{array} \right\} \mathbf{ax} = \mathbf{b} \quad (\text{L.3})$$

En general, hay dos formas de resolver la ecuación (L.3) para x_1, \dots, x_n ; técnicas de eliminación y técnicas iterativas. Ambas se ejecutan fácilmente con la ayuda de programas para computadora. En la contraportada del libro el lector encontrará un disco con programas que

pueden usarse para resolver conjuntos de ecuaciones lineales. Ilustraremos el método de eliminación de Gauss-Jordan. El lector puede encontrar otras técnicas en textos sobre matrices, álgebra lineal y análisis numérico.

La esencia del método de Gauss-Jordan consiste en transformar la ecuación (L.3) en la ecuación (L.4) mediante operaciones elementales secuenciales no únicas sobre la ecuación (L.3):

$$\begin{aligned}x_1 + 0 + \cdots + 0 &= b'_1 \\0 + x_2 + \cdots + 0 &= b'_2 \\\dots \\0 + 0 + \cdots + x_n &= b'_n\end{aligned}\tag{L.4}$$

La ecuación (L.4) tiene una solución para x_1, \dots, x_n que puede obtenerse por inspección.

Con objeto de **ilustrar** las operaciones elementales requeridas para aplicar el **método de Gauss-Jordan**, consideremos el siguiente conjunto de tres ecuaciones independientes con tres incógnitas:

$$4x_1 + 2x_2 + x_3 = 15 \tag{1}$$

$$20x_1 + 5x_2 - 7x_3 = 0 \tag{2}$$

$$8x_1 - 3x_2 + 5x_3 = 24 \tag{3}$$

La matriz aumentada es

$$\left[\begin{array}{ccc|c} 4 & 2 & 1 & 15 \\ 20 & 5 & -7 & 0 \\ 8 & -3 & 5 & 24 \end{array} \right]$$

Tomemos el elemento a_{11} como pivote o base de la **transformación**. Para convertirlo en 1 y hacer que los demás elementos de la primera **columna** sean cero, realizamos las siguientes operaciones elementales que se muestran en orden para cada fila:

- a) Restar ($\frac{20}{4}$) de la Ec. (1) a la Ec. (2).
- b) Restar ($\frac{8}{4}$) de la Ec. (1) a la Ec. (3).
- c) Multiplicar la Ec. (1) por $\frac{1}{4}$.

para obtener

$$\left[\begin{array}{ccc|c} 1 & \frac{1}{2} & \frac{1}{4} & \frac{15}{4} \\ 0 & -5 & -12 & -75 \\ 0 & -7 & 3 & -6 \end{array} \right] \quad \begin{matrix} nvo. \text{ núm. ec.} \\ (1a) \\ (2a) \\ (3a) \end{matrix}$$

Realizamos las siguientes operaciones elementales para hacer el elemento pivote a_{22} igual a 1 y los demás elementos de la segunda columna iguales a cero:

- d) Restar $[(\frac{1}{2})/-5]$ de la Ec. (2a) a la Ec. (1a).
- e) Restar $(-7/-5)$ de la Ec. (2a) a la Ec. (3a).
- f) Multiplicar la Ec. (2a) por $(1/-5)$.

para obtener

$$\left[\begin{array}{ccc|c} 1 & 0 & -\frac{19}{20} & -\frac{15}{4} \\ 0 & 1 & \frac{12}{5} & 15 \\ 0 & 0 & \frac{89}{5} & 99 \end{array} \right] \quad \begin{matrix} nvo. \, n\acute{u}m. \, ec. \\ (1b) \\ (2b) \\ (3b) \end{matrix}$$

Otra serie de operaciones elementales (que dejamos al lector) da como resultado un 1 para el elemento a_{33} y ceros para los otros tres elementos de la tercera columna:

$$\left[\begin{array}{ccc|c} 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 3 \\ 0 & 0 & 1 & 5 \end{array} \right]$$

La solución del conjunto original de ecuaciones es

$$x_1 = 1$$

$$x_2 = 3$$

$$x_3 = 5$$

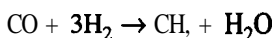
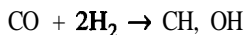
como puede verse por la columna de aumento.

Si queremos obtener una buena exactitud y evitar errores **numéricos**, deberemos escoger el pivote examinando todos los coeficientes y eligiendo el que tenga la mayor magnitud como siguiente base de transformación. Por ejemplo, **podríamos** escoger a_{21} como primer pivote para ver **después** que a_{31} sería el siguiente y finalmente a_{22} como último pivote para dar

$$\left[\begin{array}{ccc|c} 0 & 1 & 0 & 3 \\ 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 5 \end{array} \right]$$

Si intercambiamos las filas 1 y 2 obtendremos exactamente la forma de (L.4).

Determine el número de componentes independientes (que es igual al número de balances de materia independientes) para un proceso en el que intervienen las dos reacciones en competencia siguientes:



Solución

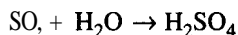
Prepare una matriz en la que las filas sean las especies atómicas para las cuales se harán los balances y las columnas sean los compuestos químicos que entran en el proceso y salen de él. Cada elemento de la matriz es el número de átomos en el compuesto químico.

$$\begin{array}{cccccc}
 & \text{H}_2 & \text{H}_2\text{O} & \text{C} & \text{O} & \text{C H , } \text{CH}_3\text{OH} \\
 \text{H} & \left[\begin{matrix} 2 \\ 0 \\ 0 \end{matrix} \right] & & & & \boxed{1} \\
 \text{O} & & \left[\begin{matrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{matrix} \right] & & & \\
 \text{C} & & & \left[\begin{matrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{matrix} \right] & &
 \end{array}$$

Transforme la matriz mediante operaciones elementales de modo que haya números uno en la diagonal principal que parte de la posición a_{11} y sólo ceros debajo de la diagonal. La suma de los elementos diagonales (comenzando en la posición a_{11}) es el **rango** de la matriz que equivale al número de componentes. ¿Obtiene 3 para la matriz anterior?

El número de componentes independientes **no** siempre es igual al número de especies atómicas, como se muestra en el siguiente ejemplo.

Determine el número de componentes independientes para un proceso en el que interviene la siguiente reacción:

**Solución**

Forme la matriz de especies y determine su rango.

$$\begin{array}{ccc}
 & \text{H}_2\text{O} & \text{SO}_3 & \text{H}_2\text{SO}_4 \\
 \text{H} & \left[\begin{matrix} 2 \\ 0 \\ 1 \end{matrix} \right] & 0 & 2 \\
 \text{S} & & 1 & 1 \\
 \text{O} & & 3 & 4
 \end{array}$$

Puede realizar la transformación a

$$\begin{array}{ccc}
 & \text{H}_2\text{O} & \text{SO}_3 & \text{H}_2\text{SO}_4 \\
 \text{H} & \left[\begin{matrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{matrix} \right] & & 0 \\
 \text{S} & & & 1 \\
 \text{O} & & & 0
 \end{array}$$

Observe que el rango de la matriz es 2, no 3; por tanto, **sólo** hay dos componentes para balances de materia independientes.

L.2 ECUACIONES NO LINEALES INDEPENDIENTES

Los criterios precisos que se usan para comprobar si un sistema lineal de ecuaciones está determinado no se pueden extender sin más a los sistemas de ecuaciones no lineales. Además, la resolución de conjuntos de ecuaciones no lineales requiere el empleo de códigos de computadora que tal vez no puedan resolver el problema por diversas razones, algunas de las cuales mencionaremos aquí. El problema por resolver se puede escribir como

$$\left. \begin{array}{l} f_1(x_1, \dots, x_n) = 0 \\ f_2(x_1, \dots, x_n) = 0 \\ \vdots \\ f_n(x_1, \dots, x_n) = 0 \end{array} \right\} \mathbf{f}(\mathbf{x}) = \mathbf{0} \quad (\text{L.5})$$

donde cada función $f_i(x_1, \dots, x_n)$ corresponde a una función no lineal que contiene una o más de las variables cuyo valor se desconoce.

En la figura L.3 se clasifican los principales métodos generales de resolución de sistemas de ecuaciones no lineales. Dentro de cada categoría y combinando categorías podemos encontrar innumerables variaciones y submétodos en la literatura y disponibles como códigos para computadora. En el disco que acompaña a este libro se incluyó un sencillo código en Fortran que utiliza el método de Newton básico y un código para el método de la secante.

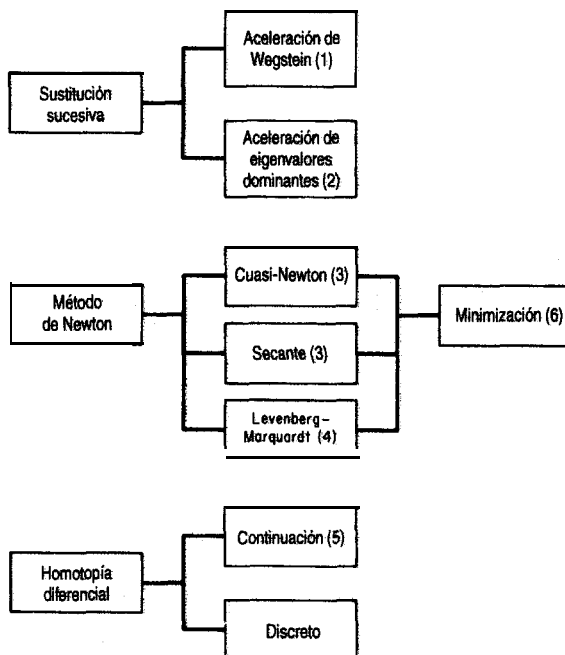


Figura L.3 Categorías generales de técnicas para resolver ecuaciones no lineales. De: 1. Wegstein, J. H. *Commu. ACM*, 1 (1958): 9; 2. Orbach, O., y C. M. Crowe, *Can. J. Chem Eng.*, 49 (1971): 509; 3. Dennis, J. E. y R. B. Schnabel, *Numerical Methods for Unconstrained Optimization and Nonlinear Equations*, Englewood Cliffs, NJ, Prentice-Hall, 1983; 4. Marquardt, D. *SIAM J Appld. Math.*, 11 (1963): 431; 5. Davidenko, D., *Ukrain. Math.*, 5 (1953): 196; 6. Edgar, T. F. y D. M. Himmelblau, *Optimization of Chemical Processes*, Nueva York, McGraw-Hill, 1988.

Método de Newton

Refiérase a las ecuaciones (LS). Para una sola ecuación (y **variable**), $f(x) = 0$, el método de Newton utiliza la expansión **de** $f(x)$ en una serie de **Taylor** alrededor de un punto de referencia (una estimación inicial para la solución) x_0 .

$$f(x) \approx f(x_0) + \frac{df(x_0)}{dx}(x - x_0) \quad (\text{L.6})$$

Observe que la ecuación (L.6) es una *ecuación lineal* tangente a $f(x)$ en x_0 . Examine la figura L.4. El miembro derecho de la ecuación (L.6) se hace igual a cero y la ecuación **resultante** se resuelve para $(x - x_0)$.

$$x - x_0 = \frac{f(x_0)}{df(x_0)/dx} \quad (\text{L.7})$$

Por ejemplo, suponga que $4x^3 - 1 = 0$, de modo que $df(x)/dx = 12x^2$. La secuencia de pasos para aplicar el método de **Newton** usando la ecuación (L.7) y comenzando en $x_0 = 3$ sería

$$\begin{aligned} x_1 &= x_0 - \frac{4x^3 - 1}{12x^2} \\ &= 3 - \frac{107}{108} = 2.009259 \\ x_2 &= 2.00926 - \frac{31.4465}{48.4454} = .36015 \end{aligned}$$

Las iteraciones subsecuentes producen los siguientes valores de x_k :

k	x_k
0	3.00000
1	2.009259
2	1.3601480
3	0.9518103
4	0.7265254
5	0.6422266
6	0.6301933
7	0.6299606
8	0.6299605
9	0.6299605

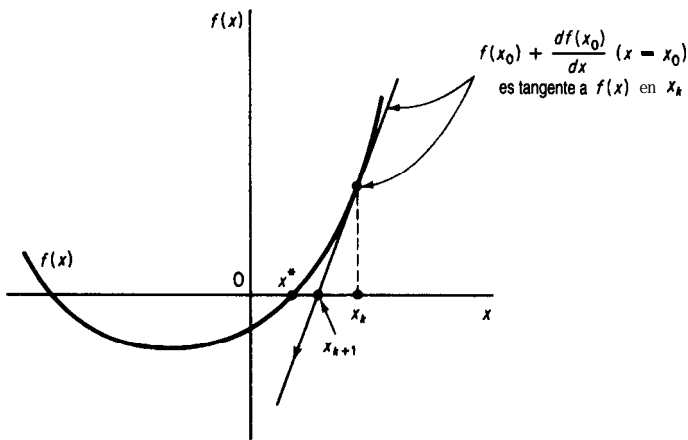


Figura L.4 Método de Newton aplicado a la resolución $f(x) = 0$ comenzando en x_k . x_{k+1} es el siguiente punto de referencia para la linealización. x^* es la solución.

así que la precisión de la solución aumenta al incrementarse k .

Suponga que tiene las siguientes dos ecuaciones independientes de dos variables cuyos valores necesita determinar:

$$\begin{aligned}f_1(x_1, x_2) &= 0 \\f_2(x_1, x_2) &= 0\end{aligned}\tag{L.8}$$

Para aplicar el método de Newton, **expanda** cada una de las ecuaciones como serie de Taylor de primer orden para obtener un conjunto de ecuaciones lineales en el punto (x_{10}, x_{20}) .

$$\begin{aligned}f_1(x_1, x_2) &\approx f_1(x_{10}, x_{20}) + \frac{\partial f_1(x_{10}, x_{20})}{\partial x_1}(x_1 - x_{10}) + \frac{\partial f_1(x_{10}, x_{20})}{\partial x_2}(x_2 - x_{20}) \\f_2(x_1, x_2) &\approx f_2(x_{10}, x_{20}) + \frac{\partial f_2(x_{10}, x_{20})}{\partial x_1}(x_1 - x_{10}) + \frac{\partial f_2(x_{10}, x_{20})}{\partial x_2}(x_2 - x_{20})\end{aligned}\tag{L.9}$$

Designemos las derivadas parciales por medio de las constantes $a_{ij} = \partial f_i / \partial x_j$, a fin de simplificar la notación, y sea $(x_i - x_{i0}) = \Delta x_i$. Entonces, después de hacer el miembro derecho de las ecuaciones (L.9) igual a cero, éstas se convierten en

$$\begin{aligned}a_{11} \Delta x_1 + a_{12} \Delta x_2 &= -f_1(x_{10}, x_{20}) \\a_{21} \Delta x_1 + a_{22} \Delta x_2 &= -f_2(x_{10}, x_{20})\end{aligned}\tag{L.10}$$

Estas ecuaciones son lineales y se pueden resolver mediante un programa de resolución de ecuaciones lineales para obtener el siguiente punto de referencia (x_{11}, x_{21}) . Se continúa la iteración hasta lograr una solución con una precisión satisfactoria. Desde luego, cabe la posibilidad de no llegar a ninguna **solución**, como se ilustra en la figura L.5c, o de no obtener

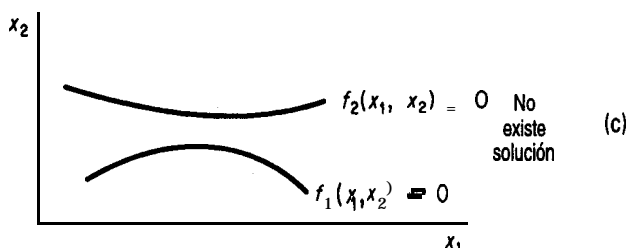
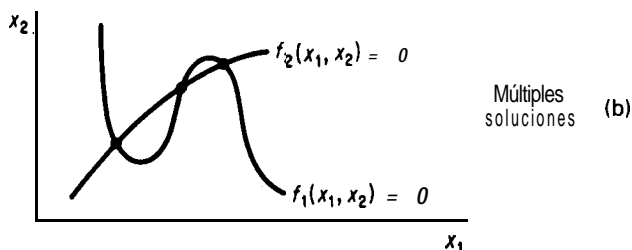
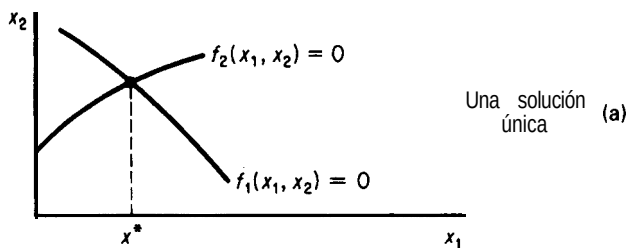


Figura L.5 Posibles casos para la resolución de dos ecuaciones no lineales independientes $f_1(x_1, x_2) = 0$ y $f_2(x_1, x_2) = 0$ con dos variables incógnitas.

la a causa de errores de redondeo o truncado. Si la matriz jacobiana [véase la ecuación (L. 11) más adelante] es singular, las ecuaciones linealizadas tal vez no tengan solución o tengan una familia de soluciones, y lo más probable es que no se pueda obtener una solución con el método de Newton. Es muy común que la matriz jacobiana esté mal determinada porque si x_0 está lejos de la solución o las ecuaciones no lineales tienen una escala deficiente no se obtendrá la solución **correcta**.

El análogo de (L. 10) en notación de matrices es

$$\mathbf{J}_k(\mathbf{x} - \mathbf{x}_k) = -\mathbf{f}(\mathbf{x}_k) \quad (\text{L.11})$$

donde \mathbf{J} es la matriz jacobiana (la matriz cuyos elementos consisten en las primeras derivadas parciales de las ecuaciones respecto de las variables). Para dos ecuaciones

$$\mathbf{J} = \begin{bmatrix} \partial f_1(\mathbf{x})/\partial x_1 & \partial f_1(\mathbf{x})/\partial x_2 \\ \partial f_2(\mathbf{x})/\partial x_1 & \partial f_2(\mathbf{x})/\partial x_2 \end{bmatrix} \quad \mathbf{x} = \begin{bmatrix} \Delta x_1 \\ \Delta x_2 \end{bmatrix}$$

$$\mathbf{f} = \begin{bmatrix} f_1 \\ f_2 \end{bmatrix}$$

Métodos cuasi-Newton

En general, un método cuasi-Newton es aquel que imita el método de Newton. Si $f(\mathbf{x})$ no está dada por una fórmula, o si la fórmula es tan complicada que no es posible formular derivadas analíticas, se puede sustituir $df/d\mathbf{x}$ en la ecuación (L.7) por una aproximación de diferencias finitas

$$x_{k+1} = x_k - \frac{f(x)}{[f(x+h) - f(x-h)]/2h} \quad (\text{L.12})$$

En la ecuación L. 12 se usó una diferencia central pero pueden servir diferencias hacia adelante o cualquier otro esquema de diferencias *siempre que el tamaño depuso h se escoja de modo que sea apropiado para la fórmula de diferencias y la precisión de la computadora* en la cual se ejecutarán los cálculos.

Aparte del problema de seleccionar el valor de h , la única desventaja de los métodos cuasi-Newton es que se requieren evaluaciones adicionales de la función en cada iteración k . La ecuación (L. 12) se puede aplicar a conjuntos de ecuaciones si las derivadas parciales se reemplazan por aproximaciones de diferencias finitas.

Métodos de la secante

En **el** método de la secante el modelo aproximado análogo al miembro derecho de la ecuación (L.6) (igualado a cero) es

$$f(x_k) + m(x - x_k) = 0 \quad (\text{L.13})$$

donde m es la pendiente de la línea que conecta el punto x_k y un segundo punto x_q , dada por

$$m = \frac{f(x_q) - f(x_k)}{x_q - x_k}$$

Así, el método de la secante imita **a**l método de Newton (en este sentido el método de la secante también es un método cuasi-Newton) (vea la Fig. L.6).

Los métodos de la secante utilizan inicialmente dos puntos x_k y x_q que abarcan el intervalo de \mathbf{x} y corresponden a puntos en los que los valores **de** $f(\mathbf{x})$ tienen signos opuestos. El cero **de** $f(\mathbf{x})$ queda predicho por

$$\tilde{x} = x_q - \frac{f(x_q)}{\frac{f(x_q) - f(x_k)}{x_q - x_k}} \quad (\text{L. 14})$$

Los dos puntos retenidos para el siguiente paso son \tilde{x} y x_q o bien x_k ; la elección se hace de modo que el par de valores $f(\tilde{x})$ y $f(x_k)$ o bien $f(x_q)$ tengan signos opuestos a fin de mantener la delimitación de x^* . (Esta variación se denomina “regula falsi” o método de la posición falsa.) En la figura L.6, para la $(k+1)$ ésima etapa se escogerían \tilde{x} y x_q como extremos de la línea secante. Es posible que los métodos de secante parezcan burdos, pero funcionan bien en la práctica. Los detalles de los aspectos computacionales de un buen algoritmo de resolución de múltiples ecuaciones por el método de la secante son demasiado extensos para bosquejarlos aquí (sobre todo el cálculo de una nueva matriz jacobiana a partir de la anterior; consulte Dennis y Schnabel¹).

La aplicación de la ecuación (L.14) produce los siguientes resultados para $f(x) = 4x^3 - 1 = 0$ comenzando con $x_k = -3$ y $x_q = 3$. En seguida mostramos algunos de los valores de $f(x)$ y x durante la búsqueda; observe que x_q no cambia a fin de mantener la delimitación con $f(x) > 0$.

k	x_q	x_k	$f(x_k)$
0	3	-3	-109.0000
1	3	0.0277778	- 0.9991
2	3	0.055296	- 0.9992
3	3	0.0825434	- 0.9977
4	3	0.1094966	- 0.9899
5	3	0.1361213	- 0.9899
20	3	0.4593212	- 0.6124
50	3	0.6223007	- 0.0360
100	3	0.62993	- 1.399×10^{-4}
132	3	0.6299597	- 3.952×10^{-6}

Métodos de Brent y de Brown

Los métodos de **Brent**² y de **Brown**³ son variaciones del método de Newton que mejoran la convergencia. Se mezclan el cálculo de los elementos de \mathbf{J}_k de la ecuación (L. 11) y la resolución de las ecuaciones lineales. Se obtiene cada fila de \mathbf{J}_k según se va necesitando

¹Dennis, J. E. y R. B. Schnabel, *Numerical Methods for Unconstrained Optimization and Nonlinear Equations* (Apénd. A), Englewood Cliffs, NJ, Prentice-Hall, 1983.

²Brent, R. P., *SIAM J. Num. Anal.*, 10 (1973): 327.

³Brown, K. M., Tesis de doctorado, *Purdue University*, 1966.

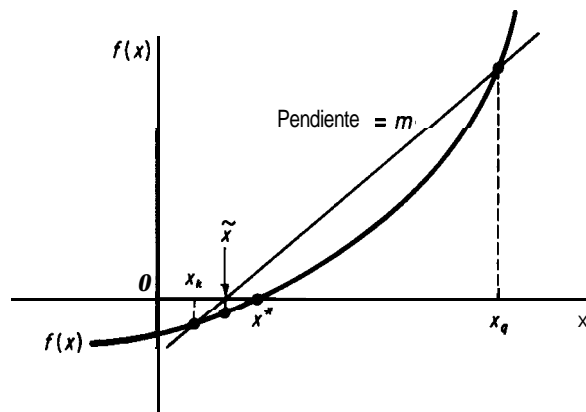


Figura L.6 Método de la secante para resolver $f(x) = 0$. x^* es la solución, \tilde{x} la aproximación a x^* , y x_q y x_k los puntos de partida para la iteración k del método de la secante.

empleando la última información disponible, y después se ejecuta un paso más en la resolución de las ecuaciones lineales. El método de Brown es una extensión de la eliminación gaussiana; el método de Brent es una extensión de la factorización QR. Los **códigos** para computadora generalmente se implementan utilizando aproximaciones numéricas de las derivadas parciales de \mathbf{J}_k .

Métodos híbrido de Powell y de Levenberg-Marquardt

Powell⁴ y Levenberg⁵-Marquardt⁶ calcularon un nuevo punto $\mathbf{x}^{(k+1)}$ a partir del antiguo $\mathbf{x}^{(k)}$ según (observe que en las siguientes dos ecuaciones se usa el superíndice (k) en lugar del subíndice k para denotar la etapa de iteración, con objeto de hacer menos confusa la notación):

$$\mathbf{x}^{(k+1)} = \mathbf{x}^{(k)} + \Delta\mathbf{x}^{(k)} \quad (\text{L.15})$$

donde $\Delta\mathbf{x}^{(k)}$ se obtuvo resolviendo el conjunto de ecuaciones lineales

$$\sum_{j=1}^n [\mu^{(k)} I_j + \sum_{t=1}^n J_{it}^{(k)} J_{jt}^{(k)}] \Delta x_j^{(k)} = - \sum_{t=1}^n J_{it}^{(k)} f_t(\mathbf{x}^{(k)}) \quad i = 1, \dots, n \quad (\text{L.16})$$

donde I_j es un elemento de la matriz unitaria 1 y $\mu^{(k)}$ es un parámetro no negativo cuyo valor se escoge de modo que reduzca la suma de los cuadrados de las desviaciones ($f_i - 0$) en cada etapa de los cálculos. Powell usó aproximaciones numéricas para los elementos de J . En notación matricial, la ecuación (L. 16) puede derivarse multiplicando previamente la ecuación (L. 11) por J con subíndice k y superíndice T .

⁴Powell, M. J. D., en *Numerical Methods for Nonlinear Algebraic Equations*, ed. P. Rabinowitz, capítulo 6, Nueva York, Gordon Breach, 1970.

⁵Levenberg, K., *Quart. Appld. Math.*, 2 (1944): 164.

⁶Marquardt, D. W., *J. SIAM*, 11 (1963): 431.

$$\mathbf{J}_k^T \mathbf{J}_k \Delta \mathbf{x}_k = -\mathbf{J}_k^T f(\mathbf{x}_k)$$

y agregando un factor de ponderación $\mu_k \mathbf{I}$ al miembro izquierdo con objeto de asegurar que $\mathbf{J}_k^T \mathbf{J}$ sea positiva definida.

Métodos de minimización

Podemos resolver un conjunto de ecuaciones no lineales si minimizamos la suma de los cuadrados de las desviaciones entre los valores de la función y cero.

$$\text{Minimizar } F = \sum_{i=1}^n f_i^2(\mathbf{x}) \quad i = 1, \dots, m$$

Edgar y Himmelblau¹ enumeran una serie de códigos para minimizar F , incluidos los que permiten fijar restricciones de las variables.

Método de sustituciones sucesivas

La sustitución sucesiva (o resustitución) comienza por resolver cada **ecuación** $f_i(x)$ para una sola variable de salida (distinta). Por ejemplo, si tenemos tres ecuaciones resolvemos para una variable de salida (f_2 para x_1 , f_3 para x_2 y f_1 para x_3)

$$f_1(x) = 3x_1 + x_2 + 2x_3 - 3 = 0$$

$$f_2(x) = -3x_1 + 5x_2^2 + 2x_1x_3 - 1 = 0$$

$$f_3(x) = 25x_1x_2 + 20x_3 + 12 = 0$$

y las reacomodamos como sigue

$$\left. \begin{array}{l} x_1 = F_1(x) = \frac{5x_2^2}{3} + \frac{2x_3x_1}{3} - \frac{1}{3} \\ x_2 = F_2(x) = -3x_1 - 2x_3 + 3 \\ x_3 = F_3(x) = -\frac{25x_1x_2}{20} - \frac{12}{20} \end{array} \right\} \mathbf{x} = \mathbf{F}(\mathbf{x}) \quad (\text{L.17})$$

Se estima un vector inicial (x_{10}, x_{20}, x_{30}) y luego se introduce en el miembro derecho de (L. 17) para obtener el siguiente vector (x_{11}, x_{21}, x_{31}) que a su vez se introduce en el miembro derecho y así sucesivamente. En notación de matrices, la iteración de k a $k+1$ es

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{F}(\mathbf{x}_k) \quad (\text{L.18})$$

¹Edgar, T. F. y D. M. Himmelblau, *Optimization of Chemical Processes*. (Caps. 6 y 8), Nueva York, McGraw-Hill, 1988).

Para que el procedimiento de **sustitución** sucesiva converja siempre, es necesario que el valor del eigenvalor absoluto más grande de la matriz **jacobiana** de $F(x)$ evaluado en cada punto de iteración sea menor que (o igual a) uno. Si existe más de una solución para las ecuaciones (L. 17), el vector inicial y la selección de la variable para la cual se resolverá cada ecuación controlan la solución obtenida. Además, podemos obtener diferentes resultados de convergencia dependiendo de la disposición de las ecuaciones y de la elección de la variable para la cual resolver.

Los métodos de Wegstein y de Eigenvalor Dominante enumerados en la figura L.3 son técnicas útiles para acelerar la convergencia (o evitar la no convergencia) del método de sustituciones sucesivas. Consulte las referencias citadas en dicha figura si desea detalles específicos.

El método de Wegstein, que se usa en muchos programas de simulación de procesos, acelera la convergencia del método de sustituciones sucesivas en cada iteración. En el método de la secante, la pendiente aproximada es

$$m = \frac{f(x_k) - f(x_{k-1})}{x_k - x_{k-1}},$$

donde x_k es el **valor** de x en la **késima** iteración (la actual) y x_{k-1} es el valor de x en la (k- 1) **esi-
ma** iteración (la anterior). La ecuación de una línea que pasa por x_k y $f(x_k)$ con pendiente m es

$$f(x) - f(x_k) = m(x - x_k).$$

En sustituciones sucesivas resolvemos $x = f(x)$. Introducimos $x = f(x)$ en la ecuación de la línea

$$x - f(x_k) = m(x - x_k)$$

y resolvemos para x :

$$x = \frac{1}{1-m} f(x_k) - \frac{m}{1-m} x_k.$$

Sea $t = \frac{1}{1-m}$. Entonces para la **(k + 1)ésima** iteración (la siguiente),

$$x_{k+1} = (1 - t)x_k + tf(x_k).$$

Si vamos a resolver varias ecuaciones simultáneamente, tratamos a cada x de manera independiente, procedimiento que podría causar cierta inestabilidad si las x interactúan. En tales casos se debe fijar un límite superior para t , digamos $0 \leq t \leq 1$. El algoritmo de Wegstein para la etapa **k** es:

1. Calcular x_k de la etapa anterior.
2. Evaluar $f(x_k)$.

3. Calcular m y t .
4. Calcular x_{k+1} .
5. Hacer $x_k \rightarrow x_{k+1}$ y repetir los pasos anteriores a partir del 2.
6. Terminar cuando $x_{k+1} - x_k <$ tolerancia asignada.

Métodos de homotopía

Los métodos de **homotopía**⁸ pueden considerarse como métodos que amplían el dominio de convergencia de cualquier método específico para resolver ecuaciones no lineales, o bien como un método para obtener estimaciones **inciales** suficientemente cercanas a la solución deseada. Un conjunto de funciones $F(x)$ se modifica como sigue para convertirlo en una combinación lineal de un parámetro t :

$$F(\mathbf{x}, t) = F(\mathbf{x}) + (1 - t)F(\mathbf{x}_0) = 0 \quad 0 \leq t \leq 1 \quad (\text{L. 19})$$

donde t es un parámetro escalar tal que cuando t es un número fijo ocurre la trayectoria $F(\mathbf{x}, t) = 0$ [una correspondencia de $F(\mathbf{x})$] y cuando $t = 1$ la trayectoria del conjunto de ecuaciones alcanza la solución deseada $F(\mathbf{x}^*) = 0$. Con esta definición, \mathbf{x} describe una curva en el espacio (una correspondencia continua llamada homotopía) con un extremo en un valor conocido (la estimación inicial) de \mathbf{x} , específicamente \mathbf{x}_0 , y el otro en una solución de $F(\mathbf{x}) = 0$, \mathbf{x}^* .

Lin *et al.* bosquejan el procedimiento, que consiste en obtener primero \mathbf{x} y t en función de la longitud de arco de la trayectoria de homotopía. Después se diferencia la ecuación (L. 19) respecto de la longitud del arco para obtener un problema de valor inicial en ecuaciones diferenciales ordinarias. Si comenzamos con \mathbf{x}_0 y t_0 , el problema de valor inicial se transforma mediante el método de Euler en un conjunto de ecuaciones algebraicas lineales que producen el siguiente paso de la trayectoria. La trayectoria puede llegar a algunas de las soluciones de $F(\mathbf{x}) = 0$, o a todas; por tanto, puede ser necesario escoger varios puntos de partida a fin de crear trayectorias para todas las soluciones, y se obtendrán muchas soluciones no deseadas (desde un punto de vista **físico**). En la reseña de Seydel y Hlavacek⁹ se presentan varias cuestiones prácticas para lograr que la técnica funcione.

BIBLIOGRAFÍAS COMPLEMENTARIAS

RHEINBOLDT, W. C., *Numerical Analysis of Parameterized Nonlinear Equations*, Nueva York, Wiley-Interscience, 1986.

⁸M. Kubicek, "Algorithm 502", *ACM Trans. Math. Software*, 2 (1976): 98; W. J. Lin, J. D. Seader y T. L. Wayburn, *AIChE J.*, 33 (1987):33.

⁹R. Seydel y V. Hlavacek, *Chem. Eng. Sci.*, 42 (1987): 1281.

Apéndice M

AJUSTE DE FUNCIONES A LOS DATOS

En muchos casos nos interesa estimar los valores óptimos de los coeficientes de una ecuación a partir de datos experimentales. La ecuación podría ser una ley teórica o simplemente un polinomio, pero el procedimiento es el mismo. **Sea y** la variable dependiente de la ecuación, b_i los coeficientes de la ecuación y x_i las variables independientes de la ecuación, de modo que el modelo tiene la forma

$$y = f(b_0, b_1, \dots; x_0, x_1, \dots) \quad (\text{M.1})$$

Representaremos con ϵ el error entre la observación de y , Y , y el valor predicho para y empleando los valores de x_i y los valores estimados de los coeficientes b_i :

$$Y = y + \epsilon \quad (\text{M.2})$$

La forma clásica de obtener estimaciones óptimas para los coeficientes es por mínimos cuadrados, es decir, minimizando la suma de los cuadrados de los errores (desviaciones) entre Y y y para todos los conjuntos de datos experimentales:

$$\text{Minimizar } F = \sum_{j=1}^p (\epsilon_j)^2 = \sum_{j=1}^p (Y_j - f_j)^2 \quad (\text{M.3})$$

Usaremos un modelo lineal en los coeficientes con una variable independiente x

$$y = b_0 + b_1 x \quad (\text{M.4})$$

(en el que x_0 asociado a b_0 siempre es igual a 1 para que haya una ordenada al origen) con objeto de ilustrar las características principales del método de mínimos cuadrados para estimar los coeficientes del modelo. La función objetiva es

$$F = \sum_{j=1}^p (Y_j - y_j)^2 = \sum_{j=1}^p (Y_j - b_0 - b_1 x_j)^2 \quad (\text{M.5})$$

Hay dos coeficientes desconocidos, b_0 y b_1 , y p pares conocidos de valores experimentales de Y_j y x_j . Queremos minimizar F respecto de b_0 y b_1 . Recuerde del cálculo diferencial que las condiciones necesarias para un mínimo se obtienen tomando las primeras derivadas parciales de F e igualándolas a cero.

$$\frac{\partial F}{\partial b_0} = 0 = 2 \sum_{j=1}^p (Y_j - b_0 - b_1 x_j) (-1) \quad (\text{M.6a})$$

$$\frac{\partial F}{\partial b_1} = 0 = 2 \sum_{j=1}^p (Y_j - b_0 - b_1 x_j) (-x_j) \quad (\text{M.6b})$$

Reacomodamos para obtener un conjunto de ecuaciones lineales con dos incógnitas, b_0 y b_1 :

$$\sum_{j=1}^p b_0 + \sum_{j=1}^p b_1 x_j = \sum_{j=1}^p Y_j$$

$$\sum_{j=1}^p b_0 x_j + \sum_{j=1}^p b_1 x_j^2 = \sum_{j=1}^p x_j Y_j$$

La sumatoria $\sum_{j=1}^p b_0$ es $(p)(b_0)$ y en las demás sumatorias las constantes b_0 y b_1 , se pueden sacar de los signos de sumatoria de modo que

$$b_0(p) + b_1 \sum_{j=1}^p x_j = \sum_{j=1}^p Y_j \quad (\text{M.7a})$$

$$b_0 \sum_{j=1}^p x_j + b_1 \sum_{j=1}^p x_j^2 = \sum_{j=1}^p x_j Y_j \quad (\text{M.7b})$$

Estas dos ecuaciones lineales con dos incógnitas, b_0 y b_1 , se pueden resolver fácilmente para b_0 (la ordenada al origen) y b_1 (la pendiente).

EJEMPLO M.1 Aplicación de mínimos cuadrados

Ajuste el modelo $y = \beta_0 + \beta_1 x$ a los siguientes datos (Y es la respuesta medida y x la variable independiente).

x	Y
0	0
1	2
2	4
3	6
4	8
5	10

Solución

Los cálculos necesarios para resolver las ecuaciones (M.7) son

$$\sum x_j = 15 \quad \sum x_j Y_j = 110$$

$$\sum Y_j = 30 \quad \sum x_j^2 = 55$$

Entonces

$$\begin{aligned} 6b_0 + 15b_1 &= 30 \\ 15b_0 + 55b_1 &= 110 \end{aligned}$$

La **resolución** de estas dos ecuaciones da

$$b_0 = 0 \quad b_1 = 2$$

y el modelo se convierte en $\hat{Y} = 2x$, donde \hat{Y} es el valor predicho para una x dada.

El procedimiento de mínimos cuadrados que acabamos de bosquejar se puede extender a cualquier cantidad de variables en tanto el modelo sea lineal en **los** coeficientes. Por ejemplo, un polinomio

$$y = a + bx + cx^2$$

es lineal en los coeficientes (pero no en x) y se representaría como

$$y = b_0 + b_1 x_1 + b_2 x_2$$

donde $a = b_0$, $b = b_1$, $c = b_2$, $x_1 = x$ y $x_2 = x^2$. Las ecuaciones lineales equivalentes a las ecuaciones (M.7) con múltiples variables independientes se pueden resolver por computadora. Si la ecuación que desea ajustar es no lineal en los coeficientes, como por ejemplo

$$y = b_0 e^{b_1 x} + b_2 x^2$$

se puede minimizar F de la ecuación (M.3) directamente usando el programa de computadora incluido en el disco que acompaña a este libro, o bien un código de computadora de mínimos cuadrados no lineal tomado de una biblioteca de programas.

Se puede extraer información útil adicional de un análisis de mínimos cuadrados si se hacen cuatro suposiciones básicas además de la supuesta linealidad de y en x :

1. Las x son variables deterministas (no aleatorias).
2. La varianza de ϵ_j es constante o varía sólo con las x .
3. Las observaciones Y_j son mutuamente independientes desde el punto de vista estadístico.
4. La distribución de Y_j alrededor de y_j dada x_j es una distribución normal.

Si desea mayores detalles, consulte Box, Hunter y Hunter¹ o Box y Draper.²

¹G. E. P. Box, W. G. Hunter y J. S. Hunter, *Statistics for Experimenters*, Nueva York, Wiley-Interscience, 1978.

²G. E. P. Box y N. R. Draper, *Empirical Model Building and Response Surfaces*, Nueva York, Wiley, 1987.

Apéndice N

RESPUESTAS A PROBLEMAS SELECTOS

Capítulo 1

1.1 (a) $4.17 \times 10^9 \text{ m}^3$

1.4 (b) $B: \text{ft}^3/\text{lb}_m$; C: $(\text{ft}^3/\text{lb}_m)^2$; (c) $B^* = (62.3 \text{ MW})B$

1.8 (a) 0.14 $(\text{ft})(\text{lb}_p)/\text{lb}$; (b) 29.37 gal/min

1.10 (f) 20°C o 28°C; (g) J/s; (h) 250 N

1.16 (a) $2.40 \times 10^5 (\text{lb}_p)(\text{ft})/\text{min}$; (b) 6000 watts

1.20 Sólo si el coeficiente 24/1000 incluye también las unidades $\text{ft}^{0.26}/\text{año}$

1.25 Sí es consistente

1.30 (a) 100.09 g/g mol; (b) 0.0999 g/g mol; (c) 20.0 lb mol CaCO₃

1.33 (a) 380.9 g; (b) 4×10^4 g; (c) 1.26×10^{-3} lb mol

1.37 (a) 1.26 lb y 0.0352 lb; (b) 129.8 kg y 5.448×10^3 g

1.40 129.5 gal

1.44 0.879

1.47 La descarga está justo por debajo del límite

1.50 sí

1.54 sí

1.57 (a) 133 µg/L; (b) 63.4%

1.60 (a) 18.6 lb/lb mol; (b) CH₄: 0.688, C₂H₄: 0.151, C₂H₆: 0.161

1.63 C: 0.51, S: 0.03, N: 0.06, H: 0.21, O: 0.19

1.67 263K, 14°F, 474°R

1.70 (a) 50°F, (b) 510°R

1.74 (a) 140°F, 600°R, 333K, 60°C; (b) 77°F, 537°R, 298K, 25°C

1.77 $1.014 \times 10^4 \text{ kPa}$

1.81 (a) 115 ft (diferencia); (b) No

1.84 655 mm Hg

1.87 0.996 kPa manométrica

- 1.91 El procedimiento esta bien
 1.94 $p = 15.84 + 0.4751h$ en **psia**
 1.97 24 pulg Hg
 1.101 No
 1.104 244 **kPa**
 1.107 (a) 912 **lb CO**,
 1.110 (a) 609 toneladas de **S**
 1.114 12.4%
 1.117 (a) 43.2% **CaCO₃**; (b) 0.305 kg CO,
 1.120 108.4 **kg**
 1.123 (a) 1.9%; (b) 40%
 1.126 (a) CO es limitante; (b) H₂O es exceso; (c) 0.514; (d) 0.60; (e) 0.0576; (f) 0.60

Capítulo 2

- 2.1 El **hidrómetro** no sirve.
 2.5 Las posibles opciones son un corral de **área** máxima, el corral más largo, el más cercano a la casa (que forme un lado), etcétera.
 2.7 No. La morfolina tiene una temperatura de autoignición de 590°F.
 2.11 Algunos posibles métodos: Emisiones acústicas, detectores de ionización de flama (**portátiles**), examinar la turbidez del fluido, etcétera.
2.15a $X_1 = 1, X_2 = 3, X_3 = -3$
2.18a Sí

Capítulo 3

- 3.2 (a) cerrado; (b) abierto
 3.5 Sistema abierto, estado estacionario (después del inicio) o estado no estacionario conforme el contaminante disminuye.
 3.8 18.6 **kg**
 3.11 (a) Sí (pero el rango de la matriz de coeficientes y el de la matriz aumentada son distintos, así que no hay solución).
 3.14 No. **Sólo** hay 3 ecuaciones independientes.
 3.17 (a) 3 (**F,P,W**); (b) 0 (si usamos la sumatoria de las fracciones molares igual a uno); (c) No (a menos que se escoga una corriente como base).
 3.20 No (excepto una solución de mínimos cuadrados).
 3.24 26.5 **lb**
 3.28 47.8 **kg**
 3.31 A = 0.60; B = 0.35; C = 0.05
 3.34 $F \equiv P = 227 \text{ kg/min}$
 3.37 25%
 3.42 R = 1.97
 3.44 (a) N: 79%, CO: 21%; (b) CO: 14%, N: 79%, O: 7%
 3.47 El análisis no es correcto.
 3.50 51%

- 3.53 C_2H_6 : 21%, O₂: 14.41%, N₂: 76.05%, CO₂: 3.32%, CO: 0.41%, H₂O: 5.60%
- 3.57 No; se ignoró el O₂ en el combustible.
- 3.61 Alcohol: 3.06%; ácido propenoico: 4.58%
- 3.64 NH₄OH: 232 g Cu(NH₃)₄Cl₂: 337 g
- 3.67 9 %
- 3.69 (a) 8; (b) 8 (suponiendo que no se cuenta la sumatoria de las fracciones).
- 3.73 Para una fuga de aire, 207 kg mol/100 kg mol de alimentación,
- 3.76 (a) 4,166 lb/h (b) S: 0.0143, W: 0.0357
- 3.79 (a) 53%, (b) 11.1%
- 3.81 7670 kg/h
- 3.84 (a) $R_L = 5.06 \text{ lb mol/h}$; (b) $R_G = 288 \text{ lb mol/h}$
- 3.88 0.2 mol R/mol SiCl₄
- 3.92 8.33 kg
- 3.95 1.035 mol R/mol producto
- 3.98 (a) 14.3 kg mol, (b) 29.7 kg mol

Capítulo 4

- 4.2 (a) $2.88 \times 10^5 \text{ ft}^3/\text{h}$, (b) $5.49 \times 10^5 \text{ lb}$
- 4.5 0.83 atm
- 4.8 51.3 psia
- 4.12 695 m³/min
- 4.15 10.5%
- 4.18 (a) 1.987 cal/(g mol)(K), (b) 1.987 Btu/(lb mol)(°R), (c) 10.73 (psia)(ft³)/(lb mol)(°R)
- 4.21 1.49
- 4.24 17.7 mm Hg
- 4.27 (b) $2.29 \times 10^3 \text{ m}^3$
- 4.30 (a) 4.38 m³ aire/m³ amoníaco
- 4.33 0.3 14 H a C
- 4.37 15.6%
- 4.39 1.95 x 10⁶ Pa
- 4.41 Para *n*, *T* y *V* fijos, la presión predicha por la ley de los gases ideales será más alta que la presión verdadera para Z < 1 y más baja para Z > 1.
- 4.45 0.29 (una reducción)
- 4.48 Unos 1500 ft³/h
- 4.51 177 atm
- 4.54 2.26 x 10³ kPa
- 4.56 a = 209.3 atm (ft³/lb mol)², b = 0.4808 ft³/lb mol
- 4.61 2.66 g mol
- 4.63 (a) VDV: 10.60, (b) RW: 10.61
- 4.67 Por Van der Waals: $n_2/n_1 = 0.19$, $V = 0.075 \text{ m}^3$
- 4.69 (a) p* = 805 mm Hg
- 4.73 (a) 126 kPa determinado en el diagrama de Cox

- 4.76 (a) 104.8 kPa, (b) 0.0349
 4.80 (a) -11.5°C concentración más baja (b) 15.4°C más alta
 4.83 1.93 m³/min
 4.86 40°C (104°F)
 4.90 C₂: 1.2%, C₃: 10.2%, iso-C₄: 28.4%, n-C₅: 31.9%, iso-C₅: 28.6%
 4.94 Cerca de 120°F
 4.97 122°F
 4.100 62.2 a 81.7°C
4.104 (a) 1, (b) 1
 4.109 (a) 12.3%, (b) 14.9%, (e) cerca de 75°F
4.112 (a) Sí, (b) 53.0 ft³
4.115 32.4 kg mol (940 kg) aire
4.118 298 kPa
4.121 0.766 mol recuperados/mol alimentación
4.125 (a) 0.946 lb H₂O, (b) 958 ft'
4.129 (a) 349 kg mol H₂O/h, (b) 4640 kg H₂O se condensa
4.133 (a) 0.21, (b) 96.5 lb H₂O

Capítulo 5

- 5.2 (a) 1.00 Btu/(lb)(°F), (b) -0.0179 Btu/lb_m
 5.6 (a) 7.17 x 10⁸ m², (b) No
5.10 (a) Q > 0, W = 0, ΔE > 0, ΔU > 0
 5.14 (a) El sistema es la lata más el agua; Q = 0, W ≠ 0; (b) El sistema es el H₂ más la bomba;
 $Q \neq 0, W = 0$,
 5.17 (a) intensiva, (b) intensiva, (c) intensiva, (d) extensiva
5.21 ΔH = ΔU = 0
 5.24 (a) V = 36.5 ft³ @ 100 atm, 40°F; p = 180 atm; ΔH = 32,000 Btu
 5.28 Pérdida = 8.75 x 10⁸ Btu/h; pérdida = 61.8%
 5.32 C_p = 8.3810 + 7.9891 x 10⁻³T - 1.5055 x 10⁻⁶T² donde T está en °C
 5.35 (a) C_p = 6.852 + 1.62 x 10⁻³T - 0.26 x 10⁻⁶T² donde T está en °C
 5.38 3759 cal/g mol
5.41 9.7 x 10⁷ J
 5.44 0.162
 5.47 1.54 x 10⁻³ kWh
 5.52 2.91 x 10⁷ J/kg mol
 5.55 -354,880 kJ
 5.58 (a) 3 1,180 J, (b) 504 min; (c) 3 1°C
 5.63 Q perdido = 3.19 × 10⁴ Btu
5.66 W = 0, Q = 0, ΔU = 0
 5.70 6.6 Btu
 5.74 -4 1.7 kW
 5.78 (a) -17 Btu/lb, trabajo realizado; (b) 38°F; (c) 40 Btu/lb eliminado
5.81 22.1 lb

5.84 No adiabático

5.87 332 K

5.91 (a) -2.85 kJ, (b) -102.2 kJ, (c) 183.6 kJ, (d) 3.75 kJ

5.96 (a) -23.096 kJ/g mol NH₃

5.99 (a) HHV = 11,800 BtuAb, LHV = 11,770 Btu/lb

5.103 -52 18 kJ/g mol

5.108 Reacción a 25°C y 1 atm con Q = ΔH : 0.76 L/g a 35°C (temp. corporal) con consumo de O₂, en la reacción

5.111 Q = -147.23 kJ/g mol CH₃OH

5.114 Reducción de 2000 a 700 lb/h

5.119 143,400 J/g mol CO, eliminado

5.124 625 kJ/h

5.128 T ≈ 2180 K

5.133 -13 13 Btu/lb mol = trabajo realizado sobre el entorno

5.137 72.8 hp

5.140 80 %

5.142 (a) -33,000 Btu/lb mol; (b) -289.65 kcal/g mol CaCl₂; (c) -1440 Btu/lb mol CaCl₂

5.147 28 %

5.148 (a) 465 lb de NaOH al 73% agregada

5.151 (a) 0.079 kg mol H₂O/kg mol aire; (b) 87.1 kPa; (c) 37°C

5.154 (a) 0.01813 lb H₂O/lb aire; (b) 0.031 lb H₂O/lb aire; (c) 1.14%

Capítulo 6

6.1 Grados de libertad = C + 4

6.5 Grados de libertad = 2C + 2N + 5; especifique p(N), Q(N), F(C + 2), S(C + 2), N(1) para cada etapa

6.12 Grados de libertad = 16

6.13 1,129.5 kg de alimentación

6.15 B = 240,270, C = 95,930, D = 10,270, E = 44,750, F = 4,480, A = 336,200, todo en lb/h

6.18 (a) 90°F, (b) 2,800 lb de NaCl al 40% producidas/h.

6.23 (a) 3000 lb (NH₄)₂SO₄, 7,500 lb benzol, 2,500 lb toluol, 1,500 lb piridina; (c) 2660 lb NaOH al 40%; (d) 3720 lb H₂SO₄ al 50%

6.26 Carga térmica para intercambiadores (en MM KJ/h): Núm. 1 = 82.04, Núm. 2 = 120.33, Núm. 3 = 165.35 (todas las temperaturas 60°C)

Capítulo 7

7.2 230.5 min

7.8 37,700 lb

7.11 121.5 s

7.17 Moles de C₆H₁₂ = e^{-kt}

7.21 28 min

7.24 (b) 129°F cuando este medio lleno

NOMENCLATURA*

- A* = área
A = constante
a = aceleración
A = coeficiente matrix
a = constante en general
a = constante de la ecuación de Van der Waals (ver tabla 4.2)
a, b, c = constantes de la ecuación de capacidad calorífica
AS = saturación absoluta
 $\text{^{\circ}API}$ = peso específico relativo del petróleo definido en la Ec. (1)
B = constante
b = constante de la ecuación de Van der Waals (ver tabla 4.2)
 \dot{B} = velocidad de transferencia de energía que acompaña a \dot{w}
(i) = cristalino
C = constante de la ecuación (1.1)
C = número de componentes químicos en la regla de las fases
C_p = capacidad calorífica a presión constante
C_s = calor húmedo
C_v = capacidad calorífica a volumen constante
D = diámetro
D = producto destilado
E = energía total de un sistema = *U* + *K* + *P*
E_v = conversión irreversible de energía **mecánica** en energía interna
F = fuerza
F = número de grados de libertad en la regla de las fases
F = corriente de alimentación
(g) = gas
g = aceleración debida a la gravedad
 g_c = factor de conversión de $\frac{32.174(\text{ft})(\text{lb}_m)}{(\text{sec}^2)(\text{lb}_f)}$
 \hat{H} = entalpía por unidad de masa o mol
h = distancia por encima del plano de referencia
H = entalpía, con los subíndices apropiados, relativa a una entalpía de referencia
H = humedad, **lb** vapor de **agua/lb** aire seco
(1) = líquido
h_c = coeficiente de transferencia de calor
 $\Delta\hat{H}$ = cambio de entalpía por unidad de masa o mol
AH = cambio de entalpía, con los subíndices apropiados
 ΔH_{rxn} = calor de reacción

*Las unidades se explican en el texto.

- ΔH_{soln} = calor de disolución
 AH_{v} = calor de vaporización
 AH = calor **estándar** de combustión
 AH = calor estándar de formación
 K = factor de caracterización
 K = grado Kelvin
 K = energía cinética
 k = coeficiente de transferencia de masa
 K_i = equilibrio vapor-líquido, **ecuación** (4.14)
 L = moles de líquido, ecuación (4.20)
 (1) = líquido
 l = distancia
 lb = libra, como masa (sin subíndice)
 lb = libra, como fuerza
 lb_m = libra, como masa
 m = masa de material
 m = número de ecuaciones
 \dot{m} = velocidad de transporte de masa a **través** de superficies definidas
 n = número de moles
 n = número de variables incógnitas
 N_d = grados de libertad
 N_{Re} = número de Reynoids
 N_r = número de restricciones independientes
 N_s = **número** de especies **químicas**
 N_v = número total de variables
 P = número de fases en la regla de las fases
 p.e.r. = peso específico relativo
 P.M. = peso molecular
 p = presión parcial (con un **subíndice** apropiado)
 p = **presión**
 p = presión pseudocrítica
 p^* = presión de vapor
 p_c = **presión critica**
 P = energía potencial
 P = producto
 p = presión pseudorreducida
 p_r = presión reducida = p/p_c
 p_t = presión total en un sistema
 Q = calor transferido
 \dot{Q} = velocidad de calor transferido (por unidad de tiempo)
 q = velocidad de flujo volumétrico
 R = corriente de **reciclaje**
 R = constante universal de los gases
 r = rango de unamatriz
 \dot{r}_A = velocidad de **generación** o **consumo** del componente A [por reacción **química**]

- \mathcal{RH} = humedad relativa
 \mathcal{RS} = saturación relativa
 S = Brea de sección transversal perpendicular al flujo de materiales
 s = segundo
 T = temperatura absoluta 0 temperatura en general
 t = tiempo
 T'_c = temperatura **pseudocrítica**
 T'_r = temperatura pseudorreducida
 T_b = punto de ebullición normal (en K o °R)
 T_c = temperatura crítica (absoluta)
 T_{DB} = temperatura de bulbo seco
 T_f = punto de fusión (en K)
 T_r = temperatura reducida = T/T_c
 T_{WB} = temperatura de bulbo húmedo
 U = energía interna
 \hat{V} = volumen húmedo por unidad de masa o mol
 \hat{V} = volumen específico (volumen por unidad de masa o mol)
 V = volumen del sistema o volumen de fluido en general
 v = velocidad
 V_c = volumen crítico
 \hat{V}_{ci} = volumen crítico ideal = RT_c/p_c
 \hat{V}_{ci} = volumen pseudocrítico ideal
 V^g = volumen de gas
 V^l = volumen de líquido
 V' = volumen reducido = V/V_c
 V_i' = volumen reducido ideal = V/V_{ci}
 \dot{W} = tasa de trabajo realizado por el sistema (por unidad de tiempo)
 W = corriente de desecho o residual
 \bar{W} = trabajo realizado por el sistema o sobre él
 w_A, \dot{w} = velocidad de flujo **másico** del componente A y velocidad de flujo másico total, respectivamente, a través de una frontera del sistema que no es una superficie definida
 x = **fracción** de masa o molar en general
 x = fracción de masa o molar en la fase líquida para sistemas de dos fases
 x = variable incógnita
 y = **fracción** de masa o molar en la fase de vapor para sistemas de dos fases
 z = factor de compresibilidad
 z_c = factor de compresibilidad crítico
 z_j = fracción molar de j

Letras griegas:

- α, β, γ = constantes
 Δ = diferencia entre corriente que entra y que **sale**; **también** denota tiempo **final** menos tiempo inicial o **pequeños** incrementos de tiempo
 ρ = densidad
 ρ_A, ρ = masa del componente A o masa total, respectivamente, por unidad de volumen

ρ_L = densidad líquida

ρ_v = densidad de vapor

μ = viscosidad

ϵ = error

ω = fracción de masa

θ = tiempo, o tiempo adimensional

λ = constante en ecuaciones de **estado**

Subíndices:

A, B = componentes de una mezcla

c = crítico

i = cualquier componente

i = estado ideal

r = estado reducido

t = total

$1, 2$ = fronteras del sistema

Índice sobrescrito:

$^\wedge$ = por unidad de masa o por mol

$'$ = por unidad de tiempo (una velocidad)

ÍNDICE

- Abreviaturas en el SI, 5**
- Aceleración de la gravedad, 9
- Acumulación, 145
- Adiabático, 425
- Adimensional, 12
- Aire:
- análisis del, 28
 - en exceso, 68, 178
 - peso molecular medio, 28
 - requerido, 178
- Aire húmedo, propiedades del, 492ff
- Ajuste, datos de, **apéndice M**
- Alimentación de proceso, 208
- Alimentación nueva, 2 13
- Alimentar al proceso, 145,224**
- Amoniaco, diagrama **entalpía-concentración, 674**
- Análisis:
- de fracciones del petróleo, apéndice K
 - del aire, 28
- Análisis de problemas de balance de materia, 151ff
- Anidación, 575**
- Antoine, ecuación de, 3 ll
- Atmósfera estándar, 52ff
- Autoignición, 32
- Balance de componentes, 154, 197ff**
- Balance de materia, 143ff
- acoplado, 155
 - balance global, 20 1
 - balances de componentes, 153ff, 195ff
 - componentes enlazados, 170
 - con **reacción química, 175ff, 208ff**
 - de estado no estacionario, **capítulo 7**
 - de gases, 272ff
 - en condensación, 346
 - en estado estacionario, 145
 - en evaporación, 346
 - estrategia de análisis, 157ff
 - independiente, 153ff, 195, 198
 - principios de, 143ff
 - recirculación, 206ff
 - resolución de ecuaciones, apéndice L
 - sin **reacción química, 164ff, 208ff**
 - técnicas algebraicas, 153ff
 - total, 155, 20 1
 - y de energía combinado, 560ff
- Balance de peso (véase balance de materia)
- Balance elemental, 143
- Balance integral, 145
- Balanceo de ecuaciones químicas, 63

Balances agrupados, 605
 Balances macroscópicos, 605
 Barómetro, 52
 Base de calculo, 38ff
 Base húmeda, 178
 Base seca, 177
 Bernoulli, ecuación de, 472
 Bien mezclado, 196,605
 Bourdon, manómetro de, 53
 Bulbo húmedo, proceso de, 489
 Bulbo húmedo, temperatura, 489
 Burbuja, punto de, 329
 Butano, diagrama de, 4 19

Calidad del vapor, 3 10

Calor, como una forma de energía, 394
 Calor de combustión:
 bruto, 449
 de fracciones **del petróleo**, 684
 definición de, 448
 determinación de, 448
 neto, 449
 tabla de **valores** estándar (*véase apéndice F*)
 Calor de condensación, 409
 Calor de disolución integral, 479
Calor de disolución, 479, apéndice H
 Calor de **evaporación**, 409
 de hidrocarburos, 685
 del agua, 448
 Calor de formación, 442ff
 tabla de valores (*véase apéndice F*)
 Calor de fusión, 409
 Calor de mezcla, 479
 Calor de reacción:
 cálculo de, **444ff**
 de estados estándar, 445
 definición de, 444
 estándar, 444
 Calor de reacción estándar (*véase calor de reacción*)
 Calor específico (*véase capacidad calorífica*)
 Calor húmedo, 488
 Calor latente, 409
 Calor latente de evaporación, 409
 Calor latente de fusión; 409

Calor sensible, **409, 443, 448**
 Calorías, 39 1
 Capacidad calorífica:
 a presión constante, 398
 a volumen constante, 397
 calor específico, 4 10
 de gases, 4 12 (*véase también apéndice E*)
 de gases ideales, 4 ll
 de hidrocarburos, 683
 de líquidos (*véase apéndice E*)
 de mezclas de gases, 414
 de sólidos (*véase apéndice E*)
 de soluciones, 4 14
 definición de, **397, 4 10**
 ecuaciones de, 4 ll
 estimación de, 4 13
 unidades y conversión, 410,412
 Carbón:
 valor calorífico, 449
 Cartas psicrométricas, 492ff
 Celsius, 42
 Cero absoluto, 44
Chen, ecuación de, 42 1
 Cifras significativas, 13
 Clausius-Clapeyron, ecuación de, 42 1
 Códigos genéricos, 122
 Combustión completa, 178
Combustión, calor de (*véase calor de combustión*)
 Componente enlazado, **170**
 Componentes, 545
 Composición, métodos para expresar la,
 28ff (*véase también análisis*)
 Compresibilidad generalizada, diagramas de,
 283
 Computadora,
 códigos de, software, **119ff**
 programas de, **119ff**
 soluciones por, 119 ,
 Concentración, 28
Condensación, 308,346
Condiciones estándar, **266**
 Condiciones iniciales, 608
 Condiciones reducidas (parámetros), 283
 Conexiones de corriente, 565
 Conexiones en serie, 195

- Conservación de la energía (*véase* energía, balance de)
- Conservación de la masa (*véase* materia, balance de)
- Consistencia dimensional, 1 Iff
- Constantes críticas, **apéndice D**
- Consumo, 144
- Continuidad, ecuación de (*véase* materia, balance de)
- Conversión:
- de presión, 5 1 ff
 - de temperatura, **45ff**
 - de unidades, 7ff
 - en reacciones químicas, 68
 - factores de, segunda de forros
- Conversión de fracciones de una pasada, 2 12
- Conversión de fracciones global, 2 12
- Conversión de una pasada, 2 12
- Cox**, diagrama de, 3 13
-
- Dalton, ley de**, **27 1**
- Densidad, 22ff
- de gases, 269
 - de líquidos, 22
- Derivación, **2 18**
- Desechos, análisis de, 29
- Diagrama de flujo, 561
- modular, 563,571
 - orientado a ecuaciones, 563
- Dimensiones, 2ff
- Dióxido de carbono:
- diagrama presión-entalpía, 679
- Disolución ideal, definición de, 478
- Disolución real, 479
- Disoluciones:
- no-ideales, 3 16
- Divisor, 196
- Dulong, fórmula de, 449
-
- Ecuación de estado cúbica**, **297**
- Ecuación de estado generalizada, 283
- Ecuación de estado virial, 294
- Ecuación diferencial, preparación de**, **605ff**
- Ecuación dimensional, **4, 7**
- Ecuaciones de estado, 283,293
- Ecuaciones independientes, 72, 153, 195, 198
- Ecuaciones irreducibles, 575
- Ecuaciones lineales, 155, **apéndice L**
- Ecuaciones no acopladas, 153
- Ecuaciones no lineales, 153, 695, apéndice L
- Ecuaciones simultáneas (*véase* métodos de resolución de ecuaciones, apéndice L)
- Eficiencia, 468
- Energía:
- balance de, 400
 - con reacción, 443ff
 - mecánica, 394
 - para proceso de estado no estacionario, 607.
 - para proceso de flujo, 402
 - para proceso por lotes, 40 1
 - cambios de, 397,398
 - cinética**, 394
 - concepto de, 392
 - conservación de (*véase* Energía, balance de interna, 396
 - mecánica (*véase* trabajo **mecánico**)
 - potencial, 394
 - unidades de, **5, 6**
 - y materia, balances combinados de, 560ff
- Energía **mecánica**, balance de, para procesos de flujo, 471
- Energía potencial, concepto de, 395
- Enfriamiento adiabático, 490
- Entalpía:
- balance de, 425 (*véase también* Energía, balance de)
 - calculo de la, **4 12**
 - cambios de, en transiciones de fase, 409
 - cambios, **398, 4 12**
 - de aire húmedo, 488ff
 - de gases, 656ff
 - de soluciones (*véase* calor de disolución)
 - definición de, 398
 - diagramas de, 4 18
 - estándar, cambio de, para una reacción química (*véase* calor de reacción)
 - estimación de, 42 1
 - fuentes de datos de, 4 10
 - tablas de valores (*véase* apéndice **D**)

- Entalpía (*cont.*)**
valores absolutos de, 398
- Entalpía-concentración**, diagramas, 483, 672ff
- Entorno, 391
- Entrada, 145
- Equilibrio, constante de, 328
- Equilibrios:
concepto de, 262
gas-líquido, 307, 328
líquido-líquido, 3 15
- Errores (en números), 13
- Escala, 569
- Escalas de temperatura, comparación de, 44
- Especies, 545
- Estado, concepto de, 262, 391
- Estado crítico, definición de, 28 1
- Estado de referencia, 45 lff
- Estado estacionario, 145, 207
- Estado estacionario, proceso de flujo en, 145
- Estado estándar:
para gases, 266
para reacciones, 444
- Estados correspondientes:
principio de, 28 1
- Estequiometría, 63
- Evaporación, 308, 346 .
calor de (véase calor de vaporización)
de hidrocarburo, 685
problema de balance de materia, 346
- Evaporación instantánea, 330
- EXCEL, 123
- Factor acéntrico, 294**
- Factor de caracterización del petróleo, 68 1
- Factor de compresibilidad, 283
medio, 302
para mezclas, 302
- Fahrenheit, temperatura, 42
- Fase, 263, 409
- Fluido supercrítico, 282
- Flujo mísico, velocidad de, 30
- Flujos de corriente, 154
- Fogler y LeBlanc, 106
- Fórmulas químicas, apéndices
- Fracción de masa, 26
- Fracción de peso, 26
- Fracción molar, 26
- Fricción, factor de, 474
- Frontera de un sistema, 145
- Fuentes de datos, 13 1 ff (véase también los apéndices)
- Fuerza, 8
- Fuerza de gravedad, 9
- Función de estado o punto, 396, 399
- Fusión, calor latente de, 409
- Gas de chimenea, 177**
- Gas ideal, 263ff
constante de, 264
definición de, 264
ecuaciones de, 264
leyes de los gases, 264
mezclas de, 271
- Gas no condensable, 306, 3 19
- Gas(es), 306**
constante de los, (R), 264 (véase también segunda de forros)
cálculo de, 266
densidad, 269
ideal, 264
mezclas de vapores, 309
mezclas de, 27 1
peso específico relativo, 269
real, 279
saturado, 3 19
- Gauss, 121
- gc, 9, 10**
- Generación, 144
- Gibbs, regla de fase de, 333
- Gino, 122
- Grado de conversión, 69
- Grados de libertad, 159, 333, 544
- Grados de sobrecalentamiento, 3 10
- Gramo mol, 17
- Gravedad, 9
- Gravedad API, 23ff
- Henry, ley de, 327**
- Hojas de cálculo, 123

- Homotopía, métodos de, 704
 Humedad, 342
 absoluta, 342
 balances de materia, 498
 diagramas de, 492
 porcentaje de, 342
 relativa y saturación, 340
 Humidificación, 492ff
 Humidificación **adiabática**, 490
- IMSL, 122**
- Inflamabilidad, 3 1
 Interconexiones, 195ff
 Irreversibilidad, 466
 Isocora, 425
- Joule, 5**
- Kay, método de, 302**
- Kelvin, temperatura, 42
 Kepner-Tregoe, 106
- LAPAC, 122**
- Ley de los gases perfectos (véase gas ideal, ley de)
 Libra fuerza, 9
 Libra masa, 9
 Libra mol, 17
 Línea de bulbo húmedo, 489
 Línea de punto triple, 307
 Líquido saturado, 3 15
 Líquido y vapor saturado, 309, 3 19
 Líquidos ideales, 3 15
 Líquidos no ideales, 3 16
 Líquidos, propiedades de los, 3 15
 LLuvia de ideas, 110
 Lotes, sistema por, 143, 40 1,425
- Manipulación simbólica, 128**
- Manómetro, 51ff
 Masa y peso atómicos, 17 (véase tabla del apéndice B)
- Masa, unidades de, 10
 Mathcad, 126
 Matlab, 126
 Matriz de conexión, 565
 Matriz de incidencia, 565
 Matriz de precedencia, 568
 Matriz de unidades de proceso, 565
 Método de contribución de grupo, 299
 Métodos de resolución de ecuaciones, 12 1ff, apéndice L
 de Gauss Jorden, 692
 de la secante, 700
 de Newton, 696
 de Wegstein, 703
 homotopía, 704
 lineal, 692
 no lineal, 695ff
 por segregación, 568
 por sustitución, 703
- Mezcla de gases:
 aire-agua (véase humedad)
 relaciones p-V-T para gases ideales, 27 1
 relaciones **p**- V-T para gases reales, 283
- Mezclas, 27 1, 3 16
- Mínimos cuadrados, apéndice M
- Mol:
 gramo, 17
 relaciones **p**- *V*-T para gases reales
 definición, 16
- Mol por ciento, 26
- Nelson y Obert, diagramas, 283ff**
- Newton, 8
 correcciones de, 283
 método de, 696
- Orden de cálculo, 568**
- Ordenamiento de precedencia, 568
 Orsat, análisis, 177
 Oxígeno en exceso, 178
 Oxígeno, exceso y requerido, 178
 Oxígeno y aire teóricos; i77
- p - V - T, relaciones:**
 ecuaciones de estado para los gases, 363

- p-V-T, relaciones (*cont.*)
 ecuaciones generalizadas para gases, 302
 gas ideal, 264
 gases reales, 279
- Parámetros de corriente, 154
- Partes por millón, 29
- P a r t i c i ó n , 5 7 3**
- Peng-Robinson, ecuación, 293
- Peso, 10
- Peso específico relativo:
 concepto de, 23
 de gases, 269
 de líquidos y **sólidos**, 23 (*véase también apéndice D*)
 tabla, apéndice D
- Peso molecular, 17 (*véase también los apéndices*)
- Peso molecular medio, 28
- Petróleo, propiedades del, **apéndice K**
- Polya, 106
- Porcentaje en peso, 26
- Potencia, 5 (*véase también segunda de forros*)
- Presión:
 absoluta, 5 1
 atmosférica, 55
 barométrica, 52
 conversión, 56
 crítica, 283ff
 de corriente, 54
 de vacío, 34
 definición, 30
 medición de, 5 1 ff
 · parcial, **271**
 pseudocrítica, 284,302
 reducida, 283
 unidades de, 55
- Presión de vapor:
 curva de, 307
 de hidrocarburos, 683
 definición de, 307
 diagrama de, 313
 diagrama de **Cox**, 313
 ecuaciones para, 3 11
 efecto de la temperatura sobre la, 3 1
 (*véase también apéndice G*)
- Presión manometrífica, 5 1
- Presión-entalpía, diagrama, 4 19
- Presión-temperatura, diagrama, 307
- Presión-volumen, diagrama, 307
- Primera ley de la termodinámica (*véase energía, balance de*)
- Problemas sobre especificados, 159
- Problemas subespecificados, 159
- Problemas, resolución de, 105, 157
- Proceso a presión constante (*véase proceso isobárico*)
- Proceso a volumen constante (*véase proceso isocórico*)
- Proceso cuasiestático, 466
- Proceso de estado no estacionario, 145,604
- Proceso de flujo, 143
- Proceso global, 195
- Proceso ideal, 465
- Proceso isobárico, 43 8
- Proceso isocórico, 425
- Proceso isométrico, 425
- Proceso isotérmico, 425
- Proceso reversible:
 concepto de, 466ff
 trabajo en, 466ff
- Proceso sin flujo, 143,391
- Proceso transitorio, 604
- Producto bruto, 208
- Programas de simulación de procesos, 124, **146, 561ff**
- Propiedad extensiva, concepto de, 334,391
- P r o p i e d a d e s :**
- de **líquidos** (*véase los apéndices*)
 - de soluciones ideales, 478
 - definición de, 262, 39 1
 - independientes, 391
 - intensivas, 333, 391
 - tablas de (*véase los apéndices*)
- Propiedades físicas, referencias (*véase los apéndices*)
- Prueba y error, **solución** de, 459
- Psicrómetro, 489
- Punto de ebullición:
 normal, 308
- Punto de fusión (*véase apéndice D*)
- Punto de inflamación, 3 1
- Punto de mezcla, 196

Punto de rocío, 308, 320, 343, 346
 Punto pseudocrítico, 284
 Punto triple, 307
 Purgado, 2 18

R, 264

Rankine, temperatura, 42
 Raoult, ley de, 328
 Reacción endotérmica, 442
 Reacción exotérmica, 442
 Reacción química, calor de (véase calor de reacción)
 Reacciones incompletas; 70
 Reactividad, 32
 Reactivo limitante, 67
 Reactivo requerido, 67, 178
 Reactivo, en exceso limitante, 68
 Recirculación, 206
 Redlich-Kwong, ecuación, 293
 constantes, 294
 Regla de fase, 333
Reid, presión de vapor de, 3 16
 Rendimiento, 63ff
 Resolución de problemas, 153, apéndice L
 Resolución de problemas abiertos, 104
 Resolución de problemas cerrados, 104
 Reversibilidad, 466
 Ruta, función de, 392

Salida, 145

Saturación:
 absoluta, 342
 adiabática, 490
 definición de, 3 19
 molal, 341
 parcial, 339, 340ff
 porcentaje de, 339
 relativa, 340
 Secante, métodos de, 700
Segregación, 568
 Selectividad, 63ff
 SI, sistema de unidades, 5
 Símbolos, SI, 5
 Simulación de procesos basada en ecuaciones,

563

Simulación modular, 563
 Simulación secuencial modular, 571
 Sistema, 143ff
 abierto, 143, 391
 cerrado, 143, 341, 391, 424
 definición de, 143, 391
 elección de, 143
 fronteras de, 145
 global, 196
 Sistema americano de unidades para ingeniería, 6
 Sistema continuo, 143, 391
 Sistema invariante, 334
Soave-Redlich-Kwong, ecuación, 293
 Software interactivo, 126
 Solución única, 153
 Soluciones de ecuaciones, apéndice L (véase también métodos de resolución de ecuaciones)
 Soluciones de problemas, 105, apéndice L
Subenfriamiento, 3 10
 Sublimación, 309, 409
 Subsistemas cíclicos máximos, 575
 Suma de fracciones de masa o molares, 154
 Sustancia de referencia, 3 13
 Sustitución (véase métodos de resolución de ecuaciones)

Tablas de propiedades termodinámicas

(véase los apéndices)

Tablas de vapor de agua, 4 16 (véase también el apéndice B y la carta al final del libro)
 Temperatura, 44ff
 a b s o l u t a , 4 4
 Celsius, 44
 concepto de, 42
 conversión, 45
 crítica, 283
 critica para mezclas, 302
 de bulbo húmedo, 489
 de bulbo seco, 489
 de flama adiabática, 457
 de flama teórica, 457
 definición, 42
 diferencia, 45
 Fahrenheit, 44

- Temperatura (*cont.*)
 kelvin, 44
 medición, 43
 pseudocrítica, 284, 302
 punto de rocío, 308, 329
 Rankine, 44
 reducida, 283
- Temperatura de reacción adiabática, 457
- Temperatura-presión, diagrama, 307, 308
- Término de una reacción, 69
- Termistor, 43
- Termodinámica:
 estado (véase estado)
 leyes de la (véase Energía, balance de)
 propiedades (véase propiedades)
 sistema (véase sistema)
 tablas, **apéndices**
- Termodinámica**, primera ley de la (véase Energía balance de)
- TK Solver, 121
- Tolueno, carta de, 678
- Toxicidad, 31
- Trabajo:
 convención de signo, 392
 de expansión, 393
 de flecha, 395
 de flujo, 403
 definición de, 392
mecánico, 394, 471
 reversibilidad del, 466ff
- Transferencia de calor, 394
- Transferencia de masa, 490
- Unidades múltiples, 195**
- Unidades, 2ff
 abreviaturas, 5, 6
 conversión de, 7
 de capacidad calorífica, 397
 de energía, 5
 de longitud, 5, 6
 de masa, 5, 6
 de presión, 54, 55
- de temperatura, 42
 prefijos, 6
 reglas de manipulación, 4
 sistema de, 5ff
- UOP, 681
- Vacío, 34**
- Valor calorífico de un combustible:
 bruto, 449
 de ti-acciones del petróleo, 684
 neto, 449
- Valor calorífico inferior, 449
- Valor calorífico superior, 449
- Valores K, 328
- Van der Waals:
 constantes, 295
 ecuación de estado, 293
- Vapor:
 húmedo, 3 10, 319
 puro, 306
- Vapor sobrecalentado, 3 10
- VARIABLES de corriente, 545
- VARIABLES de regla de fase, 333
- VARIABLES de segregación, 56.8, 575
- VARIABLES pseudorreducidas, 284, 302, 305
- Velocidad media, 6 ll
- Volumen:
 crítico, 283
 critico ideal, 283,284
 específico, 23, 3 1
 húmedo, 488
 pseudocrítico, 284, 305
 reducido ideal, 283
- Watson, ecuación de, 421**
- Watt, 5**
- Wegstein, mttodo de, 703
- Woods, 106
- z, 283**

CÓMO USAR EL CD-ROM

Cómo desplegar el contenido del CD-ROM

Si desea ver en pantalla el contenido del CD-ROM, haga lo siguiente:

1. Coloque el CD-ROM en su unidad de CD-ROM.
2. En Windows, abra el Administrador de archivos (**File Manager**).
3. Haga clic en el ícono de unidad de disco que corresponda a su unidad de CD-ROM. Se abrirá una ventana de lista de archivos.
4. Aparecerán los siguientes directorios:

<i>acrobot</i>	(contiene Adobe Acrobat Reader 2.1 para Windows)
<i>fortran</i>	(contiene programas en Fortran)
<i>physprop</i>	(contiene la base de datos de propiedades físicas)
<i>polymath</i>	(contiene el programa PolyMath y su documentación)
<i>workbook</i>	(contiene el libro de trabajo de problemas suplementarios)

Cómo instalar Acrobat Reader para usarlo con el libro de trabajo de problemas suplementarios y la documentación de PolyMath

Los archivos del libro de trabajo y la documentación de PolyMath utilizan el formato “.PDF” de Adobe Acrobat. Si quiere ver estos archivos, deberá instalar Acrobat Reader en su disco duro desde el CD. Para ver las instrucciones de instalación de Acrobat, haga lo siguiente:

1. En el Administrador de archivos (**File Manager**), abra el directorio “*acrobot*” haciendo doble clic en él.
2. Haga doble clic en el archivo **README_R.TXT**. Esto abrirá el documento con el programa Bloc de notas (**NotePad**) de Windows.
3. Siga las instrucciones de instalación que aparecen en la pantalla.

Los archivos del libro de trabajo de problemas suplementarios están organizados dentro del directorio “**workbook**” como sigue:

front.pdf contiene material introductorio que incluye una tabla de contenido

Chap1.pdf a *Chap5.pdf* contienen todos los capítulos del libro de trabajo

append.pdf contiene los apéndices A y B

index.pdf contiene el **índice**

Todos los archivos pueden abrirse con Acrobat Reader, verse en la pantalla o imprimirse.

Al exhibir **gráficos** del libro de trabajo recomendamos incrementar el porcentaje de visualización a más del 100% a fin de mejorar la claridad.

La documentación de PolyMath puede consultarse en el archivo *polymath30.pdf* del directorio “**polymath**”

Cómo instalar PolyMath

Las instrucciones para instalar el software PolyMath **también** vienen en el CD-ROM. Si desea ver las instrucciones, haga lo siguiente:

1. En el Administrador de archivos (**File Manager**), abra el directorio “polymath” **haciendo doble clic** en él.
2. Haga doble clic en el archivo **README.TXT**. Esto abrirá el documento con el programa Bloc de notas (**NotePad**) de Windows.
3. Una vez que haya **leído** el archivo README.TXT, siga el procedimiento descrito en el paso 2 para leer el archivo **INSTALL.TXT** que contiene las instrucciones de instalación.
4. Siga las instrucciones de instalación contenidas en los dos archivos mencionados.
(NOTA: Es necesario instalar PolyMath desde el indicador de DOS. Haga doble clic en el ícono de **MS-DOS** en el escritorio de Windows [normalmente esta en la ventana Principal (Main)] para ir a DOS.)

Cómo usar los archivos de Fortran

Los archivos de Fortran **están** en el directorio “fortran” y se puede tener **acceso** a ellos desde DOS.

1. Cambie la unidad de disco a la unidad de CD-ROM (normalmente d:).
2. Teclee **cd \fortran** y presione ENTER.
3. Para comenzar, teclee **start** en el indicador **d:\fortran>** y presione ENTER. (Nota: d: es su unidad de CD-ROM.)
4. Siga las instrucciones que aparecerán en la pantalla.

Cómo usar la base de datos de propiedades físicas Yaws

La base de datos de propiedades físicas Yaws ‘esta en el directorio “physprop”. Se puede obtener acceso a ella desde el indicador de DOS.

1. En el Administrador de archivos (**File Manager**), vaya a la unidad de CD-ROM.
2. Abra el directorio “physprop” y localice el archivo **“hfgas.exe”**.
3. Haga doble clic en el archivo **“hfgas.exe”** para iniciar la base de datos.
4. Siga las instrucciones que aparecen en la pantalla.
5. Si desea detener la impresión en pantalla, teclee una “X” *mayúscula* (con la x minúscula continúa la impresión).
6. Si desea salir de la base de datos, teclee “5”.

Apoyo técnico

Se puede obtener apoyo técnico para este CD-ROM llamando al 1-800-842-2958 en Estados Unidos.

CONVENIO DE LICENCIA Y GARANTÍA LIMITADA

LEA CON CUIDADO LOS SIGUIENTES TÉRMINOS Y CONDICIONES ANTES DE ABRIR EL PAQUETE DEL DISCO. ESTE DOCUMENTO LEGAL ES UN CONVENIO ENTRE USTED Y PRENTICE-HALL, INC. (LA “**COMPANÍA**”). AL ABRIR EL PAQUETE SELLADO QUE CONTIENE EL DISCO USTED ESTÁ ACEPTANDO SUJETARSE A LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES **AQUÍ** ESTABLECIDOS. SI NO **ESTÁ** DE ACUERDO CON ESTOS TÉRMINOS Y CONDICIONES, NO ABRA EL PAQUETE DEL DISCO. DEVUELVA A LA BREVEDAD POSIBLE EL PAQUETE DEL DISCO SIN ABRIR Y TODOS LOS **ARTÍCULOS** QUE LO ACOMPAÑEN AL ESTABLECIMIENTO DONDE LO ADQUIRIÓ DONDE LE SERÁ REEMBOLSADA CUALQUIER SUMA QUE HAYA PAGADO POR ELLOS.

1. OTORGAMIENTO DE LICENCIA: En consideración de su pago de la cuota de licencia, que forma parte del precio que usted **pagó** por este producto, y de su acuerdo en sujetarse a los **términos** y condiciones de este Convenio, la Compañía le otorga un derecho no exclusivo a usar y exhibir la copia del programa de **software** incluido en este producto (en adelante el “**SOFTWARE**”) en una sola computadora (es decir, con una sola CPU) en un solo sitio en tanto usted cumpla con los términos de este Convenio. La **Compañía** se reserva todos los derechos que no se otorgan expresamente bajo este Convenio.

2. PROPIEDAD DEL **SOFTWARE**: Usted **sólo** es propietario del medio **magnético** o físico (los discos incluidos) en el que se **grabó** o **fijó** el **SOFTWARE**, pero la **Compañía** conserva todos los derechos, título y propiedad del **SOFTWARE** grabado en la(s) copia(s) **original(es)** del disco y en todas las copias subsecuentes del **SOFTWARE**, sea cual sea la forma o medio en el que el original **y** otras copias puedan existir. Esta licencia no representa una venta del **SOFTWARE** original o de cualquier copia del mismo hecha a usted.

3. RESTRICCIONES DE COPIADO: Este **SOFTWARE** y los materiales impresos y manual de usuario que lo **acompañan** (la “Documentación”) son materia de derechos de autor. Usted no puede copiar la Documentación o el **SOFTWARE**, excepto para preparar una sola copia del **SOFTWARE** con propósitos de respaldo o archivado exclusivamente. Usted puede ser legalmente responsable de cualquier reproducción o violación de derechos de autor causada o fomentada por su omisión de ajustarse a los **términos** de esta **restricción**.

4. RESTRICCIONES DE USO: Usted no puede instalar el **SOFTWARE** en una red ni usarlo de alguna otra forma en más de una computadora o terminal de computadora a la vez. Usted puede transferir **físicamente** el **SOFTWARE** de una computadora a otra a condición de que el **SOFTWARE** se use en una sola computadora a la vez. Usted no puede distribuir copias del **SOFTWARE** o la Documentación a terceros. Tampoco puede usted someter el **SOFTWARE** a retroingeniería, desensamblado, descompilación, modificación, adaptación o traducción, ni crear obras derivadas basadas en el **SOFTWARE** o la **Documentación**, sin el previo consentimiento por escrito de la **Compañía**.

5. RESTRICCIONES DE TRANSFERENCIA: La licencia del **SOFTWARE** incluido se otorga únicamente a usted y no puede transferirse a ninguna otra persona sin previo consentimiento por escrito de la Compañía. Cualquier transferencia no autorizada del **SOFTWARE** causará la inmediata terminación de este Convenio.

6. TERMINACIÓN: Esta licencia será efectiva hasta que termine. Esta licencia terminará **automáticamente** sin notificación de la **Compañía** y dejará de tener validez si usted no cumple con cualquiera de las estipulaciones o limitaciones de esta licencia. Al terminar la licencia, usted destruirá la Documentación y todas las copias del **SOFTWARE**. Todas las estipulaciones de este Convenio en lo tocante a **garantías**, limitaciones de responsabilidad, remedios o compensaciones, **así** como nuestros derechos de propiedad, **sobrevivirán** a la terminación.

7. VARIOS: Este Convenio se interpretará de acuerdo con las leyes de Estados Unidos de **América** y del estado de Nueva York y beneficiara a la **Compañía**, sus filiales y asignados,

8. **GARANTÍA LIMITADA** Y RENUNCIA DE **GARANTÍA**: La **Compañía** garantiza que el **SOFTWARE**, si se usa debidamente según las instrucciones dadas en la **Documentación**, funcionará esencialmente de conformidad con la descripción del **SOFTWARE** incluida en la Documentación. La **Compañía** no garantiza que el **SOFTWARE** satisfará las necesidades del usuario ni que el funcionamiento del **SOFTWARE** será ininterrumpido y **estará** libre de errores. La **Compañía** garantiza que el medio en el que se entrega el **SOFTWARE** estará libre de defectos en sus materiales o fabricación sometido a uso normal durante un periodo de treinta (30) **días** contados a partir de la fecha de compra. El único remedio al

que usted tiene derecho y la única obligación de la **Compañía** bajo esta garantía limitada consiste en, a elección de la Compañía, la devolución del **artículo** garantizado con el reembolso de cualquier cantidad pagada por usted, o el reemplazo del artículo. Cualquier reemplazo del SOFTWARE o del medio bajo la **garantía** no excederá el periodo de garantía original. La garantía limitada arriba establecida no se aplicará a ningún SOFTWARE que, en opinión dada de buena fe por la **Compañía**, haya sido sometido por usted a maltrato, negligencia, instalación incorrecta, **reparación**, alteración o **daño**. CON EXCEPCIÓN DE LAS **GARANTÍAS EXPRESAS ARRIBA ESTABLECIDAS**, LA COMPAÑÍA RENUNCIA A OFRECER CUALQUIER **GARANTÍA**, EXPRESA O **IMPLÍCITA**, INCLUIDAS, SIN RESTRICCIÓN, LAS **GARANTÍAS IMPLÍCITAS** DE COMERCIALIDAD O IDONEIDAD PARA UN PROPÓSITO EN PARTICULAR. CON EXCEPCIÓN DE LA **GARANTÍA EXPRESA ARRIBA ESTABLECIDA**, LA COMPAÑÍA NO GARANTIZA NI ASEGURO COSA ALGUNA EN LO TOCANTE AL USO O LOS RESULTADOS DEL USO DEL SOFTWARE EN TÉRMINOS DE SU CORRECCIÓN, EXACTITUD, CONFIABILIDAD, ACTUALIDAD O FALTA DE ESTAS CUALIDADES.

EN NINGÚN CASO SERÁN RESPONSABLES LA COMPAÑÍA O SUS EMPLEADOS, AGENTES, PROVEEDORES O CONTRATISTAS POR CUALESQUIER DAÑOS INCIDENTALES INDIRECTOS, ESPECIALES O CONSIGUIENTES QUE SURJAN DE O SE RELACIONEN CON LA LICENCIA OTORGADA BAJO ESTE CONVENIO, NI POR LA PÉRDIDA DE USO, PÉRDIDA DE DATOS, PÉRDIDA DE INGRESOS O UTILIDADES, U OTRAS PÉRDIDAS SUFRIDAS COMO RESULTADO DE DAÑOS A CUALQUIER PERSONA, O PÉRDIDA DE PROPIEDADES O DAÑOS A LAS MISMAS, O RECLAMACIONES DE TERCEROS, INCLUSO SI LA COMPAÑÍA O UN REPRESENTANTE AUTORIZADO DE LA COMPAÑÍA HA SIDO PUESTO AL TANTO DE LA POSIBILIDAD DE TALES DAÑOS. EN NINGÚN CASO LA RESPONSABILIDAD DE LA COMPAÑÍA POR DAÑOS RELACIONADOS CON EL SOFTWARE EXCEDERÁ LA CANTIDAD QUE USTED HAYA PAGADO POR EL SOFTWARE.

ALGUNAS JURISDICCIONES NO PERMITEN LIMITAR LAS GARANTÍAS IMPLÍCITAS NI LA RESPONSABILIDAD POR DAÑOS INCIDENTALES, INDIRECTOS, ESPECIALES O CONSIGUIENTES, DE MODO QUE LAS LIMITACIONES ANTERIORES PUDIERAN NO SER APLICABLES EN TODOS LOS CASOS. LAS **GARANTÍAS** DE ESTE CONVENIO LE OTORGAN A USTED DERECHOS LEGALES ESPECÍFICOS Y ES POSIBLE QUE USTED TENGA TAMBIÉN OTROS DERECHOS QUE VARIARÁN DE ACUERDO CON LAS LEYES DEL LUGAR.

A C E P T A C I Ó N

USTED ACEPTE HABER **LEÍDO** ESTE CONVENIO, HABERLO ENTENDIDO, Y HABER CONVENIDO EN SUJETARSE A SUS TÉRMINOS Y CONDICIONES. USTED TAMBIÉN CONVIENE EN QUE EL PRESENTE CONVENIO ES LA EXPRESIÓN COMPLETA Y EXCLUSIVA DEL CONVENIO EXISTENTE ENTRE USTED Y LA COMPAÑÍA Y QUE SUPEDITA TODAS LAS PROPUESTAS O ACUERDOS PREVIOS, ORALES O POR ESCRITO, Y CUALESQUIER OTRAS COMUNICACIONES ENTRE **USTED** Y LA COMPAÑÍA O CUALQUIER REPRESENTANTE DE LA COMPAÑÍA EN **RELACIÓN** CON LA MATERIA TEMA DE ESTE CONVENIO.

Si usted tiene alguna duda relacionada con el presente Convenio o si desea ponerse en contacto con la **Compañía** por cualquier razón, sírvase comunicarse por escrito a la dirección que se indica abajo o llamar al número telefónico que se le haya a **señalado**.

Robin Short
PTR Customer Service
Prentice-Hall PTR
One Lake Street
Upper Saddle River, New Jersey 07458
Estados Unidos de **América**

LÍMITES DE LA GARANTÍA

**LEA EL CONVENIO DE LAS PÁGINAS 725-726 Y
ESTA ETIQUETA ANTES DE ABRIR EL PAQUETE
DE SOFTWARE**

AL ABRIR ESTE PAQUETE SELLADO DE SOFTWARE, USTED ACEPTA Y CONVIENE CON LOS TÉRMINOS Y CONDICIONES ABAJO IMPRESOS. SI NO ESTÁ DE ACUERDO, **NO ABRA EL PAQUETE.** SIMPLEMENTE DEVUELVALO SELLADO.

El disco de software se distribuye “en la condición en que esta”, sin garantía. Ni los autores, ni los creadores del software, ni Prentice-Hall Hispanoamericana, S.A., ofrecen ninguna representación ni garantía, expresa o implícita, respecto a los programas de software, su calidad, exactitud o idoneidad para un propósito específico. Por tanto, ni los autores, ni los creadores del software, ni Prentice-Hall Hispanoamericana, S.A., tendrán ninguna responsabilidad hacia usted ni hacia ninguna otra persona o entidad en lo tocante a cualquier obligación, pérdida o perjuicio causado ~~o supuestamente causado de manera directa~~ o indirecta por el programa contenido en el disco. Esto incluye, aunque no está limitado a, interrupción del servicio, pérdida de datos, pérdida de tiempo de docencia, pérdida de utilidades por consultoría o anticipadas, o **dafios** consecuentes al uso de estos programas. Si el disco está defecuoso, usted podrá devolverlo para ~~que~~ le sea reemplazado.



David M. Himmelblau

Principios Básicos y Cálculos en Ingeniería Química

Sexta edición

Durante la última década, el campo de la ingeniería química se ha ampliado mucho, y actualmente abarca una gama muy extensa de temas. No obstante, los principios básicos en que se fundamenta siguen siendo los mismos. A fin de ayudar a los lectores a mantenerse al día, el presente volumen ofrece una introducción exhaustiva a los principios y técnicas que se emplean en el campo de la ingeniería química, petrolera y ambiental.

Al igual que en anteriores ediciones, el autor se esfuerza por ayudar a los lectores a desarrollar capacidades de resolución sistemática de problemas, comprender los balances de materiales y de energía, y superar la complejidad de los problemas de gran envergadura. Además, los lectores reciben información de apoyo sobre unidades y la medición de propiedades físicas, leyes básicas que rigen el comportamiento de gases, líquidos y sólidos, y herramientas matemáticas básicas.

Después de una revisión y actualización exhaustivas, la sexta edición:

- Presenta una estrategia sólida y consistente para resolver problemas de balance de materia y de energía.
- Incluye secciones sobre resolución de problemas así como métodos para resolver los problemas con la ayuda de programas de computadora (Cap. 2).
- Ofrece un enfoque algebraico consistente para la formulación de problemas que se adopta en todos los capítulos subsecuentes (Cap. 3).
- Acorta y simplifica la cobertura de balances de energía (Cap. 5).
- Incorpora nuevas ayudas para el aprendizaje, como preguntas para análisis que requieren la obtención de información no incluida en el libro, un resumen de conceptos clave y listas de palabras clave referidas a las páginas en que aparecen.

Con el fin de ayudar a los lectores a desarrollar su capacidad de resolución de problemas empleando software de alta calidad, el **disco compacto** que viene incluido contiene programas en FORTRAN y tres nuevas e importantes adiciones:

- Un suplemento tutorial de 180 páginas que contiene las soluciones detalladas de 101 problemas adicionales, además de 105 problemas para los cuales sólo se proporcionan las respuestas.
- POLYMATHE, que puede resolver ecuaciones lineales y no lineales y problemas de regresión, además de operaciones con matrices.
- Una base de datos en la que pueden consultarse las propiedades físicas de 700 compuestos.

ISBN 968-880-802-4



90000

9 789688 808023

