# Apunte Termodinámica

## Patricio Whittingslow

#### Abril 2019

## 1 Principios

## 1.1 Principio de estado

Cuantas variables se necesitan para describir el estado termodinámico de un sistema?

- N Número de variables independientes
- n Número de formas pertinentes de intercambiar trabajo

$$N = n + 1$$

## 2 Gases Ideales

Ley de los Gases Ideales

$$p = \bar{n} k_{\rm B} T = \frac{N \tilde{R} T}{V}$$

donde N es la cantidad de moles,  $\tilde{R}=8.314\,\mathrm{J\,K^{-1}\,mol^{-1}}$  es la constante universal de gases ideales, R es la constante especifica de un gas ideal,  $\bar{n}$  es la cantidad de moléculas de gas por metro cuadrado y  $k_\mathrm{B}$  es la constante de Boltzmann  $k_\mathrm{B}=1.38\times10^{-23}\,\mathrm{m^2\,kg\,s^{-2}\,K^{-1}}$ . Existe también la expresión especifica para la ley:

$$p = \frac{RT}{v} = \rho RT$$

donde R [J kg $^{-1}$  K $^{-1}$ ] es la constante especifica del gas con el cual se trabaja y  $v=\frac{1}{\rho}$  es el volumen especifico. Para un gas ideal (ambos  $c_v$  y  $c_p$  en J kg $^{-1}$  K $^{-1}$ )

$$c_p = \left. \frac{\partial h}{\partial T} \right|_{p=\text{cte}}$$
  $c_v = \left. \frac{\partial u}{\partial T} \right|_{v=\text{cte}}$   $k = \frac{c_p}{c_v}$ 

además se puede suponer que para gases ideales  $c_p = c_v + R^1$  y que la energía interna depende solo de la temperatura:

$$\frac{\partial u}{\partial T} = \frac{\mathrm{d}u}{\mathrm{d}T} \qquad \frac{\partial h}{\partial T} = \frac{\mathrm{d}h}{\mathrm{d}T}$$

por ende

$$\Delta u = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) dT = u(T_2) - u(T_1) \qquad \Delta h = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) dT = h(T_2) - h(T_1)$$

$$s_2 - s_1 = \int_1^2 c_p dT - \int_1^2 R dp \approx s_2^0 - s_1^0 - R \ln \frac{p_2}{p_1}$$

$$s_2 - s_1 = \int_1^2 c_v dT + \int_1^2 R dv \approx s_2^0 - s_1^0 + R \ln \frac{v_2}{v_1}$$

donde  $s^0$  es la diferencia de entropía especifica entre el estado x y un estado de referencia con temperatura  $T_0$ .

$$s_x^0 = s_x - s_0 = \int_{T_c}^{T_x} \frac{c_p}{T} dT$$

 $<sup>^{1}\</sup>mathrm{De}$  esta igualdad sale que k es constante para gases ideales.

#### 2.1 Gas Perfecto

Un gas perfecto es un gas ideal con propiedades independientes de la temperatura:  $c_p$ ,  $c_v$  y R no dependen de la temperatura. Los gases nobles(He, Ar, Ne...) son ejemplos de gases cuyo  $c_p$  y  $c_v$  permanecen constantes ante cambios en temperatura.

$$s_2 - s_1 = c_p \ln \frac{T_2}{T_1} - R \ln \frac{p_2}{p_1}$$

Proceso isoentrópico para gas perfecto.

$$\frac{p_2}{p_1} = \left(\frac{\rho_2}{\rho_1}\right)^k = \left(\frac{T_2}{T_1}\right)^{k-1}$$

donde  $\rho = \frac{1}{\nu}$  es la densidad [kg m<sup>-3</sup>].

Solo para gases perfectos vale lo siguiente

$$\Delta u = c_p \Delta T = c_p (T_2 - T_1) \qquad \Delta h = c_p \Delta T = c_p (T_2 - T_1)$$

### 3 Procesos

### 3.1 Sistemas Cerrados y Abiertos

**Ecuaciones Cardinales** 

$$dU = TdS - pdV dH = TdS + Vdp (1)$$

para un sistema cerrado entonces H = U + pV.

La primera ley de termodinámica nos dice que para un sistema cerrado el cambio en energía interna es el calor que recibe Q menos el trabajo intercambiado con el entorno W

$$\Delta U = Q - W \rightarrow dU = \delta Q - \delta W \Rightarrow \delta Q - \delta W = T dS - p dV$$

donde  $\delta$  es el diferencial inexacto. Esto se debe a que cuando integras  $\delta Q$  no te da  $\Delta Q$ .

Los procesos reales tienen  $\Delta S_{Ais.} > 0$ , los reversibles son con  $\Delta S_{Ais.} = 0$  y los imposibles son de  $\Delta S_{Ais.} < 0$ 

$$\Delta S_{\text{Ais.}} = S_{\text{gen}} = \Delta S + \frac{Q_0}{T_0} \ge 0$$

$$dS = \frac{\delta Q}{T} + (p - p_0)\frac{dV}{T} + \frac{\delta W_{0\text{Agit.}}}{T}$$

Desigualdad de Clausius:

$$dS \ge \frac{\delta Q}{T}$$

$$dS_{\text{gen}} = \left(\frac{1}{T} - \frac{1}{T_0}\right) \delta Q + (p - p_0) \frac{dV}{T} + \frac{\delta W_{0\text{Agit.}}}{T}$$

#### 3.2 Procesos Politrópicos

Un proceso politrópico es caracterizado por tener la forma:

$$PV^n = cte$$

tal que para  $n \neq 1$ 

$$W = \int_{1}^{2} \frac{\text{cte}}{V^{n}} dV = \frac{\text{cte} \cdot V^{1-n}}{1-n} \Big|_{1}^{2} = \frac{p_{2} V_{2} - p_{1} V_{1}}{1-n}$$

Los casos importantes son

n = 0 Proceso isobárico

n = 1 Proceso isotérmico

n = k Proceso isoentrópico

#### 3.3 Expansión Libre

Imaginemos ahora un proceso donde la fuente de presión  $p_0$  es la presión del ambiente en el que se encuentra el **pistón de peso despreciable**. El sistema sigue siendo el contenido del pistón a presión p y esta en equilibrio con el entorno tal que  $p = p_0$ . Se reduce repentinamente la presión del entorno a la de vacío y el sistema comienza a expandirse hasta que el pistón llegue a tope. Esto es conocido como una *expansión libre*.

Una propiedad de una expansión libre es que el trabajo realizado por el sistema es igual a cero. Al expandirse el sistema no hay una fuerza que se oponga a la expansión.

Si las paredes son adiabáticas y se trata de un gas ideal tenemos que

- No cambia la energía interna del sistema
- $p_i V_i = N \tilde{R} T_i$

como la energía interna depende solo de la temperatura para un gas ideal tenemos que el proceso es isotérmico.

#### Analogía del globo

Un globo inflable que revienta en el vacío sin considerar efectos de la gravedad: las moléculas de gas se siguen moviendo con la velocidad y dirección que tenían en el momento del accidente. Como no hay cambio de velocidad no hay intercambio de energía,  $\Delta U = 0$ .

## 4 Trabajo intercambiado

El trabajo intercambiado se define como

$$W_{\text{intercambiado}} = W_{\text{realizado}} - W_{\text{roce}} + W_{\text{agitación}} \tag{2}$$

una vez seleccionado el sistema, se puede calcular el trabajo realizado.

$$W_{\text{realizado}} = \int_{V_1}^{V_2} p \, \mathrm{d}V$$

## 5 Trabajo de roce

Para un pistón que contiene nuestro sistema, la presión de roce se puede definir como el desacople de presión entre el sistema y la fuente de presión (presión ejercida sobre el pistón). Para este caso simple vale

$$W_{\text{roce}} = \int_{V_1}^{V_2} (p - p_0) dV = \int_{V_1}^{V_2} \Delta p_{\text{roce}} dV$$

en general, la presión de roce se puede considerar como constante durante un proceso.

#### 5.1 Compresión con roce constante

Para el caso especial  $\Delta p_{\text{roce}}$  = cte se tiene que para un proceso de compresión con  $p_0 > p$ . Esto es porque el roce se opone al pistón. Y por naturaleza de las compresiones  $V_2 < V_1$ . Por ende

$$W_{\text{roce}} = \int_{V_1}^{V_2} \Delta p_{\text{roce}} dV = -|\Delta V| (-|\Delta p_{\text{roce}}|) = |W_{\text{roce}}|$$

#### 5.2 Expansión con roce constante

Para una expansión resulta  $p > p_0$ , y  $V_2 > V_1$ .

$$W_{\text{roce}} = \int_{V_1}^{V_2} \Delta p_{\text{roce}} dV = |\Delta V| |\Delta p_{\text{roce}}| = |W_{\text{roce}}|$$

Se puede entonces concluir que para roce constante  $W_{\text{roce}} > 0$ .

#### Ciclos Fríos 6

Un ciclo frió tiene la virtud de ocurrir a k constante, o mejor dicho,  $c_p$  y  $c_v$  constante (gas perfecto). En este documento se van a tratar ciclos cerrados *estándares*<sup>2</sup> con gases ideales.

Como sabemos, la ley para gases ideales es:

$$p v = RT \tag{3}$$

para aire  $R_{\rm aire}=\frac{\bar{R}}{m_{\rm aire/mol}}=286,986\,{\rm J\,kg^{-1}\,K^{-1}}\approx287.$ Para los trayectos isoentrópicos de los ciclos fríos valen las formulas:

$$\frac{T_f}{T_i} = \left[\frac{p_f}{p_i}\right]^{\frac{k-1}{k}} \qquad \frac{T_f}{T_i} = \left[\frac{V_i}{V_f}\right]^{k-1} \tag{4}$$

donde  $k=\frac{c_p}{c_v}$  es constante.<sup>3</sup> En el caso que  $c_p$  o  $c_v$  no fueran constantes en el trayecto se tiene que recurrir a una tabla para efectuar cálculos con

 $\frac{p^a(T_f)}{p^a(T_i)} = \frac{p_f}{p_i} \qquad \qquad \frac{v^a(T_f)}{v^a(T_i)} = \frac{v_f}{v_i}$ 

En los trayectos verticales del diagrama p-V existe solo intercambio de calor dado que es a *volumen constante*. Para calcular el calor se puede optar por usar  $c_v$ , también conocido como el calor especifico a volumen constante.

$$Q_{i-f} = c_{\nu}(T_f - T_i)$$

si da positivo es porque el calor está siendo entregado a la maquina (como por ejemplo, una combustión)

Un trayecto plano

En el caso que es un trayecto isoentrópico tenemos que no se intercambia calor. Por lo tanto se puede calcular el trabajo hecho/entregado en el trayecto de la forma

$$W_{i-f} = \int_{V_i}^{V_f} p \, \mathrm{d}V = \int_{V_i}^{V_f} \frac{nRT}{V} \, \mathrm{d}V = \int_{V_i}^{V_f} T_i \left(\frac{V_i}{V}\right)^{k-1} \cdot \frac{nR}{V} \, \mathrm{d}V = nRV_i^{k-1} \int_{V_i}^{V_f} \frac{\mathrm{d}V}{V^k} \, \mathrm{d}V$$

aunque sería mas simple buscar en tabla los valores para la energía interna a las temperaturas dadas y usar la primera ley

$$\Delta U_{i-f} = Q_{i-f} - W_{i-f} = U_i - U_f$$

#### Rendimiento térmico 6.1

Se define el rendimiento térmico como el trabajo útil sobre el calor entregado que se puede reescribir...

$$\eta = \frac{W_{\text{útil}}}{Q_{\text{aportado}}} = \frac{|Q_{\text{aportado}}| - |Q_{\text{extraído}}|}{Q_{\text{aportado}}}$$

note que  $W_{\text{útil}}$  es la suma algebraica de los trabajos

#### 6.2 Ciclo Otto

$$Q_{23} = c_{\nu}(T_3 - T_2)$$
  $Q_{41} = c_{\nu}(T_1 - T_4)$ 

viendo de aplicar la formula de rendimiento...

$$\eta_O = \frac{|c_v(T_3 - T_2)| - |c_v(T_1 - T_4)|}{c_v(T_3 - T_2)} = \frac{(T_3 - T_2) - (T_4 - T_1)}{T_3 - T_2} = 1 - \frac{T_1\left(\frac{T_4}{T_1} - 1\right)}{T_2\left(\frac{T_3}{T_2} - 1\right)}$$

usando las relaciones (4) para volúmenes<sup>4</sup> se puede llegar a la relación

$$\frac{T_2}{T_1} = \frac{T_3}{T_4}$$

luego queda que el rendimiento térmico del Otto esta dado por

$$\eta_O = 1 - \left(\frac{V_2}{V_1}\right)^{k-1} = 1 - \frac{1}{r_c^{k-1}} \tag{5}$$

donde  $r_c$  es la relación de compresión  $r_c = \frac{V_1}{V_2} > 1$ 

 $<sup>^3 \</sup>mathrm{Se}$  hace énfasis que k es constante para ciclos fríos por tratarse de gases ideales.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Tener en cuenta que  $V_2 = V_3$  y  $V_1 = V_4$ .

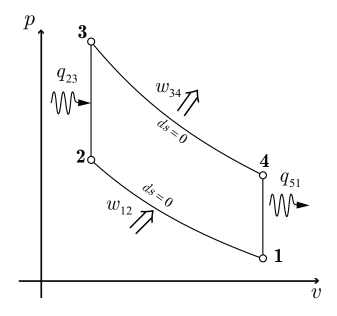


Figure 1: Ciclo Otto ideal.  $q_{51} = q_{41}$ 

## 6.3 Ciclo Diesel

$$\eta_D = 1 - \frac{1}{r_c^{k-1}} \cdot \frac{r_v^k - 1}{k(r_v - 1)} \tag{6}$$

donde  $r_c=rac{V_1}{V_2}$  y  $r_v$  es la relación de cut-off para el trayecto plano:  $r_v=rac{V_3}{V_2}>1$ 

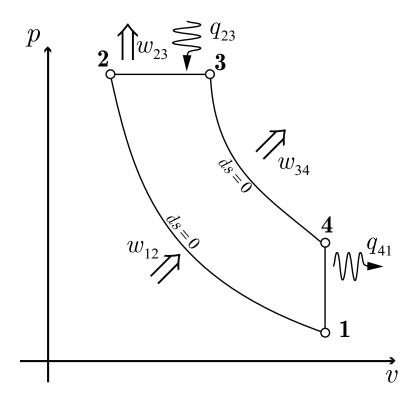


Figure 2: Ciclo Diesel ideal.

## 6.4 Ciclo Dual o Sabathé

También conocido com Diesel mixto.

$$\eta_S = 1 - \frac{T_5 - T_1}{(T_3 - T_2) + k(T_4 - T_3)} \tag{7}$$

$$\eta_S = 1 - \frac{1}{r_c^{k-1}} \cdot \frac{r_p(r_v)^k - 1}{(r_p - 1) + k \, r_p(r_v - 1)} \tag{8}$$

 $r_c = \frac{V_1}{V_2}$ ,  $r_v = \frac{V_4}{V_2} = \frac{V_4}{V_3}$  y  $r_p = \frac{p_3}{p_2} = \frac{p_4}{p_2}$  es la relación de presiones en la etapa a volumen constante.

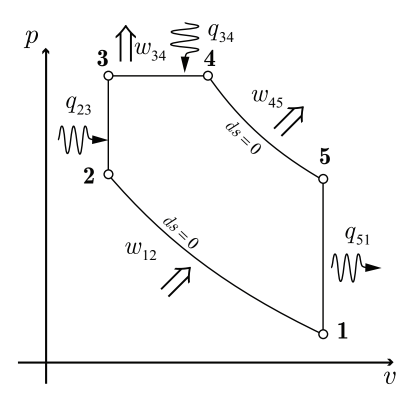


Figure 3: Ciclo Sabathé ideal.

# 7 Entropia y la Segunda Ley

### 7.1 Balance para volumen de control

$$\frac{\mathrm{d}S_{\mathrm{vc}}}{\mathrm{d}t} = \sum_{j} \frac{\dot{Q}_{j}}{T_{j}} + \sum_{i} \dot{m}_{i}^{\mathrm{in}} s_{i}^{\mathrm{in}} - \sum_{k} \dot{m}_{k}^{\mathrm{out}} s_{k}^{\mathrm{out}} + \dot{S}_{\mathrm{gen}}$$

$$\tag{9}$$

que en regimen estacionario se reduce a

$$\dot{S}_{\text{gen}} = -\sum_{j} \frac{Q_j}{T_j} + \sum_{i} \dot{m}_i^{\text{out}} s_i^{\text{out}} - \sum_{k} \dot{m}_k^{\text{in}} s_k^{\text{in}}$$

$$\tag{10}$$

el cual se puede reducir para un problema con una fuente a  $T_{01}$  y una sola rama de caudal masico a:  $\dot{S}_{\rm gen} = -\frac{Q}{T_{01}} + \dot{m}\Delta s$ 

## 8 Exergia

## 8.1 Sistema Cerrado

$$A_2 - A_1 = \int_1^2 \left( 1 - \frac{T_0}{T_i} \right) \delta Q - \left[ W - p_0 (V_2 - V_1) \right] - T_0 S_{\text{gen}}$$
 (11)

### 8.2 Volumen de control

$$a_f = h - h_0 - T_0(s - s_0) + \frac{c^2}{2} + gz$$

de donde sale que

$$\Delta a_f = \Delta h - T_0 \Delta s + \Delta e_c + \Delta e_p \tag{12}$$

Donde la exergia destruida se puede calcular segun  $\dot{A}_{\rm destr} = T_0 \dot{S}_{\rm gen}$