

MICHAEL J. MORAN | HOWARD N. SHAPIRO
DAISIE D. BOETTNER | MARGARET B. BAILEY

PRINCÍPIOS DE TERMODINÂMICA PARA ENGENHARIA

SÉTIMA EDIÇÃO

N.Cham. 536.7 M829f.Pv 7.ed.

Título: Princípios de termodinâmica para
engenharia.



2913381


Ac. 446429

PLIC Minas BH

Nº Pat.:2013

Como Usar Este Livro de Forma Eficiente

Este livro está organizado por capítulos e seções, dispostas ao longo de cada capítulo. Consulte o sumário da obra para visualizar a sequência de capítulos e seções. Os conceitos fundamentais e as equações associadas no interior de cada seção estabelecem a base para aplicações da termodinâmica na engenharia, proporcionada por meio dos exemplos resolvidos, dos problemas de final de capítulo e exercícios, e das discussões correspondentes. Os assuntos destacados em **boxes** nas seções do livro permitem que você explore tópicos selecionados, de forma mais detalhada, como por exemplo a discussão sobre as propriedades e não propriedades, apresentada no final da Seção 1.3.3.

Questões contemporâneas relativas à termodinâmica são apresentadas ao longo do texto a partir de três temas com apresentações destacadas em boxes temáticos: **ENERGIA E MEIO AMBIENTE** explora tópicos relacionados ao aproveitamento de recursos energéticos e às questões ambientais na engenharia, conforme pode ser visto na discussão sobre veículos híbridos, no final da Seção 2.1.1. **BIOCONEXÕES** abrange tópicos relacionados a aplicações na biomedicina e na bioengenharia, conforme pode ser observado na discussão que utiliza volumes de controle para abordar os seres vivos e seus órgãos no final da Seção 1.2.2. Os boxes **Novos horizontes**  tratam de tecnologias emergentes e de questões instigantes, como a discussão sobre nanotecnologia no final da Seção 1.6.

Outras características fundamentais deste livro que facilitam o seu estudo e contribuem para o conhecimento incluem:



Exemplos

- ▶ São fornecidos numerosos exemplos resolvidos comentados que retratam a **metodologia de solução** apresentada na Seção 1.9 e ilustrada no Exemplo 1.1. Os estudantes são estimulados a examinar esses exemplos, incluindo os comentários que os acompanham.
- ▶ Cada exemplo resolvido termina com uma lista das **Habilidades Desenvolvidas** durante a resolução do exemplo e com um **Teste-Relâmpago** que possibilita uma verificação imediata da compreensão adquirida.
- ▶ Exemplos menos formais são apresentados ao longo do texto. Eles iniciam com **▶ POR EXEMPLO** e terminam com **◀**. Esses exemplos também devem ser estudados.

Exercícios

- ▶ Cada capítulo possui um conjunto de exercícios a serem discutidos sob o título **▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS**, que podem ser respondidos individualmente ou em grupo. Eles permitem que os estudantes aumentem sua compreensão sobre o conteúdo do texto, estimulem o desenvolvimento do pensamento crítico e testem sua compreensão.
- ▶ Um grande número de problemas de final de capítulo, sob o título **▶ PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA**, também são fornecidos. Estão reunidos logo após o assunto lecionado, conforme a ordem crescente de dificuldade. Estão também classificados em seções, de forma a facilitar o processo de seleção dos problemas de revisão que devem ser resolvidos. As respostas a problemas selecionados estão disponíveis no site da LTC Editora para este livro mediante cadastro.
- ▶ Uma vez que um dos propósitos deste livro é a preparação de estudantes para utilizar a termodinâmica na prática de engenharia, foram incluídas considerações de projeto relacionadas à termodinâmica. Cada capítulo possui um conjunto de problemas reunidos nas seções **▶ PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA**. Esses problemas fornecem oportunidade para desenvolver a criatividade, formular e resolver projetos e problemas em aberto, com o auxílio da Internet para encontrar informações relevantes, fazer julgamentos de engenharia e desenvolver a capacidade de comunicação. Veja, por exemplo, o Problema 1.10P, ao final do Capítulo 1.

Outros Estudos de Apoio

- ▶ Cada capítulo inicia com uma introdução que fornece o **contexto de engenharia**, descreve o **objetivo do capítulo** e lista os **resultados da aprendizagem**.
- ▶ Os capítulos se encerram com as seções **▶ RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS** que fornecem um ponto de partida para o estudo para exames.
- ▶ Para facilitar consultas rápidas, os finais dos capítulos possuem também uma lista dos **▶ CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA** e das **▶ EQUAÇÕES PRINCIPAIS**.
- ▶ Os termos importantes são destacados em **negrito** nas laterais do texto, próximos a sua citação no texto principal.
- ▶ As equações mais importantes são destacadas com um fundo sombreado, conforme a Eq. 1.8, na Seção 1.5 do Capítulo 1, por exemplo.
- ▶ Os comentários **TOME NOTA...**, localizados nas laterais das páginas, fornecem informações instantâneas que elucidam a discussão em andamento, como pode ser visto na Seção 1.2.3, ou que refinam a metodologia de resolução de problemas, conforme mostram as Seções 1.4.1 e 1.7.3.
- ▶ Os símbolos  nas laterais das páginas identificam animações que reforçam o assunto apresentado naquele ponto. Essas animações estão disponíveis mediante cadastro no site da LTC Editora. Para obter mais detalhes sobre as animações, consulte a **TOME NOTA...** localizada no final da Seção 1.2.3 do Capítulo 1.
- ▶ O símbolo  que aparece ao lado da numeração dos problemas de final de capítulo recomenda, caso possível, o uso de programas computacionais na solução.
- ▶ Para facilitar a consulta rápida, fatores de conversão e constantes importantes são apresentados junto à capa do livro.
- ▶ Uma lista de símbolos encontra-se no final do livro, próximo à quarta capa.

Fatores de Conversão

Massa e Massa Específica

1 kg	= 2,2046 lb
1 g/cm ³	= 10 ³ kg/m ³
1 g/cm ³	= 62,428 lb/ft ³
1 lb	= 0,4536 kg
1 lb/ft ³	= 0,016018 g/cm ³
1 lb/ft ³	= 16,018 kg/m ³

Comprimento

1 cm	= 0,3937 in
1 m	= 3,2808 ft
1 in	= 2,54 cm
1 ft	= 0,3048 m

Velocidade

1 km/h	= 0,62137 milha/h
1 milha/h	= 1,6093 km/h

Volume

1 cm ³	= 0,061024 in ³
1 m ³	= 35,315 ft ³
1 L	= 10 ⁻³ m ³
1 L	= 0,0353 ft ³
1 in ³	= 16,387 cm ³
1 ft ³	= 0,028317 m ³
1 gal	= 0,13368 ft ³
1 gal	= 3,7854 × 10 ⁻³ m ³

Força

1 N	= 1 kg · m/s ²
1 N	= 0,22481 lbf
1 lbf	= 32,174 lb · ft/s ²
1 lbf	= 4,4482 N

Pressão

1 Pa	= 1 N/m ²
	= 1,4504 × 10 ⁻⁴ lbf/in ²
1 bar	= 10 ⁵ N/m ²
1 atm	= 1,01325 bar
1 lbf/in ²	= 6894,8 Pa
1 lbf/in ²	= 144 lbf/ft ²
1 atm	= 14,696 lbf/in ²

Energia e Energia Específica

1 J	= 1 N · m = 0,73756 ft · lbf
1 kJ	= 737,56 ft · lbf
1 kJ	= 0,9478 Btu
1 kJ/kg	= 0,42992 Btu/lb
1 ft · lbf	= 1,35582 J
1 Btu	= 778,17 ft · lbf
1 Btu	= 1,0551 kJ
1 Btu/lb	= 2,326 kJ/kg
1 kcal	= 4,1868 kJ

Taxa de Transferência de Energia

1 W	= 1 J/s = 3,413 Btu/h
1 kW	= 1,341 hp
1 Btu/h	= 0,293 W
1 HP	= 2545 Btu/h
1 HP	= 550 ft · lbf/s
1 HP	= 0,7457 kW

Calor Específico

1 kJ/kg · K	= 0,238846 Btu/lb · °R
1 kcal/kg · K	= 1 Btu/lb · °R
1 Btu/h · °R	= 4,1868 kJ/kg · K

Outros

1 TR	= 200 Btu/min = 211 kJ/min
1 volt	= 1 watt por ampère

Constantes

Constante Universal dos Gases

$$\bar{R} = \begin{cases} 8,314 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \\ 1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf/lbmol} \cdot \text{°R} \\ 1,986 \text{ Btu/lbmol} \cdot \text{°R} \end{cases}$$

Aceleração Padrão da Gravidade

$$g = \begin{cases} 9,80665 \text{ m/s}^2 \\ 32,174 \text{ ft/s}^2 \end{cases}$$

Pressão Atmosférica Padrão

$$1 \text{ atm} = \begin{cases} 1,01325 \text{ bar} \\ 14,696 \text{ lbf/in}^2 \\ 760 \text{ mm Hg} = 29,92 \text{ in Hg} \end{cases}$$

Relações entre Temperaturas

$$\begin{aligned} T(\text{°R}) &= 1,8 T(\text{K}) \\ T(\text{°C}) &= T(\text{K}) - 273,15 \\ T(\text{°F}) &= T(\text{°R}) - 459,67 \end{aligned}$$

PRINCÍPIOS DE TERMODINÂMICA PARA ENGENHARIA

SEXTA EDIÇÃO

DEVOLVER NA DATA CARIMBADA

REGISTRO:

Devolução	Visto	Devolução	Visto
19 FEV 2015			

$PV = mRT$
 $P_{prod} = P_{ACRADO} \times Z$

PRESEVE O SEU INSTRUMENTO DE LAZER, CULTURA E INFORMAÇÃO.



O GEN | Grupo Editorial Nacional reúne as editoras Guanabara Koogan, Santos, Roca, AC Farmacêutica, Forense, Método, LTC, E.P.U. e Forense Universitária, que publicam nas áreas científica, técnica e profissional.

Essas empresas, respeitadas no mercado editorial, construíram catálogos inigualáveis, com obras que têm sido decisivas na formação acadêmica e no aperfeiçoamento de várias gerações de profissionais e de estudantes de Administração, Direito, Enfermagem, Engenharia, Fisioterapia, Medicina, Odontologia, Educação Física e muitas outras ciências, tendo se tornado sinônimo de seriedade e respeito.

Nossa missão é prover o melhor conteúdo científico e distribuí-lo de maneira flexível e conveniente, a preços justos, gerando benefícios e servindo a autores, docentes, livreiros, funcionários, colaboradores e acionistas.

Nosso comportamento ético incondicional e nossa responsabilidade social e ambiental são reforçados pela natureza educacional de nossa atividade, sem comprometer o crescimento contínuo e a rentabilidade do grupo.

PRINCÍPIOS DE TERMODINÂMICA PARA ENGENHARIA

SÉTIMA EDIÇÃO

Michael J. Moran

The Ohio State University

Howard N. Shapiro

Wayne State University

Daisie D. Boettner

Colonel, U.S. Army

Margaret B. Bailey

Rochester Institute of Technology

Tradução e Revisão Técnica

Gisele Maria Ribeiro Vieira, D.Sc.

Professora Adjunta do Departamento de Engenharia Mecânica do CEFET/RJ
(Capítulos 1 a 7, 9 e 10)

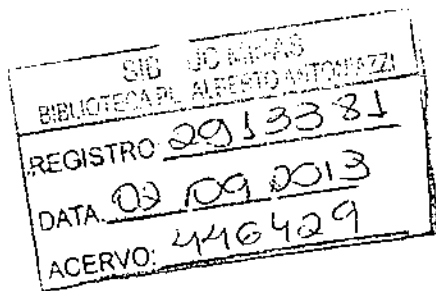
Paulo Pedro Kenedi, D.Sc.

Professor Adjunto do Departamento de Engenharia Mecânica do CEFET/RJ
(Capítulos 12, 13 e 14)

Fernando Ribeiro da Silva, D.Sc.

Professor Associado do Departamento de Engenharia Mecânica do CEFET/RJ
(Capítulos 8 e 11)





Os autores e a editora empenharam-se para citar adequadamente e dar o devido crédito a todos os detentores dos direitos autorais de qualquer material utilizado neste livro, dispondo-se a possíveis acertos caso, inadvertidamente, a identificação de algum deles tenha sido omitida.

Não é responsabilidade da editora nem dos autores a ocorrência de eventuais perdas ou danos a pessoas ou bens que tenham origem no uso desta publicação.

Apesar dos melhores esforços dos autores, dos tradutores, do editor e dos revisores, é inevitável que surjam erros no texto. Assim, são bem-vindas as comunicações de usuários sobre correções ou sugestões referentes ao conteúdo ou ao nível pedagógico que auxiliem o aprimoramento de edições futuras. Os comentários dos leitores podem ser encaminhados à LTC – Livros Técnicos e Científicos Editora pelo e-mail ltc@grupogen.com.br.

FUNDAMENTALS OF ENGINEERING THERMODYNAMICS, SEVENTH EDITION

Copyright © 2011, 2008, 2004, 2000, 1996, 1993, 1988 by John Wiley & Sons, Inc.

All Rights Reserved. This translation published under license with the original publisher John Wiley & Sons Inc.

ISBN: 978-0470-91768-8

Direitos exclusivos para a língua portuguesa

Copyright © 2013 by

LTC – Livros Técnicos e Científicos Editora Ltda.

Uma editora integrante do GEN | Grupo Editorial Nacional

Reservados todos os direitos. É proibida a duplicação ou reprodução deste volume, no todo ou em parte, sob quaisquer formas ou por quaisquer meios (eletrônico, mecânico, gravação, fotocópia, distribuição na internet ou outros), sem permissão expressa da editora.

Travessa do Ouvidor, 11

Rio de Janeiro, RJ – CEP 20040-040

Tels.: 21-3543-0770 / 11-5080-0770

Fax: 21-3543-0896

ltc@grupogen.com.br

www.ltceditora.com.br

Capa: Leonidas Leite

Imagem de Capa: Vladimirdreams | Dreamstime.com

Editoração Eletrônica: Edel

CIP-BRASIL. CATALOGAÇÃO-NA-FONTE

SINDICATO NACIONAL DOS EDITORES DE LIVROS, RJ

P947

Princípios de termodinâmica para engenharia/Michael J. Moran... [et al.]; tradução Gisele Maria Ribeiro Vieira, Paulo Pedro Kenedi, Fernando Ribeiro da Silva. – Rio de Janeiro: LTC, 2013.

il.: 28 cm

Tradução de: Fundamentals of engineering thermodynamics, 7th ed.

Inclui índice

ISBN 978-85-216-2212-3

1. Termodinâmica. I. Moran, Michael J. II. Título.

13-1588.

CDD: 621.4021

CDU: 621.43.016

Prefácio

Os professores Moran e Shapiro estão satisfeitos em receber dois novos coautores para a sétima edição de *Princípios de Termodinâmica para Engenharia*. A Dra. Daisie D. Boettner, PE, professora de engenharia mecânica da United States Military Academy em West Point e a Dra. Margaret B. Bailey, PE, professora de engenharia mecânica do Rochester Institute of Technology, trazem à equipe uma excelente experiência no ensino, na pesquisa e na prática da engenharia. Suas perspectivas enriquecem essa apresentação e complementam os pontos de vista dos autores de maneira original e estimulante.

Um Livro para o Século XXI

No século XXI, a termodinâmica aplicada à engenharia exerce papel central no desenvolvimento de processos mais eficientes para fornecer e usar energia, ao mesmo tempo em que reduz os sérios riscos para a saúde humana e o meio ambiente que acompanham a energia — incluindo a poluição atmosférica, a poluição da água e as variações climáticas globais. Além disso, as aplicações na bioengenharia, nos sistemas biomédicos e na nanotecnologia continuam a surgir. Este livro fornece as ferramentas necessárias para especialistas que trabalham nessas áreas. Para os não especialistas, o livro fornece o conhecimento centrado na tomada de decisões que envolvem tecnologia relacionada à termodinâmica — seja no trabalho ou como cidadãos conscientes.

Os engenheiros do século XXI precisam de um sólido conjunto de habilidades analíticas e para a resolução de problemas, assim como de fundamentos para tratar de importantes questões sociais relativas à termodinâmica aplicada à engenharia. Esta sétima edição desenvolve essas habilidades e amplia significativamente a cobertura das suas aplicações fornecendo:

- o contexto atual para o estudo dos princípios da termodinâmica;
- os conhecimentos relevantes para tornar o assunto significativo a fim de enfrentar os desafios das futuras décadas;
- os materiais significativos associados às tecnologias existentes levando em conta novos desafios.

Nesta sétima edição, foram aprimoradas as características essenciais que tornaram o livro o maior destaque global no ensino da termodinâmica em engenharia. (Para outras informações sobre a atual discussão das características essenciais voltadas para novos aspectos, consulte o Prefácio da sexta edição.) Somos reconhecidos por nossas explicações claras e concisas baseadas em fundamentos, pela pedagogia inovadora centrada na aprendizagem eficaz, e pelas aplicações relevantes e atualizadas. Por intermédio da criatividade e da experiência da equipe de autores, recentemente expandida, e com base na excelente avaliação de professores e estudantes, continuamos a aperfeiçoar aquela que se tornou a obra mais importante dessa disciplina.

Novidades da Sétima Edição


A principal diferença deste livro para as edições anteriores e para todos os outros textos destinados ao mesmo público-alvo acadêmico são as *animações* apresentadas, que reforçam a compreensão dos estudantes acerca dos fenômenos básicos e de suas aplicações.

A sétima edição também apresenta um novo e agradável projeto gráfico com o intuito de ajudar os estudantes a:

- melhor compreender e aplicar o assunto; e
- entender perfeitamente a importância dos tópicos para a prática da engenharia e para a sociedade.

Esta edição também oferece, nas guardas do livro — sob o título **Como Usar Este Livro de Forma Eficaz** —, um roteiro atualizado com os principais recursos utilizados que tornam esta obra muito eficiente para a aprendizagem. Para entender na íntegra os muitos recursos incorporados ao livro, leia atentamente esse roteiro.

Nesta edição, diversas melhorias para aprimorar a eficácia de aprendizagem foram inseridas ou atualizadas:

- Novas **animações** referentes a assuntos fundamentais são oferecidas para aprimorar a aprendizagem. Os estudantes irão desenvolver uma compreensão mais profunda do tema envolvido ao assistirem aos principais processos e fenômenos nas animações.
- Os elementos de texto especiais apresentam ilustrações importantes sobre a termodinâmica aplicada à engenharia, voltadas para o meio ambiente, a sociedade e o mundo:
 - **Novas** apresentações do tema **ENERGIA E MEIO AMBIENTE** exploram tópicos relacionados ao aproveitamento de recursos energéticos e às questões ambientais na engenharia.
 - Discussões **atualizadas** do tema **BIOCONEXÕES** abrangem tópicos do livro que consideram as aplicações contemporâneas na biomedicina e bioengenharia.
 - Características adicionais do tema  **Novos horizontes** que ligam o assunto a questões instigantes do século XXI e tecnologias emergentes foram incluídas.

Sugestões de leitura adicional e fontes do conteúdo temático apresentado nestes elementos são fornecidas mediante pedido.*

- Os problemas no final dos capítulos foram extensivamente revisados e centenas de novos problemas foram adicionados, considerando-se os três grupos em que estão dispostos: **conceitual, construção de habilidades e projeto**.
- Materiais novos e revisados testados em sala de aula contribuem para a aprendizagem do estudante e a maior eficácia do professor:
 - Conteúdos novos importantes exploram como a termodinâmica contribui para enfrentar os desafios do século XXI.
 - Foram reforçados aspectos-chave dos fundamentos e das aplicações descritos no texto.
- A fim de adequar a apresentação de certos conteúdos às necessidades de professores e estudantes, foram incluídas as seguintes mudanças testadas em sala de aula:
 - o número de comentários intitulados **TOME NOTA...** localizados às margens do texto principal foi ampliado para facilitar a aprendizagem do estudante;
 - os assuntos organizados em **boxes** permitem que estudantes e professores explorem alguns tópicos com maior profundidade;

*Recursos disponíveis apenas para a edição original em inglês. (N.E.)

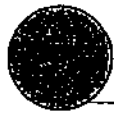
- Novos conceitos, distribuídos pelas margens do texto principal em todo o livro, ajudam a acompanhar os assuntos tratados.

Cursos para Aplicação

Este livro pode ser adotado por diferentes cursos de graduação, entre os quais os de física, química, engenharia mecânica, engenharia química, engenharia de materiais, engenharia elétrica, engenha-

ria civil, engenharia de produção. Pode ser utilizado também, de forma mais profunda, em alguns cursos de pós-graduação que abordam esse conteúdo.

Em cursos de graduação em engenharia mecânica, esta obra pode ser utilizada como livro-texto da disciplina Termodinâmica e ministrado em uma versão condensada com duração de um semestre ou em até dois semestres. Além disso, pode servir de apoio a outras disciplinas do curso, entre as quais Sistemas Térmicos, Máquinas Térmicas, Refrigeração e Climatização.



Agradecimentos

$MPa = 1000$
 $M = 10^6$
 $K = 10^3$

Agradecemos aos muitos usuários de nossas edições anteriores, distribuídos em centenas de universidades e faculdades nos Estados Unidos, no Canadá e em todo o mundo, que continuam a contribuir para o desenvolvimento de nosso texto, por meio de seus comentários e críticas construtivas.

Os colegas listados a seguir contribuíram para o desenvolvimento desta edição. Apreciamos profundamente as contribuições recebidas:

John Abbitt, University of Florida
Ralph Aldredge, University of California-Davis
Leticia Anaya, University of North Texas
Kendrick Aung, Lamar University
Cory Berkland, The University of Kansas
Justin Barone, Virginia Polytechnic Institute and State University
William Bathie, Iowa State University
Leonard Berkowitz, California State Polytechnic University, Pomona
Eugene F. Brown, Virginia Polytechnic Institute and State University
David L. Ernst, Texas Tech University
Sebastien Feve, Iowa State University
Timothy Fox, California State University-Northridge
Nick Glumac, University of Illinois at Urbana-Champaign
Tahereh S. Hall, Virginia Polytechnic Institute and State University
Daniel W. Hoch, University of North Carolina-Charlotte
Timothy J. Jacobs, Texas A&M University
Fazal B. Kauser, California State Polytechnic University, Pomona
MinJun Kim, Drexel University
Joseph F. Kmec, Purdue University
Feng C. Lai, University of Oklahoma
Kevin Lyons, North Carolina State University
Pedro Mago, Mississippi State University
Raj M. Manglik, University of Cincinnati
Thuan Nguyen, California State Polytechnic University, Pomona
John Pfothenauer, University of Wisconsin-Madison
Paul Puzinauskas, University of Alabama

Muhammad Mustafizur Rahman, University of South Florida

Jacques C. Richard, Texas A&M University
Charles Ritz, California State Polytechnic University, Pomona
Francisco Ruiz, Illinois Institute of Technology
Iskender Sahin, Western Michigan University
Will Schreiber, University of Alabama
Enrico Sciubba, University of Rome (Italy)
Tien-Mo Shih, University of Maryland
Larry Sobel, Raytheon Missile Systems
Thomas Twardowski, Widener University
V. Ismet Ugursal, Dalhousie University, Nova Scotia.
Angela Violi, University of Michigan
K. Max Zhang, Cornell University

As opiniões expressas neste livro são de responsabilidade dos autores e não refletem necessariamente as opiniões dos colaboradores discriminados na listagem, assim como aqueles provenientes da Ohio State University, da Wayne State University, do Rochester Institute of Technology, da Academia Militar, do Departamento do Exército ou do Departamento de Defesa dos Estados Unidos.

Da mesma forma reconhecemos os esforços de diversos membros da equipe da editora John Wiley and Sons, Inc. – organização que contribuiu com seus profissionais talentosos e sua energia para esta edição. Aplaudimos o profissionalismo e o comprometimento de todos eles.

Continuamos a nos sentir extremamente gratificados pela boa aceitação deste livro em todos esses anos. Nesta edição, tomamos o texto ainda mais eficaz para o ensino da termodinâmica aplicada à engenharia e reforçamos consideravelmente a relevância do assunto para os estudantes que moldarão o século XXI. Como sempre, comentários, críticas e sugestões dos leitores serão muito bem-vindos.

Michael J. Moran
moran.4@osu.edu
Howard N. Shapiro
hshapiro@wayne.edu
Daisic D. Boettner
BoettnerD@aol.com
Margaret B. Bailey
Margaret.Bailey@rit.edu

Material Suplementar

Este livro conta com os seguintes materiais suplementares:

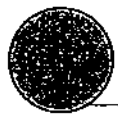
- Animações arquivos em formato .swf contendo animações que reforçam as representações textuais (acesso livre);
- EES Solutions arquivos em formato .ees contendo soluções para todos os problemas de computadores resolvidos com o software Interactive Thermodynamics IT3-1, em inglês (acesso restrito a docentes);
- Ilustrações da obra em formato de apresentação (acesso restrito a docentes);
- Interactive Thermodynamics software disponibilizado para ser utilizado com os problemas de computadores, em inglês (acesso livre);
- IT Solutions arquivos em formato .it contendo soluções para todos os problemas de computadores resolvidos com o software Interactive Thermodynamics IT3-1, em inglês (acesso restrito a docentes);
- Lecture Slides arquivos em formato .ppt contendo apresentações para serem utilizadas em sala de aula, em inglês (acesso restrito a docentes);
- Respostas dos Problemas Seleccionados arquivos em formato .pdf contendo resposta de alguns problemas do livro-texto (acesso livre);
- Solutions Manual arquivos em formato .pdf contendo solução para os problemas do livro-texto, em inglês (acesso restrito a docentes).

O acesso ao material suplementar é gratuito, bastando que o leitor se cadastre em:

<http://gen-io.grupogen.com.br>



GEN-IO (GEN | Informação Online) é o repositório de materiais suplementares e de serviços relacionados com livros publicados pelo GEN | Grupo Editorial Nacional, maior conglomerado brasileiro de editoras do ramo científico-técnico-profissional, composto por Guanabara Koogan, Santos, Roca, AC Farmacêutica, Forense, Método, LTC, E.P.U. e Forense Universitária. Os materiais suplementares ficam disponíveis para acesso durante a vigência das edições atuais dos livros a que eles correspondem.



Sumário

1	Conceitos Introdutórios e Definições	1	2.2	Ampliando Nosso Conhecimento sobre Trabalho	31
1.1	Usando a Termodinâmica	2	2.2.1	Convenção de Sinais e Notação	31
1.2	Definindo Sistemas	2	2.2.2	Potência	32
1.2.1	Sistemas Fechados	2	2.2.3	Modelando o Trabalho de Expansão ou Compressão	33
1.2.2	Volumes de Controle	4	2.2.4	Trabalho de Expansão ou Compressão em Processos Reais	34
1.2.3	Selecionando a Fronteira do Sistema	5	2.2.5	Trabalho de Expansão ou Compressão em Processos em Quase Equilíbrio	34
1.3	Descrevendo Sistemas e Seus Comportamentos	5	2.2.6	Outros Exemplos de Trabalho	37
1.3.1	Pontos de Vista Macroscópico e Microscópico da Termodinâmica	6	2.2.7	Outros Exemplos de Trabalho em Processos em Quase Equilíbrio	38
1.3.2	Propriedade, Estado e Processo	6	2.2.8	Forças e Deslocamentos Generalizados	39
1.3.3	Propriedades Extensivas e Intensivas	6	2.3	Ampliando Nosso Conhecimento sobre Energia	39
1.3.4	Equilíbrio	7	2.4	Transferência de Energia por Calor	40
1.4	Medindo Massa, Comprimento, Tempo e Força	7	2.4.1	Convenção de Sinais, Notação e Taxa de Transferência de Calor	40
1.4.1	Unidades SI	7	2.4.2	Modos de Transferência de Calor	41
1.4.2	Unidades Inglesas de Engenharia	8	2.4.3	Comentários Finais	43
1.5	Volume Específico	9	2.5	Contabilizando a Energia: Balanço de Energia para Sistemas Fechados	43
1.6	Pressão	10	2.5.1	Aspectos Importantes do Balanço de Energia	44
1.6.1	Medidas de Pressão	11	2.5.2	Utilizando o Balanço de Energia: Processos em Sistemas Fechados	46
1.6.2	Empuxo	11	2.5.3	Utilizando o Balanço da Taxa de Energia: Operação em Regime Permanente	49
1.6.3	Unidades de Pressão	12	2.5.4	Utilizando o Balanço da Taxa de Energia: Operação em Regime Transiente	51
1.7	Temperatura	13	2.6	Análise de Energia para Ciclos	53
1.7.1	Termômetros	13	2.6.1	Balanço de Energia para um Ciclo	53
1.7.2	Escalas de Temperatura Kelvin e Rankine	14	2.6.2	Ciclos de Potência	54
1.7.3	Escalas Celsius e Fahrenheit	15	2.6.3	Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor	55
1.8	Projeto de Engenharia e Análise	16	2.7	Armazenamento de Energia	56
1.8.1	Projeto	16	2.7.1	Visão Geral	56
1.8.2	Análise	16	2.7.2	Tecnologias de Armazenamento	56
1.9	Metodologia para a Solução de Problemas de Termodinâmica	17	Resumo do Capítulo e Guia de Estudos	57	
Resumo do Capítulo e Guia de Estudos	18		3	Avaliando Propriedades	69
2	Energia e a Primeira Lei da Termodinâmica	27	3.1	Conceitos Introdutórios	70
2.1	Revedo os Conceitos Mecânicos de Energia	28	3.1.1	Fase e Substância Pura	70
2.1.1	Trabalho e Energia Cinética	28	3.1.2	Definindo o Estado	70
2.1.2	Energia Potencial	29			
2.1.3	Unidades para a Energia	30			
2.1.4	Conservação de Energia em Mecânica	30			
2.1.5	Comentário Final	31			

Avaliando Propriedades: Considerações Gerais	71
3.2 Relação $p-v-T$	71
3.2.1 Superfície $p-v-T$	71
3.2.2 Projeções da Superfície $p-v-T$	71
3.3 Estudando Mudança de Fase	74
3.4 Obtendo Propriedades Termodinâmicas	76
3.5 Avaliando Pressão, Volume Específico e Temperatura	76
3.5.1 Tabelas de Líquido e de Vapor	76
3.5.2 Tabelas de Saturação	79
3.6 Avaliando a Energia Interna Específica e a Entalpia	81
3.6.1 Apresentando a Entalpia	81
3.6.2 Obtendo os Valores de u e h	81
3.6.3 Estados de Referência e Valores de Referência	82
3.7 Avaliando Propriedades Utilizando Programas de Computador	83
3.8 Aplicando o Balanço de Energia Usando Propriedades Tabeladas e Programas de Computador	84
3.8.1 Utilizando Propriedades Tabeladas	85
3.8.2 Utilizando um Programa de Computador	87
3.9 Apresentando os Calores Específicos c_v e c_p	89
3.10 Avaliando Propriedades de Líquidos e Sólidos	90
3.10.1 Aproximações para Líquidos Utilizando Dados de Líquido Saturado	90
3.10.2 Modelo de Substância Incompressível	91
3.11 Diagrama Generalizado de Compressibilidade	93
3.11.1 Constante Universal dos Gases, \bar{R}	93
3.11.2 Fator de Compressibilidade, Z	93
3.11.3 Dados Generalizados de Compressibilidade, Diagrama Z	94
3.11.4 Equações de Estado	97
Avaliando Propriedades com o Uso do Modelo de Gás Ideal	97
3.12 Apresentando o Modelo de Gás Ideal	97
3.12.1 A Equação de Estado de Gás Ideal	97
3.12.2 Modelo de Gás Ideal	98
3.12.3 Interpretação Microscópica	99

3.13 Energia Interna, Entalpia e Calores Específicos de Gases Ideais	99
3.13.1 Relações Δu , Δh , Δc_v e c_p	99
3.13.2 Utilizando Funções Relativas ao Calor Específico	100
3.14 Aplicando o Balanço de Energia Utilizando Tabelas de Gás Ideal, Calores Específicos Constantes e Programas de Computador	102
3.14.1 Utilizando Tabelas de Gás Ideal	102
3.14.2 Utilizando Calores Específicos Constantes	103
3.14.3 Utilizando Programas de Computador	105
3.15 Relações de Processos Politrópicos	108
Resumo do Capítulo e Guia de Estudos	110

4 Análise do Volume de Controle Utilizando Energia 125

4.1 Conservação de Massa para um Volume de Controle	126
4.1.1 Desenvolvendo o Balanço da Taxa de Massa	126
4.1.2 Analisando a Vazão Mássica	127
4.2 Formas do Balanço de Massa em Termos de Taxa	127
4.2.1 Formulação do Balanço da Taxa de Massa para Escoamento Unidimensional	127
4.2.2 Formulação do Balanço da Taxa de Massa para Regime Permanente	128
4.2.3 Formulação Integral do Balanço da Taxa de Massa	129
4.3 Aplicações do Balanço da Taxa de Massa	129
4.3.1 Aplicação em Regime Permanente	129
4.3.2 Aplicação Dependente do Tempo (Transiente)	130
4.4 Conservação de Energia para um Volume de Controle	132
4.4.1 Desenvolvendo o Balanço da Taxa de Energia para um Volume de Controle	132
4.4.2 Avaliando o Trabalho para um Volume de Controle	133
4.4.3 Formulação de Escoamento Unidimensional do Balanço da Taxa de Energia para um Volume de Controle	134
4.4.4 Formulação Integral do Balanço da Taxa de Energia para um Volume de Controle	134

- 4.5 **Análise de Volumes de Controle em Regime Permanente 135**
- 4.5.1 *Formulações em Regime Permanente dos Balanços das Taxas de Massa e de Energia 135*
- 4.5.2 *Considerações sobre a Modelagem de Volumes de Controle em Regime Permanente 136*
- 4.6 **Bocais e Difusores 137**
- 4.6.1 *Considerações sobre a Modelagem de Bocais e Difusores 137*
- 4.6.2 *Aplicação para um Bocal de Vapor 137*
- 4.7 **Turbinas 139**
- 4.7.1 *Considerações sobre a Modelagem de Turbinas a Vapor e a Gás 140*
- 4.7.2 *Aplicação para uma Turbina a Vapor 140*
- 4.8 **Compressores e Bombas 141**
- 4.8.1 *Considerações sobre a Modelagem de Compressores e Bombas 142*
- 4.8.2 *Aplicações para um Compressor de Ar e um Sistema de Bombeamento 142*
- 4.8.3 *Sistemas de Armazenamento de Energia por meio de Bombagem Hídrica e Ar Comprimido 145*
- 4.9 **Trocadores de Calor 146**
- 4.9.1 *Considerações sobre a Modelagem de Trocadores de Calor 147*
- 4.9.2 *Aplicações para um Condensador de uma Instalação de Potência e o Resfriamento de um Computador 148*
- 4.10 **Dispositivos de Estrangulamento 150**
- 4.10.1 *Considerações sobre a Modelagem de Dispositivos de Estrangulamento 151*
- 4.10.2 *Usando um Calorímetro de Estrangulamento para Determinar o Título 151*
- 4.11 **Integração de Sistemas 152**
- 4.12 **Análise Transiente 155**
- 4.12.1 *Balanço de Massa na Análise Transiente 155*
- 4.12.2 *Balanço de Energia na Análise Transiente 156*
- 4.12.3 *Aplicações da Análise Transiente 156*
- Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 163**
- 5 A Segunda Lei da Termodinâmica 183**
- 5.1 **Introduzindo a Segunda Lei 184**
- 5.1.1 *Estimulando o Uso da Segunda Lei 184*
- 5.1.2 *Oportunidades para Desenvolver Trabalho 185*
- 5.1.3 *Aspectos da Segunda Lei 185*
- 5.2 **Enunciados da Segunda Lei 186**
- 5.2.1 *Enunciado de Clausius da Segunda Lei 186*
- 5.2.2 *Enunciado de Kelvin-Planck da Segunda Lei 186*
- 5.2.3 *Enunciado da Entropia da Segunda Lei 188*
- 5.2.4 *Resumo da Segunda Lei 188*
- 5.3 **Identificando Irreversibilidades 188**
- 5.3.1 *Processos Irreversíveis 188*
- 5.3.2 *Demonstrando a Irreversibilidade 189*
- 5.3.3 *Processos Reversíveis 190*
- 5.3.4 *Processos Internamente Reversíveis 191*
- 5.4 **Interpretando o Enunciado de Kelvin-Planck 192**
- 5.5 **Aplicando a Segunda Lei a Ciclos Termodinâmicos 193**
- 5.6 **Aspectos da Segunda Lei de Ciclos de Potência Interagindo com Dois Reservatórios 193**
- 5.6.1 *Limite da Eficiência Térmica 193*
- 5.6.2 *Corolários da Segunda Lei para Ciclos de Potência 194*
- 5.7 **Aspectos da Segunda Lei Relativos aos Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor Interagindo com Dois Reservatórios 195**
- 5.7.1 *Limites dos Coeficientes de Desempenho 195*
- 5.7.2 *Corolários da Segunda Lei para Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor 196*
- 5.8 **As Escalas de Temperatura Kelvin e Internacional 197**
- 5.8.1 *A Escala Kelvin 197*
- 5.8.2 *O Termômetro de Gás 198*
- 5.8.3 *Escala Internacional de Temperatura 199*
- 5.9 **Medidas de Desempenho Máximo para Ciclos Operando entre Dois Reservatórios 200**
- 5.9.1 *Ciclos de Potência 200*
- 5.9.2 *Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor 201*
- 5.10 **Ciclo de Carnot 203**
- 5.10.1 *Ciclo de Potência de Carnot 204*
- 5.10.2 *Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor de Carnot 205*
- 5.10.3 *Resumo do Ciclo de Carnot 205*
- 5.11 **A Desigualdade de Clausius 205**
- Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 207**
- 6 Utilizando a Entropia 219**
- 6.1 **Entropia – Uma Propriedade do Sistema 220**
- 6.1.1 *Definindo a Variação de Entropia 220*
- 6.1.2 *Avaliando a Entropia 221*
- 6.1.3 *Entropia e Probabilidade 221*
- 6.2 **Obtendo Valores de Entropia 221**
- 6.2.1 *Valores para Vapor Superaquecido 221*

- 6.2.2 *Valores de Saturação* 221
- 6.2.3 *Valores para Líquidos* 222
- 6.2.4 *Determinação por Computador* 222
- 6.2.5 *Utilizando Gráficos de Entropia* 222
- 6.3 *Utilizando as Equações $T dS$* 223
- 6.4 *Variação de Entropia para uma Substância Incompressível* 225
- 6.5 *Variação de Entropia de um Gás Ideal* 225
 - 6.5.1 *Utilizando Tabelas de Gás Ideal* 226
 - 6.5.2 *Assumindo Calores Específicos Constantes* 227
 - 6.5.3 *Determinação por Código Computacional* 227
- 6.6 *Variação de Entropia em Processos Internamente Reversíveis* 228
 - 6.6.1 *Área Representativa da Transferência de Calor* 228
 - 6.6.2 *Aplicação do Ciclo de Carnot* 228
 - 6.6.3 *Trabalho e Transferência de Calor em um Processo Internamente Reversível de Água* 229
- 6.7 *Balanco de Entropia para Sistemas Fechados* 230
 - 6.7.1 *Interpretando o Balanco de Entropia para um Sistema Fechado* 231
 - 6.7.2 *Avaliando Geração e Transferência de Entropia* 232
 - 6.7.3 *Aplicações do Balanco de Entropia para um Sistema Fechado* 232
 - 6.7.4 *Balanco da Taxa de Entropia para Sistemas Fechados* 235
- 6.8 *Sentido dos Processos* 237
 - 6.8.1 *Princípio do Aumento de Entropia* 237
 - 6.8.2 *Interpretação Estatística da Entropia* 239
- 6.9 *Balanco da Taxa de Entropia para Volumes de Controle* 240
- 6.10 *Balancos de Taxas para Volumes de Controle em Regime Permanente* 241
 - 6.10.1 *Volumes de Controle com uma Entrada e uma Saída em Regime Permanente* 241
 - 6.10.2 *Aplicações dos Balancos de Taxas a Volumes de Controle em Regime Permanente* 242
- 6.11 *Processos Isentrópicos* 247
 - 6.11.1 *Considerações Gerais* 247
 - 6.11.2 *Utilizando o Modelo de Gás Ideal* 247
 - 6.11.3 *Ilustrações: Processos Isentrópicos do Ar* 249
- 6.12 *Eficiências Isentrópicas de Turbinas, Bocais, Compressores e Bombas* 252
 - 6.12.1 *Eficiência Isentrópica de Turbinas* 252
 - 6.12.2 *Eficiência Isentrópica de Bocais* 254
 - 6.12.3 *Eficiência Isentrópica de Compressores e Bombas* 256
- 6.13 *Calor e Trabalho em Processos Internamente Reversíveis em Regime Permanente* 258
 - 6.13.1 *Calor Transferido* 258
 - 6.13.2 *Trabalho* 258
 - 6.13.3 *Trabalho em Processos Politrópicos* 259
- Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 261
- 7 Análise da Exergia** 281
 - 7.1 *Apresentação da Exergia* 282
 - 7.2 *Conceituação de Exergia* 282
 - 7.2.1 *Ambiente e Estado Morto* 283
 - 7.2.2 *Definição de Exergia* 283
 - 7.3 *Exergia de um Sistema* 284
 - 7.3.1 *Aspectos da Exergia* 285
 - 7.3.2 *Exergia Específica* 286
 - 7.3.3 *Variação de Exergia* 288
 - 7.4 *Balanco de Exergia para Sistemas Fechados* 288
 - 7.4.1 *Apresentação de Balanco de Exergia para um Sistema Fechado* 288
 - 7.4.2 *Balanco da Taxa de Exergia para Sistemas Fechados* 292
 - 7.4.3 *Destruição e Perda de Exergia* 292
 - 7.4.4 *Balancete de Exergia* 294
 - 7.5 *Balanco da Taxa de Exergia para Volumes de Controle em Regime Permanente* 296
 - 7.5.1 *Comparação entre Energia e Exergia para Volumes de Controle em Regime Permanente* 297
 - 7.5.2 *Avaliação da Destruição de Exergia em Volumes de Controle em Regime Permanente* 298
 - 7.5.3 *Balancete de Exergia para Volumes de Controle em Regime Permanente* 302
 - 7.6 *Eficiência Exergética (Eficiência da Segunda Lei)* 305
 - 7.6.1 *Adequação do Uso Final à Fonte* 305
 - 7.6.2 *Eficiências Exergéticas de Componentes Usuais* 307
 - 7.6.3 *Uso das Eficiências Exergéticas* 309
 - 7.7 *Termoeconomia* 310
 - 7.7.1 *Custo* 310
 - 7.7.2 *Utilização de Exergia em Projetos* 310
 - 7.7.3 *Custo da Exergia em um Sistema de Cogeração* 312
- Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 316

8 Sistemas de Potência a Vapor 335

Introdução à Geração de Potência 336

Sistemas de Potência a Vapor 339

8.1 Introdução às Usinas de Potência a Vapor 339

8.2 O Ciclo de Rankine 342

8.2.1 Modelagem do Ciclo de Rankine 342

8.2.2 Ciclo Ideal de Rankine 344

8.2.3 Efeitos das Pressões da Caldeira e do Condensador no Ciclo de Rankine 348

8.2.4 Principais Perdas e Irreversibilidades 349

8.3 Melhoria do Desempenho – Superaquecimento, Reaquecimento e Ciclo Supercrítico 353

8.4 Melhoria do Desempenho — Ciclo de Potência a Vapor Regenerativo 358

8.4.1 Aquecedores de Água de Alimentação Abertos 358

8.4.2 Aquecedores de Água de Alimentação Fechados 361

8.4.3 Aquecedores de Água de Alimentação Múltiplos 363

8.5 Outros Aspectos do Ciclo de Potência a Vapor 366

8.5.1 Fluido de Trabalho 366

8.5.2 Cogeração 367

8.5.3 Captura e Armazenamento de Carbono 368

8.6 Estudo de Caso: Considerações sobre a Exergia de uma Planta de Potência a Vapor 369

Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 375

9 Sistemas de Potência a Gás 389

Considerando Motores de Combustão Interna 390

9.1 Apresentação da Terminologia do Motor 390

9.2 Ciclo de Ar-Padrão Otto 392

9.3 Ciclo de Ar-Padrão Diesel 396

9.4 Ciclo de Ar-Padrão Dual 399

Considerando as Instalações de Potência com Turbinas a Gás 402

9.5 Modelando Instalações de Potência com Turbinas a Gás 402

9.6 Ciclo de Ar-Padrão Brayton 403

9.6.1 Calculando as Transferências de Calor e Trabalho Principais 404

9.6.2 Ciclo de Ar-Padrão Ideal Brayton 405

9.6.3 Considerando Irreversibilidades e Perdas nas Turbinas a Gás 409

9.7 Turbinas a Gás Regenerativas 412

9.8 Turbinas a Gás Regenerativas com Reaquecimento e Inter-resfriamento 415

9.8.1 Turbinas a Gás com Reaquecimento 415

9.8.2 Compressão com Inter-resfriamento 417

9.8.3 Reaquecimento e Inter-resfriamento 420

9.8.4 Ciclos Ericsson e Stirling 423

9.9 Ciclos Combinados Baseados em Turbinas a Gás 425

9.9.1 Ciclo de Potência Combinado de Turbina a Gás e a Vapor 425

9.9.2 Cogeração 430

9.10 Instalações de Potência com Gaseificação Integrada ao Ciclo Combinado 431

9.11 Turbinas a Gás para Propulsão de Aeronaves 432

Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 450

Considerando o Escoamento Compressível através de Bocais e Difusores 436

9.12 Conceitos Preliminares do Escoamento Compressível 436

9.12.1 Equação da Quantidade de Movimento para Escoamento Permanente Unidimensional 436

9.12.2 Velocidade do Som e Número de Mach 437

9.12.3 Determinação de Propriedades no Estado de Estagnação 439

9.13 Análise do Escoamento Unidimensional Permanente em Bocais e Difusores 439

9.13.1 Efeitos da Variação de Área em Escoamentos Subsônicos e Supersônicos 439

9.13.2 Efeitos da Pressão a Jusante sobre a Vazão Mássica 441

9.13.3 Escoamento através de um Choque Normal 443

9.14 Escoamento de Gases Ideais com Calores Específicos Constantes em Bocais e Difusores 444

9.14.1 Funções de Escoamento Isentrópico 444

9.14.2 Funções de Choque Normal 447

10 Sistemas de Refrigeração e de Bombas de Calor 467

10.1 Sistemas de Refrigeração a Vapor 468

10.1.1 Ciclo de Refrigeração de Carnot 468

10.1.2 Desvios do Ciclo de Carnot 469

- 10.2 Análise dos Sistemas de Refrigeração por Compressão de Vapor 469
- 10.2.1 Avaliação do Trabalho e das Transferências de Calor Principais 470
- 10.2.2 Desempenho de Sistemas de Compressão de Vapor Ideais 470
- 10.2.3 Desempenho dos Sistemas Reais de Compressão de Vapor 472
- 10.2.4 O Diagrama $p-h$ 476
- 10.3 Selecionando Refrigerantes 476
- 10.4 Outras Aplicações dos Sistemas de Compressão de Vapor 478
- 10.4.1 Armazenamento de Frio 479
- 10.4.2 Ciclos em Cascata 479
- 10.4.3 Compressão Multiestágio com Inter-Resfriamento 480
- 10.5 Refrigeração por Absorção 481
- 10.6 Sistemas de Bombas de Calor 482
- 10.6.1 Ciclo de Bomba de Calor de Carnot 482
- 10.6.2 Bombas de Calor por Compressão de Vapor 483
- 10.7 Sistemas de Refrigeração a Gás 485
- 10.7.1 Ciclo de Refrigeração Brayton 485
- 10.7.2 Outras Aplicações de Refrigeração a Gás 489
- 10.7.3 Ar-Condicionado Automotivo Usando Dióxido de Carbono 490
- Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 491
- 11 Relações Termodinâmicas 501**
- 11.1 Utilização das Equações de Estado 502
- 11.1.1 Conceitos Introdutórios e Definições 502
- 11.1.2 Equações de Estado com Duas Constantes 502
- 11.1.3 Equações de Estado com Múltiplas Constantes 506
- 11.2 Relações Matemáticas Importantes 507
- 11.3 Desenvolvimento de Relações entre Propriedades 510
- 11.3.1 Diferenciais Exatas Principais 510
- 11.3.2 Relações entre Propriedades a partir de Diferenciais Exatas 510
- 11.3.3 Funções Termodinâmicas Fundamentais 514
- 11.4 Cálculo das Variações de Entropia, Energia Interna e Entalpia 515
- 11.4.1 Considerações sobre a Mudança de Fase 515
- 11.4.2 Considerações sobre Regiões Monofásicas 518
- 11.5 Outras Relações Termodinâmicas 522
- 11.5.1 Expansividade Volumétrica e Compressibilidades Isotérmica e Isentrópica 522
- 11.5.2 Relações que Envolvem Calores Específicos 524
- 11.5.3 O Coeficiente de Joule-Thomson 526
- 11.6 Construção das Tabelas de Propriedades Termodinâmicas 528
- 11.6.1 Desenvolvimento de Tabelas por Integração Utilizando Dados da Relação $p-v-T$ e do Calor Específico 528
- 11.6.2 Desenvolvimento de Tabelas Através da Diferenciação de uma Função Termodinâmica Fundamental 529
- 11.7 Diagramas Generalizados de Entalpia e Entropia 532
- 11.8 Relações $p-v-T$ para Misturas de Gases 537
- 11.9 Análise dos Sistemas Multicomponentes 541
- 11.9.1 Propriedades Molares Parciais 541
- 11.9.2 Potencial Químico 544
- 11.9.3 Funções Termodinâmicas Fundamentais para Sistemas Multicomponentes 544
- 11.9.4 Fugacidade 546
- 11.9.5 Solução Ideal 549
- 11.9.6 Potencial Químico para Soluções Ideais 549
- Resumo do Capítulo e Guia de Estudos 550
- 12 Mistura de Gases Ideais e Aplicações à Psicrometria 561**
- Misturas de Gases Ideais: Considerações Gerais 562
- 12.1 Descrição da Composição da Mistura 562
- 12.2 Relacionando p , V e T para Misturas de Gases Ideais 565
- 12.3 Estimativa de U , H , S e Calores Específicos 566
- 12.3.1 Estimativa de U e H 566
- 12.3.2 Estimativa de c_v e c_p 567
- 12.3.3 Estimativa de S 567
- 12.3.4 Trabalhando em uma Base Mássica 567
- 12.4 Análise de Sistemas que Envolvem Misturas 568
- 12.4.1 Processos com Misturas à Composição Constante 568

12.4.2	Misturando Gases Ideais	574	13.3	Determinação da Temperatura Adiabática de Chama	637
Aplicações à Psicrometria		579	13.3.1	Utilização de Dados Tabelados	638
12.5	Apresentação dos Princípios da Psicrometria	579	13.3.2	Utilização de Programa de Computador	638
12.5.1	Ar úmido	579	13.3.3	Comentários Finais	640
12.5.2	Razão de Mistura, Umidade Relativa, Entalpia de Mistura e Entropia de Mistura	580	13.4	Células de Combustível	641
12.5.3	Modelando o Ar Úmido em Equilíbrio com a Água Líquida	581	13.4.1	Célula de Combustível de Membrana de Troca de Prótons	642
12.5.4	Estimativa da Temperatura de Ponto de Orvalho	582	13.4.2	Célula de Combustível de Membrana de Troca de Prótons	643
12.5.5	Estimativa da Razão de Mistura por Meio da Temperatura de Saturação Adiabática	586	13.5	Entropia Absoluta e a Terceira Lei da Termodinâmica	644
12.6	Psicrômetros: Medição das Temperaturas de Bulbo Úmido e de Bulbo Seco	588	13.5.1	Avaliação da Entropia para Sistemas Reagentes	644
12.7	Cartas Psicrométricas	589	13.5.2	Balanços de Entropia para Sistemas Reagentes	645
12.8	Análise de Processos de Condicionamento de Ar	590	13.5.3	Avaliação da Função de Gibbs para Sistemas Reagentes	649
12.8.1	Aplicando Balanços de Massa e de Energia aos Sistemas de Condicionamento de Ar	590	Exergia Química	650	
12.8.2	Condicionamento de Ar Úmido a Composição Constante	591	13.6	Conceituando a Exergia Química	650
12.8.3	Desumidificação	593	13.6.1	Equações de Trabalho para Exergia Química	652
12.8.4	Umidificação	597	13.6.2	Estimando a Exergia Química em Outros Casos	653
12.8.5	Resfriamento Evaporativo	599	13.6.3	Comentários Finais	654
12.8.6	Mistura Adiabática de Dois Fluxos de Ar Úmido	601	13.7	Exergia Química-Padrão	654
12.9	Torres de Resfriamento	604	13.7.1	Exergia Química-Padrão de um Hidrocarboneto: C_6H_6	655
Resumo do Capítulo e Guia de Estudos		606	13.7.2	Exergia Química-Padrão de Outras Substâncias	657
13 Misturas Reagentes e Combustão		619	13.8	Aplicando a Exergia Total	658
Fundamentos da Combustão		620	13.8.1	Calculando a Exergia Total	658
13.1	Introdução à Combustão	620	13.8.2	Calculando Eficiências Exergéticas de Sistemas Reagentes	660
13.1.1	Combustíveis	620	Resumo do Capítulo e Guia de Estudos		663
13.1.2	Modelagem de Ar de Combustão	621	14 Equilíbrio de Fases e Químico		675
13.1.3	Determinação dos Produtos de Combustão	623	Fundamentos do Equilíbrio		676
13.1.4	Balanços de Energia e de Entropia para Sistemas Reagentes	626	14.1	Introduzindo Critérios de Equilíbrio	676
13.2	Conservação de Energia — Sistemas Reagentes	627	14.1.1	Potencial Químico e Equilíbrio	677
13.2.1	Avaliação da Entalpia de Sistemas Reagentes	627	14.1.2	Estimando Potenciais Químicos	678
13.2.2	Balanços de Energia para Sistemas Reagentes	629	Equilíbrio Químico		679
13.2.3	Entalpia de Combustão e Poderes Caloríficos	635	14.2	Equação de Reação de Equilíbrio	679
			14.2.1	Caso Introdutório	680
			14.2.2	Caso Geral	680
			14.3	Cálculo de Composições de Equilíbrio	681
			14.3.1	Constante de Equilíbrio para Misturas de Gases Ideais	681

14.3.2	<i>Exemplos do Cálculo de Composições de Equilíbrio de Misturas Reagentes de Gases Ideais</i>	683
14.3.3	<i>Constante de Equilíbrio para Misturas e Soluções</i>	688
14.4	Mais Exemplos da Utilização da Constante de Equilíbrio	689
14.4.1	<i>Determinação da Temperatura de Equilíbrio de Chama</i>	689
14.4.2	<i>Equação de van't Hoff</i>	693
14.4.3	<i>Ionização</i>	693
14.4.4	<i>Reações Simultâneas</i>	695
	Equilíbrio de Fases	697
14.5	Equilíbrio entre Duas Fases de uma Substância Pura	697
14.6	Equilíbrio de Sistemas Multicomponentes e Multifásicos	698

14.6.1	<i>Potencial Químico e Equilíbrio de Fases</i>	698
14.6.2	<i>A Regra das Fases de Gibbs</i>	700
	Resumo do Capítulo e Guia de Estudos	702

Apêndices Tabelas, Figuras e Diagramas **708**

Índice de Tabelas em Unidades SI **708**

Índice de Tabelas em Unidades Inglesas **755**

Índice de Figuras e Diagramas **803**

Índice **814**

Respostas dos Problemas Seleccionados.
Consulte o site da LTC Editora para este livro
www.ltceditora.com.br e tenha acesso a este e
outros conteúdos mediante cadastro.

**PRINCÍPIOS DE
TERMODINÂMICA
PARA ENGENHARIA**

SÉTIMA EDIÇÃO



Fluídos como o ar e a água exercem pressão, assunto apresentado na Seção 1.6. © Jeffrey Warrington/Alamy

CONTEXTO DE ENGENHARIA Embora aspectos da termodinâmica tenham sido estudados desde os tempos antigos, seu estudo formal começou nos primórdios do século XIX através da consideração relativa à capacidade de os corpos quentes produzirem trabalho. Hoje o escopo é mais abrangente. Atualmente a termodinâmica fornece conceitos e métodos essenciais para detectar questões críticas para o século XXI, tais como o uso de combustíveis fósseis de forma mais eficaz, o apoio a tecnologias envolvendo energia renovável e o desenvolvimento de mais combustíveis eficientes para os meios de transporte. Também são críticas as questões referentes às emissões de gases de efeito estufa e à poluição do ar e da água.

A termodinâmica é simultaneamente um ramo da física e das ciências da engenharia. O cientista está normalmente interessado em obter uma compreensão básica do comportamento físico e químico de quantidades fixas de matéria em repouso, e utiliza os princípios da termodinâmica para relacionar as propriedades da matéria. Os engenheiros estão geralmente interessados em estudar *sistemas* e como eles interagem com suas *vizinhanças*. Assim, para facilitar, a termodinâmica abrange o estudo de sistemas que admitem fluxo de massa, incluindo bioengenharia e sistemas biomédicos.

O **objetivo** deste capítulo é o de apresentar ao leitor alguns dos conceitos e definições fundamentais usados no nosso estudo de termodinâmica aplicada à engenharia. Na maioria dos casos a apresentação é breve, e explicações adicionais podem ser encontradas nos capítulos subsequentes.

1

Conceitos Introdutórios e Definições

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar conhecimento de diversos conceitos fundamentais usados ao longo deste livro... incluindo sistema fechado, volume de controle, fronteira e vizinhanças, propriedade, estado, processo, a distinção entre propriedades extensivas e intensivas, e equilíbrio.
- ▶ aplicar as unidades SI e as unidades inglesas de engenharia, incluindo as unidades para o volume específico, a pressão e a temperatura.
- ▶ trabalhar com as escalas de temperatura Kelvin, Rankine, Celsius e Fahrenheit.
- ▶ aplicar a metodologia de solução de problemas usada neste livro.



Usando a Termodinâmica

Os engenheiros utilizam os princípios extraídos da termodinâmica e de outras ciências da engenharia, tais como a mecânica dos fluidos e a transmissão de calor e massa, para analisar e projetar sistemas com o objetivo de atender às necessidades humanas. Ao longo do século XX, as aplicações da termodinâmica na engenharia ajudaram a abrir caminho para melhorias significativas na nossa qualidade de vida com avanços em áreas importantes, como viagens aéreas, voos espaciais, transporte de superfície, geração e transmissão de eletricidade, construções com sistemas de aquecimento e refrigeração, e aperfeiçoaram as práticas médicas. O amplo espectro de aplicações desses princípios está sugerido na Tabela 1.1.

No século XXI, os engenheiros irão criar a tecnologia necessária para alcançar um futuro sustentável. A termodinâmica continuará a avançar quanto ao bem-estar humano, abordando iminentes desafios sociais, devido ao declínio das fontes dos recursos energéticos: petróleo, gás natural, carvão e material físsil; aos efeitos da mudança climática global e ao aumento populacional. A vida nos Estados Unidos deverá mudar em vários aspectos importantes até meados do século. Na área de uso de energia, por exemplo, a eletricidade terá um papel ainda maior do que o atual. A Tabela 1.2 fornece previsões de outras alterações que especialistas dizem que serão observadas.

Se esta visão de vida de meados do século estiver correta, será necessária a rápida evolução da nossa postura atual de energia. Como no caso do século XX, a termodinâmica contribuirá significativamente para enfrentar os desafios do século XXI, incluindo o uso de combustíveis fósseis de forma mais eficaz, o avanço das tecnologias envolvendo energia renovável e o desenvolvimento de sistemas de transporte, de construção e de práticas industriais mais eficientes em termos energéticos. A Termodinâmica também desempenhará um papel importante na atenuação do aquecimento global, da poluição atmosférica e da água. Serão observadas aplicações na bioengenharia, nos sistemas de biomédicos, e a implantação da nanotecnologia. Este livro fornece as ferramentas necessárias para especialistas que trabalham em todos esses campos. Para os não especialistas, o livro fornece o conhecimento para a tomada de decisões que envolvam tecnologia relacionada à termodinâmica — no trabalho, como cidadãos informados e como líderes de governo e políticos.



1.2 Definindo Sistemas

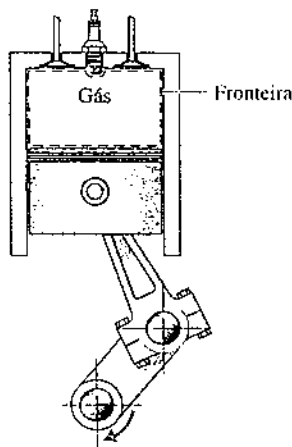
Um passo-chave inicial em qualquer análise em engenharia consiste em descrever de forma precisa o que está sendo estudado. Em mecânica, se a trajetória de um corpo deve ser determinada, normalmente o primeiro passo é definir um *corpo livre* e identificar todas as forças exercidas por outros corpos sobre ele. A segunda lei do movimento de Newton é então aplicada. Na termodinâmica o termo *sistema* é usado para identificar o objeto da análise. Uma vez que o sistema é definido e as interações relevantes com os outros sistemas são identificadas, uma ou mais leis ou relações físicas são aplicadas.

sistema O sistema é tudo aquilo que desejamos estudar. Ele pode ser tão simples como um corpo livre ou tão complexo como uma refinaria química inteira. Podemos desejar estudar uma quantidade de matéria contida em um tanque fechado e de paredes rígidas, ou considerar algo como o escoamento de gás natural em um gasoduto. A composição da matéria dentro de um sistema pode ser fixa ou variar em função de reações químicas ou nucleares. A forma ou o volume do sistema que está sendo analisado não é necessariamente constante, como no caso de um gás no interior de um cilindro comprimido por um pistão ou quando um balão é inflado.

vizinhanças
fronteira Tudo o que é externo ao sistema é considerado parte das vizinhanças do sistema. O sistema é distinguido de suas vizinhanças por uma fronteira especificada, que pode estar em repouso ou em movimento. Você verá que as interações entre o sistema e suas vizinhanças, que ocorrem ao longo da fronteira, representam uma parte importante na termodinâmica aplicada à engenharia.

Dois tipos básicos de sistema são estudados neste livro. Eles são denominados, respectivamente, *sistemas fechados* e *volumes de controle*. Um sistema fechado refere-se a uma quantidade fixa de matéria, enquanto um volume de controle

é uma região do espaço através da qual pode ocorrer fluxo de massa. O termo *massa de controle* é usado algumas vezes no lugar de sistema fechado, e o termo *sistema aberto* é usado como alternativa para volume de controle. Quando os termos massa de controle e volume de controle são usados, a fronteira do sistema é frequentemente chamada de *superfície de controle*.



sistema
fechado
sistema isolado

1.2.1 Sistemas Fechados

Um sistema fechado é definido quando uma determinada quantidade de matéria encontra-se em estudo. Um sistema fechado sempre contém a mesma quantidade de matéria. Não pode ocorrer fluxo de massa através de suas fronteiras. Um tipo especial de sistema fechado que não interage de modo algum com suas vizinhanças é denominado sistema isolado.

A Fig. 1.1 mostra um gás em um conjunto cilindro-pistão. Quando as válvulas estão fechadas podemos considerar o gás como um sistema fechado. A fronteira encontra-se somente no interior das paredes do cilindro e do pistão, como mostram as linhas tracejadas na figura. Como a fronteira entre o gás e o pistão se move com o pistão, o volume do sistema varia. Nenhuma massa atravessa essa fronteira ou qualquer outra parte do contorno. Se a combustão ocorrer, a composição do sistema muda conforme a mistura inicial de combustível se transforma nos produtos da combustão.

Fig. 1.1 Sistema fechado: um gás em um conjunto cilindro-pistão.

TABELA 1.1

Algumas Áreas de Aplicação da Termodinâmica na Engenharia

- Sistemas de propulsão de aeronaves e foguetes
- Sistemas alternativos de energia
 - Células combustíveis
 - Sistemas geotérmicos
 - Conversores magneto-hidrodinâmicos (MHD)
 - Geração de potência por energia térmica dos oceanos, energia das ondas e marés
 - Geração de potência, aquecimento e resfriamento ativados por energia solar
 - Dispositivos termoeletrônicos e termoiônicos
 - Turbinas eólicas
- Motores de automóveis
- Aplicações na bioengenharia
- Aplicações biomédicas
- Sistemas de combustão
- Compressores, bombas
- Resfriamento de equipamentos eletrônicos
- Sistemas criogênicos, separação e liquefação de gases
- Usinas de força movidas a combustível fóssil e nuclear
- Sistemas de aquecimento, ventilação e ar-condicionado
 - Refrigeração por absorção e bombas de calor
 - Refrigeração por compressão de vapor e bombas de calor
- Turbinas a gás e a vapor
- Produção de potência
- Propulsão

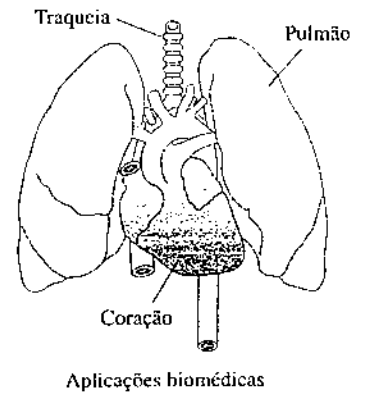
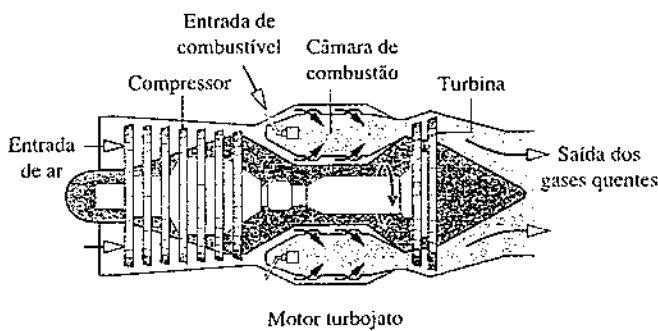
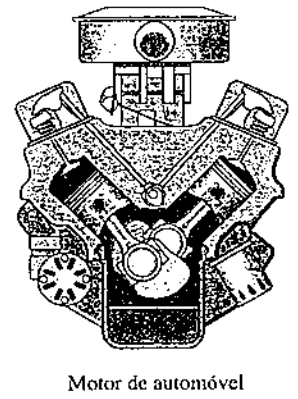
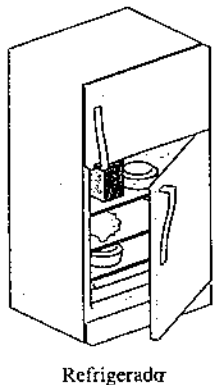
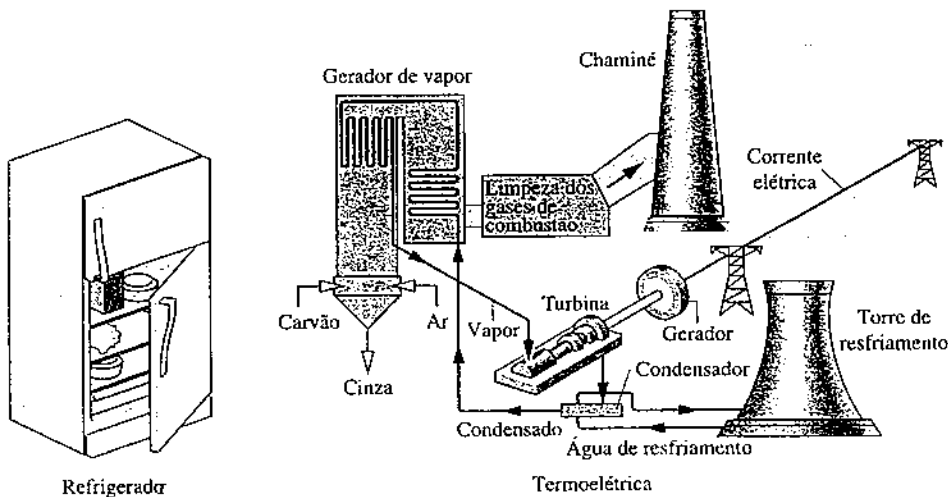
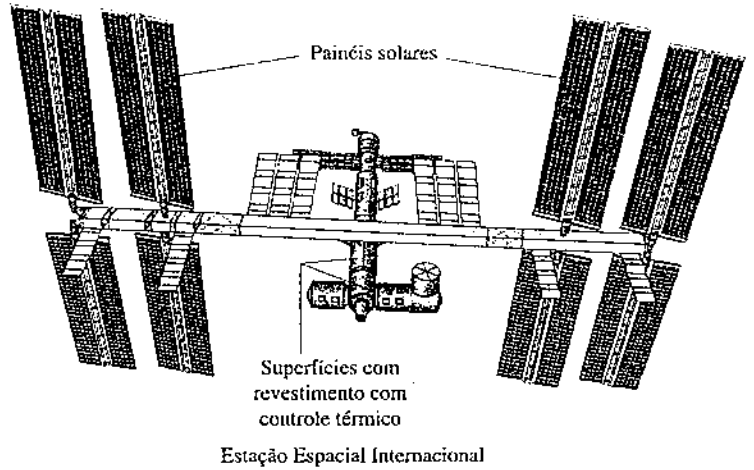


TABELA 1.2

Previsões para a Vida nos Estados Unidos em 2050

Com relação à casa

- ▶ As casas são construídas de modo a reduzir as necessidades de aquecimento e refrigeração.
- ▶ As casas possuem sistemas de monitoramento eletrônico e regulação do uso de energia.
- ▶ Os eletrodomésticos e sistemas com aquecimento e ar-condicionado são mais eficientes em termos energéticos.
- ▶ O uso da energia solar para o aquecimento do espaço e da água é comum.
- ▶ Mais alimentos são produzidos localmente.

Com relação ao transporte

- ▶ A versão plug-in de veículos híbridos e veículos totalmente elétricos dominam.
- ▶ Os veículos híbridos utilizam principalmente os biocombustíveis.
- ▶ O uso de transportes públicos dentro e entre as cidades é comum.
- ▶ Um sistema ferroviário de passageiros ampliado é amplamente utilizado.

Com relação ao estilo de vida

- ▶ As práticas de utilização da energia de forma eficiente são utilizadas em toda a sociedade.
- ▶ A reciclagem é amplamente praticada, incluindo a reciclagem da água.
- ▶ O ensino à distância é comum na maioria dos níveis de ensino.
- ▶ A teleconferência e as teleconferências constituem a norma.
- ▶ A Internet é predominantemente usada para consumo e comércio de negócios.

Com relação à geração de energia

- ▶ A eletricidade desempenha um papel maior na sociedade.
- ▶ A energia eólica, solar e outras tecnologias renováveis contribuem com uma parcela significativa das necessidades de eletricidade da nação.
- ▶ Uma mistura de usinas convencionais de energia movidas a combustíveis fósseis e usinas de energia nuclear representam uma menor, mas ainda significativa, parcela das necessidades de eletricidade da nação.
- ▶ Uma rede nacional inteligente e segura de transmissão de energia se estabelece.

1.2.2 Volumens de Controle

Nas seções subsequentes deste livro, as análises termodinâmicas serão realizadas em dispositivos como turbinas e bombas através das quais a massa flui. Essas análises podem ser conduzidas, a princípio, estudando-se uma certa quantidade de matéria, um sistema fechado, à medida que ela passa através do dispositivo. No entanto, em vez da análise anterior, na maioria dos casos é mais simples pensar em termos de uma certa região do espaço através da qual há fluxo de massa. Nessa abordagem, estuda-se uma *região* delimitada por uma fronteira prescrita. Essa região é chamada de **volume de controle**. A massa pode cruzar a fronteira de um volume de controle.

A Fig. 1.2a mostra o diagrama de uma máquina. As linhas tracejadas definem o volume de controle que envolve a máquina. Observe que ar, combustível e gases de exaustão atravessam a fronteira. Um esquema como o da Fig. 1.2b usualmente é suficiente para a análise de engenharia.

volume de controle



BIOCONEXÕES Os seres vivos e seus órgãos podem ser estudados como volumes de controle. Para o animal de estimação mostrado na Fig. 1.3a, ar, comida e bebida são essenciais para manter a vida e as atividades que entram através da fronteira, e para a saída dos produtos que não serão utilizados. Um esquema como o da Fig. 1.3b pode ser suficiente para uma análise biológica.

Órgãos particulares, como o coração, também podem ser estudados como volumes de controle. Conforme está ilustrado na Fig. 1.4, as plantas podem ser estudadas sob o ponto de vista de um volume de controle. A radiação solar é usada para a produção de substâncias químicas essenciais nas plantas por meio da *fotossíntese*. Durante a fotossíntese as plantas retiram dióxido de carbono da atmosfera e liberam oxigênio para a mesma. As plantas também absorvem água e nutrientes através de suas raízes.

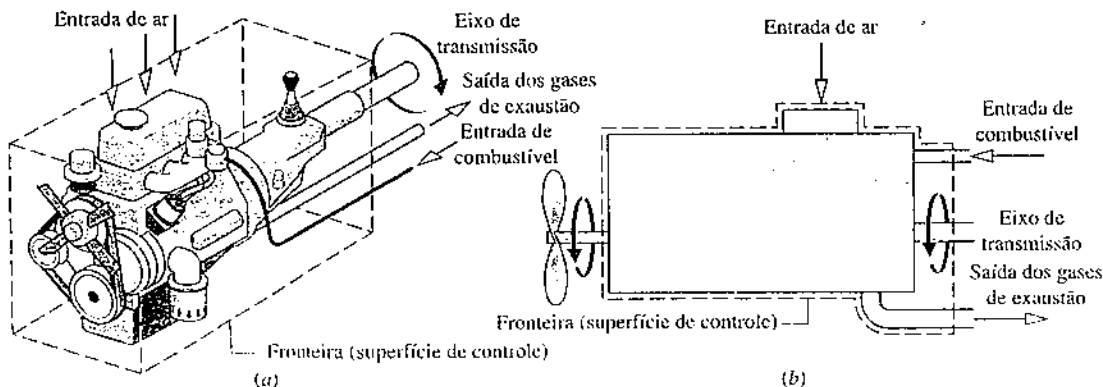


Fig. 1.2 Exemplo de um volume de controle (sistema aberto). Um motor de automóvel.

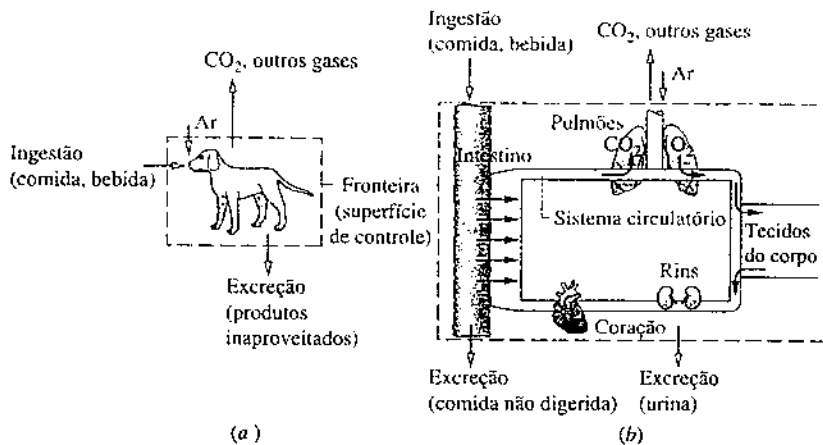


Fig. 1.3 Exemplo de um volume de controle (sistema aberto) em biologia.

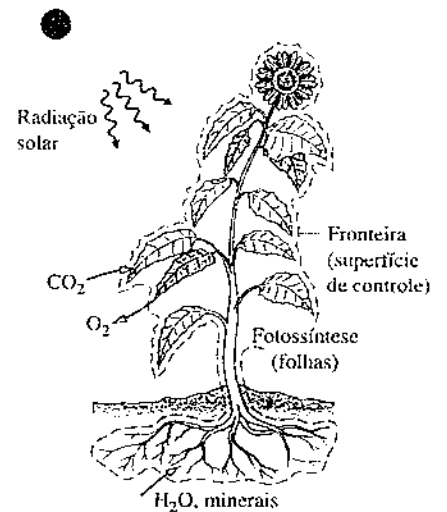


Fig. 1.4 Exemplo de um volume de controle (sistema aberto) em botânica.

1.2.3 Selecionando a Fronteira do Sistema

É essencial que a fronteira do sistema seja cuidadosamente delineada antes do procedimento da análise termodinâmica. Entretanto, o mesmo fenômeno físico frequentemente pode ser analisado com escolhas alternativas do sistema, fronteira e vizinhanças. A escolha de uma determinada fronteira que define certo sistema depende profundamente da conveniência que essa escolha proporciona à análise subsequente.

Em geral, a escolha da fronteira de um sistema é determinada por duas considerações: (1) o que é conhecido sobre o possível sistema, particularmente nas suas fronteiras, e (2) o objetivo da análise.

POR EXEMPLO A Fig. 1.5 mostra um esboço de um compressor de ar conectado a um tanque de armazenamento. A fronteira do sistema mostrado na figura engloba o compressor, o tanque e toda a tubulação. Essa fronteira poderia ser selecionada se a corrente elétrica de alimentação fosse conhecida e o objetivo da análise fosse determinar quanto tempo o compressor deve operar até que a pressão no tanque alcance um valor especificado. Como a massa atravessa a fronteira, o sistema pode ser um volume de controle. Um volume de controle englobando apenas o compressor poderia ser escolhido se a condição de entrada e saída de ar do compressor fosse conhecida e o objetivo fosse determinar a potência elétrica de acionamento.

Tipos de Sistemas
A.1 – Abas a, b & c

1.3 Descrevendo Sistemas e Seus Comportamentos

Os engenheiros estão interessados em estudar sistemas e como eles interagem com suas vizinhanças. Nesta seção, introduziremos diversos termos e conceitos usados para descrever sistemas e como eles se comportam.

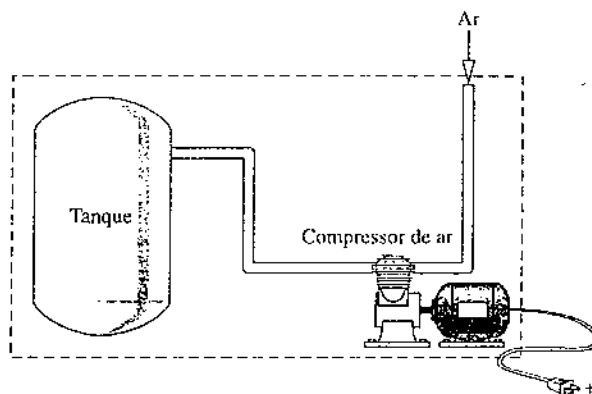


Fig. 1.5 Compressor de ar e tanque de armazenamento.

TOME NOTA...

Animações reforçam muitas das apresentações do texto. Você pode visualizar estas animações, consultando o material suplementar deste livro no site da LTC Editora. As animações estão indicadas em conteúdos específicos, através de um ícone na margem. O primeiro desses ícones aparece imediatamente abaixo. Neste exemplo, o título **Tipos de Sistemas** refere-se ao conteúdo do texto, enquanto A.1-Abas a, b & c referem-se à animação específica (A.1) e as abas (Abas a, b & c) da animação recomendada para a visualização para melhorar a sua compreensão.

1.3.1 Pontos de Vista Macroscópico e Microscópico da Termodinâmica

Os sistemas podem ser estudados sob o ponto de vista macroscópico ou microscópico. A abordagem macroscópica da termodinâmica está preocupada com o comportamento geral ou global. Isso algumas vezes é chamado de termodinâmica *clássica*. Nenhum modelo da estrutura da matéria em níveis molecular, atômico e subatômico é utilizado diretamente na termodinâmica clássica. Embora o comportamento dos sistemas seja afetado pela estrutura molecular, a termodinâmica clássica permite que importantes aspectos do comportamento de um sistema sejam avaliados partindo da observação do sistema global.

A abordagem microscópica da termodinâmica, conhecida como termodinâmica *estatística*, se preocupa diretamente com a estrutura da matéria. O objetivo da termodinâmica estatística é caracterizar por meios estatísticos o comportamento médio das partículas que compõem o sistema de interesse e relacionar essa informação com o comportamento macroscópico observado do sistema. Para aplicações envolvendo lasers, plasmas, escoamento de gases em alta velocidade, cinética química, temperaturas extremamente baixas (criogenia) e outras, os métodos da termodinâmica estatística são essenciais. A abordagem microscópica é utilizada neste livro para interpretar a *energia interna* no Cap. 2 e a *entropia* no Cap. 6. Além disso, conforme é mencionado no Cap. 3, a abordagem microscópica exerce um papel fundamental no desenvolvimento de certos dados, como, por exemplo, os *calores específicos de gases ideais*.

Para uma vasta gama de aplicações na engenharia, a termodinâmica clássica não apenas fornece uma abordagem consideravelmente mais direta para a análise e o projeto, mas também requer menor complexidade matemática. Por essas razões, o ponto de vista macroscópico é o adotado neste livro. Finalmente, efeitos relativísticos não são significativos para os sistemas considerados neste livro.

1.3.2 Propriedade, Estado e Processo

propriedade

Para descrever um sistema e prever seu comportamento é necessário o conhecimento de suas propriedades e de como estas propriedades estão relacionadas. Uma *propriedade* é uma característica macroscópica de um sistema, tal como massa, volume, energia, pressão e temperatura, para as quais um valor numérico pode ser atribuído em um dado tempo sem o conhecimento do comportamento prévio (*história*) do sistema.

estado

A palavra estado refere-se à condição de um sistema como descrito por suas propriedades. Já que existem normalmente relações entre as propriedades de um sistema, com frequência o estado pode ser especificado fornecendo-se os valores de um subconjunto dessas propriedades. Todas as outras propriedades podem ser determinadas a partir desse subconjunto.

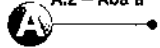
processo

Quando qualquer uma das propriedades de um sistema é alterada, ocorre uma mudança de estado e diz-se que o sistema percorreu um *processo*. Um processo é uma transformação de um estado a outro. Entretanto, se um sistema exibe o mesmo valor de suas propriedades em dois tempos distintos ele está no mesmo estado nesses tempos. Um sistema é dito em regime permanente se nenhuma de suas propriedades varia com o tempo.

regime permanente

Muitas propriedades são consideradas no decorrer de nosso estudo sobre termodinâmica aplicada à engenharia. A termodinâmica também trata de grandezas que não são propriedades, como taxas de vazões mássicas e transferência de energia por trabalho e calor. Exemplos adicionais de grandezas que não são propriedades são fornecidos nos capítulos subsequentes. Uma maneira de distinguir propriedades de *não* propriedades pode ser encontrada no boxe a seguir.

Prop_Estado
Processo
A.2 – Aba a



1.3.3 Propriedades Extensivas e Intensivas

propriedade extensiva

As propriedades termodinâmicas podem ser classificadas em duas classes gerais: extensivas e intensivas. Uma propriedade é chamada *extensiva* se seu valor para o sistema como um todo é a soma de seus valores para as partes nas quais o sistema é dividido. Massa, volume, energia e muitas outras propriedades, que serão apresentadas posteriormente, são extensivas. As propriedades extensivas dependem do tamanho ou da extensão de um sistema. As propriedades extensivas de um sistema podem variar com o tempo, e muitas análises termodinâmicas consistem basicamente em avaliar cuidadosamente as variações de propriedades extensivas, tais como massa e energia, à medida que um sistema interage com suas vizinhanças.

propriedade intensiva

Propriedades intensivas não são aditivas no sentido considerado anteriormente. Seus valores são independentes do tamanho ou da extensão de um sistema, e podem variar de local para local no interior de um sistema em qualquer momento. Assim, propriedades intensivas podem ser funções da posição e do tempo, enquanto propriedades extensivas podem variar somente com o tempo. O volume específico (Seção 1.5), a pressão e a temperatura são propriedades intensivas importantes; muitas outras propriedades intensivas serão introduzidas em capítulos subsequentes.

▶ POR EXEMPLO para ilustrar a diferença entre propriedades intensivas e extensivas, considere uma porção de matéria com temperatura uniforme e imagine que ela é composta de várias partes, como ilustrado na Fig. 1.6. A massa do conjunto é a soma das massas das partes, e o volume total é a soma dos volumes das partes. No entanto, a temperatura do todo não é a soma da temperatura das partes; é a mesma para cada parte. A massa e o volume são propriedades extensivas, mas a temperatura é uma propriedade intensiva.

Propriedades
Ext_Int
A.3 – Aba a

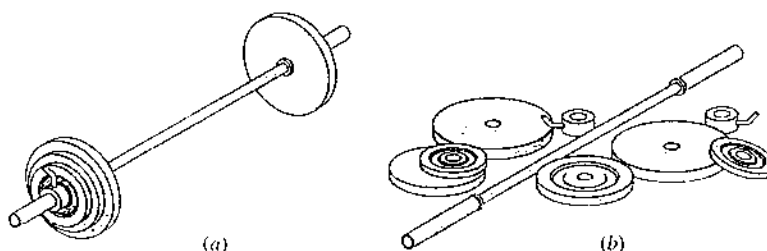
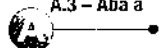


Fig. 1.6 Figura utilizada para discutir os conceitos de propriedades extensivas e intensivas.

Distinguindo Propriedades de Não Propriedades

Em um dado estado, cada propriedade possui um valor definido que pode ser atribuído sem o conhecimento de como o sistema alcançou aquele estado. Logo, a mudança no valor de uma propriedade quando o sistema é alterado de um estado para outro é determinada somente pelos dois estados extremos, e é independente do caminho particular pelo qual a variação de estado ocorreu. Ou seja, a mudança é independente dos detalhes do processo. Reciprocamente, se o valor de uma grandeza é independente do processo entre dois estados, então essa grandeza corresponde à variação de uma propriedade. Isso fornece um teste para determinar se uma grandeza é uma propriedade: **uma grandeza é uma propriedade se, e somente se, sua mudança de valor entre dois estados é independente do processo.** Segue-se que, se o valor de uma determinada grandeza depende dos detalhes do processo e não apenas dos estados extremos, essa grandeza não pode ser uma propriedade.

1.3.4 Equilíbrio

A termodinâmica clássica enfatiza principalmente os estados de equilíbrio e as mudanças de um estado de equilíbrio a outro. Assim, o conceito de equilíbrio é fundamental. Em mecânica, equilíbrio significa uma condição de estabilidade mantida por uma igualdade de forças que se opõem. Em termodinâmica esse conceito é mais abrangente, incluindo não apenas um equilíbrio de forças, mas também um equilíbrio de outras influências. Cada tipo de influência refere-se a um aspecto particular ou geral do equilíbrio termodinâmico. Consoante com esse fato, vários tipos de equilíbrio devem existir individualmente para se estabelecer a condição de total equilíbrio; entre estes estão os equilíbrios mecânico, térmico, de fase e químico.

equilíbrio

Os critérios para esses quatro tipos de equilíbrio serão considerados em discussões subsequentes. Pode-se fazer um teste para verificar se o sistema está em equilíbrio termodinâmico através do seguinte procedimento: isole o sistema de suas vizinhanças e aguarde por mudanças em suas propriedades observáveis. Se não ocorrerem mudanças, concluímos que o sistema estava em equilíbrio no momento em que foi isolado. Pode-se dizer que o sistema está em um estado de equilíbrio.

estado de equilíbrio

Quando um sistema está isolado ele não pode interagir com suas vizinhanças; entretanto, seu estado pode mudar como uma consequência de eventos espontâneos que estejam ocorrendo internamente, à medida que suas propriedades intensivas, tais como a temperatura e a pressão, tendam a valores uniformes. Quando todas essas mudanças cessam o sistema está em equilíbrio. No equilíbrio a temperatura é uniforme ao longo do sistema. Também a pressão pode ser considerada uniforme, desde que o efeito da gravidade não seja significativo; caso contrário, pode existir uma variação de pressão, como em uma coluna vertical de líquido.

Não há exigência de que um sistema que passa por um processo esteja em equilíbrio *durante* o processo. Alguns ou todos os estados intermediários podem ser estados de não equilíbrio. Para muitos desses processos estamos limitados ao conhecimento do estado antes de o processo ocorrer e do estado depois que o processo é completado.

1.4 Medindo Massa, Comprimento, Tempo e Força

Quando os cálculos de engenharia são efetuados é necessário preocupar-se com as *unidades* das grandezas físicas envolvidas. Uma unidade é uma certa quantidade de uma grandeza através da qual, por comparação, qualquer outra grandeza do mesmo tipo é medida. Por exemplo, metros, centímetros, quilômetros, pés, polegadas e milhas são todas *unidades de comprimento*. De forma semelhante, segundos, minutos e horas são *unidades de tempo*.

Como as grandezas físicas estão relacionadas por meio de definições e leis, um número relativamente pequeno dessas grandezas físicas é suficiente para conceber e mensurar todas as outras. Estas são chamadas de *dimensões primárias*. As outras são mensuradas em termos das dimensões primárias, e são chamadas de *secundárias*. Por exemplo, se o comprimento e o tempo fossem considerados primários, a velocidade e a área seriam consideradas secundárias.

Um conjunto de dimensões primárias adequado para aplicações em *mecânica* consiste em massa, comprimento e tempo. Outras dimensões primárias são necessárias quando fenômenos físicos adicionais são levados em consideração. A temperatura é incluída para a termodinâmica, e a corrente elétrica é introduzida para aplicações que envolvem eletricidade.

Uma vez que um conjunto de dimensões primárias é adotado, especifica-se uma *unidade básica* para cada dimensão primária. As unidades para todas as outras grandezas são então obtidas a partir das unidades básicas. Vamos ilustrar essas ideias considerando brevemente dois sistemas de unidades: as unidades SI e as unidades inglesas de engenharia.

unidade básica

1.4.1 Unidades SI

Na presente discussão vamos analisar o sistema de unidades chamado SI, que considera a massa, o comprimento e o tempo como dimensões primárias e a força como dimensão secundária. SI é a abreviação para *Système International d'Unités* (Sistema Internacional de Unidades), que é o sistema legalmente aceito na maioria dos países. As convenções para o SI são publicadas e controladas por tratados de uma organização internacional. As unidades básicas do SI para massa, comprimento e tempo encontram-se listadas na Tabela 1.3 e são discutidas no parágrafo a seguir. A unidade básica SI para a temperatura é o kelvin, K.

unidades básicas do SI

TABELA 1.3

Unidades para Massa, Comprimento, Tempo e Força

Grandeza	SI		Inglês	
	Unidade	Símbolo	Unidade	Símbolo
massa	quilograma	kg	libra-massa	lb
comprimento	metro	m	pé	ft
tempo	segundo	s	segundo	s
força	Newton (= 1 kg · m/s ²)	N	libra-força (= 32,1740 lb · ft/s ²)	lbf

A unidade básica SI de massa é o quilograma, kg. Ele é igual à massa de um determinado cilindro de uma liga platina-irídio mantida pelo Escritório Internacional de Pesos e Medidas, próximo a Paris. A massa-padrão para os Estados Unidos é mantida pelo Instituto Nacional de Padrões e Tecnologia. O quilograma é a única unidade básica definida por associação a um objeto fabricado.

A unidade básica SI de comprimento é o metro, m, definido como o comprimento percorrido pela luz no vácuo durante um intervalo de tempo especificado. A unidade básica de tempo é o segundo, s. O segundo é definido como a duração de 9.192.631.770 ciclos da radiação associada a uma transição especificada do átomo de césio.

A unidade SI de força, denominada newton, é uma unidade secundária, definida em termos de unidades básicas para massa, comprimento e tempo. A segunda lei do movimento de Newton estabelece que a força líquida agindo em um corpo é proporcional ao produto da massa pela aceleração, escrito por $F \propto ma$. O newton é definido de forma que a constante de proporcionalidade na expressão é igual à unidade. Assim, a segunda lei de Newton é expressa pela igualdade

$$F = ma \quad (1.1)$$

O newton, N, é a força necessária para acelerar uma massa de 1 quilograma a uma taxa de 1 metro por segundo por segundo. Utilizando a Eq. 1.1

$$1 \text{ N} = (1 \text{ kg})(1 \text{ m/s}^2) = 1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2 \quad (1.2)$$

► POR EXEMPLO para ilustrar o uso das unidades SI introduzidas até aqui, vamos determinar o peso em newtons de um objeto cuja massa é 1000 kg, em um local na superfície da Terra onde a aceleração devida à gravidade é igual a um valor-padrão definido como 9,80665 m/s². Recordando que o peso de um corpo refere-se à força da gravidade e é calculado usando a massa do corpo, m , e a aceleração local devida à gravidade, g , partindo da Eq. 1.1, obtemos

$$\begin{aligned} F &= mg \\ &= (1000 \text{ kg})(9,80665 \text{ m/s}^2) = 9806,65 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2 \end{aligned}$$

Esta força pode ser expressa em termos de newtons usando a Eq. 1.2 como um *fator de conversão de unidades*. Assim,

$$F = \left(9806,65 \frac{\text{kg} \cdot \text{m}}{\text{s}^2} \right) \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| = 9806,65 \text{ N} \quad \leftarrow \leftarrow \leftarrow$$

TOME NOTA...

Observe que no cálculo da força em newtons o fator de conversão de unidades é identificado por um par de linhas verticais. Esse dispositivo é usado ao longo do texto para identificar conversões de unidades.

Como o peso é calculado em termos da massa e da aceleração local devida à gravidade, o peso de um objeto pode mudar em função do local, devido à variação da aceleração da gravidade, mas a sua massa permanece constante.

► POR EXEMPLO se o objeto considerado anteriormente estivesse na superfície de um planeta em um local onde a aceleração da gravidade fosse um décimo do valor usado no cálculo anterior, a massa permaneceria a mesma, mas o peso seria um décimo do valor calculado. $\leftarrow \leftarrow$

TABELA 1.4

Prefixos das Unidades SI

Fator	Prefixo	Símbolo
10 ¹²	tera	T
10 ⁹	giga	G
10 ⁶	mega	M
10 ³	quilo	k
10 ²	hecto	h
10 ⁻²	centi	c
10 ⁻³	mili	m
10 ⁻⁶	micro	μ
10 ⁻⁹	nano	n
10 ⁻¹²	pico	p

As unidades SI para outras grandezas físicas também são obtidas em função das unidades SI básicas. Algumas dessas unidades ocorrem tão frequentemente que são dados nomes e símbolos especiais, como no caso do newton. As unidades SI para as grandezas pertinentes à termodinâmica serão apresentadas conforme forem introduzidas no texto. Já que frequentemente se torna necessário trabalhar com valores extremamente grandes ou pequenos quando se usa o sistema SI de unidades, um conjunto de prefixos-padrão encontra-se listado na Tabela 1.4, de modo a simplificar o assunto. Por exemplo, km significa quilômetro, ou seja, 10³ m.

1.4.2 Unidades Inglesas de Engenharia

Embora as unidades SI sejam um padrão mundial, atualmente muitos segmentos da comunidade de engenharia nos Estados Unidos usam regularmente algumas outras unidades. Uma grande parte do estoque de ferramentas e máquinas industriais americanas, bem como muitos dados valiosos de engenharia, utiliza outras unidades além das unidades SI. Ainda por muitos anos os engenheiros nos Estados Unidos deverão estar familiarizados com os vários sistemas de unidades.

Nesta seção consideraremos um sistema de unidades geralmente utilizado nos Estados Unidos, denominado sistema inglês de engenharia. As unidades básicas inglesas para massa, comprimento e tempo estão listadas na Tabela 1.3, e serão discutidas nos parágrafos seguintes. As unidades inglesas para outras grandezas pertinentes à termodinâmica serão apresentadas conforme forem introduzidas ao longo do texto.

unidades
básicas inglesas

A unidade básica para o comprimento é o pé, ft, definido em termos do metro por

$$1 \text{ ft} = 0,3048 \text{ m} \tag{1.3}$$

A polegada, in, é definida em termos do pé

$$12 \text{ in} = 1 \text{ ft}$$

Uma polegada é igual a 2,54 cm. Embora unidades como o minuto e a hora sejam comumente usadas em engenharia, é conveniente selecionar o segundo como unidade básica de tempo para o Sistema Inglês de Engenharia.

A unidade básica de massa no Sistema Inglês de Engenharia é a libra-massa, lb, definida em termos do quilograma por

$$1 \text{ lb} = 0,45359237 \text{ kg} \tag{1.4}$$

O símbolo lbm também pode ser usado para indicar a libra-massa.

Uma vez que as unidades básicas de massa, comprimento e tempo do sistema inglês de engenharia tenham sido especificadas, a unidade de força pode ser definida como para o newton, através da segunda lei de Newton, conforme a Eq. 1.1. Sob esse ponto de vista, a unidade inglesa de força, a libra-força, lbf, é a força necessária para acelerar uma libra-massa de 32,1740 ft/s², que é a aceleração-padrão da gravidade. Substituindo esses valores na Eq. 1.1

$$1 \text{ lbf} = (1 \text{ lb})(32,1740 \text{ ft/s}^2) = 32,1740 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2 \tag{1.5}$$

Nessa abordagem a força é considerada *secundária*.

A libra-força, lbf, não é igual à libra-massa, lb, apresentada anteriormente. Força e massa são fundamentalmente diferentes, assim como suas unidades. Contudo, os dois usos da palavra “libra” podem causar confusão, e deve-se tomar cuidado para evitar erros.

▶ POR EXEMPLO para ilustrar o uso dessas unidades em um único cálculo determinaremos o peso de um objeto cuja massa é de 1000 lb (453,6 kg) em um local onde a aceleração local da gravidade é de 32,0 ft/s² (9,7 m/s²). Inserindo os valores na Eq. 1.1 e usando a Eq. 1.5 como um fator unitário de conversão, obtemos

$$F = mg = (1000 \text{ lb}) \left(32,0 \frac{\text{ft}}{\text{s}^2} \right) \left| \frac{1 \text{ lbf}}{32,1740 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2} \right| = 994,59 \text{ lbf}$$

Este cálculo ilustra que a libra-força é uma unidade de força, diferente da libra-massa, que é uma unidade de massa. ◀ ◀ ◀ ◀

1.5 Volume Específico

Três propriedades intensivas mensuráveis particularmente importantes na termodinâmica aplicada à engenharia são o volume específico, a pressão e a temperatura. O volume específico será discutido nesta seção. A pressão e a temperatura serão consideradas nas Seções 1.6 e 1.7, respectivamente.

Em uma perspectiva macroscópica, a descrição da matéria é simplificada quando se considera que ela é uniformemente distribuída ao longo de uma região. A validade dessa idealização, conhecida como hipótese do *contínuo*, pode ser inferida pelo fato de que, para uma classe extremamente ampla de fenômenos de interesse para a engenharia, o comportamento da matéria obtido por essa descrição encontra-se em conformidade com dados medidos.

Quando as substâncias podem ser tratadas como meios contínuos é possível falar de suas propriedades termodinâmicas intensivas “em um ponto”. Assim, em qualquer instante a massa específica ρ em um ponto é definida por

$$\rho = \lim_{V \rightarrow V'} \left(\frac{m}{V} \right) \tag{1.6}$$

em que V' é o menor volume no qual existe um valor definido para essa razão. O volume V' contém um número de partículas suficiente para que as médias estatísticas sejam significativas. Ele é o menor volume para o qual a matéria pode ser considerada um meio contínuo, e é normalmente pequeno o suficiente para ser considerado um “ponto”. A massa específica definida pela Eq. 1.6 pode ser descrita matematicamente por uma função contínua da posição e do tempo.

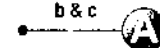
A massa específica, ou a massa local por unidade de volume, é uma propriedade intensiva que pode variar de ponto a ponto em um sistema. Assim, a massa associada a um certo volume V é, em princípio, determinada por integração

$$m = \int_V \rho dV \tag{1.7}$$

e não simplesmente pelo produto entre a massa específica e o volume.

O volume específico v é definido como o inverso da massa específica, $v = 1/\rho$. Ele é o volume por unidade de massa. Assim como a massa específica, o volume específico é uma propriedade intensiva e pode variar ponto a ponto. As unidades SI para a massa específica e o volume específico são, respectivamente, kg/m³ e m³/kg. No entanto, elas também são expressas, frequentemente, por g/cm³ e cm³/g, respectivamente. As unidades inglesas para a massa específica e o volume específico neste texto são lb/ft³ e ft³/lb, respectivamente.

Propriedades
Ext_Int
A.3 – Abas
b & c



volume
específico

Em certas aplicações é conveniente exprimir propriedades como o volume específico em uma base molar, em vez de uma base mássica. O mol corresponde a uma quantidade de uma determinada substância numericamente igual ao seu peso molecular. Neste livro expressaremos a quantidade de uma substância em uma base molar, em termos do quilomol (kmol) ou da libra-mol (lbmol), como for mais adequado. Em cada caso será usado

base molar

$$n = \frac{V}{m} \frac{m^3}{kg}$$

$$n = \frac{N^o \text{ mols}}{M} \quad (1.8)$$

$M \rightarrow \text{MASSA MOLAR}$

O número de quilomols, n , de uma substância é obtido dividindo-se a massa, m , em quilogramas pelo peso molecular, M , em kg/kmol. Analogamente, o número de libra-mols, n , é obtido dividindo-se a massa, m , em libra-massa pelo peso molecular, M , em lb/lbmol. Quando m é dado em gramas, a Eq. 1.8 fornece n em grama-mol, ou *mol*, para abreviar. Recordando da química, sabe-se que o número de moléculas em um grama-mol, denominado número de Avogadro, é $6,022 \times 10^{23}$. As Tabelas A-1 e A-1E, do Apêndice, fornecem os pesos moleculares de diversas substâncias.

Para assinalar que uma propriedade está em base molar, uma barra é utilizada acima do símbolo. Assim, \bar{v} significa volume por kmol ou por lbmol, conforme o caso. Neste texto, as unidades usadas para \bar{v} são m^3/kmol e ft^3/lbmol . Com base na Eq. 1.8, a relação entre \bar{v} e v é

$$\bar{v} = Mv \quad (1.9)$$

na qual M é o peso molecular em kg/kmol ou lb/lbmol, conforme o caso.

1.6 Pressão

A seguir, apresentaremos o conceito de pressão sob o ponto de vista do contínuo. Vamos iniciar considerando uma pequena área A associada a um ponto em um fluido em repouso. O fluido em um lado dessa área exerce uma força compressiva que é normal à área, F_{normal} . Uma força igual, mas em sentido contrário, é exercida sobre a área pelo fluido situado no outro lado. Para um fluido em repouso não existem outras forças além dessas agindo nessa área. A pressão p no ponto especificado é definida como o limite

pressão

$$p = \lim_{A \rightarrow A'} \left(\frac{F_{\text{normal}}}{A} \right) \quad (1.10)$$

no qual A' é a área no "ponto" com a mesma percepção de limite usada na definição de massa específica.

Propriedades
Ext_Int
A.3 - Aba d

Novos horizontes

Grandes Esperanças para a Nanotecnologia

A *nanociência* é o estudo das moléculas e estruturas moleculares, chamadas nanoestruturas, tendo uma ou mais dimensões menores do que cerca de 100 nanômetros. Um nanômetro é um bilionésimo do metro: $1 \text{ nm} = 10^{-9} \text{ m}$. Para alcançar esse nível de pequenez uma pilha de 10 átomos de hidrogênio teria a altura de 1 nm, enquanto o cabelo humano possui um diâmetro de cerca de 50.000 nm. *Nanotecnologia* é a engenharia da nanoestrutura em produtos úteis. Na escala relativa à nanotecnologia o comportamento pode diferir das nossas expectativas macroscópicas. Por exemplo, a *média* usada para atribuir valores a propriedades em um ponto no modelo contínuo não pode mais ser

aplicada, devido às interações entre os átomos em consideração. Também, nessas escalas, a natureza do fenômeno físico tal como um fluxo corrente pode depender de forma explícita do tamanho físico dos dispositivos. Depois de muitos anos de frutíferas pesquisas a nanotecnologia está agora pronta para fornecer novos produtos com uma ampla gama de utilização, incluindo dispositivos implantáveis de quimioterapia, biossensores para a detecção da glicose em diabéticos, dispositivos eletrônicos modernos, novas tecnologias de conversão de energia e 'materiais inteligentes', como, por exemplo, tecidos que permitem que vapor de água escape enquanto a água líquida é conservada.

Se a área A' estivesse associada a novas orientações oriundas da rotação no ponto considerado e se a pressão fosse determinada para cada nova orientação, iríamos concluir que a pressão no ponto seria a mesma em todas as direções, desde que o fluido esteja em repouso. Isso é uma consequência do equilíbrio de forças em um elemento de volume circundando o ponto. No entanto, a pressão pode variar de ponto a ponto em um fluido estático; exemplos são a variação da pressão atmosférica com a altura e a variação da pressão com a profundidade de oceanos, lagos e outros corpos d'água.

Considere, em seguida, um fluido em movimento. Nesse caso, a força exercida sobre uma área associada a um ponto do fluido pode ser determinada em função de três componentes mutuamente perpendiculares: um normal à área e dois no plano da área. Quando expressos em termos de uma área unitária, a componente normal à área é chamada de *tensão normal*, e os dois componentes no plano da área são denominados *tensões cisalhantes*. As magnitudes dessas tensões geralmente variam de acordo com a orientação da área. O estado de tensão em um fluido em movimento é um tópico que normalmente é tratado em detalhes em *mecânica dos fluidos*. A diferença entre uma tensão normal e a pressão, que seria a tensão normal caso o fluido estivesse em repouso, é normalmente muito pequena. Neste livro admitiremos que a tensão normal em um ponto é igual à pressão naquele ponto. Essa hipótese conduz a resultados de precisão aceitável para as aplicações consideradas. O termo pressão, a não ser que seja afirmado algo em contrário, refere-se à pressão absoluta; a pressão que adota como zero o vácuo absoluto.

pressão absoluta

1.6.1 Medidas de Pressão

Os manômetros e os barômetros medem a pressão em termos de um comprimento de uma coluna de líquido, tal como o mercúrio, a água ou o óleo. O manômetro mostrado na Fig. 1.7 possui um lado aberto para a atmosfera e o outro ligado a um tanque que contém um gás a pressão uniforme. Como pressões relativas à mesma altura em uma massa contínua de um líquido ou um gás em repouso são iguais, as pressões nos pontos *a* e *b*, da Fig. 1.7, são iguais. Aplicando um balanço elementar de forças, a pressão do gás é

$$p = p_{atm} + \rho g L \tag{1.11}$$

na qual p_{atm} é a pressão atmosférica local, ρ é a massa específica do líquido do manômetro, g é a aceleração da gravidade e L é a diferença entre os níveis do líquido.

O barômetro mostrado na Fig. 1.8 é formado por um tubo fechado com mercúrio líquido e uma quantidade pequena de vapor de mercúrio, invertido e colocado em um recipiente aberto com mercúrio líquido. Como as pressões nos pontos *a* e *b* são iguais, um balanço de forças fornece a pressão atmosférica, dada por

$$p_{atm} = p_{vapor} + \rho_m g L \tag{1.12}$$

sendo ρ_m a massa específica do líquido mercúrio. Como a pressão do vapor do mercúrio é muito menor do que a da atmosfera, a Eq. 1.12 pode ser aproximada por $p_{atm} = \rho_m g L$. Para colunas pequenas de líquidos, ρ e g podem ser tomados como constantes nas Eqs. 1.11 e 1.12.

As pressões medidas com manômetros e barômetros são frequentemente expressas em termos do comprimento L em milímetros de mercúrio (mmHg), polegadas de mercúrio (inHg), polegadas de água (inH₂O), e assim por diante.

▶ POR EXEMPLO um barômetro registra 750 mmHg. Se $\rho_m = 13,59 \text{ g/cm}^3$ e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$, a pressão atmosférica, em N/m^2 , é calculada como a seguir:

$$\begin{aligned} p_{atm} &= \rho_m g L \\ &= \left[\left(13,59 \frac{\text{g}}{\text{cm}^3} \right) \left| \frac{1 \text{ kg}}{10^3 \text{ g}} \right| \left| \frac{10^2 \text{ cm}}{1 \text{ m}} \right|^3 \right] \left[9,81 \frac{\text{m}}{\text{s}^2} \right] \left[(750 \text{ mmHg}) \left| \frac{1 \text{ m}}{10^3 \text{ mm}} \right| \right] \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \\ &= 10^5 \text{ N/m}^2 \end{aligned}$$

Um manômetro do tipo tubo de Bourdon é mostrado na Fig. 1.9. A figura apresenta um tubo curvo, que possui uma seção reta elíptica com uma extremidade associada à pressão que se deseja medir e uma outra conectada a um ponteiro por um mecanismo. Quando o fluido sob pressão preenche o tubo, a seção elíptica tende a se tornar circular e o tubo se torna reto. Esse movimento é transmitido pelo mecanismo ao ponteiro. Calibrando-se a deflexão do ponteiro para pressões conhecidas, uma escala graduada pode ser elaborada através da qual uma pressão aplicada pode ser lida em unidades convenientes. Devido à sua construção, o tubo de Bourdon mede a pressão relativa às vizinhanças do instrumento. Consequentemente, o mostrador indica zero quando as pressões interna e externa ao tubo são as mesmas.

A pressão também pode ser medida por outros procedimentos. Uma classe importante de sensores utiliza o efeito *piezoelétrico*: uma carga é gerada no interior de materiais sólidos quando estes se deformam. Essa entrada mecânica/saída elétrica fornece a base para a medição de pressão, assim como medidas de deslocamento e de força. Outro tipo importante de sensor emprega um diafragma que se deflete quando uma força é aplicada, alterando uma indutância, resistência ou capacitância. A Fig. 1.10 mostra um sensor de pressão piezoelétrico juntamente com um sistema automático de aquisição de dados.

1.6.2 Empuxo

Quando um corpo está completamente ou parcialmente submerso em um líquido, a força de pressão resultante que age sobre o corpo é chamada força de empuxo. Como a pressão aumenta com a profundidade a partir da superfície do líquido, as forças de pressão que agem de baixo para cima são maiores do que as forças de pressão que agem de cima para baixo, assim a força de empuxo age verticalmente para cima. A força de empuxo tem magnitude igual ao peso do líquido deslocado (*princípio de Arquimedes*).

▶ POR EXEMPLO aplicando a Eq.1.11 ao bloco retangular submerso ilustrado na Fig. 1.11, a magnitude da força de pressão resultante que age para cima, a força de empuxo, é dada por

$$\begin{aligned} F &= A(p_2 - p_1) = A(p_{atm} + \rho g L_2) - A(p_{atm} + \rho g L_1) \\ &= \rho g A(L_2 - L_1) \\ &= \rho g V \end{aligned}$$

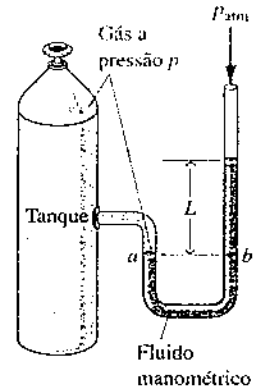


Fig. 1.7 Manômetro.

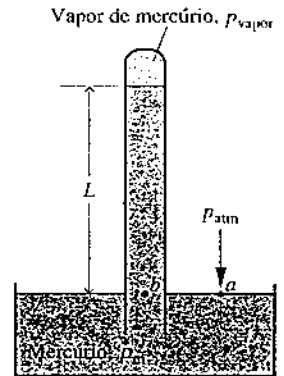


Fig. 1.8 Barômetro.

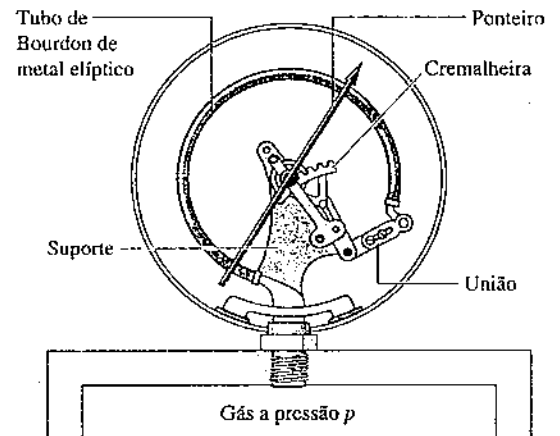


Fig. 1.9 Medição de pressão por um medidor do tipo tubo de Bourdon.

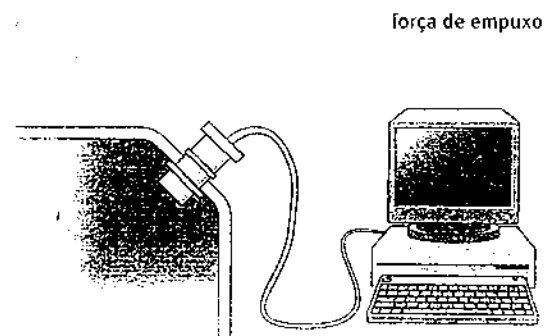


Fig. 1.10 Sensor de pressão com aquisição de dados automática.

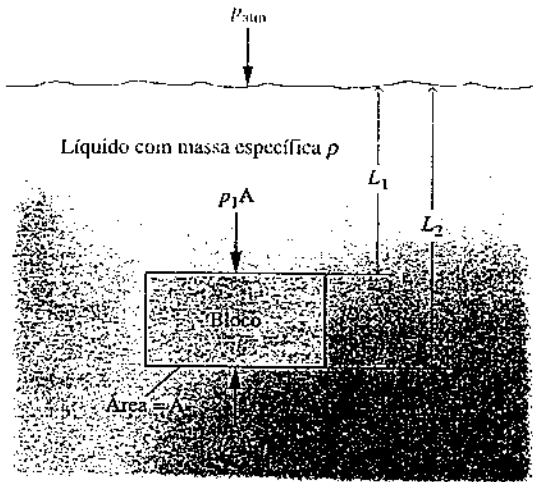


Fig. 1.11 Avaliação da força de empuxo para um corpo submerso.

sendo V o volume do bloco e ρ a massa específica do líquido circunvizinho. Assim, a magnitude da força de empuxo que age sobre o bloco é igual ao peso do líquido deslocado.

1.6.3 Unidades de Pressão

A unidade de pressão e de tensão no SI é o pascal.

$$1 \text{ pascal} = 1 \text{ N/m}^2$$

Entretanto, múltiplos do pascal são frequentemente utilizados: o kPa, o bar e o MPa.

$$1 \text{ kPa} = 10^3 \text{ N/m}^2$$

$$1 \text{ bar} = 10^5 \text{ N/m}^2$$

$$1 \text{ MPa} = 10^6 \text{ N/m}^2$$

As unidades inglesas de uso corrente para a pressão e a tensão são a libra-força por pé quadrado, lb/ft^2 , e a libra-força por polegada quadrada, lb/in^2 .

Embora a pressão atmosférica varie com a localização na Terra, um valor-padrão de referência pode ser definido e utilizado para expressar outras pressões.

$$1 \text{ atmosfera padrão (atm)} = \begin{cases} 1,01325 \times 10^5 \text{ N/m}^2 \\ 14,696 \text{ lb}/\text{in}^2 \\ 760 \text{ mmHg} = 29,92 \text{ inHg} \end{cases} \quad (1.13)$$

Como 1 bar (10^5 N/m^2) é aproximadamente igual a uma atmosfera-padrão, pode-se considerá-lo uma unidade de pressão conveniente, apesar de não ser uma unidade-padrão SI. Quando se está trabalhando no SI, o bar, o MPa e o kPa são utilizados neste texto.

Embora as pressões absolutas devam ser utilizadas nas relações termodinâmicas, dispositivos de medição de pressão frequentemente indicam a *diferença* entre a pressão absoluta de um sistema e a pressão absoluta da atmosfera existente, externa ao dispositivo de medida. A magnitude dessa diferença é chamada de *pressão manométrica* ou *pressão de vácuo*. O termo *pressão manométrica* é aplicado quando a pressão do sistema é maior do que a pressão atmosférica local, p_{atm} .

$$p(\text{manométrica}) = p(\text{absoluta}) - p_{\text{atm}}(\text{absoluta}) \quad (1.14)$$

Quando a pressão atmosférica local é maior do que a pressão do sistema é utilizado o termo *pressão de vácuo*.

$$p(\text{vácuo}) = p_{\text{atm}}(\text{absoluta}) - p(\text{absoluta}) \quad (1.15)$$

Os engenheiros nos Estados Unidos frequentemente utilizam as letras *a* (*absolute*) e *g* (*gage*) para distinguir a pressão absoluta da manométrica. Por exemplo, as pressões absoluta e manométrica em libra-força por polegada quadrada são escritas como *psia* e *psig*, respectivamente. A relação entre os vários modos de expressar medidas de pressão é apresentada na Fig. 1.12.

pressão manométrica
pressão de vácuo

TOME NOTA...

Neste livro, o termo *pressão*, a não ser que seja afirmado algo em contrário, refere-se à *pressão absoluta*.

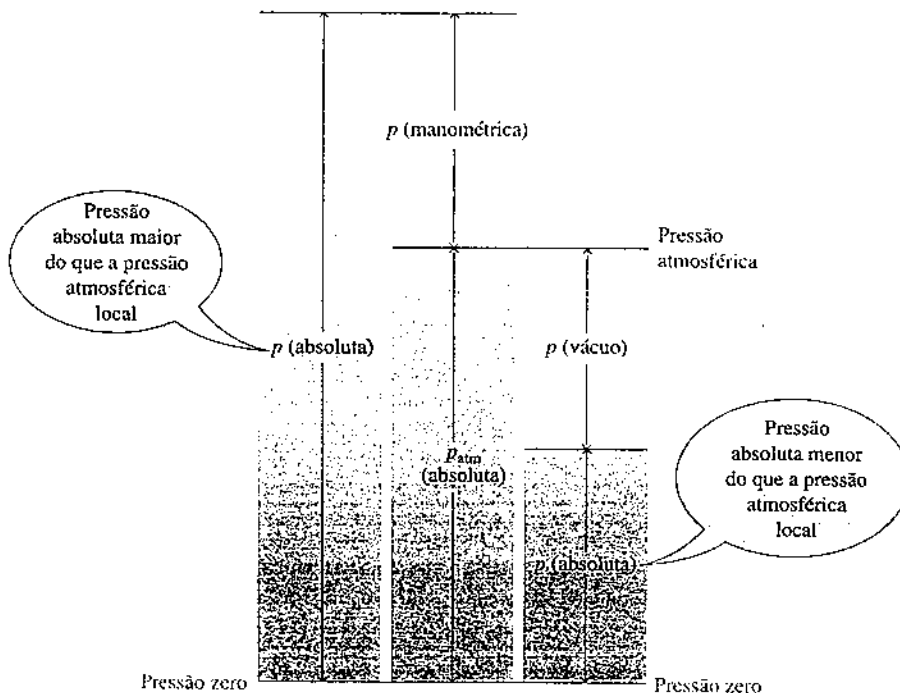


Fig. 1.12 Relação entre as pressões absoluta, atmosférica, manométrica e de vácuo.



BIOCONEXÕES Um em cada três americanos tem pressão alta. Como isso pode causar doenças do coração, derrames e outras complicações médicas sérias, os médicos recomendam a todos que a pressão sanguínea seja aferida de forma regular. A aferição da pressão consiste em determinar a pressão máxima (pressão sistólica) em uma artéria, quando o coração está bombeando sangue, e a pressão mínima (pressão diastólica), quando o coração está relaxado, cada uma expressa em milímetros de mercúrio, mmHg. As pressões sistólica e diastólica de pessoas saudáveis deveriam ser inferiores a cerca de 120 mmHg e 80 mmHg, respectivamente.

O aparato-padrão para aferir a pressão usado por décadas, envolvendo uma braçadeira inflável, um manômetro de mercúrio e um estetoscópio, está sendo gradualmente substituído devido à preocupação com a toxicidade do mercúrio em resposta às exigências especiais, incluindo o monitoramento durante o exercício clínico e durante a anestesia. Também para o uso domiciliar e o monitoramento próprio, muitos pacientes acham mais fácil usar dispositivos automáticos, que exibem os dados da pressão sanguínea de forma digital. Isso tem levado engenheiros biomédicos a repensar os equipamentos para aferir a pressão sanguínea e a desenvolver novas abordagens, livres de mercúrio e de estetoscópios. Uma delas utiliza um transdutor de pressão altamente sensível para detectar oscilações na pressão com uma braçadeira inflável colocada em torno do braço do paciente. O programa de monitoramento usa esses dados para calcular as pressões sistólica e diastólica, as quais são exibidas digitalmente.

17 Temperatura

Nesta seção a propriedade intensiva temperatura será considerada juntamente com as formas de mensurá-la. O conceito de temperatura, assim como o de força, se origina das nossas percepções sensoriais. Ele se encontra enraizado nas noções de corpo "quente" ou "frio". Usamos nosso sentido do tato para distinguir corpos quentes de frios e organizar os corpos em uma escala em função da ordem em que ele é "mais quente", decidindo que 1 é mais quente do que 2, que 2 é mais quente do que 3, e assim por diante. No entanto, por mais sensível que seja o tato humano, somos incapazes de avaliar essa qualidade de modo preciso.

É difícil estabelecer uma definição de temperatura em termos de conceitos que sejam definidos independentemente ou aceitos como básicos. Entretanto, é possível chegar a um objetivo entendendo a *igualdade* de temperatura levando em conta o fato de que, quando a temperatura de um corpo muda, outras propriedades também mudam.

Para ilustrar isso, considere dois blocos de cobre e suponha que nosso sentido nos diga que um é mais quente do que o outro. Se os blocos fossem colocados em contato e isolados de suas vizinhanças, eles iriam interagir de uma maneira que pode ser descrita como uma *interação térmica* (calórica). Durante essa interação seria observado que o volume do bloco mais aquecido decresceria um pouco com o tempo, enquanto o volume do bloco mais frio aumentaria com o tempo. No devido tempo não seriam observadas mudanças de volume, e os blocos quando sujeitos ao tato produziriam a mesma sensação térmica. De modo similar, seríamos capazes de observar que a resistência elétrica do bloco mais quente decresce com o tempo e que aquela do bloco mais frio aumenta com o tempo; no devido tempo, as resistências elétricas tornar-se-iam também constantes. Quando todas as mudanças em tais propriedades observáveis cessarem, a interação termina. Os dois blocos estão, dessa forma, em *equilíbrio térmico*. Considerações desse tipo nos levam a concluir que os blocos possuem uma propriedade física que determina se eles estão em equilíbrio térmico. Essa propriedade é chamada temperatura, e podemos postular que, quando os dois blocos estão em equilíbrio térmico, suas temperaturas são iguais.

É tópico de experiência verificar que, quando dois corpos estão em equilíbrio térmico com um terceiro, eles estão em equilíbrio térmico entre si. Este enunciado, que algumas vezes é denominado *lei zero da termodinâmica*, é tacitamente admitido em toda medição de temperatura. Então, se desejamos saber se dois corpos apresentam a mesma temperatura não é necessário colocá-los em contato e verificar se suas propriedades observáveis mudam com o tempo, como foi descrito anteriormente. É apenas necessário verificar se eles estão individualmente em equilíbrio térmico com um terceiro corpo. O terceiro corpo é usualmente um *termômetro*.

1.7.1 Termômetros

Qualquer corpo com pelo menos uma propriedade mensurável que varia conforme sua temperatura evolui pode ser usado como um termômetro. Tal propriedade é chamada de *propriedade termométrica*. A substância específica que exhibe mudanças na sua propriedade termométrica é conhecida como *substância termométrica*.

Um dispositivo familiar para a medição da temperatura é o termômetro de bulbo, ilustrado na Fig. 1.13a, que consiste em um tubo de vidro capilar conectado a um bulbo cheio de um líquido, como o mercúrio ou o álcool, e selado na outra extremidade. O espaço acima do líquido é ocupado pelo vapor do líquido ou por um gás inerte. Conforme a temperatura aumenta, o líquido se expande em volume e se eleva no capilar. O comprimento L do líquido no capilar depende da temperatura. Conseqüentemente, o líquido é a substância termométrica e L é a propriedade termométrica. Embora esse tipo de termômetro seja geralmente utilizado para medições rotineiras de temperatura, ele não é muito adequado para aplicações em que uma precisão extrema é necessária.

Sensores mais precisos, conhecidos como *termopares*, estão baseados no princípio de que, quando dois metais distintos são unidos uma força eletromotriz (fem), que é basicamente função da temperatura, será estabelecida em um circuito. Em certos termopares um dos fios é feito de platina com uma pureza especificada e o outro é uma liga de platina e ródio. Os termopares também utilizam cobre e constantan (uma liga de cobre e níquel) e ferro e constantan, e vários outros conjuntos de materiais. Outra classe importante de dispositivos de medição de temperatura é a dos sensores eletrorresistivos. Esses sensores são baseados no fato de que a resistência elétrica de uma série de materiais varia de uma maneira previsível com a temperatura. Os materiais usados com esse propósito são normalmente condutores (como

Propriedades
Ext. Int
A.3 - Aba e



interação
térmica
(calórica)

equilíbrio
térmico
temperatura

lei zero da
termodinâmica

propriedade
termométrica

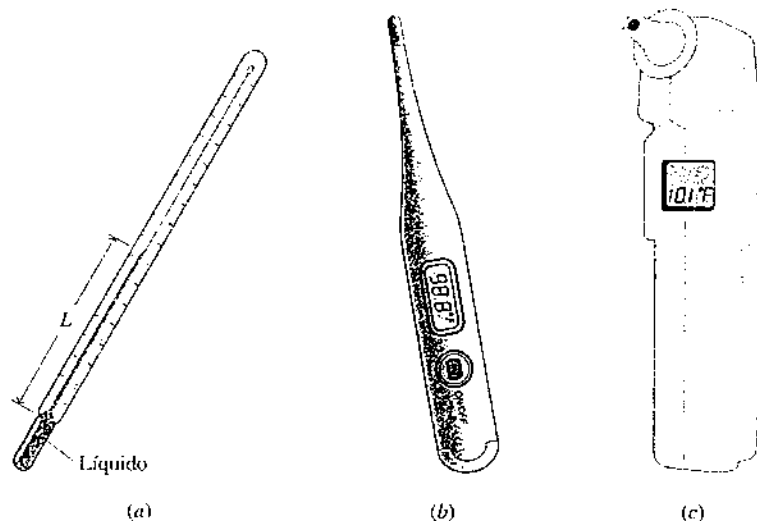


Fig. 1.13 Termômetros. (a) De bulbo. (b) Resistência elétrica. (c) Termômetro infravermelho de ouvido.

platina, níquel ou cobre) ou semicondutores. Os dispositivos que usam condutores são conhecidos como *bulbos de resistência*. Os que utilizam semicondutores são chamados de *termistores*. A Fig. 1.13b mostra um termômetro de resistência elétrica a bateria usado atualmente.

Uma variedade de instrumentos mede a temperatura através da radiação, tal como o termômetro de ouvido mostrado na Fig. 1.13c. Eles são conhecidos pelos termos *termômetros de radiação* e *pirômetros ópticos*. Este tipo de termômetro difere daqueles considerados anteriormente, pois não é necessário que ele entre em contato com o corpo cuja temperatura deve ser determinada, o que é uma vantagem quando se lida com corpos em movimento ou corpos com temperaturas extremamente altas.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Os termômetros de bulbo de mercúrio utilizados para a verificação de febre, antigamente usados por quase todos os médicos, são coisa do passado. A *Academia Americana de Pediatria* considerou o mercúrio como uma substância muito tóxica para estar presente nos domicílios familiares. Famílias estão adotando alternativas mais seguras e se livrando dos seus termômetros de mercúrio. O próprio ato de descartar os termômetros cria um problema, afirmam os peritos.

O descarte seguro de milhões de termômetros de bulbo de mercúrio obsoletos surgiu devido à preocupação com o meio ambiente. Para um descarte apropriado, os termômetros devem ser levados às estações de coleta de materiais de risco e não simplesmente ser jogados na lixeira, onde podem facilmente se quebrar, liberando o mercúrio. Fragmentos perdidos de termômetros quebrados e qualquer coisa que tenha entrado em contato com o mercúrio deveriam ser transportados para locais apropriados para descarte em recipientes fechados.

A presente geração de termômetros de bulbo para a verificação de febre e uso domiciliar contém misturas líquidas patenteadas não tóxicas, alternativas seguras para o mercúrio. Outros tipos de termômetros também são utilizados em domicílios, incluindo os termômetros de resistência elétrica de bateria.

1.7.2 Escalas de Temperatura Kelvin e Rankine

Formas empíricas de medir a temperatura, tais como as consideradas na Seção 1.7.1, possuem limitações inerentes.

EXEMPLO A tendência de o líquido congelar em um termômetro de bulbo sujeito a baixas temperaturas impõe um limite inferior na gama de temperaturas que podem ser medidas. Em altas temperaturas os líquidos evaporam, e dessa forma essas temperaturas também não podem ser determinadas por um termômetro de bulbo. Consequentemente, diversos termômetros *diferentes* seriam necessários para cobrir um amplo intervalo de temperatura. ◀ ◀

Tendo em vista as limitações dos meios empíricos para a medição da temperatura é desejável ter-se um procedimento de atribuição de valores para a temperatura, independente das propriedades de qualquer substância em particular ou de classes de substâncias. Tal escala é denominada escala *termodinâmica* de temperatura. A escala Kelvin é uma escala termodinâmica absoluta que fornece uma definição contínua de temperatura, válida em todos os intervalos de temperatura. A unidade de temperatura na escala Kelvin é o kelvin (K). O kelvin é a unidade-base SI para a temperatura.

Para o desenvolvimento da escala Kelvin é necessário o uso do princípio da conservação de energia e da segunda lei da termodinâmica; assim, discussões adicionais sobre esse tópico serão adiadas para a Seção 5.8, depois que esses princípios tiverem sido apresentados. No entanto, podemos notar que a escala Kelvin parte de 0 K, e valores inferiores a este não são definidos.

Por definição, a escala Rankine, cuja unidade é o grau Rankine ($^{\circ}\text{R}$), é proporcional à temperatura Kelvin de acordo com

$$T(^{\circ}\text{R}) = 1,8T(\text{K}) \quad (1.16)$$

escala Kelvin

escala Rankine

Conforme evidenciado pela Eq. 1.16, a escala Rankine também é uma escala termodinâmica absoluta, com um zero absoluto que coincide com o zero absoluto da escala Kelvin. Nas relações termodinâmicas a temperatura é sempre colocada em termos das escalas Rankine ou Kelvin, a não ser que seja estabelecido algo em contrário. Ainda assim, as escalas Celsius e Fahrenheit, consideradas a seguir, são frequentemente encontradas.

1.7.3 Escalas Celsius e Fahrenheit

A Fig. 1.14 mostra a relação entre as escalas Kelvin, Rankine, Celsius e Fahrenheit, assim como os valores de temperatura correspondentes a três pontos fixos: o ponto triplo, o ponto de gelo e o ponto de vapor.

Com base em um acordo internacional, as escalas de temperatura são definidas por um valor numérico associado a um ponto fixo padrão, que é facilmente reproduzível. Trata-se do ponto triplo da água: o estado de equilíbrio entre vapor, gelo e água líquida (Seção 3.2). Por questão de conveniência, a temperatura neste ponto fixo padrão é definida como 273,16 kelvins, abreviado por 273,16 K. Isso faz com que o intervalo de temperatura entre o *ponto de gelo*¹ (273,15 K) e o *ponto de vapor*² seja igual a 100 K e, conseqüentemente, esteja em acordo com o intervalo na escala Celsius, que assinala 100 graus Celsius para essa diferença.

A escala de temperatura Celsius usa como unidade o grau Celsius (°C), que possui a mesma magnitude do kelvin. Assim, as *diferenças* de temperatura em ambas as escalas são idênticas. No entanto, o ponto zero na escala Celsius é deslocado para 273,15 K, como ilustrado na seguinte relação entre a temperatura Celsius e a temperatura Kelvin

$$T(^{\circ}\text{C}) = T(\text{K}) - 273,15 \tag{1.17}$$

Disso pode-se concluir que na escala Celsius o *ponto triplo* da água é 0,01°C e que 0 K corresponde a -273,15°C. Esses valores estão apresentados na Fig. 1.14.

Um grau com a mesma magnitude do utilizado na escala Rankine é usado na escala Fahrenheit, mas o ponto zero é transladado de acordo com a relação

$$T(^{\circ}\text{F}) = T(^{\circ}\text{R}) - 459,67 \tag{1.18}$$

Substituindo as Eqs. 1.17 e 1.18 na Eq. 1.16, obtém-se

$$T(^{\circ}\text{F}) = 1,8T(^{\circ}\text{C}) + 32 \tag{1.19}$$

Essa equação mostra que a temperatura Fahrenheit do ponto de solidificação (0°C) é 32°F e o do ponto de vapor (100°C) é 212°F. Os 100 graus Celsius ou Kelvin entre o ponto de gelo e o ponto de vapor correspondem a 180 graus Fahrenheit ou Rankine, como mostra a Fig. 1.14.

TOME NOTA...
 Nos cálculos de engenharia é comum arredondar os últimos números das Eqs. 1.17 e 1.18 para 273 e 460, respectivamente. Isso é feito frequentemente neste livro.

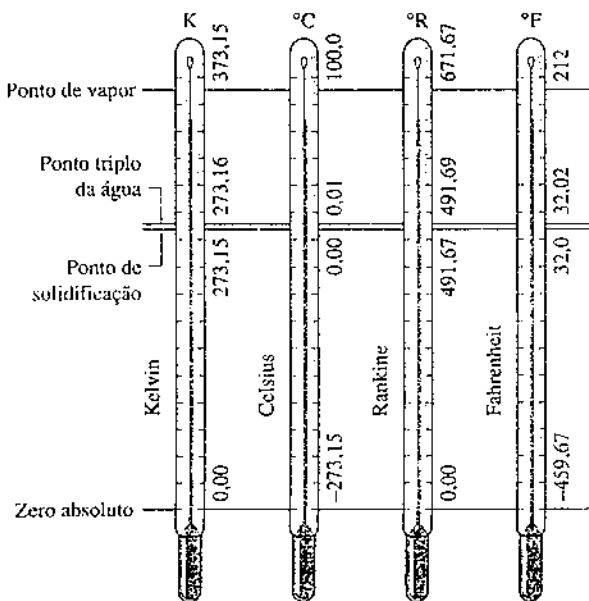


Fig. 1.14 Comparação entre escalas de temperaturas.

¹O estado de equilíbrio entre gelo e água saturada à pressão de 1 atm.

²O estado de equilíbrio entre vapor e água líquida à pressão de 1 atm.



BIOCONEXÕES A *criobiologia*, a ciência da vida a baixas temperaturas, compreende o estudo biológico de materiais e sistemas (proteínas, células, tecidos e órgãos) a temperaturas que vão desde a criogenia (abaixo de aproximadamente 120 K) até a hipotermia (temperatura baixa do corpo). Aplicações incluem liofilização na indústria farmacêutica, criocirurgias para remover tecido doente, estudo da adaptação de animais e plantas ao frio e armazenamento a longo prazo de células e tecidos (chamado de *criopreservação*).

A criobiologia possui aspectos desafiadores para a engenharia devido às necessidades de refrigeradores capazes de alcançar as baixas temperaturas requeridas pelos pesquisadores. Refrigeradores que suportem as temperaturas criogênicas requeridas pela pesquisa em ambiente de baixa gravidade da Estação Espacial Internacional, mostrada na Tabela 1.1, são ilustrativos. Tais refrigeradores necessitam ser extremamente compactos e econômicos em termos de potência. Além do mais, eles não devem causar riscos. Pesquisas de ponta que requerem um congelador devem incluir o crescimento de cristais de proteína quase perfeitos, importante para a compreensão da estrutura e da função das proteínas e, por fim, para o projeto de novos medicamentos.



Projeto de Engenharia e Análise

A palavra engenheiro tem suas raízes no Latim, em *ingeniare*, relativo à invenção. Hoje, a invenção continua a ser uma função fundamental para a engenharia, com muitos aspectos que vão desde o desenvolvimento de novos dispositivos até a abordagem de questões sociais complexas com o uso da tecnologia. Em busca de muitas dessas atividades, os engenheiros são chamados para projetar e analisar sistemas que tenham por objetivo atender às necessidades humanas. O projeto e a análise são considerados nesta seção.

1.8.1 Projeto

Um projeto de engenharia é um processo de tomada de decisão em que princípios extraídos da engenharia e de outros campos, como economia e estatística, são aplicados, usualmente de forma iterativa, de modo a planejar um sistema, um componente de um sistema ou um processo. Os elementos básicos de um projeto incluem o estabelecimento de objetivos, síntese, análise, construção, testes e avaliações. Os projetos normalmente estão sujeitos a uma variedade de condicionantes associados a fatores econômicos, de segurança, de impacto ambiental, entre outros.

condicionantes
de projeto

Os projetos geralmente têm origem a partir do reconhecimento de uma necessidade ou de uma oportunidade que, no começo, é apenas parcialmente entendida. Assim, antes da busca de soluções é importante definir os objetivos de um projeto. Os primeiros passos em um projeto de engenharia incluem a determinação quantitativa do desempenho e a identificação de projetos alternativos *factíveis* que atendam às especificações. Entre esses projetos factíveis existem, geralmente, um ou mais que são “melhores” de acordo com alguns critérios: custo mais baixo, maior eficiência, menor tamanho, menor peso etc. Outros fatores importantes na seleção de um projeto final incluem a confiabilidade, a possibilidade de manufatura e de manutenção e as considerações de mercado. Consequentemente, deve ser buscado um compromisso entre os vários critérios, e podem existir soluções alternativas de projeto que são viáveis.³

1.8.2 Análise

Um projeto demanda uma síntese: a seleção e a reunião de componentes de modo a formar um conjunto coordenado. No entanto, como cada componente individual pode variar em tamanho, desempenho, custo etc., é geralmente necessário submeter cada componente a um estudo ou a uma análise considerável antes que seja feita a escolha final.

POREXEMPLO um projeto proposto para um sistema de prevenção de incêndio poderia exigir uma tubulação correndo pelo teto juntamente com numerosos *sprinklers*. Uma vez que uma configuração global tenha sido determinada, é necessária uma análise detalhada de engenharia para especificar o número e o tipo de *sprinklers*, o material da tubulação e os diâmetros dos tubos para os vários ramos do sistema. A análise também deve assegurar que todos os componentes formem um conjunto homogêneo de trabalho, ao mesmo tempo em que restrições importantes de custo, códigos e normas técnicas sejam atendidas.

Os engenheiros frequentemente realizam análises, seja explicitamente, em função de um procedimento de projeto, seja por algum outro propósito. As análises envolvendo os tipos de sistemas considerados neste livro usam, direta ou indiretamente, uma ou mais de três leis básicas. Essas leis, que independem da substância ou do conjunto de substâncias em consideração, são:

1. princípio da conservação de massa
2. princípio da conservação de energia
3. segunda lei da termodinâmica

Além dessas leis, normalmente é necessário que se utilizem relações entre as propriedades da substância ou das substâncias em questão (Caps. 3, 6, 11 a 14). A segunda lei do movimento de Newton (Caps. 1, 2 e 9), relações como o modelo de Fourier para condução (Cap. 2) e os princípios de engenharia econômica (Cap. 7) também podem ser empregados.

³Para discussões adicionais, veja A. Bejan, G. Tsatsaronis e M. J. Moran, *Thermal Design and Optimization*, John Wiley & Sons, New York, 1996, Cap. 1.

Os primeiros passos em uma análise termodinâmica são a definição do sistema e a identificação das interações relevantes com as vizinhanças. O foco então se volta para as leis físicas pertinentes e para as relações que permitam que o comportamento do sistema seja descrito em termos de um modelo de engenharia. O objetivo da modelagem é o de obter uma representação simplificada do comportamento do sistema que seja suficientemente fiel para o propósito da análise, mesmo que muitos aspectos exibidos pelo sistema real sejam ignorados. Por exemplo, idealizações comumente usadas em mecânica para simplificar a análise e obter um modelo tratável incluem hipóteses de massas pontuais, polias sem atrito e vigas rígidas. Uma modelagem adequada demanda experiência, e é uma parte da *arte* da engenharia.

A análise de engenharia é mais eficiente quando é feita de forma sistemática. Isso será considerado a seguir.

19 Metodologia para a Solução de Problemas de Termodinâmica

A meta principal deste livro-texto é o de ajudá-lo a aprender a resolver problemas de engenharia que envolvam os princípios da termodinâmica. Para atingir esse objetivo são fornecidos numerosos exemplos resolvidos, assim como problemas propostos ao final dos capítulos. É extremamente importante que você estude os exemplos e resolva os problemas, já que o domínio dos fundamentos decorre unicamente da prática.

De modo a maximizar os resultados de seu esforço, é necessário desenvolver uma abordagem sistemática. Você deve pensar cuidadosamente sobre sua solução e evitar a tentação de começar os problemas *pele meio*, com a seleção de uma equação aparentemente apropriada, substituindo números de modo a "extrair" rapidamente um resultado com sua calculadora. Essa abordagem ao acaso de solução de problemas pode conduzir a dificuldades à medida que os problemas se tornam mais complicados. Dessa forma, é fortemente recomendado que as soluções dos problemas sejam organizadas usando os *cinco passos* a seguir, que são empregados nos exemplos resolvidos deste texto.

- 1 **Dado:** enuncie de forma sucinta, com suas próprias palavras, o que se conhece. Isto requer que você leia o problema cuidadosamente e pense sobre ele.
- 2 **Pede-se:** enuncie concisamente, com suas próprias palavras, o que deve ser determinado.
- 3 **Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:** desenhe um esboço do sistema a ser considerado. Decida se a análise mais apropriada deve ser feita utilizando-se o conceito de sistema fechado ou de volume de controle, e identifique cuidadosamente a fronteira. Adicione ao diagrama informações do enunciado do problema que sejam relevantes.
Liste todos os valores de propriedades que são fornecidos ou antecipe aqueles que podem ser necessários para cálculos subsequentes. Esboce diagramas de propriedades apropriados (veja Seção 3.2), localizando pontos-chave de estado e indicando, se possível, os processos executados pelo sistema.
A importância de bons esboços do sistema e de diagramas de propriedades não deve ser subestimada. Frequentemente eles são instrumentos que o ajudam a pensar claramente sobre o problema.
- 4 **Modelo de Engenharia:** para formar um registro de como você modela o problema, liste todas as hipóteses simplificadoras e as idealizações feitas a fim de tornar o problema viável. Algumas vezes essa informação pode ser adicionada aos esboços do passo anterior. O desenvolvimento de um modelo apropriado é um aspecto-chave para o sucesso da solução do problema.
- 5 **Análise:** usando as hipóteses e idealizações adotadas, simplifique as equações de governo e as relações adequadas, colocando-as nas formas que irão produzir os resultados desejados.
É aconselhável trabalhar com as equações o máximo possível antes de substituir os dados numéricos. Após as equações serem simplificadas e colocadas em suas formas finais, analise-as de modo a determinar quais informações adicionais podem ser necessárias. Identifique as tabelas, os gráficos ou as equações de propriedades que forneçam os valores desejados. Esboços de diagramas de propriedades adicionais podem ser úteis neste ponto para esclarecer estados e processos.
Quando todas as equações e dados estiverem disponíveis, substitua os valores numéricos nas equações. Cuidadosamente verifique se o sistema de unidades empregado é consistente e apropriado. Realize, então, os cálculos necessários.
Finalmente, avalie se as magnitudes dos valores numéricos são razoáveis e se os sinais algébricos associados aos valores numéricos estão corretos.

O formato de solução de problemas usados neste texto tem por objetivo *guiar* o seu raciocínio, e não substituí-lo. Dessa forma, você deve evitar a aplicação mecânica desses cinco passos, já que somente isso traria poucos benefícios. Realmente, à medida que uma certa solução avança, você pode ter que retornar a um passo anterior e revisá-lo tendo em vista um melhor entendimento do problema. Por exemplo, poderia ser necessário adicionar ou suprimir uma hipótese, rever um esboço, determinar dados adicionais de propriedades, e assim por diante.

Os exemplos resolvidos fornecidos neste livro frequentemente possuem notas com vários comentários para ajudar na aprendizagem, inclusive comentários sobre o que foi aprendido, identificando aspectos-chave da solução e discutindo como resultados melhores podem ser obtidos mediante a eliminação de certas hipóteses.

Em alguns exemplos anteriores e problemas no final dos capítulos o roteiro de solução de problemas pode parecer desnecessário ou difícil. No entanto, à medida que os problemas se tornam mais complexos você verá que ele ajuda a reduzir erros, economiza tempo e fornece uma compreensão mais profunda do problema em questão.

O exemplo que se segue ilustra o uso dessa metodologia de solução, juntamente com importantes conceitos sobre sistema introduzidos previamente, incluindo a identificação das interações que ocorrem na fronteira.

EXEMPLO 1.1**Usando a Metodologia de Solução e o Conceito de Sistemas**

Um gerador eólico turboulétrico é montado no topo de uma torre. A eletricidade é gerada à medida que o vento incide constantemente através das pás da turbina. A saída elétrica do gerador alimenta uma bateria.

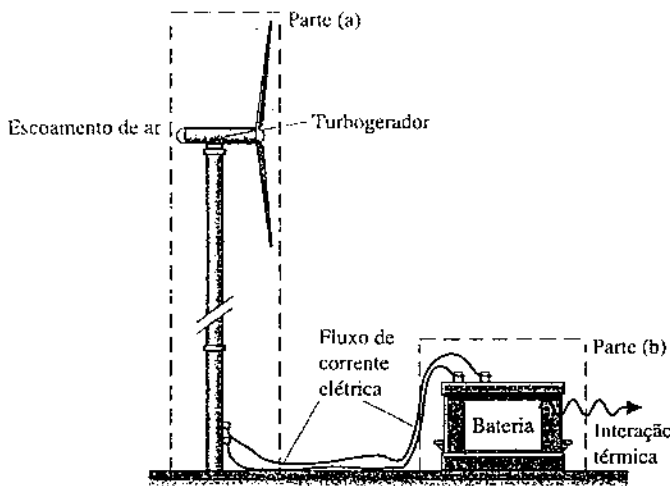
- (a) Considerando apenas o gerador eólico turboulétrico como o sistema, identifique as posições nas fronteiras do sistema, onde o sistema interage com as vizinhanças. Descreva as mudanças que ocorrem no sistema com o tempo.
 (b) Repita a análise para um sistema que inclui apenas a bateria.

SOLUÇÃO

Dado: um gerador eólico turboulétrico fornece eletricidade para uma bateria.

Pede-se: para um sistema que consiste em (a) um gerador eólico turboulétrico, (b) uma bateria, identifique os locais onde o sistema interage com as vizinhanças e descreva as mudanças que ocorrem no sistema com o tempo.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. Na parte (a), o sistema é o volume de controle mostrado pela linha tracejada na figura.
2. Na parte (b), o sistema é o sistema fechado mostrado pela linha tracejada na figura.
3. A velocidade do vento é constante.

Fig. E1.1

Análise:

(a) Neste caso, a turbina eólica é estudada como um volume de controle, com fluxo de ar através da fronteira. Outra interação principal entre o sistema e as suas vizinhanças é a corrente elétrica que passa pelos fios. No entanto, sob um ponto de vista macroscópico essa interação não é considerada uma transferência de massa. Com um vento uniforme, o turbogerador possivelmente atingirá um regime permanente de operação, em que a velocidade de rotação das pás é constante e é gerada uma corrente elétrica constante.

- 1 (b) Neste caso, a bateria é estudada como um sistema fechado. A principal interação entre o sistema e suas vizinhanças é a corrente elétrica que passa pela bateria através da fiação. Conforme discutido na parte (a), esta interação não é considerada uma transferência de massa. À medida que a bateria é carregada e ocorrem reações químicas em seu interior, a temperatura da superfície da bateria pode se tornar um pouco elevada, e uma interação térmica entre a bateria e suas vizinhanças pode ocorrer. Essa interação possui possivelmente uma importância secundária. Além disso, conforme a bateria é carregada, seu estado muda com o tempo. A bateria não está em regime permanente.

- 2 Usando termos familiares vistos no curso de Física, o sistema da parte (a) envolve a *conversão* de energia cinética em eletricidade, enquanto o sistema da parte (b) envolve o *armazenamento* de energia no interior da bateria.

Teste-RELÂMPAGO

Pode-se considerar que um sistema *geral*, que consiste no turbogerador e na bateria, opera em regime permanente? Explique. Resposta: Não. Um sistema está em regime permanente apenas se nenhuma de suas propriedades varia com o tempo.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a metodologia de solução de problemas usada neste livro.
- definir um volume de controle e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- distinguir uma operação em regime permanente de uma operação em regime não permanente.

RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo apresentamos alguns dos conceitos fundamentais e definições usados no estudo da termodinâmica. Os princípios da termodinâmica são aplicados por engenheiros para analisar e projetar uma grande variedade de dispositivos destinados a atender às necessidades humanas.

Um aspecto importante da análise termodinâmica é o de identificar sistemas e descrever o comportamento de sistemas em termos de pro-

priedades e de processos. Três propriedades importantes discutidas neste capítulo são: o volume específico, a pressão e a temperatura.

Em termodinâmica consideramos sistemas em estados de equilíbrio e sistemas que passam por processos (mudanças de estado). Estudamos processos nos quais os estados intermediários não são estados de equilíbrio e processos em que o desvio do equilíbrio é desprezível.

Neste capítulo, introduzimos as unidades de massa, comprimento, tempo, força e temperatura no SI e no sistema inglês de engenharia. É necessário se familiarizar com ambos os sistemas de unidades durante o uso deste livro. Os *fatores de conversão* podem ser encontrados no início do livro.

O Cap. 1 foi finalizado com discussões sobre como a termodinâmica pode ser usada em um projeto de engenharia e como resolver problemas de termodinâmica de uma forma sistemática.

Este livro possui várias características que facilitam o estudo e contribuem para uma melhor compreensão. Para uma visão geral, veja *Como Usar Este Livro de Forma Eficaz*, no início do livro.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo você estará apto a

- ▶ descrever o significado dos termos dispostos em negrito ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante para os capítulos subsequentes.
- ▶ usar as unidades de massa, comprimento, tempo, força e temperatura no SI e no sistema inglês de engenharia e aplicar apropriadamente a segunda lei de Newton, Eqs. 1.16-1.19.
- ▶ trabalhar em uma base molar utilizando a Eq. 1.8.
- ▶ identificar uma fronteira apropriada de um sistema e descrever as interações entre o sistema e suas vizinhanças.
- ▶ aplicar a metodologia de solução de problemas discutida na Seção 1.9.

▶ CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

equilíbrio	processo	temperatura
escala Kelvin	propriedade	vizinhanças
escala Rankine	propriedade extensiva	volume de controle
estado	propriedade intensiva	volume específico
fronteira	sistema	
pressão	sistema fechado	

▶ EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$n = m/M$	(1.8)	Relação entre quantidades de matéria em uma base mássica, m , e uma base molar, n .
$T(^{\circ}R) = 1,8T(K)$	(1.16)	Relação entre as temperaturas Rankine e Kelvin.
$T(^{\circ}C) = T(K) - 273,15$	(1.17)	Relação entre as temperaturas Celsius e Kelvin.
$T(^{\circ}F) = T(^{\circ}R) - 459,67$	(1.18)	Relação entre as temperaturas Fahrenheit e Rankine.
$T(^{\circ}F) = 1,8T(^{\circ}C) + 32$	(1.19)	Relação entre as temperaturas Fahrenheit e Celsius.

▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

1. Em 1998, devido a uma confusão envolvendo unidades, a sonda *Mars Climate Orbiter* lançada pela Nasa saiu de curso e se perdeu ao entrar na atmosfera de Marte. Que confusão foi essa?
2. Os centros cirúrgicos de hospitais normalmente têm uma *pressão positiva* em relação aos espaços adjacentes. O que isso significa e por que isso é feito?
3. O compartimento onde fica o piloto de carros de corrida pode alcançar 60°C durante uma corrida. Por quê?
4. Você já deve ter usado em outras matérias da engenharia ou da Física a unidade de massa *slug* (14,6 kg). Qual a relação entre o slug e a libra-massa? O slug é uma unidade de massa conveniente?
5. Baseado em uma análise macroscópica, uma quantidade de ar a 100 kPa e 20°C encontra-se em equilíbrio. No entanto, os átomos e moléculas que compõem o ar encontram-se em constante movimento. Como você pode resolver essa aparente contradição?
6. Laura toma o elevador no décimo andar do prédio em que trabalha para descer ao saguão. Ela deveria esperar que a pressão do ar entre os dois níveis fosse muito diferente?
7. Como fazem os dermatologistas para remover lesões pré-cancerosas na pele através da *criocirurgia*?
8. Quando se caminha com os pés descalços de um tapete para um piso com azulejos de cerâmica, os azulejos parecem *mais frios* do que o tapete mesmo que ambas as superfícies estejam na mesma temperatura. Explique.
9. Ar a 1 atm e 70°F (21,1°C), contido em um tanque fechado, satisfaz a *hipótese de meio contínuo*. No entanto, quando uma quantidade suficiente de ar é extraída do tanque esta hipótese não se aplica ao ar restante. Por quê?
10. As pressões *sistólica* e *diastólica* registradas na aferição da pressão sanguínea são absolutas, manométricas ou de vácuo?
11. Quando o painel de instrumentos de um carro fornece a temperatura do ar externo, onde está localizado o sensor de temperatura?
12. De que forma uma medida de pressão de 14,7 psig difere de uma medida de pressão de 14,7 psia?
13. O que é um *nanotubo*?
14. Se um sistema está em regime permanente, isso significa que suas propriedades intensivas são uniformes em relação à posição ao longo do sistema *ou* são constantes com o tempo? Tais propriedades apresentam ambos os comportamentos, são uniformes com a posição e constantes com o tempo? Explique.

▶ PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Explorando Conceitos sobre Sistemas

- i.1 Usando a Internet, obtenha informações sobre a operação de uma aplicação listada na Tabela 1.1. Obtenha informações suficientes para fornecer uma descrição completa da aplicação, juntamente com os aspectos relevantes da termodinâmica. Apresente os resultados de sua pesquisa em um memorando.
- i.2 Conforme ilustrado na Fig. P1.2, água circula através de um sistema de tubulação, suprimindo várias necessidades domésticas. Considerando o aquecedor de água como um sistema, identifique os locais na fronteira do sistema, onde o sistema interage com suas vizinhanças e descreva as ocorrências significativas no interior do sistema. Repita a análise para a lavadora de louças e para o chuveiro. Apresente suas conclusões em um memorando.

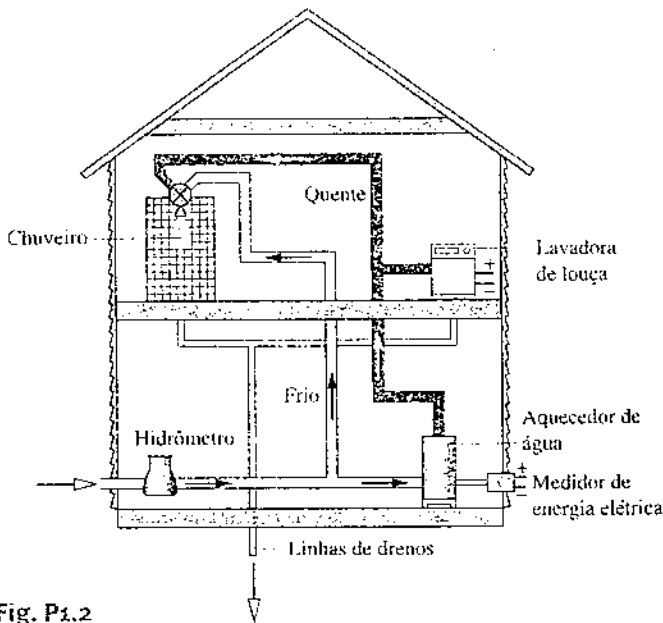


Fig. P1.2

1.3 Aquários de recife, como o ilustrado na Fig. P1.3, são atrações populares. Tais instalações empregam uma variedade de dispositivos, incluindo aquecedores, bombas, filtros e controladores, para criar um ambiente saudável para os seres vivos que residem no aquário, os quais incluem tipicamente espécies de peixes, juntamente com corais, mariscos e anêmonas. Considerando um aquário de recife como um sistema, identifique os locais na fronteira do sistema onde este interage com suas vizinhanças. Usando a Internet, descreva as ocorrências significativas no interior do sistema e comente medidas para manter a saúde e a segurança da vida aquática. Repita a análise para a lavadora de louças e para o chuveiro. Apresente suas conclusões em um memorando.

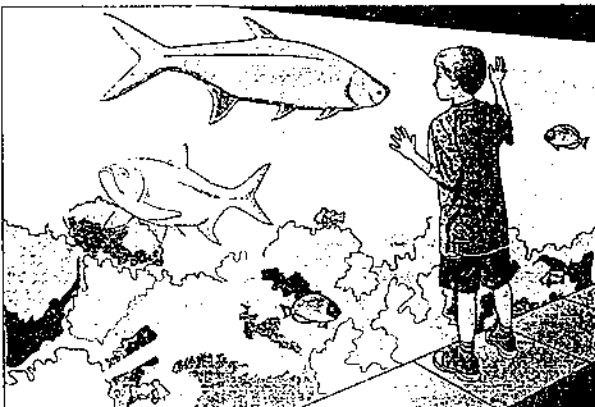


Fig. P1.3

Trabalhando com Unidades

1.4 Realize as seguintes conversões de unidades:

- 1 L para in^3 .
- 650 J para Btu.
- 0,135 kW para $\text{ft} \cdot \text{lb}/\text{s}$
- 378 g/s para lb/min
- 304 kPa para lb/in^2
- 55 m^3/h para ft^3/s
- 50 km/h para ft/s
- 8896 N para tonelada (= 2000 lbf)

1.5 Realize as seguintes conversões de unidades:

- 122 in^3 para L.
- 778,17 $\text{ft} \cdot \text{lb}$ para kJ
- 100 HP para kW
- 1000 lb/h para kg/s
- 29,392 lb/in^2 para bar
- 2500 ft^3/min para m^3/s
- 75 milhas/h para km/h
- 1 tonelada (= 2000 lbf) para N

Trabalhando com Força e Massa

- Se o Super-Homem possui uma massa de 100 kg no planeta onde nasceu, chamado Krypton, onde a aceleração da gravidade é 25 m/s^2 , determine (a) seu peso em Krypton, em N, e (b) sua massa, em kg, e seu peso, em N, na Terra, onde $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.
- Uma pessoa cuja massa é 150 lb (68,0 kg) pesa 144,4 lbf (642,3 N). Determine (a) a aceleração local da gravidade em ft/s^2 e (b) a massa da pessoa, em lb, e o peso, em lbf, se $g = 32,174 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$).
- Um gás ocupa um volume de 25 ft^3 ($0,71 \text{ m}^3$) e pesa 3,5 lbf (15,6 N) na Lua, onde a aceleração da gravidade é de $5,47 \text{ ft/s}^2$ ($1,7 \text{ m/s}^2$). Determine o seu peso, em lbf, e sua massa específica, em lb/ft^3 , em Marte, onde $g = 12,86 \text{ ft/s}^2$ ($3,9 \text{ m/s}^2$).
- Os pesos atômico e molecular de algumas substâncias de uso corrente estão listados nas tabelas do Apêndice A-1 e A-1E. Usando os dados da tabela apropriada, determine
 - a massa, em kg, de 20 kmol de cada uma das seguintes substâncias: ar, C, H_2O e CO_2 .
 - o número de lbmol em 50 lb (22,7 kg) de cada uma das seguintes substâncias: H_2 , N_2 , NH_3 , e C_3H_8 .
- Em vários acidentes frontais severos de automóveis uma desaceleração de $60 g$ ou mais ($g = 32,2 \text{ ft/s}^2 = 9,8 \text{ m/s}^2$) frequentemente resulta em uma fatalidade. Que força, em lbf, age sobre uma criança cuja massa é de 50 lb (22,7 kg), quando sujeita a uma desaceleração de $60 g$?
- No supermercado você coloca uma abóbora com uma massa de 12,5 lb (5,7 kg) em uma balança de mola para produtos. A mola da balança opera de tal forma que para cada 4,7 lbf (20,9 N) aplicada, a mola alonga uma polegada. Se a aceleração local da gravidade é de $32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$), que distância, em polegadas, a mola alongou?
- Uma mola se comprime de 0,14 in (0,004 m) para cada 1 lbf (4,4 N) de força aplicada. Determine a massa de um objeto, em libras, que causa uma deflexão da mola de 1,8 in (0,05 m). A aceleração local da gravidade é dada por $g = 31 \text{ ft/s}^2$ ($9,4 \text{ m/s}^2$).
- Em uma certa altitude, o piloto de um balão tem uma massa de 120 lb (54,4 kg) e um peso de 119 lbf (529,3 N). Qual é a aceleração local da gravidade, em ft/s^2 , nesta altitude? Se o balão flutuar para uma outra altitude, onde $g = 32,05 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$), qual será seu peso, em lbf, e a massa, em lb?
- Estime a magnitude da força, em lbf, exercida sobre um ganso de 12 lb (5,4 kg), em uma colisão de 10^{-3} s de duração com um avião decolando a 150 milhas por hora.
- Determine a força aplicada para cima, em lbf, necessária para acelerar um modelo de foguete de 4,5 lb (2,0 kg) verticalmente para cima, conforme ilustrado na Fig. P1.15, com uma aceleração de $3 g$. A única outra força significativa que atua no foguete é a gravidade, e $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$).

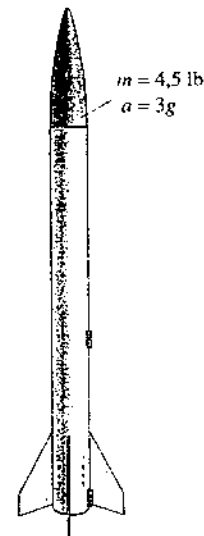


Fig. P1.15

1.16 Um objeto cuja massa é de 50 lb (22,7 kg) é projetado para cima por uma força de 10 lbf (44,5 N). A única força que atua sobre o objeto é a força da gravidade. A aceleração da gravidade é $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$). Determine a aceleração resultante do objeto, em ft/s^2 . A aceleração resultante é para cima ou para baixo?

- 1.17 Um astronauta pesa 700 N na Terra, onde $g = 9,81 \text{ m/s}^2$. Qual o peso do astronauta, em N, em uma estação espacial em órbita, onde a aceleração da gravidade é 0 m/s^2 ? Expresse cada peso em lbf.
- 1.18 Usando os dados da aceleração local da gravidade da Internet, determine o peso, em N, de uma pessoa cuja massa é de 80 kg movendo em:
 (a) Cidade do México, México
 (b) Cape Town, África do Sul
 (c) Tóquio, Japão
 (d) Chicago, IL
 (e) Copenhaga, Dinamarca
- 1.19 Uma cidade tem uma torre de água com uma capacidade de 1 milhão de galões de armazenamento. Se a massa específica da água é $62,4 \text{ lb/ft}^3$ ($999,5 \text{ kg/m}^3$) e a aceleração local da gravidade é de $32,1 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$), qual é a força, em lbf, que a base estrutural deve apresentar para suportar a água na torre?

Usando Volume Específico, Volume e Pressão

- 1.20 Um sistema fechado que consiste em 0,5 kmol de amônia ocupa um volume de 6 m^3 . Determine (a) o peso do sistema, em N, e (b) o volume específico, em m^3/kmol e m^3/kg . Considere $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.
- 1.21 Um balão esférico de 10 ft (3,0 m) de diâmetro contém 35 lb (15,9 kg) de ar. Determine para o ar (a) o volume específico, em ft^3/lb e ft^3/lbmol , e (b) o peso, em lbf. Considere $g = 31,0 \text{ ft/s}^2$ ($9,4 \text{ m/s}^2$).
- 1.22 Um recipiente fechado com volume de 1 litro contém $2,5 \times 10^{22}$ moléculas de vapor de amônia. Determine para a amônia (a) a quantidade presente, em kg e kmol, e (b) o volume específico, em m^3/kg e m^3/kmol .
- 1.23 O volume específico do vapor d'água a $0,3 \text{ MPa}$ e 160°C é dado por $0,651 \text{ m}^3/\text{kg}$. Se o vapor d'água ocupa um volume de 2 m^3 , determine (a) a quantidade presente, em kg e kmol, e (b) o número de moléculas.
- 1.24 A pressão do gás contido no conjunto cilindro-pistão da Fig. 1.1 varia com seu volume de acordo com $p = A + (B/V)$, onde A e B são constantes. Se a pressão está em lbf/ft^2 e o volume está em ft^3 , quais são as unidades de A e B?

1.25 Conforme ilustrado na Fig. P1.25, um gás está contido em um conjunto cilindro-pistão. A massa do pistão e a área transversal estão indicados por m e A , respectivamente. A única força agindo sobre o topo do pistão é devida à pressão atmosférica, p_{atm} . Considerando que o pistão se move suavemente no cilindro e que a aceleração local da gravidade g é constante, mostre que a pressão do gás que age na parte inferior do pistão permanece constante conforme o volume do gás varia. O que faria com que o volume do gás variasse?

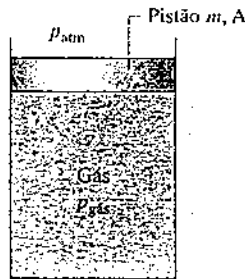


Fig. P1.25

1.26 Um conjunto cilindro-pistão vertical, como ilustrado na Fig. P1.26, contendo um gás é colocado sobre uma placa quente. O pistão inicialmente repousa sobre os batentes. Com o início do aquecimento, a pressão do gás aumenta. Em que pressão, em bar, o pistão começa a subir? Considere que o pistão se move suavemente no cilindro e que $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

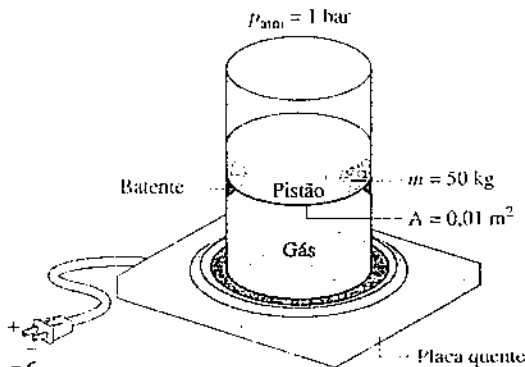


Fig. P1.26

1.27 Um sistema que consiste em 3 kg de um gás em um conjunto cilindro-pistão sofre um processo durante o qual a relação entre a pressão e o volume específico é dada por $p v^{1,5} = \text{constante}$. O processo inicia com $p_1 = 250 \text{ kPa}$, $V_1 = 1,5 \text{ m}^3$ e termina com $p_2 = 100 \text{ kPa}$. Determine o volume específico final, em m^3/kg . Represente o processo em um gráfico de pressão versus o volume específico.

1.28 Um sistema fechado que consiste em 2 lb (0,91 kg) de um gás sofre um processo durante o qual a relação entre a pressão e o volume é dada por $p V^n = \text{constante}$. O processo se inicia com $p_1 = 20 \text{ lbf/in}^2$ (137,896 Pa), $V_1 = 10 \text{ ft}^3$ (0,28 m^3) e termina com $p_2 = 100 \text{ lbf/in}^2$ (689,480 Pa), $V_2 = 2,9 \text{ ft}^3$ (0,08 m^3). Determine (a) o valor de n e (b) o volume específico nos estados 1 e 2, em ft^3/lb . Esboce cada um dos processos em um gráfico de pressão-volume.

1.29 Um sistema que consiste em monóxido de carbono (CO) em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a $p_1 = 200 \text{ lbf/in}^2$ (1379,0 kPa), ocupa um volume de $2,0 \text{ m}^3$. O monóxido de carbono é expandido para $p_2 = 40 \text{ lbf/in}^2$ (275,8 kPa) e um volume final de $3,5 \text{ m}^3$. Durante o processo, a relação entre a pressão e o volume é linear. Determine o volume, em ft^3 , em um estado intermediário em que a pressão é de 150 lbf/in^2 (1034,2 kPa), e esboce o processo em um gráfico de pressão versus volume.

1.30 A Fig. P1.30 ilustra um gás contido em um conjunto cilindro-pistão pistão vertical. Um eixo vertical, cuja área transversal é de $0,8 \text{ cm}^2$ e preso no topo do pistão. Determine a magnitude da força F , em N, que age sobre o eixo, necessária se a pressão do gás for de 3 bar. As massas do pistão e do eixo são 24,5 kg e 0,5 kg, respectivamente. O diâmetro do pistão é de 10 cm. A pressão atmosférica local é 1 bar. Considere que o pistão se move suavemente no cilindro e que $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

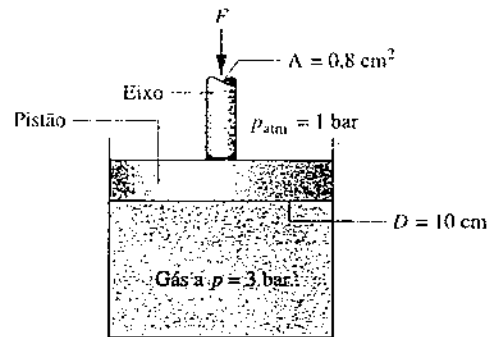


Fig. P1.30

1.31 Um gás contido em um conjunto cilindro-pistão sofre três processos em série:

Processo 1-2: compressão com $pV = \text{constante}$, partindo de $p_1 = 1 \text{ bar}$, $V_1 = 1,0 \text{ m}^3$ até $V_2 = 0,2 \text{ m}^3$

Processo 2-3: Expansão a pressão constante até $V_3 = 1,0 \text{ m}^3$

Processo 3-1: Volume constante

Esboce os processos em série em um diagrama p - V , atribuindo valores para pressão e volume a cada estado descrito.

1.32 Considere a Fig. 1.7.

(a) para a pressão no tanque de 1,5 bar e a pressão atmosférica de 1 bar, determine L , em metros, para a água com massa específica de 997 kg/m^3 , como o líquido do manômetro. Considere $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

(b) determine L , em cm, se o líquido do manômetro for o mercúrio com massa específica de $13,59 \text{ g/cm}^3$ e a pressão do gás for 1,3 bar. Um barômetro indica que a pressão atmosférica local é 750 mmHg. Considere $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

1.33 A Fig. P1.33 mostra um tanque de armazenamento de gás natural. Em uma sala de instrumentação ao lado, um manômetro de tubo em U de mercúrio em comunicação com o tanque de armazenamento indica uma leitura $L = 1,0 \text{ m}$. Considerando que a pressão atmosférica é 101 kPa, a massa específica do mercúrio é $13,59 \text{ g/cm}^3$ e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$, determine a pressão do gás natural, em kPa.

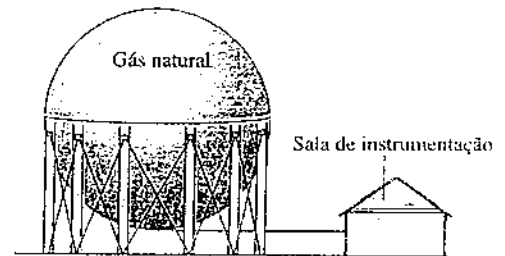


Fig. P1.33

1.34 Conforme ilustrado na Fig. P1.34, a saída de um compressor de gás está ligada a um tanque receptor, mantendo o conteúdo do tanque a uma pressão de 200 kPa. Para a pressão atmosférica local de 1 bar, qual é a leitura do manômetro de Bourdon montado na parede do tanque, em kPa? Esta é uma pressão de *vácuo* ou uma pressão *manométrica*? Explique.

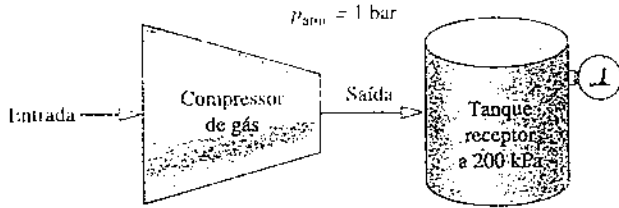


Fig. P1.34

1.35 O barômetro apresentado na Fig. P1.35 contém mercúrio ($\rho = 13,59 \text{ g/cm}^3$). Se a pressão atmosférica local é de 100 kPa e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$, determine a altura da coluna de mercúrio, L , em mmHg e inHg.

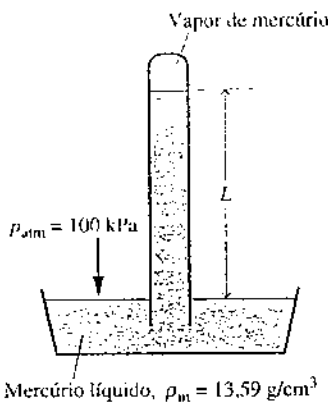


Fig. P1.35

1.36 Água escoar através de um *medidor Venturi*, conforme ilustrado na Fig. P1.36. A pressão da água no tubo suporta colunas de água que diferem de 10 in (0,25 m) de altura. Determine a diferença de pressão entre os pontos a e b , em lb/ft^2 . A pressão aumenta ou diminui na direção do escoamento? A pressão atmosférica é de $14,7 \text{ lb/ft}^2$ ($101,354 \text{ Pa}$), o volume específico da água é de $0,01604 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,001 \text{ m}^3/\text{kg}$) e a aceleração da gravidade é $g = 32,0 \text{ ft/s}^2$ ($9,7 \text{ m/s}^2$).

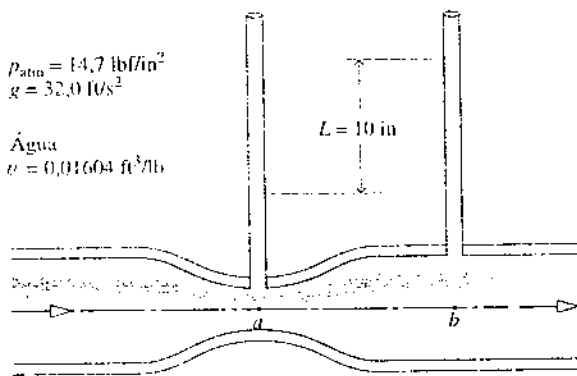


Fig. P1.36

1.37 A Fig. P1.37 mostra um tanque no interior de um outro, cada um contendo ar. A pressão absoluta no tanque A é de 267,7 kPa. O manômetro A está instalado no interior do tanque B e registra 140 kPa. O manômetro de tubo em U conectado ao tanque B contém mercúrio. Usando os dados do diagrama, determine a pressão absoluta no interior do tanque B, em kPa. A pressão atmosférica nas vizinhanças do tanque B é de 101 kPa. A aceleração da gravidade é $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

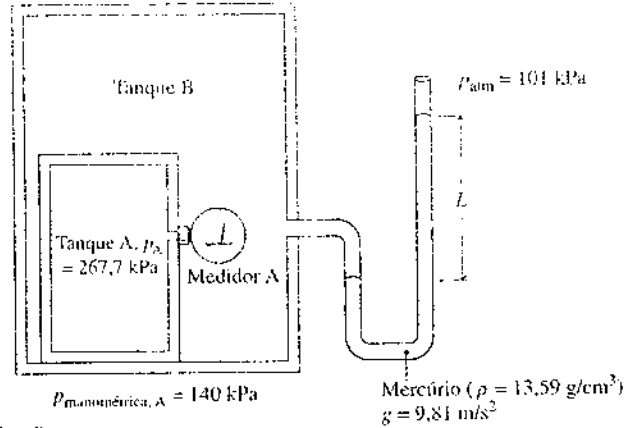


Fig. P1.37

1.38 Conforme ilustrado na Fig. P1.38, um veículo de exploração submarina submerge de uma profundidade de 1000 ft (304,8 m). Considerando que a pressão atmosférica na superfície é de 1 atm, a massa específica da água é de $62,4 \text{ lb/ft}^3$ ($999,5 \text{ kg/m}^3$) e $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$), determine a pressão sobre o veículo em atm.

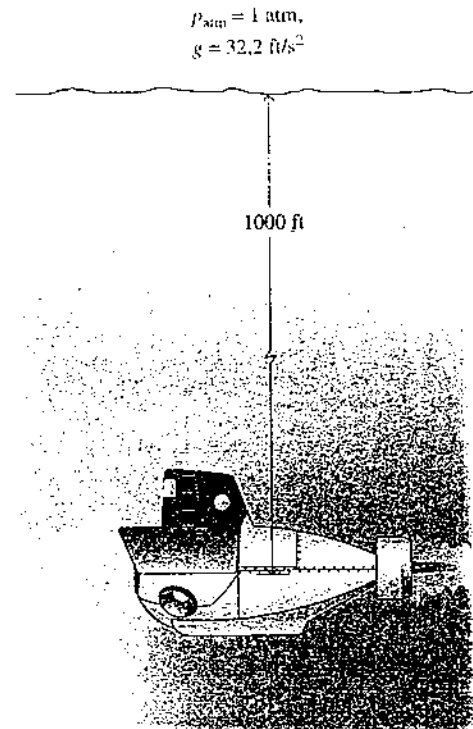


Fig. P1.38

1.39 Um manômetro de vácuo indica que a pressão do dióxido de carbono em um tanque fechado é -10 kPa . Um barômetro de mercúrio fornece a pressão atmosférica local dada por 750 mmHg. Determine a pressão absoluta do dióxido de carbono, em kPa. A massa específica do mercúrio é $13,59 \text{ g/cm}^3$ e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

1.40 Um gás entra em um compressor que proporciona uma razão de pressão (entre a pressão de saída e a de entrada) igual a 8. Considerando que um manômetro indica que a pressão do gás na entrada é de 5,5 psig (37,921 Pa), qual a pressão absoluta, em psia, do gás na saída? Considere que a pressão atmosférica é $14,5 \text{ lb/ft}^2$ (99,975 Pa).

1.41 Conforme ilustrado na Fig. P1.41, um conjunto cilindro-pistão vertical com um resistor elétrico instalado contém ar. A atmosfera exerce uma pressão de $14,7 \text{ lb/ft}^2$ (101,354 Pa) no topo do pistão, o qual tem uma massa de 100 lb (45,4 kg) e uma área frontal corresponde a 1 ft^2 ($0,09 \text{ m}^2$). Conforme a corrente elétrica passa através do resistor o volume de ar aumenta, enquanto o pistão se move lentamente no cilindro. A aceleração local da gravidade é $g = 32,0 \text{ ft/s}^2$ ($9,7 \text{ m/s}^2$). Determine a pressão do ar no conjunto cilindro-pistão, em lb/ft^2 e em psig.

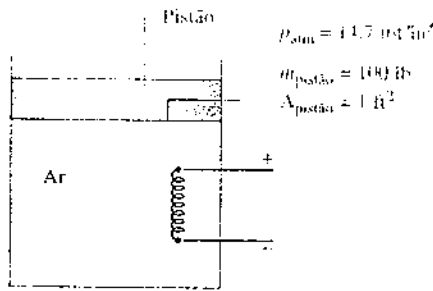


Fig. P1.41

1.42 Um conjunto cilindro-pistão orientado horizontalmente contém ar quente, conforme mostra a Fig. P1.42. O ar é resfriado lentamente partindo do volume inicial de $0,003 \text{ m}^3$ até o volume final de $0,002 \text{ m}^3$. Durante o processo a mola exerce uma força que varia linearmente do valor inicial de 900 N até o valor final correspondente a zero. A pressão atmosférica é de 100 kPa , e a área frontal do pistão é de $0,018 \text{ m}^2$. O atrito entre o pistão e a parede do cilindro pode ser desprezado. Para o ar contido no interior do conjunto cilindro-pistão determine a pressão inicial e a final, ambas em kPa e atm.

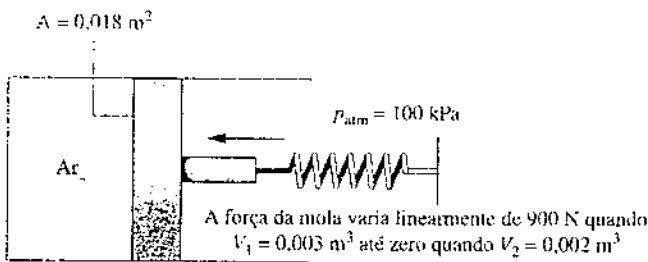


Fig. P1.42

1.43 A pressão da água em um encanamento geral de água localizado no nível da rua pode ser insuficiente para que a água alcance os andares superiores de edifícios altos. Nesse caso, a água pode ser bombeada para cima, em direção a um tanque que abastece o edifício de água por gravidade. Para um tanque de armazenamento aberto, no topo de um edifício de 300 ft ($91,4 \text{ m}$) de altura, determine a pressão, em lbf/in^2 , no fundo do tanque quando contém água até uma profundidade de 20 ft ($6,1 \text{ m}$). A massa específica da água é de $62,2 \text{ lbf/ft}^3$ ($996,3 \text{ kg/m}^3$), $g = 32,0 \text{ ft/s}^2$ ($9,7 \text{ m/s}^2$), e a pressão atmosférica local é de $14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,354 \text{ Pa}$).

1.44 A Fig. P1.44 mostra um tanque de 4 m de diâmetro usado para coletar água da chuva. Como ilustrado na figura, a profundidade do tanque varia linearmente de $3,5 \text{ m}$ em seu centro a 3 m ao longo do perímetro. A pressão atmosférica local é de 1 bar , a aceleração da gravidade é de $9,8 \text{ m/s}^2$ e a massa específica da água é $987,1 \text{ kg/m}^3$. Considerando que o tanque está cheio de água, determine

- (a) a pressão, em kPa, na parte inferior central do tanque.
- (b) a força total, em kN, que age sobre o fundo do tanque.

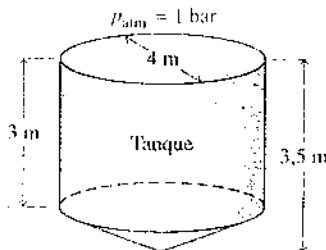


Fig. P1.44

1.45 Considerando que a pressão da água na base da torre de água ilustrada na Fig. P1.45 é de $4,15 \text{ bar}$, determine a pressão do ar aprisionado acima do nível da água, em bar. Considere a massa específica da água como 10^3 kg/m^3 e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

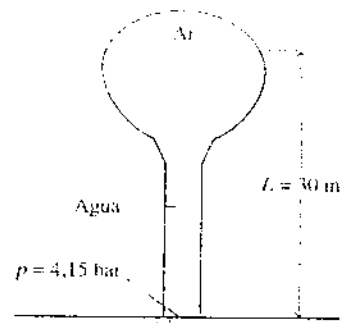


Fig. P1.45

1.46 A Fig. P1.46 ilustra um manômetro inclinado usado para medir a pressão de um gás em um reservatório. (a) Usando os dados da figura, determine a pressão do gás em lbf/in^2 . (b) Expresse a pressão manométrica ou a pressão de vácuo, conforme apropriado, em lbf/in^2 . (c) Qual a vantagem que o manômetro inclinado apresenta sobre o manômetro do tipo tubo em U mostrado na Fig. 1.7?

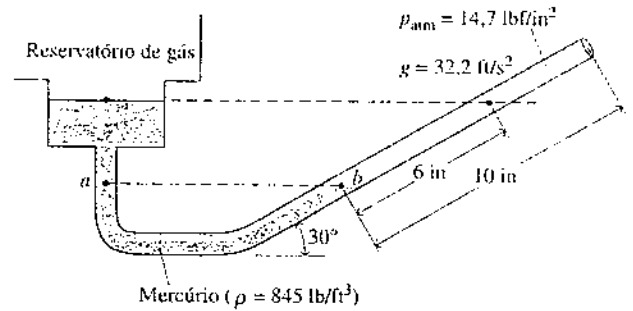


Fig. P1.46

CONVERSÃO	
$p_{atm} = 14,7 \text{ lbf/in}^2 = 1 \times 10^5 \text{ Pa}$	
$g = 32,2 \text{ ft/s}^2 = 9,8 \text{ m/s}^2$	
$6 \text{ in} = 0,15 \text{ m}$	
$10 \text{ in} = 0,25 \text{ m}$	
$\rho = 845 \text{ lbf/ft}^3 = 1,3 \times 10^4 \text{ kg/m}^3$	

1.47 A Fig. P1.47 mostra uma boia esférica com 8500 N de peso e um diâmetro de $1,5 \text{ m}$, ancorada no fundo de um lago por meio de um cabo. Determine a força exercida pelo cabo, em N. Considere a massa específica da água como 10^3 kg/m^3 e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

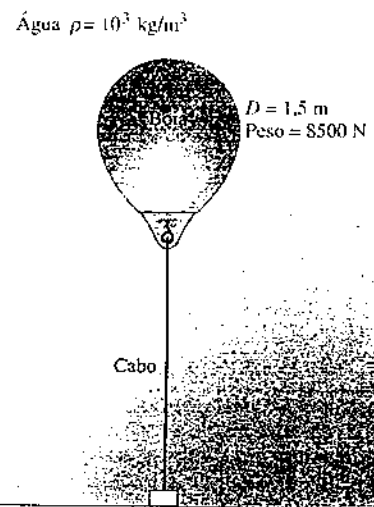


Fig. P1.47

1.48 Em virtude de uma ruptura em um tanque de armazenamento de óleo enterrado, águas subterrâneas entraram no tanque até a profundidade ilustrada na Fig. P1.48. Determine a pressão na interface óleo-água e no fundo do tanque, ambas em lb/ft^2 (pressão manométrica). As massas específicas da água e do óleo são, respectivamente, 62 ($993,1$) e 55 ($881,0$), ambas em lb/ft^3 (kg/m^3). Faça $g = 32,2 \text{ ft}/\text{s}^2$ ($9,8 \text{ m}/\text{s}^2$).

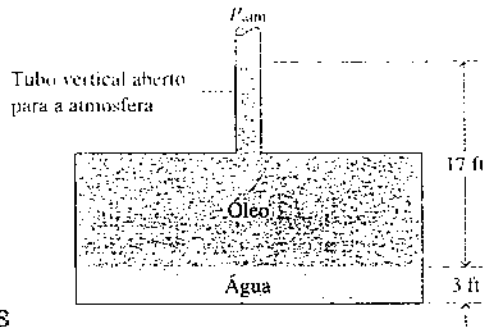


Fig. P1.48

1.49 A Fig. P1.49 mostra um tanque fechado contendo ar e óleo, ao qual está conectado um manômetro de tubo em U de mercúrio e um manômetro de pressão. Determine a leitura indicada no manômetro de pressão, em lb/ft^2 (pressão manométrica). As massas específicas do óleo e do mercúrio são, respectivamente, 55 ($881,0$) e 845 ($135,4 \times 10^3$), ambas em lb/ft^3 (kg/m^3). Faça $g = 32,2 \text{ ft}/\text{s}^2$ ($9,8 \text{ m}/\text{s}^2$).

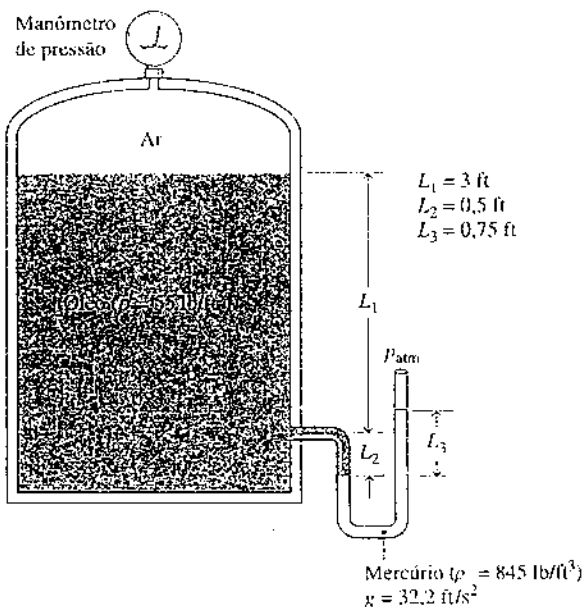


Fig. P1.49

CONVERSÃO	
$L_1 = 3 \text{ ft} = 0,91 \text{ m}$	
$L_2 = 0,5 \text{ ft} = 0,15 \text{ m}$	
$L_3 = 0,75 \text{ ft} = 0,23 \text{ m}$	
$\rho = 55 \text{ lb}/\text{ft}^3 = 881,0 \text{ kg}/\text{m}^3$	
$\rho = 845 \text{ lb}/\text{ft}^3 = 1,3 \times 10^4 \text{ kg}/\text{m}^3$	
$g = 32,2 \text{ ft}/\text{s}^2 = 9,8 \text{ m}/\text{s}^2$	

Explorando a Temperatura

1.50 Há 30 anos, a temperatura média em Toronto, Canadá, durante o verão é de $19,5^\circ\text{C}$ e durante o inverno é de $-4,9^\circ\text{C}$. Quais são as temperaturas médias equivalentes de verão e de inverno em $^\circ\text{F}$ e em $^\circ\text{R}$?

1.51 Converta as seguintes temperaturas de $^\circ\text{F}$ para $^\circ\text{C}$: (a) 86°F , (b) -22°F , (c) 50°F , (d) -40°F , (e) 32°F , (f) $-459,67^\circ\text{F}$. Converta cada temperatura para K.

1.52 A queima de gás natural com o ar resulta em produtos gasosos a 1985°C . Expresse esta temperatura em K, $^\circ\text{R}$ e $^\circ\text{F}$.

1.53 A temperatura de uma criança doente com febre foi registrada como -40°C . A temperatura normal de uma criança é 37°C . Expresse ambas as temperaturas em $^\circ\text{F}$.

1.54 O grau Rankine representa uma unidade de temperatura menor ou maior do que o grau Kelvin? Explique.

1.55 A Fig. P1.55 mostra um sistema que consiste em uma barra cilíndrica de cobre isolada em sua superfície lateral, enquanto suas extremidades estão em contato com paredes quentes e frias nas temperaturas de 1000°R ($282,4^\circ\text{C}$) e 500°R ($4,6^\circ\text{C}$), respectivamente.

(a) Esboce a variação de temperatura com a posição x ao longo da barra.

(b) A barra está em equilíbrio? Explique.

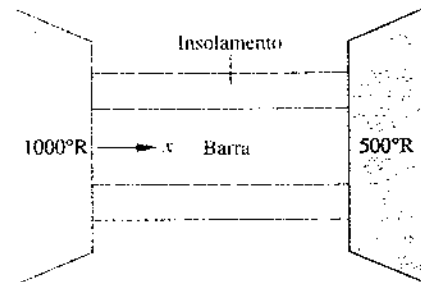


Fig. P1.55

1.56 Qual é (a) a temperatura mais baixa registrada na Terra, que ocorre naturalmente, (b) a temperatura mais baixa registrada em um laboratório na Terra? (c) a temperatura mais baixa registrada no sistema solar da Terra, e (d) a temperatura do espaço profundo, cada uma em K?

1.57 Qual é o aumento máximo e a diminuição máxima relativa à temperatura normal do corpo, que é de 37°C , que as pessoas podem suportar antes que ocorram complicações médicas sérias? Escreva cada uma delas em $^\circ\text{C}$.

1.58 Para termômetros de bulbo, a propriedade termométrica corresponde à variação no comprimento do líquido no termômetro com a temperatura. Entretanto, outros efeitos presentes podem afetar a temperatura lida em tais termômetros. Quais são alguns deles?

Reverendo Conceitos

1.59 Responda com verdadeiro ou falso às seguintes afirmativas. Explique.

- (a) Um sistema fechado contém sempre a mesma matéria; não há transferência de matéria através de sua fronteira.
- (b) O volume de um sistema fechado pode mudar.
- (c) Um nano-segundo é igual a 10^9 segundos.
- (d) Quando um sistema fechado sofre um processo entre dois estados especificados, a mudança de temperatura entre os estados extremos é independente dos detalhes do processo.
- (e) Órgãos do corpo humano, como o coração, cujas formas mudam à medida que eles executam suas funções normais podem ser estudados como volumes de controle.
- (f) Este livro adota a abordagem *microscópica* da termodinâmica.

1.60 Responda com verdadeiro ou falso às seguintes afirmativas. Explique.

- (a) 1 N é igual a $1 \text{ kg} \cdot \text{m}/\text{s}^2$, mas 1 lbf não é igual a $1 \text{ lb} \cdot \text{ft}/\text{s}^2$.
- (b) O volume específico, o volume por unidade de massa, é uma propriedade intensiva enquanto volume e massa são propriedades extensivas.
- (c) O quilograma e o metro relativos às grandezas massa e comprimento, respectivamente, são exemplos de unidades básicas do SI definidas por associação a um objeto fabricado.
- (d) Se o valor de *qualquer* propriedade de um sistema varia com o tempo, esse sistema não pode estar em regime permanente.
- (e) A composição de um sistema fechado não pode variar.
- (f) De acordo com o princípio de Arquimedes, a magnitude da força de empuxo que age sobre um corpo submerso é igual ao peso do corpo.

1.61 Responda com verdadeiro ou falso as seguintes afirmativas. Explique.

- (a) Um refrigerante a uma pressão absoluta de 0,8 atm está a uma pressão manométrica de 0,2 atm.
- (b) Quando dois sistemas estão em equilíbrio térmico, a propriedade temperatura é a mesma para ambos os sistemas.
- (c) O grau Rankine é uma unidade de temperatura menor do que o grau Kelvin.

- (d) Um recipiente contendo 0,5 kmol de oxigênio (O_2) contém 16 lb (7,3 kg) de O_2 .
- (e) Um volume de controle é um tipo especial de sistema fechado que não interage de alguma forma com sua vizinhança.
- (f) A unidade de pressão *psia* indica uma pressão absoluta expressa em lbf/in^2 .

PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

1.1P Atualmente, nos Estados Unidos quase toda a eletricidade é produzida por usinas alimentadas com combustíveis fósseis a partir da queima do carvão ou do gás natural, usinas nucleares e hidrelétricas. Usando a Internet, determine as porcentagens das contribuições desses tipos de geração de eletricidade para os EUA, considerando o total. Para cada um dos quatro tipos mencionados, determine pelo menos três considerações ambientais associadas importantes e como tais aspectos ambientais afetam o projeto, a operação e o custo da respectiva usina. Escreva um relatório com pelo menos três referências.

1.2P O mercúrio é reconhecido como uma substância que possui um risco biológico significativo. Esse fato levou à eliminação do mercúrio em termômetros de vidro (Veja *Energia e Meio Ambiente* na Seção 1.7.1) e a crescente regulamentação de usinas a carvão, cujas emissões são a principal fonte de contaminação do solo e da água dos EUA por mercúrio. Investigue as complicações médicas da exposição ao mercúrio e seu impacto econômico. Relate seus resultados em uma apresentação em PowerPoint bem documentada.

1.3P A medida da *pegada ecológica* da humanidade é um indicador de sustentabilidade ambiental. Usando a Internet, estime a quantidade de terra e água necessários anualmente para sustentar o seu consumo de bens e serviços e para absorver seus desperdícios. Prepare um relatório com suas estimativas e liste pelo menos três coisas que você pode fazer para reduzir a sua pegada.

1.4P Um tipo de prótese depende de sucção para ficar presa ao membro residual amputado. O engenheiro deve considerar a diferença necessária entre a pressão atmosférica e a pressão no soquete protético para desenvolver a sucção suficiente para manter a ligação. Que outras considerações são importantes para os engenheiros projetarem este tipo de prótese? Escreva um relatório com suas conclusões, incluindo pelo menos três referências.

1.5P Projete uma bomba de ar de potência humana, de baixo custo, compacta, de baixo peso, portátil, capaz de direcionar uma corrente de ar para limpar teclados de computadores, placas de circuitos e alcançar locais de difícil acesso em dispositivos eletrônicos. A bomba não pode usar eletricidade, incluindo baterias, nem empregar quaisquer propelentes químicos. Todos os materiais devem ser recicláveis. Devido à proteção das patentes existentes, a bomba deve ser uma *alternativa distinta* para a bomba familiar, a bomba de ar para a bicicleta, os produtos existentes destinados a limpar o computador mencionado e as tarefas de limpeza eletrônica.

1.6P O equipamento que registra a imagem por ressonância magnética (IRM) emprega um forte campo magnético para produzir figuras detalhadas de órgãos internos e tecidos. Conforme ilustrado na Fig. P1.6P, o paciente se recosta sobre uma mesa que desliza para dentro de uma abertura cilíndrica onde o campo é criado. Considerando um scanner IRM como um sistema, identifique os locais na fronteira do sistema em que o sistema interage com suas vizinhanças. Descreva também as ocorrências significativas no interior do sistema e as medidas tomadas para o conforto e a segurança do paciente. Escreva um relatório com no mínimo três referências.

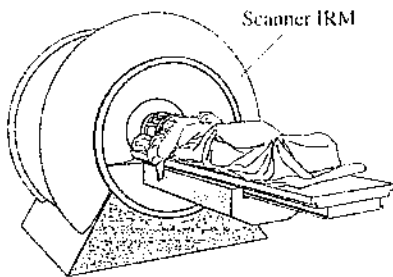
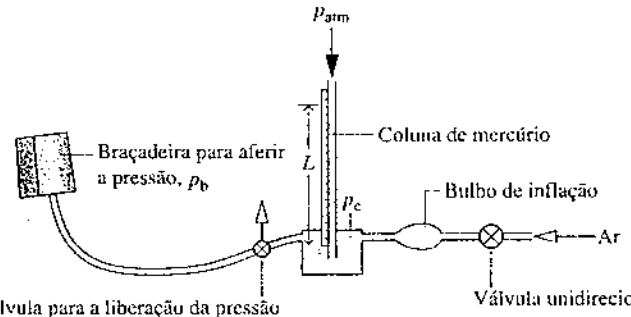


Fig. P1.6P

1.7P A principal barreira para uma maior implantação de sistemas de energia solar em imóveis e pequenas empresas é o custo inicial para adquirir e instalar os componentes do telhado. Atualmente, alguns municípios e serviços públicos dos Estados Unidos estão desenvolvendo planos para

ajudar proprietários de imóveis a adquirir tais componentes através de empréstimos e *leasing*. Investigue e avalie de forma crítica essas e outras opções para promover a implantação de sistemas de energia solar desobertos por meio de grupos de discussões e da utilização da Internet. Descreva suas impressões em um poster para apresentação.

1.8P O *esfigmomanômetro* normalmente usado para medir a pressão sanguínea está ilustrado na Fig. P1.8P. Durante o teste a braçadeira é colocada em volta do braço do paciente e é completamente inflada, por meio de repetidas compressões no bulbo de inflação. Então, à medida que a braçadeira é gradualmente reduzida, os sons das artérias, conhecidos como sons *Korotkoff*, são monitorados com um estetoscópio. Usando esses sons como parâmetro, as pressões *sistólica* e *diastólica* podem ser identificadas. Essas pressões são registradas em termos do comprimento da coluna de mercúrio. Investigue a base física para os sons Korotkoff, sua função na identificação das pressões sistólica e diastólica e por que essas pressões são significativas na prática da medicina. Escreva um relatório com no mínimo três referências.



Válvula para a liberação da pressão
Fig. P1.8P

1.9P Níveis elevados de arsênico, que é um veneno sem gosto, sem odor e sem cor, estão presentes em poços de subsolos que fornecem água para beber a milhões de pessoas em todo o mundo. Identifique tecnologias de tratamento, de baixo custo, fácil desenvolvimento e utilização, para remover o arsênico dessas águas utilizadas para beber. As tecnologias consideradas podem incluir abordagens de *materiais inteligentes* e outras abordagens relativas à nanotecnologia, mas não devem estar limitadas às mesmas. Escrever um relatório crítico avaliando as tecnologias existentes e as propostas. Liste pelo menos três referências.

1.10P Conduza um projeto com prazo estabelecido no ramo da bioengenharia que pode ser realizado de forma independente ou em um pequeno grupo. O projeto envolve um dispositivo ou técnica para cirurgias minimamente invasivas, um dispositivo implantável para administrar medicamentos, um biossensor, sangue artificial ou algo de interesse especial para você ou seu grupo de projeto. Você pode levar vários dias para pesquisar sobre a sua ideia de projeto e, então, preparar uma breve proposta escrita, incluindo diversas referências que forneçam uma declaração geral do conceito-base, além de uma lista de objetivos. Durante o projeto, observe os procedimentos para um bom projeto, tais como os discutidos na Seção 1.3 do *Thermal Design and Optimization*, John Wiley & Sons Inc., New York, 1996, por A. Bejan, G. Tsatsaronis e M. J. Moran. Escreva um relatório final bem documentado, incluindo três referências.

1.11P Conduza um projeto com prazo estabelecido envolvendo a Estação Espacial Internacional, ilustrada na Tabela 1.1, que pode ser realizado de forma independente ou em um grupo pequeno. O projeto pode envolver um experimento cujo comportamento é melhor em um ambiente com baixa gravidade, um dispositivo para o conforto ou uso dos astronautas ou algo de interesse especial para você ou seu grupo de projeto. Você pode levar diversos dias para pesquisar sobre a sua ideia de projeto e, então, preparar uma breve proposta escrita, incluindo várias referências que forneçam uma declaração geral do conceito-base, além de uma lista de objetivos. Durante o projeto, observe os procedimentos para um bom projeto, tais como os discutidos na Seção 1.3 do *Thermal Design and Optimization*, John Wiley & Sons Inc., New York, 1996, por A. Bejan, G. Tsatsaronis e M. J. Moran. Escreva um relatório final bem documentado, incluindo três referências.



A relação entre as energias *cinética* e *potencial gravitacional* é considerada na Seção 2.1.
www.cuphead11.com/astime.com

COMENTÁRIO DE ENGENHARIA O conceito de energia é um conceito fundamental em termodinâmica, e um dos aspectos mais significativos de análise em engenharia. Neste capítulo discutimos energia e desenvolvemos equações para a aplicação do princípio da conservação de energia. A análise em questão é restrita a sistemas fechados. No Cap. 4 a discussão é estendida a volumes de controle.

A noção de energia é familiar, e você já conhece bastante sobre ela. No presente capítulo, vários aspectos importantes acerca do conceito de energia são desenvolvidos. Você já se deparou com alguns desses aspectos anteriormente. Uma ideia básica é a de que energia pode ser *armazenada* no interior de sistemas de várias maneiras. A energia também pode ser *convertida* de uma forma em outra e *transferida* entre sistemas. Para sistemas fechados, a energia pode ser transferida por meio do *trabalho* e da *transferência de calor*. A quantidade total de energia é *conservada* em todas as transformações entre formas.

O objetivo deste capítulo é o de organizar essas ideias sobre energia de modo apropriado para uma análise de engenharia. A apresentação começa com uma revisão dos conceitos de energia oriundos da mecânica. O conceito termodinâmico de energia é então introduzido como uma extensão do conceito de energia em mecânica.

2

Energia e a Primeira Lei da Termodinâmica

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar conhecimento dos conceitos fundamentais relacionados à energia e à primeira lei da termodinâmica... incluindo energia interna, energia cinética e energia potencial; trabalho e potência; transferência de calor e modos de transferência de calor; taxa de transferência de calor; ciclo de potência; ciclo de refrigeração; e ciclo de bomba de calor.
- ▶ aplicar balanços de energia a sistemas fechados, modelando apropriadamente o caso em estudo e observando corretamente as convenções de sinais para o trabalho e a transferência de calor.
- ▶ conduzir análises de energia para sistemas submetidos a ciclos termodinâmicos, avaliando, conforme o caso, as eficiências térmicas dos ciclos de potência e os coeficientes de desempenho dos ciclos de refrigeração e bomba de calor.



Reverendo os Conceitos Mecânicos de Energia

A partir das contribuições de Galileu e outros, Newton formulou uma descrição geral dos movimentos dos objetos sob a influência de forças aplicadas. As leis do movimento de Newton, que fornecem a base para a mecânica clássica, conduzem aos conceitos de *trabalho*, *energia cinética* e *energia potencial*, os quais eventualmente levam a um conceito mais amplo de energia. A presente discussão se inicia com uma aplicação da segunda lei do movimento de Newton.

2.1.1 Trabalho e Energia Cinética

TOME NOTA...

Os símbolos em **negrito** indicam vetores. As magnitudes dos vetores são mostradas em tipo normal.

A curva na Fig. 2.1 representa a trajetória percorrida por um corpo de massa m (um sistema fechado) movendo-se em relação aos eixos coordenados x - y mostrados. A velocidade do centro de massa do corpo é denotada por V . Sobre o corpo atua uma força resultante F , que pode variar em magnitude, de posição a posição, ao longo do caminho. A força resultante é decomposta em uma componente F_s , tangente à trajetória e em uma componente F_n normal à trajetória. O efeito da componente F_s é o de mudar a magnitude da velocidade, enquanto o efeito da componente F_n é o de mudar a direção da velocidade. Conforme ilustrado na Fig. 2.1, s é a posição instantânea do corpo medida ao longo da trajetória, a partir de algum ponto fixo indicado por 0. Uma vez que a magnitude de F pode variar com a posição ao longo do caminho, as magnitudes de F_s e F_n são, em geral, funções de s .

Consideremos o corpo enquanto ele se move de $s = s_1$, em que a magnitude de sua velocidade é V_1 , para $s = s_2$, em que sua velocidade é V_2 . Para a presente discussão, admita que a única interação entre o corpo e sua vizinhança envolve a força F . Pela segunda lei do movimento de Newton, a magnitude da componente F_s está relacionada com a variação da magnitude de V por

$$F_s = m \frac{dV}{dt} \quad (2.1)$$

Usando a regra da cadeia, a equação anterior pode ser escrita como

$$F_s = m \frac{dV}{ds} \frac{ds}{dt} = mV \frac{dV}{ds} \quad (2.2)$$

na qual $V = ds/dt$. Rearranjando a Eq. 2.2 e integrando de s_1 a s_2 , obtém-se

$$\int_{V_1}^{V_2} mV dV = \int_{s_1}^{s_2} F_s ds \quad (2.3)$$

A integral no lado esquerdo da Eq. 2.3 é calculada como se segue:

$$\int_{V_1}^{V_2} mV dV = \left. \frac{1}{2} mV^2 \right|_{V_1}^{V_2} = \frac{1}{2} m(V_2^2 - V_1^2) \quad (2.4)$$

energia cinética A quantidade $\frac{1}{2} mV^2$ é a **energia cinética**, EC , do corpo. A energia cinética é uma grandeza escalar. A *variação* da energia cinética, ΔEC , do corpo é

$$\Delta EC = EC_2 - EC_1 = \frac{1}{2} m(V_2^2 - V_1^2) \quad (2.5)$$

TOME NOTA...

O símbolo Δ significa sempre "o valor final menos o valor inicial".

A integral no lado direito da Eq. 2.3 é o *trabalho* realizado pela força F_s quando o corpo se move de s_1 até s_2 ao longo da trajetória. O trabalho também é uma grandeza escalar. Utilizando a Eq. 2.4, a Eq. 2.3 fica

$$\frac{1}{2} m(V_2^2 - V_1^2) = \int_{s_1}^{s_2} F \cdot ds \quad (2.6)$$

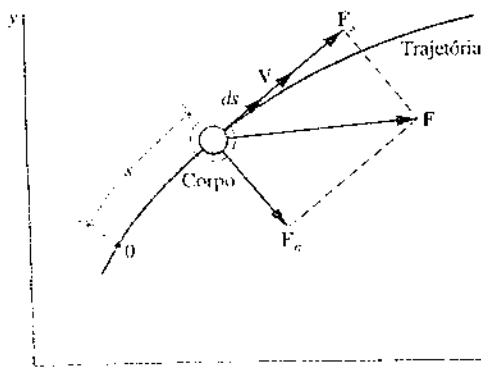


Fig. 2.1 Forças atuando sobre um sistema em movimento.

em que a expressão para o trabalho foi escrita em termos do produto escalar do vetor força F pelo vetor deslocamento ds . A Eq. 2.6 estabelece que o trabalho realizado pela força resultante sobre o corpo é igual à variação da sua energia cinética. Quando o corpo é acelerado pela força resultante, o trabalho realizado sobre o corpo pode ser considerado como uma transferência de energia para o corpo, armazenada sob a forma de energia cinética.

Pode-se atribuir um valor à energia cinética conhecendo-se apenas a massa do corpo e a magnitude da sua velocidade instantânea em relação a um sistema de coordenadas especificado, sem considerar como essa velocidade foi atingida. Assim, a energia cinética é uma propriedade do corpo. Como a energia cinética está associada ao corpo como um todo, ela é uma propriedade extensiva.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Você já desejou saber o que acontece com a energia cinética quando você pisa no pedal do freio do seu carro em movimento? Esse tipo de questionamento fez com que engenheiros de automóveis chegassem ao veículo elétrico híbrido, que combina a frenagem regenerativa, baterias, um motor elétrico e um motor convencional.

Quando os freios são aplicados em um veículo híbrido, parte de sua energia cinética é colhida e armazenada a bordo eletricamente para uso quando necessário. Através da frenagem regenerativa e de outras características inovadoras, os veículos híbridos alcançam uma quilometragem muito maior do que os veículos convencionais.

A tecnologia dos veículos híbridos está evoluindo com rapidez. Atualmente, tais veículos usam a eletricidade para complementar a potência do motor convencional, enquanto os futuros veículos híbridos *plug-in* usarão a potência de um motor menor para complementar a eletricidade. Os híbridos agora na estrada têm bateria suficiente a bordo para a aceleração de cerca de 20 milhas por hora (32,2 km/h) e depois disso, auxiliam o motor quando necessário. Isso melhora o consumo de combustível, porém as baterias são recarregadas pelo motor – e nunca *plugadas*. Os veículos híbridos *plug-in* alcançam uma economia de combustível ainda melhor.

Em vez de confiar no motor para recarregar as baterias, a maioria da recarga será realizada a partir de uma tomada elétrica, enquanto o carro está estacionado – durante a noite, por exemplo. Isto permitirá que os carros obtenham a energia de que necessitam principalmente da rede elétrica e não por meio da bomba de combustível. A implantação generalizada da versão *plug-in* aguarda o desenvolvimento de uma nova geração de baterias e ultracapacitores (veja Seção 2.7).

Uma melhor economia de combustível não só permite que a nossa sociedade seja menos dependente do petróleo para atender às necessidades de transporte, mas também reduz a emissão de CO_2 dos veículos para a atmosfera. Cada galão de gasolina queimada pelo motor de um veículo produz cerca de 9 kg (20 lb) de CO_2 . Um veículo convencional produz várias toneladas de CO_2 por ano. Os veículos híbridos citados produzem muito menos. Contudo, como os híbridos usam a eletricidade da rede, um esforço maior deverá ser feito para reduzir as emissões das usinas de energia, incluindo mais energia eólica, energia solar e outras energias renováveis no mix nacional.

2.1.2 Energia Potencial

A Eq. 2.6 é o resultado principal da seção anterior. Oriunda da segunda lei de Newton, a equação fornece uma relação entre dois conceitos *definidos*: energia cinética e trabalho. Nesta seção ela é usada como ponto de partida para estender o conceito de energia. Para começar, dirija-se à Fig. 2.2, que mostra um corpo de massa m que se move verticalmente de uma altura z_1 até uma altura z_2 em relação à superfície da Terra. A figura mostra duas forças agindo sobre o sistema: uma força para baixo, em virtude da gravidade, com magnitude mg , e uma força vertical com magnitude R , que representa a resultante de todas as outras forças que agem sobre o sistema.

O trabalho realizado por cada força que atua sobre o corpo mostrado na Fig. 2.2 pode ser determinado pela definição dada anteriormente. O trabalho total é a soma algébrica desses valores individuais. De acordo com a Eq. 2.6, o trabalho total é igual à variação de energia cinética. Isto é,

$$\frac{1}{2}m(V_2^2 - V_1^2) = \int_{z_1}^{z_2} R dz - \int_{z_1}^{z_2} mg dz \quad (2.7)$$

Um sinal negativo é introduzido antes do segundo termo à direita, uma vez que a força gravitacional tem sentido contrário à orientação positiva de z .

A primeira integral no lado direito da Eq. 2.7 representa o trabalho realizado pela força R sobre o corpo conforme ele se move verticalmente de z_1 até z_2 . A segunda integral pode ser calculada como se segue:

$$\int_{z_1}^{z_2} mg dz = mg(z_2 - z_1) \quad (2.8)$$

na qual a aceleração da gravidade foi considerada constante com a altura. Incorporando a Eq. 2.8 na Eq. 2.7 e rearranjando

$$\frac{1}{2}m(V_2^2 - V_1^2) + mg(z_2 - z_1) = \int_{z_1}^{z_2} R dz \quad (2.9)$$

A quantidade mgz é a energia potencial gravitacional, EP . A variação na energia potencial gravitacional, ΔEP , é

$$\Delta EP = EP_2 - EP_1 = mg(z_2 - z_1) \quad (2.10)$$

A energia potencial está associada à força de gravidade e é, conseqüentemente, um atributo comum ao sistema composto pelo corpo e pela Terra. No entanto, a avaliação da força de gravidade como mg permite que a energia potencial

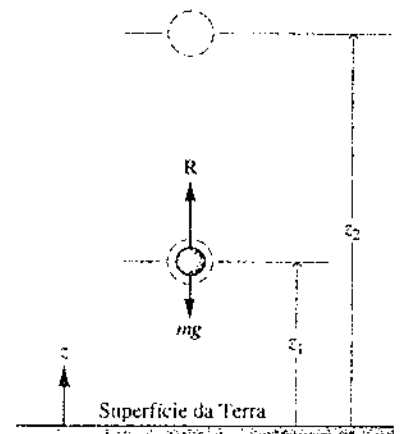


Fig. 2.2 Ilustração utilizada para apresentar o conceito de energia potencial.

energia
potencial
gravitacional

gravitacional seja determinada para um dado valor de g , conhecendo-se apenas a massa do corpo e a sua altura. Sob esse ponto de vista, a energia potencial é considerada como uma *propriedade extensiva* do corpo. Ao longo de todo este livro, supõe-se que as diferenças de altura são pequenas o suficiente para que a força gravitacional possa ser considerada constante. Todavia, o conceito de energia potencial gravitacional pode ser formulado de modo a considerar a variação da força gravitacional com a elevação.

Para atribuir um valor à energia cinética ou à energia potencial de um sistema, é necessário definir um referencial e especificar um valor para a grandeza nesse referencial. Os valores da energia cinética e potencial são então determinados em relação a essa escolha arbitrária de referencial e ao valor de referência. Entretanto, como são necessárias somente as variações na energia cinética e potencial entre dois estados, essas especificações arbitrárias de referência se cancelam.

2.1.3 Unidades para a Energia

O trabalho possui unidade de força multiplicada pela distância. As unidades da energia cinética e da energia potencial são as mesmas do trabalho. No SI, a unidade da energia é o newton-metro, $\text{N} \cdot \text{m}$, denominada joule, J. Neste livro é conveniente utilizar-se o quilojoule, kJ. As unidades inglesas geralmente utilizadas para o trabalho, a energia cinética e a energia potencial são o pé-libra-força, $\text{ft} \cdot \text{lbf}$, e a unidade térmica britânica, Btu.

Quando um sistema está sujeito a um processo em que a energia cinética e a energia potencial variam, deve-se tomar um cuidado especial para obter um conjunto de unidades consistente.

EXEMPLO para ilustrar o uso adequado das unidades nos cálculos de tais termos, considere um sistema com uma massa de 1 kg, cuja velocidade aumenta de 15 m/s para 30 m/s enquanto sua altura diminui de 10 m em um local em que $g = 9,7 \text{ m/s}^2$. Então

$$\begin{aligned}\Delta EC &= \frac{1}{2} m(V_2^2 - V_1^2) \\ &= \frac{1}{2} (1 \text{ kg}) \left[\left(30 \frac{\text{m}}{\text{s}} \right)^2 - \left(15 \frac{\text{m}}{\text{s}} \right)^2 \right] \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 0,34 \text{ kJ} \\ \Delta EP &= mg(z_2 - z_1) \\ &= (1 \text{ kg}) \left(9,7 \frac{\text{m}}{\text{s}^2} \right) (-10 \text{ m}) \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= -0,10 \text{ kJ}\end{aligned}$$

Para um sistema com uma massa de 1 lb (0,4 kg), cuja velocidade aumenta de 50 ft/s (15,2 m/s) para 100 ft/s (30,5 m/s) enquanto sua elevação diminui de 40 ft (12,2 m) em um local em que $g = 32,0 \text{ ft/s}^2$ (9,7 m/s^2), temos

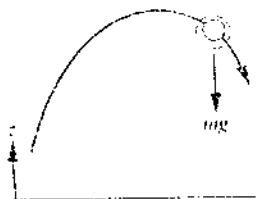
$$\begin{aligned}\Delta EC &= \frac{1}{2} (1 \text{ lb}) \left[\left(100 \frac{\text{ft}}{\text{s}} \right)^2 - \left(50 \frac{\text{ft}}{\text{s}} \right)^2 \right] \left| \frac{1 \text{ lbf}}{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}} \right| \\ &= 0,15 \text{ Btu} \\ \Delta EP &= (1 \text{ lb}) \left(32,0 \frac{\text{ft}}{\text{s}^2} \right) (-40 \text{ ft}) \left| \frac{1 \text{ lbf}}{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}} \right| \\ &= -0,05 \text{ Btu} \quad \ll\end{aligned}$$

2.1.4 Conservação de Energia em Mecânica

A Eq. 2.9 estabelece que o trabalho total realizado por todas as forças que atuam no corpo a partir de suas vizinhanças, à exceção da força gravitacional, é igual à soma das variações das energias cinética e potencial do corpo. Quando a força resultante causa um aumento na altura, uma aceleração no corpo ou ambos, o trabalho realizado pela força pode ser considerado uma *transferência* de energia para o corpo, no qual é armazenada como energia potencial gravitacional e/ou energia cinética. A noção de que *a energia se conserva* é a base dessa interpretação.

A interpretação da Eq. 2.9 como uma expressão do princípio da conservação de energia pode ser reforçada, considerando o caso especial de um corpo sobre o qual a única força atuante é aquela resultante da gravidade. Desse modo, o lado direito da equação desaparece, e ela se reduz a

$$\frac{1}{2} m(V_2^2 - V_1^2) + mg(z_2 - z_1) = 0 \quad (2.11)$$



ou

$$\frac{1}{2} mV_2^2 + mgz_2 = \frac{1}{2} mV_1^2 + mgz_1$$

Sob essas condições, a *soma* das energias cinética e potencial gravitacional *permanece constante*. A Eq. 2.11 também ilustra o fato de que a energia pode ser *convertida* de uma forma em outra: para um objeto em queda, *apenas* sob a influência da gravidade, a energia potencial decresceria, enquanto a energia cinética aumentaria da mesma quantidade.

2.1.5 · Comentário Final

A apresentação até agora tem se concentrado em sistemas para os quais as forças aplicadas afetam somente sua velocidade e sua posição globais. Entretanto, os sistemas de interesse em engenharia normalmente interagem com suas vizinhanças através de maneiras mais complexas, com variações em outras propriedades também. Para analisar tais sistemas, os conceitos de energia cinética e potencial sozinhos não são suficientes, nem basta o princípio rudimentar da conservação de energia introduzido nesta seção. Em termodinâmica, o conceito de energia é estendido de modo a levar em conta outras variações observadas, e o princípio da *conservação de energia* é ampliado para incluir uma ampla variedade de tipos de interação entre os sistemas e suas vizinhanças. Tais generalizações têm como base a evidência experimental. Essas extensões do conceito de energia são desenvolvidas no restante do capítulo, começando pela próxima seção com uma discussão mais completa sobre trabalho.

2.2 Ampliando Nosso Conhecimento sobre Trabalho

O trabalho W realizado por, ou sobre, um sistema avaliado em termos de forças e deslocamentos observáveis macroscopicamente é dado por

$$W = \int_{s_1}^{s_2} \mathbf{F} \cdot d\mathbf{s} \quad (2.12)$$

Essa relação é importante em termodinâmica, e é usada, mais adiante, nesta seção, para calcular o trabalho realizado na compressão ou expansão de um gás (ou líquido), o alongamento de uma barra sólida e o estiramento de uma película líquida. Entretanto, a termodinâmica também lida com fenômenos fora do escopo da mecânica; assim, é necessário adotar uma interpretação mais ampla do trabalho, como a seguir.

Uma certa interação é classificada como trabalho se satisfizer o seguinte critério, que pode ser considerado como a **definição termodinâmica de trabalho**: *um sistema realiza trabalho sobre suas vizinhanças se o único efeito sobre tudo aquilo externo ao sistema puder ser o levantamento de um peso*. Note que o levantamento de um peso é, realmente, uma força que age através de uma distância, assim o conceito de trabalho em termodinâmica é uma extensão natural do conceito de trabalho em mecânica. No entanto, o teste para sabermos se uma interação sob a forma de trabalho ocorreu não está na verificação de que a elevação de um peso realmente ocorreu ou de que uma força verdadeiramente agiu através de uma distância, mas se o único efeito *poderia ser considerado* como o levantamento de um peso.

definição
termodinâmica
de trabalho

▶ POR EXEMPLO considere a Fig. 2.3, que mostra dois sistemas denominados A e B. No sistema A, um gás é misturado por um agitador: o agitador realiza trabalho sobre o gás. Em princípio, o trabalho poderia ser calculado em termos das forças e dos movimentos na fronteira entre o ventilador e o gás. Essa avaliação do trabalho é consistente com a Eq. 2.12, na qual trabalho é o produto da força pelo deslocamento. Em contraste, considere o sistema B, que inclui apenas a bateria. Na fronteira do sistema B, forças e movimentos não são evidentes. Em seu lugar, há uma corrente elétrica i induzida por uma diferença de potencial elétrico existente entre os terminais a e b. O motivo pelo qual esse tipo de interação pode ser classificado como trabalho advém da definição termodinâmica de trabalho dada anteriormente: podemos imaginar que a corrente alimenta um motor elétrico *hipotético* que eleva um peso na vizinhança. ◀ ◀ ◀

Trabalho é um modo de transferir energia. Consequentemente, o termo trabalho não se refere ao que está sendo transferido entre sistemas ou ao que é armazenado dentro de um sistema. A energia é transferida e armazenada quando se realiza trabalho.

2.2.1 · Convenção de Sinais e Notação

A termodinâmica em engenharia está frequentemente preocupada com dispositivos tais como motores de combustão interna e turbinas, cujo propósito é realizar trabalho. Assim, em contraste com a abordagem geralmente seguida em mecânica é conveniente considerar trabalho como positivo. Isto é,

- + $W > 0$: trabalho realizado *pelo* sistema (EXPANSÃO VOLUMÉTRICA)
- $W < 0$: trabalho realizado *no* sistema

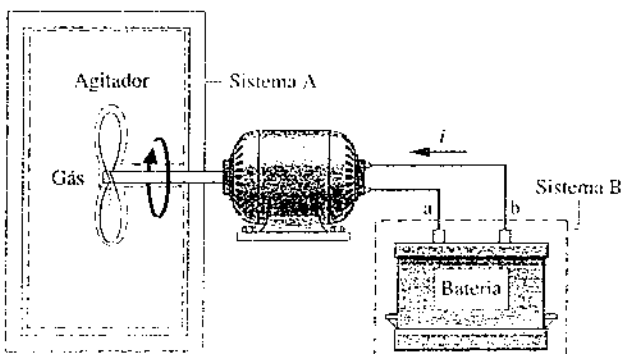


Fig. 2.3 Dois exemplos de trabalho.

convenção de sinais para trabalho

Esta convenção de sinais é utilizada ao longo deste livro. Em algumas situações, entretanto, é conveniente considerar o trabalho realizado *sobre* o sistema como positivo, como foi feito na discussão da Seção 2.1. Para reduzir a possibilidade de algum equívoco nesses casos, o sentido no qual a energia é transferida é mostrado por uma seta no desenho representativo do sistema, e o trabalho é considerado positivo no sentido da seta.

trabalho não é uma propriedade

Para calcular a integral na Eq. 2.12, é necessário saber como as forças variam com o deslocamento. Essa informação realça uma ideia importante sobre o trabalho: o valor de W depende dos detalhes das interações que ocorrem entre o sistema e a vizinhança durante um processo, e não apenas dos estados inicial e final do sistema. Assim, o trabalho não é uma propriedade do sistema ou da vizinhança. Além disso, os limites de integração na Eq. 2.12 significam "do estado 1 ao estado 2", e não podem ser interpretados como os valores do trabalho nesses estados. A noção de trabalho em um estado *não possui significado*; assim, o valor dessa integral nunca deve ser indicado como $W_2 - W_1$.



Máquinas em Nanoescala a Caminho

Engenheiros que trabalham no campo da nanotecnologia, a engenharia dos dispositivos de tamanho molecular, aguardam o momento em que possam ser fabricadas máquinas úteis em nanoescala capazes de se movimentar, de perceber e responder a estímulos tais como luz e som, entregando medicamentos no interior do corpo, realizando cálculos e numerosas outras funções que promovam o bem-estar humano. Esse assunto inspirou estudos biológicos de engenheiros sobre *máquinas* em nanoescala em organismos que realizam funções tais como criação

e reparação de células, circulação de oxigênio e digestão de comida. Esses estudos produziram resultados positivos. Moléculas que imitam a função de dispositivos mecânicos têm sido fabricadas, incluindo engrenagens, rotores, roquetes, freios, chaves e estruturas semelhantes a ábacos. Um sucesso particular é o desenvolvimento dos motores moleculares que convertem luz em movimento linear ou de rotação. Embora os dispositivos produzidos até o momento sejam rudimentares, eles demonstram a viabilidade da construção de nanomáquinas, dizem os pesquisadores.

A diferencial do trabalho, δW , é chamada de *inexata* porque, em geral, a integral a seguir não pode ser calculada sem que sejam especificados os detalhes do processo

$$\int_1^2 \delta W = W$$

Por outro lado, a diferencial de uma propriedade é dita *exata* quando a variação de uma propriedade entre dois estados, quaisquer não depende de maneira alguma dos detalhes do processo que ligam esses dois estados. Por exemplo, a variação do volume entre dois estados pode ser determinada pela integração da diferencial dV , sem considerar os detalhes do processo, como a seguir

$$\int_{V_1}^{V_2} dV = V_2 - V_1$$

na qual V_1 é o volume no estado 1 e V_2 é o volume no estado 2. A diferencial de toda propriedade é exata. As diferenciais exatas são escritas utilizando-se o símbolo d . Para enfatizar a diferença entre diferenciais exatas e inexatas, a diferencial do trabalho é escrita como δW . O símbolo δ também é usado para identificar outras diferenciais inexatas encontradas mais tarde.

2.2.2 Potência

potência

Muitas análises termodinâmicas preocupam-se com a taxa de tempo na qual a transferência de energia ocorre. A taxa de transferência de energia por meio de trabalho é denominada potência, e é representada por \dot{W} . Quando uma interação sob a forma de trabalho envolve uma força macroscopicamente observável, a taxa de transferência de energia sob a forma de trabalho é igual ao produto da força pela velocidade no ponto de aplicação da força

$$\dot{W} = \mathbf{F} \cdot \mathbf{V} \quad (2.13)$$

Ao longo deste livro, para indicar uma taxa temporal, é colocado um ponto sobre o símbolo, como em \dot{W} . Em princípio, a Eq. 2.13 pode ser integrada do tempo t_1 até o tempo t_2 para obtermos o trabalho total realizado durante o intervalo de tempo

$$W = \int_{t_1}^{t_2} \dot{W} dt = \int_{t_1}^{t_2} \mathbf{F} \cdot \mathbf{V} dt \quad (2.14)$$

unidades de potência

A mesma convenção de sinal aplicada para \dot{W} é adotada para W . Como a potência é o trabalho realizado por unidade de tempo, ela pode ser expressa em termos de quaisquer unidades de energia e tempo. No SI, a unidade de potência é o J/s, e é chamada de watt. Neste livro, é geralmente empregado o quilowatt (kW). As unidades inglesas mais utilizadas para potência são $\text{ft} \cdot \text{lb}/\text{s}$, Btu/h e o *horsepower*, hp.

EXEMPLO para ilustrar o uso da Eq. 2.13, vamos calcular a potência necessária para um ciclista, viajando a 20 milhas por hora, superar a força de arrasto imposta pelo ar ao seu redor. Essa força de *arrasto aerodinâmico* é dada por

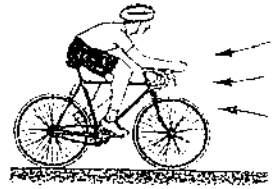
$$F_d = \frac{1}{2} C_d A \rho V^2$$

em que C_d é uma constante chamada de *coeficiente de arrasto*. A é a área frontal da bicicleta e do ciclista, e ρ é a massa específica do ar. Pela Eq. 2.13, a potência necessária é $F_d \cdot V$ ou

$$\begin{aligned} W &= \left(\frac{1}{2} C_d A \rho V^2\right) V \\ &= \frac{1}{2} C_d A \rho V^3 \end{aligned}$$

Usando valores típicos: $C_d = 0,88$, $A = 3,9 \text{ ft}^2$ ($0,36 \text{ m}^2$) e $\rho = 0,075 \text{ lb/ft}^3$ ($1,2 \text{ kg/m}^3$), junto com $V = 20 \text{ mi/h} = 29,33 \text{ ft/s}$ e, além disso, convertendo as unidades para HP, a potência necessária é

$$\begin{aligned} W &= \frac{1}{2} (0,88)(3,9 \text{ ft}^2) \left(0,075 \frac{\text{lb}}{\text{ft}^3}\right) \left(29,33 \frac{\text{ft}}{\text{s}}\right)^3 \left| \frac{1 \text{ lbf}}{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ hp}}{550 \text{ ft} \cdot \text{lbf/s}} \right| \\ &= 0,183 \text{ hp} \quad \ll \ll \end{aligned}$$

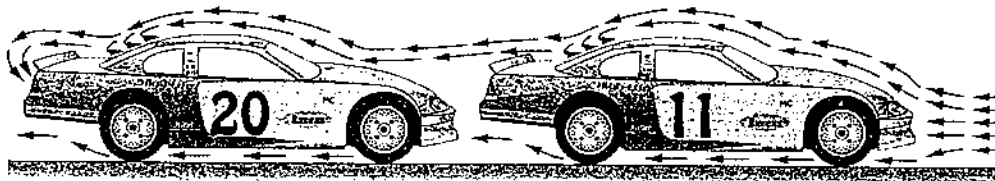


O arrasto pode ser reduzido através do conceito denominado *streamlining*, que considera a forma do objeto em movimento, e usando a técnica conhecida como *drafting* (veja o boxe a seguir).

Drafting

O *drafting* ocorre quando dois ou mais veículos ou indivíduos em movimento se alinham bem próximos para reduzir o efeito global do arrasto. O *drafting* é visto em eventos competitivos, tais como corridas de automóveis, corridas de bicicleta, patinação de velocidade e corridas olímpicas.

Estudos mostram que o fluxo de ar ao longo de um único veículo ou indivíduo em movimento é caracterizado por uma região de alta pressão na frente e uma região de baixa pressão atrás. A diferença entre essas pressões cria uma força, chamada de arrasto, impedindo o movimento. Durante o *drafting*, como pode ser visto no desenho a seguir, um segundo veículo (ou indivíduo) está estreitamente alinhado com outro e o ar escoia sobre o par quase como se fossem um único corpo, alterando assim a pressão entre eles e reduzindo o arrasto de cada treino. Enquanto os pilotos de corrida usam o *drafting* para aumentar a velocidade, aqueles que não praticam esse esporte competitivo geralmente visam reduzir as solicitações sobre seus corpos, mantendo a mesma velocidade.



2.2.3 Modelando o Trabalho de Expansão ou Compressão

Há várias maneiras pelas quais um trabalho pode ser realizado por ou sobre um sistema. No restante desta seção, vários exemplos serão considerados, começando com o importante caso do trabalho realizado quando ocorre a variação de volume de uma certa quantidade de um gás (ou líquido) devido a uma expansão ou compressão.

Vamos avaliar o trabalho realizado pelo sistema fechado ilustrado na Fig. 2.4, que consiste em um gás (ou líquido) contido em um conjunto cilindro-pistão à medida que o gás se expande. Durante o processo, a pressão do gás exerce uma força normal sobre o pistão. Considere p a pressão atuando na interface entre o gás e o pistão. A força exercida pelo gás sobre o pistão é simplesmente o produto pA , no qual A é a área da face do pistão. O trabalho realizado pelo sistema à medida que o pistão é deslocado de uma distância dx é

$$\delta W = pA dx \quad (2.15)$$

O produto $A dx$ na Eq. 2.15 é igual à variação de volume do sistema, dV . Assim, a expressão para o trabalho pode ser escrita como

$$\delta W = p dV \quad (2.16)$$

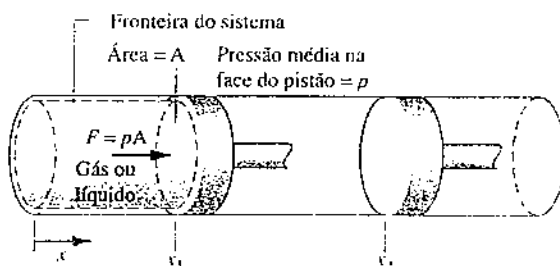


Fig. 2.4 Expansão ou compressão de um gás ou líquido.

Como dV é positivo quando o volume aumenta, o trabalho na fronteira móvel é positivo quando o gás se expande. Para uma compressão dV é negativo, assim como o trabalho calculado pela Eq. 2.16. Esses sinais estão de acordo com a convenção de sinais para o trabalho estabelecida anteriormente.

Para uma variação de volume de V_1 até V_2 , o trabalho é obtido através da integração da Eq. 2.16

$$W = \int_{V_1}^{V_2} p dV \quad (2.17)$$

Embora a Eq. 2.17 seja deduzida para o caso de um gás (ou líquido) em um conjunto cilindro-pistão, ela pode ser aplicada a sistemas de *qualquer* forma, contanto que a pressão seja uniforme com a posição ao longo da fronteira móvel.

2.2.4 Trabalho de Expansão ou Compressão em Processos Reais

Não há exigência de que um sistema que passa por um processo esteja em equilíbrio *durante* o processo. Alguns ou todos os estados intermediários podem ser estados de não equilíbrio. Em muitos de tais processos, estamos limitados ao conhecimento do estado antes de o processo ocorrer e do estado após o fim do processo.

Normalmente, em um estado de não equilíbrio, as propriedades intensivas variam com a posição para um dado tempo. De modo semelhante, para uma determinada posição as propriedades intensivas podem variar com o tempo, algumas vezes de maneira caótica. Em certos casos, as variações espaciais e temporais das propriedades podem ser medidas, como ocorre para a temperatura, a pressão e a velocidade, ou obtidas através da solução das equações de governo apropriadas, que são em geral equações diferenciais.

A integração da Eq. 2.17 requer uma relação entre a pressão do gás na *fronteira móvel* e o volume do sistema. Entretanto, devido aos efeitos de não equilíbrio durante um processo *real* de expansão ou compressão, essa relação pode ser difícil, ou mesmo impossível, de ser obtida. No cilindro de um motor de automotivo, por exemplo, a combustão e outros efeitos de não equilíbrio dão lugar a não uniformidades por todo o cilindro. Consequentemente, se um transdutor de pressão fosse montado na cabeça do cilindro, o sinal de saída registrado poderia fornecer apenas uma aproximação para a pressão na face do pistão requerida pela Eq. 2.17. Além disso, mesmo quando a pressão medida é essencialmente igual àquela na face do pistão, pode existir uma escassez de dados para o gráfico pressão-volume, como ilustrado na Fig. 2.5. Ainda assim a integração da Eq. 2.17, baseada na curva ajustada aos dados, forneceria uma *estimativa plausível* para o trabalho. Veremos mais tarde que, nos casos em que a falta da relação pressão-volume necessária nos impede de calcular o trabalho através da Eq. 2.17, o trabalho poderá ser calculado de modo alternativo a partir de um *balanço de energia* (Seção 2.5).

2.2.5 Trabalho de Expansão ou Compressão em Processos em Quase Equilíbrio

processo em
quase equilíbrio

Os processos são algumas vezes modelados como um tipo idealizado de processo chamado de **processo em quase equilíbrio** (ou quase estático). Um processo em quase equilíbrio é aquele em que o afastamento do equilíbrio termodinâmico é no máximo infinitesimal. Todos os estados por onde o sistema passa, em um processo de quase equilíbrio, podem ser considerados estados de equilíbrio. Como os efeitos de não equilíbrio estão inevitavelmente presentes durante os processos reais, os sistemas de interesse para a engenharia podem, na melhor das hipóteses, se aproximar de um processo em quase equilíbrio, mas nunca realizá-lo. Ainda assim, o processo de quase equilíbrio exerce um papel em nosso estudo da termodinâmica aplicada à engenharia. Para detalhes, veja o boxe adjacente.

Para analisar como um gás (ou líquido) poderia ser expandido ou comprimido de uma maneira em quase equilíbrio, considere a Fig. 2.6, que mostra um sistema que consiste em um gás inicialmente em um estado de equilíbrio. Como ilustrado na figura, a pressão do gás é mantida completamente uniforme através de pequenas massas em repouso sobre o pistão que se movimentam livremente. Imagine que uma das massas seja removida, permitindo que o pistão se mova para cima à medida que o gás se expande ligeiramente. Durante essa expansão, o estado do gás se afastaria apenas

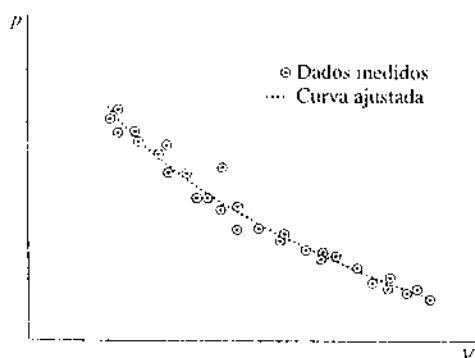


Fig. 2.5 Pressão na face do pistão versus volume do cilindro.

Massas infinitesimais removidas durante a expansão de um gás ou líquido

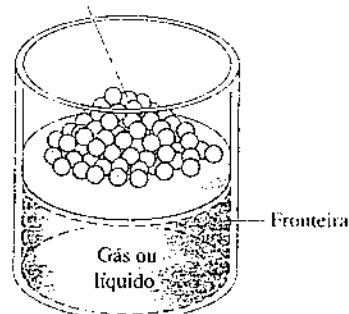


Fig. 2.6 Ilustração de uma expansão ou compressão em quase equilíbrio.

ligeiramente do equilíbrio. Em algum momento, o sistema atinge um novo estado de equilíbrio, no qual a pressão e todas as outras propriedades intensivas teriam novamente um valor uniforme. Além disso, se a massa fosse recolocada, o gás teria o seu estado inicial restaurado, enquanto mais uma vez o afastamento do equilíbrio seria pequeno. Se várias das massas fossem removidas uma após a outra, o gás passaria por uma sequência de estados de equilíbrio sem jamais se afastar do equilíbrio. No limite, à medida que os incrementos de massa fossem se tornando cada vez menores, o gás passaria por um processo de expansão em quase equilíbrio. Uma compressão em quase equilíbrio pode ser visualizada com considerações similares.

Usando o Conceito de Processo em Quase Equilíbrio

Nosso interesse no processo de quase equilíbrio se origina principalmente de duas considerações:

- ▶ Modelos termodinâmicos simples que fornecem no mínimo uma informação *qualitativa* sobre o comportamento de sistemas reais de interesse frequentemente podem ser desenvolvidos usando o conceito de processo em quase equilíbrio. Isso é semelhante ao uso de idealizações com o objetivo de simplificar a análise, tais como a massa pontual ou a polia sem atrito.
- ▶ O conceito de processo em quase equilíbrio contribui para a dedução das relações que existem entre as propriedades dos sistemas em equilíbrio (Caps. 3, 6 e 11).

A Eq. 2.17 pode ser aplicada para calcular o trabalho em processos de expansão ou compressão em quase equilíbrio. Para tais processos idealizados, a pressão p na equação é a pressão da quantidade total de gás (ou líquido) que passa pelo processo, e não apenas a pressão na fronteira móvel. A relação entre a pressão e o volume pode ser gráfica ou analítica. Vamos primeiro considerar uma relação gráfica.

Uma relação gráfica é mostrada no diagrama pressão-volume (diagrama p - V) da Fig. 2.7. Inicialmente, a face do pistão se encontra na posição x_1 , e a pressão do gás é p_1 ; ao final do processo de expansão em quase equilíbrio, a face do pistão está na posição x_2 , e a pressão é reduzida a p_2 . Em *cada* posição intermediária do pistão, a pressão uniforme em todo o gás é representada por um ponto no diagrama. A curva, ou *caminho*, que une os estados 1 e 2 no diagrama representa os estados de equilíbrio pelos quais o sistema passou durante o processo. O trabalho realizado pelo gás sobre o pistão durante a expansão é dado por $\int p dV$, que pode ser interpretado como a área sob a curva pressão *versus* volume. Assim, a área sombreada na Fig. 2.7 corresponde ao trabalho para o processo. Se o gás fosse *comprimido* de 2 para 1 ao longo do mesmo caminho no diagrama p - V , a *magnitude* do trabalho seria a mesma, mas o sinal seria negativo, indicando que para a compressão a transferência de energia foi do pistão para o gás.

A interpretação da área relativa ao trabalho em um processo de expansão ou compressão em quase equilíbrio permite uma demonstração simples da ideia de que o trabalho depende do processo. Isso pode ser verificado observando a Fig. 2.8. Suponha que um gás em um conjunto cilindro-pistão evolua de um estado inicial de equilíbrio 1 para um estado final de equilíbrio 2 por dois caminhos diferentes, denominados A e B na Fig. 2.8. Como a área abaixo de cada caminho representa o trabalho para aquele processo, o trabalho depende dos detalhes do processo definido pela curva correspondente e não apenas dos estados extremos. Usando o teste para uma propriedade apresentado na Seção 1.3.3, podemos concluir novamente (Seção 2.2.1) que o *trabalho não é uma propriedade*. O valor do trabalho depende da natureza do processo entre os estados inicial e final.

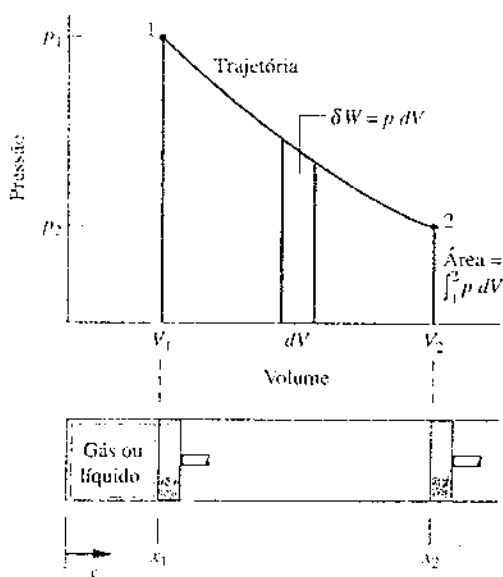


Fig. 2.7 Trabalho de um processo de expansão ou compressão em quase equilíbrio.

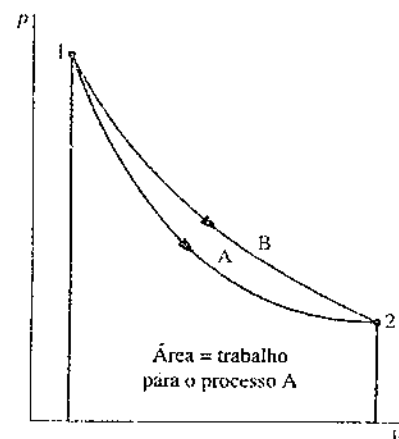


Fig. 2.8 Ilustração de que o trabalho depende do processo.

A relação entre a pressão e o volume, ou a pressão e o volume específico, também pode ser descrita analiticamente. Um processo de quase equilíbrio descrito por $pV^n = \text{constante}$, ou $pV^n = \text{constante}$, no qual n é uma constante, é chamado de processo politrópico. Outras formas analíticas para a relação pressão-volume também podem ser consideradas.

O exemplo a seguir ilustra a aplicação da Eq. 2.17 em uma situação em que a relação entre a pressão e o volume durante uma expansão é descrita analiticamente por $pV^n = \text{constante}$.

EXEMPLO 2.1

Avaliando o Trabalho de Expansão

Um gás em um conjunto cilindro-pistão passa por um processo de expansão, cuja relação entre a pressão e o volume é dada por

$$pV^n = \text{constante}$$

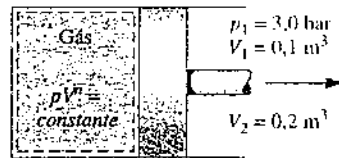
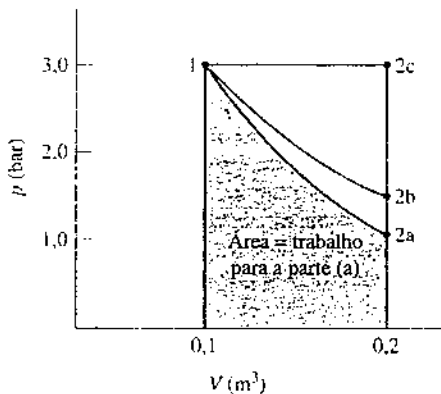
A pressão inicial é de 3 bar, o volume inicial é de $0,1 \text{ m}^3$ e o volume final é de $0,2 \text{ m}^3$. Determine o trabalho para o processo, em kJ, no caso de (a) $n = 1,5$; (b) $n = 1,0$; (c) $n = 0$.

SOLUÇÃO

Dado: um gás em um conjunto cilindro-pistão passa por uma expansão, na qual $pV^n = \text{constante}$.

Pede-se: avalie o trabalho para (a) $n = 1,5$; (b) $n = 1,0$; (c) $n = 0$.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: a relação $p-V$ dada e os dados fornecidos para pressão e volume podem ser usados para construir o diagrama pressão-volume do processo correspondente.



Modelo de Engenharia:

1. O gás é um sistema fechado.
2. A fronteira móvel é o único modo de trabalho.
3. A expansão é um processo politrópico.

Fig. E2.1

Análise: os valores pedidos para o trabalho são obtidos pela integração da Eq. 2.17 utilizando a relação pressão-volume dada.

(a) Introduzindo a relação $p = \text{constante}/V^n$ na Eq. 2.17 e realizando a integração

$$\begin{aligned} W &= \int_{V_1}^{V_2} p \, dV = \int_{V_1}^{V_2} \frac{\text{constante}}{V^n} \, dV \\ &= \frac{(\text{constante})V_2^{1-n} - (\text{constante})V_1^{1-n}}{1-n} \end{aligned}$$

A constante nesta expressão pode ser fornecida por qualquer um dos estados inicial ou final: $\text{constante} = p_1 V_1^n = p_2 V_2^n$. A expressão para o trabalho torna-se, então,

$$W = \frac{(p_2 V_2^n) V_2^{1-n} - (p_1 V_1^n) V_1^{1-n}}{1-n} = \frac{p_2 V_2 - p_1 V_1}{1-n} \quad (\text{a})$$

Esta expressão é válida para todos os valores de n , exceto $n = 1,0$. O caso $n = 1,0$ é tratado na parte (b).

Para calcular W , a pressão no estado 2 é necessária. Esta pode ser obtida usando $p_1 V_1^n = p_2 V_2^n$ que, através de uma manipulação, fornece

$$p_2 = p_1 \left(\frac{V_1}{V_2} \right)^n = (3 \text{ bar}) \left(\frac{0,1}{0,2} \right)^{1,5} = 1,06 \text{ bar}$$

Consequentemente,

$$W = \left(\frac{(1,06 \text{ bar})(0,2 \text{ m}^3) - (3)(0,1)}{1 - 1,5} \right) \left| \frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| = +17,6 \text{ kJ}$$

(b) Para $n = 1,0$ a relação pressão-volume é $pV = \text{constante}$ ou $p = \text{constante}/V$. O trabalho é

$$W = \text{constante} \int_{V_1}^{V_2} \frac{dV}{V} = (\text{constante}) \ln \frac{V_2}{V_1} = (p_1 V_1) \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (\text{b})$$

Substituindo os valores

$$W = (3 \text{ bar})(0,1 \text{ m}^3) \left[\frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right] \left[\frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right] \ln \left(\frac{0,2}{0,1} \right) = +20,79 \text{ kJ}$$

(c) Para $n = 0$, a relação pressão-volume reduz-se a $p = \text{constante}$, e a integral torna-se $W = p(V_2 - V_1)$, o que é um caso especial da expressão encontrada na parte (a). Substituindo os valores e convertendo as unidades, $W = +30 \text{ kJ}$.

④

- ① Em cada caso, o trabalho para o processo pode ser interpretado como a área sob a curva que representa o processo no diagrama p - V correspondente. Observe que as áreas relativas a esses processos estão de acordo com os resultados numéricos.
- ② A hipótese de um processo politrópico é significativa. Se a relação pressão-volume fornecida fosse obtida como um ajuste de dados experimentais referentes à pressão-volume, o valor de $\int p dV$ forneceria uma estimativa plausível para o trabalho apenas quando a pressão medida fosse essencialmente igual àquela exercida na face do pistão.
- ③ Observe o uso dos fatores de conversão de unidades aqui e na parte (b).
- ④ Em cada um dos casos considerados não é necessário identificar o gás (ou líquido) contido no interior do conjunto cilindro-pistão. Os valores calculados para W são determinados pelo caminho percorrido pelo processo e pelos estados inicial e final. Entretanto, se for desejável avaliar uma propriedade como a temperatura, tanto a natureza quanto a quantidade da substância devem ser fornecidas porque, então, seriam necessárias relações apropriadas entre as propriedades da substância em questão.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a metodologia de solução de problemas,
- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira,
- calcular o trabalho usando a Eq. 2.17,
- aplicar a relação pressão-volume dada por $pV^n = \text{constante}$.

Teste-RELÂMPAGO

Calcule o trabalho, em kJ, para um processo em duas etapas que consiste em uma expansão com $n = 1,0$, de $p_1 = 3 \text{ bar}$, $V_1 = 0,1 \text{ m}^3$ até $V = 0,15 \text{ m}^3$, seguido por uma expansão com $n = 0$, de $V = 0,15 \text{ m}^3$ até $V_2 = 0,2 \text{ m}^3$. Resposta: 22,16 kJ.

2.2.6 Outros Exemplos de Trabalho

Para ampliar nossa compreensão do conceito de trabalho, consideraremos agora sucintamente vários outros exemplos de trabalho.

Alongamento de uma Barra Sólida

Considere um sistema que consiste em uma barra sólida sob tração, como ilustrado na Fig. 2.9. A barra está fixa em $x = 0$, e uma força F é aplicada na extremidade oposta. A força é representada por $F = \sigma A$, na qual A é a área da seção transversal da barra e σ a *tensão normal que atua na extremidade* da barra. O trabalho realizado quando a extremidade da barra se move de uma distância dx é dado por $\delta W = -\sigma A dx$. O sinal negativo é necessário porque o trabalho é realizado *sobre* a barra quando dx é positivo. O trabalho relativo à variação do comprimento de x_1 a x_2 é dado pela integração

$$W = - \int_{x_1}^{x_2} \sigma A dx \quad (2.18)$$

A Eq. 2.18 para um sólido é equivalente à Eq. 2.17 para um gás submetido a uma expansão ou compressão.

Estiramento de uma Película Líquida

A Fig. 2.10 mostra um sistema formado por uma película líquida suspensa em uma armação de arame. As duas superfícies da película suportam a fina camada líquida no interior da armação por meio do efeito da *tensão superficial*, resultante de forças microscópicas entre as moléculas próximas à interface líquido-ar. Essas forças originam uma força macroscópica perpendicular a qualquer linha na superfície. A força por unidade de comprimento através de uma linha como esta é a *tensão superficial*. Chamando a tensão superficial que *atua no arame móvel* de τ , a força F indicada na figura pode ser expressa por $F = 2l\tau$, na qual o fator 2 é introduzido porque duas películas superficiais agem no arame. Se o arame móvel é deslocado de dx , o trabalho é dado por $\delta W = -2l\tau dx$. O sinal negativo é necessário porque o trabalho é realizado *sobre* o sistema quando dx é positivo. Um deslocamento dx corresponde a uma alteração na área total das superfícies em contato com o arame, dada por $dA = 2l dx$, assim a expressão para o trabalho pode ser escrita alternativamente como $\delta W = -\tau dA$. O trabalho relativo a um aumento da área superficial, de A_1 até A_2 , é obtido pela integração da expressão

$$W = - \int_{A_1}^{A_2} \tau dA \quad (2.19)$$

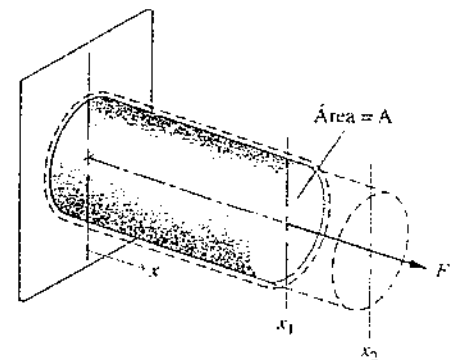


Fig. 2.9 Alongamento de uma barra sólida.

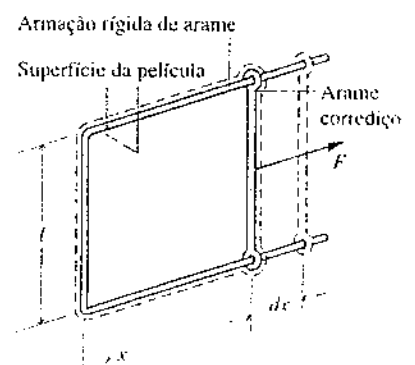
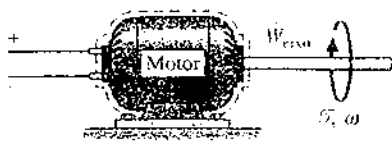


Fig. 2.10 Estiramento de uma película líquida.

Potência Transmitida por um Eixo

Um eixo giratório é um elemento de máquina frequentemente encontrado. Considere um eixo girando com uma velocidade angular ω e exercendo um torque \mathcal{T} na sua vizinhança. Seja esse torque expresso em termos de uma força tangencial F_t e raio R : $\mathcal{T} = F_t R$. A velocidade no ponto de aplicação da força é $V = R\omega$, no qual ω é expresso em radianos por unidade de tempo. Usando essas relações e a Eq. 2.13, obtemos uma expressão para a *potência* transmitida do eixo para a vizinhança



$$\dot{W} = F_t V = (\mathcal{T}R)(R\omega) = \mathcal{T}\omega \quad (2.20)$$

Um caso semelhante envolvendo um gás misturado por um agitador foi considerado na discussão da Fig. 2.3.

Potência Elétrica

A Fig. 2.11 mostra um sistema constituído por uma célula eletrolítica. A célula está conectada a um circuito externo através do qual passa uma corrente elétrica i . A corrente é induzida por uma diferença de potencial elétrico \mathcal{E} existente entre os terminais denominados a e b. Esse tipo de interação pode ser classificado como trabalho, como foi considerado na discussão da Fig. 2.3.

A taxa de transferência de energia por meio de trabalho, ou potência, é

$$\dot{W} = -\mathcal{E}i \quad (2.21)$$

Uma vez que a corrente i é igual a dZ/dt , o trabalho pode ser expresso na forma diferencial como

$$\delta W = -\mathcal{E} dZ \quad (2.22)$$

sendo dZ a quantidade de carga elétrica que flui para o sistema. O sinal negativo que aparece nas Eqs. 2.21 e 2.22 é necessário para que a expressão fique de acordo com nossa convenção de sinais para o trabalho.

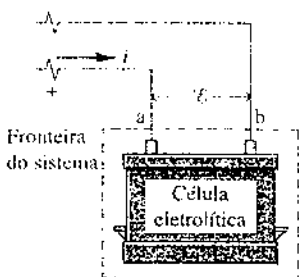


Fig. 2.11 Célula eletrolítica utilizada para discutir a potência.

Trabalho Devido à Polarização ou Magnetização

Vamos a seguir nos referir de modo sucinto aos tipos de trabalho que podem ser realizados em sistemas no interior de campos elétricos ou magnéticos, conhecidos como trabalho de polarização e magnetização, respectivamente. Do ponto de vista microscópico, dipolos elétricos no interior de dielétricos resistem à mudança de orientação e, portanto, o trabalho é realizado quando eles são alinhados por um campo elétrico. Do mesmo modo, dipolos magnéticos resistem à mudança de orientação, e o trabalho é realizado em certos materiais quando sua magnetização é alterada. A polarização e a magnetização dão origem a variações detectáveis *macroscopicamente* no momento dipolar total à medida que as partículas que compõem o material são realinhadas. Nesses casos, o trabalho está associado a forças impostas no sistema global por campos em suas vizinhanças. As forças que atuam no material no interior do sistema são chamadas de *forças de corpo*. Para essas forças, o deslocamento apropriado a ser utilizado no cálculo do trabalho é o deslocamento da matéria sobre a qual as forças de corpo atuam.

TOME NOTA...

Quando a potência é calculada em termos de watt e a unidade de corrente é o ampère (uma unidade básica do SI), a unidade de potencial elétrico é o volt, definido como 1 watt por ampère.

2.2.7 Outros Exemplos de Trabalho em Processos em Quase Equilíbrio

Outros sistemas, além de um gás ou um líquido em um conjunto cilindro-pistão, podem também ser considerados como sistemas submetidos a processos do tipo quase equilíbrio. Para aplicarmos o conceito de processo em quase equilíbrio em qualquer desses casos, é necessário considerar uma *situação ideal*, em que as forças externas que atuam sobre o sistema podem variar tão pouco que o desequilíbrio resultante é infinitesimal. Como consequência, o sistema passa por um processo sem jamais afastar-se do equilíbrio termodinâmico de maneira significativa.

O alongamento de uma barra sólida e o estiramento de uma película superficial líquida podem ser prontamente visualizados como ocorrências em quase equilíbrio, por analogia direta com o caso do cilindro-pistão. Para a barra na Fig. 2.9, a força externa pode ser aplicada de maneira que ela difira apenas levemente da força oposta interna. A tensão normal é então essencialmente uniforme ao longo da seção reta e pode ser determinada como uma função do comprimento instantâneo: $\sigma = \sigma(x)$. Da mesma maneira, para a película líquida mostrada na Fig. 2.10, a força externa pode ser aplicada à armação de arame móvel de modo que a força difira apenas levemente da força oposta no interior da película. Durante este processo, a tensão superficial é essencialmente uniforme ao longo de toda a película superficial e está relacionada à área instantânea: $\tau = \tau(A)$. Em cada um desses casos, uma vez conhecida a relação funcional necessária, pode-se calcular o trabalho utilizando-se a Eq. 2.18 ou 2.19, respectivamente, em termos de propriedades do sistema como um todo à medida que ele passa por estados de equilíbrio.

Pode-se imaginar também outros sistemas submetidos a processos em quase equilíbrio. Por exemplo, é possível visualizar uma bateria sendo carregada ou descarregada em quase equilíbrio ajustando a diferença de potencial entre os terminais, de forma a ser ligeiramente maior ou menor do que um potencial ideal chamado de *força eletromotriz* da bateria (fem). A transferência de energia através de trabalho para a passagem de uma quantidade diferencial de carga para a bateria, dZ , é dada pela relação

$$\delta W = -\mathcal{E} dZ \quad (2.23)$$

Nessa equação \mathcal{E} representa a fem da bateria, uma propriedade intensiva da bateria, e não apenas a diferença de potencial entre os terminais, como na Eq. 2.22.

TOME NOTA...

Alguns leitores podem optar por adiar a leitura das Seções 2.2.7 e 2.2.8 e seguir direto para a Seção 2.3, na qual o conceito de energia é estendido.

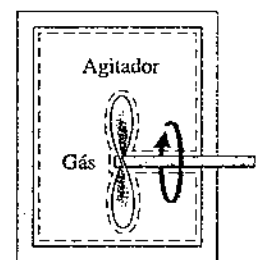
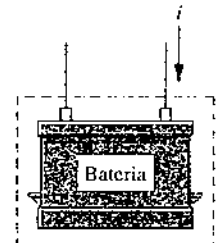
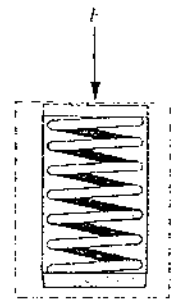
Considere a seguir um material dielétrico no interior de um *campo elétrico uniforme*. A transferência de energia por meio de trabalho do campo quando a polarização é levemente aumentada é

$$\delta W = -\mathbf{E} \cdot d(\mathbf{VP}) \quad (2.24)$$

em que o vetor \mathbf{E} é a intensidade do campo elétrico no interior do sistema, o vetor \mathbf{P} é o momento do dipolo elétrico por unidade de volume e V é o volume do sistema. Uma equação similar para a transferência de energia por meio de trabalho de um *campo magnético uniforme* quando a magnetização é levemente aumentada é

$$\delta W = -\mu_0 \mathbf{H} \cdot d(\mathbf{VM}) \quad (2.25)$$

na qual o vetor \mathbf{H} é a intensidade do campo magnético no interior do sistema, o vetor \mathbf{M} é o momento do dipolo magnético por unidade de volume e μ_0 é uma constante, a permeabilidade do espaço livre. O sinal negativo que aparece nas três últimas equações está de acordo com nossa convenção de sinais estabelecida anteriormente para o trabalho: W recebe o sinal negativo quando a transferência de energia é *para* o sistema.



2.2.8 Forças e Deslocamentos Generalizados

A semelhança entre as expressões para o trabalho em processos de quase equilíbrio consideradas até agora é um fato que pode ser observado. Em cada caso, a expressão para o trabalho é escrita sob a forma de uma propriedade intensiva e a diferencial de uma propriedade extensiva. Isso é mostrado pela seguinte expressão, que permite que um ou mais desses modos de trabalho esteja presente em um processo

$$\delta W = p dV - \sigma d(Ax) - \tau dA - \mathcal{E} dZ - \mathbf{E} \cdot d(\mathbf{VP}) - \mu_0 \mathbf{H} \cdot d(\mathbf{VM}) + \dots \quad (2.26)$$

onde as reticências representam outros produtos de uma propriedade intensiva pela diferencial de uma propriedade extensiva relacionada, responsáveis pela realização de trabalho. Por causa da noção de que o trabalho é um produto de força por deslocamento, a propriedade intensiva nessas relações é às vezes chamada de força "generalizada", e a propriedade extensiva é chamada de um deslocamento "generalizado", muito embora as quantidades que compõem as expressões para o trabalho possam não trazer à mente forças e deslocamentos factíveis.

Devido à restrição fundamental de quase equilíbrio, a Eq. 2.26 não representa todos os tipos de trabalho de interesse prático. Um exemplo é dado por um agitador que agita um gás ou líquido considerado como sistema. Sempre que qualquer ação de cisalhamento ocorrer, o sistema necessariamente passa por estados de não equilíbrio. Para percebermos de modo mais completo as implicações do conceito de um processo em quase equilíbrio é necessário considerar a segunda lei da termodinâmica, portanto este conceito é discutido de novo no Cap. 5, após a apresentação da segunda lei.

2.3 Ampliando Nosso Conhecimento sobre Energia

O objetivo desta seção é usar nosso profundo conhecimento sobre trabalho, obtido na Seção 2.2, para ampliar nossa compreensão sobre a energia de um sistema. Em particular, consideramos a *energia total* de um sistema, que inclui a energia cinética, a energia potencial gravitacional e outras formas de energia. Os exemplos a seguir ilustram algumas dessas formas de energia. Muitos outros exemplos poderiam ser apresentados sobre a mesma ideia.

Quando se realiza trabalho para comprimir uma mola, armazena-se energia no interior da mola. Quando uma bateria é carregada, a energia armazenada em seu interior aumenta. E no momento em que um gás (ou líquido), inicialmente em um estado de equilíbrio em um reservatório fechado e isolado, é agitado com vigor e colocado em repouso até atingir um estado final de equilíbrio, a energia do gás aumenta durante o processo. De acordo com a discussão sobre trabalho na Seção 2.2, pode-se pensar em outras maneiras em que o trabalho realizado sobre sistemas aumente a energia armazenada nesses sistemas – como o trabalho relacionado com a magnetização, por exemplo. Em cada um desses exemplos, a variação da energia do sistema não pode ser atribuída a variações na energia cinética ou potencial gravitacional *global* do sistema, dada pelas Eqs. 2.5 e 2.10, respectivamente. A variação de energia pode ser explicada em termos de *energia interna*, como é apresentado a seguir.

Na termodinâmica aplicada à engenharia, considera-se que a variação da energia total de um sistema é composta de três contribuições *macroscópicas*. Uma é a variação da energia cinética, associada ao movimento do sistema *como um todo* em relação a um sistema de eixos coordenados externo. Outra é a variação da energia potencial gravitacional, associada à posição do sistema *como um todo* no campo gravitacional terrestre. Todas as outras variações de energia são reunidas na *energia interna* do sistema. Assim como a energia cinética e a energia potencial gravitacional, a *energia interna é uma propriedade extensiva* do sistema, como o é a energia total.

A energia interna é representada pelo símbolo U , e a variação de energia interna em um processo é $U_2 - U_1$. A energia interna específica é simbolizada por u ou \bar{u} dependendo de ser expressa por unidade de massa ou em base molar, respectivamente.

A variação total de energia de um sistema é

$$E_2 - E_1 = (U_2 - U_1) + (EC_2 - EC_1) + (EP_2 - EP_1) \quad (2.27a)$$

ou

$$\Delta E = \Delta U + \Delta EC + \Delta EP \quad (2.27b)$$

Todas as quantidades na Eq. 2.27 são expressas em termos das unidades de energia apresentadas anteriormente.

energia interna

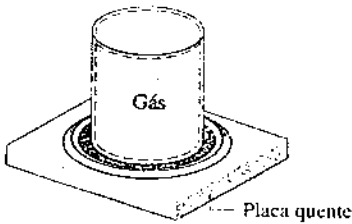
Energia_Total
A.6 - Aba a



A identificação da energia interna como uma forma macroscópica de energia é um passo significativo no desenvolvimento em questão, pois separa o conceito de energia em termodinâmica daquele da mecânica. No Cap. 3 aprenderemos a calcular variações de energia interna em casos de importância prática envolvendo gases, líquidos e sólidos utilizando dados empíricos

interpretação microscópica da energia interna para um gás

Para melhorar nossa compreensão sobre energia interna, considere um sistema que frequentemente encontraremos nas seções subsequentes deste livro, um sistema constituído de um gás contido em um tanque. Vamos desenvolver uma interpretação microscópica da energia interna pensando na energia atribuída aos movimentos e às configurações das moléculas individuais, átomos e partículas subatômicas que compõem a matéria no sistema. As moléculas do gás movem-se de um lado para o outro, encontrando outras moléculas ou as paredes do recipiente. Parte da energia interna do gás é a energia cinética de *translação* das moléculas. Outras contribuições para a energia interna incluem a energia cinética devida à *rotação* das moléculas em relação aos seus centros de massa e a energia cinética associada aos movimentos de *vibração* dentro das moléculas. Além disso, energia é armazenada nas ligações químicas entre os átomos que compõem as moléculas. O armazenamento de energia em nível atômico inclui a energia associada aos estados orbitais dos elétrons, *spin* nuclear e forças de ligação no núcleo. Em gases densos, líquidos e sólidos as forças intermoleculares representam um papel importante em relação à energia interna.



2.4 Transferência de Energia por Calor

Até o momento, consideramos quantitativamente apenas as interações entre um sistema e sua vizinhança que podem ser classificadas como trabalho. No entanto, os sistemas fechados também podem interagir com suas vizinhanças de uma maneira que não pode ser definida como trabalho.

SPOR EXEMPLO quando um gás em um recipiente rígido interage com uma placa quente a energia do gás aumenta, mesmo que nenhum trabalho seja realizado.

transferência de energia através de calor

Esse tipo de interação é chamado de transferência de energia através de calor.

Com base em provas experimentais, a começar pelo trabalho de Joule no início do século XIX, sabemos que a transferência de energia por calor é induzida apenas como resultado de uma diferença de temperatura entre o sistema e sua vizinhança, e ocorre somente no sentido decrescente de temperatura. Devido à importância desse conceito em termodinâmica, esta seção é dedicada a uma consideração adicional sobre a transferência de energia por calor.

2.4.1 Convenção de Sinais, Notação e Taxa de Transferência de Calor

O símbolo Q indica uma quantidade de energia transferida através da fronteira de um sistema em uma interação de calor com a vizinhança do sistema. A transferência de calor *para* um sistema é considerada *positiva*, e a transferência de calor *de* um sistema é considerada *negativa*.

$Q > 0$: transferência de calor *para* o sistema

$Q < 0$: transferência de calor *do* sistema

Essa convenção de sinais é utilizada ao longo de todo este livro. Entretanto, assim como foi indicado para o trabalho, algumas vezes é conveniente mostrar o sentido da transferência de energia por uma seta no desenho do sistema. Assim, a transferência de calor é considerada positiva no sentido da seta.

A convenção de sinais para a transferência de calor é justamente o *inverso* daquela adotada para o trabalho, na qual o valor positivo para W significa uma transferência de energia *do* sistema para a vizinhança. Esses sinais para calor e trabalho são um legado de engenheiros e cientistas que estavam preocupados principalmente com motores a vapor e outros dispositivos que produzem trabalho na saída a partir de uma entrada de energia por meio de transferência de calor. Para tais aplicações era conveniente considerar tanto o trabalho produzido quanto a entrada de energia por transferência de calor como quantidades positivas.

A quantidade de calor transferida depende dos detalhes do processo, e não apenas dos estados inicial e final. Assim, do mesmo modo que o trabalho, o calor não é uma propriedade, e sua diferencial é escrita como δQ . A quantidade de energia transferida por calor durante um processo é dada pela integral

$$Q = \int_1^2 \delta Q \tag{2.28}$$

na qual os limites de integração significam "do estado 1 ao estado 2" e não se referem aos valores do calor nesses estados. Assim como para o trabalho, a noção de "calor" em um estado não tem sentido, e a integral *nunca* deve ser calculada como $Q_2 - Q_1$.

A taxa de transferência de calor líquida é representada por \dot{Q} . A princípio, a quantidade de energia transferida sob a forma de calor durante um período de tempo pode ser calculada integrando-se do tempo t_1 ao tempo t_2

$$Q = \int_{t_1}^{t_2} \dot{Q} dt \tag{2.29}$$

Para realizar a integração, é necessário saber como a taxa de transferência de calor varia com o tempo.

* Meio Isolado Sem troca de energia com a vizinhança

convenção de sinais para transferência de calor

Modos de TC A.7 - Aba a

o calor não é uma propriedade

taxa de transferência de calor

Em alguns casos é conveniente utilizar o *fluxo de calor*, \dot{q} , que é a taxa de transferência de calor por unidade de área de superfície do sistema. A taxa líquida de transferência de calor, \dot{Q} , está relacionada ao fluxo de calor \dot{q} pela integral

$$\dot{Q} = \int_A \dot{q} dA \quad (2.30)$$

em que A representa a área na fronteira do sistema na qual ocorre a transferência de calor.

As unidades para a transferência de calor Q e a taxa de transferência de calor \dot{Q} são as mesmas apresentadas antes para W e \dot{W} , respectivamente. As unidades para o fluxo de calor são as da taxa de transferência de calor por unidade de área: kW/m^2 ou $\text{Btu/h} \cdot \text{ft}^2$.

A palavra *adiabático* significa que *não há transferência de calor*. Assim, se um sistema passa por um processo que não envolve transferência de calor com sua vizinhança esse processo é chamado de *processo adiabático*.



BIOCONEXÕES Pesquisadores médicos descobriram que um aumento gradual da temperatura do tecido canceroso para 41-45°C leva a uma maior eficiência da quimioterapia e da radioterapia para alguns pacientes. Diferentes abordagens podem ser usadas, incluindo o aumento da temperatura do corpo inteiro com dispositivos de aquecimento e, de modo mais seletivo, por meio de feixes de micro-ondas ou ultrassom sobre o tumor ou órgão afetado. As especulações sobre o motivo do aumento de temperatura ser benéfico variam. Alguns dizem que isso ajuda a radioterapia a penetrar certos tumores mais facilmente por meio da dilatação dos vasos sanguíneos. Outros acham que isso ajuda a radioterapia em virtude do aumento da quantidade de oxigênio nas células do tumor, fazendo com que elas fiquem mais receptivas à radiação. Os pesquisadores informam que é necessário um estudo adicional antes que seja estabelecida a eficácia dessa abordagem e os mecanismos por meio dos quais os resultados positivos são alcançados.

2.4.2 Modos de Transferência de Calor

Métodos baseados em experimentos estão disponíveis para avaliar a transferência de energia sob a forma de calor. Esses métodos identificam dois mecanismos básicos de transferência: *condução* e *radiação térmica*. Além disso, relações empíricas estão disponíveis para avaliar a transferência de energia que envolve um modo *combinado* chamado *convecção*. Uma breve descrição de cada um desses modos é dada a seguir. Considerações mais detalhadas são deixadas para um curso de transferência de calor aplicado à engenharia, no qual esses tópicos são estudados em profundidade.

Condução

A transferência de energia por *condução* pode ocorrer em sólidos, líquidos e gases. A condução pode ser imaginada como a transferência de energia das partículas mais energéticas de uma substância para as partículas adjacentes que são menos energéticas, devido a interações entre as partículas. A taxa temporal de transferência de energia por condução é quantificada macroscopicamente pela *lei de Fourier*. Como uma aplicação elementar, considere a Fig. 2.12, que mostra uma parede plana de espessura L em regime permanente, na qual a temperatura $T(x)$ varia linearmente com a posição x . Pela lei de Fourier, a taxa de transferência de calor através de qualquer plano normal à direção x , \dot{Q}_x , é proporcional à área da parede, A , e ao gradiente de temperatura na direção x , dT/dx :

$$\dot{Q}_x = -\kappa A \frac{dT}{dx} \quad (2.31)$$

em que a constante de proporcionalidade κ é uma propriedade chamada de *condutividade térmica*. O sinal negativo é uma consequência da transferência de energia no sentido *decrecente* da temperatura.

PROBLEMA no caso da Fig. 2.12 a temperatura varia linearmente; assim, o gradiente de temperatura é

$$\frac{dT}{dx} = \frac{T_2 - T_1}{L} (< 0)$$

e a taxa de transferência de calor na direção x é, então,

$$\dot{Q}_x = -\kappa A \left[\frac{T_2 - T_1}{L} \right]$$

Os valores para a condutividade térmica são dados na Tabela A-19 para materiais usuais. As substâncias com valores elevados de condutividade térmica, como o cobre, são boas condutoras, e aquelas com baixas condutividades (cortiça e espuma de poliestireno) são boas isolantes.

Radiação

A *radiação térmica* é emitida pela matéria como resultado de mudanças na configuração eletrônica dos átomos ou moléculas no seu interior. A energia é transportada por ondas eletromagnéticas (ou fótons). Diferente da condução, a radiação térmica não necessita de nenhum meio para propagar-se, e pode até mesmo ocorrer no vácuo. As superfícies

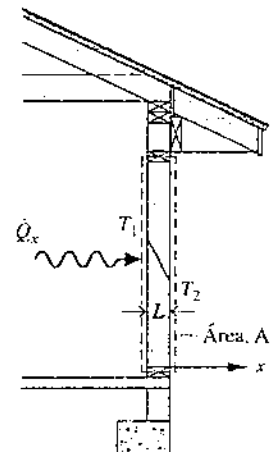
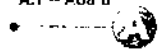


Fig. 2.12 Ilustração da lei de Fourier da condução de calor.

lei de Fourier

Modos de TC
A.7 - Aba b



sólidas, os gases e os líquidos emitem, absorvem e transmitem radiação térmica em vários graus. A taxa na qual a energia é emitida, \dot{Q}_e , a partir de uma superfície de área A é quantificada macroscopicamente por uma forma modificada da lei de Stefan-Boltzmann:

$$\dot{Q}_e = \epsilon \sigma A T_b^4 \quad (2.32)$$

que mostra que a radiação térmica está associada à quarta potência da temperatura absoluta da superfície, T_b . A emissividade, ϵ , é uma propriedade da superfície que indica a eficiência da superfície irradante ($0 \leq \epsilon \leq 1,0$), e σ é a constante de Stefan-Boltzmann:

$$\sigma = 5,67 \times 10^{-8} \text{ W/m}^2 \cdot \text{K}^4 = 0,1714 \times 10^{-8} \text{ Btu/h} \cdot \text{ft}^2 \cdot \text{°R}^4$$

Em geral, a taxa líquida de transferência de energia por radiação térmica entre duas superfícies envolve relações entre as propriedades das superfícies, suas orientações, em relação uma à outra, a extensão na qual o meio de propagação espalha, emite e absorve radiação térmica, e outros fatores. Um caso especial que ocorre frequentemente é a troca de radiação entre uma superfície à temperatura T_b e uma superfície circunvizinha muito maior a T_s , como mostra a Fig. 2.13. A taxa líquida de troca radiante entre a superfície menor, cuja área é A e a emissividade é ϵ , e a superfície circunvizinha muito maior é

$$\dot{Q}_e = \epsilon \sigma A [T_b^4 - T_s^4] \quad (2.33)$$

Convecção

A transferência de energia entre uma superfície sólida a uma temperatura T_b e um gás ou líquido adjacente em movimento a uma outra temperatura T_f tem um papel importante no desempenho de muitos dispositivos de interesse prático. Essa transferência é usualmente denominada *convecção*. Como ilustração, considere a Fig. 2.14, em que $T_b > T_f$. Nesse caso, a energia é transferida no sentido indicado pela seta devido aos efeitos combinados da condução no ar e do movimento global do ar. A taxa de transferência de energia da superfície para o ar pode ser quantificada pela seguinte expressão empírica:

$$\dot{Q}_e = hA(T_b - T_f) \quad (2.34)$$

conhecida como lei do resfriamento de Newton. Na Eq. 2.34, A é a área da superfície, e o fator de proporcionalidade h é chamado de *coeficiente de transferência de calor*. Em aplicações subsequentes da Eq. 2.34 um sinal negativo pode ser introduzido no lado direito em conformidade com a convenção de sinais para transferência de calor apresentada na Seção 2.4.1.

O coeficiente de transferência de calor *não* é uma propriedade termodinâmica. Ele é um parâmetro empírico que incorpora, na relação da transferência de calor, a natureza do padrão de escoamento próximo à superfície, as propriedades do fluido e a geometria. Quando os ventiladores ou bombas provocam o movimento de um fluido, o valor do coeficiente de transferência de calor é geralmente maior do que quando ocorrem movimentos relativamente lentos induzidos por variação de massa específica. Essas duas categorias gerais são chamadas de *convecção forçada e livre* (ou natural), respectivamente. A Tabela 2.1 fornece valores típicos para o coeficiente de transferência de calor para a convecção forçada e livre.

TABELA 2.1

Valores Típicos do Coeficiente de Transferência de Calor por Convecção

Aplicações	h (W/m ² · K)	h (Btu/h · ft ² · °R)
Convecção livre		
Gases	2-25	0,35-4,4
Líquidos	50-1000	8,8-180
Convecção forçada		
Gases	25-50	4,4-44
Líquidos	50-20.000	8,8-3500

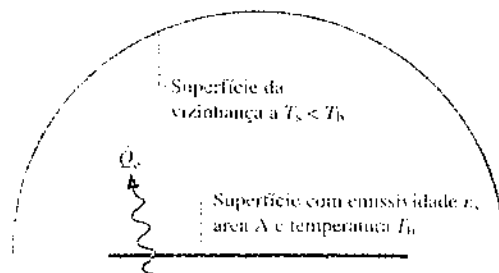


Fig. 2.13 Troca líquida de radiação.

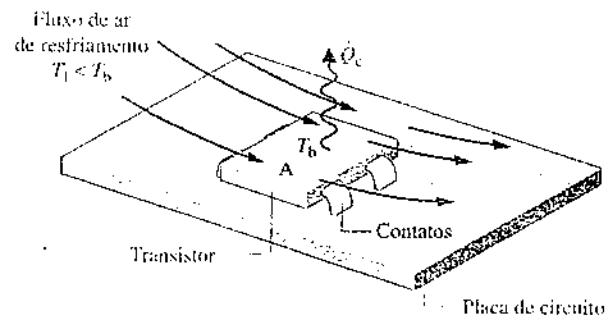


Fig. 2.14 Ilustração da lei do resfriamento de Newton.

Modos de TC
A.7 - Aba d

lei do resfriamento de Newton

Modos de TC
A.7 - Aba c

2.4.3 Comentários Finais

O primeiro passo em uma análise termodinâmica é definir o sistema. Só depois da especificação da fronteira do sistema é possível considerar as interações de calor com a vizinhança, pois estas são *sempre* avaliadas na fronteira do sistema. Na conversa diária o termo *calor* é frequentemente utilizado quando o termo *energia* seria mais correto termodinamicamente. Por exemplo, alguém poderia ouvir: "Por favor, feche a porta ou o 'calor' será perdido". Em *termodinâmica*, o calor refere-se apenas a um meio particular através do qual a energia é transferida. Ele não se refere ao que está sendo transferido entre os sistemas ou ao que é armazenado nos sistemas. A energia é transferida e armazenada, não o calor.

Algumas vezes a transferência de energia sob a forma de calor para ou a partir de um sistema pode ser desprezada. Isso poderia ocorrer por diversas razões relacionadas aos mecanismos para a transferência de calor discutidos anteriormente. Uma delas poderia ser que os materiais que cercam o sistema são bons isolantes, ou que a transferência de calor não seria significativa porque há uma pequena diferença de temperatura entre o sistema e sua vizinhança. Uma terceira razão seria não haver uma área superficial suficiente para permitir que uma transferência de calor significativa ocorra. Quando a transferência de calor é desprezada, uma ou mais dessas considerações se aplica.

Nas discussões a seguir o valor de Q é fornecido ou é uma incógnita na análise. Quando Q é fornecido pode-se considerar que o valor foi determinado pelos métodos apresentados. Se Q não é conhecido, o seu valor é usualmente calculado através do *balanço de energia*, discutido em seguida.



Contabilizando a Energia: Balanço de Energia para Sistemas Fechados

Conforme nossas discussões anteriores indicaram, os *únicos caminhos* para variar a energia de um sistema fechado são através da transferência de energia por meio de trabalho ou de calor. Além disso, com base nos experimentos de Joule e outros, um aspecto fundamental do conceito de energia é que a *energia se conserva*; chamamos esse fato de primeira lei da termodinâmica. Para mais detalhes sobre a primeira lei, veja o boxe a seguir.

primeira lei da termodinâmica

Os Experimentos de Joule e a Primeira Lei

Em experimentos clássicos conduzidos no início do século XIX, Joule estudou processos através dos quais um sistema fechado passa de um estado de equilíbrio a outro. Em particular, ele considerou processos que envolvem interações de trabalho, mas não interações de calor, entre o sistema e sua vizinhança. Qualquer desses processos é um *processo adiabático*, de acordo com a discussão da Seção 2.4.1.

Com base em seus experimentos, Joule deduziu que o valor do trabalho líquido é o mesmo para *todos* os processos adiabáticos entre dois estados de equilíbrio. Em outras palavras, o valor do trabalho líquido realizado por ou sobre um sistema fechado que passa por um processo adiabático entre dois estados dados *depende somente dos estados inicial e final*, e não dos detalhes do processo adiabático.

Se o trabalho líquido é o mesmo para todos os processos adiabáticos em sistemas fechados entre os estados inicial e final, pode-se concluir da definição de propriedade (Seção 1.3) que o trabalho líquido para tais processos é a variação de alguma propriedade do sistema. Essa propriedade é chamada de *energia*.

Com base no argumento de Joule, a *variação de energia* entre dois estados é *definida* por

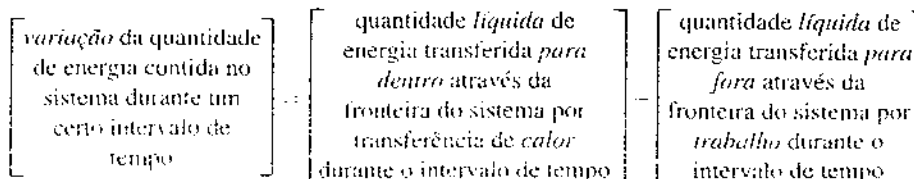
$$E_2 - E_1 = -W_{ad} \quad (a)$$

em que o símbolo E denota a energia de um sistema e W_{ad} representa o trabalho líquido para *qualquer* processo adiabático entre os dois estados. O sinal negativo antes do termo do trabalho está de acordo com a convenção de sinais para o trabalho, estabelecida previamente. Por fim, observe que como qualquer valor arbitrário E , pode ser atribuído à energia de um sistema em um dado estado 1, nenhum significado especial pode ser associado ao valor da energia no estado 1 ou em *qualquer* outro estado. Somente as *variações* de energia de um sistema possuem significado.

A discussão precedente é baseada em provas experimentais, a começar pelos experimentos de Joule. Em razão das incertezas experimentais inevitáveis não é possível provar através de medidas que o trabalho líquido é *exatamente* o mesmo para *todos* os processos adiabáticos entre os mesmos estados inicial e final. Entretanto, evidências experimentais apoiam essa conclusão e, portanto, adota-se como um princípio fundamental que o trabalho é realmente o mesmo. Esse princípio é uma formulação alternativa da *primeira lei*, e foi usado pelos cientistas e engenheiros subsequentes como um trampolim para o desenvolvimento do conceito de *conservação de energia* e do *balanço de energia* como os conhecemos hoje.

Resumindo os Conceitos de Energia

Todos os aspectos de energia apresentados neste livro até o momento podem ser resumidos através das seguintes palavras:



Essa declaração é apenas um balanço contábil para a energia, um balanço de energia. Ele requer que em qualquer processo para um sistema fechado a energia do sistema aumente ou diminua de uma quantidade igual à quantidade líquida de energia transferida através da fronteira.

A expressão *quantidade líquida* usada no enunciado do balanço de energia deve ser interpretada com cuidado, já que pode haver transferências de energia por meio de calor ou trabalho em muitas posições diferentes da fronteira de um sistema. Em alguns locais as transferências de energia podem ser para o sistema, enquanto em outros são para fora do sistema. Os dois termos no lado direito são responsáveis pelos resultados líquidos de todas as transferências de energia por meio de calor e de trabalho, respectivamente, que ocorrem durante o intervalo de tempo considerado.

O balanço de energia pode ser descrito pela expressão

$$E_2 - E_1 = Q - W \quad (2.35a)$$

Introduzindo a Eq. 2.27, uma forma alternativa é dada por

$$\Delta EC + \Delta EP + \Delta U = Q - W \quad (2.35b)$$

que mostra que uma transferência de energia através da fronteira do sistema resulta em uma variação de uma ou mais formas macroscópicas de energia: energia cinética, energia potencial gravitacional e energia interna. Todas as referências anteriores relativas à energia como uma quantidade que se conserva estão incluídas como casos especiais das expressões da Eq. 2.35.

Observe que os sinais algébricos antes dos termos de calor e trabalho das expressões relativas à Eq. 2.35 são diferentes. Isso é consequência da convenção de sinais adotada anteriormente. Um sinal negativo aparece antes de W porque a transferência de energia por meio de trabalho *do* sistema *para* a vizinhança é considerada positiva. Um sinal positivo aparece antes de Q porque este é considerado positivo quando a transferência de energia por calor ocorre *da* vizinhança *para* o sistema.

balanço de energia

Bal. de Energia
Sis. Fechados
A.8 - Todas
as Abas



BIOCONEXÕES A energia requerida pelos animais para viverem é oriunda da oxidação da comida ingerida. Com frequência, falamos que a comida é *queimada* no corpo humano. Essa é uma expressão apropriada, porque os experimentos mostram que quando a comida é queimada com oxigênio em uma câmara, aproximadamente é liberada a mesma energia de quando a comida é oxidada no corpo. Assim como ocorre com o dispositivo experimental perfeitamente isolado apresentado na Fig. 2.15, que corresponde a um *calorímetro* a volume constante.

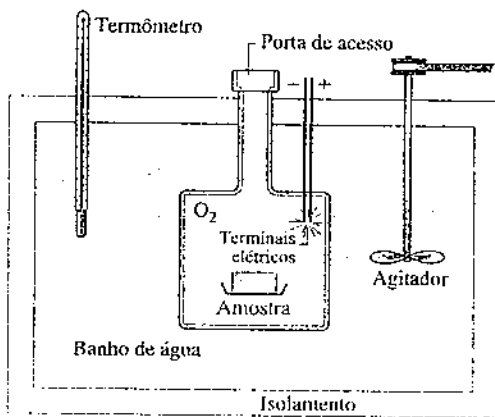


Fig. 2.15 Calorímetro a volume constante.

Uma amostra de comida, pesada com cuidado, é colocada na câmara de um calorímetro junto com oxigênio (O_2). Toda a câmara se encontra submersa no banho de água do calorímetro. Os conteúdos da câmara são, então, inflamados eletricamente, oxidando completamente a amostra de comida. A energia liberada durante a reação no interior da câmara resulta em um aumento da temperatura do calorímetro. Com o aumento de temperatura medido, a energia liberada pode ser calculada através de um balanço de energia, considerando o calorímetro como sistema. Esse é o valor da caloria da amostra de comida, informado usualmente em termos de quilocaloria (kcal), como pode ser visto no item "calorias" nos rótulos dos alimentos.

2.5.1 Aspectos Importantes do Balanço de Energia

Várias formas especiais de balanço de energia podem ser escritas. Por exemplo, o balanço de energia na forma diferencial é

$$dE = \delta Q - \delta W \quad (2.36)$$

sendo que dE é a diferencial da energia, uma propriedade. Como Q e W não são propriedades, suas diferenciais são escritas como δQ e δW , respectivamente.

O balanço de energia na forma de taxa temporal é

$$\frac{dE}{dt} = \dot{Q} - \dot{W} \quad (2.37)$$

da taxa de energia na forma de taxa temporal

A forma da taxa do balanço de energia expressa em palavras é

$$\left[\begin{array}{c} \text{taxa de variação} \\ \text{temporal da energia} \\ \text{contida no sistema} \\ \text{no tempo } t \end{array} \right] = \left[\begin{array}{c} \text{taxa líquida na} \\ \text{qual a energia está} \\ \text{sendo transferida} \\ \text{para dentro por} \\ \text{transferência de} \\ \text{calor no tempo } t \end{array} \right] - \left[\begin{array}{c} \text{taxa líquida na} \\ \text{qual a energia está} \\ \text{sendo transferida} \\ \text{para fora por} \\ \text{trabalho no tempo } t \end{array} \right]$$

Como a taxa temporal de variação de energia é dada por

$$\frac{dE}{dt} = \frac{dEC}{dt} + \frac{dEP}{dt} + \frac{dU}{dt}$$

A Eq. 2.37 pode ser expressa alternativamente como

$$\frac{dEC}{dt} + \frac{dEP}{dt} + \frac{dU}{dt} = \dot{Q} - \dot{W} \quad (2.38)$$

As Eqs. 2.35 a 2.38 fornecem formas alternativas para o balanço de energia que são pontos de partida convenientes para a aplicação do princípio da conservação da energia a sistemas fechados. No Cap. 4 o princípio da conservação de energia é expresso sob formas adequadas para a análise em volumes de controle. Quando aplicarmos o balanço de energia em *qualquer* das suas formas, é importante tomar cuidado com os sinais e unidades e fazer a distinção cuidadosa entre taxas e quantidades. Além disso, é importante reconhecer que a localização da fronteira do sistema pode ser relevante para determinar se uma transferência de energia específica será considerada como calor ou trabalho.

▶ POR EXEMPLO considere a Fig. 2.16, na qual são mostrados três sistemas alternativos que incluem uma quantidade de gás (ou líquido) em um recipiente rígido, bem isolado. Na Fig. 2.16a o próprio gás é o sistema. Conforme a corrente passa através da placa de cobre há uma transferência de energia da placa de cobre para o gás. Já que essa transferência de energia ocorre como resultado de uma diferença de temperatura entre a placa e o gás, ela é classificada como transferência de calor. Em seguida, considere a Fig. 2.16b, na qual a fronteira é desenhada de modo a incluir a placa de cobre. Conclui-se, da definição termodinâmica de trabalho, que a transferência de energia que ocorre conforme a corrente atravessa a fronteira desse sistema deve ser considerada como trabalho. Por fim, na Fig. 2.16c a fronteira está localizada de maneira que nenhuma energia é transferida através dela por meio de calor ou trabalho.

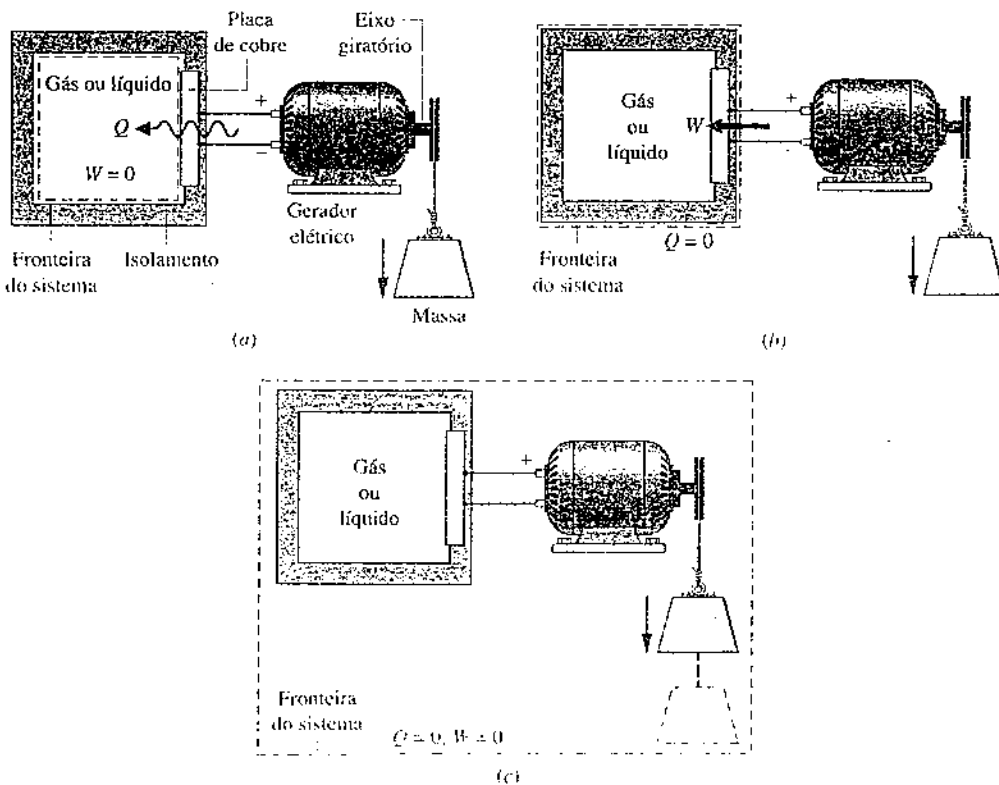


Fig. 2.16 Três escolhas alternativas para a fronteira de um sistema.

Comentários Finais

Até agora, tivemos o cuidado de enfatizar que as quantidades simbolizadas por W e Q nas equações anteriores são responsáveis por transferências de *energia* e não por transferências de trabalho e calor, respectivamente. Os termos trabalho e calor indicam *meios* diferentes pelos quais a energia é transferida, e não *a que* é transferido. Entretanto, por economia de expressão nas discussões subsequentes W e Q são com frequência referenciados simplesmente como transferência de trabalho e calor, respectivamente. Essa maneira de falar mais informal é bastante usada na prática de engenharia.

Os cinco exemplos fornecidos nas Seções 2.5.2 a 2.5.4 trazem ideias importantes sobre energia e o balanço de energia. Eles devem ser estudados com cuidado, e abordagens similares devem ser usadas para resolver os problemas do final do capítulo. Neste livro, a maioria das aplicações do balanço de energia não envolverá variações significativas de energia cinética ou potencial. Assim, para acelerar as soluções dos muitos exemplos subsequentes e dos problemas ao final do capítulo indicaremos no enunciado do problema que estas variações podem ser desprezadas. Se isso não estiver explícito no enunciado do problema você deve decidir, com base no problema em estudo, qual a melhor maneira de lidar com os termos de energia cinética e potencial no balanço de energia.

2.5.2 Utilizando o Balanço de Energia: Processos em Sistemas Fechados

Os dois exemplos a seguir ilustram o uso do balanço de energia para processos em sistemas fechados. Nesses exemplos são fornecidos dados para a energia interna. No Cap. 3 aprenderemos como obter a energia interna e outros dados de propriedades termodinâmicas, utilizando tabelas, gráficos e programas de computador.

EXEMPLO 2.2

Resfriando um Gás em um Cilindro-Pistão

Um conjunto cilindro-pistão contém 0,4 kg de um certo gás. O gás está sujeito a um processo no qual a relação pressão-volume é

$$pV^{1.5} = \text{constante}$$

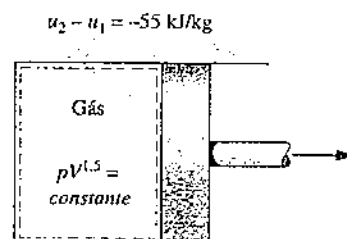
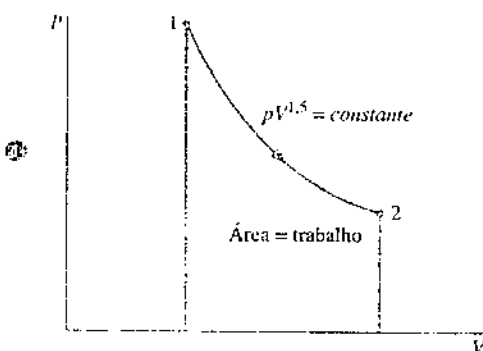
A pressão inicial é de 3 bar, o volume inicial é de $0,1 \text{ m}^3$ e o volume final é de $0,2 \text{ m}^3$. A variação da energia interna específica do gás no processo é $u_2 - u_1 = -55 \text{ kJ/kg}$. Não há variação significativa da energia cinética ou potencial. Determine a transferência de calor líquida para o processo, em kJ.

SOLUÇÃO

Dado: um gás em um conjunto cilindro-pistão é submetido a um processo de expansão para o qual são especificadas a relação pressão-volume e a variação da energia interna específica.

Pede-se: determine a transferência de calor líquida para o processo.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O gás é um sistema fechado.
2. O processo é descrito por $pV^{1.5} = \text{constante}$.
3. Não há variação da energia cinética ou potencial do sistema.

Fig. E2.2

Análise: um balanço de energia para o sistema fechado toma a forma

$$\Delta EC^0 + \Delta EP^0 + \Delta U = Q - W$$

na qual os termos das energias cinética e potencial tornam-se nulos pela hipótese 3. Então, escrevendo ΔU em termos das energias internas específicas o balanço de energia se torna

$$m(u_2 - u_1) = Q - W$$

em que m é a massa do sistema. Resolvendo para Q

$$Q = m(u_2 - u_1) + W$$

O valor do trabalho para esse processo é determinado na parte (a) da solução do Exemplo 2.1: $W = +17,6$ kJ. A variação da energia interna é obtida utilizando-se os dados fornecidos

$$m(u_2 - u_1) = 0,4 \text{ kg} \left(-55 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right) = -22 \text{ kJ}$$

Substituindo os valores

$$Q = -22 + 17,6 = -4,4 \text{ kJ}$$

- 1 A relação fornecida entre a pressão e o volume permite que o processo seja representado pelo caminho mostrado no diagrama correspondente. A área sob a curva representa o trabalho. Como não são propriedades, os valores do trabalho e da transferência de calor dependem dos detalhes do processo e não podem ser determinados a partir dos estados inicial e final somente.
- 2 O sinal negativo para o valor de Q significa que uma quantidade líquida de energia foi transferida do sistema para a vizinhança por transmissão de calor.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- aplicar o balanço de energia a um sistema fechado.

teste-RELÂMPAGO

Se o gás percorre um processo no qual $pV = \text{constante}$ e $\Delta u = 0$, determine a transferência de calor, em kJ, mantendo fixos a pressão inicial e os volumes fornecidos. Resposta: 20,79 kJ.

No próximo exemplo retomamos a discussão da Fig. 2.16, considerando dois sistemas alternativos. Esse exemplo ressalta a necessidade de levar em conta corretamente as interações de calor e trabalho que ocorrem na fronteira, assim como a variação de energia.

EXEMPLO 2.3

Considerando Sistemas Alternativos

Air está contido em um conjunto cilindro-pistão vertical equipado com uma resistência elétrica. A atmosfera exerce uma pressão de $14,7$ lbf/in² ($101,3$ kPa) no topo do pistão, que possui uma massa de 100 lb ($45,4$ kg) e cuja área da face é de 1 ft² ($0,09$ m²). Uma corrente elétrica passa através da resistência e o volume de ar aumenta lentamente de $1,6$ ft³ ($0,04$ m³), enquanto sua pressão permanece constante. A massa do ar é $0,6$ lb ($0,27$ kg) e sua energia interna específica aumenta de 18 Btu/lb ($41,9$ kJ/kg). O ar e o pistão estão em repouso no início e no fim do processo. O material do cilindro-pistão é um composto cerâmico e, portanto, um bom isolante. O atrito entre o pistão e a parede do cilindro pode ser desprezado, e a aceleração da gravidade é $g = 32,0$ ft/s² ($9,7$ m/s²). Determine a transferência de calor da resistência para o ar, em Btu, para um sistema composto de (a) apenas ar, (b) ar e pistão.

SOLUÇÃO

Dado: são fornecidos dados relativos ao ar contido em um conjunto cilindro-pistão vertical equipado com uma resistência elétrica.

Pede-se: considerando cada um dos dois sistemas alternativos, determinar a transferência de calor da resistência para o ar.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

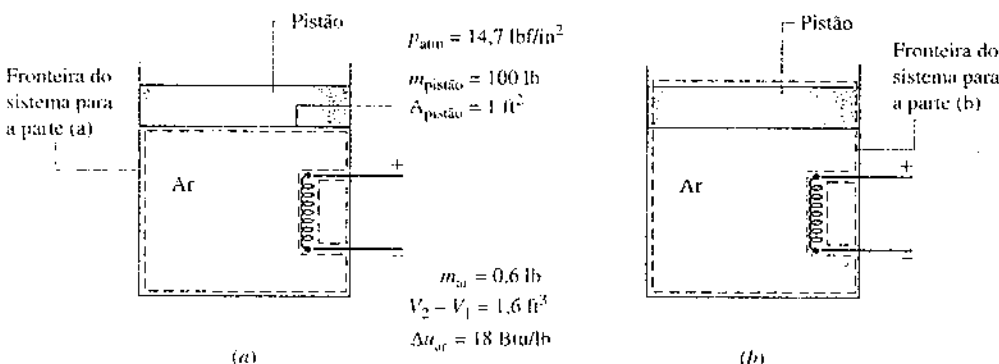


Fig. E2.3

Modelo de Engenharia:

1. Dois sistemas fechados são considerados, como ilustrado nos diagramas.
2. A única transferência de calor significativa é da resistência para o ar, durante a qual o ar se expande lentamente e sua pressão permanece constante.
3. Não há variação líquida na energia cinética; a variação da energia potencial do ar é desprezível, e já que o material do pistão é um bom isolante, a energia interna do pistão não é afetada pela transferência de calor.
4. O atrito entre o pistão e a parede do cilindro é desprezível.
5. A aceleração da gravidade é constante: $g = 32,0$ ft/s².

Análise: (a) Considerando o ar como o sistema, o balanço de energia, Eq. 2.35, reduz-se, com a hipótese 3, a

$$(\Delta EE^0 + \Delta EP^0 + \Delta U)_{ar} = Q - W$$

Ou, resolvendo para Q

$$Q = W + \Delta U_{ar}$$

Para esse sistema, o trabalho é realizado pela força da pressão p que atua no *fundo* do pistão conforme o ar se expande. Com a Eq. 2.17 e a hipótese de pressão constante

$$W = \int_{V_1}^{V_2} p dV = p(V_2 - V_1)$$

Para determinar a pressão p , usamos um balanço de forças no pistão sem atrito que se move lentamente. A força para cima, exercida pelo ar sobre o *fundo* do pistão, é igual ao peso do pistão mais a força para baixo da atmosfera que atua no *topo* do pistão. Assim

$$pA_{\text{pistão}} = m_{\text{pistão}}g + p_{\text{atm}}A_{\text{pistão}}$$

Resolvendo para p e inserindo os valores

$$\begin{aligned} p &= \frac{m_{\text{pistão}}g}{A_{\text{pistão}}} + p_{\text{atm}} \\ &= \frac{(100 \text{ lb})(32,0 \text{ ft/s}^2)}{1 \text{ ft}^2} \left[\frac{1 \text{ lbf}}{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2} \right] \left[\frac{1 \text{ ft}^2}{144 \text{ in}^2} \right] + 14,7 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2} = 15,4 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2} \end{aligned}$$

Assim, o trabalho é

$$\begin{aligned} W &= p(V_2 - V_1) \\ &= \left(15,4 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2} \right) (1,6 \text{ ft}^3) \left[\frac{144 \text{ in}^2}{1 \text{ ft}^2} \right] \left[\frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}} \right] = 4,56 \text{ Btu} \end{aligned}$$

Com $\Delta U_{ar} = m_{ar}(\Delta u_{ar})$, a transferência de calor é

$$\begin{aligned} Q &= W + m_{ar}(\Delta u_{ar}) \\ &= 4,56 \text{ Btu} + (0,6 \text{ lb}) \left(18 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \right) = 15,36 \text{ Btu} \end{aligned}$$

(b) Considere a seguir um sistema composto pelo ar e pelo pistão. A variação de energia do sistema global é a soma das variações de energia do ar e do pistão. Assim, o balanço de energia, Eq. 2.35, é dado por

$$(\Delta EE^0 + \Delta EP^0 + \Delta U)_{ar} + (\Delta EE^0 + \Delta EP + \Delta U^0)_{\text{pistão}} = Q - W$$

em que os termos indicados se cancelam pela hipótese 3. Resolvendo para Q

$$Q = W + (\Delta EP)_{\text{pistão}} + (\Delta U)_{ar}$$

Para esse sistema, trabalho é realizado no *topo* do pistão à medida que este empurra a atmosfera vizinha. Aplicando a Eq. 2.17

$$\begin{aligned} W &= \int_{V_1}^{V_2} p dV = p_{\text{atm}}(V_2 - V_1) \\ &= \left(14,7 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2} \right) (1,6 \text{ ft}^3) \left[\frac{144 \text{ in}^2}{1 \text{ ft}^2} \right] \left[\frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}} \right] = 4,35 \text{ Btu} \end{aligned}$$

A variação de altura, Δz , necessária para calcular a variação de energia potencial do pistão, pode ser encontrada a partir da variação do volume do ar e da área da face do pistão

$$\Delta z = \frac{V_2 - V_1}{A_{\text{pistão}}} = \frac{1,6 \text{ ft}^3}{1 \text{ ft}^2} = 1,6 \text{ ft}$$

Então, a variação da energia potencial do pistão é

$$\begin{aligned} (\Delta EP)_{\text{pistão}} &= m_{\text{pistão}}g\Delta z \\ &= (100 \text{ lb}) \left(32,0 \frac{\text{ft}}{\text{s}^2} \right) (1,6 \text{ ft}) \left[\frac{1 \text{ lbf}}{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2} \right] \left[\frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}} \right] = 0,2 \text{ Btu} \end{aligned}$$

Finalmente,

$$\begin{aligned} Q &= W + (\Delta EP)_{\text{pistão}} + m_{ar}\Delta u_{ar} \\ &= 4,35 \text{ Btu} + 0,2 \text{ Btu} + (0,6 \text{ lb}) \left(18 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \right) = 15,35 \text{ Btu} \end{aligned}$$

Arredondando o valor obtido, observa-se que ele concorda com o resultado da parte (a).

- Embora o valor de Q seja o mesmo para cada sistema, observe que os valores de W diferem. Observe, também, que as variações de energia diferem dependendo do sistema, que pode ser constituído apenas pelo ar ou pelo ar e o pistão.
- Para o sistema da parte (b), o seguinte *balanço de energia* apresenta a contabilidade completa da transferência de energia por meio de calor para o sistema:

Energia que Entra por Transferência de Calor

15,35 Btu

Disposição da Energia que Entra

• Energia armazenada	
Energia interna do ar	10,8 Btu (70,4%)
Energia potencial do pistão	0,2 Btu (1,3%)
• Energia que sai por trabalho	4,35 Btu (28,3%)
	15,35 Btu (100%)

- Identificar o tipo de interação para:
- definir sistemas fechados alternativos e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- calcular o trabalho usando a Eq. 2.17
- aplicar o balanço de energia a um sistema fechado.
- desenvolver um balanço de energia.

Teste RELAMPAGO

Qual a variação da energia potencial do ar, em Btu? Resposta: $\approx 10^{-3}$ Btu.

2.5.3 Utilizando o Balanço da Taxa de Energia: Operação em Regime Permanente

Um sistema está em regime permanente se nenhuma das suas propriedades varia ao longo do tempo (Seção 1.3). Muitos dispositivos operam em regime permanente ou próximo do regime permanente, significando que as variações das propriedades com o tempo são pequenas o suficiente para serem ignoradas. Os dois exemplos a seguir ilustram a aplicação da equação da energia sob a forma de taxa a sistemas fechados em regime permanente.

EXEMPLO 2.4

Avaliando as Taxas de Transferência de Energia de uma Caixa de Redução em Regime Permanente

Durante uma operação em regime permanente uma caixa de redução recebe 60 kW através do eixo de entrada e fornece potência através do eixo de saída. Considerando a caixa de redução como sistema, a taxa de transferência de energia por convecção é

$$\dot{Q} = -hA(T_b - T_f)$$

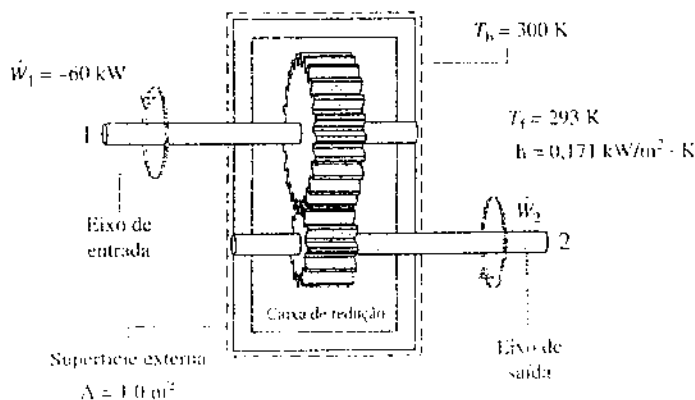
em que $h = 0,171 \text{ kW/m}^2 \cdot \text{K}$ é o coeficiente de transferência de calor, $A = 1,0 \text{ m}^2$ é a área da superfície externa da caixa de redução, $T_b = 300 \text{ K}$ (27°C) é a temperatura da superfície externa e $T_f = 293 \text{ K}$ (20°C) é a temperatura do ar da vizinhança longe das imediações da caixa de câmbio. Para a caixa de engrenagens, calcule a taxa de transferência de calor e a potência fornecida através do eixo de saída, ambas em kW.

SOLUÇÃO

Dado: uma caixa de redução opera em regime permanente com uma potência de entrada conhecida. Uma expressão para a taxa de transferência de calor da superfície externa também é conhecida.

Pede-se: determine a taxa de transferência de calor e a potência fornecida através do eixo de saída, ambas em kW.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

- A caixa de redução é um sistema fechado em regime permanente.
- Para a caixa de redução, o modo de transferência de calor dominante é a convecção.

Fig. E2.4

Análise: utilizando a expressão dada para \dot{Q} junto com os dados conhecidos, a taxa de energia transferida por meio de calor é

$$\begin{aligned}\dot{Q} &= -hA(T_b - T_f) \\ &= -\left(0,171 \frac{\text{kW}}{\text{m}^2 \cdot \text{K}}\right)(1,0 \text{ m}^2)(300 - 293) \text{ K} \\ &= -1,2 \text{ kW}\end{aligned}$$

O sinal negativo para \dot{Q} indica que a energia é *retirada* da caixa de redução por transferência de calor. O balanço da taxa de energia, Eq. 2.37, em regime permanente, reduz-se a

$$\frac{dE_{\text{cv}}}{dt} = \dot{Q} - \dot{W} \quad \text{ou} \quad \dot{W} = \dot{Q}$$

O símbolo \dot{W} representa a potência *líquida* do sistema. A potência líquida é a soma de \dot{W}_1 com a potência de saída \dot{W}_2

$$\dot{W} = \dot{W}_1 + \dot{W}_2$$

Com essa expressão para \dot{W} o balanço da taxa de energia torna-se

$$\dot{W}_1 + \dot{W}_2 = \dot{Q}$$

Resolvendo para \dot{W}_2 inserindo $\dot{Q} = -1,2 \text{ kW}$ e $\dot{W}_1 = -60 \text{ kW}$, no qual o sinal negativo é necessário porque o eixo de entrada traz energia *para* o sistema, temos

$$\begin{aligned}\dot{W}_2 &= \dot{Q} - \dot{W}_1 \\ &= (-1,2 \text{ kW}) - (-60 \text{ kW}) \\ &= +58,8 \text{ kW}\end{aligned}$$

O sinal positivo para \dot{W}_2 indica que a energia é transferida do sistema, através do eixo de saída, como esperado.

- 1 De acordo com a convenção de sinais para a taxa de transferência de calor no balanço da taxa de energia (Eq. 2.37), a Eq. 2.34 é escrita com um sinal negativo: \dot{Q} é negativo desde que T_b seja maior do que T_f .
- 2 As propriedades de um sistema em regime permanente não variam com o tempo. A energia E é uma propriedade, mas a transferência de calor e o trabalho não são propriedades.
- 3 Para esse sistema, a transferência de energia por trabalho ocorre em dois locais distintos, e o sinal associado aos seus valores é diferente.
- 4 No regime permanente, a taxa de transferência de calor da caixa de redução é responsável pela diferença entre a potência de entrada e de saída. Isso pode ser resumido pelo seguinte "balancete" da taxa de energia em termos das *magnitudes*:

Entrada	Saída
60 kW (eixo de entrada)	58,8 kW (eixo de saída)
	1,2 kW (transferência de calor)
Total: 60 kW	60 kW

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- calcular a taxa de energia transferida por convecção.
- aplicar o balanço da taxa de energia para uma operação em regime permanente.
- desenvolver um balancete da taxa de energia.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando uma emissividade de 0,8 e que $T_s = T_f$, use a Eq. 2.33 para determinar a taxa líquida na qual a energia é irradiada da superfície externa da caixa de redução, em kW. Resposta: 0,03 kW.

EXEMPLO 2.5

Determinando a Temperatura da Superfície de um Chip de Silício em Regime Permanente

Um chip de silício medindo 5 mm de lado e 1 mm de espessura está inserido num substrato cerâmico. Em regime permanente o chip tem uma potência elétrica de entrada de 0,225 W. A superfície superior do chip está exposta a um refrigerante cuja temperatura é de 20°C. O coeficiente de transferência de calor para a convecção entre o chip e o refrigerante é 150 W/m² · K. Se a transferência de calor por condução entre o chip e o substrato for desprezível, determine a temperatura da superfície do chip, em °C.

SOLUÇÃO

Dado: a superfície superior de um chip de silício de dimensões conhecidas é exposta a um refrigerante. A potência elétrica de entrada e o coeficiente de transferência de calor por convecção são conhecidos.

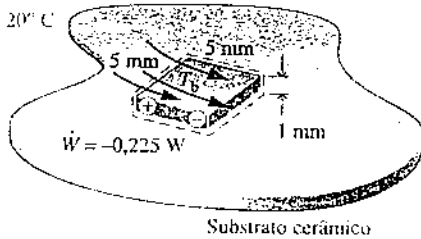
Pede-se: determine a temperatura da superfície do chip em regime permanente.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

Refrigerante

$$h = 150 \text{ W/m}^2 \cdot \text{K}$$

$$T_f = 20^\circ \text{C}$$



Modelo de Engenharia:

1. O chip é um sistema fechado em regime permanente.
2. Não há transferência de calor entre o chip e o substrato.

Fig. E2.5

Análise: a temperatura da superfície do chip, T_b , pode ser determinada utilizando o balanço de taxa de energia, Eq. 2.37, que em regime permanente reduz-se a

$$\frac{dE^u}{dt} = \dot{Q} - \dot{W}$$

Com a hipótese 2, a única transferência de calor é por convecção para o refrigerante. Nessa aplicação, a lei do resfriamento de Newton, Eq. 2.34, toma a forma

$$\dot{Q} = -hA(T_b - T_f)$$

Juntando as duas equações

$$0 = -hA(T_b - T_f) - \dot{W}$$

Resolvendo para T_b ,

$$T_b = \frac{-\dot{W}}{hA} + T_f$$

Nessa expressão, $\dot{W} = -0,225 \text{ W}$, $A = 25 \times 10^{-6} \text{ m}^2$, $h = 150 \text{ W/m}^2 \cdot \text{K}$ e $T_f = 293 \text{ K}$, assim

$$\begin{aligned} T_b &= \frac{-(-0,225 \text{ W})}{(150 \text{ W/m}^2 \cdot \text{K})(25 \times 10^{-6} \text{ m}^2)} + 293 \text{ K} \\ &= 353 \text{ K} \quad (80^\circ \text{C}) \end{aligned}$$

1. As propriedades de um sistema em regime permanente não variam com o tempo. A energia E é uma propriedade, mas a transferência de calor e o trabalho não são propriedades.
2. De acordo com a convenção de sinais para a transferência de calor no balanço da taxa de energia (Eq. 2.37), a Eq. 2.34 é escrita com um sinal negativo: \dot{Q} é negativo desde que T_b seja maior do que T_f .

Teste-RELÂMPAGO

Se a temperatura da superfície do chip não deve ser maior do que 60°C , qual a gama de valores correspondentes requerida para o coeficiente de transferência de calor por convecção, admitindo que todas as outras grandezas permaneçam constantes? Resposta: $h \geq 225 \text{ W/m}^2 \cdot \text{K}$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- calcular a taxa de energia transferida por convecção.
- aplicar o balanço da taxa de energia para uma operação em regime permanente.

2.5.4 Utilizando o Balanço da Taxa de Energia: Operação em Regime Transiente

Muitos dispositivos estão sujeitos a períodos de operação transiente, nos quais o estado varia com o tempo. Isso é observado durante os períodos de partida e parada. O próximo exemplo ilustra a aplicação do balanço da taxa de energia a um motor elétrico durante a partida. O exemplo também envolve tanto trabalho elétrico quanto potência transmitida por um eixo.

EXEMPLO 2.5

Investigando a Operação Transiente de um Motor

A taxa de transferência de calor entre um certo motor elétrico e sua vizinhança varia com o tempo conforme

$$\dot{Q} = -0,2[1 - e^{(-0,05t)}]$$

sendo t em segundos e \dot{Q} em quilowatts. O eixo do motor gira a uma velocidade constante de $\omega = 100 \text{ rad/s}$ (cerca de 955 revoluções por minuto, ou RPM) e aplica um torque constante de $\mathcal{T} = 18 \text{ N} \cdot \text{m}$ a uma carga externa. O motor consome uma potência elétrica de

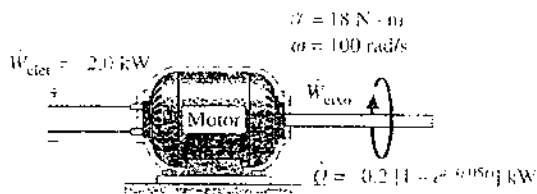
entrada constante e igual a 2,0 kW. Para o motor, represente graficamente \dot{Q} e \dot{W} , ambos em kW, e a variação de energia ΔE , em kJ, como funções do tempo, de $t = 0$ a $t = 120$ s. Comente.

SOLUÇÃO

Dado: um motor opera com potência elétrica de entrada, velocidade de eixo e torque aplicado constantes. A taxa de transferência de calor variando com o tempo entre o motor e sua vizinhança é conhecida.

Pede-se: represente graficamente, \dot{Q} , \dot{W} e ΔE , versus o tempo. Discuta.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia: o sistema ilustrado no esboço correspondente é um sistema fechado.

Fig. E2.6a

Análise: a taxa temporal de variação da energia do sistema é

$$\frac{dE}{dt} = \dot{Q} - \dot{W}$$

\dot{W} representa a potência líquida do sistema: a soma da potência associada à rotação do eixo, \dot{W}_{eixo} com a potência associada ao fluxo de eletricidade, \dot{W}_{elet} :

$$\dot{W} = \dot{W}_{\text{eixo}} + \dot{W}_{\text{elet}}$$

A taxa \dot{W}_{elet} é conhecida do enunciado do sistema: $\dot{W}_{\text{elet}} = -2,0$ kW, no qual o sinal negativo é necessário porque a energia é transferida para o sistema por meio de trabalho elétrico. O termo \dot{W}_{eixo} , pode ser calculado com a Eq. 2.20, da seguinte forma

$$\dot{W}_{\text{eixo}} = T\omega = (18 \text{ N} \cdot \text{m})(100 \text{ rad/s}) = 1800 \text{ W} = +1,8 \text{ kW}$$

Como a energia sai do sistema através do eixo, essa taxa de transferência de energia é positiva.

Em resumo,

$$\dot{W} = \dot{W}_{\text{elet}} + \dot{W}_{\text{eixo}} = (-2,0 \text{ kW}) + (+1,8 \text{ kW}) = -0,2 \text{ kW}$$

em que o sinal negativo indica que a potência elétrica de entrada é maior do que a potência transferida para fora através do eixo.

Com esse resultado para \dot{W} e com a expressão dada para \dot{Q} , o balanço da taxa de energia fica

$$\frac{dE}{dt} = -0,2[1 - e^{(-0,05t)}] - (-0,2) = 0,2e^{(-0,05t)}$$

Integrando

$$\begin{aligned} \Delta E &= \int_0^t 0,2e^{(-0,05t)} dt \\ &= \left[\frac{0,2}{(-0,05)} e^{(-0,05t)} \right]_0^t = 4[1 - e^{(-0,05t)}] \end{aligned}$$

Os gráficos correspondentes, Figs. E2.6b e c, são elaborados, utilizando-se a expressão fornecida para \dot{Q} , e as expressões para \dot{W} , e ΔE obtidas da análise. Em virtude da nossa convenção de sinais para calor e trabalho, os valores de \dot{Q} e \dot{W} , são negativos. Nos pri-

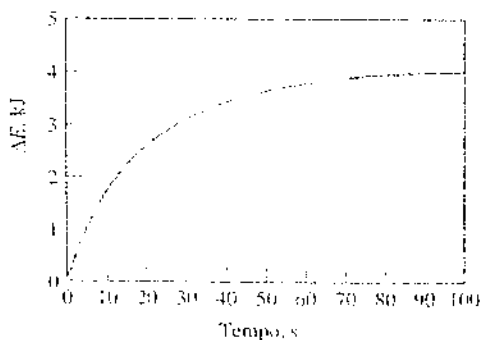
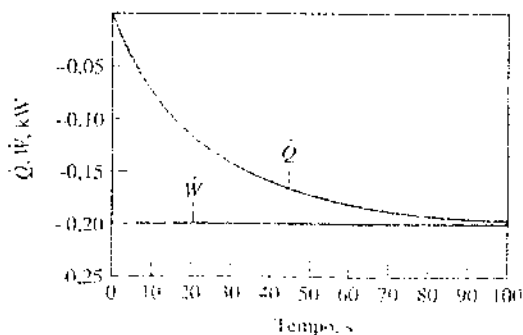


Fig. E2.6b e c



meios poucos segundos a taxa líquida na qual a energia é entregue através de trabalho excede em muito a taxa na qual a energia é rejeitada por transferência de calor. Consequentemente, a energia armazenada no motor aumenta rapidamente, conforme o motor "aquece". A proporção que o tempo passa o valor de \dot{Q} se aproxima de W , e a taxa de armazenamento de energia diminui. Após cerca de 100 s, esse modo de operação *transiente* está praticamente encerrado e há pouca variação na quantidade de energia armazenada ou de qualquer outra propriedade.

② Podemos dizer então que o motor está em regime permanente.

① As Figuras E.2.6b e c podem ser elaboradas utilizando-se programas de computador próprios ou podem ser desenhadas à mão.

② Em regime permanente, o valor de \dot{Q} permanece constante em $-0,2$ kW. Esse valor constante para a taxa de transferência de calor pode ser considerado como a porção da potência elétrica de entrada que não é convertida em potência mecânica de saída devido a efeitos internos ao motor, tais como a resistência elétrica e o atrito.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o modo dominante de transferência de calor da superfície externa do motor é convecção, determine, no regime permanente, a temperatura T_s da superfície externa, em K, para $h = 0,17$ kW/m² · K, $A = 0,3$ m² e $T_f = 293$ K. Resposta: 297 K.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira;
- aplicar o balanço da taxa de energia para operações transientes;
- desenvolver e interpretar informações gráficas.

2.6 Análise de Energia para Ciclos

Nesta seção são ilustrados os conceitos de energia desenvolvidos até agora, através da aplicação a sistemas submetidos a ciclos termodinâmicos. Um ciclo termodinâmico é uma sequência de processos que começa e termina no mesmo estado. No final do ciclo todas as propriedades têm os mesmos valores que tinham no início. Consequentemente, terminado o ciclo o sistema não experimenta nenhuma variação líquida de estado. Ciclos que se repetem periodicamente exercem papéis proeminentes em muitas áreas de aplicação. Por exemplo, o vapor que circula ao longo de uma termocélula executa um ciclo.

ciclo termodinâmico

O estudo de sistemas percorrendo ciclos tem um papel importante no desenvolvimento do assunto termodinâmica aplicada à engenharia. Tanto a primeira lei quanto a segunda lei da termodinâmica têm raízes no estudo dos ciclos. Além disso, há muitas aplicações práticas importantes envolvendo geração de energia, propulsão de veículos e refrigeração para as quais a compreensão dos ciclos termodinâmicos é essencial. Nesta seção os ciclos são considerados sob a perspectiva do princípio da conservação de energia. Os ciclos são estudados em mais detalhes nos capítulos subsequentes, usando-se o princípio da conservação de energia e a segunda lei da termodinâmica.

2.6.1 Balanço de Energia para um Ciclo

O balanço de energia para qualquer sistema sujeito a um ciclo termodinâmico toma a forma

$$\Delta E_{\text{ciclo}} = Q_{\text{ciclo}} - W_{\text{ciclo}} \quad (2.39)$$

na qual Q_{ciclo} e W_{ciclo} representam quantidades líquidas de transferência de energia por calor e trabalho, respectivamente, para o ciclo. Como o sistema retorna ao seu estado inicial após o ciclo não há uma variação líquida da sua energia. Como consequência, o lado esquerdo da Eq. 2.39 é igual a zero, e a equação reduz-se a

$$W_{\text{ciclo}} = Q_{\text{ciclo}} \quad (2.40)$$

A Eq. 2.40 é uma expressão do princípio da conservação da energia que tem que ser satisfeita por *todo* ciclo termodinâmico, não importando a sequência de processos seguida pelo sistema submetido ao ciclo ou a natureza das substâncias que compõem o sistema.

A Fig. 2.17 fornece um esquema simplificado de duas classes gerais de ciclos consideradas neste livro: ciclos de potência e ciclos de refrigeração e bomba de calor. Em cada caso mostrado, um sistema percorre um ciclo enquanto se comunica termicamente com dois corpos, um quente e o outro frio. Esses corpos são sistemas localizados na vizinhança do sistema submetido ao ciclo. Durante cada ciclo, há também uma quantidade líquida de energia trocada com a vizinhança por meio de trabalho. Observe com atenção que, ao utilizar os símbolos Q_{entra} e $Q_{\text{saí}}$ na Fig. 2.17, nos aliamos da convenção de sinais para a transferência de calor previamente estabelecida. Nesta seção é vantajoso considerar Q_{entra} e $Q_{\text{saí}}$ como transferências de energia nos sentidos indicados pelas setas. O sentido do trabalho líquido do ciclo, W_{ciclo} , também é indicado por uma seta. Por fim, note que os sentidos de transferência de energia mostrados na Fig. 2.17b são opostos àqueles na Fig. 2.17a.

TOME NOTA...

Quando analisamos ciclos, normalmente consideramos a transferência de energia como positiva no sentido da seta presente no esboço do sistema e escrevemos o balanço de energia de acordo com essa convenção.

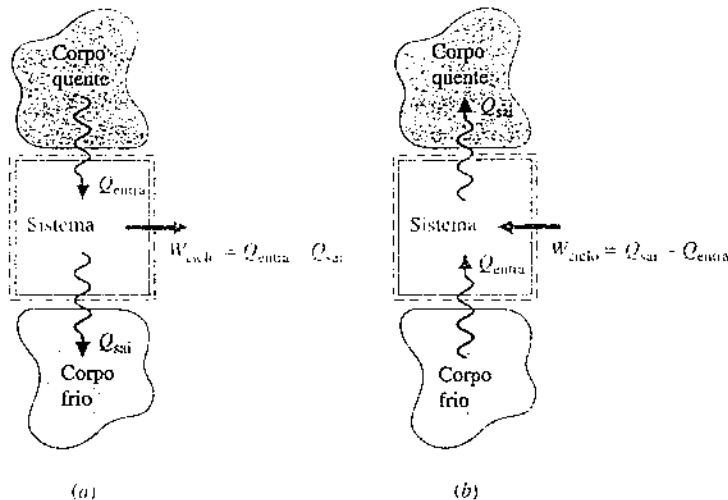


Fig. 2.17 Diagramas esquemáticos de duas classes importantes de ciclos. (a) Ciclos de potência. (b) Ciclos de refrigeração e bomba de calor.

2.6.2 Ciclos de Potência

ciclo de potência

Os sistemas que percorrem ciclos do tipo ilustrado na Fig. 2.17a fornecem uma transferência líquida sob a forma de trabalho para sua vizinhança durante cada ciclo. Qualquer um desses ciclos é chamado de ciclo de potência. Da Eq. 2.40, a entrada de trabalho líquido é igual à transferência de calor líquida para o ciclo, ou

$$W_{\text{ciclo}} = Q_{\text{entra}} - Q_{\text{sai}} \quad (\text{ciclo de potência}) \tag{2.41}$$

em que Q_{entra} representa a transferência de energia por meio de calor do corpo quente para o sistema e Q_{sai} representa a transferência de calor que sai do sistema para o corpo frio. Da Eq. 2.41, fica claro que Q_{entra} tem que ser maior do que Q_{sai} para um ciclo de potência. A energia fornecida por transferência de calor para um sistema que percorre um ciclo de potência é normalmente oriunda da queima de um combustível ou de uma reação nuclear moderada; ela também pode ser obtida da radiação solar. A energia Q_{sai} é geralmente descarregada para a atmosfera circundante ou para um corpo d'água próximo.

eficiência térmica

O desempenho de um sistema que percorre um ciclo de potência pode ser descrito em termos da extensão na qual a energia adicionada por calor, Q_{entra} , é convertida em trabalho líquido na saída, W_{ciclo} . A extensão da conversão de energia de calor para trabalho é expressa pela seguinte razão, comumente chamada de eficiência térmica

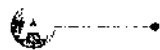
$$\eta = \frac{W_{\text{ciclo}}}{Q_{\text{entra}}} \quad (\text{ciclo de potência}) \tag{2.42}$$

Introduzindo a Eq. 2.41, obtém-se uma forma alternativa dada por

$$\eta = \frac{Q_{\text{entra}} - Q_{\text{sai}}}{Q_{\text{entra}}} = 1 - \frac{Q_{\text{sai}}}{Q_{\text{entra}}} \quad (\text{ciclo de potência}) \tag{2.43}$$

Como a energia se conserva, conclui-se que a eficiência térmica jamais pode ser maior do que a unidade (100%). No entanto, a experiência com ciclos de potência reais mostra que o valor da eficiência térmica é sempre menor do que a unidade. Ou seja, nem toda a energia adicionada ao sistema por transferência de calor é convertida em trabalho: uma parte é rejeitada para o corpo frio por transferência de calor. Utilizando a segunda lei da termodinâmica, mostraremos no Cap. 5 que a conversão de calor em trabalho não pode ser alcançada totalmente por nenhum ciclo de potência. A eficiência térmica de todo ciclo de potência tem que ser menor do que a unidade: $\eta < 1$ (100%).

Ciclo de Potência A.9 - Abas a & b



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Atualmente usinas de energia movidas a combustível fóssil podem alcançar eficiências térmicas de 40%, ou mais. Isso significa que mais de 60% da energia adicionada por transferência de calor durante o ciclo da usina são descarregados da usina de outra maneira, além de trabalho, principalmente por transferência de calor. Um modo de resfriar a usina pode ser alcançado utilizando-se água retirada de um rio vizinho ou lago. A água finalmente retorna ao rio ou lago, porém a uma temperatura mais alta, o que causa as mais diversas consequências ambientais possíveis.

O retorno de grandes quantidades de água aquecida para um rio ou lago pode afetar sua capacidade de manter gases dissolvidos, incluindo o oxigênio necessário para a vida aquática. Se a temperatura da água que retorna for maior do que cerca de 35°C (95°F), o oxigênio dissolvido pode ser muito baixo para manter algumas espécies de peixe. Se a temperatura da água que retorna for muito maior, algumas espécies também podem ficar estressadas. À medida que os rios e lagos tornam-se aquecidos, espécies não nativas que resistem ao calor podem assumir o controle. Além disso, a água aquecida favorece as populações de bactérias e o crescimento de algas.

Agências reguladoras têm agido no sentido de limitar descargas de água aquecida oriundas de usinas de energia, fazendo com que a presença de torres de resfriamento (Seção 12.9) adjacentes se torne uma característica comum das usinas.

2.6.3 Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor

A seguir, considere os ciclos de refrigeração e bomba de calor mostrados na Fig. 2.17b. Para ciclos desse tipo Q_{entra} é a energia transferida por calor do corpo frio para o sistema que percorre o ciclo, e $Q_{\text{saí}}$ é a energia descarregada por transferência de calor do sistema para o corpo quente. Para realizar essas transferências de energia é necessária a entrada de trabalho líquido, W_{ciclo} . As quantidades Q_{entra} , $Q_{\text{saí}}$ e W_{ciclo} estão relacionadas entre si pelo balanço de energia que, para ciclos de refrigeração e bomba de calor, toma a forma

$$W_{\text{ciclo}} = Q_{\text{saí}} - Q_{\text{entra}} \quad (\text{ciclo de refrigeração e bomba de calor}) \quad (2.44)$$

Como W_{ciclo} é positivo nessa equação, conclui-se que $Q_{\text{saí}}$ é maior do que Q_{entra} .

Embora tenham sido tratados do mesmo modo até este ponto, na realidade os ciclos de refrigeração e bomba de calor têm objetivos diferentes. O objetivo de um ciclo de refrigeração é reduzir a temperatura de um espaço refrigerado ou manter a temperatura do interior de uma residência, ou de outra construção, *abaixo* daquela do meio ambiente. O objetivo de uma bomba de calor é manter a temperatura do interior de uma residência, ou outra construção, *acima* daquela do meio ambiente ou fornecer aquecimento para certos processos industriais que ocorrem a temperaturas elevadas.

Como os ciclos de refrigeração e bomba de calor têm objetivos diferentes, seus parâmetros de desempenho, chamados de *coeficientes de desempenho*, são definidos de forma diferente. Esses coeficientes de desempenho são considerados a seguir.

Ciclos de Refrigeração

O desempenho dos *ciclos de refrigeração* pode ser descrito como a razão entre a quantidade de energia recebida pelo sistema percorrendo o ciclo do corpo frio, Q_{entra} , e o trabalho líquido sobre o sistema para produzir esse efeito, W_{ciclo} . Assim, o coeficiente de desempenho, β , é

$$\beta = \frac{Q_{\text{entra}}}{W_{\text{ciclo}}} \quad (\text{ciclo de refrigeração}) \quad (2.45)$$

Introduzindo a Eq. 2.44, uma expressão alternativa para β é obtida

$$\beta = \frac{Q_{\text{entra}}}{Q_{\text{saí}} - Q_{\text{entra}}} \quad (\text{ciclo de refrigeração}) \quad (2.46)$$

Para um refrigerador doméstico, $Q_{\text{saí}}$ é descarregado para o ambiente no qual o refrigerador está localizado. W_{ciclo} é normalmente fornecido sob a forma de eletricidade para alimentar o motor que aciona o refrigerador.

▶ POR EXEMPLO em um refrigerador o compartimento interno age como o corpo frio, e o ar ambiente em torno do refrigerador como o corpo quente. A energia Q_{entra} passa dos alimentos e demais itens do compartimento interno para o fluido de refrigeração circulante. Para essa transferência de calor ocorrer a temperatura do refrigerante está necessariamente abaixo daquela do conteúdo do refrigerador. A energia $Q_{\text{saí}}$ passa do fluido de refrigeração para o ar ambiente. Para essa transferência de calor ocorrer a temperatura do fluido de refrigeração circulante deve necessariamente estar acima daquela do ar ambiente. Para se obter esses efeitos é necessário o *fornecimento* de trabalho. Para um refrigerador, W_{ciclo} é fornecido sob a forma de eletricidade.

Ciclos de Bomba de Calor

O desempenho das *bombas de calor* pode ser descrito como a razão entre a quantidade de energia descarregada pelo sistema que percorre o ciclo para o corpo quente, $Q_{\text{saí}}$, e o trabalho líquido sobre o sistema para produzir esse efeito, W_{ciclo} . Assim, o coeficiente de desempenho, γ , é

$$\gamma = \frac{Q_{\text{saí}}}{W_{\text{ciclo}}} \quad (\text{ciclo de bomba de calor}) \quad (2.47)$$

Introduzindo a Eq. 2.44, obtém-se uma expressão alternativa para esse coeficiente de desempenho:

$$\gamma = \frac{Q_{\text{saí}}}{Q_{\text{saí}} - Q_{\text{entra}}} \quad (\text{ciclo de bomba de calor}) \quad (2.48)$$

Dessa equação pode-se perceber que o valor de γ nunca é inferior à unidade. Para bombas de calor residenciais a quantidade de energia Q_{entra} é geralmente retirada da atmosfera circundante, do solo ou de um corpo d'água próximo. O trabalho, representado por W_{ciclo} , é normalmente fornecido por meio de eletricidade.

Os coeficientes de desempenho β e γ são definidos como as razões entre a transferência de calor desejada e o custo em termos de trabalho para se obter esse efeito. Com base nas definições, é desejável termodinamicamente que esses coeficientes tenham os maiores valores possíveis. Entretanto, conforme foi discutido no Cap. 5, os coeficientes de desempenho devem satisfazer restrições impostas pela segunda lei da termodinâmica.

ciclos de refrigeração e bomba de calor

coeficiente de desempenho: refrigeração

coeficiente de desempenho: bomba de calor

Ciclo de Refrigeração
A.10 – Abas
a & b
Ciclo de Bomba de Calor
A.11 – Abas
a & b



Armazenamento de Energia

Nesta seção é abordado o armazenamento de energia que nos dias atuais, é considerado uma necessidade crítica nacional e provavelmente continuará a ser nos próximos anos. A necessidade é generalizada, incluindo as usinas movidas a combustível fóssil convencionais e as usinas nucleares, as usinas que utilizam fontes renováveis de energia como a solar e a eólica, e as inúmeras aplicações no transporte, na indústria, nos negócios, e no lar.

2.7.1 Visão Geral

Embora alguns aspectos da presente discussão sobre armazenamento de energia sejam amplamente relevantes, estamos preocupados principalmente com o armazenamento e a recaptura de eletricidade. A eletricidade pode ser armazenada como energia interna, energia cinética e energia potencial gravitacional e convertida de novo em energia elétrica quando necessário. Entretanto, devido a limitações termodinâmicas associadas a tais conversões, como por exemplo os efeitos do atrito e da resistência elétrica, uma *perda* global de eletricidade, da entrada para a saída, é *sempre* observada.

Entre as opções de armazenamento tecnicamente viáveis, a economia em geral determina se, quando e como, o armazenamento é implementado. Para as empresas de energia, a demanda dos consumidores de eletricidade é uma questão fundamental nas tomadas de decisões de armazenamento. A demanda do consumidor varia ao longo do dia e, normalmente, é maior no período de 8h00 a 20h00, com *picos* de demanda durante esse intervalo. A demanda é menor nas horas da noite fora do intervalo, nos fins de semana e nos feriados principais. Assim, as empresas de energia devem decidir que opção faz mais sentido economicamente: a comercialização da eletricidade conforme gerada, o armazenamento desta para uso posterior, ou uma combinação – e se for armazenada, como armazená-la.

2.7.2 Tecnologias de Armazenamento

Esta seção tem como foco cinco tecnologias de armazenamento: baterias, ultracapacitores, magnetos supercondutores, sistemas cinéticos (volantes), e produção de hidrogênio. O armazenamento térmico é considerado na Seção 3.8. O bombeamento de água e o armazenamento de ar comprimido são considerados na Seção 4.8.3.

As baterias são um meio bastante utilizado de armazenamento de eletricidade presentes em telefones celulares, computadores portáteis, automóveis, sistemas de geração de energia, e inúmeras outras aplicações. No entanto, fabricantes de baterias lutam para acompanhar as demandas de menor peso, maior capacidade, maior durabilidade, e de unidades recarregadas mais rapidamente. Durante anos, as baterias têm sido objeto de forte investigação e de programas de desenvolvimento. Através desses esforços, baterias tem sido desenvolvidas proporcionando melhorias significativas sobre as baterias *chumbo-ácidas* usadas por décadas. Estas incluem baterias de *sódio-enxofre* em larga escala e os tipos híbridos de *ion-lítio* e *níquel-metal* vistos em produtos de consumo e veículos híbridos. Novas baterias baseadas em nanotecnologia prometem um desempenho ainda melhor: maior capacidade, vida útil mais longa, e um tempo de recarga mais rápida, todos os quais são essenciais para o uso em veículos híbridos.

Os ultracapacitores são dispositivos de armazenamento de energia que funcionam como grandes versões dos capacitores elétricos comuns. Quando um ultracapacitor é carregado eletricamente, a energia é armazenada como uma carga sobre a superfície de um material. Em contraste com as baterias, os ultracapacitores não necessitam de reações químicas e, em consequências, desfrutam de uma vida útil muito mais longa. Esse tipo de armazenamento também é capaz de carregar e descarregar de maneira mais rápida. As aplicações atuais incluem locomotivas e caminhões a diesel. Os ultracapacitores também são usados em veículos híbridos, nos quais trabalham em conjunto com baterias. Nos híbridos, os ultracapacitores são os mais adequados para a realização de funções de curta duração, tais como o armazenamento de eletricidade através da frenagem regenerativa e o fornecimento de energia para a aceleração durante o sistema de partida-parada de condução, enquanto as baterias fornecem a energia necessária para sustentar o movimento do veículo, todos com menor massa total e vida útil mais longa do que com apenas as baterias.

Os sistemas supercondutores magnéticos armazenam uma entrada elétrica no campo magnético criado pelo fluxo de corrente elétrica em uma bobina de material supercondutor criogenicamente resfriada. Este tipo de armazenamento fornece energia quase que instantaneamente e com baixíssima perda de eletricidade da entrada para a saída. Os sistemas supercondutores magnéticos são usados por trens de alta velocidade com levitação magnética, por serviços públicos para o controle da qualidade de energia, e pela indústria para aplicações especiais, como a fabricação de microchips.

Os sistemas cinéticos (volantes) fornecem outra maneira de armazenar uma entrada elétrica – como a de energia cinética. Quando a eletricidade é necessária, a energia cinética é transferida do volante em rotação e fornecida a um gerador. Os volantes, em geral, exibem baixa perda de eletricidade da entrada para a saída. O armazenamento por meio de volante é usado, por exemplo, por provedores de Internet para proteger o equipamento contra falhas de energia.

O hidrogênio também tem sido proposto como um meio de armazenamento de energia para eletricidade. Com esta abordagem, a eletricidade é usada para *dissociar* a água em hidrogênio, através da reação de *eletrólise*, $H_2O \rightarrow H_2 + \frac{1}{2} O_2$. O hidrogênio produzido deste modo pode ser armazenado para atender as diversas necessidades, incluindo a geração de eletricidade por células a combustível através da reação *inversa*: $H_2 + \frac{1}{2} O_2 \rightarrow H_2O$. Uma deficiência deste tipo de armazenamento é a sua perda significativa característica de eletricidade da entrada para a saída. Para a discussão da produção de hidrogênio para uso em veículos com células a combustível, veja *Novos Horizontes* na Seção 5.3.3.

▶ RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo, consideramos o conceito de energia sob uma perspectiva de engenharia e introduzimos balanços de energia para aplicar o princípio da conservação de energia a sistemas fechados. Uma ideia básica é que a energia pode ser armazenada nos sistemas sob três formas macroscópicas: energia interna, energia cinética e energia potencial gravitacional. A energia também pode ser transferida para os sistemas e dos sistemas.

A energia pode ser transferida de e para os sistemas fechados por meio de duas formas apenas: trabalho e transferência de calor. O trabalho e a transferência de calor são identificados na fronteira do sistema, e não são propriedades. Em mecânica o trabalho é a transferência de energia associada a forças macroscópicas e deslocamentos na fronteira do sistema. A definição termodinâmica de trabalho introduzida neste capítulo amplia a noção de trabalho da mecânica, de maneira a incluir outros tipos de trabalho. A transferência de energia por calor, para ou de um sistema, é devida à diferença de temperatura entre o sistema e sua vizinhança, e ocorre no sentido decrescente da temperatura. Os modos de transferência de calor incluem condução, radiação e convecção. As seguintes convenções de sinais são usadas para o trabalho e a transferência de calor:

- ▶ $W, \dot{W} \begin{cases} > 0: \text{trabalho realizado pelo sistema} \\ < 0: \text{trabalho realizado no sistema} \end{cases}$
- ▶ $Q, \dot{Q} \begin{cases} > 0: \text{transferência de calor para o sistema} \\ < 0: \text{transferência de calor do sistema} \end{cases}$

A energia é uma propriedade extensiva de um sistema. Apenas variações na energia de um sistema possuem significado. As varia-

ções de energia são contabilizadas por meio do balanço de energia. O balanço de energia para um processo em um sistema fechado é dado pela Eq. 2.35, e de modo análogo, em termos de taxa de tempo é dado pela Eq. 2.37. A Eq. 2.40 é uma forma especial do balanço de energia para um sistema que descreve um ciclo termodinâmico.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo você estará apto a

- ▶ descrever o significado dos termos dispostos em negrito ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante para os capítulos subsequentes.
- ▶ calcular essas quantidades de energia
 - variações da energia cinética e potencial, utilizando as Eqs. 2.5 e 2.10, respectivamente.
 - trabalho e potência, utilizando as Eqs. 2.12 e 2.13, respectivamente.
 - trabalho de expansão ou compressão, utilizando a Eq. 2.17.
- ▶ aplicar balanços de energia a sistemas fechados em cada uma das formas alternativas, modelando de maneira apropriada o caso em estudo, observando corretamente as convenções de sinais para trabalho e transferência de calor e aplicando com cuidado as unidades do SI e do sistema inglês.
- ▶ conduzir análises de energia para sistemas percorrendo ciclos termodinâmicos utilizando a Eq. 2.40 e avaliar, conforme o caso, as eficiências térmicas dos ciclos de potência e os coeficientes de desempenho dos ciclos de refrigeração e bomba de calor.

▶ CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

adiabático

balanço de energia

ciclo de bomba de calor

ciclo de potência

ciclo de refrigeração

ciclo termodinâmico

convenção de sinais para trabalho

convenção de sinais para transferência de calor

energia cinética

energia interna

energia potencial gravitacional

potência

primeira lei da termodinâmica

trabalho

transferência de calor

▶ EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$$\Delta E = \Delta U + \Delta EC + \Delta EP \quad (2.27)$$

(2.27)

Variação da energia total de um sistema.

$$\Delta EC = EC_2 - EC_1 = \frac{1}{2}m(V_2^2 - V_1^2) \quad (2.5)$$

(2.5)

Variação da energia cinética de uma massa m .

$$\Delta EP = EP_2 - EP_1 = mg(z_2 - z_1) \quad (2.10)$$

(2.10)

Variação da energia potencial gravitacional de uma massa m sujeita a constante g .

$$E_2 - E_1 = Q - W \quad (2.35a)$$

(2.35a)

Balanço de energia para sistemas fechados.

$$\frac{dE}{dt} = \dot{Q} - \dot{W} \quad (2.37)$$

(2.37)

Balanço da taxa de energia para sistemas fechados.

$$W = \int_{s_1}^{s_2} \mathbf{F} \cdot d\mathbf{s} \quad (2.12)$$

(2.12)

Trabalho em virtude da ação de uma força \mathbf{F} .

$$\dot{W} = \mathbf{F} \cdot \mathbf{V} \quad (2.13)$$

(2.13)

Potência em virtude da ação de uma força \mathbf{F} .

$$W = \int_{V_1}^{V_2} p \, dV \quad (2.17)$$

(2.17)

Trabalho de expansão ou compressão relacionado com a pressão do fluido. Ver Fig. 2.4.

Ciclos Termodinâmicos

$W_{\text{ciclo}} = Q_{\text{entra}} - Q_{\text{saí}}$	(2.41)	Balanco de energia para um ciclo de potência. Como na Fig. 2.17a, todas as grandezas são registradas como positivas.
$\eta = \frac{W_{\text{ciclo}}}{Q_{\text{entra}}}$	(2.42)	Eficiência térmica de um ciclo de potência.
$W_{\text{ciclo}} = Q_{\text{saí}} - Q_{\text{entra}}$	(2.44)	Balanco de energia para um ciclo de refrigeração ou bomba de calor. Como na Fig. 2.17b, todas as grandezas são registradas como positivas.
$\beta = \frac{Q_{\text{entra}}}{W_{\text{ciclo}}}$	(2.45)	Coefficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração.
$\gamma = \frac{Q_{\text{saí}}}{W_{\text{ciclo}}}$	(2.47)	Coefficiente de desempenho de um ciclo de bomba de calor.

EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- Por que os coeficientes de arrasto aerodinâmico dos carros de corrida de Fórmula 1 são normalmente muito maiores do que os dos automóveis comuns?
- Quais são as várias coisas que você como indivíduo pode fazer para reduzir o consumo de energia em sua casa? E com relação as suas necessidades de transporte?
- Como é possível que a temperatura do ar aprisionado em um balão possa aumentar? E diminuir?
- Por que é incorreto dizer que um sistema contém calor?
- Quais os exemplos de transferência de calor por condução, radiação e convecção que você encontra quando utiliza uma grelha a carvão?
- Após correr 5 milhas em uma esteira no seu campus, Ashley observa que o cinto de sua esteira está aquecido quando o toca. Por que o cinto está aquecido?
- Quando são irradiadas micro-ondas sobre um tumor durante uma terapia para o câncer com o objetivo de aumentar a temperatura do tumor, essa interação é considerada trabalho e não transferência de calor. Por quê?
- Para uma boa aceleração, o que é mais importante para um motor de automóvel, a potência ou o torque?
- Há registros de que motores moleculares experimentais exibem movimento na absorção de luz, alcançando assim uma conversão da radiação eletromagnética em movimento. A luz incidente deve ser considerada trabalho ou transferência de calor?
- Em relação à Fig. 2.8, que processo, A ou B, tem a maior transferência de calor?
- Por que em um balanço de energia de um sistema fechado, em sua forma diferencial, $dE = \delta Q - \delta W$, é usado d e não δ para a diferencial do lado esquerdo?
- Quando dois carrinhos de batida de um parque de diversões colidem de frente e chegam a parar, como você considera a energia cinética que o par tinha imediatamente antes da colisão?
- Que forma o balanço de energia toma para um sistema isolado?
- Que formas de energia e transferência de energia estão presentes no ciclo de vida de uma tempestade?
- Como você definiria uma eficiência adequada para o motor do Exemplo 2.6?
- Que quantidade de energia cinética por unidade de massa um espirito humano desenvolve?
- Quantas toneladas de CO_2 são produzidas anualmente por um automóvel convencional?

PROBLEMAS DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Explorando Conceitos sobre Energia

- Uma bola de beisebol tem uma massa de 0,3 lb (0,14 kg). Qual é a energia cinética em relação à base principal (*home plate*) de uma bola a 94 milhas por hora (42,0 m/s), em Btu?

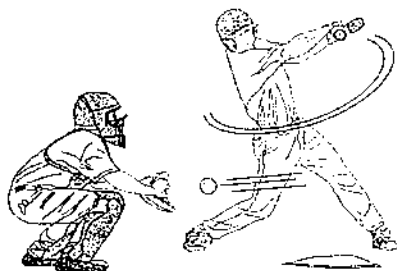


Fig. P2.1

- Um objeto cuja massa é 400 kg está localizado a uma altura de 25 m acima da superfície da Terra. Para $g = 9,78 \text{ m/s}^2$, determine a energia potencial gravitacional do objeto, em kJ, em relação à superfície da Terra.

- Um objeto cujo peso é 100 lbf (444,8 N) experimenta um decréscimo na energia cinética de 500 ft · lbf (677,9 N · m) e um aumento na energia potencial de 1500 ft · lbf (2033,7 N · m). A velocidade inicial e a altura do objeto, ambas em relação à superfície da Terra, são 40 ft/s (12,2 m/s) e 30 ft (9,1 m), respectivamente. Considerando que $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ (9,8 m/s²), determine
 - a velocidade final, em ft/s
 - a altura final, em ft
- Um tijolo de 2,5 × 3,5 × 6 in (0,06 × 0,09 × 0,15 m), cuja massa específica é 120 lb/ft³ (1922,2 kg/m³) escorrega do topo de um edifício em construção e cai 69 ft (21,0 m). Para $g = 32,0 \text{ ft/s}^2$ (9,7 m/s²), determine a variação na energia potencial gravitacional do tijolo, em ft · lbf.
- Qual é a variação global de energia potencial, em ft · lbf e Btu, para um automóvel pesando 2500 lbf (11,1 kN) relativa a um passeio de San Diego, CA, até Santa Fe, NM? Suponha a aceleração da gravidade constante.
- Um objeto cuja massa é de 1000 kg, inicialmente apresentando uma velocidade de 100 m/s, desacelera até uma velocidade final de 20 m/s. Qual é a variação de energia cinética do objeto, em kJ?
- Um avião turbo-hélice de 30 lugares, cuja massa é de 14.000 kg, decola de um aeroporto e eventualmente alcança sua velocidade de cruzeiro de 620 km/h e uma altitude de 10.000 m. Para $g = 9,78 \text{ m/s}^2$, determine

a variação na energia cinética e a variação na energia potencial do avião, ambas em kJ.

- 2.8 Um automóvel com 900 kg de massa inicialmente se move ao longo de uma estrada a 100 km/h em relação a esta. Em seguida, sobe uma colina cujo cume está a 50 m acima do nível da estrada e de parques em uma área de descanso localizada ali. Determine as variações das energias cinética e potencial para o automóvel, ambas em kJ. Para cada quantidade de energia, cinética e potencial, especifique a escolha do ponto de partida e o valor de referência adotado neste. Considere $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.
- 2.9 As zonas de deformação de um veículo são projetadas para absorver energia durante um impacto por meio de deformação de maneira a reduzir a transferência de energia para os ocupantes. Determine a energia cinética, em Btu, que uma zona de deformação deve absorver para proteger plenamente os ocupantes de um veículo de 3000 lb (1360,8 kg) que, de repente, desacelera de 10 a 0 milhas por hora (16,1 a 0 km/h)?
- 2.10 Um objeto cuja massa é de 300 lb (136,1 kg) sofre uma variação em suas energias cinética e potencial em virtude da ação de uma força resultante R . O trabalho realizado pela força resultante sobre o objeto é 140 Btu (147,7 kJ). Não existe nenhuma outra interação entre o objeto e sua vizinhança. Se a altura do objeto aumenta de 100 ft (30,5 m) e sua velocidade final é 200 ft/s (61,0 m/s), qual é a sua velocidade inicial em ft/s? Considere $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ (9,8 m/s²).
- 2.11 Um volante em formato de disco, de massa específica uniforme ρ , raio externo R e espessura w , gira com uma velocidade angular ω , em rad/s.
- Mostre que o momento de inércia, $I = \int_{\text{vol}} \rho r^2 dV$, pode ser expresso como $I = \pi \rho w R^4 / 2$, e a energia cinética pode ser expressa como $EC = I \omega^2 / 2$.
 - Para um volante de aço girando a 3000 RPM, determine a energia cinética, em N · m, e a massa, em kg, se $R = 0,38 \text{ m}$ e $w = 0,025 \text{ m}$.
 - Determine o raio, em m, e a massa, em kg, de um volante de alumínio que tem a mesma largura, velocidade angular e energia cinética do item (b).
- 2.12 Usando a relação $EC = I \omega^2 / 2$ do Problema 2.11(a), determine a velocidade com que um volante cujo momento de inércia é $200 \text{ lb} \cdot \text{ft}^2$ (8,4 kg · m²) deveria girar, em rpm, para armazenar uma quantidade de energia cinética equivalente à energia potencial de uma massa de 100 lb (45,4 kg) elevada de uma altura de 30 ft (9,1 m) acima da superfície da Terra. Faça $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ (9,8 m/s²).
- 2.13 Dois objetos com massas diferentes caem livremente sob a ação da gravidade a partir do repouso e da mesma altura inicial. Desprezando o efeito da resistência do ar, mostre que as magnitudes das velocidades dos objetos são iguais no momento imediatamente antes de atingirem a superfície da Terra.
- 2.14 Um objeto cuja massa é de 50 lb (22,7 kg) é projetado para cima a partir da superfície da Terra com velocidade inicial de 200 ft/s (61,0 m/s). A única força que atua sobre o objeto é a força da gravidade. Faça um gráfico da velocidade do objeto *versus* a altura. Determine a altura do objeto, em ft, quando sua velocidade alcançar o valor zero. A aceleração da gravidade é $g = 31,5 \text{ ft/s}^2$ (9,6 m/s²).
- 2.15 Durante o processo de embalagem, uma lata de soda de 0,4 kg de massa se move para baixo em uma superfície inclinada 20° em relação à horizontal, como ilustrado na Fig. P2.15. A lata sofre a influência de uma força R constante, paralela à superfície inclinada e da força da gravidade. A magnitude da força R constante é de 0,05 N. Ignorando o atrito entre a lata e a superfície inclinada, determine a variação da energia cinética da lata, em J, e se ela está aumentando ou diminuindo. Se o atrito entre a lata e a superfície inclinada fosse significativo, que efeito teria sobre o valor da variação da energia cinética? Faça $g = 9,8 \text{ m/s}^2$.
- 2.16 Partindo do repouso, um objeto com 200 kg de massa desliza para baixo em uma rampa de 10 m de comprimento. A rampa está inclinada de um ângulo de 40° a partir da horizontal. Se a resistência do ar e o atrito entre o objeto e a rampa forem desprezíveis, determine a velocidade do objeto, em m/s, ao final da rampa. Considere $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.
- 2.17 Jack, que pesa 150 lb (667,2 N), corre 5 milhas em 43 minutos em uma esteira inclinada de 1 grau. O visor da esteira mostra que ele *queimou* 620 kcal (2595,8 kJ). Para Jack consumir o mesmo número de calorias, quantas taças de sorvete de baunilha ele pode tomar após o seu treinamento?

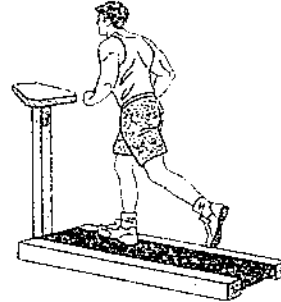


Fig. P2.17

Avaliando Trabalho

- 2.18 Um sistema com 8 kg de massa, inicialmente movendo-se horizontalmente com uma velocidade de 30 m/s, experimenta uma *desaceleração* horizontal constante de 3 m/s^2 devido à ação de uma força resultante. Como consequência, o sistema atinge o repouso. Determine a magnitude da força resultante, em N, a quantidade de energia transferida por trabalho, em kJ, e a distância total, em m, que o sistema percorre.
- 2.19 Um objeto inicialmente em repouso experimenta uma aceleração horizontal constante devido à ação de uma força resultante aplicada por 10 s. O trabalho da força resultante é de 10 Btu (10,5 kJ). A massa do objeto é de 55 lb (24,9 kg). Determine a aceleração horizontal constante em ft/s².
- 2.20 A força de arrasto, F_d , imposta pelo ar ao redor de um veículo que se move com velocidade V , é dada por

$$F_d = C_d A \frac{1}{2} \rho V^2$$

na qual C_d é uma constante chamada de coeficiente de arrasto, A é a área frontal projetada do veículo e ρ é a massa específica do ar. Determine a potência, em HP, necessária para vencer o arrasto aerodinâmico para um automóvel movendo-se a (a) 25 milhas por hora (40,2 km/h), (b) 70 milhas por hora (112,6 km/h). Considere $C_d = 0,28$, $A = 25 \text{ ft}^2$ (2,3 m²) e $\rho = 0,075 \text{ lb/ft}^3$ (1,2 kg/m³).

- 2.21 Uma força importante que se opõe ao movimento de um veículo é a resistência dos pneus ao rolamento, F_r , dada por

$$F_r = f W$$

em que f é uma constante chamada de coeficiente de resistência ao rolamento e W é o peso do veículo. Determine a potência, em kW, necessária para vencer a resistência ao rolamento para um caminhão que pesa 322,5 kN que está se movendo a 110 km/h. Considere $f = 0,0069$.

- 2.22 As duas forças mais importantes que se opõem ao movimento de um veículo em uma estrada plana são a resistência dos pneus ao rolamento,

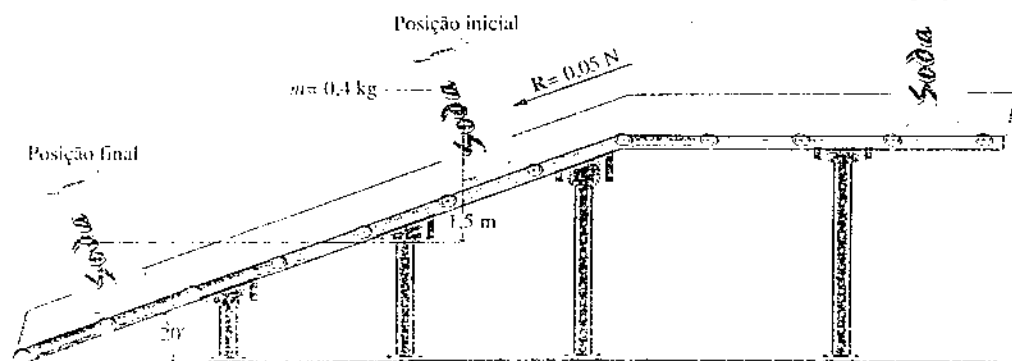


Fig. P2.15

F_r , e a força de arrasto aerodinâmico do ar escoando ao redor do veículo, F_d , dadas, respectivamente, por

$$F_r = fW, \quad F_d = C_D A \frac{\rho}{2} V^2$$

sendo f e C_D constantes conhecidas como coeficiente de resistência ao rolamento e coeficiente de arrasto, respectivamente. W e A são o peso do veículo e a área frontal projetada, respectivamente. V é a velocidade do veículo e ρ é a massa específica do ar. Para um carro de passeio com $W = 3550$ lbf (15,8 kN), $A = 23,3$ ft² (2,2 m²) e $C_D = 0,34$, e quando $f = 0,02$ e $\rho = 0,08$ lb/ft³ (1,3 kg/m³)

- (a) determine a potência necessária, em HP, para vencer a resistência ao rolamento e o arrasto aerodinâmico quando V é 55 mi/h (24,6 m/s).
- (b) faça um gráfico da velocidade do veículo entre 0 e 75 mi/h (33,5 m/s) versus (i) a potência para vencer a resistência ao rolamento, (ii) a potência para vencer o arrasto aerodinâmico e (iii) a potência total, todas em hp. Quais as implicações para a economia de combustível do veículo que podem ser deduzidas dos resultados do item (b)?

2.23 A tabela a seguir fornece dados medidos para a pressão versus o volume durante a compressão de um refrigerante no cilindro de um compressor em um sistema de refrigeração. Utilizando os dados da tabela, complete o seguinte:

- (a) Determine um valor de n tal que os dados sejam ajustados para uma equação do tipo $pV^n = \text{constante}$.
- (b) Calcule analiticamente o trabalho realizado sobre o refrigerante, em Btu, utilizando a Eq. 2.17 em conjunto com o resultado do item (a).
- (c) Utilizando integração gráfica ou numérica dos dados, calcule o trabalho realizado sobre o refrigerante, em Btu.
- (d) Compare os diferentes métodos para a estimativa do trabalho utilizados nos itens (b) e (c). Por que são estimativas?

Ponto	p (lbf/in ²)	V (in ³)
1	112	13,0
2	131	11,0
3	157	9,0
4	197	7,0
5	270	5,0
6	424	3,0

2.24 A tabela a seguir fornece dados medidos para a pressão versus o volume durante a expansão dos gases no cilindro de um motor de combustão interna. Utilizando os dados da tabela, faça o seguinte:

- (a) Determine um valor de n tal que os dados sejam ajustados para uma equação do tipo $pV^n = \text{constante}$.
- (b) Calcule analiticamente o trabalho realizado pelos gases, em kJ, utilizando a Eq. 2.17 em conjunto com o resultado do item (a).
- (c) Utilizando integração gráfica ou numérica dos dados, calcule o trabalho realizado pelos gases, em kJ.
- (d) Compare os diferentes métodos para a estimativa do trabalho utilizados nos itens (b) e (c). Por que são estimativas?

Ponto	p (bar)	V (cm ³)
1	15	300
2	12	361
3	9	459
4	6	644
5	4	903
6	2	1608

2.25 Um gás contido em um conjunto cilindro-pistão passa por um processo no qual a relação entre a pressão e o volume é dada por $pV^2 = \text{constante}$. A pressão inicial é de 1 bar, o volume inicial é de 0,1 m³, e a pressão final é de 9 bar. Determine (a) o volume final, em m³, e (b) o trabalho para o processo, em kJ.

2.26 O gás dióxido de carbono (CO₂) em um conjunto cilindro-pistão passa por uma expansão, partindo de um estado em que $p_1 = 20$ lbf/in² (137,9 kPa), $V_1 = 0,5$ ft³ (0,01 m³), até um estado em que $p_2 = 5$ lbf/in² (34,5 kPa), $V_2 = 2,5$ ft³ (0,07 m³). A relação entre a pressão e o volume durante o processo é $p = A + BV$, na qual A e B são constantes. (a) Para o CO₂, determine o trabalho, em ft·lbf e Btu. (b) Calcule A , em lbf/in², e B , em (lbf/in²)/ft³.

2.27 Um gás em um conjunto cilindro-pistão passa por um processo de compressão no qual a relação entre a pressão e o volume é dada por $pV^n = \text{constante}$. O volume inicial é de 0,1 m³, o volume final é de 0,04 m³, e a

pressão final é de 2 bar. Determine a pressão inicial, em bar, e o trabalho para o processo, em kJ, se (a) $n = 0$, (b) $n = 1$, (c) $n = 1,3$.

2.28 O gás nitrogênio (N₂) em um conjunto cilindro-pistão sofre uma compressão de $p_1 = 0,2$ MPa, $V_1 = 2,75$ m³, até um estado em que $p_2 = 2$ MPa. A relação entre a pressão e o volume durante o processo é $pV^{1,35} = \text{constante}$. Para o N₂, determine (a) o volume no estado 2, em m³, e (b) o trabalho, em kJ.

2.29 O gás oxigênio (O₂) em um conjunto cilindro-pistão passa por uma expansão, indo de um volume $V_1 = 0,01$ m³ até um volume $V_2 = 0,03$ m³. A relação entre a pressão e o volume durante o processo é $p = AV^{-1} + B$, em que $A = 0,06$ bar·m³ e $B = 3,0$ bar. Para o O₂, determine (a) as pressões inicial e final, ambas em bar, e (b) o trabalho, em kJ.

2.30 Um sistema fechado que consiste em 14,5 lb (6,6 kg) de ar passa por um processo politrópico de $p_1 = 80$ lbf/in² (551,6 kPa) e $v_1 = 4$ ft³/lb (0,2 m³/kg) até um estado final em que $p_2 = 20$ lbf/in² (137,9 kPa), $v_2 = 11$ ft³/lb (0,7 m³/kg). Determine a quantidade de energia transferida por meio de trabalho, em Btu, para o processo.

2.31 Ar contido em um conjunto cilindro-pistão é lentamente aquecido. Conforme ilustrado na Fig. P2.31, durante esse processo a pressão primeiro varia linearmente com o volume e, então, permanece constante. Determine o trabalho total, em kJ.

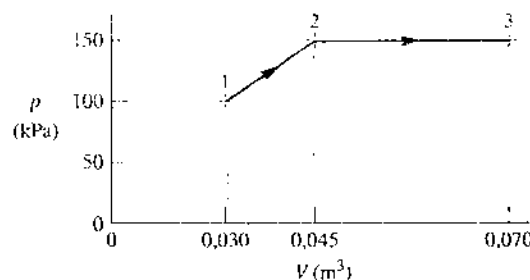


Fig. P2.31

2.32 Um gás contido em um conjunto cilindro-pistão passa por três processos em série:

Processo 1-2: volume constante de $p_1 = 1$ bar, $V_1 = 4$ m³ até o estado 2, em que $p_2 = 2$ bar.

Processo 2-3: compressão até $V_3 = 2$ m³, durante a qual a relação pressão-volume é $pV = \text{constante}$.

Processo 3-4: pressão constante até o estado 4, em que $V_4 = 1$ m³. Esboce os processos em série em um diagrama p - V e determine o trabalho para cada processo, em kJ.

2.33 O gás monóxido de carbono (CO) contido em um conjunto cilindro-pistão passa por três processos em série:

Processo 1-2: expansão de $p_1 = 5$ bar, $V_1 = 0,2$ m³ até $V_2 = 1$ m³, durante a qual a relação pressão-volume é $pV = \text{constante}$.

Processo 2-3: aquecimento a volume constante do estado 2 até o estado 3, em que $p_3 = 5$ bar.

Processo 3-1: compressão a pressão constante até o estado inicial. Esboce os processos em série em um diagrama p - V e determine o trabalho para cada processo, em kJ.

2.34 Ar contido em um conjunto cilindro-pistão passa por três processos em série:

Processo 1-2: compressão a pressão constante de $p_1 = 10$ lbf/in² (68,9 kPa), $V_1 = 4,0$ ft³ (0,11 m³) até o estado 2.

Processo 2-3: aquecimento a volume constante até o estado 3, em que $p_3 = 50$ lbf/in² (344,7 kPa).

Processo 3-1: expansão até o estado inicial, durante a qual a relação pressão-volume é $pV = \text{constante}$.

Esboce os processos em série em um diagrama p - V . Determine (a) o volume no estado 2, em ft³, e (b) o trabalho para cada processo, em Btu.

2.35 A lixadeira de cinta ilustrada na Fig. P2.35 tem uma velocidade de correia de 1500 ft/min (7,6 m/s). O coeficiente de atrito entre a lixadeira e uma superfície de madeira compensada que está sendo terminada é 0,2. Se a força normal dirigida para baixo sobre a lixadeira é de 15 lbf (66,7 N), determine (a) a potência transmitida pela cinta, em Btu/s e em HP, e (b) o trabalho realizado em um minuto de operação, em Btu.

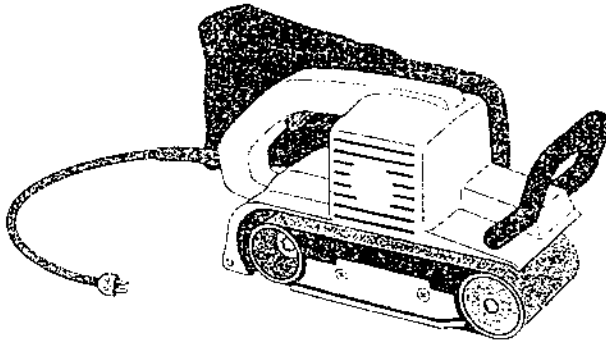


Fig. P2.35

- 2.36 Uma polia de 0,15 m de diâmetro movimentada uma correia fazendo girar o eixo motor da bomba de uma usina. O torque aplicado pela correia sobre a polia é de 200 N · m, e a potência transmitida é de 7 kW. Determine a força resultante aplicada pela correia sobre a polia, em kN, e a velocidade de rotação do eixo, em RPM.
- 2.37 Uma bateria de 10 V fornece uma corrente constante de 0,5 A para uma resistência por 30 min. (a) Determine a resistência, em ohms. (b) Para a bateria, determine a quantidade de energia transferida por trabalho, em kJ.
- 2.38 Um artigo de uma revista de carros afirma que a potência \dot{W} fornecida por um motor de automóvel, em hp, é calculada multiplicando o torque \mathcal{T} , em ft · lbf, pela velocidade de rotação ω do eixo de acionamento, em rpm, e dividindo por uma constante:

$$\dot{W} = \frac{\mathcal{T}\omega}{C}$$

Qual é o valor e as unidades da constante C?

- 2.39 Os pistões de um motor de automóvel V-6 desenvolvem 226 hp (168,5 kW). Considerando que a velocidade de rotação do eixo de acionamento do motor é de 4700 rpm e o torque é de 248 ft · lbf (336,2 m · N), que porcentagem da potência desenvolvida é transferida ao eixo? O que explica a diferença de potência? Será que um motor desse tamanho atende às suas necessidades de transporte? Comente.
- 2.40 Um fio de aço suspenso verticalmente, conforme ilustrado na Fig. P2.40, tem uma área A de seção transversal e um comprimento inicial x_0 . Uma força F para baixo, aplicada à extremidade do fio faz com que este se estique. A tensão normal no fio varia linearmente de acordo com $\sigma = C\varepsilon$, em que ε é a deformação, dada por $\varepsilon = (x - x_0)/x_0$, em que x é o comprimento do fio esticado. C é uma constante do material (módulo de Young). Admitindo que a área da seção transversal permanece constante, (a) obtenha uma expressão para o trabalho realizado sobre o fio. (b) calcule o trabalho realizado sobre o fio, em ft · lbf, e a magnitude da força dirigida para baixo, em lbf, se $x_0 = 10$ ft (3,0 m), $x = 10,01$ ft (3,0 m), $A = 0,1$ in² ($6,5 \cdot 10^{-5}$ m²), e $C = 2,5 \cdot 10^7$ lbf/in² ($1,7 \cdot 10^{11}$ Pa).

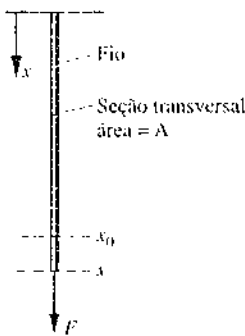


Fig. P2.40

- 2.41 Uma petroleira de sabão é suspensa em uma armação de arame, conforme a Fig. 2.10. O arame corrediço é deslocado por meio de uma força aplicada F. Considerando que a tensão superficial permanece constante,

- (a) obtenha uma expressão para o trabalho realizado ao esticar a petroleira, em termos da tensão superficial τ , do comprimento l , e do deslocamento Δx .
 (b) determine o trabalho realizado, em J, se, $l = 5$ cm, $\Delta x = 0,5$ cm e $\tau = 25 \cdot 10^{-5}$ N/cm.

- 2.42 Uma mola, com um comprimento inicial de l_0 quando indeformada, é esticada por uma força F aplicada em sua extremidade, conforme está ilustrado na Fig. P2.42. O comprimento da mola quando esticada e dado por l . Pela lei de Hooke, a força está linearmente relacionada à extensão da mola por $F = k(l - l_0)$, na qual k é a rigidez da mola. Considerando que a rigidez é constante, (a) obtenha uma expressão para o trabalho realizado ao variar o comprimento da mola de l_1 para l_2 . (b) calcule o trabalho realizado, em J, se $l_0 = 3$ cm, $l_1 = 6$ cm, $l_2 = 10$ cm, e a rigidez $k = 10^4$ N/m.

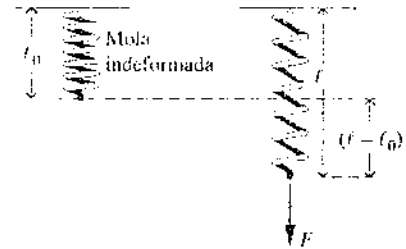


Fig. P2.42

Avaliando a Transferência de Calor

- 2.43 Um ventilador força o ar através de uma placa de circuito de computador com 70 cm² de área de superfície para evitar o superaquecimento. A temperatura do ar é de 300 K, enquanto a temperatura da superfície da placa de circuito é de 340 K. Utilizando os dados da Tabela 2.1, determine a maior e a menor taxa de transferência de calor, em W, que poderiam ser encontradas para a convecção forçada.
- 2.44 Conforme mostrado na Fig. P2.44, a parede externa de um edifício tem 6 in (0,1 m) de espessura e possui uma condutividade térmica média de 0,32 Btu/h · ft · °R (0,55 W/m · K). Em regime permanente, a temperatura da parede diminui linearmente de $T_1 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$) na superfície interna para T_2 na superfície externa. A temperatura externa relativa ao ar ambiente é $T_0 = 25^\circ\text{F}$ ($23,9^\circ\text{C}$) e o coeficiente de transferência de calor por convecção é 5,1 Btu/h · ft² · °R ($29,0$ W/m² · K). Determine (a) a temperatura T_2 , em °F, e (b) a taxa de transferência de calor através da parede, em Btu/h por ft² de área de superfície.

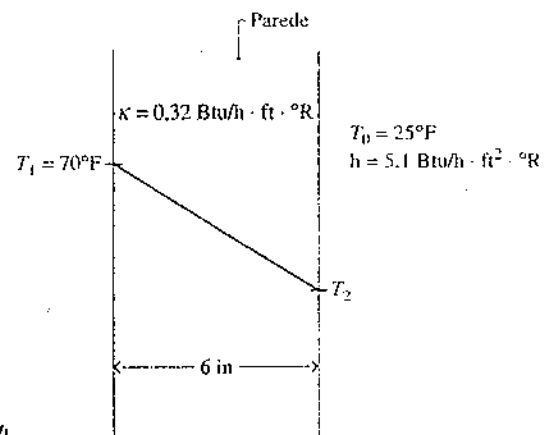


Fig. P2.44

- 2.45 Conforme ilustrado na Fig. P2.45, a parede de um forno é composta por uma camada de aço de 0,25 in (0,006 m) de espessura, sendo $k_a = 8,7$ Btu/h · ft · °R ($15,1$ W/m · K) e uma camada de tijolos, sendo $k_t = 0,42$ Btu/h · ft · °R ($0,73$ W/m · K). Em regime permanente ocorre um decréscimo de temperatura de 1,2°F ($217,1^\circ\text{C}$) na camada de aço. A temperatura interna relativa à superfície exposta da camada de aço é 540°F ($282,2^\circ\text{C}$). Se a temperatura da superfície externa do tijolo não pode ser maior do

que 105°F (40,6°C) determine a espessura mínima de tijolo, em in, que assegure que esse limite seja alcançado.

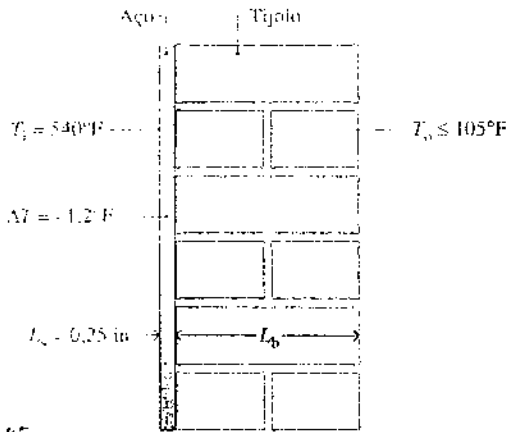


Fig. P2.45

2.46 Uma parede plana composta consiste em uma camada de blocos de betão como isolante, de 12 in (0,3 m) de espessura, sendo $k_1 = 0,27$ Btu/h · ft · °R (0,47 W/m · K) e uma camada de placas de gesso ($k_2 = 1,11$ Btu/h · ft · °R = 1,9 W/m · K). As temperaturas das superfícies exteriores do betão e do gesso são 460°R (-17,6°C) e 560°R (38,0°C), respectivamente, e existe um contato perfeito na interface entre as duas camadas. Determine, em regime permanente, a taxa instantânea de transferência de calor, em Btu/h por ft² de área de superfície, e a temperatura, em °R, na interface entre o betão e o gesso.

2.47 Uma parede plana composta consiste em uma camada de isolante de 75 mm de espessura ($k_1 = 0,05$ W/m · K) e uma camada de tijolos de 25 mm de espessura ($k_2 = 0,10$ W/m · K). A temperatura interna relativa ao isolante é 20°C. A temperatura externa dos tijolos é -13°C. Determine, em regime permanente, (a) a temperatura na interface entre as duas camadas, em °C, e (b) a taxa de transferência de calor através da parede, em W por m² de área de superfície.

2.48 A estrutura de uma parede isolada de uma casa possui condutividade térmica média de 0,04 Btu/h · ft · °R (0,07 W/m · K). A espessura da parede é de 6 in (0,15 m). A temperatura do ar interno é 70°F (21,1°C), e o coeficiente de transferência de calor por convecção entre o ar interno e a parede é 2 Btu/h · ft² · °R (11,4 W/m² · K). No lado externo, a temperatura do ar ambiente é 32°F (0°C) e o coeficiente de transferência de calor por convecção entre a parede e o ar externo é 5 Btu/h · ft² · °R (28,4 W/m² · K). Determine a taxa de transferência de calor através da parede, em regime permanente, em Btu/h por ft² de área de superfície.

2.49 Responda ao seguinte exercício usando as relações de transferência de calor:

(a) Com relação a Fig. 2.13, determine a taxa líquida de troca radiante, em W, para $\epsilon = 0,8$, $A = 0,125$ m², $T_0 = 475$ K, $T_1 = 298$ K.

(b) Com relação a Fig. 2.14, determine a taxa de transferência de calor por convecção da superfície para o ar, em W, para $h = 10$ W/m² · K, $A = 0,125$ m², $T_0 = 305$ K, $T_1 = 298$ K.

2.50 Uma sonda interplanetária esférica, carregada eletronicamente, de 0,5 m de diâmetro, em regime permanente, transfere energia por radiação de sua superfície externa a uma taxa de 150 W. Se a sonda não recebe radiação do Sol ou do espaço, qual é a temperatura da superfície, em K? Considere $\epsilon = 0,8$.

2.51 Um corpo cuja área superficial é 0,5 m², emissividade é 0,8 e temperatura é 150°C é colocado em uma grande câmara de vácuo, cujas paredes estão a 25°C. Qual a taxa de radiação *emitida* pela superfície, em W? Qual a taxa líquida de radiação *trocada* entre a superfície e as paredes da câmara, em W?

2.52 A superfície externa da grelha com cobertura mostrada na Fig. P2.52 está a 47°C e sua emissividade corresponde a 0,93. O coeficiente de transferência de calor por convecção entre a grelha e a vizinhança é 10 W/m² · K. Determine a taxa líquida de transferência de calor entre a grelha e a vizinhança por convecção e radiação, em kW por m² de área de superfície.

$T_0 = 27^\circ\text{C}$
 $h = 10 \text{ W/m}^2 \cdot \text{K}$

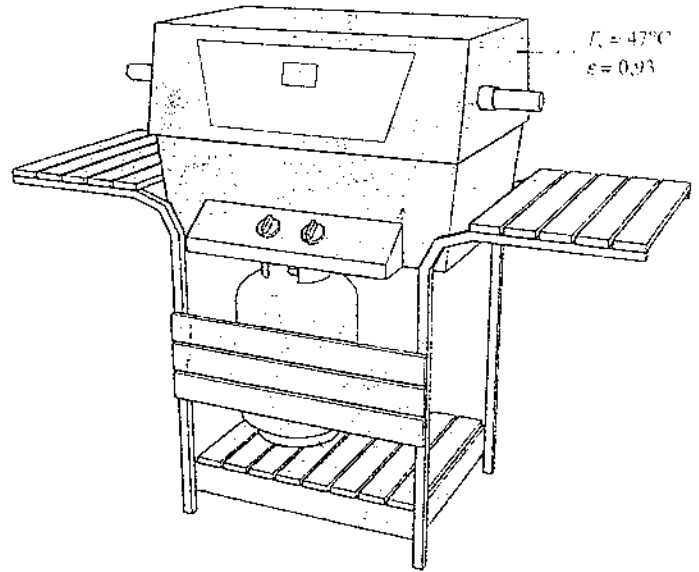


Fig. P2.52

Usando o Balanço de Energia

2.53 Cada linha na tabela a seguir fornece informações sobre um processo em um sistema fechado. Cada entrada tem as mesmas unidades de energia. Complete os espaços em branco na tabela.

Processo	Q	W	E ₁	E ₂	ΔE
a		-20		+50	+70
b	+50		+20	+50	
c		-60		+60	+20
d		+90		+50	0
e	+50	+150	+20		

2.54 Cada linha na tabela a seguir fornece informações, em Btu, sobre um processo em um sistema fechado. Complete os espaços em branco na tabela, em Btu.

Processo	Q	W	E ₁	E ₂	ΔE
a	+40		+15		+15
b		+5	+7	+22	
c	-4	+10		-8	
d	10		-10		-20
e	+3	-3	-8		

2.55 Uma massa de 10 kg passa por um processo durante o qual há transferência de calor da massa, a uma taxa de 5 kJ por kg, e um decréscimo de 50 m relativo à altura, e um aumento na velocidade de 15 m/s para 30 m/s. A energia interna específica diminui de 5 kJ/kg e a aceleração da gravidade é constante e vale $g = 9,7$ m/s². Determine o trabalho para o processo, em kJ.

2.56 Conforme ilustrado na Fig. P2.56, um gás contido em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a um volume de 0,1 m³, passa por uma expansão a pressão constante de 2 bar até o volume final de 0,12 m³, enquanto é aquecido lentamente através da base. A variação da energia interna do gás é de 0,25 kJ. Considere que as paredes do pistão e do cilindro são fabricadas com um material resistente ao calor e que o pistão se move lentamente no cilindro. A pressão atmosférica local é de 1 bar.

(a) Determine o trabalho e a transferência de calor, ambos em kJ, considerando o gás como o sistema.

(b) Determine o trabalho e a variação da energia potencial, ambos em kJ, considerando o pistão como o sistema.

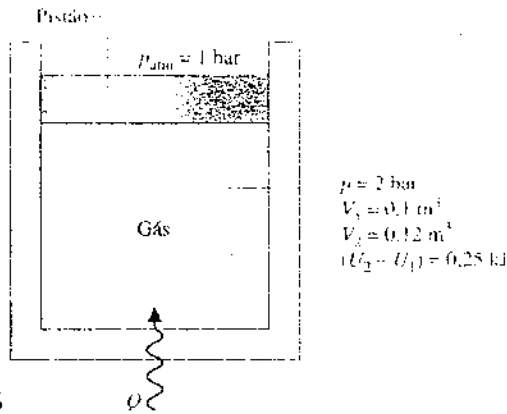


Fig. P2.56

2.57 Um gás contido em um conjunto cilindro-pistão passa por dois processos, A e B, com os *mesmos estados extremos*, 1 e 2, em que $p_1 = 1$ bar, $V_1 = 1$ m³, $U_1 = 400$ kJ e $p_2 = 10$ bar, $V_2 = 0,1$ m³, $U_2 = 450$ kJ:

Processo A: processo a volume constante do estado 1 a uma pressão de 10 bar, seguido por um processo a pressão constante até o estado 2.

Processo B: processo de 1 até 2, durante o qual a relação pressão-volume é dada por $pV = \text{constante}$.

Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Para cada um dos processos, dados por A e B, (a) trace o diagrama p - V do processo, (b) calcule o trabalho, em kJ, e (c) calcule a transferência de calor, em kJ.

2.58 Um gás contido em um conjunto cilindro-pistão passa por dois processos, A e B, com os *mesmos estados extremos*, 1 e 2, em que $p_1 = 10$ bar, $V_1 = 0,1$ m³, $U_1 = 400$ kJ e $p_2 = 1$ bar, $V_2 = 1,0$ m³, $U_2 = 200$ kJ:

Processo A: processo de 1 até 2, durante o qual a relação pressão-volume é dada por $pV = \text{constante}$.

Processo B: processo a volume constante do estado 1 a uma pressão de 2 bar, seguido por um processo pressão-volume linear até o estado 2.

Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Para cada um dos processos, dados por A e B, (a) trace o diagrama p - V do processo, (b) calcule o trabalho, em kJ, e (c) calcule a transferência de calor, em kJ.

2.59 Um motor elétrico consome uma corrente de 10 A com uma voltagem de 110 V. O eixo de saída desenvolve um torque de 10,2 N·m e uma velocidade rotacional de 1000 RPM. Para a operação em regime permanente, determine para o motor, em kW:

- a potência elétrica requerida,
- a potência desenvolvida pelo eixo de saída,
- a taxa de transferência de calor.

2.60 Conforme ilustrado na Fig. P2.60, a superfície externa de um transistor é resfriada por um escoamento de ar induzido por um ventilador a uma temperatura de 25°C e uma pressão de 1 atm. A área da superfície externa do transistor é 5×10^{-4} m². Em regime permanente, a potência elétrica do transistor é 3 W. Despreze a transferência de calor que ocorre através da base do transistor. O coeficiente de transferência de calor por convecção é 100 W/m²·K. Determine (a) a taxa de transferência de calor entre o transistor e o ar, em W, e (b) a temperatura da superfície externa do transistor, em °C.

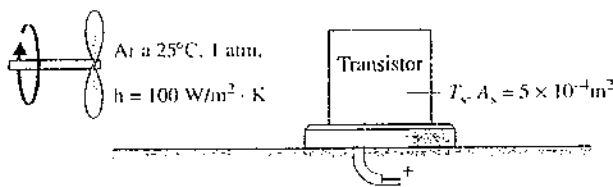


Fig. P2.60

2.61 Um kg de refrigerante 22, inicialmente a $p_1 = 0,9$ MPa e $u_1 = 232,92$ kJ/kg, está contido em um tanque rígido fechado. O tanque está equipado com um agitador que transfere energia para o refrigerante a uma taxa constante de 0,1 kW. A transferência de calor do refrigerante para sua vizinhança ocorre a uma taxa Kt , em kW, em que K é uma constante, em kW por minuto, e t o tempo, em minutos. Depois de 20 minutos sendo

agitado, o refrigerante se encontra a $p_2 = 1,2$ MPa e $u_2 = 276,67$ kJ/kg. Não ocorrem variações globais nas energias cinética e potencial. (a) Para o refrigerante, determine o trabalho e a transferência de calor, ambos em kJ. (b) Determine o valor da constante K que aparece na relação de transferência de calor conhecida, em kW/min.

2.62 Um gás é mantido em um conjunto cilindro-pistão vertical por um pistão com 100 lbf (444,8 N) de peso e uma área de face de 40 in² (0,03 m²). A atmosfera exerce uma pressão de 14,7 lbf/in² (101,3 kPa) sobre o topo do pistão. Um agitador transfere 3 Btu (3,2 kJ) de energia para o gás durante um processo no qual o pistão é elevado de 1 ft. O pistão e o cilindro são maus condutores térmicos e o atrito entre eles pode ser desprezado. Determine a variação da energia interna do gás, em Btu.

2.63 Um gás é comprimido em um conjunto cilindro-pistão de $p_1 = 2$ bar até $p_2 = 8$ bar e $V_2 = 0,02$ m³, em um processo durante o qual a relação entre a pressão e o volume é $pV^{1,3} = \text{constante}$. A massa do gás é 0,2 kg. Se a energia interna específica do gás aumentar de 50 kJ/kg durante o processo, determine a transferência de calor, em kJ. Os efeitos relativos às energias cinética e potencial são desprezíveis.

2.64 Quatro quilogramas de monóxido de carbono (CO) estão contidos em um tanque rígido com um volume de 1 m³. O tanque está equipado com um agitador que transfere energia para o CO a uma taxa constante de 14 W por 1 h. Durante o processo, a energia interna específica do monóxido de carbono aumenta de 10 kJ/kg. Se não houver variação nas energias cinética e potencial, determine:

- o volume específico no estado final, em m³/kg,
- a transferência de energia através de trabalho, em kJ,
- a transferência de energia através de calor, em kJ, e o sentido do calor transferido.

2.65 Um tanque rígido fechado contém o gás hélio. Uma resistência elétrica no tanque transfere energia para o gás a uma taxa constante de 1 kW. A transferência de calor ocorre do gás para sua vizinhança a uma taxa de 5t watts, em que t é o tempo, em minutos. Trace a variação de energia do hélio, em kJ, para $t \geq 0$ e comente.

2.66 Vapor em um conjunto cilindro-pistão passa por um processo politrópico, com $n = 2$, de um estado inicial em que $V_1 = 2$ ft³ (0,06 m³), $p_1 = 450$ lbf/in² (3,1 MPa), e $u_1 = 1322,4$ Btu/lb (3075,9 kJ/kg) até um estado final em que $u_2 = 1036,0$ Btu/lb (2409,7 kJ/kg) e $v_2 = 3,393$ ft³/lb (0,21 m³/kg). A massa de vapor é 1,14 lb (0,52 kg). Desprezando as variações nas energias cinética e potencial, determine o volume específico inicial, em ft³/lb, e as energias transferidas por meio de trabalho e de calor, ambas em Btu.

2.67 Um gás sofre um processo de um estado 1, em que $p_1 = 40$ lbf/in² (275,8 kPa), $v_1 = 4,0$ ft³/lb (0,25 m³/kg), até um estado 2, em que $p_2 = 14$ lbf/in² (96,5 kPa), de acordo com $pv^{1,2} = \text{constante}$. A relação entre a pressão, o volume específico e a energia interna é

$$u = \left(0,464 \frac{\text{Btu} \cdot \text{in}^2}{\text{lbf} \cdot \text{ft}^2} \right) pv - 0,7095 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}}$$

sendo p em lbf/in², v em ft³/lb e u em Btu/lb. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a transferência de calor por unidade de massa, em Btu/lb.

2.68 Ar é mantido em um conjunto cilindro-pistão vertical por um pistão com 25 kg de massa e uma área de face de 0,005 m². A massa de ar tem 2,5 g e inicialmente ocupa um volume de 2,5 litros. A atmosfera exerce uma pressão de 100 kPa sobre o topo do pistão. O volume do ar diminui lentamente para 0,001 m³ conforme a energia é lentamente removida por transferência de calor com uma magnitude de 1 kJ. Desprezando o atrito entre o pistão e a parede do cilindro, determine a variação da energia interna específica do ar, em kJ/kg. Considere $g = 9,81$ m/s².

2.69 Gás CO₂ é mantido em um conjunto cilindro-pistão vertical por um pistão com 50 kg de massa e uma área de face de 0,01 m². A massa de CO₂ tem 4 g. O CO₂ inicialmente ocupa um volume de 0,005 m³ e apresenta uma energia interna específica de 675 kJ/kg. A atmosfera exerce uma pressão de 100 kPa sobre o topo do pistão. Uma transferência de calor de 1,95 kJ de magnitude ocorre lentamente do CO₂ para a vizinhança, e o volume do CO₂ diminui para 0,0025 m³. O atrito entre o pistão e a parede do cilindro pode ser desprezado. A aceleração local da gravidade é $g = 9,81$ m/s². Para o CO₂, determine (a) a pressão, em kPa, e (b) a energia interna específica final, em kJ/kg.

2.70 A Fig. P2.70 ilustra um gás contido em um conjunto cilindro-pistão vertical. Um eixo vertical, cuja área da seção transversal é de 0,5 cm², é ligado ao topo do pistão. A massa total do pistão e eixo é de 25 kg. Com-

forme o gás e aquecido lentamente, sua energia interna aumenta de 0,1 kJ, a energia potencial do conjunto eixo-pistão aumenta de 0,2 kJ, e a força de 1334 N é exercida sobre o eixo, como ilustrado na figura. O pistão e o cilindro são maus condutores térmicos e o atrito pode ser desprezado. A pressão atmosférica local é de 1 bar e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$. Determine (a) o trabalho realizado pelo deslocamento em virtude da atmosfera, (b) a transferência de calor para o gás, todos em kJ. (c) Usando os dados fornecidos e calculados, desenvolva um balanço detalhado da transferência de energia por meio de calor para o gás.

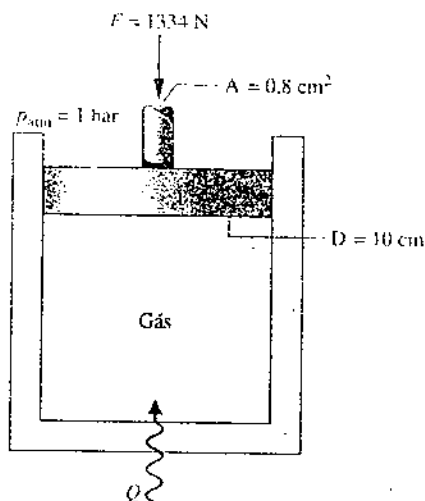


Fig. P2.70

Analisando Ciclos Termodinâmicos

2.71 A seguinte tabela fornece dados, em kJ, para um sistema que percorre um ciclo de potência composto por quatro processos em série. Determine (a) os dados que faltam na tabela, todos em kJ, e (b) a eficiência térmica.

Processo	ΔE	Q	W
1-2	-1200	0	
2-3		800	
3-4		-200	-200
4-1	400		600

2.72 A seguinte tabela fornece dados, em Btu, para um sistema que percorre um ciclo termodinâmico composto por quatro processos em série. Determine (a) os dados que faltam na tabela, todos em Btu, e (b) a eficiência térmica.

Processo	ΔU	ΔEC	ΔEP	ΔE	Q	W
1-2	950	50	0		1000	
2-3		0	50	-450		450
3-4	-650		0	-600		0
4-1	200	-100	-50		0	

2.73 A Fig. P2.73 mostra um ciclo de potência efetuado por um gás em um conjunto cilindro-pistão. Para o processo 1-2, $U_2 - U_1 = 15 \text{ kJ}$. Para o processo 3-1, $Q_{31} = 10 \text{ kJ}$. Não há variações na energia cinética ou potencial. Determine (a) o trabalho para cada processo, em kJ, (b) a transferência de calor para os processos 1-2 e 2-3, ambos em kJ, e (c) a eficiência térmica.

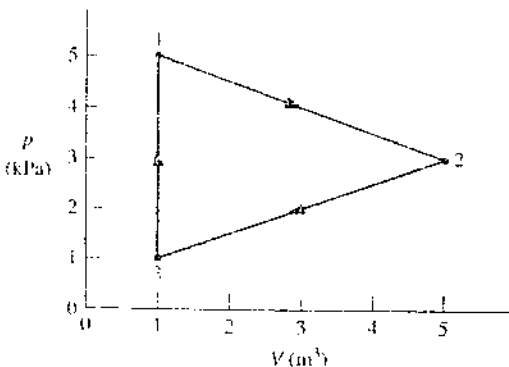


Fig. P2.73

2.74 Um gás em um conjunto cilindro-pistão percorre um ciclo termodinâmico composto por três processos em série, iniciando no estado 1, em que $p_1 = 1 \text{ bar}$, $V_1 = 1,5 \text{ m}^3$, como a seguir:

Processo 1-2: compressão com $pV = \text{constante}$, $W_{12} = -104 \text{ kJ}$, $U_1 = 512 \text{ kJ}$, $U_2 = 690 \text{ kJ}$.

Processo 2-3: $W_{23} = 0$, $Q_{23} = -150 \text{ kJ}$.

Processo 3-1: $W_{31} = +50 \text{ kJ}$.

Não há variações na energia cinética ou potencial.

(a) Determine Q_{12} , Q_{31} , e U_3 , todos em kJ. (b) Esse ciclo pode ser de potência? Explique.

2.75 Um gás em um conjunto cilindro-pistão percorre um ciclo termodinâmico composto por três processos:

Processo 1-2: compressão com $pV = \text{constante}$, de $p_1 = 1 \text{ bar}$, $V_1 = 2 \text{ m}^3$ até $V_2 = 0,2 \text{ m}^3$, $U_2 - U_1 = 100 \text{ kJ}$.

Processo 2-3: volume constante até $p_3 = p_1$.

Processo 3-1: pressão constante e processo adiabático.

Não há variações significativas na energia cinética ou potencial. Determine o trabalho resultante do ciclo, em kJ, e a transferência de calor para o processo 2-3, em kJ. Esse é um ciclo de potência ou de refrigeração? Explique.

2.76 Um gás em um conjunto cilindro-pistão percorre um ciclo termodinâmico composto por três processos:

Processo 1-2: volume constante, $V = 0,028 \text{ m}^3$, $U_2 - U_1 = 26,4 \text{ kJ}$.

Processo 2-3: expansão com $pV = \text{constante}$, $U_3 = U_2$.

Processo 3-1: pressão constante, $p = 1,4 \text{ bar}$, $W_{31} = -10,5 \text{ kJ}$.

Não há variações significativas na energia cinética ou potencial.

(a) Esboce o ciclo em um diagrama p - V .

(b) Calcule o trabalho líquido para o ciclo, em kJ.

(c) Calcule a transferência de calor para o processo 2-3, em kJ.

(d) Calcule a transferência de calor para o processo 3-1, em kJ.

Este é um ciclo de potência ou de refrigeração?

2.77 Um gás em um conjunto cilindro-pistão percorre um ciclo termodinâmico composto por três processos em série, como mostra a Fig. P2.77:

Processo 1-2: compressão com $U_2 = U_1$.

Processo 2-3: resfriamento a volume constante até $p_3 = 140 \text{ kPa}$, $V_3 = 0,028 \text{ m}^3$.

Processo 3-1: expansão a pressão constante, com $W_{31} = 10,5 \text{ kJ}$.

Para o ciclo, $W_{\text{ciclo}} = -8,3 \text{ kJ}$. Não há variações na energia cinética ou potencial. Determine (a) o volume no estado 1, em m^3 , (b) o trabalho e a transferência de calor para o processo 1-2, ambos em kJ. Este pode ser um ciclo de potência? Pode ser um ciclo de refrigeração? Explique.

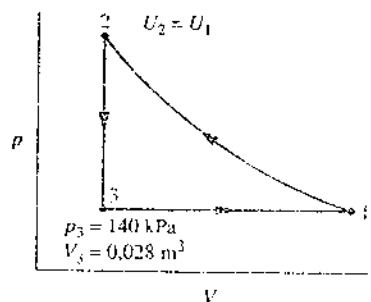


Fig. P2.77

2.78 Para um ciclo de potência operando como na Fig. 2.17(a), as transferências de calor são $Q_{\text{entra}} = 75 \text{ kJ}$ e $Q_{\text{sai}} = 50 \text{ kJ}$. Determine o trabalho líquido, em kJ, e a eficiência térmica.

2.79 A eficiência térmica de um ciclo de potência operando como na Fig. 2.17(a) é de 30%, e $Q_{\text{sai}} = 20 \text{ MJ}$. Determine o trabalho líquido desenvolvido e a transferência de calor Q_{entra} , ambos em kJ.

2.80 Para um ciclo de potência operando como na Fig. 2.17(a), $W_{\text{ciclo}} = 800 \text{ Btu}$ (844,0 kJ) e $Q_{\text{sai}} = 1800 \text{ Btu}$ (1899,1 kJ). Qual é a eficiência térmica?

2.81 Um sistema que percorre um ciclo de potência requer uma entrada de energia por transferência de calor de 10^7 Btu (10,5 MJ) para cada $\text{kW} \cdot \text{h}$ de trabalho líquido desenvolvido. Determine a eficiência térmica.

- 2.82 Um ciclo de potência recebe energia por transferência de calor da queima de um combustível em uma taxa líquida de 150 MW. A eficiência térmica do ciclo é 40%.
- (a) Determine a taxa líquida em que o ciclo recebe energia por transferência de calor, em MW.
- (b) Para 8000 horas de operação anuais, determine o trabalho líquido realizado, em $\text{kW} \cdot \text{h}$ por ano.
- (c) Calculando o trabalho líquido produzido a $\$0,08$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o valor do trabalho líquido em $\$$ por ano.

2.83 A Fig. P2.83 mostra dois ciclos de potência, A e B, operando em série, com a transferência de energia por calor para o ciclo B igual em magnitude à transferência de energia por calor proveniente do ciclo A. Todas as transferências de energia são positivas no sentido indicado pelas setas. Determine uma expressão para a eficiência térmica do ciclo global constituído pelos ciclos A e B juntos, em termos das respectivas eficiências térmicas individuais.

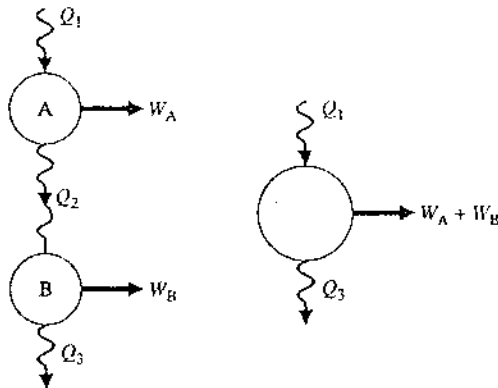


Fig. P2.83 (a) A e B em série (b) Ciclo global

- 2.84 A Fig. P2.84 mostra uma central de cogeração de energia operando em um ciclo termodinâmico em regime permanente. A central fornece eletricidade para uma comunidade a uma taxa de 80 MW. A energia rejeitada pela central por transferência de calor está indicada na figura por $Q_{\text{saí}}$. Desta, 70 MW é fornecida à comunidade para o aquecimento da água e o resto é rejeitado para o ambiente sem ser usado. A eletricidade vale $\$0,08$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$. Se a eficiência térmica do ciclo for de 40%, determine (a) a taxa de energia adicionada por transferência de calor, em MW, (b) a taxa de energia rejeitada para o ambiente, Q_{entra} em MW, e (c) o valor da eletricidade gerada, em $\$$ por ano.

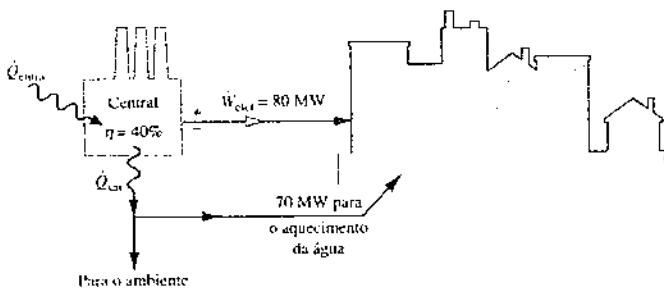


Fig. P2.84

- 2.85 Um ciclo de refrigeração operando como mostra a Fig. 2.17(b) apresenta $Q_{\text{saí}} = 1000$ Btu (1055,1 kJ) e $W_{\text{ciclo}} = 300$ Btu (316,5 kJ). Determine o coeficiente de desempenho para o ciclo.
- 2.86 Um ciclo de refrigeração que opera como mostra a Fig. 2.17(b) apresenta um coeficiente de desempenho $\beta = 1,8$. Para o ciclo, $Q_{\text{saí}} = 250$ kJ. Determine Q_{entra} e W_{ciclo} , ambos em kJ.
- 2.87 O refrigerador mostrado na Fig. P2.87 opera em regime permanente com uma potência de entrada de 0,15 kW, enquanto rejeita energia por transferência de calor para o ambiente a uma taxa de 0,6 kW. Determine a taxa na qual a energia é removida por meio de transferência de calor do espaço refrigerado, em kW, e o coeficiente de desempenho do refrigerador.

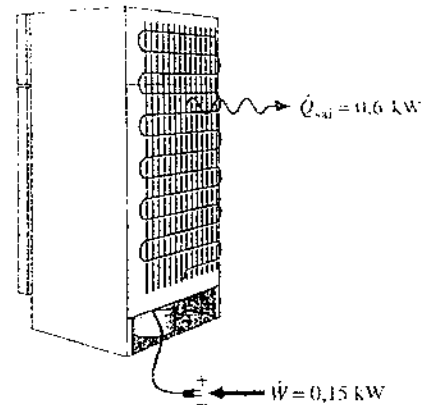


Fig. P2.87

- 2.88 Para um refrigerador com degelo automático e um freezer na parte superior, o custo anual de eletricidade é de $\$55$. (a) Calculando a eletricidade a $\$0,08$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o consumo anual de eletricidade do refrigerador, em $\text{kW} \cdot \text{h}$. (b) Considerando que o coeficiente de desempenho do refrigerador é 3, determine a quantidade de energia renovada anualmente de seu espaço refrigerado, em MJ.
- 2.89 Um refrigerador doméstico opera continuamente, e com um coeficiente de desempenho de 2,4 remove energia do espaço refrigerado em uma taxa de 600 Btu/h (175,8 W). Calculando a eletricidade a $\$0,08$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o custo de eletricidade em um mês em que o refrigerador opera por 360 horas.
- 2.90 Uma bomba de calor operando em regime permanente recebe energia por transferência de calor da água de um poço a 10°C e rejeita energia por transferência de calor para uma residência a uma taxa de $1,2 \times 10^5$ kJ/h. Em um período de 14 dias um medidor de energia elétrica registra que a bomba de calor recebe 1490 $\text{kW} \cdot \text{h}$ de eletricidade. Essas são as únicas formas de transferência de energia envolvidas. Determine (a) a quantidade de energia que a bomba de calor recebe da água do poço em um período de 14 dias por transferência de calor, em kJ, e (b) o coeficiente de desempenho da bomba de calor.
- 2.91 Uma bomba de calor mantém uma residência a 68°F ($20,0^\circ\text{C}$). Quando operando em regime permanente, a potência de entrada da bomba de calor é de 5 hp (3,7 kW), e a bomba de calor recebe energia por transferência de calor da água de um poço a 55°F ($12,8^\circ\text{C}$) a uma taxa de 500 Btu/min (8792,2 W).
- (a) Determine o coeficiente de desempenho.
- (b) Calculando a eletricidade a $\$0,10$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o custo da eletricidade em um mês em que a bomba opera por 300 horas.
- 2.92 Uma bomba de calor fornece energia por transferência de calor para uma residência a uma taxa de 40.000 Btu/h (11,7 kW). O coeficiente de desempenho do ciclo é 2,8.
- (a) Determine a potência fornecida ao ciclo, em hp.
- (b) Calculando a eletricidade a $\$0,085$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o custo de eletricidade durante o inverno, quando a bomba de calor opera por 2000 horas.
- 2.93 Uma unidade de ar condicionado com coeficiente de desempenho de 2,93 fornece 5000 Btu/h (1465,4 W) de resfriamento, enquanto opera durante o verão, 8 horas por dia durante 125 dias. Calculando a eletricidade a $\$0,10$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o custo de eletricidade durante o verão.

Revido Conceitos

- 2.94 Responda se cada uma das seguintes afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.
- (a) Conforme uma mola é comprimida adiabaticamente, sua energia interna aumenta.
- (b) As transferências de energia por meio de calor ocorrem apenas como um resultado de uma diferença de temperatura entre um sistema e sua vizinhança.
- (c) A energia total de um sistema fechado pode mudar como um resultado da transferência de energia através da fronteira do sistema por meio de calor e de trabalho e com a transferência de energia que acompanha o fluxo de massa que atravessa a fronteira.
- (d) A variação da energia cinética, em Btu, de uma massa de 10 lb (4,5 kg), cuja velocidade diminui de 100 ft/s (30,5 m/s) para 50 ft/s (15,2 m/s) é de 1,5 Btu (1,6 kJ).

- (c) Neste livro, a transferência de calor para um sistema fechado e o trabalho realizado sobre um sistema fechado são ambos considerados positivos. $Q > 0$ e $W > 0$, respectivamente.
- 2.95 Responda se cada uma das seguintes afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.
- (a) Em princípio, o trabalho de expansão pode ser avaliado usando $\int p dV$ tanto para o processo de expansão real quanto para o de quase-equilíbrio.
- (b) A variação da energia interna entre dois estados de um sistema é a variação da energia total entre os dois estados do sistema menos as variações das energias cinética e potencial gravitacional entre esses estados do sistema.
- (c) O valor do coeficiente de desempenho das bombas de calor nunca é maior do que 1.
- (d) A variação da energia potencial gravitacional de uma massa de 2 lb (0,91 kg), cuja altitude diminui de 40 pés (12,2 m), quando $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$), é de $-2,576 \text{ ft} \cdot \text{lb}$ ($-3,5 \text{ kJ}$).
- (e) A taxa de transferência de calor proveniente de uma batata assada quente para o ambiente é maior com convecção torçada do que com convecção natural.
- 2.96 Responda se cada uma das seguintes afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique. (a) Um sistema está em regime permanente, se não mais do que uma de suas propriedades varia com o tempo.
- (b) Somente as variações de energia entre dois estados de um sistema são significantes; nenhum significado pode ser atribuído a energia em um estado.
- (c) A taxa de transferência de calor por condução através da parede de um avião é maior se a parede for fabricada de madeira compensada do que de tijolo, considerando a mesma área de parede e o mesmo gradiente de temperatura.
- (d) Quando um sistema sofre um processo que envolve a transferência de calor com sua vizinhança, mas não há trabalho envolvido, esse processo é denominado *adiabático*.
- (e) A radiação térmica pode ocorrer no vácuo.
- 2.97 Responda se cada uma das seguintes afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique. (a) Um sistema realiza trabalho sobre sua vizinhança se o único efeito sobre tudo aquilo externo ao sistema puder ser o levantamento de um peso.
- (b) O restrição dos componentes do computador alcançado pelo fluxo de ar induzido por um ventilador cai no domínio da transferência de calor por radiação.
- (c) Para todo ciclo termodinâmico, os valores líquidos de transferência de energia por meio de calor e trabalho por ciclo são iguais.
- (d) Um volante que gira devido a uma entrada de energia elétrica armazena energia na forma de energia interna.
- (e) As energias cinética e potencial são ambas propriedades extensivas de um sistema.

PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

- 2.1P Visite uma loja local de eletrodomésticos e colete dados sobre as necessidades energéticas de diferentes modelos das várias classes de eletrodomésticos, incluindo refrigeradores com e sem máquinas de gelo, lava-louças e lavadoras e secadoras de roupas, mas não se limite a apenas estes aparelhos. Prepare um relatório listando os diferentes modelos de cada classe com base no consumo de energia, juntamente com uma discussão correspondente considerando o custo a varejo e outras questões pertinentes.
- 2.2P Selecione um artigo que possa ser produzido usando materiais reciclados como uma lata de alumínio, uma garrafa de vidro, ou uma sacola plástica ou de papel de supermercado. Pesquise os materiais, o consumo energético, os métodos de fabricação, os impactos ambientais e os custos associados com a produção do artigo para as matérias-primas e os materiais reciclados. Escreva um relatório com pelo menos três referências.
- 2.3P Projete um sistema de proteção contra o vento para microfones (capa de sopro) que possa ser levado e usado em qualquer lugar, para atividades ao ar livre e atividades diárias casuais, incluindo tomar banho de sol, ler, cozinhar e fazer piquenique. O sistema deve ser leve, portátil, fácil de manusear e de baixo custo. Uma restrição importante é que o sistema deve poder ser instalado em qualquer lugar, incluindo superfícies duras, tais como estacionamentos abertos, decks de madeira, pátios de tijolo e concreto, e a praia. Uma análise de custos deve acompanhar o projeto.
- 2.4P Nos organismos a energia é armazenada na molécula de *adenosina trifosfato*, chamada ATP, para abreviar. Diz-se que a ATP atua como uma bateria, armazenando energia quando não solicitada e liberando instantaneamente energia quando necessário. Investigue como a energia é armazenada e o papel da ATP nos processos biológicos. Escreva um relatório incluindo no mínimo três referências.
- 2.5P O alcance global da internet deu suporte a um rápido aumento de consumidores e empresas de comércio eletrônico. Alguns dizem que comércio eletrônico resultará em reduções líquidas tanto com relação ao consumo de energia quanto com relação à alteração climática global. Usando a Internet, entrevistas com especialistas, e grupos de discussão, identifique diversas formas importantes de conteúdo eletrônico que podem levar a tais reduções. Relate seus resultados em um memorando com pelo menos três referências.
- 2.6P Faça uma lista das opções de refrigeração residencial mais comuns em sua localidade. Para essas opções e considerando uma casa de 2300 ft² (213,7 m²), compare os custos de instalação, as emissões de carbono, e as taxas anuais de eletricidade. Qual das opções é a mais econômica para uma vida útil de 12 anos? E se a eletricidade custar duas vezes o seu custo atual. Prepare um pôster para apresentar seus resultados.
- 2.7P Proprietários de imóveis preocupados com a interrupção de energia elétrica em sua cidade por causa das condições de tempo anunciadas e da interrupção do sistema público de energia elétrica podem adquirir um gerador auxiliar que produza eletricidade utilizando o gás natural existente em casa ou propano líquido (LP) como fonte de combustível. Para a residência de uma única família de sua escolha, identifique um gerador auxiliar que fornecerá eletricidade durante uma interrupção de energia para um conjunto de dispositivos e aparelhos essenciais especificados por você. Resuma seus resultados em um memorando, incluindo o custo de instalação e dados do custo operacional.
- 2.8P Apesar da promessa da nanotecnologia (veja *Novos Horizontes* nas Seções 1.6 e 2.2), alguns dizem que estão envolvidos riscos que requerem uma análise minuciosa. Por exemplo, o tamanho pequeno das nanopartículas poderá permitir-lhes evadir das defesas naturais do corpo humano, e a fabricação em nanoescala poderá levar a danos ambientais e ao uso excessivo dos recursos energéticos. Pesquise os riscos que acompanham a produção e a implantação da nanotecnologia difundida. Para cada risco identificado, desenvolva políticas de recomendações para proteger os consumidores e o meio ambiente. Escreva um relatório com pelo menos três referências.
- 2.9P Crie um projeto preliminar de uma residência eficiente em termos de energia em um local de sua escolha. Considere fatores como a instalação da residência no lote, os meios de aquecimento e de refrigeração da residência, os meios de fornecimento de água quente, os eletrodomésticos e os materiais de construção, porém não se limite a estes fatores. O custo total não deve ser maior do que o custo médio das residências recém-construídas no local selecionado. Prepare uma apresentação do seu projeto no PowerPoint, incluindo pelo menos três referências.
- 2.10P Um anúncio descreve um aquecedor portátil que afirma reduzir mais de 50% dos custos relativos ao aquecimento em uma casa. Diz-se que o aparelho pode aquecer grandes quartos em minutos, sem que a superfície externa fique com uma temperatura alta, reduzindo a umidade e os níveis de oxigênio ou produzindo monóxido de carbono. Um posicionamento típico está ilustrado na Fig. P2.10P. O aquecedor é um recinto contendo lâmpadas elétricas de infravermelho de quartzo que brilham sobre tubos de cobre. O ar sugado para o recinto por um ventilador escapa sobre os tubos e então é direcionado de volta à sala de estar. De acordo com o anúncio, um aquecedor capaz de aquecer um quarto de até 300 ft² (27,9 m²) de área útil custa cerca de R\$400, enquanto um para um quarto com até 1000 ft² (92,9 m²) de área útil custa cerca de R\$500. Analise criticamente os méritos técnico e econômico de tais aquecedores. Escreva um relatório incluindo no mínimo três referências.

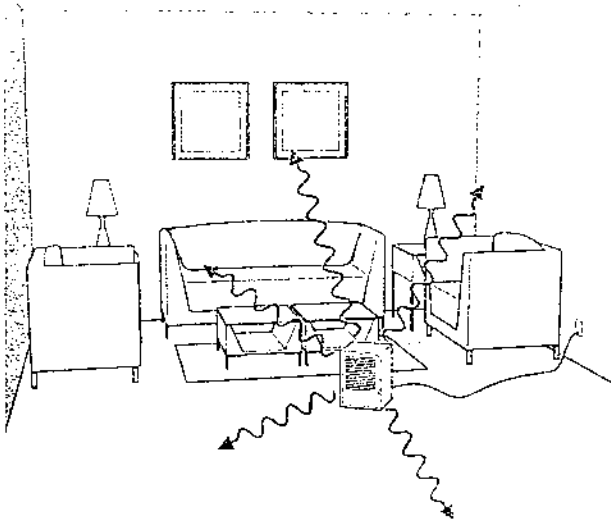


Fig. P2.10P

2.11P Um inventor propôs *tomar emprestada* água do sistema adutor municipal e armazená-la *temporariamente* em um tanque nas instalações de uma residência equipada com uma bomba de calor. Conforme ilustrado na Fig. P2.11P, a água armazenada atua como o corpo frio para a bomba de calor, e a própria residência atua como o corpo quente. Para manter a temperatura do corpo frio dentro de uma gama adequada de funcionamento, a água é retirada periodicamente do sistema e uma quantidade igual de água, a baixa energia, retorna ao sistema. Como a invenção não requer água *líquida* do sistema, o inventor afirma que nada é pago pelo uso da água. O inventor também afirma que esse tipo de abordagem não

apenas fornece um coeficiente de desempenho superior àquela das bombas de calor com fontes de ar, como também evita custos associados às bombas de calor de solo. Assim, o inventor conclui que há uma economia significativa com relação aos custos. Analise criticamente a afirmação do inventor. Escreva um relatório com no mínimo três referências.

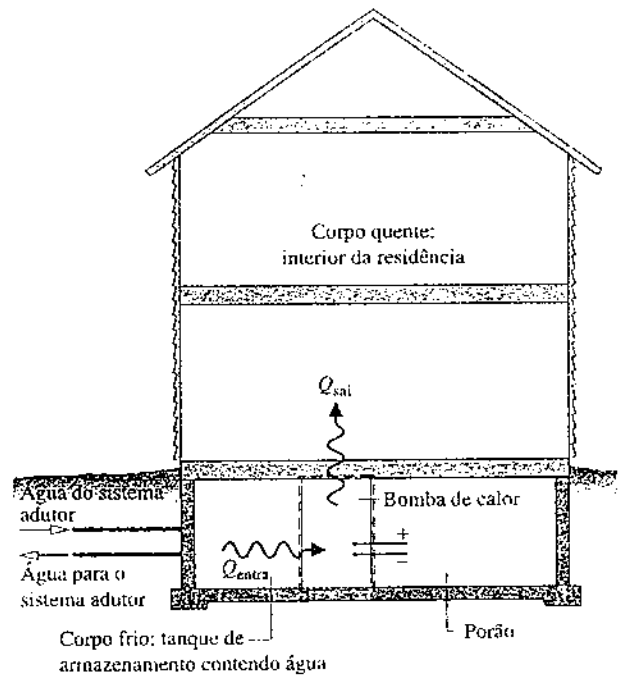


Fig. P2.11P



As fases da matéria - sólida, líquida e vapor são consideradas na Seção 3.2. Daryl Benson / Getty Images, Inc.

CONTEXTO DE ENGENHARIA A aplicação do balanço de energia a um sistema de interesse requer o conhecimento das propriedades desse sistema e de como essas propriedades estão relacionadas. Este capítulo tem como **objetivos** apresentar relações de propriedades relevantes à termodinâmica voltada para a engenharia e fornecer diversos exemplos ilustrando o uso do balanço de energia para o sistema fechado, junto com as relações das propriedades consideradas no presente capítulo.

3

Avaliando Propriedades

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar conhecimento dos conceitos fundamentais... incluindo fase e substância pura, princípios dos estados equivalentes para sistemas simples compressíveis, superfície p - v - T , temperatura de saturação e pressão de saturação, mistura bifásica líquido-vapor, título, entalpia e calores específicos.
- ▶ aplicar, com dados de propriedades, o balanço de energia para um sistema fechado.
- ▶ esboçar os diagramas T - v , p - v e o diagrama de fases, e localizar os estados principais nesses diagramas.
- ▶ obter dados de propriedades a partir das Tabelas A-1 a A-23.
- ▶ aplicar o modelo de gás ideal para análise termodinâmica, incluindo a determinação de quando a utilização do modelo de gás ideal é apropriada.



Conceitos Introdutórios

Nesta seção serão apresentados conceitos que apoiam nosso estudo de relações de propriedades, incluindo fase, substância pura e o princípio dos estados equivalentes para sistemas simples.

3.1.1 Fase e Substância Pura

fase

O termo *fase* refere-se a uma quantidade de matéria que é homogênea como um todo, tanto em composição química como em estrutura física. Homogeneidade em estrutura física significa que a matéria é toda *sólida*, toda *líquida* ou toda *vapor* (ou, de forma equivalente, toda *gás*). Um sistema pode conter uma ou mais fases.

Fase
Substância
Pura
A, 1,2 – Ahas
a & b

POREXEMPLO um sistema de água líquida e vapor d'água (vapor) contém *duas* fases. Um sistema de água líquida e gelo, incluindo o caso de neve derretida, também contém *duas* fases. Gases como, por exemplo, o oxigênio e o nitrogênio podem estar misturados em qualquer proporção para formar uma *única* fase gasosa. Certos líquidos, como álcool e água, podem ser misturados formando uma *única* fase líquida. Mas líquidos como óleo e água, que não são miscíveis, formam *duas* fases líquidas.

Duas fases coexistem durante processos de *mudanças de fase*, como *vaporização*, *fusão* e *sublimação*.

substância pura

Uma *substância pura* é aquela cuja composição química é uniforme e invariável. Uma substância pura pode existir em mais de uma fase, mas sua composição química deve ser a mesma em cada fase.

POREXEMPLO se água líquida e vapor d'água formam um sistema com duas fases, esse sistema pode ser visto como uma substância pura porque cada fase tem a mesma composição. Uma mistura uniforme de gases pode ser vista como uma substância pura desde que ela se mantenha como um gás e não reaja quimicamente. O ar pode ser considerado como uma substância pura, desde que permaneça como uma mistura de gases; mas se uma fase líquida fosse formada por resfriamento o líquido teria uma composição diferente da fase gasosa, e o sistema não poderia mais ser considerado uma substância pura.

TOME NOTA...

A temperatura T , a pressão p , o volume específico v , a energia interna específica u , e a entalpia específica h são propriedades intensivas. Veja as Seções 1.3.3, 1.5 a 1.7 e 3.6.1.

As mudanças de composição devidas a reações químicas serão consideradas no Cap. 13.

3.1.2 Definindo o Estado

O estado *intensivo* de um sistema fechado em *equilíbrio* é sua condição descrita por valores de suas propriedades termodinâmicas intensivas. A partir da observação de muitos sistemas termodinâmicos sabe-se que nem todas as propriedades são independentes entre si, e que o estado pode ser unicamente determinado pelo estabelecimento dos valores de um subconjunto das propriedades intensivas *independentes*. Os valores de todas as outras propriedades termodinâmicas intensivas são determinados a partir desse subconjunto de propriedades independentes especificado. Uma regra geral conhecida como *princípio dos estados equivalentes* foi desenvolvida como um guia na determinação do número de propriedades independentes necessárias para se determinar o estado de um sistema.

princípio dos estados equivalentes

Para as aplicações consideradas neste livro estamos interessados no que o princípio dos estados equivalentes afirma sobre o estado intensivo de sistemas de substâncias puras comumente encontradas, como a água e misturas de gases não reativos. Esses sistemas são denominados *sistemas compressíveis simples*. A experiência mostra que os sistemas compressíveis simples ocorrem em uma vasta gama de aplicações da engenharia. Para esses sistemas, o princípio dos estados equivalentes indica que a especificação dos valores de *duas* propriedades termodinâmicas intensivas *independentes quaisquer* fixará os valores de todas as outras propriedades termodinâmicas intensivas.

sistemas compressíveis simples

POREXEMPLO no caso de um gás, a temperatura e outra propriedade intensiva, como o volume específico, podem ser selecionadas como as duas propriedades independentes. O princípio dos estados equivalentes então estabelece que pressão, energia interna específica e todas as demais propriedades intensivas pertinentes são funções de T e v : $p = p(T, v)$, $u = u(T, v)$, e assim por diante. As relações funcionais seriam determinadas utilizando os dados experimentais e dependeriam explicitamente da identidade química particular das substâncias que compõem o sistema. O desenvolvimento dessas funções é discutido no Cap. 11.

TOME NOTA...

Para um sistema compressível simples, a especificação dos valores de duas propriedades termodinâmicas intensivas independentes quaisquer fixará os valores de todas as outras propriedades termodinâmicas intensivas.

Propriedades intensivas, como velocidade e elevação, que têm valores determinados em relação a referenciais *externos* ao sistema, são excluídas das presentes considerações. Além disso, como o próprio nome sugere, alterações de volume podem ter uma influência significativa na energia de *sistemas simples compressíveis*. O único modo de transferência de energia através de trabalho que pode ocorrer à medida que um sistema simples compressível é submetido a processos *quase estáticos* (Seção 2.2.5)

está associado a mudanças de volume, e é dado por $\int p \, dV$. Para maiores informações sobre sistemas simples e o princípio dos estados equivalentes, veja o boxe.

Princípio dos Estados Equivalentes para Sistemas Simples

Com base em evidências empíricas pode-se concluir que existe uma propriedade independente para cada forma pela qual a energia de um sistema pode ser variada independentemente. Vimos no Cap. 2 que a energia de um sistema fechado pode ser alterada independentemente por calor ou por trabalho. Em consequência, uma propriedade independente

pode ser associada à quantidade de calor transferida como forma de variação da energia de um sistema, assim como outras propriedades independentes podem ser consideradas para cada forma relevante de alteração da energia do sistema resultante do trabalho. Portanto, com base em evidência experimental, o *princípio dos estados equivalentes* determina que o número de propriedades independentes é igual a um mais o número de interações *relevantes* do sistema devido a trabalho. Na determinação do número de interações relevantes resultantes do trabalho é suficiente considerar somente aquelas que seriam significantes em processos *quase estáticos* do sistema.

O termo *sistema simples* é aplicado quando existe somente *uma* forma pela qual a energia do sistema pode ser alterada de modo significativo por trabalho à medida que o sistema é submetido a um processo quase estático. Portanto, considerando uma propriedade independente para a transferência de calor e outra para a única interação via trabalho, chega-se a um total de duas propriedades necessárias para a determinação do estado de um sistema simples. Esse é o *princípio dos estados equivalentes para sistemas simples*. Embora nenhum sistema seja sempre realmente simples, muitos sistemas podem ser modelados como sistemas simples para fins de análise termodinâmica. O mais importante desses modelos para as aplicações consideradas neste livro é o *sistema simples compressível*. Outros tipos de sistemas simples são os sistemas *elásticos* simples e os sistemas *magnéticos* simples.

Avaliando Propriedades: Considerações Gerais

A primeira parte deste capítulo está, de maneira geral, relacionada com propriedades termodinâmicas de sistemas simples compressíveis compostos de substâncias *puras*. Uma substância pura é aquela de composição química uniforme e invariável. Na segunda parte do presente capítulo consideramos a avaliação da propriedade de um caso especial: o *modelo de gás ideal*. Relações de propriedades para sistemas nos quais a composição se altera devido à reação química são apresentadas no Cap. 13.



Relação $p-v-T$

Iniciamos nosso estudo das propriedades de substâncias puras simples compressíveis e das relações entre essas propriedades com a pressão, o volume específico e a temperatura. A partir de conhecimento experimental sabe-se que a temperatura e o volume específico podem ser considerados independentes e a pressão determinada como função desses dois: $p = p(T, v)$. O gráfico dessa função é uma *superfície*; a *superfície $p-v-T$* .

superfície
 $p-v-T$

3.2.1 Superfície $p-v-T$

A Fig. 3.1 ilustra a superfície $p-v-T$ de uma substância como a água, que se expande durante a solidificação. A Fig. 3.2 corresponde a uma substância que se contrai durante a solidificação, sendo que a maioria das substâncias exibe esse comportamento. As coordenadas de um ponto na superfície $p-v-T$ representam os valores que a pressão, o volume específico e a temperatura assumem quando a substância se encontra em equilíbrio.

As Figs. 3.1 e 3.2 apresentam regiões nas superfícies $p-v-T$ denominadas *sólida*, *líquida* e *vapor*. No interior dessas regiões *monofásicas* o estado é determinado por *quaisquer* duas das seguintes propriedades: pressão, volume específico e temperatura, uma vez que todas são independentes quando há uma única fase presente. Localizadas entre as regiões monofásicas estão as seguintes *regiões bifásicas*, onde duas fases coexistem em equilíbrio: líquido-vapor, sólido-líquido e sólido-vapor. Duas fases podem coexistir durante processos de mudanças de fase, como vaporização, fusão e sublimação. No interior dessas regiões bifásicas, pressão e temperatura não são independentes; ou seja, uma não pode ser modificada sem a alteração da outra. No interior dessas regiões, o estado não pode ser determinado somente por temperatura e pressão. Entretanto, o estado pode ser estabelecido pelo volume específico e uma outra propriedade: a pressão ou a temperatura. Três fases podem coexistir em equilíbrio ao longo da linha denominada *linha tripla*.

regiões
bifásicas

O estado no qual uma mudança de fase começa ou termina é denominado *estado de saturação*. A região em formato de sino composta pelos estados bifásicos líquido-vapor é chamada de *domo de vapor*. As linhas que definem o contorno do domo de vapor são denominadas linhas de líquido saturado e de vapor saturado. O topo do domo, onde as linhas de líquido e de vapor saturados se encontram, é denominado *ponto crítico*. A *temperatura crítica* T_c de uma substância pura corresponde à temperatura máxima na qual as fases líquida e de vapor podem coexistir em equilíbrio. A pressão no ponto crítico é denominada *pressão crítica*, p_c . O volume específico nesse estado é denominado *volume específico crítico*. Valores das propriedades no ponto crítico para diversas substâncias são apresentados nas Tabelas A-1 localizadas no Apêndice.

linha tripla
estado de
saturação
domo de vapor
ponto crítico

A superfície tridimensional $p-v-T$ é útil para se obter as relações gerais entre as três fases da matéria que são geralmente consideradas. Entretanto, em geral é mais conveniente trabalhar com projeções bidimensionais dessa superfície. Essas projeções são consideradas a seguir.

3.2.2 Projeções da Superfície $p-v-T$

O Diagrama de Fases

Se a superfície $p-v-T$ é projetada sobre o plano pressão-temperatura, um diagrama de propriedades conhecido como *diagrama de fases* é obtido. Como ilustrado nas Figs. 3.1b e 3.2b, quando a superfície é projetada desse modo as *regiões*

diagrama de
fases

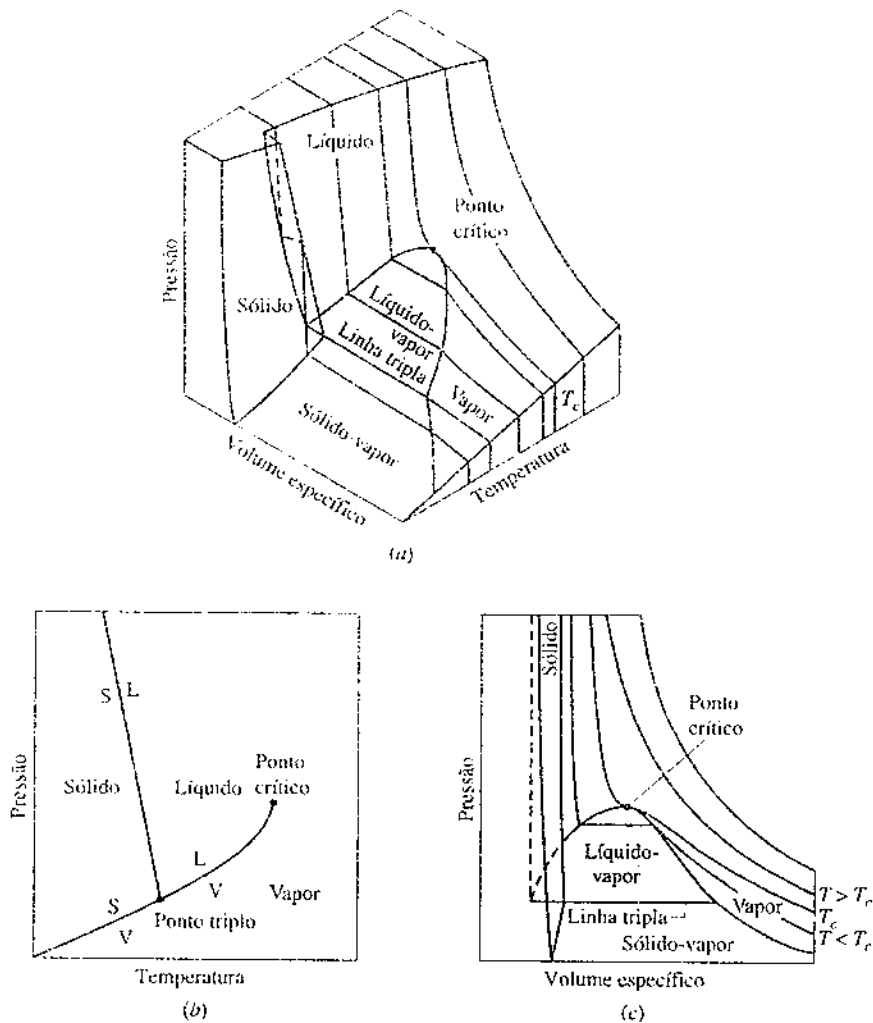


Fig. 3.1 Superfície $p-v-T$ e projeções para uma substância que se expande durante a solidificação. (a) Vista tridimensional. (b) Diagrama de fases. (c) Diagrama $p-v$.

bifásicas se reduzem a *linhas*. Um ponto em qualquer dessas linhas representa todas as misturas bifásicas na temperatura e na pressão especificadas.

temperatura de saturação
 pressão de saturação
 ponto triplo

O termo *temperatura de saturação* indica a temperatura na qual uma mudança de fase ocorre para uma dada pressão, que é denominada *pressão de saturação* para a dada temperatura. Os diagramas de fase mostram que para cada pressão de saturação há uma única temperatura de saturação, e vice-versa.

A *linha tripla* da superfície $p-v-T$ tridimensional é projetada em um único *ponto* no diagrama de fases. Esse ponto é denominado *ponto triplo*. Vale recordar que o ponto triplo da água é usado como referência na definição de escalas de temperatura (Seção 1.7.3). Por convenção, a temperatura *associada* ao ponto triplo da água é de 273,16 K (491,69°R). A pressão *medida* no ponto triplo da água é de 0,6113 kPa (0,00602 atm).

A linha que representa a região bifásica sólido-líquido no diagrama de fases se inclina para a esquerda para substâncias que se expandem durante a solidificação e para a direita para aquelas que se contraem. Embora uma única fase sólida seja mostrada nos diagramas de fase das Figs. 3.1 e 3.2, sólidos podem existir em diferentes fases sólidas. Por exemplo, sete diferentes formas cristalinas foram identificadas para a água na fase sólida (gelo).

Diagrama $p-v$

diagrama $p-v$

Projetar a superfície $p-v-T$ sobre o plano pressão-volume específico resulta no diagrama $p-v$, como ilustrado nas Figs. 3.1c e 3.2c. Essas figuras apresentam termos já discutidos anteriormente.

Durante a resolução de problemas, um esboço do diagrama $p-v$ é, em geral, conveniente. Para facilitar o uso desse esboço observe o comportamento das linhas de temperatura constante (isotermas). Observando-se as Figs. 3.1c e 3.2c pode-se ver que para qualquer temperatura especificada *inferior* à temperatura crítica a pressão se mantém constante ao longo de uma transformação líquido-vapor. Entretanto, para as regiões monofásicas de líquido e de vapor, a pressão diminui, para uma dada temperatura, à medida que o volume específico aumenta. Para temperaturas superiores ou iguais à temperatura crítica, a pressão se reduz continuamente, para uma dada temperatura, à medida que o volume específico aumenta. Não há passagem pela região bifásica líquido-vapor. A isoterma crítica passa por um ponto de inflexão com inclinação nula no ponto crítico.

Diagrama $T-v$

diagrama $T-v$

Projetando as regiões de líquido, bifásica líquido-vapor e de vapor da superfície $p-v-T$ sobre o plano temperatura-volume específico obtém-se um diagrama $T-v$ como ilustrado na Fig. 3.3. Uma vez que características semelhantes são

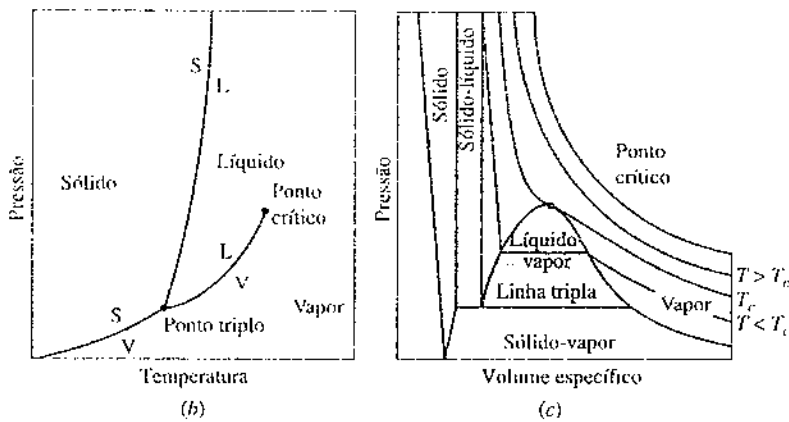
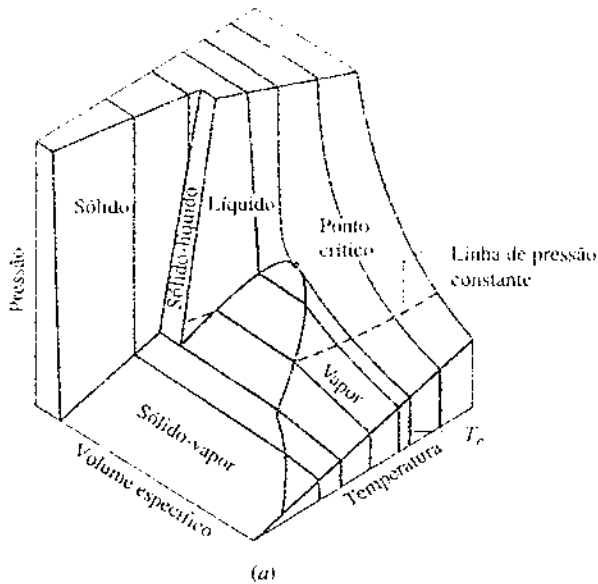


Fig. 3.2 Superfície $p-v-T$ e projeções para uma substância que se contrai durante a solidificação. (a) Vista tridimensional. (b) Diagrama de fases. (c) Diagrama $p-v$.

apresentadas para o comportamento $p-v-T$ de todas as substâncias puras, o diagrama $T-v$ para a água mostrado na Fig. 3.3 pode ser considerado representativo.

Como para o diagrama $p-v$, um esboço do diagrama $T-v$ é frequentemente conveniente para a resolução de problemas. Para facilitar o uso desse esboço observe a forma das linhas de pressão constante (isobáricas). Para pressões inferiores à pressão crítica, como a isobárica de 10 MPa da Fig. 3.3, a pressão se mantém constante em relação à temperatura à medida que a região bifásica é percorrida. No interior das regiões monofásicas de líquido e de vapor a temperatura aumenta, para uma dada pressão, à medida que o volume específico aumenta. Para pressões superiores ou iguais à pressão crítica, como a de 30 MPa na Fig. 3.3, a temperatura aumenta continuamente com o volume específico para uma dada pressão. Não há passagem pela região bifásica líquido-vapor.

As projeções da superfície $p-v-T$ utilizadas neste livro para ilustrar os processos em geral não são desenhadas em escala. O mesmo comentário se aplica a outros diagramas de propriedades que serão apresentados depois.

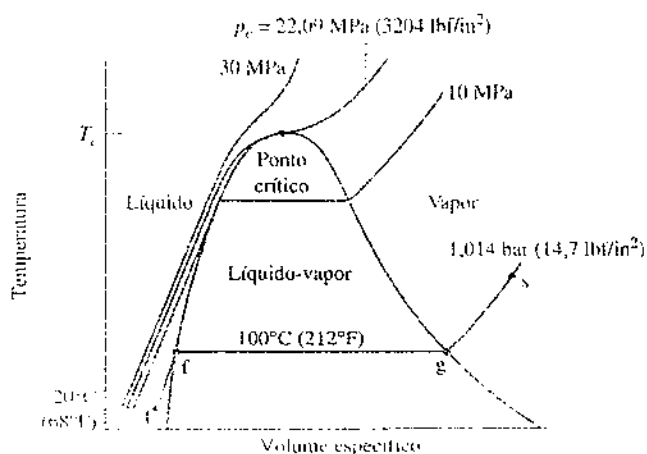


Fig. 3.3 Esboço de um diagrama temperatura-volume específico para a água mostrando as regiões de líquido, bifásica líquido-vapor e de vapor (fora de escala).



Estudando Mudança de Fase

O estudo dos eventos que ocorrem quando uma substância pura passa por uma mudança de fase é instrutivo. Para começar, considere um sistema fechado de massa unitária (1 kg ou 1 lb) de água líquida a 20°C (68°F) contida no interior de um conjunto cilindro-pistão, como ilustrado na Fig. 3.4a. Esse estado é representado pelo ponto 1 na Fig. 3.3. Suponha que a água é aquecida lentamente enquanto sua pressão é mantida constante e uniforme no interior do sistema a 1.014 bar (14,7 lbf/in²).

Estados de Líquido

À medida que o sistema é aquecido a uma pressão constante a temperatura aumenta consideravelmente, enquanto o volume específico apresenta uma elevação menos significativa. Por fim, o sistema atinge o estado representado por f na Fig. 3.3. Esse é o estado de líquido saturado correspondente à pressão especificada. Para água a 1,014 bar (14,7 lbf/in²), a temperatura de saturação é de 100°C (212°F). Os estados de líquido ao longo do segmento l-f da Fig. 3.3 são, algumas vezes, denominados estados de líquido sub-resfriado, uma vez que a temperatura nesses estados é inferior à temperatura de saturação na pressão especificada. Eles são também denominados estados de líquido comprimido, uma vez que a pressão em cada estado é superior à pressão de saturação correspondente à temperatura no estado. As denominações líquido, líquido sub-resfriado e líquido comprimido são utilizadas de modo equivalente.

líquido sub-resfriado
líquido comprimido

Mistura Bifásica Líquido-Vapor

Quando o sistema se encontra no estado de líquido saturado (estado f da Fig. 3.3) uma transferência de calor adicional à pressão constante resulta na formação de vapor sem qualquer mudança de temperatura, mas com um considerável aumento de volume específico. Conforme ilustrado na Fig. 3.4b, o sistema seria composto de uma mistura bifásica líquido-vapor. Quando uma mistura de líquido e vapor existe em equilíbrio, a fase líquida é um líquido saturado e a fase vapor é um vapor saturado. Se o sistema continua a ser aquecido até que a última porção de líquido tenha sido vaporizada, ele é levado ao ponto g da Fig. 3.3, o estado de vapor saturado. As misturas bifásicas líquido-vapor intermediárias podem ser distinguidas entre si pelo título, uma propriedade intensiva.

Para uma mistura bifásica líquido-vapor, a razão entre a massa de vapor presente e a massa total da mistura é seu título, x . Em forma matemática, temos

mistura bifásica líquido-vapor
título

$$x = \frac{m_{\text{vapor}}}{m_{\text{líquido}} + m_{\text{vapor}}} \quad (3.1)$$

O valor do título varia de zero até a unidade: para estados de líquido saturado, $x = 0$, e para estados de vapor saturado, $x = 1.0$. Embora definido como uma razão, o título é geralmente expresso como porcentagem. Exemplos ilustrando a utilização do título são apresentados na Seção 3.5. Parâmetros semelhantes podem ser definidos para misturas bifásicas sólido-vapor e sólido-líquido.

Estados de Vapor

Voltemos a considerar as Figs. 3.3 e 3.4. Quando o sistema se encontra no estado de vapor saturado (estado g na Fig. 3.3), o aquecimento suplementar à pressão constante resulta nos aumentos de temperatura e de volume específico. A condição do sistema seria agora representada pela Fig. 3.4(c). O estado indicado por s na Fig. 3.3 é representativo dos estados que seriam alcançados continuando o aquecimento, à medida que a pressão é mantida constante. Um estado como s é normalmente chamado de estado de vapor superaquecido, uma vez que o sistema estaria a uma temperatura superior à temperatura de saturação correspondente para a pressão dada.

vapor superaquecido

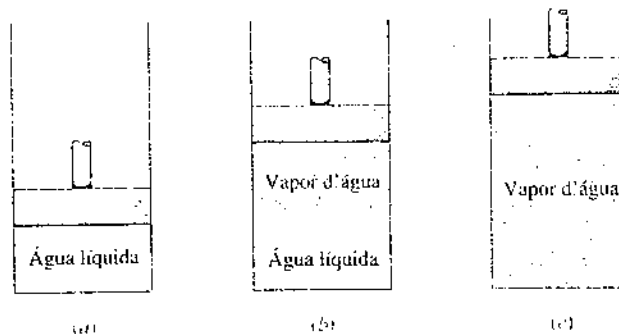


Fig. 3.4 Ilustração de uma transformação líquido-vapor para a água a pressão constante.

Considere, a seguir, o mesmo raciocínio realizado para as outras pressões constantes indicadas na Fig. 3.3, 10 MPa (1450 lbf/in²), 22,09 MPa (3204 lbf/in²) e 30 MPa (4351 lbf/in²). A primeira dessas pressões é inferior à pressão crítica da água, a segunda é a pressão crítica e a terceira é superior à pressão crítica. Como antes, considere o sistema contendo inicialmente líquido a 20°C (68°F). Primeiro, consideremos o sistema caso este fosse aquecido lentamente a 10 MPa (1450 lbf/in²). A essa pressão seria formado vapor a uma temperatura superior à observada no exemplo anterior, uma vez que a pressão de saturação é superior (consulte a Fig. 3.3). Além disso, o aumento de volume específico do líquido saturado até vapor saturado seria um pouco menor, como mostrado pelo estreitamento da região de saturação. A despeito disso, o comportamento global seria o mesmo de antes.

A seguir, considere o comportamento de um sistema que seja aquecido à pressão crítica, ou superior a esta. Como se verificou ao se seguir a isobárica crítica da Fig. 3.3, não ocorreria a mudança de fase de líquido para vapor. Para todos os estados existiria somente uma fase. Conforme mostra a linha *a-b-c* do diagrama de fases da Fig. 3.5, a vaporização (e o processo inverso de condensação) pode ocorrer somente quando a pressão é inferior à pressão crítica. Então, para estados em que a pressão é maior que a pressão crítica os termos líquido e vapor tendem a perder seus significados. Ainda de modo a facilitar a referência a esses estados, usamos o termo líquido quando a temperatura é inferior à temperatura crítica, e vapor quando a temperatura é maior que a temperatura crítica. Essa convenção está indicada na Fig. 3.5.

Enquanto a condensação do vapor d'água para líquido e o resfriamento adicional a uma temperatura inferior à do líquido são facilmente imaginadas e até mesmo fazem parte de nosso cotidiano, gases liquefeitos diferentes do vapor d'água podem não ser tão familiares. Contudo, há aplicações importantes envolvendo os mesmos. Veja o boxe próximo para aplicações do nitrogênio nas formas líquida e gasosa.

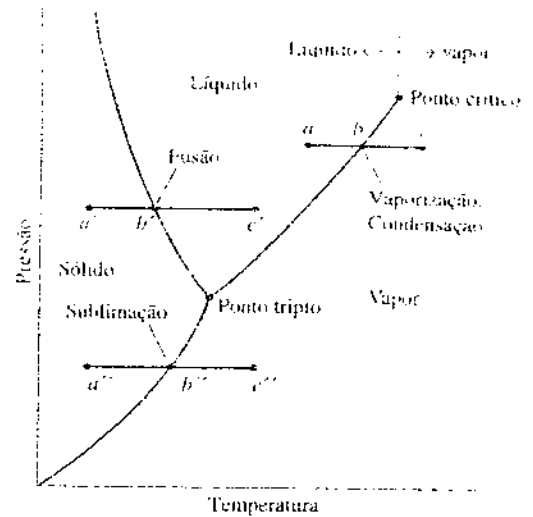


Fig. 3.5 Diagrama de fases para a água (fora de escala).

Líquido para Vapor
A.13 – Abas a & b

Vapor para Líquido
A.14 – Abas a & b

Nitrogênio, um Herói Anônimo

O nitrogênio é obtido usando a tecnologia comercial de separação do ar, que extrai oxigênio e nitrogênio do ar. Enquanto as aplicações para o oxigênio são amplamente reconhecidas, o uso do nitrogênio tende a ser menos alardeado, mas ainda assim abrange situações com as quais as pessoas lidam todos os dias.

O nitrogênio líquido é usado para o congelamento rápido de alimentos. Os túneis de congelamento empregam uma esteira transportadora de alimentos para submeter o alimento a um processo de pulverização de nitrogênio líquido, enquanto grupos de freezers possibilitam que os alimentos fiquem imersos em um banho de nitrogênio líquido. Cada tipo de freezer opera com temperaturas menores do que -185°C (-300°F). O nitrogênio líquido também é usado para preservar amostras empregadas em pesquisas médicas e por dermatologistas para remover lesões (veja BIOCONEXÕES no boxe a seguir).

Como um gás, o nitrogênio, com outros gases, é inserido nas embalagens de alimentos para substituir o oxigênio, prolongando assim o prazo de validade do produto – os exemplos incluem o gás inflado em sacos de batata, salada verde e queijo ralado. Para melhorar o desempenho de pneus, o nitrogênio é utilizado para inflar os pneus de carros de corrida e de aviões. O nitrogênio está entre as várias alternativas de substâncias injetadas em formações rochosas subterrâneas para estimular o fluxo de óleo preso e gás natural para a superfície – procedimento conhecido como fraturamento hidráulico. Indústrias químicas e refinarias utilizam o gás nitrogênio como agente de inertização para evitar explosões. Máquinas de corte a laser também usam o nitrogênio e outros gases especiais.

Fusão e Sublimação

Embora as mudanças de fase de líquido para vapor (vaporização) e de vapor para líquido (condensação) sejam as de principal interesse neste livro, é também importante considerar as mudanças de fase de sólido para líquido (fusão) e de sólido para vapor (sublimação). Para estudar essas transições, considere um sistema que consiste em uma massa unitária de gelo a uma temperatura inferior à do ponto triplo. Iniciemos com o caso em que o sistema se encontra no estado *a'* da Fig. 3.5, no qual a pressão é superior à pressão do ponto crítico. Admita que o sistema é aquecido lentamente enquanto sua pressão é mantida constante e uniforme no interior do sistema. A temperatura aumenta com o aquecimento até que o ponto *b'* da Fig. 3.5 seja alcançado. Nesse estado, o gelo é um sólido saturado. A transferência de calor adicional à pressão constante leva à formação de líquido sem qualquer alteração de temperatura. Conforme o aquecimento do sistema prossegue, o gelo continua a se fundir até que, ao final, a última parcela se transforma, e o sistema passa a conter somente líquido saturado. Durante o processo de fusão a pressão e a temperatura se mantêm constantes. Para a maioria das substâncias o volume específico aumenta durante a fusão, mas, para a água, o volume específico do líquido é inferior ao volume específico do sólido. A continuidade do processo de aquecimento à pressão constante leva a um aumento de temperatura à medida que o sistema é levado ao ponto *c'* da Fig. 3.5. A seguir, considere o caso em que o sistema se encontra inicialmente no estado *a''* da Fig. 3.5, no qual a pressão é inferior à pressão do ponto triplo. Nesse caso, se o sistema for aquecido a pressão constante ele passará pela região bífásica sólido-vapor, sendo levado para a região de vapor ao longo da linha *a''-b''-c''* mostrada na Fig. 3.5. Isto é, ocorre a sublimação.



BIOCONEXÕES Conforme discutido no boxe destinado ao nitrogênio nesta seção, o nitrogênio é utilizado em muitas aplicações, incluindo aplicações médicas. Uma delas corresponde à prática da *criocirurgia*, utilizada pelos dermatologistas, que consiste no congelamento localizado do tecido da pele para a remoção de lesões indesejáveis, inclusive lesões pré-cancerosas. Para esse tipo de cirurgia aplica-se nitrogênio líquido a partir de um *spray* ou uma sonda. A criocirurgia é rapidamente realizada, e, em geral, sem o uso de anestesia. Os dermatologistas armazenam o nitrogênio líquido necessário para muitos meses em recipientes chamados frascos *Dewar*, similares às garrafas a vácuo.



3.4 Obtendo Propriedades Termodinâmicas

Dados de propriedades termodinâmicas podem ser obtidos de várias formas, incluindo tabelas, gráficos, equações e programas de computador. As Seções 3.5 e 3.6 dão ênfase à utilização de *tabelas* de propriedades termodinâmicas que estão normalmente disponíveis para as substâncias puras simples compressíveis de interesse em engenharia. O uso dessas tabelas constitui uma importante habilidade. A capacidade de localizar estados em um diagrama de propriedades constitui uma importante habilidade associada. O programa de computador *Interactive Thermodynamics: IT* é apresentado na Seção 3.7 e utilizado seletivamente em exemplos e problemas no final deste capítulo. No entanto, convém ressaltar que outros programas similares podem ser utilizados para a solução dos problemas apresentados. O uso apropriado de tabelas e diagramas de propriedades é um pré-requisito para a efetiva utilização do programa computacional na obtenção de dados de propriedades termodinâmicas.

Uma vez que tabelas para diferentes substâncias são, com frequência, colocadas no mesmo formato, a presente discussão será centrada principalmente nas Tabelas A-2 a A-6, que fornecem propriedades para a água; essas tabelas são comumente denominadas tabelas de vapor. As Tabelas A-7 a A-9 para o Refrigerante 22, as Tabelas A-10 a A-12 para o Refrigerante 134a, as Tabelas A-13 a A-15 para a amônia e as Tabelas A-16 a A-18 para o propano são utilizadas de modo similar, da mesma maneira que tabelas para outras substâncias encontradas na literatura de engenharia. As tabelas estão disponíveis nos Apêndices em unidades SI e inglesas. As tabelas em unidades inglesas estão designadas pela letra E. Por exemplo, as tabelas de vapor em unidades inglesas são as Tabelas A-2E a A-6E.

As substâncias com os dados tabelados apresentados neste livro foram selecionadas em virtude de sua importância prática. Contudo, elas são meramente representativas, considerando a vasta gama de substâncias importantes na indústria. Para satisfazer às mudanças de requisitos e lidar com as necessidades especiais, frequentemente são introduzidas substâncias novas, enquanto outras se tornam obsoletas.

tabelas de vapor



ENERGIA E MEIO AMBIENTE O desenvolvimento de refrigerantes contendo cloro, no século XX, como o Refrigerante 12, ajudou a abrir caminho para os refrigeradores e condicionadores de ar desfrutados hoje. Entretanto, em virtude da preocupação relativa aos efeitos do cloro sobre a camada de ozônio que protege a Terra, acordos internacionais têm sido feitos para abolir de modo gradual o uso desses refrigerantes. Substitutos para eles também passaram por críticas por serem nocivos para o ambiente. Assim, a busca por alternativas e os *refrigerantes naturais* estão recebendo um olhar mais atento. Os refrigerantes naturais incluem amônia, alguns hidrocarbonetos – propano, por exemplo – dióxido de carbono, água e ar.

A amônia, outrora amplamente utilizada como um refrigerante para aplicações domésticas, porém suspensa por ser tóxica, está recebendo interesse renovado pelo fato de ser um refrigerante eficaz e não conter cloro. Refrigeradores utilizando propano estão disponíveis no mercado global, apesar da persistente preocupação em virtude de o propano ser inflamável. O dióxido de carbono é perfeitamente adequado para sistemas pequenos e leves, como os automóveis e as unidades portáteis de condicionadores de ar. Embora o CO₂ liberado para o ambiente contribua para o aquecimento global, apenas uma minúscula quantidade está presente em uma unidade típica, e até mesmo esse caso estaria sujeito a uma manutenção adequada e aos protocolos disponíveis para unidades de refrigeração.



3.5 Avaliando Pressão, Volume Específico e Temperatura

3.5.1 Tabelas de Líquido e de Vapor

As propriedades do vapor d'água estão listadas nas Tabelas A-4 e as de água líquida nas Tabelas A-5. Estas são geralmente denominadas tabelas de vapor *superaquecido* e tabelas de líquido *comprimido*, respectivamente. O esboço do diagrama de fases mostrado na Fig. 3.6 apresenta a estrutura dessas tabelas. Como a pressão e a temperatura são propriedades independentes nas regiões monofásicas de líquido e de vapor, elas podem ser utilizadas para a determinação de um estado em uma dessas regiões. Em consequência, as Tabelas A-4 e A-5 estão montadas de modo a fornecer valores de várias propriedades em função de valores da pressão e da temperatura. A primeira propriedade listada é o volume específico. As demais propriedades serão discutidas nas seções subsequentes.

Para cada pressão listada, os valores dados na tabela de vapor superaquecido (tabela A-4) *começam* com o estado de vapor saturado e então prosseguem para temperaturas superiores. Os dados da tabela de líquido comprimido (Ta-

bela A-5 *terminam* com os estados de líquido saturado. Isto é, para uma dada pressão os valores das propriedades são dados para temperaturas crescentes até o estado de saturação. Para essas tabelas os valores mostrados entre parênteses após a pressão no topo da tabela correspondem a temperatura de saturação.

▶ POR EXEMPLO nas Tabelas A-4 e A 5, para uma pressão de 10,0 MPa, a temperatura de saturação é listada como 311,06°C. Nas Tabelas A-4E e A-5E, na pressão de 500 lbf/in², a temperatura de saturação é listada como 467,1°F. ◀ ◀ ◀ ◀

▶ POR EXEMPLO para adquirir maior experiência com as Tabelas A-4 e A-5, verifique o seguinte: a Tabela A-4 fornece o volume específico do vapor d'água a 10,0 MPa e 600°C como sendo 0,03837 m³/kg. A 10,0 MPa e 100°C a Tabela A-5 fornece o volume específico da água líquida como 1,0385 × 10⁻³ m³/kg. A Tabela A-4E fornece o volume específico do vapor d'água a 500 lbf/in² e 600°F como 1,158 ft³/lb. A 500 lbf/in² e 100°F a Tabela A-5E fornece o volume específico da água líquida como 0,016106 ft³/lb. ◀ ◀ ◀ ◀

Os estados envolvidos na resolução de problemas geralmente não estão contidos no conjunto de valores fornecidos pelas tabelas de propriedades. A *interpolação* entre valores adjacentes das tabelas se torna, dessa maneira, necessária. Sempre deve-se ter muito cuidado durante a interpolação dos valores da tabela. As tabelas disponíveis no Apêndice foram extraídas de tabelas mais completas que são construídas de modo que a *interpolação linear*, ilustrada no exemplo a seguir, pode ser utilizada com precisão aceitável. Considera-se que a interpolação linear permanece válida quando aplicada a tabelas menos refinadas, como as disponíveis neste livro, para exemplos resolvidos e problemas de final de capítulo.

▶ POR EXEMPLO determinemos o volume específico do vapor d'água para um estado no qual $p = 10 \text{ bar}$ e $T = 215^\circ\text{C}$. A Fig. 3.7 mostra um conjunto de dados extraído da Tabela A-4. Para a pressão de 10 bar a temperatura especificada de 215°C se encontra entre os valores tabelados de 200°C e 240°C, que são mostrados em negrito. Os valores de volume específico correspondentes são também mostrados em negrito. Para determinar o volume específico v correspondente a 215°C podemos pensar na *inclinação* de uma linha reta que une os estados adjacentes da tabela, como se segue

$$\text{inclinação} = \frac{(0,2275 - 0,2060) \text{ m}^3/\text{kg}}{(240 - 200)^\circ\text{C}} = \frac{(v - 0,2060) \text{ m}^3/\text{kg}}{(215 - 200)^\circ\text{C}}$$

Resolvendo para v , o resultado é $v = 0,2141 \text{ m}^3/\text{kg}$. ◀ ◀ ◀ ◀

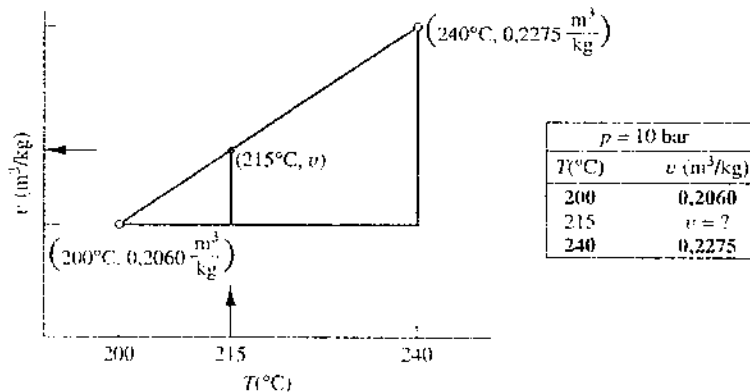


Fig. 3.7 Ilustração da interpolação linear.

Os exemplos a seguir abordam o uso de esboços de diagramas $p-v$ e $T-v$ juntamente com dados tabelados de maneira a estabelecer os estados inicial e final de um processo. De acordo com o princípio dos estados equivalentes, duas propriedades intensivas independentes devem ser conhecidas para que sejam estabelecidos os estados do sistema aqui considerado.

EXEMPLO 3.1

Aquecendo Amônia a Pressão Constante

Um conjunto cilindro-pistão vertical contendo 0,1 lb (0,04 kg) de amônia, inicialmente como vapor saturado, é colocado sobre uma placa aquecida. Devido ao peso do pistão e da pressão atmosférica local a pressão da amônia é de 20 lbf/in² (137,9 kPa). O aquecimento ocorre lentamente, e a amônia se expande a pressão constante até a temperatura final de 77°F (25°C). Mostre os estados inicial e final em diagramas $T-v$ e $p-v$, e determine

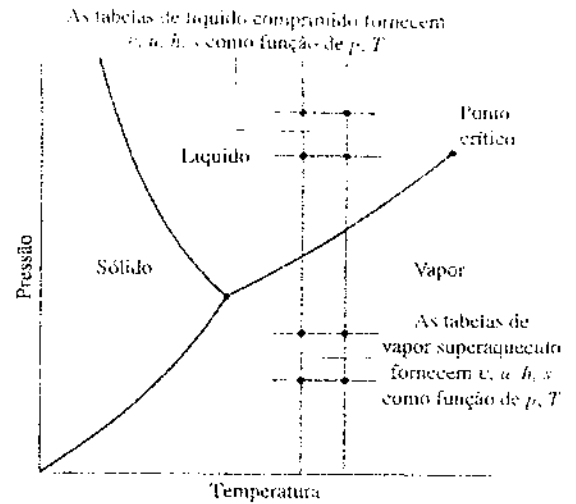


Fig. 3.6 Esboço do diagrama de fases para a água utilizado para a discussão da estrutura das tabelas de vapor superaquecido e de líquido comprimido (fora de escala).

interpolação linear

- (a) o volume ocupado pela amônia em cada estado, em ft^3 .
 (b) o trabalho realizado durante o processo, em Btu.

SOLUÇÃO

Dado: amônia é aquecida a uma pressão constante em um conjunto cilindro-pistão a partir do estado de vapor saturado até uma temperatura final conhecida.

Pede-se: mostre os estados inicial e final em diagramas $T-v$ e $p-v$ e determine o volume em cada estado e o trabalho realizado durante o processo.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

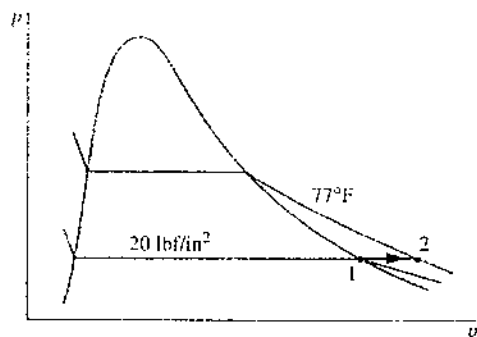
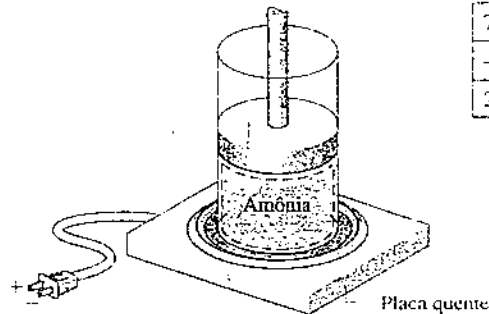
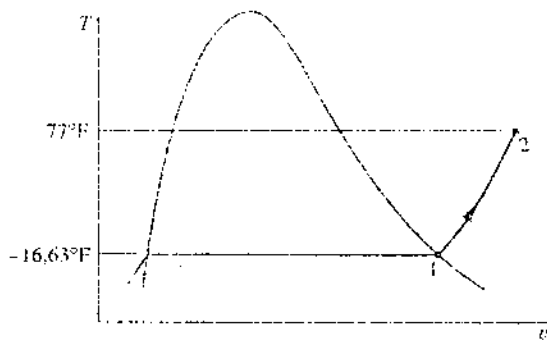


Fig. E3.1

Modelo de Engenharia:

1. A amônia constitui um sistema fechado.
2. Os estados 1 e 2 são estados de equilíbrio.
3. O processo ocorre a uma pressão constante.
4. O trabalho relacionado ao movimento do pistão é o único modo de trabalho presente.

Análise: o estado inicial é de vapor saturado a 20 lbf/in^2 . Como o processo ocorre a uma pressão constante, o estado final se encontra na região de vapor superaquecido e é determinado por $p_2 = 20 \text{ lbf/in}^2$ e $T_2 = 77^\circ\text{F}$. Os estados inicial e final são mostrados nos diagramas $T-v$ e $p-v$ da Fig. E3.1.

(a) Os volumes ocupados pela amônia nos estados 1 e 2 são obtidos utilizando a massa dada e os respectivos volumes específicos. A partir da Tabela A-15E para $p_1 = 20 \text{ lbf/in}^2$ e da temperatura de saturação correspondente, obtemos $v_1 = v_g = 13,497 \text{ ft}^3/\text{lb}$. Então

$$V_1 = m v_1 = (0,1 \text{ lb})(13,497 \text{ ft}^3/\text{lb}) = 1,35 \text{ ft}^3$$

Interpolando na Tabela A-15E para $p_2 = 20 \text{ lbf/in}^2$ e $T_2 = 77^\circ\text{F}$, obtemos $v_2 = 16,7 \text{ ft}^3/\text{lb}$. Então

$$V_2 = m v_2 = (0,1 \text{ lb})(16,7 \text{ ft}^3/\text{lb}) = 1,67 \text{ ft}^3$$

(b) Para este caso, o trabalho pode ser calculado utilizando a Eq. 2.17. Considerando que a pressão é constante

$$W = \int_{V_1}^{V_2} p \, dV = p(V_2 - V_1)$$

Substituindo os valores

$$W = (20 \text{ lbf/in}^2)(1,67 - 1,35) \text{ ft}^3 \left| \frac{144 \text{ in}^2}{1 \text{ ft}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}} \right| = 1,18 \text{ Btu}$$

Observe a utilização de fatores de conversão no cálculo.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- esboçar os diagramas $T-v$ e $p-v$ e localizar estados nesses diagramas.
- calcular o trabalho usando a Eq. 2.17.
- obter dados de propriedades da amônia para estados de vapor.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o aquecimento continua a 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$) de $T_2 = 77^\circ\text{F}$ (25°C) a $T_3 = 90^\circ\text{F}$ ($32,2^\circ\text{C}$), determine o trabalho realizado durante o Processo 2-3 em Btu.
 Resposta: 0,15 Btu.

3.5.2 Tabelas de Saturação

As tabelas de saturação, Tabelas A-2, A-3 e A-6, fornecem dados de propriedades para a água nos estados de líquido saturado, de vapor saturado e de sólido saturado. As Tabelas A-2 e A-3 são o foco da presente discussão. Cada uma dessas tabelas fornece dados de líquido saturado e de vapor saturado. Os valores de propriedades para esses estados são denotados pelos subscritos f e g, respectivamente. A Tabela A-2 é chamada de *tabela de temperatura*, uma vez que temperaturas são listadas na primeira coluna, em incrementos convenientes. A segunda coluna fornece os valores de pressão de saturação correspondentes. As duas colunas subsequentes fornecem, respectivamente, o volume específico do líquido saturado, v_f , e o volume específico do vapor saturado, v_g . A Tabela A-3 é chamada de *tabela de pressão*, já que as pressões são listadas, em incrementos convenientes, em sua primeira coluna. Os valores de temperatura de saturação correspondentes são fornecidos na segunda coluna. As duas colunas subsequentes fornecem v_f e v_g , respectivamente.

O volume específico de uma mistura bifásica líquido-vapor pode ser determinado pela utilização das tabelas de saturação e pela definição de título dada pela Eq. 3.1 descrita a seguir. O volume total da mistura é a soma dos volumes das fases líquida e de vapor

$$V = V_{liq} + V_{vap}$$

Dividindo pela massa total da mistura, m , é obtido um volume específico *médio* para a mistura

$$v = \frac{V}{m} = \frac{V_{liq}}{m} + \frac{V_{vap}}{m}$$

Uma vez que a fase líquida é composta por líquido saturado e que a fase vapor é composta por vapor saturado, $V_{liq} = m_{liq}v_f$ e $V_{vap} = m_{vap}v_g$, então

$$v = \left(\frac{m_{liq}}{m}\right)v_f + \left(\frac{m_{vap}}{m}\right)v_g$$

Utilizando a definição de título, $x = m_{vap}/m$, e notando que $m_{liq}/m = 1 - x$, a expressão anterior se torna

$$v = (1 - x)v_f + xv_g = v_f + x(v_g - v_f) \tag{3.2}$$

O aumento de volume específico durante a vaporização ($v_g - v_f$) é também representado por v_{fg} .

▶ POR EXEMPLO considere um sistema que consiste em uma mistura bifásica líquido-vapor de água a 100°C e título de 0,9. Da Tabela A-2 a 100°C, $v_f = 1,0435 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$ e $v_g = 1,673 \text{ m}^3/\text{kg}$. O volume específico da mistura é

$$v = v_f + x(v_g - v_f) = 1,0435 \times 10^{-3} + (0,9)(1,673 - 1,0435 \times 10^{-3}) = 1,506 \text{ m}^3/\text{kg}$$

De maneira semelhante, o volume específico de uma mistura bifásica líquido-vapor a 212°F e um título de 0,9 é

$$v = v_f + x(v_g - v_f) = 0,01672 + (0,9)(26,80 - 0,01672) = 24,12 \text{ ft}^3/\text{lb}$$

em que os valores de v_f e v_g são obtidos da Tabela A-2E. <<<

Para facilitar a localização de estados nas tabelas em geral é conveniente o uso de valores das tabelas de saturação juntamente com um esboço de um diagrama $T-v$ ou $p-v$. Por exemplo, se o volume específico v e a temperatura T são conhecidos, utilize a tabela de temperatura apropriada, Tabela A-2 ou A-2E, e determine os valores de v_f e v_g . Um diagrama $T-v$ mostrando esses dados é apresentado na Fig. 3.8. Se o volume específico dado se encontra entre v_f e v_g , o sistema consiste em uma mistura bifásica líquido-vapor, e a pressão é a pressão de saturação correspondente à temperatura dada. O título pode ser encontrado pela resolução da Eq. 3.2. Se o volume específico é maior do que v_g , o estado se encontra na região de vapor superaquecido. Portanto, por interpolação na Tabela A-4 ou A-4E, a pressão e outras propriedades listadas podem ser determinadas. Se o valor dado de volume específico é inferior a v_f , a Tabela A-5 ou A-5E pode ser utilizada para determinar a pressão e outras propriedades.

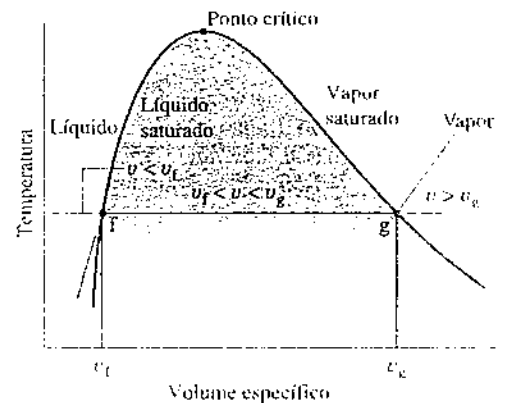
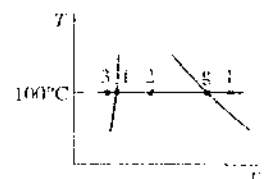


Fig. 3.8 Esboço de um diagrama $T-v$ para a água utilizado para discutir a localização de estados nas tabelas.

▶ POR EXEMPLO determinemos a pressão da água em cada um de três estados definidos pela temperatura de 100°C e volumes específicos de, respectivamente, $v_1 = 2,434 \text{ m}^3/\text{kg}$, $v_2 = 1,0 \text{ m}^3/\text{kg}$ e $v_3 = 1,0423 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$. Utilizando a temperatura conhecida, a Tabela A-2 fornece os valores de v_f e de v_g : $v_f = 1,0435 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$, $v_g = 1,673 \text{ m}^3/\text{kg}$. Uma vez que v_1 é superior a v_g , o estado 1 se encontra na região de vapor. A Tabela A-4 determina a pressão como 0,70 bar. A seguir, já que v_2 se encontra entre v_f e v_g , a pressão é a pressão de saturação correspondente a 100°C, que é de 1,014 bar. Por fim, como v_3 é inferior a v_f , o estado 3 se encontra na região de líquido. A Tabela A-5 indica que a pressão é de 25 bar. <<<



O exemplo a seguir aborda o uso de um esboço do diagrama $T-v$ juntamente com dados tabelados de modo a estabelecer os estados inicial e final de um processo. De acordo com o princípio dos estados equivalentes, duas propriedades intensivas independentes devem ser conhecidas para se definir os estados do sistema aqui considerado.

EXEMPLO 3.2**Aquecimento de Água a Volume Constante**

Um reservatório rígido e fechado de $0,5 \text{ m}^3$ de volume é colocado sobre uma placa aquecida. Inicialmente o reservatório contém uma mistura bifásica de água líquida saturada e de vapor d'água saturado a $p_1 = 1 \text{ bar}$ com título de $0,5$. Após o aquecimento a pressão do reservatório é de $p_2 = 1,5 \text{ bar}$. Indique os estados inicial e final em um diagrama $T-v$ e determine

(a) a temperatura, em $^\circ\text{C}$, nos estados 1 e 2.

(b) a massa de vapor presente nos estados 1 e 2, em kg.

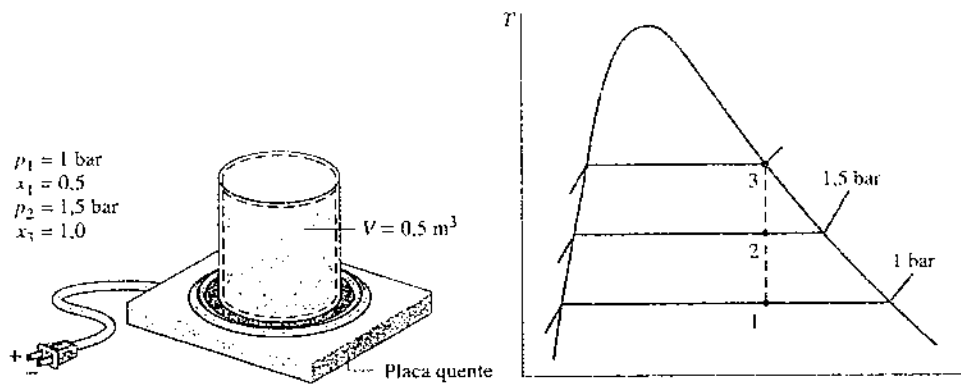
(c) Considerando que o aquecimento continua, determine a pressão, em bar, na qual o reservatório contém somente vapor saturado.

SOLUÇÃO

Dado: uma mistura bifásica líquido-vapor de água em um reservatório rígido e fechado é aquecida sobre uma placa quente. A pressão e o título iniciais e a pressão final são conhecidos.

Pede-se: indique os estados inicial e final em um diagrama $T-v$ e determine em cada estado a temperatura e a massa de vapor d'água presente. Prosseguindo o processo de aquecimento, determine, ainda, a pressão na qual o reservatório contém somente vapor saturado.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. A água no reservatório se constitui em um sistema fechado.
2. Os estados 1, 2 e 3 são estados de equilíbrio.
3. O volume do reservatório permanece constante.

Análise: duas propriedades independentes são necessárias para determinar os estados 1 e 2. No estado inicial a pressão e o título são conhecidos. Como estes são independentes, o estado está determinado. O estado 1 é mostrado no diagrama $T-v$ no interior da região bifásica. O volume específico no estado 1 é determinado utilizando o título dado e a Eq. 3.2. Logo,

$$v_1 = v_{f1} + x(v_{g1} - v_{f1})$$

Da Tabela A-3 para $p_1 = 1 \text{ bar}$, $v_{f1} = 1,0432 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$ e $v_{g1} = 1,694 \text{ m}^3/\text{kg}$. Logo,

$$v_1 = 1,0432 \times 10^{-3} + 0,5(1,694 - 1,0432 \times 10^{-3}) = 0,8475 \text{ m}^3/\text{kg}$$

Para o estado 2 a pressão é conhecida. A outra propriedade necessária para a determinação do estado é o volume específico v_2 . O volume e a massa são ambos constantes, e então $v_2 = v_1 = 0,8475 \text{ m}^3/\text{kg}$. Para $p_2 = 1,5 \text{ bar}$, a Tabela A-3 fornece $v_{f2} = 1,0582 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$ e $v_{g2} = 1,59 \text{ m}^3/\text{kg}$. Uma vez que

$$v_f < v_2 < v_g$$

o estado 2 deve se encontrar da mesma maneira na região bifásica. O estado 2 é também mostrado no diagrama $T-v$ dado.

(a) Uma vez que os estados 1 e 2 se encontram na região bifásica líquido-vapor, as temperaturas correspondem às temperaturas de saturação nas pressões dadas. A Tabela A-3 fornece

$$T_1 = 99,63^\circ\text{C} \quad \text{e} \quad T_2 = 111,4^\circ\text{C}$$

(b) Para achar a massa de vapor d'água presente, utilizamos inicialmente o volume e o volume específico para determinar a massa total, m . Assim,

$$m = \frac{V}{v} = \frac{0,5 \text{ m}^3}{0,8475 \text{ m}^3/\text{kg}} = 0,59 \text{ kg}$$

Desse modo, a partir da Eq. 3.1 e do título dado, a massa de vapor no estado 1 é

$$m_{g1} = x_1 m = 0,5(0,59 \text{ kg}) = 0,295 \text{ kg}$$

A massa de vapor no estado 2 é encontrada de modo similar utilizando o título x_2 . Para determinar x_2 , resolvemos a Eq. 3.2 para o título e utilizamos dados de volume específico da Tabela A-3 para a pressão de $1,5 \text{ bar}$, juntamente com os valores dados de v , como a seguir

$$\begin{aligned} x_2 &= \frac{v - v_{f2}}{v_{g2} - v_{f2}} \\ &= \frac{0,8475 - 1,0528 \times 10^{-3}}{1,159 - 1,0528 \times 10^{-3}} = 0,731 \end{aligned}$$

Então, com a Eq. 3.1

$$m_{e2} = 0,731(0,59 \text{ kg}) = 0,431 \text{ kg}$$

(c) Prosseguindo o processo de aquecimento o estado 3 estaria na linha de vapor saturado, como ilustrado no diagrama $T-v$ da Fig. E3.2. Desse modo, a pressão seria a pressão de saturação correspondente. Interpolando na Tabela A-3 para $v_2 = 0,8475 \text{ m}^3/\text{kg}$, obtemos $p_3 = 2,11 \text{ bar}$.

- O procedimento para a determinação do estado 2 é o mesmo apresentado na discussão da Fig. 3.8.
- Uma vez que o processo ocorre a volume específico constante, os estados se encontram ao longo de uma linha vertical.

Teste-RELÂMPAGO

Prosseguindo o aquecimento com volume específico constante a partir do estado 3 até um estado em que a pressão é de 3 bar, determine a temperatura nesse estado, em °C. Resposta: 282°C

Habilidades Desenvolvidas:

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- esboçar os diagramas $T-v$ e localizar estados nesses diagramas.
- obter dados de propriedades da água para estados líquido-vapor, utilizando o título.

3.6 Avaliando a Energia Interna Específica e a Entalpia

3.6.1 Apresentando a Entalpia

Em diversas análises termodinâmicas a soma da (energia interna U) com o produto da pressão p pelo volume V se faz presente. Uma vez que a soma $U + pV$ vai aparecer tão frequentemente em discussões futuras, é conveniente dar a essa combinação um nome, entalpia, e um símbolo específico, H . Por definição

$$H = U + pV \quad (3.3)$$

Como U , p e V são todas propriedades, essa combinação é também uma propriedade. A entalpia pode ser expressa em base mássica

$$h = u + pv \quad (3.4)$$

e em base molar

$$\bar{h} = \bar{u} + p\bar{v} \quad (3.5)$$

As unidades de entalpia são as mesmas utilizadas para a energia interna.

3.6.2 Obtendo os Valores de u e h

As tabelas de propriedades apresentadas na Seção 3.5 fornecem valores de pressão, volume específico e temperatura e também valores de energia interna específica u , entalpia h e entropia s . A utilização dessas tabelas para avaliar u e h é descrita na presente seção; a consideração da entropia é postergada até sua apresentação no Cap. 6.

Os dados para energia interna específica u e a entalpia h são obtidos a partir das tabelas de propriedades, da mesma maneira que o volume específico. Para estados de saturação os valores de u_f e u_g , assim como de h_f e h_g , são tabelados em função da pressão de saturação e da temperatura de saturação. A energia interna específica para uma mistura bifásica líquido-vapor é calculada para um dado título da mesma maneira que o volume específico é calculado

$$u = (1 - x)u_f + xu_g = u_f + x(u_g - u_f) \quad (3.6)$$

O aumento de energia interna específica durante a vaporização ($u_g - u_f$) é geralmente representado por u_{fg} . De modo similar, a entalpia específica de uma mistura bifásica líquido-vapor é dada em termos do título por

$$h = (1 - x)h_f + xh_g = h_f + x(h_g - h_f) \quad (3.7)$$

O aumento de entalpia durante a vaporização ($h_g - h_f$) é normalmente tabelado por conveniência sob o símbolo h_{fg} .

EXEMPLO para ilustrar o uso das Eqs. 3.6 e 3.7, determinamos a entalpia específica do Refrigerante 22 quando sua temperatura é 12°C e sua energia interna específica é 144,58 kJ/kg. De acordo com a Tabela A-7, os valores dados de energia interna se encontram entre u_f e u_g a 12°C; dessa maneira, o estado se encontra na região bifásica líquido-vapor. O título da mistura é encontrado utilizando-se a Eq. 3.6 e os dados da Tabela A-7, como se segue:

$$x = \frac{u - u_f}{u_g - u_f} = \frac{144,58 - 58,77}{230,38 - 58,77} = 0,5$$

Assim, com os valores da Tabela A-7, a Eq. 3.7 fornece

$$\begin{aligned} h &= (1 - x)h_f + xh_g \\ &= (1 - 0,5)(59,351) + 0,5(253,99) = 156,67 \text{ kJ/kg} \quad \ll \ll \end{aligned}$$

Nas tabelas de vapor superaquecido u e h são tabelados juntamente com v como função da temperatura e pressão.

EXEMPLO Avaliemos T , v e h para água a 0,10 MPa e uma energia interna específica de 2537,3 kJ/kg. Voltando à Tabela A-3, note que o valor dado de u é superior a u_g a 0,1 MPa ($u_g = 2506,1$ kJ/kg). Esse fato sugere que o estado se encontra na região de vapor superaquecido. A partir da Tabela A-4 obtemos $T = 120^\circ\text{C}$, $v = 1,793 \text{ m}^3/\text{kg}$ e $h = 2716,6 \text{ kJ/kg}$. De maneira alternativa, a definição de h relaciona h e u

$$\begin{aligned} h &= u + pv \\ &= 2537,3 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} + \left(10^5 \frac{\text{N}}{\text{m}^2}\right) \left(1,793 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}}\right) \left|\frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}}\right| \\ &= 2537,3 + 179,3 = 2716,6 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Como outro exemplo, considere água em um dado estado definido por uma pressão igual a $14,7 \text{ lbf/in}^2$ e uma temperatura de 250°F . Da Tabela A-4E, $v = 28,42 \text{ ft}^3/\text{lb}$, $u = 1091,5 \text{ Btu/lb}$ e $h = 1168,8 \text{ Btu/lb}$. Como já descrito anteriormente, h pode ser calculado a partir de u . Então

$$\begin{aligned} h &= u + pv \\ &= 1091,5 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} + \left(14,7 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2}\right) \left(28,42 \frac{\text{ft}^3}{\text{lb}}\right) \left|\frac{144 \text{ in}^2}{1 \text{ ft}^2}\right| \left|\frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}\right| \\ &= 1091,5 + 77,3 = 1168,8 \text{ Btu/lb} \quad \ll \ll \end{aligned}$$

Dados de energia interna e de entalpia específicos para estados de líquido da água são apresentados na Tabela A-5. O formato dessas tabelas é o mesmo das de vapor superaquecido consideradas anteriormente. Desse modo, valores de propriedades para estado de líquido são obtidos da mesma maneira que para estados de vapor.

Para a água, as Tabelas A-6 fornecem as propriedades de equilíbrio de sólidos saturados e de vapor saturado. A primeira coluna lista a temperatura e a segunda fornece a pressão de saturação correspondente. Esses estados estão em pressões e temperaturas inferiores às do ponto triplo. As duas colunas que se seguem fornecem o volume específico do sólido saturado, v_s , e do vapor saturado, v_g , respectivamente. A tabela também fornece valores de energia interna específica, entalpia e entropia para o sólido saturado e para o vapor saturado em cada uma das temperaturas listadas.

3.6.3 Estados de Referência e Valores de Referência

Os valores de u , h e s fornecidos pelas tabelas de propriedades não são obtidos a partir de medidas diretas, mas são calculados a partir de outros dados mais facilmente determinados de maneira experimental. Os procedimentos de cálculo requerem o uso da segunda lei da termodinâmica, assim a consideração desses procedimentos é adiada para o Cap. 11, após a segunda lei ter sido apresentada. Entretanto, uma vez que u , h e s são calculados, a questão de estados de referência e de valores de referência se torna importante e será discutida de maneira breve nos parágrafos que se seguem.

Quando balanços de energia são aplicados, as diferenças de energia interna, cinética e potencial entre dois estados é que são importantes, e não os valores dessas quantidades de energia em cada um desses dois estados.

EXEMPLO Considere o caso da energia potencial. O valor numérico da energia potencial medida em relação à superfície da Terra é diferente do valor relativo ao topo de um edifício no mesmo local. Entretanto, a diferença de energia potencial entre duas elevações diferentes é exatamente a mesma a despeito do referencial utilizado, uma vez que o valor do referencial é cancelado durante o cálculo. $\ll \ll$

Do mesmo modo, podem-se atribuir valores à energia interna específica e à entalpia em relação a valores de referência arbitrários em estados de referência arbitrários. Como para o caso da energia potencial considerado antes, a utilização de valores de uma propriedade particular determinados em relação a uma referência arbitrária é única, desde que os cálculos feitos envolvam somente diferenças dessa propriedade para as quais o valor de referência se cancela. Entretanto, quando reações químicas acontecem entre as substâncias consideradas, deve-se dar atenção especial para a questão dos estados e valores de referência. Uma discussão de como valores de propriedades são atribuídos no momento da análise de sistemas reais é apresentada no Cap. 13.

Os valores tabelados de u e h para a água, a amônia, o propano e os Refrigerantes 22 e 134a fornecidos no Apêndice são relativos aos estados e valores de referência comentados a seguir. Para a água, o estado de referência é o de líquido saturado a $0,01^\circ\text{C}$ ($32,02^\circ\text{F}$). Nesse estado a energia interna específica é considerada zero. Valores da entalpia específica são calculados a partir de $h = u + pv$, utilizando os valores tabelados de p , v e u . Para a amônia, o propano e os refrigerantes, o estado de referência é o de líquido saturado a -40°C (-40°F) para as tabelas em unidades inglesas). Para esse estado de referência a entalpia específica é considerada zero. Valores de energia interna específica são calculados a partir de $u = h - pv$ utilizando os valores tabelados de p , v e h . Deve-se notar, na Tabela A-7, que isso leva a um valor negativo para a energia interna no estado de referência, o que enfatiza que o importante não são os valores numéricos atribuídos a u e h em um dado estado, mas sim as diferenças dessas propriedades entre estados. Os valores atribuídos a um estado são modificados se o estado de referência ou o valor de referência se altera, mas sua diferença permanece a mesma.



Avaliando Propriedades Utilizando Programas de Computador

A utilização de programas de computador para a avaliação de propriedades termodinâmicas está se tornando prática comum na engenharia. Os programas de computador podem ser definidos em duas categorias: aqueles que fornecem dados somente para estados individuais e aqueles que fornecem dados de propriedades como parte de um pacote de simulação mais geral. A ferramenta *Interactive Thermodynamics: IT* pode ser utilizada não somente para a solução de problemas comuns, fornecendo dados em estados específicos, mas também para simulação e análise. Outros programas, além do *IT*, também podem ser utilizados com esses propósitos. Veja o boxe para uma análise do software usado em termodinâmica.

Utilizando Programas de Computador em Termodinâmica

Programas de computador, como o *Interactive Thermodynamics: IT* ou similares, podem ser utilizados como ferramentas de auxílio para o aprendizado da termodinâmica aplicada à engenharia e para a solução de problemas de engenharia. O *IT* é construído em torno de um programa que atua na solução de equações e é aprimorado com dados de propriedades termodinâmicas e outras características valiosas. A partir do *IT* pode-se obter uma solução numérica singular ou variar parâmetros para investigar seus efeitos. Pode-se obter também uma saída gráfica e utilizar qualquer processador de texto do Windows ou planilhas eletrônicas para gerar relatórios. Além disso, funções do *IT* podem ser chamadas a partir do Excel, permitindo o uso dessas funções termodinâmicas enquanto se trabalha com o Excel. Outras características do *IT* incluem:

- ▶ uma série de telas de ajuda guiada e diversos exemplos resolvidos para ajudar a aprender como usar o programa.
- ▶ dados que podem ser arrastados (*drag-and-drop*) em muitos tipos de problemas-padrões, incluindo uma lista de hipóteses que você pode personalizar para o problema.
- ▶ cenários predeterminados para usinas e outras aplicações importantes.
- ▶ dados de propriedades termodinâmicas para a água, os refrigerantes 22 e 134a, a amônia, misturas água-vapor d'água e um número de gases ideais.
- ▶ a capacidade de entrar com dados do usuário.
- ▶ a capacidade de utilizar rotinas do usuário.

Muitas características do *IT* são encontradas no conhecido *Engineering Equation Solver (EES)*. Leitores habituados com o *EES* podem preferir utilizá-lo na solução dos problemas deste livro.

A utilização de programas de computador em análises de engenharia é uma poderosa ferramenta. Entretanto, algumas regras devem ser observadas:

- ▶ Programas de computador *complementam e ampliam* análises cuidadosas, mas não as substituem.
- ▶ Valores obtidos a partir de programas de computador devem ser verificados seletivamente com outros valores calculados manualmente ou, ainda, de modo alternativo, determinados de maneira independente.
- ▶ Gráficos gerados por computador devem ser analisados a fim de verificar se as curvas parecem razoáveis e se exibem as tendências esperadas.

O *IT* fornece dados para as substâncias que constam das tabelas do Apêndice. Em geral, os dados são obtidos a partir de declarações simples que são inseridas no espaço de trabalho do programa.

EXEMPLO considere a mistura bifásica líquido-vapor no estado 1 do Exemplo 3.2 para o qual $p = 1$ bar, $v = 0,8475$ m³/kg. A seguir, uma descrição de como os dados para temperatura de saturação, título e energia interna específica são obtidos utilizando-se o *IT*. As funções para T , v e u são obtidas pela escolha da opção Água/Vapor d'água (Water/Steam) do menu de propriedades (Properties). Escolhendo unidades SI do menu de Unidades (Units), com p em bar, T em °C e a quantidade da substância em kg, o programa *IT* se torna

```
p = 1//bar
v = 0,8475//m3/kg
T = Tsat_P("Water/Steam",p)
v = vsat_Px("Water/Steam",p,x)
u = usat_Px("Water/Steam",p,x)
```

Pressionando o botão de Resolver (Solve), o programa fornece os valores de $T = 99,63$ °C, $x = 0,5$ e $u = 1462$ kJ/kg. Esses valores podem ser verificados utilizando-se dados da Tabela A-3. Note que o texto inserido entre o símbolo // e o final da linha é considerado como comentário.

O exemplo anterior ilustra uma importante característica do *IT*. Embora o título, x , esteja implícito na lista de argumentos na expressão para o volume específico, não há necessidade de resolver a expressão algebricamente para x . Em lugar dessa resolução algébrica o programa pode calcular x enquanto o número de equações for igual ao número de incógnitas.

O *IT* também fornece valores de propriedades na região de vapor superaquecido.

EXEMPLO considere o vapor superaquecido de amônia no estado 2 do Exemplo 3.1, para o qual $p = 20 \text{ lbf/in}^2$ e $T = 77^\circ\text{F}$. Selecionando amônia (*Ammonia*) do menu de Propriedades (*Properties*) e escolhendo unidades inglesas no menu de Unidades (*Units*), valores de volume específico, energia interna e entalpia são obtidos a partir do *IT* como se segue:

$$\begin{aligned} p &= 20 // \text{lbf/in}^2 \\ T &= 77 // ^\circ\text{F} \\ v &= v_PT(\text{"Ammonia"}, p, T) \\ u &= u_PT(\text{"Ammonia"}, p, T) \\ h &= h_PT(\text{"Ammonia"}, p, T) \end{aligned}$$

Pressionando o botão de Resolver (*Solve*), o programa fornece os valores de $v = 16.67 \text{ ft}^3/\text{lb}$, $u = 593.7 \text{ Btu/lb}$ e $h = 655.3 \text{ Btu/lb}$, respectivamente. Esses valores estão de acordo com os valores correspondentes obtidos através de interpolação da Tabela A-15E. ← ← ← ←



Aplicando o Balanço de Energia Usando Propriedades Tabeladas e Programas de Computador

O balanço de energia para sistemas fechados foi apresentado na Seção 2.5. Expressões alternativas foram dadas pelas Eqs. 2.35a e 2.35b, que são equações aplicáveis aos processos entre os estados indicados por 1 e 2, e pela Eq. 2.37, que corresponde a uma formulação em termos da taxa temporal. Nas aplicações em que as variações das energias cinética e potencial gravitacional entre os estados inicial e final podem ser ignoradas, a Eq. 2.35b fica reduzida a

$$U_2 - U_1 = Q - W \quad (\text{a})$$

em que Q e W representam, respectivamente, a transferência de energia por calor e por trabalho entre o sistema e sua vizinhança durante o processo. O termo $U_2 - U_1$ representa a variação da energia interna entre os estados inicial e final.

Tomando a água como exemplo, para simplificar, vamos considerar como o termo de energia interna é avaliado em três casos representativos de sistemas envolvendo uma *única* substância.

Caso 1: Considere um sistema que consiste, em seus estados inicial e final, em uma única fase da água, vapor ou líquido. Assim, a Eq. (a) toma a forma

$$m(u_2 - u_1) = Q - W \quad (\text{b})$$

em que m é a massa do sistema e u_1 e u_2 indicam, respectivamente, a energia interna específica inicial e a energia interna específica final. Quando as temperaturas inicial e final T_1 , T_2 e as pressões p_1 , p_2 são conhecidas, por exemplo, as energias internas u_1 e u_2 podem ser facilmente obtidas a partir das *tabelas de vapor* ou utilizando programas de computador.

Caso 2: Considere um sistema que consiste, em seu estado inicial, em vapor d'água, e, em seu estado final, de uma mistura bifásica de água líquida e de vapor d'água. Como no caso 1, escrevemos $U_1 = mu_1$ na Eq. (a), mas agora

$$\begin{aligned} U_2 &= (U_{\text{liq}} + U_{\text{vap}}) \\ &= m_{\text{liq}}u_f + m_{\text{vap}}u_g \end{aligned} \quad (\text{c})$$

em que m_{liq} e m_{vap} representam, respectivamente, as massas de líquido saturado e de vapor saturado presentes no estado final, u_f e u_g são as energias internas específicas correspondentes determinadas pela temperatura final T_2 (ou pela pressão final p_2).

Se o título x_2 é conhecido, a Eq. 3.6 pode ser usada para determinar a energia interna específica, u_2 , da mistura bifásica líquido-vapor. Logo, $U_2 = mu_2$, preservando assim a equação do balanço de energia expressa pela Eq. (b).

Caso 3: Considere um sistema que consiste inicialmente em duas massas separadas de vapor d'água que se misturam para formar uma massa total de vapor d'água. Neste caso

$$U_1 = m'u(T', p') + m''u(T'', p'') \quad (\text{d})$$

$$\begin{aligned} U_2 &= (m' + m'')u(T_2, p_2) \\ &= mu(T_2, p_2) \end{aligned} \quad (\text{e})$$

em que m' e m'' são as massas de vapor d'água, inicialmente separadas em T' , p' e T'' , p'' , respectivamente, que se misturam para formar uma massa total, $m = m' + m''$, em um estado final em que a temperatura é T_2 e a pressão é p_2 . Quando as temperaturas e pressões nos respectivos estados são conhecidas, por exemplo, as energias internas específicas das Eqs. (d) e (e) podem ser facilmente obtidas a partir das *tabelas de vapor* ou usando um programa de computador.

Esses casos mostram que quando o balanço de energia é aplicado, é importante considerar se o sistema tem uma ou duas fases. Uma aplicação pertinente é a de *armazenamento de energia térmica*, considerada no boxe a seguir.

Armazenamento de Energia Térmica

Em geral, a energia está disponível uma única vez, porém, se armazenada ela pode ser mais valiosa ou usada de maneira mais eficiente em outros momentos. Essas considerações sustentam vários meios de armazenar energia, incluindo os métodos apresentados na Seção 2.7 e os discutidos aqui.

A energia solar é coletada durante o dia, mas muitas vezes é necessária em outros momentos – para aquecer os edifícios durante a noite, por exemplo. Assim, sistemas de armazenamento de energia térmica têm sido desenvolvidos para atender as necessidades de armazenamento de energia solar e de outras formas de energia similares. O termo *energia térmica* utilizado deve ser entendido como *energia interna*.

Os meios usados em sistemas de armazenamento de energia térmica sofrem alteração de temperatura e/ou fase. Alguns sistemas de armazenamento simplesmente armazenam energia através do aquecimento de água, de óleo mineral, ou de outras substâncias mantidas em um tanque de armazenamento, em geral pressurizado, até que a energia armazenada seja necessária. Sólidos como o concreto também podem ser o meio. Sistemas em *mudança de fase* armazenam energia por meio da fusão ou da solidificação de uma substância, geralmente a água ou um *sal fundido (eutético)*. A escolha do meio de armazenamento é determinada pelas exigências de temperatura da aplicação do armazenamento em questão, junto com os custos operacionais e de capital relacionados com o sistema de armazenamento.

A disponibilidade de eletricidade relativamente barata gerada em períodos de baixa demanda, em geral durante a noite ou durante finais de semana, leva a estratégias de armazenamento. Por exemplo, eletricidade a baixo custo é fornecida a um sistema de refrigeração que resfria água e/ou produz gelo durante as horas mais frias da noite quando menos energia do refrigerador é necessária. A água gelada e/ou o gelo são armazenados em tanques até serem necessários. Esse método pode ser utilizado, por exemplo, para satisfazer as necessidades de refrigeração de edifícios, durante a parte mais quente dos dias de verão, quando a eletricidade é mais cara.

TOME NOTA...

Nos diagramas de propriedades, as linhas sólidas são reservadas para processos que passam por estados de equilíbrio; processos de quase equilíbrio (Seção 2.2.5). Uma linha tracejada nesses diagramas indica apenas que um processo ocorreu entre os estados inicial e final de equilíbrio, não definindo portanto a trajetória do processo.

3.8.1 Utilizando Propriedades Tabeladas

Nos Exemplos 3.3 e 3.4, sistemas fechados submetidos a processos são analisados utilizando o balanço de energia. Em cada caso, esboços dos diagramas $p-v$ e/ou $T-v$ são utilizados em conjunto com as tabelas apropriadas para obter os dados de propriedades necessários. A utilização de diagramas de propriedades e tabelas introduz um nível adicional de complexidade quando comparado com problemas similares do Cap. 2.

EXEMPLO 3.3

Agitando Água a Volume Constante

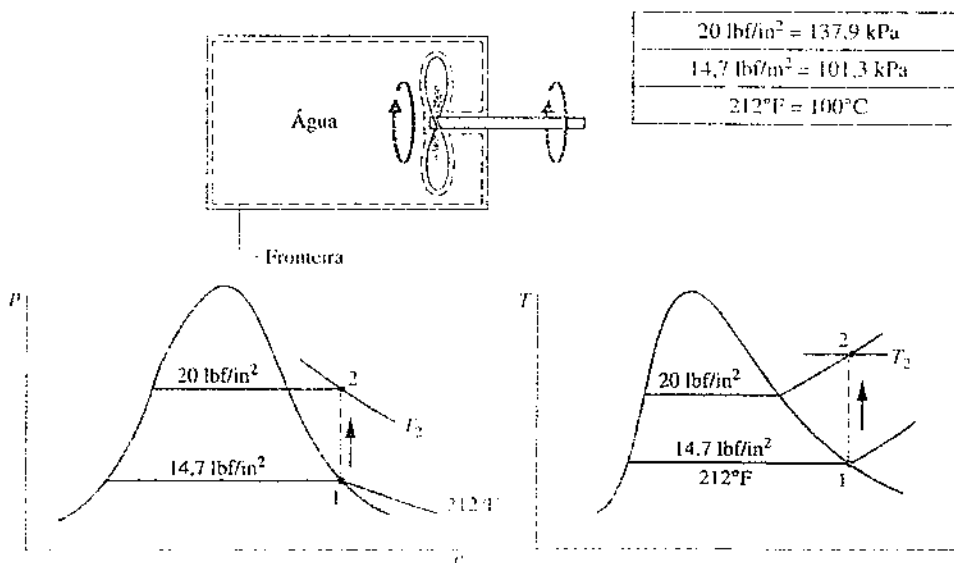
Um tanque isolado e rígido com um volume de 10 ft^3 ($0,28 \text{ m}^3$) contém vapor d'água saturado a 212°F (100°C). A água é rapidamente misturada até uma pressão de 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$). Determine a temperatura no estado final, em $^\circ\text{F}$, e o trabalho realizado durante o processo, em Btu.

SOLUÇÃO

Dado: através de agitação rápida, vapor d'água em um tanque isolado e rígido é levado de um estado de vapor saturado a 212°F a uma pressão de 20 lbf/in^2 .

Pede-se: determine a temperatura no estado final e o trabalho realizado.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. A água constitui um sistema fechado.
2. Os estados inicial e final são estados de equilíbrio. Não ocorrem variações das energias cinética e potencial.
3. Não ocorre transferência de calor para a vizinhança.
4. O volume do tanque permanece constante.

Fig. E3.3

Análise: para determinar o estado final de equilíbrio são necessários os valores de duas propriedades intensivas independentes. Uma delas é a pressão, $p_2 = 20 \text{ lbf/in}^2$, e a outra é o volume específico: $v_2 = v_1$. Os volumes específicos inicial e final são iguais, uma vez que a massa total e o volume total permanecem inalterados durante o processo. Os estados final e inicial estão representados nos diagramas $T-v$ e $p-v$ correspondentes.

Da Tabela A-2E, $v_1 = v_g(212^\circ\text{F}) = 26,80 \text{ ft}^3/\text{lb}$, $u_1 = u_g(212^\circ\text{F}) = 1077,6 \text{ Btu/lb}$. Utilizando $v_2 = v_1$ e interpolando na Tabela A-4E para $p_2 = 20 \text{ lbf/in}^2$,

$$T_2 = 445^\circ\text{F}, \quad u_2 = 1161,6 \text{ Btu/lb}$$

A seguir, com as hipóteses 2 e 3 o balanço de energia para o sistema se reduz a

$$\Delta U + \Delta E_C + \Delta E_P = Q - W$$

Reescrevendo

$$W = -(U_2 - U_1) = -m(u_2 - u_1)$$

Para avaliar W é necessário avaliar a massa do sistema. Esta pode ser determinada a partir do volume e do volume específico

$$m = \frac{V}{v_1} = \left(\frac{10 \text{ ft}^3}{26,8 \text{ ft}^3/\text{lb}} \right) = 0,373 \text{ lb}$$

Finalmente, substituindo os valores na expressão para W

$$W = -(0,373 \text{ lb})(1161,6 - 1077,6) \text{ Btu/lb} = -31,3 \text{ Btu}$$

em que o sinal negativo significa que a transferência de energia através de trabalho é realizada para o sistema.

Embora os estados inicial e final sejam de equilíbrio, os estados intermediários não o são. Para enfatizar este aspecto o processo foi indicado nos diagramas $T-v$ e $p-v$ por linhas tracejadas. Linhas cheias em diagramas de propriedades são reservadas a processos que passam somente por estados de equilíbrio (processos de quase equilíbrio). A análise mostra a importância de se esboçar cuidadosamente os diagramas de propriedades como ferramenta auxiliar na resolução de problemas.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- aplicar o balanço de energia com dados das tabelas de vapor.
- esboçar os diagramas $T-v$ e $p-v$ e localizar estados nesses diagramas.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a transferência de calor, em Btu, se o isolamento fosse removido do tanque e a água resfriada a volume constante de $T_2 = 445^\circ\text{F}$ ($229,4^\circ\text{C}$) a $T_3 = 300^\circ\text{F}$ ($148,9^\circ\text{C}$). Resposta: $-19,5 \text{ Btu}$.

EXEMPLO 3.4

Analisando Dois Processos em Série

Água contida em um conjunto cilindro-pistão é submetida a dois processos em série a partir de um estado inicial, no qual a pressão é de 10 bar e a temperatura é 400°C .

Processo 1-2: a água é resfriada à medida que é comprimida a uma pressão constante a partir de 10 bar até alcançar o estado de vapor saturado

Processo 2-3: a água é resfriada a volume constante até 150°C .

(a) Esboce ambos os processos em diagramas $T-v$ e $p-v$.

(b) Determine o trabalho para o processo global, em kJ/kg.

(c) Determine a quantidade de calor transferida para o processo global, em kJ/kg.

SOLUÇÃO

Dado: água contida em um conjunto cilindro-pistão é submetida a dois processos: é resfriada e comprimida enquanto a pressão é mantida constante, e posteriormente é resfriada a volume constante.

Pede-se: esboce os processos em diagramas $T-v$ e $p-v$. Determine o trabalho líquido e a quantidade de calor líquida transferida para o processo global por unidade de massa contida no conjunto cilindro-pistão.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

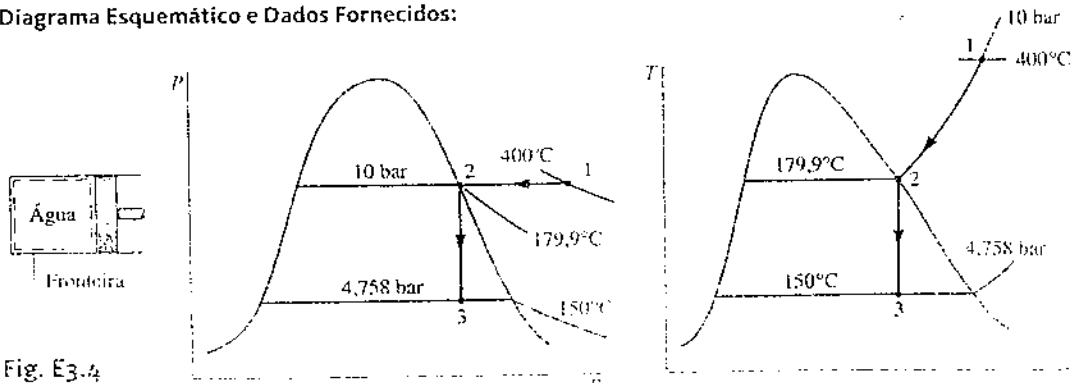


Fig. E3.4

Modelo de Engenharia:

1. A água constitui um sistema fechado.
2. O trabalho relacionado ao movimento do pistão é o único modo de trabalho presente.
3. Não ocorrem variações da energia cinética ou potencial.

Análise:

- (a) Os diagramas $T-v$ e $p-v$ correspondentes mostram os dois processos. Uma vez que a temperatura no estado 1, $T_1 = 400^\circ\text{C}$, é superior à temperatura de saturação correspondente a $p_1 = 10$ bar: $179,9^\circ\text{C}$, o estado 1 se encontra na região de vapor superaquecido.
- (b) Uma vez que o trabalho relacionado ao movimento do pistão é o único presente

$$W = \int_1^2 p \, dV = \int_1^2 p \, dV + \int_2^3 p \, dV^0$$

A segunda integral se anula, já que o volume é constante durante o Processo 2-3. Dividindo pela massa e utilizando o fato de que a pressão é constante no Processo 1-2

$$\frac{W}{m} = p(v_2 - v_1)$$

O volume específico no estado 1 é obtido da Tabela A-4 utilizando $p_1 = 10$ bar e $T_1 = 400^\circ\text{C}$: $v_1 = 0,3066 \text{ m}^3/\text{kg}$. Além disso, $u_1 = 2957,3 \text{ kJ/kg}$. O volume específico no estado 2 tem o valor de vapor saturado a 10 bar: $v_2 = 0,1944 \text{ m}^3/\text{kg}$, a partir da Tabela A-3. Então

$$\begin{aligned} \frac{W}{m} &= (10 \text{ bar})(0,1944 - 0,3066) \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kg}} \right) \left| \frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= -112,2 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O sinal negativo indica que o trabalho é realizado *sobre* o vapor d'água pelo pistão.

(c) O balanço de energia para o processo *global* se reduz a

$$m(u_3 - u_1) = Q - W$$

Rearranjando

$$\frac{Q}{m} = (u_3 - u_1) + \frac{W}{m}$$

O cálculo da quantidade de calor transferida requer que se saiba o valor de u_3 , a energia interna específica no estado 3. Como T_3 é dada e $v_3 = v_2$, duas propriedades intensivas independentes são conhecidas e, em conjunto, determinam o estado 3. Para achar u_3 , primeiro resolvemos para o título

$$x_3 = \frac{v_3 - v_{f3}}{v_{g3} - v_{f3}} = \frac{0,1944 - 1,0905 \times 10^{-3}}{0,3928 - 1,0905 \times 10^{-3}} = 0,494$$

em que v_{f3} e v_{g3} são obtidos da Tabela A-2 a 150°C . Então

$$\begin{aligned} u_3 &= u_{f3} + x_3(u_{g3} - u_{f3}) = 631,68 + 0,494(2559,5 - 631,68) \\ &= 1584,0 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

em que u_{f3} e u_{g3} são obtidos da Tabela A-2 a 150°C .

Substituindo os valores no balanço de energia

$$\frac{Q}{m} = 1584,0 - 2957,3 + (-112,2) = -1485,5 \text{ kJ/kg}$$

O sinal negativo indica que energia é transferida *para fora* do sistema devido à transferência de calor.

Teste RELÂMPAGO

Considerando que após os dois processos especificados ocorre o Processo 3-4, durante o qual a água passa por um processo de expansão à temperatura constante de 150°C até o estado de vapor saturado, determine o trabalho, em kJ/kg, para o processo *global* de 1 a 4. Resposta: $W/m = -17,8 \text{ kJ/kg}$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira
- analisar o trabalho utilizando a Eq. 2.17.
- aplicar o balanço de energia com dados das tabelas de vapor
- esboçar os diagramas $T-v$ e $p-v$ e localizar estados neles e diagramas

3.8.2 Utilizando um Programa de Computador

O Exemplo 3.5 apresenta a utilização do *Interactive Thermodynamics: IT* para a solução de problemas. Nesse caso, o programa avalia os dados de propriedade, calcula os resultados e os apresenta graficamente. Outros programas similares podem ser usados para a obtenção da solução apresentada.

EXEMPLO 3.5

Representando Graficamente Dados Termodinâmicos Utilizando um Programa de Computador

Para o sistema do Exemplo 3.2, represente graficamente a quantidade de calor transferida, em kJ, e a massa de vapor saturado presente, em kg, como função da pressão no estado 2 que varia de 1 a 2 bar. Discuta os resultados.

SOLUÇÃO

Dado: uma mistura bifásica líquido-vapor de água em um reservatório rígido e fechado é aquecida sobre uma placa aquecida. A pressão e o título iniciais e a pressão final são conhecidos. A pressão no estado final varia de 1 a 2 bar.

Pede-se: represente graficamente a quantidade de calor transferida e a massa de vapor saturado presente, ambos em função da pressão no estado final. Discuta

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: veja a Fig. E3.2.

Modelo de Engenharia:

1. Não há trabalho realizado
2. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
3. Veja o Exemplo 3.2 para outras hipóteses.

Análise: A quantidade de calor transferida é obtida a partir do balanço de energia. Com as hipóteses 1 e 2, o balanço de energia se reduz a

$$\Delta U + \Delta \cancel{EC} + \Delta \cancel{EP} = Q - \cancel{W}^0$$

ou

$$Q = m(u_2 - u_1)$$

Selecionando Água/Vapor d'água no menu de Propriedades (**Properties**) e selecionando unidades SI no menu de Unidades (**Units**), o programa *IT* para o cálculo dos dados necessários e a construção dos gráficos fica

```
// Given data—State 1
p1 = 1//bar
x1 = 0.5
V = 0.5//m³

// Evaluate property data—State 1
v1 = vsat_Px("Water/Steam", p1,x1)
u1 = usat_Px("Water/Steam", p1,x1)

// Calculate the mass
m = V/v1

// Fix state 2
p2 = 1.5// bar

// Evaluate property data—State 2
v2 = vsat_Px ("Water/Steam", p2,x2)
u2 = usat_Px("Water/Steam", p2,x2)

// Calculate the mass of saturated vapor present
mg2 = x2 * m

// Determine the pressure for which the quality is unity
v3 = v1
p3 = vsat_Px("Water/Steam",p3,1)

// Energy balance to determine the heat transfer
m * (u2 - u1) = Q - W
W = 0
```

Pressione o botão de Resolver (**Solve**) para obter a solução para $p_2 = 1,5$ bar. O programa fornece os valores de $v_1 = 0,8475$ m³/kg e $m = 0,59$ kg. Além disso, a $p_2 = 1,5$ bar, o programa fornece $m_{g2} = 0,4311$ kg. Esses valores estão de acordo com aqueles obtidos no Exemplo 3.2.

Uma vez que o código computacional foi verificado, utilize o botão de Exploração (**Explore**) para variar a pressão de 1 a 2 bar em intervalos de 0,1 bar. Em seguida, utilize o botão de Exibir (**Graph**) para construir os gráficos pedidos. Os resultados podem ser vistos na Fig. E3.5:

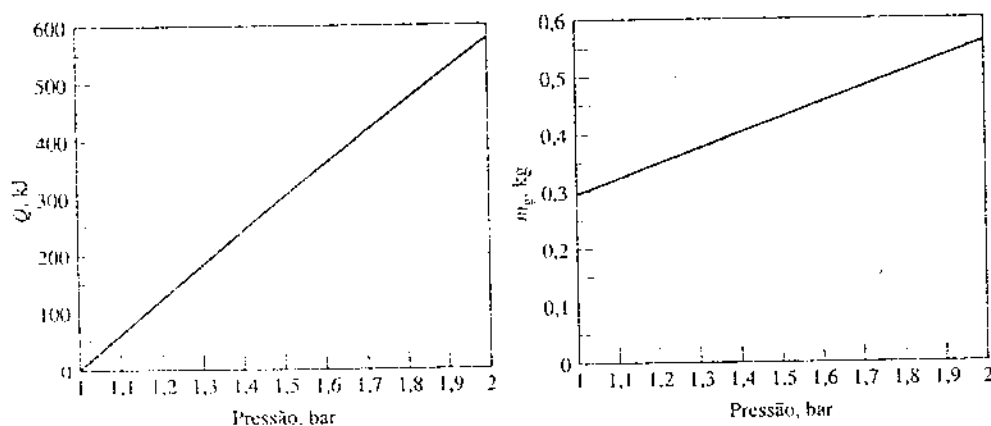


Fig. E3.5

Podemos concluir do primeiro desses gráficos que a quantidade de calor transferida para a água varia diretamente com a pressão. O gráfico de m_g mostra que a massa de vapor d'água saturado presente também aumenta à medida que a pressão aumenta. Esses resultados estão de acordo com os resultados esperados para o processo.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço de energia para um sistema fechado.
- utilizar o *IT* ou um programa similar para obter dados de propriedades da água e representar graficamente os resultados obtidos

- 1 Utilizando o botão de Navegar (Browse), a solução computacional indica que a pressão para a qual o título se torna unitário é 2,096 bar. Assim, para pressões variando de 1 a 2 bar todos os estados estão na região bifásica líquido-vapor.

Teste-RELAMPAGO

Prosseguindo o aquecimento com volume específico constante até um estado em que a pressão é 3 bar, modifique o programa // para obter a temperatura nesse estado, em °C.

Resposta: $v_4 = v_1$

$$p_4 = 3 \text{ //bar}$$

$$v_4 = v_{PT} \text{ ("Water/Steam", } p_4, T_4)$$

$$T_4 = 282,4^\circ\text{C}$$



BIOCONEXÕES O que as tripulações de voos militares, os personagens fantasiados em parques temáticos e os atletas têm em comum? Eles compartilham uma necessidade de evitar sobrecarga térmica enquanto executam seu dever, trabalho ou passatempo. Para satisfazer a essa necessidade foram desenvolvidas *vestimentas com sistemas de refrigeração*, como coletes e colarinhos térmicos. As vestimentas com sistemas de refrigeração podem se caracterizar por bolsas de gelo inseridas, canais pelos quais um líquido refrigerante circula, *materiais de mudança de fase* encapsulados ou uma combinação desses itens. Um exemplo familiar de um material de mudança de fase, conhecido também por PCM (*phase-change material*), é o gelo, o qual na fusão a 0°C absorve cerca de 334 kJ/kg de energia.

A vestimenta com PCM encapsulado, quando utilizada próxima ao corpo, absorve a energia da pessoa que está trabalhando ou se exercitando em um ambiente quente enquanto a mantém fresca. Na especificação de um PCM para uma vestimenta com sistemas de refrigeração o material deve mudar de fase na temperatura operacional de resfriamento desejada. Hidrocarbonetos conhecidos como *parafinas* são frequentemente utilizados para essa finalidade. Muitos sistemas de refrigeração disponíveis atualmente empregam contêineres de PCM com diâmetros pequenos, até de 0,5 mm, encapsulados em uma estrutura feita de um polímero resistente. Materiais de mudança de fase encapsulados também podem ser encontrados em outros produtos.

3.9**Apresentando os Calores Específicos c_v e c_p**

Diversas propriedades relacionadas à energia interna são importantes em termodinâmica. Uma dessas propriedades é a entalpia, apresentada na Seção 3.6.1. Duas outras, conhecidas como **calores específicos**, são consideradas nesta seção. Os calores específicos, indicados por c_v e c_p , são particularmente úteis para cálculos termodinâmicos que envolvam o *modelo de gás ideal* a ser apresentado na Seção 3.12.

calores
específicos

As propriedades intensivas c_v e c_p são definidas para substâncias simples compressíveis puras em termos de derivadas parciais das funções $u(T, v)$ e $h(T, p)$, respectivamente, como

$$c_v = \left(\frac{\partial u}{\partial T} \right)_v \quad (3.8)$$

$$c_p = \left(\frac{\partial h}{\partial T} \right)_p \quad (3.9)$$

em que os subscritos v e p representam, respectivamente, as variáveis mantidas fixas durante a diferenciação. Valores de c_v e c_p podem ser obtidos através de mecânica estatística utilizando medições em *espectrômetros*. Eles também podem ser determinados macroscopicamente através de medidas precisas de propriedades. Uma vez que u e h podem ser expressos em base mássica ou em base molar, os valores de calores específicos podem ser expressos de modo semelhante. Em unidades SI tem-se kJ/kg · K ou kJ/kmol · K. Em unidades inglesas tem-se Btu/lb · °R ou Btu/lbmol · °R.

A propriedade k , denominada *razão de calores específicos*, é simplesmente a razão

$$k = \frac{c_p}{c_v} \quad (3.10)$$

As propriedades c_v e c_p são denominadas *calores específicos* (ou capacidades térmicas) uma vez que, sob certas *condições especiais*, relacionam a variação de temperatura de um sistema com a quantidade de calor adicionado por transferência de calor. Entretanto, geralmente é preferível pensar em c_v e c_p em termos de suas definições, Eqs. 3.8 e 3.9, e não em termos da limitada interpretação que envolve a transferência de calor.

Em geral, c_v é uma função de v e T (ou p e T) e c_p é uma função de p e T (ou v e T). A Fig. 3.9 apresenta como c_p para vapor d'água varia em função da temperatura e da pressão. As fases de vapor de outras substâncias exibem um comportamento semelhante. Note que a figura fornece a variação de c_p com a temperatura no limite de pressão tendendo a zero. Ao longo desse limite c_p aumenta à medida que a temperatura aumenta, o que é uma característica também apresentada por outros gases. Esses valores de *pressão zero* para c_v e c_p serão mencionados de novo na Seção 3.13.2.

Dados de calores específicos estão disponíveis para gases, líquidos e sólidos de uso comum. Dados para gases são apresentados na Seção 3.13.2 como parte da discussão sobre o modelo de gás ideal. Valores de calor específico para alguns líquidos e sólidos de uso comum são apresentados na Seção 3.10.2 como parte da discussão sobre o modelo de substância incompressível.

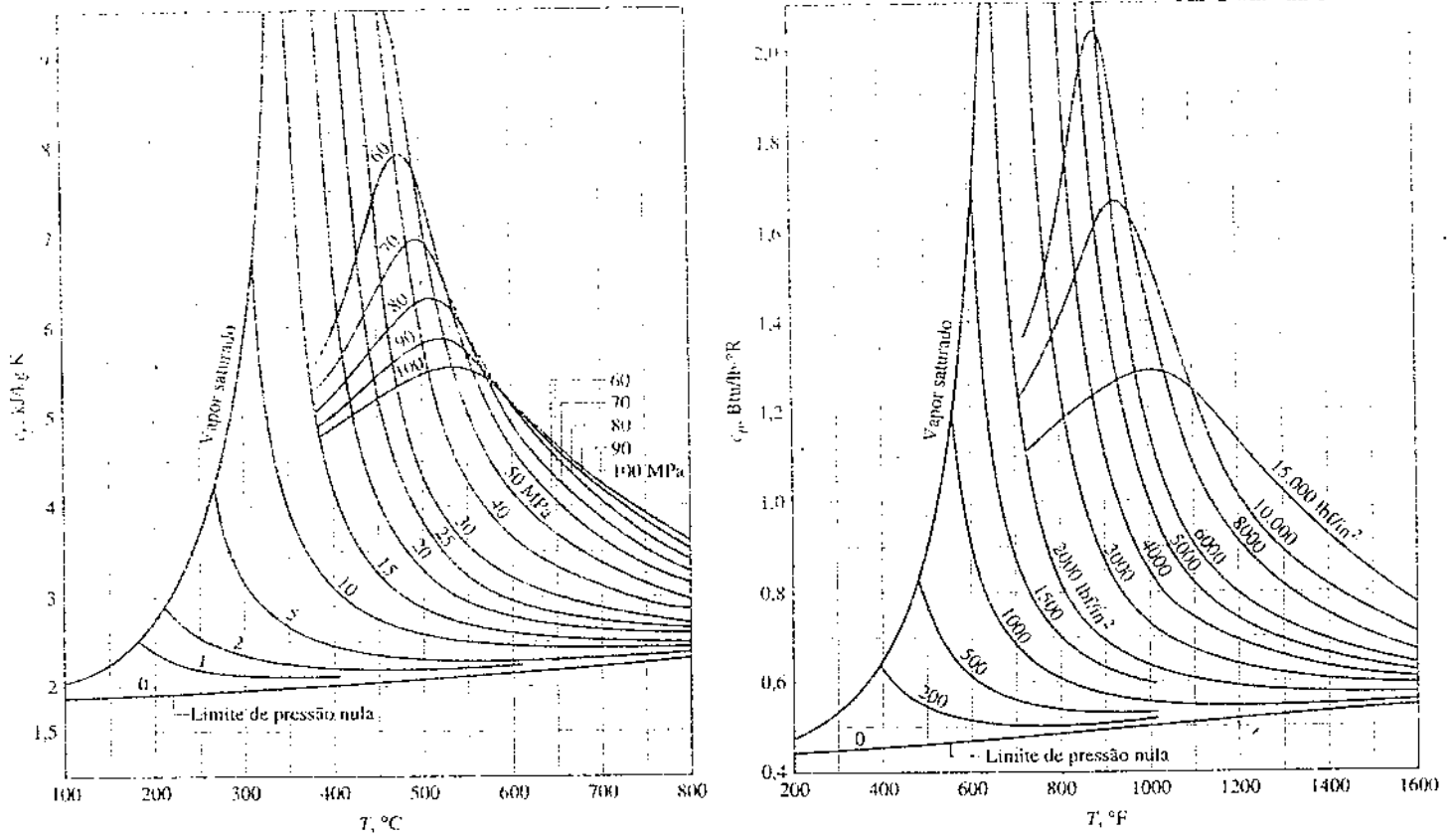


Fig. 3-9 c_p do vapor d'água como função da temperatura e da pressão.



Avaliando Propriedades de Líquidos e Sólidos

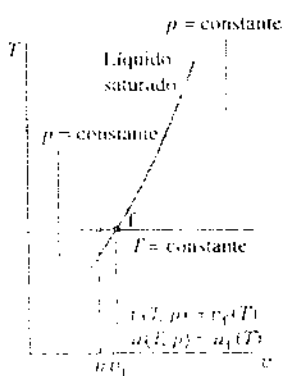
Métodos especiais frequentemente podem ser utilizados para avaliar propriedades de líquidos e sólidos. Esses métodos fornecem aproximações simples, embora precisas, que não requerem levantamentos exatos como as das tabelas de líquido comprimido para a água, Tabelas A-5. Dois desses métodos são apresentados a seguir: aproximações utilizando dados de líquido saturado e o modelo de substância incompressível.

3.10.1 Aproximações para Líquidos Utilizando Dados de Líquido Saturado

Valores aproximados para v , u e h para estados líquidos podem ser obtidos utilizando dados de líquido saturado. Para ilustrar, utilizemos as tabelas de líquido comprimido, Tabelas A-5. Essas tabelas mostram que o volume específico e a energia interna específica variam muito pouco com a pressão para uma temperatura fixa. Como os valores de v e u variam apenas levemente à medida que a pressão se altera para uma temperatura fixa, as aproximações a seguir são razoáveis para muitos cálculos de engenharia:

$$v(T, p) \approx v_f(T) \tag{3.11}$$

$$u(T, p) \approx u_f(T) \tag{3.12}$$



Isto é, para líquidos v e u podem ser avaliados no estado de líquido saturado correspondente à temperatura no dado estado.

Um valor aproximado de h para estados de líquido pode ser obtido utilizando as Eqs. 3.11 e 3.12 na definição $h = u + pv$, então

$$h(T, p) \approx u_f(T) + pv_f(T)$$

Essa relação pode ser expressa alternativamente por

$$h(T, p) \approx h_f(T) + v_f(T)[p - p_{sat}(T)] \tag{3.13}$$

em que p_{sat} representa a pressão de saturação a uma dada temperatura. O desenvolvimento da expressão é deixado como exercício. Quando a contribuição do termo sublinhado da Eq. 3.13 é pe-

pequena, a entalpia específica pode ser aproximada pelo valor do líquido saturado, da mesma forma que para v e u . Isto é,

$$h(T, p) \approx h_s(T) \quad (3.14)$$

Embora as aproximações dadas tenham sido apresentadas em relação à água líquida, elas também fornecem aproximações apropriadas para outras substâncias *quando os únicos dados de líquido disponíveis são para estados de líquido saturado*. No presente texto, dados para líquido comprimido são apresentados somente para água (Tabelas A.5). Note ainda que o *Interactive Thermodynamics: IT* não fornece dados de líquido comprimido para *qualquer* substância, mas utiliza as Eqs. 3.11, 3.12 e 3.14 para avaliar, respectivamente, os valores de v , u e h . Quando uma precisão maior que a fornecida pelas aproximações for necessária, outras fontes de dados devem ser consultadas para a obtenção de conjuntos mais completos de propriedades da substância considerada.

3.10.2 Modelo de Substância Incompressível

Conforme foi abordado antes, existem regiões nas quais o volume específico da água líquida pouco varia e que a energia interna específica varia principalmente com a temperatura. O mesmo comportamento geral é apresentado pelas fases líquidas de outras substâncias e por sólidos. As aproximações das Eqs. 3.11 a 3.14 se baseiam nessas observações, assim como o modelo de substância incompressível aqui considerado.

Para simplificar os cálculos envolvendo líquidos e sólidos geralmente assume-se que o volume específico (massa específica) seja constante e que a energia interna específica varie somente com a temperatura. Uma substância idealizada sob essas hipóteses é denominada *incompressível*.

Uma vez que a energia interna específica de uma substância modelada como incompressível depende somente da temperatura, o calor específico c_v é também uma função exclusiva da temperatura

$$c_v(T) = \frac{du}{dT} \quad (\text{incompressível}) \quad (3.15)$$

TOME NOTA...

Para uma substância modelada como incompressível,
 $v = \text{constante}$
e $u = u(T)$

Esta expressão utiliza uma derivada ordinária, já que u depende somente de T .

Embora o volume específico seja constante e a energia interna dependa somente da temperatura, a entalpia varia com a pressão e com a temperatura de acordo com

$$h(T, p) = u(T) + pv \quad (\text{incompressível}) \quad (3.16)$$

Para uma substância modelada como incompressível os calores específicos c_v e c_p são iguais. Isso é observado pela derivação da Eq. 3.16 com relação à temperatura, enquanto a pressão é mantida constante para obter

$$\left(\frac{\partial h}{\partial T}\right)_p = \frac{du}{dT}$$

O lado esquerdo desta expressão corresponde a c_p por definição (Eq. 3.9) e, utilizando a Eq. 3.15 no lado direito, temos

$$c_p = c_v \quad (\text{incompressível}) \quad (3.17)$$

Então, para uma substância incompressível não é necessária a distinção entre c_p e c_v , e ambos podem ser representados pelo mesmo símbolo, c . Os calores específicos de alguns líquidos e sólidos de uso comum são fornecidos, em função da temperatura, nas Tabelas A-19. Ao longo de intervalos limitados de temperatura a variação de c com a temperatura pode ser pequena. Nesses casos, o calor específico c pode ser tratado como constante sem significativa perda de precisão.

Utilizando as Eqs. 3.15 e 3.16 as variações da energia interna específica e da entalpia específica entre dois estados são dadas, respectivamente, por

$$u_2 - u_1 = \int_{T_1}^{T_2} c(T) dT \quad (\text{incompressível}) \quad (3.18)$$

$$\begin{aligned} h_2 - h_1 &= u_2 - u_1 + v(p_2 - p_1) \\ &= \int_{T_1}^{T_2} c(T) dT + v(p_2 - p_1) \quad (\text{incompressível}) \end{aligned} \quad (3.19)$$

Se o calor específico c for tomado como constante, as Eqs. 3.18 e 3.19 se tornam, respectivamente,

$$u_2 - u_1 = c(T_2 - T_1) \quad (3.20a)$$

$$h_2 - h_1 = c(T_2 - T_1) + \underline{v(p_2 - p_1)} \quad (\text{incompressível, com } c \text{ constante}) \quad (3.20b)$$

Na Eq. 3.20b o termo sublinhado é geralmente pequeno com relação ao primeiro termo do lado direito, e pode ser desprezado.

O próximo exemplo ilustra o uso do modelo de substância incompressível em uma aplicação envolvendo o calormetro a volume constante considerado no boxe do item BIOCONEXÕES, na Seção 2.5.

EXEMPLO 3.6

Medindo o Valor da Caloria do Óleo de Cozinha

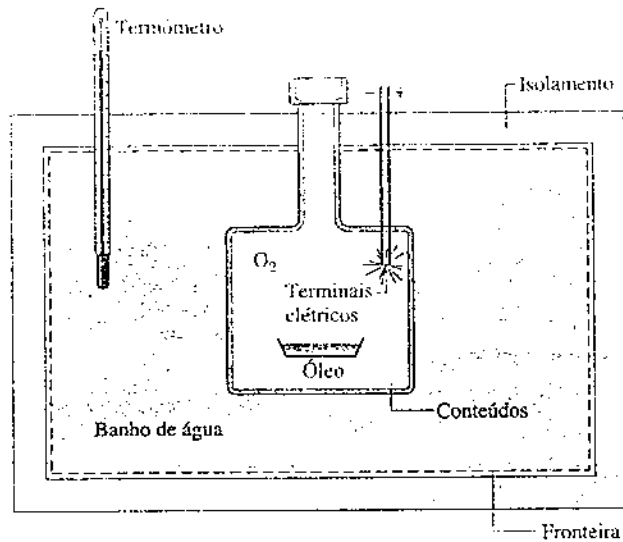
Um décimo de mililitro de óleo de cozinha é colocado na câmara de um calorímetro a volume constante com oxigênio suficiente para que o óleo seja completamente queimado. A câmara se encontra imersa em um banho de água, cuja massa é de 2,15 kg. Para atingir o objetivo desta análise as partes de metal do aparato são modeladas como equivalentes a um adicional de 0,5 kg de água. O calorímetro é perfeitamente isolado, e inicialmente está a 25°C. O óleo é inflamado eletricamente. Quando o equilíbrio é alcançado de novo, a temperatura é de 25,3°C. Determine a variação da energia interna dos conteúdos da câmara em kcal por ml de óleo de cozinha e em kcal por colher de sopa de óleo de cozinha.

SOLUÇÃO

Dado: são fornecidos os dados relativos a um calorímetro a volume constante que testa óleo de cozinha para obter seu valor calórico.

Pede-se: determine a variação da energia interna dos conteúdos da câmara do calorímetro.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O sistema fechado está ilustrado pela linha pontilhada na figura correspondente.
2. O volume total permanece constante, inclusive a câmara, o banho e a quantidade de água utilizada como modelo para as partes metálicas.
3. A água é modelada como fluido incompressível com calor específico constante c .
4. A transferência de calor relativa à vizinhança é desprezível, e não há variações com relação à energia cinética ou potencial.

Fig. E3.6

Análise: com as hipóteses listadas, o balanço de energia do sistema fechado fica

$$\Delta U + \Delta E_C^0 + \Delta E_P^0 = Q^0 - W^0$$

ou

$$(\Delta U)_{\text{conteúdos}} + (\Delta U)_{\text{água}} = 0$$

desse modo

$$(\Delta U)_{\text{conteúdos}} = -(\Delta U)_{\text{água}} \quad (a)$$

A variação da energia interna dos conteúdos é igual e oposta à variação da energia interna da água.

Como a água é modelada como incompressível, a Eq. 3.20a é utilizada para analisar o lado direito da Eq. (a), fornecendo

$$(\Delta U)_{\text{conteúdos}} = -m_a c_a (T_2 - T_1) \quad (b)$$

Com $m_a = 2,15 \text{ kg} + 0,5 \text{ kg} = 2,65 \text{ kg}$, $(T_2 - T_1) = 0,3 \text{ K}$, e $c_a = 4,18 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ da Tabela A-19, a Eq. (b) fornece

$$(\Delta U)_{\text{conteúdos}} = -(2,65 \text{ kg})(4,18 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K})(0,3 \text{ K}) = -3,32 \text{ kJ}$$

Convertendo para kcal e expressando o resultado por milímetro de óleo utilizando o volume de óleo, de 0,1 ml, obtemos

$$\begin{aligned} \frac{(\Delta U)_{\text{conteúdos}}}{V_{\text{óleo}}} &= \frac{-3,32 \text{ kJ}}{0,1 \text{ mL}} \left| \frac{1 \text{ kcal}}{4,1868 \text{ kJ}} \right| \\ &= -7,9 \text{ kcal/mL} \end{aligned}$$

O valor da caloria do óleo de cozinha é da magnitude de 7,9 kcal/ml. Os rótulos dos recipientes com óleo de cozinha usualmente fornecem o valor da caloria considerando o tamanho de uma colher de sopa (15 ml). Utilizando o valor calculado, obtemos 119 kcal por colher de sopa.

A variação da energia interna da água pode ser obtida de maneira alternativa utilizando a Eq. 3.12, junto com os dados relativos à energia interna para um líquido saturado obtidos da Tabela A-2.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em seu interior e em sua fronteira.

aplicar o balanço de energia utilizando o modelo de substância incompressível.

- 2 A variação da energia interna dos conteúdos da câmara não pode ser avaliada utilizando calor específico, porque os calores específicos são definidos (Seção 3.9) apenas para substâncias puras — ou seja, substâncias que têm composição invariável.

teste-RELAMPAGO

Utilizando a Eq. 3.12 junto com os dados relativos à energia interna para um líquido saturado obtidos da Tabela A-2, obtenha a variação da energia interna da água, em kJ, e compare com os valores obtidos admitindo que a água é incompressível. Resposta: 3,32 kJ



BIOCONEXÕES A sua alimentação é ruim para o meio ambiente? Pode ser. As frutas, os legumes e os produtos de origem animal encontrados nos supermercados exigem uma grande quantidade de combustíveis fósseis para estarem lá. Enquanto o estudo da ligação da alimentação humana ao meio ambiente ainda está dando os primeiros passos, já existem algumas conclusões preliminares interessantes a respeito.

Um estudo dos padrões alimentares dos Estados Unidos analisou a quantidade de combustível fóssil — e implicitamente, o nível da produção de gás de efeito estufa — necessário para suportar diversas dietas diferentes. Dietas ricas em carnes e peixes necessitam de mais combustíveis fósseis, devido aos recursos energéticos significativos necessários para produzir esses produtos e trazê-los para o mercado. Porém, para aqueles que desfrutam de carne e peixe, a notícia não é de todo ruim. Apenas uma fração do combustível fóssil necessário para providenciar o alimento para as tojas é usada para cultivá-lo; a maior parte é gasta no processamento e na distribuição. Desse modo, comer seus alimentos prediletos produzidos perto de casa pode ser ambientalmente uma boa escolha.

Ainda assim, a conexão entre o alimento que nós comemos, o uso dos recursos energéticos e o impacto ambiental correspondente requer estudos mais aprofundados, incluindo a grande quantidade de terras agrícolas necessárias, a enorme necessidade de água, as emissões relacionadas com a produção e o uso de fertilizantes, o metano emitido a partir dos resíduos produzidos por bilhões de animais criados anualmente para alimentação, e o combustível para o transporte dos alimentos para o mercado.



3.11 Diagrama Generalizado de Compressibilidade

O objetivo da presente seção é o de obter uma melhor compreensão das relações entre pressão, volume específico e temperatura para gases. Isso é importante não somente como uma base para análises envolvendo gases, mas também para discussões da segunda parte deste capítulo, quando o *modelo de gás ideal* é apresentado. A presente discussão é conduzida em termos do *fator de compressibilidade*, e começa pela introdução da *constante universal dos gases*.

3.11.1 Constante Universal dos Gases, \bar{R}

Considere um gás confinado em um cilindro por um pistão e o conjunto mantido a uma temperatura constante. O pistão pode ser movimentado para diversas posições, de maneira que uma série de estados de equilíbrio pode ser visitada a uma temperatura constante. Suponha que a pressão e o volume específico sejam medidos em cada estado e o valor da razão $p\bar{v}/T$ (\bar{v} é o volume por mol) seja determinado. Essas razões podem ser colocadas em uma forma gráfica em função da pressão para uma temperatura constante. Os resultados para diversas temperaturas são esboçados na Fig. 3.10. Quando as razões são extrapoladas para o valor de pressão nula *exatamente o mesmo valor-limite é obtido para cada curva*. Isto é,

$$\lim_{p \rightarrow 0} \frac{p\bar{v}}{T} = \bar{R} \quad (3.21)$$

em que \bar{R} representa o limite comum para todas as temperaturas. Se esse procedimento fosse repetido para outros gases veríamos em todos os casos que o limite da razão $p\bar{v}/T$ à medida que p tende a zero para uma temperatura fixa, é o mesmo e é denominado \bar{R} . Como o mesmo valor-limite é apresentado para todos os gases, \bar{R} é denominada constante universal dos gases. O seu valor obtido experimentalmente é

$$\bar{R} = \begin{cases} 8,314 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \\ 1,986 \text{ Btu/lbmol} \cdot ^\circ\text{R} \\ 1545 \text{ ft} \cdot \text{lb}/\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R} \end{cases} \quad (3.22)$$

Tendo apresentado a constante universal dos gases, analisa-se a seguir o fator de compressibilidade.

3.11.2 Fator de Compressibilidade, Z

A razão adimensional $p\bar{v}/RT$ é denominada fator de compressibilidade, e é representada por Z . Isto é,

$$Z = \frac{p\bar{v}}{RT} \quad (3.23)$$

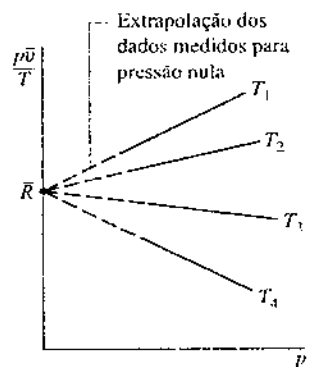


Fig. 3.10 Esboço de $p\bar{v}/T$ em função da pressão para um gás considerando diferentes valores de temperatura.

constante universal dos gases

fator de compressibilidade

TABELA 3.1

Valores da Constante R do Gás para Elementos e Compostos Selecionados

Substância	Fórmula Química	P (x10 ³ kg · K)	R (Btu/lb · °R)
Ar	-	0,2870	0,06855
Amônia	NH ₃	0,4882	0,11662
Argônio	Ar	0,2082	0,04972
Dióxido de carbono	CO ₂	0,1889	0,04513
Monóxido de carbono	CO	0,2968	0,07090
Helio	He	2,0769	0,49613
Hidrogênio	H ₂	4,1240	0,98512
Metano	CH ₄	0,5183	0,12382
Nitrogênio	N ₂	0,2968	0,07090
Oxigênio	O ₂	0,2598	0,06206
Água	H ₂ O	0,4614	0,11021

Fonte: Os valores de R são calculados em termos da constante universal dos gases $R^* = 8,314 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} = 1,986 \text{ Btu/lbmol} \cdot ^\circ\text{R}$ e do peso molecular M obtido da Tabela A-1 utilizando $P = R^*/M$ (Eq. 3.25).

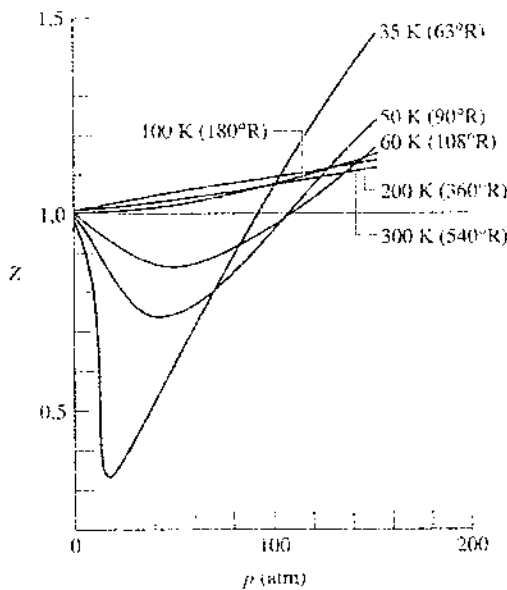


Fig. 3.11 Variação do fator de compressibilidade com a pressão a temperatura constante para o hidrogênio.

Como mostrado em cálculos a serem apresentados, quando valores de p , v , R e T são utilizados em unidades consistentes Z é adimensional.

Com $v = Mv$ (Eq. 1.9), em que M representa o peso atômico ou molecular, o fator de compressibilidade pode ser expresso de modo alternativo como

$$Z = \frac{pv}{RT} \quad (3.24)$$

em que

$$R = \frac{\bar{R}}{M} \quad (3.25)$$

R é uma constante para um gás particular cujo peso molecular é M . Alternativamente, as unidades para R são $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$, $\text{Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ e $\text{ft} \cdot \text{lbf/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. A Tabela 3.1 fornece uma amostra de valores da constante R para alguns gases, calculada a partir da Eq. 3.25.

A Eq. 3.21 pode ser expressa em termos do fator de compressibilidade como

$$\lim_{p \rightarrow 0} Z = 1 \quad (3.26)$$

Isto é, o fator de compressibilidade Z tende a ser unitário à medida que a pressão tende a zero para uma temperatura fixa. Isso pode ser ilustrado observando-se a Fig. 3.11, que mostra Z para o hidrogênio como função da pressão para diferentes temperaturas. Em geral, nos estados de um gás em que a pressão é pequena com relação à pressão crítica Z é aproximadamente 1.

3.11.3 Dados Generalizados de Compressibilidade, Diagrama Z

A Fig. 3.11 apresenta o fator de compressibilidade para o hidrogênio em função da pressão para um dado valor de temperatura. Diagramas semelhantes podem ser construídos para outros gases. Quando esses diagramas são estudados observa-se uma semelhança *qualitativa* entre eles. Um estudo mais profundo mostra que quando as coordenadas são apropriadamente modificadas, curvas para diferentes gases quase coincidem quando representadas graficamente nos mesmos eixos coordenados em conjunto. Assim, uma semelhança *quantitativa* pode ser alcançada. Esse fato é denominado *princípio de estados correspondentes*. Nesse tipo de abordagem o fator de compressibilidade Z é representado graficamente como função da pressão reduzida p_R e da temperatura reduzida T_R , adimensionais definidas como

$$p_R = p/p_c \quad (3.27)$$

$$T_R = T/T_c \quad (3.28)$$

em que p_c e T_c representam a pressão e a temperatura crítica, respectivamente. Isso resulta em um diagrama generalizado de compressibilidade da forma $Z = f(p_R, T_R)$. A Fig. 3.12 mostra dados experimentais para 10 diferentes gases em um diagrama desse tipo. As linhas cheias, que correspondem a isotermas reduzidas, representam as melhores curvas ajustadas aos dados. Observe que as Tabelas A-1 fornecem a temperatura crítica e a pressão crítica para um conjunto de substâncias.

Um diagrama generalizado mais apropriado que o da Fig. 3.12 para a resolução de problemas é apresentado no Apêndice como as Figs. A-1, A-2 e A-3. Na Fig. A-1 p_R varia de 0 a 10; na Fig. A-2 p_R varia de 0 a 10,0; e na Fig. A-3 p_R varia de 10,0 a 100,0. Para qualquer temperatura o desvio entre os dados medidos e aqueles do diagrama generalizado aumenta

pressão e temperatura reduzidas

diagrama generalizado de compressibilidade

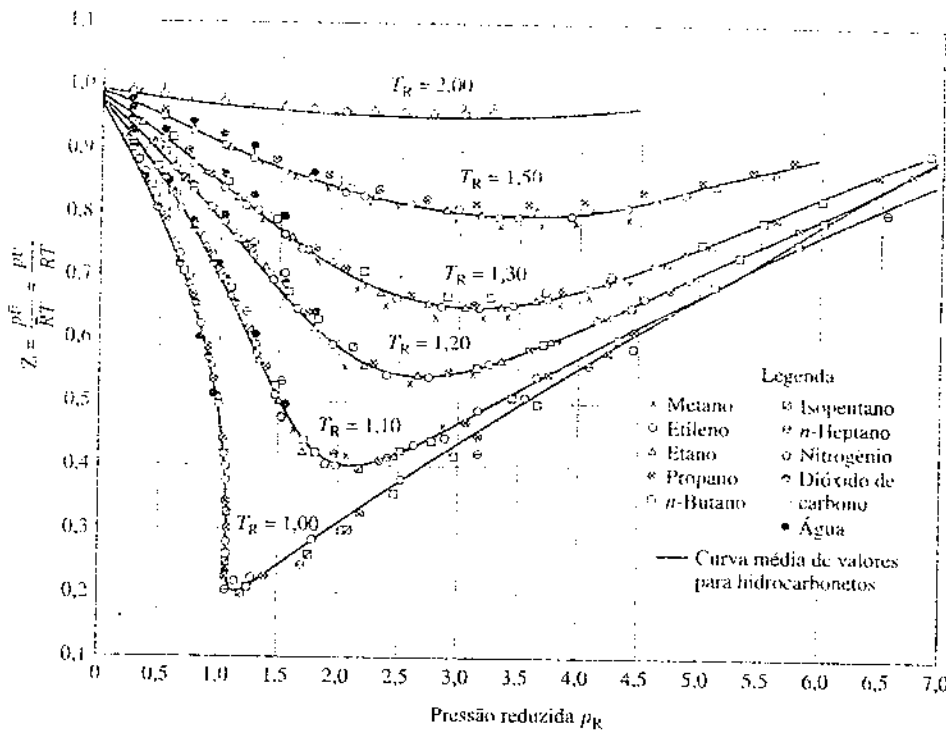


Fig. 3.12 Diagrama generalizado de compressibilidade para vários gases.

TOME NOTA...
 O estudo da Fig. A-2 mostra que o valor de Z tende para a unidade à medida que a pressão reduzida p_R tende a zero para uma temperatura fixa reduzida T_R . Isto é, $Z \rightarrow 1$ conforme $p_R \rightarrow 0$ para T_R fixa. A Fig. A-2 mostra também que Z tende a unidade para uma pressão fixa reduzida, conforme o valor da temperatura reduzida torna-se maior.

com a pressão. Entretanto, para os 30 gases utilizados no desenvolvimento do diagrama o desvio é no máximo da ordem de 5%, e para a maioria dos intervalos muito é inferior a este valor.¹

Valores de volume específico são incluídos no diagrama generalizado de compressibilidade através da variável denominada volume específico pseudorreduzido e definida por

$$v'_R = \frac{\bar{v}}{RT_c/p_c} \quad (3.29)$$

volume específico pseudorreduzido

O volume específico pseudorreduzido fornece uma melhor correlação de dados do que o volume específico reduzido $v_R = \bar{v}/\bar{v}_c$ em que \bar{v}_c é o volume específico crítico.

A partir da pressão e da temperatura críticas de uma substância de interesse, o diagrama generalizado pode ser utilizado com diversos pares das variáveis T_R, p_R e v'_R : (T_R, p_R) , (p_R, v'_R) ou (T_R, v'_R) . O mérito do diagrama generalizado para relacionar p, v e T para gases está relacionado com a simplicidade em conjunto com a precisão. Entretanto, o diagrama generalizado de compressibilidade não deve ser utilizado como um substituto para os dados $p-v-T$ de uma substância fornecidos por uma tabela ou programa de computador. O diagrama é útil principalmente para a obtenção de estimativas razoáveis na ausência de dados mais precisos.

O exemplo a seguir fornece uma ilustração do uso do diagrama generalizado de compressibilidade.

Gás ideal
 A.15 - Aba a

¹Para determinar Z acima de T_R igual a 5 para o hidrogênio, o hélio e para o neon, a temperatura e a pressão reduzidas devem ser calculadas utilizando-se $T_R = T/(T_c + 8)$ e $p_R = p/(p_c + 8)$, com as temperaturas em K e as pressões em atm.

EXEMPLO 3.7

Utilizando o Diagrama Generalizado de Compressibilidade

Um tanque rígido e fechado, repleto de vapor d'água, inicialmente a 20 MPa, 520°C, é resfriado até que sua temperatura atinja 400°C. Utilizando o diagrama de compressibilidade, determine

- (a) o volume específico do vapor d'água em m³/kg no estado inicial,
- (b) a pressão em MPa no estado final.

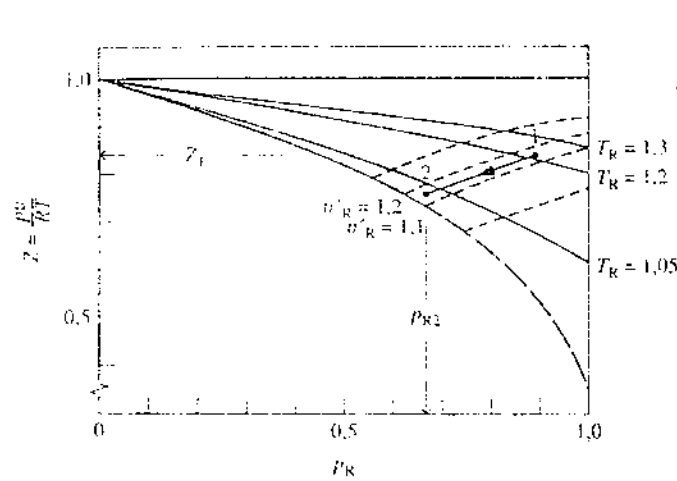
Compare os resultados dos itens (a) e (b) com os valores obtidos das tabelas de vapor superaquecido, Tabela A-4.

SOLUÇÃO

Dado: vapor d'água é resfriado a volume constante de 20 MPa, 520°C a 400°C.

Peço-se: utilize o diagrama de compressibilidade e as tabelas de vapor superaquecido para determinar o volume específico e a pressão final e compare os resultados.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



$p_1 = 20 \text{ MPa}$
 $T_1 = 520^\circ\text{C}$
 $T_2 = 400^\circ\text{C}$

Tanque fechado rígido



Modelo de Engenharia:

1. O vapor d'água constitui um sistema fechado.
2. Os estados inicial e final estão em equilíbrio.
3. O volume é constante.

Fig. E3.7

Análise:

(a) Da Tabela A-1, $T_c = 647,3 \text{ K}$ e $p_c = 22,09 \text{ MPa}$ para a água. Então,

$$T_{R1} = \frac{793}{647,3} = 1,23, \quad p_{R1} = \frac{20}{22,09} = 0,91$$

Com esses valores para a temperatura reduzida e a pressão reduzida o valor de Z obtido da Fig. A-1 é aproximadamente 0,83. Uma vez que $Z = pv/RT$, o volume específico no estado 1 pode ser determinado do seguinte modo:

$$\begin{aligned} v_1 &= Z_1 \frac{RT_1}{p_1} = 0,83 \frac{\bar{R}T_1}{Mp_1} \\ &= 0,83 \left(\frac{8314 \frac{\text{N} \cdot \text{m}}{\text{kmol} \cdot \text{K}}}{18,02 \frac{\text{kg}}{\text{kmol}}} \right) \left(\frac{793 \text{ K}}{20 \times 10^6 \frac{\text{N}}{\text{m}^2}} \right) = 0,0152 \text{ m}^3/\text{kg} \end{aligned}$$

O peso molecular da água é obtido da Tabela A-1.

De acordo com a Tabela A-4, o volume específico no estado inicial é $0,01551 \text{ m}^3/\text{kg}$. Esse valor concorda com o valor obtido com o diagrama de compressibilidade, como esperado.

(b) Uma vez que a massa e o volume permanecem constantes, o vapor d'água é resfriado a volume específico constante e, assim, a constante \bar{v}'_R . Utilizando o valor de volume específico determinado no item (a), o valor constante de \bar{v}'_R é

$$\bar{v}'_R = \frac{vp_c}{RT_c} = \frac{\left(0,0152 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}}\right) \left(22,09 \times 10^6 \frac{\text{N}}{\text{m}^2}\right)}{\left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{18,02 \text{ kg} \cdot \text{K}}\right) (647,3 \text{ K})} = 1,12$$

No estado 2

$$T_{R2} = \frac{673}{647,3} = 1,04$$

Localizando o ponto no diagrama de compressibilidade em que $\bar{v}'_R = 1,12$ e $T_R = 1,04$, o valor correspondente de p_R se encontra em torno de 0,69. Assim

$$p_2 = p_c(p_{R2}) = (22,09 \text{ MPa})(0,69) = 15,24 \text{ MPa}$$

Interpolando nas tabelas de vapor superaquecido obtém-se $p_2 = 15,16 \text{ MPa}$. Como antes, o valor obtido a partir do diagrama de compressibilidade se encontra em boa concordância com o valor tabelado.

1 A temperatura absoluta e a pressão absoluta devem ser utilizadas na determinação do fator de compressibilidade Z , da temperatura reduzida T_R e da pressão reduzida p_R .

2 Uma vez que Z é adimensional, valores de p , v , R e T devem ser utilizados em unidades compatíveis.

Teste RELAMPAGO

Utilizando o diagrama de compressibilidade, determine o volume específico, em m^3/kg , para o vapor d'água a 14 MPa , 440°C . Compare com o valor da tabela de vapor. Resposta: $0,0195 \text{ m}^3/\text{kg}$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- utilizar o diagrama generalizado de compressibilidade para relacionar dados $p-v-T$.
- utilizar as tabelas de vapor para relacionar dados $p-v-T$.

3.11.4 Equações de Estado

Considerando as curvas das Figs. 3.11 e 3.12, é razoável pensar que a variação do fator de compressibilidade com a pressão e a temperatura para gases pode ser expressa como uma equação, pelo menos para alguns intervalos de p e T . Duas expressões que contemplam uma base teórica podem ser escritas. Uma fornece o fator de compressibilidade como uma expansão em série infinita em termos da pressão:

$$Z = 1 + \hat{B}(T)p + \hat{C}(T)p^2 + \hat{D}(T)p^3 + \dots \quad (3.30)$$

em que os coeficientes $\hat{B}, \hat{C}, \hat{D}, \dots$ dependem somente da temperatura. As reticências na Eq. 3.30 representam termos de ordem superior. A outra expressão é uma série análoga à Eq. 3.30, mas expressa em termos de $1/\bar{v}$ em vez de p

$$Z = 1 + \frac{B(T)}{\bar{v}} + \frac{C(T)}{\bar{v}^2} + \frac{D(T)}{\bar{v}^3} + \dots \quad (3.31)$$

As Eqs. 3.29 e 3.30 são conhecidas como equações viriais de estado, e os coeficientes $\hat{B}, \hat{C}, \hat{D}, \dots$ e B, C, D, \dots são denominados *coeficientes viriais*. A palavra *virial* origina-se da palavra latina para força. No presente uso está relacionada com interações de força entre moléculas.

equações viriais
de estado

As expansões viriais podem ser derivadas por métodos da mecânica estatística, e pode-se atribuir sentido físico aos coeficientes: B/\bar{v} está relacionado a interações entre duas moléculas, C/\bar{v}^2 está relacionado a interações entre três moléculas etc. Em princípio, os coeficientes viriais podem ser calculados pelo uso de expressões da mecânica estatística derivada da consideração dos campos de forças ao redor das moléculas de um gás. Os coeficientes viriais também podem ser determinados a partir de dados p - v - T experimentais. As expansões viriais são utilizadas na Seção 11.1 como ponto de partida para a continuação dos estudos de representações analíticas das relações p - v - T de gases conhecidas genericamente como *equações de estado*.

As expansões viriais e o significado físico atribuído aos termos que compõem as expansões podem ser utilizados para explicar a natureza do comportamento-limite de um gás à medida que a pressão tende a zero para uma dada temperatura. Da Eq. 3.30 pode ser visto que se a pressão decresce a uma temperatura constante os termos $\hat{B}p, \hat{C}p^2$ etc. que consideram as diversas interações moleculares tendem a ser reduzidos, sugerindo que as forças de interação se tornam mais fracas sob essas circunstâncias. No limite da pressão tendendo a zero esses termos se anulam, e a equação se reduz a $Z = 1$, o que se encontra de acordo com a Eq. 3.26. De modo semelhante, como o volume específico aumenta à medida que a pressão diminui para uma temperatura fixa os termos $B/\bar{v}, C/\bar{v}^2$ etc. da Eq. 3.31 também se anulam no limite, levando a $Z = 1$ quando as forças de interação entre as moléculas não são mais significativas.

Avaliando Propriedades com o Uso do Modelo de Gás Ideal

3.12 Apresentando o Modelo de Gás Ideal

Nesta seção é apresentado o modelo de gás ideal. Esse modelo tem muitas aplicações na prática de engenharia, e é frequentemente utilizado nas seções que se seguem após este texto.

3.12.1 A Equação de Estado de Gás Ideal

Conforme observado na Seção 3.11.3, o estudo do diagrama generalizado de compressibilidade, representado na Fig. A-2, mostra que para os estados nos quais a pressão p é pequena em relação à pressão crítica p_c (baixa p_R) e/ou a temperatura T é elevada em relação à temperatura crítica T_c (elevada T_R), o fator de compressibilidade $Z = pv/RT$, é próximo de 1. Nesses estados, podemos admitir com uma precisão aceitável que $Z = 1$, ou

$$pv = RT \quad (3.32)$$

A segunda parte deste capítulo, fundamentada no modelo de gás ideal, está vinculada à Eq. 3.32, que é conhecida como a equação de estado de gás ideal.

Formas alternativas da mesma relação básica entre pressão, volume específico e temperatura são obtidas como se segue. Com $v = V/m$, a Eq. 3.32 pode ser expressa como

$$pV = mRT \quad (3.33)$$

Além disso, uma vez que $v = \bar{v}/M$ e $R = \bar{R}/M$, Eqs. 1.9 e 3.25, respectivamente, em que M é o peso molecular, a Eq. 3.32 pode ser expressa como

$$p\bar{v} = \bar{R}T \quad (3.34)$$

ou, com $\bar{v} = V/n$, como

$$pV = n\bar{R}T \quad (3.35)$$

equação de
estado de gás
ideal

Gás Ideal
A.15 - A b



3.12.2 Modelo de Gás Ideal

Para qualquer gás cuja equação de estado seja dada *exatamente* por $pv = RT$ a energia interna específica depende *somente* da temperatura. Essa conclusão é demonstrada formalmente na Seção 11.4. Observações experimentais também suportam essa conclusão, iniciando com o trabalho de Joule, que mostrou, em 1843, que a energia interna do ar com baixa massa específica (volume específico elevado) depende basicamente da temperatura. Uma motivação adicional, a partir de um ponto de vista microscópico, será fornecida em breve. A entalpia específica de um gás descrito por $pv = RT$ também depende somente da temperatura, como pode ser mostrado pela combinação da definição de entalpia, $h = u + pv$, com $u = u(T)$, e a equação de estado de gás ideal para obter $h = u(T) + RT$. Tomadas em conjunto, essas especificações constituem o modelo de gás ideal, que é resumido a seguir:

modelo de gás ideal

$$pv = RT \quad (3.32)$$

$$u = u(T) \quad (3.36)$$

$$h = h(T) = u(T) + RT \quad (3.37)$$

TOME NOTA...

Para o desenvolvimento das soluções de muitos exemplos a seguir e problemas de final de capítulo envolvendo ar, oxigênio (O_2), nitrogênio (N_2), dióxido de carbono (CO_2), monóxido de carbono (CO), hidrogênio (H_2) e outros gases comuns é indicado no enunciado do problema que o modelo de gás ideal deve ser utilizado. Se essa informação não estiver explicitamente indicada, a aplicabilidade do modelo de gás ideal deve ser verificada utilizando o diagrama Z ou outros dados.

A energia interna específica e a entalpia de gases em geral dependem de duas propriedades independentes e não somente da temperatura, como estabelecido pelo modelo de gás ideal. Além disso, a equação de estados dos gases perfeitos não fornece uma aproximação aceitável para todos os estados. Em consequência, a utilização do modelo de gás ideal depende do erro aceitável para um dado cálculo. Não obstante, gases geralmente se *aproximam* do comportamento de gás ideal, e uma descrição particularmente simplificada é obtida com o modelo de gás ideal.

Para verificar se um gás pode ser modelado como um gás ideal, estados de interesse podem ser localizados em um diagrama de compressibilidade de maneira a determinar o desvio em relação à condição de $Z = 1$. Como mostrado em discussões posteriores, outros dados de propriedades em forma de gráficos ou tabelas podem também ser utilizados na determinação da aplicabilidade do modelo de gás ideal.

O próximo exemplo ilustra a utilização da equação de estado de gás ideal e reforça o uso dos diagramas de propriedades para localizar os principais estados durante processos.

EXEMPLO 3.8**Analisando o Ar como Um Gás Ideal Submetido a um Ciclo Termodinâmico**

Uma libra (0,45 kg) de ar em um conjunto cilindro-pistão é submetida a um ciclo termodinâmico que consiste em três processos.

Processo 1-2: volume específico constante

Processo 2-3: expansão à temperatura constante

Processo 3-1: compressão à pressão constante

No estado 1 a temperatura é de $540^\circ R$ ($26,8^\circ C$) e a pressão é 1 atm. No estado 2, a pressão é de 2 atm. Empregando a equação de estado de gás ideal,

(a) esboce o ciclo em coordenadas $p-v$.

(b) determine a temperatura no estado 2, em $^\circ R$.

(c) determine o volume específico no estado 3, em ft^3/lb .

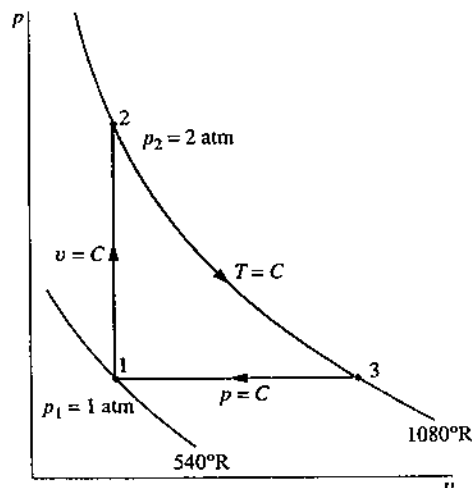
SOLUÇÃO

Dado: ar é submetido a um ciclo termodinâmico composto por três processos: Processo 1-2, $v = \text{constante}$; Processo 2-3, $T = \text{constante}$;

Processo 3-1, $p = \text{constante}$. São fornecidos valores para T_1 , p_1 e p_2 .

Pede-se: esboce o ciclo em coordenadas $p-v$ e determine T_2 e v_3 .

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



$540^\circ R = 26,8^\circ C$
$1080^\circ R = 326,8^\circ C$

Modelo de Engenharia:

1. O ar constitui um sistema fechado.
2. O ar se comporta como um gás ideal.
3. O trabalho relacionado ao movimento do pistão é o único modo de trabalho presente.

Fig. E3.8

Análise:

- (a) O ciclo é ilustrado em coordenadas $p-v$ na figura correspondente. Observe que como $p = RT/v$ e a temperatura é constante, a variação de p com v para o processo de 2 para 3 é não linear.
 (b) Utilizando $p v = RT$, a temperatura no estado 2 é

$$T_2 = p_2 v_2 / R$$

Para obter o volume específico v_2 necessário nesta relação, note que $v_2 = v_1$, assim

$$T_2 = p_2 v_1 / R$$

Combinando esses dois resultados, temos

$$T_2 = \frac{p_2}{p_1} T_1 = \left(\frac{2 \text{ atm}}{1 \text{ atm}} \right) (540^\circ\text{R}) = 1080^\circ\text{R}$$

- (c) Uma vez que $p v = RT$, o volume específico no estado 3 é

$$v_3 = RT_3 / p_3$$

Observando que $T_3 = T_2$, $p_3 = p_1$ e $R = \bar{R}/M$

$$\begin{aligned} v_3 &= \frac{\bar{R} T_2}{M p_1} \\ &= \left(\frac{1545 \frac{\text{ft} \cdot \text{lbf}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}}}{28,97 \frac{\text{lb}}{\text{lbmol}}} \right) \frac{(1080^\circ\text{R})}{(14,7 \text{ lbf}/\text{in}^2)} \left| \frac{1 \text{ ft}^2}{144 \text{ in}^2} \right| \\ &= 27,2 \text{ ft}^3/\text{lb} \end{aligned}$$

em que o peso molecular do ar é obtido da Tabela A-1E.

- 1 A Tabela A-1E fornece $p_c = 37,2 \text{ atm}$, $T_c = 239^\circ\text{R}$ para o ar. Então, $p_{R2} = 0,054$, $T_{R2} = 4,52$. De acordo com a Fig. A-1, o valor do fator de compressibilidade para esse estado é $Z \approx 1$. A mesma conclusão resulta quando os estados 1 e 3 são verificados. Assim, $p v = RT$ descreve de modo adequado a relação $p-v-T$ do ar para esses estados.
 2 Note cuidadosamente que a equação de estado $p v = RT$ requer a utilização da temperatura absoluta T e da pressão absoluta p .

Teste-RELÂMPAGO

O ciclo ilustrado na Fig. E3.8 é um ciclo de potência ou um ciclo de refrigeração? Explique. Resposta: Um ciclo de potência. O trabalho líquido é positivo, conforme representado pela área 1-2-3-1.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar dados $p-v-T$ utilizando a equação de estado de gás ideal.
 esboçar processos em um diagrama $p-v$.

3.12.3 Interpretação Microscópica

Uma ideia da dependência da energia interna dos gases com respeito à temperatura para baixos valores de massa específica (valores elevados de volume específico) pode ser obtida a partir da discussão sobre as equações viriais: Eqs. 3.30 e 3.31. À medida que $p \rightarrow 0$ ($\bar{v} \rightarrow \infty$), as forças de interação entre as moléculas de um gás se tornam mais fracas e as expansões viriais se aproximam, no limite, de $Z = 1$. O estudo de gases sob o ponto de vista microscópico mostra que a dependência da energia interna do gás em relação à pressão, ou volume específico, para uma dada temperatura aparece basicamente devido a interações moleculares. Consequentemente, à medida que a massa específica de um gás diminui (o volume específico aumenta) à temperatura constante, atinge-se uma situação em que os efeitos das forças intermoleculares se tornam mínimos. A energia interna é então determinada principalmente pela temperatura.

Do ponto de vista microscópico o modelo de gás ideal é constituído de várias idealizações: o gás é composto de moléculas que se encontram em movimento randômico e obedecem às leis da mecânica; o número total de moléculas é elevado, entretanto o volume de moléculas corresponde a uma fração desprezível do volume ocupado pelo gás; e não existem forças apreciáveis agindo nas moléculas, exceto durante colisões. Uma discussão adicional sobre o gás ideal com abordagem microscópica é apresentada na Seção 3.13.2.

3.13 Energia Interna, Entalpia e Calores Específicos de Gases Ideais

3.13.1 Relações Δu , Δh , Δc_v e c_p

Para um gás que obedeça ao modelo de gás ideal, a energia interna específica depende somente da temperatura. Assim, o calor específico c_v , definido pela Eq. 3.8, é também uma função somente da temperatura. Isto é,

$$c_v(T) = \frac{du}{dT} \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.38)$$

Essa expressão apresenta uma derivada ordinária, já que u depende apenas de T .
Separando variáveis na Eq. 3.38

$$du = c_v(T) dT \quad (3.39)$$

Através de integração, a variação da energia interna específica fica

$$u(T_2) - u(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) dT \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.40)$$

De maneira similar, para um gás que se comporta de acordo com o modelo de gás ideal a entalpia específica depende apenas da temperatura, e então o calor específico c_p , definido pela Eq. 3.9, é também uma função exclusiva da temperatura. Isto é

$$c_p(T) = \frac{dh}{dT} \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.41)$$

Separando variáveis na Eq. 3.41

$$dh = c_p(T) dT \quad (3.42)$$

Através de integração, a variação da entalpia específica fica

$$h(T_2) - h(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) dT \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.43)$$

Uma relação importante entre os calores específicos de um gás ideal pode ser desenvolvida pela diferenciação da Eq. 3.37 em relação à temperatura

$$\frac{dh}{dT} = \frac{du}{dT} + R$$

e, introduzindo as Eqs. 3.38 e 3.41, obtemos

$$c_p(T) = c_v(T) + R \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.44)$$

Em base molar, essa relação pode ser escrita como

$$\bar{c}_p(T) = \bar{c}_v(T) + \bar{R} \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.45)$$

Embora cada um dos dois calores específicos de um gás ideal seja função da temperatura, as Eqs. 3.44 e 3.45 mostram que esses calores específicos diferem somente por uma constante: a constante do gás. O conhecimento de qualquer um dos calores específicos de um gás particular permite que o outro seja calculado utilizando-se apenas a constante do gás. As equações citadas também mostram que $c_p > c_v$ e $\bar{c}_p > \bar{c}_v$, respectivamente.

Para um gás ideal, a razão de calores específicos, k , é também uma função somente da temperatura

$$k = \frac{c_p(T)}{c_v(T)} \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.46)$$

Uma vez que $c_p > c_v$, conclui-se que $k > 1$. A combinação das Eqs. 3.44 e 3.46 resulta em

$$c_p(T) = \frac{kR}{k-1} \quad (3.47a)$$

(gás ideal)

$$c_v(T) = \frac{R}{k-1} \quad (3.47b)$$

Expressões similares podem ser escritas para os calores específicos em uma base molar, com R sendo substituído por \bar{R} .

3.13.2 Utilizando Funções Relativas ao Calor Específico

As expressões precedentes requerem que os calores específicos dos gases ideais sejam funções da temperatura. Essas funções estão disponíveis para gases de interesse prático, em diversas formas, como gráficos, tabelas e equações. A Fig. 3.13 apresenta a variação de \bar{c}_p (base molar) com a temperatura para alguns gases de uso comum. Para o intervalo de

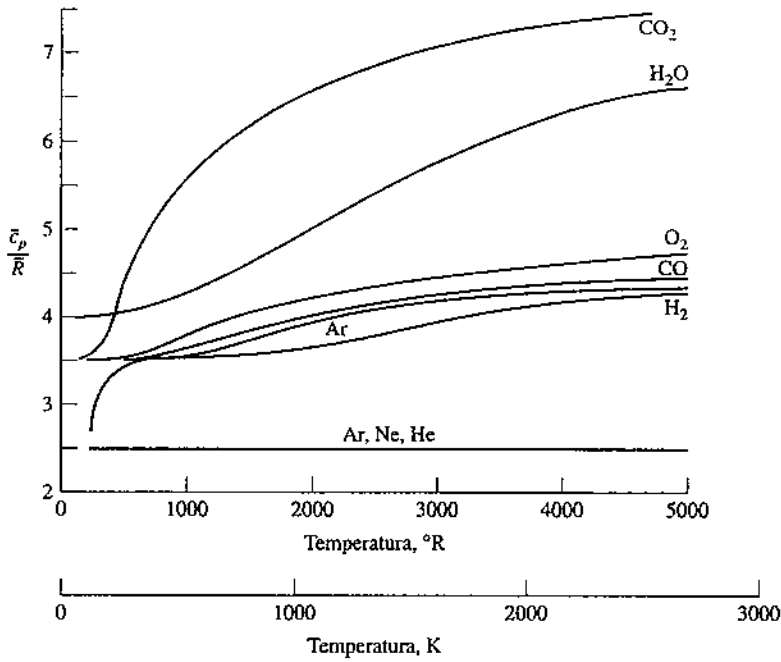


Fig. 3.13 Variação de \bar{c}_p/\bar{R} com a temperatura para alguns gases utilizando o modelo de gás ideal.

temperatura mostrado, \bar{c}_p aumenta com a temperatura para todos os gases, com exceção dos gases monoatômicos Ar, Ne e He. Para esses, \bar{c}_p é constante e igual ao valor previsto pela teoria cinética dos gases: $\bar{c}_p = \frac{5}{2}\bar{R}$. Dados tabelados de calores específicos para alguns gases selecionados são apresentados como função da temperatura nas Tabelas A-20. Calores específicos também estão disponíveis em forma de equação. Diversas formas alternativas dessas equações podem ser encontradas na literatura da engenharia. Uma equação que é de integração relativamente fácil é a de forma polinomial dada por

$$\frac{\bar{c}_p}{\bar{R}} = \alpha + \beta T + \gamma T^2 + \delta T^3 + \varepsilon T^4 \quad (3.48)$$

Valores das constantes α , β , γ , δ e ε são listados na Tabela A-21 para vários gases considerando o intervalo de temperatura de 300 a 1000 K (540 a 1800°R).

POR EXEMPLO para ilustrar o uso da Eq. 3.48, avaliemos a variação da entalpia específica, em kJ/kg, do ar, modelado como gás ideal, a partir de um estado em que $T_1 = 400$ K a um estado no qual $T_2 = 900$ K. Substituindo a expressão para $\bar{c}_p(T)$ dada pela Eq. 3.48 na Eq. 3.43 e integrando em relação à temperatura, temos

$$\begin{aligned} h_2 - h_1 &= \frac{\bar{R}}{M} \int_{T_1}^{T_2} (\alpha + \beta T + \gamma T^2 + \delta T^3 + \varepsilon T^4) dT \\ &= \frac{\bar{R}}{M} \left[\alpha(T_2 - T_1) + \frac{\beta}{2}(T_2^2 - T_1^2) + \frac{\gamma}{3}(T_2^3 - T_1^3) + \frac{\delta}{4}(T_2^4 - T_1^4) + \frac{\varepsilon}{5}(T_2^5 - T_1^5) \right] \end{aligned}$$

em que o peso molecular M foi utilizado de modo a obter o resultado em uma base mássica unitária. Com os valores das constantes da Tabela A-21

$$\begin{aligned} h_2 - h_1 &= \frac{8,314}{28,97} \left\{ 3,653(900 - 400) - \frac{1,337}{2(10)^3} [(900)^2 - (400)^2] \right. \\ &\quad + \frac{3,294}{3(10)^6} [(900)^3 - (400)^3] - \frac{1,913}{4(10)^9} [(900)^4 - (400)^4] \\ &\quad \left. + \frac{0,2763}{5(10)^{12}} [(900)^5 - (400)^5] \right\} = 531,69 \text{ kJ/kg} \quad \leftarrow \leftarrow \leftarrow \leftarrow \end{aligned}$$

As funções dos calores específicos $c_v(T)$ e $c_p(T)$ também estão disponíveis no *IT: Interactive Thermodynamics*, no menu de Propriedades (Properties). Essas funções podem ser integradas utilizando a função integral do programa para calcular Δu e Δh , respectivamente.

POR EXEMPLO Refaremos o exemplo anterior utilizando o *IT*. Para o ar, o código *IT* é

```
cp = cp_T ("Air", T)
delh = Integral(cp, T)
```

Pressionando o botão de Resolver (Solve) e variando T de 400 K a 900 K, a variação da entalpia específica é $\Delta h = \text{delh} = 531,7$ kJ/kg, o que concorda de maneira precisa com o valor obtido através da integração da função do calor específico da Tabela A-21, conforme ilustrado antes. $\leftarrow \leftarrow \leftarrow \leftarrow$

A fonte de dados de calores específicos de gases ideais é experimental. Os calores específicos podem ser determinados macroscopicamente a partir de cuidadosas medidas de propriedades. No limite, à medida que a pressão tende a zero as propriedades de um gás tendem a coincidir com as de seu modelo de gás ideal. Então, calores específicos determinados macroscopicamente de um gás quando extrapolados para baixas pressões podem ser chamados tanto de calores específicos à *pressão zero* quanto de calores específicos de *gás ideal*. Embora calores específicos à pressão zero possam ser obtidos pela extrapolação de dados experimentais macroscopicamente determinados, esse procedimento hoje em dia é raramente efetuado. Isso se deve ao fato de que os calores específicos de gases perfeitos podem ser calculados de imediato com expressões da mecânica estatística utilizando dados *spectrais*, que podem ser obtidos de modo experimental com precisão. A determinação de calores específicos de gases perfeitos é uma das importantes áreas em que a *abordagem microscópica* contribui significativamente para as aplicações da termodinâmica.

3.14 Aplicando o Balanço de Energia Utilizando Tabelas de Gás Ideal, Calores Específicos Constantes e Programas de Computador

Embora variações da entalpia específica e da energia interna específica possam ser determinadas pela integração das expressões de calores específicos, como já foi mostrado na Seção 3.13.2, esses cálculos são mais facilmente conduzidos utilizando-se as tabelas de gás ideal, a hipótese de calores específicos constantes e programas de computador, todos apresentados na presente seção. Esses procedimentos também são ilustrados nesta seção através de exemplos resolvidos a partir de um balanço de energia para um sistema fechado.

3.14.1 Utilizando Tabelas de Gás Ideal

Para alguns gases comumente encontrados o cálculo das variações da energia interna e da entalpia específicas é facilitado pelo uso das *tabelas de gás ideal*, Tabelas A-22 e A-23, que fornecem u e h (ou \bar{u} e \bar{h}) em função da temperatura.

Para obter entalpia em função da temperatura escrevemos a Eq. 3.43 como

$$h(T) = \int_{T_{ref}}^T c_p(T) dT + h(T_{ref})$$

em que T_{ref} corresponde a uma temperatura de referência arbitrária e $h(T_{ref})$ a um valor arbitrário de entalpia para a temperatura de referência. As Tabelas A-22 e A-23 são baseadas na escolha de $h = 0$ em $T_{ref} = 0$ K. Dessa forma, a tabela de valores de entalpia em função da temperatura é desenvolvida através da integral²

$$h(T) = \int_0^T c_p(T) dT \quad (3.49)$$

Os valores tabelados de energia interna em função da temperatura são obtidos dos valores tabelados de entalpia através de $u = h - RT$.

Para o ar considerado como gás ideal h e u são dados pela Tabela A-22, com unidades de kJ/kg, e pela Tabela A-22E em unidades de Btu/lb. Valores de entalpia \bar{h} e energia interna \bar{u} específicas molares para diversos gases comumente encontrados, assumidos como gases ideais, são dados na Tabela A-23 em unidades de kJ/kmol ou Btu/lbmol. Outras propriedades, que não a energia interna e a entalpia específicas, presentes nessas tabelas são apresentadas no Cap. 6 e devem ser ignoradas no momento. As Tabelas A-22 e A-23 são convenientes para cálculos envolvendo gases ideais não apenas pelo fato de a variação dos calores específicos com a temperatura ser considerada automaticamente, mas também porque as tabelas são de fácil utilização.

O próximo exemplo ilustra o uso das tabelas de gás ideal, juntamente com o balanço de energia para um sistema fechado.

²A expressão simples para a variação de calor específico dada pela Eq. 3.48 é válida apenas para um intervalo limitado de temperatura. Desse modo, valores tabelados de entalpia são calculados a partir da Eq. 3.49 utilizando expressões que permitam que a integral seja avaliada com precisão em intervalos mais amplos de temperatura.

EXEMPLO 3.9

Utilizando o Balanço de Energia e as Tabelas de Gás Ideal

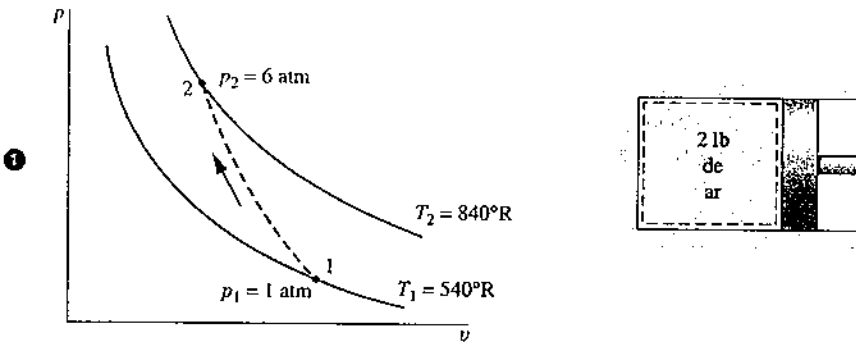
Um conjunto cilindro-pistão contém 2 lb (0,91 kg) de ar a uma temperatura de 540°R (26,8°C) e a uma pressão de 1 atm. O ar é comprimido até um estado no qual a temperatura é 840°R (193,5°C) e a pressão é 6 atm. Durante a compressão uma quantidade de calor igual a 20 Btu (21,1 kJ) é transferida do ar para a vizinhança. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar, determine o trabalho realizado durante o processo, em Btu.

SOLUÇÃO

Dado: duas libras de ar são comprimidas entre dois estados especificados enquanto uma determinada quantidade de calor é transferida do ar.

Pede-se: determine o trabalho, em Btu.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O ar constitui um sistema fechado.
2. Os estados inicial e final são estados de equilíbrio. Não ocorrem variações da energia cinética ou potencial.
3. O ar se comporta como um gás ideal.
4. O trabalho relacionado ao movimento do pistão é o único modo de trabalho presente.

Fig. E3.9

Análise: um balanço de energia para o sistema fechado é

$$\Delta E^0 + \Delta EP^0 + \Delta U = Q - W$$

em que os termos de energia cinética e potencial se anulam de acordo com a hipótese 2. Resolvendo para W

$$W = Q - \Delta U = Q - m(u_2 - u_1)$$

A partir do enunciado do problema, $Q = -20$ Btu. Além disso, da Tabela A-22E a $T_1 = 540^\circ\text{R}$, $u_1 = 92,04$ Btu/lb e a $T_2 = 840^\circ\text{R}$, $u_2 = 143,98$ Btu/lb. Desse modo

$$W = -20 \text{ Btu} - (2 \text{ lb})(143,98 - 92,04) \text{ Btu/lb} = -123,9 \text{ Btu}$$

O sinal negativo indica que o trabalho é realizado sobre o sistema nesse processo.

- 1 Embora os estados inicial e final sejam considerados como estados de equilíbrio, os estados intermediários não são necessariamente estados de equilíbrio, de maneira que o processo foi representado no diagrama $p-v$ por uma linha tracejada. Essa linha tracejada não define uma "trajetória" para o processo.
- 2 A Tabela A-1E fornece $p_c = 37,2$ atm, $T_c = 239^\circ\text{R}$ para o ar. Desse modo, no estado 1 $p_{R1} = 0,03$, $T_{R1} = 2,26$ e, no estado 2, $p_{R2} = 0,16$, $T_{R2} = 3,51$. Consultando a Fig. A-1 pode-se concluir que para esses estados $Z \approx 1$, como admitido para a solução.
- 3 Em princípio, o trabalho poderia ser calculado através de $\int p \, dV$, mas por se desconhecer a variação de pressão na face do pistão com o volume a integração não pode ser realizada sem mais informações.

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
 - aplicar o balanço de energia utilizando o modelo de gás ideal.

Teste-RELÂMPAGO

Substituindo o ar por dióxido de carbono, porém mantendo inalterados todos os outros dados do problema, calcule o trabalho, em Btu. Resposta: -125,1 Btu.

3.14.2 Utilizando Calores Específicos Constantes

Quando calores específicos são tomados como constantes, as Eqs. 3.40 e 3.43 são reduzidas, respectivamente, a

$$u(T_2) - u(T_1) = c_v(T_2 - T_1) \tag{3.50}$$

$$h(T_2) - h(T_1) = c_p(T_2 - T_1) \tag{3.51}$$

As Eqs. 3.50 e 3.51 são geralmente utilizadas em análises termodinâmicas envolvendo gases ideais, uma vez que permitem o desenvolvimento de equações simples e fechadas para vários processos.

Os valores constantes de c_v e c_p nas Eqs. 3.50 e 3.51 são, estritamente falando, valores médios calculados como

$$c_v = \frac{\int_{T_1}^{T_2} c_v(T) \, dT}{T_2 - T_1}, \quad c_p = \frac{\int_{T_1}^{T_2} c_p(T) \, dT}{T_2 - T_1}$$

Entretanto, quando a variação de c_v ou c_p ao longo de um dado intervalo de temperatura não é significativa é pequeno o erro cometido ao se tomar o calor específico requerido pela Eq. 3.50 ou 3.51 como a média aritmética dos valores de calor específico avaliados nas temperaturas-limite. Alternativamente, o calor específico avaliado na temperatura média do intervalo pode ser utilizado. Esses métodos são particularmente convenientes quando dados tabelados de calor específico estão disponíveis, como nas Tabelas A-20, e, assim, o calor específico *constante* pode ser geralmente determinado por inspeção.

► POR EXEMPLO admitindo que o calor específico c_v é uma constante e utilizando a Eq. 3.50, a expressão para o trabalho na solução do Exemplo 3.9 é dada por

$$W = Q - mc_v(T_2 - T_1)$$

Determinando c_v na temperatura média, 690°R (230°F), a Tabela A-20E fornece $c_v = 0,173 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. Inserindo esse valor para c_v junto com outros dados do Exemplo 3.9, tem-se

$$\begin{aligned} W &= -20 \text{ Btu} - (2 \text{ lb}) \left(0,173 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) (840 - 540) ^\circ\text{R} \\ &= -123,8 \text{ Btu} \end{aligned}$$

o que está de acordo com a resposta obtida no Exemplo 3.9, utilizando os dados da Tabela A-22E. ◀ ◀ ◀

O exemplo a seguir ilustra a utilização de balanços de energia em sistemas fechados, em conjunto com o modelo de gás ideal e a hipótese de calores específicos constantes.

EXEMPLO 3.10

Utilizando o Balanço de Energia e Calores Específicos Constantes

Dois tanques são conectados por uma válvula. Um tanque contém 2 kg de monóxido de carbono gasoso a 77°C e 0,7 bar. O outro tanque contém 8 kg do mesmo gás a 27°C e 1,2 bar. A válvula é aberta, permitindo a mistura dos gases enquanto energia sob a forma de calor é absorvida a partir da vizinhança. A temperatura final de equilíbrio é 42°C . Utilizando o modelo de gás ideal com c_v constante, determine (a) a pressão final de equilíbrio, em bar; (b) a quantidade de calor trocado durante o processo, em kJ.

SOLUÇÃO

Dado: dois tanques contendo diferentes quantidades de monóxido de carbono gasoso, inicialmente em diferentes estados, estão conectados por uma válvula. A válvula é aberta, permitindo a mistura do gás enquanto energia é absorvida por transferência de calor. A temperatura final de equilíbrio é conhecida.

Pede-se: determine a pressão final e a quantidade de calor transferida durante o processo.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

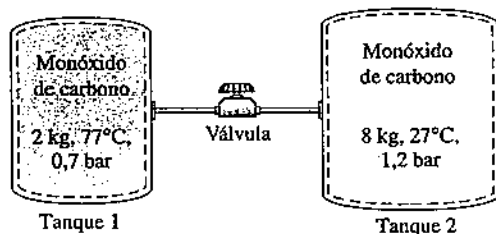


Fig. E3.10

Análise:

(a) A pressão final de equilíbrio p_f pode ser determinada a partir da equação de estado de gás ideal

$$p_f = \frac{mRT_f}{V}$$

em que m é a soma das quantidades iniciais presentes no interior dos dois tanques, V é o volume total dos dois tanques e T_f é a temperatura final de equilíbrio. Então

$$p_f = \frac{(m_1 + m_2)RT_f}{V_1 + V_2}$$

Representando a temperatura e a pressão iniciais do tanque 1 como T_1 e p_1 , respectivamente, $V_1 = m_1RT_1/p_1$. De modo similar, se a temperatura e a pressão iniciais no tanque 2 são representadas por T_2 e p_2 , $V_2 = m_2RT_2/p_2$. Então, a pressão final é

$$p_f = \frac{(m_1 + m_2)RT_f}{\left(\frac{m_1RT_1}{p_1}\right) + \left(\frac{m_2RT_2}{p_2}\right)} = \frac{(m_1 + m_2)T_f}{\left(\frac{m_1T_1}{p_1}\right) + \left(\frac{m_2T_2}{p_2}\right)}$$

Substituindo os valores

$$P_f = \frac{(10 \text{ kg})(315 \text{ K})}{\frac{(2 \text{ kg})(350 \text{ K})}{0,7 \text{ bar}} + \frac{(8 \text{ kg})(300 \text{ K})}{1,2 \text{ bar}}} = 1,05 \text{ bar}$$

(b) A quantidade de calor trocado pode ser encontrada a partir do balanço de energia, que com as hipóteses 4 e 5 se reduz a

$$\Delta U = Q - W^0$$

ou

$$Q = U_f - U_i$$

U_i é a energia interna inicial, dada por

$$U_i = m_1 u(T_1) + m_2 u(T_2)$$

em que T_1 e T_2 são as temperaturas iniciais do CO nos tanques 1 e 2, respectivamente. A energia interna final é U_f

$$U_f = (m_1 + m_2) u(T_f)$$

Introduzindo essas expressões para a energia interna, o balanço de energia se torna

$$Q = m_1 [u(T_f) - u(T_1)] + m_2 [u(T_f) - u(T_2)]$$

Uma vez que o calor específico c_v é constante (hipótese 2)

$$Q = m_1 c_v (T_f - T_1) + m_2 c_v (T_f - T_2)$$

Avaliando c_v como a média dos valores listados na Tabela A-20 para 300 K e 350 K, $c_v = 0,745 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Então

$$Q = (2 \text{ kg}) \left(0,745 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right) (315 \text{ K} - 350 \text{ K}) + (8 \text{ kg}) \left(0,745 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right) (315 \text{ K} - 300 \text{ K}) \\ = +37,25 \text{ kJ}$$

O sinal positivo indica que a transferência de calor ocorre para o sistema.

- 1 Utilizando o diagrama generalizado de compressibilidade pode-se verificar que a equação de estado de gás ideal é apropriada para o CO nesse intervalo de temperatura e pressão. Como o calor específico c_v do CO varia pouco no intervalo de temperatura de 300 K a 350 K (Tabela A-20), ele pode ser tratado como constante com uma precisão aceitável.

Teste-RELÂMPAGO

Avalie Q utilizando valores de energia interna específica obtidos da Tabela A-23 para o CO. Compare com o resultado utilizando c_v constante. Resposta: 36,99 kJ.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- aplicar o balanço de energia utilizando o modelo de gás ideal quando o calor específico c_v for constante.

3.14.3 Utilizando Programas de Computador

O *Interactive Thermodynamics: IT* também fornece valores de entalpia e de energia interna específicas para uma vasta gama de gases modelados como gases ideais. Consideremos o uso do *IT* inicialmente para o ar e, em seguida, para outros gases.

AR. Para o ar, o *IT* utiliza o mesmo estado e o mesmo valor de referência que a Tabela A-22, e os valores fornecidos pelo *IT* apresentam uma boa concordância com os dados tabelados.

► **POR EXEMPLO** consideremos o uso do *IT* para avaliar a variação da entalpia específica do ar de um estado em que $T_1 = 400 \text{ K}$ para um estado em que $T_2 = 900 \text{ K}$. Selecionando Ar (*Air*) no menu de Propriedades (**Properties**), o código a seguir seria utilizado pelo *IT* para determinar Δh (delh), em kJ/kg

$$h_1 = h_T(\text{"Air"}, T_1)$$

$$h_2 = h_T(\text{"Air"}, T_2)$$

$$T_1 = 400//K$$

$$T_2 = 900//K$$

$$\text{delh} = h_2 - h_1$$

Escolhendo-se K como unidade de temperatura e kg para a massa no menu de Unidades (**Units**), os resultados fornecidos pelo *IT* são $h_1 = 400,8$, $h_2 = 932,5$ e $\Delta h = 531,7 \text{ kJ/kg}$, respectivamente. Esses valores apresentam uma boa concordância com os obtidos pela Tabela A-22: $h_1 = 400,98$, $h_2 = 932,93$ e $\Delta h = 531,95 \text{ kJ/kg}$. ◀ ◀ ◀ ◀

OUTROS GASES. O *IT* também fornece valores para cada um dos gases presentes na Tabela A-23. Para esses gases os valores de energia interna \bar{u} e \bar{h} entalpia específicas fornecidos pelo *IT* são determinados em relação a um *estado de referência-padrão* que difere do empregado na Tabela A-23. Isso habilita o *IT* para o uso em aplicações envolvendo combustão; veja a Seção 13.2.1 para uma discussão adicional. Em consequência, os valores de \bar{u} e \bar{h} fornecidos pelo *IT* para os gases da Tabela A-23 são diferentes dos obtidos diretamente da tabela. Entretanto, a variação de propriedades entre dois estados permanece a mesma, uma vez que os valores de referência se cancelam quando a variação é calculada.

► **POR EXEMPLO** utilizemos o *IT* para avaliar a variação da entalpia específica, em kJ/kmol, para o dióxido de carbono (CO_2) considerado como gás ideal de um estado em que $T_1 = 300$ K para um estado em que $T_2 = 500$ K. Seleccionando CO_2 no menu de Propriedades (*Properties*), o código a seguir seria empregado pelo *IT*:

$$h_1 = h_T(\text{"CO}_2", T_1)$$

$$h_2 = h_T(\text{"CO}_2", T_2)$$

$$T_1 = 300//K$$

$$T_2 = 500//K$$

$$\text{delh} = h_2 - h_1$$

Escolhendo-se K como unidade de temperatura e mol no menu de Unidades (*Units*), os resultados fornecidos pelo *IT* são $\bar{h}_1 = -3,935 \times 10^5$, $\bar{h}_2 = -3,852 \times 10^5$ e $\Delta\bar{h} = 8238$ kJ/mol, respectivamente. Os elevados valores negativos para \bar{h}_1 e \bar{h}_2 são consequência dos estados e valores de referência utilizados pelo *IT* para o CO_2 . Embora esses valores de entalpia específica nos estados 1 e 2 sejam diferentes dos valores correspondentes que constam na Tabela A-23: $\bar{h}_1 = 9431$ e $\bar{h}_2 = 17.678$, que fornece $\Delta\bar{h} = 8247$ kJ/kmol, a *variação* da entalpia específica avaliada a partir de ambos os conjuntos de dados apresenta uma boa concordância. ◀ ◀ ◀

O exemplo a seguir ilustra o uso de programas de computador para a resolução de problemas utilizando o modelo de gás ideal. Os resultados obtidos são comparados com outros, determinados a partir da hipótese de que o calor específico \bar{c}_v é constante.

EXEMPLO 3.11

Utilizando o Balanço de Energia e Código Computacional

Um kmol de dióxido de carbono gasoso (CO_2) contido em um conjunto cilindro-pistão é submetido a um processo a pressão constante de 1 bar a partir de $T_1 = 300$ K a T_2 . Represente graficamente a transferência de calor para o gás, em kJ, em função de T_2 quando este varia de 300 K a 1500 K. Admita o modelo de gás ideal e determine a variação da energia interna específica do gás utilizando

(a) \bar{u} obtido a partir do *IT*.

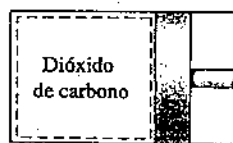
(b) \bar{c}_v constante avaliado em T_1 obtido a partir do *IT*.

SOLUÇÃO

Dado: um kmol de CO_2 é submetido a um processo a pressão constante em um conjunto cilindro-pistão. A temperatura inicial, T_1 , e a pressão são conhecidas.

Pede-se: represente graficamente a quantidade de calor trocado como função da temperatura final, T_2 . Utilize o modelo de gás ideal e avalie utilizando (a) dados de a partir do *IT*, (b) constante avaliado a T_1 obtido a partir do *IT*.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



$$T_1 = 300 \text{ K}$$

$$n = 1 \text{ kmol}$$

$$p = 1 \text{ bar}$$

Modelo de Engenharia:

1. O dióxido de carbono constitui um sistema fechado.
2. O trabalho relacionado ao movimento do pistão é o único modo de trabalho presente e o processo ocorre a pressão constante.
3. O dióxido de carbono se comporta como um gás ideal.
4. Os efeitos das energias cinética ou potencial são desprezíveis.

Fig. E3.11a

Análise: o calor trocado é calculado utilizando o balanço de energia para um sistema fechado, que se reduz a

$$U_2 - U_1 = Q - W$$

Utilizando a Eq. 2.17 para pressão constante (hipótese 2)

$$W = p(V_2 - V_1) = pn(\bar{v}_2 - \bar{v}_1)$$

Então, com $\Delta U = n(\bar{u}_2 - \bar{u}_1)$, o balanço de energia se torna

$$n(\bar{u}_2 - \bar{u}_1) = Q - pn(\bar{v}_2 - \bar{v}_1)$$

Resolvendo para Q

$$Q = n\{(\bar{u}_2 - \bar{u}_1) + p(\bar{v}_2 - \bar{v}_1)\}$$

Com $p\bar{v} = \bar{R}T$, obtém-se

$$Q = n[(\bar{u}_2 - \bar{u}_1) + \bar{R}(T_2 - T_1)]$$

O objetivo é o de representar graficamente Q em função de T_2 para cada um dos seguintes casos: (a) valores de \bar{u}_1 e \bar{u}_2 a T_1 e T_2 , respectivamente, como fornecido pelo *IT*, (b) Eq. 3.50 utilizada em uma base molar, na forma

$$\bar{u}_2 - \bar{u}_1 = \bar{c}_v(T_2 - T_1)$$

em que o valor de \bar{c}_v é calculado a T_1 utilizando o *IT*.

O código *IT* é apresentado a seguir, onde *Rbar* representa \bar{R} , *cvb* representa \bar{c}_v e *ubar1* e *ubar2* representam \bar{u}_1 e \bar{u}_2 , respectivamente.

```
// Using the Units menu, select "mole" for the substance amount.
```

```
// Given Data
```

```
T1 = 300//K
```

```
T2 = 1500//K
```

```
n = 1//kmol
```

```
Rbar = 8.314//kJ/kmol · K
```

```
// (a) Obtain molar specific internal energy data using IT.
```

```
ubar1 = u_T ("CO2", T1)
```

```
ubar2 = u_T ("CO2", T2)
```

```
Qa = n*(ubar2 - ubar1) + n*Rbar*(T2 - T1)
```

```
// (b) Use Eq. 3.50 with cv evaluated at T1.
```

```
cvb = cv_T ("CO2", T1)
```

```
Qb = n*cvb*(T2 - T1) + n*Rbar*(T2 - T1)
```

Utilize o botão de Resolver (**Solve**) para obter a solução para o caso-exemplo de $T_2 = 1500$ K. Para o item (a), o programa fornece $Q_a = 6,16 \times 10^4$ kJ. A solução pode ser verificada utilizando os dados para CO_2 da Tabela A-23, como se segue:

$$\begin{aligned} Q_a &= n[(\bar{u}_2 - \bar{u}_1) + \bar{R}(T_2 - T_1)] \\ &= (1 \text{ kmol})[(58.606 - 6939) \text{ kJ/kmol} + (8,314 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K})(1500 - 300) \text{ K}] \\ &= 61.644 \text{ kJ} \end{aligned}$$

Então, o resultado obtido utilizando os dados para CO_2 da Tabela A-23 apresenta boa concordância com a solução obtida utilizando o código computacional para o caso-exemplo. Para o item (b), o *IT* fornece $\bar{c}_v = 28,95$ kJ/kmol · K a T_1 , fornecendo $Q_b = 4,472 \times 10^4$ kJ quando $T_2 = 1500$ K. Esse valor está de acordo com o resultado obtido utilizando o calor específico c_v a 300 K da Tabela A-20, como pode ser verificado.

Uma vez que o código computacional tenha sido verificado, utilize o botão de Exploração (**Explore**) para fazer variar T_2 de 300 K a 1500 K em intervalos de 10. Construa o gráfico a seguir utilizando o botão de Exibir (**Graph**):

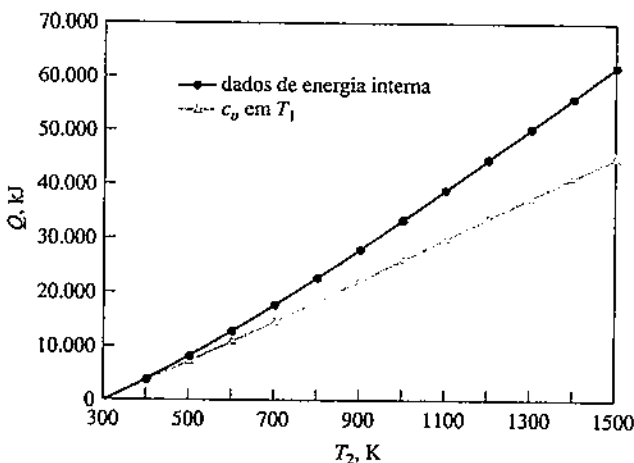


Fig. E3.11b

Como esperado, observa-se que a transferência de calor cresce à medida que a temperatura final aumenta. A partir dos gráficos observamos também que a utilização de valores constantes de \bar{c}_v avaliados a T_1 para cálculo de $\Delta\bar{u}$ e, em consequência, de Q pode conduzir a um erro considerável quando comparado com a utilização de dados de \bar{u} . A comparação das duas soluções é favorável até aproximadamente 500 K, mas elas apresentam uma diferença de 27% quando o aquecimento leva a temperaturas de 1500 K.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- definir um sistema fechado e identificar as interações que ocorrem em sua fronteira.
- aplicar o balanço de energia utilizando o modelo de gás ideal.
- utilizar o *IT* ou um programa similar para obter dados de propriedades do CO_2 considerado como um gás ideal e representar graficamente os resultados obtidos.

1 Alternativamente, essa expressão para Q pode ser escrita como

$$Q = n[(\bar{u}_2 + p\bar{v}_2) - (\bar{u}_1 + p\bar{v}_1)]$$

Utilizando $\bar{h} = \bar{u} + p\bar{v}$, a expressão para Q se torna

$$Q = n(\bar{h}_2 - \bar{h}_1)$$

Teste-RELÂMPAGO

Repita o item (b) utilizando \bar{c}_v avaliado em $T_{méd} = (T_1 + T_2)/2$. Que abordagem concorda melhor com os resultados do item (a): a análise com \bar{c}_v a T_1 ou a $T_{méd}$? Resposta: A análise com a $T_{méd}$.

3.15 Relações de Processos Politrópicos

Um processo politrópico é um processo de quase equilíbrio (Seção 2.2.5) descrito por

$$pV^n = \text{constante} \quad (3.52)$$

ou, em termos de volume específico, por $pv^n = \text{constante}$. Nessas expressões n é uma constante.

Para um processo politrópico entre dois estados

$$p_1V_1^n = p_2V_2^n$$

ou

$$\frac{p_2}{p_1} = \left(\frac{V_1}{V_2}\right)^n \quad (3.53)$$

O expoente n pode assumir qualquer valor de $-\infty$ a $+\infty$, dependendo do processo particular. Quando $n = 0$, o processo é denominado isobárico (pressão constante), e quando $n = \pm\infty$, o processo é denominado isométrico (volume constante).

Para um processo politrópico

$$\int_1^2 p dV = \frac{p_2V_2 - p_1V_1}{1 - n} \quad (n \neq 1) \quad (3.54)$$

para qualquer valor do expoente n com exceção de $n = 1$. Para $n = 1$,

$$\int_1^2 p dV = p_1V_1 \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (n = 1) \quad (3.55)$$

O Exemplo 2.1 fornece detalhes dessas integrações.

As Eqs. 3.52 a 3.55 se aplicam a qualquer gás (ou líquido) que sofre um processo politrópico. Quando a idealização adicional de comportamento de gás ideal é apropriada outras relações podem ser obtidas. Assim, quando a equação de estado de gás ideal é introduzida nas Eqs. 3.53, 3.54 e 3.55 as expressões a seguir são, respectivamente, obtidas:

$$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{(n-1)/n} = \left(\frac{V_1}{V_2}\right)^{n-1} \quad (\text{gás ideal}) \quad (3.56)$$

$$\int_1^2 p dV = \frac{mR(T_2 - T_1)}{1 - n} \quad (\text{gás ideal, } n \neq 1) \quad (3.57)$$

$$\int_1^2 p dV = mRT \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (\text{gás ideal, } n = 1) \quad (3.58)$$

Para um gás ideal o caso de $n = 1$ corresponde a um processo isotérmico (temperatura constante), como pode ser prontamente verificado.

O Exemplo 3.12 ilustra o uso de balanço de energia para um sistema fechado que consiste em um gás ideal que é submetido a um processo politrópico.

EXEMPLO 3.12

Analisando Processos Politrópicos do Ar Considerado como um Gás Ideal

Ar é submetido a uma compressão politrópica em um conjunto cilindro-pistão de $p_1 = 1$ atm, $T_1 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$) até $p_2 = 5$ atm. Empregando o modelo de gás ideal com a razão k de calores específicos constante, determine o trabalho e o calor transferido por unidade de massa, em Btu/lb, se (a) $n = 1,3$, (b) $n = k$. Calcule k a T_1 .

SOLUÇÃO

Dado: ar é submetido a um processo de compressão politrópica a partir de um estado inicial dado até uma pressão final especificada.

Pede-se: determine o trabalho e a quantidade de calor transferido, ambos em Btu/lb.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

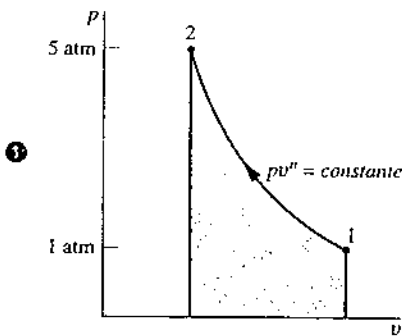
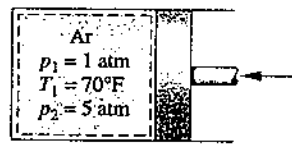


Fig. E3.12



Modelo de Engenharia:

1. O ar é um sistema fechado.
2. O ar se comporta como um gás ideal com a razão k de calores específicos constante calculada na temperatura inicial.
3. A compressão é politrópica e o trabalho relacionado ao movimento do pistão é o único modo de trabalho presente.
4. Não há variações da energia cinética ou potencial.

Análise: o trabalho pode ser calculado para esse caso a partir da expressão

$$W = \int_1^2 p dV$$

Com a Eq. 3.57

$$\frac{W}{m} = \frac{R(T_2 - T_1)}{1 - n} \quad (a)$$

O calor trocado pode ser calculado do balanço de energia. Assim

$$\frac{Q}{m} = \frac{W}{m} + (u_2 - u_1)$$

Verificando a Eq. 3.47b, observa-se que quando a razão k de calores específicos é constante c_v é constante. Então

$$\frac{Q}{m} = \frac{W}{m} + c_v(T_2 - T_1) \quad (b)$$

(a) Para $n = 1,3$, a temperatura no estado final, T_2 , pode ser avaliada da Eq. 3.56 como a seguir

$$T_2 = T_1 \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(n-1)/n} = 530^\circ\text{R} \left(\frac{5}{1} \right)^{(1,3-1)/1,3} = 768^\circ\text{R} (308^\circ\text{F})$$

Utilizando a Eq. (a), o trabalho é então

$$\frac{W}{m} = \frac{R(T_2 - T_1)}{1 - n} = \left(\frac{1,986 \text{ Btu}}{28,97 \text{ lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) \left(\frac{768^\circ\text{R} - 530^\circ\text{R}}{1 - 1,3} \right) = -54,39 \text{ Btu/lb}$$

A 70°F a Tabela A-20E fornece $k = 1,401$ e $c_v = 0,171 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. Alternativamente, c_v pode ser obtido usando a Eq. 3.47b, como a seguir:

$$\begin{aligned} c_v &= \frac{R}{k - 1} \\ &= \frac{(1,986/28,97) \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}}{(1,401 - 1)} = 0,171 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \end{aligned} \quad (c)$$

Substituindo os valores na Eq. (b), obtemos

$$\begin{aligned} \frac{Q}{m} &= -54,39 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} + \left(0,171 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) (768^\circ\text{R} - 530^\circ\text{R}) \\ &= -13,69 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \end{aligned}$$

(b) Para $n = k$, substituindo as Eqs. (a) e (c) na Eq. (b), obtém-se

$$\frac{Q}{m} = \frac{R(T_2 - T_1)}{1 - k} + \frac{R(T_2 - T_1)}{k - 1} = 0$$

Isto é, não há transferência de calor no processo politrópico de um gás ideal para o qual $n = k$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar o trabalho utilizando a Eq. 2.17.
- aplicar o balanço de energia utilizando o modelo de gás ideal.
- aplicar o conceito de processo politrópico.

- 1 Os estados visitados durante o processo de compressão politrópica são mostrados pela curva que acompanha o diagrama $p-v$. A magnitude do trabalho por unidade de massa é representada pela área sombreada *sob* a curva.

Teste-RELÂMPAGO

Para $n = k$, calcule a temperatura no final do estado, em °R e °F. Resposta:

840°R (380°F).

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo consideramos as relações de propriedades de uma vasta gama de substâncias em formas de tabela, gráfico e de equação. Foi principalmente enfatizada a utilização de dados tabelados. No entanto, a obtenção de dados de propriedades por computador também foi considerada.

Um aspecto-chave da análise termodinâmica é o de estabelecer estados. Isso é regulado pelo princípio dos estados para sistemas simples compressíveis compostos de substâncias puras, que indica que o estado é determinado pelo valor de *duas* propriedades intensivas independentes.

Outro aspecto importante da análise termodinâmica é o de localizar os principais estados de processos em diagramas apropriados: $p-v$, $T-v$ e $p-T$. A capacidade de determinar estados e utilizar diagramas de propriedades é particularmente importante na resolução de problemas envolvendo o balanço de energia.

O modelo de gás ideal é apresentado na segunda parte do presente capítulo, utilizando o fator de compressibilidade como ponto de partida. Essa abordagem enfatiza as limitações do modelo de gás ideal. Quando a utilização do modelo de gás ideal é apropriada é salientado que os calores específicos geralmente variam com a temperatura, e a utilização das tabelas de gás ideal é discutida para a resolução de problemas.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo você estará apto a

- descrever o significado dos termos dispostos em **negrito** ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante para os capítulos subsequentes.
- obter dados de propriedades a partir das Tabelas A-1 a A-23, utilizando o princípio dos estados para determinar um estado e interpolação linear quando necessário.
- esboçar os diagramas $T-v$, $p-v$ e $p-T$ e localizar os estados principais nesses diagramas.
- aplicar, com dados de propriedades, o balanço de energia para um sistema fechado.
- avaliar as propriedades de misturas bifásicas líquido-vapor utilizando as Eqs. 3.1, 3.2, 3.6 e 3.7.
- estimar as propriedades de líquidos utilizando as Eqs. 3.11-3.14.
- aplicar o modelo de substância incompressível.
- utilizar o diagrama generalizado de compressibilidade para relacionar dados $p-v-T$ de gases.
- aplicar o modelo de gás ideal para análise termodinâmica, incluindo a determinação de quando a utilização do modelo de gás ideal é apropriada, e utilizar corretamente os dados das tabelas de gás ideal ou os dados de calores específicos constantes para determinar Δu e Δh .

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

calores específicos

constante universal dos gases

diagrama de fases

diagrama $p-v$ diagrama $T-v$

entalpia

fase

fator de compressibilidade

líquido comprimido

mistura bifásica líquido-vapor

modelo de gás ideal

modelo de substância

incompressível

pressão de saturação

princípio dos estados equivalentes

sistema compressível simples

substância pura

superfície $p-v-T$

temperatura de saturação

título

vapor superaquecido

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$$x = \frac{m_{\text{vapor}}}{m_{\text{líquido}} + m_{\text{vapor}}} \quad (3.1)$$

Título, x , de uma mistura bifásica líquido-vapor.

$$v = (1-x)v_f + xv_g = v_f + x(v_g - v_f) \quad (3.2)$$

$$u = (1-x)u_f + xu_g = u_f + x(u_g - u_f) \quad (3.6)$$

$$h = (1-x)h_f + xh_g = h_f + x(h_g - h_f) \quad (3.7)$$

Volume específico, energia interna e entalpia de uma mistura bifásica líquido-vapor.

$$v(T, p) \approx v_f(T) \quad (3.11)$$

$$u(T, p) \approx u_f(T) \quad (3.12)$$

$$h(T, p) \approx h_f(T) \quad (3.14)$$

Volume específico, energia interna e entalpia de líquidos aproximados por valores para líquido saturado.

Relações para o Modelo de Gás Ideal		
$p v = RT$	(3.32)	Modelo de gás Ideal.
$u = u(T)$	(3.36)	
$h = h(T) = u(T) + RT$	(3.37)	
$u(T_2) - u(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) dT$	(3.40)	Varição da energia interna específica.
$u(T_2) - u(T_1) = c_v(T_2 - T_1)$	(3.50)	Para c_v constante.
$h(T_2) - h(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) dT$	(3.43)	Varição da entalpia específica.
$h(T_2) - h(T_1) = c_p(T_2 - T_1)$	(3.51)	Para c_p constante.

► EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- Por que a pipoca *estoura*?
- Um jarro plástico de leite quando cheio de água e colocado em um congelador sofre uma ruptura. Por quê?
- Além de conservar os alimentos e as bebidas frescos, quais as outras formas de utilização do *gelo seco*?
- Quais são as diversas ações que você pode tomar para reduzir suas emissões de CO_2 ?
- Qual é o preço da água da torneira, por litro, você mora e como isso se compara ao preço médio da água da torneira nos Estados Unidos?
- Quando a Tabela A-5 deve ser usada para obter os valores de v , u e h para água líquida? Quando as Eqs. 3.11 a 3.14 devem ser usadas?
- Uma placa de trânsito indica "Gelo na Ponte Antes da Estrada". Explique.
- Conservas caseiras de frutas e vegetais podem ser realizadas ou a partir de um enlatamento com água fervente ou sob pressão. Como cada tipo de enlatamento opera?
- Na tampa do radiador de um automóvel está indicado "Nunca abra quando quente." Por que não?
- Por que os pneus de aviões e de carros de corrida são inflados com nitrogênio em vez de ar?
- Se a pressão e a energia interna específica são conhecidas em um estado de vapor d'água, qual é o volume específico no estado determinado usando o *IT* ou outro programa de computador? E utilizando as *tabelas de vapor*? Repita o procedimento considerando desta vez que a temperatura e a energia interna específica são conhecidas.
- O que é um *sal fundido*?
- Quantos minutos você deve se exercitar para *queimar* as calorias da sua sobremesa favorita?

► PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Explorando Conceitos: Fase e Substância Pura

- Um sistema é composto por água líquida em equilíbrio com uma mistura gasosa de ar e vapor d'água. Quantas fases estão presentes? O sistema consiste em uma substância pura? Explique. Repita a questão para um sistema composto por gelo e água líquida em equilíbrio com uma mistura gasosa de ar e vapor d'água.
 - Um sistema é composto por oxigênio líquido em equilíbrio com vapor de oxigênio. Quantas fases estão presentes? O sistema passa por um processo durante o qual parte do líquido é evaporada. O sistema pode ser considerado como uma substância pura durante o processo? Explique.
 - Um sistema composto por água líquida passa por um processo. No final do processo parte da água líquida se solidifica e o sistema contém água líquida e gelo. O sistema pode ser considerado como uma substância pura durante o processo? Explique.
 - Um prato de água líquida é colocado em uma mesa em um quarto. Depois de um tempo toda a água evapora. Considerando a água e o ar do quarto como um sistema fechado, esse sistema pode ser considerado como uma substância pura *durante* o processo? E *depois* que o processo se completa? Discuta.
- Utilizando Dados p - v - T
- Determine a fase ou as fases de um sistema que consiste em H_2O nas seguintes condições e esboce os diagramas p - v e T - v mostrando a localização de cada estado.
 - $p = 80 \text{ lbf/in}^2$ (551,6 kPa), $T = 312,07^\circ\text{F}$ (155,6°C).
 - $p = 80 \text{ lbf/in}^2$, $T = 400^\circ\text{F}$ (204,4°C).
 - $T = 400^\circ\text{F}$, $p = 360 \text{ lbf/in}^2$ (2,5 MPa).
 - $T = 320^\circ\text{F}$ (160°C), $p = 70 \text{ lbf/in}^2$ (482,6 kPa).
 - $T = 10^\circ\text{F}$ (212,2°C), $p = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa).
 - Determine a fase ou as fases de um sistema que consiste em H_2O nas seguintes condições e esboce os diagramas p - v e T - v mostrando a localização de cada estado.
 - $p = 5 \text{ bar}$, $T = 151,9^\circ\text{C}$.
 - $p = 5 \text{ bar}$, $T = 200^\circ\text{C}$.
 - $T = 200^\circ\text{C}$, $p = 2,5 \text{ MPa}$.
 - $T = 160^\circ\text{C}$, $p = 4,8 \text{ bar}$.
 - $T = -12^\circ\text{C}$, $p = 1 \text{ bar}$.
 - A tabela a seguir lista as temperaturas e os volumes específicos do vapor d'água em duas pressões:

$p = 1,0 \text{ MPa}$		$p = 1,5 \text{ MPa}$	
$T(^{\circ}\text{C})$	$v(\text{m}^3/\text{kg})$	$T(^{\circ}\text{C})$	$v(\text{m}^3/\text{kg})$
200	0,2060	200	0,1325
240	0,2275	240	0,1483
280	0,2480	280	0,1627
- Os dados encontrados durante a resolução de problemas frequentemente não coincidem com os valores fornecidos pelas tabelas de propriedades, sendo necessária uma *interpolação linear* entre as entradas adjacentes na tabela. Utilizando os dados fornecidos, estime
- o volume específico a $T = 240^\circ\text{C}$, $p = 1,25 \text{ MPa}$, em m^3/kg .
 - a temperatura a $p = 1,5 \text{ MPa}$, $v = 0,1555 \text{ m}^3/\text{kg}$, em $^{\circ}\text{C}$.
 - o volume específico a $T = 220^\circ\text{C}$, $p = 1,4 \text{ MPa}$, em m^3/kg .
- A tabela a seguir lista as temperaturas e os volumes específicos da amônia em duas pressões:

$p = 50 \text{ lbf/in}^2$		$p = 60 \text{ lbf/in}^2$	
$T(^{\circ}\text{F})$	$v(\text{ft}^3/\text{lb})$	$T(^{\circ}\text{F})$	$v(\text{ft}^3/\text{lb})$
100	6,836	100	5,659
120	7,110	120	5,891
140	7,380	140	6,120

Os dados encontrados durante a resolução de problemas frequentemente não coincidem com os valores fornecidos pelas tabelas de propriedades, sendo necessária uma *interpolação linear* entre as entradas adjacentes na tabela. Utilizando os dados fornecidos, estime

- (a) o volume específico a $T = 120^{\circ}\text{F}$ ($48,9^{\circ}\text{C}$), $p = 54 \text{ lbf/in}^2$ ($372,3 \text{ kPa}$), em ft^3/lb .
 (b) a temperatura a $p = 60 \text{ lbf/in}^2$ ($413,7 \text{ kPa}$), $v = 5,982 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,37 \text{ m}^3/\text{kg}$), em $^{\circ}\text{F}$.
 (c) o volume específico a $T = 110^{\circ}\text{F}$ ($43,3^{\circ}\text{C}$), $p = 58 \text{ lbf/in}^2$ ($399,9 \text{ kPa}$), em ft^3/lb .
- 3.9 Determine a variação de volume, em ft^3 , quando 1 lb ($0,45 \text{ kg}$) de água, inicialmente como líquido saturado, é aquecida até o estado de vapor saturado enquanto a pressão permanece constante a 1,0; 14,7; 100; e 500, todos em lbf/in^2 (6,9; 101,3; 689,5; 3447,4, todos em kPa). Comente.

3.10 Para H_2O , determine a propriedade especificada no estado indicado. Localize o estado em um esboço do diagrama $T-v$.

- (a) $p = 300 \text{ kPa}$, $v = 0,5 \text{ m}^3/\text{kg}$. Determine T , em $^{\circ}\text{C}$.
 (b) $p = 28 \text{ MPa}$, $T = 200^{\circ}\text{C}$. Determine v , em m^3/kg .
 (c) $p = 1 \text{ MPa}$, $T = 405^{\circ}\text{C}$. Determine v , em m^3/kg .
 (d) $T = 100^{\circ}\text{C}$, $x = 60\%$. Determine v , em m^3/kg .

3.11 Para cada caso, determine o volume específico no estado indicado. Localize o estado em um esboço do diagrama $T-v$.

- (a) Água a $p = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$), $T = 100^{\circ}\text{F}$ ($37,8^{\circ}\text{C}$). Determine v , em ft^3/lb .
 (b) Amônia a $T = -30^{\circ}\text{C}$, $x = 50\%$. Determine v , em m^3/kg .
 (c) Refrigerante 134a a $p = 1,5 \text{ MPa}$, $T = 100^{\circ}\text{C}$. Determine v , em m^3/kg .

3.12 Para cada caso, determine a propriedade específica no estado indicado. Localize o estado em um esboço do diagrama $T-v$.

- (a) Água a $v = 0,5 \text{ m}^3/\text{kg}$, $p = 3 \text{ bar}$. Determine T , em $^{\circ}\text{C}$.
 (b) Amônia a $p = 11 \text{ lbf/in}^2$ ($75,8 \text{ kPa}$), $T = -20^{\circ}\text{F}$ ($-28,9^{\circ}\text{C}$). Determine v , em ft^3/lb .
 (c) Propano a $p = 1 \text{ MPa}$, $T = 85^{\circ}\text{C}$. Determine v , em ft^3/lb .

3.13 Para H_2O , determine o volume específico nos estados indicados, em m^3/kg . Localize os estados em um esboço do diagrama $T-v$.

- (a) $T = 400^{\circ}\text{C}$, $p = 20 \text{ MPa}$.
 (b) $T = 40^{\circ}\text{C}$, $p = 20 \text{ MPa}$.
 (c) $T = 40^{\circ}\text{C}$, $p = 2 \text{ MPa}$.

3.14 Para H_2O , localize cada um dos seguintes estados, em esboços dos diagramas $p-v$, $T-v$ e de fases.

- (a) $T = 120^{\circ}\text{C}$, $p = 5 \text{ bar}$.
 (b) $T = 120^{\circ}\text{C}$, $v = 0,6 \text{ m}^3/\text{kg}$.
 (c) $T = 120^{\circ}\text{C}$, $p = 1 \text{ bar}$.

3.15 Complete os exercícios a seguir. Em cada caso, localize o estado em esboços dos diagramas $T-v$ e $p-v$.

- (a) Um recipiente fechado de um 1 m^3 de volume contém quatro quilogramas de água a 100°C . Para a água no estado de vapor, determine a pressão, em bar. Para uma mistura bifásica líquido-vapor de água, determine o título.
 (b) Amônia a 40 lbf/in^2 ($275,8 \text{ kPa}$) de pressão tem $308,75 \text{ Btu/lb}$ ($718,15 \text{ kJ/kg}$) de energia interna específica. Determine o volume específica no estado, em ft^3/lb .

3.16 Dois quilogramas de uma mistura bifásica líquido-vapor de dióxido de carbono (CO_2) estão a -40°C em um tanque de $0,05 \text{ m}^3$. Determine o título da mistura se os valores do volume específico para o líquido saturado e para o vapor saturado do CO_2 a -40°C são $v_f = 0,896 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$ e $v_g = 3,824 \times 10^{-2} \text{ m}^3/\text{kg}$, respectivamente.

3.17 Cada um dos exercícios a seguir requer uma análise do título de uma mistura bifásica líquido-vapor:

- (a) O título de uma mistura bifásica líquido-vapor de H_2O a 40°C com um volume específico de $10 \text{ m}^3/\text{kg}$ é (i) 0, (ii) 0,486, (iii) 0,512, (iv) 1.
 (b) O título de uma mistura bifásica líquido-vapor de propano a 20 bar com uma energia interna específica de 300 kJ/kg é (i) 0,166, (ii) 0,214, (iii) 0,575, (iv) 0,627.
 (c) O título de uma mistura bifásica líquido-vapor de refrigerante 134a a 90 lbf/in^2 ($620,5 \text{ kPa}$) com um entalpia específica de 90 Btu/lb ($209,3 \text{ kJ/kg}$) é (i) 0,387, (ii) 0,718, (iii) 0,806, (iv) 0,854.

(d) O título de uma mistura bifásica líquido-vapor de amônia a -20°F ($-28,9^{\circ}\text{C}$) com um volume específico de $11 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,69 \text{ m}^3/\text{kg}$) é (i) 0, (ii) 0,251, (iii) 0,537, (iv) 0,749.

3.18 Determine o título de uma mistura bifásica líquido-vapor de

- (a) H_2O a 10 lbf/in^2 ($68,9 \text{ kPa}$) com um volume específico de $15 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,94 \text{ m}^3/\text{kg}$).
 (b) Refrigerante 134a a 60°F ($15,6^{\circ}\text{C}$) com uma energia interna específica de $50,5 \text{ Btu/lb}$ ($117,46 \text{ kJ/kg}$).
 (c) Amônia a 80 lbf/in^2 ($551,6 \text{ kPa}$) com um volume específico de 350 Btu/lb ($814,1 \text{ kJ/kg}$).
 (d) Propano a -20°F ($-28,9^{\circ}\text{C}$) com um volume específico de $1 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,06 \text{ m}^3/\text{kg}$).

3.19 Uma mistura bifásica líquido-vapor de amônia possui um volume específico de $1,0 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,06 \text{ m}^3/\text{kg}$). Determine o título para a temperatura de (a) 100°F ($37,8^{\circ}\text{C}$), (b) 0°F ($-17,8^{\circ}\text{C}$). Localize os estados em um esboço do diagrama $T-v$.

3.20 Uma mistura bifásica líquido-vapor de uma substância possui uma pressão de 150 bar e ocupa um volume de $0,2 \text{ m}^3$. As massas de líquido e vapor saturados presentes são $3,8 \text{ kg}$ e $4,2 \text{ kg}$, respectivamente. Determine o volume específico da mistura, em m^3/kg .

3.21 Conforme ilustrado na Fig. P3.21, um cilindro rígido hermético contém diferentes volumes de água líquida saturada e vapor d'água saturado na temperatura de 150°C . Determine o título da mistura, expresso em porcentagem.

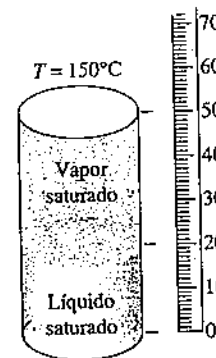


Fig. P3.21

3.22 Conforme ilustrado na Fig. P3.22, um conjunto cilindro-pistão contém $0,1 \text{ kg}$ de água a 100°C . O pistão está livre para mover-se suavemente no cilindro. A pressão atmosférica local e a aceleração da gravidade são de 100 kPa e $9,81 \text{ m/s}^2$, respectivamente. Para a água, determine a pressão, em kPa , e o volume, em cm^3 .

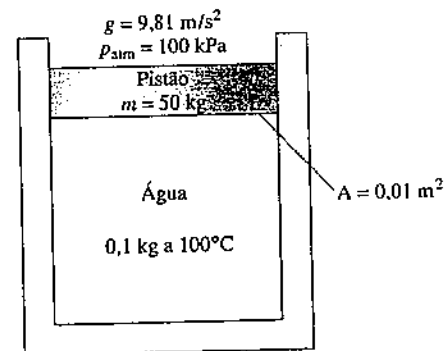


Fig. P3.22

3.23 Amônia, inicialmente como vapor saturado a -4°C , passa por um processo a volume específico constante até 200 kPa . No final do estado determine a temperatura, em $^{\circ}\text{C}$, e o título. Localize cada estado em um diagrama $T-v$.

3.24 Um tanque rígido fechado contém água inicialmente como vapor saturado a 200°C , sendo esta resfriada até 100°C . Determine as pressões inicial e final, ambas em bar. Localize os estados inicial e final em esboços dos diagramas $p-v$ e $T-v$.

3.25 Um tanque rígido fechado, de $1,5 \text{ m}^3$ de volume, contém Refrigerante 134a, inicialmente como uma mistura bifásica líquido-vapor a 10°C . O refrigerante é aquecido até um estado final, em que a temperatura é de

50°C e o título é de 100%. Localize os estados inicial e final em um esboço do diagrama $T-v$. Determine a massa de vapor presente nos estados inicial e final, ambas em kg.

3.26 Em cada um dos seguintes casos a amônia contida em um tanque rígido fechado é aquecida de um estado inicial de vapor saturado a temperatura T_1 até um estado final a temperatura T_2 :

- (a) $T_1 = 20^\circ\text{C}$, $T_2 = 40^\circ\text{C}$. Utilizando o IT ou um programa similar, determine a pressão final, em bar.
- (b) $T_1 = 70^\circ\text{F}$ ($20,1^\circ\text{C}$), $T_2 = 120^\circ\text{F}$ ($48,9^\circ\text{C}$). Utilizando o IT ou um programa similar, determine a pressão final, em lbf/in^2 .

Compare os valores das pressões determinados usando o IT ou um programa similar com aqueles obtidos usando as tabelas do Apêndice apropriadas para amônia.

3.27 Propano está contido em um reservatório rígido fechado com um volume de 10 m^3 . Inicialmente, a pressão e a temperatura do propano são 8 bar e 80°C , respectivamente. A temperatura é reduzida como resultado de transferência de calor para a vizinhança. Determine a temperatura na qual a condensação se inicia, em $^\circ\text{C}$, e a fração da massa total que se encontra condensada quando a pressão atinge 5 bar . Qual o volume, em m^3 , ocupado pelo líquido saturado no estado final?

3.28 Vapor d'água é resfriado em um tanque rígido fechado de 520°C e 100 bar até uma temperatura final de 270°C . Determine a pressão final, em bar, e esboce o processo em diagramas $T-v$ e $p-v$.

3.29 Amônia, contida em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente como vapor saturado a 0°F , é submetida a um processo isotérmico durante o qual seu volume (a) dobra, (b) é reduzido a metade. Para cada caso, fixe o estado final fornecendo o título ou a pressão, em lbf/in^2 , conforme apropriado. Localize os estados inicial e final em esboços dos diagramas $p-v$ e $T-v$.

3.30 Um quilograma de água se encontra inicialmente no ponto crítico. (a) Se a água é resfriada a volume específico constante até a pressão de 30 bar , determine o título no final do estado. (b) Se a água passa por uma expansão a temperatura constante até a pressão de 30 bar , determine o volume específico no final do estado, em m^3/kg .

Mostre cada processo em um diagrama $T-v$.

3.31 Conforme ilustrado na Fig. P3.31, um cilindro equipado com um pistão contém 600 lb ($272,2\text{ kg}$) de amônia líquida saturada a 45°F ($7,2^\circ\text{C}$). A massa do pistão é de 1 tonelada , e ele possui $2,5\text{ ft}$ ($0,76\text{ m}$) de diâmetro. Qual o volume ocupado pela amônia, em ft^3 ? Desprezando o atrito, será necessário fornecer fixadores mecânicos, como esbarros, para manter o pistão no lugar? Explique.

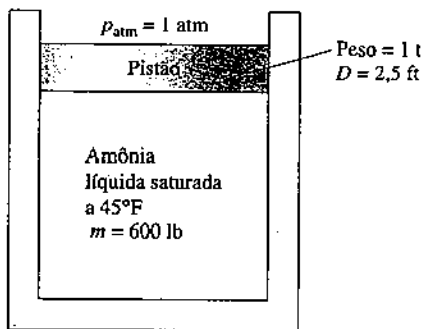


Fig. P3.31

3.32 Duas libras ($0,91\text{ kg}$) de vapor d'água em um conjunto cilindro-pistão são comprimidas a uma pressão constante de 250 lbf/in^2 ($1,7\text{ MPa}$) a partir de um volume de $6,88\text{ ft}^3$ ($0,19\text{ m}^3$) até o estado de vapor saturado. Determine as temperaturas nos estados inicial e final, em $^\circ\text{F}$, e o trabalho relacionado ao processo, em Btu .

3.33 Sete libras ($3,2\text{ kg}$) de propano em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a $p_1 = 200\text{ lbf/in}^2$ ($1,4\text{ MPa}$) e $T_1 = 200^\circ\text{F}$ ($93,3^\circ\text{C}$) são submetidas a um processo a pressão constante até um estado final. O trabalho relativo ao processo é de $-88,84\text{ Btu}$ ($293,7\text{ kJ}$). No estado final, determine a temperatura, em $^\circ\text{F}$, se superaquecido, ou o título, se saturado.

3.34 Amônia em um conjunto cilindro-pistão é submetida a um processo a pressão constante a $2,5\text{ bar}$ de $T_1 = 30^\circ\text{C}$ até vapor saturado. Determine o trabalho para o processo, em kJ por kg de refrigerante.

3.35 De um estado inicial em que a pressão é p_1 , a temperatura é T_1 , e o volume é V_1 , vapor d'água contido no interior de um conjunto cilindro-pistão passa por cada um dos seguintes processos:

Processo I-2: temperatura constante de $p_2 = 2 p_1$.

Processo I-3: volume constante de $p_3 = 2 p_1$

Processo I-4: pressão constante de $V_4 = 2 V_1$

Processo I-5: temperatura constante de $V_5 = 2 V_1$

Esboce cada processo em um diagrama $p-v$, identifique o trabalho por meio da área no diagrama, e indique se o trabalho é realizado pelo ou sobre o vapor d'água.

3.36 Três quilogramas de Refrigerante 22 são submetidos a um processo para o qual a relação pressão-volume específico é $pv^{0,8} = \text{constante}$. O estado inicial do refrigerante é estabelecido por 12 bar e 60°C , e a pressão final é de 8 bar . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial. Calcule o trabalho para o processo, em kJ .

3.37 Conforme ilustrado na Fig. P3.37, Refrigerante 134a está contido em um conjunto cilindro-pistão inicialmente como vapor saturado. O refrigerante é aquecido lentamente até que sua temperatura seja 160°C . Durante o processo, o pistão se move suavemente no cilindro. Para o refrigerante, avalie o trabalho, em kJ/kg .

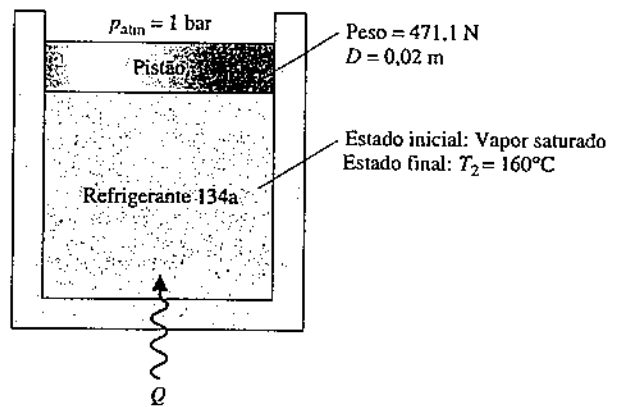


Fig. P3.37

3.38 Um conjunto cilindro-pistão contém $0,1\text{ lb}$ ($0,04\text{ kg}$) de propano. O propano passa por um processo de expansão de um estado inicial em que $p_1 = 60\text{ lbf/in}^2$ ($413,7\text{ kPa}$) e $T_1 = 30^\circ\text{F}$ ($-1,1^\circ\text{C}$) a um estado final em que $p_2 = 10\text{ lbf/in}^2$ ($68,9\text{ kPa}$). Durante o processo a pressão e o volume específico estão relacionados por $pv^2 = \text{constante}$. Determine a energia transferida por trabalho, em Btu .

Utilizando Dados $u-h$

3.39 Determine os valores das propriedades especificadas para cada uma das condições a seguir.

(a) Para o Refrigerante 134a a $T = 60^\circ\text{C}$ e $v = 0,072\text{ m}^3/\text{kg}$, determine p em kPa e h em kJ/kg .

(b) Para a amônia a $p = 8\text{ bar}$ e $v = 0,005\text{ m}^3/\text{kg}$, determine T em $^\circ\text{C}$ e u em kJ/kg .

(c) Para o Refrigerante 22 a $T = -10^\circ\text{C}$ e $u = 200\text{ kJ/kg}$, determine p em bar e v em m^3/kg .

3.40 Determine os valores das propriedades especificadas para cada uma das condições a seguir.

(a) Para o Refrigerante 134a a $p = 140\text{ lbf/in}^2$ ($965,3\text{ kPa}$) e $h = 100\text{ Btu/lb}$ ($232,6\text{ kJ/kg}$), determine T em $^\circ\text{F}$ e v em ft^3/lb .

(b) Para a amônia a $T = 0^\circ\text{F}$ ($217,8^\circ\text{C}$) e $v = 15\text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,94\text{ m}^3/\text{kg}$), determine p em lbf/in^2 e h em Btu/lb .

(c) Para o Refrigerante 22 a $T = 30^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$) e $v = 1,2\text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,07\text{ m}^3/\text{kg}$), determine p em lbf/in^2 e h em Btu/lb .

3.41 Utilizando o IT ou um programa similar, determine os dados das propriedades especificadas nos estados indicados. Compare os resultados com os dados da tabela apropriada.

(a) Casos (a), (b) e (c) do Problema 3.39.

(b) Casos (a), (b) e (c) do Problema 3.40.

- 3.42 Utilizando as tabelas para a água, determine os dados das propriedades especificadas nos estados indicados. Para cada caso, localize o estado manualmente a partir de esboços de diagramas $p-v$ e $T-v$.
- (a) $A p = 2 \text{ MPa}$, $T = 300^\circ\text{C}$, determine u em kJ/kg .
- (b) $A p = 2,5 \text{ MPa}$, $T = 200^\circ\text{C}$, determine u em kJ/kg .
- (c) $A T = 170 \text{ F}$, $x = 50\%$, determine u em Btu/lb .
- (d) $A p = 100 \text{ lbf/in}^2$ ($689,5 \text{ kPa}$), $T = 300^\circ\text{F}$ ($148,9^\circ\text{C}$), determine h em Btu/lb .
- (e) $A p = 1,5 \text{ MPa}$, $v = 0,2095 \text{ m}^3/\text{kg}$, determine h em kJ/kg .
- 3.43 Para cada caso, determine o valor da propriedade especificada e localize o estado manualmente a partir de esboços de diagramas $p-v$ e $T-v$.
- (a) Para o refrigerante 134a a $T = 160^\circ\text{F}$ ($71,1^\circ\text{C}$), $h = 127,7 \text{ Btu/lb}$ ($297,0 \text{ kJ/kg}$). Avalie v em ft^3/lb .
- (b) Para o refrigerante 134a a $T = 90^\circ\text{F}$ ($32,2^\circ\text{C}$), $u = 72,71 \text{ Btu/lb}$ ($169,12 \text{ kJ/kg}$). Avalie h em Btu/lb .
- (c) Para a amônia a $T = 160^\circ\text{F}$, $p = 60 \text{ lbf/in}^2$ ($413,7 \text{ kPa}$). Avalie u em Btu/lb .
- (d) Para a amônia a $T = 0^\circ\text{F}$ ($-17,8^\circ\text{C}$), $p = 35 \text{ lbf/in}^2$ ($241,3 \text{ kPa}$). Avalie u em Btu/lb .
- (e) Para o refrigerante 22 a $p = 350 \text{ lbf/in}^2$ ($2,4 \text{ MPa}$), $T = 350^\circ\text{F}$ ($176,7^\circ\text{C}$). Avalie u em Btu/lb .
- 3.44 Utilizando as tabelas para a água, determine os dados das propriedades especificadas nos estados indicados. Para cada caso, localize o estado manualmente a partir de esboços de diagramas $p-v$ e $T-v$.
- (a) $A p = 3 \text{ bar}$, $v = 0,5 \text{ m}^3/\text{kg}$, avalie T em $^\circ\text{C}$ e u em kJ/kg .
- (b) $A T = 320^\circ\text{C}$, $v = 0,03 \text{ m}^3/\text{kg}$, avalie p em MPa e u em kJ/kg .
- (c) $A p = 28 \text{ MPa}$, $T = 520^\circ\text{C}$, avalie v em m^3/kg e h em kJ/kg .
- (d) $A T = 10^\circ\text{C}$, $v = 100 \text{ m}^3/\text{kg}$, avalie p em kPa e h em kJ/kg .
- (e) $A p = 4 \text{ MPa}$, $T = 160^\circ\text{C}$, avalie v em m^3/kg e u em kJ/kg .
- 3.45 Utilizando as tabelas para a água, determine os dados das propriedades especificadas nos estados indicados. Para cada caso, localize o estado manualmente a partir de esboços de diagramas $p-v$ e $T-v$.
- (a) $A p = 20 \text{ lbf/in}^2$ ($137,9 \text{ kPa}$), $v = 16 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($1,0 \text{ m}^3/\text{kg}$), avalie T em $^\circ\text{F}$ e u em Btu/lb .
- (b) $A T = 900^\circ\text{F}$ ($482,2^\circ\text{C}$), $p = 170 \text{ lbf/in}^2$ ($1,2 \text{ MPa}$), avalie v em ft^3/lb e h em Btu/lb .
- (c) $A T = 600^\circ\text{F}$ ($315,6^\circ\text{C}$), $v = 0,6 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,04 \text{ m}^3/\text{kg}$), avalie p em lbf/in^2 e u em Btu/lb .
- (d) $A T = 40^\circ\text{F}$ ($4,4^\circ\text{C}$), $v = 1950 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($121,7 \text{ m}^3/\text{kg}$), avalie p em lbf/in^2 e h em Btu/lb .
- (e) $A p = 600 \text{ lbf/in}^2$ ($4,1 \text{ MPa}$), $T = 320^\circ\text{F}$ (160°C), avalie v em ft^3/lb e u em Btu/lb .
- 3.46 Para cada caso, determine o valor da propriedade especificada e localize o estado manualmente a partir de esboços de diagramas $T-v$.
- (a) Para a água a 400°F ($204,4^\circ\text{C}$) e uma pressão de 3000 lbf/in^2 ($20,7 \text{ MPa}$), avalie o volume específico, em ft^3/lb , e a entalpia específica, em Btu/lb .
- (b) Para o refrigerante 134a a 95°F ($35,0^\circ\text{C}$) e 150 lbf/in^2 ($1,0 \text{ MPa}$), avalie o volume específico, em ft^3/lb , e a entalpia específica, em Btu/lb .
- (c) Para a amônia a 20°C e $1,0 \text{ MPa}$, avalie o volume específico, em m^3/kg , e a entalpia específica, em kJ/kg .
- (d) Para o propano a 800 kPa e 0°C , avalie o volume específico, em m^3/kg , e a entalpia específica, em kJ/kg .

Aplicando o Balanço de Energia

- 3.47 Água, inicialmente como vapor saturado a 4 bar, está contida em um recipiente rígido fechado. A água é aquecida até que sua temperatura atinja 400°C . Para a água, determine o calor transferido durante o processo, em kJ/kg . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 3.48 Um tanque rígido fechado contém Refrigerante 134a, inicialmente a 100°C . O refrigerante é resfriado até que se torne vapor saturado a 20°C . Determine as pressões inicial e final para o refrigerante, em bar, e o calor transferido, em kJ/kg . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 3.49 Um tanque rígido fechado está cheio de água. Inicialmente, o tanque possui $9,9 \text{ ft}^3$ ($0,28 \text{ m}^3$) de vapor saturado e $0,1 \text{ ft}^3$ de líquido saturado, ambos a 212°F (100°C). A água é aquecida até que o tanque contenha apenas vapor saturado. Determine para a água, (a) o título no estado inicial, (b) a temperatura no estado final, em $^\circ\text{F}$, e (c) a transferência de calor, em Btu . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 3.50 Um tanque rígido fechado está cheio de água, que se encontra inicialmente no ponto crítico. A água é resfriada até que atinja a temperatura de 400°F ($204,4^\circ\text{C}$). Para a água, mostre o processo em um esboço do diagrama $T-v$ e determine o calor transferido, em Btu/lb .

- 3.51 Propano em um conjunto cilindro-pistão é submetido a um processo a pressão constante de vapor saturado a 400 kPa até a temperatura de 40°C . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial. (a) Mostre o processo em um diagrama $p-v$, (b) determine o trabalho, em kJ/kg , e (c) determine a quantidade de calor transferida, em kJ/kg .
- 3.52 Refrigerante 134a se expande em um conjunto cilindro-pistão a partir de 180 lbf/in^2 ($1,2 \text{ MPa}$) e 140°F (60°C) até 30 lbf/in^2 ($206,8 \text{ kPa}$). A massa do refrigerante é $0,5 \text{ lb}$ ($0,23 \text{ kg}$). Durante o processo, a transferência de energia por calor para o refrigerante a partir da vizinhança é de $1,2 \text{ Btu}$ ($1,3 \text{ kJ}$), enquanto o trabalho realizado pelo refrigerante é de $4,32 \text{ Btu}$ ($4,56 \text{ kJ}$). Determine a temperatura final do refrigerante, em $^\circ\text{F}$. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- 3.53 Vapor de amônia em um conjunto cilindro-pistão é submetido a um processo a pressão constante a partir de vapor saturado a 10 bar . O trabalho é de $+16,5 \text{ kJ/kg}$. Variações das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine (a) a temperatura final da amônia, em $^\circ\text{C}$, e (b) determine a quantidade de calor transferida, em kJ/kg .
- 3.54 Água em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente à temperatura de $99,63^\circ\text{C}$ e um título de 65% , é aquecida a pressão constante até a temperatura de 200°C . Se o trabalho durante o processo for de $+300 \text{ kJ}$, determine (a) a massa da água, em kg , e (b) a quantidade de calor transferida, em kJ . Variações das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- 3.55 Um conjunto cilindro-pistão contendo, inicialmente, água líquida a 50°F (10°C) passa por um processo a uma pressão constante de 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$) até um estado final em que a água é um vapor a 300°F ($148,9^\circ\text{C}$). Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine o trabalho e o calor transferido, em Btu por libra, para cada uma das três partes do processo global: (a) do estado inicial líquido até o estado de líquido saturado, (b) do estado de líquido saturado até o estado de vapor saturado e (c) do estado de vapor saturado até o estado final de vapor, todos a 20 lbf/in^2 .
- 3.56 Conforme ilustrado na Fig. P3.56, um conjunto cilindro-pistão contém $0,1 \text{ kg}$ de propano a uma pressão constante de $0,2 \text{ MPa}$. A transferência de energia por calor ocorre lentamente para o propano, e o volume do propano aumenta de $0,0277 \text{ m}^3$ até $0,0307 \text{ m}^3$. O atrito entre o pistão e o cilindro é desprezível. A pressão atmosférica local e a aceleração da gravidade são de 100 kPa e $9,81 \text{ m/s}^2$, respectivamente. Os efeitos das energias cinética e potencial relativos ao propano são desprezíveis. Para o propano determine (a) as temperaturas inicial e final, em $^\circ\text{C}$, (b) o trabalho, em kJ , e (c) a quantidade de calor transferida, em kJ .

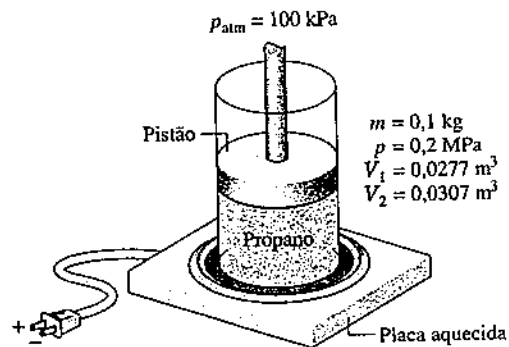


Fig. P3.56

- 3.57 Um conjunto cilindro-pistão contém água, inicialmente como líquido saturado a 150°C . A água é aquecida a temperatura constante até o estado de vapor saturado.
- (a) Considerando que a energia é transferida por calor para a água a uma taxa de $2,28 \text{ kW}$, determine a taxa na qual o trabalho é realizado pela água sobre o pistão, em kW .
- (b) Se em adição a taxa de energia transferida por calor no item (a), a massa total de água for de $0,1 \text{ kg}$, determine o tempo, em segundos, necessário para executar o processo.
- 3.58 Um tanque hermético rígido contém 2 kg de água, inicialmente como uma mistura bifásica líquido-vapor a 80°C . Uma transferência de calor ocorre até que o tanque contenha apenas vapor saturado com $v = 2,045 \text{ m}^3/\text{kg}$. Para a água, localize os estados inicial e final em um esboço do diagrama $T-v$ e determine a quantidade de energia transferida por calor, em kJ .

3.59 Conforme ilustrado na Fig. P3.59, um tanque rígido fechado com 20 ft^3 ($0,57 \text{ m}^3$) de volume contém 75 lb (34 kg) de Refrigerante 134a e está exposto ao sol. Às 9h 00 da manhã o refrigerante está a uma pressão de 100 lbf/in^2 ($689,5 \text{ kPa}$). Às 15h 00, devido à radiação solar, o refrigerante se encontra como um vapor saturado a uma pressão maior do que 100 lbf/in^2 . Para o refrigerante, determine (a) a temperatura inicial, em $^{\circ}\text{F}$, (b) a pressão final, em lbf/in^2 , e (c) a transferência de calor, em Btu.

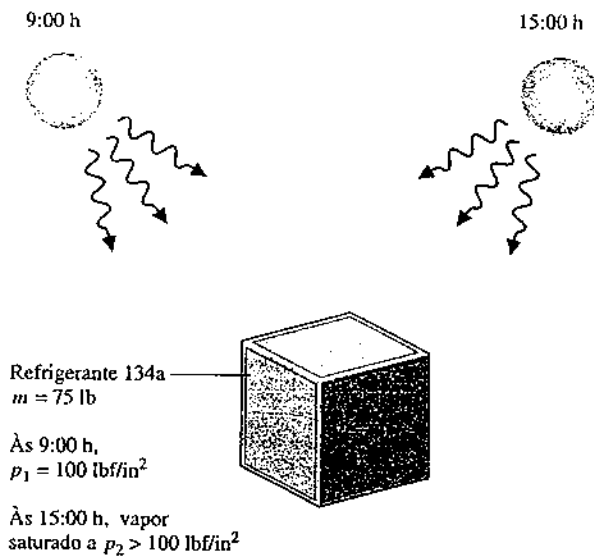


Fig. P3.59

3.60 Um tanque rígido e isolado equipado com um agitador contém água, inicialmente como uma mistura bifásica líquido-vapor a 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$). Essa mistura consiste em $0,07 \text{ lb}$ ($0,03 \text{ kg}$) de água líquida saturada e $0,07 \text{ lb}$ de vapor d'água saturado. Um agitador movimenta a mistura até que toda a água se torne vapor saturado a uma pressão maior do que 20 lbf/in^2 . Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Para a água, determine

- o volume ocupado, em ft^3 .
- a temperatura inicial, em $^{\circ}\text{F}$.
- a pressão final, em lbf/in^2 .
- o trabalho, em Btu.

3.61 Se a placa aquecida do Exemplo 3.2 transferisse energia a uma taxa de $0,1 \text{ kW}$ para uma mistura bifásica, determine o tempo necessário, em horas, para levar a mistura do (a) estado 1 até o estado 2, (b) do estado 1 até o estado 3.

3.62 Um tanque rígido fechado contém água inicialmente a uma pressão de 20 bar , um título de 80% , e um volume de $0,5 \text{ m}^3$, sendo essa resfriada até a pressão de 4 bar . Mostre o processo da água em um esboço do diagrama $T-v$ e calcule o calor transferido, em kJ.

3.63 Conforme ilustrado na Fig. P3.63, um tanque rígido equipado com uma resistência elétrica de massa desprezível contém Refrigerante 22, inicialmente a -10°C , um título de 80% e $0,01 \text{ m}^3$ de volume. Uma bateria de 12 V fornece uma corrente de 5 ampères para a resistência por 5 minutos . Considerando que a temperatura final do refrigerante é de 40°C , determine a transferência de calor, em kJ, a partir do refrigerante.

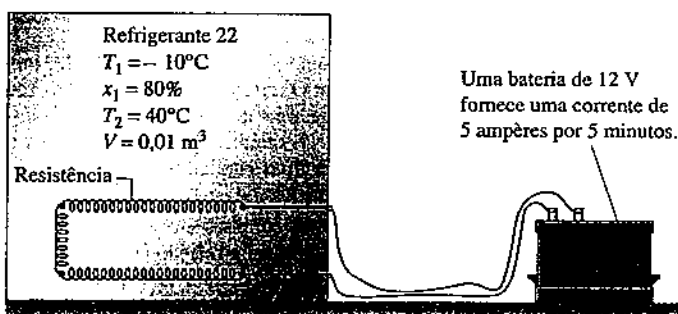


Fig. P3.63

3.64 Um tanque rígido bem isolado contém uma mistura bifásica que consiste em $0,0025 \text{ ft}^3$ ($70,8 \text{ cm}^3$) de amônia líquida saturada e $1,5 \text{ ft}^3$ ($0,04 \text{ m}^3$) de vapor saturado, inicialmente a 40 lbf/in^2 ($275,8 \text{ kPa}$). Um agitador movimenta a mistura até que somente vapor saturado a alta pressão permaneça no tanque. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Para a amônia, determine a quantidade de energia transferida por trabalho, em Btu.

3.65 Um tanque rígido contém $0,02 \text{ lb}$ ($0,01 \text{ kg}$) de água, inicialmente a 120°F ($48,9^{\circ}\text{C}$) e um título de 50% . A água recebe 8 Btu ($8,4 \text{ kJ}$) por transferência de calor. Determine a temperatura, em $^{\circ}\text{F}$, a pressão final, em lbf/in^2 e o título da água no estado final.

3.66 Amônia está contida em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente à temperatura de -20°C e um título de 50% . A amônia é lentamente aquecida até o estado final em que a pressão é de 6 bar e a temperatura é de 180°C . Conforme a amônia é aquecida sua pressão varia linearmente com o volume específico. Mostre o processo da amônia em um esboço do diagrama $p-v$. Para a amônia, determine o trabalho e a quantidade de calor transferida, ambos em kJ/kg .

3.67 Um reservatório rígido e isolado com 2 ft^3 ($0,06 \text{ m}^3$) de volume contém $0,12 \text{ lb}$ ($0,05 \text{ kg}$) de amônia, inicialmente a pressão de 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$). A amônia é misturada por um agitador, resultando em uma transferência de energia para a amônia de 1 Btu ($1,1 \text{ kJ}$) de magnitude. Determine as temperaturas inicial e final da amônia, ambas em $^{\circ}\text{R}$, e a pressão final, em lbf/in^2 . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

3.68 Água contida em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente à temperatura de -300°F ($148,9^{\circ}\text{C}$), um título de 90% e um volume de 6 ft^3 ($0,17 \text{ m}^3$), é aquecida a temperatura constante até o estado de vapor saturado. Considerando que a taxa de transferência de calor é de $0,3 \text{ Btu/s}$ ($0,32 \text{ kW}$), determine o tempo, em minutos, para que este processo da água ocorra. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

3.69 Cinco quilogramas de água estão contidos em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 5 bar e 240°C . A água é lentamente aquecida a pressão constante até um estado final. Considerando que a transferência de calor para o processo é de 2960 kJ , determine a temperatura no estado final, em $^{\circ}\text{C}$, e o trabalho, em kJ. Os efeitos das energias cinética e potencial não são significativos.

3.70 Como ilustrado na Fig. P3.70, água contida em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a $1,5 \text{ bar}$ e 20% de título é aquecida a pressão constante até que o pistão atinge os esbarros. A transferência de calor continua até que a água atinja o estado de vapor saturado. Apresente os processos em série da água em um esboço do diagrama $T-v$. Para o processo global relativo à água, determine o trabalho e o calor transferido, ambos em kJ/kg . Os efeitos das energias cinética e potencial não são significativos.

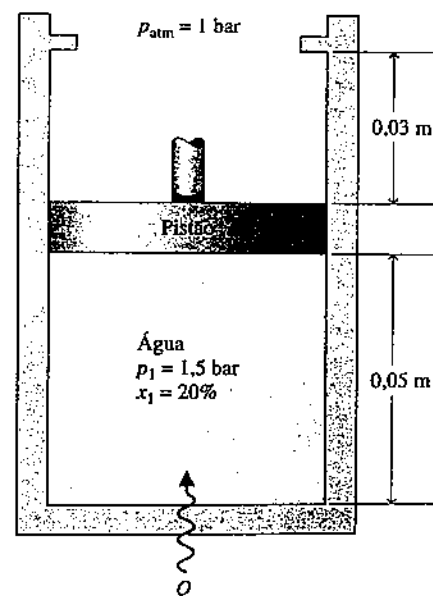


Fig. P3.70

3.71 Um conjunto cilindro-pistão contém 2 lb ($0,91 \text{ kg}$) de água, inicialmente a 300°F ($148,9^{\circ}\text{C}$). A água passa por dois processos em série: aquecimento a volume constante seguido por um processo a pressão constante.

No final do processo a volume constante a pressão é de 100 lbf/in² (689,5 kPa) e a água corresponde a uma mistura bifásica líquido-vapor com um título de 80%. No final do processo a pressão constante a temperatura é de 400°F (204,4°C). Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

- (a) Esboce os diagramas $T-v$ e $p-v$ indicando os estados principais e os processos.
 (b) Determine o trabalho e a transferência de calor para cada um dos dois processos, ambos em Btu.

3.72 Um sistema que consiste em 3 lb (1,4 kg) de vapor d'água em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 350°F (176,7°C) e ocupando um volume de 71,7 ft³ (2,1 m³) se expande em um processo a pressão constante até um volume de 85,38 ft³ (2,4 m³). O sistema é então comprimido isotermicamente até um volume final de 28,2 ft³ (0,80 m³). Durante a compressão isotérmica ocorre transferência de energia por trabalho para o sistema em uma magnitude de 72 Btu (76,0 kJ). Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine a quantidade de calor trocada, em Btu, para cada processo.

3.73 Amônia em um conjunto cilindro-pistão é submetida a dois processos em série. No estado inicial, a amônia se encontra no estado de vapor saturado a $p_1 = 100 \text{ lbf/in}^2$ (689,5 kPa). O Processo 1-2 envolve resfriamento a pressão constante até $x_2 = 75\%$. O segundo processo, do estado 2 para o estado 3, envolve aquecimento a volume constante até $x_3 = 100\%$. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Para 1,2 lb (0,5 kg) de amônia, determine (a) a quantidade de calor transferida e o trabalho para o Processo 1-2 e (b) a quantidade de calor transferida para o Processo 2-3, todos em Btu.

3.74 Um conjunto cilindro-pistão contém 3 lb (1,4 kg) de água, inicialmente ocupando um volume $V_1 = 30 \text{ ft}^3$ (0,85 m³) a $T_1 = 300^\circ\text{F}$ (148,9°C). A água passa por dois processos em série:

Processo 1-2: compressão a temperatura constante até $V_2 = 11,19 \text{ ft}^3$ (0,32 m³), durante a qual há uma transferência de energia por calor a partir da água de 1275 Btu (1,3 MJ).

Processo 2-3: aquecimento a volume constante até $p_3 = 120 \text{ lbf/in}^2$ (827,4 kPa).

Esboce os dois processos em série em um diagrama $T-v$. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine o trabalho no Processo 1-2 e o calor transferido no Processo 2-3, ambos em Btu.

3.75 Conforme ilustrado na Fig. P3.75, um conjunto cilindro-pistão equipado com esbarros contém 0,1 kg de água, inicialmente a 1 MPa, 500°C. A água passa por dois processos em série:

Processo 1-2: resfriamento a pressão constante até que a face do pistão pare ao atingir os esbarros. O volume ocupado pela água é então metade do seu volume inicial.

Processo 2-3: com a face do pistão em repouso sobre os esbarros, a água é resfriada até 25°C.

Esboce os dois processos em série em um diagrama $p-v$. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine para cada processo o trabalho e o calor transferido, ambos em kJ.

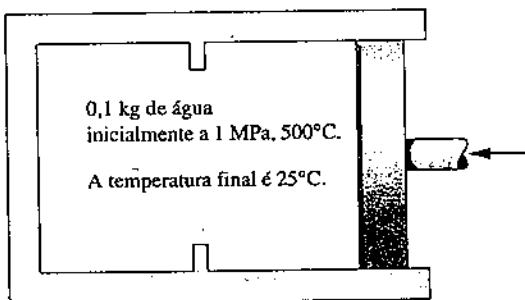


Fig. P3.75

3.76 Uma mistura bifásica líquido-vapor de H₂O, inicialmente com $x = 30\%$ e uma pressão de 100 kPa, está contida em um conjunto cilindro-pistão, como ilustrado na Fig. P3.76. A massa do pistão é de 10 kg, e ele possui 15 cm de diâmetro. A pressão da vizinhança é de 100 kPa. À medida que a água é aquecida a pressão no interior do cilindro permanece constante até que o pistão atinge os esbarros. A transferência de calor para a água continua, a volume constante, até que a pressão atinja 150 kPa. O atrito entre o pistão e as paredes do cilindro e os efeitos das energias ciné-

tica e potencial são desprezíveis. Para o processo global relativo à água, determine o trabalho e o calor transferido, ambos em kJ.

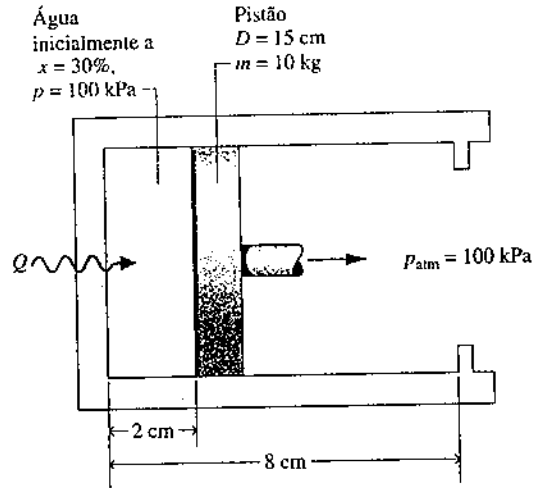


Fig. P3.76

3.77 Um sistema que consiste em 1 kg de H₂O é submetido a um ciclo de potência composto pelos seguintes processos:

Processo 1-2: aquecimento a pressão constante de 10 bar, a partir de vapor saturado.

Processo 2-3: resfriamento a volume constante a $p_3 = 5 \text{ bar}$, $T_3 = 160^\circ\text{C}$.

Processo 3-4: compressão isotérmica com $Q_{34} = -815,8 \text{ kJ}$.

Processo 4-1: aquecimento a volume constante.

Esboce o ciclo em diagramas $p-v$ e $T-v$. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a eficiência térmica.

3.78 Uma libra de ar contida em um conjunto cilindro-pistão é submetida ao ciclo de potência ilustrado na Fig. P3.78. Para cada um dos quatro processos, calcule o trabalho e o calor transferido, ambos em Btu. Determine a eficiência térmica do ciclo.

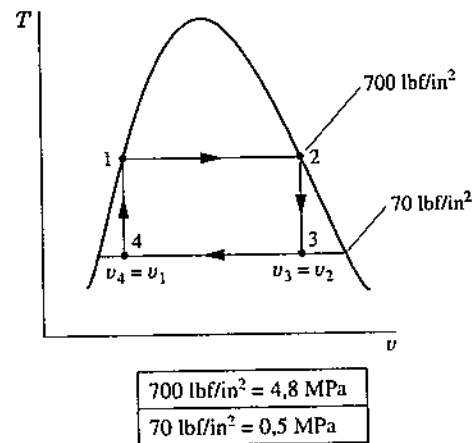


Fig. P3.78

3.79 Um conjunto cilindro-pistão contém 0,5 kg de Refrigerante 22, inicialmente como vapor saturado a 5 bar. O refrigerante passa por um processo no qual a relação pressão-volume específico é dada por $pv = \text{constante}$ até uma pressão final de 20 bar. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine o trabalho e a quantidade de calor trocada para o processo, ambos em kJ.

3.80 Dez quilogramas de Refrigerante 22 contidos em um conjunto cilindro-pistão passam por um processo no qual a relação pressão-volume específico é dada por $pv^n = \text{constante}$. Os estados inicial e final do refrigerante são determinados por $p_1 = 400 \text{ kPa}$, $T_1 = -5^\circ\text{C}$, e $p_2 = 2000 \text{ kPa}$, $T_2 = 70^\circ\text{C}$, respectivamente. Determine o trabalho e a quantidade de calor transferida para o processo, ambos em kJ.

3.81 Um conjunto cilindro-pistão contém amônia, inicialmente a 0,8 bar e -10°C . A amônia é comprimida até uma pressão de 5,5 bar. Durante o processo, a pressão e o volume específico estão relacionados por $p\nu = \text{constante}$. Para 20 kg de amônia, determine o trabalho e a transferência de calor, ambos em kJ.

3.82 Um conjunto cilindro-pistão contém propano, inicialmente a 27°C , 1 bar, e um volume de $0,2 \text{ m}^3$. O propano é submetido a um processo em que a pressão final é de 4 bar, para o qual a relação pressão-volume é $p\nu^{1,1} = \text{constante}$. Determine o trabalho e a transferência de calor para o propano, ambos em kJ. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

3.83 A Fig. P3.83 mostra um conjunto cilindro-pistão no qual atua uma mola. O cilindro contém água, inicialmente a 1000°F ($537,8^{\circ}\text{C}$), e a mola está no vácuo. A face do pistão, cuja área é de 20 in^2 ($0,01 \text{ m}^2$), se encontra inicialmente em $x_1 = 20 \text{ in}$ ($0,51 \text{ m}$). A água é resfriada até que a face do pistão atinja $x_2 = 16 \text{ in}$ ($0,41 \text{ m}$). A força exercida pela mola varia linearmente com x de acordo com a expressão $F_{\text{mola}} = kx$, em que $k = 200 \text{ lbf/in}$ ($35,0 \text{ kN/m}$). O atrito entre o pistão e o cilindro é desprezível. Para a água, determine

- (a) as pressões inicial e final, ambas em lbf/in^2 .
- (b) a quantidade de água presente, em lb.
- (c) o trabalho, em Btu.
- (d) a transferência de calor, em Btu.

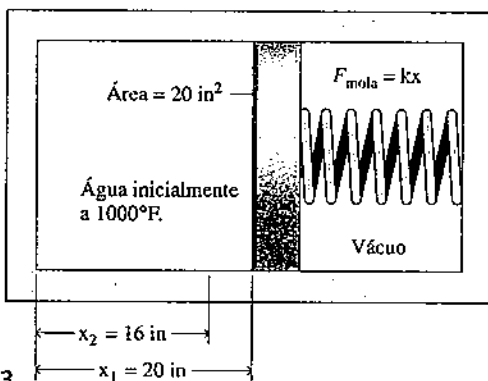


Fig. P3.83

3.84 Conforme ilustrado na Fig. P3.84, um conjunto cilindro-pistão contém 0,5 kg de amônia, inicialmente a $T_1 = -20^{\circ}\text{C}$ e um título de 25%. Conforme a amônia é lentamente aquecida até o estado final, em que $T_2 = 20^{\circ}\text{C}$ e $p_2 = 0,6 \text{ MPa}$, sua pressão varia linearmente com o volume específico. Os efeitos das energias cinética e potencial não são significativos. Para a amônia, (a) mostre o processo em um diagrama p - ν e (b) determine o trabalho e a quantidade de calor transferida, ambos em kJ.

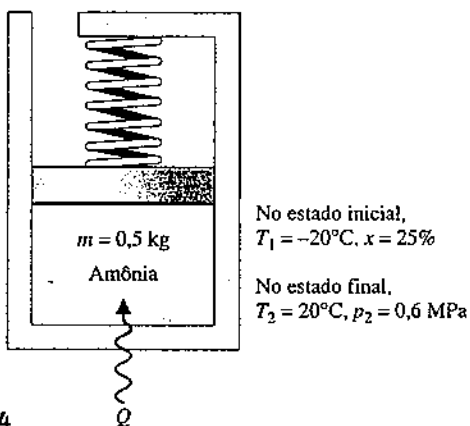


Fig. P3.84

3.85 Um galão de leite a 68°F (20°C) é colocado em um refrigerador. Se a energia for removida do leite por transferência de calor a uma taxa constante de $0,08 \text{ Btu/s}$ ($84,4 \text{ W}$) quanto tempo levaria, em minutos, para o leite ser resfriado até 40°F ($4,4^{\circ}\text{C}$)? O calor específico e a massa específica do leite são $0,94 \text{ Btu/lb} \cdot ^{\circ}\text{R}$ ($3,9 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$) e 64 lb/ft^3 ($1025,2 \text{ kg/m}^3$), respectivamente.

3.86 A Fig. P3.86 mostra um bloco de cobre isolado que recebe energia a uma taxa de 100 W de uma resistência embutida. Se o bloco possui

um volume de 10^{-3} m^3 e uma temperatura inicial de 20°C , quanto tempo levaria, em minutos, para a temperatura alcançar 60°C ? Os dados para o cobre são fornecidos na Tabela A-19.

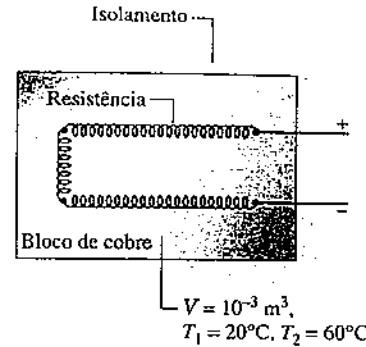


Fig. P3.86

3.87 Em um processo de tratamento térmico denominado têmpera, uma peça de metal de 1 kg, inicialmente a 1075 K , é tratada em um tanque fechado contendo 100 kg de água, inicialmente a 295 K . A transferência de calor entre o conteúdo do tanque e sua vizinhança é desprezível. Modelando a peça de metal e a água como incompressível e com calores específicos constantes correspondentes a $0,5 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ e $4,4 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, respectivamente, determine a temperatura final de equilíbrio, após a têmpera, em K.

3.88 Conforme ilustrado na Fig. P3.88, um tanque aberto para a atmosfera contém 2 lb ($0,9 \text{ kg}$) de água líquida a 80°F ($26,7^{\circ}\text{C}$) e $0,4 \text{ lb}$ ($0,2 \text{ kg}$) de gelo a 32°F (0°C). Todo o gelo se funde conforme o conteúdo do tanque atinge o equilíbrio. Considerando que a transferência de calor entre o conteúdo do tanque e sua vizinhança é desprezível, determine a temperatura final de equilíbrio, em $^{\circ}\text{F}$. A variação da entalpia específica da água para a mudança de fase de sólido para líquido a 32°F e 1 atm é de 144 Btu/lb ($334,9 \text{ kJ/kg}$).

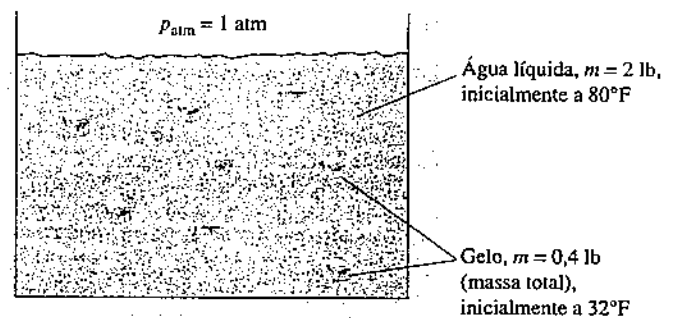


Fig. P3.88

3.89 Conforme ilustrado na Fig. P3.89, um sistema consiste em um tanque de cobre com massa de 13 kg , 4 kg de água líquida e uma resistência elétrica de massa desprezível. O sistema possui sua superfície externa isolada. Inicialmente a temperatura do cobre é 27°C e a temperatura da água é 50°C . A resistência elétrica transfere 100 kJ de energia para o sistema. Finalmente, o sistema atinge o equilíbrio. Determine a temperatura final de equilíbrio, em $^{\circ}\text{C}$?

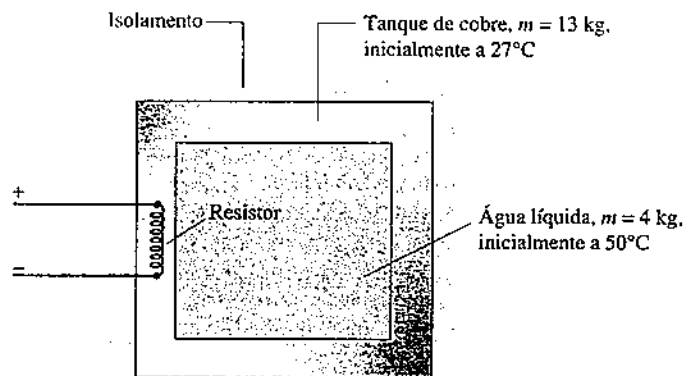


Fig. P3.89

3.90 Conforme ilustrado na Fig. P3.90, um tanque isolado fechado contém 0,15 kg de água líquida e possui uma base de 0,25 kg de cobre. As paredes finas do reservatório possuem massa desprezível. Inicialmente, o tanque e o seu conteúdo estão ambos a 30°C. Um elemento de aquecimento inserido na base de cobre é energizado com uma corrente elétrica de 10 ampères a uma voltagem de 12 V por 100 segundos. Determine a temperatura final do tanque e do seu conteúdo, em °C. Os dados para o cobre e a água líquida são fornecidos na Tabela A-19.

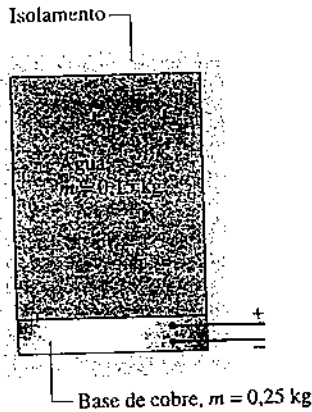


Fig. P3.90

Utilizando Dados Generalizados de Compressibilidade

- 3.91 Determine o fator de compressibilidade do vapor d'água a 120 bar e 520°C, utilizando
(a) dados do diagrama de compressibilidade.
(b) dados das tabelas de vapor.
Compare os valores obtidos nos itens (a) e (b) e comente.
- 3.92 Determine o volume, em m³, ocupado por 20 kg de hidrogênio (H₂) a 1170 kPa, -220°C.
- 3.93 Monóxido de carbono (CO) com 150 lb (68,0 kg) de massa ocupa um determinado volume a 500°R (4,6°C) e 3500 lbf/in² (24,1 MPa). Determine o volume, em ft³.
- 3.94 Determine a temperatura, em °F, do etano (C₂H₆) a 500 lbf/in² (3,4 MPa) e um volume específico de 0,4 ft³/lb (0,02 m³/kg).
- 3.95 Um tanque contém 2 m³ de ar a -93°C e uma pressão manométrica de 1,4 MPa. Determine a massa do ar, em kg. A pressão atmosférica local é de 1 atm.
- 3.96 Butano (C₄H₁₀) em um conjunto cilindro-pistão é submetido a uma compressão isotérmica a 173°C de $p_1 = 1,9$ MPa até $p_2 = 2,5$ MPa. Determine o trabalho, em kJ/kg.
- 3.97 Cinco quilogramas de butano (C₄H₁₀) em um conjunto cilindro-pistão são submetidos a um processo de $p_1 = 5$ MPa, $T_1 = 500$ K para $p_2 = 3$ MPa, $T_2 = 450$ K, durante o qual a relação entre a pressão e o volume específico é $p\nu^{\gamma} = \text{constante}$. Determine o trabalho, em kJ.
- 3.98 Cinco libra-mol de dióxido de carbono (CO₂), inicialmente a 320 lbf/in² (2,2 MPa), 660°R (93,5°C), são comprimidas a pressão constante em um conjunto cilindro-pistão. Para o gás, $W = -2000$ Btu (22,1 MJ). Determine a temperatura final, em °R.
- 3.99 Para que intervalos de pressão e temperatura o ar pode ser considerado um gás ideal? Explique sua resposta.

Trabalhando com o Modelo de Gás Ideal

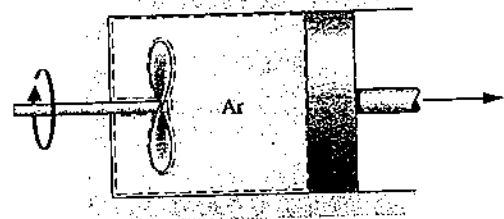
- 3.100 Um tanque contém 0,5 m³ de nitrogênio (N₂) a -71°C e 1356 kPa. Determine a massa de nitrogênio, em kg, utilizando
(a) o modelo de gás ideal.
(b) dados do diagrama de compressibilidade.
Comente sobre a aplicabilidade do modelo de gás ideal para o nitrogênio nesse estado.
- 3.101 Determine o erro percentual relacionado com a utilização do modelo de gás ideal na determinação do volume específico de
(a) vapor d'água a 4000 lbf/in² (27,6 MPa), 1000°F (537,8°C).
(b) vapor d'água a 5 lbf/in² (34,5 kPa), 250°F (121,1°C).
(c) amônia a 40 lbf/in² (275,8 kPa), 60°F (15,6°C).
(d) ar a 1 atm, 560°R (38,0°C).
(e) Refrigerante 134a a 300 lbf/in² (2,1 MPa), 180°F (82,2°C).

- 3.102 Verifique a aplicabilidade do modelo de gás ideal
(a) para a água a 700°F (371,1°C) nas pressões de 1600 lbf/in² (11,0 MPa) e 160 lbf/in² (1,1 MPa).
(b) para o dióxido de carbono a 865 K nas pressões de 75 bar e 3 bar.
- 3.103 Determine o volume específico, em m³/kg, do Refrigerante 134a a 16 bar, 100°C, usando
(a) a Tabela A-12.
(b) a Tabela A-1.
(c) a equação de estado de gás ideal.
Compare os valores obtidos nos itens (b) e (c) com o obtido no item (a).
- 3.104 Determine o volume específico, em m³/kg, da amônia a 50°C, 10 bar, usando
(a) a Tabela A-15.
(b) a Tabela A-1.
(c) a equação de estado de gás ideal.
Compare os valores obtidos nos itens (b) e (c) com o obtido no item (a).

- 3.105 Um tanque rígido fechado contém um gás que se comporta como gás ideal, inicialmente a 27°C e com uma pressão manométrica de 300 kPa. Se o gás for aquecido até 77°C, determine a pressão final, expressa como uma pressão manométrica, em kPa. A pressão atmosférica local é de 1 atm.
- 3.106 O ar em um recinto medindo 8 ft × 9 ft × 12 ft (2,4 m × 2,7 m × 3,7 m) está a 80°F (26,7°C) e 1 atm. Determine a massa de ar, em lb, e seu peso, em lbf, se $g = 32,0$ ft/s² (9,7 m/s²).
- 3.107 Determine a massa total de nitrogênio (N₂), em kg, necessária para inflar os quatro pneus de um veículo, cada um com a pressão manométrica de 180 kPa na temperatura de 25°C. O volume de cada pneu é de 0,6 m³, e a pressão atmosférica é de 1 atm.
- 3.108 Utilizando a Tabela A-18, determine a temperatura, em K e °C, do propano em um estado em que a pressão é de 2 bar e o volume específico é de 0,307 m³/kg. Compare com as temperaturas, em K e °C, respectivamente, obtidas usando a Fig. A-1. Comente.
- 3.109 Um balão com hélio em seu interior, inicialmente a 27°C e 1 bar, é solto e sobe na atmosfera até que o hélio atinja 17°C e 0,9 bar. Determine a variação percentual de volume do hélio partindo do seu volume inicial.

Utilizando Conceitos de Energia e o Modelo de Gás Ideal

- 3.110 Conforme ilustrado na Fig. P3.110, um conjunto cilindro-pistão equipado com um agitador contém ar, inicialmente a $p_1 = 30$ lbf/in² (206,8 kPa), $T_1 = 540$ °F (282,2°C) e $V_1 = 4$ ft³ (0,11 m³). O ar passa por um processo até um estado final em que $p_2 = 20$ lbf/in² (137,9 kPa) e $V_2 = 4,5$ ft³ (0,13 m³). Durante o processo, o agitador transfere energia para o ar por trabalho na quantidade de 1 Btu (1,1 kJ), enquanto o ar transfere energia por trabalho para o pistão na quantidade de 3,31 Btu (3,5 kJ). Admitindo que o ar se comporta como um gás ideal, determine (a) a temperatura no estado 2, em °R, e (b) a transferência de calor, em Btu.



No estado inicial, $p_1 = 30$ lbf/in², $T_1 = 540$ °F, $V_1 = 4$ ft³.
No estado final, $p_2 = 20$ lbf/in², $V_2 = 4,5$ ft³.

Fig. P3.110

- 3.111 Um conjunto cilindro-pistão contém ar, inicialmente a 2 bar, 300 K, e 2 m³ de volume. O ar passa por um processo a um estado em que a pressão é de 1 bar, durante o qual a relação pressão-volume é dada por $pV = \text{constante}$. Admitindo comportamento de gás ideal para o ar, determine a massa de ar, em kg, o trabalho e a transferência de calor, ambos em kJ.
- 3.112 Um conjunto cilindro-pistão contém ar, inicialmente a 2 bar, 200 K, e 1 litro de volume, passa por um processo a um estado final em que a

pressão é de 8 bar e o volume é de 2 litros. Durante o processo, a relação pressão-volume é linear. Admitindo comportamento de gás ideal para o ar, determine o trabalho e a transferência de calor, ambos em kJ.

3.113 Dióxido de carbono (CO₂) contido em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 6 bar e 400 K, passa por um processo de expansão a uma temperatura final de 298 K, durante o qual a relação pressão-volume é dada por $pV^{1.2} = \text{constante}$. Admitindo comportamento de gás ideal para o CO₂, determine a pressão final, em bar, o trabalho e a transferência de calor, ambos em kJ/kg.

3.114 Vapor d'água contido no interior de um conjunto cilindro-pistão passa por um processo isotérmico de expansão a 240°C, de uma pressão de 7 bar até uma pressão de 3 bar. Determine o trabalho, em kJ/kg. Resolva de dois modos: usando (a) o modelo de gás ideal, (b) o *IT* ou um programa similar com os dados da água/vapor d'água. Comente.

3.115 Um conjunto cilindro-pistão contém 1 kg de nitrogênio, conforme ilustrado na Fig. P3.115. Não há atrito entre o pistão e as paredes do cilindro. A vizinhança está a 1 atm. O volume e a pressão iniciais no cilindro são 1 m³ e 1 atm, respectivamente. Calor é transferido para o nitrogênio até que o volume seja duplicado. Determine a quantidade de calor transferida durante o processo, em kJ, considerando que a razão de calores específicos é constante e dada por $k = 1,4$.

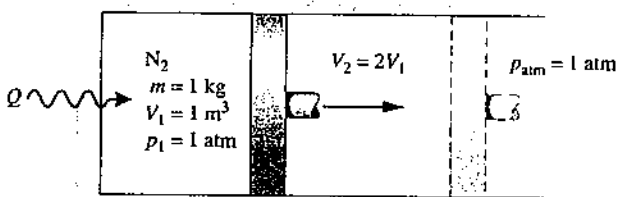


Fig. P3.115

3.116 Um conjunto cilindro-pistão contém ar a uma pressão de 30 lbf/in² (206,8 kPa) e um volume de 0,75 ft³ (0,02 m³). O ar é aquecido a pressão constante até que o seu volume seja duplicado. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar, com a razão de calores específicos constante, dada por $k = 1,4$, determine o trabalho e a quantidade de calor transferida, ambos em Btu.

3.117 Conforme ilustrado na Fig. P3.117, um ventilador movido a eletricidade a uma taxa de 1,5 kW se encontra no interior de um recinto medindo 3 m x 4 m x 5 m. O recinto contém ar, inicialmente a 27°C e 0,1 MPa. O ventilador opera em regime permanente por 30 minutos. Admitindo o modelo de gás ideal, determine para o ar (a) a massa, em kg, (b) a temperatura final, em °C, e (c) a pressão final, em MPa. Não há transferência de calor entre o recinto e a vizinhança. Ignore o volume ocupado pelo ventilador e admita que não há variação, em termos globais, da energia interna associada ao ventilador.

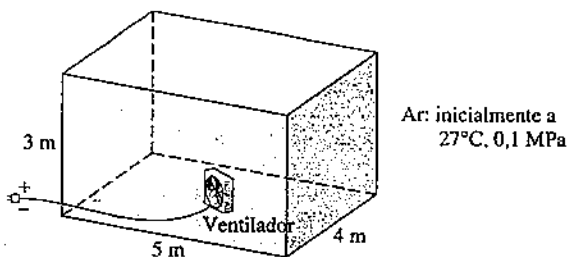


Fig. P3.117

3.118 Um tanque rígido fechado equipado com um agitador contém nitrogênio (N₂), inicialmente a 540°R (26,8°C), 20 lbf/in² (137,9 kPa) e um volume de 2 ft³ (0,06 m³). O gás é agitado até que sua temperatura seja de 760°R (149,1°C). Durante esse processo ocorre uma transferência de calor de 1,6 Btu (1,7 kJ) de magnitude, do gás para sua vizinhança. Admitindo comportamento de gás ideal, determine para o nitrogênio a massa, em lb, e o trabalho, em Btu. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

3.119 Um tanque rígido fechado equipado com um agitador contém 0,4 lb de ar, inicialmente a 540°R (26,8°C). O ar é agitado até que sua temperatura seja de 740°R (138,0°C). O eixo do agitador gira por 60 segundos a 100 rpm com um torque aplicado de 20 ft · lbf (27,1 N · m). Admitindo que o ar se comporta como um gás ideal, determine o trabalho e a transferência de calor, ambos em Btu. Não ocorrem variações globais com relação as energias cinética e potencial.

3.120 Argônio contido em um tanque rígido fechado, inicialmente a 50°C, 2 bar e um volume de 2 m³, é aquecido até a pressão final de 8 bar. Admitindo para o argônio, o modelo de gás ideal com $k = 1,67$, determine a temperatura final, em °C, e a transferência de calor, em kJ.

3.121 Dez quilogramas de hidrogênio (H₂), inicialmente a 20°C, estão contidos em um tanque rígido fechado. Durante uma hora, ocorre uma transferência de calor para o hidrogênio a uma taxa de 400 W. Admitindo para o hidrogênio o modelo de gás ideal com $k = 1,405$, determine a temperatura final, em °C.

3.122 Conforme ilustrado na Fig. P3.122, um conjunto cilindro-pistão, cujo pistão repousa sobre um conjunto de esbarros, contém 0,5 kg do gás hélio inicialmente a 100 kPa e 25°C. A massa do pistão e o efeito da pressão atmosférica que atua sobre o pistão são tais que a pressão do gás necessária para levantá-lo é de 500 kPa. Que quantidade de energia deve ser transferida por calor para o hélio, em kJ, antes que o pistão comece a subir? Admita o comportamento de gás ideal para o hélio, com $c_p = \frac{5}{2}R$.

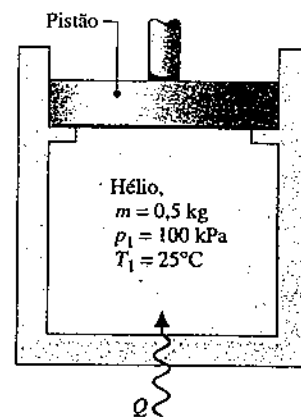


Fig. P3.122

3.123 Um conjunto cilindro-pistão equipado com um agitador girando de modo constante contém 0,13 kg de ar, inicialmente a 300 K. O ar passa por um processo a pressão constante até uma temperatura final de 400 K. Durante o processo, a energia é gradualmente transferida para o ar por transferência de calor na quantidade de 12 kJ. Admitindo que o ar se comporta como um gás ideal com $k = 1,4$ e que os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis, determine o trabalho realizado (a) pelo agitador sobre o ar e (b) para o ar deslocar o pistão, ambos em kJ.

3.124 Um conjunto cilindro-pistão contém ar. O ar passa por um processo a pressão constante, durante o qual a taxa de transferência de calor para o mesmo é de 0,7 kW. Admitindo para o ar, comportamento de gás ideal com $k = 1,4$ e que os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis, determine a taxa na qual trabalho é realizado pelo ar sobre o pistão, em kW.

3.125 Conforme ilustrado na Fig. P3.125, um tanque equipado com uma resistência elétrica de massa desprezível mantém 2 kg de nitrogênio (N₂) inicialmente a 27°C e 0,1 MPa. Em um período de 10 minutos é fornecida eletricidade para a resistência a uma taxa de 0,12 kW. Durante esse mesmo período uma transferência de calor de 12,59 kJ de magnitude ocorre do nitrogênio para a sua vizinhança. Considerando comportamento de gás ideal, determine a temperatura final do nitrogênio, em °C, e a pressão final, em MPa.

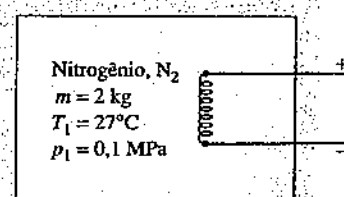


Fig. P3.125

3.126 Um tanque rígido fechado equipado com um agitador contém 0,1 kg de ar, inicialmente a 300 K e 0,1 MPa. O agitador movimentava o ar por 20 minutos, com a potência de acionamento variando em função do tempo de acordo com a expressão $\dot{W} = -10t$, em que \dot{W} está em watts e t é o tempo em minutos. A temperatura final do ar é de 1060 K. Admitindo o comportamento de gás ideal e que não ocorrem variações relativas às energias cinética e potencial, determine para o ar (a) a pressão final, em MPa, (b) o trabalho, em kJ, e (c) a transferência de calor, em kJ.

3.127 Conforme ilustrado na Fig. P3.127, um dos lados de um reservatório rígido e isolado mantém 2 m³ de ar inicialmente a 27°C e 0,3 MPa. Uma fina membrana separa o ar de um espaço evacuado com 3 m³ de volume. Devido à pressão do ar a membrana estica e finalmente se rompe, permitindo que o ar ocupe todo o volume. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar, determine (a) a massa do ar, em kg, (b) a temperatura final do ar, em K, e (c) a pressão final do ar, em MPa.

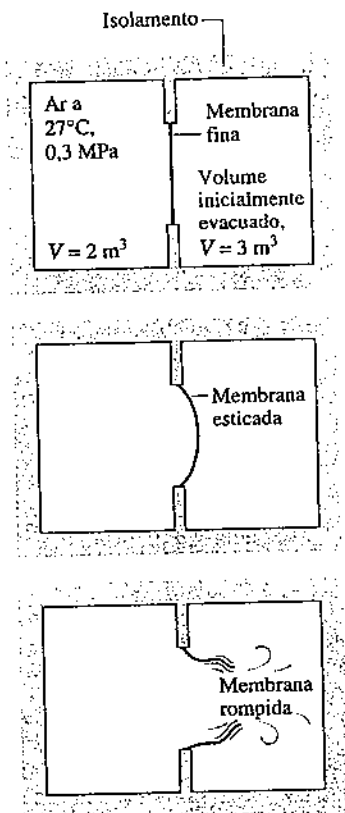


Fig. P3.127

3.128 Ar está confinado por uma divisória em um dos lados de um reservatório rígido e isolado, como mostra a Fig. P3.128. O outro lado está

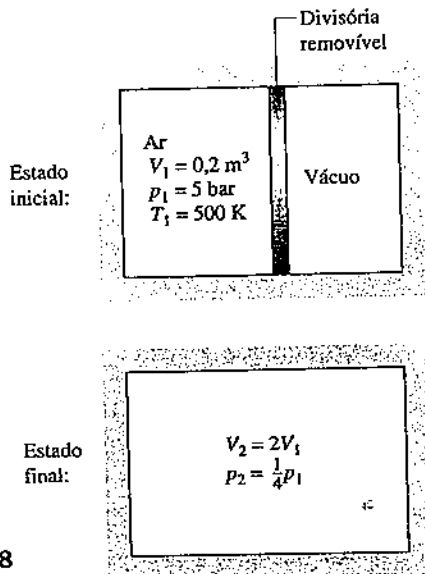


Fig. P3.128

inicialmente evacuado. O ar está inicialmente a: $p_1 = 5 \text{ bar}$, $T_1 = 500 \text{ K}$ e $V_1 = 0,2 \text{ m}^3$. Quando a divisória é retirada, o ar se expande de modo a preencher a totalidade do reservatório. Medidas mostram que $V_2 = 2V_1$ e $p_2 = p_1/4$. Considerando que o ar se comporta como um gás ideal, determine (a) a temperatura final, em K, e (b) a transferência de calor, em kJ.

3.129 Dois quilogramas de ar, inicialmente a 5 bar, 350 K, e 4 kg de monóxido de carbono (CO), inicialmente a 2 bar e 450 K, estão confinados em lados opostos de um reservatório rígido e perfeitamente isolado por meio de uma divisória, como ilustrado na Fig. P3.129. A divisória é livre para se mover e permite condução de um gás para o outro sem o acúmulo de energia na própria divisória. O ar e o CO se comportam como gases ideais com a razão de calores específicos constante, dada por $k = 1,395$. Determine no equilíbrio, (a) a temperatura, em K, (b) a pressão, em bar, e (c) o volume ocupado por cada gás, em m³.

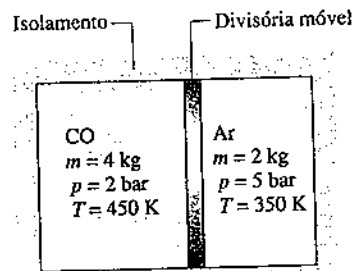


Fig. P3.129

3.130 Conforme ilustrado na Fig. P3.130, 5 g de ar estão contidos em um conjunto cilindro-pistão, cujo pistão repousa sobre um conjunto de esbarros. O ar, inicialmente a 3 bar e 600 K é lentamente resfriado até que o pistão começa a se mover para baixo no cilindro. O ar se comporta como um gás ideal, $g = 9,8 \text{ m/s}^2$ e o atrito é desprezível. Esboce o processo do ar em um diagrama $p-v$ indicando os estados finais da temperatura e da pressão. Determine também a transferência de calor, em kJ, entre o ar e sua vizinhança.

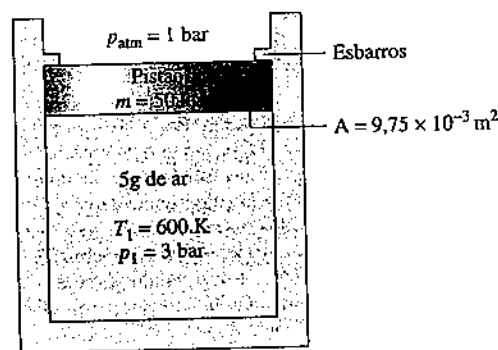


Fig. P3.130

3.131 Cinco quilogramas de um gás com peso molecular de 32 kg/kmol e uma temperatura de 110°C estão contidos em um tanque rígido fechado equipado com uma resistência elétrica de massa desprezível. Por essa resistência passa uma corrente constante de 12 ampères a uma voltagem de 125 V por 5 min. Medições indicam que quando o equilíbrio é alcançado a temperatura do gás aumenta de 44,1°C. Estima-se que a transferência de calor a partir do gás ocorra a uma taxa constante de 1 kW. Considerando o comportamento de gás ideal e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine o valor médio do calor específico c_p , em kJ/kg · K, do gás no intervalo de temperaturas correspondente aos dados medidos.

3.132 Conforme ilustrado na Fig. P3.132, um tanque rígido contém inicialmente 3 kg de dióxido de carbono (CO₂) a 500 kPa. O tanque está conectado por uma válvula a um conjunto cilindro-pistão orientado verticalmente e contendo de início 0,05 m³ de CO₂. Embora a válvula esteja fechada, um pequeno vazamento faz com que o CO₂ escoe para o interior do cilindro até que a pressão do tanque tenha sido reduzida a 200 kPa. O peso do pistão e a pressão atmosférica mantêm uma pressão constante de 200 kPa no cilindro. Devido à transferência de calor, a temperatura do CO₂ permanece constante e igual a 290 K ao longo do tanque e do cilindro. Considerando o comportamento de gás ideal, determine para o CO₂ o trabalho e a transferência de calor, ambos em kJ.

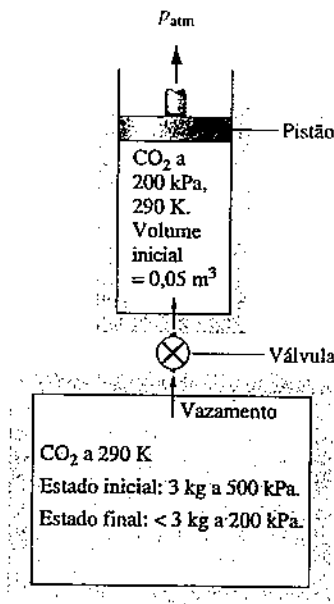


Fig. P3.132

3.133 Um tanque rígido fechado equipado com um agitador contém 2 kg de ar, inicialmente a 300 K. Durante um intervalo de 5 minutos, o agitador transfere energia para o ar a uma taxa de 1 kW. Durante esse intervalo, o ar também recebe energia por transferência de calor a uma taxa de 0,5 kW. Esses são os únicos modos de transferência de energia. Admitindo comportamento de gás ideal para o ar e que não ocorrem variações relativas às energias cinética e potencial, determine a temperatura final do ar, em K.

3.134 Conforme ilustrado na Fig. P3.134, um conjunto cilindro-pistão equipado com um agitador contém ar, inicialmente a 560°R (38,0°C), 18 lbf/in² (124,1 kPa) e um volume de 0,29 ft³ (0,01 m³). O agitador transfere energia para o ar na quantidade de 1,7 Btu (1,8 kJ). O pistão move-se suavemente no cilindro e a transferência de calor entre o ar e sua vizinhança pode ser desprezada. Admitindo que o ar se comporta como um gás ideal, determine sua temperatura final, em °R.

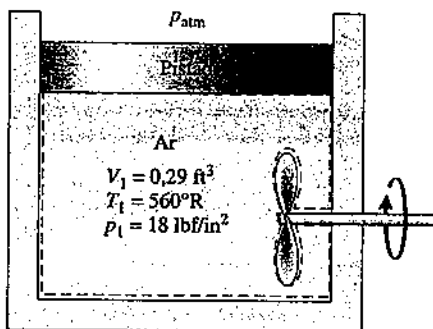


Fig. P3.134

3.135 Ar é comprimido em um conjunto cilindro-pistão de $p_1 = 10 \text{ lbf/in}^2$ (68,9 kPa), $T_1 = 500^\circ\text{R}$ (4,6°C) até um volume final de $V_2 = 1 \text{ ft}^3$ (0,03 m³) em um processo descrito por $pv^{1,25} = \text{constante}$. A massa do ar é de 0,5 lb (0,23 kg). Considerando comportamento de gás ideal e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine o trabalho e a quantidade de calor transferida, ambos em Btu, utilizando (a) valores específicos constantes avaliados a 500°R e (b) dados da Tabela A-22E. Compare os resultados e discuta.

3.136 Um conjunto cilindro-pistão contém monóxido de carbono modelado como um gás ideal com razão de calores específicos constante dada por $k = 1,4$. O monóxido de carbono passa por uma expansão politrópica, com $n = k$, de um estado inicial, em que $T_1 = 200^\circ\text{F}$ (93,3°C) e $p_1 = 40 \text{ lbf/in}^2$ (275,8 kPa), até um estado final em que o volume é duas vezes o volume inicial. Determine (a) a temperatura final, em °F, e a pressão final, em lbf/in², e (b) o trabalho e a transferência de calor, ambos em Btu/lb.

3.137 Ar contido em um conjunto cilindro-pistão é submetido a dois processos em série, conforme ilustrado na Fig. P3.137. Assumindo o comportamento de gás ideal para o ar, determine o trabalho e a quantidade de energia transferida como calor para o processo global, ambos em kJ/kg.

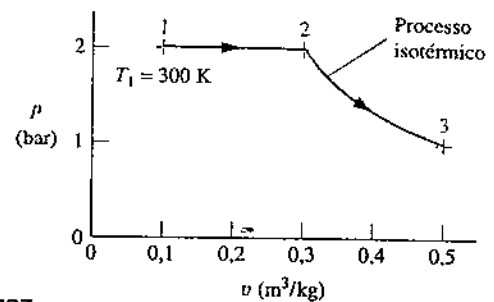


Fig. P3.137

3.138 Um conjunto cilindro-pistão que contém 0,2 kmol de nitrogênio (N₂) passa por dois processos em série, como é descrito a seguir:

Processo 1-2: pressão constante a 5 bar de $V_1 = 1,33 \text{ m}^3$ até $V_2 = 1 \text{ m}^3$.

Processo 2-3: volume constante até $p_3 = 4 \text{ bar}$.

Considerando comportamento de gás ideal e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine o trabalho e o calor transferido para cada processo, em kJ.

3.139 Um quilograma de ar em um conjunto cilindro-pistão passa por dois processos em série a partir de um estado inicial em que $p_1 = 0,5 \text{ MPa}$ e $T_1 = 227^\circ\text{C}$:

Processo 1-2: expansão a temperatura constante até que o volume seja duas vezes o volume inicial.

Processo 2-3: aquecimento a volume constante até que a pressão seja novamente 0,5 MPa.

Esboce os dois processos em série em um diagrama $p-v$. Considerando comportamento de gás ideal, determine

- (a) a pressão no estado 2, em MPa,
- (b) a temperatura no estado 3, em °C, e para cada um dos processos
- (c) o trabalho e o calor transferido, ambos em kJ.

3.140 Ar contido em um conjunto cilindro-pistão passa pelo ciclo de potência ilustrado na Fig. P3.140. Considerando comportamento de gás ideal para o ar, determine a eficiência térmica do ciclo.

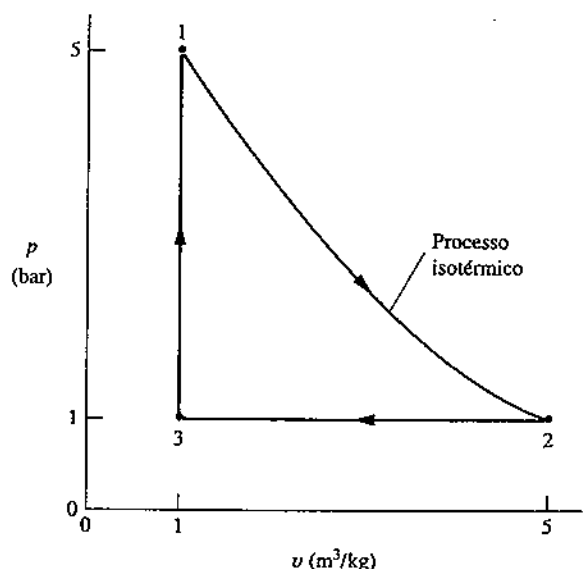


Fig. P3.140

3.141 Um conjunto cilindro-pistão contém ar modelado como um gás ideal com razão de calores específicos constante e dada por $k = 1,4$. O ar passa por um ciclo de potência composto por quatro processos em série:

Processo 1-2: expansão a temperatura constante a 600 K de $p_1 = 0,5 \text{ MPa}$ até $p_2 = 0,4 \text{ MPa}$.

Processo 2-3: expansão politrópica com $n = k$ até $p_3 = 0,3$ MPa.

Processo 3-4: compressão a pressão constante até $V_4 = V_1$.

Processo 4-1: aquecimento a volume constante.

Esboce o ciclo em um diagrama $p-v$. Determine (a) o trabalho e o calor transferido para cada processo, em kJ/kg, e (b) a eficiência térmica.

3.142 Uma libra de oxigênio, O_2 , é submetida a um ciclo de potência que consiste nos seguintes processos:

Processo 1-2: volume constante de $p_1 = 20$ lbf/in² (137,9 kPa), $T_1 = 500^\circ\text{R}$ ($4,6^\circ\text{C}$) para $T_2 = 820^\circ\text{R}$ ($182,4^\circ\text{C}$).

Processo 2-3: expansão adiabática até $v_3 = 1,432v_2$.

Processo 3-1: compressão a pressão constante até o estado 1.

Esboce o ciclo em um diagrama $p-v$. Considerando comportamento de gás ideal, determine

(a) a pressão no estado 2, em lbf/in².

(b) a temperatura no estado 3, em $^\circ\text{R}$.

(c) a quantidade de calor transferido e o trabalho, ambos em Btu, para todos os processos.

(d) a eficiência térmica do ciclo.

3.143 Um sistema consiste em 2 kg de dióxido de carbono gasoso inicialmente no estado 1, em que $p_1 = 1$ bar e $T_1 = 300$ K. O sistema é submetido a um ciclo de potência que consiste nos seguintes processos:

Processo 1-2: volume constante até $p_2, p_2 > p_1$.

Processo 2-3: expansão com $pv^{1,28} = \text{constante}$.

Processo 3-1: compressão a pressão constante.

Utilizando o modelo de gás ideal e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial,

(a) esboce o ciclo em um diagrama $p-v$.

(b) represente graficamente a relação entre a eficiência térmica e a razão p_2/p_1 para o intervalo de variação de 1,05 a 4.

3.144 Ar é submetido a um processo politrópico em um conjunto cilindro-pistão de $p_1 = 14,7$ lbf/in² (101,3 kPa) e $T_1 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$) até $p_2 = 100$ lbf/in² (689,5 kPa). Utilizando o IT ou um programa similar, represente graficamente o trabalho e o calor transferido, em Btu por lb de ar, para o expoente politrópico variando de 1,0 a 1,6. Analise o erro introduzido na quantidade de calor transferida pela consideração de c_v constante avaliada a 70°F . Discuta o resultado.

3.145 Vapor d'água, inicialmente a 5 MPa, 280°C , é submetido a um processo politrópico em um conjunto cilindro-pistão até uma pressão final de 20 MPa. Utilizando o IT ou um programa similar represente graficamente o calor transferido, em kJ por kg de vapor, para expoentes politrópicos variando entre 1,0 e 1,6. Analise o erro introduzido na quantidade de ca-

lor transferida pela consideração de comportamento de gás ideal para o vapor. Discuta o resultado.

Reverendo Conceitos

3.146 Responda se cada uma das afirmativas abaixo é verdadeira ou falsa. Explique.

(a) Para um gás modelado como gás ideal, $c_p = c_v + R$, em que R é a constante do gás.

(b) O ar pode ser considerado sempre como uma substância pura.

(c) Água a $p = 100$ lbf/in² (689,5 kPa) e $v = 0,0169$ ft³/lb (0,001 m³/kg) é um líquido comprimido.

(d) Ar atmosférico normalmente não é modelado como um gás ideal.

(e) Para água líquida, a seguinte aproximação é razoável para muitos cálculos de engenharia: $v(T, p) = v_f(T)$.

3.147 Responda se cada uma das afirmativas abaixo é verdadeira ou falsa. Explique.

(a) Se água, inicialmente no estado de vapor superaquecido a 30 MPa, for resfriada a pressão constante, ela acabará por se tornar vapor saturado, e em seguida, se houver um resfriamento adicional suficiente, ocorrerá sua condensação para líquido saturado.

(b) Um processo de quase equilíbrio para o qual a relação pressão-volume é descrita por $pV^n = \text{constante}$, em que n é uma constante, é denominado processo politrópico.

(c) Para sistemas compressíveis simples, o princípio dos estados indica que o número de propriedades termodinâmicas intensivas independentes necessárias para determinar um estado intensivo é igual a dois.

(d) Para amônia a 0,45 MPa e 50°C , a entalpia específica é 1564,32 kJ/kg.

(e) Para os gases modelados como gases ideais, o valor da razão de calores específicos c_v / c_p é maior do que 1.

3.148 Responda se cada uma das afirmativas abaixo é verdadeira ou falsa. Explique.

(a) A variação do volume específico de líquido saturado para vapor saturado ($v_g - v_f$), a uma pressão de saturação especificada aumenta à medida que a pressão diminui.

(b) Uma mistura bifásica líquido-vapor com volumes iguais de líquido saturado e de vapor saturado possui título de 50%.

(c) As seguintes hipóteses são aplicáveis a um líquido modelado como incompressível: o volume específico (massa específica) é constante e a energia interna específica é função unicamente da temperatura.

(d) Dióxido de carbono (CO_2) a 320 K e 55 bar pode ser modelado como um gás ideal.

(e) Quando um gás ideal passa por um processo politrópico com $n = 1$, a temperatura do gás permanece constante.

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

3.1P Dermatologistas removem marcas na pele de pacientes pela aplicação de sprays com tubos de nitrogênio líquido (N_2). Investigue como o nitrogênio líquido é produzido e entregue aos médicos e como estes lidam com o nitrogênio líquido em suas práticas. Investigue também as vantagens e desvantagens desse tipo de abordagem para a remoção de marcas na pele em comparação com abordagens alternativas utilizadas atualmente. Escreva um relatório incluindo no mínimo três referências.

3.2P A Agência de Proteção Ambiental dos Estados Unidos (EPA – Environmental Protection Agency) desenvolveu um procedimento para o cálculo on-line das emissões de gases de efeito estufa que auxilia indivíduos e famílias a reduzir essas emissões. Use a calculadora desenvolvida pela EPA, que executa esse procedimento para estimar no lar e na estrada suas emissões pessoais de gases de efeito estufa ou as emissões de sua família. Use a calculadora desenvolvida também para explorar medidas que você como um indivíduo ou sua família podem tomar para reduzir as emissões em pelo menos 20%. Resuma seus resultados em um memorando e apresente o seu planejamento para a redução das emissões.

3.3P O gás metano gerado pela decomposição de lixo de aterros possui valor econômico. Pesquise na literatura os possíveis usos do gás proveniente de aterros. Contate o administrador de um grande aterro perto de sua região para saber sobre a captura e o uso, se houver, do gás gerado a partir do lixo. Escreva um relatório incluindo no mínimo três referências.

3.4P O uso do calorímetro a volume constante para medir o valor da calorimetria de alimentos e outras substâncias, conforme ilustrado no Exemplo 3.6, é um dos três tipos gerais de calorimetria biológica. Os dois outros são a calorimetria diferencial de varredura e a calorimetria de titulação isotérmica. Considerando esses dois, investigue os objetivos e a instrumentação de cada um. Apresente as informações obtidas em um memorando, incluindo esboços da respectiva instrumentação juntamente com um resumo de como a instrumentação é utilizada em laboratórios.

3.5P Um artigo de jornal informa que no mesmo dia em que uma companhia aérea cancelou 11 voos que partiriam de Las Vegas porque a temperatura local estava próxima do limite operacional de 117°F ($47,2^\circ\text{C}$) para seus jatos, uma outra cancelou sete voos que partiriam de Denver porque a temperatura local estava acima do nível operacional de 104°F (40°C) para seus aviões a hélice. Prepare uma apresentação de 30 min, adequada para uma aula de ciências do ensino médio, explicando as considerações técnicas relativas a esses cancelamentos.

3.6P O uso de fluidos refrigerantes naturais tem sido muito considerado para aplicações comerciais de refrigeração (veja o box da Seção 3.4), uma vez que estes não causam a degradação da camada de ozônio e possuem baixo potencial de aquecimento global. Investigue a viabilidade dos refrigerantes naturais em sistemas para melhorar o conforto humano e conservar alimentos. Considere os benefícios relativos ao desempenho, à segurança e ao custo. Com base em seu estudo, recomende refrigerantes naturais especialmente promissores e áreas de aplicação em que cada um

$$\rho \cdot b f / m^2 = \rho \cdot \text{psi}$$

é particularmente bem adaptado. Relate seu estudo em uma apresentação em PowerPoint.

3.7P De acordo com o *New York City Transit Authority*, os trens, quando estão em funcionamento, elevam as temperaturas do túnel e da estação de 14 a 20°F (-10,0 a -6,7°C) acima da temperatura ambiente. Entre os principais contribuintes para este aumento de temperatura estão a operação do motor do trem, a iluminação e a energia dos próprios passageiros. O desconforto do passageiro pode aumentar significativamente em épocas de estações mais quentes, se o ar condicionado não estiver disponível. Além disso, como as unidades de ar condicionado utilizadas descarregam energia por transferência de calor para a vizinhança, elas contribuem para o problema geral de gestão de energia do túnel e da estação. Investigue a aplicação de estratégias de refrigeração alternativas que proporcionem um resfriamento substancial com um mínimo requisito de energia, como o armazenamento térmico e a ventilação noturna, porém não se limite a apenas essas estratégias. Escreva um relatório com pelo menos três referências.

3.8P Algumas empresas de petróleo e gás utilizam o fraturamento hidráulico para acessar o óleo e o gás natural presos em formações rochosas profundas. Investigue o processo de fraturamento hidráulico, seus benefícios e impactos ambientais. Com base nisso, escreva um resumo de três páginas para ser submetido a um comitê do Congresso considerando se o fraturamento hidráulico deve continuar isento de regulamentação con-

→ TÍTULO = % VAPOR **

$$x = \frac{m' - m_e}{m_v - m_e} = \frac{u - u_e}{u_g - u_e} = \frac{h - h_e}{h_g - h_e}$$

siderando o Ato de Proteção da Água Potável (SDWA - *Safe Drinking Water Act*). O resumo pode fornecer conhecimentos técnicos objetivos aos membros do comitê ou tomar uma posição a favor ou contra, apoiando a isenção.

3.9P A água é um dos nossos recursos mais importantes, mas também é um dos mais mal administrados - sendo muitas vezes desperdiçada e poluída. Investigue formas de tornar o uso da água mais eficiente para a sociedade, na indústria, nas empresas e nas residências. Registre o seu uso diário de água por pelo menos três dias e compare-o ao daqueles que vivem nas regiões mais pobres do mundo: cerca de um galão por dia. Escreva um relatório, com pelo menos três referências.

3.10P O aquecimento solar passivo poderá se tornar mais eficaz nos próximos anos através da incorporação de materiais de mudança de fase (PCMs - *phase-change materials*) em materiais de construção. Investigue a incorporação de materiais de mudança de fase em produtos usados pela indústria da construção para aumentar o aquecimento solar passivo. Para cada produto, determine o tipo de PCM, o ponto de fusão e a entalpia de mudança de fase correspondente. Discuta como o PCM afeta o desempenho do material de construção e como isto beneficia o aquecimento de ambientes. Prepare uma apresentação em PowerPoint de cerca de 25 minutos adequada para uma aula de química com base no seu estudo. Convide pelo menos duas outras pessoas para participar da sua apresentação a fim de enriquecê-la.

$$u = \frac{U}{m}$$

Título

$$x = \frac{m'v}{m} \rightarrow \text{MISTURA}$$

$x = 0$ SEM VAPOR
 $x = 100\%$ TUDO VAPOR
 $0 < x < 1$ = MISTURA

$\bar{m} = MM \cdot \rho$
 $\bar{m} = MM \cdot \frac{\rho}{m} \rightarrow m = m' \cdot \frac{MM}{MM'}$
 $\rho = \frac{m}{V}$ (MM: MASSA MOLAR)

Entalpia (H) ($dE_c + dE_p = 0$ e F constante $\rightarrow W$ ocorre)

$$dE = dU = Q - W$$

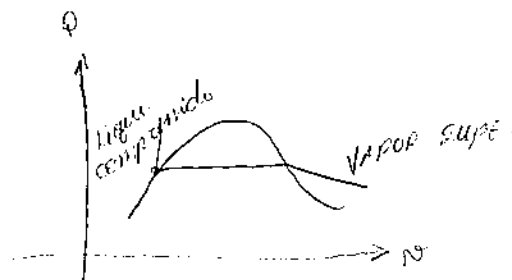
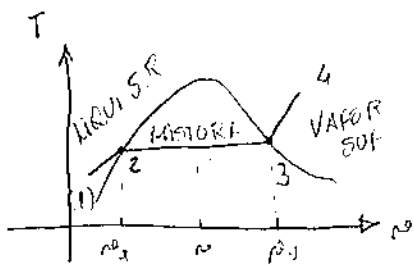
$$Q = dU + W \rightarrow P \cdot m (v_2 - v_1)$$

$$Q = (U_2 - U_1) + P(V_2 - V_1)$$

$$Q = (U_2 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

$$H = U + PV \quad \div m \text{ (ESPECÍFICO)}$$

$$h = u + Pv$$



- 1) Líquido Sub - Resfriado ($T < T_s$)
- 2) Líquido Comprimido ($P > P_s$)
- 3) Líq. Saturado ($T = T_s$)
- 4) Vapor Saturado ($T = T_s$)
- 5) Vapor Superaquecido ($T > T_s$ ou $P < P_s$)

ISOBÁRICO ($P = \text{cte}$): $w = P \cdot m (v_2 - v_1)$

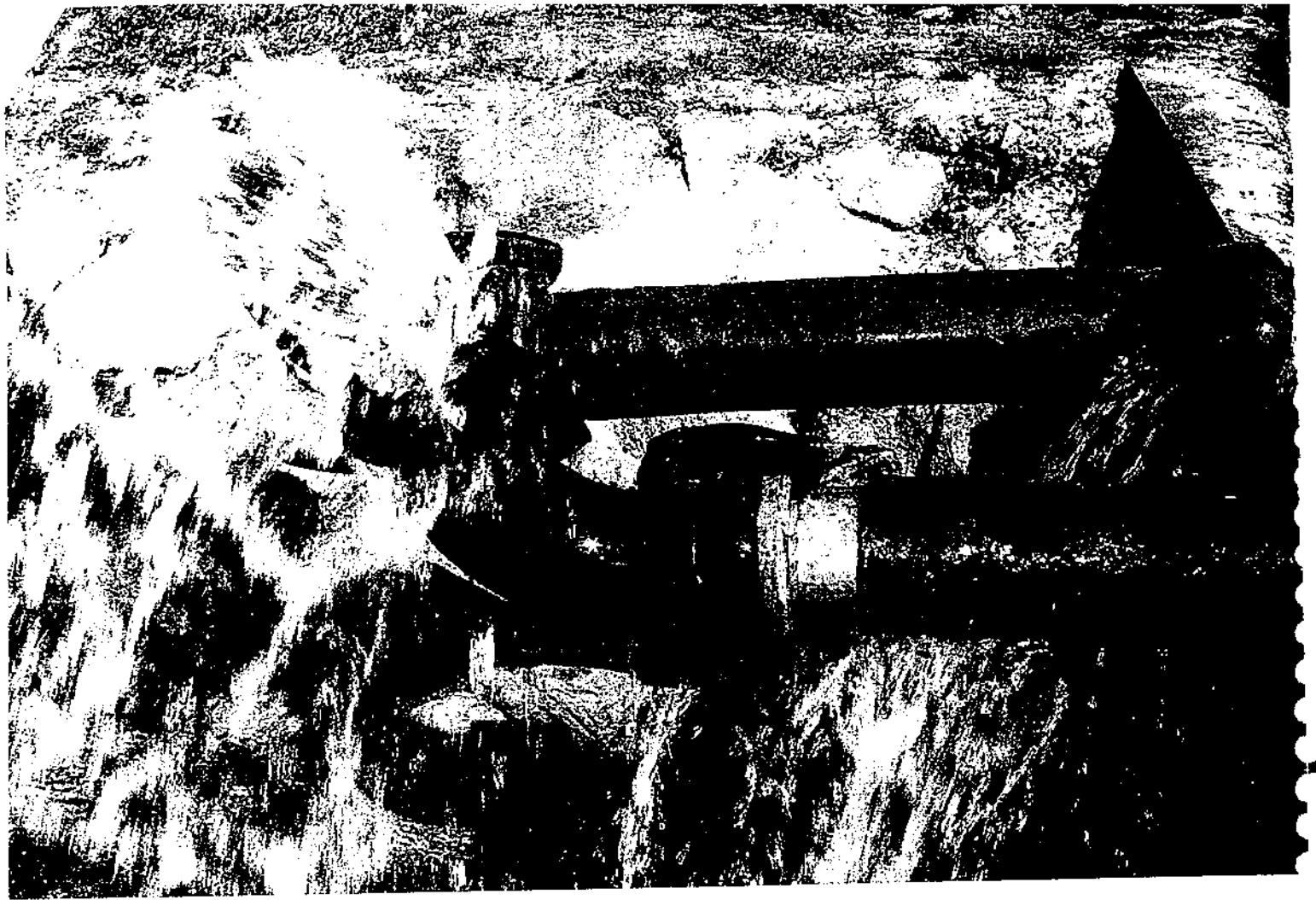
ISOCÓRICO ($V = \text{cte}$) $w = 0$

ISOTÉRMICO

$w_2 = P_1 V_1 \cdot \ln \frac{V_2}{V_1}$
 $w_1 = P_2 V_2 \cdot \ln \frac{V_2}{V_1}$

Politrópico

$$w_2 = \frac{P_2 V_2 - P_1 V_1}{1 - n}$$



As bombas, consideradas na Seção 4.8, vem há tempo desempenhando um papel crucial no fornecimento mundial de água potável. © Hansenn | Dreamstime.com

CONTEXTO DE ENGENHARIA O objetivo deste capítulo é o de desenvolver e ilustrar o uso dos princípios de conservação de massa e de energia nas suas formulações de volume de controle. Os balanços de massa e de energia para volumes de controle são discutidos nas Seções 4.1 e 4.4, respectivamente. Esses balanços são aplicados nas Seções 4.5 a 4.11 para volumes de controle em regime permanente e na Seção 4.12 para aplicações dependentes do tempo (transientes).

Embora dispositivos que permitem fluxo de massa, como turbinas, bombas e compressores, possam em princípio ser analisados estudando-se uma certa quantidade de matéria (um sistema fechado) conforme ela escoar ao longo do dispositivo, é normalmente preferível pensar em uma região do espaço através da qual a massa escoar (um volume de controle). Da mesma maneira que em um sistema fechado, a transferência de energia ao longo da fronteira de um volume de controle pode ocorrer por meio de trabalho e de calor. Além disso, um outro tipo de transferência de energia deve ser considerado – a energia que acompanha a massa quando esta entra ou sai.

4

Análise do Volume de Controle Utilizando Energia

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a....

- ▶ demonstrar conhecimento dos conceitos fundamentais relacionados à análise de volumes de controle, incluindo distinguir entre regime permanente e análise transiente, distinguir entre vazão mássica e vazão volumétrica e os significados de escoamento unidimensional e de trabalho de escoamento.
- ▶ aplicar os balanços de massa e de energia aos volumes de controle.
- ▶ desenvolver modelos apropriados de engenharia para volumes de controle, com especial atenção para a análise de componentes normalmente encontrados na prática de engenharia como bocais, difusores, turbinas, compressores, trocadores de calor, dispositivos de estrangulamento e sistemas integrados que incorporam dois ou mais componentes.
- ▶ utilizar dados de propriedades na análise de volume de controle apropriadamente.

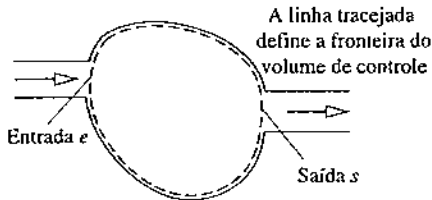


Fig. 4.1 Volume de controle com uma entrada e uma saída.

4.1

Conservação de Massa para um Volume de Controle

Nesta seção será desenvolvida e ilustrada uma expressão para o princípio da conservação de massa para volumes de controle. Como parte da apresentação, o modelo de escoamento unidimensional será introduzido.

4.1.1 Desenvolvendo o Balanço da Taxa de Massa

conservação de massa

O balanço da taxa de massa para volumes de controle é apresentado utilizando-se a Fig. 4.1, a qual mostra um volume de controle com fluxo de entrada de massa e e saída s , respectivamente. Quando aplicado a esse volume de controle, o princípio da conservação de massa estabelece que

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa temporal de variação da} \\ \text{massa contida no interior do} \\ \text{volume de controle no instante } t \end{array} \right] = \left[\begin{array}{l} \text{taxa temporal de fluxo} \\ \text{de massa através da} \\ \text{entrada e no instante } t \end{array} \right] - \left[\begin{array}{l} \text{taxa temporal de fluxo} \\ \text{de massa através da} \\ \text{saída } s \text{ no instante } t \end{array} \right]$$

Representando a massa contida no volume de controle no instante t por $m_{vc}(t)$, esse enunciado do princípio da conservação de massa pode ser expresso matematicamente por

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = \dot{m}_e - \dot{m}_s \tag{4.1}$$

vazões mássicas

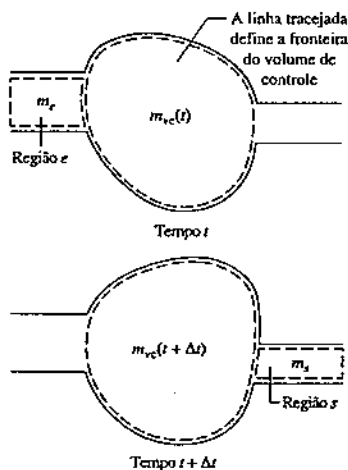
em que dm_{vc}/dt é a taxa temporal da variação de massa contida no interior do volume de controle e \dot{m}_e e \dot{m}_s são, respectivamente, as vazões mássicas instantâneas na entrada e na saída. Como nos símbolos W e Q , os "pontos" nas grandezas \dot{m}_e e \dot{m}_s denotam taxas temporais de transferência. No sistema SI todos os termos da Eq. 4.1 são expressos em kg/s. Quando unidades inglesas são empregadas, todos os termos são expressos em lb/s. Uma discussão sobre o desenvolvimento da Eq. 4.1 pode ser encontrada no boxe.

Em geral, podem existir vários locais na fronteira através dos quais a massa entra ou sai. Isso pode ser levado em conta através do somatório, conforme a seguir

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = \sum_e \dot{m}_e - \sum_s \dot{m}_s \tag{4.2}$$

balanço da taxa de massa

A Eq. 4.2 é o balanço da taxa de massa em termos de taxa para volumes de controle com várias entradas e saídas. Ela é a formulação do princípio de conservação de massa normalmente empregada em engenharia. Outras formas de balanço de massa em termos de taxa serão consideradas em discussões posteriores.



Desenvolvendo o Balanço de Massa para um Volume de Controle

Para cada uma das propriedades extensivas dadas por massa, energia e entropia (Cap. 6), a formulação do balanço da propriedade para um volume de controle pode ser obtida através de uma transformação do sistema fechado correspondente. Isso será considerado para massa, lembrando que a massa de um sistema fechado é constante.

As figuras correspondentes a essa discussão mostram um sistema que consiste em uma quantidade fixa de matéria m que ocupa diferentes regiões em um instante t e em um outro, mais tarde, $t + \Delta t$. A massa sob consideração está ilustrada em um tom mais escuro nas figuras.

Em um instante t , a massa é dada pela soma $m = m_{vc}(t) + m_e$, em que $m_{vc}(t)$ é a massa contida no interior do volume de controle e m_e é a massa no interior da pequena região designada por e , adjacente ao volume de controle. A quantidade fixa de matéria m será estudada à medida que o tempo transcorre.

Em um intervalo de tempo Δt , toda a massa da região e atravessa a fronteira do volume de controle, enquanto uma certa porção de massa, designada por m_s , inicialmente contida no interior do volume de controle, escapa de modo a preencher a região designada por s adjacente ao volume de controle. Embora as

massas nas regiões e e s , assim como nos volumes de controle, sejam diferentes nos instantes t e $t + \Delta t$, a quantidade total de massa é constante. Dessa maneira,

$$m_{vc}(t) + m_e = m_{vc}(t + \Delta t) + m_s \tag{a}$$

ou rearrumando

$$m_{vc}(t + \Delta t) - m_{vc}(t) = m_e - m_s \tag{b}$$

A Eq. (b) é um balanço *contábil* para massa que enuncia que a variação de massa no volume de controle durante o intervalo de tempo Δt é igual à quantidade de massa que entra subtraída da quantidade que sai.

A Eq. (b) pode ser expressa em termos de uma taxa temporal. Primeiramente, divide-se por Δt de modo a obter

$$\frac{m_{vc}(t + \Delta t) - m_{vc}(t)}{\Delta t} = \frac{m_e}{\Delta t} - \frac{m_s}{\Delta t} \tag{c}$$

Assim, tomando-se o limite à medida que Δt tende a zero, a Eq. (c) transforma-se na Eq. 4.1, a equação da taxa instantânea de massa em um volume de controle

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = \dot{m}_e - \dot{m}_s \tag{4.1}$$

em que dm_{vc}/dt indica a taxa temporal da variação de massa contida no interior do volume de controle e \dot{m}_e e \dot{m}_s são, respectivamente, as vazões mássicas na entrada e na saída, ambas no instante t .

4.1.2 Analisando a Vazão Mássica

Uma expressão para a vazão mássica \dot{m} da matéria que entra ou sai de um volume de controle pode ser obtida em termos de propriedades locais, considerando uma pequena quantidade de matéria que escoo com uma velocidade V através de uma área infinitesimal dA em um intervalo de tempo Δt , como ilustrado na Fig. 4.2. Como essa parcela da fronteira do volume de controle pela qual a massa escoo não se encontra necessariamente em repouso, a velocidade mostrada na figura é entendida como a velocidade *relativa* à área dA . A velocidade pode ser decomposta nas componentes normal e tangencial ao plano que contém dA . No desenvolvimento a seguir, V_n representa a componente da velocidade relativa normal a dA na direção do escoamento.

O volume de matéria cruzando dA durante o intervalo de tempo Δt mostrado na Fig. 4.2 é um cilindro oblíquo com um volume igual ao produto da área de sua base dA pela sua altura $V_n \Delta t$. A multiplicação pela massa específica ρ fornece a quantidade de massa que cruza dA em um tempo Δt

$$\left[\begin{array}{l} \text{quantidade de massa} \\ \text{cruzando } dA \text{ durante o} \\ \text{intervalo de tempo } \Delta t \end{array} \right] = \rho(V_n \Delta t) dA$$

Dividindo ambos os lados dessa equação por Δt e tomando o limite quando Δt tende a zero, a vazão mássica instantânea ao longo da área infinitesimal dA é

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa instantânea de} \\ \text{fluxo de massa} \\ \text{cruzando } dA \end{array} \right] = \rho V_n dA$$

Quando essa relação é integrada ao longo da área A através da qual a massa escoo, obtém-se uma expressão para a vazão mássica

$$\dot{m} = \int_A \rho V_n dA \tag{4.e}$$

A Eq. 4.3 pode ser aplicada nas entradas e saídas de modo a se calcular as vazões mássicas que entram e saem do volume de controle.

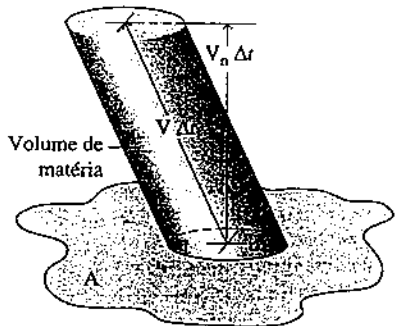


Fig. 4.2 Ilustração utilizada para o desenvolvimento de uma expressão para a vazão mássica em termos de propriedades locais do fluido.

4.2 Formas do Balanço de Massa em Termos de Taxa

O balanço da taxa de massa, Eq. 4.2, é uma formulação importante para a análise em volume de controle. No entanto, em muitos casos é conveniente aplicar o balanço de massa com formulações mais adequadas aos objetivos em vista. Nesta seção são consideradas algumas formas alternativas.

4.2.1 Formulação do Balanço da Taxa de Massa para Escoamento Unidimensional

Quando um fluxo de massa que entra ou sai de um volume de controle satisfaz às idealizações que se seguem, ele é considerado unidimensional:

unidimensional

- ▶ O escoamento é normal à fronteira nas posições onde a massa entra ou sai do volume de controle.
- ▶ Todas as propriedades intensivas, incluindo a velocidade e a massa específica, são *uniformes com relação à posição* (valores globais médios) ao longo de cada área de entrada ou saída através da qual a massa escoo.

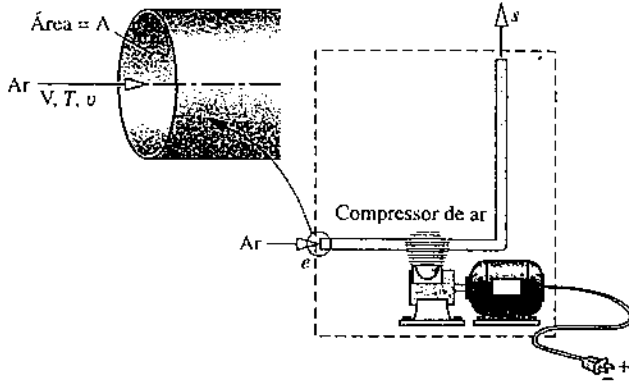


Fig. 4.3 Ilustração do modelo de escoamento unidimensional.

TOME NOTA...

Nas análises de volume de controle subsequentes admitiremos rotineiramente que as idealizações de escoamento unidimensional sejam apropriadas. Assim, a hipótese de escoamento unidimensional não se encontra explicitamente listada nos exemplos resolvidos.

▶ POR EXEMPLO A Fig. 4.3 ilustra o significado do escoamento unidimensional. A área através da qual a massa escoia é representada por A. O símbolo V indica um único valor que representa a velocidade de escoamento do ar. Analogamente, T e v são valores únicos que representam a temperatura e o volume específico, respectivamente, do escoamento do ar.

Quando o escoamento é unidimensional, a Eq. 4.3 para a vazão mássica torna-se

$$\dot{m} = \rho AV \quad (\text{escoamento unidimensional}) \quad (4.4a)$$

ou, em termos do volume específico

$$\dot{m} = \frac{AV}{v} \quad (\text{escoamento unidimensional}) \quad (4.4b)$$

vazão volumétrica

Quando a área está em m², a velocidade em m/s e o volume específico em m³/kg, a vazão mássica determinada a partir da Eq. 4.4b aparece em kg/s, conforme pode ser verificado. O produto AV nas Eqs. 4.4 é a vazão volumétrica. A vazão volumétrica tem dimensões de m³/s ou ft³/s.

A substituição da Eq. 4.4b na Eq. 4.2 resulta em uma expressão para o princípio da conservação de massa para volume de controle limitada ao caso de escoamento unidimensional nas entradas e saídas.

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = \sum_e \frac{A_e V_e}{v_e} - \sum_s \frac{A_s V_s}{v_s} \quad (\text{escoamento unidimensional}) \quad (4.5)$$

Note que a Eq. 4.5 envolve somatórios ao longo das entradas e saídas do volume de controle. Cada termo em cada um desses somatórios refere-se a uma certa entrada ou saída. A área, a velocidade e o volume específico que aparecem em um termo referem-se apenas à entrada ou à saída correspondente.

4.2.2 Formulação do Balanço da Taxa de Massa para Regime Permanente

regime permanente

Muitos sistemas de engenharia podem ser idealizados como estando em regime permanente, indicando que nenhuma das propriedades se altera com o tempo. Para um volume de controle em regime permanente a identidade da matéria no interior do volume de controle varia continuamente, mas a quantidade total presente em qualquer instante permanece constante, assim $dm_{vc}/dt = 0$ e a Eq. 4.2 reduz-se a

$$\sum_e \dot{m}_e = \sum_s \dot{m}_s \quad (4.6)$$

(taxa de entrada de massa) (taxa de saída de massa)

Ou seja, as taxas totais de vazão mássica nas entradas e saídas são iguais.

Observe que a igualdade entre as taxas totais de entrada e saída não implica necessariamente que um volume de controle se encontra em regime permanente. Embora a quantidade total de massa no interior do volume de controle em qualquer instante seja constante, outras propriedades, como temperatura e pressão, podem estar variando com o tempo. Quando um volume de controle encontra-se em regime permanente, cada propriedade é independente do tempo. Note também que a hipótese de regime permanente e a de escoamento unidimensional são idealizações independentes. Uma hipótese não pressupõe a outra.

4.2.3 Formulação Integral do Balanço da Taxa de Massa

Será considerado a seguir o balanço de massa expresso em termos de propriedades locais. A massa total contida no interior do volume de controle em um instante t pode estar relacionada com a massa específica local como se segue

$$m_{vc}(t) = \int_V \rho dV \quad (4.7)$$

em que a integração é realizada ao longo do volume no instante t .

Com as Eqs. 4.3 e 4.7 o balanço da taxa de massa, Eq. 4.2, pode ser escrito como

$$\frac{d}{dt} \int_V \rho dV = \sum_e \left(\int_A \rho V_n dA \right)_e - \sum_s \left(\int_A \rho V_n dA \right)_s \quad (4.8)$$

em que as integrais de área são avaliadas nas regiões nas quais a massa entra e sai, respectivamente, do volume de controle. O produto ρV_n que aparece nessa equação é conhecido como o fluxo de massa, e fornece a taxa temporal de escoamento de massa por unidade de área. Para a avaliação dos termos do lado direito da Eq. 4.8 necessita-se de informações sobre a variação do fluxo de massa ao longo das áreas associadas ao escoamento. A formulação do princípio de conservação de massa dada pela Eq. 4.8 é usualmente explorada em detalhes na mecânica dos fluidos.

fluxo de massa

4.3 Aplicações do Balanço da Taxa de Massa

4.3.1 Aplicação em Regime Permanente

Para um volume de controle em regime permanente, a situação da massa em seu interior e em sua fronteira não se altera com o tempo.

O Exemplo 4.1 ilustra uma aplicação da formulação do balanço de massa para um volume de controle em regime permanente englobando uma câmara de mistura denominada *aquecedor de água*. Os aquecedores de água são componentes dos sistemas de potência a vapor considerados no Cap. 8.

EXEMPLO 4.1

Aplicando o Balanço da Taxa de Massa a um Aquecedor de Água de Alimentação em Regime Permanente

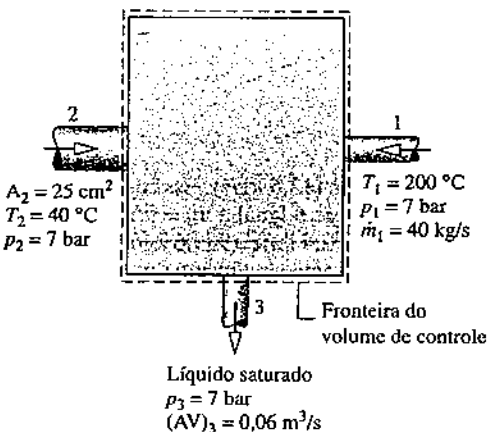
Um aquecedor de água operando em regime permanente tem duas entradas e uma saída. Na entrada 1, o vapor d'água entra a $p_1 = 7$ bar, $T_1 = 200^\circ\text{C}$ com uma vazão mássica de 40 kg/s. Na entrada 2, água líquida a $p_2 = 7$ bar, $T_2 = 40^\circ\text{C}$ entra através de uma área $A_2 = 25$ cm². Líquido saturado a 7 bar sai em 3 com uma vazão volumétrica de $0,06$ m³/s. Determine a vazão mássica na entrada 2 e na saída, em kg/s, e a velocidade na entrada 2, em m/s.

SOLUÇÃO

Dado: um fluxo de vapor d'água se mistura com um fluxo de água líquida produzindo um fluxo de líquido saturado na saída. Os estados nas entradas e na saída são especificados. Dados sobre as taxas de vazão mássica e de vazão volumétrica são fornecidos em uma entrada e na saída, respectivamente.

Pede-se: determine a vazão mássica na entrada 2 e na saída e a velocidade V_2 .

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia: o volume de controle mostrado na figura encontra-se em regime permanente.

Fig. E4.1

Análise: as principais relações a serem empregadas são o balanço da taxa de massa (Eq. 4.2) e a expressão $\dot{m} = AV/v$ (Eq. 4.4b). No regime permanente o balanço da taxa de massa torna-se

$$\frac{dm_{vc}^0}{dt} = \dot{m}_1 + \dot{m}_2 - \dot{m}_3$$

Resolvendo para \dot{m}_2 ,

$$\dot{m}_2 = \dot{m}_3 - \dot{m}_1$$

A vazão mássica \dot{m}_1 é fornecida. A vazão mássica na saída pode ser avaliada pela vazão volumétrica dada por

$$\dot{m}_3 = \frac{(AV)_3}{v_3}$$

em que v_3 é o volume específico na saída. Ao se escrever esta expressão a hipótese de escoamento unidimensional é adotada. Da Tabela A-3, $v_3 = 1,108 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$. Assim,

$$\dot{m}_3 = \frac{0,06 \text{ m}^3/\text{s}}{(1,108 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg})} = 54,15 \text{ kg/s}$$

A vazão mássica na entrada 2 é, então,

$$\dot{m}_2 = \dot{m}_3 - \dot{m}_1 = 54,15 - 40 = 14,15 \text{ kg/s}$$

Para o escoamento unidimensional em 2, $\dot{m}_2 = A_2 V_2 / v_2$, assim

$$V_2 = \dot{m}_2 v_2 / A_2$$

O estado 2 corresponde a líquido comprimido. O volume específico nesse estado pode ser aproximado por $v_2 \approx v_f(T_2)$ (Eq. 3.11). Da Tabela A-2 a 40°C , $v_2 = 1,0078 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$. Então,

$$V_2 = \frac{(14,15 \text{ kg/s})(1,0078 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg})}{25 \text{ cm}^2} \left| \frac{10^4 \text{ cm}^2}{1 \text{ m}^2} \right| = 5,7 \text{ m/s}$$

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de massa para regime permanente.
- aplicar a expressão da vazão mássica, Eq. 4.4b.
- obter dados de propriedades da água.

- 1 De acordo com a Eq. 4.6, a vazão mássica na saída é igual à soma das vazões nas entradas. Como exercício, mostre que a vazão volumétrica na saída não é igual à soma das vazões volumétricas nas entradas.

Teste-RELÂMPAGO

Análise a vazão volumétrica em m^3/s em cada entrada. Resposta: $(AV)_1 = 12 \text{ m}^3/\text{s}$, $(AV)_2 = 0,01 \text{ m}^3/\text{s}$.

4.3.2 Aplicação Dependente do Tempo (Transiente)

Muitos dispositivos passam por períodos de operação durante os quais o estado varia com o tempo – por exemplo, o acionamento e o desligamento de motores. Exemplos adicionais incluem o processo de enchimento ou de descarga de recipientes e aplicações relativas a sistemas biológicos. O modelo de regime permanente não é apropriado na análise de casos dependentes do tempo (transientes).

O Exemplo 4.2 ilustra uma aplicação não permanente, ou transiente, do balanço da taxa de massa. Nesse caso, enche-se um barril com água.

EXEMPLO 4.2

Aplicando o Balanço da Taxa de Massa ao Processo de Enchimento de um Barril com Água

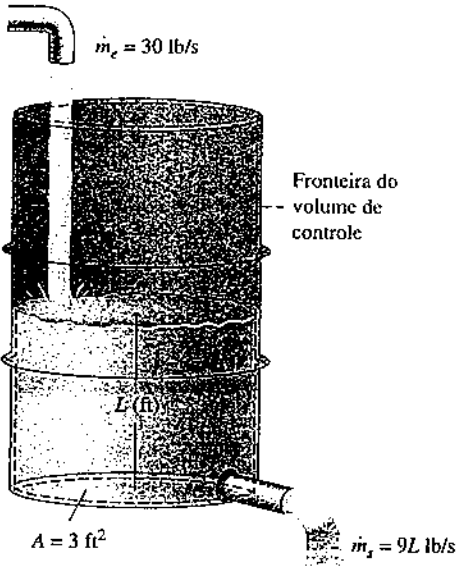
A água escoava para um barril aberto a partir de seu topo com uma vazão mássica constante de 30 lb/s ($13,6 \text{ kg/s}$). Essa água sai por um tubo perto da base com uma vazão mássica proporcional à altura do líquido no interior do barril, que é igual a $\dot{m}_s = 9L$, em que L é a altura instantânea de líquido em ft. A área da base é 3 ft^2 ($0,28 \text{ m}^2$) e a massa específica da água é de $62,4 \text{ lb/ft}^3$ ($999,6 \text{ kg/m}^3$). Se o barril se encontra inicialmente vazio, faça um gráfico da variação da altura do líquido com o tempo e comente esse resultado.

SOLUÇÃO

Dado: água entra e sai através de um barril inicialmente vazio. A vazão mássica na entrada é constante. Na saída, a vazão mássica é proporcional à altura do líquido no barril.

Pede-se: esboçar graficamente a variação da altura do líquido com o tempo e comentar.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle é definido pela linha tracejada no diagrama.
2. A massa específica da água é constante.

Fig. E4.2a

Análise: para o volume de controle com uma entrada e uma saída, a Eq. 4.2 reduz-se a

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = \dot{m}_e - \dot{m}_s$$

A massa de água contida no interior do barril em um instante t é dada por

$$m_{vc}(t) = \rho AL(t)$$

em que ρ é a massa específica, A é a área da base e $L(t)$ é a altura instantânea do líquido. Substituindo-se essas variáveis no balanço de massa juntamente com as vazões mássicas fornecidas

$$\frac{d(\rho AL)}{dt} = 30 - 9L$$

Como a massa específica e a área são constantes, essa equação pode ser escrita como

$$\frac{dL}{dt} + \left(\frac{9}{\rho A}\right)L = \frac{30}{\rho A}$$

que é uma equação diferencial ordinária de primeira ordem com coeficientes constantes. A solução é

①
$$L = 3,33 + C \exp\left(-\frac{9t}{\rho A}\right)$$

em que C é a constante de integração. A solução pode ser verificada pela sua substituição na equação diferencial.

Para avaliar C , use a condição inicial: em $t = 0$, $L = 0$. Assim, $C = -3,33$, e a solução pode ser escrita como

$$L = 3,33[1 - \exp(-9t/\rho A)]$$

Substituindo $\rho = 62,4 \text{ lb/ft}^3$ e $A = 3 \text{ ft}^2$, resulta em

$$L = 3,33[1 - \exp(-0,048t)]$$

Essa relação pode ser esboçada graficamente à mão ou usando um programa de computador apropriado. O resultado é

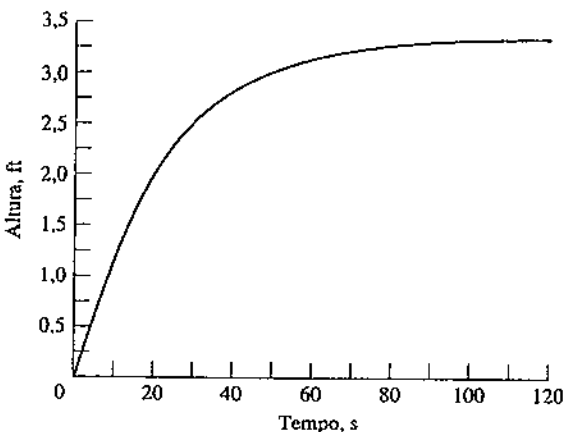


Fig. E4.2b

- Pelo gráfico, podemos verificar que no início a altura do líquido aumenta com rapidez e em seguida ela se estabiliza. Após cerca de 100 s a altura permanece aproximadamente constante com o tempo. Nesse ponto a vazão de água na entrada do barril se iguala à taxa de saída. Do gráfico, o valor-limite de L é 3,33 ft, o que também pode ser verificado tomando-se o limite da solução analítica quando $t \rightarrow \infty$.

1 Alternativamente, essa equação diferencial pode ser resolvida usando o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou um programa similar. A equação diferencial pode ser expressa por

$$\begin{aligned} \text{der}(L, t) + (9 * L) / (\rho * A) &= 30 / (\rho * A) \\ \rho &= 62.4 \text{ // lb/ft}^3 \\ A &= 3 \text{ // ft}^2 \end{aligned}$$

em que $\text{der}(L, t)$ é dL/dt , ρ é a massa específica ρ e A é a área. Usando o botão **Explore**, imponha a condição inicial em $L = 0$ e varie t desde 0 até 200 com 0,5 de passo. A seguir, o gráfico pode ser construído usando o botão **Graph**.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de massa para regime transiente.
- resolver uma equação diferencial ordinária e representar a solução em um gráfico

Teste-RELÂMPAGO

Se a vazão mássica da água que está escoando para dentro do barril fosse de 27 lb/s (12,2 kg/s) e todos os outros dados permanecessem os mesmos, qual seria o valor-limite da altura do líquido, L , em ft? Resposta: 3,0 ft.



BIOCONEXÕES O coração humano fornece um bom exemplo de como sistemas biológicos podem ser modelados como volumes de controle. A Fig. 4.4 mostra a seção transversal de um coração humano. O fluxo é controlado por válvulas que permitem de modo intermitente que o sangue entre nas veias e saia através de artérias conforme os músculos do coração bombeiam. Trabalho é realizado para aumentar a pressão do sangue, que deixa o coração a um nível que irá impulsioná-lo através do sistema cardiovascular do corpo. Observe que a fronteira do volume de controle que engloba o coração não é fixa, mas se move com o tempo conforme o coração pulsa.

A compreensão da condição médica conhecida como *arritmia* requer a consideração do comportamento dependente do tempo do coração. Ele pode se apresentar sob diversas formas. O coração pode bater de maneira irregular, pular uma batida ou bater muito rapidamente ou lentamente. Uma arritmia pode ser detectada através da auscultação do coração com um estetoscópio, porém um eletrocardiograma oferece uma aproximação mais precisa. Embora a arritmia ocorra em pessoas sem doenças básicas de coração, pacientes com sérios sintomas podem necessitar de tratamento para manter suas batidas cardíacas regulares. Muitos pacientes com arritmia não necessitam de qualquer intervenção médica.

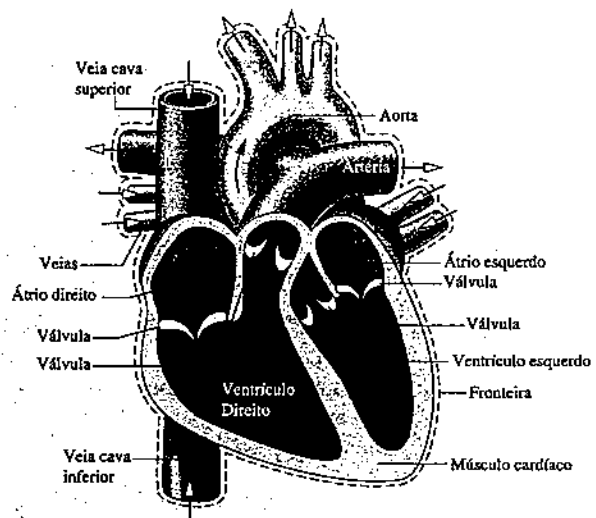


Fig. 4.4 Volume de controle englobando o coração.

4.4 Conservação de Energia para um Volume de Controle

Nesta seção é obtida uma formulação do balanço de energia em termos de taxa para volumes de controle. O balanço de energia exerce um importante papel em seções posteriores deste livro.

4.4.1 Desenvolvendo o Balanço da Taxa de Energia para um Volume de Controle

Começamos observando que a formulação de volume de controle do balanço de energia pode ser deduzida com uma abordagem semelhante à utilizada no box da Seção 4.1.1, na qual o balanço da taxa de massa para volume de controle é obtido transformando-se a formulação para sistema fechado. O presente desenvolvimento se dá de maneira menos formal, utilizando o argumento de que, como a massa, a energia é uma propriedade extensiva, assim também pode ser transferida para dentro ou para fora de um volume de controle como resultado da massa que atravessa a fronteira. Como essa é a principal diferença entre o sistema fechado e a formulação de volume de controle, o balanço da taxa de energia para volume de controle pode ser obtido modificando-se o balanço da taxa de energia para sistema fechado de modo a levar em conta essas transferências de energia.

Dessa maneira, o princípio da *conservação de energia* aplicado a um volume de controle estabelece:

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa temporal de} \\ \text{variação da energia} \\ \text{contida no interior} \\ \text{do volume de} \\ \text{controle no instante } t \end{array} \right] = \left[\begin{array}{l} \text{taxa líquida na qual} \\ \text{a energia está sendo} \\ \text{transferida para dentro} \\ \text{por transferência de} \\ \text{calor no instante } t \end{array} \right] - \left[\begin{array}{l} \text{taxa líquida na qual} \\ \text{a energia está sendo} \\ \text{transferida para} \\ \text{fora por trabalho} \\ \text{no instante } t \end{array} \right] + \left[\begin{array}{l} \text{taxa líquida da energia} \\ \text{transferida para o} \\ \text{volume de controle} \\ \text{juntamente com} \\ \text{fluxo de massa} \end{array} \right]$$

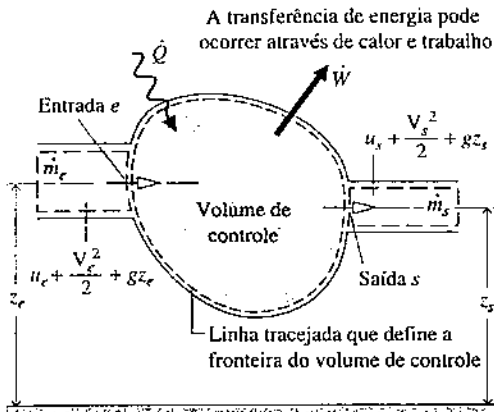


Fig. 4.5 Figura utilizada para o desenvolvimento da Eq. 4.9.

Para o volume de controle com uma entrada e uma saída com escoamento unidimensional, ilustrado na Fig. 4.5, o balanço da taxa de energia é

$$\frac{dE_{vc}}{dt} = \dot{Q} - \dot{W} + \dot{m}_e \left(u_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \dot{m}_s \left(u_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right) \quad (4.9)$$

em que E_{vc} representa a energia do volume de controle no instante t . Os termos \dot{Q} e \dot{W} representam, respectivamente, a taxa líquida de transferência de energia por calor e por trabalho através da fronteira do volume de controle no instante t . Os termos sublinhados representam as taxas de transferência de energia interna, cinética e potencial dos fluxos de entrada e saída. Se não houver fluxo de massa de entrada ou saída, as vazões mássicas respectivas são nulas e os termos sublinhados correspondentes desaparecem da Eq. 4.9. A equação se reduz então à forma da taxa temporal do balanço de energia para sistemas fechados: Eq. 2.37.

A seguir, a Eq. 4.9 será colocada em uma forma alternativa, mais conveniente para as aplicações subsequentes. Isso será feito reorganizando o termo do trabalho \dot{W} , que representa a taxa líquida de transferência de energia sob a forma de trabalho ao longo de todas as partes da fronteira do volume de controle.

4.4.2 Avaliando o Trabalho para um Volume de Controle

Por ser o trabalho sempre realizado sobre ou por um volume de controle no qual a matéria escoar através da fronteira, é conveniente separar o termo de trabalho da Eq. 4.9 em duas contribuições. Uma é o trabalho associado à pressão do fluido à medida que a massa é introduzida nas entradas e removida nas saídas. A outra contribuição, designada por \dot{W}_{vc} , inclui todos os outros efeitos devidos ao trabalho, como aqueles associados a eixos que giram, a deslocamentos de fronteira e a efeitos elétricos.

Considere o trabalho associado à pressão da matéria escoando através de uma saída s . Como se pode observar a partir da Eq. 2.13, a taxa de transferência de energia por trabalho pode ser expressa pelo produto da força pela velocidade no ponto de aplicação da força. Conseqüentemente, o produto da força normal, $p_s A_s$, pela velocidade do fluido, V_s , corresponde à taxa pela qual o trabalho é realizado na saída pela força normal (normal em relação à área de saída na direção do escoamento) devido à pressão. Ou seja

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa temporal de} \\ \text{transferência de energia por} \\ \text{trabalho saindo do volume de} \\ \text{controle na saída } s \end{array} \right] = (p_s A_s) V_s \quad (4.10)$$

em que p_s é a pressão, A_s é a área e V_s é a velocidade na saída s , respectivamente. Uma expressão análoga pode ser escrita para a taxa de transferência de energia por trabalho na entrada e do volume de controle.

Com essas considerações, o termo do trabalho \dot{W} da equação da energia, Eq. 4.9, pode ser escrito como

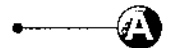
$$\dot{W} = \dot{W}_{vc} + (p_s A_s) V_s - (p_e A_e) V_e \quad (4.11)$$

em que, de acordo com a convenção de sinais para trabalho, o termo na entrada apresenta um sinal negativo porque nesta situação a energia está sendo transferida para o volume de controle. Um sinal positivo precede o termo de trabalho na saída porque a energia está sendo transferida para fora do volume de controle. Com $AV = \dot{m}_v$ da Eq. 4.4b, a expressão anterior pode ser escrita como

$$\dot{W} = \dot{W}_{vc} + \dot{m}_s (p_s v_s) - \dot{m}_e (p_e v_e) \quad (4.12)$$

em que \dot{m}_e e \dot{m}_s são as vazões mássicas e v_e e v_s são os volumes específicos avaliados, respectivamente, na entrada e na saída. Na Eq. 4.12, os termos $\dot{m}_e (p_e v_e)$ e $\dot{m}_s (p_s v_s)$ levam em conta, respectivamente, o trabalho associado à pressão na entrada e na saída. Eles são comumente conhecidos como trabalho de fluxo ou trabalho de escoamento. O termo \dot{W}_{vc} leva em conta todas as outras transferências de energia associadas a trabalho através da fronteira do volume de controle.

Bal_da_Taxa_de_Energia_VC
A.16 - Aba a



trabalho de
escoamento

4.4.3 Formulação de Escoamento Unidimensional do Balanço da Taxa de Energia para um Volume de Controle

Substituindo-se a Eq. 4.12 na Eq. 4.9 e agrupando-se todos os termos referentes à entrada e à saída em expressões separadas, tem-se a seguinte formulação para o balanço de energia para volume de controle:

$$\frac{dE_{vc}}{dt} = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}_e \left(u_e + p_e v_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \dot{m}_s \left(u_s + p_s v_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right) \quad (4.13)$$

O subscrito "vc" foi adicionado a \dot{Q} para enfatizar que esta é a taxa de transferência de calor ao longo da fronteira (superfície de controle) do volume de controle.

Os últimos dois termos da Eq. 4.13 podem ser reescritos usando a entalpia específica h apresentada na Seção 3.6.1. Com $h = u + pv$, o balanço de energia torna-se

$$\frac{dE_{vc}}{dt} = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}_e \left(h_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \dot{m}_s \left(h_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right) \quad (4.14)$$

O aparecimento da soma $u + pv$ na equação da energia para volume de controle é a principal razão para se apresentar a entalpia anteriormente. Ela é introduzida apenas por *conveniência*: a forma algébrica do balanço de energia é simplificada pelo uso da entalpia h , como vimos anteriormente, a entalpia é em geral tabelada junto com outras propriedades.

Na prática, podem existir vários locais na fronteira através dos quais a massa entra ou sai. Isso pode ser levado em conta colocando-se somatórios como no balanço de massa. Desse modo, o balanço da taxa de energia é

$$\frac{dE_{vc}}{dt} = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \left(h_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \sum_s \dot{m}_s \left(h_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right) \quad (4.15)$$

Ao se escrever a Eq. 4.15 admitiu-se o modelo de escoamento unidimensional, no qual massa entra e sai do volume de controle.

A Eq. 4.15 é um balanço *contábil* para a energia no volume de controle. Ela enuncia que o aumento ou decréscimo da taxa de energia no interior do volume de controle é igual à diferença entre as taxas de transferência de energia entrando ou saindo ao longo da fronteira. Os mecanismos para a transferência de energia são calor e trabalho, como no caso de sistemas fechados, e a energia que acompanha a massa entrando ou saindo.

4.4.4 Formulação Integral do Balanço da Taxa de Energia para um Volume de Controle

Como no caso do balanço da taxa de massa, o balanço da taxa de energia pode ser expresso em termos de propriedades locais para se obter formulações que são aplicáveis de um modo mais abrangente. Assim, o termo $E_{vc}(t)$, que representa a energia total associada ao volume de controle em um instante t , pode ser escrito como uma integral volumétrica

$$E_{vc}(t) = \int_V \rho e \, dV = \int_V \rho \left(u + \frac{V^2}{2} + gz \right) dV \quad (4.16)$$

De maneira similar, os termos que levam em conta as transferências de energia pelo fluxo de massa e pelo trabalho de escoamento nas entradas e nas saídas podem ser expressos como mostrado na seguinte formulação do balanço da taxa de energia

$$\begin{aligned} \frac{d}{dt} \int_V \rho e \, dV = & \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \left[\int_A \left(h + \frac{V^2}{2} + gz \right) \rho V_n \, dA \right]_e \\ & - \sum_s \left[\int_A \left(h + \frac{V^2}{2} + gz \right) \rho V_n \, dA \right]_s \end{aligned} \quad (4.17)$$

Formas adicionais do balanço de energia podem ser obtidas ao se expressar a transferência de calor \dot{Q}_{vc} como uma integral do *fluxo de calor*, ao longo da fronteira do volume de controle, e o trabalho \dot{W}_{vc} em termos das tensões normal e cisalhante nas partes móveis da fronteira.

Em princípio, a variação de energia em um volume de controle ao longo de um período de tempo pode ser obtida pela integração da equação da energia em relação ao tempo. Tal integração exigiria alguma informação sobre a dependência temporal das taxas de transferência de trabalho e calor, as várias vazões mássicas e os estados nos quais a massa entra e sai do volume de controle. Exemplos desse tipo de análise são apresentados na Seção 4.12.

Bal_da_Taxa_de_Energia_VC
A.16 - Aba b



balanço da taxa de energia

TOME NOTA...

A Eq. 4.15 é a forma mais geral do princípio da conservação de energia para volumes de controle utilizada neste livro. Ela serve como ponto de partida para a aplicação do princípio da conservação de energia para volumes de controle na solução de problemas.

4.5 Análise de Volumes de Controle em Regime Permanente

Nesta seção serão consideradas formulações em regime permanente para os balanços das taxas de massa e de energia, e posteriormente elas serão aplicadas a uma variedade de casos de interesse em Engenharia nas Seções 4.6 a 4.11. As formulações em regime permanente aqui obtidas não se aplicam às operações transientes de acionamento ou desligamento desses dispositivos, mas sim aos períodos de operação em regime permanente. Esta situação é comumente encontrada em engenharia.

Tipos de
Sistemas
A.1 – Aba e



4.5.1 Formulações em Regime Permanente dos Balanços das Taxas de Massa e de Energia

Para um volume de controle em regime permanente, a situação da massa em seu interior e em suas fronteiras não se altera com o tempo. As vazões mássicas e as taxas de transferência de energia por calor e trabalho também são constantes com o tempo. Não pode existir acúmulo algum de massa no interior do volume de controle, assim $dm_{vc}/dt = 0$ e o balanço da taxa de massa, Eq. 4.2, toma a forma

$$\sum_e \dot{m}_e = \sum_s \dot{m}_s \quad (4.6)$$

(taxa de entrada de massa) (taxa de saída de massa)

Além disso, no regime permanente $dE_{vc}/dt = 0$, assim, a Eq. 4.15 pode ser escrita como

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \left(h_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \sum_s \dot{m}_s \left(h_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right) \quad (4.18)$$

Alternativamente

$$\dot{Q}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \left(h_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) = \dot{W}_{vc} + \sum_s \dot{m}_s \left(h_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right) \quad (4.19)$$

(taxa de entrada de energia) (taxa de saída de energia)

A Eq. 4.6 afirma que no regime permanente a taxa total pela qual a massa entra no volume de controle é igual à taxa total pela qual a massa sai. De maneira similar, a Eq. 4.19 afirma que a taxa total pela qual a energia é transferida para o volume de controle é igual à taxa total pela qual a energia é transferida para fora.

Muitas aplicações importantes envolvem volumes de controle em regime permanente com uma entrada e uma saída. É interessante aplicar os balanços das taxas de massa e de energia para esse caso especial. O balanço de massa reduz-se simplesmente a $\dot{m}_1 = \dot{m}_2$. Isto é, a vazão mássica na saída, 2, deve ser a mesma da entrada, 1. Essa vazão mássica em comum é designada simplesmente por \dot{m} . Em seguida, aplicando o balanço de energia e fatorando a vazão mássica, tem-se

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right] \quad (4.20a)$$

Bal. da Taxa de Energia_VC
A.16 – Aba c



Ou, dividindo-se pela vazão mássica,

$$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} + (h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \quad (4.20b)$$

Os termos de entalpia, energia cinética e energia potencial aparecem todos nas Eqs. 4.20 como *diferenças* entre os seus valores na entrada e na saída. Isso mostra que os dados utilizados para se atribuir valores à entalpia específica, velocidade e altura se cancelam. Na Eq. 4.20b as razões \dot{Q}_{vc}/\dot{m} e \dot{W}_{vc}/\dot{m} são as taxas de transferência de energia *por unidade de massa que se encontra escoando ao longo do volume de controle*.

As formulações anteriores do balanço de energia em regime permanente relacionam apenas grandezas associadas à transferência de energia avaliadas na *fronteira* do volume de controle. Nessas equações, nenhum detalhe sobre as propriedades no *interior* do volume de controle é necessário ou pode ser inferido. Quando se aplica o balanço de energia em qualquer de suas formulações é necessário usar as mesmas unidades para todos os termos da equação. Por exemplo, todos os termos na Eq. 4.20b devem ter uma unidade como kJ/kg ou Btu/lb. Nos exemplos que se seguem, as conversões de unidades adequadas são destacadas.

4.5.2 Considerações sobre a Modelagem de Volumes de Controle em Regime Permanente

Nesta seção forneceremos as bases para aplicações subsequentes ao considerarmos uma modelagem para volumes de controle em regime permanente. Em particular, nas Seções 4.6 a 4.11 diversas aplicações são apresentadas mostrando o uso dos princípios de conservação de massa e energia juntamente com relações entre as propriedades para análise de volumes de controle em regime permanente. Esses exemplos foram extraídos de aplicações de interesse geral dos engenheiros e foram escolhidos para ilustrar pontos que são comuns a todas essas análises. Antes de estudá-los, é recomendável que você revise a metodologia de solução de problemas apresentada na Seção 1.9. À medida que os problemas se tornam mais complexos o uso de uma abordagem sistemática de sua solução se torna cada vez mais importante.

Quando os balanços das taxas de massa e de energia são aplicados a um volume de controle, normalmente algumas simplificações se fazem necessárias para que a análise fique mais fácil. Isto é, o volume de controle em estudo é *modelado* ao se fazerem hipóteses. A etapa de listar as hipóteses de uma maneira *cuidadosa* e *consciente* é necessária em toda análise de engenharia. Assim, uma parte importante desta seção se ocupa com considerações sobre as várias hipóteses que são comumente empregadas quando se aplicam os princípios de conservação para diferentes tipos de dispositivos. Quando você estudar os exemplos apresentados nas Seções 4.6 a 4.11, é muito importante entender o papel desempenhado por uma hipótese escolhida com cuidado para se chegar a uma solução. Para cada caso em análise admite-se que a operação se dê em regime permanente. O escoamento é considerado unidimensional nos locais em que a massa entra e sai do volume de controle. Além disso, em cada um desses locais supõe-se que as relações de equilíbrio para propriedades se apliquem.

Novos horizontes

O Menor Pode Ser Melhor

Engenheiros estão desenvolvendo sistemas em miniatura para uso em que o peso, a portabilidade e/ou o fato de ser compacto são criticamente importantes. Algumas dessas aplicações envolvem *microssistemas* de tamanhos minúsculos, com dimensões no âmbito do micrômetro até o milímetro. Outros sistemas de *escalas intermediárias* um pouco maiores podem medir até alguns centímetros.

Os sistemas *microeletromecânicos* (MEMS) combinando características elétricas e mecânicas são largamente utilizados hoje em dia em processos de aquisição de dados e controle. Aplicações médicas dos MEMS incluem sensores de pressão que monitoram a pressão em um balão inserido em um vaso sanguíneo durante a angioplastia. Bolsas de ar são colocadas em funcionamento quando há uma batida de automóvel pela aceleração de minúsculos sensores. Os MEMS são também encontrados em discos rígidos de computadores e impressoras.

Versões de miniaturas de outras tecnologias estão sendo investigadas. Um estudo aponta para o desenvolvimento de uma instalação de potência com turbina a gás inteira, do tamanho de um botão de camisa. Uma outra envolve micromotores com eixos com o diâmetro de um cabelo humano. Profissionais que atuam em situações de emergência usando roupas de proteção química, biológica ou contra o fogo poderão, no futuro, ser mantidos em uma temperatura agradável por meio de minúsculas bombas de calor embutidas no material da roupa.

À medida que os projetos apontam para menores tamanhos, os efeitos de atrito e as transferências de calor impõem desafios especiais. A fabricação de sistemas em miniatura é também exigente. Levar um projeto da fase conceitual até a produção em alto volume pode ser tanto caro quanto arriscado, dizem representantes da indústria.

Em muitos dos exemplos que se seguem, o termo \dot{Q}_{vc} da transferência de calor no balanço de energia é anulado porque ele é pequeno quando comparado com outras transferências de energia ao longo da fronteira. Isso pode ser o resultado de um ou mais dos seguintes fatores:

- ▶ A superfície exterior do volume de controle é perfeitamente isolada.
- ▶ A área da superfície exterior é muito pequena para que haja uma transferência de calor apreciável.
- ▶ A diferença de temperatura entre o volume de controle e sua vizinhança é tão pequena que a transferência de calor pode ser ignorada.
- ▶ O gás ou líquido escoam pelo volume de controle tão rapidamente que não existe tempo suficiente para que ocorra uma transferência de calor significativa.

O termo de trabalho \dot{W}_{vc} desaparece do balanço de energia quando não existem eixos girantes, deslocamentos da fronteira, efeitos elétricos ou outros mecanismos de trabalho associados ao volume de controle em análise. As energias cinética e potencial da matéria que entra e sai do volume de controle são abandonadas quando são pequenas, se comparadas a outras transferências de energia.

Na prática, as propriedades dos volumes de controle admitidas em regime permanente de fato variam com o tempo. No entanto, a hipótese de regime permanente é aplicável quando as propriedades flutuarem apenas um pouco em relação às suas médias, como no caso da pressão na Fig. 4.6a. Pode-se supor também o regime permanente quando variações *periódicas* no tempo forem observadas, como na Fig. 4.6b. Por exemplo, em máquinas alternativas e em compressores os fluxos de entrada e de saída pulsam conforme as válvulas são abertas ou fechadas. Outros parâmetros também podem apresentar variações com o tempo. No entanto, a hipótese de regime permanente pode ser aplicável a volumes de controle que circundam esses dispositivos se as seguintes premissas forem razoáveis para cada período sucessivo de operação: (1) não há variação líquida alguma na energia total e na massa total no interior do volume de controle; (2) as *médias temporais* das vazões mássicas, das taxas de transferência de calor, das potências e das propriedades das substâncias que cruzam a superfície de controle permanecem todas constantes.

A seguir iremos apresentar breves discussões e exemplos ilustrando a análise de vários dispositivos de interesse em engenharia, incluindo bocais e difusores, turbinas, compressores e bombas, trocadores de calor e dispositivos de estrangulamento. As discussões enfatizam algumas aplicações comuns de cada dispositivo e a modelagem tipicamente utilizada na análise termodinâmica.

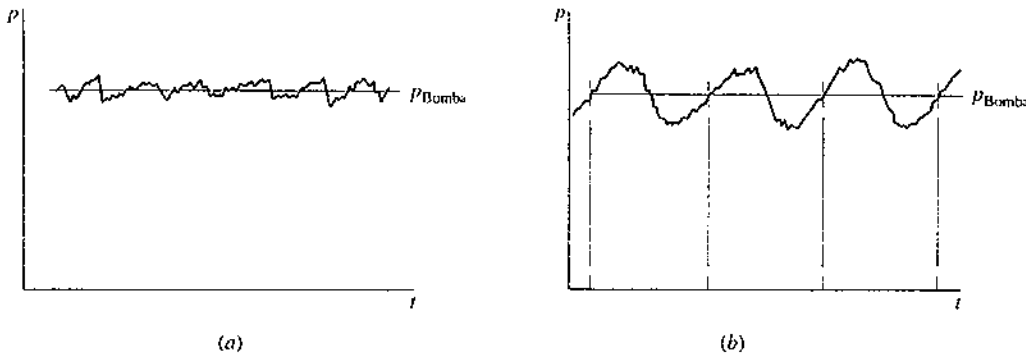


Fig. 4.6 Variações de pressão sobre uma média. (a) Flutuação. (b) Variação periódica.

4.6 Bocais e Difusores

Um bocal é um duto com área de seção reta variável na qual a velocidade de um gás ou líquido aumenta na direção do escoamento. Em um difusor o líquido ou gás se desacelera na direção do escoamento. A Fig. 4.7 mostra um bocal em que a área de seção reta decresce na direção do escoamento e um difusor no qual as paredes da passagem do escoamento divergem. Observe que, conforme a velocidade aumenta, a pressão diminui, e o oposto também é válido.

bocal
difusor

Para muitos leitores, a aplicação mais familiar de um bocal ocorre quando este é acoplado a uma mangueira de jardim. Porém, bocais e difusores têm aplicações muito importantes na engenharia. Na Fig. 4.8 um bocal e um difusor se combinam em um túnel de vento de teste. Dutos com passagens convergentes e divergentes são normalmente utilizados na distribuição de ar frio e ar quente nos sistemas de ar condicionados residenciais. Bocais e difusores também são componentes fundamentais para os motores turbojatos (Seção 9.11).

4.6.1 Considerações sobre a Modelagem de Bocais e Difusores

Para um volume de controle que engloba um bocal ou difusor, o único trabalho é o *trabalho de escoamento* nos locais onde a massa entra e sai do volume de controle; assim, o termo \dot{W}_{vc} desaparece da equação da energia para esses dispositivos. A variação da energia potencial entre a entrada e a saída é pequena em muitas situações. Assim, os termos sublinhados na Eq. 4.20a (repetida a seguir) desaparecem, ficando então os termos relacionados à entalpia, à energia cinética e à transferência de calor, como mostra a Eq. (a)

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right] \quad (a)$$

$$0 = \dot{Q}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} \right]$$

em que \dot{m} é a vazão mássica. O termo \dot{Q}_{vc} que representa a transferência de calor com a vizinhança normalmente seria a transferência de calor inevitável (ou perda), e é quase sempre pequeno o suficiente quando comparado às variações de entalpia e de energia cinética, de modo que pode ser abandonado, obtendo-se simplesmente

$$0 = (h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} \quad (4.21)$$

Bocal
A.17 – Abas a, b e c

Difusor
A.18 – Abas a, b e c

4.6.2 Aplicação para um Bocal de Vapor

A modelagem apresentada na Seção 4.6.1 é ilustrada no exemplo a seguir, que envolve um bocal de vapor. Observe, em particular, o uso dos fatores de conversão de unidades nessa aplicação.

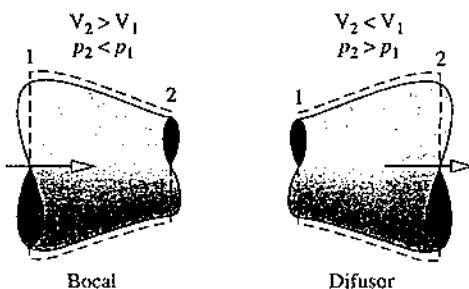


Fig. 4.7 Ilustração de um bocal e um difusor.

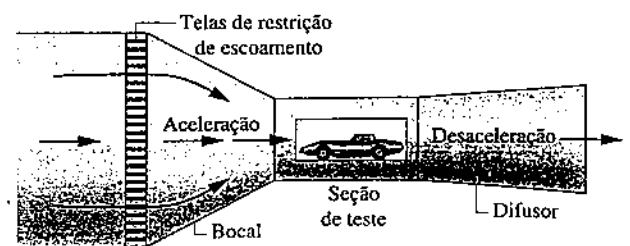


Fig. 4.8 Dispositivo de teste em túnel de vento.

EXEMPLO 4.3**Calculando a Área de Saída de um Bocal de Vapor**

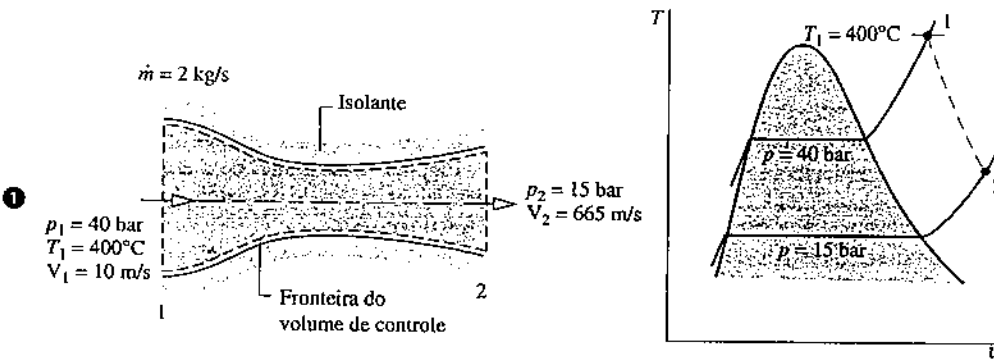
Vapor d'água entra em um bocal convergente-divergente que opera em regime permanente com $p_1 = 40$ bar, $T_1 = 400^\circ\text{C}$ e a uma velocidade de 10 m/s. O vapor escoa através do bocal sem transferência de calor e sem nenhuma variação significativa da energia potencial. Na saída, $p_2 = 15$ bar e a velocidade é de 665 m/s. A vazão mássica é de 2 kg/s. Determine a área de saída do bocal em m^2 .

SOLUÇÃO

Dado: vapor d'água escoa em regime permanente através de um bocal com propriedades conhecidas na entrada e na saída, com uma vazão mássica conhecida e com efeitos desprezíveis de transferência de calor e de energia potencial.

Pede-se: determine a área de saída.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura correspondente encontra-se em regime permanente.
2. A transferência de calor é desprezível, e $\dot{W}_{vc} = 0$.
3. A variação da energia potencial entre a entrada e a saída pode ser abandonada.

Fig. E4.3

Análise: a área de saída pode ser determinada pela vazão mássica e pela Eq. 4.4b, que pode ser rearrumada para fornecer

$$A_2 = \frac{\dot{m}v_2}{V_2}$$

De maneira a avaliar A_2 dessa equação, necessita-se do volume específico v_2 na saída, e isso significa que o estado na saída deve ser determinado.

O estado na saída é determinado pelo valor de duas propriedades intensivas independentes. Uma é a pressão p_2 , que é conhecida. A outra é a entalpia específica h_2 , determinada a partir do balanço de energia em regime permanente, Eq. 4.20a, como a seguir

$$0 = \dot{Q}_{vc}^0 - \dot{W}_{vc}^0 + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$$

Os termos \dot{Q}_{vc} e \dot{W}_{vc} são abandonados pela hipótese 2. A variação da energia potencial específica é desprezada de acordo com a hipótese 3, e \dot{m} se cancela, obtendo-se

$$0 = (h_1 - h_2) + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2} \right)$$

Resolvendo para h_2

$$h_2 = h_1 + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2} \right)$$

Da Tabela A-4, $h_1 = 3213,6$ kJ/kg. As velocidades V_1 e V_2 são fornecidas. Inserindo os valores e convertendo as unidades dos termos da energia cinética para kJ/kg, tem-se

$$\begin{aligned} h_2 &= 3213,6 \text{ kJ/kg} + \left[\frac{(10)^2 - (665)^2}{2} \right] \left(\frac{\text{m}^2}{\text{s}^2} \right) \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 3213,6 - 221,1 = 2992,5 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Finalmente, referindo-se à Tabela A-4 para $p_2 = 15$ bar e com $h_2 = 2992,5$ kJ/kg, o volume específico na saída é $v_2 = 0,1627$ m^3/kg . A área de saída é, então,

$$A_2 = \frac{(2 \text{ kg/s})(0,1627 \text{ m}^3/\text{kg})}{665 \text{ m/s}} = 4,89 \times 10^{-4} \text{ m}^2$$

1 Embora as relações de equilíbrio para propriedades apliquem-se na entrada e na saída do volume de controle, os estados intermediários do vapor não são necessariamente estados de equilíbrio. Como consequência, a expansão ao longo do bocal é representada no diagrama $T-v$ por uma linha tracejada.

2 Deve-se tomar cuidado na conversão de unidades da energia cinética específica para kJ/kg.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de energia para regime permanente a um volume de controle.
- aplicar a expressão da vazão mássica, Eq. 4.4b.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- obter dados de propriedades da água.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a área na entrada do bocal em m^2 . Resposta: $1,47 \times 10^{-2} \text{ m}^2$.

4.7 Turbinas

Uma turbina é um dispositivo que desenvolve potência em função da passagem de um gás ou líquido escoando através de uma série de pás colocadas em um eixo que se encontra livre para girar. Um esquema de uma turbina a vapor ou a gás de fluxo axial é mostrado na Fig. 4.9. Essas turbinas são amplamente empregadas para a geração de potência em instalações de potência a vapor, em instalações de potência com turbinas a gás e em motores de avião (Caps. 8 e 9). Nessas aplicações o vapor d'água superaquecido ou um gás entra na turbina e se expande até uma pressão inferior conforme a potência é gerada.

Uma turbina hidráulica acoplada a um gerador e instalada em um dique é mostrada na Fig. 4.10. Conforme a água flui da maior para a menor altura através da turbina, a turbina fornece potência de eixo para o gerador. O gerador converte a energia mecânica do eixo em eletricidade. Este tipo de geração é produzida a partir da força motriz da água, como as hidrelétricas. Hoje, a energia hídrica é um meio renovável importante de produção de eletricidade, sendo uma das maneiras mais baratas de fazê-lo. A eletricidade também pode ser produzida a partir de um escoamento de água utilizando turbinas para explorar as correntes presentes nos oceanos e rios.

As turbinas também são componentes chaves nas usinas eólicas, que como as usinas hidrelétricas são meios renováveis de geração de eletricidade.

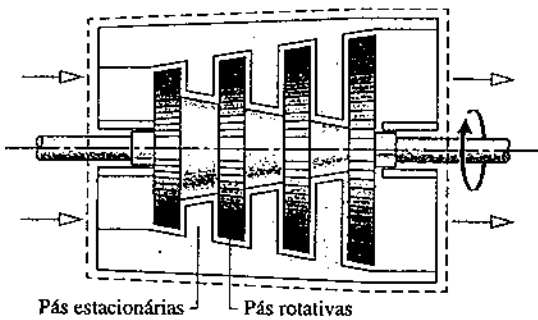


Fig. 4.9 Esquema de uma turbina a vapor ou a gás de fluxo axial.

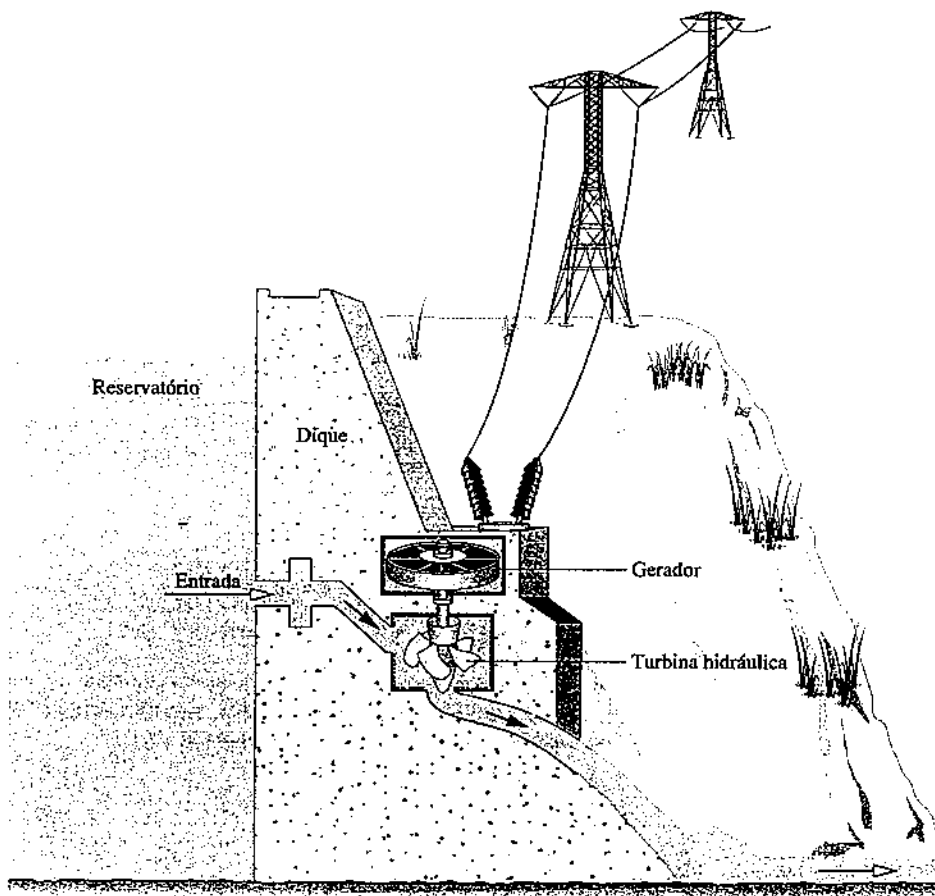
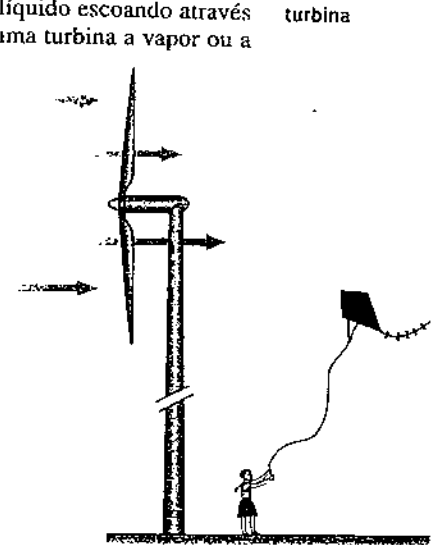


Fig. 4.10 Turbina hidráulica instalada em um dique.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Turbinas eólicas em escala industrial podem ser tão altas quanto um prédio de 30 andares, e produzir eletricidade a uma taxa que satisfaria as necessidades de centenas de casas típicas dos Estados Unidos. O rotor de três pás dessas turbinas eólicas apresenta um diâmetro de aproximadamente o comprimento de um campo de futebol e pode operar em ventos de até 55 milhas por hora. Elas realizam o controle de todas as funções por meio de microprocessadores, que asseguram que cada pá é colocada no ângulo correto para as condições correntes de vento. Os *parques eólicos*, compostos por várias dessas turbinas, marcam a paisagem ao longo do globo.

Parques eólicos localizados em áreas favoráveis de vários estados na região das Grandes Planícies dos Estados Unidos podem, sozinhos, suprir a maioria da eletricidade necessária ao país, desde que a rede elétrica seja atualizada e expandida (veja Novos Horizontes no Cap. 8). Parques eólicos situados ao longo do litoral americano também podem contribuir significativamente para satisfazer as necessidades nacionais. Especialistas dizem que a variação do vento pode ser gerenciada para produzir o máximo de energia quando os ventos são fortes e armazenar parte ou toda energia por diversos meios, incluindo armazenamento por meio de *bombagem hídrica* e por meio de *ar comprimido*, para distribuição quando a demanda dos consumidores for mais elevada e a eletricidade tiver o seu maior valor econômico (veja o box na Seção 4.8.3).

Atualmente, a energia eólica pode produzir eletricidade a custos competitivos com todos os meios alternativos e dentro de poucos anos espera-se que ela esteja entre as formas menos dispendiosas de produção de eletricidade. Instalações de energia eólica levam menos tempo para serem construídas do que as instalações convencionais e são modulares, permitindo que unidades adicionais sejam acrescentadas conforme o necessário. Apesar de gerarem eletricidade, as usinas de turbinas eólicas não produzem gases de efeito estufa ou outras emissões.

As turbinas eólicas em escala industrial consideradas até agora não são as únicas disponíveis. Pequenas empresas fabricam turbinas eólicas relativamente baratas que podem gerar eletricidade com energia eólica a velocidades tão baixas como 3 ou 4 quilômetros por hora. Estas turbinas de *baixa velocidade* de vento são adequadas para pequenas empresas, fazendas, grupos de moradores, ou usuários individuais.

4.7.1 Considerações sobre a Modelagem de Turbinas a Vapor e a Gás

Por meio de uma seleção apropriada da fronteira do volume de controle que envolve uma turbina a vapor ou a gás, a energia cinética líquida da matéria escoando através da fronteira é usualmente pequena o suficiente para ser abandonada. A energia potencial líquida da matéria em escoamento normalmente é desprezível. Assim, os termos sublinhados na Eq. 4.20a (repetida a seguir) desaparecem, ficando então os termos relacionados à potência à entalpia e à transferência de calor, como mostra a Eq. (a)

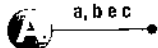
$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right] \quad (a)$$

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}(h_1 - h_2)$$

em que \dot{m} é a vazão mássica. A única transferência de calor entre a turbina e a vizinhança seria a transferência de calor inevitável (ou perda), quantidade usualmente pequena quando comparada aos termos relacionados à potência e à entalpia, de modo que pode ser também abandonada, obtendo-se simplesmente

$$\dot{W}_{vc} = \dot{m}(h_1 - h_2) \quad (b)$$

Turbina
A.19 - Abas
a, b e c



4.7.2 Aplicação para uma Turbina a Vapor

Nesta seção, considerações sobre a modelagem de turbinas são apresentadas por meio da aplicação de um caso de importância prática envolvendo uma turbina a vapor. Dentre os objetivos desse exemplo está a avaliação do significado dos termos de transferência de calor e de energia cinética do balanço de energia, e a ilustração do uso apropriado dos fatores de conversão de unidades.

▶ EXEMPLO 4.4 ▶

Calculando a Transferência de Calor em uma Turbina a Vapor

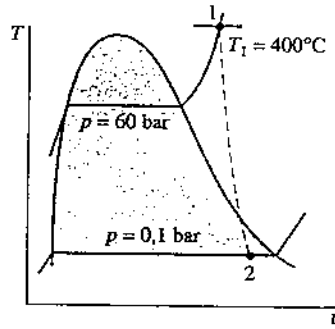
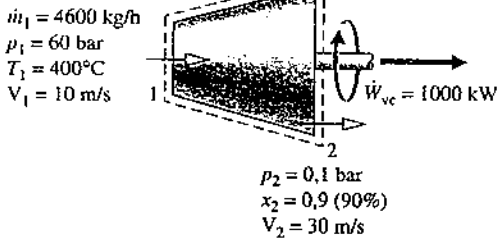
O vapor d'água entra em uma turbina operando em regime permanente com uma vazão mássica de 4600 kg/h. A turbina desenvolve uma potência de 1000 kW. Na entrada, a pressão é 60 bar, a temperatura é 400°C e a velocidade é 10 m/s. Na saída, a pressão é 0,1 bar, o título é 0,9 (90%) e a velocidade é 30 m/s. Calcule a taxa de transferência de calor entre a turbina e a vizinhança em kW.

SOLUÇÃO

Dado: uma turbina a vapor opera em regime permanente. A vazão mássica, a potência de saída e os estados do vapor d'água na entrada e na saída são conhecidos.

Pede-se: calcule a taxa de transferência de calor.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura correspondente encontra-se em regime permanente.
2. A variação da energia potencial entre a entrada e a saída pode ser desprezada.

Fig. E4.4

Análise: para calcular a taxa de transferência de calor, inicie com a formulação de uma entrada e uma saída do balanço de energia para um volume de controle em regime permanente, Eq. 4.20a. Assim

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$$

em que \dot{m} é a vazão mássica. Resolvendo para \dot{Q}_{vc} e abandonando a variação da energia potencial entre a entrada e a saída

$$\dot{Q}_{vc} = \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_2 - h_1) + \left(\frac{V_2^2 - V_1^2}{2} \right) \right]$$

Para comparar as ordens de grandeza dos tempos de entalpia e energia cinética e para enfatizar as conversões de unidades necessárias, cada um desses termos será avaliado separadamente.

Primeiro, a variação da entalpia específica $h_2 - h_1$ é determinada. Usando a Tabela A-4, $h_1 = 3177,2$ kJ/kg. O estado 2 é uma mistura bifásica líquido-vapor; assim, com os dados da Tabela A-3 e com o título fornecido

$$\begin{aligned} h_2 &= h_{f2} + x_2(h_{g2} - h_{f2}) \\ &= 191,83 + (0,9)(2392,8) = 2345,4 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Então

$$h_2 - h_1 = 2345,4 - 3177,2 = -831,8 \text{ kJ/kg}$$

Considere em seguida a variação da energia cinética específica. Usando os valores fornecidos para as velocidades

$$\begin{aligned} \textcircled{1} \quad \left(\frac{V_2^2 - V_1^2}{2} \right) &= \left[\frac{(30)^2 - (10)^2}{2} \right] \left(\frac{\text{m}^2}{\text{s}^2} \right) \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 0,4 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Calculando \dot{Q}_{vc} da Eq. (a)

$$\begin{aligned} \textcircled{2} \quad \dot{Q}_{vc} &= (1000 \text{ kW}) + \left(4600 \frac{\text{kg}}{\text{h}} \right) (-831,8 + 0,4) \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right) \left| \frac{1 \text{ h}}{3600 \text{ s}} \right| \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= -62,3 \text{ kW} \end{aligned}$$

1. A ordem de grandeza da variação da energia cinética específica entre a entrada e a saída é muito menor do que a variação da entalpia específica. Observe o uso dos fatores de conversão de unidades nesse caso e no cálculo de \dot{Q}_{vc} logo em seguida.
2. O valor negativo de \dot{Q}_{vc} significa que existe uma transferência de calor da turbina para sua vizinhança, como seria esperado. A ordem de grandeza de \dot{Q}_{vc} é pequena quando comparada à potência desenvolvida.

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- aplicar o balanço da taxa de energia para regime permanente a um volume de controle.
 - desenvolver um modelo de engenharia.
 - obter dados de propriedades da água.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a variação da energia cinética entre a entrada e a saída pode ser desprezada, calcule a taxa de transferência de calor, em kW, mantendo todos os outros dados constantes. Comente. Resposta: -62,9 kW.

4.8 Compressores e Bombas

Compressores e bombas são dispositivos nos quais o trabalho é realizado sobre a substância em escoamento ao longo dos mesmos, de modo a mudar o estado da substância, normalmente aumentar a pressão e/ou a elevação. O termo *compressor* é usado quando a substância é um gás (vapor) e o termo *bomba* é usado quando a substância é um líquido.

compressores
bombas

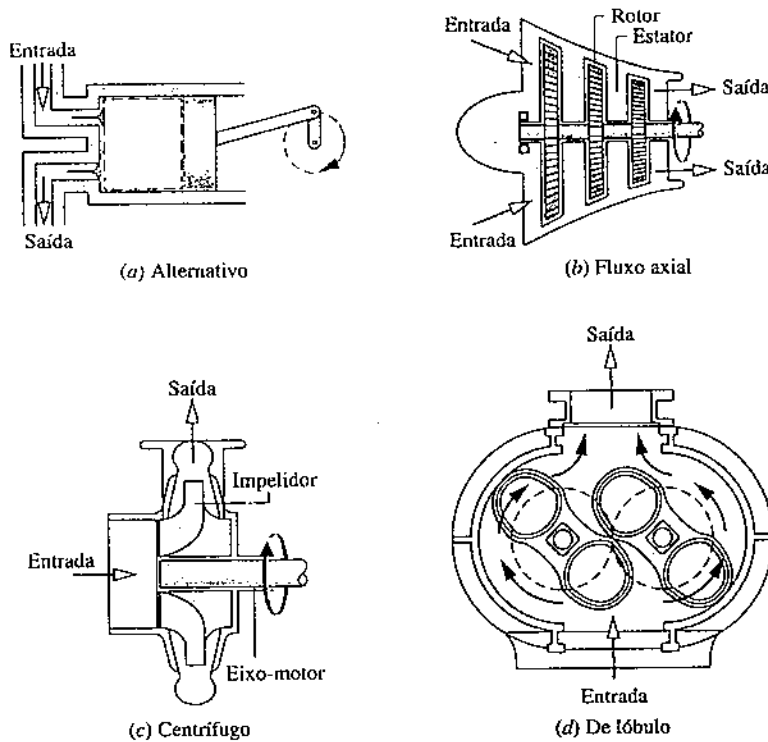


Fig. 4.11 Tipos de compressores.

Quatro tipos de compressores estão ilustrados na Fig. 4.11. O compressor alternativo da Fig. 4.11a é caracterizado por seu movimento alternativo enquanto os outros têm movimento rotativo.

O compressor de fluxo axial da Fig. 4.11b é um componente essencial dos motores de avião (Seção 9.11). Os compressores também são componentes essenciais de sistemas de refrigeração e de bombas de calor (Cap. 10). No estudo do Cap. 8 verifica-se que as bombas são importantes nos sistemas de potência a vapor. As bombas também são normalmente usadas no processo de enchimento de torres de água, na remoção de água de porões inundados e em numerosas outras aplicações domésticas e industriais.

4.8.1 Considerações sobre a Modelagem de Compressores e Bombas

Para um volume de controle que engloba um compressor, os balanços de massa e de energia para regime permanente se simplificam, como para os casos das turbinas considerados na Seção 4.7.1. Assim, a Eq. 4.20a se reduz a

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}(h_1 - h_2) \tag{a}$$

A transferência de calor com a vizinhança é frequentemente um efeito secundário que pode ser desprezado, obtendo-se, como para as turbinas

$$\dot{W}_{vc} = \dot{m}(h_1 - h_2) \tag{b}$$

Para as bombas, a transferência de calor é geralmente um efeito secundário, mas os termos relacionados às energias cinética e potencial da Eq. 4.20a podem ser significativos, dependendo da aplicação. Observe que para compressores e bombas o valor de \dot{W}_{vc} é *negativo* porque uma potência de *entrada* é necessária.

4.8.2 Aplicações para um Compressor de Ar e um Sistema de Bombeamento

Nesta seção, considerações sobre a modelagem de compressores e bombas são apresentadas nos Exemplos 4.5 e 4.6, respectivamente. Na Seção 4.8.3 são apresentadas aplicações de compressores e bombas em sistemas de armazenamento de energia.

Dentre os objetivos do Exemplo 4.5 está a avaliação do significado dos termos de transferência de calor e de energia cinética do balanço de energia e a ilustração do uso apropriado dos fatores de conversão de unidades.

EXEMPLO 4.5

Calculando a Potência de um Compressor

Ar é admitido em um compressor que opera em regime permanente com uma pressão de 1 bar, temperatura igual a 290 K e a uma velocidade de 6 m/s por uma entrada cuja área é de 0,1 m². Na saída a pressão é de 7 bar, a temperatura é 450 K e a velocidade é 2 m/s. A transferência de calor do compressor para sua vizinhança ocorre a uma taxa de 180 kJ/min. Empregando o modelo de gás ideal, calcule a potência de entrada do compressor em kW.

SOLUÇÃO

Dado: um compressor de ar opera em regime permanente com estados conhecidos na entrada e na saída e com uma taxa de transferência de calor conhecida.

Pede-se: calcule a potência requerida pelo compressor.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

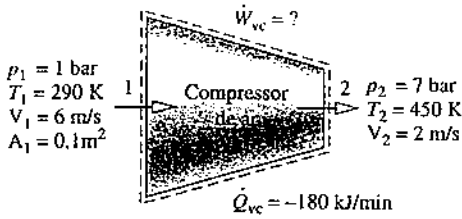


Fig. E4.5

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura correspondente encontra-se em regime permanente.
2. A variação da energia potencial entre a entrada e a saída pode ser abandonada.
3. O modelo de gás ideal se aplica para o ar.

Análise: para calcular a potência de entrada do compressor, inicie com o balanço da taxa de energia para o volume de controle em regime permanente com uma entrada e uma saída, Eq. 4.20a. Assim

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$$

Resolvendo

$$\dot{W}_{vc} = \dot{Q}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} \right]$$

A variação da energia potencial entre a entrada e a saída desaparece pela hipótese 2.

O fluxo de massa \dot{m} pode ser avaliado pelos dados fornecidos na entrada e pela equação de estado de gás ideal.

$$\dot{m} = \frac{A_1 V_1}{v_1} = \frac{A_1 V_1 p_1}{(\bar{R}/M)T_1} = \frac{(0,1 \text{ m}^2)(6 \text{ m/s})(10^5 \text{ N/m}^2)}{\left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}}\right)(290 \text{ K})} = 0,72 \text{ kg/s}$$

As entalpias específicas h_1 e h_2 podem ser encontradas na Tabela A-22. Para 290 K, $h_1 = 290,16 \text{ kJ/kg}$. Para 450 K, $h_2 = 451,8 \text{ kJ/kg}$. Substituindo os valores na expressão para \dot{W}_{vc} e aplicando os fatores de conversão de unidades apropriados, obtemos

$$\begin{aligned} \dot{W}_{vc} &= \left(-180 \frac{\text{kJ}}{\text{min}} \right) \left| \frac{1 \text{ min}}{60 \text{ s}} \right| + 0,72 \frac{\text{kg}}{\text{s}} \left[(290,16 - 451,8) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right. \\ &\quad \left. + \left(\frac{(6)^2 - (2)^2}{2} \right) \left(\frac{\text{m}^2}{\text{s}^2} \right) \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \right] \\ &= -3 \frac{\text{kJ}}{\text{s}} + 0,72 \frac{\text{kg}}{\text{s}} (-161,64 + 0,02) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \\ &= -119,4 \frac{\text{kJ}}{\text{s}} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = -119,4 \text{ kW} \end{aligned}$$

2

- 1 A aplicabilidade do modelo de gás ideal pode ser verificada consultando-se o diagrama de compressibilidade generalizado.
- 2 Neste exemplo \dot{Q}_{vc} e \dot{W}_{vc} apresentam valores negativos, indicando que o sentido da transferência de calor se dá a partir do compressor e que o trabalho é realizado sobre o ar que passa pelo compressor. O valor da potência de entrada do compressor é 119,4 kW. A variação na energia cinética não contribui de maneira significativa.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a variação da energia cinética entre a entrada e a saída pode ser desprezada, calcule a potência do compressor, em kW, mantendo todos os outros dados constantes. Comente. Resposta: -119,4 kW.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de energia para regime permanente a um volume de controle.
- aplicar a expressão da vazão mássica, Eq. 4.4b.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- obter dados de propriedades do ar modelado com um gás ideal.

No Exemplo 4.6, uma bomba é um componente de um sistema global que descarrega uma corrente de água a alta velocidade em uma posição com uma altura maior do que a da entrada. Observe as considerações do modelo, neste caso, em particular os papéis das energias cinética e potencial, e o uso apropriado dos fatores de conversão de unidades.

Compressor
A.20 – Abas a,
b e c

Bomba
A.21 – Abas a,
b e c



EXEMPLO 4.6**Analisando um Sistema de Bombeamento**

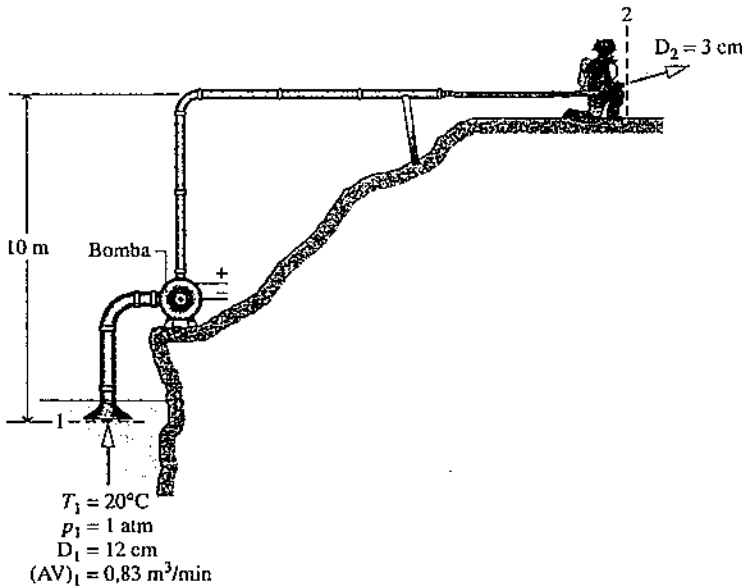
Uma bomba em regime permanente conduz água de um lago, com uma vazão volumétrica de $0,83 \text{ m}^3/\text{min}$, por de um tubo com 12 cm de diâmetro de entrada. A água é distribuída através de uma mangueira acoplada a um bocal convergente. O bocal de saída tem 3 cm de diâmetro e está localizado a 10 m acima da entrada do tubo. A água entra a 20°C e 1 atm , e sai sem variações significativas com relação à temperatura ou pressão. A ordem de grandeza da taxa de transferência de calor da bomba para a vizinhança é 5% da potência de entrada. A aceleração da gravidade é de $9,81 \text{ m/s}^2$. Determine (a) a velocidade da água na entrada e na saída, ambas em m/s , e (b) a potência requerida pela bomba em kW .

SOLUÇÃO

Dado: um sistema de bombeamento opera em regime permanente com condições de entrada e saída conhecidas. A taxa de transferência de calor da bomba é especificada como uma porcentagem da potência de entrada.

Pede-se: determine a velocidade da água na entrada e na saída do sistema de bombeamento e a potência necessária.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. O volume de controle engloba a bomba, a entrada do tubo e a mangueira de distribuição.
2. O volume de controle encontra-se em regime permanente.
3. A magnitude da transferência de calor do volume de controle é 5% da potência de entrada.
4. Não há variações significativas na temperatura ou pressão.
5. Para água líquida, $v \approx v_f(T)$ (Eqs. 3.11) e a Eq. 3.13 é usada para calcular a entalpia específica.
6. $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

Fig. E4.6

Análise:

(a) O balanço da taxa de massa se reduz, em regime permanente, a $\dot{m}_2 = \dot{m}_1$. A vazão mássica na entrada e na saída, \dot{m} , pode ser determinada utilizando-se a Eq. 4.4b juntamente com $v \approx v_f(20^\circ\text{C}) = 1,0018 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$ da Tabela A-2. Então,

$$\begin{aligned} \dot{m} &= \frac{AV}{v} = \left(\frac{0,83 \text{ m}^3/\text{min}}{1,0018 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}} \right) \left| \frac{1 \text{ min}}{60 \text{ s}} \right| \\ &= 13,8 \frac{\text{kg}}{\text{s}} \end{aligned}$$

Assim, as velocidades na entrada e na saída são, respectivamente,

$$\begin{aligned} \textcircled{1} \quad V_1 &= \frac{\dot{m}v}{A_1} = \frac{(13,8 \text{ kg/s})(1,0018 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg})}{\pi(0,12 \text{ m})^2/4} = 1,22 \text{ m/s} \\ V_2 &= \frac{\dot{m}v}{A_2} = \frac{(13,8 \text{ kg/s})(1,0018 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg})}{\pi(0,03 \text{ m})^2/4} = 19,56 \text{ m/s} \end{aligned}$$

(b) Para calcular a potência de entrada inicie com o balanço da taxa de energia para o volume de controle em regime permanente com uma entrada e uma saída, Eq. 4.20a. Ou seja

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2} \right) + g(z_1 - z_2) \right]$$

② Introduzindo $\dot{Q}_{vc} = (0,05) \dot{W}_{vc}$ e resolvendo para \dot{W}_{vc}

$$\dot{W}_{vc} = \frac{\dot{m}}{0,95} \left[(h_1 - h_2) + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2} \right) + g(z_1 - z_2) \right] \quad (\text{a})$$

Usando a Eq. 3.13, o termo relacionado com a entalpia é expresso como

$$h_1 - h_2 = [h_f(T_1) + v_f(T_1)[p_1 - p_{\text{sat}}(T_1)]] - [h_f(T_2) + v_f(T_2)[p_2 - p_{\text{sat}}(T_2)]] \quad (b)$$

Como não há variação significativa na temperatura, a Eq. (b) se reduz a

$$h_1 - h_2 = v_f(T)(p_1 - p_2)$$

Como também não há variação significativa na pressão, o termo relacionado com a entalpia é desprezado na presente análise. Em seguida, é avaliado o termo da energia cinética

$$\frac{V_1^2 - V_2^2}{2} = \frac{[(1,22)^2 - (19,56)^2] \left(\frac{\text{m}}{\text{s}}\right)^2}{2} \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| = -0,191 \text{ kJ/kg}$$

Finalmente, o termo da energia potencial é

$$g(z_1 - z_2) = (9,81 \text{ m/s}^2)(0 - 10) \text{ m} \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| = -0,098 \text{ kJ/kg}$$

Inserindo valores na Eq. (a)

$$\begin{aligned} \dot{W}_{\text{vc}} &= \left(\frac{13,8 \text{ kg/s}}{0,95} \right) [0 - 0,191 - 0,098] \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right) \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= -4,2 \text{ kW} \end{aligned}$$

em que o sinal negativo indica que a potência é fornecida à bomba.

- Alternativamente, V_1 pode ser determinado da vazão volumétrica em l . Isso é deixado como exercício.
- Já que uma potência deve ser fornecida para a operação da bomba, \dot{W}_{vc} é negativo de acordo com nossa convenção de sinais. A energia transferida por calor ocorre do volume de controle para a vizinhança e, assim, \dot{Q}_{vc} também é negativo. Usando o valor de \dot{W}_{vc} determinado na parte (b), $\dot{Q}_{\text{vc}} = (0,05) \dot{W}_{\text{vc}} = -0,21 \text{ kW}$.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o bocal é removido e a água sai diretamente da mangueira, cujo diâmetro é de 5 cm, determine a velocidade na saída em m/s e a potência necessária, em kW, mantendo todos os outros dados constantes. Resposta: 7,04 m/s, 1,77 kW.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de energia para regime permanente a um volume de controle.
- aplicar a expressão da vazão mássica, Eq. 4.4b.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- obter dados de propriedades da água líquida.

4.8.3 Sistemas de Armazenamento de Energia por meio de Bombagem Hídrica e Ar Comprimido

Em virtude da lei da oferta e da procura e de outros fatores econômicos, o valor da eletricidade varia com o tempo. O custo para gerar eletricidade e o aumento do preço pago pelos consumidores dependem se a demanda ocorre nos *horários de pico* ou *fora deles*. O período de pico tipicamente compreende os dias da semana – por exemplo, das 8h às 20h, enquanto o período fora do horário de pico compreende o horário noturno, os fins de semana e os feriados principais. Os consumidores podem esperar pagar mais pela eletricidade nos horários de pico. Os métodos de armazenamento de energia que tiram proveito das taxas variáveis de eletricidade incluem o armazenamento térmico (veja o boxe na Seção 3.8) e o armazenamento por meio de bombagem hídrica e de ar comprimido apresentados no boxe adiante.

TOME NOTA...

Custo refere-se à quantia paga para produzir um bem ou um serviço. Preço refere-se ao que os consumidores pagam para adquirir esta mercadoria ou serviço.

Aspectos Econômicos do Armazenamento de Energia por Bombagem Hídrica e por Ar Comprimido

Apesar dos custos significativos de propriedade e operação dos sistemas de armazenamento de energia em grande escala, várias estratégias econômicas, que inclusive aproveitam as diferenças entre os horários de pico e os horários fora de pico de demandas de energia elétrica, podem fazer do armazenamento de energia por meio da bombagem hídrica e do ar comprimido boas opções para geração de energia. Nesta discussão, vamos nos concentrar no papel das tarifas variáveis de energia elétrica.

No armazenamento por bombagem hídrica, a água é bombeada a partir de um reservatório inferior para um reservatório superior, armazenando assim energia sob a forma de energia potencial gravitacional. (Para simplificar, pense na usina hidrelétrica da Fig. 4.10 operando no sentido inverso.) A eletricidade nos horários fora de pico é usada para acionar as bombas que fornecem água para o reservatório superior. Mais tarde, durante o período de pico, a água armazenada é liberada a partir do reservatório superior para gerar eletricidade conforme a água flui através das turbinas para o reservatório inferior. Por exemplo, no verão, água é liberada do reservatório superior para gerar energia para atender

uma alta demanda durante o dia em virtude de ar condicionado; enquanto durante a noite, quando a demanda é baixa, a água é bombeada de volta para o reservatório superior para uso no dia seguinte. Em virtude do atrito e de outros fatores não ideais, uma perda global de eletricidade da entrada para a saída ocorre no armazenamento por bombagem hídrica e isso aumenta os custos operacionais. Ainda assim, as diferenças entre as tarifas de eletricidade diurnas e noturnas ajudam a tornar esta tecnologia viável.

No armazenamento de energia por meio de ar comprimido, compressores acionados com eletricidade fora dos horários de pico preenchem locais com formações geológicas subterrâneas adequadas, como uma caverna de sal subterrânea, minas com rochedos de alta qualidade ou aquíferos, com ar pressurizado retirado da atmosfera. Veja a Fig. 4.12. Quando há demanda de energia elétrica nos horários de pico, ar comprimido a alta pressão é liberado para a superfície, aquecido por gás natural em câmaras de combustão, e expandido em uma turbina, gerando energia elétrica para distribuição nos horários de pico.

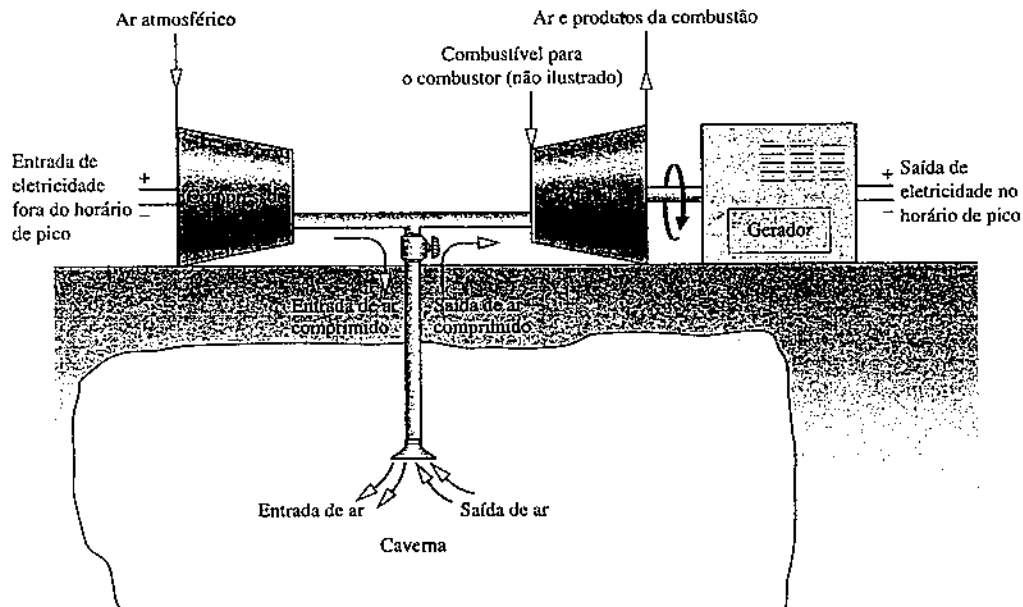


Fig. 4.12 Armazenamento de ar comprimido.

4.9 Trocadores de Calor

trocadores de calor

Os trocadores de calor têm inúmeras aplicações domésticas e industriais, incluindo o uso em aquecimento doméstico e sistemas de resfriamento, em sistemas automotivos, na geração de potência elétrica e em processos químicos. De fato, quase todas as áreas de aplicação listadas na Tabela 1.1 envolvem trocadores de calor.

Um tipo comum de trocador de calor é um reservatório no qual duas correntes quente e fria se misturam diretamente, como ilustrado na Fig. 4.13a. Um aquecedor de água de alimentação aberto é um componente de sistemas de potência a vapor considerados no Cap. 8, e é um exemplo desse tipo de dispositivo.

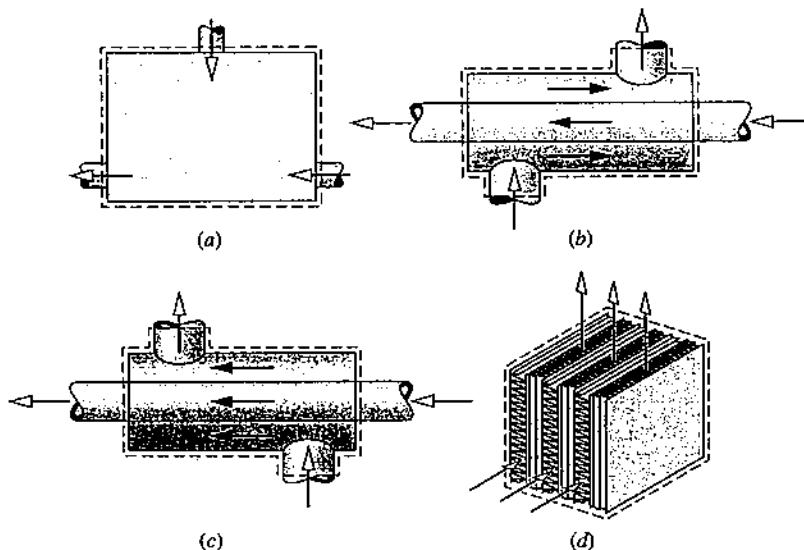


Fig. 4.13 Tipos usuais de trocadores de calor. (a) Trocador de calor de contato direto. (b) Trocador de calor duplo tubo contracorrente. (c) Trocador de calor duplo tubo em escoamento paralelo. (d) Trocador de calor de fluxo cruzado.

Outro tipo comum de trocador de calor é aquele no qual um gás ou líquido é *separado* de um outro gás ou líquido por uma parede através da qual a energia é conduzida. Esses trocadores de calor, conhecidos como recuperadores, apresentam as mais diversas formas. Nas Figs. 4.13b e 4.13c são mostradas, respectivamente, configurações do tipo tubo duplo em escoamento contracorrente e em escoamento paralelo. Outras configurações incluem escoamentos cruzados, como nos radiadores de automóveis, e condensadores e evaporadores de múltiplos passes, do tipo casco e tubo. A Fig. 4.13d ilustra um trocador de calor de escoamento cruzado.



BIOCONEXÕES Mantas térmicas como a ilustrada na Fig. 4.14 são usadas para evitar que a temperatura do corpo de um paciente caia abaixo da temperatura normal (hipotermia) durante e depois de uma cirurgia. Tipicamente, um aquecedor e um soprador direcionam um fluxo de ar quente no interior da manta. Ar sai da manta pelas perfurações em sua superfície. As *mantas térmicas* têm sido utilizadas de maneira segura e sem incidentes em milhões de procedimentos cirúrgicos. Apesar disso, há riscos óbvios para os pacientes, se o controle de temperatura falhar e ocorrer um aquecimento excessivo. Esses riscos podem ser previstos e minimizados com boas práticas de engenharia.

O aquecimento de pacientes nem sempre é a questão em hospitais, por vezes a questão é o resfriamento, como em casos de parada cardíaca, acidente vascular cerebral, ataque cardíaco, e superaquecimento do corpo (hipertermia). A parada cardíaca, por exemplo, priva o músculo cardíaco de oxigênio e de sangue, causando a morte de parte dele. Isso muitas vezes induz a danos cerebrais entre os sobreviventes, incluindo deficiência cognitiva irreversível. Estudos mostram que quando a temperatura corporal de pacientes cardíacos é reduzida para 33°C (91°F), o dano é limitado porque os órgãos vitais funcionam mais lentamente e exigem menos oxigênio. Para alcançar bons resultados, os médicos especialistas dizem que o resfriamento deve ser feito por 20 minutos ou menos. Um sistema aprovado para o resfriamento de vítimas de parada cardíaca inclui um traje corporal plástico descartável, uma bomba, e um *chiller*. A bomba fornece um rápido escoamento de água fria em torno do corpo, em contato direto com a pele do paciente usando o traje, em seguida recicla refrigerante para o *chiller* e de volta para o paciente.

Essas aplicações biomédicas fornecem exemplos de como os engenheiros atentos aos princípios da termodinâmica podem trazer para o processo de projeto seus conhecimentos sobre os trocadores de calor, a aquisição e o controle de temperatura e os requisitos de segurança e confiabilidade.

4.9.1 Considerações sobre a Modelagem de Trocadores de Calor

Conforme ilustrado na Fig. 4.13, os trocadores de calor podem envolver múltiplas entradas e saídas. Para um volume de controle englobando um trocador de calor o único trabalho é o de escoamento nos locais onde a matéria entra e sai, assim o termo \dot{W}_{vc} desaparece do balanço da taxa de energia. Além disso, as energias cinética e potencial das correntes de escoamento normalmente podem ser ignoradas nas entradas e saídas. Assim, os termos sublinhados da Eq. 4.18 (repetida a seguir) podem ser anulados, ficando os termos relacionados à entalpia e à transferência de calor, como ilustrado pela Eq. (a). Isto é,

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \left(\underline{h_e} + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \sum_s \dot{m}_s \left(\underline{h_s} + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right)$$

$$0 = \dot{Q}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \underline{h_e} - \sum_s \dot{m}_s \underline{h_s} \quad (a)$$

Embora ocorram altas taxas de transferência de energia no trocador de calor, a transferência de calor com a vizinhança é usualmente pequena o suficiente para ser abandonada. Assim, o termo \dot{Q}_{vc} da Eq. (a) desapareceria, ficando apenas os termos relacionados à entalpia. A forma final do balanço da taxa de energia deve ser resolvida junto com uma expressão apropriada para o balanço da taxa de massa, identificando o número e o tipo de entradas e saídas para o caso em questão.

Trocador_de_Calor
A.22 - Abas a,
b e c

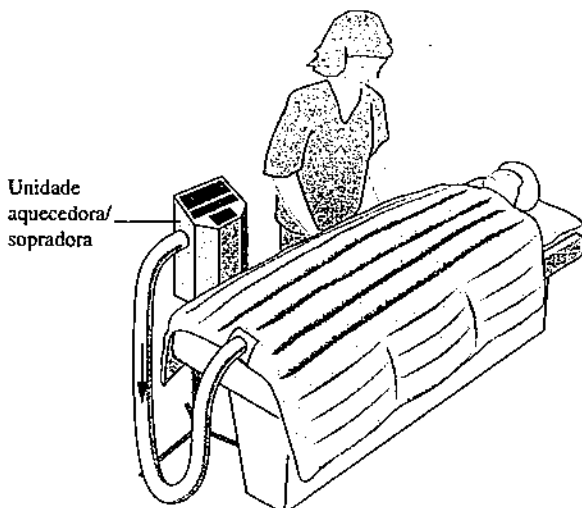


Fig. 4.14 Manta térmica inflável.

4.9.2 Aplicações para um Condensador de uma Instalação de Potência e o Resfriamento de um Computador

O próximo exemplo ilustra como os balanços de massa e energia podem ser aplicados a um condensador em regime permanente. Os condensadores são usualmente encontrados em instalações de potência e em sistemas de refrigeração.

EXEMPLO 4.7

Avaliando o Desempenho de um Condensador de uma Instalação de Potência

O vapor d'água entra no condensador de uma instalação de potência a vapor a 0,1 bar e com um título de 0,95, e o condensado sai a 0,1 bar e 45°C. A água de resfriamento entra no condensador como um outro fluxo na forma líquida a 20°C e sai como líquido a 35°C sem nenhuma variação de pressão. A transferência de calor no exterior do condensador e as variações das energias cinética e potencial dos fluxos podem ser ignoradas. Para uma operação em regime permanente, determine

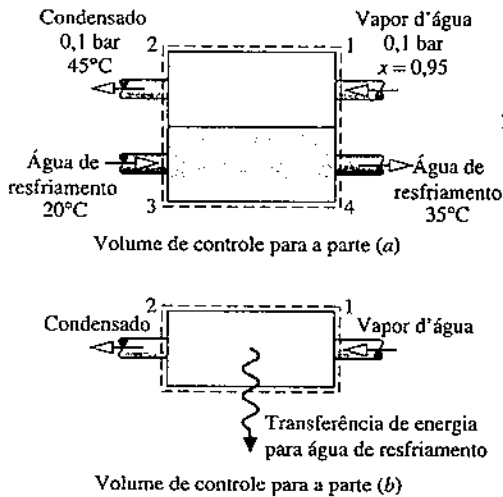
- a razão entre a vazão mássica da água de resfriamento pela vazão mássica do vapor d'água que se condensa.
- a taxa de transferência de energia do vapor d'água que se condensa para a água de resfriamento em kJ por kg de vapor que escoou através do condensador.

SOLUÇÃO

Dado: o vapor d'água se condensa em regime permanente através da interação com um outro fluxo de água líquida.

Pede-se: determine a razão entre a vazão mássica da água de resfriamento e a vazão mássica de vapor d'água, juntamente com a taxa de transferência de energia para a água de resfriamento.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

- Cada um dos dois volumes de controle mostrados nesse esboço encontra-se em regime permanente.
- Não existe uma transferência de calor significativa entre o condensador como um todo e a sua vizinhança. $\dot{W}_{vc} = 0$.
- As variações das energias cinética e potencial dos fluxos entre a entrada e a saída podem ser ignoradas.
- Nos estados 2, 3 e 4, $h \approx h_f(T)$ (veja a Eq. 3.14).

Fig. E4.7

Análise: os fluxos de vapor d'água e da água de resfriamento não se misturam. Assim, o balanço da taxa de massa para cada um dos dois fluxos reduz-se, no caso de regime permanente, a

$$\dot{m}_1 = \dot{m}_2 \quad \text{e} \quad \dot{m}_3 = \dot{m}_4$$

(a) A razão entre a vazão mássica da água de resfriamento e a do vapor que se condensa, \dot{m}_3/\dot{m}_1 , pode ser determinada através da formulação em regime permanente do balanço de energia, Eq. 4.18, aplicado ao condensador como um todo, conforme se segue:

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}_1 \left(h_1 + \frac{V_1^2}{2} + gz_1 \right) + \dot{m}_3 \left(h_3 + \frac{V_3^2}{2} + gz_3 \right) - \dot{m}_2 \left(h_2 + \frac{V_2^2}{2} + gz_2 \right) - \dot{m}_4 \left(h_4 + \frac{V_4^2}{2} + gz_4 \right)$$

Os termos sublinhados se anulam pelas hipóteses 2 e 3. Com essas simplificações, juntamente com as relações entre as vazões mássicas citadas, o balanço da taxa de energia torna-se simplesmente

$$0 = \dot{m}_1(h_1 - h_2) + \dot{m}_3(h_3 - h_4)$$

Resolvendo, temos

$$\frac{\dot{m}_3}{\dot{m}_1} = \frac{h_1 - h_2}{h_4 - h_3}$$

A entalpia específica h_1 pode ser determinada usando o título fornecido e os dados da Tabela A-3. Da Tabela A-3 para 0,1 bar, $h_f = 191,83$ kJ/kg e $h_g = 2584,7$ kJ/kg, assim

$$h_1 = 191,83 + 0,95(2584,7 - 191,83) = 2465,1 \text{ kJ/kg}$$

- 1 Usando a hipótese 4, a entalpia específica em 2 é dada por $h_2 = h_f(T_2) = 188,45$ kJ/kg. De maneira similar, $h_3 = h_f(T_3)$ e $h_4 = h_f(T_4)$, obtendo então $h_4 - h_3 = 62,7$ kJ/kg. Assim,

$$\frac{\dot{m}_3}{\dot{m}_1} = \frac{2465,1 - 188,45}{62,7} = 36,3$$

- (b) Para um volume de controle englobando apenas o lado vapor do condensador, inicie com a formulação em regime permanente do balanço da taxa de energia, Eq. 4.20a.

$$\dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}_1 \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$$

Os termos sublinhados se anulam pelas hipóteses 2 e 3. A seguinte expressão corresponde à taxa de transferência de energia entre o vapor que se condensa e a água de resfriamento:

$$\dot{Q}_{vc} = \dot{m}_1(h_2 - h_1)$$

Dividindo pela vazão mássica do vapor, \dot{m}_1 , e inserindo valores

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}_1} = h_2 - h_1 = 188,45 - 2465,1 = -2276,7 \text{ kJ/kg}$$

em que o sinal negativo mostra que a energia é transferida do vapor que se condensa para a água de resfriamento.

- 1 Alternativamente, $(h_4 - h_3)$ pode ser avaliado usando o modelo de líquido incompressível através da Eq. 3.20b.
- 2 Dependendo da localização da fronteira do volume de controle, duas formulações distintas da equação da energia são obtidas. Na parte (a), ambos os fluxos encontram-se incluídos no volume de controle. A transferência de energia entre eles ocorre internamente e não ao longo da fronteira do volume de controle, assim o termo \dot{Q}_{vc} se anula na equação do balanço de energia. No entanto, com o volume de controle da parte (b) o termo \dot{Q}_{vc} deve ser incluído.

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- aplicar os balanços das taxas de massa e energia para regime permanente a um volume de controle.
 - desenvolver um modelo de engenharia.
 - obter dados de propriedades da água.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a vazão mássica do vapor que se condensa é 125 kg/s, determine a vazão mássica da água de resfriamento em kg/s. Resposta: 4538 kg/s.

Evita-se a ocorrência de temperaturas altas em componentes eletrônicos fornecendo-se um resfriamento adequado. No próximo exemplo é analisado o resfriamento de componentes de computador, ilustrando o uso da formulação do balanço de energia para volume de controle juntamente com os dados das propriedades do ar.

EXEMPLO 4.8

Resfriando Componentes de Computadores

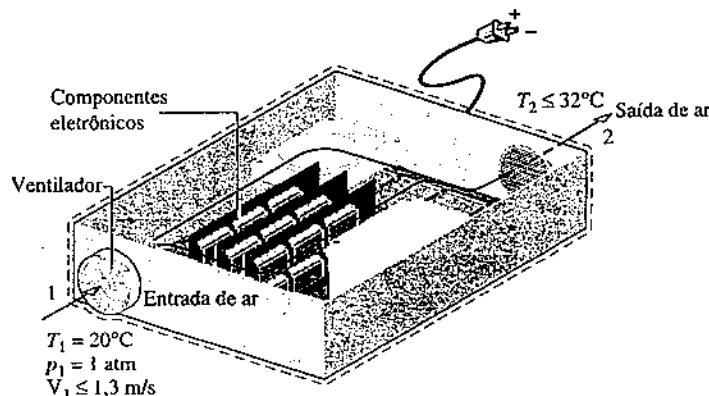
Os componentes eletrônicos de um computador são resfriados pelo escoamento de ar através de um ventilador montado na entrada do gabinete. Em regime permanente, o ar entra a 20°C e 1 atm. Para o controle de ruídos, a velocidade do ar que entra não pode ser superior a 1,3 m/s. Para um controle de temperatura, a temperatura do ar na saída não pode ser superior a 32°C. Os componentes eletrônicos e o ventilador são alimentados com uma potência de 80 W e 18 W, respectivamente. Determine a menor área de entrada para o ventilador, em cm², para a qual os limites de velocidade de entrada do ar e temperatura de saída são atingidos.

SOLUÇÃO

Dado: os componentes eletrônicos de um computador são resfriados pelo escoamento de ar através de um ventilador montado na entrada do gabinete. As condições para o ar na entrada e na saída são especificadas. A potência necessária para os componentes eletrônicos e para o ventilador também é especificada.

Pede-se: determine a menor área para o ventilador para a qual os limites especificados são atingidos.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

- 1. O volume de controle mostrado na figura correspondente encontra-se em regime permanente.
- 2. A transferência de calor da superfície externa do gabinete para a vizinhança é desprezível. Assim, $\dot{Q}_{vc} = 0$.
- 3. As variações das energias cinética e potencial podem ser ignoradas.
- 4. O ar é considerado como um gás ideal, com $c_p = 1,005$ kJ/kg · K.

Fig. E4.8

Análise: a área de entrada A_1 pode ser determinada pela vazão mássica e pela Eq. 4.4b, que pode ser rearrumada para fornecer

$$A_1 = \frac{\dot{m}v_1}{V_1} \quad (a)$$

Por sua vez, a vazão mássica pode ser avaliada pelo balanço da taxa de energia em regime permanente, Eq. 4.20a.

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$$

Os termos sublinhados se anulam pelas hipóteses 2 e 3, fornecendo

$$0 = -\dot{W}_{vc} + \dot{m}(h_1 - h_2)$$

em que \dot{W}_{vc} leva em conta a potência *total* fornecida aos componentes eletrônicos e ao ventilador: $\dot{Q}_{vc} = (-80 \text{ W}) + (-18 \text{ W}) = -98 \text{ W}$. Resolvendo para \dot{m} e usando a hipótese 4 com a Eq. 3.51 para avaliar $(h_1 - h_2)$

$$\dot{m} = \frac{(-\dot{W}_{vc})}{c_p(T_2 - T_1)}$$

Introduzindo esta relação na expressão para A_1 , Eq. (a), e usando o modelo de gás ideal para avaliar o volume específico v_1

$$A_1 = \frac{1}{V_1} \left[\frac{(-\dot{W}_{vc})}{c_p(T_2 - T_1)} \right] \left(\frac{RT_1}{p_1} \right)$$

Dessa expressão podemos perceber que A_1 *aumenta* quando V_1 *e/ou* T_2 *decresce* . Consequentemente, já que $V_1 \leq 1,3 \text{ m/s}$ e $T_2 \leq 305 \text{ K}$ (32°C), a área de entrada deve satisfazer

$$A_1 \geq \frac{1}{1,3 \text{ m/s}} \left[\frac{98 \text{ W}}{\left(1,005 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}\right)(305 - 293)\text{K}} \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ J}} \right| \left| \frac{1 \text{ J/s}}{1 \text{ W}} \right| \right] \left(\frac{\left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}}\right) 293 \text{ K}}{1,01325 \times 10^5 \text{ N/m}^2} \right) \left| \frac{10^4 \text{ cm}^2}{1 \text{ m}^2} \right|$$

$$\geq 52 \text{ cm}^2$$

Para as condições especificadas, a menor área do ventilador é 52 cm^2 .

- Normalmente o ar de resfriamento entra e sai do gabinete em velocidades baixas, e assim os efeitos da energia cinética são insignificantes.
- A aplicabilidade do modelo de gás ideal pode ser verificada através do diagrama de compressibilidade generalizada. Já que a temperatura do gás aumenta em menos de 12°C , o calor específico c_p é aproximadamente constante (Tabela A-20).

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de energia para regime permanente a um volume de controle.
- aplicar a expressão da vazão mássica, Eq. 4.4b.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- obter dados de propriedades do ar modelado como um gás ideal.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a transferência de calor ocorre a uma taxa de 11 W da superfície externa do computador para a vizinhança, determine a menor área de entrada para o ventilador para a qual os limites de velocidade de entrada do ar e temperatura de saída são atingidos se a potência de entrada permanecer a 98 W . Resposta: 46 cm^2 .

4.10 Dispositivos de Estrangulamento

Uma redução apreciável de pressão pode ser obtida pela simples introdução de uma restrição na linha pela qual um gás ou líquido escoam. Isso é rotineiramente realizado através de uma válvula parcialmente aberta ou por um tampão poroso. Esses dispositivos de *estrangulamento* estão ilustrados na Fig. 4.15.

Uma aplicação do processo de estrangulamento ocorre em sistemas de refrigeração por compressão de vapor, em que uma válvula é utilizada para reduzir a pressão do refrigerante do seu valor na saída do *condensador* à pressão mais baixa existente no *evaporador*. Consideraremos melhor esse processo no Cap. 10. O processo de estrangulamento também tem um papel na expansão de *Joule-Thomson* estudada no Cap. 11. Uma outra aplicação do processo de estrangulamen-

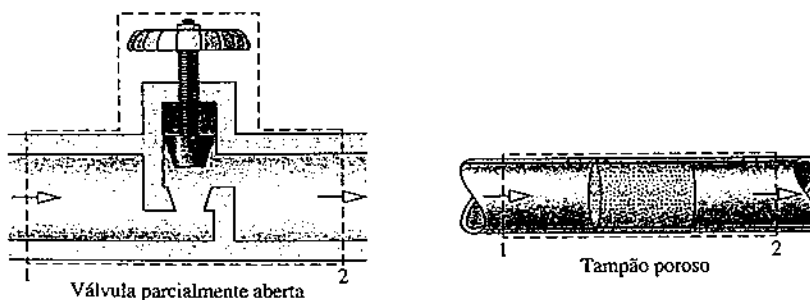


Fig. 4.15 Exemplos de dispositivos de estrangulamento.

to envolve o calorímetro de estrangulamento, que é um dispositivo para a determinação do título de uma mistura bifásica líquido-vapor. O calorímetro de estrangulamento será estudado no Exemplo 4.9.

calorímetro de estrangulamento

4.10.1 Considerações sobre a Modelagem de Dispositivos de Estrangulamento

Para um volume de controle englobando um dispositivo de estrangulamento, o único trabalho é o de escoamento nos locais onde a massa entra e sai do volume de controle; assim, o termo \dot{W}_{vc} desaparece da equação da energia. De um modo geral, não existe nenhuma troca de calor significativa com a vizinhança, e a variação da energia potencial entre a entrada e a saída é desprezível. Assim, os termos sublinhados na Eq. 4.20a (repetida a seguir) desaparecem, ficando então os termos relacionados à entalpia e à energia cinética, como mostra a Eq. (a). Isto é,

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + \underline{g(z_1 - z_2)} \right] \quad (a)$$

$$0 = (h_1 - h_2) + \frac{V_1^2 - V_2^2}{2}$$

Embora as velocidades possam ser relativamente altas nas imediações da restrição imposta pelo dispositivo de estrangulamento sobre o fluxo, medições realizadas a montante e a jusante da área de redução do escoamento mostram que em muitas situações as variações da energia cinética específica da substância em escoamento entre esses locais podem ser desprezadas. Com essa simplificação adicional, a Eq. (a) reduz-se a

$$h_2 = h_1 \quad (p_2 < p_1) \quad (4.22)$$

Quando o escoamento através de uma válvula ou em outra restrição é idealizado dessa maneira, o processo é chamado de processo de estrangulamento.

processo de estrangulamento

4.10.2 Usando um Calorímetro de Estrangulamento para Determinar o Título

O exemplo a seguir ilustra o uso do calorímetro de estrangulamento para determinar o título do vapor d'água.

EXEMPLO 4.9

Medindo o Título de Vapor

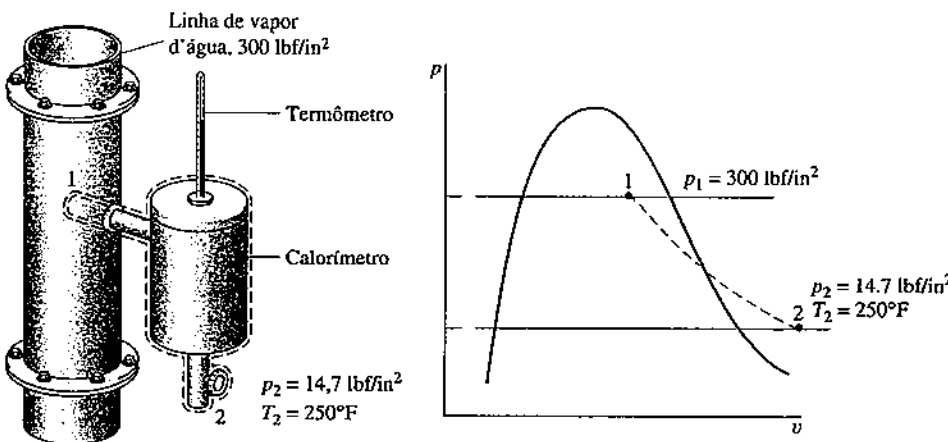
Uma linha de alimentação carrega vapor d'água em uma mistura bifásica líquido-vapor a 300 lbf/in^2 (2,1 MPa). Uma pequena fração do escoamento na linha é desviada para um calorímetro de estrangulamento e descarregada para a atmosfera a $14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa). A temperatura do vapor de exaustão é medida como sendo 250°F ($121,1^\circ\text{C}$). Determine o título do vapor d'água na linha de alimentação.

SOLUÇÃO

Dado: o vapor d'água é desviado de uma linha de alimentação para um calorímetro de estrangulamento e descarregado para a atmosfera.

Pede-se: determine o título do vapor na linha de alimentação.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle ilustrado na figura correspondente encontra-se em regime permanente.
2. O vapor desviado sofre um processo de estrangulamento.

Fig. E4.9

Análise: para um processo de estrangulamento os balanços de massa e de energia se reduzem para fornecer $h_2 = h_1$, o que está de acordo com a Eq. 4.22. Então, com o estado 2 determinado, a entalpia específica na linha de alimentação é conhecida e o estado 1 é determinado pelos valores conhecidos de p_1 e h_1 .

- 1 Conforme mostrado no diagrama p - v , o estado 1 encontra-se na região bifásica líquido-vapor e o estado 2 encontra-se na região de vapor superaquecido. Assim,

$$h_2 = h_1 = h_{f1} + x_1(h_{g1} - h_{f1})$$

Resolvendo para x_1 ,

$$x_1 = \frac{h_2 - h_{f1}}{h_{g1} - h_{f1}}$$

Da Tabela A-3E para 300 lbf/in², $h_{f1} = 394,1$ Btu/lb e $h_{g1} = 1203,9$ Btu/lb. Da Tabela A-4E para 14,7 lbf/in² e 250°F, $h_2 = 1168,8$ Btu/lb. Inserindo esses valores na expressão anterior, o título do vapor na linha é $x_1 = 0,957$ (95,7%).

- 1 Para os calorímetros de estrangulamento que descarregam na atmosfera, o título de vapor na linha deve ser maior do que 94% para garantir que o vapor que abandona o calorímetro seja superaquecido.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a linha de alimentação carrega vapor saturado a 300 lbf/in², determine a temperatura na saída do calorímetro em °F para a mesma pressão de saída, 14,7 lbf/in². Resposta: 324°F.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 4.22 a um processo de estrangulamento.
- obter dados de propriedades da água.

4.11 Integração de Sistemas

Até agora estudamos vários tipos de componentes que foram selecionados dentre aqueles frequentemente vistos na prática. Em geral, esses componentes são encontrados combinados, e não isolados. Muitas vezes, os engenheiros devem combinar os componentes de um modo criativo para atingirem um objetivo global que se encontra sujeito a restrições, como custo geral mínimo. Esta importante atividade de engenharia é chamada de *integração de sistemas*.

Na prática de engenharia e no cotidiano os sistemas integrados são regularmente encontrados. Muitos leitores já devem estar familiarizados com um tipo de integração de sistemas já consagrado: a instalação de potência básica mostrada na Fig. 4.16. Esse sistema consiste em quatro componentes em série: a turbina acoplada a um gerador, o condensador, a bomba e a caldeira. Consideraremos essas instalações de potência em detalhes nas seções subsequentes deste livro.

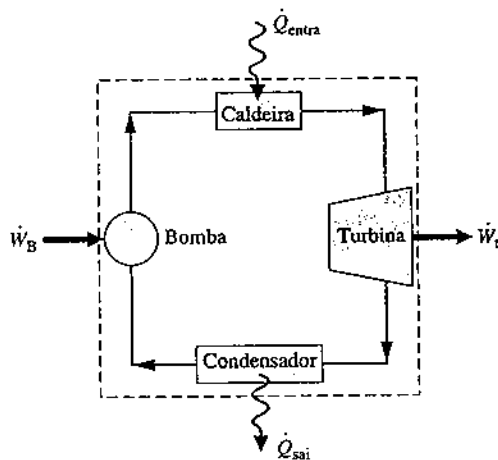


Fig. 4.16 Instalação de potência a vapor simples.

BIOCONEXÕES Organismos vivos também podem ser considerados sistemas integrados. A Fig. 4.17 apresenta um volume de controle englobando uma árvore que recebe radiação solar. Conforme indicado na figura, uma porção da radiação incidente é refletida para a vizinhança. Vinte e um por cento da energia solar líquida recebida pela árvore retorna para a vizinhança por transferência de calor, basicamente por convecção. O gerenciamento da água é responsável pela maior parte da contribuição solar remanescente.

Árvores *suam* como as pessoas; isso é chamado *evapotranspiração*. Conforme ilustrado na Fig. 4.17, 78% da energia solar líquida recebida pela árvore são usados para bombear água líquida da vizinhança, primariamente do solo, convertê-la em vapor e descarregá-la para a vizinhança através de minúsculos poros (chamados *estômatos*) nas folhas. Quase toda a água absorvida é perdida dessa maneira, e apenas uma pequena fração é usada no interior da árvore. Aplicando um balanço de energia ao volume de controle que engloba a árvore, apenas 1% da energia solar líquida recebida pela árvore é deixado para o uso na produção de biomassa (madeira e folhas). A evapotranspiração beneficia as árvores, mas também contribui significativamente para a perda de água das bacias hidrográficas, mostrando que na natureza, como na engenharia, ocorrem processos de *troca*.

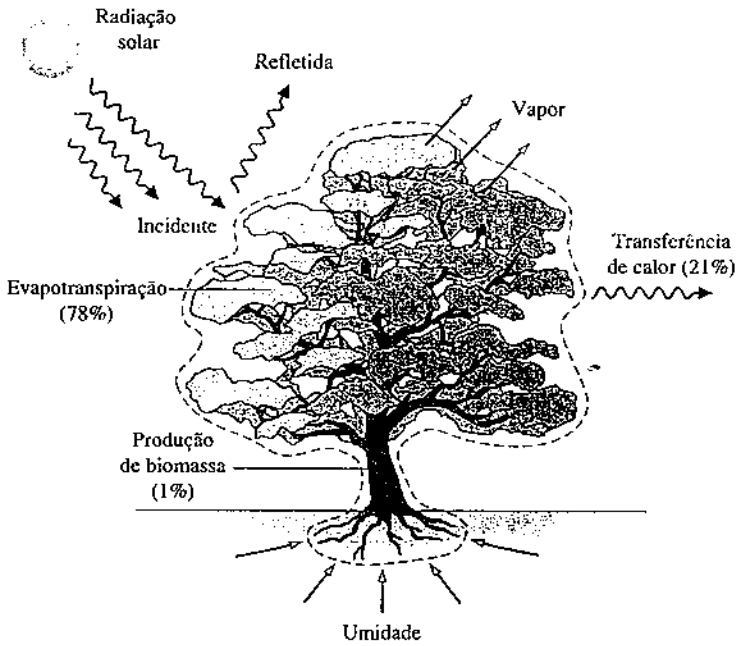


Fig. 4.17 Volume de controle englobando uma árvore.

O Exemplo 4.10 a seguir fornece uma outra ilustração de um sistema integrado. Esse caso envolve um sistema de recuperação de *calor perdido*.

EXEMPLO 4.10

Avaliando o Desempenho de um Sistema de Recuperação de Calor Perdido

Um processo industrial descarrega $2 \times 10^5 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($94,4 \text{ m}^3/\text{s}$) de produtos de combustão gasosos a 400°F ($204,4^\circ\text{C}$) e 1 atm. Conforme ilustrado na Fig. E4.10, propõe-se um sistema que combina um gerador de vapor junto com uma turbina para a recuperação do calor dos produtos de combustão. Em regime permanente, os produtos de combustão saem do gerador de vapor a 260°F ($126,7^\circ\text{C}$) e 1 atm, e um fluxo de água distinto entra a $40 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($275,8 \text{ kPa}$) e 102°F ($38,9^\circ\text{C}$), com uma vazão mássica de $275 \text{ lb}/\text{min}$ ($2,1 \text{ kg}/\text{s}$). Na saída da turbina, a pressão é $1 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($6,9 \text{ kPa}$) e o título é 93%. A transferência de calor das superfícies externas do gerador de vapor e da turbina pode ser ignorada junto com as variações das energias cinética e potencial das correntes em escoamento. Não existe uma perda de carga significativa da água que escoar no gerador de vapor. Os produtos de combustão podem ser modelados como ar em comportamento de gás ideal.

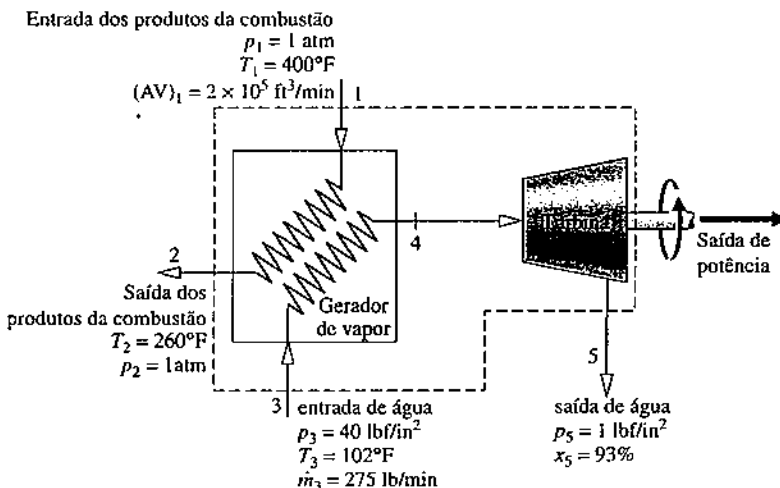
- (a) Determine a potência desenvolvida pela turbina em Btu/min.
- (b) Determine a temperatura de entrada na turbina em $^\circ\text{F}$.
- (c) Determine o ganho, em $\$/\text{ano}$, para uma operação anual de 8000 horas, tomando como base um custo típico de eletricidade da ordem de $\$0,08$ por $\text{kW} \cdot \text{h}$.

SOLUÇÃO

Dado: informações sobre a operação em regime permanente são fornecidas para um sistema que consiste em um gerador de vapor que recupera calor e uma turbina.

Pede-se: a potência desenvolvida pela turbina e a temperatura de entrada. Avalie o ganho anual da potência desenvolvida.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura correspondente encontra-se em regime permanente.
2. A transferência de calor é desprezível, e as variações das energias cinética e potencial podem ser ignoradas.
3. Não existe perda de carga para a água no gerador de vapor.
4. Os produtos da combustão podem ser modelados, como ar na situação de gás ideal.

Fig. E4.10

Análise:

(a) A potência desenvolvida pela turbina é determinada por um volume de controle englobando simultaneamente o gerador de vapor e a turbina. Já que as correntes de gás e água não se misturam, os balanços das taxas de massa para cada uma dessas correntes se reduzem, respectivamente, a

$$\dot{m}_1 = \dot{m}_2, \quad \dot{m}_3 = \dot{m}_5$$

Para esse volume de controle, a formulação apropriada para o balanço de energia considerando regime permanente é dada pela Eq. 4.18, que fornece

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}_1 \left(h_1 + \frac{V_1^2}{2} + gz_1 \right) + \dot{m}_3 \left(h_3 + \frac{V_3^2}{2} + gz_3 \right) - \dot{m}_2 \left(h_2 + \frac{V_2^2}{2} + gz_2 \right) - \dot{m}_5 \left(h_5 + \frac{V_5^2}{2} + gz_5 \right)$$

Os termos sublinhados se anulam pela hipótese 2. Com essas simplificações, juntamente com as relações das vazões mássicas citadas, o balanço da taxa de energia torna-se

$$\dot{W}_{vc} = \dot{m}_1(h_1 - h_2) + \dot{m}_3(h_3 - h_5)$$

O fluxo de massa \dot{m}_1 pode ser avaliado com os dados fornecidos na entrada 1 e a equação de estado de gás ideal

$$\dot{m}_1 = \frac{(AV)_1}{v_1} = \frac{(AV)_1 p_1}{(\bar{R}/M)T_1} = \frac{(2 \times 10^5 \text{ ft}^3/\text{min})(14,7 \text{ lbf}/\text{in}^2) \left| \frac{144 \text{ in}^2}{1 \text{ ft}^2} \right|}{\left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{28,97 \text{ lb} \cdot \text{°R}} \right) (860 \text{ °R})} = 9230,6 \text{ lb}/\text{min}$$

As entalpias específicas h_1 e h_2 podem ser determinadas da Tabela A-22E: para 860°R, $h_1 = 206,46$ Btu/lb e para 720°R, $h_2 = 172,39$ Btu/lb. No estado 3 tem-se água líquida. Usando a Eq. 3.14 e os dados de líquido saturado da Tabela A-2E, $h_3 = h_f(T_3) = 70$ Btu/lb. O estado 5 é uma mistura bifásica líquido-vapor. Com os dados da Tabela A-3E e o título fornecido

$$h_5 = h_{f5} + x_5(h_{g5} - h_{f5}) = 69,74 + 0,93(1036,0) = 1033,2 \text{ Btu}/\text{lb}$$

Substituindo os valores na expressão para \dot{W}_{vc}

$$\begin{aligned} \dot{W}_{vc} &= \left(9230,6 \frac{\text{lb}}{\text{min}} \right) (206,46 - 172,39) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \\ &\quad + \left(275 \frac{\text{lb}}{\text{min}} \right) (70 - 1033,2) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \\ &= 49610 \frac{\text{Btu}}{\text{min}} \end{aligned}$$

(b) Para a determinação de T_4 , é necessário fixar um estado em 4. Isto requer o valor de duas propriedades independentes. Com a hipótese 3, uma dessas propriedades é a pressão, $p_4 = 40$ lbf/in². A outra é a entalpia específica h_4 , que pode ser determinada a partir de um balanço de energia para um volume de controle que engloba apenas o gerador de vapor. Os balanços de massa para cada uma das correntes fornecem $\dot{m}_1 = \dot{m}_2$ e $\dot{m}_3 = \dot{m}_4$. Com a hipótese 2 e essas relações para as vazões mássicas, a formulação em regime permanente para o balanço de energia reduz-se a

$$0 = \dot{m}_1(h_1 - h_2) + \dot{m}_3(h_3 - h_4)$$

Resolvendo para h_4

$$\begin{aligned} \textcircled{1} \quad h_4 &= h_3 + \frac{\dot{m}_1}{\dot{m}_3}(h_1 - h_2) \\ &= 70 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} + \left(\frac{9230,6 \text{ lb}/\text{min}}{275 \text{ lb}/\text{min}} \right) (206,46 - 172,39) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \\ &= 1213,6 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \end{aligned}$$

Interpolando na Tabela A-4E para $p_4 = 40$ lbf/in² com o valor de h_4 , tem-se $T_4 = 354^\circ\text{F}$.

(c) Usando o resultado da parte (a), juntamente com os dados de economia fornecidos e com os fatores de conversão apropriados, o ganho para 8000 horas de operação anual é

$$\begin{aligned} \text{valor anual} &= \left(49610 \frac{\text{Btu}}{\text{min}} \left| \frac{60 \text{ min}}{1 \text{ h}} \right| \left| \frac{1 \text{ kW}}{3413 \text{ Btu/h}} \right| \right) \left(8000 \frac{\text{h}}{\text{ano}} \right) \left(0,08 \frac{\$}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) \\ &= 558.000 \frac{\$}{\text{ano}} \end{aligned}$$

- 1 Alternativamente, a determinação de h_4 também pode ser realizada por um volume de controle englobando apenas a turbina.
- 2 A decisão sobre a implementação dessa solução para o problema de se utilizar os gases quentes de combustão oriundos de um processo industrial deve necessariamente levar em conta uma avaliação econômica mais detalhada, incluindo os custos de aquisição e de operação do gerador de vapor, da turbina e dos equipamentos auxiliares.

Teste-RELÂMPAGO

Admitindo que o volume de controle envolve apenas a turbina, determine a temperatura de entrada da turbina em °F. Resposta: 354°F.

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...*
- aplicar os balanços das taxas de massa e energia para regime permanente a um volume de controle.
 - aplicar a expressão da vazão mássica, Eq. 4.4b.
 - desenvolver um modelo de engenharia.
 - obter dados de propriedades da água e do ar modelado como um gás ideal.
 - conduzir uma análise econômica elementar.

4.12 Análise Transiente

Muitos dispositivos passam por períodos de operação transiente, nos quais o estado varia com o tempo. Nos exemplos estão incluídos o acionamento ou desligamento de turbinas, compressores e motores. Conforme considerado no Exemplo 4.2 e na discussão da Fig. 1.5, reservatórios em enchimento ou em descarga constituem-se em exemplos adicionais. A hipótese de regime permanente não se aplica à análise desses casos, já que os valores das propriedades, as taxas de transferência de calor e de trabalho e vazões mássicas podem variar com o tempo durante as operações transientes. Um cuidado adicional deve ser tomado ao se aplicarem os balanços de massa e de energia, conforme discutido a seguir.

transiente

Tipos de Sistemas
A.1 - Aba d



4.12.1 Balanço de Massa na Análise Transiente

Primeiramente, escreveremos o balanço de massa para um volume de controle em uma forma adequada para uma análise transiente. Começamos com a integração do balanço da taxa de massa, Eq. 4.2, de um tempo 0 até um tempo final t . Ou seja

$$\int_0^t \left(\frac{dm_{vc}}{dt} \right) dt = \int_0^t \left(\sum_i \dot{m}_i \right) dt - \int_0^t \left(\sum_e \dot{m}_e \right) dt$$

A equação anterior toma a forma

$$m_{vc}(t) - m_{vc}(0) = \sum_i \left(\int_0^t \dot{m}_i dt \right) - \sum_e \left(\int_0^t \dot{m}_e dt \right)$$

Introduzindo os seguintes símbolos para os termos sublinhados

$$m_e = \int_0^t \dot{m}_e dt \quad \left\{ \begin{array}{l} \text{quantidade de massa} \\ \text{entrando no volume de} \\ \text{controle através da entrada } e, \\ \text{do tempo 0 até } t \end{array} \right.$$

$$m_s = \int_0^t \dot{m}_s dt \quad \left\{ \begin{array}{l} \text{quantidade de massa saindo} \\ \text{do volume de controle} \\ \text{através da entrada } s, \\ \text{do tempo 0 até } t \end{array} \right.$$

o balanço de massa torna-se

$$m_{vc}(t) - m_{vc}(0) = \sum_e m_e - \sum_s m_s \tag{4.23}$$

A Eq. 4.23 enuncia que a variação na quantidade de massa contida no volume de controle é igual à diferença entre as quantidades totais de massa que entram e saem.

4.12.2 Balanço de Energia na Análise Transiente

Em seguida integraremos o balanço de energia, Eq. 4.15, desprezando os efeitos das energias cinética e potencial. O resultado é

$$U_{vc}(t) - U_{vc}(0) = Q_{vc} - W_{vc} + \sum_e \left(\int_0^t \dot{m}_e h_e dt \right) - \sum_s \left(\int_0^t \dot{m}_s h_s dt \right) \quad (4.24)$$

em que Q_{vc} leva em conta a quantidade líquida de energia transferida por calor no volume de controle e W_{vc} leva em conta a quantidade líquida transferida por trabalho, executando-se o trabalho de escoamento. As integrais sublinhadas da Eq. 4.24 levam em conta a energia transportada nas entradas e nas saídas.

Para o *caso especial* em que os estados nas entradas e nas saídas são *constantes com o tempo*, as entalpias específicas h_e e h_s seriam constantes e os termos sublinhados da Eq. 4.24 se tornariam

$$\int_0^t \dot{m}_e h_e dt = h_e \int_0^t \dot{m}_e dt = h_e m_e$$

$$\int_0^t \dot{m}_s h_s dt = h_s \int_0^t \dot{m}_s dt = h_s m_s$$

Então, a Eq. 4.24 toma a seguinte forma especial

$$U_{vc}(t) - U_{vc}(0) = Q_{vc} - W_{vc} + \sum_e m_e h_e - \sum_s m_s h_s \quad (4.25)$$

em que m_e e m_s representam, respectivamente, a *quantidade* de massa que entra no volume de controle através da entrada e e através da saída s , ambas do tempo 0 até t .

Quer em sua forma geral, Eq. 4.24, quer na sua formulação específica, Eq. 4.25, essas equações levam em conta a variação na quantidade de energia contida no interior do volume de controle como a diferença entre as quantidades totais de entrada e de saída de energia.

Outra *formulação especial* surge quando as propriedades intensivas no interior do volume de controle são *uniformes com relação à posição* em um determinado tempo t . Consequentemente, o volume específico e a energia interna específica são uniformes no todo e podem apenas depender do tempo, ou seja, $v(t)$ e $u(t)$, respectivamente. Assim,

$$m_{vc}(t) = V_{vc}(t)/v(t) \quad (4.26)$$

$$U_{vc}(t) = m_{vc}(t)u(t) \quad (4.27)$$

Se o volume de controle for composto por várias fases em um tempo t , supõe-se que o estado de cada fase seja uniforme em todo o volume de controle.

As Eqs. 4.23 e 4.25-4.27 são aplicáveis a uma vasta gama de casos transientes nos quais os estados de entrada e saída são constantes com o tempo e as propriedades intensivas no interior do volume de controle são uniformes com as posições inicial e final.

↳ POR EXEMPLO nos casos que envolvem o enchimento de recipientes com uma única entrada e uma única saída, as Eqs. 4.23, 4.25 e 4.27 combinadas fornecem

$$m_{vc}(t)u(t) - m_{vc}(0)u(0) = Q_{vc} - W_{vc} + h_i(m_{vc}(t) - m_{vc}(0)) \quad (4.28)$$

Os detalhes são deixados como exercício. Veja os Exemplos 4.12 e 4.13 para este tipo de aplicação transiente. ◀ ◀ ◀

4.12.3 Aplicações da Análise Transiente

Os seguintes exemplos apresentam a análise transiente de volumes de controle usando os princípios de conservação de massa e de energia. Para cada caso considerado, para enfatizar os fundamentos, começamos com as formulações gerais dos balanços de massa e de energia que são reduzidas, quando necessário, para formas adequadas para o caso em estudo através de idealizações discutidas nesta seção.

O primeiro exemplo considera um reservatório que se esvazia parcialmente à medida que a massa escoava através de uma válvula.

EXEMPLO 4.11

Avaliando a Transferência de Calor de um Tanque Parcialmente Vazio

Um tanque, com $0,85 \text{ m}^3$ de volume, inicialmente contém água em uma mistura bifásica líquido-vapor a 260°C e com um título de 0,7. O vapor d'água saturado a 260°C é lentamente retirado através de uma válvula reguladora de pressão no topo do tanque à medida que a energia é transferida por meio de calor para manter a pressão constante no tanque. Esse processo continua até que o tanque esteja cheio de vapor saturado a 260°C . Determine a quantidade de calor transferida em kJ. Despreze todos os efeitos das energias cinética e potencial.

SOLUÇÃO

Dado: um tanque inicialmente com uma mistura bifásica líquido-vapor é aquecido enquanto o vapor d'água saturado é lentamente removido. Esse processo se dá a pressão constante até que o tanque esteja cheio somente de vapor saturado.

Pede-se: a quantidade de calor transferido.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

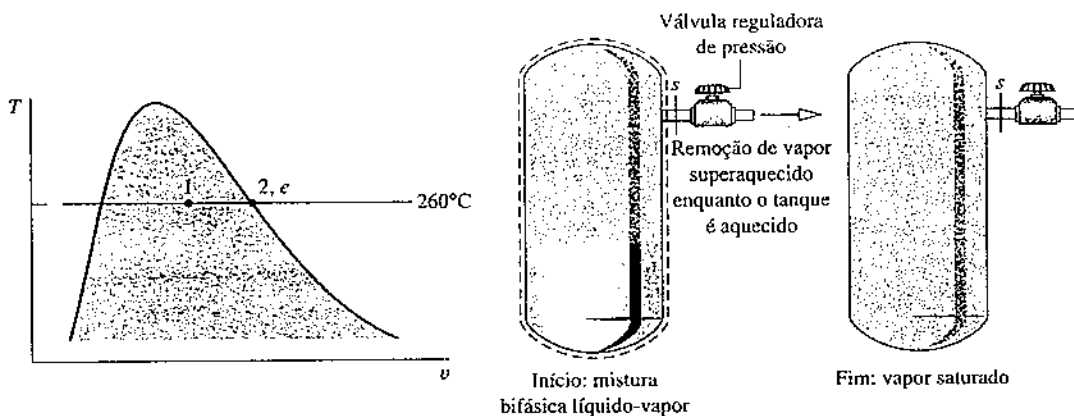


Fig. E4.11

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle é definido pela linha pontilhada no diagrama.
2. Para o volume de controle, $\dot{W}_{vc} = 0$, e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser abandonados.
3. O estado permanece constante na saída.
4. Os estados inicial e final da massa no interior do reservatório são estados de equilíbrio.

Análise: como existe apenas uma saída e nenhuma entrada, o balanço da taxa de massa toma a seguinte forma:

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = -\dot{m}_s$$

Pela hipótese 2, o balanço da taxa de energia reduz-se a

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = \dot{Q}_{vc} - \dot{m}_s h_s$$

Combinando os balanços de massa e de energia, tem-se

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = \dot{Q}_{vc} + h_s \frac{dm_{vc}}{dt}$$

Pela hipótese 3, a entalpia específica na saída é constante. Assim sendo, a integração da última equação fornece

$$\Delta U_{vc} = Q_{vc} + h_s \Delta m_{vc}$$

Resolvendo para o calor transferido Q_{vc}

$$Q_{vc} = \Delta U_{vc} - h_s \Delta m_{vc}$$

ou

$$Q_{vc} = (m_2 u_2 - m_1 u_1) - h_s (m_2 - m_1)$$

em que m_1 e m_2 denotam, respectivamente, as quantidades inicial e final de massa no tanque.

Os termos u_1 e m_1 da equação anterior podem ser avaliados como valores de propriedades para 260°C e com o valor do título fornecido pela Tabela A-2. Assim,

$$\begin{aligned} u_1 &= u_f + x_1(u_g - u_f) \\ &= 1128,4 + (0,7)(2599,0 - 1128,4) = 2157,8 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Além disso,

$$\begin{aligned} v_1 &= v_f + x_1(v_g - v_f) \\ &= 1,2755 \times 10^{-3} + (0,7)(0,04221 - 1,2755 \times 10^{-3}) = 29,93 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg} \end{aligned}$$

Usando o volume específico v_1 , a massa inicialmente contida no tanque é

$$m_1 = \frac{V}{v_1} = \frac{0,85 \text{ m}^3}{(29,93 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg})} = 28,4 \text{ kg}$$

O estado final da massa no tanque é vapor saturado a 260°C, assim a Tabela A-2 fornece

$$u_2 = u_g(260^\circ\text{C}) = 2599,0 \text{ kJ/kg}, \quad v_2 = v_g(260^\circ\text{C}) = 42,21 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$$

A massa contida no interior do tanque ao final do processo é

$$m_2 = \frac{V}{v_2} = \frac{0,85 \text{ m}^3}{(42,21 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg})} = 20,14 \text{ kg}$$

A Tabela A-2 também fornece $h_g = h_g(260^\circ\text{C}) = 2796,6 \text{ kJ/kg}$.

Substituindo os valores na expressão para o calor transferido, tem-se

$$\begin{aligned} Q_{vc} &= (20,14)(2599,0) - (28,4)(2157,8) - 2796,6(20,14 - 28,4) \\ &= 14.162 \text{ kJ} \end{aligned}$$

- 1 Neste caso são feitas idealizações sobre o estado do vapor na saída e sobre os estados inicial e final da massa contida no interior do tanque.
- 2 Essa expressão para Q_{vc} poderia ser obtida aplicando-se as Eqs. 4.23, 4.25 e 4.27. Os detalhes são deixados como exercício.

Teste-RELÂMPAGO

Admitindo que o título inicial é de 90%, determine a transferência de calor em kJ, mantendo todos os outros dados inalterados. Resposta: 3707 kJ.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços das taxas de massa e energia para regime transiente a um volume de controle.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- obter dados de propriedades da água.

Nos próximos dois exemplos serão considerados casos em que os tanques se encontram em enchimento. No Exemplo 4.12, um tanque inicialmente evacuado é alimentado com vapor d'água à medida que se desenvolve potência. No Exemplo 4.13, um compressor é utilizado para armazenar ar em um tanque.

EXEMPLO 4.12

Usando Vapor para a Geração Emergencial de Potência

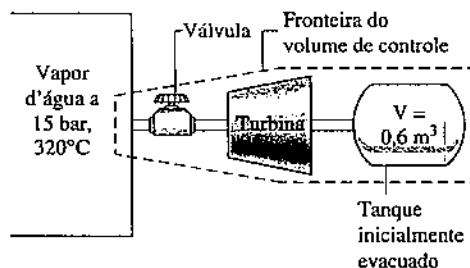
Um grande reservatório contém vapor d'água a uma pressão de 15 bar e temperatura de 320°C . Uma turbina encontra-se conectada a esse reservatório através de uma válvula e, em sequência, encontra-se um tanque inicialmente evacuado com um volume de $0,6 \text{ m}^3$. Quando uma potência de emergência é necessária a válvula se abre e o vapor d'água preenche o tanque até que a pressão seja de 15 bar. A temperatura no tanque é então de 400°C . O processo de enchimento se dá de uma forma adiabática, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine a quantidade de trabalho desenvolvida pela turbina, em kJ.

SOLUÇÃO

Dado: o vapor d'água contido em um grande reservatório em um estado conhecido escoava para um pequeno tanque de volume conhecido através de uma turbina, até que uma condição final especificada seja atingida no tanque.

Pede-se: determine o trabalho desenvolvido pela turbina.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle é definido pela linha tracejada no diagrama.
2. Para o volume de controle, $Q_{vc} = 0$, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
3. O estado do vapor no interior do reservatório grande permanece constante. O estado final do vapor no tanque menor é um estado de equilíbrio.
4. A quantidade de massa armazenada no interior da turbina e na tubulação ao final do processo de enchimento é desprezível.

Fig. E4.12

Análise: como o volume de controle tem uma única entrada e nenhuma saída, o balanço da taxa de massa simplifica-se para

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = \dot{m}_e$$

Pela hipótese 2, o balanço da taxa de energia, dado pela Eq. 4.15, se reduz a

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = -\dot{W}_{vc} + \dot{m}_e h_e$$

Combinando os balanços de massa e de energia, encontra-se

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = -\dot{W}_{vc} + h_e \frac{dm_{vc}}{dt}$$

Integrando

$$\Delta U_{vc} = -W_{vc} + h_e \Delta m_{vc}$$

De acordo com a hipótese 3, a entalpia específica do vapor que entra no volume de controle é constante para o valor correspondente ao estado no reservatório maior.

Resolvendo para W_{vc}

$$W_{vc} = h_e \Delta m_{vc} - \Delta U_{vc}$$

ΔU_{vc} e Δm_{vc} significam, respectivamente, as variações na energia interna e na massa do volume de controle. Com a hipótese 4, esses termos podem ser identificados apenas no tanque menor.

Como o tanque se encontra inicialmente evacuado, os termos ΔU_{vc} e Δm_{vc} simplificam-se para a energia interna e a massa no interior do tanque ao final do processo. Isto é

$$\Delta U_{vc} = (m_2 u_2) - (m_1 u_1)^0, \quad \Delta m_{vc} = m_2 - m_1^0$$

em que 1 e 2 denotam, respectivamente, os estados inicial e final no interior do tanque.

Juntando os resultados, tem-se

$$\textcircled{2} \textcircled{3} \quad W_{vc} = m_2 (h_e - u_2) \quad (a)$$

A massa no interior do tanque, ao final do processo, pode ser avaliada pela Tabela A-4 em razão do volume fornecido e do volume específico do vapor para 15 bar e 400°C

$$m_2 = \frac{V}{v_2} = \frac{0,6 \text{ m}^3}{(0,203 \text{ m}^3/\text{kg})} = 2,96 \text{ kg}$$

Da Tabela A-4, a energia interna específica do vapor para 15 bar e 400°C vale 2951,3 kJ/kg. Além disso, para 15 bar e 320°C, $h_1 = 3081,9$ kJ/kg.

Substituindo os valores na Eq. (a)

$$W_{vc} = 2,96 \text{ kg} (3081,9 - 2951,3) \text{ kJ/kg} = 386,6 \text{ kJ}$$

- 1 Neste caso são feitas idealizações sobre o estado do vapor na saída e sobre os estados inicial e final da massa contida no interior do tanque.
- 2 Um aspecto significativo deste exemplo é a transferência de energia no volume de controle pelo trabalho de escoamento incorporado no termo pv da entalpia específica na entrada.
- 3 Esse resultado também pode ser obtido simplificando-se a Eq. 4.28. Os detalhes são deixados como exercício.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços das taxas de massa e energia para regime transiente a um volume de controle.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- obter dados de propriedades da água.

Teste-RELÂMPAGO

Se a turbina fosse removida e o vapor pudesse escoar adiabaticamente no tanque menor até que a pressão no tanque fosse de 15 bar, determine a temperatura final do vapor no tanque, em °C. Resposta: 477°C.

EXEMPLO 4.13

Armazenando Ar Comprimido em um Tanque

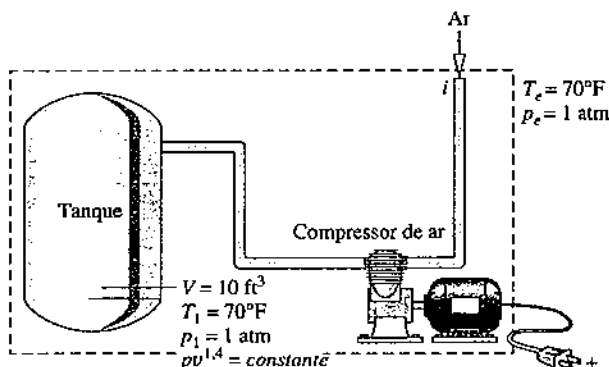
Um compressor de ar preenche rapidamente, com ar extraído da atmosfera a 70°F (21,1°C) e 1 atm, um tanque de 10 ft³ (0,28 m³) que inicialmente contém ar a 70°F e 1 atm. Durante o processo de enchimento a relação entre a pressão e o volume específico do ar no tanque é $pv^{1,4} = \text{constante}$. O modelo de gás ideal se aplica para o ar, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Esboce em um gráfico a pressão em atm e a temperatura em °F do ar no interior do tanque, ambos versus a razão m/m_1 , em que m_1 é a massa inicial do tanque e m é a massa no tanque no instante $t > 0$. Esboce, também, a potência de acionamento do compressor em Btu versus m/m_1 . Considere que a razão m/m_1 varia entre 1 e 3.

SOLUÇÃO

Dado: um compressor de ar enche rapidamente um tanque de volume conhecido. O estado inicial do ar no tanque e o estado de admissão do ar são conhecidos.

Pede-se: esboce os gráficos da pressão e da temperatura do ar no interior do tanque e o gráfico da potência de acionamento do compressor. Todos versus m/m_1 , considerando uma variação de 1 a 3.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

- 1. O volume de controle é definido pela linha tracejada no diagrama.
- 2. \dot{Q}_{vc} pode ser abandonado devido à rapidez do processo de enchimento do tanque.
- 3. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- 4. O estado do ar que entra no volume de controle permanece constante.
- 5. O ar armazenado no interior do compressor e nas linhas de conexão pode ser ignorado.
- 6. A relação entre a pressão e o volume específico para o ar no tanque é $pv^{1,4} = \text{constante}$.
- 7. O modelo de gás ideal se aplica para o ar.

Fig. E4.13a

Análise: os gráficos desejados podem ser obtidos usando-se o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou um programa similar. O programa *IT* se baseia na análise que se segue. A pressão p no tanque para um tempo $t > 0$ é determinada por

$$pv^{1.4} = p_1v_1^{1.4}$$

em que o volume específico correspondente v é obtido usando-se o volume V do tanque juntamente com a massa m no tanque nesse tempo. Isto é, $v = V/m$. O volume específico do ar no tanque na condição inicial, v_1 , é calculado pela equação de estado de gás ideal, com a temperatura inicial T_1 conhecida e com a pressão p_1 . Ou seja,

$$v_1 = \frac{RT_1}{p_1} = \frac{\left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{ lbf}}{28,97 \text{ lb} \cdot ^\circ\text{R}}\right)(530^\circ\text{R})}{(14,7 \text{ lbf/in}^2)} \left| \frac{1 \text{ ft}^2}{144 \text{ in}^2} \right| = 13,35 \frac{\text{ft}^3}{\text{lb}}$$

Uma vez determinada a pressão p , a temperatura T correspondente pode ser obtida pela equação de estado de gás ideal, $T = pv/R$.

Para a determinação do trabalho, parta da Eq. 4.2 do balanço da taxa de massa, que para um volume de controle de uma única entrada se reduz a

$$\frac{dm_{vc}}{dt} = \dot{m}_e$$

Então, de acordo com as hipóteses 2 e 3, a Eq. 4.15 do balanço da taxa de energia simplifica-se para

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = -\dot{W}_{vc} + \dot{m}_e h_e$$

Combinando os balanços de massa e de energia e integrando utilizando a hipótese 4, tem-se

$$\Delta U_{vc} = -W_{vc} + h_e \Delta m_{vc}$$

Designando o trabalho *fornecido* ao compressor por $W_{\text{entra}} = -W_{vc}$ e usando a hipótese 5, tem-se

$$\textcircled{2} \quad W_{\text{entra}} = mu - m_1u_1 - (m - m_1)h_e \quad (\text{a})$$

em que m_1 é a massa inicial de ar no tanque, que é determinada por

$$m_1 = \frac{V}{v_1} = \frac{10 \text{ ft}^3}{13,35 \text{ ft}^3/\text{lb}} = 0,75 \text{ lb}$$

De modo a validar o programa *IT* através de um *caso-exemplo* a seguir, considere o caso de $m = 1,5 \text{ lb}$, que corresponde a $m/m_1 = 2$. O volume específico do ar no tanque nesse instante é

$$v = \frac{V}{m} = \frac{10 \text{ ft}^3}{1,5 \text{ lb}} = 6,67 \frac{\text{ft}^3}{\text{lb}}$$

A pressão correspondente do ar é

$$p = p_1 \left(\frac{v_1}{v} \right)^{1.4} = (1 \text{ atm}) \left(\frac{13,35 \text{ ft}^3/\text{lb}}{6,67 \text{ ft}^3/\text{lb}} \right)^{1.4} = 2,64 \text{ atm}$$

e a temperatura correspondente do ar vale

$$T = \frac{pv}{R} = \left(\frac{(2,64 \text{ atm})(6,67 \text{ ft}^3/\text{lb})}{\left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{ lbf}}{28,97 \text{ lb} \cdot ^\circ\text{R}}\right)} \right) \left| \frac{14,7 \text{ lbf/in}^2}{1 \text{ atm}} \right| \left| \frac{144 \text{ in}^2}{1 \text{ ft}^2} \right| = 699^\circ\text{R} \quad (239^\circ\text{F})$$

Avaliando u_1 , u e h_e nas temperaturas apropriadas através da Tabela A-22E, $u_1 = 90,3 \text{ Btu/lb}$, $u = 119,4 \text{ Btu/lb}$ e $h_e = 126,7 \text{ Btu/lb}$. Usando a Eq. (a), o trabalho de acionamento requerido é

$$\begin{aligned} W_{\text{entra}} &= mu - m_1u_1 - (m - m_1)h_e \\ &= (1,5 \text{ lb}) \left(119,4 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \right) - (0,75 \text{ lb}) \left(90,3 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \right) - (0,75 \text{ lb}) \left(126,7 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \right) \\ &= 16,4 \text{ Btu} \end{aligned}$$

Programa IT: Escolhendo "English Units" do menu **Units** e selecionando "Air" do menu **Properties**, o programa *IT* para resolver esse problema é

```
//Given Data
p1 = 1//atm
T1 = 70//°F
Ti = 70//°F
V = 10//ft³
n = 1.4
```

```
// Determine the pressure and temperature for t > 0
v1 = v_TP("Air", T1, p1)
v = V/m
p * v ^ n = p1 * v1 ^ n
v = v_TP("Air", T, p)

// Specify the mass and mass ratio r
v1 = V/m1
r = m/m1
r = 2

// Calculate the work using Eq. (a)
Win = m * u - m1 * u1 - hi * (m - m1)
u1 = u_T("Air", T1)
u = u_T("Air", T)
hi = h_T("Air", Ti)
```

Usando o botão **Solve**, obtenha uma solução para o caso-exemplo $r = m/m_1 = 2$ que foi considerado para validar o programa. Como pode ser verificado, uma boa concordância é obtida. Uma vez que o programa seja validado, use o botão **Explore** para variar a razão m/m_1 de 1 a 3 em passos de 0,01. Então, use o botão **Graph** para construir os gráficos desejados. Os resultados são:

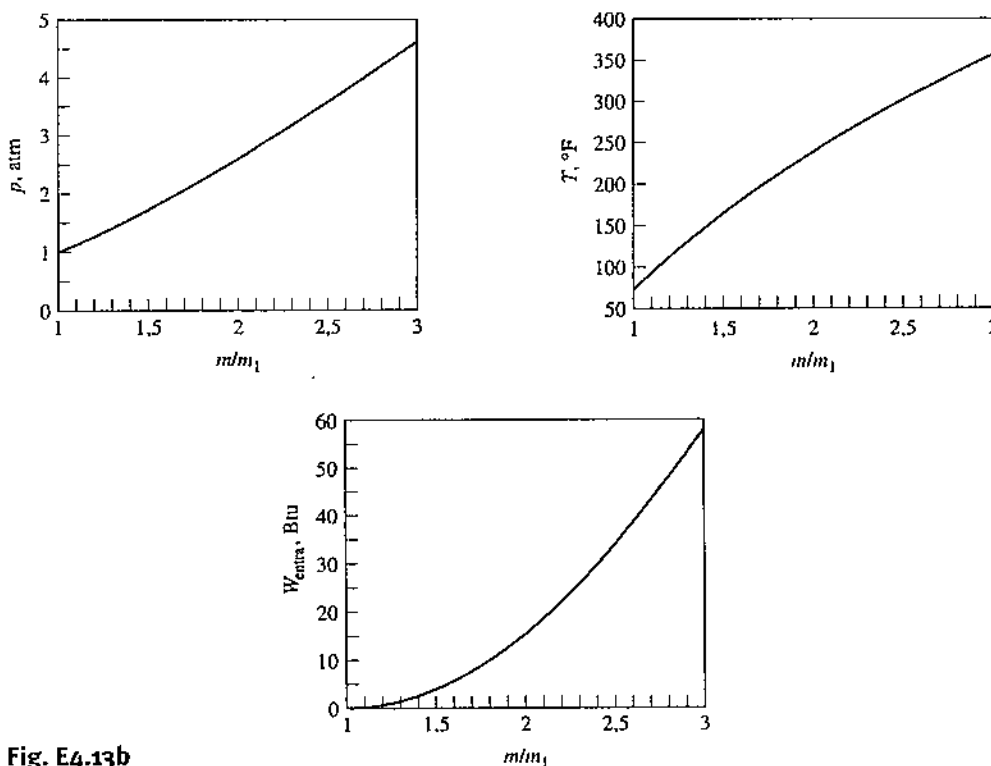


Fig. E4.13b

Dos primeiros dois gráficos conclui-se que a pressão e a temperatura aumentam à medida que o tanque enche. O trabalho necessário para encher o tanque também aumenta. Os resultados se apresentam conforme o esperado.

- 1 A relação pressão-volume específico encontra-se de acordo com o que seria medido. A relação também é consistente com a idealização de estado uniforme, incorporada nas Eqs. 4.26 e 4.27.
- 2 Essa expressão também pode ser obtida simplificando-se a Eq. 4.28. Os detalhes são deixados como exercício.

Teste-RELÂMPAGO

Como um *exercício* de cálculo, considere o caso $m = 2,25$ lb (1,0 kg) e avalie p em atm. Compare com o valor lido do gráfico da Fig. E4.13b. Resposta: 4,67 atm.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços das taxas de massa e energia para regime transiente a um volume de controle.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- obter dados de propriedades do ar modelado como um gás ideal.
- resolver um problema de maneira iterativa e representar graficamente o resultado através de um programa computacional.

O exemplo final de análise transiente é uma aplicação com um tanque *perfeitamente misturado*. Esse equipamento de processo é comumente empregado nas indústrias de processamento químico e alimentícias.

EXEMPLO 4.14**Determinando a Variação da Temperatura com o Tempo de um Tanque Perfeitamente Misturado**

Um tanque, contendo 45 kg de água líquida inicialmente a 45°C, tem uma entrada e uma saída que apresentam um escoamento com a mesma vazão volumétrica. Água líquida é admitida no tanque a 45°C e a uma vazão volumétrica de 270 kg/h. Uma serpentina de resfriamento imersa na água remove energia a uma taxa de 7,6 kW. Um agitador mistura perfeitamente a água, de maneira que sua temperatura seja uniforme ao longo do tanque. A potência de acionamento do agitador é 0,6 kW. As pressões na entrada e na saída são iguais, e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Esboce em um gráfico a variação da temperatura da água ao longo do tempo.

SOLUÇÃO

Dado: água líquida esco para dentro e para fora de um tanque com vazões iguais, ao mesmo tempo em que a água no interior do tanque é resfriada por uma serpentina de resfriamento.

Pede-se: esboce a variação da temperatura da água com o tempo.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

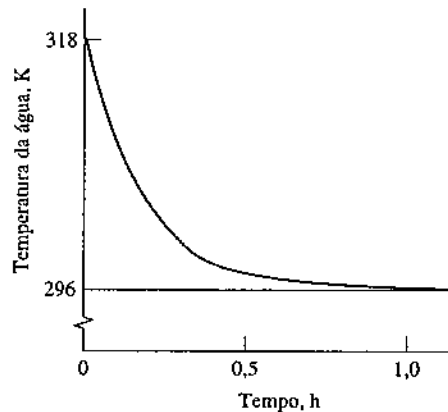
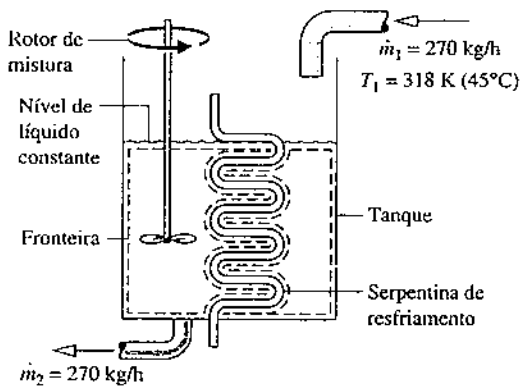


Fig. E4.14

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle é definido pela linha tracejada no diagrama.
2. Para o volume de controle, a única transferência de calor significativa está associada à serpentina de resfriamento. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.
3. A temperatura da água é uniforme com a posição no tanque e varia apenas com o tempo: $T = T(t)$.
4. A água no tanque é incompressível e não existe variação de pressão entre a entrada e a saída.

Análise: pela hipótese 2, o balanço da taxa de energia, Eq. 4.15, reduz-se a

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}(h_1 - h_2)$$

em que \dot{m} representa a vazão mássica.

A massa contida no interior do volume de controle permanece constante ao longo do tempo e, assim, o termo à esquerda do balanço de energia pode ser expresso como

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = \frac{d(m_{vc}u)}{dt} = m_{vc} \frac{du}{dt}$$

Já que a água é considerada incompressível, a energia interna específica depende apenas da temperatura. Então, a regra da cadeia pode ser utilizada para escrever

$$\frac{du}{dt} = \frac{du}{dT} \frac{dT}{dt} = c \frac{dT}{dt}$$

em que c é o calor específico. Juntando os resultados

$$\frac{dU_{vc}}{dt} = m_{vc}c \frac{dT}{dt}$$

Pela Eq. 3.20b, o termo da entalpia do balanço de energia pode ser expresso como

$$h_1 - h_2 = c(T_1 - T_2) + v(p_1 - p_2)$$

em que o termo de pressão se anula pela hipótese 4. Já que a água é bem misturada, a temperatura na saída é igual à temperatura da quantidade total de líquido no tanque, assim

$$h_1 - h_2 = c(T_1 - T)$$

em que T representa a temperatura uniforme da água no tempo t .

Com as considerações anteriores, o balanço da taxa de energia torna-se

$$m_{vc}c \frac{dT}{dt} = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m}c(T_1 - T)$$

Como pode ser verificado por uma substituição direta, a solução desta equação diferencial ordinária é

$$T = C_1 \exp\left(-\frac{\dot{m}}{m_{vc}}t\right) + \left(\frac{\dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc}}{\dot{m}c}\right) + T_1$$

A constante C_1 é avaliada usando-se a condição inicial: para $t = 0$, $T = T_1$. Finalmente

$$T = T_1 + \left(\frac{\dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc}}{\dot{m}c}\right) \left[1 - \exp\left(-\frac{\dot{m}}{m_{vc}}t\right)\right]$$

Substituindo os valores numéricos fornecidos juntamente com o calor específico c para água líquida da Tabela A-19

$$T = 318 \text{ K} + \left[\frac{[-7,6 - (-0,6)] \text{ kJ/s}}{\left(\frac{270 \text{ kg}}{3600 \text{ s}}\right) \left(4,2 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}\right)} \right] \left[1 - \exp\left(-\frac{270 \text{ kg/h}}{45 \text{ kg}}t\right)\right]$$

$$= 318 - 22[1 - \exp(-6t)]$$

em que t é dado em horas. Usando esta expressão pode-se construir um gráfico mostrando a variação da temperatura com o tempo.

- ❶ Neste caso foram feitas idealizações sobre o estado da massa contida no interior do sistema e sobre os estados do líquido na entrada e na saída. Essas idealizações tomaram a análise transiente tratável.

Teste-RELÂMPAGO

Qual a temperatura da água, em °C, quando o regime permanente é atingido? Resposta: 23°C.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços das taxas de massa e energia para regime transiente a um volume de controle.
- desenvolver um modelo de engenharia.
- aplicar o modelo de substância incompressível para a água.
- resolver uma equação diferencial ordinária e representar graficamente a solução.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Os princípios de conservação de massa e de energia para volumes de controle foram incorporados aos balanços de massa e de energia desenvolvidos neste capítulo. Embora a ênfase principal esteja nos casos em que se admite o escoamento unidimensional, os balanços de massa e de energia também foram apresentados nas suas formas integrais, o que fornece uma ligação para cursos de mecânica dos fluidos e de transferência de calor. Volumes de controle em regime permanente se destacam, mas discussões sobre casos transientes também foram fornecidas.

O uso dos balanços de massa e de energia para volumes de controle em regime permanente foi ilustrado para bocais e difusores, turbinas, compressores e bombas, trocadores de calor, dispositivos de estrangulamento e sistemas integrados. Um aspecto essencial de todas essas aplicações é a cuidadosa e explícita listagem de hipóteses apropriadas. Essas habilidades de determinação de modelos foram enfatizadas no capítulo.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo você estará apto a

- descrever o significado dos termos dispostos em negrito ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante para os capítulos subsequentes.
- listar as hipóteses típicas para a modelagem de bocais e difusores, turbinas, compressores e bombas, trocadores de calor e dispositivos de estrangulamento.
- aplicar as Eqs. 4.6 a 4.18 e 4.20 para volumes de controle em regime permanente usando as hipóteses adequadas e dados de propriedades para o caso em estudo.
- aplicar os balanços de massa e de energia para a análise transiente de volumes de controle usando as hipóteses adequadas e dados de propriedades para o caso em estudo.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

análise transiente

balanço da taxa de energia

balanço da taxa de massa

bocal

bomba

compressor

conservação de massa

difusor

escoamento unidimensional

integração de sistemas

processo de estrangulamento

regime permanente

trabalho de escoamento

trocador de calor

turbina

vazão volumétrica

vazões mássicas

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$\dot{m} = \frac{AV}{v}$	(4.4b)	Vazão mássica para escoamento unidimensional (Veja Fig. 4.3).
$\frac{dm_{vc}}{dt} = \sum_e \dot{m}_e - \sum_s \dot{m}_s$	(4.2)	Balanço da taxa de massa.
$\sum_e \dot{m}_e = \sum_s \dot{m}_s$ (taxa de entrada de massa) (taxa de saída de massa)	(4.6)	Balanço da taxa de massa em regime permanente.
$\frac{dE_{vc}}{dt} = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \left(h_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \sum_s \dot{m}_s \left(h_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right)$	(4.15)	Balanço da taxa de energia.
$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \left(h_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \sum_s \dot{m}_s \left(h_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right)$	(4.18)	Balanço da taxa de energia em regime permanente.
$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$	(4.20a)	Balanço da taxa de energia para volumes de controle com uma entrada e uma saída em regime permanente.
$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} + (h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2)$	(4.20b)	
$h_2 = h_1 \quad (p_2 < p_1)$	(4.22)	Processo de estrangulamento (Veja Fig. 4.15).

► EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- De que maneira o balanço da taxa de energia para um volume de controle leva em conta o trabalho quando um fluxo de massa atravessa a fronteira?
- Por que a velocidade relativa *normal* à fronteira do escoamento, V_n , surge nas Eqs. 4.3 e 4.8?
- Quando uma fatia de pão é colocada em uma torradeira e esta é ativada, a torradeira está operando em regime permanente, transiente ou ambos?
- Conforme uma árvore cresce, sua massa aumenta. Isso viola o princípio da conservação de massa? Explique.
- Turbinas eólicas e hidráulicas desenvolvem potência mecânica a partir do movimento das correntes de ar e água, respectivamente. Em cada caso, que aspecto da corrente é utilizado para fornecer energia?
- Como se mede o trabalho realizado pelo coração?
- De que maneira uma máquina coração-pulmão, também chamada de bomba de desvio cardiopulmonar, mantém a circulação sanguínea e o teor de oxigênio durante uma cirurgia?
- Onde você encontra sistemas *microeletromecânicos* no dia a dia?
- Onde os compressores podem ser encontrados nas residências familiares?
- Como o operador da bomba de um carro de bombeiros controla o fluxo de água para todas as mangueiras em uso?
- Para o escoamento de ar através de um canal convergente-divergente, esboce a variação da pressão do ar conforme ele acelera na seção convergente e desacelera na seção divergente.
- Por que quando ar a 1 atm sofre um processo de *estrangulamento* até uma pressão de 0,5 atm sua temperatura na saída da válvula é aproximadamente a mesma da entrada da válvula, mesmo quando ar a 1 atm *escapa* para um tanque rígido e isolado inicialmente evacuado até a pressão de 0,5 atm e a temperatura do ar no tanque é maior do que a temperatura do ar do lado de fora do tanque?
- Quando a válvula de expansão de um refrigerador fica coberta de gelo, o modelo de processo de *estrangulamento* ainda se aplica? Explique.
- Por que a *evapotranspiração* de uma árvore requer tanta energia?
- O que são bombas analgésicas de uso intra-articular, também conhecidas como bombas de infusão para controle da dor?

► PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Aplicando a Conservação de Massa

- Um tanque de 8 ft³ (0,23 m³) contém ar na temperatura inicial de 80°F (26,7°C) e na pressão inicial de 100 lbf/in² (689,5 kPa). O tanque desenvolve um pequeno orifício e vaza ar para a vizinhança com uma taxa constante de 0,03 lb/s (0,01 kg/s) por 90 s até que a pressão do ar restante no tanque seja de 30 lbf/in² (206,8 kPa). Usando o modelo de gás ideal para o ar, determine a temperatura final, em °F, do ar remanescente no tanque.
- Propano líquido entra em um tanque de armazenamento cilíndrico inicialmente vazio com uma vazão mássica de 10 kg/s. O escoamento continua até que o tanque esteja repleto de propano a 20°C e 9 bar. O tanque tem 25 m de comprimento e 4 m de diâmetro. Determine o tempo, em minutos, para encher o tanque.
- Um tanque de 380 litros contém vapor, inicialmente a 400°C e 3 bar. Uma válvula é aberta e vapor escapa do tanque com uma vazão mássica constante de 0,005 kg/s. Durante a remoção de vapor, um aquecedor mantém a temperatura no interior do tanque constante. Determine o tempo,

em s, para o qual 75% da massa inicial permanece no tanque; determine também o volume específico, em m^3/kg , e a pressão, em bar, no tanque nesse instante.

- 4.4 A Fig. P4.4 ilustra os dados para um tanque de armazenamento de óleo bruto. O tanque inicialmente contém $1000 m^3$ de óleo bruto. O óleo é bombeado para o tanque através de um tubo a uma taxa de $2 m^3/min$ e sai do tanque a uma velocidade de $1,5 m/s$ através de um outro tubo com diâmetro de $0,15 m$. O óleo bruto apresenta um volume específico de $0,0015 m^3/kg$. Determine
- a massa de óleo no tanque, em kg, após 24 h, e
 - o volume de óleo no tanque, em m^3 , nesse instante.

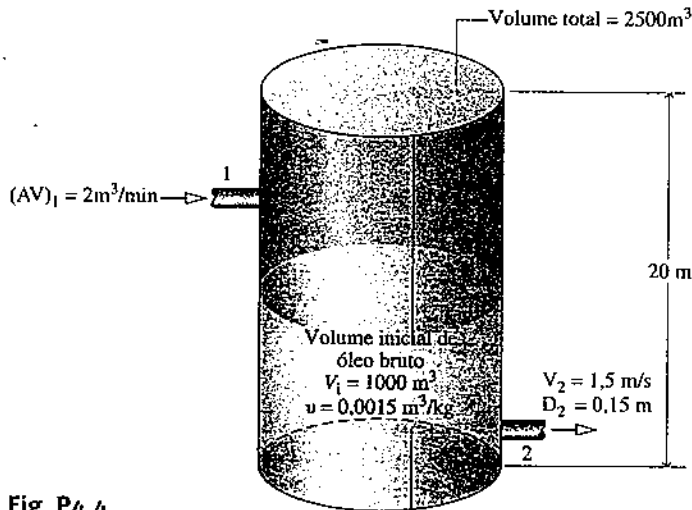


Fig. P4.4

- 4.5 Se a torneira de água de uma pia de cozinha vazava uma gota por segundo, quantos galões de água são desperdiçados anualmente? Qual a massa de água desperdiçada, em lb? Admita que existem 46.000 gotas por galão e que a massa específica da água é de $62,3 lb/ft^3$ ($997,9 kg/m^3$).
- 4.6 A Fig. P4.6 mostra um tanque de mistura contendo $3000 lb$ ($1360,8 kg$) de água líquida. O tanque é equipado com dois tubos de entrada, um tubo para a distribuição de água quente a uma vazão mássica de $0,8 lb/s$ ($0,36 kg/s$) e um outro para a distribuição de água fria a uma vazão mássica de $1,3 lb/s$ ($0,59 kg/s$). A água sai através de um único tubo de saída a uma vazão mássica de $2,6 lb/s$ ($1,2 kg/s$). Determine a quantidade de água, em lb, no tanque após uma hora.

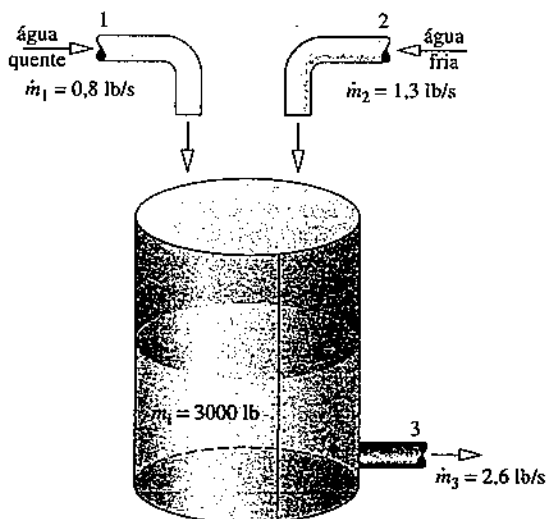


Fig. P4.6

- 4.7 A Fig. P4.7 fornece os dados da entrada e da saída da água de um tanque. Determine a vazão mássica na entrada e na saída do tanque, ambas em kg/s . Calcule também a taxa de variação de massa contida no tanque, em kg/s .

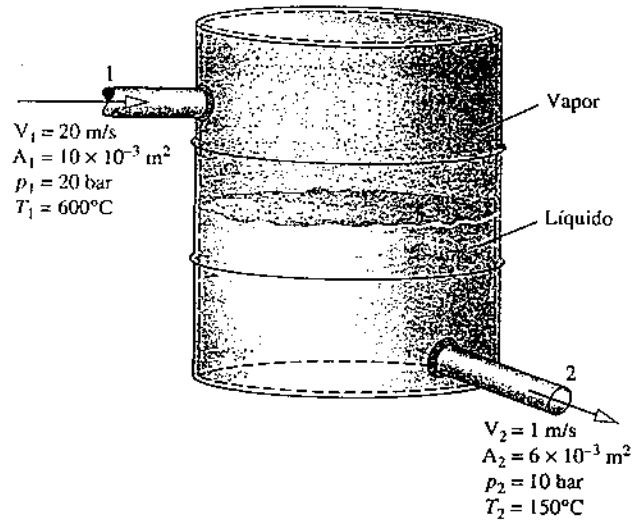


Fig. P4.7

- 4.8 Água líquida escoava isotermicamente a $20^\circ C$ por meio de um duto com uma entrada e uma saída, operando em regime permanente. Os diâmetros de entrada e de saída do duto são, respectivamente, $0,02 m$ e $0,04 m$. Na entrada, a velocidade é de $40 m/s$ e a pressão é de $1 bar$. Determine a vazão mássica na saída, em kg/s , e a velocidade, em m/s .
- 4.9 Ar entra em um volume de controle de uma entrada e uma saída a $6 bar$, $500 K$ e $30 m/s$ através de uma área de $28 cm^2$. Na saída, a pressão é de $3 bar$, a temperatura vale $456,5 K$ e a velocidade é de $300 m/s$. O ar se comporta como um gás ideal. Para uma operação em regime permanente, determine
- a vazão mássica em kg/s .
 - a área de saída em cm^2 .
- 4.10 O pequeno prédio de um escritório de dois andares ilustrado na Fig. P4.10 tem $36.000 ft^3$ ($1019,4 m^3$) de espaço ocupado. Em virtude de rachaduras e portas externas o ar entra pela lateral do edifício exposta ao vento e escapa pela lateral do edifício protegida do vento. O ar externo também entra no prédio quando as portas externas são abertas. Em um determinado dia foram realizados testes, e a temperatura exterior medida foi de $15^\circ F$ ($-9,4^\circ C$). A temperatura interna estava controlada em $70^\circ F$ ($21,1^\circ C$). Conservando as portas fechadas, a taxa de infiltração através das rachaduras foi determinada em $75 ft^3/min$ ($0,03 m^3/s$). A taxa média de infiltração associada à abertura das portas, calculada considerando um dia de trabalho, foi de $50 ft^3/min$ ($0,02 m^3/s$). Considere desprezível a diferença de pressão entre o interior e o exterior do prédio. (a) Admitindo comportamento de gás ideal, determine a vazão volumétrica de ar em regime permanente que sai do prédio, em ft^3/min . (b) Determine o número de vezes por hora em que o ar do prédio é renovado, quando este é expresso em termos do volume de espaço ocupado.

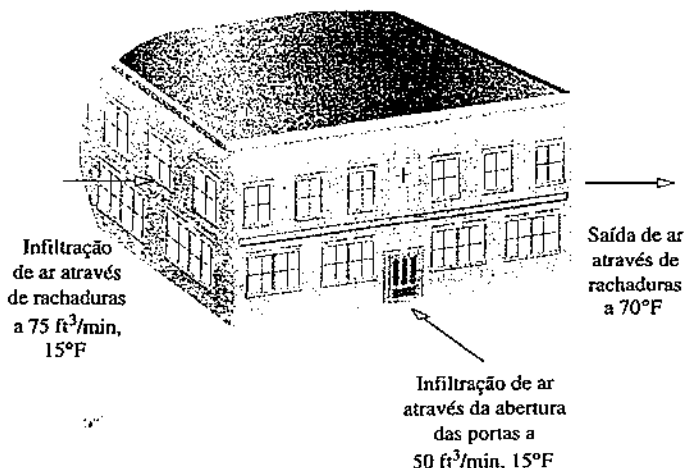
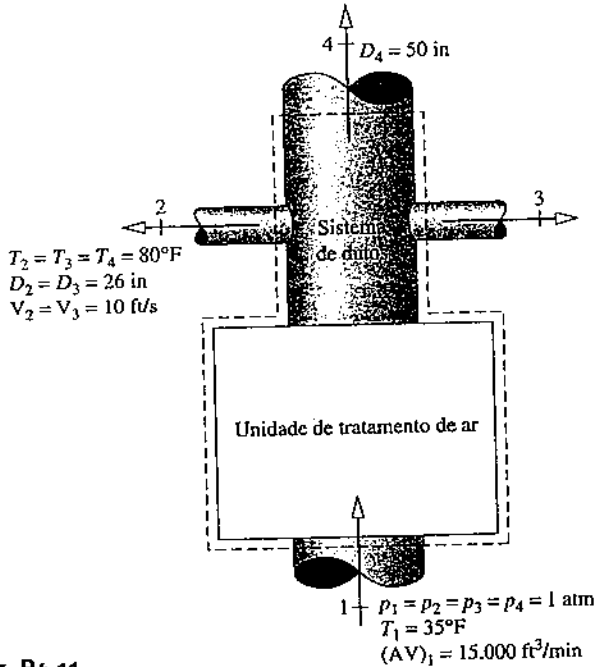


Fig. P4.10

- 4.11 Ar entra em uma unidade de tratamento de ar a 35°F (1,7°C) e 1 atm, com uma vazão volumétrica de 15.000 ft³/min (7,1 m³/s). A unidade de tratamento de ar fornece ar a 80°F (26,7°C) e 1 atm para um sistema de tubulação com três ramificações que consiste em dois dutos de 26 in (0,66 m) de diâmetro e outro de 50 in (1,3 m) de diâmetro. A velocidade nos dutos de 26 in é de 10 ft/s (3,0 m/s). Admitindo regime permanente e comportamento de gás ideal para o ar, determine
- a vazão mássica do ar que entra na unidade de tratamento de ar, em lb/s.
 - a vazão volumétrica em cada um dos dutos de 26 in, em ft³/min.
 - a velocidade no duto de 50 in, em ft/s.



- 4.12 Refrigerante 134a entra no evaporador de um sistema de refrigeração operando em regime permanente a -4°C e título de 20%, a uma velocidade de 7 m/s. Na saída, o refrigerante se encontra como vapor saturado a uma temperatura de -4°C. O canal de escoamento do evaporador tem diâmetro constante. A vazão mássica de entrada do refrigerante é 0,1 kg/s. Determine
- o diâmetro do canal de escoamento do evaporador, em cm.
 - a velocidade na saída em m/s.
- 4.13 Conforme ilustrado na Fig. P4.13, vapor a 80 bar e 440°C entra em uma turbina operando em regime permanente com uma vazão volumétrica

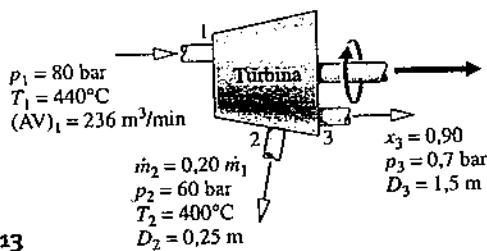


Fig. P4.13

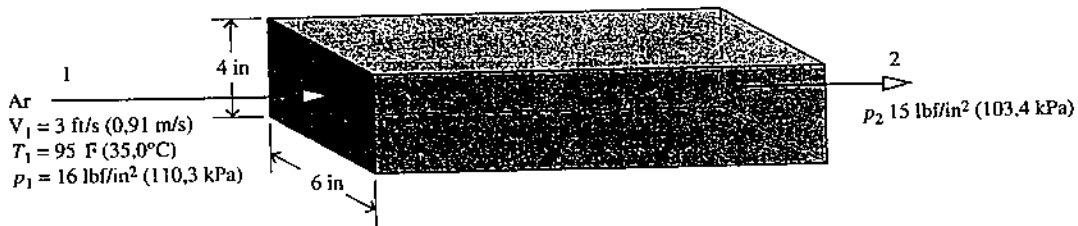


Fig. P4.18

ca de 236 m³/min. Vinte por cento do escoamento sai através de um diâmetro de 0,25 m a 60 bar e 400°C. O restante sai por um diâmetro de 1,5 m, com uma pressão de 0,7 bar e título de 90%. Determine a velocidade, em m/s, de cada duto de saída.

- 4.14 A Fig. P4.14 fornece os dados para vapor d'água escoando em regime permanente por uma tubulação. As vazões volumétricas, as pressões e as temperaturas são iguais em ambas as saídas. Determine a vazão mássica na entrada e na saída, ambas em kg/s.

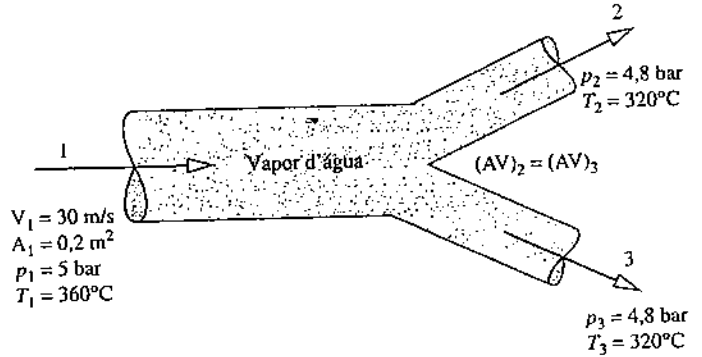


Fig. P4.14

- 4.15 Ar entra em um compressor que opera em regime permanente com uma pressão de 14,7 lbf/in² (101,3 kPa) e com uma vazão volumétrica de 8 ft³/s (0,23 m³/s). A velocidade de ar na saída da tubulação é 225 ft/s (68,6 m/s) e a pressão na saída vale 150 lbf/in² (1,0 MPa). Se cada unidade de massa de ar que passa da entrada para a saída sofre um processo descrito por $pv^{1,3} = constante$, determine o diâmetro em polegadas na saída da tubulação.

- 4.16 Amônia entra em um volume de controle que opera em regime permanente a $p_1 = 16$ bar e $T_1 = 32^\circ\text{C}$, com uma vazão mássica de 1,5 kg/s. Vapor saturado a 6 bar passa através de uma das saídas, enquanto líquido saturado a 6 bar passa por uma segunda saída com uma vazão volumétrica de 0,10 m³/min. Determine
- o diâmetro mínimo do tubo de entrada, em cm, de modo que a velocidade da amônia não exceda 18 m/s na entrada.
 - a vazão volumétrica do vapor saturado na saída em m³/min.

- 4.17 Água líquida a 70°F (21,1°C) entra em uma bomba através de um tubo de 6 in (0,15 m) de diâmetro. A bomba opera em regime permanente e fornece água para dois tubos de saída que têm diâmetros de 3 e 4 in (0,08 e 0,10 m), respectivamente. A velocidade da água na saída do tubo de 3 in é de 1,31 ft/s (0,40 m/s). Na saída do tubo de 4 in a velocidade é de 0,74 ft/s (0,22 m/s). A temperatura da água em cada tubo de saída é 72°F (22,2°C). Determine (a) a vazão mássica, em lb/s, no tubo de entrada e em cada tubo de saída, e (b) a vazão volumétrica na entrada, em ft³/min.

- 4.18 A Fig. 4.18 fornece os dados para ar escoando em regime permanente por um duto retangular. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar, determine a vazão volumétrica na entrada, em ft³/s, e a vazão mássica na entrada, em kg/s. Determine a vazão volumétrica e a vazão mássica na saída, se possível. Caso contrário, explique o motivo.

- 4.19 Um tanque de armazenamento inicialmente contém 100.000 galões de água. A utilização média diária é de 10.000 galões. Considerando que a água é colocada no tanque a uma taxa média de $5000[\exp(-t/20)]$ galões por dia, em que t é o tempo em dias, por quantos dias o tanque irá conter água?
- 4.20 Um duto no qual escoo um fluido incompressível contém uma câmara de expansão como ilustrado na Fig. P4.20.
- (a) Desenvolva uma expressão para a taxa temporal de variação do nível de líquido na câmara, dL/dt , em função dos diâmetros D_1 , D_2 e D , e das velocidades V_1 e V_2 .
- (b) Compare as ordens de grandezas relativas das vazões mássicas \dot{m}_1 e \dot{m}_2 quando $dL/dt > 0$, $dL/dt = 0$ e $dL/dt < 0$, respectivamente.

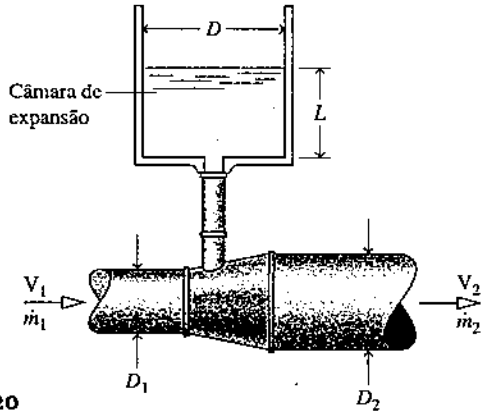


Fig. P4.20

- 4.21 As distribuições de velocidade para escoamento laminar e turbulento em um tubo circular de raio R , no qual escoo um líquido incompressível de massa específica ρ , são dadas, respectivamente, por

$$V/V_0 = [1 - (r/R)^2]$$

$$V/V_0 = [1 - (r/R)]^{1/7}$$

em que r é a distância radial da linha de centro do tubo, e V_0 a velocidade na linha de centro. Para cada distribuição de velocidade

(a) esboce graficamente V/V_0 versus r/R .

(b) determine expressões para a vazão mássica e a velocidade média do escoamento, $V_{méd}$, em função de V_0 , R e ρ , conforme necessário.

(c) determine uma expressão para a energia cinética específica associada à área normal ao escoamento. Qual será o erro percentual se a energia cinética específica for calculada em termos da velocidade média $(V_{méd})^2/2$?

Qual das distribuições de velocidade se encontra mais próxima da idealização de escoamento unidimensional? Discuta.

- 4.22 A Fig. P4.22 ilustra um tanque cilíndrico sendo esvaziado através de um duto cuja área da seção transversal é de $3 \times 10^{-4} \text{ m}^2$. A velocidade da água na saída varia de acordo com $(2gz)^{1/2}$, em que z corresponde ao nível da água em m e g é a aceleração da gravidade, dada por $9,81 \text{ m/s}^2$. O tanque inicialmente contém 2500 kg de água líquida. Admitindo que a massa específica da água é de 10^3 kg/m^3 , determine o tempo em min em que o tanque contém 900 kg de água.

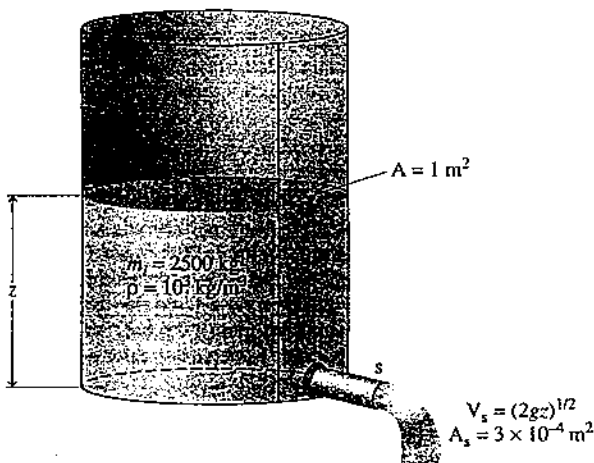


Fig. P4.22

Análise de Energia para Volumes de Controle em Regime Permanente

- 4.23 Vapor entra em uma tubulação horizontal operando em regime permanente com uma entalpia específica de 3000 kJ/kg e uma vazão mássica de $0,5 \text{ kg/s}$. Na saída, a entalpia específica é 1700 kJ/kg . Considerando que não existe uma variação significativa da energia cinética entre a entrada e a saída, determine a taxa de transferência de calor entre o tubo e sua vizinhança, em kW.
- 4.24 Refrigerante 134a entra em uma tubulação horizontal operando em regime permanente a 40°C , 300 kPa e uma velocidade de 40 m/s . Na saída, a temperatura é de 50°C e a pressão é de 240 kPa . O diâmetro do tubo é $0,04 \text{ m}$. Determine (a) a vazão mássica de refrigerante em kg/s , (b) a velocidade na saída em m/s e (c) a taxa de transferência de calor entre o tubo e sua vizinhança, em kW.
- 4.25 Conforme ilustrado na Fig. P4.25, ar entra em um tubo a 25°C e 100 kPa com uma vazão volumétrica de $23 \text{ m}^3/\text{h}$. Sobre a superfície externa do tubo está uma resistência elétrica coberta com isolamento. Com 120 V , a resistência é percorrida por uma corrente de 4 ampères . Admitindo o modelo de gás ideal com $c_p = 1,005 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ para o ar e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine (a) a vazão mássica do ar em kg/h e (b) a temperatura do ar na saída, em $^\circ\text{C}$.

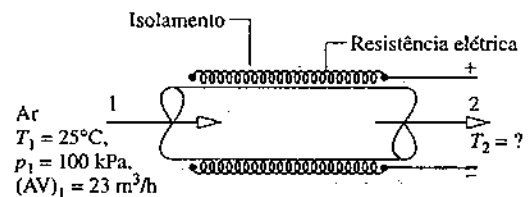


Fig. P4.25

- 4.26 Ar a 290 K e 1 bar é admitido em um duto horizontal de aquecimento com diâmetro constante, com uma vazão volumétrica de $0,25 \text{ m}^3/\text{s}$ e sai a 325 K e $0,95 \text{ bar}$. O processo ocorre em regime permanente. A área de escoamento é de $0,04 \text{ m}^2$. Admitindo o modelo de gás ideal com $k = 1,4$ para o ar, determine (a) a vazão mássica, em kg/s , (b) a velocidade na entrada e na saída, ambas em m/s , e (c) a taxa de transferência de calor, em kW.
- 4.27 Ar a 600 kPa e 330 K entra em um tubo horizontal e bem isolado com $1,2 \text{ cm}$ de diâmetro e sai a 120 kPa e 300 K . Aplicando o modelo de gás ideal para o ar, determine em regime permanente (a) as velocidades na entrada e na saída, ambas em m/s , e (b) a vazão mássica, em kg/s .
- 4.28 Ar em regime permanente a 200 kPa , 52°C e uma vazão mássica de $0,5 \text{ kg/s}$ entra em um duto isolado com diferentes áreas de seção transversal de entrada e saída. Na saída do duto, a pressão do ar é de 100 kPa , a velocidade é de 255 m/s e a área da seção transversal é de $2 \times 10^{-3} \text{ m}^2$. Admitindo o modelo de gás ideal, determine
- (a) a temperatura do ar na saída, em $^\circ\text{C}$.
- (b) a velocidade do ar na entrada, em m/s .
- (c) a área da seção transversal da entrada, em m^2 .
- 4.29 Refrigerante 134a escoo em regime permanente no interior de um tubo horizontal que têm um diâmetro de 4 cm , como vapor saturado a -8°C a uma vazão mássica de 17 kg/min . Refrigerante sob a forma de vapor sai a uma pressão de 2 bar . Se a transferência de calor para o refrigerante é de $3,41 \text{ kW}$, determine a temperatura de saída, em $^\circ\text{C}$, e as velocidades na entrada e na saída, ambas em m/s .
- 4.30 Vapor entra em um bocal isolado, operando em regime permanente, a 500°C e 40 bar , com uma velocidade de 100 m/s e sai a 300°C e 10 bar . A velocidade na saída, em m/s , é aproximadamente
- (a) 104,
- (b) 636,
- (c) 888,
- (d) 894.
- 4.31 Vapor entra em um bocal que opera em regime permanente a 20 bar , 280°C e a uma velocidade de 80 m/s . A pressão e a temperatura na saída são, respectivamente, 7 bar e 180°C . A vazão mássica é de $1,5 \text{ kg/s}$. Desprezando os efeitos de transferência de calor e energia potencial, determine
- (a) a velocidade, em m/s , na saída.
- (b) as áreas de entrada e de saída em cm^2 .

- 4.32 Refrigerante 134a entra em um bocal bem isolado a 200 lbf/in^2 (1,4 MPa), 220°F ($104,4^\circ\text{C}$), com uma velocidade de 120 ft/s ($36,6 \text{ m/s}$) e sai a 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$) a uma velocidade de 1500 ft/s ($457,2 \text{ m/s}$). Para uma operação em regime permanente, desprezando os efeitos da energia potencial, determine a temperatura de saída em $^\circ\text{F}$.
- 4.33 Ar entra em um bocal operando em regime permanente a 720°R ($126,8^\circ\text{C}$) com uma velocidade desprezível e sai do bocal a 500°R ($4,6^\circ\text{C}$) com uma velocidade de 1450 ft/s ($442,0 \text{ m/s}$). Admitindo o comportamento de gás ideal e abandonando os efeitos da energia potencial, determine a transferência de calor do ar em escoamento, em Btu/lb .
- 4.34 Ar com uma vazão mássica de 5 lb/s ($2,3 \text{ kg/s}$) entra em um bocal horizontal operando em regime permanente a 800°R ($171,3^\circ\text{C}$), 50 lbf/in^2 ($344,7 \text{ kPa}$) e uma velocidade de 10 ft/s ($3,0 \text{ m/s}$). Na saída, a temperatura é de 570°R ($43,5^\circ\text{C}$) e a velocidade é de 1510 ft/s ($460,2 \text{ m/s}$). Usando o modelo de gás ideal para o ar, determine (a) a área na entrada, em ft^2 , e (b) a transferência de calor entre o bocal e sua vizinhança, em Btu por lb de ar em escoamento.
- 4.35 Gás hélio esco a em um bocal bem isolado em regime permanente. A temperatura e a velocidade na entrada são, respectivamente, 550°R ($32,4^\circ\text{C}$) e 150 ft/s ($45,7 \text{ m/s}$). Na saída, a temperatura é 400°R ($-50,9^\circ\text{C}$) e a pressão vale 40 lbf/in^2 ($275,8 \text{ kPa}$). A área na saída é de $0,0085 \text{ ft}^2$ ($0,001 \text{ m}^2$). Usando o modelo de gás ideal com $k = 1,67$ e desprezando os efeitos da energia potencial, determine a vazão mássica, em lb/s , através do bocal.
- 4.36 Gás metano (CH_4) a 80°C e com uma velocidade de 10 m/s entra em um bocal horizontal e bem isolado operando em regime permanente. Admitindo que o metano se comporte como gás ideal, esboce graficamente a temperatura, em $^\circ\text{C}$, na saída do bocal *versus* a velocidade de saída para um intervalo de 500 a 600 m/s .
- 4.37 Conforme ilustrado na Fig. P4.37, ar entra no difusor de um motor a jato, operando em regime permanente, a 18 kPa , 216 K e uma velocidade de 265 m/s , todos os dados correspondendo a um voo de alta altitude. O ar escoa adiabaticamente através do difusor e atinge a temperatura de 250 K na saída do difusor. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar, determine a velocidade do ar na saída do difusor, em m/s .

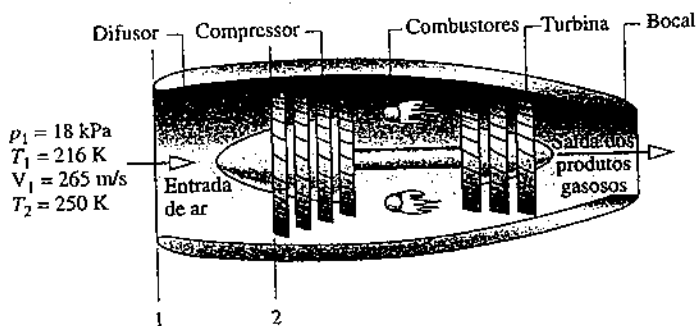


Fig. P4.37

- 4.38 Ar entra em um difusor operando em regime permanente, com uma pressão de 15 lbf/in^2 ($103,4 \text{ kPa}$), uma temperatura de 540°R ($26,8^\circ\text{C}$) e uma velocidade de 600 ft/s ($182,9 \text{ m/s}$) e sai com uma velocidade de 60 ft/s ($18,3 \text{ m/s}$). A razão entre a área de saída e a área de entrada vale 8. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar e ignorando a transferência de calor, determine a temperatura, em $^\circ\text{R}$, e a pressão, em lbf/in^2 , na saída.
- 4.39 Refrigerante 134a entra em um difusor isolado como vapor saturado a 80°F ($26,7^\circ\text{C}$) com uma velocidade de $1453,4 \text{ ft/s}$ ($443,0 \text{ m/s}$). Na saída, a temperatura é de 280°F ($137,8^\circ\text{C}$) e a velocidade é desprezível. O difusor opera em regime permanente e os efeitos da energia potencial podem ser desprezados. Determine a pressão na saída, em lbf/in^2 .
- 4.40 Oxigênio gasoso entra em um difusor bem isolado a 30 lbf/in^2 ($206,8 \text{ kPa}$), 440°R ($-28,7^\circ\text{C}$), com uma velocidade de 950 ft/s ($289,6 \text{ m/s}$) através de uma área de $2,0 \text{ in}^2$ ($0,001 \text{ m}^2$). A área de saída é 15 vezes a de entrada, e a velocidade é 25 ft/s ($7,6 \text{ m/s}$). A variação da energia potencial entre a entrada e a saída é desprezível. Admitindo o modelo de gás ideal para o oxigênio e que a operação do bocal ocorre em regime permanente, determine a temperatura de saída em $^\circ\text{R}$, a pressão na saída em lbf/in^2 e a vazão mássica em lb/s .
- 4.41 Vapor d'água a 4 MPa entra em uma turbina bem isolada operando em regime permanente com uma entalpia específica de $3015,4 \text{ kJ/kg}$ e uma velocidade de 10 m/s . O vapor d'água se expande até a saída da turbina, em que a pressão é de $0,07 \text{ MPa}$, a entalpia específica é $2431,7 \text{ kJ/kg}$ e a velocidade vale 90 m/s . A vazão mássica é de $11,95 \text{ kg/s}$. Desprezando os efeitos da energia potencial, determine a potência desenvolvida pela turbina, em kW .
- 4.42 Os gases quentes da combustão, modelados como ar com comportamento de gás ideal, entram em uma turbina a 145 lbf/in^2 ($999,7 \text{ kPa}$), 2700°R ($1226,8^\circ\text{C}$) e com uma vazão mássica de $0,22 \text{ lb/s}$ ($0,10 \text{ kg/s}$), e saem a 29 lbf/in^2 ($199,9 \text{ kPa}$) e 1620°R ($626,8^\circ\text{C}$). Considerando que a transferência de calor da turbina para sua vizinhança ocorre a uma taxa de 14 Btu/s , ($14,8 \text{ kW}$) determine a potência de saída da turbina em hp .
- 4.43 Ar se expande em uma turbina de 8 bar , 960 K até 1 bar e 450 K . A velocidade na entrada é pequena, comparada com a velocidade na saída, cujo valor é 90 m/s . A turbina opera em regime permanente e desenvolve uma potência de 2500 kW . A transferência de calor entre a turbina e sua vizinhança, juntamente com os efeitos da energia potencial, é desprezível. Admitindo o modelo de gás ideal, calcule a vazão mássica do ar, em kg/s , bem como a área na saída, em m^2 .
- 4.44 Ar se expande em uma turbina operando em regime permanente. Na entrada, $p_1 = 150 \text{ lbf/in}^2$ ($1,0 \text{ MPa}$), $T_1 = 1400^\circ\text{R}$ ($504,6^\circ\text{C}$) e, na saída, $p_2 = 14,8 \text{ lbf/in}^2$ ($102,0 \text{ kPa}$), $T_2 = 700^\circ\text{R}$ ($115,7^\circ\text{C}$). A vazão mássica do ar entrando na turbina é de 11 lb/s ($5,0 \text{ kg/s}$), e 65.000 Btu/h ($19,0 \text{ kW}$) de energia são rejeitados por transferência de calor. Abandonando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a potência desenvolvida em hp .
- 4.45 Vapor a 700°F ($115,7^\circ\text{C}$) e 450 lbf/in^2 ($3,1 \text{ MPa}$) entra em uma turbina operando em regime permanente e sai como vapor saturado a $1,2 \text{ lbf/in}^2$ ($8,3 \text{ kPa}$). A turbina desenvolve 12.000 hp ($8,9 \text{ MW}$), e a transferência de calor da turbina para sua vizinhança ocorre a uma taxa de $2 \times 10^6 \text{ Btu/h}$ ($586,1 \text{ kW}$). Desprezando as variações das energias cinética e potencial entre a entrada e a saída, determine a vazão volumétrica do vapor na entrada, em ft^3/h .
- 4.46 Uma turbina bem isolada operando em regime permanente desenvolve $28,75 \text{ MW}$ de potência a uma vazão mássica de vapor d'água de 50 kg/s . O vapor d'água entra a 25 bar com uma velocidade de 61 m/s e sai como vapor saturado a $0,06 \text{ bar}$ com uma velocidade de 130 m/s . Desprezando efeitos da energia potencial, determine a temperatura na entrada em $^\circ\text{C}$.
- 4.47 Vapor entra em uma turbina operando em regime permanente com uma vazão mássica de 10 kg/min , uma entalpia específica de 3100 kJ/kg e uma velocidade de 30 m/s . Na saída, a entalpia específica é 2300 kJ/kg e a velocidade é de 45 m/s . A entrada está situada 3 m mais elevada do que a saída. A transferência de calor da turbina para sua vizinhança ocorre a uma taxa de $1,1 \text{ kJ por kg}$ de vapor em escoamento. Admita $g = 9,81 \text{ m/s}^2$. Determine a potência desenvolvida pela turbina em kW .
- 4.48 Vapor a 2 MPa e 360°C entra em uma turbina operando em regime permanente com uma velocidade de 100 m/s . Vapor saturado sai a $0,1 \text{ MPa}$ e uma velocidade de 50 m/s . A entrada está situada 3 m mais elevada do que a saída. A vazão mássica do vapor é de 15 kg/s , e a potência desenvolvida é de 7 MW . Admita $g = 9,81 \text{ m/s}^2$. Determine (a) a área na entrada, em m^2 , e (b) a taxa de transferência de calor entre a turbina e sua vizinhança, em kW .
- 4.49 Vapor d'água entra em uma turbina operando em regime permanente a 500°C , 40 bar e com uma velocidade de 200 m/s , e se expande adiabaticamente até a saída da turbina, em que se encontra como vapor saturado a $0,8 \text{ bar}$, com uma velocidade de 150 m/s , e uma vazão volumétrica de $9,48 \text{ m}^3/\text{s}$. A potência desenvolvida pela turbina, em kW , é aproximadamente
(a) 3500,
(b) 3540,
(c) 3580,
(d) 7470.
- 4.50 Vapor entra no primeiro estágio da turbina ilustrada na Fig. P4.50 a 40 bar e 500°C com uma vazão volumétrica de $90 \text{ m}^3/\text{min}$. O vapor sai da turbina a 20 bar e 400°C . O vapor é então reaquecido à temperatura constante de 500°C antes de entrar no segundo estágio da turbina. O vapor deixa o segundo estágio como vapor saturado a $0,6 \text{ bar}$. Para uma operação em regime permanente e ignorando as perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial, determine
(a) a vazão mássica do vapor em kg/h ,
(b) a potência total produzida pelos dois estágios da turbina em kW ,
(c) a taxa de transferência de calor para o vapor em escoamento ao longo do reaquecedor, em kW .

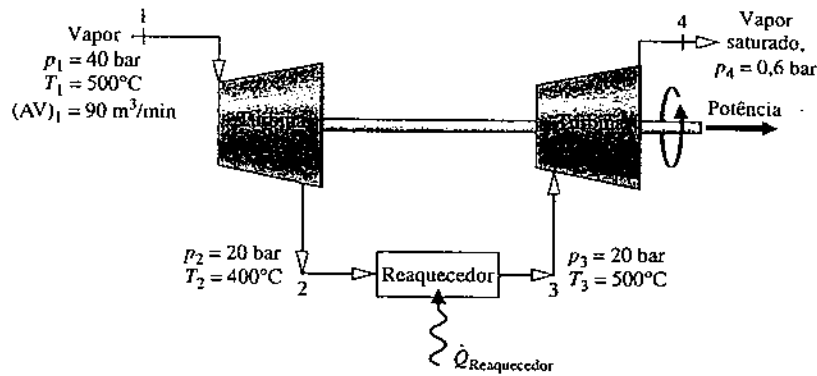


Fig. P4.50

4.51 Vapor d'água a 1800 lbf/in^2 ($12,4 \text{ MPa}$) e 1100°F ($866,5^\circ\text{C}$) entra em uma turbina operando em regime permanente. Conforme mostrado na Fig. P4.51, 20% da vazão de entrada são extraídos a 600 lbf/in^2 ($4,1 \text{ MPa}$) e 500°F (260°C). O restante do fluxo sai como vapor saturado a 1 lbf/in^2 ($6,9 \text{ kPa}$). A turbina desenvolve uma potência de saída de $6,8 \times 10^6 \text{ Btu/h}$ ($1992,9 \text{ kW}$). A transferência de calor da turbina para a vizinhança ocorre a uma taxa de $5 \times 10^4 \text{ Btu/h}$ ($14,6 \text{ kW}$). Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a vazão mássica do vapor que entra na turbina, em lb/s .

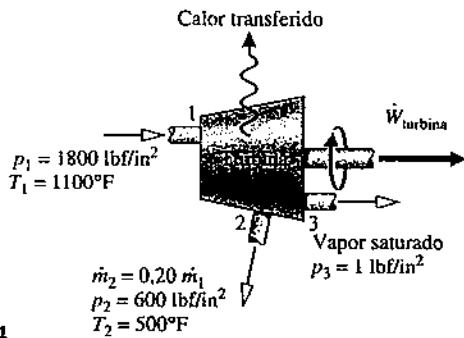


Fig. P4.51

- 4.52 Ar a 1 atm e com uma entalpia específica de 290 kJ/kg entra em um compressor operando em regime permanente e sai com uma pressão superior e uma entalpia específica de 1023 kJ/kg . A vazão mássica é de $0,1 \text{ kg/s}$. Considerando que a potência de entrada do compressor é de 77 kW , determine a transferência de calor entre o compressor e sua vizinhança, em kW . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial e assumo o modelo de gás ideal.
- 4.53 Ar a $1,05 \text{ bar}$ e 300 K entra em um compressor operando em regime permanente, com uma vazão volumétrica de $12 \text{ m}^3/\text{min}$, e sai a 12 bar e 400 K . A transferência de calor entre o compressor e sua vizinhança ocorre a uma taxa de 2 kW . Admitindo o modelo de gás ideal para o ar e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a potência de entrada em kW .
- 4.54 Nitrogênio é comprimido em um compressor axial operando em regime permanente de uma pressão de 15 lbf/in^2 ($103,4 \text{ kPa}$) e uma temperatura de 50°F (10°C) até uma pressão de 60 lbf/in^2 ($413,7 \text{ kPa}$). O gás entra no compressor através de um duto de 6 in ($0,15 \text{ m}$) de diâmetro com uma velocidade de 30 ft/s ($9,1 \text{ m/s}$) e sai a 198°F ($92,2^\circ\text{C}$) com uma velocidade de 80 ft/s ($24,4 \text{ m/s}$). Utilizando o modelo de gás ideal e desprezando as perdas de calor e os efeitos da energia potencial, determine a potência de acionamento do compressor em hp .
- 4.55 Refrigerante 134a entra em um compressor operando em regime permanente como vapor saturado a $0,12 \text{ MPa}$ e sai a $1,2 \text{ MPa}$ e 70°C , com uma vazão mássica de $0,108 \text{ kg/s}$. Conforme o refrigerante passa ao longo do compressor, a transferência de calor para a vizinhança ocorre a uma taxa de $0,32 \text{ kJ/s}$. Determine, em regime permanente, a potência de acionamento do compressor em kW .
- 4.56 Dióxido de carbono gasoso é comprimido em regime permanente de uma pressão de 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$) e uma temperatura de 32°F ($0,0^\circ\text{C}$) para uma pressão de 50 lbf/in^2 ($344,7 \text{ kPa}$) e uma temperatura de 120°F ($48,9^\circ\text{C}$). O gás entra no compressor com uma velocidade de 30 ft/s ($9,1 \text{ m/s}$) e sai a uma velocidade de 80 ft/s ($24,4 \text{ m/s}$). A vazão mássica é

de $0,98 \text{ lb/s}$ ($0,44 \text{ kg/s}$). A ordem de grandeza da transferência de calor do compressor para sua vizinhança é de 5% da potência do compressor. Usando o modelo de gás ideal com $c_p = 0,21 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ ($0,88 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$) e abandonando os efeitos da energia potencial, determine a potência do compressor, em hp .

4.57 Um compressor bem isolado admite nitrogênio a 60°F ($15,6^\circ\text{C}$), $14,2 \text{ lbf/in}^2$ ($97,9 \text{ kPa}$), com uma vazão volumétrica de $1200 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($0,57 \text{ m}^3/\text{s}$), e o comprime até 500°F ($260,0^\circ\text{C}$), 120 lbf/in^2 ($827,4 \text{ kPa}$). Variações das energias cinética e potencial entre a entrada e a saída podem ser desprezadas. Determine a potência do compressor, em hp , e a vazão volumétrica na saída em ft^3/min .

4.58 Ar entra em um compressor operando em regime permanente com uma pressão de $14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$), uma temperatura de 80°F ($26,7^\circ\text{C}$) e com uma vazão volumétrica de $18 \text{ ft}^3/\text{s}$ ($0,51 \text{ m}^3/\text{s}$). O ar sai do compressor a uma pressão de 90 lbf/in^2 ($620,5 \text{ kPa}$). A transferência de calor entre o compressor e sua vizinhança ocorre a uma taxa de $9,7 \text{ Btu por lb}$ ($22,6 \text{ kJ/kg}$) de ar. A potência de entrada do compressor é de 90 hp ($67,1 \text{ kW}$). Usando o modelo de gás ideal para o ar e abandonando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a temperatura de saída, em $^\circ\text{F}$.

4.59 Refrigerante 134a entra no compressor de um aparelho de ar condicionado a 4 bar , 20°C , e é comprimido em regime permanente até 12 bar e 80°C . A vazão volumétrica do refrigerante que entra é de $4 \text{ m}^3/\text{min}$. A potência de entrada do compressor é de 60 kJ para cada quilo de refrigerante. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a transferência de calor em kW .

4.60 Refrigerante 134a entra em um compressor isolado operando em regime permanente como vapor saturado a -20°C , com uma vazão mássica de $1,2 \text{ kg/s}$. O refrigerante sai a 7 bar e 70°C . Variações das energias cinética e potencial entre a entrada e a saída podem ser desprezadas. Determine, (a) as vazões volumétricas na entrada e na saída em m^3/s e, (b) a potência de acionamento do compressor em kW .

4.61 Refrigerante 134a entra em um compressor com camisas d'água, operando em regime permanente, a -10°C , $1,4 \text{ bar}$, com uma vazão mássica de $4,2 \text{ kg/s}$ e sai a 50°C e 12 bar . A potência requerida pelo compressor é de 150 kW . Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a taxa de transferência de calor para a água de resfriamento que circula através das camisas d'água.

4.62 Ar é comprimido em regime permanente de 1 bar , 300 K , até 6 bar com uma vazão mássica de 4 kg/s . Cada unidade de massa, à medida que passa da entrada para a saída, sofre um processo descrito por $p\nu^{1,27} = \text{constante}$. A transferência de calor ocorre a uma taxa de $46,95 \text{ kJ}$ para cada quilo de ar que escoou para uma água de resfriamento circulando através de camisas d'água que envolvem o compressor. Se as variações das energias cinética e potencial do ar entre a entrada e a saída são desprezíveis, determine a potência do compressor em kW .

4.63 Ar entra em um compressor operando em regime permanente com uma pressão de $14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$) e uma temperatura de 70°F ($21,1^\circ\text{C}$). A vazão volumétrica na entrada é de $16,6 \text{ ft}^3/\text{s}$ ($0,47 \text{ m}^3/\text{s}$) e a área do escoamento é de $0,26 \text{ ft}^2$ ($0,02 \text{ m}^2$). Na saída, a pressão é de 35 lbf/in^2 ($241,3 \text{ kPa}$), a temperatura vale 280°F ($137,8^\circ\text{C}$) e a velocidade é 50 ft/s ($15,2 \text{ m/s}$). A transferência de calor entre o compressor e sua vizinhança ocorre a uma taxa de $1,0 \text{ Btu por lb}$ ($2,3 \text{ kJ/kg}$) de ar. Considere que os efeitos da energia potencial são desprezíveis e admita o modelo de gás ideal para o ar. Determine (a) a velocidade do ar na entrada, em ft/s , (b) a vazão mássica, em lb/s , e (c) a potência do compressor, em Btu/s e em hp .

4.64 Ar a $14,7 \text{ lb/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$) e 60°F ($15,6^\circ\text{C}$) entra em um compressor operando em regime permanente, onde é comprimido até uma pressão de 150 lb/in^2 ($1,0 \text{ MPa}$). Conforme o ar passa ao longo do compressor ele é resfriado a uma taxa de 10 Btu por libra ($23,3 \text{ kJ/kg}$) de ar pela água que circula no invólucro do compressor. A vazão volumétrica do ar na entrada é de $5000 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($2,4 \text{ m}^3/\text{s}$), e a potência de acionamento do compressor é 700 hp ($522,0 \text{ kW}$). Considere que o ar se comporta como um gás ideal, que não há perdas de calor e que os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) a vazão mássica do ar, em lb/s , e (b) a temperatura do ar na saída do compressor, em $^\circ\text{F}$.

4.65 Conforme ilustrado na Fig. P4.65, uma bomba, operando em regime permanente, retira água de um lago e a entrega com o auxílio de um tubo, cuja saída está 90 ft ($27,4 \text{ m}$) acima da entrada. Na saída, a vazão mássica é de 10 lb/s ($4,5 \text{ kg/s}$). Não há variações significativas na temperatura, pressão e energia cinética da água, entre a entrada e a saída. Considerando que a potência requerida pela bomba é de $1,68 \text{ hp}$ ($1,2 \text{ kW}$), determine a taxa de transferência de calor entre a bomba e sua vizinhança em hp e Btu/min . Considere $g = 32,0 \text{ ft/s}^2$ ($9,7 \text{ m/s}^2$).

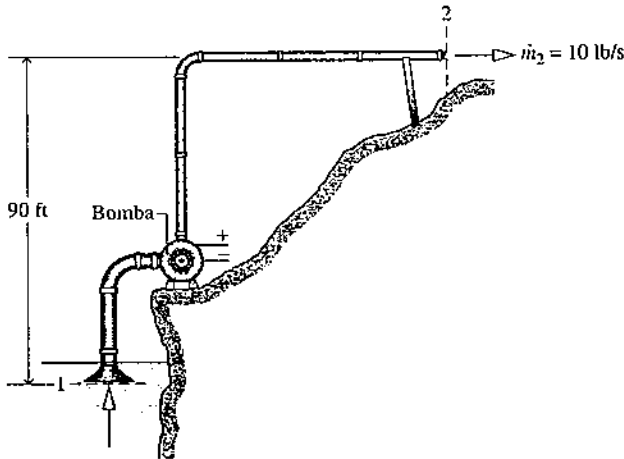


Fig. P4.65

4.66 A Fig. P4.66 fornece os dados para uma bomba que opera em regime permanente retirando água de uma represa e entregando-a a uma pressão

de 3 bar para um tanque de armazenamento situado acima da represa. A vazão mássica da água é de $1,5 \text{ kg/s}$. A temperatura da água permanece aproximadamente constante e igual a 15°C , não há variações significativas na energia cinética entre a entrada e a saída, e a transferência de calor entre a bomba e sua vizinhança é desprezível. Determine a potência necessária para a bomba em kW . Considere $g = 9,8 \text{ m/s}^2$.

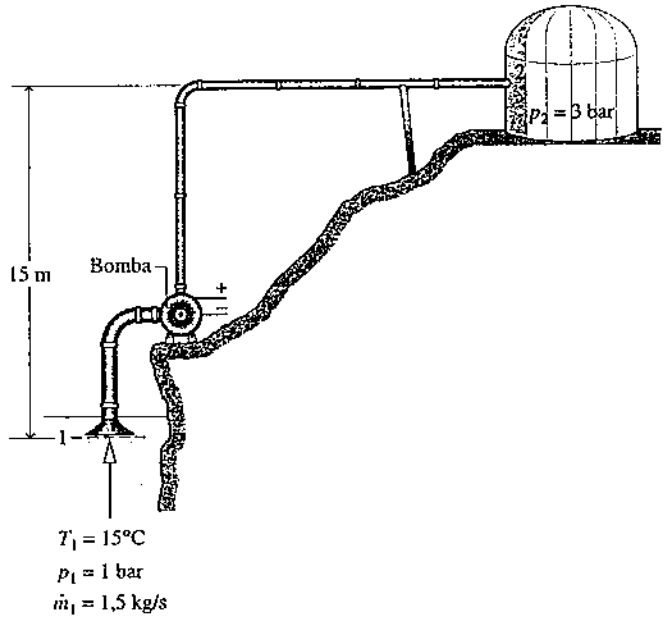


Fig. P4.66

4.67 A Fig. P4.67 fornece os dados para uma bomba submersa com uma tubulação de descarga acoplada operando em regime permanente. Na entrada, a vazão volumétrica é de $0,75 \text{ m}^3/\text{min}$ e a temperatura é de 15°C . Na saída, a pressão é de 1 atm . Não há variações significativas na temperatura ou energia cinética da água entre a entrada e a saída. A transferência de calor entre a bomba e sua vizinhança é desprezível. Determine a potência necessária para a bomba em kW . Considere $g = 9,8 \text{ m/s}^2$.

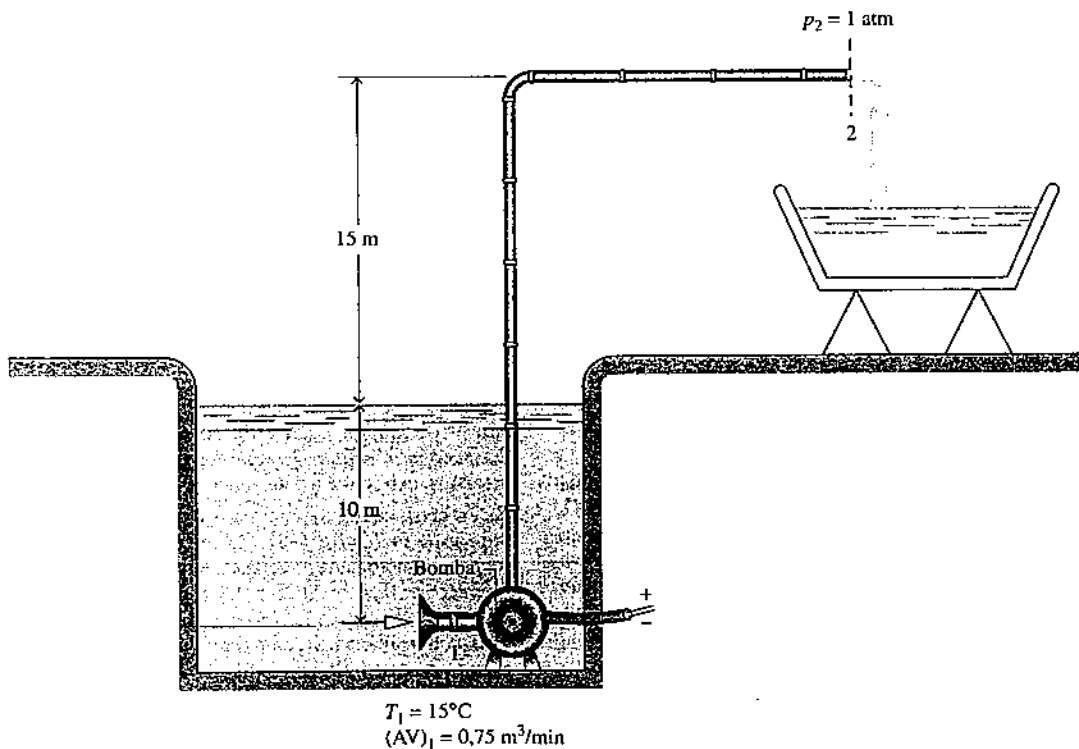


Fig. P4.67

4.68 Conforme ilustrado na Fig. P4.68, um "lava a jato" é usado para limpar a superfície lateral de uma casa. Água a 20°C, 1 atm e uma velocidade de 0,2 m/s entra no equipamento por meio de uma mangueira. O jato de água sai com uma velocidade de 20 m/s e uma elevação média em relação ao solo de 5 m, sem qualquer variação significativa na temperatura ou pressão. No regime permanente, a ordem de grandeza da taxa de transferência de calor do equipamento para a vizinhança é de 10% da potência elétrica de entrada. Avaliando a eletricidade em oito centavos por kW·h, determine o custo da potência requerida, em centavos por litro de água distribuída. Compare com o custo da água, considerando 0,05 centavos por litro, e comente o resultado obtido.

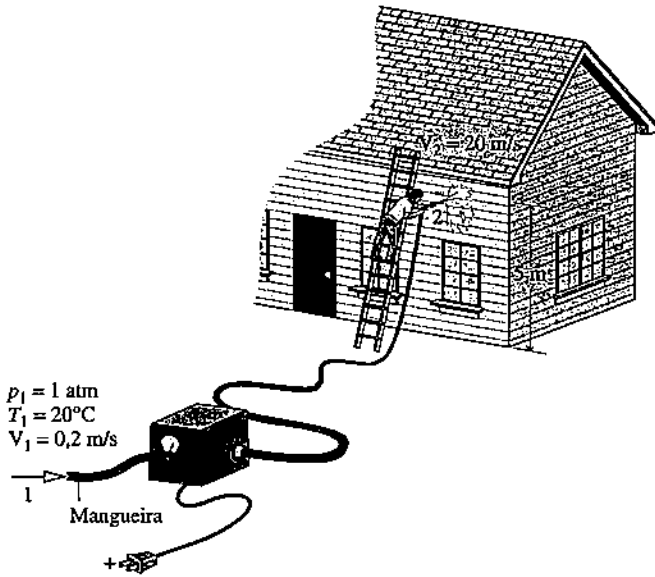


Fig. P4.68

4.69 Uma bomba de óleo operando em regime permanente fornece óleo a uma taxa de 12 lb/s (5,4 kg/s) através de um tubo de 1 in (0,02 m). O óleo, que pode ser modelado como incompressível, tem uma massa específica de 100 lb/ft³ (1601,8 kg/m³) e sofre um aumento de pressão entre a entrada e a saída de 40 lb/in² (275,8 kPa). Não existe uma variação significativa de altura entre a entrada e a saída, e a energia cinética na entrada é desprezível. A transferência de calor entre a bomba e sua vizinhança é desprezível, e não existe uma variação significativa da temperatura quando o óleo escoar através da bomba. Se uma série de bombas encontra-se disponível em incrementos de 1/4 de hp (0,19 kW), determine a potência da bomba necessária para esta aplicação.

4.70 Vapor a 0,07 MPa e com uma entalpia específica de 2431,6 kJ/kg entra em um trocador de calor contracorrente operando em regime permanente e sai com a mesma pressão como líquido saturado. A vazão mássica do vapor é de 1,5 kg/min. Um fluxo de ar separado com uma vazão mássica de 100 kg/min entra no trocador a 30°C e sai a 60°C. O modelo de gás ideal com $c_p = 1,005$ kJ/kg·K pode ser admitido para o ar. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine (a) o título do vapor que entra e (b) a taxa de transferência de calor entre o trocador de calor e sua vizinhança, em kW.

4.71 Refrigerante 134a entra em um trocador de calor de um sistema de refrigeração, operando em regime permanente, com uma vazão mássica de 0,5 lb/s (0,23 kg/s), como líquido saturado a 0°F (217,8°C) e sai a 20°F (26,7°C) a uma pressão de 20 lb/in². Um fluxo separado de ar escoar em contracorrente ao fluxo de refrigerante 134a, entrando a 120°F (48,9°C) e saindo a 77°F (25,0°C). O exterior do trocador de calor encontra-se bem isolado. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, e modelando o ar como um gás ideal, determine a vazão mássica do ar, em lb/s.

4.72 Óleo entra em um trocador de calor contracorrente a 450 K, com uma vazão mássica de 10 kg/s, e sai a 350 K. Um fluxo separado de água líquida entra a 20°C e 5 bar. Ambos os fluxos não apresentam variações significativas na pressão. As perdas de calor para a vizinhança do trocador de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. O calor específico do óleo é constante e igual a $c_p = 2$ kJ/kg·K. Considerando que o projetista deseja garantir que não haja vapor d'água presente no fluxo de água de saída, qual o intervalo de vazão mássica permitido para a água, em kg/s?

4.73 Conforme ilustrado na Fig. P4.73, refrigerante 134a entra em um condensador operando em regime permanente a 70 lb/in² (482,6 kPa) e 160°F (71,1°C) e é condensado para líquido saturado a 60 lb/in² (413,7 kPa) no exterior de tubos nos quais a água de resfriamento escoar. Ao passar pelos tubos, a água de resfriamento aumenta sua temperatura em 20°F (-6,7°C) e não sofre nenhuma queda de pressão apreciável. A água de resfriamento pode ser modelada como incompressível com $\nu = 0,0161$ ft³/lb (0,001 m³/kg) e $c = 1$ Btu/lb·°R (4,2 kJ/kg·K). A vazão mássica do refrigerante é de 3100 lb/h (0,39 kg/s). Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial e ignorando a transferência de calor no exterior do condensador, determine

- (a) a vazão volumétrica da água de resfriamento que entra, em galões/min.
- (b) a taxa de transferência de calor, em Btu/h, do refrigerante que se condensa para a água de resfriamento.

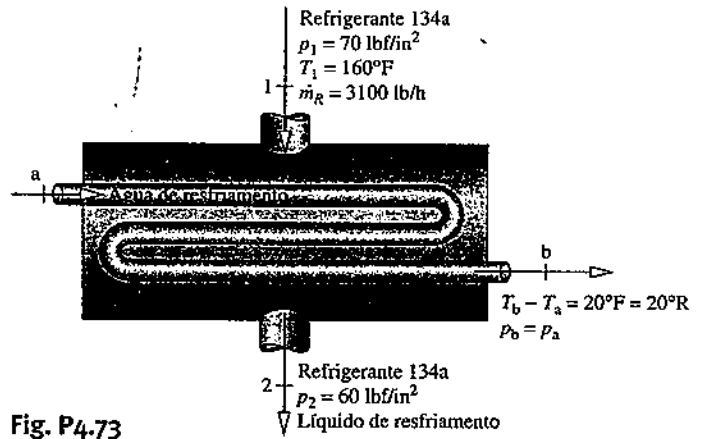


Fig. P4-73

4.74 Vapor a uma pressão de 0,08 bar e um título de 93,2% entra em um trocador de calor casco e tubo, e se condensa no exterior de tubos nos quais água de resfriamento escoar, saindo como líquido saturado a 0,08 bar. A vazão mássica do vapor condensado é $3,4 \times 10^5$ kg/h. A água de resfriamento entra nos tubos a 15°C e sai a 35°C com uma variação de pressão desprezível. Desprezando as perdas de calor e ignorando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a vazão mássica da água de resfriamento, em kg/h, para a operação em regime permanente.

4.75 Um sistema de ar condicionado é ilustrado na Fig. P4.75, no qual o ar escoar sobre tubos através dos quais flui Refrigerante 134a. O ar entra com uma vazão volumétrica de 50 m³/min a 32°C, 1 bar e sai a 22°C, 0,95 bar. O refrigerante entra nos tubos a 5 bar com um título de 20% e sai a 5 bar, 20°C. Ignorando a transferência de calor na superfície externa do ar condicionado e desprezando os efeitos das energia cinética e potencial, determine, considerando regime permanente,

- (a) a vazão mássica do refrigerante, em kg/min.
- (b) a taxa de transferência de calor, em kJ/min, entre o ar e o refrigerante.

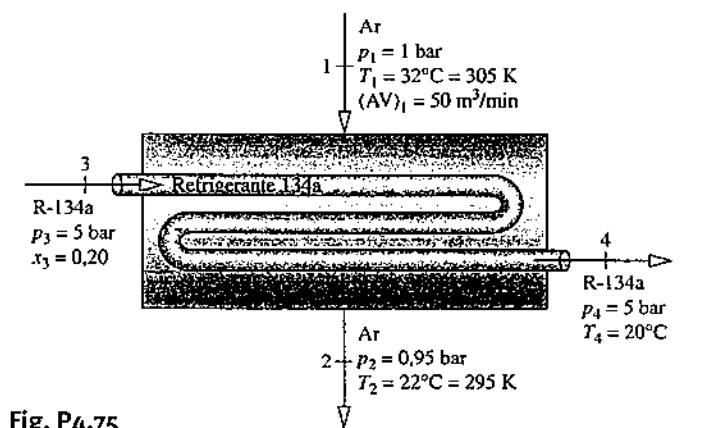


Fig. P4-75

4.76 Vapor a 250 kPa e um título de 90% entra em um trocador de calor operando em regime permanente e sai com a mesma pressão como líquido saturado. Um fluxo de óleo separado com uma vazão mássica de 29 kg/s entra a 20°C e sai a 100°C, sem qualquer variação significativa na pressão. O calor específico do óleo é $c = 2$ kJ/kg·K. Os efeitos das

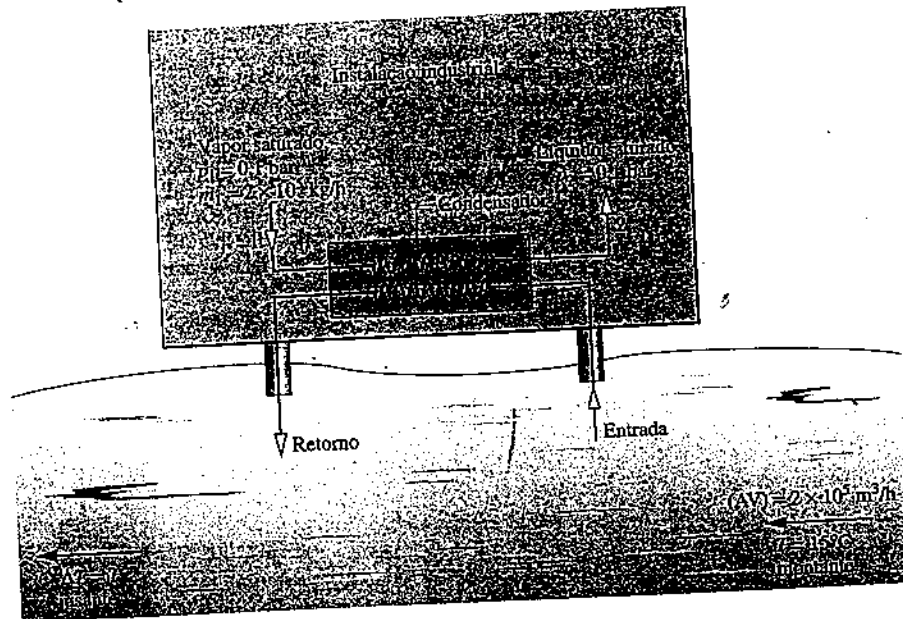


Fig. P4.78

energias cinética e potencial são desprezíveis. Considerando que a transferência de calor do trocador para a vizinhança é 10% da energia necessária para aumentar a temperatura do óleo, determine a vazão mássica do vapor, em kg/s.

- 4.77 Refrigerante 134a a -12°C e um título de 42% entra em um trocador de calor e sai com uma vazão volumétrica de $0,85\text{ m}^3/\text{min}$ como vapor saturado na mesma temperatura. Um fluxo de ar separado com uma vazão mássica de 188 kg/s entra a 22°C e sai a 17°C . Admitindo o comportamento de gás ideal para o ar e abandonando os efeitos das energias cinética e potencial, determine (a) a vazão mássica do Refrigerante 134a, em kg/min , e (b) a transferência de calor entre o trocador e sua vizinhança, em kJ/min .
- 4.78 Conforme o esboço da Fig. P4.78, um condensador utilizando a água de um rio para condensar vapor com uma vazão mássica de $2 \times 10^5\text{ kg/h}$, de vapor saturado até líquido saturado a uma pressão de 0,1 bar, é proposto para uma instalação industrial. Medidas indicam que a diversas centenas de metros a montante da instalação o rio apresenta uma vazão volumétrica de $2 \times 10^5\text{ m}^3/\text{h}$ e uma temperatura de 15°C . Para uma operação em regime permanente e ignorando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a elevação de temperatura da água do rio, em $^{\circ}\text{C}$, a jusante da instalação causada pelo uso desse condensador e comente.
- 4.79 A Fig. P4.79 mostra um painel de coletor solar colocado em um telhado com uma área superficial de 24 ft^2 ($2,2\text{ m}^2$). O painel recebe energia do

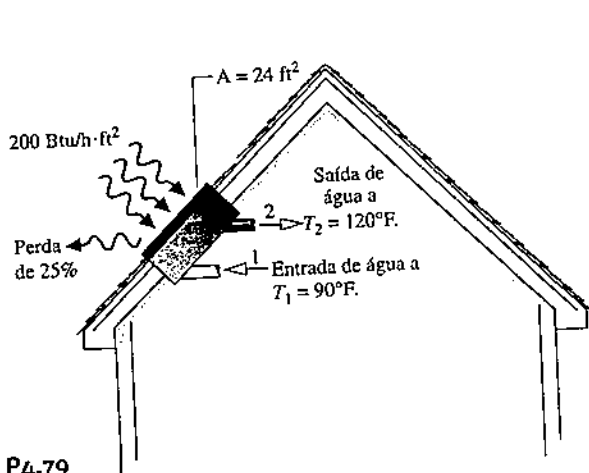


Fig. P4-79

Sol a uma taxa de 200 Btu/h por ft^2 de área ($630,8\text{ W}/\text{m}^2$) do coletor. Vinte e cinco por cento da energia incidente são perdidos para a vizinhança. O restante da energia é usado para aquecer água de uso doméstico de 90°F ($32,2^{\circ}\text{C}$) a 120°F ($48,9^{\circ}\text{C}$). A água atravessa o coletor solar sem queda de pressão apreciável. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine para regime permanente quantos galões de água a 120°F o coletor fornece por hora.

- 4.80 Um aquecedor de água de alimentação em uma instalação térmica a vapor opera em regime permanente com um líquido fluindo pela entrada 1 com $T_1 = 45^{\circ}\text{C}$ e $p_1 = 3,0\text{ bar}$. Vapor d'água a $T_2 = 320^{\circ}\text{C}$ e $p_2 = 3,0\text{ bar}$ flui pela entrada 2. Água líquida saturada sai a uma pressão $p_3 = 3,0\text{ bar}$. Ignore a transferência de calor para a vizinhança e todos os efeitos das energias cinética e potencial. Considerando que a vazão mássica do líquido fluindo pela entrada 1 é $\dot{m}_1 = 3,2 \times 10^5\text{ kg/h}$, determine a vazão mássica na entrada 2, \dot{m}_2 , em kg/h .
- 4.81 Um aquecedor de água de alimentação opera em regime permanente com água líquida escoando, ao longo da entrada 1, a 10 bar , 50°C e com uma vazão mássica de 60 kg/s . Um fluxo separado de vapor penetra na entrada 2 a 10 bar e 200°C . Líquido saturado a 10 bar sai do aquecedor de água de alimentação por 3. Ignorando a transferência de calor para a vizinhança e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial determine a vazão mássica, em kg/s , na entrada 2.
- 4.82 Conforme o *dessuperaquecedor* ilustrado na Fig. P4.82, água líquida no estado 1 é injetada em um fluxo de vapor superaquecido que entra no estado 2. Como resultado, vapor saturado sai no estado 3. Os dados para operação em regime permanente estão apresentados na figura. Ignorando as perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial, determine a vazão mássica do vapor superaquecido que entra, em kg/min .

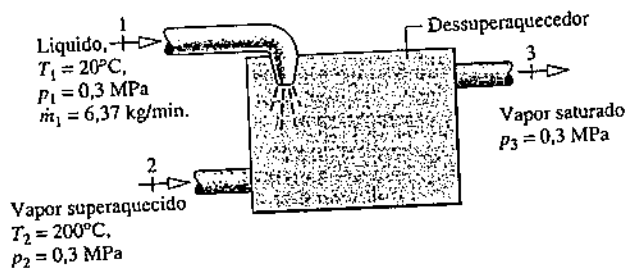


Fig. P4.82

- 4.83 Conforme mostrado na Fig. P4.83, 15 kg/s de vapor entram em *dessuperaquecedor* operando em regime permanente a 30 bar , 320°C que são misturados à água líquida a 25 bar e temperatura T_2 para produzir vapor saturado a 20 bar . A transferência de calor entre o dispositivo e

vizinhança, juntamente com os efeitos das energias cinética e potencial, pode ser abandonada.

- (a) Se $T_2 = 200^\circ\text{C}$, determine a vazão mássica de líquido, \dot{m}_2 , em kg/s.
 (b) Esboce graficamente \dot{m}_2 em kg/s, versus T_2 no intervalo de 20 a 220°C .

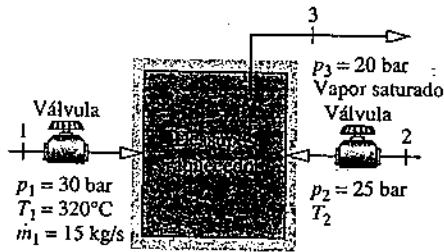


Fig. P4.83

- 4.84 A Fig. P4.84 fornece dados para o duto adiante das serpentinas da unidade de resfriamento de água de um sistema de ar condicionado operando em regime permanente. Ar externo a 90°F ($32,2^\circ\text{C}$) é misturado com ar de retorno a 75°F ($23,9^\circ\text{C}$). As perdas de calor são desprezíveis, e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. A pressão em todo o conjunto é 1 atm. Admitindo o modelo de gás ideal com $c_p = 0,24 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ ($1,0 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$) para o ar, determine (a) a temperatura do ar misturado, em $^\circ\text{F}$, e (b) o diâmetro do duto com ar misturado, em ft.

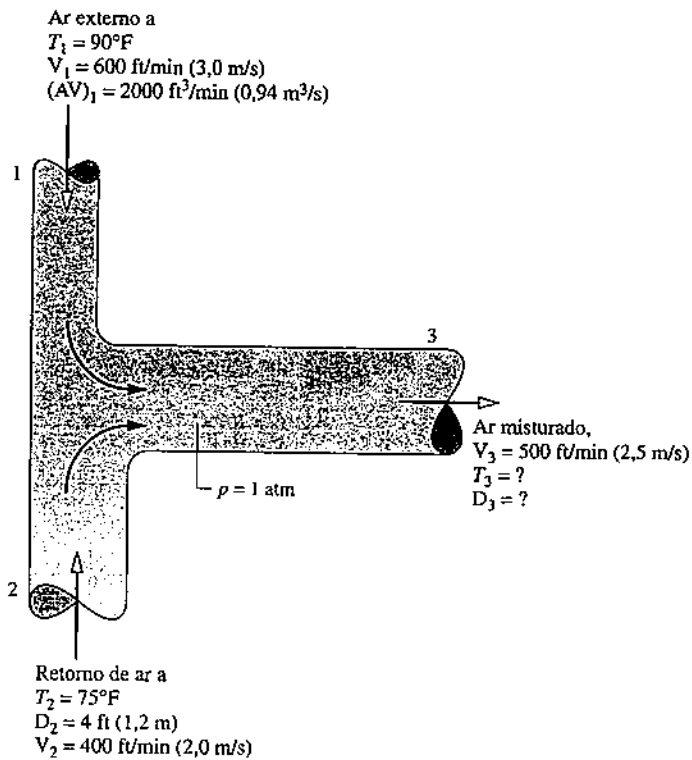


Fig. P4.84

- 4.85 A Fig. P4.85 fornece os dados para um trocador de calor com escoamento em paralelo em regime permanente, no qual estão presentes uma corrente de ar e uma de água. Ambas as correntes não apresentam variações de pressão significativas. As perdas de calor para a vizinhança do trocador de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. O modelo de gás ideal pode ser aplicado ao ar. Considerando que ambas as correntes saem na mesma temperatura, determine o valor da temperatura, em K.

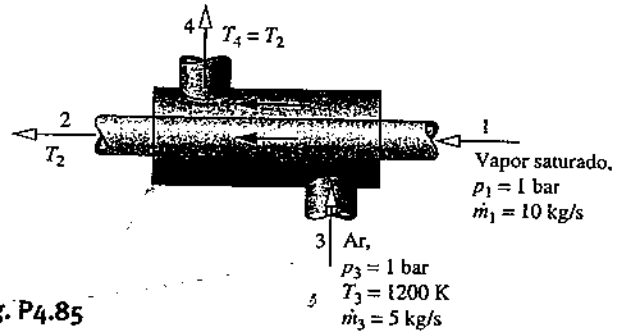


Fig. P4.85

- 4.86 A Fig. P4.86 fornece os dados para um trocador de calor com escoamento em paralelo em regime permanente, no qual estão presentes uma corrente de ar e uma de dióxido de carbono (CO_2). As perdas de calor para a vizinhança do trocador de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. O modelo de gás ideal pode ser aplicado para ambos os gases. Uma restrição relativa ao tamanho do trocador de calor requer que a temperatura de saída do ar seja 20 graus maior do que a temperatura de saída do CO_2 . Determine a temperatura de saída de ambas as correntes, em $^\circ\text{R}$.

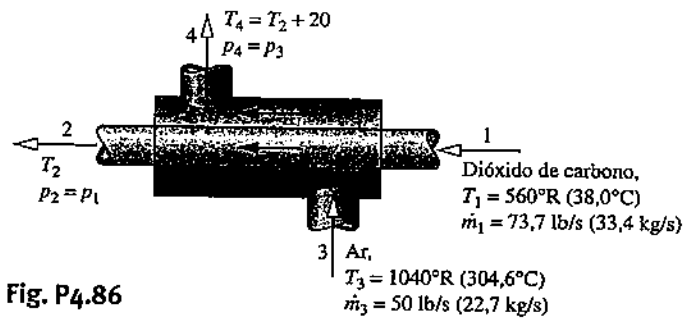


Fig. P4.86

- 4.87 Dez kg/min de água de resfriamento circulam em uma camisa d'água que engloba um gabinete repleto de componentes eletrônicos. No regime permanente, a água entra na camisa d'água a 22°C e sai com uma variação desprezível de pressão a uma temperatura que não pode ser superior a 26°C . Não existe nenhuma transferência de energia por calor entre o exterior da camisa d'água e a vizinhança, e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine a máxima potência elétrica que os componentes eletrônicos podem receber, em kW, na qual o limite para a temperatura da água na saída é atingido.
- 4.88 Conforme mostrado na Fig. P4.88, os componentes eletrônicos montados em uma superfície plana são resfriados por convecção com a vizinhança e por água líquida circulando em um tubo em U adicionado às placas. Em regime permanente, a água entra no tubo a 20°C e a uma velocidade de $0,4 \text{ m/s}$ e sai a 24°C com uma queda de pressão desprezível. Os componentes eletrônicos recebem $0,5 \text{ kW}$ de potência elétrica. A taxa de transferência de energia por convecção dos componentes é estimada em $0,08 \text{ kW}$. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine o diâmetro do tubo, em cm.

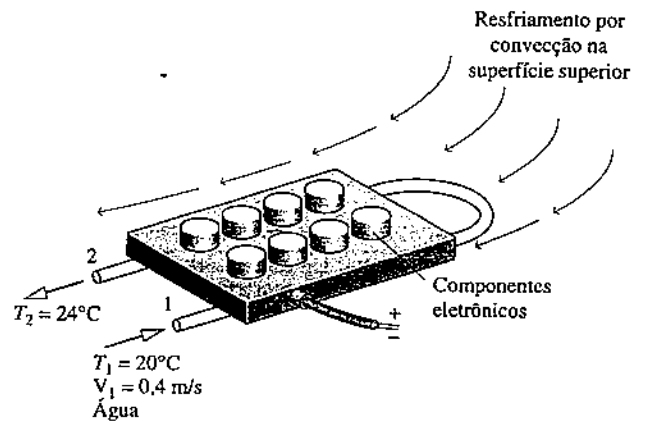


Fig. P4.88

- 4.89 Amônia entra em uma válvula de expansão de um sistema de refrigeração a uma pressão de 10 bar e a uma temperatura de 24°C e sai a 1 bar. Se o refrigerante sofre um processo de estrangulamento, qual é o título do refrigerante na saída da válvula de expansão?
- 4.90 Vapor de propano entra em uma válvula a 1,0 MPa, 60°C, e sai a 0,3 MPa. Se o refrigerante sofre um processo de estrangulamento, qual é a temperatura do propano, em °C, na saída da válvula?
- 4.91 Vapor d'água escoou em um grande tubo a 1 MPa com uma mistura bifásica líquido-vapor. Uma pequena quantidade é retirada através de um calorímetro de estrangulamento e sofre um processo de estrangulamento para uma pressão de saída de 0,1 MPa. Para qual intervalo de temperaturas de saída, em °C, este calorímetro pode ser utilizado para determinar o título do vapor no tubo? Qual é o intervalo de valores correspondentes para os títulos?
- 4.92 Uma válvula e uma turbina a vapor operam em série, em regime permanente. O vapor que escoou pela válvula sofre um processo de estrangulamento. Na entrada da válvula, as condições são 600 lbf/in² (4,1 MPa) e 800°F (426,7°C). Na saída da válvula, correspondente a entrada da turbina, a pressão é de 300 lbf/in² (2,1 MPa). Na saída da turbina, a pressão é de 5 lbf/in² (34,5 kPa). A potência desenvolvida pela turbina é de 350 Btu por lb de vapor em escoamento. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Fixe o estado na saída da turbina: para o estado de vapor superaquecido, determine a temperatura, em °F. Para o estado de mistura bifásica líquido-vapor, determine o título.
- 4.93 Vapor d'água a 500 lbf/in² (3,4 MPa), 500°F (260,0°C), entra em uma válvula bem isolada operando em regime permanente com uma vazão mássica de 0,11 lb/s (0,05 kg/s) por um tubo de diâmetro de 1 in (0,02 m). O vapor se expande até 200 lbf/in² (1,4 MPa) sem nenhuma variação significativa na altura. A expansão não é necessariamente um processo de expansão.
- (a) Determine a velocidade de saída, em ft/s, e a temperatura de saída, em °F, se a razão entre os diâmetros de entrada e saída, d_1/d_2 , é 0,64.
- (b) Para explorar os efeitos da variação da área conforme o vapor se expande, esboce graficamente a velocidade de saída, em ft/s, a temperatura de saída, em °F, e a entalpia específica na saída, em Btu/lb, para d_1/d_2 variando entre 0,25 e 4.

Reverendo Conceitos

- 4.94 Para uma revisão, efetue as seguintes tarefas solicitadas:
- (a) Responda se cada uma das afirmativas abaixo é verdadeira ou falsa. Explique.
- (i) Para um volume de controle, em regime permanente, com uma entrada e uma saída, as vazões mássicas na entrada e na saída são iguais, porém as vazões volumétricas podem ser diferentes.
 - (ii) O trabalho de escoamento é o trabalho realizado sobre uma corrente de escoamento por um agitador ou um pistão.
 - (iii) Uma operação transiente indica uma mudança no estado com o tempo.
 - (iv) Neste livro, o escoamento nas entradas e saídas do volume de controle é normalmente considerado unidimensional.
 - (v) Onde a massa atravessa a fronteira de um volume de controle, a transferência de energia correspondente é representada unicamente pela energia interna da massa.
- (b) Responda se cada uma das afirmativas abaixo é verdadeira ou falsa. Explique.
- (i) Um difusor é uma passagem de escoamento com área de seção reta variável na qual a velocidade de um gás ou líquido aumenta na direção do escoamento

- (ii) O corpo humano é um exemplo de sistema integrado.
 - (iii) Quando uma substância passa por um processo de estrangulamento através de uma válvula, a entalpia específica da substância na entrada da válvula é igual a da saída.
 - (iv) As correntes quente e fria de um trocador de calor de fluxo cruzado escoam no mesmo sentido.
 - (v) O desempenho termodinâmico de um dispositivo, como uma turbina, pelo qual há um escoamento de massa, é melhor analisado estudando-se o escoamento de massa isoladamente.
- (c) Responda se cada uma das afirmativas abaixo é verdadeira ou falsa. Explique.
- (i) Em todo volume de controle em regime permanente, a vazão mássica total de entrada é igual a vazão mássica total de saída.
 - (ii) Um aquecedor de água de alimentação aberto é um tipo especial de trocador de calor contracorrente.
 - (iii) Um passo fundamental na análise termodinâmica corresponde à listagem cuidadosa das hipóteses que serão utilizadas para a modelagem do problema.
 - (iv) Um radiador de automóvel é um exemplo de um trocador de calor de fluxo cruzado.
 - (v) Ventiladores elétricos idênticos, em regime permanente, produzindo fluxo de ar a mesma temperatura na cidade de Nova York e em Denver proporcionarão a mesma vazão volumétrica de ar.

Sistemas Avançados de Energia em Regime Permanente

4.95 A Fig. P4.95 ilustra uma turbina, operando em regime permanente, que fornece energia para um compressor de ar e um gerador elétrico. Ar entra na turbina com uma vazão mássica de 5,4 kg/s a 527°C e sai da turbina a 107°C e 1 bar. A turbina fornece energia a uma taxa de 900 kW para o compressor e a uma taxa de 1400 kW para o gerador. O ar pode ser modelado como um gás ideal e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine (a) a vazão volumétrica do ar na saída da turbina, em m³/s, e (b) a taxa de transferência de calor entre a turbina e sua vizinhança, em kW.

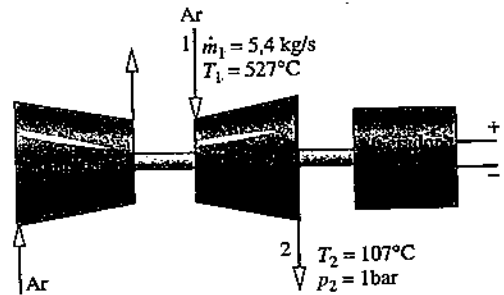


Fig. P4.95

4.96 A Fig. P4.96 fornece dados de regime permanente para uma válvula de estrangulamento em série com um trocador de calor. Refrigerante 134a no estado de líquido saturado entra na válvula a $T_1 = 36^\circ\text{C}$ com uma vazão mássica de 0,26 kg/s e sofre um processo de estrangulamento até $T_2 = -8^\circ\text{C}$. O refrigerante então entra no trocador de calor, saindo como vapor saturado sem qualquer decréscimo significativo na pressão. Água líquida entra como um fluxo separado no trocador de calor a $T_4 = 20^\circ\text{C}$ e sai como líquido a $T_5 = 10^\circ\text{C}$. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine (a) a pressão no estado 2, em kPa, e (b) a vazão mássica do fluxo de água líquida, em kg/s.

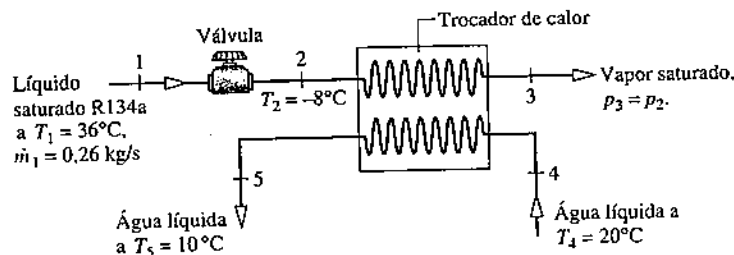


Fig. P4.96

4.97 Conforme ilustrado na Fig. P4.97, refrigerante 22 entra no compressor de uma unidade de ar condicionado, operando em regime permanente, a 40°F (4,4°C) e 80 lbf/in² (551,6 kPa), e é comprimido até 140°F (60,0°C) e 200 lbf/in² (1,4 MPa). O refrigerante que sai do compressor entra em um condensador, onde ocorre transferência de energia para o ar como um fluxo separado, e o refrigerante sai como um líquido a 200 lbf/in² e 90°F (32,2°C). Ar entra no condensador a 80°F (26,7°C) e 14,7 lbf/in² (101,3 kPa) com uma vazão volumétrica de 750 ft³/min (0,35 m³/s) e sai a 110°F (43,3°C). Ignorando as perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial, e admitindo o modelo de gás ideal para o ar, determine (a) a vazão mássica do refrigerante, em lb/min, e (b) a potência do compressor, em hp.

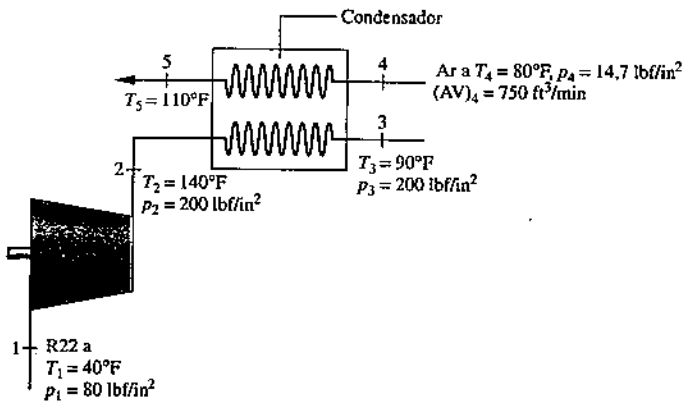


Fig. P4.97

4.98 A Fig. P4.98 mostra parte de um sistema de refrigeração que consiste em um trocador de calor, um evaporador, uma válvula de estrangulamento e a tubulação associada. Dados para operação em regime permanente com o Refrigerante 134a são fornecidos na figura. Não existe transferência de calor significativa para ou do trocador de calor, para ou da válvula e para ou da tubulação. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine a taxa de transferência de calor entre o evaporador e sua vizinhança, em Btu/h.

4.99 Refrigerante 134a entra a 10 bar, 36°C, com uma vazão volumétrica de 482 kg/h no separador operando em regime permanente mostrado na Fig. P4.99. Líquido saturado e vapor saturado saem em fluxos distintos,

cada um à pressão p . A transferência de calor para a vizinhança e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados.
 (a) Determine a vazão mássica de cada um dos fluxos, em kg/h, se $p = 4$ bar.
 (b) Esboce graficamente as vazões mássicas nas saídas, em kg/h, versus p no intervalo entre 1 e 9 bar.

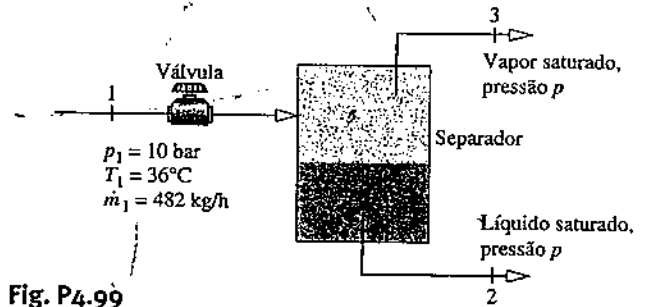


Fig. P4.99

4.100 Dióxido de carbono (CO₂) modelado como um gás ideal escoava através do compressor e do trocador de calor ilustrados na Fig. P4.100. A potência de acionamento do compressor é de 100 kW. Um fluxo separado de água de resfriamento líquida escoava ao longo do trocador de calor. Todos os dados fornecidos são relativos a uma operação em regime permanente. As perdas de calor para a vizinhança e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine (a) a vazão mássica de CO₂, em kg/s, e (b) a vazão mássica da água de resfriamento, em kg/s.

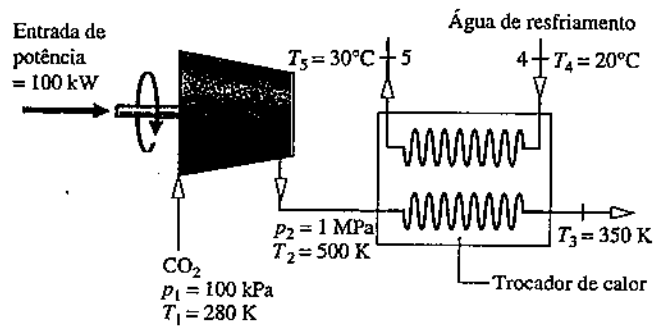


Fig. P4.100

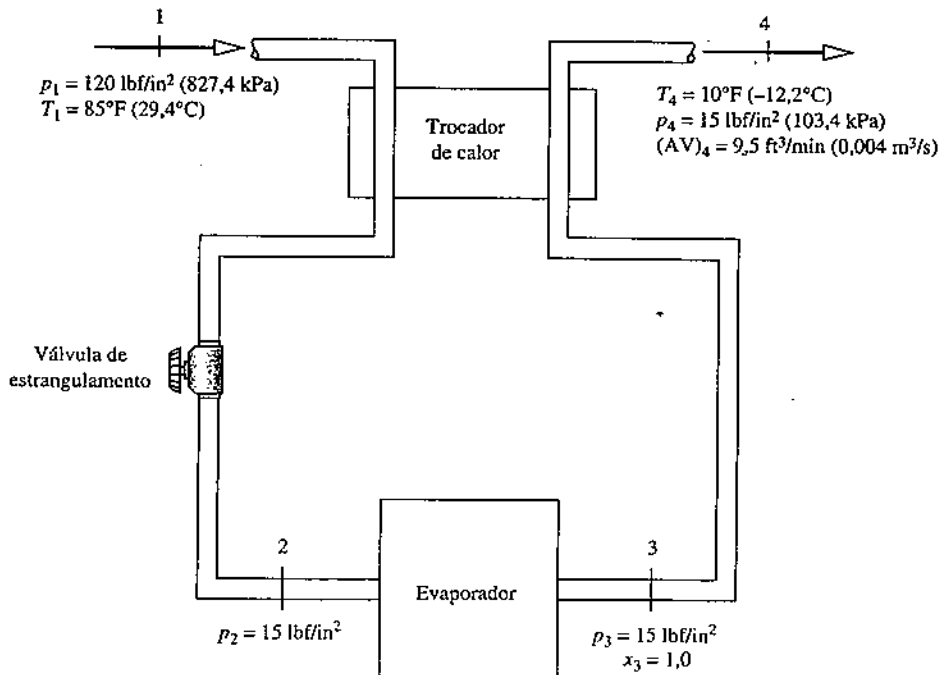


Fig. P4.98

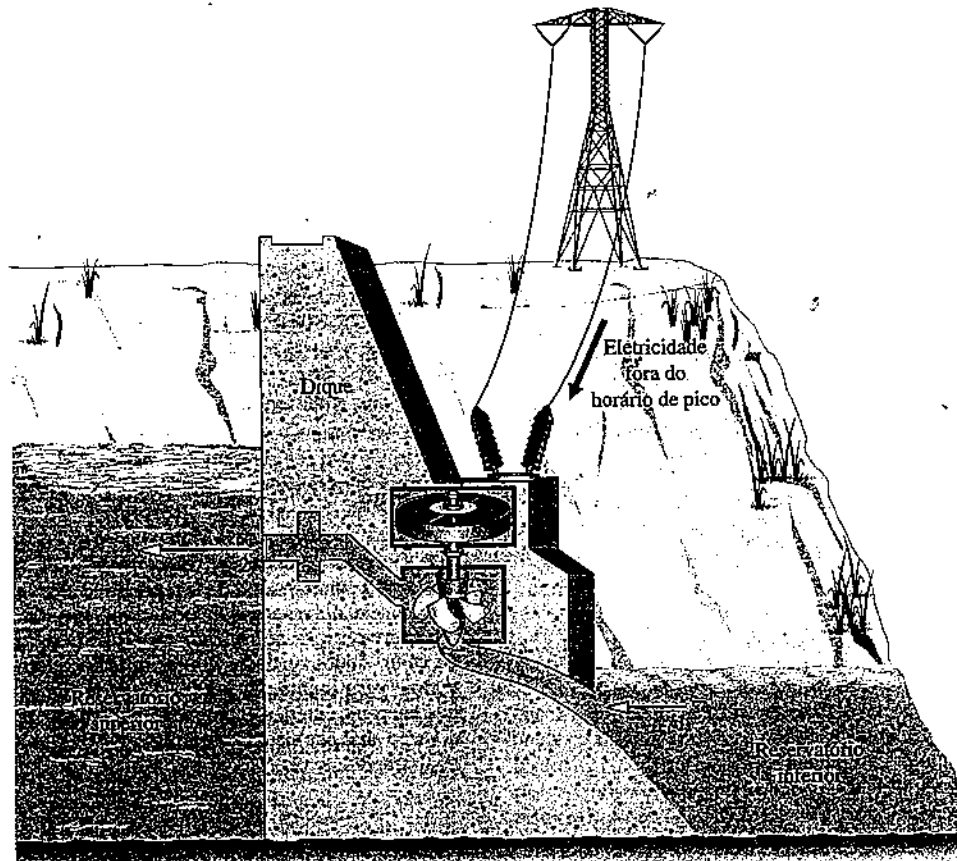


Fig. P4.101

4.101 A Fig. P4.101 ilustra um sistema de armazenamento de energia por meio de *bombagem hídrica* que opera em regime permanente, bombeando água de um reservatório com cota inferior para um reservatório com cota superior, usando a eletricidade armazenada *fora dos horários de pico* (veja a Seção 4.8.3). A água é bombeada para o reservatório superior com uma vazão volumétrica de $150 \text{ m}^3/\text{s}$, vencendo uma altura de 20 m. Não há variações significativas na temperatura, pressão ou energia cinética, entre a entrada e a saída. A transferência de calor da bomba para a vizinhança ocorre a uma taxa de $0,6 \text{ MW}$ e $g = 9,81 \text{ m/s}^2$. Determine a potência requerida pela bomba, em MW. Admitindo a mesma vazão volumétrica quando o sistema gera eletricidade *nos horários de pico* usando esta água, a potência será maior, menor, ou igual a potência da bomba? Explique.

4.102 A Fig. P4.102 fornece os dados da operação em regime permanente de uma instalação de potência a vapor simples. As perdas de calor e os

efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) a eficiência térmica e (b) a vazão mássica da água de resfriamento em kg por kg de vapor em escoamento.

4.103 A Fig. P4.103 fornece os dados da operação em regime permanente de um compressor e um trocador de calor. A potência de acionamento do compressor é de 50 kW. Conforme ilustrado na figura, nitrogênio (N_2) escoou pelo compressor e pelo trocador de calor com uma vazão mássica de $0,25 \text{ kg/s}$. O nitrogênio é modelado como um gás ideal com $k = 1,67$, também escoou pelo trocador de calor. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine a vazão mássica de hélio, em kg/s.

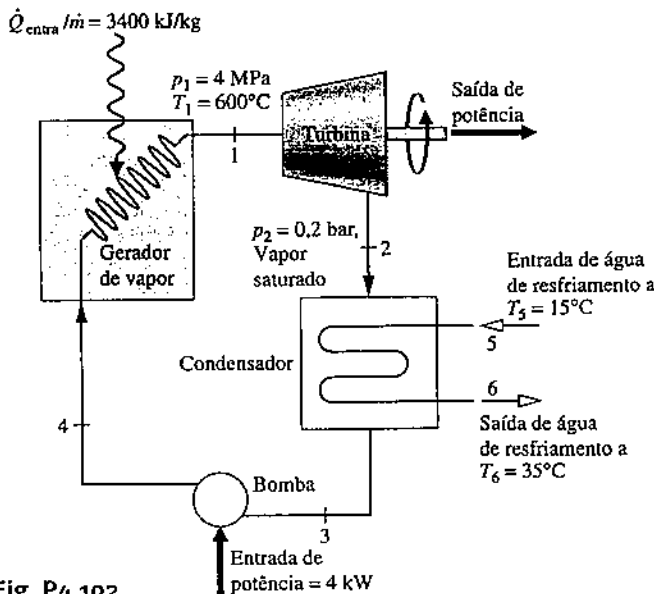


Fig. P4.102

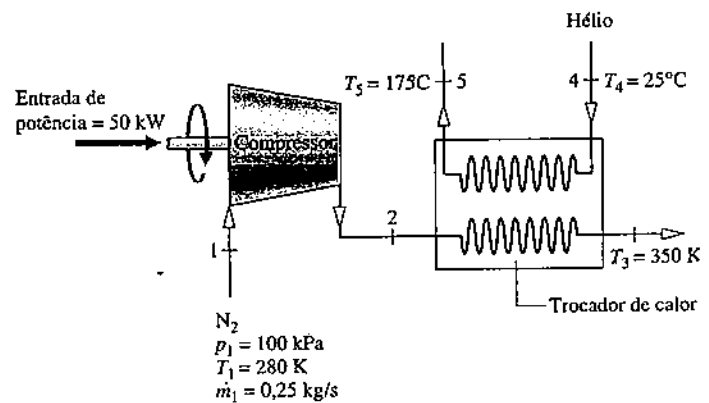


Fig. P4.103

4.104 A Fig. P4.104 fornece os dados da operação em regime permanente de um sistema de *cogeração* com vapor d'água a 20 bar, 360°C , entrando pela posição 1. A potência desenvolvida pelo sistema é de $2,2 \text{ MW}$. Vapor de processo sai pela posição 2 e água quente para outro processo sai pela posição indicada por 3. Calcule a taxa de transferência de calor, em MW, entre o sistema e sua vizinhança. Considere $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

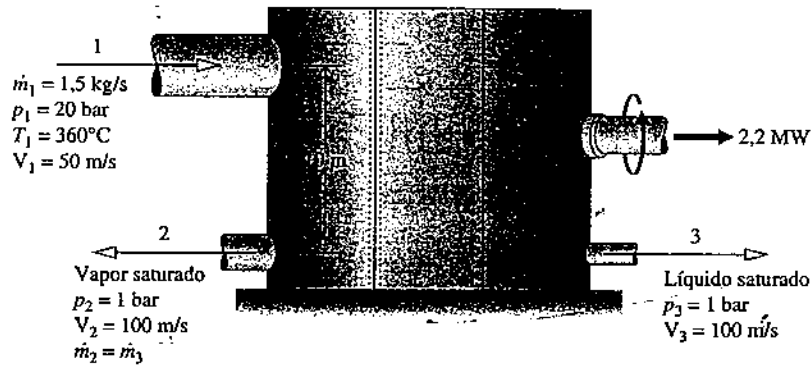


Fig. P4.104

4.105 Conforme mostrado na Fig. P4.105, água quente de resíduos industriais a 15 bar, 180°C e com uma vazão mássica de 5 kg/s entra em um *separador* através de uma válvula. Líquido saturado e vapor saturado saem do separador em fluxos distintos, cada um a 4 bar. O vapor saturado entra na turbina e se expande até $0,08 \text{ bar}$ e $x = 90\%$. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Para a operação em regime permanente, determine a potência, em hp, desenvolvida pela turbina.

4.106 Um ciclo de potência simples com base em uma turbina a gás operando em regime permanente, com ar como substância de trabalho, é

mostrado na Fig. P4.106. Dentre os componentes do ciclo está um compressor de ar montado no mesmo eixo da turbina. O ar é aquecido no trocador de calor a alta pressão antes de entrar na turbina. O ar que sai da turbina é resfriado no trocador de calor a baixa pressão antes de retornar ao compressor. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. O compressor e a turbina operam adiabaticamente. Usando o modelo de gás ideal para o ar, determine a (a) potência requerida pelo compressor, em hp, (b) a potência de saída da turbina, em hp, e (c) a eficiência térmica do ciclo.

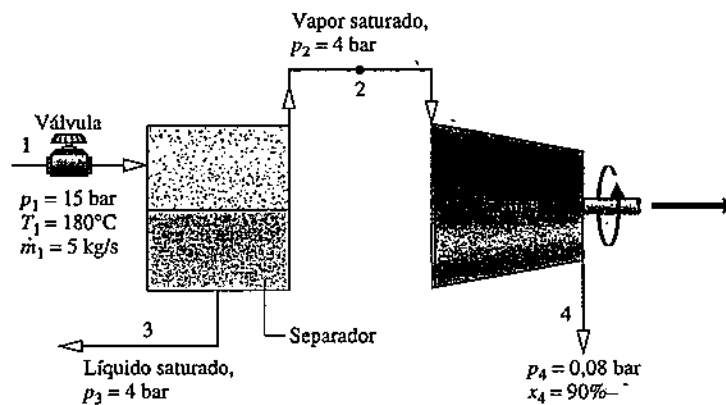


Fig. P4.105

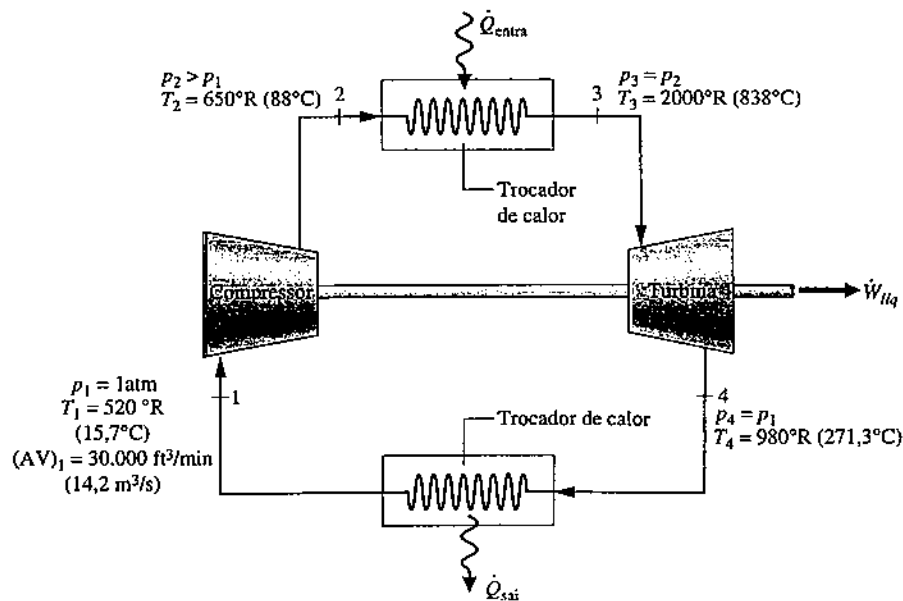


Fig. P4.106

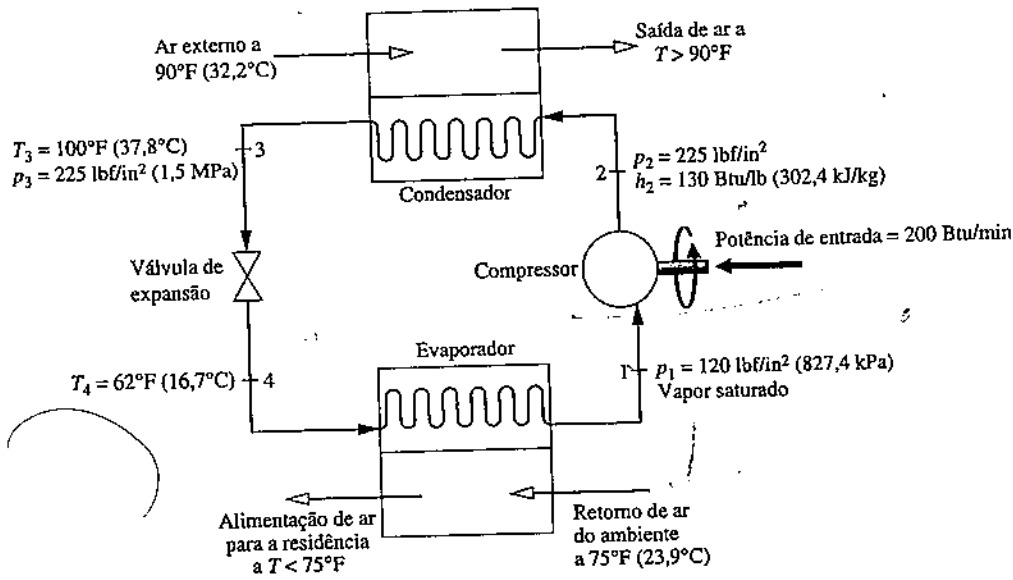


Fig. P4.107

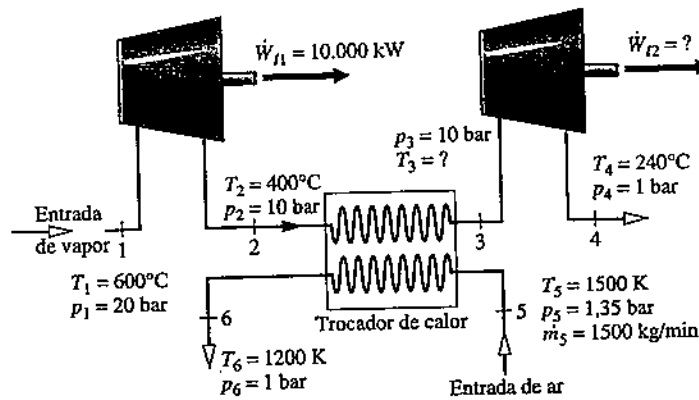


Fig. P4.108

- 4.107 Um sistema de ar condicionado residencial opera em regime permanente, conforme ilustrado na Fig. P4.107. Refrigerante 22 circula nos componentes do sistema. Dados de propriedades em posições-chave são mostrados na figura. Considerando que o evaporador remove energia por transferência de calor do ar do ambiente a uma taxa de 600 Btu/min (10,5 kW), determine (a) a taxa de transferência de calor entre o compressor e a vizinhança, em Btu/min, e (b) o coeficiente de desempenho.
- 4.108 Fluxos separados de vapor e ar escoam ao longo do conjunto turbina-trocador de calor mostrado na Fig. P4.108. Os dados da operação em regime permanente são mostrados na figura. A transferência de calor para o ambiente pode ser desprezada, assim como todos os efeitos das energias cinética e potencial. Determine (a) T_3 , em K, e (b) a potência da segunda turbina, em kW.

Análise Transiente

- 4.109 Um tanque rígido, cujo volume é de 10 L, encontra-se inicialmente evacuado. Um orifício se desenvolve na parede, e ar da vizinhança a 1 bar, 25°C, é admitido até que a pressão no tanque atinja 1 bar. A transferência de calor entre os conteúdos do tanque e a vizinhança é desprezível. Admitindo o modelo de gás ideal com $k = 1,4$ para o ar, determine (a) a temperatura final no interior do tanque em °C, e (b) a quantidade de ar que penetra no tanque, em g.
- 4.110 Um tanque cujo volume é de 0,01 m³ encontra-se inicialmente evacuado. Um orifício se desenvolve na parede, e ar da vizinhança a 21°C, 1 bar, é admitido até que a pressão no tanque atinja 1 bar. Considerando que a temperatura final do ar no tanque é de 21°C, determine (a) a massa final no interior do tanque em g, e (b) a transferência de calor entre os conteúdos do tanque e a vizinhança, em kJ.

- 4.111 Um tanque rígido com 2 m³ de volume contendo ar, inicialmente a 1 bar, 295 K, é conectado por meio de uma válvula a um grande recipiente que armazena ar a 6 bar e 295 K. A válvula é aberta apenas o tempo necessário para encher o tanque com ar até uma pressão de 6 bar e uma temperatura de 350 K. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar, determine a transferência de calor entre os conteúdos do tanque e sua vizinhança, em kJ.
- 4.112 Um tanque rígido e isolado de 0,5 m³ de volume está conectado por meio de uma válvula a um grande recipiente contendo vapor a 40 bar, 500°C. O tanque inicialmente encontra-se evacuado. A válvula é aberta apenas o tempo necessário para encher o tanque com vapor até uma pressão de 20 bar. Determine a temperatura final do vapor no tanque, em °C, e a massa final de vapor no tanque, em kg.
- 4.113 Um tanque rígido e isolado de 10 ft³ (0,28 m³) está conectado, por meio de uma válvula, a uma grande linha de vapor através da qual o vapor escoava a 500 lbf/in² (3,4 MPa) e 800°F (426,7°C). O tanque inicialmente encontra-se evacuado. A válvula é aberta apenas o tempo necessário para encher o tanque com vapor até uma pressão de 500 lbf/in². Determine a temperatura final do vapor no tanque, em °F, e a massa final de vapor no tanque, em lb.
- 4.114 A Fig. P4.114 apresenta os dados de operação de um sistema de armazenamento de energia por meio de ar comprimido, usando a eletricidade armazenada fora dos horários de pico para alimentar um compressor que fornece ar pressurizado a uma caverna (Veja a Seção 4.8.3). A caverna ilustrada na figura tem 10⁵ m³ de volume e inicialmente mantém ar a 290 K, 1 bar, que corresponde ao ar ambiente. Após o fornecimento de ar, o ar na caverna se encontra a 790 K e 21 bar. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar, determine (a) as massas inicial e final do ar na caverna, ambas em kg, e (b) o trabalho requerido pelo compressor, em GJ. Ignore a transferência de calor e os efeitos das energias cinética e potencial.

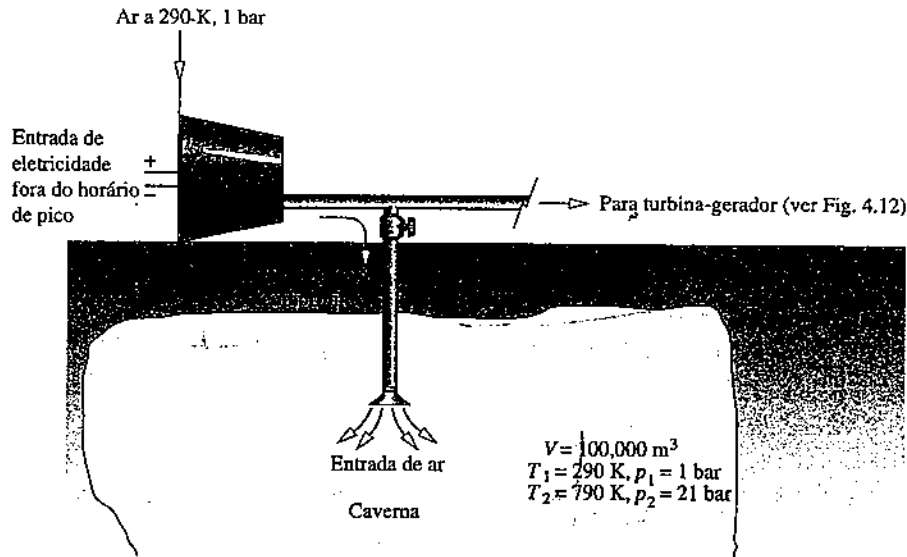


Fig. P4.114

- 4.115 Um tanque rígido de $0,5 \text{ m}^3$ de volume contém amônia inicialmente a 20°C , $1,5 \text{ bar}$, e encontra-se conectado, por meio de uma válvula, a uma grande linha de alimentação que transporta amônia a 12 bar , 60°C . A válvula é aberta apenas o tempo necessário para encher o tanque com amônia adicional, levando a massa total de amônia no tanque a $143,36 \text{ kg}$. No estado final, o tanque contém uma mistura bifásica líquido-vapor a 20°C . Determine a transferência de calor entre os conteúdos do tanque e a vizinhança, em kJ , ignorando os efeitos das energias cinética e potencial.
- 4.116 Conforme ilustrado na Fig. P4.116, um tanque de 300 ft^3 ($8,5 \text{ m}^3$) contém H_2O inicialmente a 30 lbf/in^2 ($206,8 \text{ kPa}$) e um título de 80% . O tanque está conectado a uma grande linha através da qual o vapor d'água escoou a 200 lbf/in^2 ($1,4 \text{ MPa}$) e 450°F ($232,2^\circ\text{C}$). Vapor d'água escoou no tanque através de uma válvula até que a pressão em seu interior atinja 100 lbf/in^2 ($689,5 \text{ kPa}$) e a temperatura seja de 400°F ($204,4^\circ\text{C}$), e nesse instante a válvula é fechada. Determine a quantidade de massa, em lb , que entra no tanque e a transferência de calor entre o tanque e sua vizinhança, em Btu .

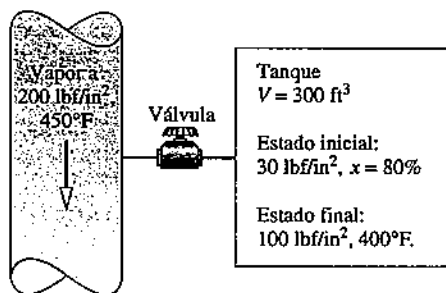


Fig. P4.116

- 4.117 Um tanque rígido de cobre contendo inicialmente 1 m^3 de ar a 295 K , 5 bar , encontra-se conectado, por meio de uma válvula, a uma grande linha de alimentação que transporta ar a 295 K , 15 bar . A válvula é aberta apenas o tempo necessário para encher o tanque com ar até uma pressão de 15 bar . No estado final, o ar no tanque se encontra a 310 K . O tanque de cobre, cuja massa é de 20 kg , está a mesma temperatura do ar no tanque, nos estados inicial e final. O calor específico do cobre é $c = 0,385 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Admitindo o comportamento de gás ideal para o ar, determine (a) as massas inicial e final do ar no tanque, ambas em kg , e (b) a transferência de calor do tanque e seus conteúdos para a vizinhança, em kJ , ignorando os efeitos das energias cinética e potencial.

- 4.118 Um tanque rígido e isolado contendo inicialmente $0,4 \text{ m}^3$ de vapor d'água saturado a $3,5 \text{ bar}$, é conectado por meio de uma válvula a uma grande recipiente que armazena vapor a 15 bar e 320°C . A válvula é aberta apenas o tempo necessário para levar a pressão do tanque a 15 bar . Determine, para os conteúdos do tanque, a temperatura final, em $^\circ\text{C}$, e a massa final, em kg .

- 4.119 Um tanque rígido e bem isolado, cujo volume inicial é de $0,5 \text{ m}^3$, encontra-se inicialmente evacuado. No tempo $t = 0$, ar da vizinhança a 1 bar , 21°C , começa a fluir para o interior do tanque. Um resistor elétrico transfere energia para o ar no tanque a uma taxa constante de 100 W durante 500 s e, nesse instante, a pressão no tanque é 1 bar . Qual é a temperatura do ar no tanque, em $^\circ\text{C}$, no instante final?

- 4.120 Um tanque rígido e bem isolado de 10 m^3 de volume está conectado a uma grande linha através da qual o vapor d'água escoou a 15 bar e 280°C . O tanque inicialmente encontra-se evacuado. Vapor d'água escoou no tanque até que a pressão em seu interior seja igual a p .

- (a) Determine a quantidade de massa no tanque, em kg , e a temperatura, em $^\circ\text{C}$, quando $p = 15 \text{ bar}$.
 (b) Esboce graficamente as grandezas do item (a) versus p no intervalo entre $0,1$ e 15 bar .

- 4.121 Um conjunto cilindro-pistão bem isolado é conectado por uma válvula a uma linha de alimentação de ar a 100 lbf/in^2 ($689,5 \text{ kPa}$), 80°F ($26,7^\circ\text{C}$), conforme mostrado na Fig. P4.121. O ar no interior do cilindro encontra-se inicialmente a $14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$), 80°F , e ocupa um volume de $0,1 \text{ ft}^3$ ($0,003 \text{ m}^3$). Inicialmente, a face do pistão está localizada em $x = 0$ e a mola não exerce força sobre este. A pressão atmosférica é de $14,7 \text{ lbf/in}^2$ e a área de face do pistão é de $0,22 \text{ ft}^2$ ($0,02 \text{ m}^2$). A válvula é aberta e o ar é lentamente admitido até que seu volume no interior do cilindro seja de $0,4 \text{ ft}^3$ ($0,01 \text{ m}^3$). Durante o processo a mola exerce uma força no pistão que varia de acordo com $F = kx$. O modelo de gás ideal se aplica para o ar, e não existe atrito entre o pistão e as paredes do cilindro. Esboce graficamente a pressão final, em lbf/in^2 , e a temperatura final, em $^\circ\text{F}$, do ar no interior do cilindro versus k no intervalo entre 650 e 750 lbf/ft ($9,5 \text{ kN/m}$ e $10,9 \text{ kN/m}$).

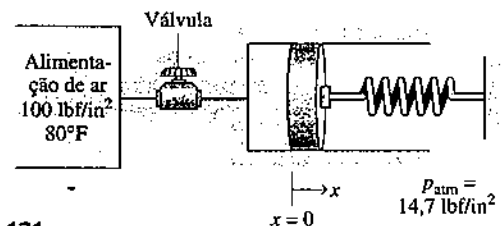


Fig. P4.121

- 4.122 Um tanque rígido de $0,1 \text{ m}^3$ de volume inicialmente contém uma mistura bifásica líquido-vapor de água a 1 bar e 1% de título. A água é aquecida em dois estágios:

Estágio 1: Aquecimento a volume constante até a pressão de 20 bar .

Estágio 2: Continuação do aquecimento, enquanto o vapor d'água saturado é lentamente retirado do tanque a uma pressão constante de 20 bar . O aquecimento cessa quando toda a água restante no tanque se encontrar como vapor saturado a 20 bar .

Calcule para a água a transferência de calor, em kJ , para ambos os estágios de aquecimento. Ignore os efeitos das energias cinética e potencial.

4.123 Um tanque rígido e isolado de 50 ft^3 ($1,4 \text{ m}^3$) de volume inicialmente contém uma mistura bifásica líquido-vapor de amônia a 100°F ($37,8^\circ\text{C}$) e 1,9% de título. Vapor saturado é removido lentamente do tanque até que a mistura bifásica líquido-vapor de amônia permaneça a 80°F ($26,7^\circ\text{C}$). Determine as massas inicial e final de amônia no tanque, ambas em lb.

4.124 O tanque rígido ilustrado na Fig. P4.124 tem um volume de $0,06 \text{ m}^3$ e inicialmente contém uma mistura bifásica líquido-vapor de H_2O a uma pressão de 15 bar e com um título de 20%. À medida que o tanque é aquecido, uma válvula reguladora mantém a pressão constante no tanque, permitindo que o vapor saturado escape. Abandonando os efeitos das energias cinética e potencial,

(a) determine a massa total no tanque, em kg, e o calor transferido, em kJ, se o aquecimento continua até que o título final seja de $x = 0,5$.

(b) esboce graficamente a massa no tanque, em kg, e o calor transferido, em kJ, versus o título final x no intervalo entre 0,2 e 1,0.

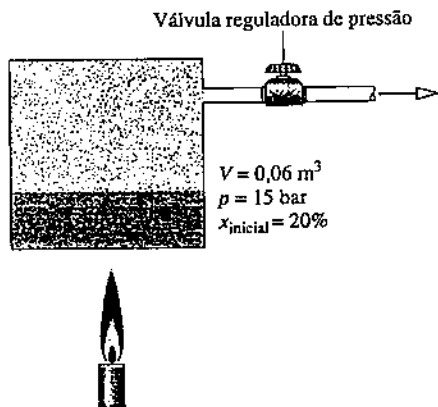


Fig. P4.124

4.125 Um tanque rígido bem isolado, cujo volume é de 7 ft^3 ($0,2 \text{ m}^3$), inicialmente contém hélio a 160°F ($71,1^\circ\text{C}$) e 30 lbf/in^2 ($206,8 \text{ kPa}$). Uma válvula conectada ao tanque é aberta e hélio é retirado lentamente, até que a pressão no interior do tanque baixe para p . Um resistor elétrico no interior do tanque mantém a temperatura em 160°F .

(a) Determine a massa de hélio retirada, em lb, e a energia fornecida ao resistor, em Btu, quando $p = 18 \text{ lbf/in}^2$ ($124,1 \text{ kPa}$).

(b) Esboce graficamente as grandezas do item (a) versus p no intervalo entre 15 e 30 lbf/in^2 ($103,4 \text{ kPa}$ e $206,8 \text{ kPa}$).

4.126 Um tanque de 1 m^3 de volume inicialmente contém vapor d'água a 6 MPa e 320°C . Vapor d'água é retirado lentamente do tanque até que a pressão caia para p . A transferência de calor dos produtos do tanque mantém a temperatura constante em 320°C . Abandonando todos os efeitos das energias cinética e potencial,

(a) determine a transferência de calor, em kJ, se $p = 1,5 \text{ MPa}$.

(b) esboce graficamente a transferência de calor, em kJ, versus p entre 0,5 e 6 MPa.

4.127 Um tanque de 1 m^3 inicialmente contém ar a 300 kPa, 300 K. Lentamente o ar escapa do tanque até que a pressão baixe para 100 kPa. O ar restante no interior do tanque sofre um processo descrito por $pv^{1,2} =$

constante. Para um volume de controle que englobe o tanque, determine a transferência de calor em kJ. Admita comportamento de gás ideal com calores específicos constantes.

4.128 Um tanque rígido de 1 m^3 contém gás nitrogênio inicialmente a 10 bar, 300 K. A transferência de calor para os produtos do tanque ocorre até que a temperatura tenha se elevado para 400 K. Durante o processo, uma válvula de alívio de pressão permite que o nitrogênio escape mantendo a pressão constante no tanque. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial e usando o modelo de gás ideal com calores específicos constantes e avaliados a 350 K, determine a massa de nitrogênio, em kg, que escapou juntamente com a quantidade de energia transferida por calor, em kJ.

4.129 De modo a conservar os equipamentos, o suprimento de ar de um escritório de 2000 ft^3 ($56,6 \text{ m}^3$) é fechado durante a noite e a temperatura ambiente cai para 40°F ($4,4^\circ\text{C}$). Pela manhã, um funcionário regula o termostato para 70°F ($21,1^\circ\text{C}$), e $200 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($0,09 \text{ m}^3/\text{s}$) de ar a 120°F ($48,9^\circ\text{C}$) começam a escoar através de uma linha de alimentação. O ar é bem misturado no interior do ambiente, e uma vazão mássica de ar à temperatura ambiente é retirada através de um duto de retorno. A pressão do ar é praticamente igual a 1 atm no processo. Ignorando a transferência de calor para a vizinhança e os efeitos das energias cinética e potencial, estime o tempo necessário para que a temperatura do ambiente atinja 70°F . Esboce graficamente a temperatura do ambiente como uma função do tempo.

4.130 Uma câmara bem isolada, cujo volume é de 1 ft^3 ($0,03 \text{ m}^3$), é mostrada na Fig. P4.130. Inicialmente a câmara contém ar a $14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$) e 100°F ($37,8^\circ\text{C}$). Tubos de alimentação e descarga encontram-se conectados à câmara e têm válvulas que controlam os fluxos de massa na entrada e na saída da câmara. O ar de alimentação encontra-se a 30 lbf/in^2 ($206,8 \text{ kPa}$), 200°F ($93,3^\circ\text{C}$). As válvulas são abertas simultaneamente, permitindo que o ar escoe a uma vazão mássica através de cada válvula. O ar no interior da câmara é bem misturado, de modo que a temperatura e a pressão em cada tempo possam ser consideradas uniformes no todo. Abandonando os efeitos das energias cinética e potencial e usando o modelo de gás ideal com calores específicos constantes para o ar, esboce graficamente a temperatura, em $^\circ\text{F}$, e a pressão, em lbf/in^2 , do ar na câmara versus o tempo para $\dot{m} = 1, 2$ e 5 lb/min ($0,008, 0,01$ e $0,04 \text{ kg/s}$).

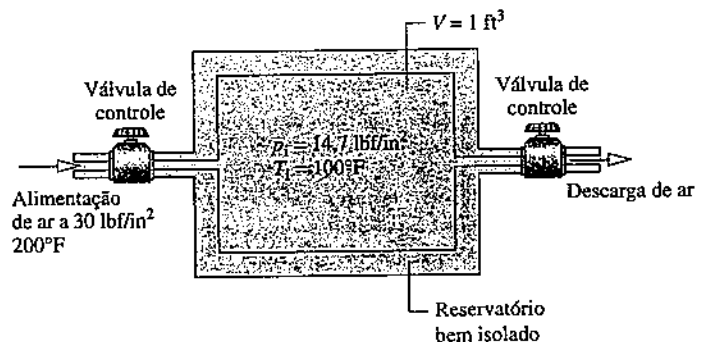


Fig. P4.130

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

4.1P Usando a internet, identifique no mínimo cinco aplicações médicas da tecnologia MEMS. Em cada caso, explique a base científica e tecnológica para a aplicação, discuta o estado atual da pesquisa e determine quão perto a tecnologia está em termos de comercialização. Escreva um relatório com os resultados de sua pesquisa incluindo, no mínimo, três referências.

4.2P Um grupo de células, chamadas células do nó sinusal, funciona como um marcapasso natural do coração, controlando o batimento cardíaco. Uma disfunção do nó sinusal dá origem à condição médica conhecida como arritmia cardíaca: batimento cardíaco irregular. As arritmias significativas são tratadas de várias maneiras, incluindo o uso de um marcapasso artificial, que é um dispositivo elétrico que envia os sinais necessários para fazer o coração bater corretamente. Pesquise como os marcapassos natural e artificial operam para atingir o objetivo de manter o batimento cardíaco regular. Coloque o resultado de sua pesquisa em um relatório, incluindo esboços de cada tipo de marcapasso.

4.3P Conduza um projeto com prazo estabelecido focado no uso das turbinas para baixas velocidades de vento para satisfazer as necessidades de eletricidade de pequenas empresas, fazendas ou vizinhanças selecionadas por seu grupo de projeto ou designadas para ele. Você pode levar diversos dias para pesquisar sobre o projeto e, então, preparar uma breve proposta com a descrição da finalidade, de uma lista dos objetivos e das diversas referências utilizadas. Como parte da sua proposta anote as medições locais da velocidade do vento de pelo menos três dias diferentes para atingir uma boa correspondência entre os requisitos das turbinas para baixas velocidades de vento candidatas e as condições locais. Sua proposta também deve reconhecer a necessidade do cumprimento dos códigos de zoneamento em vigor. Durante o projeto, observe os procedimentos para um bom projeto, como os discutidos na Seção 1.3 do *Thermal Design and Optimization*, John Wiley & Sons Inc., New York, 1996, por A. Bejan, G. Tsatsaronis e M. J. Moran. Escreva um relatório final bem documentado, incluindo uma avaliação da viabilidade econômica da turbina selecionada para a aplicação considerada.

4.4P A geração de eletricidade por meio do aproveitamento das correntes, marés e ondas tem sido mundialmente estudada. A eletricidade pode ser gerada a partir das correntes usando turbinas marítimas, conforme ilustrado na Fig. P4.4P. A eletricidade também pode ser gerada a partir do movimento de ondulação das ondas usando boias ligadas a um sistema. Meios semelhantes podem ser usados para gerar energia a partir do movimento das marés. Embora as correntes e as ondas tenham sido por muito tempo utilizadas para alcançar uma escala relativamente modesta de potência, atualmente muitos observadores estão pensando nos sistemas de geração de potência em larga escala. Alguns veem os oceanos como provedores de uma fonte quase ilimitada e renovável de potência. Avalie de maneira crítica a viabilidade da geração de potência em larga escala a partir das correntes e/ou das ondas até 2025, considerando as águas costeiras, os estuários ou os rios de um local dos Estados Unidos. Considere os fatores técnicos e econômicos e os efeitos sobre o ecossistema. Escreva um relatório incluindo no mínimo três referências.

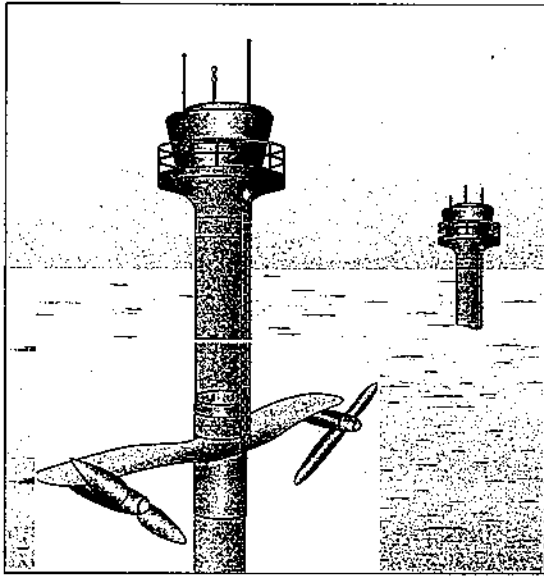


Fig. P4.4P

4.5P Em virtude do tamanho relativamente compacto, da construção simples e da modesta necessidade de energia, as bombas de sangue do tipo centrífuga estão sob consideração com relação a diversas aplicações médicas. Apesar disso, as bombas centrífugas têm obtido sucesso limitado por enquanto para fluxo sanguíneo porque podem causar danos às células do sangue e estão sujeitas a falha mecânica. A meta dos esforços atuais de desenvolvimento é um dispositivo com biocompatibilidade a longo prazo, desempenho e confiabilidade suficientes para possibilitar uma ampla utilização. Investigue o estado de desenvolvimento da bomba de sangue centrífuga, inclusive identificando os principais desafios técnicos e as possibilidades de superá-los. Resuma os resultados de sua pesquisa em um relatório incluindo no mínimo três referências.

4.6P Identifique locais em seu estado em que o uso de turbinas eólicas para a geração de energia elétrica em grande escala é possível, mas ainda não existe. Prepare um relatório para uma entidade governamental apropriada ou corporativa com suas recomendações sobre o uso de turbinas eólicas para a geração de energia elétrica, caso estas sejam desenvolvidas nos locais mais promissores. Considere os aspectos de engenharia, econômicos e sociais.

4.7P Recentes desastres, incluindo grandes derramamentos de óleo, enchentes, furacões e tsunamis têm revelado a vulnerabilidade dos sistemas municipais de distribuição de água com relação à contaminação transportada pela água. Para um sistema de distribuição de água de um município selecionado pelo seu grupo de projeto ou designado a ele, estude o procedimento existente de recuperação do sistema para o uso seguro após uma contaminação. Se não houver um procedimento de descontaminação adequado, faça recomendações. Sugira medidas fáceis de implementar, eficazes em termos de custo e ambientalmente responsáveis. Documente seu trabalho em um memorando.

4.8P A literatura técnica contém discussões sobre as formas de utilização de sistemas de turbinas eólicas com espécies de pipas presas a cabos para captar a energia dos ventos de altas altitudes, incluindo correntes de jatos em altitudes de 6 a 15 km (4 a 9 milhas). Analistas estimam que se esses sistemas forem implantados em número suficiente, poderiam atender a uma parcela significativa da demanda total de eletricidade dos Estados

Unidos. Avalie criticamente a viabilidade de um desses sistemas, selecionado a partir da literatura existente, estar totalmente operacional até 2025. Considere os meios para implantar o sistema para a altitude apropriada, como a potência desenvolvida é transferida para a terra, os requisitos de infraestrutura, o impacto ambiental, os custos e outras questões pertinentes. Escreva um relatório com pelo menos três referências.

4.9P Sistemas de aquecimento com ar forçado envolvendo mantas térmicas infláveis, em geral, são usados para evitar que a temperatura do corpo caia abaixo da temperatura normal (hipotermia) durante e após uma cirurgia. Um aquecedor e soprador fornecem uma corrente de ar quente à manta. Enquanto a temperatura do ar que deixa o aquecedor/soprador é monitorada por um sensor de temperatura, a temperatura do ar que fornece o aquecimento aos pacientes pode variar largamente, causando em alguns casos um aquecimento demasiado e queimaduras localizadas nos pacientes. O objetivo deste projeto é desenvolver modificações eficazes em termos de custo relativas às mantas térmicas existentes, de modo a controlar a temperatura do ar e eliminar os prejudiciais "pontos quentes". As modificações devem obedecer aos padrões que governam os sistemas de segurança envolvendo o aquecimento em aplicações médicas. Resuma suas conclusões em um relatório, incluindo cálculos simples e no mínimo três referências.

4.10P Sistemas integrados residenciais capazes de gerar eletricidade e fornecer o aquecimento do espaço e o aquecimento de água irão reduzir a dependência da eletricidade fornecida pelas instalações centrais de potência. Para uma residência de 2500 ft² (232,3 m²) em sua região, avalie duas tecnologias alternativas para o fornecimento de energia e aquecimento combinados: um sistema que se baseia na energia solar e um sistema com célula combustível alimentada por meio de gás natural. Para cada alternativa especifique o equipamento, avalie os custos, considerando o custo do sistema inicial, o custo de instalação e o custo operacional. Compare o custo total com o custo relacionado aos meios convencionais para o fornecimento de energia e o aquecimento da residência. Escreva um relatório com um resumo da sua análise, recomendando uma ou ambas as opções se elas forem preferíveis em comparação com os meios convencionais.

4.11P A Fig. P4.11P fornece o esquema de um dispositivo para a produção de um gás combustível para transporte a partir da biomassa. Embora diversos tipos de biomassa sólida possam ser empregados nos projetos dos gaseificadores atuais, utilizam-se normalmente cavacos de madeira. Os cavacos são introduzidos no topo da unidade de gaseificação. Abaixo desse nível de profundidade os cavacos reagem com o oxigênio na combustão do ar para produzir carvão. No próximo nível de profundidade o carvão reage com os gases quentes da combustão do estágio da formação de carvão para produzir um gás combustível consistindo basicamente em hidrogênio, monóxido de carbono e nitrogênio a partir da combustão do ar. O gás combustível é então resfriado, filtrado e conduzido ao motor de combustão interna pelo gaseificador. Avalie criticamente a conveniência dessa tecnologia atualmente para transporte no caso de uma escassez de petróleo prolongada em sua região. Documente suas conclusões em um relatório.

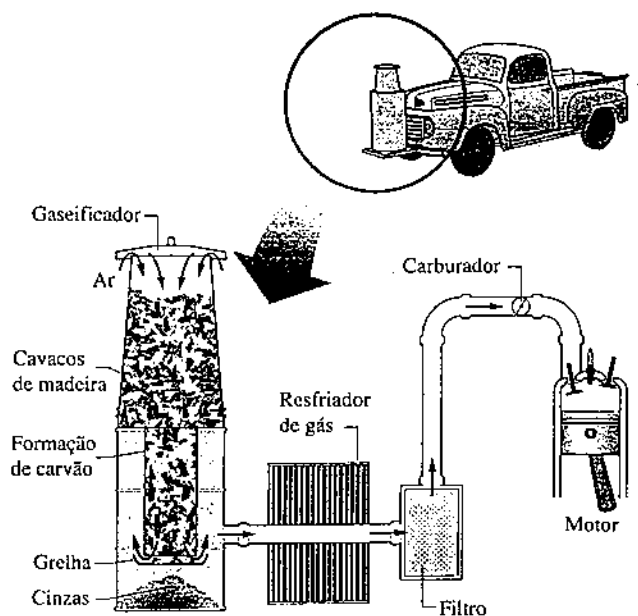


Fig. P4.11P



Expansão não resistida de um gás ou líquido, incluindo tinta em spray, é uma das *irreversibilidades* listadas na Seção 5.3.1. Image Source//Getty Images, Inc.

CONTEXTO DE ENGENHARIA Até agora este texto considerou a análise termodinâmica utilizando os princípios da conservação de massa e da conservação de energia, juntamente com as relações entre as propriedades. Nos Caps. 2 a 4 esses fundamentos são aplicados a situações de complexidade crescente. Entretanto, os princípios de conservação nem sempre são suficientes, e frequentemente a segunda lei da termodinâmica faz-se também necessária para a análise termodinâmica. O **objetivo** deste capítulo é introduzir a segunda lei da termodinâmica. Algumas deduções que podem ser chamadas de corolários da segunda lei também são consideradas, incluindo os limites de desempenho para ciclos termodinâmicos. A apresentação em questão fornece a base para desenvolvimentos subsequentes envolvendo a segunda lei nos Caps. 6 e 7.

5

A Segunda Lei da Termodinâmica

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar conhecimento dos conceitos fundamentais relacionados com a segunda lei da termodinâmica, incluindo os enunciados alternativos da segunda lei, os processos internamente reversíveis e a escala de temperatura Kelvin.
- ▶ listar diversas irreversibilidades importantes.
- ▶ avaliar o desempenho dos ciclos de potência e dos ciclos de refrigeração e bomba de calor, usando, conforme apropriado, os corolários das Seções 5.6.2 e 5.7.2, junto com as Eqs. 5.9 a 5.11.
- ▶ descrever o ciclo de Carnot.
- ▶ interpretar a desigualdade de Clausius expressa pela Eq. 5.13.

5.1 Introduzindo a Segunda Lei

Os objetivos da presente seção são

1. estimular a percepção da necessidade e da utilidade da segunda lei.
2. introduzir os enunciados da segunda lei que servem como ponto de partida para sua aplicação.

5.1.1 Estimulando o Uso da Segunda Lei

A experiência diária mostra que há um sentido definido para os processos *espontâneos*. Isso pode ser ilustrado considerando-se os três sistemas mostrados na Fig. 5.1.

- ▶ Sistema a. Um objeto a uma temperatura elevada T_1 colocado em contato com o ar atmosférico à temperatura T_0 eventualmente se resfria até atingir a temperatura da sua vizinhança de dimensão muito maior, conforme ilustrado na Fig. 5.1a. De acordo com o princípio da conservação da energia, o decréscimo de energia interna do corpo se traduz por um aumento na energia interna da vizinhança. O processo *inverso* não ocorreria *espontaneamente*, mesmo que a energia pudesse ser conservada: a energia interna da vizinhança não diminuiria espontaneamente enquanto o corpo se aquecesse de T_0 até sua temperatura inicial.
- ▶ Sistema b. O ar mantido a uma alta pressão p_1 em um tanque fechado escoava espontaneamente para a vizinhança a uma pressão mais baixa p_0 quando a válvula é aberta, conforme ilustrado na Fig. 5.1b. Eventualmente, a movimentação do fluido cessa e todo o ar está com a mesma pressão de sua vizinhança. Baseado na experiência, deve estar claro que o processo *inverso* não ocorreria *espontaneamente*, mesmo que a energia pudesse ser conservada: o ar não retornaria espontaneamente para o tanque a partir da sua vizinhança à pressão p_0 , conduzindo a pressão ao seu valor inicial.
- ▶ Sistema c. A massa suspensa por um cabo a uma altura z_1 cai quando liberada, conforme ilustrado na Fig. 5.1c. Quando atinge o repouso, a energia potencial da massa na sua condição inicial se transforma em um aumento na energia interna da massa e da sua vizinhança, de acordo com o princípio da conservação da energia. Eventualmente, a massa também atinge a temperatura da sua vizinhança de dimensão muito maior. O processo *inverso* não ocorreria *espontaneamente*, mesmo que a energia pudesse ser conservada: a massa não retornaria espontaneamente a sua altura inicial enquanto a sua energia interna e/ou a de sua vizinhança diminuiria.

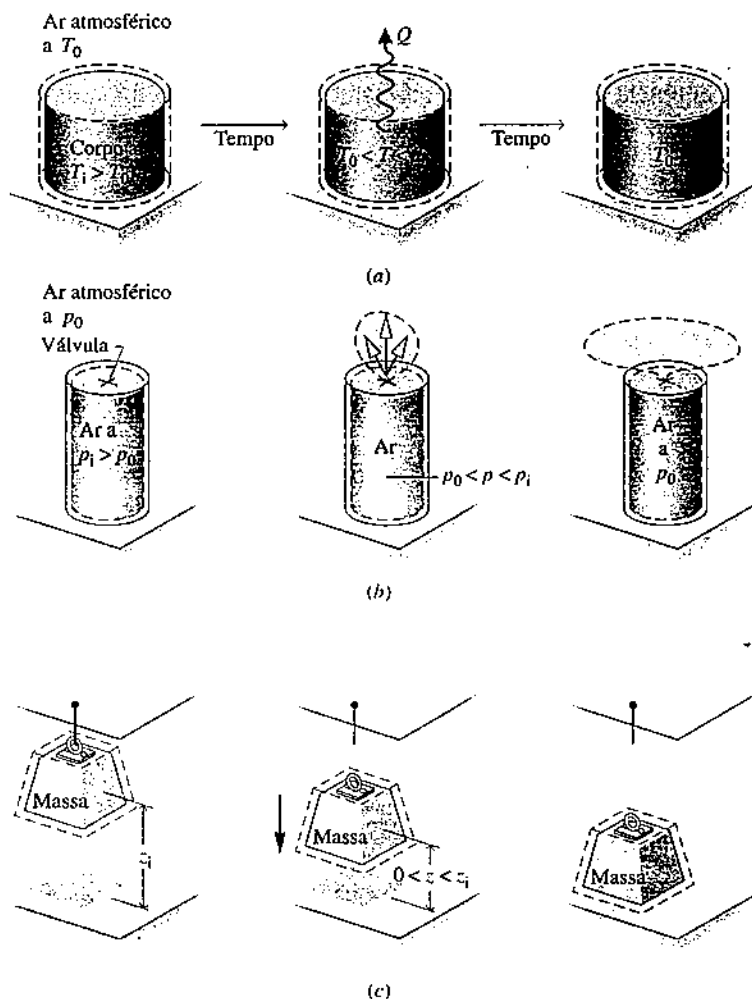


Fig. 5.1 Ilustrações de processos espontâneos e do alcance eventual do equilíbrio com as vizinhanças. (a) Transferência de calor espontânea. (b) Expansão espontânea. (c) Massa em queda.

Em cada caso considerado a condição inicial do sistema pode ser restabelecida, mas não por meio de um processo espontâneo. Alguns dispositivos auxiliares seriam necessários. Por esses meios auxiliares o objeto poderia ser reaquecido até a sua temperatura inicial, o ar poderia retornar ao tanque e sua pressão inicial ser restabelecida e a massa poderia ser erguida até a sua altura inicial. Também em cada caso o fornecimento de um combustível ou eletricidade seria necessário para o funcionamento dos dispositivos auxiliares, resultando em uma mudança permanente na condição das vizinhanças.

Conclusões Adicionais

Essa discussão indica que nem todo processo consistente com o princípio da conservação da energia pode ocorrer. Geralmente, um balanço de energia por si só não permite indicar o sentido preferencial nem distinguir os processos que podem ocorrer daqueles que não podem. Em casos elementares como os considerados na Fig. 5.1, a experiência pode ser usada para deduzir se determinados processos espontâneos ocorrem e quais seriam as suas direções. Para casos mais complexos, em que falta experiência ou esta é imprécisa, seria útil uma linha de ação. Isso é fornecido pela *segunda lei*.

Essa discussão também indica que, quando não perturbados, os sistemas tendem a sofrer mudanças espontâneas até atingir uma condição de equilíbrio, tanto internamente quanto com suas vizinhanças. Em alguns casos o equilíbrio é alcançado rapidamente, em outros é atingido lentamente. Por exemplo, algumas reações químicas atingem o equilíbrio em frações de segundos; um cubo de gelo precisa de poucos minutos para derreter; e pode levar anos para uma barra de ferro enferrujar completamente. Tanto o processo rápido quanto o lento devem, obviamente, satisfazer ao princípio da conservação da energia. Entretanto, esse princípio por si só seria insuficiente para determinar o estado final de equilíbrio. Outro princípio geral é necessário. Isso é fornecido pela *segunda lei*.



BIOCONEXÕES Você já desejou saber por que uma banana colocada em uma bolsa fechada ou em um congelador amadurece rapidamente? A resposta está no etileno, C_2H_4 , produzido naturalmente pelas bananas, tomates e outras frutas e vegetais. O etileno é o hormônio da planta que afeta o crescimento e o desenvolvimento. Quando uma banana é colocada em um recipiente fechado, o etileno se acumula e estimula a produção de mais etileno. Essa realimentação positiva resulta em mais e mais etileno, em um amadurecimento e envelhecimento acelerados, e em um eventual desperdício. Em termos termodinâmicos, se a banana fosse deixada sozinha tenderia a sofrer mudanças espontâneas até que o equilíbrio fosse alcançado. Os plantadores aprenderam a tirar vantagem desse processo natural. Tomates colhidos ainda verdes e transportados a mercados distantes podem tornar-se vermelhos até que cheguem ao seu destino; caso contrário, eles podem ser induzidos a amadurecer por meio de um spray de etileno.

5.1.2 Oportunidades para Desenvolver Trabalho

Explorando os processos espontâneos mostrados na Fig. 5.1 é possível, em princípio, desenvolver trabalho à medida que o equilíbrio é atingido.

POR EXEMPLO em vez de permitir que o corpo da Fig. 5.1a resfrie espontaneamente sem nenhum outro resultado, a energia através de transferência de calor poderia ser fornecida a um sistema percorrendo um ciclo de potência que desenvolveria uma quantidade líquida de trabalho (Seção 2.6). Uma vez que o objeto atingisse o equilíbrio com a vizinhança, o processo terminaria. Embora exista uma *oportunidade* para desenvolver trabalho nesse caso, a oportunidade seria desperdiçada se fosse permitido ao corpo se resfriar sem desenvolver trabalho algum. No caso da Fig. 5.1b, em vez de se permitir que o ar se expanda sem objetivo para a vizinhança com pressão mais baixa a corrente de ar poderia ser conduzida através de uma turbina, desenvolvendo trabalho. Consequentemente, nesse caso existe também a possibilidade de desenvolver trabalho que não seria explorada em um processo sem controle. No caso da Fig. 5.1c, em vez de se permitir que a massa caia de uma maneira descontrolada ela poderia ser baixada gradualmente de maneira a girar uma roda, levantar outra massa, e assim por diante.

Essas considerações podem ser resumidas observando-se que quando existe um desequilíbrio entre dois sistemas há uma oportunidade para o desenvolvimento de trabalho que seria irrevogavelmente perdida se fosse permitido aos sistemas chegar ao equilíbrio de uma maneira descontrolada. Reconhecendo essa possibilidade para realizar trabalho, podemos formular duas perguntas:

1. Qual é o valor máximo teórico para o trabalho que poderia ser obtido?
2. Quais são os fatores que impediriam a realização do valor máximo?

A existência de um valor máximo encontra-se em total acordo com a experiência, e uma vez que fosse possível desenvolver trabalho ilimitado poucas preocupações seriam manifestadas acerca de nossas reservas de combustível fóssil cada vez menores. Também está de acordo com a experiência a ideia de que mesmo os melhores dispositivos estariam sujeitos a fatores como o atrito, que os impediriam de atingir o trabalho máximo teórico. A segunda lei da termodinâmica fornece os meios para determinar o máximo teórico e avaliar quantitativamente os fatores que impedem o seu alcance.

5.1.3 Aspectos da Segunda Lei

Concluindo a introdução apresentada a respeito da segunda lei, observa-se que essa e as deduções a partir dela levam a muitas aplicações importantes, incluindo meios para:

1. prever o sentido dos processos.

2. estabelecer condições para o equilíbrio.
 3. determinar o melhor desempenho *teórico* de ciclos, motores e outros dispositivos.
 4. avaliar quantitativamente os fatores que impedem o alcance do melhor nível de desempenho teórico.
- Outras utilizações da segunda lei incluem:
5. definir uma escala de temperatura independente das propriedades de qualquer substância termométrica.
 6. desenvolver meios para avaliar propriedades como u e h em termos de propriedades que são mais fáceis de obter experimentalmente.

Os cientistas e engenheiros encontraram muitas outras aplicações da segunda lei e das deduções a partir dela. Ela também tem sido utilizada em economia, filosofia e em outras disciplinas, além da termodinâmica aplicada à engenharia.

TOME NOTA...

Não há um enunciado único da segunda lei que aborde cada um dos seus muitos aspectos.

Os seis pontos listados podem ser vistos como aspectos da segunda lei da termodinâmica, e não como ideias independentes e sem relação alguma. Contudo, dada a variedade dessas áreas de aplicação é fácil entender por que não existe um enunciado da segunda lei simples que contemple claramente cada uma delas. Existem várias formulações alternativas, ainda que equivalentes, da segunda lei.

Na próxima seção três enunciados equivalentes da segunda lei são apresentados como um *ponto de partida* para o nosso estudo da segunda lei e de suas consequências. Embora a relação exata entre essas formulações particulares e cada um dos aspectos da segunda lei aqui listados possa não ser imediatamente perceptível, todos os aspectos apresentados podem ser obtidos através de deduções a partir dessas formulações ou de seus corolários. É importante acrescentar que em cada exemplo em que uma consequência da segunda lei foi testada direta ou indiretamente, por meio de experimentos, ela foi infalivelmente confirmada. Consequentemente, a base da segunda lei da termodinâmica, como qualquer outra lei física, é a evidência experimental.

5.2 Enunciados da Segunda Lei

Três enunciados alternativos da segunda lei da termodinâmica são dados nesta seção. Eles são os enunciados (1) de Clausius, (2) de Kelvin-Planck e (3) da entropia. Os enunciados de Clausius e de Kelvin-Planck são formulações tradicionais da segunda lei. Provavelmente você já os estudou anteriormente em um curso introdutório de física.

Embora o enunciado de Clausius esteja mais de acordo com a experiência e, portanto, seja mais fácil de ser aceito, o enunciado de Kelvin-Planck fornece um meio mais eficaz para apresentar deduções oriundas da segunda lei, relacionadas a ciclos termodinâmicos, que são o foco do presente capítulo. O enunciado de Kelvin-Planck também enfatiza o enunciado da entropia. O enunciado da entropia é a forma mais eficaz da segunda lei para uma gama extremamente ampla de aplicações na engenharia. O enunciado da entropia é o foco do Cap. 6.

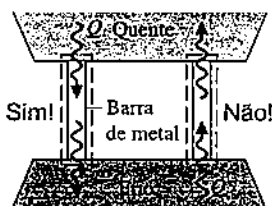
5.2.1 Enunciado de Clausius da Segunda Lei

enunciado de Clausius

O enunciado de Clausius da segunda lei afirma que:

É impossível para qualquer sistema operar de tal maneira que o único resultado seja a transferência de energia sob a forma de calor de um corpo mais frio para um corpo mais quente.

O enunciado de Clausius não exclui a possibilidade de transferência de energia sob a forma de calor de um corpo mais frio para um corpo mais quente, uma vez que é exatamente isso que os refrigeradores e bombas de calor realizam. Entretanto, conforme as palavras "único resultado" do enunciado sugerem, quando uma transferência de calor de um corpo mais frio para um corpo mais quente ocorre deve haver *outros efeitos* dentro do sistema realizando a transferência de calor, na sua vizinhança ou em ambos. Se o sistema opera em um ciclo termodinâmico, o seu estado inicial é restabelecido após cada ciclo, de modo que o único lugar que deve ser examinado à procura desses *outros efeitos* é a sua vizinhança.



► **POR EXEMPLO** a refrigeração de alimentos é geralmente obtida por refrigeradores movidos a motores elétricos que necessitam de energia de suas vizinhanças para operarem. O enunciado de Clausius indica que é impossível construir um ciclo de refrigeração que opere sem uma entrada de energia. ◀ ◀ ◀

5.2.2 Enunciado de Kelvin-Planck da Segunda Lei

reservatório térmico

Antes de fornecermos o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei, será apresentado o conceito de reservatório térmico. Um reservatório térmico, ou simplesmente um reservatório, é um tipo especial de sistema que sempre permanece à temperatura constante mesmo que seja adicionada ou removida energia através de transferência de calor. Um reservatório é obviamente uma idealização, mas esse sistema pode ser aproximado de várias maneiras — pela atmosfera terrestre, grandes corpos d'água (lagos, oceanos), um grande bloco de cobre e um sistema que consiste em duas fases a uma pressão especificada (enquanto a razão entre as massas das duas fases varia à medida que o sistema é aquecido ou resfriado à pressão constante, a temperatura permanece constante desde que ambas as fases coexistam). As propriedades extensivas de um reservatório térmico, tais como a energia interna, podem variar através de interações com outros sistemas, muito embora a temperatura do reservatório permaneça constante.

enunciado de Kelvin-Planck

Tendo apresentado o conceito de reservatório térmico, fornecemos o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei:

É impossível para qualquer sistema operar em um ciclo termodinâmico e fornecer uma quantidade líquida de trabalho para a sua vizinhança enquanto recebe energia por transferência de calor de um único reservatório térmico.

O enunciado de Kelvin-Planck não exclui a possibilidade de um sistema desenvolver uma quantidade líquida de trabalho a partir de uma transferência de calor extraída de um único reservatório. Ele apenas nega essa possibilidade se o sistema percorrer um ciclo termodinâmico.

O enunciado de Kelvin-Planck pode ser expresso analiticamente. Para esse desenvolvimento, vamos estudar um sistema percorrendo um ciclo termodinâmico enquanto troca energia por transferência de calor com um único reservatório, conforme ilustrado pela figura. Tanto a primeira quanto a segunda lei impõem restrições:

- Uma restrição é imposta pela primeira lei sobre o trabalho líquido e a transferência de calor entre o sistema e sua vizinhança. De acordo com o balanço de energia do ciclo (veja a Eq. 2.40 na Seção 2.6),

$$W_{\text{ciclo}} = Q_{\text{ciclo}}$$

Resumindo, o trabalho líquido realizado pelo (ou sobre o) sistema percorrendo um ciclo é igual à transferência líquida de calor para (ou do) o sistema. Embora o balanço de energia do ciclo permita que o trabalho líquido W_{ciclo} seja positivo ou negativo, a segunda lei impõe uma restrição, como é considerado a seguir.

- De acordo com o enunciado de Kelvin-Planck, um sistema percorrendo um ciclo enquanto se comunica termicamente com um único reservatório *não pode* fornecer uma quantidade líquida de trabalho para a sua vizinhança. O trabalho líquido do ciclo *não pode* ser positivo. Porém, o enunciado de Kelvin-Planck não exclui a possibilidade de que exista uma transferência líquida de energia sob a forma de trabalho *para* o sistema durante o ciclo ou de que o trabalho líquido seja zero. Assim, a forma analítica do enunciado de Kelvin-Planck é

$$W_{\text{ciclo}} \leq 0 \quad (\text{reservatório único}) \tag{5.1}$$

em que as palavras *reservatório único* são adicionadas para enfatizar que o sistema se comunica termicamente com um único reservatório conforme executa o ciclo. Na Seção 5.4 associamos os sinais “menor que” e “igual a” da Eq. 5.1 com a presença e a ausência de *irreversibilidades internas*, respectivamente. O conceito de irreversibilidade é considerado na Seção 5.3.

A equivalência entre os enunciados de Clausius e Kelvin-Planck pode ser demonstrada pela verificação de que a violação de cada enunciado implica na violação do outro. Para detalhes, veja o boxe.

Demonstrando a Equivalência entre os Enunciados de Clausius e Kelvin-Planck

A equivalência entre os enunciados de Clausius e Kelvin-Planck é demonstrada pela verificação de que a violação de cada enunciado implica na violação do outro. O fato de que a violação do enunciado de Clausius implica na violação do enunciado de Kelvin-Planck é prontamente mostrado usando a Fig. 5.2, que apresenta um reservatório quente, um reservatório frio e dois sistemas. O sistema à esquerda transfere a energia Q_C do reservatório frio para o reservatório quente por transferência de calor sem a ocorrência de outros efeitos, *violando assim o enunciado de Clausius*. O sistema à direita opera em um ciclo recebendo Q_H (maior do que Q_C) do reservatório quente, rejeitando Q_C para o reservatório frio e fornecendo trabalho W_{ciclo} para a vizinhança. Os fluxos de energia indicados na Fig. 5.2 ocorrem nos sentidos indicados pelas setas.

Considere o sistema *combinado* indicado pela linha pontilhada na Fig. 5.2, o qual consiste no reservatório frio e nos dois dispositivos. Podemos considerar que o sistema combinado executa um ciclo porque uma parte percorre um ciclo e as outras duas partes não sofrem variações líquidas em suas condições. Além disso, o sistema combinado recebe energia $(Q_H - Q_C)$ por transferência de calor de um único reservatório, o reservatório quente, e produz uma quantidade equivalente de trabalho. Consequentemente, o sistema combinado viola o enunciado de Kelvin-Planck. Assim, uma violação do enunciado de Clausius implica a violação do enunciado de Kelvin-Planck. A equivalência entre os dois enunciados da segunda lei é demonstrada completamente quando também se mostra que uma violação do enunciado de Kelvin-Planck implica a violação do enunciado de Clausius. Isso é proposto como um exercício (veja o Problema 5.1, no final do capítulo).

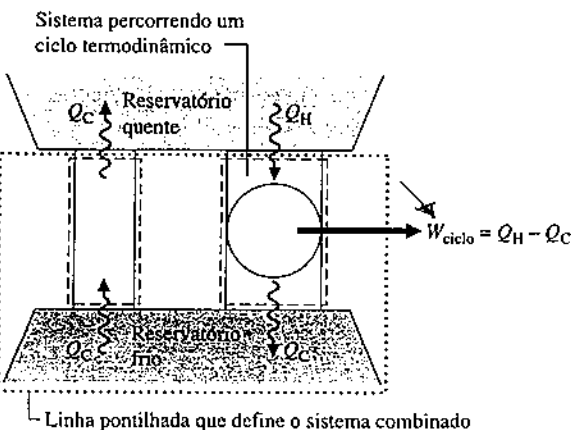
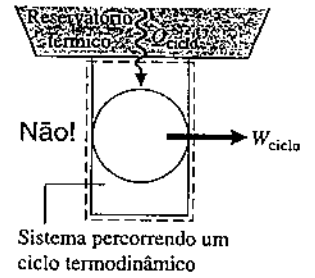


Fig. 5.2 Ilustração utilizada para demonstrar a equivalência entre os enunciados da segunda lei de Clausius e Kelvin-Planck.



forma analítica do enunciado de Kelvin-Planck

5.2.3 Enunciado da Entropia da Segunda Lei

Massa e energia são exemplos familiares de propriedades extensivas de sistemas. A entropia é outra propriedade extensiva importante. Mostramos como a entropia é avaliada e aplicada nas análises de engenharia no Cap. 6, e aqui apresentamos diversos aspectos importantes.

Assim como a massa e a energia são *contabilizadas* nos balanços de massa e de energia, respectivamente, a entropia é contabilizada no *balanço de entropia*. Resumindo, o balanço de entropia estabelece:

$$\left[\begin{array}{c} \text{variação da quantidade} \\ \text{de entropia contida} \\ \text{no sistema durante} \\ \text{um certo intervalo} \\ \text{de tempo} \end{array} \right] = \left[\begin{array}{c} \text{quantidade líquida} \\ \text{de entropia transferida} \\ \text{para dentro através da} \\ \text{fronteira do sistema} \\ \text{durante o intervalo} \\ \text{de tempo} \end{array} \right] + \left[\begin{array}{c} \text{quantidade de entropia} \\ \text{produzida no interior} \\ \text{do sistema durante o} \\ \text{intervalo de tempo} \end{array} \right] \quad (5.2)$$

Da mesma maneira que massa e energia, a entropia pode ser transferida através da fronteira do sistema. Para sistemas fechados há um único modo para a transferência de entropia — ou seja, a transferência de entropia acompanha a transferência de calor. Para volumes de controle a entropia também é transferida para dentro e para fora através de fluxos de matéria. Essas transferências de entropia são consideradas mais adiante, no Cap. 6.

Ao contrário da massa e da energia, que se conservam, a entropia é produzida (ou gerada) no interior de sistemas sempre que estão presentes condições *não ideais* (chamadas *irreversibilidades*), como o atrito. O enunciado da entropia da segunda lei estabelece:

É impossível para qualquer sistema operar de uma maneira que a entropia seja destruída.

Segue que o termo de produção de entropia da Eq. 5.2 pode ser positivo ou nulo, mas *nunca* negativo. Assim, a produção de entropia indica se um processo é possível ou impossível.

5.2.4 Resumo da Segunda Lei

No restante deste capítulo aplicamos o enunciado de Kelvin–Planck da segunda lei para tirar conclusões sobre sistemas que percorrem ciclos termodinâmicos. O capítulo termina com uma discussão relativa à *desigualdade de Clausius* (Seção 5.11), que fornece a base para o desenvolvimento do conceito de entropia do Cap. 6. Essa é uma abordagem tradicional da segunda lei na termodinâmica aplicada à engenharia. Entretanto, a ordem pode ser invertida — ou seja, o enunciado da entropia pode ser adotado como ponto de partida para o estudo dos aspectos da segunda lei para sistemas.

5.3 Identificando Irreversibilidades

Um dos usos mais importantes da segunda lei da termodinâmica em engenharia é a determinação do melhor desempenho teórico dos sistemas. Com a comparação do desempenho real com o melhor desempenho teórico o potencial para melhorias é frequentemente vislumbrado. Como se pode desconfiar, o melhor desempenho é avaliado em termos de processos idealizados. Nesta seção processos idealizados são apresentados e distinguidos dos processos reais que inevitavelmente envolvem *irreversibilidades*.

5.3.1 Processos Irreversíveis

Um processo é chamado de irreversível se o sistema e todas as partes que compõem sua vizinhança não puderem ser restabelecidos exatamente aos seus respectivos estados iniciais após o processo ter ocorrido. Um processo é reversível se tanto o sistema quanto sua vizinhança puderem retornar aos seus estados iniciais. Os processos irreversíveis são o assunto da presente discussão. Os processos reversíveis serão considerados novamente mais tarde, na Seção 5.3.3.

Um sistema que passou por um processo irreversível não está necessariamente impedido de voltar ao seu estado inicial. Entretanto, tendo o sistema retornado ao seu estado original não seria possível fazer com que a vizinhança retornasse também ao estado em que se encontrava originalmente. Conforme ilustrado na Seção 5.3.3, a segunda lei pode ser usada para determinar se tanto o sistema quanto a vizinhança podem retornar aos seus estados iniciais após um processo ter ocorrido. A segunda lei pode ser usada para determinar se um dado processo é reversível ou irreversível.

Da discussão do enunciado de Clausius da segunda lei deve estar claro que qualquer processo envolvendo uma transferência de calor espontânea de um corpo mais quente para um corpo mais frio é irreversível. Caso contrário seria possível retornar essa energia do corpo mais frio para o corpo mais quente sem nenhum outro efeito dentro dos dois corpos ou em sua vizinhança. Entretanto, essa possibilidade é negada pelo enunciado de Clausius.

Os processos que envolvem outros tipos de eventos espontâneos, como a expansão não resistida de um gás ou líquido, são também irreversíveis. Atrito, resistência elétrica, histerese e deformação inelástica são exemplos de efeitos adicionais cuja presença durante um processo torna-o irreversível.

Em resumo, processos irreversíveis normalmente incluem uma ou mais das seguintes irreversibilidades:

1. Transferência de calor através de uma diferença finita de temperatura
2. Expansão não resistida de um gás ou líquido até uma pressão mais baixa

enunciado da entropia da segunda lei

processo irreversível
processo reversível

irreversibilidades

3. Reação química espontânea
4. Mistura espontânea de matéria em estados ou composições diferentes
5. Atrito — atrito de rolamento, bem como atrito no escoamento de fluidos
6. Fluxo de corrente elétrica através de uma resistência
7. Magnetização ou polarização com histerese
8. Deformação inelástica

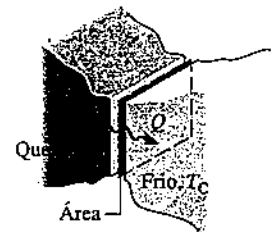
Embora essa lista não esteja completa, ela sugere que *todos os processos reais são irreversíveis*. Isto é, todos os processos envolvem efeitos como aqueles listados, seja um processo de ocorrência natural ou um envolvendo um dispositivo inventado, do mais simples mecanismo ao maior complexo industrial. O termo *irreversibilidade* é usado para identificar qualquer desses efeitos. A lista previamente fornecida engloba algumas das irreversibilidades que são comumente encontradas.

Conforme um sistema passa por um processo, podem ser encontradas irreversibilidades dentro do sistema, bem como em sua vizinhança, embora elas possam ser localizadas predominantemente em um local ou em outro. Para muitas análises é conveniente dividir as irreversibilidades presentes em duas classes. As irreversibilidades internas são aquelas que ocorrem dentro do sistema. As irreversibilidades externas são aquelas que ocorrem na vizinhança, frequentemente na vizinhança imediata. Como essa diferença depende apenas da localização da fronteira, existem algumas arbitrariedades na classificação, uma vez que estendendo-se a fronteira de modo a levar em conta parte da vizinhança todas as irreversibilidades tornam-se "internas". Contudo, como mostrado nos desenvolvimentos posteriores, essa diferença entre irreversibilidades é frequentemente útil.

Os engenheiros deveriam estar aptos a reconhecer as irreversibilidades, avaliar sua influência e desenvolver meios práticos para reduzi-las. Contudo, certos sistemas, como freios, baseiam-se no efeito do atrito ou de outras irreversibilidades para a sua operação. A necessidade de se alcançar taxas rentáveis de produção, altas taxas de transferência de calor, acelerações rápidas etc., invariavelmente dita a presença de irreversibilidades significativas.

Além disso, as irreversibilidades são toleradas em algum grau em todo tipo de sistema porque as modificações no projeto e a operação necessária para reduzi-las seriam demasiadamente caras. Consequentemente, embora a melhora do desempenho termodinâmico possa vir acompanhada da redução de irreversibilidades, os passos tomados nesse sentido são restringidos por vários fatores práticos frequentemente relacionados a custos.

POR EXEMPLO considere dois corpos com temperaturas diferentes capazes de se comunicar termicamente. Havendo uma diferença finita de temperatura entre eles, ocorreria uma transferência de calor espontânea e, conforme discutido anteriormente, isso seria uma fonte de irreversibilidade. Poder-se-ia esperar que a importância dessa irreversibilidade diminuísse conforme a diferença de temperatura entre os corpos diminuísse, e enquanto esse for o caso, há consequências práticas. Do estudo da transferência de calor (Seção 2.4), sabemos que a transferência de uma quantidade finita de energia por transferência de calor entre corpos cujas temperaturas difiram entre si apenas levemente necessita de uma quantidade considerável de tempo, uma grande área superficial de transferência de calor (maior custo), ou ambos. No limite, conforme a diferença de temperatura entre os corpos desaparece, a quantidade de tempo e/ou área superficial necessária tende ao infinito. Essas opções são claramente inviáveis; mas ainda assim devem ser imaginadas quando se pensa em um processo de transferência de calor que se aproxima da reversibilidade. ← ← ← ← ←



irreversibilidades
internas e externas

5.3.2 Demonstrando a Irreversibilidade

Sempre que uma irreversibilidade está presente durante um processo, esse processo deve necessariamente ser irreversível. Porém, a irreversibilidade do processo pode ser rigorosamente demonstrada usando-se o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei e o seguinte procedimento: (1) Admita que há uma maneira de retornar o sistema e a vizinhança aos seus respectivos estados iniciais. (2) Mostre que, como consequência dessa hipótese, é possível imaginar um ciclo que viola o enunciado de Kelvin-Planck — ou seja, um ciclo que produz trabalho enquanto interage termicamente com um único reservatório. Uma vez que a existência desse ciclo é negada pelo enunciado de Kelvin-Planck, a hipótese deve estar errada, e segue-se que o processo é irreversível.

Essa abordagem pode ser usada para demonstrar que processos que envolvem atrito, transferência de calor através de uma diferença finita de temperatura, expansão não resistida de um gás ou líquido até uma pressão mais baixa e outros efeitos presentes na lista apresentada anteriormente são irreversíveis. Um caso envolvendo atrito é discutido adiante.

Embora o uso do enunciado de Kelvin-Planck para demonstrar irreversibilidade seja parte de uma apresentação tradicional da termodinâmica, essas demonstrações podem ser complicadas. Normalmente é mais fácil utilizar o conceito de *geração de entropia* (Seção 6.7).

Demonstrando a Irreversibilidade: Atrito

Vamos utilizar o enunciado de Kelvin-Planck para demonstrar a irreversibilidade de um processo envolvendo atrito. Considere um sistema composto por um bloco de massa m e um plano inclinado. Inicialmente o bloco está em repouso no topo da ladeira. O bloco então desliza pelo plano, eventualmente atingindo o repouso em uma altura mais baixa. Não há transferência de trabalho ou calor significativa entre o sistema bloco-plano e sua vizinhança durante o processo.

Aplicando o balanço de energia para sistemas fechados ao sistema, obtemos

$$(U_f - U_i) + mg(z_f - z_i) + (E_{Cf} - E_{Ci}) = Q - W$$

ou

$$U_f - U_i = mg(z_i - z_f) \quad (a)$$

em que U indica a energia interna do sistema bloco-plano e z é a altura do bloco. Assim, o atrito entre o bloco e o plano durante o processo atua convertendo o decréscimo na energia potencial do bloco em energia interna do sistema global.

Como não há trabalho ou interações de calor entre o sistema bloco-plano e a sua vizinhança, a condição da vizinhança permanece imutável durante o processo. Isso permite que observemos apenas o sistema para a demonstração de que o processo é irreversível, como se segue:

Quando o bloco está em repouso após deslizar pelo plano, a sua altura é z_f e a energia interna do sistema bloco-plano é U_f . De maneira a demonstrar que o processo é irreversível usando o enunciado de Kelvin-Planck, vamos tomar essa condição do sistema mostrado na Fig. 5.3a como o estado inicial de um ciclo composto por três processos. Imaginemos que o arranjo cabo-polia e um reservatório térmico estejam disponíveis para auxiliar na demonstração.

Processo 1: Admita que o processo inverso ocorra sem nenhuma mudança na vizinhança. Conforme ilustrado na Fig. 5.3b, o bloco retorna *espontaneamente* ao topo do plano enquanto a energia interna do sistema decresce até o seu valor inicial, U_i . (Esse é o processo que queremos demonstrar ser impossível.)

Processo 2: Como ilustrado na Fig. 5.3c, nós usamos o arranjo cabo-polia fornecido para baixar o bloco de z_i até z_f , permitindo que o sistema bloco-plano realizasse trabalho pela elevação de outra massa localizada na vizinhança. O trabalho realizado é igual ao decréscimo de energia potencial do bloco. Esse é o único trabalho para o ciclo. Assim, $W_{\text{ciclo}} = mg(z_i - z_f)$.

Processo 3: A energia interna do sistema pode ser aumentada de U_i até U_f colocando-o em contato com o reservatório, como ilustrado na Fig. 5.3d. A transferência de calor é igual a $(U_f - U_i)$. Essa é a única transferência de calor para o ciclo. Assim, $Q_{\text{ciclo}} = (U_f - U_i)$, que com a Eq. (a) torna-se $Q_{\text{ciclo}} = mg(z_i - z_f)$. Ao final desse processo o bloco está novamente na altura z_i e a energia interna do sistema bloco-plano é restabelecida para U_f .

O resultado líquido desse ciclo é o de extrair energia de um único reservatório por transferência de calor, Q_{ciclo} , e produzir uma quantidade equivalente de trabalho, W_{ciclo} . Não existem outros efeitos. Porém, esse ciclo é negado pelo enunciado de Kelvin-Planck. Como tanto o aquecimento do sistema pelo reservatório (Processo 3) quanto o abaixamento da massa pelo arranjo cabo-polia enquanto trabalho é realizado (Processo 2) são possíveis, pode-se concluir que o Processo 1 é que é impossível. Já que o Processo 1 é o inverso do processo original no qual o bloco desliza pelo plano, segue que o processo original é irreversível.

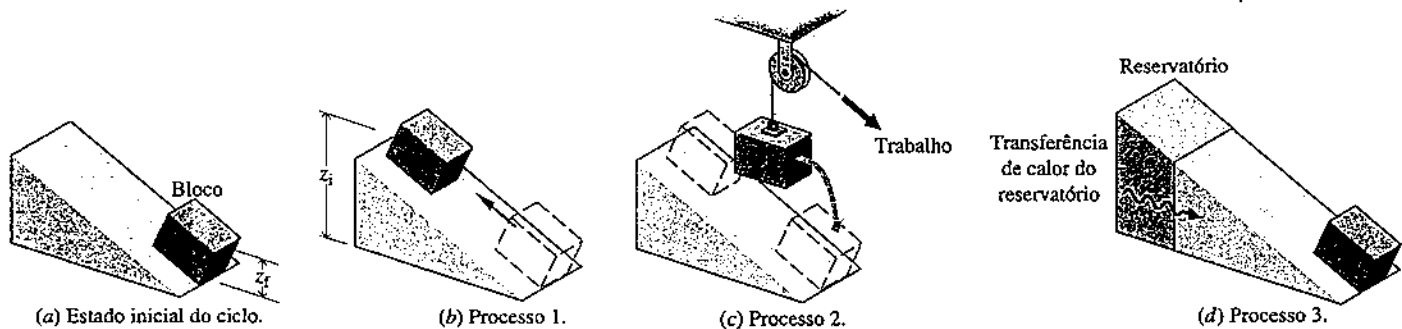


Fig. 5.3 Figura usada para demonstrar a irreversibilidade de um processo envolvendo atrito.

5.3.3 Processos Reversíveis

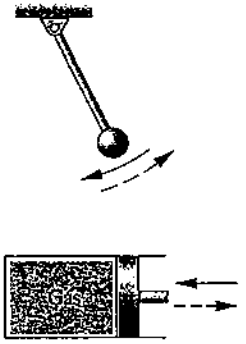
Um processo de um sistema é *reversível* se o sistema e todas as partes que compõem a sua vizinhança podem ser exatamente restituídos aos seus respectivos estados iniciais após o processo ter ocorrido. Deve ficar claro da discussão sobre processos irreversíveis que processos reversíveis são puramente hipotéticos. Obviamente, nenhum processo que envolva transferência de calor espontânea através de uma diferença finita de temperatura, uma expansão não resistida de um gás ou líquido, atrito ou qualquer uma das outras irreversibilidades listadas anteriormente pode ser reversível. No sentido estrito da palavra, um processo reversível é aquele que é executado de *uma forma perfeita*.

Todos os processos reais são irreversíveis. Processos reversíveis não ocorrem. Mesmo assim, certos processos que realmente acontecem são aproximadamente reversíveis. A passagem de um gás através de um bocal ou difusor adequadamente projetado é um exemplo (Seção 6.12). Muitos outros dispositivos também podem ser construídos de modo a aproximarem-se de uma operação reversível através de medidas para reduzir a importância das irreversibilidades, como a lubrificação das superfícies para redução do atrito. Um processo reversível é um *caso-limite* à medida que as irreversibilidades, tanto internas quanto externas, são cada vez mais reduzidas.

Embora processos reversíveis não possam ocorrer de fato, eles podem ser imaginados. Foi considerado na Seção 5.3.1, como a transferência de calor se aproxima da reversibilidade à medida que a diferença de temperatura se aproxima de zero. Vamos considerar dois exemplos adicionais:

- Um exemplo particularmente elementar é o do pêndulo oscilando em um espaço em vácuo. O movimento do pêndulo aproxima-se da reversibilidade à medida que o atrito no pivô é reduzido. No limite, quando o atrito fosse eliminado os estados do pêndulo e de sua vizinhança seriam completamente recuperados ao final de cada período de movimento. Por definição, o processo é reversível.

- Um sistema consistindo em um gás comprimido adiabaticamente e expandido em um conjunto cilindro-pistão fornece um outro exemplo. Com um aumento muito pequeno na pressão externa o pistão comprimiria levemente o gás. Em cada volume intermediário durante a compressão as propriedades intensivas T , p , v etc. seriam no geral uniformes: o gás passaria por uma série de estados de equilíbrio. Com uma pequena diminuição da pressão externa o pistão se moveria lentamente para fora, à medida que o gás se expandisse. Em cada volume intermediário da expansão as propriedades intensivas do gás teriam os mesmos valores uniformes que elas tinham no passo correspondente durante a compressão. Quando o volume de gás retornasse ao seu estado inicial todas as propriedades seriam também restituídas ao seu estado inicial. O trabalho executado sobre o gás durante a compressão seria igual ao trabalho realizado pelo gás durante a expansão. Se o trabalho ocorrido entre o sistema e sua vizinhança fosse fornecido a, e recebido de, um conjunto massa-polia sem atrito, ou equivalente, não haveria, também, variação líquida alguma na vizinhança. Esse processo seria reversível.



Novos horizontes

Segunda Lei Leva Grande Mordida do Hidrogênio.....

O hidrogênio não ocorre de modo natural, ele tem que ser produzido. Atualmente o hidrogênio pode ser produzido a partir da água por *eletrólise* e do gás natural por um processo químico denominado *reforma (reforming)*. O hidrogênio produzido por esses meios e sua posterior utilização é um peso para a segunda lei.

Em eletrólise, é empregada uma corrente elétrica para dissociar o hidrogênio da água de acordo com $H_2O \rightarrow H_2 + \frac{1}{2}O_2$. Quando o hidrogênio é posteriormente usado pela célula de combustível para gerar eletricidade, a reação na célula é: $H_2 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow H_2O$. Embora a reação na célula seja o inverso do que está ocorrendo na eletrólise, o ciclo global entrada elétrica – hidrogênio – eletricidade gerada por célula de combustível *não* é reversível. As irreversibilidades relativas ao eletrolizador e à célula de combustível agem em conjunto para

assegurar que a eletricidade gerada pela célula de combustível seja muito menor do que a entrada elétrica inicial. Alguns dizem que é um desperdício, pois a eletricidade fornecida pela eletrólise poderia, em vez disso, ser *completamente* dirigida para a maioria das aplicações previstas para o hidrogênio, inclusive transporte. Além disso, quando combustível fóssil é queimado em uma usina para gerar eletricidade para eletrólise os gases estufa produzidos podem ser associados às células de combustíveis em virtude do hidrogênio que elas consomem. Embora detalhes técnicos difiram, resultados similares apontam para o processo de reforma do gás natural para o hidrogênio.

Enquanto se espera que o hidrogênio e as células de combustível exerçam um papel em nossa energia do futuro, as barreiras da segunda lei e de outros assuntos técnicos e econômicos continuam de pé.

5.3.4 Processos Internamente Reversíveis

Um processo reversível é aquele no qual não existem irreversibilidades dentro do sistema ou de sua vizinhança. Um processo internamente reversível é aquele no qual *não há irreversibilidades dentro do sistema*. Contudo, as irreversibilidades podem estar localizadas na vizinhança.

processo internamente reversível

POR EXEMPLO pense em água se condensando, indo de vapor saturado a líquido saturado a 100°C , enquanto escoo por um tubo de cobre, cuja superfície externa está exposta ao ambiente, a 20°C . A água passa por um processo internamente reversível, mas há transferência de calor da água para o ambiente através do tubo. Para o volume de controle que engloba a água no interior do tubo, a transferência de calor é uma irreversibilidade *externa*. ◀◀◀◀

Em cada estado intermediário de um processo internamente reversível em um sistema fechado todas as propriedades intensivas são uniformes ao longo de cada fase presente. Isto é, temperatura, pressão, volume específico e outras propriedades intensivas não variam com a posição. Se houvesse uma variação espacial na temperatura, por exemplo, existiria uma tendência a ocorrer uma transferência espontânea de energia por condução *dentro* do sistema no sentido decrescente da temperatura. Para a reversibilidade, contudo, nenhum processo espontâneo pode estar presente. A partir dessas considerações pode-se concluir que o processo internamente reversível consiste em uma série de estados de equilíbrio: é um processo em quase equilíbrio.

O uso do conceito de um processo internamente reversível em termodinâmica é comparável às idealizações feitas na mecânica: massas puntuais, polias sem atrito, vigas rígidas e assim por diante. Da mesma maneira que essas idealizações são usadas na mecânica para simplificar uma análise e chegar-se a um modelo tratável, modelos termodinâmicos simples para situações complexas podem ser obtidos com a utilização de processos internamente reversíveis. Os cálculos baseados em processos internamente reversíveis frequentemente podem ser ajustados através de eficiências ou fatores de correção, de modo a obter estimativas razoáveis do desempenho real sob várias condições de operação. Os processos internamente reversíveis também são úteis na investigação do melhor desempenho termodinâmico dos sistemas.

Finalmente, empregando o conceito de processo internamente reversível refinamos a definição de reservatório térmico apresentada na Seção 5.2.2 como a seguir: nas discussões posteriores supomos que não estão presentes irreversibilidades internas em um reservatório térmico. Assim, todo processo em um reservatório térmico é *internamente reversível*.

TOME NOTA...

Os termos processo internamente reversível e processo em quase equilíbrio podem ser usados alternadamente. Entretanto, para evitar a utilização de dois termos que se referem à mesma situação, nas seções posteriores nos referiremos a qualquer desses processos como sendo um processo internamente reversível.

5.4 Interpretando o Enunciado de Kelvin–Planck

Nesta seção, vamos reformular a Eq. 5.1, a forma analítica do enunciado de Kelvin–Planck, para uma expressão mais explícita, a Eq. 5.3. Essa expressão é aplicada nas seções posteriores para obter um número de deduções importantes. Nessas aplicações as seguintes idealizações são admitidas: o reservatório térmico e a porção da vizinhança com a qual as interações de trabalho ocorrem estão livres de irreversibilidades. Isso permite que o sinal “menor do que” seja associado às irreversibilidades *dentro* do sistema de interesse e que o sinal “igual a” seja empregado quando as irreversibilidades internas não estão presentes.

Consequentemente, a forma analítica do enunciado de Kelvin–Planck agora toma a forma

$$W_{\text{ciclo}} \leq 0 \begin{cases} < 0: & \text{Presença de irreversibilidades internas.} \\ = 0: & \text{Ausência de irreversibilidades internas.} \end{cases} \quad (\text{reservatório único}) \quad (5.3)$$

forma analítica
do enunciado
de Kelvin–
Planck

Para detalhes, veja o boxe Associando Sinais ao Enunciado de Kelvin–Planck.

Associando Sinais ao Enunciado de Kelvin–Planck

Considere um sistema que passa por um ciclo enquanto troca energia por transferência de calor com um único reservatório, como ilustrado na Fig. 5.4. Trabalho é fornecido a, ou recebido de, um conjunto massa–polia localizado na vizinhança. Um volante, mola ou algum outro dispositivo também pode realizar a mesma função. O conjunto massa–polia, o volante ou outro dispositivo ao qual é fornecido trabalho, ou do qual é recebido, é idealizado como livre de irreversibilidades. Supõe-se que o reservatório térmico também seja livre de irreversibilidades.

Para demonstrar a relação do sinal de “igual a” da Eq. 5.3 com a ausência de irreversibilidades, considere um ciclo operando como ilustrado na Fig. 5.4 para o qual a igualdade se aplica. Ao final de um ciclo,

- ▶ O sistema retornaria necessariamente ao seu estado inicial.
- ▶ Como $W_{\text{ciclo}} = 0$, não haveria variação líquida na altura da massa usada para armazenar energia na vizinhança.
- ▶ Como $W_{\text{ciclo}} = Q_{\text{ciclo}}$, segue-se que $Q_{\text{ciclo}} = 0$, de forma que também não haveria variação líquida na condição do reservatório.

Desse modo, o sistema e todos os elementos de sua vizinhança seriam restituídos exatamente a suas respectivas condições iniciais. Por definição, o ciclo é reversível. Consequentemente, não pode haver irreversibilidades presentes dentro do sistema ou em sua vizinhança. Deixa-se como um exercício mostrar o inverso: se o ciclo ocorrer reversivelmente, a igualdade se aplica (veja o Problema 5.7, no final do capítulo).

Uma vez que um ciclo é reversível ou irreversível e nós vinculamos a igualdade com os ciclos reversíveis, concluímos que a desigualdade implica na presença de irreversibilidades internas. Além disso, a desigualdade pode ser interpretada como se segue: o trabalho líquido realizado sobre o sistema, por ciclo, é convertido pela ação das irreversibilidades internas em energia interna, que é descarregada por transferência de calor ao reservatório térmico em uma quantidade igual de trabalho líquido.

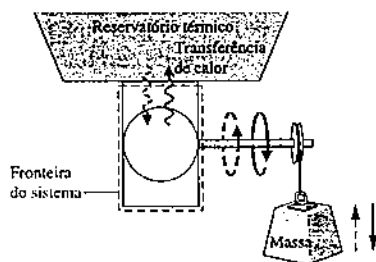


Fig. 5.4 Sistema percorrendo um ciclo enquanto troca energia por transferência de calor com um único reservatório térmico.

Conclusão – Comentário

O enunciado de Kelvin–Planck considera sistemas que percorrem ciclos *termodinâmicos* enquanto trocam energia por transferência de calor com *um* reservatório térmico. Essas restrições devem ser rigorosamente observadas – veja o boxe O Planador Térmico Contraria o Enunciado de Kelvin–Planck?

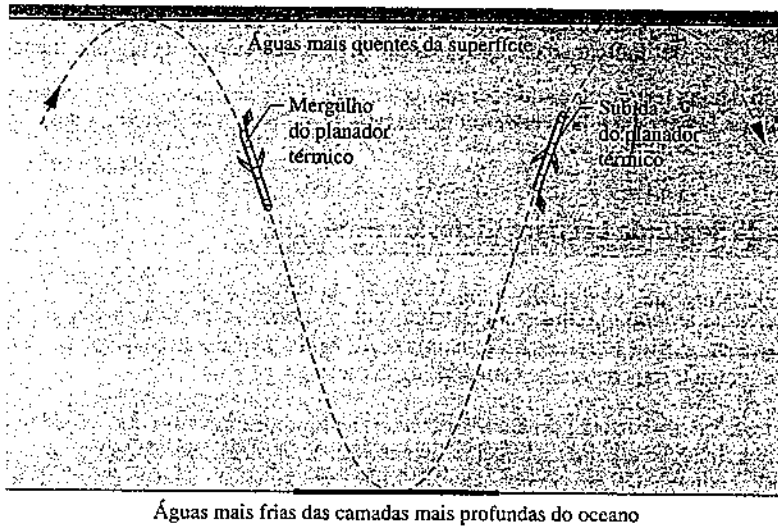
O Planador Térmico Contraria o Enunciado de Kelvin–Planck?

Em 2008, o comunicado do Instituto Oceanográfico Woods Hole à imprensa, “Pesquisadores oferecem ao Novo Veículo Híbrido seu Primeiro Test-Drive no Oceano”, anunciou o sucesso do teste de um *planador térmico* submarino que “co-lhe... energia do oceano (termicamente) para se movimentar”. Esse veículo submarino contraria o enunciado de Kelvin–Planck da segunda lei?

O estudo do planador térmico mostra que ele é capaz de sustentar o movimento subaquático por semanas enquanto interage termicamente apenas com o oceano e percorre um ciclo *mecânico*. Ainda assim, o planador não representa um

desafio com relação ao enunciado de Kelvin-Planck, uma vez que não troca energia por transferência de calor com um *único* reservatório térmico e não executa um ciclo *termodinâmico*.

A propulsão do planador é alcançada a partir da interação térmica das águas mais quentes com as águas mais frias das camadas profundas do oceano para alterar sua flutuabilidade permitindo que este mergulhe, suba em direção à superfície e mergulhe novamente, conforme ilustrado na figura correspondente. Consequentemente, o planador não interage termicamente com um *único* reservatório térmico conforme requerido pelo enunciado de Kelvin-Planck. O planador também não satisfaz todas as necessidades de energia por meio da interação com o oceano: necessita-se de baterias para os sistemas eletrônicos. Embora essas necessidades de energia sejam relativamente menores, as baterias perdem carga com o uso, e assim o planador não executa um ciclo termodinâmico conforme requerido pelo enunciado de Kelvin-Planck.



5.5 Aplicando a Segunda Lei a Ciclos Termodinâmicos

Enquanto o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei (Eq. 5.3) fornece a base para o restante deste capítulo, aplicações da segunda lei relacionadas a ciclos termodinâmicos não estão limitadas ao caso da transferência de calor com um *único* reservatório ou mesmo com quaisquer reservatórios. Sistemas que percorrem ciclos enquanto interagem termicamente com *dois* reservatórios térmicos são considerados a partir do ponto de vista da segunda lei, nas Seções 5.6 e 5.7, fornecendo resultados com importantes aplicações. Além disso, as discussões relativas a um e dois reservatórios fornecem a base para a Seção 5.11, no qual o caso *geral* é considerado – ou seja, o que a segunda lei diz sobre *qualquer* ciclo termodinâmico sem levar em conta a natureza do corpo ou corpos com os quais a energia é trocada por meio de transferência de calor.

Nas seções a seguir, são consideradas aplicações da segunda lei relacionadas a ciclos de potência e ciclos de refrigeração e bomba de calor. Esse conteúdo necessita familiaridade com os ciclos termodinâmicos. Nós recomendamos que a Seção 2.6 seja revista, na qual os ciclos são considerados sob uma perspectiva de energia e a eficiência térmica dos ciclos de potência e coeficientes de desempenho para os sistemas de refrigeração e bomba de calor são apresentados. Em particular, as Eqs. 2.40 a 2.48 e discussões correspondentes devem ser revistas.

5.6 Aspectos da Segunda Lei de Ciclos de Potência Interagindo com Dois Reservatórios

5.6.1 Limite da Eficiência Térmica

Uma limitação significativa no desempenho de sistemas percorrendo ciclos de potência pode ser mostrada utilizando-se o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei. Considere a Fig. 5.5, a qual mostra um sistema que executa um ciclo enquanto se comunica termicamente com *dois* reservatórios térmicos, um reservatório quente e um reservatório frio, e desenvolve o trabalho líquido W_{ciclo} . A eficiência térmica do ciclo é

$$\eta = \frac{W_{\text{ciclo}}}{Q_H} = 1 - \frac{Q_C}{Q_H} \quad (5.4)$$

em que Q_H é a quantidade de energia recebida pelo sistema do reservatório quente por transferência de calor, e Q_C é a quantidade de energia descarregada do sistema para o reservatório frio por transferência de calor.

TOME NOTA...

As transferências de energia indicadas na Fig. 5.5 são positivas nos sentidos indicados pelas setas.

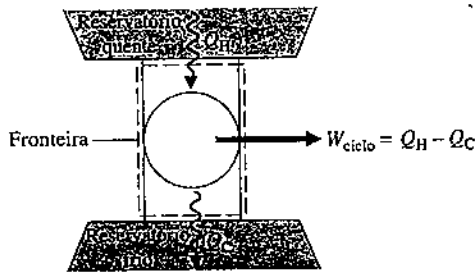


Fig. 5.5 Sistema percorrendo um ciclo de potência enquanto troca energia por transferência de calor com dois reservatórios.

Se o valor de Q_C fosse zero, o sistema da Fig. 5.5 retiraria energia Q_H do reservatório quente e produziria uma quantidade de trabalho igual, enquanto percorresse um ciclo. A eficiência térmica do ciclo corresponderia à unidade (100%). Porém, esse método de operação viola o enunciado de Kelvin-Planck e, portanto, não é permitido.

Segue-se que para *qualquer* sistema executando um ciclo de potência enquanto opera entre dois reservatórios somente uma parcela da transferência de calor Q_H pode ser obtida como trabalho, e a remanescente, Q_C , tem que ser descarregada por transferência de calor para o reservatório frio. Isto é, a eficiência térmica tem que ser menor do que 100%.

Para chegar a essa conclusão *não* foi necessário

- ▶ identificar a natureza da substância contida no sistema,
- ▶ especificar a série exata de processos que compõem o ciclo,
- ▶ indicar se os processos são processos reais ou de alguma maneira idealizados.

A conclusão de que a eficiência térmica tem que ser menor do que 100% se aplica a *todos* os ciclos de potência, quaisquer que sejam os detalhes da operação. Isso pode ser considerado como um corolário da segunda lei. Outros corolários se seguem.

5.6.2 Corolários da Segunda Lei para Ciclos de Potência

Considerando que nenhum ciclo de potência pode ter 100% de eficiência térmica, é de interesse investigar a eficiência teórica máxima. A eficiência teórica máxima para sistemas que percorrem ciclos de potência enquanto se comunicam termicamente com dois reservatórios térmicos a temperaturas diferentes é avaliada na Seção 5.9, com referência aos dois corolários seguintes da segunda lei, chamados corolários de Carnot.

corolários de Carnot

1. A eficiência térmica de um ciclo de potência irreversível é sempre menor do que a eficiência térmica de um ciclo de potência reversível quando cada um opera entre os mesmos dois reservatórios térmicos.
2. Todos os ciclos de potência reversíveis operando entre os mesmos dois reservatórios térmicos têm a mesma eficiência térmica.

Um ciclo é considerado *reversível* quando não existem irreversibilidades dentro do sistema à medida que ele percorre o ciclo, e as transferências de calor entre o sistema e os reservatórios ocorrem reversivelmente.

A ideia básica do primeiro corolário de Carnot está de acordo com o que se espera com base na discussão da segunda lei até agora — isto é, a presença de irreversibilidades durante a execução de um ciclo exige um preço, como esperado. Se dois sistemas operando entre os mesmos reservatórios recebem cada um a mesma quantidade de energia Q_H e um deles executa um ciclo reversível enquanto o outro executa um ciclo irreversível, é intuitivo que o trabalho líquido desenvolvido pelo ciclo irreversível será menor e assim o ciclo irreversível terá a menor eficiência térmica.

O segundo corolário de Carnot refere-se apenas a ciclos reversíveis. Todos os processos de um ciclo reversível são executados perfeitamente. Dessa maneira, se dois ciclos reversíveis operando entre os mesmos reservatórios recebessem cada um a mesma quantidade de energia Q_H , mas um deles pudesse produzir mais trabalho do que o outro, isso somente poderia resultar de uma seleção mais vantajosa da substância que compõe o sistema (podemos imaginar que, digamos, o ar pudesse ser melhor do que o vapor d'água) ou da série de processos que compõe o ciclo (processos sem escoamento poderiam ser preferíveis a processos com escoamento). Esse corolário nega ambas as possibilidades, e indica que os ciclos têm que ter a mesma eficiência quaisquer que sejam as escolhas para a substância de trabalho ou para a série de processos.

Os dois corolários de Carnot podem ser demonstrados usando-se o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei. Para detalhes, veja o boxe.

Demonstrando os Corolários de Carnot

O primeiro corolário de Carnot pode ser demonstrado utilizando-se o arranjo da Fig. 5.6. Um ciclo de potência reversível R e um ciclo de potência irreversível I operam entre os mesmos dois reservatórios, e cada um recebe a mesma quantidade de energia Q_H do reservatório quente. O ciclo reversível produz o trabalho W_R , enquanto o ciclo irreversível produz o trabalho W_I . De acordo com o princípio da conservação de energia, cada ciclo descarrega energia no reservatório frio igual à diferença entre Q_H e o trabalho produzido. Deixemos agora R operar no sentido oposto como um ciclo de refrigeração (ou bomba de calor). Uma vez que R é reversível, as magnitudes das transferências de energia W_R , Q_H e Q_C permanecem as mesmas, mas as transferências de energia são em sentidos opostos, como ilustrado pelas linhas pontilhadas na Fig. 5.6. Além disso, com R operando no sentido oposto o reservatório quente não experimentaria *variação líquida alguma* na sua condição, já que receberia Q_H de R enquanto passasse Q_H para I.

A demonstração do primeiro corolário de Carnot é completada considerando-se o *sistema combinado* mostrado pela linha pontilhada na Fig. 5.6, que consiste nos dois ciclos e no reservatório quente. Já que seus componentes executam ciclos ou não experimentam *variação líquida alguma*, o sistema combinado opera em um ciclo. Além disso, o sistema combinado troca energia por transferência de calor com um único reservatório: o reservatório frio. Assim, o sistema combinado tem que satisfazer à Eq. 5.3, expressa como

$$W_{\text{ciclo}} < 0 \quad (\text{reservatório único})$$

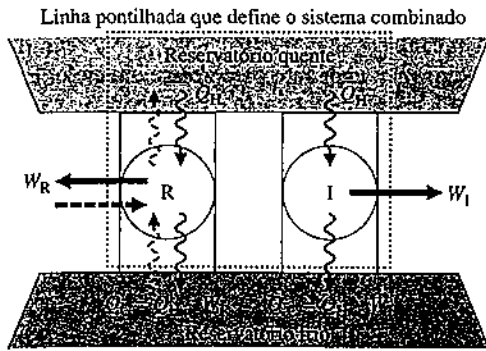


Fig. 5.6 Desenho para demonstrar que um ciclo reversível R é mais eficiente do que um ciclo irreversível I quando ambos operam entre os mesmos dois reservatórios.

em que a desigualdade é usada porque o sistema combinado é irreversível em sua operação, já que o ciclo irreversível I é um de seus componentes. Avaliando-se W_{ciclo} para o sistema combinado em termos das quantidades de trabalho W_I e W_R , essa desigualdade torna-se

$$W_I - W_R < 0$$

a qual mostra que W_I tem que ser menor do que W_R . Como cada ciclo recebe a mesma entrada de energia, Q_H , segue-se que $\eta_I < \eta_R$, e isso completa a demonstração.

O segundo corolário de Carnot pode ser demonstrado, de maneira análoga, considerando-se dois ciclos reversíveis quaisquer, R_1 e R_2 , operando entre os mesmos dois reservatórios. Então, se deixarmos R_1 desempenhar o papel de R e R_2 o papel de I no desenvolvimento anterior, pode ser formado um sistema combinado composto pelos dois ciclos e o reservatório quente que tem que obedecer à Eq. 5.3. Porém, ao aplicar-se a Eq. 5.3 a esse sistema combinado a igualdade é aplicada, porque o sistema é reversível em sua operação. Assim, pode-se concluir que $W_{R1} = W_{R2}$, e, conseqüentemente, $\eta_{R1} = \eta_{R2}$. Os detalhes são deixados como um exercício (veja o Problema 5.10, no final do capítulo).

5.7 Aspectos da Segunda Lei Relativos aos Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor Interagindo com Dois Reservatórios

5.7.1 Limites dos Coeficientes de Desempenho

A segunda lei da termodinâmica coloca limites no desempenho de ciclos de refrigeração e bombas de calor da mesma maneira que o faz para ciclos de potência. Considere a Fig. 5.7, a qual mostra um sistema percorrendo um ciclo enquanto se comunica termicamente com dois reservatórios térmicos, um quente e o outro frio. As transferências de energia indicadas na figura estão nos sentidos indicados pelas setas. De acordo com o princípio da conservação de energia, o ciclo descarrega a energia Q_H por transferência de calor para o reservatório quente igual à soma da energia Q_C , recebida por transferência de calor do reservatório frio, com a entrada líquida de trabalho. Esse ciclo poderia ser um ciclo de refrigeração ou um ciclo de bomba de calor, dependendo se sua função é remover energia Q_C do reservatório frio ou fornecer energia Q_H para o reservatório quente.

Para um ciclo de refrigeração, o coeficiente de desempenho é

$$\beta = \frac{Q_C}{W_{\text{ciclo}}} = \frac{Q_C}{Q_H - Q_C} \quad (5.5)$$

O coeficiente de desempenho para uma bomba de calor é

$$\gamma = \frac{Q_H}{W_{\text{ciclo}}} = \frac{Q_H}{Q_H - Q_C} \quad (5.6)$$

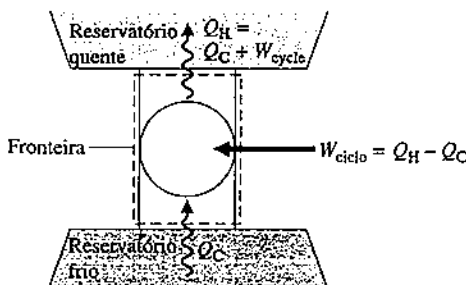


Fig. 5.7 Sistema percorrendo um ciclo de refrigeração ou de bomba de calor enquanto troca energia por transferência de calor com dois reservatórios.

Conforme o fornecimento líquido de trabalho W_{ciclo} para o ciclo tende a zero, os coeficientes de desempenho dados pelas Eqs. 5.5 e 5.6 aproximam-se de um valor infinito. Se W_{ciclo} fosse identicamente nulo, o sistema da Fig. 5.7 retiraria a energia Q_C do reservatório frio e forneceria a energia Q_C ao reservatório quente, enquanto percorresse um ciclo. Entretanto, esse método de operação viola o enunciado de Clausius da segunda lei e, portanto, não é permitido. Segue-se que os coeficientes de desempenho β e γ têm que ter invariavelmente um valor finito. Isso pode ser considerado como outro corolário da segunda lei. Outros corolários são apresentados em seguida.

5.7.2 Corolários da Segunda Lei para Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor

Os coeficientes de desempenho teóricos máximos para sistemas que percorrem ciclos de refrigeração e bomba de calor, enquanto se comunicam termicamente com dois reservatórios a temperaturas diferentes, são avaliados na Seção 5.9 no que se refere aos seguintes corolários da segunda lei:

1. O coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração irreversível é sempre menor do que o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração reversível quando cada um opera entre os mesmos dois reservatórios térmicos.
2. Todos os ciclos de refrigeração reversíveis operando entre os mesmos dois reservatórios térmicos têm o mesmo coeficiente de desempenho.

Substituindo o termo *refrigeração* por *bomba de calor*, obtemos corolários equivalentes para ciclos de bomba de calor.

O primeiro desses corolários está de acordo com as expectativas provenientes da discussão da segunda lei até agora. Para explorar esse fato, considere a Fig. 5.8, que mostra um ciclo de refrigeração reversível R e um ciclo de refrigeração irreversível I operando entre os mesmos dois reservatórios. Cada ciclo retira a mesma quantidade de energia Q_C do reservatório frio. A entrada líquida de trabalho necessária para operar R é W_R , enquanto a entrada líquida de trabalho para I é W_I . Cada ciclo descarrega energia por transferência de calor para o reservatório quente igual à soma de Q_C com a entrada líquida de trabalho. Os sentidos das transferências de energia estão indicados por setas na Fig. 5.8. A presença de irreversibilidades durante a operação de um ciclo de refrigeração exige um preço, como esperado. Se dois refrigeradores trabalhando entre os mesmos reservatórios receberem, cada um, uma transferência idêntica de energia do reservatório frio, Q_C , e um deles executar um ciclo reversível enquanto o outro executa um ciclo irreversível, esperamos que o ciclo irreversível requiera um aporte líquido de trabalho maior e, desse modo, tenha o coeficiente de desempenho menor. Com uma simples extensão desse raciocínio segue-se que todos os ciclos de refrigeração reversíveis operando entre os mesmos dois reservatórios têm o mesmo coeficiente de desempenho. Argumentos similares se aplicam aos enunciados equivalentes para ciclos de bomba de calor.

Esses corolários podem ser formalmente demonstrados utilizando-se o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei e um procedimento similar ao empregado para os corolários de Carnot. Os detalhes são deixados como um exercício (veja o Problema 5.11, no final do capítulo).

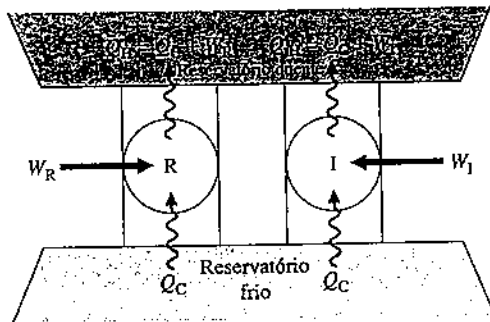


Fig. 5.8 Desenho para demonstrar que um ciclo de refrigeração reversível R tem um coeficiente de desempenho maior do que um ciclo irreversível I quando ambos operam entre os mesmos dois reservatórios.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Mantas quentes carregadas de poluição do ar envolvem as principais cidades. Telhados que absorvem a luz solar e expansões de pavimento, junto com quase nenhuma folhagem, agem em conjunto com outras características do modo de vida da cidade para elevar as temperaturas urbanas vários graus acima das temperaturas das áreas dos subúrbios adjacentes. A Fig. 5.9 mostra a variação da temperatura da superfície nas proximidades de uma cidade, conforme registrado através de medidas com infravermelho realizadas a partir de voos rasantes sobre a área. Profissionais da saúde se preocupam com o impacto dessas "ilhas de calor", especialmente com relação aos mais velhos. Paradoxalmente, o ar quente expelido pelos condicionadores de ar que os moradores da cidade usam para manter o ambiente refrigerado também faz com que bairros abafados se tornem até mesmo mais quentes. As irreversibilidades nos condicionadores de ar contribuem para o efeito do aquecimento; esses aparelhos podem responder pelo aumento da temperatura urbana em cerca de 20%. Os veículos e as atividades comerciais também contribuem para esse fato. Planejadores urbanos estão combatendo as "ilhas de calor" de muitas formas, inclusive com o uso de produtos para telhados coloridos e altamente reflexivos e a instalação de jardins de telhado. Os arbustos e as árvores de jardins de telhados absorvem a energia solar, conduzindo, no verão, a temperaturas de telhado significativamente abaixo daquelas de edifícios vizinhos sem jardins de telhado, reduzindo a necessidade de ar condicionado.

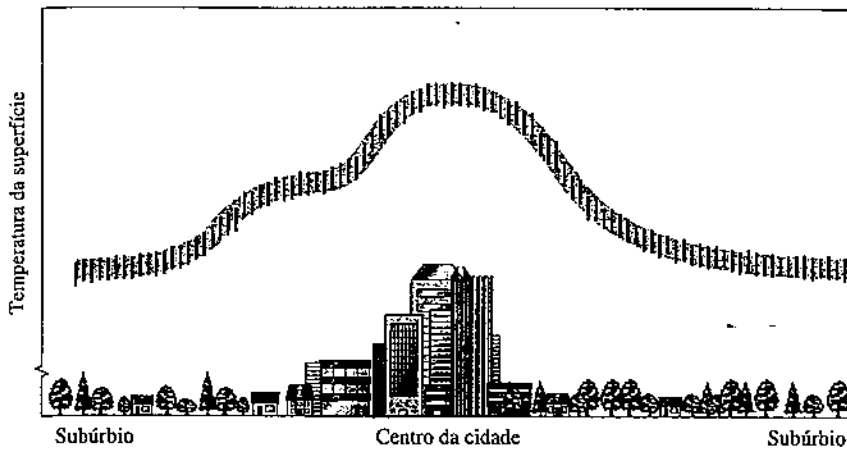


Fig. 5.9 Variação da temperatura da superfície em uma área urbana.

5.8 As Escalas de Temperatura Kelvin e Internacional

Os resultados das Seções 5.6 e 5.7 estabelecem limites superiores teóricos para o desempenho de ciclos de potência, refrigeração e bomba de calor que se comunicam termicamente com dois reservatórios. Expressões para a eficiência térmica teórica *máxima* para ciclos de potência e para os coeficientes de desempenho teóricos *máximos* para ciclos de refrigeração e bomba de calor são desenvolvidos na Seção 5.9, utilizando-se a escala de temperatura Kelvin considerada a seguir.

5.8.1 A Escala Kelvin

Do segundo corolário de Carnot sabemos que todos os ciclos de potência operando entre os mesmos dois reservatórios têm a mesma eficiência térmica, não importando a natureza da substância que compõe o sistema executando o ciclo ou a série de processos. Uma vez que a eficiência é independente desses fatores, o seu valor pode ser relacionado somente à natureza dos reservatórios. Observando que é a diferença na temperatura entre os dois reservatórios que fornece o ímpeto para transferência de calor entre eles, e assim para a produção de trabalho durante um ciclo, concluímos que a eficiência depende *somente* das temperaturas dos dois reservatórios.

Da Eq. 5.4 também segue que, para ciclos de potência reversíveis, a razão entre as transferências de calor Q_C/Q_H depende *somente* das temperaturas dos reservatórios. Ou seja,

$$\left(\frac{Q_C}{Q_H}\right)_{\text{ciclo rev}} = \psi(\theta_C, \theta_H) \quad (a)$$

em que θ_H e θ_C indicam a temperatura dos reservatórios e a função ψ não está, por ora, especificada. Observe que as palavras "ciclo rev" são adicionadas a essa expressão para enfatizar que ela se aplica apenas a sistemas percorrendo ciclos reversíveis enquanto operam entre dois reservatórios térmicos.

A Eq. (a) fornece uma base para a definição de uma escala *termodinâmica* de temperatura: uma escala independente das propriedades de qualquer substância. Há escolhas alternativas para a função ψ que conduzem a esse fim. A escala Kelvin é obtida fazendo-se uma escolha particularmente simples, a saber, $\psi = T_C/T_H$, em que T é o símbolo usado com base no acordo internacional para indicar temperaturas na escala Kelvin. Com isso, obtemos

$$\left(\frac{Q_C}{Q_H}\right)_{\text{ciclo rev}} = \frac{T_C}{T_H} \quad (5.7)$$

Assim, duas temperaturas na escala Kelvin estão na mesma razão que os valores das transferências de calor absorvido e rejeitado, respectivamente, por um sistema percorrendo um ciclo reversível enquanto se comunica termicamente com reservatórios a essas temperaturas.

Se um ciclo de potência reversível fosse operado no sentido oposto como um ciclo de refrigeração ou bomba de calor, as magnitudes das transferências de energia Q_C e Q_H permaneceriam as mesmas, mas as transferências de energia estariam no sentido oposto. Consequentemente, a Eq. 5.7 se aplica a cada tipo de ciclo considerado até agora, desde que o sistema percorrendo o ciclo opere entre dois reservatórios térmicos e o ciclo seja reversível.

TOME NOTA...

Alguns leitores preferem prosseguir diretamente para a Seção 5.9, na qual a Eq. 5.7 é aplicada.

Mais sobre a Escala Kelvin

A Eq. 5.7 fornece apenas uma razão entre temperaturas. Para completar a definição da escala Kelvin é necessário proceder como na Seção 1.7.3, com a atribuição do valor 273,16 K à temperatura do ponto triplo da água. Então, se um ciclo reversível é operado entre um reservatório a 273,16 K e outro reservatório à temperatura T , as duas temperaturas estão relacionadas através de

$$T = 273,16 \left(\frac{Q}{Q_{\text{pt}}}\right)_{\text{ciclo rev}} \quad (5.8)$$

em que Q_{pt} e Q são as transferências de calor entre o ciclo e os reservatórios a 273,16 K e à temperatura T , respectivamente. No caso em questão, a transferência de calor Q desempenha o papel da *propriedade termométrica*. Porém, uma vez que o desempenho de um ciclo irreversível é independente da natureza do sistema que executa o ciclo, a definição de temperatura dada pela Eq. 5.8 não depende de modo algum das propriedades de qualquer substância ou classe de substâncias.

Na Seção 1.7 observamos que a escala Kelvin tem um zero de 0 K, e temperaturas abaixo dessa não são definidas. Vamos sintetizar esses pontos considerando um ciclo de potência reversível operando entre reservatórios a 273,16 K e a uma temperatura mais baixa T . No que se refere à Eq. 5.8, sabemos que a energia rejeitada do ciclo por transferência de calor Q não seria negativa e, assim, T deve ser não negativo. A Eq. 5.8 também mostra que, quanto menor o valor de Q , menor o valor de T , e vice-versa. Dessa maneira, à medida que Q se aproxima de zero a temperatura T se aproxima de zero. Pode-se concluir que uma temperatura de zero grau na escala Kelvin é a menor temperatura concebível. Essa temperatura é chamada de zero *absoluto*, e a escala Kelvin é chamada de *escala absoluta de temperatura*.

Quando valores numéricos de temperatura termodinâmica tiverem que ser determinados não será possível utilizar ciclos reversíveis, já que estes só existem em nossa imaginação. Porém, as temperaturas avaliadas utilizando-se o termômetro de gás a volume constante apresentado na Seção 5.8.2 são idênticas àquelas da escala Kelvin na faixa de temperaturas em que o termômetro de gás pode ser usado. Outras abordagens empíricas podem ser empregadas para temperaturas acima e abaixo da faixa acessível à termometria a gás. A escala Kelvin fornece uma definição contínua de temperatura válida em todas as faixas e fornece uma conexão essencial entre as várias medidas empíricas de temperatura.

5.8.2 O Termômetro de Gás

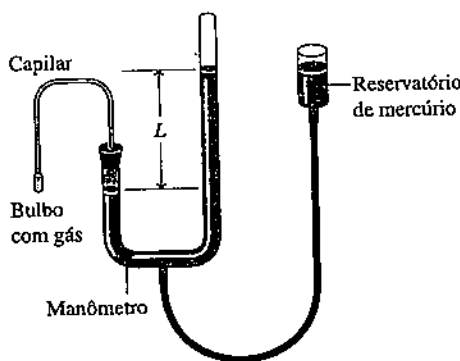


Fig. 5.10 Termômetro de gás a volume constante.

O termômetro de gás a volume constante mostrado na Fig. 5.10 é tão excepcional em termos de precisão e acurácia que foi adotado internacionalmente como o instrumento-padrão para se calibrar outros termômetros. A *substância termométrica* é o gás (normalmente hidrogênio ou hélio), e a *propriedade termométrica* é a pressão exercida pelo gás. Como ilustrado na figura, o gás está contido em um bulbo, e a pressão exercida por ele é medida por um manômetro de mercúrio de tubo aberto. Conforme a temperatura aumenta, o gás se expande, forçando a subida do mercúrio no tubo aberto. O gás é mantido em volume constante deslocando-se o reservatório para cima ou para baixo. O termômetro de gás é usado mundialmente como um padrão por órgãos de normatização e laboratórios de pesquisa. Entretanto, devido ao fato de os termômetros de gás necessitarem de equipamentos elaborados e por serem dispositivos grandes, que respondem lentamente e demandam procedimentos experimentais tediosos, termômetros menores e que respondem mais rapidamente são usados para a maioria das medições de temperaturas, sendo calibrados (direta ou indiretamente) por comparação a termômetros de gás. Para discussão adicional sobre termometria a gás, veja o boxe.

Medindo a Temperatura com o Termômetro de Gás — A Escala de Gás

É instrutivo considerar como valores numéricos estão associados aos níveis de temperatura no termômetro de gás apresentado na Fig. 5.10. Seja p a pressão em um termômetro de gás a volume constante em equilíbrio térmico com um banho. Um valor pode ser designado para a temperatura do banho de uma maneira muito simples pela relação linear

$$T = \alpha p \quad (a)$$

em que α é uma constante arbitrária.

O valor de α é determinado inserindo-se o termômetro em um outro banho mantido no ponto triplo da água e medindo-se a pressão, designada por p_{pt} , do gás confinado na temperatura do ponto triplo, 273,16 K. Substituindo-se os valores na Eq. (a) e resolvendo para α

$$\alpha = \frac{273,16}{p_{pt}}$$

Inserindo essa relação na Eq. (a), a temperatura do banho original, na qual a pressão do gás confinado é p , é então

$$T = 273,16 \left(\frac{p}{p_{pt}} \right) \quad (b)$$

Entretanto, uma vez que os valores de ambas as pressões, p e p_{pt} , dependem *em parte* da quantidade de gás no bulbo, o valor indicado pela Eq. (b) para a temperatura do banho varia com a quantidade de gás no termômetro. Essa dificuldade é contornada na termometria de precisão repetindo-se as medidas (no banho original e no banho de referência) várias vezes e com uma quantidade menor de gás no bulbo em cada tentativa subsequente. Para cada tentativa, a razão p/p_{pt} é calculada pela Eq. (b) e plotada *versus* a pressão p_{pt} de referência correspondente do gás na temperatura do ponto triplo. Quando vários desses pontos são plotados, a curva resultante é extrapolada para a ordenada, em que $p_{pt} = 0$. Isso é ilustrado na Fig. 5.11 para termômetros de volume constante para uma série de gases distintos.

A inspeção da Fig. 5.11 mostra que para cada valor não nulo da pressão de referência os valores de p/p_{pt} mudam com o gás empregado no termômetro. No entanto, conforme a pressão decresce os valores de p/p_{pt} dos termômetros com gases distintos se aproximam, e no limite, quando a pressão tende a zero, o mesmo valor de p/p_{pt} é obtido para cada gás. Baseada nesses resultados gerais, a *escala de temperatura de gás* é definida pela relação

$$T = 273,16 \lim_{p_{pt} \rightarrow 0} \frac{p}{p_{pt}} \quad (c)$$

em que "lim" significa que ambos, p e p_{pt} , tendem a zero. Deve ser evidente que a determinação das temperaturas por esse procedimento demanda procedimentos experimentais extremamente cuidadosos e elaborados.

Embora a escala de temperatura da Eq. (c) seja independente das propriedades de um certo gás, ela ainda depende das propriedades dos gases em geral. Dessa maneira, a medição de baixas temperaturas demanda um gás que não se condense nessas temperaturas, e isso impõe um limite ao intervalo de temperaturas que podem ser medidas por um termômetro de gás. A menor temperatura que pode ser medida pelo instrumento é cerca de 1 K, obtida com hélio. Em altas temperaturas os gases se dissociam, e assim essas temperaturas também não podem ser determinadas por um termômetro de gás. Outros meios empíricos, que utilizam as propriedades de outras substâncias, devem ser empregados para a medição de temperatura em que o termômetro de gás é inadequado. Para uma discussão mais profunda, veja a Seção 5.8.3.

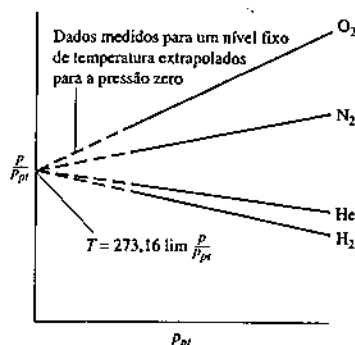


Fig. 5.11 Leituras de termômetro de gás a volume constante, quando vários gases são utilizados.

5.8.3 Escala Internacional de Temperatura

Para fornecer um padrão para a medição de temperatura levando em conta tanto considerações teóricas quanto práticas, a Escala Internacional de Temperatura (ITS) foi adotada em 1927. Essa escala tem sido aprimorada e aumentada ao longo de diversas revisões, a mais recente em 1990. A *Escala Internacional de Temperatura de 1990 (ITS-90)* é definida de modo que a temperatura nela medida condiz com a temperatura termodinâmica, cuja unidade é o kelvin, até os limites de precisão das medições alcançáveis em 1990. A ITS-90 é baseada nos valores de temperatura atribuídos a vários pontos fixos reproduzíveis (Tabela 5.1). A interpolação entre as temperaturas dos pontos fixos é efetuada por fórmulas que fornecem a relação entre as leituras de instrumentos-padrão e os valores da ITS. Na faixa entre 0,65 e 5,0 K, a ITS-90 é definida por equações que fornecem a temperatura como funções das pressões de vapor de isótopos particulares de hélio. A faixa entre 3,0 e 24,5561 K é baseada em medições utilizando-se um termômetro de gás hélio a volume constante. Na

TABELA 5.1

Definindo os Pontos Fixos da Escala Internacional de Temperatura de 1990

T (K)	Substância ^a	Estado ^b
3 a 5	He	Ponto de pressão de vapor
13,8033	e-H ₂	Ponto triplo
≈ 17	e-H ₂	Ponto de pressão de vapor
≈ 20,3	e-H ₂	Ponto de pressão de vapor
24,5561	Ne	Ponto triplo
54,3584	O ₂	Ponto triplo
83,8058	Ar	Ponto triplo
234,3156	Hg	Ponto triplo
273,16	H ₂ O	Ponto triplo
302,9146	Ga	Ponto de fusão
429,7485	In	Ponto de congelamento
505,078	Sn	Ponto de congelamento
692,677	Zn	Ponto de congelamento
933,473	Al	Ponto de congelamento
1234,93	Ag	Ponto de congelamento
1337,33	Au	Ponto de congelamento
1357,77	Cu	Ponto de congelamento

^aHe denota ³He ou ⁴He; e-H₂ é hidrogênio na concentração de equilíbrio das formas orto e paramoleculares.

^bPonto triplo: temperatura na qual as fases sólida, líquida e vapor estão em equilíbrio. Ponto de fusão, ponto de congelamento: temperatura, a uma pressão de 101,325 kPa, na qual as fases sólida e líquida estão em equilíbrio.

Fonte: H. Preston-Thomas, "The International Temperature Scale of 1990 (ITS-90)," *Metrologia* 27, 3-10 (1990). Veja também www.ITS-90.com.

faixa entre 13,8033 e 1234,93 K, a ITS-90 é definida por intermédio de termômetros de resistência de platina. Acima de 1234,93 K a temperatura é definida utilizando-se a equação de Planck para radiação de corpo negro e medições da intensidade de radiação no espectro visível.

5.9 Medidas de Desempenho Máximo para Ciclos Operando entre Dois Reservatórios

A discussão continua nesta seção com o desenvolvimento de expressões para a eficiência térmica máxima dos ciclos de potência e para os coeficientes de desempenho máximos dos ciclos de refrigeração e bomba de calor em termos das temperaturas dos reservatórios avaliadas na escala Kelvin. Essas expressões podem ser usadas como padrão de comparação para ciclos reais de potência, refrigeração e bomba de calor.

5.9.1 Ciclos de Potência

A substituição da Eq. 5.7 na Eq. 5.4 resulta em uma expressão para a eficiência térmica de um sistema que percorre um ciclo de potência reversível enquanto opera entre reservatórios térmicos às temperaturas T_H e T_C . Ou seja,

$$\eta_{\text{máx}} = 1 - \frac{T_C}{T_H} \quad (5.9)$$

eficiência de Carnot

que é conhecida como eficiência de Carnot. Como as temperaturas na escala Rankine diferem das temperaturas em Kelvin apenas por um fator de 1,8, os T 's na Eq. 5.9 podem estar em qualquer uma dessas escalas de temperatura.

Recordando-se dos dois corolários de Carnot, deve ficar evidente que a eficiência dada pela Eq. 5.9 é a eficiência térmica de todos os ciclos de potência reversíveis operando entre dois reservatórios às temperaturas T_H e T_C , e a eficiência máxima que qualquer ciclo de potência pode ter enquanto operar entre os dois reservatórios. Por inspeção, o valor da eficiência de Carnot aumenta à medida que T_H aumenta e/ou T_C diminui.

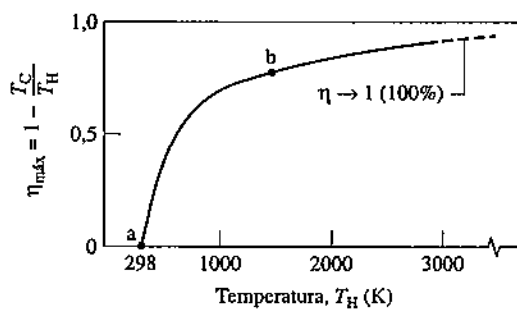


Fig. 5.12 Eficiência de Carnot versus T_H , para $T_C = 298$ K.

A Eq. 5.9 é apresentada graficamente na Fig. 5.12. A temperatura T_C usada na construção da figura é de 298 K em reconhecimento ao fato de que ciclos de potência reais acabam por descarregar energia por transferência de calor quase na mesma temperatura da atmosfera local ou da água de resfriamento retirada de um rio ou lago nas proximidades. Note que a possibilidade de aumentar-se a eficiência térmica através da redução de T_C para abaixo da temperatura do meio ambiente não é prática, já que para manter T_C abaixo da temperatura ambiente seria preciso um refrigerador que consumiria trabalho para operar.

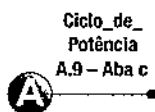
A Fig. 5.12 mostra que a eficiência térmica aumenta com T_H . Referindo-nos ao segmento a-b da curva, em que T_H e η são relativamente pequenos, podemos observar que η aumenta rapidamente à medida que T_H aumenta, mostrando que nessa faixa mesmo um aumento pequeno em T_H pode ter um efeito grande na eficiência. Embora essas conclusões, obtidas a partir da Eq. 5.9, apliquem-se estritamente apenas a sistemas percorrendo ciclos reversíveis, elas estão qualitativamente corretas para ciclos de potência reais. Observa-se que as eficiências térmicas dos ciclos reais aumentam à medida que a temperatura média na qual a energia é adicionada por

transferência de calor aumenta e/ou a temperatura média na qual a energia é descarregada por transferência de calor diminui. Entretanto, maximizar a eficiência térmica de um ciclo de potência pode não ser um objetivo principal. Na prática, outras considerações, como custo, podem ser mais importantes.

Os ciclos convencionais de produção de potência têm eficiência térmica variando até cerca de 40%. Esse valor pode parecer baixo, mas a comparação deveria ser feita com um valor-limite apropriado, e não 100%.

▶ POR EXEMPLO considere um sistema que realiza um ciclo de potência para o qual a temperatura média de adição de calor é 745 K e a temperatura média na qual o calor é descarregado é 298 K. Para um ciclo reversível recebendo e descarregando energia por transferência de calor nessas temperaturas, a eficiência térmica dada pela Eq. 5.9 é de 60%. Quando comparada a esse valor, uma eficiência térmica real de 40% não parece ser tão baixa. O ciclo estaria operando a dois terços do máximo teórico.

No próximo exemplo avaliaremos a reivindicação de um inventor sobre o desempenho de um ciclo de potência, ilustrando o uso dos corolários de Carnot (Seção 5.6.2) e da eficiência de Carnot, Eq. 5.9.



EXEMPLO 5.1

Avaliando uma Afirmativa sobre o Desempenho de um Ciclo de Potência

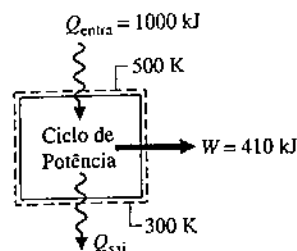
Um inventor alega ter desenvolvido um ciclo de potência capaz de fornecer uma saída líquida de trabalho de 410 kJ por meio de uma entrada de energia por transferência de calor de 1000 kJ. O sistema percorrendo o ciclo recebe a transferência de calor de gases quentes à temperatura de 500 K e descarrega energia por transferência de calor para a atmosfera a 300 K. Avalie essa afirmação.

SOLUÇÃO

Dado: um sistema opera em um ciclo e produz uma quantidade líquida de trabalho enquanto recebe e descarrega energia por transferência de calor a temperaturas fixas.

Pede-se: avalie a afirmação de que o ciclo pode desenvolver 410 kJ de trabalho através de uma entrada de energia por calor de 1000 kJ.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O sistema mostrado na figura correspondente executa um ciclo de potência.
2. Os gases quentes e a atmosfera exercem o papel dos reservatórios quente e frio, respectivamente.

Fig. E5.1

Análise: usando os valores fornecidos pelo inventor, a eficiência térmica do ciclo é

$$\eta = \frac{410 \text{ kJ}}{1000 \text{ kJ}} = 0,41 \text{ (41\%)}$$

A eficiência térmica máxima que *qualquer* ciclo de potência pode ter enquanto opera entre reservatórios a $T_H = 500 \text{ K}$ e $T_C = 300 \text{ K}$ é dada pela Eq. 5.9.

$$\textcircled{1} \quad \eta_{\text{máx}} = 1 - \frac{T_C}{T_H} = 1 - \frac{300 \text{ K}}{500 \text{ K}} = 0,40 \text{ (40\%)}$$

Os corolários de Carnot fornecem a base para avaliar a afirmação: como a eficiência térmica do ciclo real excede o valor teórico máximo, a afirmação não pode ser válida.

- $$\textcircled{1} \quad \text{As temperaturas } T_C \text{ e } T_H \text{ utilizadas na avaliação de } \eta_{\text{máx}} \text{ devem ser em K ou } ^\circ\text{R.}$$

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o ciclo recebe uma transferência de calor de um gás quente a 600 K enquanto todos os outros dados permanecem inalterados, avalie a afirmativa do inventor. Resposta: A afirmação está de acordo com a segunda lei.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os corolários da Seção 5.7.2, usando as Eqs. 5.4 e 5.9, apropriadamente.

5.9.2 Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor

A Eq. 5.7 também é aplicável a ciclos de refrigeração e bomba de calor reversíveis operando entre dois reservatórios térmicos, mas, para esses, Q_C representa o calor adicionado ao ciclo através do reservatório frio à temperatura T_C na escala Kelvin e Q_H é o calor descarregado para o reservatório quente à temperatura T_H . Introduzindo a Eq. 5.7 na Eq. 5.5, resulta a seguinte expressão para o coeficiente de desempenho de qualquer sistema que percorre um ciclo de refrigeração reversível enquanto opera entre os dois reservatórios

$$\beta_{\text{máx}} = \frac{T_C}{T_H - T_C} \quad (5.10)$$

De maneira similar, a substituição da Eq. 5.7 na Eq. 5.6 fornece a seguinte expressão para o coeficiente de desempenho de qualquer sistema que percorre um ciclo de bomba de calor reversível enquanto opera entre os dois reservatórios

$$\gamma_{\text{máx}} = \frac{T_H}{T_H - T_C} \quad (5.11)$$

Observe que as temperaturas usadas para avaliar $\eta_{\text{máx}}$ e $\gamma_{\text{máx}}$ devem ser temperaturas absolutas na escala Kelvin ou Rankine.

Da discussão da Seção 5.7.2 segue-se que as Eqs. 5.10 e 5.11 são os coeficientes de desempenho máximos que quaisquer ciclos de refrigeração e bomba de calor podem possuir enquanto operarem entre os reservatórios às temperaturas T_H e T_C . Como no caso da eficiência de Carnot, essas expressões podem ser usadas como padrão de comparação para refrigeradores e bombas de calor reais.

No próximo exemplo avaliaremos o coeficiente de desempenho de um refrigerador, comparando-o ao valor teórico máximo e ilustrando o uso dos corolários da segunda lei da Seção 5.7.2 junto com a Eq. 5.10.

Ciclo de Refrigeração A.10 – Aba c

Ciclo de Bomba de Calor A.11 – Aba c

EXEMPLO 5.2**Avaliando o Desempenho de um Refrigerador**

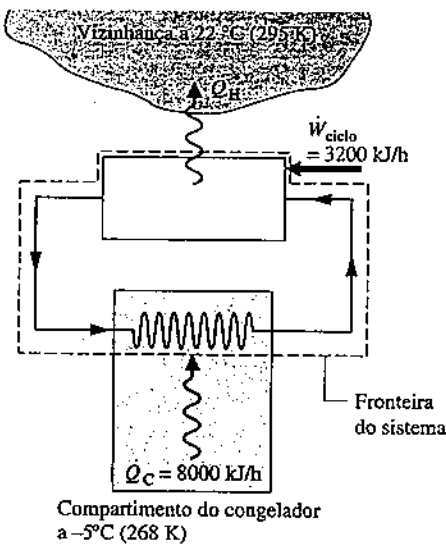
Pela circulação em regime permanente de um refrigerante a baixa temperatura através de passagens nas paredes do compartimento do congelador um refrigerador mantém o compartimento do congelador a -5°C quando a temperatura do ar circundando o refrigerador está a 22°C . A taxa de transferência de calor entre o compartimento do congelador e o refrigerante é de 8000 kJ/h , e a potência de entrada necessária para operar o refrigerador é de 3200 kJ/h . Determine o coeficiente de desempenho do refrigerador e compare com o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração reversível operando entre reservatórios às mesmas temperaturas.

SOLUÇÃO

Dado: um refrigerador mantém o compartimento do congelador a uma temperatura especificada. A taxa de transferência de calor do espaço refrigerado, a potência de entrada para operar o refrigerador e a temperatura ambiente são conhecidas.

Pede-se: determine o coeficiente de desempenho e compare com aquele de um refrigerador reversível operando entre reservatórios às mesmas duas temperaturas.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. O sistema mostrado na figura correspondente está em regime permanente.
2. O compartimento do congelador e o ar à sua volta exercem o papel dos reservatórios frio e quente, respectivamente.

Fig. E5.2

Análise: inserindo na Eq. 5.5 os dados de operação fornecidos, expressos em uma base temporal, o coeficiente de desempenho do refrigerador é

$$\beta = \frac{\dot{Q}_C}{\dot{W}_{\text{ciclo}}} = \frac{8000\text{ kJ/h}}{3200\text{ kJ/h}} = 2,5$$

A substituição de valores na Eq. 5.10 fornece o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração reversível operando entre reservatórios a $T_C = 268\text{ K}$ e $T_H = 295\text{ K}$

$$\beta_{\text{máx}} = \frac{T_C}{T_H - T_C} = \frac{268\text{ K}}{295\text{ K} - 268\text{ K}} = 9,9$$

De acordo com os corolários da Seção 5.7.2, o coeficiente de desempenho do refrigerador é menor do que para um ciclo de refrigeração reversível operando entre reservatórios às mesmas duas temperaturas. Ou seja, há irreversibilidades dentro do sistema.

1. As temperaturas T_C e T_H utilizadas na avaliação de $\beta_{\text{máx}}$ devem ser em K ou $^{\circ}\text{R}$.
2. A diferença entre os coeficientes de desempenho real e máximo sugere que pode haver alguma possibilidade de melhorar o desempenho termodinâmico. Contudo, o objetivo deve ser estudado com cuidado, pois uma melhora no desempenho pode requerer aumentos no tamanho, na complexidade e no custo.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os corolários da Seção 5.7.2, usando as Eqs. 5.4 e 5.9, apropriadamente.

Teste-RELÂMPAGO

Um inventor alega que a potência necessária para operar o refrigerador pode ser reduzida de 800 kJ/h enquanto todos os outros dados permanecem inalterados. Avalie essa afirmativa utilizando a segunda lei. Resposta: $\beta = 10$. A afirmativa é inválida.

No Exemplo 5.3 determinamos o aporte de trabalho teórico mínimo e o custo de um dia de operação de uma bomba de calor elétrica, ilustrando o uso dos corolários da segunda lei da Seção 5.7.2 junto com a Eq. 5.11.

EXEMPLO 5.3

Avaliando o Desempenho de uma Bomba de Calor

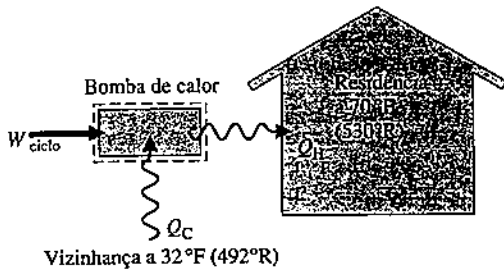
Uma residência requer 6×10^5 Btu por dia ($6,3 \times 10^5$ kJ por dia) para manter sua temperatura em 70°F ($21,1^\circ\text{C}$) quando a temperatura externa é 32°F (0°C). (a) Se uma bomba de calor elétrica é usada para suprir essa energia, determine o fornecimento de trabalho teórico mínimo para um dia de operação, em Btu/dia. (b) Estimando a eletricidade em 8 centavos por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o custo teórico mínimo para operar a bomba de calor, em $\$/\text{dia}$.

SOLUÇÃO

Dado: uma bomba de calor mantém uma residência a uma temperatura especificada. A energia fornecida para a residência, a temperatura ambiente e o custo unitário da eletricidade são conhecidos.

Pede-se: determine o trabalho teórico *mínimo* requerido pela bomba de calor e o custo da eletricidade correspondente.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O sistema mostrado na figura correspondente executa um ciclo de bomba de calor.
2. A residência e o ar exterior exercem o papel dos reservatórios quente e frio, respectivamente.
3. O valor da eletricidade é de 8 centavos por $\text{kW} \cdot \text{h}$.

Fig. E5.3

Análise:

(a) Usando a Eq. 5.6, o trabalho de qualquer ciclo de bomba de calor pode ser expresso por $W_{\text{ciclo}} = Q_H/\gamma$. O coeficiente de desempenho γ de uma bomba de calor real é menor ou igual ao coeficiente de desempenho $\gamma_{\text{máx}}$ de um ciclo de bomba de calor reversível quando ambos operam entre os mesmos dois reservatórios: $\gamma \leq \gamma_{\text{máx}}$. Desse modo, para um dado valor de Q_H e usando a Eq. 5.11 para avaliar $\gamma_{\text{máx}}$, obtemos

$$W_{\text{ciclo}} \geq \frac{Q_H}{\gamma_{\text{máx}}} \geq \left(1 - \frac{T_C}{T_H}\right) Q_H$$

Inserindo os valores

1
$$W_{\text{ciclo}} \geq \left(1 - \frac{492^\circ\text{R}}{530^\circ\text{R}}\right) \left(6 \times 10^5 \frac{\text{Btu}}{\text{dia}}\right) = 4,3 \times 10^4 \frac{\text{Btu}}{\text{dia}}$$

O fornecimento de trabalho teórico *mínimo* é de $4,3 \times 10^4$ Btu/dia.

(b) Usando o resultado da parte (a) junto com o custo fornecido e um fator de conversão apropriado

2
$$\left[\begin{array}{c} \text{custo} \\ \text{mínimo} \\ \text{teórico por dia} \end{array} \right] = \left(4,3 \times 10^4 \frac{\text{Btu}}{\text{dia}} \left| \frac{1 \text{ kW} \cdot \text{h}}{3413 \text{ Btu}} \right| \right) \left(0,08 \frac{\$}{\text{kW} \cdot \text{h}}\right) = 1,01 \frac{\$}{\text{dia}}$$

- 1 Observe que as temperaturas T_C e T_H devem ser em K ou $^\circ\text{R}$.
- 2 Devido às irreversibilidades, deve-se fornecer mais trabalho do que o mínimo a uma bomba de calor real para produzir o mesmo efeito de aquecimento. O custo diário real poderia ser substancialmente maior do que o custo teórico mínimo.

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- aplicar os corolários da Seção 5.7.2, usando as Eqs. 5.6 e 5.11, apropriadamente.
 - conduzir uma avaliação econômica elementar.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o custo de eletricidade é de 10 centavos por $\text{kW} \cdot \text{h}$, determine o custo teórico mínimo para operar a bomba de calor, em $\$/\text{dia}$, mantendo todos os outros dados inalterados. Resposta: $\$1,26/\text{dia}$.

5.10 Ciclo de Carnot

O ciclo de Carnot, apresentado nessa seção, fornece exemplos específicos de ciclos reversíveis operando entre dois reservatórios térmicos. Outros exemplos são apresentados no Cap. 9: os ciclos de Ericsson e Stirling. Em um

ciclo de Carnot ciclo de Carnot o sistema que está executando o ciclo passa por uma série de quatro processos internamente reversíveis: dois processos adiabáticos alternados com dois processos isotérmicos.

5.10.1 Ciclo de Potência de Carnot

A Fig. 5.13 mostra o diagrama $p-v$ de um ciclo de potência de Carnot no qual o sistema é um gás em um conjunto cilindro-pistão. A Fig. 5.14 fornece detalhes de como o ciclo é executado. As paredes do pistão e do cilindro são não condutoras. As transferências de calor ocorrem nos sentidos das setas. Observe também que existem dois reservatórios às temperaturas T_H e T_C , respectivamente, e um apoio isolado. Inicialmente, o conjunto cilindro-pistão está sobre o apoio isolado e o sistema está no estado 1, no qual a temperatura é T_C . Os quatro processos do ciclo são

- Processo 1-2:** o gás é comprimido *adiabaticamente* até o estado 2, no qual a temperatura é T_H .
- Processo 2-3:** o conjunto é colocado em contato com o reservatório a T_H . O gás se expande *isotermicamente* enquanto recebe a energia Q_H do reservatório quente por transferência de calor.
- Processo 3-4:** o conjunto é colocado novamente sobre o apoio isolado e o gás continua a se expandir *adiabaticamente* até a temperatura cair para T_C .
- Processo 4-1:** o conjunto é colocado em contato com o reservatório a T_C . O gás é comprimido *isotermicamente* até o seu estado inicial enquanto descarrega a energia Q_C para o reservatório frio por transferência de calor.

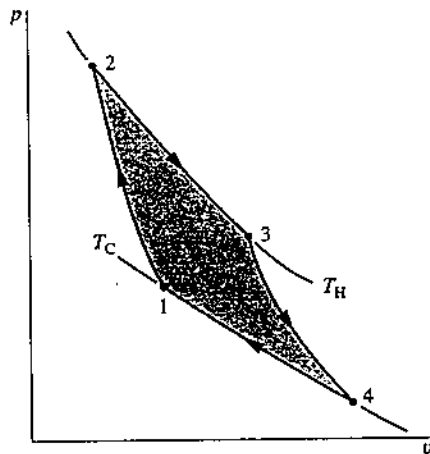


Fig. 5.13 Diagrama $p-v$ para um ciclo de potência de Carnot realizado por um gás.

Para que a transferência de calor durante o Processo 2-3 seja reversível, a diferença entre a temperatura do gás e a temperatura do reservatório quente deve ser infinitamente pequena. Como a temperatura do reservatório permanece constante, isso implica que a temperatura do gás também permanece constante durante o Processo 2-3. O mesmo pode ser concluído para a temperatura do gás durante o Processo 4-1.

Para cada um dos quatro processos internamente reversíveis do ciclo de Carnot o trabalho pode ser representado como uma área na Fig. 5.13. A área sob a linha do processo adiabático 1-2 representa o trabalho realizado por unidade de massa para comprimir o gás nesse processo. As áreas sob as linhas dos Processos 2-3 e 3-4 representam o trabalho realizado por unidade de massa pelo gás à medida que ele se expande nesses processos. A área sob a linha do Processo 4-1 é o trabalho realizado por unidade de massa para comprimir o gás nesse processo. A área delimitada pelas linhas no diagrama $p-v$, mostrada em sombreado, é o trabalho líquido desenvolvido pelo ciclo por unidade de massa. A eficiência térmica desse ciclo é dada pela Eq. 5.9.

O ciclo de Carnot não se limita aos processos de sistema fechado que ocorrem em um conjunto cilindro-pistão. A Fig. 5.15 mostra o esquema e o diagrama $p-v$ correspondente para um ciclo de Carnot executado por água circulando em regime permanente através de uma série de quatro componentes interligados que têm características em comum com uma instalação de potência a vapor simples mostrada na Fig. 4.16. À medida que a água flui através da caldeira, uma *mudança de fase* de líquido para vapor na temperatura constante T_H ocorre como resultado da transferência de calor do reservatório quente. Uma vez que a temperatura permanece constante, a pressão também permanece constante durante a mudança de fase. O vapor d'água que deixa a caldeira se expande adiabaticamente através da turbina, e o trabalho é desenvolvido. Nesse processo, a temperatura decresce até a temperatura do reservatório frio, T_C , e ocorre um decréscimo correspondente na pressão. À medida que o vapor d'água passa através do condensador ocorre uma transferência de calor para o reservatório frio, e parte do vapor d'água condensa à temperatura constante T_C . Como a temperatura permanece constante, a pressão também permanece constante enquanto a água passa através do condensador. O quarto componente é uma bomba, ou compressor, que recebe uma mistura bifásica de líquido-vapor do condensador e a retorna adiabaticamente ao estado na entrada da caldeira. Durante esse processo, que requer fornecimento de trabalho para elevar a pressão, a temperatura aumenta de T_C para T_H . A eficiência térmica desse ciclo também é dada pela Eq. 5.9.

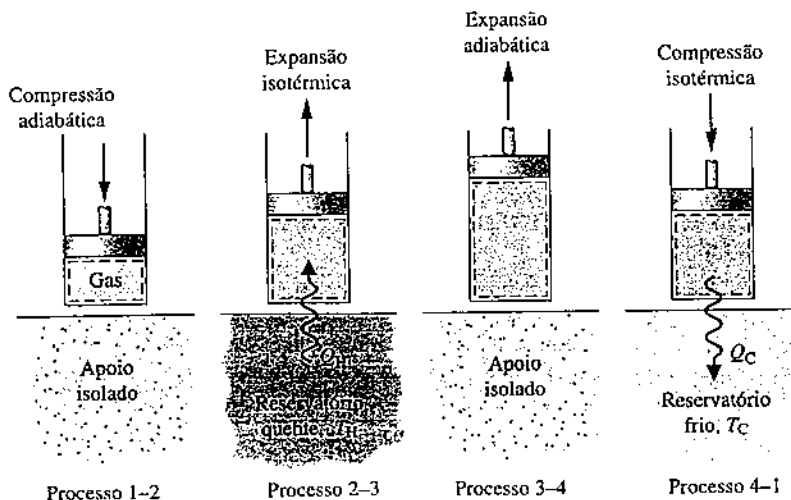


Fig. 5.14 Ciclo de potência de Carnot executado por um gás em um conjunto cilindro-pistão.

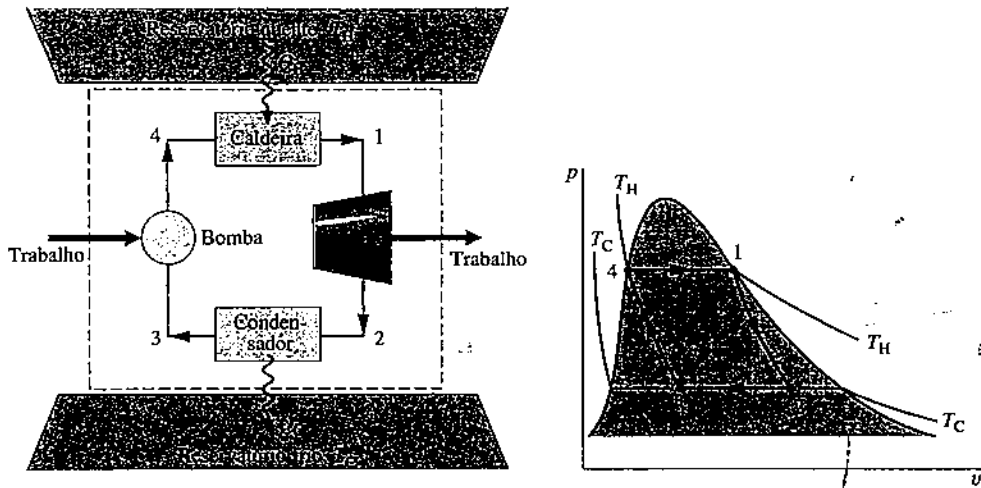


Fig. 5.15 Ciclo de potência a vapor de Carnot.

5.10.2 Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor de Carnot

Se um ciclo de potência de Carnot for operado no sentido oposto, as magnitudes de todas as transferências de energia permanecem as mesmas, mas as transferências de energia estarão dirigidas de forma oposta. Esse ciclo pode ser considerado um ciclo de refrigeração ou bomba de calor reversível, para o qual os coeficientes de desempenho são dados pelas Eqs. 5.10 e 5.11, respectivamente. Um ciclo de refrigeração ou bomba de calor de Carnot executado por um gás em um conjunto cilindro-pistão é mostrado na Fig. 5.16. O ciclo consiste nos seguintes quatro processos em série:

Processo 1-2: o gás se expande *isotermicamente* a T_C enquanto *recebe* a energia Q_C do reservatório frio por transferência de calor.

Processo 2-3: o gás é comprimido *adiabaticamente* até a sua temperatura atingir T_H .

Processo 3-4: o gás é comprimido *isotermicamente* a T_H enquanto *descarrega* a energia Q_H no reservatório quente por transferência de calor.

Processo 4-1: o gás se expande *adiabaticamente* até a sua temperatura decrescer para T_C .

Um efeito de refrigeração ou bomba de calor pode ser realizado em um ciclo somente se uma quantidade líquida de trabalho for fornecida ao sistema que executa o ciclo. No caso do ciclo mostrado na Fig. 5.16 a área sombreada representa a entrada de trabalho líquido por unidade de massa.

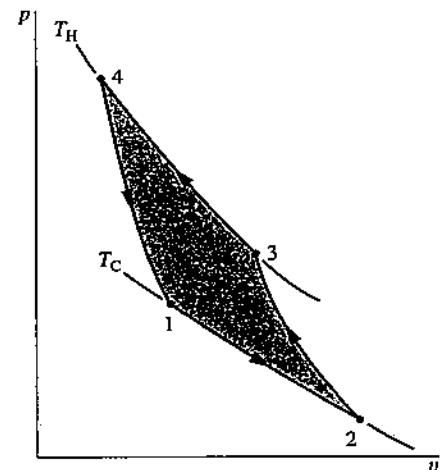


Fig. 5.16 Diagrama $p-v$ para um ciclo de refrigeração ou bomba de calor de Carnot realizado por um gás.

5.10.3 Resumo do Ciclo de Carnot

Além das configurações previamente discutidas, os ciclos de Carnot também podem ser enxergados como ciclos compostos de processos nos quais um capacitor é carregado e descarregado, uma substância paramagnética é magnetizada e desmagnetizada, e assim por diante. Contudo, não importa o tipo de dispositivo ou a substância de trabalho utilizada,

1. o ciclo de Carnot *sempre* apresenta os mesmos quatro processos internamente reversíveis: dois processos adiabáticos alternados com dois processos isotérmicos.
2. a eficiência térmica do ciclo de potência de Carnot é *sempre* dada pela Eq. 5.9 em termos das temperaturas avaliadas na escala Kelvin ou Rankine.
3. os coeficientes de desempenho dos ciclos de refrigeração e bomba de calor de Carnot são *sempre* dados pelas Eqs. 5.10 e 5.11, respectivamente, em termos das temperaturas avaliadas na escala Kelvin ou Rankine.

5.11 A Desigualdade de Clausius

Os corolários da segunda lei desenvolvidos até agora neste capítulo são para sistemas submetidos a ciclos enquanto termicamente conectados a *um* ou *dois* reservatórios de energia térmica. Na presente seção é apresentado um corolário da segunda lei, conhecido como *desigualdade de Clausius*, que é aplicável a *qualquer* ciclo a despeito do corpo, ou corpos, a partir dos quais o ciclo recebe energia através de transferência de calor ou para os quais o ciclo rejeita energia por meio de transferência de calor. A desigualdade de Clausius fornece a base para o desenvolvimento adicional relativo à entropia apresentado no Cap. 6, a geração de entropia e o balanço de entropia introduzidos na Seção 5.2.3.

A *desigualdade de Clausius* estabelece que para qualquer ciclo termodinâmico

$$\oint \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b \leq 0 \quad (5.12)$$

em que δQ representa a quantidade de calor transferido em uma parcela da fronteira do sistema durante uma parte do ciclo, e T é a temperatura absoluta nessa parcela da fronteira. O subscrito "b" serve como um lembrete de que o integrando é avaliado na fronteira do sistema que executa o ciclo. O símbolo \oint indica que a integral deve ser avaliada sobre todo o contorno e sobre a totalidade do ciclo. A igualdade e a desigualdade têm a mesma interpretação do enunciado de Kelvin-Planck: a igualdade é válida quando não ocorrem irreversibilidades internas conforme o ciclo executa o ciclo, e a desigualdade é válida quando irreversibilidades estão presentes. A desigualdade de Clausius pode ser demonstrada a partir do enunciado de Kelvin-Planck para a segunda lei. Veja o box para detalhes.

A desigualdade de Clausius pode ser expressa de forma equivalente como

$$\oint \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b = -\sigma_{\text{ciclo}} \quad (5.13)$$

em que σ_{ciclo} pode ser associado à "intensidade" da desigualdade. O valor de σ_{ciclo} é positivo quando irreversibilidades internas estão presentes, zero quando irreversibilidades internas não estão presentes e nunca pode ser negativo. Em resumo, a natureza de um ciclo executado por um sistema é indicada pelo valor de σ_{ciclo} conforme descrito a seguir:

$$\begin{aligned} \sigma_{\text{ciclo}} = 0 & \quad \text{ausência de irreversibilidades no sistema} \\ \sigma_{\text{ciclo}} > 0 & \quad \text{presença de irreversibilidades no sistema} \\ \sigma_{\text{ciclo}} < 0 & \quad \text{impossível} \end{aligned} \quad (5.14)$$

POR EXEMPLO aplicando a Eq. 5.13 ao ciclo do Exemplo 5.1, obtemos

$$\begin{aligned} \oint \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b &= \frac{Q_{\text{entra}}}{T_H} - \frac{Q_{\text{sai}}}{T_C} = -\sigma_{\text{ciclo}} \\ &= \frac{1000 \text{ kJ}}{500 \text{ K}} - \frac{590 \text{ kJ}}{300 \text{ K}} = 0,033 \text{ kJ/K} \end{aligned}$$

em que $\sigma_{\text{ciclo}} = -0,033 \text{ kJ/K}$, sendo que o valor negativo indica que o ciclo proposto é impossível. Essa informação está de acordo com a conclusão do Exemplo 5.1. Aplicando a Eq. 5.13, em uma base temporal, ao ciclo do Exemplo 5.2, obtemos $\dot{\sigma}_{\text{ciclo}} = 8,12 \text{ kJ/h}\cdot\text{K}$. O valor positivo indica que existem irreversibilidades presentes no sistema que está percorrendo o ciclo, o que está de acordo com a conclusão do Exemplo 5.2.

Na Seção 6.7, a Eq. 5.13 é usada para desenvolver o balanço de entropia de sistemas fechados. A partir desse desenvolvimento, o termo σ_{ciclo} da Eq. 5.13 pode ser interpretado como a *entropia produzida* (ou *gerada*) por irreversibilidades internas durante o ciclo.

Desenvolvendo a Desigualdade de Clausius

A desigualdade de Clausius pode ser demonstrada utilizando o arranjo da Fig. 5.17. Um sistema recebe energia δQ em um local de sua fronteira, na qual a temperatura absoluta é T , enquanto o sistema realiza o trabalho δW . Mantendo-se a convenção de sinal para o calor transferido, a expressão *recebe a energia* δQ inclui a possibilidade de transferência de calor a partir do sistema. A energia δQ é recebida de um reservatório térmico a T_{res} . Para garantir que nenhuma irreversibilidade seja introduzida como resultado da transferência de calor entre o reservatório e o sistema, considere que essa transferência é realizada através de um sistema intermediário que passa por um ciclo sem qualquer tipo de irreversibilidade. O ciclo recebe a quantidade de energia $\delta Q'$ do reservatório e fornece δQ para o sistema enquanto produz uma quantidade de trabalho $\delta W'$. A partir da definição da escala Kelvin (Eq. 5-7), temos a seguinte relação entre as transferências de calor e as temperaturas:

$$\frac{\delta Q'}{T_{\text{res}}} = \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b \quad (a)$$

À medida que a temperatura T pode variar, diversos desses ciclos reversíveis podem ser necessários.

Considere a seguir o sistema combinado mostrado pela linha pontilhada na Fig. 5.17. Um balanço de energia para o sistema combinado é

$$dE_C = \delta Q' - \delta W_C$$

em que δW_C é o trabalho total do sistema combinado, a soma de δW e $\delta W'$, e dE_C denota a variação de energia do sistema combinado. Resolvendo o balanço de energia para δW_C e utilizando a Eq. (a) para eliminar $\delta Q'$ da expressão obtida, temos

$$\delta W_C = T_{\text{res}} \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b - dE_C$$

Deixemos o sistema percorrer um único ciclo enquanto o sistema intermediário percorre um ou mais ciclos. O trabalho total do ciclo combinado é

$$W_C = \oint T_{\text{res}} \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b - \oint dE_C = T_{\text{res}} \oint \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b \quad (b)$$

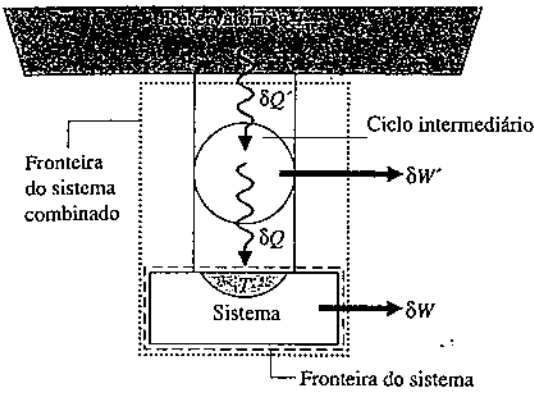


Fig. 5.17 Ilustração usada para o desenvolvimento da desigualdade de Clausius.

Como a temperatura do reservatório é constante, T_{res} pode ser extraída da integral. O termo envolvendo a energia do sistema combinado se anula, já que a variação de energia para qualquer ciclo é zero. O sistema combinado opera em um ciclo, pois suas partes executam ciclos. Uma vez que o sistema combinado é submetido a um ciclo e troca energia por transferência de calor com um único reservatório, a Eq. 5.3, que expressa o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei, deve ser satisfeita. Com isso, a Eq. (b) se reduz à Eq. 5.12, na qual a igualdade vale quando *não existem irreversibilidades no interior do sistema* à medida que este executa o ciclo, e a desigualdade é válida quando *irreversibilidades internas estão presentes*. Essa interpretação na verdade se relaciona à combinação do sistema com o ciclo intermediário. Entretanto, o ciclo intermediário é livre de irreversibilidades, de modo que a única possibilidade de irreversibilidades ocorre para o sistema sozinho.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo estimulamos a percepção da necessidade e da utilidade da segunda lei da termodinâmica e fornecemos a base para aplicações posteriores envolvendo a segunda lei nos Caps. 6 e 7. Três enunciados da segunda lei, os enunciados de Clausius, de Kelvin-Planck e da entropia, são apresentados junto com vários corolários que estabelecem o melhor desempenho teórico para sistemas que percorrem ciclos enquanto interagem com reservatórios térmicos. O conceito de irreversibilidade é apresentado, e as noções de irreversibilidade, reversibilidade e processos internamente reversíveis são discutidas. A escala de temperatura Kelvin é definida e utilizada na obtenção de expressões para o desempenho máximo de ciclos de potência, refrigeração e bomba de calor que operam entre dois reservatórios térmicos. O ciclo de Carnot é apresentado de maneira a fornecer um exemplo específico de um ciclo reversível que opera entre dois reservatórios térmicos. Finalmente, a desigualdade de Clausius, que fornece uma ponte do Cap. 5 ao Cap. 6, é apresentada e discutida.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo, você estará apto a

- descrever o significado dos termos dispostos em negrito ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante para os capítulos subsequentes.
- fornecer o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei, interpretando corretamente os sinais de "menor que" e "igual a" na Eq. 5.3.
- listar diversas irreversibilidades importantes.
- aplicar os corolários das Seções 5.6.2 e 5.7.2 juntamente com as Eqs. 5.9, 5.10 e 5.11 de modo a obter o desempenho de ciclos de potência e de ciclos de refrigeração e bomba de calor.
- descrever o ciclo de Carnot.
- interpretar a desigualdade de Clausius.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

ciclo de Carnot	enunciados da segunda lei	processo internamente reversível
corolários de Carnot	escala Kelvin	processo irreversível
desigualdade de Clausius	irreversibilidades	processo reversível
eficiência de Carnot	irreversibilidades interna e externa	reservatório térmico

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$W_{\text{ciclo}} \leq 0 \begin{cases} < 0: & \text{Presença de irreversibilidades internas.} \\ = 0: & \text{Ausência de irreversibilidades internas.} \end{cases} \quad (\text{Reservatório único})$	(5.3)	Forma analítica do enunciado de Kelvin-Planck.
$\eta_{\text{máx}} = 1 - \frac{T_C}{T_H}$	(5.9)	Eficiência térmica máxima: ciclo de potência operando entre dois reservatórios.

$\beta_{\text{máx}} = \frac{T_C}{T_H - T_C}$	(5.10)	Coefficiente de desempenho máximo: ciclo de refrigeração operando entre dois reservatórios.
$\gamma_{\text{máx}} = \frac{T_H}{T_H - T_C}$	(5.11)	Coefficiente de desempenho máximo: ciclo de bomba de calor operando entre dois reservatórios.
$\oint \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b = -\sigma_{\text{ciclo}}$	(5.13)	Desigualdade de Clausius.

▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- Estendendo a discussão da Seção 5.1.2, explique como trabalho poderia ser desenvolvido quando (a) T_1 é menor do que T_0 na Fig. 5.1(a), (b) p_1 é menor do que p_0 na Fig. 5.1(b)?
- Existem riscos de saúde associados ao consumo de tomates induzidos a amadurecer por meio de um spray de etileno glicol? Explique.
- Que irreversibilidades são encontradas nos seres vivos?
- De que modo as irreversibilidades são associadas à operação de um automóvel benéfico?
- Use a *segunda lei* para explicar que espécie no deserto seria menos numerosa – raposas ou coelhos?
- A energia gerada pelas células a combustível é limitada pela eficiência de Carnot? Explique.
- A segunda lei impõe limites de desempenho em atletas de elite que buscam recordes mundiais em eventos como atletismo e natação? Explique.
- Que método de aquecimento é melhor em termos de custos operacionais: aquecimento com base em resistência elétrica ou bomba de calor?
- Que opções existem para o uso eficiente da energia descarregada por transferência de calor a partir de centrais de potência?
- Quando a potência de entrada de uma bomba de poço usada em poço é maior – na presença ou ausência das irreversibilidades internas? Explique.
- Um automóvel recomenda o óleo de motor 5W20 enquanto outro especifica o óleo 5W30. O que essas designações significam e porque diferem para os dois automóveis?
- Que fatores influenciam o coeficiente de desempenho *real* alcançado pelos refrigeradores nas residências familiares?
- O que significa a classificação indicada por SEER no rótulo dos refrigeradores em *showrooms* de eletrodomésticos?
- Como o *planador térmico* (Seção 5.4) sustenta o movimento subaquático para missões científicas que duram semanas?

▶ PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Explorando a Segunda Lei

- Complete a demonstração da equivalência entre os enunciados de Clausius e Kelvin-Planck da segunda lei dados na Seção 5.2.2, mostrando que uma violação do enunciado de Kelvin-Planck implica na violação do enunciado de Clausius.
- Um inventor afirma ter desenvolvido um sistema que percorre um ciclo termodinâmico enquanto se comunica termicamente com dois reservatórios. O sistema recebe a energia Q_C do reservatório frio e descarrega a energia Q_H para o reservatório quente enquanto fornece uma quantidade líquida de trabalho para sua vizinhança. Não existem outras transferências de energia entre o sistema e sua vizinhança. Avalie a afirmação do inventor usando (a) o enunciado de Clausius da segunda lei e (b) o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei.
- Classifique os seguintes processos de um sistema fechado como *possível*, *impossível* ou *indeterminado*.

	Varição de Entropia	Transferência de Entropia	Produção de Entropia
(a)	>0	0	
(b)	<0		>0
(c)	0	>0	
(d)	>0	>0	
(e)	0	<0	
(f)	>0		<0
(g)	<0	<0	

- Um reservatório térmico quente está separado de um reservatório térmico frio por uma barra cilíndrica isolada na sua superfície lateral, como mostra a Fig. P5.4. Ocorre transferência de energia por condução entre os dois reservatórios através da barra, que permanece em regime permanente. Usando o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei, demonstre que processo é irreversível.

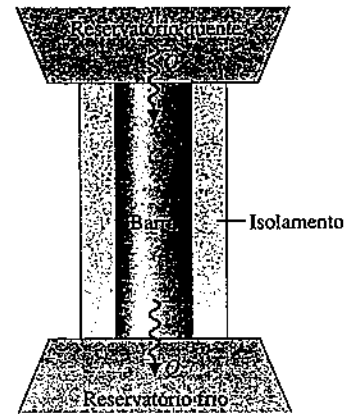


Fig. P5.4

- Um tanque rígido isolado é dividido pela metade por uma divisória, como mostra a Fig. P5.5. De um lado da divisória está um gás. O outro

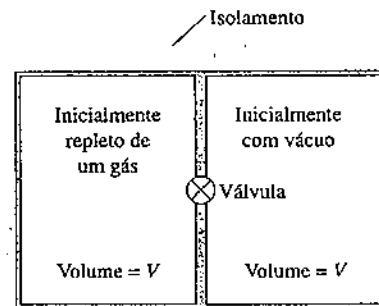


Fig. P5.5

lado está inicialmente em vácuo. Uma válvula na divisória é aberta, e o gás se expande preenchendo todo o volume. Usando o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei, demonstre que esse processo é irreversível.

- 5.6 Responda verdadeiro ou falso.
 - (a) Um processo que viola a segunda lei da termodinâmica viola a primeira lei da termodinâmica.
 - (b) Quando uma quantidade líquida de trabalho é realizada sobre um sistema fechado que percorre um processo *internamente reversível*, uma transferência líquida de energia sob a forma de calor do sistema também ocorre.
 - (c) Um sistema fechado pode experimentar um aumento na entropia apenas quando uma quantidade líquida de entropia é transferida para o sistema.
 - (d) A variação na entropia de um sistema fechado é a mesma para todo processo entre dois estados extremos identificados.

5.7 Complete a discussão do enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei na Seção 5.4, mostrando que se um sistema percorre um ciclo termodinâmico reversível enquanto se comunica termicamente com um único reservatório aplica-se a igualdade na Eq. 5.3.

5.8 Um ciclo de potência reversível R e um ciclo de potência irreversível I operam entre os mesmos dois reservatórios.

- (a) Se cada ciclo recebe a mesma quantidade de energia Q_H do reservatório quente, mostre que o ciclo I necessariamente descarrega mais energia Q_C para o reservatório frio do que o ciclo R. Discuta as implicações disso para ciclos de potência reais.
- (b) Se cada ciclo desenvolve o mesmo trabalho líquido, mostre que o ciclo I necessariamente recebe mais energia Q_H do reservatório quente do que o ciclo R. Discuta as implicações disso para ciclos de potência reais.

5.9 Um ciclo de potência I e um ciclo de potência reversível R operam entre os mesmos dois reservatórios, como ilustrado na Fig. 5.6. O ciclo I tem uma eficiência térmica igual a dois terços daquela do ciclo R. Usando o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei, mostre que o ciclo I tem que ser irreversível.

5.10 Forneça os detalhes deixados para o leitor na demonstração do segundo corolário de Carnot dado no box da Seção 5.6.2.

5.11 Usando o enunciado de Kelvin-Planck da segunda lei da termodinâmica, demonstre os seguintes corolários:

- (a) O coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração irreversível é sempre menor do que o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração reversível quando ambos trocam energia por transferência de calor com os mesmos dois reservatórios.
- (b) Todos os ciclos de refrigeração reversíveis que operam entre os mesmos dois reservatórios têm o mesmo coeficiente de desempenho.
- (c) O coeficiente de desempenho de um ciclo de bomba de calor irreversível é sempre menor do que o coeficiente de desempenho de um ciclo de bomba de calor reversível quando ambos trocam energia por transferência de calor com os mesmos dois reservatórios.
- (d) Todos os ciclos de bomba de calor reversíveis que operam entre os mesmos dois reservatórios têm o mesmo coeficiente de desempenho.

5.12 Antes de apresentar a escala de temperatura agora conhecida como escala Kelvin, Kelvin sugeriu uma escala *logarítmica* na qual a função ψ da Seção 5.8.1. toma a forma

$$\psi = \exp \theta_C / \exp \theta_H$$

em que θ_H e θ_C representam, respectivamente, as temperaturas dos reservatórios quente e frio nessa escala.

- (a) Mostre que a relação entre a temperatura Kelvin T e a temperatura θ na escala logarítmica é

$$\theta = \ln T + C$$

em que C é uma constante.

- (b) Na escala Kelvin, as temperaturas variam de 0 a $+\infty$. Determine a faixa de valores de temperatura na escala logarítmica.
- (c) Obtenha uma expressão para a eficiência térmica de qualquer sistema percorrendo um ciclo de potência reversível enquanto opera entre reservatórios às temperaturas θ_H e θ_C na escala logarítmica.

5.13 Demonstre que a *escala de temperatura de gás* (Seção 5.8.2) é idêntica à *escala de temperatura de Kelvin* (Seção 5.8.1).

5.14 Diz-se que o termômetro de resistência de platina é o mais importante dos três termômetros especificados na ITS-90 porque ele cobre praticamente a faixa do intervalo significativo de 13,8 K a 1234,93 K. Qual é o

princípio de operação da termometria de resistência e por que a platina especificada para o uso na ITS-90?

5.15 A relação entre a resistência R e a temperatura T para um *termistor* dada rigorosamente por

$$R = R_0 \exp \left[\beta \left(\frac{1}{T} - \frac{1}{T_0} \right) \right]$$

em que R_0 é a resistência, em ohms (Ω), medida na temperatura T_0 (K), β é uma constante associada ao material expressa em K. Para um determinado termistor, $R_0 = 2,2 \Omega$ a $T_0 = 310$ K. A partir de um teste de calibração, sabe-se que $R = 0,31 \Omega$ a $T = 422$ K. Determine o valor de β para o termistor e faça um gráfico da resistência *versus* temperatura.

5.16 Para uma faixa limitada de temperatura, a relação entre a resistência R e a temperatura T para um *detector de temperatura de resistência* dada por

$$R = R_0 [1 + \alpha(T - T_0)]$$

em que R_0 é a resistência, em ohms (Ω), medida na temperatura de referência T_0 (em $^{\circ}\text{F}$) e α é uma constante associada ao material expressa em $(^{\circ}\text{F})^{-1}$. Os seguintes dados são obtidos para um termômetro de resistência particular:

	$T(^{\circ}\text{F})$	$R(\Omega)$
Teste 1	32	51,39
Teste 2	196	51,72

Que temperatura corresponderia a uma resistência de 51,47 Ω nesse termômetro?

Aplicações do Ciclo de Potência

5.17 Os dados listados a seguir são afirmados para um ciclo de potência que opera entre reservatórios quente e frio a 1000 K e 300 K, respectivamente. Para cada caso, determine se o ciclo opera *reversivelmente* ou é *impossível*.

- (a) $Q_H = 600$ kJ, $W_{\text{ciclo}} = 300$ kJ, $Q_C = 300$ kJ
- (b) $Q_H = 400$ kJ, $W_{\text{ciclo}} = 280$ kJ, $Q_C = 120$ kJ
- (c) $Q_H = 700$ kJ, $W_{\text{ciclo}} = 300$ kJ, $Q_C = 500$ kJ
- (d) $Q_H = 800$ kJ, $W_{\text{ciclo}} = 600$ kJ, $Q_C = 200$ kJ

5.18 Um ciclo de potência recebe a energia Q_H por transferência de calor de um reservatório quente a $T_H = 1500^{\circ}\text{R}$ ($560,2^{\circ}\text{C}$) e rejeita a energia Q_C por transferência de calor para um reservatório frio a $T_C = 500^{\circ}\text{R}$ ($4,6^{\circ}\text{C}$). Para cada um dos seguintes casos, determine se o ciclo opera *reversivelmente*, *irreversivelmente* ou é *impossível*.

- (a) $Q_H = 900$ Btu (949,5 kJ), $W_{\text{ciclo}} = 450$ Btu (474,8 kJ)
- (b) $Q_H = 900$ Btu (949,5 kJ), $Q_C = 300$ Btu (316,5 kJ)
- (c) $W_{\text{ciclo}} = 600$ Btu (633 kJ), $Q_C = 400$ Btu (422 kJ)
- (d) $\eta = 70\%$

5.19 Um ciclo de potência que opera em regime permanente recebe energia por transferência de calor a uma taxa \dot{Q}_H a $T_H = 1000$ K e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório frio a uma taxa \dot{Q}_C a $T_C = 300$ K. Para cada um dos seguintes casos, determine se o ciclo opera *reversivelmente*, *irreversivelmente* ou é *impossível*.

- (a) $\dot{Q}_H = 500$ kW, $\dot{Q}_C = 100$ kW
- (b) $\dot{Q}_H = 500$ kW, $W_{\text{ciclo}} = 250$ kW, $\dot{Q}_C = 200$ kW
- (c) $W_{\text{ciclo}} = 350$ kW, $\dot{Q}_C = 150$ kW
- (d) $\dot{Q}_H = 500$ kW, $\dot{Q}_C = 200$ kW

5.20 Conforme ilustrado na Fig. P5.20, um ciclo de potência reversível recebe a energia Q_H por transferência de calor de um reservatório quente a T_H e rejeita a energia Q_C por transferência de calor para um reservatório frio a T_C .

- (a) Se $T_H = 1200$ K e $T_C = 300$ K, qual é a eficiência térmica?
- (b) Se $T_H = 500^{\circ}\text{C}$, $T_C = 20^{\circ}\text{C}$ e $W_{\text{ciclo}} = 1000$ kJ, quanto é Q_H e Q_C ambos em kJ?
- (c) Se $\eta = 60\%$ e $T_C = 40^{\circ}\text{F}$ ($4,4^{\circ}\text{C}$), quanto é T_H , em $^{\circ}\text{F}$?
- (d) Se $\eta = 40\%$ e $T_H = 727^{\circ}\text{C}$, quanto é T_C , em $^{\circ}\text{C}$?

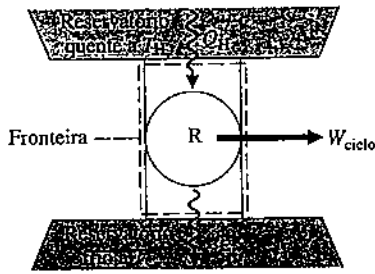


Fig. P5.20

- 5.21 Um ciclo de potência reversível, cuja eficiência térmica é de 40%, recebe 50 kJ por transferência de calor de um reservatório quente a 600 K e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório frio a temperatura T_C . Determine a energia rejeitada, em kJ, e T_C , em K.
- 5.22 Determine a eficiência térmica teórica máxima para qualquer ciclo de potência operando entre reservatórios quente e frio a 602°C e 112°C, respectivamente.
- 5.23 Um ciclo de potência reversível operando conforme ilustrado na Fig. 5.5 recebe a energia Q_H por transferência de calor de um reservatório quente a T_H e rejeita a energia Q_C por transferência de calor para um reservatório frio a 40°F (4,4°C). Se $W_{\text{ciclo}} = 3 Q_C$, determine (a) a eficiência térmica e (b) T_H , em °F.
- 5.24 Um determinado ciclo de potência reversível tem a mesma eficiência térmica, considerando os reservatórios quente e frio nas temperaturas T e 500 K, respectivamente, e os reservatórios quente e frio nas temperaturas 2000 e 1000 K, respectivamente. Determine T , em K.
- 5.25 Conforme ilustra a Fig. P5.25, dois ciclos reversíveis são colocados em série de maneira que cada um produza a mesma quantidade de trabalho líquido, W_{ciclo} . O primeiro ciclo recebe a energia Q_H por transferência de calor de um reservatório quente 1000°R (282,4°C) e rejeita a energia Q por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura intermediária T . O segundo ciclo recebe a energia Q por transferência de calor do reservatório à temperatura T e rejeita a energia Q_C por transferência de calor para um reservatório a 400°R (250,9°C). Todas as transferências de energia são positivas nos sentidos das setas. Determine (a) a temperatura intermediária T , em °R, e as eficiências térmicas dos dois ciclos de potência. (b) a eficiência térmica de um único ciclo de potência reversível operando entre os reservatórios quente e frio a 1000°R e 400°R, respectivamente. Determine também o trabalho líquido desenvolvido pelo único ciclo, expresso em termos do trabalho líquido desenvolvido por cada um dos dois ciclos, W_{ciclo} .

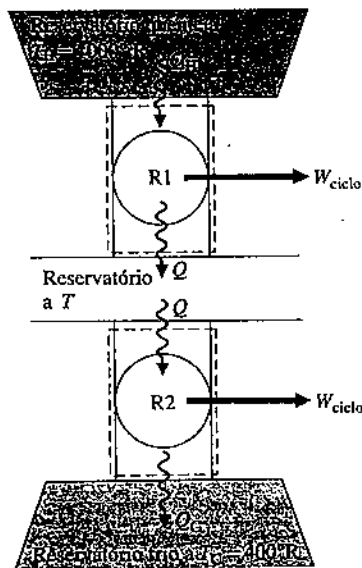


Fig. P5.25

- 5.26 Dois ciclos reversíveis são colocados em série. O primeiro ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório quente a 1000°R (282,4°C) e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura T (<1000°R). O segundo ciclo recebe energia por

transferência de calor do reservatório à temperatura T e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a 500°R (4,6°C) (< T). A eficiência térmica do primeiro ciclo é de 50% maior do que a do segundo ciclo. Determine

- (a) a temperatura intermediária T , em °R, e as eficiências térmicas dos dois ciclos de potência.
- (b) a eficiência térmica de um único ciclo de potência reversível operando entre os reservatórios quente e frio a 1000°R e 500°R, respectivamente.
- 5.27 Um ciclo de potência reversível operando entre os reservatórios quente e frio a 1000 K e 300 K, respectivamente, recebe 100 kJ por transferência de calor do reservatório quente para cada ciclo de operação. Determine o trabalho líquido desenvolvido em 10 ciclos de operação, em kJ.
- 5.28 Um ciclo de potência reversível operando entre os reservatórios quente e frio a 1040°F (560°C) e 40°F (4,4°C), respectivamente, desenvolve 600 Btu (633 kJ) de trabalho líquido para cada ciclo de operação. Para três ciclos de operação, determine a energia recebida por transferência de calor do reservatório quente, em Btu.
- 5.29 Um ciclo de potência opera entre a água da superfície de um lago à temperatura de 300 K e a água a uma profundidade cuja temperatura é de 285 K. Em regime permanente, o ciclo desenvolve 10 kW de potência de saída enquanto rejeita 14.400 kJ/min de energia por transferência de calor para a água com temperatura inferior. Determine (a) a eficiência térmica do ciclo de potência e (b) a eficiência térmica máxima para qualquer ciclo de potência.
- 5.30 Um inventor afirma ter desenvolvido um ciclo de potência que tem uma eficiência térmica de 40%, enquanto opera entre os reservatórios quente e frio nas temperaturas T_H e $T_C = 300$ K, respectivamente, em que T_H é (a) 600 K, (b) 500 K, (c) 400 K. Analise a afirmativa para cada caso.
- 5.31 Com relação ao ciclo da Fig. 5.13, se $p_1 = 2$ bar, $v_1 = 0,31$ m³/kg, $T_H = 475$ K, $Q_H = 150$ kJ, e o gás é o ar, que obedece o modelo de gás ideal, determine T_C , em K, o trabalho líquido do ciclo, em kJ, e a eficiência térmica.
- 5.32 Um inventor afirma ter desenvolvido um ciclo de potência operando entre os reservatórios quente e frio a 1000 K e 250 K, respectivamente, que desenvolve trabalho líquido igual a um múltiplo da quantidade de energia, Q_C , rejeitada para o reservatório frio — isto é $W_{\text{ciclo}} = N Q_C$, no qual todas as quantidades são positivas. Qual o valor teórico máximo do número N para qualquer ciclo como esse?
- 5.33 Um ciclo de potência opera entre os reservatórios quente e frio a 500 K e 310 K, respectivamente. Em regime permanente, o ciclo desenvolve uma potência de saída de 0,1 MW. Determine a taxa teórica mínima na qual a energia é rejeitada por transferência de calor para o reservatório frio, em MW.
- 5.34 Em regime permanente, um novo ciclo de potência desenvolve potência a uma taxa de 100 hp (74,6 kW) para uma taxa de adição de calor de $5,1 \times 10^5$ Btu/h (149,5 kW), segundo o seu inventor, enquanto opera entre os reservatórios quente e frio a 1000 K e 500 K, respectivamente. Avalie essa afirmativa.
- 5.35 Um inventor afirma ter desenvolvido um ciclo de potência operando entre os reservatórios quente e frio a 1175 K e 295 K, respectivamente, que fornece uma potência de saída em regime permanente de 32 kW enquanto recebe energia por transferência de calor de um reservatório quente a uma taxa de 150.000 kJ/h. Avalie esta afirmativa.
- 5.36 Em regime permanente, um ciclo de potência desenvolve uma potência de saída de 10 kW enquanto recebe energia por transferência de calor a uma taxa de 10 kJ por ciclo de operação a partir de uma fonte na temperatura T . O ciclo rejeita energia por transferência de calor para a água de resfriamento a uma temperatura mais baixa, correspondente a 300 K. Se existem 100 ciclos por minuto, qual o valor teórico mínimo para T , em K?
- 5.37 Um ciclo de potência opera entre os reservatórios quente e frio a 600 K e 300 K, respectivamente. Em regime permanente, o ciclo desenvolve uma potência de saída de 0,45 MW, enquanto recebe energia por transferência de calor de um reservatório quente a uma taxa de 1 MW.
- (a) Determine a eficiência térmica e a taxa na qual energia é rejeitada por transferência de calor para o reservatório frio, em MW.
- (b) Compare os resultados da parte (a) com aqueles de um ciclo de potência reversível operando entre esses reservatórios e recebendo a mesma taxa de transferência de calor do reservatório quente.

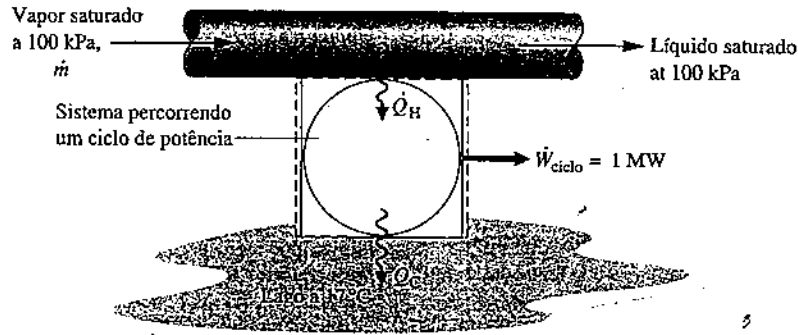


Fig. P5.38

5.38 Conforme ilustrado na Fig. P5.38, um sistema que percorre um ciclo de potência desenvolve a potência líquida de saída de 1 MW enquanto recebe energia por transferência de calor de vapor d'água condensando de vapor saturado para líquido saturado à pressão de 100 kPa. A energia é descarregada do ciclo por transferência de calor para um lago próximo a 17°C. Essas são as únicas trocas de calor significantes. Os efeitos de energia cinética e de energia potencial podem ser ignorados. Para operação em regime permanente, determine a vazão mássica teórica mínima de vapor, em kg/s, requerida por qualquer ciclo como esse.

5.39 Um ciclo de potência operando em regime permanente recebe energia por transferência de calor a partir da combustão de um combustível a uma temperatura média de 1000 K. Por questões ambientais, o ciclo descarrega energia por transferência de calor para a atmosfera a 300 K a uma taxa que não seja superior a 60 MW. Com base no custo do combustível, o custo para fornecer a transferência de calor é \$4,50 por GJ. A potência desenvolvida pelo ciclo é estimada em \$0,08 por kW · h. Para 8000 horas de operação anual, determine para qualquer ciclo como esse, em \$ por ano, (a) o valor máximo da potência gerada e (b) o custo mínimo do combustível.

5.40 Em regime permanente, uma usina de 750 MW recebe energia por transferência de calor a partir da combustão de um combustível a uma temperatura média de 317°C. Como ilustra a Fig. P5.40, a usina descarrega energia por transferência de calor para um rio, cuja vazão mássica é $1,65 \times 10^5$ kg/s. A montante do rio está a 17°C. Determine o aumento na temperatura do rio, ΔT , observável para essa transferência de calor, em °C, se a eficiência térmica da usina é (a) a eficiência de Carnot de um ciclo de potência operando entre os reservatórios quente e frio a 317°C e 17°C, respectivamente, (b) dois terços da eficiência de Carnot obtida na parte (a). Comente.

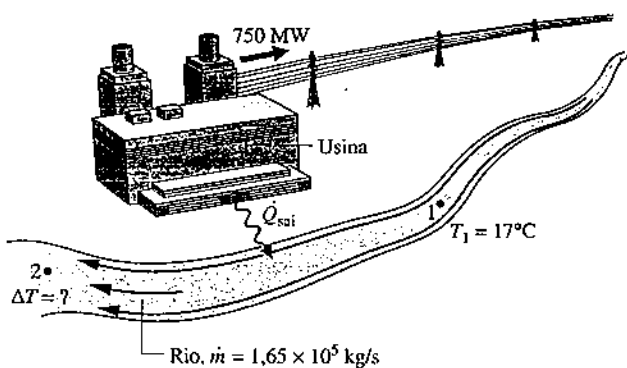


Fig. P5.40

5.41 Para aumentar a eficiência térmica de um ciclo de potência reversível que opera entre reservatórios a T_H e T_C , você aumentaria T_H enquanto mantivesse T_C constante ou diminuiria T_C enquanto mantivesse T_H constante? Existe algum limite natural para o aumento da eficiência térmica que pudesse ser alcançado dessa forma?

5.42 Dois ciclos de potência reversíveis são colocados em série. O primeiro ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório

quente à temperatura T_H e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura intermediária $T < T_H$. O segundo ciclo recebe energia por transferência de calor do reservatório à temperatura T e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório frio à temperatura $T_C < T$.

- (a) Obtenha uma expressão para a eficiência térmica de um único ciclo de potência reversível operando entre os reservatórios quente e frio a T_H e T_C , respectivamente, em termos das eficiências térmicas dos dois ciclos.
- (b) Obtenha uma expressão para a temperatura intermediária T em termos de T_H e T_C para o caso especial em que as eficiências térmicas dos dois ciclos são iguais.

Aplicações dos Ciclos de Refrigeração e Bomba de Calor

5.43 Um ciclo de refrigeração operando entre dois reservatórios recebe a energia Q_C do reservatório frio a $T_C = 275$ K e rejeita a energia Q_H para o reservatório quente a $T_H = 315$ K. Para cada um dos seguintes casos, determine se o ciclo opera reversivelmente, irreversivelmente ou é impossível:

- (a) $Q_C = 1000$ kJ, $W_{\text{ciclo}} = 80$ kJ.
- (b) $Q_C = 1200$ kJ, $Q_H = 2000$ kJ.
- (c) $Q_H = 1575$ kJ, $W_{\text{ciclo}} = 200$ kJ.
- (d) $\beta = 6$.

5.44 Um ciclo de refrigeração reversível opera entre os reservatórios frio e quente nas temperaturas T_C e T_H , respectivamente.

- (a) Se o coeficiente de desempenho for 3,5 e $T_H = 80^\circ\text{F}$ ($26,7^\circ\text{C}$), determine T_C , em °F.
- (b) Se $T_C = -30^\circ\text{C}$ e $T_H = 30^\circ\text{C}$, determine o coeficiente de desempenho.
- (c) Se $Q_C = 500$ Btu ($527,5$ kJ), $Q_H = 800$ Btu (844 kJ) e $T_C = 20^\circ\text{F}$ ($26,7^\circ\text{C}$), determine T_H , em °F.
- (d) Se $T_C = 30^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$) e $T_H = 100^\circ\text{F}$ ($37,8^\circ\text{C}$), determine o coeficiente de desempenho.
- (e) Se o coeficiente de desempenho for 8,9 e $T_C = -5^\circ\text{C}$, determine T_H , em °C.

5.45 Em regime permanente, um ciclo de bomba de calor reversível descarrega energia a uma taxa para um reservatório quente a temperatura T_H , enquanto recebe energia a uma taxa de um reservatório frio à temperatura T_C .

- (a) Se $T_H = 21^\circ\text{C}$ e $T_C = 7^\circ\text{C}$, determine o coeficiente de desempenho.
- (b) Se $\dot{Q}_H = 10,5$ kW, $\dot{Q}_C = 8,75$ kW e $T_C = 0^\circ\text{C}$, determine T_H , em °C.
- (c) Se o coeficiente de desempenho for 10 e $T_H = 27^\circ\text{C}$, determine T_C , em °C.

5.46 Dois ciclos reversíveis operam entre os reservatórios quente e frio nas temperaturas T_H e T_C , respectivamente.

- (a) Se um é um ciclo de potência e o outro é um ciclo de bomba de calor, qual é a relação entre os coeficientes de desempenho do ciclo de bomba de calor e a eficiência térmica do ciclo de potência?
- (b) Se um é um ciclo de refrigeração e o outro é um ciclo de bomba de calor, qual é a relação entre seus coeficientes de desempenho?

5.47 Um ciclo de refrigeração rejeita $Q_H = 500$ Btu por ciclo ($527,5$ kJ/ciclo) para um reservatório quente a $T_H = 540^\circ\text{R}$ ($26,8^\circ\text{C}$), enquanto recebe $Q_C = 375$ Btu por ciclo ($395,6$ kJ/ciclo) de um reservatório frio à temperatura T_C . Para 10 ciclos de operação, determine (a) o trabalho líquido de entrada, em Btu, e (b) a temperatura teórica mínima T_C , em °R.

- 5.48 Um ciclo de bomba de calor reversível opera, conforme a Fig. 5.7, entre os reservatórios quente e frio a $T_H = 27^\circ\text{C}$ e $T_C = -3^\circ\text{C}$, respectivamente. Determine a fração da transferência de calor Q_H descarregada a T_H fornecida (a) pelo trabalho líquido de entrada, (b) pela transferência de calor Q_C do reservatório frio a T_C .
- 5.49 Um ciclo de potência reversível e um ciclo de bomba de calor reversível operam entre os reservatórios quente e frio nas temperaturas $T_H = 1000^\circ\text{R}$ ($282,4^\circ\text{C}$) e T_C , respectivamente. Se a eficiência térmica do ciclo de potência é de 60%, determine (a) T_C , em $^\circ\text{R}$, e (b) o coeficiente de desempenho da bomba de calor.
- 5.50 Um inventor desenvolveu um refrigerador capaz de manter seu compartimento do congelador a 20°F ($26,7^\circ\text{C}$), enquanto opera em uma cozinha a 70°F ($21,1^\circ\text{C}$), e afirma que o dispositivo tem um coeficiente de desempenho de (a) 10, (b) 9,6, (c) 4. Avalie essa afirmação para cada um dos três casos.
- 5.51 Um inventor afirma ter desenvolvido um freezer de alimentos que, em regime permanente, requer uma entrada líquida de potência de 0,6 kW para remover energia por transferência de calor a uma taxa de 3000 J/s do compartimento do congelador a 270 K. Avalie essa afirmação para um ambiente a temperatura de 293 K.
- 5.52 Um inventor afirma ter desenvolvido um refrigerador que, em regime permanente, requer uma entrada líquida de potência de 0,7 hp (0,5 kW) para remover 12.000 Btu/h (3,5 kW) de energia por transferência de calor do compartimento do congelador a 0°F ($217,8^\circ\text{C}$) e descarregar energia por transferência de calor para uma cozinha a 70°F ($21,1^\circ\text{C}$). Avalie essa afirmação.
- 5.53 Um inventor afirma ter inventado um ciclo de refrigeração operando entre os reservatórios quente e frio a 300 K e 250 K, respectivamente, que remove uma quantidade de energia Q_C por transferência de calor do reservatório frio que é múltiplo do trabalho líquido de entrada – isto é $Q_C = N W_{\text{ciclo}}$, no qual todas as quantidades são positivas. Determine o valor teórico máximo do número N para qualquer ciclo como esse.
- 5.54 Dados são fornecidos por dois ciclos de refrigeração reversíveis. Um ciclo opera entre os reservatórios quente e frio a 27°C e -8°C , respectivamente. O outro ciclo opera entre o mesmo reservatório quente a 27°C e um reservatório frio a -28°C . Se cada refrigerador remove a mesma quantidade de energia por transferência de calor do seu reservatório frio, determine a razão relativa ao trabalho líquido de entrada dos dois ciclos.
- 5.55 Um refrigerador mantém o congelador a -26°C em um dia em que a temperatura da vizinhança é 22°C removendo energia por meio de transferência de calor do compartimento do seu congelador a uma taxa de 1,25 kW. Determine a potência teórica mínima, em kW, requerida pelo refrigerador em regime permanente.
- 5.56 Um ciclo de refrigeração em regime permanente mantém uma sala limpa a 55°F ($12,8^\circ\text{C}$), removendo a energia que entra na sala por transferência de calor a partir dos espaços adjacentes a uma taxa de 0,12 Btu/s (126,5 W). O ciclo rejeita energia por transferência de calor ao exterior em que a temperatura é de 80°F ($26,7^\circ\text{C}$).
(a) Considerando que a taxa na qual o ciclo rejeita energia por transferência de calor para o exterior é de 0,16 Btu/s (168,7 W), determine a potência requerida, em Btu/s.
(b) Determine a potência requerida para manter a temperatura da sala limpa por meio de um ciclo de refrigeração reversível operando entre reservatórios frio e quente a 55°F e 80°F , respectivamente, e a taxa correspondente na qual energia é rejeitada por transferência de calor para o exterior, ambas em Btu/s.
- 5.57 Para cada kW de potência de entrada para uma máquina de fazer gelo em regime permanente, determine a taxa máxima na qual o gelo pode ser produzido, em lb/h, a partir de água líquida a 32°F (0°C). Admita que 144 Btu/lb (334,9 kJ/kg) de energia devam ser removidos por transferência de calor para congelar água a 32°F e que a vizinhança está a 78°F ($25,6^\circ\text{C}$).
- 5.58 Um ciclo de refrigeração reversível opera, em regime permanente, entre os reservatórios quente e frio a 300 K e 270 K, respectivamente. Determine a potência de entrada líquida teórica mínima requerida, em kW por kW de transferência de calor do reservatório frio.
- 5.59 Um ciclo de refrigeração opera, em regime permanente, entre os reservatórios quente e frio a 300 K e 275 K, respectivamente, e remove energia por transferência de calor do reservatório frio a uma taxa de 600 kW.
(a) Se o coeficiente de desempenho do ciclo for 4, determine a potência de entrada requerida, em kW.
(b) Determine a potência teórica mínima requerida, em kW, para qualquer ciclo como esse.
- 5.60 Um condicionador de ar operando em regime permanente mantém uma residência a 20°C em um dia em que a temperatura externa é 35°C . Energia é removida por transferência de calor da residência a uma taxa de 2800 J/s enquanto a potência de entrada do condicionador é de 0,8 kW. Determine (a) o coeficiente de desempenho do condicionador de ar e (b) a potência de entrada requerida por um ciclo reversível de refrigeração que fornece o mesmo efeito de resfriamento operando entre reservatórios quente e frio a 35°C e 20°C , respectivamente.
- 5.61 Conforme ilustrado na Fig. P5.61, um condicionador de ar operando em regime permanente mantém uma residência a 70°F ($21,1^\circ\text{C}$) em um dia em que a temperatura externa é 90°F ($32,2^\circ\text{C}$). Se a taxa de transferência de calor para a residência através das paredes e do teto fosse de 30.000 Btu/h (8,8 kW), seria suficiente para o compressor do condicionador uma potência líquida de entrada de 3 hp (2,2 kW)? Se a resposta for positiva, determine o coeficiente de desempenho. Se a resposta for negativa, determine a potência teórica mínima de entrada, em hp.

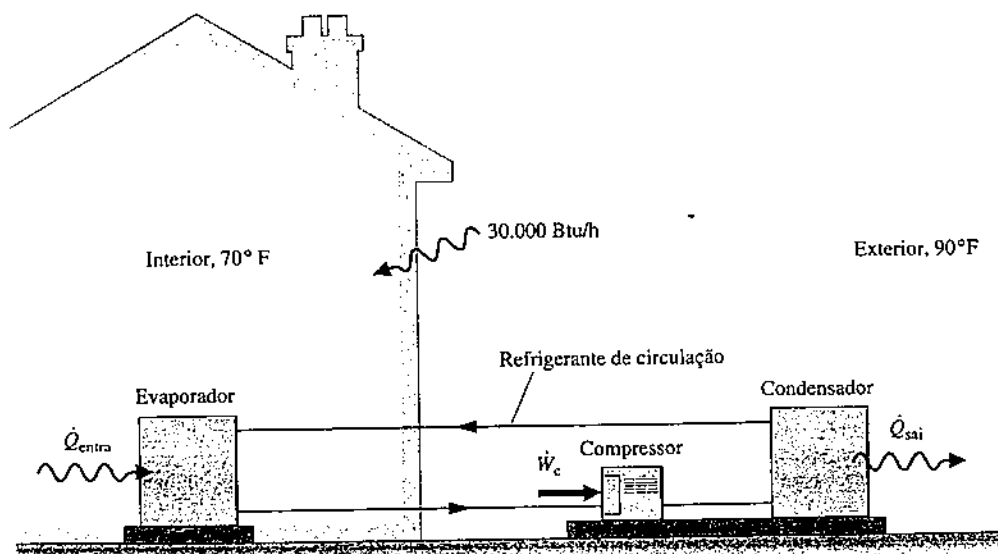


Fig. P5.61

- 5.62 Um ciclo de bomba de calor é usado para manter o interior de uma residência a 20°C. Em regime permanente, a bomba de calor recebe energia por transferência de calor da água de um poço a 10°C e descarrega energia por transferência de calor para a residência a uma taxa de 120.000 kJ/h. Em um período de 14 dias, um medidor de energia elétrica registra que a bomba de calor recebe 1490 kW·h de eletricidade. Determine (a) a quantidade de energia que a bomba de calor recebe da água do poço em um período de 14 dias por transferência de calor, em kJ. (b) o coeficiente de desempenho da bomba de calor. (c) o coeficiente de desempenho de um ciclo de bomba de calor reversível operando entre os reservatórios quente e frio a 20°C e 10°C.
- 5.63 Um ciclo de refrigeração tem um coeficiente de desempenho igual a 75% do valor para um ciclo de refrigeração reversível operando entre os reservatórios frio e quente a -5°C e 40°C, respectivamente. Para operação em regime permanente, determine a potência líquida de entrada, em kW por kW de resfriamento, requerida (a) pelo ciclo real de refrigeração e (b) pelo ciclo de refrigeração reversível. Compare os valores.
- 5.64 Um condicionador de ar de janela mantém um quarto a 22°C em um dia em que a temperatura externa é de 32°C, removendo energia por meio de transferência de calor do quarto. (a) Determine, em kW por kW de resfriamento, a potência teórica mínima requerida pelo ar condicionado. (b) Para alcançar as taxas de transferência de calor requeridas com unidades de tamanho prático, condicionadores de ar tipicamente recebem energia por transferência de calor a uma temperatura inferior à do quarto que está sendo resfriado e descarregam energia por transferência de calor a uma temperatura superior à das vizinhanças. Considere o efeito disso na determinação da potência teórica mínima, em kW por kW de resfriamento, requerida quando $T_C = 18^\circ\text{C}$ e $T_H = 36^\circ\text{C}$, e compare com os valores obtidos na parte (a).
- 5.65 O refrigerador mostrado na Fig. P5.65 opera em regime permanente com um coeficiente de desempenho de 5,0 em uma cozinha a 23°C. O refrigerador rejeita 4,8 kW por transferência de calor para a vizinhança a partir da serpentinas metálicas localizadas em seu exterior. Determine (a) a potência de entrada, em kW. (b) a temperatura teórica mínima no interior do refrigerador, em K.

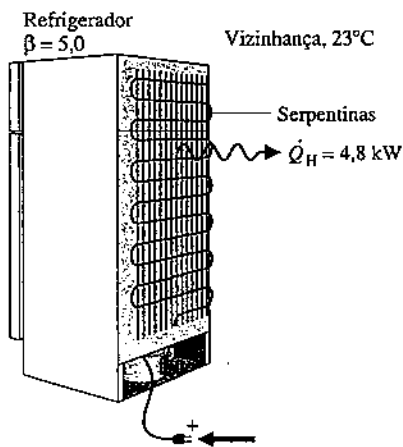


Fig. P5.65

- 5.66 Em regime permanente, uma bomba de calor fornece energia por transferência de calor a uma taxa de 25.000 Btu/h (7326,8 W) para manter uma residência a 70°F (21,1°C) em um dia em que a temperatura externa é 30°F (-1,1°C). A potência de entrada da bomba de calor é 4,5 hp (3,4 kW). Determine (a) o coeficiente de desempenho da bomba de calor. (b) o coeficiente de desempenho de uma bomba de calor reversível operando entre reservatórios quente e frio a 70°F e 30°F, respectivamente, e a taxa correspondente na qual energia seria fornecida por transferência de calor para uma residência, considerando uma potência de entrada de 4,5 hp. (c) o fornecimento de energia a uma taxa média de 24.000 kJ/h, uma bomba de calor mantém a temperatura de uma residência em 20°C. Se a eletricidade custa 8 centavos por kW·h, determine o custo de operação mínimo teórico por dia de operação se a bomba de calor receber energia por transferência de calor

- (a) do ar exterior a -7°C. (b) da base a 5°C.
- 5.68 Uma bomba de calor com coeficiente de desempenho de 3,5 fornece energia a uma taxa média de 70.000 kJ/h para manter um edifício a 20°C em um dia em que a temperatura externa é -5°C. Se a eletricidade custa 8,5 centavos por kW·h, (a) determine o custo de operação real e o custo de operação mínimo teórico, ambos em \$/dia. (b) compare os resultados da parte (a) com o custo de aquecimento por resistência elétrica.
- 5.69 Uma bomba de calor está sendo analisada para o aquecimento de uma estação de pesquisa localizada em uma plataforma de gelo da Antártida. O interior da estação é conservado em 15°C. Determine a taxa teórica máxima de aquecimento fornecida por uma bomba de calor, em kW por kW da potência de entrada, em cada um dos casos: o papel do reservatório frio é desempenhado pela (a) atmosfera a -20°C, (b) água do oceano a 5°C.
- 5.70 Conforme ilustrado na Fig. P5.70, uma bomba de calor fornece energia por transferência de calor para a água evaporando de líquido saturado a vapor saturado à pressão de 2 bar e uma vazão mássica de 0,05 kg/s. A bomba de calor recebe energia por transferência de calor de um lago a 16°C. Essas são as únicas trocas de calor significantes. Os efeitos de energia cinética e de energia potencial podem ser ignorados. Uma folha de dados desbotada e de difícil leitura indica que a potência requerida pela bomba é de 35 kW. Esse valor pode estar correto? Explique.

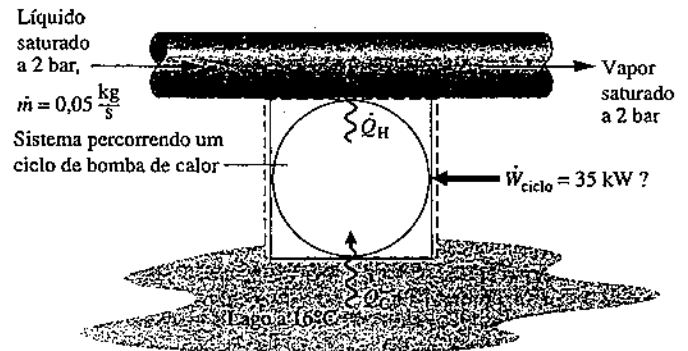


Fig. P5.70

- 5.71 Para manter uma residência permanentemente à temperatura de 68°F (20,0°C) quando a temperatura exterior é 32°F (0°C), deve-se promover o aquecimento a uma taxa média de 700 Btu/min (12,3 kW). Compare a potência elétrica requerida, em kW, para fornecer o aquecimento usando (a) resistência elétrica, (b) uma bomba de calor cujo coeficiente de desempenho é de 3,5, (c) uma bomba de calor reversível.
- 5.72 Com relação a uma bomba de calor do ciclo da Fig. 5.16, se $p_1 = 14,7$ e $p_4 = 18,7$, ambas em lbf/in² (101,3 kPa e 128,9 kPa), $v_1 = 12,6$ e $v_4 = 10,6$, ambas em ft³/lb (0,8 m³/kg e 0,6 m³/kg), o gás é o ar, que obedece o modelo de gás ideal, determine T_H e T_C , ambas em °R, e o coeficiente de desempenho.
- 5.73 Dois ciclos de refrigeração reversíveis operam em série. O primeiro ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório frio a 300 K e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura intermediária T maior do que 300 K. O segundo ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório a temperatura T e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura mais alta de 883 K. Considerando que os ciclos de refrigeração têm o mesmo coeficiente de desempenho, determine (a) T , em K, e (b) o valor de cada coeficiente de desempenho.
- 5.74 Dois ciclos de bomba de calor reversíveis operam em série. O primeiro ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório frio a 250 K e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura intermediária T maior do que 250 K. O segundo ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório a temperatura T e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura mais alta de 1440 K. Considerando que os ciclos de bomba de calor têm o mesmo coeficiente de desempenho, determine (a) T , em K, e (b) o valor de cada coeficiente de desempenho.

Copyright 2008 Cengage Learning. All Rights Reserved. May not be copied, scanned, or duplicated, in whole or in part. WCN 02-200-203

- 5.75 Dois ciclos de refrigeração reversíveis são colocados em série. O primeiro ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório frio à temperatura T_C e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura intermediária T maior do que T_C . O segundo ciclo recebe energia por transferência de calor de um reservatório à temperatura T e rejeita energia por transferência de calor para um reservatório a uma temperatura mais alta T_H . Obtenha uma expressão para o coeficiente de desempenho de um *único* ciclo de refrigeração reversível operando diretamente entre os reservatórios frio e quente a T_C e T_H , respectivamente, em termos dos coeficientes de desempenho dos dois ciclos.
- 5.76 Repita o Problema 5.75 para o caso de dois ciclos de bomba de calor reversíveis.

Aplicações do Ciclo de Carnot

- 5.77 Uma quantidade de água em um conjunto cilindro-pistão executa um ciclo de potência de Carnot. Durante a expansão isotérmica, a água é aquecida de líquido saturado a 50 bar até a condição de vapor saturado. O vapor então se expande adiabaticamente até uma pressão de 5 bar, enquanto realiza 364,31 kJ/kg de trabalho.
- (a) Esboce o ciclo em coordenadas $p-v$.
 (b) Estime o calor transferido por unidade de massa e o trabalho por unidade de massa para cada processo, em kJ/kg.
 (c) Estime a eficiência térmica.
- 5.78 Um libra e meia de água em um conjunto cilindro-pistão executa um ciclo de potência de Carnot. Durante a expansão isotérmica, a água é aquecida a 500°F (260,0°C), da condição de líquido saturado a vapor saturado. O vapor então se expande adiabaticamente até uma temperatura de 100°F (37,8°C) e um título de 70,38%.
- (a) Esboce o ciclo em coordenadas $p-v$.
 (b) Estime o calor transferido e o trabalho para cada processo, em Btu.
 (c) Estime a eficiência térmica.
- 5.79 Dois quilogramas de ar em um conjunto cilindro-pistão executa um ciclo de potência de Carnot com temperaturas máxima e mínima de 750 K e 300 K, respectivamente. A transferência de calor para o ar, durante a expansão isotérmica, é de 60 kJ. Ao final da expansão isotérmica, o volume é de 0,4 m³. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar, determine
- (a) a eficiência térmica.
 (b) a pressão e o volume no início da expansão isotérmica em kPa e m³, respectivamente.
 (c) o trabalho e a transferência de calor para cada um dos quatro processos, em kJ.
 (d) Esboce o ciclo em coordenadas $p-v$.

- 5.80 O diagrama pressão-volume de um ciclo de potência de Carnot, executado por um gás ideal com razão entre calores específicos constante k , é ilustrado na Fig. P5.78. Demonstre que
- (a) $V_4 V_2 = V_1 V_3$.
 (b) $T_2/T_3 = (p_2/p_3)^{(k-1)/k}$.
 (c) $T_2/T_3 = (V_3/V_2)^{(k-1)}$.

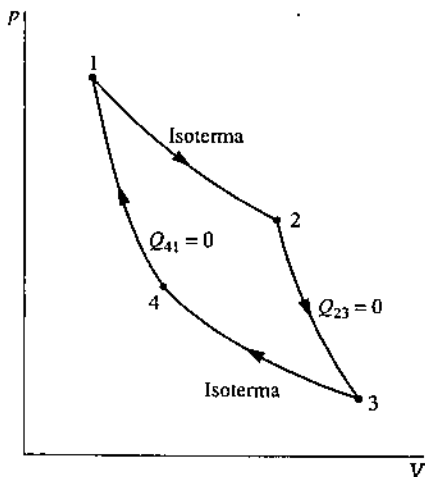


Fig. P5.80

- 5.81 Dióxido de carbono (CO₂), considerado como gás ideal, executa um ciclo de Carnot enquanto opera entre reservatórios a 450°F e 100°F

(232,2°C e 37,7°C). As pressões nos estados inicial e final da expansão isotérmica são de 400 e 200 lbf/in² (2757,9 e 1379 kPa), respectivamente. A razão entre calores específicos é $k = 1,24$. Usando os resultados do Problema 5.80, conforme necessário, determine

- (a) o trabalho e a transferência de calor para cada um dos quatro processos, em Btu/lb.
 (b) a eficiência térmica.
 (c) as pressões nos estados inicial e final da compressão isotérmica, em lbf/in².
- 5.82 Um décimo de quilograma de ar considerado como gás ideal com $k = 1,4$ executa um ciclo de refrigeração de Carnot, como ilustrado na Fig. 5.16. A expansão isotérmica ocorre a -23°C com uma transferência de calor para o ar de 3,4 kJ. A compressão isotérmica ocorre a 27°C até um volume final de 0,01 m³. Usando os resultados do Problema 5.80, conforme necessário, determine
- (a) a pressão, em kPa, em cada um dos quatro estados principais.
 (b) o trabalho, em kJ, para cada um dos quatro processos.
 (c) o coeficiente de desempenho.

Aplicações da Desigualdade de Clausius

- 5.83 Um sistema executa um ciclo de potência enquanto recebe 1000 kJ por transferência de calor a uma temperatura de 500 K e descarrega energia por transferência de calor a uma temperatura de 300 K. Não ocorrem outras trocas de calor. Aplicando a Eq. 5.13, determine σ_{ciclo} se a eficiência térmica é (a) 100%, (b) 40%, (c) 30%. Identifique os casos (se existirem) que sejam internamente reversíveis ou impossíveis.
- 5.84 Um sistema executa um ciclo de potência enquanto recebe 1050 kJ por transferência de calor a uma temperatura de 525 K e descarrega 700 kJ por transferência de calor a 350 K. Não ocorrem outras trocas de calor.
- (a) Usando a Eq. 5.13, determine se o ciclo é *internamente reversível*, *irreversível*, ou *impossível*.
 (b) Determine a eficiência térmica usando a Eq. 5.4 e os dados de transferência de calor fornecidos. Compare esse valor com a *eficiência de Carnot* calculada usando a Eq. 5.9 e comente.
- 5.85 Conforme ilustrado na Fig. P5.85, um sistema executa um ciclo de potência enquanto recebe 750 kJ por transferência de calor a uma temperatura de 1500 K e descarrega 100 kJ por transferência de calor a uma temperatura de 500 K. Outra transferência de calor do sistema ocorre a uma temperatura de 1000 K. Usando a Eq. 5.13, determine a eficiência térmica se σ_{ciclo} é (a) 0 kJ/K, (b) 0,1 kJ/K, (c) 0,2 kJ/K, (d) 0,35 kJ/K.

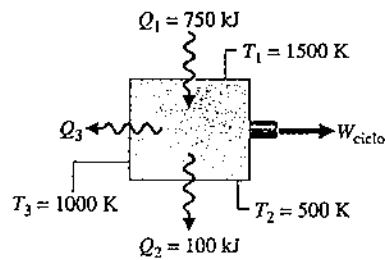


Fig. P5.85

- 5.86 A Fig. P5.84 fornece um desenho esquemático de uma usina a vapor na qual água circula em regime permanente ao longo dos quatro componentes ilustrados. A água escoo ao longo da caldeira e do condensador a pressão constante e através da turbina e da bomba de forma adiabática. As variações de energia cinética e de energia potencial podem ser ignoradas. Os dados dos processos são apresentados a seguir:

Processo 4-1: passagem de líquido saturado a vapor saturado à pressão constante de 1 MPa.

Processo 2-3: passagem de $x_2 = 88\%$ a $x_3 = 18\%$ à pressão constante de 20 kPa.

- (a) Usando a Eq. 5.13 expressa em uma base temporal, determine se o ciclo é *internamente reversível*, *irreversível* ou *impossível*.
 (b) Determine a eficiência térmica usando a Eq. 5.4 expressa em uma base temporal e os dados da tabela de vapor.
 (c) Compare o resultado da parte (b) com a *eficiência de Carnot* calculada usando a Eq. 5.9 com as temperaturas da caldeira e do condensador e comente.

5.87 Repita o Problema 5.86 para o seguinte caso:

Processo 4-1: passagem de líquido saturado a vapor saturado à pressão constante de 8 MPa.

Processo 2-3: passagem de $x_2 = 67,5\%$ a $x_3 = 34,2\%$ à pressão constante de 8 kPa.

5.88 Repita o Problema 5.86 para o seguinte caso:

Processo 4-1: passagem de líquido saturado a vapor saturado à pressão constante de 0,15 MPa.

Processo 2-3: passagem de $x_2 = 90\%$ a $x_3 = 10\%$ à pressão constante de 20 kPa.

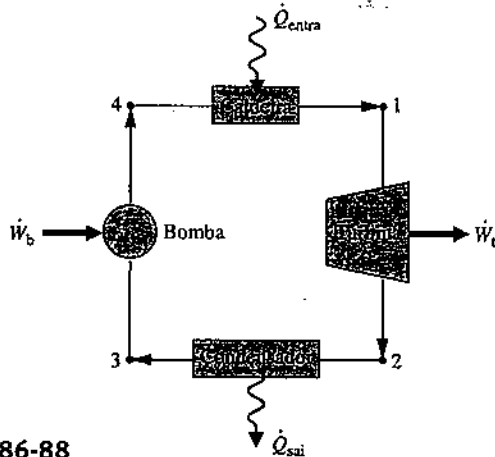


Fig. P5.86-88

5.89 Um ciclo de potência reversível R e um ciclo de potência irreversível I operam entre os mesmos dois reservatórios. Cada ciclo recebe Q_H do reservatório quente. O ciclo reversível produz o trabalho W_R , enquanto o irreversível produz o trabalho W_I . O ciclo reversível descarrega Q_C para o reservatório frio, enquanto o ciclo irreversível descarrega Q'_C para o reservatório frio, apenas.

- (a) Usando a Eq. 5.13, avalie σ_{ciclo} para o ciclo I em termos de W_I , W_R e da temperatura T_C do reservatório frio, apenas.
- (b) Demonstre que $W_I < W_R$ e $Q'_C > Q_C$.

5.90 Um ciclo de refrigeração reversível R e um ciclo de refrigeração I operam entre os mesmos dois reservatórios, e cada um remove Q_C do reservatório frio. O trabalho líquido de entrada necessário por R é W_R , enquanto o trabalho líquido de entrada para I é W_I . O ciclo reversível descarrega Q_H para o reservatório quente, enquanto o ciclo irreversível descarrega Q'_H para o reservatório quente. Usando a Eq. 5.13, mostre que $W_I > W_R$ e que $Q'_H > Q_H$.

5.91 Usando a Eq. 5.13, responda aos seguintes itens que envolvem ciclos reversíveis e irreversíveis:

- (a) Um ciclo de potência reversível e outro irreversível rejeitam cada um a energia Q_C para um reservatório frio à temperatura T_C e recebem a energia Q_H de reservatórios quentes nas temperaturas T_H e T'_H , respectivamente. Não ocorrem outras trocas de calor. Mostre que $T'_H > T_H$.
- (b) Um ciclo de refrigeração reversível e outro irreversível rejeitam cada um a energia Q_C para um reservatório quente à temperatura T_H e recebem a energia Q_C de reservatórios quentes nas temperaturas T_C e T'_C , respectivamente. Não ocorrem outras trocas de calor. Mostre que $T'_C > T_C$.
- (c) Um ciclo de uma bomba de calor reversível e outro irreversível recebem cada um a energia Q_C de um reservatório frio à temperatura T_C e rejeitam a energia Q_H para reservatórios quentes nas temperaturas T_H e T'_H , respectivamente. Não ocorrem outras trocas de calor. Mostre que $T'_H < T_H$.

5.92 A Fig. P5.92 mostra um sistema que consiste em um ciclo de potência acionando uma bomba de calor. Em regime permanente, o ciclo de potência recebe Q_2 por transferência de calor a T_2 da fonte de alta temperatura e fornece Q_1 para uma residência a T_1 . A bomba de calor recebe Q_0 do

exterior a T_0 e fornece Q_2 para a residência. Usando a Eq. 5.13, obtenha uma expressão para o valor teórico máximo do parâmetro de desempenho $(Q_1 + Q_2)/Q_0$ em termos das razões de temperatura T_2/T_1 e T_0/T_1 .

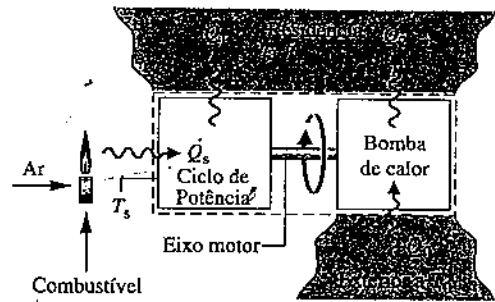


Fig. P5.92

Reverendo Conceitos

5.93 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

- (a) A eficiência térmica máxima de qualquer ciclo de potência operando entre reservatórios térmicos quente e frio a 1000°C e 500°C , respectivamente, é de 50%.
- (b) Um processo de um sistema fechado que viola a segunda lei da termodinâmica necessariamente viola a primeira lei da termodinâmica.
- (c) Uma declaração da segunda lei da termodinâmica reconhece que a propriedade extensiva entropia é produzida no interior de sistemas sempre que o atrito e outras não idealidades estejam ali presentes.
- (d) Em princípio, a desigualdade de Clausius é aplicável a qualquer ciclo termodinâmico.
- (e) Quando um certo trabalho líquido é realizado sobre um sistema que passa por um processo reversível internamente, ocorre uma transferência de calor líquida do sistema.

5.94 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

- (a) A escala Kelvin é a única escala de temperatura absoluta.
- (b) Em certos casos, refrigeradores domésticos violam o enunciado de Clausius da segunda lei da termodinâmica.
- (c) O atrito associado ao escoamento de fluidos ao longo de canais e ao redor de objetos é um tipo de irreversibilidade.
- (d) Um site afirma que uma bomba de calor capaz de manter uma residência a 70°F ($21,1^\circ\text{C}$) em um dia em que a temperatura externa é de 32°F (0°C) tem um coeficiente de desempenho de 3,5. Entretanto, a afirmação não está de acordo com a segunda lei da termodinâmica.
- (e) Não há irreversibilidades dentro de um sistema que sofre um processo internamente reversível.

5.95 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

- (a) O corolário da segunda lei de Carnot estabelece que todos os ciclos de potência operando entre os mesmos dois reservatórios têm a mesma eficiência térmica.
- (b) Quando deixados sozinhos, os sistemas tendem a sofrer alterações espontâneas até alcançar o equilíbrio, tanto internamente quanto com sua vizinhança.
- (c) Os processos internamente reversíveis não ocorrem realmente, mas servem como casos limites hipotéticos conforme as irreversibilidades internas são reduzidas cada vez mais.
- (d) A energia de um sistema isolado permanece constante, mas sua entropia pode apenas decrescer.
- (e) O coeficiente de desempenho máximo de qualquer ciclo de refrigeração operando entre reservatórios térmicos frio e quente a 40°F e 80°F , respectivamente, é aproximadamente 12,5.

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

5.1P A segunda lei da termodinâmica é algumas vezes citada em publicações de disciplinas muito distantes da engenharia e da ciência, incluindo mas não estando limitada a filosofia, economia e sociologia. Investigue o uso da segunda lei em publicações arbitradas não tecnológicas. Para três

dessas publicações, cada uma de uma disciplina diferente, escreva uma crítica de três páginas. Para cada publicação, identifique e comente os principais objetivos e conclusões. Explique claramente como a segunda lei é usada para informar ao leitor e impulsionar a apresentação. Pontue

cada publicação em uma escala de 10 pontos, com 10 indicando o uso altamente eficaz da segunda lei e 1 para o uso ineficiente. Forneça uma explicação para cada pontuação.

- 5.2P Administração de Alimentos e Medicamentos dos Estados Unidos (FDA) durante muito tempo permitiu a aplicação de ácido cítrico, ácido ascórbico e outras substâncias para manter a carne fresca vermelha por mais tempo. Em 2002, a FDA começou a permitir que a carne fosse tratada com monóxido de carbono. O monóxido de carbono reage com a *mioglobina* na carne para produzir uma substância que resiste ao dourado natural da carne, dando assim à carne uma vida de prateleira mais longa. Investigue o uso de monóxido de carbono com esse propósito. Identifique a natureza da mioglobina e explique seu papel nas reações que fazem a carne dourar ou, quando tratada com monóxido de carbono, permitem que a carne pareça vermelha por mais tempo. Considere os perigos, se existirem, que podem acompanhar essa prática para os consumidores e para os trabalhadores da indústria de carne. Informe suas conclusões em um memorando.
- 5.3P Investigue condições adversas de saúde que poderiam ser exacerbadas para pessoas que moram em *ilhas de calor* urbanas. Escreva um relatório com no mínimo três referências.
- 5.4P Para um refrigerador em sua casa, dormitório, ou local de trabalho use um medidor de potência, conforme o ilustrado na Fig. P5.4P, para determinar as necessidades de potência do aparelho, em kW·h. Compare sua estimativa do uso anual de eletricidade com a postada no *website ENERGY STAR*® para o mesmo refrigerador ou um similar. Racionalize qualquer discrepância significativa entre esses valores. Prepare uma apresentação em pôster detalhando suas metodologias e conclusões.
- 5.5P O objetivo desse projeto é identificar uma avaliação comercial de um sistema de bomba de calor que irá atender as necessidades anuais de aquecimento e arrefecimento de uma residência em local de sua escolha. Considere cada um dos dois tipos de bomba de calor: com o ar como fonte e com o solo como fonte. Estime os custos de instalação, de operação, e outros custos pertinentes para cada tipo de bomba de calor. Para uma vida útil de 12 anos, especifique os sistema de bomba de

calor mais econômico. Prepare uma apresentação em pôster com suas conclusões.

- 5.6P Insulina e vários outros medicamentos necessários diariamente para aqueles que sofrem de diabetes e outras doenças têm estabilidade térmica relativamente baixa. Aqueles que vivem ou viajam para climas quentes correm o risco de que seus medicamentos sofram alguma alteração induzida pelo calor. Projete um compartimento de refrigeração para o transporte dos medicamentos sensíveis à temperatura que seja prático, leve e seguro. Além disso, o compartimento de refrigeração tem que ser movido apenas pelo movimento humano. Enquanto o objetivo a longo prazo é um produto de consumo de custo moderado, o relatório de projeto final precisa apenas fornecer o preço de custo de um único protótipo.
- 5.7P Ao longo dos anos, máquinas com *movimento perpétuo* têm sido rejeitadas porque violam leis físicas, essencialmente a primeira ou a segunda lei da termodinâmica, ou ambas. No entanto, enquanto o ceticismo está profundamente enraizado com relação ao movimento perpétuo, diz-se que o relógio *ATMOS* desfruta de uma vida útil operacional quase ilimitada e anúncios o caracterizam como um *relógio com movimento perpétuo*. Investigue como o *ATMOS* opera. Forneça uma explanação completa de sua operação, incluindo esboços e referências à primeira e segunda lei, conforme apropriado. Estabeleça de modo claro se o *ATMOS* pode ser chamado de uma máquina com movimento perpétuo, se aproxima de uma ou apenas aparenta ser uma. Resuma suas conclusões em um memorando.
- 5.8P Para uma residência em um local de sua escolha, determine, com base no custo total, a viabilidade de uma bomba de calor disponível comercialmente e trabalhando no modo ar condicionado, ser adaptada para aquecer uma piscina localizada na parte externa da mesma propriedade. O objetivo é reduzir o custo ou eliminar o aquecimento produzido de maneira separada por um aquecedor de piscina disponível comercialmente, enquanto o interior da residência é mantido a uma temperatura desejada e a temperatura da piscina é mantida em um intervalo confortável. Estime o custo para adaptar a bomba de calor e o custo para operar o aquecedor de piscina sem o auxí-

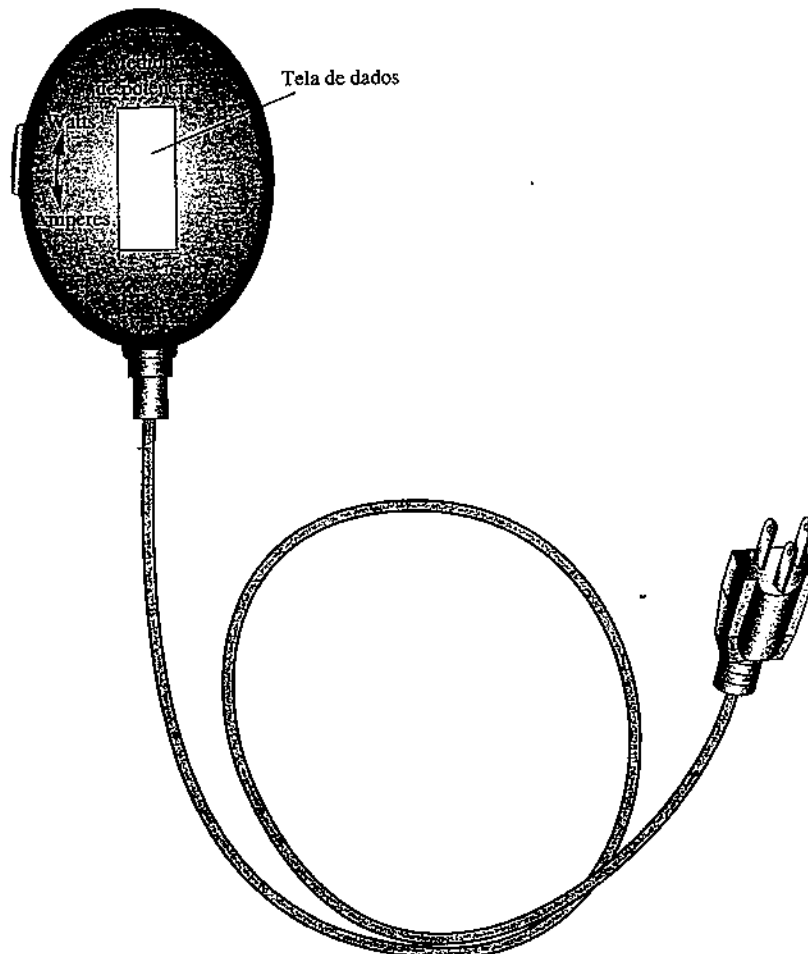


Fig. P5.4P

lio da bomba de calor. Considere outros custos pertinentes. Apresente suas conclusões em um resumo e em uma apresentação em sala de aula.

5.9P Um artigo técnico considera os furacões um exemplo de uma máquina *natural* de Carnot: K. A. Emmanuel, "Toward a General Theory of Hurricanes", *American Scientist*, 76, 371-379, 1988. Veja também *Physics Today*, 59, No. 8, 74-75, 2006, para uma discussão relatada por esse autor. Diz-se que uma patente americana (No. 4.885.913) foi inspirada nessa análise. O conceito possui mérito científico? Mérito de engenharia? Resuma suas conclusões em um memorando.

5.10P A Fig. P5.10P mostra um daqueles pássaros de brinquedo que aparentemente tomam uma série interminável de goles em um copo cheio de água. Prepare uma apresentação de 30 minutos adequada para um curso de ciências do ensino fundamental, explicando os princípios de operação desse dispositivo e se o seu comportamento está em conflito ou não com a segunda lei.



Fig. P5.10P



O sentido em que os processos ocorrem pode ser determinado usando o conceito de entropia, conforme discutido na Seção 6.8. © Georg Winkens/iStockphoto

CONTEXTO DE ENGENHARIA Até o momento, nosso estudo sobre a segunda lei tem se concentrado principalmente no enunciado aplicado a sistemas submetidos a ciclos termodinâmicos. Neste capítulo são apresentadas formas para a análise de sistemas a partir da segunda lei no momento em que estes sistemas passam por processos que não são necessariamente ciclos. A propriedade *entropia* e o conceito de *geração de entropia*, apresentados no Cap. 5, exercem um importante papel nessas considerações.

O **objetivo** deste capítulo é desenvolver a compreensão dos conceitos de entropia, incluindo o uso de balanços de entropia para sistemas fechados e volumes de controle em formas úteis para a análise de sistemas de engenharia. A desigualdade de Clausius, desenvolvida na Seção 5.11 e expressa pela Eq. 5.13, fornece a base necessária.

6

Utilizando a Entropia

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar conhecimento dos conceitos fundamentais relacionados com a entropia e com a segunda lei... incluindo a transferência de entropia, a geração de entropia e o princípio do aumento de entropia.
- ▶ avaliar a entropia, determinar a variação da entropia entre dois estados e analisar processos isentrópicos utilizando os dados das propriedades apropriadas.
- ▶ representar a transferência de calor em um processo internamente reversível utilizando o conceito de área em um diagrama temperatura-entropia.
- ▶ aplicar balanços de entropia a sistemas fechados e volumes de controle.
- ▶ avaliar eficiências isentrópicas de turbinas, bocais, compressores e bombas.

6.1 Entropia – Uma Propriedade do Sistema

A palavra *energia* faz parte de nossa linguagem cotidiana, e por isso já estávamos, sem dúvida, familiarizados com o termo antes de encontrá-lo em cursos básicos de ciência. Essa familiaridade provavelmente facilitou o estudo de energia naqueles cursos básicos e neste curso de termodinâmica aplicada à engenharia. Neste capítulo será mostrado que a análise de sistemas a partir da visão da segunda lei é convenientemente realizada em termos da propriedade *entropia*. Energia e entropia constituem, ambas, conceitos abstratos. Entretanto, de maneira diferente da energia, a palavra entropia é raramente ouvida em conversas cotidianas, e talvez nunca tenhamos lidado com ela de modo quantitativo antes. Energia e entropia exercem papéis importantes nos capítulos restantes deste livro.

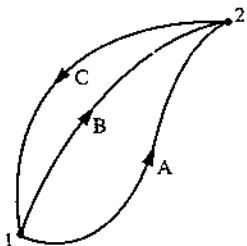


Fig. 6.1 Dois ciclos internamente reversíveis.

6.1.1 Definindo a Variação de Entropia

Uma quantidade pode ser chamada de propriedade se, e somente se, sua variação entre dois estados é independente do processo (Seção 1.3.3). Este aspecto do conceito de propriedade é utilizado na presente seção junto com a desigualdade de Clausius para apresentar a variação de entropia, como pode ser visto a seguir:

Dois ciclos executados por um sistema fechado estão representados na Fig. 6.1. Um dos ciclos consiste em um processo internamente reversível A do estado 1 ao estado 2, seguido por um processo internamente reversível C a partir do estado 2 ao estado 1. O outro ciclo consiste em um processo internamente reversível B do estado 1 ao estado 2, seguido do mesmo processo C a partir do estado 2 ao estado 1 do primeiro ciclo. Para o primeiro ciclo, a Eq. 5.13 (desigualdade de Clausius) toma a forma de

$$\left(\int_1^2 \frac{\delta Q}{T} \right)_A + \left(\int_2^1 \frac{\delta Q}{T} \right)_C = -\sigma_{\text{ciclo}}^0 \quad (6.1a)$$

Para o segundo ciclo, a Eq. 5.13 toma a forma

$$\left(\int_1^2 \frac{\delta Q}{T} \right)_B + \left(\int_2^1 \frac{\delta Q}{T} \right)_C = -\sigma_{\text{ciclo}}^0 \quad (6.1b)$$

$$\oint \left(\frac{\delta Q}{T} \right) = -\sigma_{\text{ciclo}}^0 \quad (\text{Eq. 5.13})$$

Ao escrever as Eqs. 6.1, o termo σ_{ciclo} foi considerado nulo, uma vez que os ciclos são constituídos de processos internamente reversíveis.

Quando a Eq. 6.1b é subtraída da Eq. 6.1a, obtemos

$$\left(\int_1^2 \frac{\delta Q}{T} \right)_A = \left(\int_1^2 \frac{\delta Q}{T} \right)_B$$

Essa expressão mostra que a integral de $\delta Q/T$ é a mesma para ambos os processos. Uma vez que A e B são arbitrários, podemos concluir que a integral $\delta Q/T$ tem o mesmo valor para *qualquer* processo internamente reversível entre dois estados. Em outras palavras, o valor da integral depende somente dos estados inicial e final. Então, pode-se concluir que a integral representa a variação de alguma propriedade do sistema.

Escolhendo o símbolo S para representar essa propriedade, que é chamada de *entropia*, a variação de entropia é dada por

$$S_2 - S_1 = \left(\int_1^2 \frac{\delta Q}{T} \right)_{\text{int rev}} \quad (6.2a)$$

em que o subscrito "int rev" foi adicionado como um lembrete de que a integração é realizada para qualquer processo internamente reversível que conecta os dois estados. Na forma diferencial, a equação de definição para a variação de entropia se torna

$$dS = \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_{\text{int rev}} \quad (6.2b)$$

A entropia é uma propriedade extensiva.

unidades para a entropia

A unidade no sistema SI para a entropia é J/K. Entretanto, no contexto deste livro é conveniente trabalhar em termos de kJ/K. Uma unidade inglesa para a entropia comumente utilizada é Btu/°R. Unidades no sistema SI para a entropia *específica* são kJ/kg · K para s e kJ/kmol · K para \bar{s} . Unidades inglesas mais utilizadas para a entropia *específica* são Btu/lb · °R e Btu/lbmol · °R.

Deve ser esclarecido que a entropia é definida e avaliada em termos de uma expressão particular (Eq. 6.2a) para a qual não é fornecido qualquer cenário físico associado. O mesmo ocorre com a propriedade entalpia vista anteriormente. A entalpia foi apresentada sem motivação física na Seção 3.6.1. Depois, no Cap. 4 foi mostrado que a entalpia é útil para a análise termodinâmica de volumes de controle. Como para o caso da entalpia, de modo a adquirir um melhor entendimento sobre a entropia, é necessário compreender *como* e para *o que* ela é utilizada. Essa é a meta do restante deste capítulo.

6.1.2 Avaliando a Entropia

Como a entropia é uma propriedade, a variação de entropia de um sistema que evolui de um estado para outro é a mesma para todos os processos entre estes dois estados, tanto os internamente reversíveis quanto os internamente irreversíveis. Desse modo, a Eq. 6.2a permite a determinação da variação de entropia, e uma vez avaliada esta é a magnitude da variação de entropia para todos os processos do sistema entre os dois estados.

A equação de definição para a variação de entropia, Eq. 6.2a, serve de base para a avaliação da entropia relativa a um valor de referência em um estado de referência. O valor de referência e o estado de referência podem ser ambos arbitrariamente selecionados. O valor da entropia em qualquer estado y em relação a um estado de referência x é obtido, em princípio, a partir de

$$s_y = s_x + \left(\int_x^y \frac{\delta Q}{T} \right)_{\text{int rev}} \quad (6.3)$$

em que s_x é o valor de referência para a entropia em um estado de referência especificado.

A utilização de valores de entropia determinados em relação a um estado de referência arbitrário é satisfatória enquanto estes são utilizados em cálculos envolvendo diferenças de entropia, uma vez que para estas o valor de referência se cancela. Essa abordagem é suficiente para aplicações em que a composição permanece constante. Quando reações químicas ocorrem, é necessário o tratamento em termos de valores absolutos de entropia, que são determinados utilizando a terceira lei da termodinâmica (Cap. 13).

6.1.3 Entropia e Probabilidade

A apresentação da termodinâmica aplicada à engenharia fornecida neste livro adota uma visão *macroscópica* na medida em que lida principalmente com o comportamento total ou global da matéria. Os conceitos macroscópicos da termodinâmica aplicada à engenharia apresentados até aqui, incluindo energia e entropia, se apoiam em definições operacionais, cuja validade é mostrada direta ou indiretamente por meio de experimentos. Todavia, a percepção de energia e entropia pode resultar de considerações sobre a microestrutura da matéria. Isso leva ao uso de *probabilidade* e à noção de *desordem*. Discussões adicionais sobre entropia, probabilidade e desordem são fornecidas na Seção 6.8.2.

6.2 Obtendo Valores de Entropia (S)

No Cap. 3 foram apresentadas maneiras de se obter valores de propriedades incluindo tabelas, gráficos e equações. Deu-se ênfase à avaliação das propriedades p , v , T , u e h necessárias para a aplicação dos princípios de conservação de massa e de energia. Para a aplicação da segunda lei são geralmente necessários valores de entropia. Nesta seção serão consideradas formas de obter valores de entropia.

Tabelas de dados termodinâmicos foram apresentadas nas Seções 3.5 e 3.6 (Tabelas A-2 a A-18). A entropia específica é tabelada da mesma maneira como foi considerada naquela ocasião para as propriedades v , u e h , e valores de entropia são obtidos de forma semelhante. Os valores da entropia específica fornecidos nas Tabelas A-2 a A-18 são relativos aos estados e valores de referência apresentados a seguir. Para a água, a entropia do líquido saturado a 0,01°C (32,02°F) é definida como nula. Com relação aos refrigerantes, o valor zero é atribuído à entropia do líquido saturado a -40°C (-40°F).

6.2.1 Valores para Vapor Superaquecido

Nas regiões de superaquecimento das tabelas de água e de refrigerantes, a entropia específica é tabelada juntamente com v , u e h em função da temperatura e da pressão.

EXEMPLO considere água em dois estados. No estado 1, a pressão é 3 MPa e a temperatura é 500°C. No estado 2, a pressão é 0,3 MPa e a entropia específica é a mesma do estado 1, $s_2 = s_1$. O objetivo é determinar a temperatura no estado 2. Utilizando T_1 e p_1 , encontramos a entropia específica no estado 1 a partir da Tabela A-4 como $s_1 = 7,2338$ kJ/kg · K. O estado 2 é estabelecido pela pressão, $p_2 = 0,3$ MPa, e a entropia específica, $s_2 = 7,2338$ kJ/kg · K. Retornando à Tabela A-4 a 0,3 MPa e interpolando com s_2 entre 160 e 200°C, obtém-se $T_2 = 183$ °C.

6.2.2 Valores de Saturação

Para estados de saturação, os valores de s_f e s_g são tabelados como uma função tanto da pressão de saturação quanto da temperatura de saturação. A entropia específica de uma mistura bifásica líquido-vapor é calculada utilizando o título

$$\begin{aligned} s &= (1 - x)s_f + xs_g \\ &= s_f + x(s_g - s_f) \end{aligned} \quad (6.4)$$

Essas relações têm formas idênticas àquelas para v , u e h (Seções 3.5 e 3.6).

POR EXEMPLO determinemos a entropia específica do Refrigerante 134a em um estado em que a temperatura é 0°C e a energia interna específica é $138,43 \text{ kJ/kg}$. Utilizando a Tabela A-10, vemos que o valor fornecido de u se encontra entre u_f e u_g a 0°C , e então o sistema é uma mistura bifásica líquido-vapor. O título da mistura pode ser determinado a partir do valor conhecido da energia interna específica

$$x = \frac{u - u_f}{u_g - u_f} = \frac{138,43 - 49,79}{227,06 - 49,79} = 0,5$$

Então, com os valores da Tabela A-10, a Eq. 6.4 fornece

$$\begin{aligned} s &= (1 - x)s_f + xs_g \\ &= (0,5)(0,1970) + (0,5)(0,9190) = 0,5580 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

6.2.3 Valores para Líquidos

Dados de líquidos comprimidos estão presentes para a água nas Tabelas A-5. Nessas tabelas s , v , u e h são tabelados em função da temperatura e da pressão como nas tabelas de vapor superaquecido, e as tabelas são utilizadas de modo semelhante. Na ausência de dados de líquido comprimido, o valor da entropia específica pode ser estimado da mesma maneira que estimativas para v e u são obtidas para estados de líquido (Seção 3.10.1), utilizando o valor de líquido saturado na temperatura especificada

$$s(T, p) \approx s_f(T) \quad (6.5)$$

POR EXEMPLO suponhamos que o valor da entropia específica é requerido para a água a 25 bar , 200°C . A entropia específica é obtida diretamente da Tabela A-5 como $s = 2,3294 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Utilizando o valor de líquido saturado para a entropia específica a 200°C a partir da Tabela A-2, a entropia específica é aproximada pela Eq. 6.7 como $s = 2,3309 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, que apresenta boa concordância com o valor anterior.

6.2.4 Determinação por Computador

Existem programas como o *Interactive Thermodynamics: IT* que fornecem dados para as substâncias consideradas nesta seção. Valores de entropia são obtidos por simples comandos de chamada colocados na área de trabalho de programas desse tipo.

POR EXEMPLO considere uma mistura bifásica líquido-vapor de H_2O a $p = 1 \text{ bar}$, $v = 0,8475 \text{ m}^3/\text{kg}$. As instruções a seguir ilustram como a entropia específica e o título x são obtidos utilizando o *IT*. Os mesmos resultados podem ser obtidos por um programa similar.

```
p = 1 // bar
v = 0,8475 // m³/kg
v = vsat_Px("Water/Steam", p, x)
s = ssat_Px("Water/Steam", p, x)
```

TOME NOTA...

Observe que o *IT* não fornece dados de líquido comprimido para nenhuma substância. O programa retorna dados de entropia para líquidos utilizando a aproximação da Eq. 6.5. Do mesmo modo, as Eqs. 3.11, 3.12 e 3.14 são utilizadas para avaliar valores de v , u e h , respectivamente.

O programa retorna os valores de $x = 0,5$ e $s = 4,331 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, que podem ser verificados utilizando os dados da Tabela A-3. Note que o título x é implícito na lista de argumentos da expressão do volume específico e não se torna necessária a resolução explícita para x . Como outro exemplo, considere vapor de amônia superaquecido a $p = 1,5 \text{ bar}$, $T = 8^\circ\text{C}$. A entropia específica é obtida pelo programa da seguinte forma:

```
p = 1,5 // bar
T = 8 // °C
s = s_PT("Ammonia", p, T)
```

O programa fornece $s = 5,981 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, que apresenta boa concordância com o valor obtido por interpolação na Tabela A-15.

6.2.5 Utilizando Gráficos de Entropia

A utilização de diagramas de propriedades como meio auxiliar na solução de problemas é enfatizada ao longo deste livro. Quando da aplicação da segunda lei frequentemente é útil localizar estados e representar processos em diagramas tendo a entropia como uma das coordenadas. Duas figuras comumente utilizadas tendo a entropia como uma das coordenadas são os diagramas temperatura-entropia e entalpia-entropia.

Diagrama Temperatura-Entropia

diagrama T-s

A principal característica do diagrama temperatura-entropia é mostrada na Fig. 6.2. Para diagramas mais detalhados para a água em unidades SI e inglesas veja as Figs. A-7. Observe que linhas de entalpia constante são mostradas nessas

figuras. Note ainda que na região de vapor superaquecido as linhas de volume específico constante têm uma inclinação maior que as linhas de pressão constante. Nas mesmas figuras, linhas de título constante são mostradas na região bifásica líquido-vapor. Em algumas figuras, linhas de título constante são marcadas como linhas de *percentual de umidade*. O percentual de umidade é definido como a razão da massa de líquido pela massa total.

Na região de vapor superaquecido do diagrama $T-s$, linhas de entalpia específica constante se tornam aproximadamente horizontais à medida que a pressão diminui. Esses estados de vapor superaquecido são indicados pela região sombreada mais clara na Fig. 6.2. Para estados nessa região do diagrama, a entalpia é determinada principalmente pela temperatura: $h(T, p) \approx h(T)$. Esta é a região do diagrama onde o modelo de gás ideal fornece uma aproximação apropriada. Para estados de vapor superaquecidos fora da área sombreada, tanto a temperatura como a pressão são necessárias para avaliar a entalpia, e o modelo de gás ideal não é apropriado.

Diagrama Entalpia-Entropia

As características fundamentais do diagrama entalpia-entropia, comumente conhecido como diagrama de Mollier, são mostradas na Fig. 6.3. Para figuras detalhadas para a água em unidades SI e inglesas veja as Figs. A-8. Note a localização do ponto crítico e a forma das linhas de temperatura constante e de pressão constante. Linhas de título constante são mostradas na região bifásica líquido-vapor (algumas figuras fornecem linhas de percentual constante de umidade). A figura é construída com o intuito de se avaliar as propriedades em estados de vapor superaquecido e para misturas bifásicas líquido-vapor. Dados para líquidos são raramente mostrados. Na região de vapor superaquecido, linhas de temperatura constante se tornam aproximadamente horizontais à medida que a pressão é reduzida. Esses estados de vapor superaquecido são aproximadamente indicados pela região sombreada mais clara na Fig. 6.3. Essa área corresponde à área sombreada mais clara no diagrama temperatura-entropia da Fig. 6.2, em que o modelo de gás ideal fornece uma aproximação apropriada.

diagrama de Mollier

POR EXEMPLO para ilustrar a utilização do diagrama de Mollier em unidades SI, considere dois estados da água. No estado 1, $T_1 = 240^\circ\text{C}$, $p_1 = 0,10 \text{ MPa}$. A entalpia específica e o título são necessários no estado 2, em que $p_2 = 0,01 \text{ MPa}$ e $s_2 = s_1$. Utilizando a Fig. A-8, o estado 1 está localizado na região de vapor superaquecido. Traçando uma linha vertical na direção da região bifásica líquido-vapor, o estado 2 é localizado. O título e a entalpia específica no estado 2 obtidos da figura apresentam boa concordância com os valores obtidos utilizando as Tabelas A-3 e A-4: $x_2 = 0,98$ e $h_2 = 2537 \text{ kJ/kg}$.

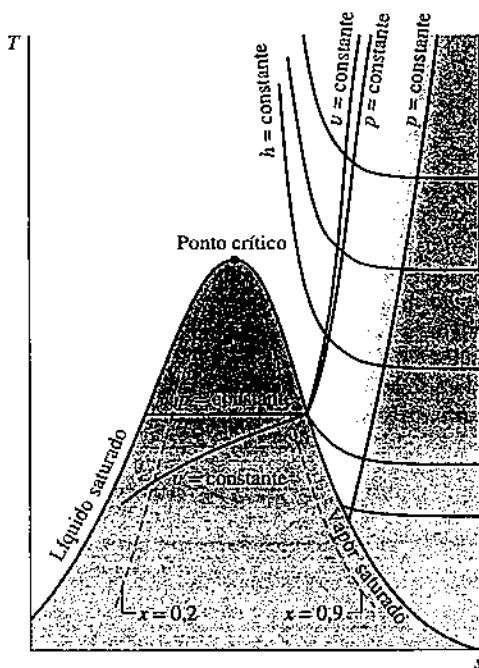


Fig. 6.2 Diagrama temperatura-entropia.

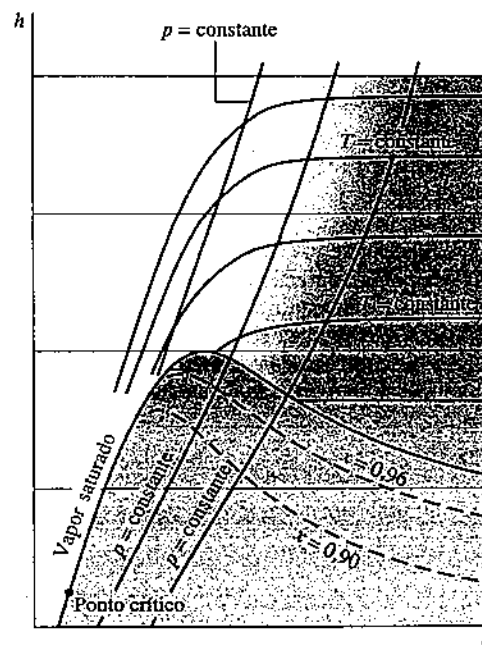


Fig. 6.3 Diagrama entalpia-entropia.

6.3 Utilizando as Equações $T ds$

Embora a variação de entropia entre dois estados possa ser determinada, em princípio, pela Eq. 6.2a, essas avaliações são geralmente feitas utilizando-se as equações $T ds$ desenvolvidas nesta seção. As equações $T ds$ permitem que variações de entropia sejam calculadas a partir de dados de outras propriedades mais facilmente determinados. A utilização das equações $T ds$ para a avaliação da variação de entropia em substâncias incompressíveis é ilustrada na Seção 6.4, e para gases ideais na Seção 6.5. Entretanto, a importância das equações $T ds$ é mais ampla que a de determinar valores de entropia. No Cap. 11 essas equações são utilizadas como ponto de partida para o desenvolvimento de várias relações

importantes de propriedades para sistemas puros e compressíveis simples, incluindo formas de construir as tabelas de propriedades que fornecem u , h e s .

As equações $T dS$ são desenvolvidas considerando-se um sistema puro, compressível e simples submetido a um processo internamente reversível. Na ausência de movimento de corpo do sistema e de efeitos gravitacionais, um balanço de energia em forma diferencial pode ser escrito

$$(\delta Q)_{\text{rev}} = dU + (\delta W)_{\text{rev}} \quad (6.6)$$

A partir da definição de sistema simples compressível (Seção 3.1.1), o trabalho é

$$(\delta W)_{\text{rev}} = p dV \quad (6.7a)$$

Rearranjando a Eq. 6.2b, o calor transferido é

$$(\delta Q)_{\text{rev}} = T dS \quad (6.7b)$$

Substituindo as Eqs. 6.7 na Eq. 6.6, obtemos a primeira equação $T dS$

primeira
equação $T dS$

$$T dS = dU + p dV \quad (6.8)$$

A segunda equação $T dS$ é obtida a partir da Eq. 6.8 utilizando $H = U + pV$. Construindo a diferencial

$$dH = dU + d(pV) = dU + p dV + V dp$$

Rearranjando

$$dU + p dV = dH - V dp$$

Substituindo esta na Eq. 6.8 resulta a segunda equação $T dS$

segunda
equação $T dS$

$$T dS = dH - V dp \quad (6.9)$$

As equações $T dS$ podem ser escritas em uma base mássica como

$$T ds = du + p dv \quad (6.10a)$$

$$T ds = dh - v dp \quad (6.10b)$$

ou em uma base molar como

$$T d\bar{s} = d\bar{u} + p d\bar{v} \quad (6.11a)$$

$$T d\bar{s} = d\bar{h} - \bar{v} dp \quad (6.11b)$$

Embora as equações $T dS$ sejam obtidas considerando um processo internamente reversível, uma variação de entropia obtida pela integração dessas equações corresponde à variação para *qualquer* processo, reversível ou irreversível, entre dois estados de equilíbrio de um sistema. Como a entropia é uma propriedade, a variação de entropia entre dois estados é independente dos detalhes do processo que é percorrido entre esses estados.

Para demonstrar a utilização das equações $T dS$ considere a mudança de fase de líquido saturado para vapor saturado a temperatura e pressão constantes. Uma vez que a pressão é constante, a Eq. 6.10b se reduz a

$$ds = \frac{dh}{T}$$

Assim, uma vez que a temperatura é também constante durante a mudança de fase

$$s_g - s_f = \frac{h_g - h_f}{T} \quad (6.12)$$

Esta relação mostra como $s_g - s_f$ é calculada para construção de tabelas de propriedades.

► POR EXEMPLO considere o Refrigerante 134a a 0°C. A partir da Tabela A-10, $h_g - h_f = 197,21$ kJ/kg, então com a Eq. 6.12

$$s_g - s_f = \frac{197,21 \text{ kJ/kg}}{273,15 \text{ K}} = 0,7220 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}$$

que corresponde ao valor calculado utilizando s_f e s_g a partir da tabela. De modo a discutir um exemplo semelhante em unidades inglesas, considere o Refrigerante 134a a 0°F (217,8°C). A partir da Tabela A-10E, $h_g - h_f = 90,12$ Btu/lb (209,6 kJ/kg), então

$$s_g - s_f = \frac{90,12 \text{ Btu/lb}}{459,67^\circ\text{R}} = 0,1961 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}}$$

que concorda com o valor calculado utilizando os valores de s_g e s_f tabelados. ◀ ◀ ◀ ◀

6.4 Variação de Entropia para uma Substância Incompressível

Nesta seção, a Eq. 6.10a da Seção 6.3 é usada para avaliar a variação de entropia entre dois estados de uma substância incompressível. O modelo de substância incompressível apresentado na Seção 3.10.2 admite que o volume específico (massa específica) seja constante e que a energia interna específica dependa somente da temperatura. Assim, $du = c(T)dT$, em que c representa o calor específico da substância, e a Eq. 6.10a se reduz a

$$ds = \frac{c(T)dT}{T} + \frac{pdv^0}{T} = \frac{c(T)dT}{T}$$

Por integração, a variação da entropia específica é

$$s_2 - s_1 = \int_{T_1}^{T_2} \frac{c(T)}{T} dT$$

Quando se supõe o calor específico constante, esta expressão se torna

$$s_2 - s_1 = c \ln \frac{T_2}{T_1} \quad (\text{incompressível, } c \text{ constante}) \quad (6.13)$$

A Eq. 6.13, junto com as Eqs. 3.20 que fornecem Δu e Δh , respectivamente, são aplicáveis a líquidos e sólidos quando estes são modelados como incompressíveis. Calores específicos de alguns líquidos e sólidos de uso comum são dados na Tabela A-19.

POR EXEMPLO considere um sistema composto por água líquida, inicialmente a $T_1 = 300 \text{ K}$ e $p_1 = 1 \text{ bar}$, passando por um processo cujo estado final corresponde a $T_2 = 323 \text{ K}$ e $p_2 = 1 \text{ bar}$. Há duas formas de determinar a variação da entropia específica neste caso. A primeira delas utiliza a Eq. 6.5 junto com os dados de líquido saturado da Tabela A-2. Ou seja, $s_1 \approx s_f(T_1) = 0,3954 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ e $s_2 \approx s_f(T_2) = 0,7038 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, fornecendo $s_2 - s_1 = 0,308 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. A segunda utiliza o modelo incompressível. Isto é, com a Eq. 6.13 e $c = 4,18 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ da Tabela A-19, obtemos

$$\begin{aligned} s_2 - s_1 &= c \ln \frac{T_2}{T_1} \\ &= \left(4,18 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right) \ln \left(\frac{323 \text{ K}}{300 \text{ K}} \right) = 0,309 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

Comparando os valores obtidos para a variação da entropia específica utilizando as duas abordagens aqui consideradas, observa-se que eles apresentam concordância. ◀ ◀ ◀ ◀

6.5 Variação de Entropia de um Gás Ideal

Nesta seção as equações $T ds$ da Seção 6.3 são utilizadas para avaliar a variação de entropia entre dois estados para um gás ideal. Para uma rápida revisão das relações do modelo de gás ideal, veja a Tabela 6.1.

TABELA 6.1

Revisão do Modelo de Gás Ideal

Equações de estado:

$$pv = RT \quad (3.32)$$

$$pV = mRT \quad (3.33)$$

Variações de u e h :

$$u(T_2) - u(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) dT \quad (3.40)$$

$$h(T_2) - h(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) dT \quad (3.43)$$

Calores Específicos Constantes

$$u(T_2) - u(T_1) = c_v(T_2 - T_1) \quad (3.50)$$

$$h(T_2) - h(T_1) = c_p(T_2 - T_1) \quad (3.51)$$

Calores Específicos Variáveis

$u(T)$ e $h(T)$ são obtidos das Tabelas A-22 para o ar (base mássica) e das Tabelas A-23 para diversos outros gases (base molar).

Veja os dados para c_v e c_p nas Tabelas A-20, 21

É conveniente começar com as Eqs. 6.10 escritas como

$$ds = \frac{du}{T} + \frac{p}{T} dv \quad (6.14)$$

$$ds = \frac{dh}{T} - \frac{v}{T} dp \quad (6.15)$$

Para um gás ideal, $du = c_v(T)dT$, $dh = c_p(T)dT$ e $pv = RT$. Com estas relações, as Eqs. 6.14 e 6.15 se tornam, respectivamente,

$$ds = c_v(T) \frac{dT}{T} + R \frac{dv}{v} \quad \text{e} \quad ds = c_p(T) \frac{dT}{T} - R \frac{dp}{p} \quad (6.16)$$

Por integração, as Eqs. 6.16 fornecem, respectivamente,

$$s(T_2, v_2) - s(T_1, v_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) \frac{dT}{T} + R \ln \frac{v_2}{v_1} \quad (6.17)$$

$$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) \frac{dT}{T} - R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.18)$$

Como R é constante, os últimos termos das Eqs. 6.16 podem ser integrados diretamente. Entretanto, como c_v e c_p são funções da temperatura para gases ideais, é necessário ter informações sobre a relação funcional antes que a integração do primeiro termo nessas equações possa ser realizada. Já que os dois calores específicos estão relacionados por

$$c_p(T) = c_v(T) + R \quad (3.44)$$

em que R é a constante do gás, o conhecimento de qualquer uma das relações funcionais mencionadas é suficiente.

6.5.1 Utilizando Tabelas de Gás Ideal

Da mesma maneira que para as variações da energia interna e da entalpia dos gases ideais, a avaliação de variações de entropia para gases ideais pode ser reduzida a uma conveniente forma tabular. Inicia-se com a introdução de uma nova variável $s^\circ(T)$, dada por

$$s^\circ(T) = \int_{T'}^T \frac{c_p(T)}{T} dT \quad (6.19)$$

em que T' é uma temperatura arbitrária de referência.

A integral da Eq. 6.18 pode ser escrita em termos de s° como a seguir

$$\begin{aligned} \int_{T_1}^{T_2} c_p \frac{dT}{T} &= \int_{T'}^{T_2} c_p \frac{dT}{T} - \int_{T'}^{T_1} c_p \frac{dT}{T} \\ &= s^\circ(T_2) - s^\circ(T_1) \end{aligned}$$

Assim, a Eq. 6.18 pode ser escrita como

$$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = s^\circ(T_2) - s^\circ(T_1) - R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.20a)$$

ou, em uma base molar, como

$$\bar{s}(T_2, p_2) - \bar{s}(T_1, p_1) = \bar{s}^\circ(T_2) - \bar{s}^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.20b)$$

Como s° depende somente da temperatura, ela pode ser tabelada em função desta variável, da mesma maneira que h e u . Para o ar considerado gás ideal, s° em unidades de $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$ ou $\text{Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ é dada nas Tabelas A-22 e A-23, respectivamente. Valores de \bar{s}° para vários outros gases de uso comum são dados nas Tabelas A-23 em unidades de $\text{kJ/kmol} \cdot \text{K}$ ou $\text{Btu/lbmol} \cdot ^\circ\text{R}$. Observamos que a temperatura arbitrária de referência T' da Eq. 6.19 é especificada de modo diferente nas Tabelas A-22 e A-23. Conforme discutido na Seção 13.5.1, as Tabelas A-23 fornecem valores absolutos de entropia.

Utilizando as Eqs. 6.20 e os valores tabelados para s° ou \bar{s}° apropriadamente, variações de entropia que contemplam explicitamente a variação do calor específico com a temperatura podem ser determinadas.

POR EXEMPLO avaliemos a variação da entropia específica, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$, para o ar admitido como gás ideal de um estado em que $T_1 = 300 \text{ K}$ e $p_1 = 1 \text{ bar}$ a um estado em que $T_2 = 1000 \text{ K}$ e $p_2 = 3 \text{ bar}$. Utilizando a Eq. 6.20a e os dados da Tabela A-22

$$\begin{aligned} s_2 - s_1 &= s^\circ(T_2) - s^\circ(T_1) - R \ln \frac{p_2}{p_1} \\ &= (2,96770 - 1,70203) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} - \frac{8,314 \text{ kJ}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}} \ln \frac{3 \text{ bar}}{1 \text{ bar}} \\ &= 0,9504 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} \quad \leftarrow \leftarrow \leftarrow \leftarrow \end{aligned}$$

Se a tabela que fornece s° (ou \bar{s}°) não está disponível para um determinado gás, as integrais das Eqs. 6.17 e 6.18 podem ser avaliadas analítica ou numericamente utilizando dados de calor específico como os fornecidos pelas Tabelas A-20 e A-21.

6.5.2 Assumindo Calores Específicos Constantes

Quando valores de calores específicos c_v e c_p são admitidos como constantes, as Eqs. 6.17 e 6.18 se reduzem, respectivamente, a

$$s(T_2, v_2) - s(T_1, v_1) = c_v \ln \frac{T_2}{T_1} + R \ln \frac{v_2}{v_1} \quad (6.21)$$

$$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = c_p \ln \frac{T_2}{T_1} - R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.22)$$

Estas equações, juntamente com as Eqs. 3.50 e 3.51 que fornecem Δu e Δh , respectivamente, são aplicáveis quando o modelo de gás ideal é utilizado com calores específicos constantes.

POR EXEMPLO determinemos a variação da entropia específica, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$, para o ar admitido como gás ideal submetido a um processo de $T_1 = 300 \text{ K}$, $p_1 = 1 \text{ bar}$ para $T_2 = 400 \text{ K}$, $p_2 = 5 \text{ bar}$. Devido ao pequeno intervalo relativo de temperatura, admitimos um valor constante de c_p avaliado a 350 K . Utilizando a Eq. 6.22 e $c_p = 1,008 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ da Tabela A-20

$$\begin{aligned} \Delta s &= c_p \ln \frac{T_2}{T_1} - R \ln \frac{p_2}{p_1} \\ &= \left(1,008 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right) \ln \left(\frac{400 \text{ K}}{300 \text{ K}} \right) - \left(\frac{8,314 \text{ kJ}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}} \right) \ln \left(\frac{5 \text{ bar}}{1 \text{ bar}} \right) \\ &= -0,1719 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} \quad \leftarrow \leftarrow \leftarrow \leftarrow \end{aligned}$$

6.5.3 Determinação por Código Computacional

Para gases modelados como gases ideais o *IT*, por exemplo, fornece *diretamente* $s(T, p)$ com base na seguinte maneira da Eq. 6.18:

$$s(T, p) - s(T_{\text{ref}}, p_{\text{ref}}) = \int_{T_{\text{ref}}}^T \frac{c_p(T)}{T} dT - R \ln \frac{p}{p_{\text{ref}}}$$

e na seguinte escolha de estado de referência e de valor de referência: $T_{\text{ref}} = 0 \text{ K}$ (0°R), $p_{\text{ref}} = 1 \text{ atm}$ e $s(T_{\text{ref}}, p_{\text{ref}}) = 0$, levando a

$$s(T, p) = \int_0^T \frac{c_p(T)}{T} dT - R \ln \frac{p}{p_{\text{ref}}} \quad (\text{a})$$

Essas escolhas para o estado de referência e o valor de referência possibilitam o uso do *IT* ou programa similar em aplicações de combustão; veja a Seção 13.5.1 para discussões sobre a *entropia absoluta*.

As *variações* da entropia específica avaliadas utilizando-se o código computacional devem apresentar concordância com as *variações* de entropia avaliadas utilizando-se as tabelas de gás ideal.

POR EXEMPLO considere um processo com ar, admitido como gás ideal, de $T_1 = 300 \text{ K}$, $p_1 = 1 \text{ bar}$ a $T_2 = 1000 \text{ K}$, $p_2 = 3 \text{ bar}$. Em se tratando do IT, a variação da entropia específica, representada por $dels$, é determinada em unidades SI do seguinte modo:

$$\begin{aligned} p_1 &= 1 // \text{bar} \\ T_1 &= 300 // \text{K} \\ p_2 &= 3 \\ T_2 &= 1000 \\ s_1 &= s_TP(\text{"Air"}, T_1, p_1) \\ s_2 &= s_TP(\text{"Air"}, T_2, p_2) \\ dels &= s_2 - s_1 \end{aligned}$$

O programa fornece os valores de $s_1 = 1,706$, $s_2 = 2,656$ e $dels = 0,9501$, todos em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$. Este valor para Δs coincide com o valor obtido quando a Tabela A-22 é utilizada: $0,9504 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, conforme mostrado no exemplo final da Seção 6.5.1.

Observe que o programa fornece diretamente valores da entropia específica usando a equação (a) e não utiliza a função especial s° .

6.6 Variação de Entropia em Processos Internamente Reversíveis

Nesta seção é considerada a relação entre a variação de entropia e a quantidade de calor transferida para processos internamente reversíveis. Os conceitos apresentados têm importantes aplicações em seções subsequentes deste livro. A discussão apresentada está limitada ao caso de sistemas fechados. Considerações semelhantes para volumes de controle são apresentadas na Seção 6.13.

À medida que um sistema fechado é submetido a um processo internamente reversível sua entropia pode aumentar, diminuir ou permanecer constante. Este fato pode ser percebido usando

$$ds = \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_{\text{int rev}} \quad (6.22)$$

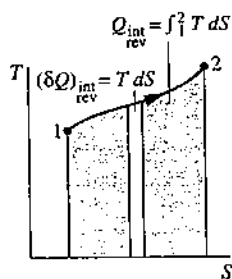
transferência de entropia
processo isentrópico

que indica que quando um sistema fechado submetido a um processo internamente reversível recebe energia sob a forma de calor o sistema experimenta um aumento de entropia. Por outro lado, quando energia é retirada do sistema por transferência de calor a entropia do sistema diminui. Isso significa que a transferência de entropia *acompanha* a transferência de calor. O sentido da transferência de entropia é o mesmo da transferência de calor. Em um processo internamente reversível *adiabático*, a entropia permaneceria constante. Um processo a entropia constante é chamado de processo isentrópico.

6.6.1 Área Representativa da Transferência de Calor

Rearranjando, a Eq. 6.2b fornece

$$(\delta Q)_{\text{int rev}} = T ds$$



Integrando de um estado inicial 1 a um estado final 2

$$Q_{\text{int rev}} = \int_1^2 T ds \quad (6.23)$$

Fig. 6.4 Área correspondente ao calor transferido em um processo internamente reversível de um sistema fechado.

A partir da Eq. 6.23 se conclui que a transferência de energia por calor para um sistema fechado durante um processo internamente reversível pode ser representada como uma área no diagrama temperatura-entropia. A Fig. 6.4 ilustra a área representativa da quantidade de calor transferida para um processo internamente reversível em um sistema fechado no qual a temperatura varia. Note, com atenção, que a temperatura deve estar em kelvin ou graus Rankine e que a área corresponde à área total sob a curva (mostrada de forma sombreada). Observe ainda que a interpretação geométrica da quantidade de calor transferida não é válida para processos irreversíveis, como será demonstrado mais adiante.

6.6.2 Aplicação do Ciclo de Carnot

ciclo de Carnot

De modo a fornecer um exemplo ilustrando tanto a variação de entropia devida à transferência de calor quanto a interpretação geométrica da quantidade de calor transferida, considere a Fig. 6.5a, que mostra um ciclo de potência de Carnot (Seção 5.10.1). O ciclo consiste em quatro processos internamente reversíveis em série: dois processos isotérmicos alternados com dois processos adiabáticos. No Processo 2-3, a transferência de calor para o sistema ocorre enqua-

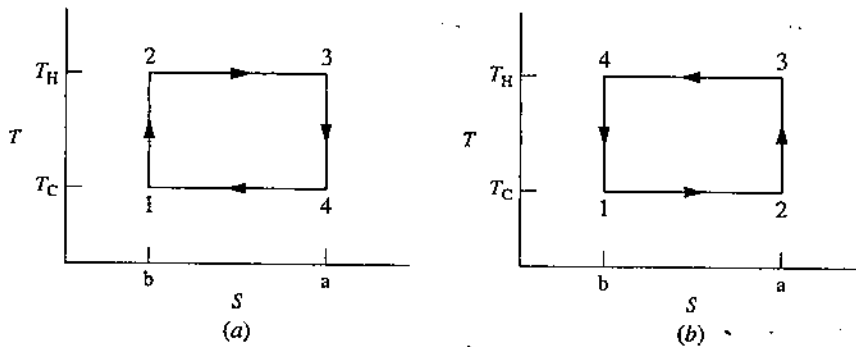


Fig. 6.5 Ciclos de Carnot em diagramas temperatura-entropia. (a) Ciclo de potência. (b) Ciclo de refrigeração ou bomba de calor.

a temperatura do sistema se mantém constante a T_H . A entropia do sistema aumenta devido à transferência de entropia associada. Para este processo, a Eq. 6.23 indica que $Q_{23} = T_H(S_3 - S_2)$, de maneira que a área 2-3-a-b-2 na Fig. 6.5a representa a quantidade de calor transferida durante o processo. O Processo 3-4 é um processo adiabático e internamente reversível, e portanto é um processo isentrópico (entropia constante). O Processo 4-1 é um processo isotérmico a T_C durante o qual calor é transferido a partir do sistema. Uma vez que a transferência de entropia acompanha a transferência de calor, a entropia do sistema decresce. Para este processo, a Eq. 6.23 fornece $Q_{41} = T_C(S_1 - S_4)$, que tem um sinal negativo. A área 4-1-b-a-4 na Fig. 6.5a representa a magnitude da quantidade de calor transferida Q_{41} . O Processo 1-2, que completa o ciclo, é adiabático e internamente reversível (isentrópico).

Como o trabalho líquido de qualquer ciclo é igual à quantidade líquida de calor trocado, a área inscrita 1-2-3-4-1 representa o trabalho líquido do ciclo. A eficiência térmica de um ciclo pode também ser expressa em termos de áreas:

$$\eta = \frac{W_{\text{ciclo}}}{Q_{23}} = \frac{\text{área } 1-2-3-4-1}{\text{área } 2-3-a-b-2}$$

O numerador desta expressão é $(T_H - T_C)(S_3 - S_2)$, e o denominador é $T_H(S_3 - S_2)$, de maneira que a eficiência térmica pode ser expressa em termos somente de temperaturas como $\eta = 1 - T_C/T_H$. Isso, é claro, concorda com a Eq. 5.9.

Se o ciclo fosse executado como mostrado na Fig. 6.5b, o resultado seria o ciclo de refrigeração de Carnot ou ciclo de bomba de calor. Neste tipo de ciclo, o calor é transferido para o sistema enquanto a temperatura se mantém igual a T_C , de modo que a entropia aumenta durante o Processo 1-2. No Processo 3-4 o calor é transferido a partir do sistema enquanto a temperatura permanece constante a T_H , e a entropia diminui.

6.6.3 Trabalho e Transferência de Calor em um Processo Internamente Reversível de Água

Para ilustrar mais claramente os conceitos apresentados nesta seção, o Exemplo 6.1 considera água submetida a um processo internamente reversível e contida em um conjunto cilindro-pistão.

EXEMPLO 6.1

Avaliando o Trabalho e o Calor Transferido em um Processo Internamente Reversível para a Água

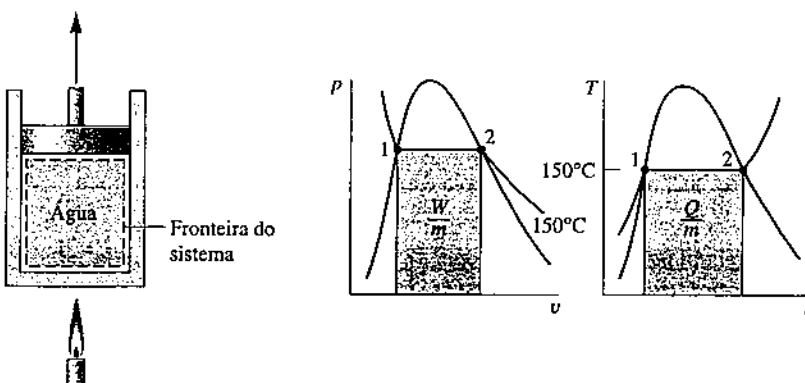
Água, inicialmente como líquido saturado a 150°C ($423,15\text{ K}$), está contida em um conjunto cilindro-pistão. A água é submetida a um processo que a leva ao estado correspondente de vapor saturado, durante o qual o pistão se move livremente ao longo do cilindro. Considerando que a mudança de estado acontece em virtude do aquecimento da água à medida que esta percorre um processo internamente reversível a pressão e temperatura constantes, determine o trabalho e a quantidade de calor transferida por unidade de massa, em kJ/kg .

SOLUÇÃO

Dado: água contida em um conjunto cilindro-pistão é submetida a um processo internamente reversível a 150°C a partir do estado de líquido saturado até o estado de vapor saturado.

Pede-se: determine o trabalho e a quantidade de calor transferida por unidade de massa.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. A água no conjunto cilindro-pistão constitui um sistema fechado.
2. O processo é internamente reversível.
3. A temperatura e a pressão se mantêm constantes durante o processo.
4. Não ocorrem variações das energias cinética e potencial entre os estados inicial e final.

Fig. E6.1

Análise: para pressão constante, o trabalho se torna

$$\frac{W}{m} = \int_1^2 p \, dv = p(v_2 - v_1)$$

Com os valores obtidos na Tabela A-2 para 150°C

$$\begin{aligned} \frac{W}{m} &= (4,758 \text{ bar})(0,3928 - 1,0905 \times 10^{-3}) \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kg}} \right) \left| \frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 186,38 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Uma vez que o processo é internamente reversível e a temperatura constante, a Eq. 6.23 fornece

$$Q = \int_1^2 T \, ds = m \int_1^2 T \, ds$$

ou

$$\frac{Q}{m} = T(s_2 - s_1)$$

Com os valores da Tabela A-2

$$\frac{Q}{m} = (423,15 \text{ K})(6,8379 - 1,8418) \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} = 2114,1 \text{ kJ/kg}$$

Como mostrado na figura que acompanha a solução, o trabalho e a transferência de calor podem ser representados por áreas nos diagramas $p-v$ e $T-s$, respectivamente.

A quantidade de calor transferida pode ser avaliada alternativamente a partir do balanço de energia escrito em uma base mássica, como

$$u_2 - u_1 = \frac{Q}{m} - \frac{W}{m}$$

Introduzindo $W/m = p(v_2 - v_1)$ e resolvendo

$$\begin{aligned} \frac{Q}{m} &= (u_2 - u_1) + p(v_2 - v_1) \\ &= (u_2 + pv_2) - (u_1 + pv_1) \\ &= h_2 - h_1 \end{aligned}$$

A partir da Tabela A-2 a 150°C, $h_2 - h_1 = 2114,3 \text{ kJ/kg}$, que concorda com o valor de Q/m obtido na solução.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que os estados inicial e final são estados de saturação a 100°C (373,15K), determine o trabalho e a transferência de calor por unidade de massa, ambos em kJ/kg. Resposta: 170 kJ/kg, 2257 kJ/kg.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- avaliar o trabalho e o calor transferido para um processo internamente reversível e representá-los na forma de áreas em diagramas $p-v$ e $T-s$, respectivamente.
- obter valores de entropia para a água.

6.7 Balanço de Entropia para Sistemas Fechados

balanço de entropia

Nesta seção inicia-se o estudo do balanço de entropia. O balanço de entropia é uma expressão da segunda lei particularmente conveniente para a análise termodinâmica. A apresentação em questão é restrita a sistemas fechados. O balanço de entropia é estendido a volumes de controle na Seção 6.9.

Assim como massa e energia são consideradas para os balanços de massa e energia, respectivamente, a entropia é considerada para o balanço de entropia. Na Eq. 5.2, o balanço de entropia é expresso em palavras desse modo

$$\left[\begin{array}{l} \text{variação da quantidade} \\ \text{de entropia contida no} \\ \text{sistema durante um certo} \\ \text{intervalo de tempo} \end{array} \right] = \left[\begin{array}{l} \text{quantidade líquida de entropia} \\ \text{transferida para dentro através} \\ \text{da fronteira do sistema durante} \\ \text{o intervalo de tempo} \end{array} \right] + \left[\begin{array}{l} \text{quantidade de entropia} \\ \text{produzida no interior do} \\ \text{sistema durante o} \\ \text{intervalo de tempo} \end{array} \right]$$

Matematicamente, o balanço de entropia para um sistema fechado toma a forma

$$S_2 - S_1 = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \sigma \quad (6.24)$$

variação de entropia
transferência de entropia
geração de entropia

balanço de entropia para um sistema fechado

em que o subscrito b indica que o integrando é avaliado na fronteira do sistema. Para o desenvolvimento da Eq. 6.24, veja o boxe.

Algumas vezes é conveniente a utilização do balanço de entropia expresso em forma diferencial

$$dS = \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \delta\sigma \quad (6.25)$$

Note que as diferenciais das grandezas Q e σ , que não correspondem a propriedades, são mostradas, respectivamente, como δQ e $\delta\sigma$. Quando irreversibilidades internas não estão presentes, $\delta\sigma$ se anula e a Eq. 6.25 se reduz à Eq. 6.2b.

Em cada uma de suas formas alternativas o balanço de entropia pode ser visto como um enunciado da segunda lei da termodinâmica. Para a análise de sistemas de engenharia, o balanço de entropia é um meio mais eficaz de aplicar a segunda lei do que os enunciados de Clausius e Kelvin-Planck, fornecidos no Cap. 5.

Desenvolvendo o Balanço de Entropia para o Sistema Fechado

O balanço de entropia para sistemas fechados pode ser desenvolvido utilizando a *desigualdade de Clausius* expressa pela Eq. 5.13 (Seção 5.11) e a equação de definição para a variação de entropia, Eq. 6.2a, como se segue:

A Fig. 6.6 mostra um ciclo executado por um sistema fechado. O ciclo consiste no processo I, durante o qual irreversibilidades internas estão presentes, seguido pelo processo internamente reversível R. Para este ciclo, a Eq. 5.13 toma a forma

$$\int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \int_2^1 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_{\text{int rev}} = -\sigma \quad (a)$$

em que a primeira integral está relacionada ao processo I e a segunda ao processo R. O subscrito b na primeira integral serve de lembrete de que o integrando é avaliado na fronteira do sistema. O subscrito não é necessário na segunda integral, uma vez que a temperatura é uniforme ao longo do sistema em cada estado intermediário do processo internamente reversível. Uma vez que nenhuma irreversibilidade está associada ao processo R, o termo σ_{ciclo} da Eq. 5.13, que contabiliza os efeitos de irreversibilidades no ciclo, está relacionado somente ao ciclo I e é mostrado na Eq. (a) simplesmente como σ .

Aplicando a definição da variação de entropia, Eq. 6.2a, podemos expressar a segunda integral da Eq. (a) como

$$\int_2^1 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_{\text{int rev}} = S_1 - S_2 \quad (b)$$

Com esta relação, a Eq. (a) se torna

$$\int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + (S_1 - S_2) = -\sigma \quad (c)$$

Finalmente, rearranjando a última equação é obtido o balanço de entropia para um sistema fechado, dado pela Eq. 6.24.

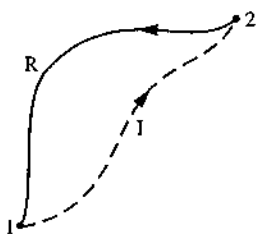


Fig. 6.6 Ciclo utilizado no desenvolvimento do balanço de entropia.

6.7.1 Interpretando o Balanço de Entropia para um Sistema Fechado

Se os estados-limite do processo são fixados, a variação de entropia no lado esquerdo da Eq. 6.24 pode ser avaliada independente dos detalhes do processo. Entretanto, os dois termos no lado direito dependem explicitamente da natureza do processo e não podem ser determinados unicamente a partir do conhecimento dos estados-limite do processo.

transferência de entropia associada à transferência de calor

O primeiro termo do lado direito da Eq. 6.24 está associado com a transferência de calor para ou a partir do sistema durante o processo. Este termo pode ser interpretado como a transferência de entropia associada à transferência de calor. O sentido da transferência de entropia é o mesmo sentido da transferência de calor, e a mesma convenção de sinais da transferência de calor se aplica. Um valor positivo significa que a entropia é transferida para o interior do sistema, e um valor negativo significa que a entropia é transferida para fora. Quando não ocorre transferência de calor, não ocorre transferência de entropia.

geração de entropia

A variação de entropia de um sistema não está somente relacionada à transferência de entropia, mas ocorre em parte devido ao segundo termo no lado direito da Eq. 6.24 representado por σ . O termo σ é positivo quando irreversibilidades internas estão presentes durante o processo e se anula quando irreversibilidades internas não estão presentes. Este fato pode ser descrito pela afirmação de que a entropia é produzida (ou gerada) no interior do sistema pela ação de irreversibilidades.

A segunda lei da termodinâmica pode ser interpretada como obrigando que a entropia seja gerada por irreversibilidades e conservada somente no limite em que as irreversibilidades sejam reduzidas a zero. Uma vez que σ fornece uma medida dos efeitos das irreversibilidades presentes no interior de um sistema durante um processo, seu valor depende da natureza do processo, e não somente dos estados-limite. A geração de entropia não é uma propriedade.

Quando se aplica o balanço de entropia para um sistema fechado é essencial lembrar-se das restrições impostas pela segunda lei sobre a geração de entropia: a segunda lei determina que a geração de entropia tenha valores positivos ou nulos.

$$\sigma: \begin{cases} > 0 & \text{presença de irreversibilidades no sistema} \\ = 0 & \text{ausência de irreversibilidades no sistema} \end{cases} \quad (6.26)$$

O valor da geração de entropia não pode ser negativo. Por outro lado, a variação de entropia de um sistema pode ser positiva, negativa ou nula:

Bal. de Entropia - Sistemas Fechados A.24 - Todas as Abas

$$S_2 - S_1: \begin{cases} > 0 \\ = 0 \\ < 0 \end{cases} \quad (6.27)$$

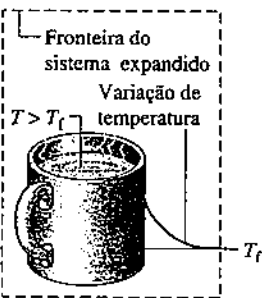
A

Como as outras propriedades, as variações de entropia podem ser determinadas sem o conhecimento dos detalhes do processo.

6.7.2 Avaliando Geração e Transferência de Entropia

O objetivo em várias aplicações do balanço de entropia é avaliar o termo de geração de entropia. Entretanto, o valor da geração de entropia para um dado processo de um sistema geralmente não tem, *por si mesmo*, maior significado.

O significado é normalmente obtido através de comparação. Por exemplo, a geração de entropia no interior de um dado componente pode ser comparada a valores de geração de entropia em outros componentes, incluídos no sistema global formado por esses componentes. Pela comparação de valores de geração de entropia, os componentes em que irreversibilidades apreciáveis ocorrem podem ser identificados e colocados em ordem de importância. Este procedimento permite que a atenção seja focada nos componentes que contribuem mais para a ineficiência da operação do sistema global.



Para avaliar o termo de transferência de entropia do balanço de entropia, são necessárias informações tanto sobre a transferência de calor como sobre a temperatura na fronteira onde a transferência de calor ocorre. Contudo, o termo de transferência de entropia não está sempre sujeito à avaliação direta, uma vez que a informação necessária é desconhecida ou não definida, como ocorre quando o sistema passa por estados suficientemente afastados do equilíbrio. Assim, nessas aplicações pode ser conveniente ampliar o sistema de modo a incluir uma quantidade suficiente da vizinhança para que a temperatura do sistema ampliado corresponda à temperatura na vizinhança longe das redondezas do sistema, T_f . O termo de transferência de entropia seria então simplesmente Q/T_f . Entretanto, como as irreversibilidades presentes não seriam somente as do sistema de interesse, mas as do sistema ampliado, o termo de geração de entropia estaria relacionado aos efeitos das irreversibilidades internas no interior do sistema original e das irreversibilidades externas presentes no interior da parcela da vizinhança incluídas no sistema ampliado.

TOME NOTA...

Nos diagramas de propriedades, linhas sólidas são usadas para processos internamente reversíveis. Uma linha pontilhada indica apenas que um processo ocorreu entre os estados inicial e o final de equilíbrio e não define um caminho para o processo.

6.7.3 Aplicações do Balanço de Entropia para um Sistema Fechado

Os exemplos a seguir ilustram a utilização de balanços de energia e de entropia para a análise de sistemas fechados. Relações de propriedades e diagramas de propriedades também contribuem significativamente no desenvolvimento das soluções. O Exemplo 6.2 reconsidera o sistema e os estados inicial e final do Exemplo 6.1 para demonstrar que a entropia é gerada quando irreversibilidades internas estão presentes e que a quantidade de entropia gerada não é uma propriedade. No Exemplo 6.3, o balanço de entropia é usado para determinar o trabalho de compressão teórico mínimo.

EXEMPLO 6.2
Determinando o Trabalho e a Geração de Entropia para um Processo Irreversível para a Água

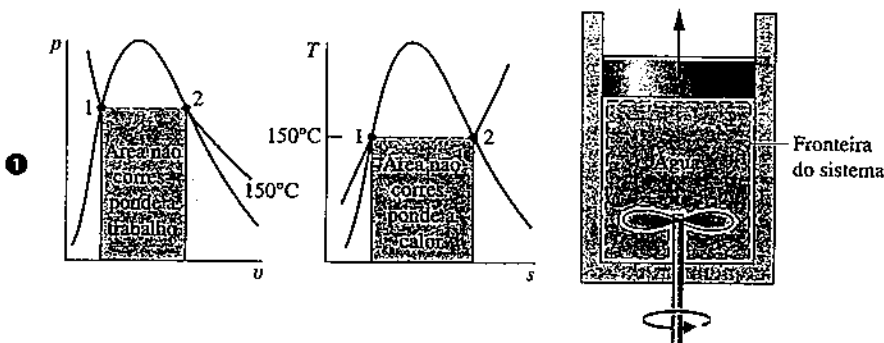
Água, inicialmente como líquido saturado a 150°C , está contida em um conjunto cilindro-pistão. A água é submetida a um processo que a leva ao estado correspondente de vapor saturado, durante o qual o pistão se move livremente ao longo do cilindro. Não ocorre transferência de calor para a vizinhança. Se a mudança de estado acontece pela ação de um agitador, determine o trabalho líquido por unidade de massa, em kJ/kg , e a quantidade de entropia produzida por unidade de massa, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$.

SOLUÇÃO

Dado: água contida em um conjunto cilindro-pistão é submetida a um processo adiabático a partir do estado de líquido saturado até o estado de vapor saturado a 150°C . Durante esse processo o pistão se move livremente e a água é rapidamente misturada por um agitador.

Pede-se: determine o trabalho líquido e a entropia gerada por unidade de massa.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:


Modelo de Engenharia:

1. A água no conjunto cilindro-pistão constitui um sistema fechado.
2. Não ocorre troca de calor com a vizinhança.
3. O sistema se encontra em estado de equilíbrio no início e no final do processo. Não ocorrem variações das energias cinética e potencial entre esses dois estados.

Fig. E6.2

Análise: como o volume do sistema aumenta durante o processo, existe uma transferência de energia devida a trabalho do sistema durante a expansão, do mesmo modo que transferência de energia devida a trabalho para o sistema através do agitador. O trabalho líquido pode ser calculado a partir de um balanço de energia, que se reduz, com as hipóteses 2 e 3, a

$$\Delta U + \Delta E C^0 + \Delta E P^0 = Q^0 - W$$

Por unidade de massa, o balanço de energia se reduz a

$$\frac{W}{m} = -(u_2 - u_1)$$

Com os valores da energia interna específica da Tabela A-2 a 150°C , $u_1 = 631,68 \text{ kJ/kg}$, $u_2 = 2559,5 \text{ kJ/kg}$, obtém-se

$$\frac{W}{m} = -1927,82 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}$$

O sinal negativo indica que o trabalho fornecido pelo agitador é maior do que o trabalho realizado pela água à medida que esta se expande.

A quantidade de entropia gerada é calculada pela aplicação do balanço de entropia, dado pela Eq. 6.24. Uma vez que não ocorre transferência de calor, o termo relacionado com a transferência de entropia se anula

$$\Delta S = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \sigma$$

Por unidade de massa, essa expressão se torna, após ser reescrita

$$\frac{\sigma}{m} = s_2 - s_1$$

Com os valores da entropia específica da Tabela A-2 a 150°C , $s_1 = 1,8418 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, $s_2 = 6,8379 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, obtém-se

$$\frac{\sigma}{m} = 4,9961 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}$$

- 1 Embora cada um dos estados que limitam o ciclo seja um estado de equilíbrio a uma mesma pressão e temperatura, a pressão e a temperatura não são necessariamente uniformes no interior do sistema durante os estados intermediários, nem são necessariamente constantes durante o processo. Assim, não existe nenhum "caminho" bem definido para o processo. Esta afirmação é enfatizada

pela utilização de linhas tracejadas para representar o processo nos diagramas $p-v$ e $T-s$. A linha tracejada indica somente que um processo aconteceu e que nenhuma "área" deve ser a ele associada. Em particular, note que o processo é adiabático, de maneira que a "área" abaixo da linha tracejada no diagrama $T-s$ não tem significado de calor transferido. Do mesmo modo, o trabalho não pode ser associado à área no diagrama $p-v$.

- 2 A variação de estado é a mesma no exemplo em questão e no Exemplo 6.1. Entretanto, no Exemplo 6.1 a variação de estado é a consequência de transferência de calor enquanto o sistema percorre um processo internamente reversível. Desse modo, a quantidade de entropia gerada para o processo do Exemplo 6.1 é zero. Neste exemplo, efeitos de atrito estão presentes no fluido durante o processo e a quantidade de entropia gerada assume um valor positivo. Assim, valores distintos para a quantidade de entropia gerada são obtidos para dois processos que ocorrem entre os *mesmos* estados extremos. Isso demonstra que a quantidade de entropia gerada não é uma propriedade.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços de energia e entropia a um sistema fechado.
- obter dados de propriedades da água.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que os estados inicial e final são estados de saturação a 100°C, determine o trabalho líquido, em kJ/kg, e a quantidade de entropia gerada, em kJ/kg · K. Resposta: -2087,56 kJ/kg, 6,048 kJ/kg · K.

Como uma ilustração dos conceitos envolvidos na segunda lei, o trabalho de compressão teórico mínimo é avaliado no Exemplo 6.3, utilizando o fato de que o termo de geração de entropia do balanço de entropia não pode ser negativo.

EXEMPLO 6.3

Avaliando o Trabalho de Compressão Teórico Mínimo

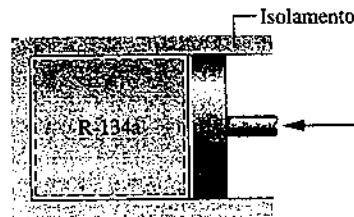
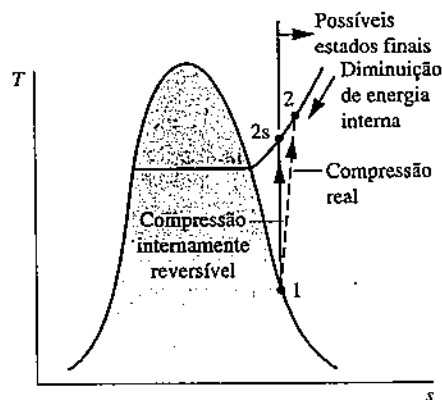
Refrigerante 134a é comprimido adiabaticamente em um conjunto cilindro-pistão a partir do estado de vapor saturado a 10°F (212,2°C) a uma pressão final de 120 lbf/in² (827,4 kPa). Determine o trabalho teórico mínimo necessário por unidade de massa de refrigerante, em Btu/lb, que deve ser fornecido ao sistema.

SOLUÇÃO

Dado: Refrigerante 134a é comprimido sem transferência de calor de um estado inicial especificado a uma pressão final especificada.

Pede-se: determine o trabalho teórico mínimo necessário por unidade de massa que deve ser fornecido ao sistema.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O Refrigerante 134a constitui um sistema fechado.
2. Não ocorre troca de calor com a vizinhança.
3. Os estados inicial e final são estados de equilíbrio. Não existe variação de energia cinética ou potencial entre esses estados.

Fig. E6.3

Análise: uma expressão para o trabalho pode ser obtida a partir de um balanço de energia. Utilizando as hipóteses 2 e 3, obtemos

$$\Delta U + \Delta EC^0 + \Delta EP^0 = Q^0 - W$$

Quando escrito em uma base mássica unitária, o trabalho *fornecido* ao sistema é então

$$\left(-\frac{W}{m}\right) = u_2 - u_1$$

A energia interna específica u_1 pode ser obtida a partir da Tabela A-10E como $u_1 = 94,68$ Btu/lb. Uma vez que u_1 passa a ser conhecida, o valor do trabalho a ser fornecido depende somente da energia interna específica u_2 . O trabalho mínimo que deve ser fornecido corresponde ao menor valor de u_2 , determinado com o uso da segunda lei como se segue.

Aplicando o balanço de entropia, Eq. 6.24, obtém-se

$$\Delta S = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T}\right)_b^0 + \sigma$$

em que o termo de transferência de entropia é igualado a zero, uma vez que o processo é adiabático. Então, os estados finais possíveis devem satisfazer

$$s_2 - s_1 = \frac{\sigma}{m} \geq 0$$

A restrição expressa pela equação anterior pode ser interpretada utilizando-se o diagrama $T-s$ incluído na solução. Como s não pode ser negativo, os estados que apresentam $s_2 < s_1$ não podem ser atingidos adiabaticamente. Quando irreversibilidades estão presentes durante a compressão, a entropia é gerada e, portanto, $s_2 > s_1$. O estado referenciado como 2s no diagrama poderia ser atingido no limite das irreversibilidades sendo reduzidas a zero. Este estado corresponde a uma compressão *isentrópica*.

Através da inspeção da Tabela A-12E podemos ver que quando a pressão é fixada a energia interna específica diminui à medida que a entropia específica diminui. Então, o menor valor permitido para u_2 corresponde ao estado 2s. Interpolando na Tabela A-12E a 120 lb/in², com $s_{2s} = s_1 = 0,2214$ Btu/lb · °R, encontramos que $u_{2s} = 107,46$ Btu/lb, que corresponde a uma temperatura no estado 2s de cerca de 101 °F. Por fim, o trabalho *mínimo* a ser fornecido é

①
$$\left(-\frac{W}{m}\right)_{\text{mín}} = u_{2s} - u_1 = 107,46 - 94,68 = 12,78 \text{ Btu/lb}$$

① O efeito das irreversibilidades se iguala a uma penalização no trabalho requerido. É necessário um trabalho maior para o processo de compressão real do que para o processo adiabático internamente reversível entre o mesmo estado inicial e a mesma pressão final. Veja o Teste-Relâmpago a seguir.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços de energia e entropia a um sistema fechado.
- obter dados de propriedades do Refrigerante 134a.

Teste-RELÂMPAGO Considerando que o refrigerante tenha sido comprimido adiabaticamente até um estado final em que $p_2 = 120$ lb/in² (827,4 kPa) e $T_2 = 120^\circ\text{F}$ (48,9°C), determine o trabalho de entrada em Btu/lb e a quantidade de entropia gerada, em Btu/lb · °R. Resposta: 17,16 Btu/lb, 0,0087 Btu/lb · °R.

6.7.4 Balanço da Taxa de Entropia para Sistemas Fechados

Se a temperatura T_b é constante, a Eq. 6.24 se reduz a

$$S_2 - S_1 = \frac{Q}{T_b} + \sigma$$

em que Q/T_b representa a *quantidade* de entropia transferida através de uma parcela da fronteira na temperatura T_b . De modo similar, a quantidade \dot{Q}/T_j representa a *taxa temporal* de transferência de entropia através de uma parcela da fronteira cuja temperatura instantânea é T_j . Esta quantidade aparece no balanço da taxa de entropia para sistema fechado considerado neste texto.

Em termos de taxa temporal, o balanço da taxa de entropia para um sistema fechado é

$$\frac{dS}{dt} = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \dot{\sigma} \tag{6.28}$$

balanço da taxa de entropia para um sistema fechado

em que dS/dt é a taxa de variação temporal de entropia do sistema. O termo \dot{Q}/T_j representa a taxa temporal de transferência de entropia através de uma parcela da fronteira cuja temperatura instantânea é T_j . O termo $\dot{\sigma}$ representa a taxa temporal de geração de entropia devida a irreversibilidades no interior do sistema.

Para determinar a importância relativa de irreversibilidades internas e externas, o Exemplo 6.4 ilustra a aplicação do balanço de entropia para um sistema inicial e para um sistema estendido que consiste no próprio sistema inicial e em uma parcela de sua vizinhança imediata.

EXEMPLO 6.4

Identificando Irreversibilidades

Com referência ao Exemplo 2.4, avalie a taxa de geração de entropia $\dot{\sigma}$, em kW/K, para (a) a caixa de redução como o sistema e (b) um sistema estendido que consiste na caixa de redução e em uma parcela suficiente de sua vizinhança, de maneira que a transferência de calor ocorra à temperatura da vizinhança que se encontra afastada da caixa de redução, $T_f = 293$ K (20°C).

SOLUÇÃO

Dado: uma caixa de redução opera em regime permanente com valores conhecidos de potência admitida pelo eixo de alta velocidade, potência fornecida pelo eixo de baixa velocidade e taxa de transferência de calor. A temperatura na superfície externa da caixa de redução e a temperatura da vizinhança afastada da caixa de redução são também conhecidas.

Pede-se: avalie a taxa de geração de entropia $\dot{\sigma}$ para cada um dos sistemas especificados mostrados no diagrama.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

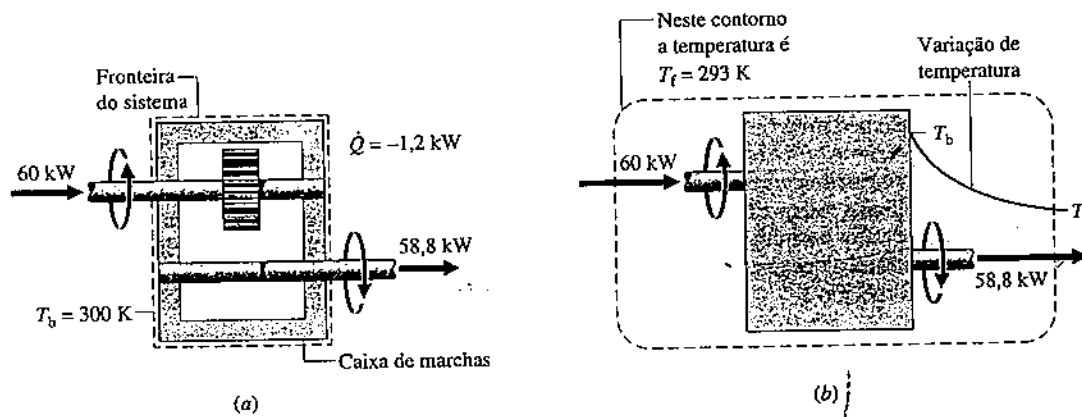


Fig. E6.4

Modelo de Engenharia:

1. No item (a), a caixa de redução é escolhida como um sistema fechado operando em regime permanente, como mostrado no esboço com dados que acompanha o Exemplo 2.4.
2. No item (b), a caixa de redução e uma parcela de sua vizinhança são escolhidas como um sistema fechado, como mostrado no esboço com dados que acompanha o Exemplo 2.4.
3. A temperatura da superfície externa da caixa de redução e a temperatura da vizinhança são uniformes.

Análise:

(a) Para obter uma expressão para a taxa de geração de entropia, comecemos com o balanço de entropia para um sistema fechado utilizando uma base de taxa de variação no tempo: Eq. 6.28. Como a transferência de calor ocorre somente a uma temperatura T_b , o balanço da taxa de entropia se reduz em regime permanente a

$$\frac{dS^0}{dt} = \frac{\dot{Q}}{T_b} + \dot{\sigma}$$

Resolvendo, temos

$$\dot{\sigma} = -\frac{\dot{Q}}{T_b}$$

Substituindo os valores conhecidos para a taxa de transferência de calor \dot{Q} e para a temperatura de superfície T_b ,

$$\dot{\sigma} = -\frac{(-1,2 \text{ kW})}{(300 \text{ K})} = 4 \times 10^{-3} \text{ kW/K}$$

(b) Uma vez que a transferência de calor acontece a uma temperatura T_f para o sistema estendido, o balanço da taxa de entropia se reduz, para o regime permanente, a

$$\frac{dS^0}{dt} = \frac{\dot{Q}}{T_f} + \dot{\sigma}$$

Resolvendo, temos

$$\dot{\sigma} = -\frac{\dot{Q}}{T_f}$$

Substituindo os valores conhecidos para a taxa de transferência de calor \dot{Q} e para a temperatura de superfície T_f

$$\dot{\sigma} = -\frac{(-1,2 \text{ kW})}{(293 \text{ K})} = 4,1 \times 10^{-3} \text{ kW/K}$$

- ❶ O valor da variação de geração de entropia calculado no item (a) contabiliza a importância das irreversibilidades associadas ao atrito e à transferência de calor no interior da caixa de redução. No item (b), uma fonte adicional de irreversibilidade é incluída no sistema estendido, que corresponde à irreversibilidade associada à transferência de calor a partir da superfície externa da caixa de redução a T_b para a vizinhança a T_f . Neste caso, as irreversibilidades no interior da caixa de redução são dominantes, correspondendo a 98% do total da taxa de entropia gerada.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de entropia a um sistema fechado.
- desenvolver um modelo de engenharia.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a potência fornecida fosse de 59,32 kW, avalie a temperatura da superfície externa em K e a taxa de geração de entropia em kW/K, para a caixa de redução como sistema, mantendo a potência de entrada, h e A com os mesmos valores do Exemplo 2.4. Resposta: 297 K, $2,3 \times 10^{-3}$ kW/K.

6.8 Sentido dos Processos

Nosso estudo da segunda lei começou na Seção 5.1, com uma discussão sobre o *sentido* dos processos. Nesta seção serão considerados dois aspectos relacionados para os quais há aplicações significativas: o princípio do aumento de entropia e a interpretação estatística de entropia.

6.8.1 Princípio do Aumento de Entropia

Na presente discussão serão utilizados os balanços de energia e entropia para apresentar o princípio do aumento de entropia. A discussão está centrada em sistemas estendidos que compreendem um sistema e aquela parcela da vizinhança que é afetada pelo sistema à medida que este percorre um processo. Uma vez que toda transferência de energia e massa que ocorre está incluída no interior da fronteira do sistema estendido, este sistema estendido pode ser considerado um sistema *isolado*.

Um balanço de energia para um sistema isolado se reduz a

$$\Delta E]_{\text{isol}} = 0 \quad (6.29a)$$

uma vez que não ocorrem transferências de energia em diferentes formas através da fronteira. Assim, a energia de um sistema isolado permanece constante. Uma vez que a energia é uma propriedade extensiva, seu valor para um sistema isolado é a soma dos valores para o sistema e a vizinhança, respectivamente, e então a Eq. 6.29a pode ser escrita como

$$\Delta E]_{\text{sistema}} + \Delta E]_{\text{viz}} = 0 \quad (6.29b)$$

Em qualquer dessas formas, o princípio da conservação de energia estabelece uma restrição nos processos que podem ocorrer. Para que um processo possa ocorrer, é necessário que a soma da energia do sistema com a energia da vizinhança permaneça constante. Contudo, nem todos os processos para os quais esta restrição é satisfeita podem realmente ocorrer. Os processos devem também satisfazer à segunda lei, como discutido a seguir.

Um balanço de entropia para o sistema isolado se reduz a

$$\Delta S]_{\text{isol}} = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \sigma_{\text{isol}}$$

ou

$$\Delta S]_{\text{isol}} = \sigma_{\text{isol}} \quad (6.30a)$$

em que σ_{isol} corresponde à quantidade total de entropia gerada no interior do sistema e sua vizinhança. Uma vez que a entropia é gerada em todos os processos reais, os únicos processos que podem ocorrer são aqueles para os quais a entropia de um sistema isolado aumenta. Isso é conhecido como **princípio do aumento de entropia**. O princípio do aumento de entropia é algumas vezes considerado um enunciado da segunda lei.

Como a entropia é uma propriedade extensiva, seu valor para um sistema isolado corresponde à soma dos valores de entropia para o sistema e para a vizinhança, respectivamente, de modo que a Eq. 6.30a pode ser escrita como

$$\Delta S]_{\text{sistema}} + \Delta S]_{\text{viz}} = \sigma_{\text{isol}} \quad (6.30b)$$

Note que essa equação não requer que a variação de entropia seja positiva para o sistema e a vizinhança, mas somente que a *soma* das variações seja positiva. Em qualquer dessas formas o princípio do aumento de entropia estabelece o sentido no qual qualquer processo pode evoluir: os processos ocorrem apenas no sentido que faz aumentar o *somatório* da entropia do sistema com a entropia da vizinhança.

Observamos anteriormente a tendência dos sistemas de percorrer processos até que uma condição de equilíbrio seja atingida (Seção 5.1). O princípio do aumento de entropia sugere que a entropia de um sistema isolado aumenta à medida que o estado de equilíbrio é alcançado, o que ocorre quando a entropia alcança um máximo. Essa interpretação é novamente considerada na Seção 14.1, que trata dos critérios de equilíbrio.

O Exemplo 6.5 ilustra o princípio do aumento de entropia.

princípio do
aumento de
entropia

EXEMPLO 6.5

Resfriando uma Barra de Metal Quente

Uma barra metálica com 0,8 lb (0,36 kg), inicialmente a 1900°R (782,4°C), é retirada de um forno e resfriada por imersão em um tanque fechado que contém 20 lb (9,1 kg) de água inicialmente a 530°R (21,3°C). Cada substância pode ser admitida como incompressível. Um valor apropriado de calor específico constante para a água é $c_a = 1,0 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ (4,2 kJ/kg · K), e um valor apropriado para o metal é $c_m = 0,1 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ (0,42 kJ/kg · K). A transferência de calor a partir do conteúdo do tanque pode ser desprezada. Determine (a) a temperatura final de equilíbrio da barra metálica e da água, em °R, e (b) a quantidade de entropia gerada, em Btu/°R.

SOLUÇÃO

Dado: uma barra de metal é resfriada por imersão em um tanque fechado contendo água.

Pede-se: determine a temperatura final de equilíbrio da barra metálica e da água, e a quantidade de entropia gerada.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Barra metálica:

$T_{mi} = 1900^{\circ}\text{R}$

$c_m = 0,1 \text{ Btu/lb} \cdot ^{\circ}\text{R}$

$m_m = 0,8 \text{ lb}$

Água:

$T_{ai} = 530^{\circ}\text{R}$

$c_a = 1,0 \text{ Btu/lb} \cdot ^{\circ}\text{R}$

$m_a = 20 \text{ lb}$

Modelo de Engenharia:

1. Uma barra metálica e a água no interior do tanque constituem um sistema fechado, como ilustrado no esboço ao lado.
2. Não ocorre transferência de energia sob a forma de calor ou trabalho: o sistema é isolado.
3. Não ocorre variação das energias cinética e potencial.
4. A água e a barra metálica são individualmente admitidas como incompressíveis e com calores específicos conhecidos.

Fig. E6.5

Análise:

(a) A temperatura final de equilíbrio pode ser avaliada a partir de um balanço de energia para o sistema isolado

$$\Delta E\mathcal{Q}^0 + \Delta E\mathcal{P}^0 + \Delta U = \mathcal{Q}^0 - \mathcal{W}^0$$

em que os termos indicados se anulam devido às hipóteses 2 e 3. Uma vez que a energia interna é uma propriedade extensiva, seu valor para a totalidade do sistema corresponde à soma dos valores para a água e o metal, respectivamente. Desse modo, o balanço de energia se torna

$$\Delta U]_{\text{água}} + \Delta U]_{\text{metal}} = 0$$

Utilizando a Eq. 3.20a para avaliar as variações da energia interna da água e do metal em termos de calores específicos constantes

$$m_a c_a (T_f - T_{ai}) + m_m c_m (T_f - T_{mi}) = 0$$

em que T_f é a temperatura final de equilíbrio e T_{ai} e T_{mi} são a temperatura inicial da água e do metal, respectivamente. Resolvendo para T_f e substituindo valores

$$\begin{aligned} T_f &= \frac{m_a (c_a/c_m) T_{ai} + m_m T_{mi}}{m_a (c_a/c_m) + m_m} \\ &= \frac{(20 \text{ lb})(10)(530^{\circ}\text{R}) + (0,8 \text{ lb})(1900^{\circ}\text{R})}{(20 \text{ lb})(10) + (0,8 \text{ lb})} \\ &= 535^{\circ}\text{R} \end{aligned}$$

(b) A quantidade de entropia gerada pode ser avaliada a partir de um balanço de entropia. Uma vez que transferência de calor não ocorre entre o sistema e sua vizinhança, a transferência de entropia associada não ocorre e o balanço de entropia para o sistema isolado se reduz a

$$\Delta S = \int_1^2 \left(\frac{\delta \mathcal{Q}}{T} \right)_b + \sigma$$

Como a entropia é uma propriedade extensiva, seu valor para o sistema isolado é a soma dos valores para a água e para o metal, respectivamente, e o balanço de entropia se torna

$$\Delta S]_{\text{água}} + \Delta S]_{\text{metal}} = \sigma$$

Avaliando a variação de entropia por meio da Eq. 6.13 para substâncias incompressíveis, a equação anterior pode ser escrita como

$$\sigma = m_a c_a \ln \frac{T_f}{T_{ai}} + m_m c_m \ln \frac{T_f}{T_{mi}}$$

Substituindo valores

$$\begin{aligned} \sigma &= (20 \text{ lb}) \left(1,0 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^{\circ}\text{R}} \right) \ln \frac{535}{530} + (0,8 \text{ lb}) \left(0,1 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^{\circ}\text{R}} \right) \ln \frac{535}{1900} \\ &= \left(0,1878 \frac{\text{Btu}}{^{\circ}\text{R}} \right) + \left(-0,1014 \frac{\text{Btu}}{^{\circ}\text{R}} \right) = 0,0864 \frac{\text{Btu}}{^{\circ}\text{R}} \end{aligned}$$

1 2

- 1 A barra metálica experimenta um *decréscimo* de entropia. A entropia da água *aumenta* . De acordo com o princípio do aumento de entropia, a entropia do sistema isolado *aumenta* .
- 2 O valor de σ é sensível ao arredondamento no valor de T_f .

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços de energia e entropia a um sistema fechado.
- aplicar o modelo de substância incompressível.

Teste-RELÂMPAGO

Se a massa da barra metálica fosse de 0,45 lb (0,20 kg), qual seria a temperatura final de equilíbrio, em $^{\circ}\text{R}$, e a quantidade de entropia gerada, em $\text{Btu}/^{\circ}\text{R}$, considerando que todos os outros dados se conservam? Resposta: 533°R , $0,0557 \text{ Btu}/^{\circ}\text{R}$.

6.8.2 Interpretação Estatística da Entropia

Trabalhando para uma melhor compreensão do princípio do aumento de entropia, nesta seção será apresentada uma interpretação de entropia a partir de uma perspectiva microscópica baseada em *probabilidade*.

Em *termodinâmica estatística* a entropia é associada ao conceito de *desordem* microscópica. De considerações anteriores sabemos que em um processo espontâneo de um sistema isolado o sistema se move em direção ao equilíbrio e a entropia aumenta. Do ponto de vista microscópico, isto é equivalente a dizer que conforme um sistema isolado se move em direção ao equilíbrio nosso conhecimento da condição de cada partícula que constitui o sistema diminui, o que corresponde a um aumento na desordem microscópica e a um aumento associado de entropia.

Utilizamos um experimento mental elementar para realçar algumas ideias básicas necessárias para entender esse aspecto da entropia. A análise microscópica real de sistemas é mais complicada do que a discussão aqui apresentada, mas os conceitos essenciais são os mesmos.

Considere N moléculas inicialmente contidas em uma das metades da caixa ilustrada na Fig. 6.7a. A caixa como um todo é considerada um sistema isolado. Admite-se que o modelo de gás ideal pode ser aplicado. Na condição inicial, o gás parece estar em equilíbrio em termos de temperatura, pressão e outras propriedades. Porém, em um nível microscópico as moléculas estão se movendo de maneira randômica. Entretanto, sabemos que, *sem dúvida*, inicialmente todas as moléculas estão no lado direito do recipiente.

Suponha que a partição seja removida e que se espere até que o equilíbrio seja atingido, conforme a Fig. 6.7b. Uma vez que o sistema é isolado, a energia interna U não se altera: $U_2 = U_1$. Além disso, como a energia interna de um gás ideal depende apenas da temperatura, a temperatura permanece inalterada: $T_2 = T_1$. Contudo, no estado final uma determinada molécula tem duas vezes o volume inicial para se mover: $V_2 = 2V_1$. Assim como no caso em que uma moeda é lançada, a probabilidade de que a molécula esteja em um ou outro lado é agora $1/2$, que é igual à razão entre os volumes, dada por V_1/V_2 . Na condição final, temos *menos conhecimento* sobre onde cada molécula está do que tínhamos originalmente.

Pode-se avaliar a variação de entropia para o processo da Fig. 6.7 aplicando-se a Eq. 6.17, expressa em termos de volumes e em base molar. A variação de entropia para o processo a temperatura constante é

$$(S_2 - S_1)/n = \bar{R} \ln(V_2/V_1) \tag{6.31}$$

em que n é a quantidade da substância em uma base molar (Eq. 1.8). Em seguida, será considerado como a variação de entropia seria avaliada de um ponto de vista microscópico.

Através de uma modelagem molecular mais completa e uma análise estatística, o número total de posições e velocidades – *microestados* – disponíveis para uma única molécula pode ser calculado. Esse total é chamado *probabilidade termodinâmica* e é representado por w . Para um sistema de N moléculas, a probabilidade termodinâmica é dada por w^N . Na termodinâmica estatística a entropia é considerada proporcional a $\ln(w)^N$. Ou seja, $S \propto N \ln(w)$. Isso leva à *relação de Boltzmann*

$$S/N = k \ln w \tag{6.32}$$

microestados
probabilidade
termodinâmica

relação de
Boltzmann

em que o fator de proporcionalidade k é chamado *constante de Boltzmann*.

Aplicando a Eq. 6.32 ao processo da Fig. 6.7, obtemos

$$\begin{aligned} (S_2 - S_1)/N &= k \ln(w_2) - k \ln(w_1) \\ &= k \ln(w_2/w_1) \end{aligned} \tag{6.33}$$

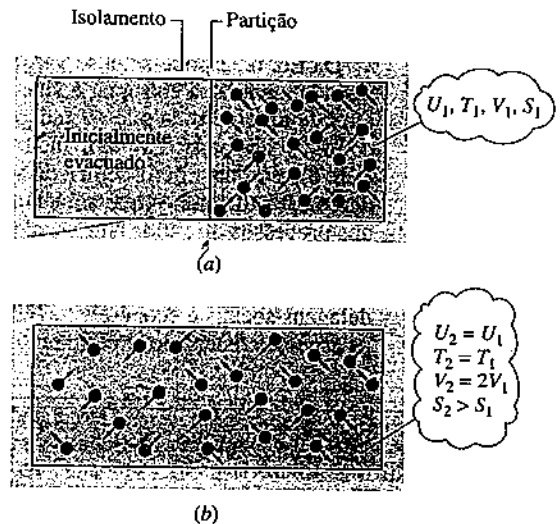


Fig. 6.7 N moléculas em uma caixa.



“Quebrar” a Segunda Lei da Termodinâmica Tem Implicações para a Nanotecnologia

Há cerca de 135 anos, o renomado físico J. C. Maxwell, do século XIX, escreveu “... a segunda lei é... uma verdade... estatística, depende do fato de que os corpos com que lidamos consistem de milhões de moléculas... [Ainda assim] a segunda lei é continuamente violada... em qualquer grupo de moléculas suficientemente pequeno pertencente a um corpo real.” Embora o ponto de vista de Maxwell tenha sido reforçado pelos teóricos ao longo dos anos, a confirmação experimental foi evasiva. Então, em 2002, os experimentalistas reportaram que haviam demonstrado violações da segunda lei: na escala micro em intervalos de tempo de até 2 segundos, a entropia foi consumida e não produzida [veja Phys. Rev. Lett. 89, 050601 (2002)].

Enquanto alguns ficaram surpresos que a confirmação experimental havia sido finalmente alcançada, outros se surpreenderam

pelas implicações da pesquisa no campo da nanotecnologia do século XXI. Os resultados experimentais sugerem limitações inerentes com relação às nanomáquinas. Esses minúsculos dispositivos – com apenas umas poucas moléculas no tamanho, podem não se comportar simplesmente como versões miniaturizadas de determinados elementos; e quanto menor o dispositivo, mais provável que o seu movimento e operação possam ser interrompidos de maneira imprevisível. Ocasionalmente e de modo fora de controle, as nanomáquinas podem não funcionar conforme projetadas, talvez até mesmo por capricho fazendo o oposto do previsto. Ainda assim, os projetistas dessas máquinas aplaudirão os resultados experimentais se eles conduzirem a uma maior compreensão do comportamento dessas máquinas na escala nanométrica.

Comparando as Eqs. 6.31 e 6.33, as expressões para a variação de entropia coincidem quando $k = n\bar{R}/N = w_2/w_1 = V_2/V_1$. A primeira dessas expressões permite que a constante de Boltzmann seja determinada, fornecendo $k = 1,3806 \times 10^{-23}$ J/K. Além disso, como $V_2 > V_1$ e $w_2 > w_1$, as Eqs. 6.31 e 6.33 preveem um aumento de entropia em virtude da geração de entropia durante a expansão adiabática irreversível deste exemplo.

Da Eq. 6.33 pode-se observar que qualquer processo que aumenta o número de possíveis microestados de um sistema aumenta sua entropia, e vice-versa. Então, para um sistema *isolado*, processos somente ocorrem em um sentido em que o número de microestados possíveis para o sistema aumenta, resultando em um menor conhecimento sobre a condição das partículas de maneira individual. Devido a esse conceito de decréscimo de conhecimento, a entropia reflete a desordem microscópica do sistema. Podemos dizer, então, que os únicos processos que um sistema isolado pode percorrer são aqueles que aumentam a desordem do sistema. Essa interpretação é consistente com a ideia de sentido dos processos discutida anteriormente.

A noção de entropia como uma medida da desordem de um sistema é usada algumas vezes em outros campos além da termodinâmica. O conceito é empregado na teoria da informação, estatística, biologia e até mesmo em algumas modalidades sociais e econômicas. Nessas aplicações, o termo entropia é usado como uma medida da desordem, sem que os aspectos físicos do experimento mental usado aqui sejam necessariamente envolvidos.

desordem



BIOCONEXÕES. Organismos vivos violam a segunda lei da termodinâmica pelo fato de parecerem criar ordem a partir da desordem? Organismos vivos não são sistemas isolados conforme considerado na discussão anterior sobre entropia e desordem. Esses organismos interagem com suas vizinhanças e são influenciados por elas. Por exemplo, plantas crescem em estruturas celulares bastante ordenadas, sintetizadas a partir de átomos e moléculas originados na Terra e sua atmosfera. Por meio de interações com suas vizinhanças, as plantas existem em estados muito organizados e são capazes de produzir em seu interior até mesmo estados mais organizados e mais baixos de entropia. De acordo com a segunda lei, podem ser percebidos estados mais baixos de entropia no interior de um sistema, contanto que a entropia total do sistema e sua vizinhança aumente. A tendência que os organismos vivos têm de se auto-organizarem como sistemas é amplamente observada e está em perfeito acordo com a segunda lei.

6.9 Balanço da Taxa de Entropia para Volumes de Controle

Até agora a discussão do conceito de balanço de entropia esteve restrita ao caso de sistemas fechados. Nesta seção o balanço de entropia é estendido a volumes de controle.

Assim como massa e energia, a entropia é uma propriedade extensiva, e pode também ser transferida para o interior ou o exterior do volume de controle por escoamentos de matéria. Uma vez que esta é a principal diferença entre as formulações para sistemas fechados e volume de controle, o balanço da taxa de entropia para um volume de controle pode ser obtido pela modificação da Eq. 6.28 para considerar essas transferências de entropia. O resultado é

balanço da taxa de entropia para um volume de controle

$$\frac{dS_{vc}}{dt} = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \sum_e \dot{m}_e s_e - \sum_s \dot{m}_s s_s + \dot{\sigma}_{vc} \quad (6.34)$$

taxa de variação de entropia
taxas de transferência de entropia
taxa de geração de entropia

transferência de entropia que acompanha o fluxo de massa
Bal_da_Taxa_de_Entropia_VC
A.25 - Abas a & b



em que dS_{vc}/dt representa a taxa de variação temporal de entropia no interior do volume de controle. Os termos $\dot{m}_e s_e$ e $\dot{m}_s s_s$ representam, respectivamente, as taxas de transferência de entropia para o interior ou o exterior do volume de controle que acompanha o fluxo de massa. O termo \dot{Q}_j representa a taxa temporal de transferência de calor na posição da fronteira onde a temperatura instantânea é T_j . A razão \dot{Q}_j/T_j representa a taxa de transferência de entropia. O termo $\dot{\sigma}_{vc}$ representa a taxa temporal de geração de entropia devida a irreversibilidades no interior do volume de controle.

Forma Integral do Balanço da Taxa de Entropia

Como para os casos dos balanços de massa e energia para volumes de controle, o balanço de entropia pode ser expresso em termos das propriedades locais para obter formulações que são mais genericamente aplicáveis. Dessa maneira, o termo $S_{vc}(t)$, representando a entropia total associada ao volume de controle no tempo t , pode ser escrito como uma integral de volume

$$S_{vc}(t) = \int_V \rho s \, dV$$

em que ρ e s representam, respectivamente, a massa específica e a entropia específicas locais. A taxa de transferência de entropia associada à transferência de calor pode ser expressa mais genericamente como uma integral ao longo da superfície do volume de controle

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa de transferência de} \\ \text{entropia associada à} \\ \text{transferência de calor} \end{array} \right] = \int_A \left(\frac{\dot{q}}{T} \right) dA$$

em que \dot{q} é o *fluxo de calor*, a taxa temporal de transferência de calor por unidade de área superficial, através de uma parcela da fronteira na qual a temperatura instantânea é T . O subscrito "b" é adicionado como um lembrete de que o integrando é avaliado na fronteira do volume de controle. Além disso, os termos representando a transferência de entropia associada ao fluxo de massa podem ser expressos em termos de integrais ao longo das áreas de entrada e saída do escoamento, resultando na seguinte forma para a equação do balanço da taxa de entropia:

$$\frac{d}{dt} \int_V \rho s \, dV = \int_A \left(\frac{\dot{q}}{T} \right)_b dA + \sum_e \left(\int_A s \rho V_n dA \right)_e - \sum_s \left(\int_A s \rho V_n dA \right)_s + \dot{\sigma}_{vc} \quad (6.35)$$

em que V_n representa a componente normal na direção do escoamento da velocidade relativa à área de escoamento. Em alguns casos, é também conveniente expressar a taxa de geração de entropia como uma integral de volume das taxas volumétricas locais de geração de entropia no interior do volume de controle. O estudo da Eq. 6.35 realça as hipóteses que levam à Eq. 6.34. Por fim, note que para um sistema fechado as somas associadas à transferência de entropia nas entradas e saídas são eliminadas e a Eq. 6.35 se reduz, fornecendo uma forma mais geral da Eq. 6.28.

6.10 Balanços de Taxas para Volumes de Controle em Regime Permanente

Uma vez que várias análises em engenharia envolvem volumes de controle em regime permanente, é instrutivo listar formas dos balanços desenvolvidos para massa, energia e entropia. Em regime permanente, o princípio da conservação de massa toma a forma

$$\sum_e \dot{m}_e = \sum_s \dot{m}_s \quad (4.6)$$

O balanço da taxa de energia em regime permanente é

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e \left(h_e + \frac{V_e^2}{2} + gz_e \right) - \sum_s \dot{m}_s \left(h_s + \frac{V_s^2}{2} + gz_s \right) \quad (4.18)$$

Finalmente, o balanço de entropia para regime permanente em termos de taxa é obtido pela simplificação da Eq. 6.34, fornecendo

$$0 = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \sum_e \dot{m}_e s_e - \sum_s \dot{m}_s s_s + \dot{\sigma}_{vc} \quad (6.36)$$

balanço de entropia para regime permanente em termos de taxa

Essas equações em geral devem ser resolvidas simultaneamente, junto com as relações de propriedades apropriadas.

Massa e energia são grandezas que se conservam, mas a entropia não é conservada. A Eq. 4.6 indica que em regime permanente a taxa total de fluxo de massa para o interior do volume de controle se iguala à taxa total de fluxo de massa para fora do volume de controle. De maneira semelhante, a Eq. 4.18 indica que a taxa total de transferência de energia para o interior do volume de controle é igual à taxa total de transferência de energia para fora do volume de controle. Contudo, a Eq. 6.36 requer que a taxa pela qual a entropia é transferida para fora deva *exceder* a taxa pela qual a entropia é admitida, sendo a diferença a taxa de geração de entropia no interior do volume de controle devido a irreversibilidades.

6.10.1 Volumes de Controle com uma Entrada e uma Saída em Regime Permanente

Como muitas aplicações envolvem volumes de controle em regime permanente que apresentam uma entrada e uma saída, vamos também listar a forma do balanço de entropia em termos de taxa para esse caso importante. Assim, a Eq. 6.36 se reduz a

$$0 = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \dot{m}(s_1 - s_2) + \dot{\sigma}_{vc} \quad (6.37)$$

Ou, dividindo pela vazão mássica e rearranjando,

$$s_2 - s_1 = \frac{1}{\dot{m}} \left(\sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} \right) + \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} \quad (6.38)$$

Os dois termos no lado direito da Eq. 6.38 representam, respectivamente, a taxa de transferência de entropia associada à transferência de calor e a taxa de geração de entropia no interior do volume de controle, ambas *por unidade de massa que escoou através do volume de controle*. A partir da Eq. 6.38 pode-se concluir que a entropia de uma unidade de massa passando da entrada à saída pode aumentar, diminuir ou permanecer a mesma. Além disso, uma vez que o valor do segundo termo no lado direito nunca pode ser negativo, um decréscimo na entropia específica da entrada à saída pode ser atingido somente quando mais entropia é transferida para fora do volume de controle devido à transferência de calor

Bal_da_Taxa_de_Entropia_VC
A.25 - Aba c

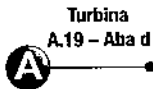


gerada por irreversibilidades no interior do volume de controle. Quando o valor desse termo de transferência de entropia é positivo, a entropia específica na saída é superior à entropia específica na entrada se irreversibilidades internas estão presentes ou não. No caso especial em que não ocorre transferência de entropia associada à transferência de calor, a Eq. 6.38 se reduz a

$$s_2 - s_1 = \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} \quad (6.39)$$

Conseqüentemente, quando irreversibilidades estão presentes no interior do volume de controle, a entropia de uma unidade de massa aumenta à medida que esta passa da entrada à saída. No caso-limite no qual irreversibilidades não estão presentes, a unidade de massa atravessa o volume de controle sem alteração de sua entropia — isto é, isentropicamente.

6.10.2 Aplicações dos Balanços de Taxas a Volumes de Controle em Regime Permanente



Os exemplos a seguir ilustram a utilização dos balanços de massa, energia e entropia para a análise de volumes de controle em regime permanente. Observe cuidadosamente que relações e diagramas de propriedades também exercem papéis importantes no desenvolvimento das soluções.

No Exemplo 6.6, avaliaremos a taxa de geração de entropia no interior de uma turbina operando em regime permanente quando ocorre transferência de calor a partir da turbina.

EXEMPLO 6.6

Geração de Entropia em uma Turbina a Vapor

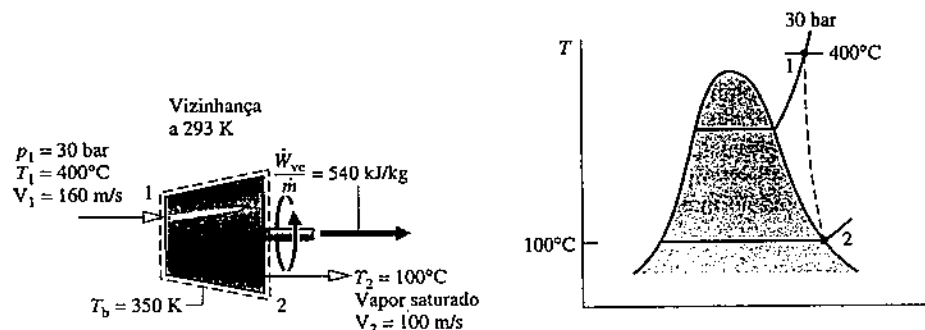
Vapor d'água é admitido em uma turbina a uma pressão de 30 bar, a uma temperatura de 400°C e a uma velocidade de 160 m/s. Vapor saturado a 100°C é descarregado a uma velocidade de 100 m/s. Em regime permanente, a turbina produz uma quantidade de trabalho igual a 540 kJ por kg de vapor escoando através da turbina. Ocorre transferência de calor entre a turbina e sua vizinhança a uma temperatura média da superfície externa igual a 350 K. Determine a taxa de geração de entropia no interior da turbina por kg de vapor escoando, em kJ/kg · K. Despreze a variação da energia potencial entre a admissão e a descarga.

SOLUÇÃO

Dado: vapor d'água é expandido através de uma turbina em regime permanente, para o qual os dados são fornecidos.

Pede-se: determine a taxa de geração de entropia por kg de vapor escoando.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado no esboço está em regime permanente.
2. A transferência de calor da turbina para a vizinhança ocorre a uma temperatura média especificada da superfície externa.
3. A variação da energia potencial entre a admissão e a descarga pode ser desprezada.

Fig. E6.6

Análise: para determinar a geração de entropia por unidade de massa escoando através da turbina, começamos com os balanços de massa e entropia para o controle de volume com uma entrada e uma saída em regime permanente:

$$\dot{m}_1 = \dot{m}_2$$

$$0 = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \dot{m}_1 s_1 - \dot{m}_2 s_2 + \dot{\sigma}_{vc}$$

Uma vez que a transferência de calor ocorre a $T_b = 350$ K, o primeiro termo no lado direito do balanço da taxa de entropia se reduz a \dot{Q}_{vc}/T_b . Combinando os balanços das taxas de massa e entropia

$$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}}{T_b} + \dot{m}(s_1 - s_2) + \dot{\sigma}_{vc}$$

em que \dot{m} é a vazão mássica. Resolvendo $\dot{\sigma}_{vc}/\dot{m}$ para

$$\frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} = -\frac{\dot{Q}_{vc}/\dot{m}}{T_b} + (s_2 - s_1)$$

A taxa de transferência de calor, \dot{Q}_{vc}/\dot{m} , exigida por essa expressão, é avaliada a seguir.

A combinação dos balanços das taxas de massa e de energia leva a

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} = \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} + (h_2 - h_1) + \left(\frac{V_2^2 - V_1^2}{2} \right)$$

em que a variação da energia potencial da admissão à descarga é desprezada pela aplicação da hipótese 3. A partir da Tabela A-4 a 30 bar, 400°C, $h_1 = 3230,9$ kJ/kg, e a partir da Tabela A-2, $h_2 = h_g(100^\circ\text{C}) = 2676,1$ kJ/kg. Então,

$$\begin{aligned} \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} &= 540 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} + (2676,1 - 3230,9) \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right) + \left[\frac{(100)^2 - (160)^2}{2} \right] \left(\frac{\text{m}^2}{\text{s}^2} \right) \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 540 - 554,8 - 7,8 = -22,6 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Da Tabela A-2, $s_2 = 7,3549$ kJ/kg · K, e da Tabela A-4, $s_1 = 6,9212$ kJ/kg · K. Substituindo valores na expressão da geração de entropia

$$\begin{aligned} \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} &= \frac{(-22,6 \text{ kJ/kg})}{350 \text{ K}} + (7,3549 - 6,9212) \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right) \\ &= 0,0646 + 0,4337 = 0,498 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a fronteira estivesse localizada de modo a incluir a turbina e uma porção da vizinhança próxima, para que a transferência de calor acontecesse à temperatura da vizinhança, dada por 293 K, determine a taxa de geração de entropia para o sistema de controle estendido, em kJ/K por kg de vapor em escoamento, mantendo iguais todos os outros dados. Resposta: 0,511 kJ/kg · K.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços das taxas de massa, energia e entropia a um volume de controle.
- obter dados de propriedades da água.

No Exemplo 6.7 os balanços das taxas de massa, energia e entropia são utilizados para testar o desempenho especificado para um dispositivo que produz correntes de ar quente e frio a partir de uma corrente de ar a uma temperatura intermediária.

Trocador de Calor
A.22 - Aba d



EXEMPLO 6.7

Avaliando uma Especificação de Desempenho

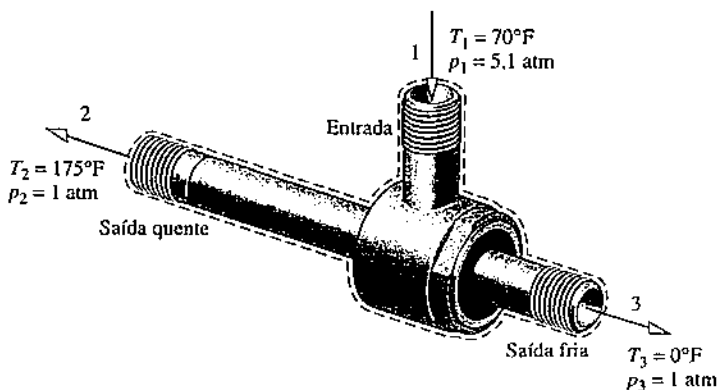
Um inventor afirma ter desenvolvido um dispositivo que, mesmo não necessitando de transferência de energia sob a forma de trabalho, \dot{W}_{vc} , ou calor, permite a produção de ar quente e frio a partir de um escoamento único de ar a uma temperatura intermediária. O inventor fornece dados de testes em regime permanente que indicam que quando ar é admitido a uma temperatura de 70°F (21,1°C) e à pressão de 5,1 atm, as correntes de ar obtidas são descarregadas a 0 e 175°F (217,8 e 79,4°C), respectivamente, ambas a uma pressão de 1 atm. Sessenta por cento da massa admitida no dispositivo são descarregados a uma temperatura inferior. Avalie a afirmação do inventor utilizando o modelo de gás ideal para o ar e desprezando as variações das energias cinética e potencial das correntes de admissão e descarga.

SOLUÇÃO

Dado: são fornecidos dados para o dispositivo que, em regime permanente, produz ar quente e frio a partir de uma única corrente de ar que é admitida a uma temperatura intermediária sem transferência de energia sob a forma de trabalho ou calor.

Pede-se: avalie se o dispositivo pode operar da maneira que o inventor afirma.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura do problema se encontra em regime permanente.
2. Para o volume de controle, $\dot{W}_{vc} = 0$ e $\dot{Q}_{vc} = 0$.
3. As variações das energias cinética e potencial entre a admissão e a descarga podem ser desprezadas.
4. O ar é assumido como gás ideal com $c_p = 0,24$ Btu/lb · °R (constante).

Fig. E6.7

Análise: para o dispositivo operar como afirmado pelo inventor, os princípios de conservação de massa e energia devem ser satisfeitos. A segunda lei da termodinâmica também deve ser satisfeita; e, em particular, a taxa de geração de entropia não pode ser negativa. De acordo com isso, os balanços de massa, energia e entropia em termos de taxas são considerados individualmente.

Utilizando as hipóteses 1 a 3, os balanços de massa e energia em termos de taxas se reduzem, respectivamente, a

$$\dot{m}_1 = \dot{m}_2 + \dot{m}_3$$

$$0 = \dot{m}_1 h_1 - \dot{m}_2 h_2 - \dot{m}_3 h_3$$

Como $\dot{m}_3 = 0,6\dot{m}_1$, temos a partir do balanço da taxa de massa que $\dot{m}_2 = 0,4\dot{m}_1$. Combinando os balanços das taxas de massa e de energia e avaliando as variações da entalpia específica utilizando c_p constante, o balanço da taxa de energia é também satisfeito. Isto é,

$$\begin{aligned} 0 &= (\dot{m}_2 + \dot{m}_3)h_1 - \dot{m}_2 h_2 - \dot{m}_3 h_3 \\ &= \dot{m}_2(h_1 - h_2) + \dot{m}_3(h_1 - h_3) \\ &= 0,4\dot{m}_1[c_p(T_1 - T_2)] + 0,6\dot{m}_1[c_p(T_1 - T_3)] \\ &= 0,4(T_1 - T_2) + 0,6(T_1 - T_3) \\ &= 0,4(-105) + 0,6(70) \\ &= 0 \end{aligned}$$

Conseqüentemente, com os dados fornecidos os princípios de conservação de massa e de energia são satisfeitos.

Uma vez que não ocorre transferência de calor significativa, o balanço da taxa de entropia em regime permanente leva a

$$0 = \sum_j \frac{\dot{Q}_j^0}{T_j} + \dot{m}_1 s_1 - \dot{m}_2 s_2 - \dot{m}_3 s_3 + \dot{\sigma}_{vc}$$

Combinando os balanços de massa e de entropia

$$\begin{aligned} 0 &= (\dot{m}_2 + \dot{m}_3)s_1 - \dot{m}_2 s_2 - \dot{m}_3 s_3 + \dot{\sigma}_{vc} \\ &= \dot{m}_2(s_1 - s_2) + \dot{m}_3(s_1 - s_3) + \dot{\sigma}_{vc} \\ &= 0,4\dot{m}_1(s_1 - s_2) + 0,6\dot{m}_1(s_1 - s_3) + \dot{\sigma}_{vc} \end{aligned}$$

Resolvendo para $\dot{\sigma}_{vc}/\dot{m}_1$ e utilizando a Eq. 6.22 para avaliar a variação da entropia específica

$$\begin{aligned} \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}_1} &= 0,4 \left[c_p \ln \frac{T_2}{T_1} - R \ln \frac{p_2}{p_1} \right] + 0,6 \left[c_p \ln \frac{T_3}{T_1} - R \ln \frac{p_3}{p_1} \right] \\ &= 0,4 \left[\left(0,24 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) \ln \frac{635}{530} - \left(\frac{1,986}{28,97} \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) \ln \frac{1}{5,1} \right] \\ &\quad + 0,6 \left[\left(0,24 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) \ln \frac{460}{530} - \left(\frac{1,986}{28,97} \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) \ln \frac{1}{5,1} \right] \\ &= 0,1086 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \end{aligned}$$

Portanto, a segunda lei da termodinâmica é também satisfeita.

Com base nesta avaliação, a afirmação do inventor não viola os princípios da termodinâmica.

- 1 Considerando que o calor específico c_p do ar varia pouco no intervalo de temperatura de 0 a 175°F, c_p pode ser assumido como constante. Da Tabela A-20E, $c_p = 0,24 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$.
- 2 Uma vez que diferenças de temperatura estão envolvidas neste cálculo, as temperaturas podem ser expressas em °R ou °F.
- 3 Neste cálculo envolvendo razões de temperatura, as temperaturas devem ser expressas em °R. Temperaturas em °F não devem ser usadas.
- 4 Se o valor da taxa de geração de entropia tivesse sido negativo ou nulo, a afirmação do inventor poderia ser rejeitada. Um valor negativo é impossível pela segunda lei, e um valor nulo indicaria um processo sem irreversibilidades.
- 5 Esses dispositivos realmente existem. Eles são conhecidos como tubos de vórtices e são utilizados na indústria para resfriamento localizado.

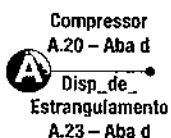
Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços das taxas de massa, energia e entropia a um volume de controle.
- aplicar o modelo de gás ideal com c_p constante.

Teste-RELÂMPAGO

Se o inventor afirmasse que as correntes quente e fria saem do dispositivo a 5,1 atm, avalie a afirmação para este caso, mantendo todos os outros dados iguais. Resposta: A afirmação não é verdadeira.



No Exemplo 6.8 avaliamos e comparamos as taxas de geração de entropia para três componentes de um sistema de bomba de calor. Bombas de calor são consideradas em detalhe no Cap. 10.

EXEMPLO 6.8
Geração de Entropia em Componentes de Bombas de Calor

No esboço a seguir são mostrados os componentes de uma bomba de calor para fornecimento de ar aquecido para uma residência. Em regime permanente, Refrigerante 22 é admitido no compressor a -5°C , 3,5 bar e é comprimido adiabaticamente até 75°C , 14 bar. Do compressor o refrigerante passa através do condensador, no qual é condensado a líquido a 28°C , 14 bar. O refrigerante então é expandido através de uma válvula de expansão até 3,5 bar. Os estados do refrigerante são mostrados no diagrama $T-s$. Ar de retorno da residência é admitido no condensador a 20°C , 1 bar, a uma vazão volumétrica de $0,42 \text{ m}^3/\text{s}$, e é descarregado a 50°C com uma perda de carga desprezível. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, (a) determine as taxas de geração de entropia, em kW/K , para volumes de controle envolvendo o condensador, o compressor e a válvula de expansão, respectivamente. (b) Discuta as fontes de irreversibilidade nos componentes considerados no item (a).

SOLUÇÃO

Dado: Refrigerante 22 é comprimido adiabaticamente, condensado por meio da transferência de calor para o ar que passa através de um trocador de calor e então expandido através de uma válvula de expansão. Dados de operação em regime permanente são conhecidos.

Pede-se: determine as taxas de geração de entropia para volumes de controle envolvendo o condensador, o compressor e a válvula de expansão, respectivamente, e discuta as fontes de irreversibilidade nesses componentes.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

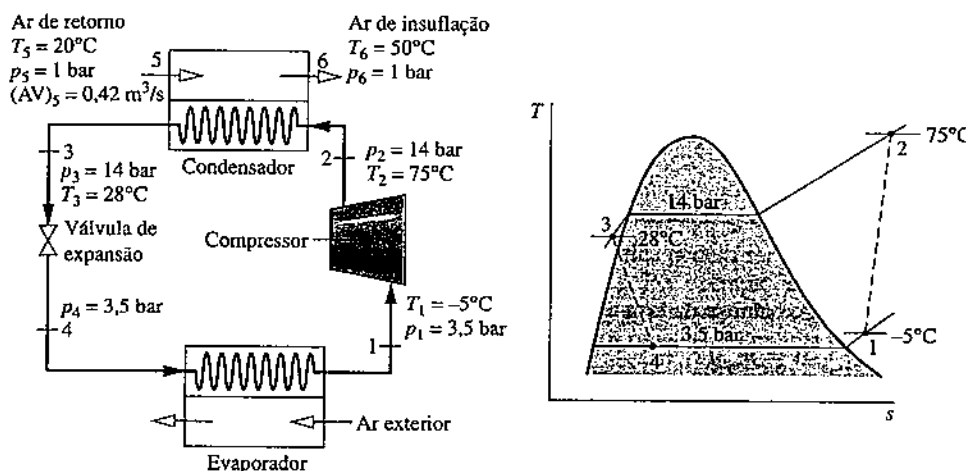


Fig. E6.8

Análise:

(a) Começamos obtendo dados de propriedades para cada um dos principais estados do refrigerante localizados no esboço e no diagrama $T-s$. Na entrada do compressor, o refrigerante se encontra em um estado de vapor superaquecido a -5°C , 3,5 bar, de modo que a partir da Tabela A-9, $s_1 = 0,9572 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. De modo semelhante, no estado 2 o refrigerante se encontra como vapor superaquecido a 75°C , 14 bar, de maneira que, utilizando interpolação, a Tabela A-9 fornece $s_2 = 0,98225 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ e $h_2 = 294,17 \text{ kJ/kg}$.

O estado 3 corresponde a líquido comprimido a 28°C , 14 bar. A partir da Tabela A-7, $s_3 \approx s_f(28^\circ\text{C}) = 0,2936 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$ e $h_3 \approx h_f(28^\circ\text{C}) = 79,05 \text{ kJ/kg}$. A expansão através da válvula é um processo de estrangulamento, de modo que $h_3 = h_4$. Utilizando dados da Tabela A-8, o título no estado 4 é

$$x_4 = \frac{(h_4 - h_{f4})}{(h_{fg})_4} = \frac{(79,05 - 33,09)}{(212,91)} = 0,216$$

e a entropia específica é

$$s_4 = s_{f4} + x_4(s_{g4} - s_{f4}) = 0,1328 + 0,216(0,9431 - 0,1328) = 0,3078 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$$

Condensador

Considere o volume de controle envolvendo o condensador. A partir das hipóteses 1 e 3, o balanço de entropia se reduz a

$$0 = \dot{m}_{\text{ref}}(s_2 - s_3) + \dot{m}_{\text{ar}}(s_5 - s_6) + \dot{\sigma}_{\text{cond}}$$

Para avaliar $\dot{\sigma}_{\text{cond}}$ são necessárias duas vazões mássicas, \dot{m}_{ar} e \dot{m}_{ref} , e a variação da entropia específica para o ar. Esses valores são obtidos a seguir.

Avaliando a vazão mássica de ar utilizando o modelo de gás ideal e a vazão volumétrica conhecida

$$\begin{aligned} \dot{m}_{\text{ar}} &= \frac{(AV)_5}{v_5} = (AV)_5 \frac{p_5}{RT_5} \\ &= \left(0,42 \frac{\text{m}^3}{\text{s}}\right) \frac{(1 \text{ bar})}{\left(\frac{8,314 \text{ kJ}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}}\right)(293 \text{ K})} \left| \frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| = 0,5 \text{ kg/s} \end{aligned}$$

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. O compressor opera adiabaticamente, e a expansão através da válvula é um processo de estrangulamento.
3. Para o volume de controle envolvendo o condensador, $\dot{W}_{\text{vc}} = 0$ e $\dot{Q}_{\text{vc}} = 0$.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.
5. O ar é admitido como um gás ideal, com $c_p = 1,005 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$.

A vazão mássica de refrigerante é determinada utilizando um balanço de energia para o volume de controle envolvendo o condensador, juntamente com as hipóteses 1, 3 e 4, de maneira a obter

$$\dot{m}_{\text{ref}} = \frac{\dot{m}_{\text{ar}}(h_6 - h_5)}{(h_2 - h_3)}$$

A partir da hipótese 5, $h_6 - h_5 = c_p(T_6 - T_5)$. Substituindo valores

$$\dot{m}_{\text{ref}} = \frac{\left(0,5 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) \left(1,005 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}\right) (323 - 293) \text{K}}{(294,17 - 79,05) \text{ kJ/kg}} = 0,07 \text{ kg/s}$$

Utilizando a Eq. 6.22, a variação da entropia específica do ar é

$$\begin{aligned} s_6 - s_5 &= c_p \ln \frac{T_6}{T_5} - R \ln \frac{p_6}{p_5} \\ &= \left(1,005 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}\right) \ln \left(\frac{323}{293}\right) - R \ln \left(\frac{1,0}{1,0}\right) = 0,098 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

Finalmente, resolvendo o balanço de entropia para $\dot{\sigma}_{\text{cond}}$ e substituindo valores,

$$\begin{aligned} \dot{\sigma}_{\text{cond}} &= \dot{m}_{\text{ref}}(s_3 - s_2) + \dot{m}_{\text{ar}}(s_6 - s_5) \\ &= \left[\left(0,07 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (0,2936 - 0,98225) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} + (0,5)(0,098) \right] \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 7,95 \times 10^{-4} \frac{\text{kW}}{\text{K}} \end{aligned}$$

Compressor

Para o volume de controle envolvendo o compressor, o balanço da taxa de entropia se reduz, utilizando as hipóteses 1 e 3, a

$$0 = \dot{m}_{\text{ref}}(s_1 - s_2) + \dot{\sigma}_{\text{comp}}$$

ou

$$\begin{aligned} \dot{\sigma}_{\text{comp}} &= \dot{m}_{\text{ref}}(s_2 - s_1) \\ &= \left(0,07 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (0,98225 - 0,9572) \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}\right) \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 17,5 \times 10^{-4} \text{ kW/K} \end{aligned}$$

Válvula

Finalmente, para o volume de controle envolvendo a válvula de expansão o balanço da taxa de entropia se reduz a

$$0 = \dot{m}_{\text{ref}}(s_3 - s_4) + \dot{\sigma}_{\text{válvula}}$$

Resolvendo para $\dot{\sigma}_{\text{válvula}}$ e substituindo valores,

$$\begin{aligned} \dot{\sigma}_{\text{válvula}} &= \dot{m}_{\text{ref}}(s_4 - s_3) = \left(0,07 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (0,3078 - 0,2936) \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}\right) \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 9,94 \times 10^{-4} \text{ kW/K} \end{aligned}$$

(b) A tabela que se segue apresenta um sumário, em ordem decrescente, das taxas de geração de entropia calculadas:

Componente	$\dot{\sigma}_{\text{vc}}$ (kW/K)
compressor	$17,5 \times 10^{-4}$
válvula	$9,94 \times 10^{-4}$
condensador	$7,95 \times 10^{-4}$

A geração de entropia no compressor se deve a efeitos de atrito no fluido, ao atrito mecânico das partes móveis e à transferência de calor interna. Para a válvula, a irreversibilidade ocorre principalmente devido a efeitos de atrito do fluido que acompanha a expansão através da válvula. A principal fonte de irreversibilidade no condensador é a diferença de temperatura entre as correntes de ar e refrigerante. Neste exemplo não ocorre perda de carga em nenhum dos escoamentos que passam através do condensador, mas uma pequena perda de carga devida a efeitos de atrito do fluido normalmente contribui para irreversibilidades no condensador. O evaporador mostrado na Fig. 6.8 não foi examinado.

- 1 Devido à pequena variação relativa de temperatura do ar, o calor específico c_p pode ser considerado constante a uma temperatura média entre a entrada e a saída.
- 2 Temperaturas em K são utilizadas para avaliar \dot{m}_{ref} , mas uma vez que uma diferença de temperatura está envolvida, o mesmo resultado seria obtido se temperaturas em °C fossem utilizadas. Temperaturas em K, e não em °C, devem ser utilizadas quando uma razão de temperatura está envolvida, como na Eq. 6.22, utilizada para avaliar $s_6 - s_5$.
- 3 Ao concentrarmos nossa atenção na redução de irreversibilidades em posições com taxas de geração de entropia mais elevadas, melhorias termodinâmicas podem se tornar possíveis. Entretanto, custos e outras restrições devem ser considerados e podem ser preponderantes.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o compressor opera adiabaticamente e sem irreversibilidades internas, determine a temperatura do refrigerante na saída do compressor, em °C, mantendo o mesmo estado na entrada do compressor e a mesma pressão na saída. Resposta: 65°C

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- aplicar os balanços das taxas de massa, energia e entropia a um volume de controle.
 - desenvolver um modelo de engenharia.
 - obter dados de propriedades do Refrigerante 22.
 - aplicar o modelo de gás ideal com c_p constante.

6.11 Processos Isentrópicos

O termo *isentrópico* significa entropia constante. Processos isentrópicos serão encontrados em várias discussões a seguir. O objetivo desta seção é explicar como as propriedades estão relacionadas em quaisquer dois estados de um processo no qual não ocorre variação da entropia específica.

6.11.1 Considerações Gerais

As propriedades em estados que têm a mesma entropia específica podem ser relacionadas utilizando os dados de propriedades em forma gráfica ou tabular discutidos na Seção 6.2. Por exemplo, como ilustrado pela Fig. 6.8, diagramas temperatura-entropia e entropia-entalpia são particularmente convenientes para a determinação de propriedades em estados que tenham o mesmo valor da entropia específica. Todos os estados em uma linha vertical passando por um dado estado têm a mesma entropia. Se o estado 1 na Fig. 6.8 é fixado pela pressão p_1 e pela temperatura T_1 , os estados 2 e 3 são prontamente determinados desde que uma propriedade adicional, como a pressão ou a temperatura, seja especificada. Os valores de diversas outras propriedades nos estados 2 e 3 podem ser então lidos diretamente a partir das figuras.

Dados tabelados podem também ser utilizados para relacionar dois estados que têm a mesma entropia específica. Para o caso mostrado na Fig. 6.8, a entropia específica no estado 1 pode ser determinada a partir da tabela de vapor superaquecido. Então, com $s_2 = s_1$ e um outro valor de propriedade, como p_2 ou T_2 , o estado 2 poderia ser localizado na tabela de vapor superaquecido. Os valores das propriedades v , u e h no estado 2 podem ser então lidos da tabela. Um exemplo deste procedimento é dado na Seção 6.2.1. Note que o estado 3 se encontra nas regiões bifásicas líquido-vapor da Fig. 6.8. Uma vez que $s_3 = s_1$, o título no estado 3 poderia ser determinado utilizando a Eq. 6.4. Com o título conhecido, outras propriedades como v , u e h poderiam ser então avaliadas. A obtenção de dados de entropia utilizando códigos computacionais fornece uma alternativa aos dados tabelados.

6.11.2 Utilizando o Modelo de Gás Ideal

A Fig. 6.9 mostra dois estados de um gás ideal que têm o mesmo valor de entropia específica. Consideremos relações entre pressão, volume específico e temperatura nesses estados, inicialmente utilizando tabelas de gás ideal e depois supondo calores específicos constantes.

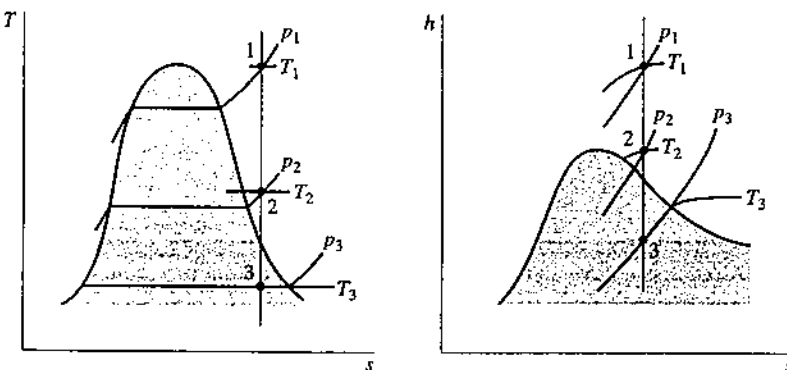


Fig. 6.8 Diagramas $T-s$ e $h-s$ mostrando os estados que têm a mesma entropia específica.

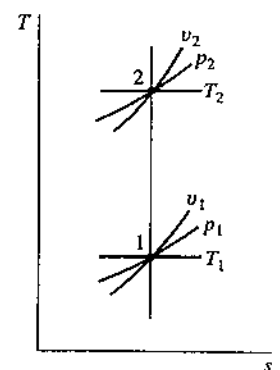


Fig. 6.9 Dois estados de um gás ideal, em que $s_2 = s_1$.

Tabelas de Gás Ideal

Para dois estados que têm a mesma entropia específica, a Eq. 6.20a se reduz a

$$0 = s^\circ(T_2) - s^\circ(T_1) - R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.40a)$$

A Eq. 6.40a envolve quatro valores de propriedades: p_1 , T_1 , p_2 e T_2 . Se dentre as quatro propriedades três são conhecidas, a quarta pode ser determinada. Se, por exemplo, a temperatura no estado 1 e a razão de pressões p_2/p_1 são conhecidas, a temperatura no estado 2 pode ser determinada a partir de

$$s^\circ(T_2) = s^\circ(T_1) + R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.40b)$$

Uma vez que T_1 é conhecida, $s^\circ(T_1)$ seria obtido a partir da tabela apropriada, o valor de $s^\circ(T_2)$ poderia ser calculado e a temperatura T_2 poderia ser então determinada por interpolação. Se p_1 , T_1 e T_2 são especificadas e a pressão no estado 2 é desconhecida, a Eq. 6.40a seria resolvida para obter

$$p_2 = p_1 \exp \left[\frac{s^\circ(T_2) - s^\circ(T_1)}{R} \right] \quad (6.40c)$$

As Eqs. 6.40 podem ser utilizadas quando dados para s° (ou \bar{s}°) são conhecidos, como para os gases das Tabelas A-22 e A-23.

AR. Para o caso especial de ar admitido como gás ideal, a Eq. 6.40c fornece a base de uma abordagem alternativa para relacionar em tabelas as temperaturas e as pressões em dois estados que têm a mesma entropia específica. Para desenvolver essa forma alternativa, reescreva a equação como

$$\frac{p_2}{p_1} = \frac{\exp[s^\circ(T_2)/R]}{\exp[s^\circ(T_1)/R]}$$

A quantidade $\exp[s^\circ(T)/R]$ presente nesta expressão é exclusivamente uma função da temperatura, e recebe o símbolo $p_r(T)$. Valores de p_r tabelados em função da temperatura para o ar são fornecidos nas Tabelas A-22.¹ Em termos da função p_r , a equação anterior se torna

$$\frac{p_2}{p_1} = \frac{p_{r2}}{p_{r1}} \quad (s_1 = s_2, \text{ somente para o ar}) \quad (6.41)$$

em que $p_{r1} = p_r(T_1)$ e $p_{r2} = p_r(T_2)$. A função p_r é algumas vezes chamada de *pressão relativa*. Observe que p_r não é realmente uma pressão, de maneira que o termo *pressão relativa* pode levar a uma interpretação errônea. Além disso, deve-se tomar cuidado para não confundir p_r com a pressão reduzida do diagrama de compressibilidade.

Uma relação entre os volumes específicos e as temperaturas do ar em dois estados que têm a mesma entropia específica também pode ser desenvolvida. Com a equação de estado para gás ideal, $v = RT/p$, a razão de volumes específicos é

$$\frac{v_2}{v_1} = \left(\frac{RT_2}{p_2} \right) \left(\frac{p_1}{RT_1} \right)$$

Portanto, uma vez que os dois estados têm a mesma entropia específica, a Eq. 6.41 pode ser utilizada para fornecer

$$\frac{v_2}{v_1} = \left[\frac{RT_2}{p_r(T_2)} \right] \left[\frac{p_r(T_1)}{RT_1} \right]$$

A razão $RT/p_r(T)$ que aparece no lado direito da última equação é uma função somente da temperatura, e recebe o símbolo $v_r(T)$. Valores de v_r para o ar são tabelados em função da temperatura nas Tabelas A-22. Em termos da função v_r , a última equação se torna

$$\frac{v_2}{v_1} = \frac{v_{r2}}{v_{r1}} \quad (s_1 = s_2, \text{ somente para o ar}) \quad (6.42)$$

em que $v_{r1} = v_r(T_1)$ e $v_{r2} = v_r(T_2)$. A função v_r é geralmente denominada *volume relativo*. Apesar da denominação utilizada, $v_r(T)$ não é realmente um volume. Além disso, deve-se tomar cuidado para não confundir v_r com o volume específico pseudorreduzido do diagrama de compressibilidade.

¹Os valores de p_r determinados por esta definição são inconvenientes por apresentarem elevada magnitude, sendo divididos por um fator de escala antes de tabelados, de modo a reduzi-los a um intervalo conveniente de números.

TOME NOTA...

Caso seja utilizado um programa de computador, tal como o IT, para relacionar dois estados de um gás ideal com o mesmo valor de entropia, pode-se observar que o programa fornece a entropia específica diretamente, sem empregar as funções especiais s° , p_r e v_r .

Admitindo Calores Específicos Constantes

Consideremos, a seguir, como as propriedades estão relacionadas para processos isentrópicos de um gás ideal quando os calores específicos são constantes. Para qualquer desses casos, as Eqs. 6.21 e 6.22 se reduzem às equações

$$0 = c_p \ln \frac{T_2}{T_1} - R \ln \frac{p_2}{p_1}$$

$$0 = c_v \ln \frac{T_2}{T_1} + R \ln \frac{v_2}{v_1}$$

Substituindo as relações de gás ideal

$$c_p = \frac{kR}{k-1}, \quad c_v = \frac{R}{k-1} \quad (3.47)$$

em que k é a razão de calores específicos e R é a constante do gás. Essas equações podem ser resolvidas, respectivamente, para fornecer

$$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k} \quad (s_1 = s_2, k \text{ constante}) \quad (6.43)$$

$$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{v_1}{v_2} \right)^{k-1} \quad (s_1 = s_2, k \text{ constante}) \quad (6.44)$$

A relação que se segue pode ser obtida eliminando a razão de temperaturas das Eqs. 6.43 e 6.44:

$$\frac{p_2}{p_1} = \left(\frac{v_1}{v_2} \right)^k \quad (s_1 = s_2, k \text{ constante}) \quad (6.45)$$

Antes havíamos identificado um processo internamente reversível descrito por $pv^n = \text{constante}$, em que n é uma constante, como um *processo politrópico*. A partir da forma da Eq. 6.45, pode-se concluir que um processo politrópico $pv^k = \text{constante}$ de um gás ideal com a razão de calores específicos k constante é um processo isentrópico. Observamos na Seção 3.15 que um processo politrópico de um gás ideal para o qual $n = 1$ é um processo isotérmico (temperatura constante). Para *qualquer* fluido, $n = 0$ corresponde a um processo isobárico (pressão constante) e $n = \pm\infty$ corresponde a um processo isométrico (volume constante). Processos politrópicos correspondentes a esses valores de n são mostrados na Fig. 6.10 em diagramas $p-v$ e $T-s$.

6.11.3 Ilustrações: Processos Isentrópicos do Ar

As formas de se avaliar valores para processos isentrópicos envolvendo ar modelado como um gás ideal são consideradas nos próximos dois exemplos. No Exemplo 6.9 são considerados três métodos alternativos.

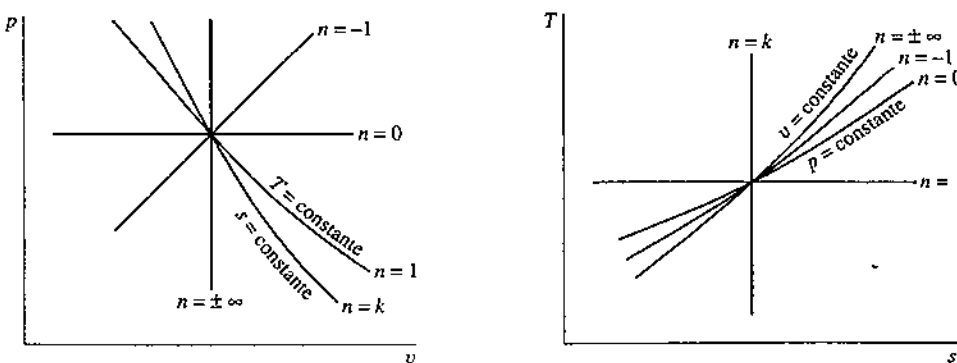


Fig. 6.10 Processos politrópicos em diagramas $p-v$ e $T-s$.

EXEMPLO 6.9

Analisando um Processo Isentrópico do Ar

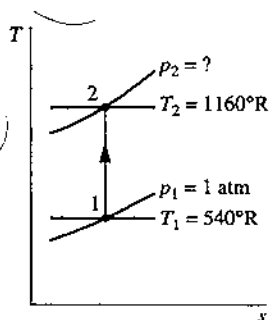
Ar é submetido a um processo isentrópico de $p_1 = 1$ atm, $T_1 = 540^\circ\text{R}$ ($26,8^\circ\text{C}$) até um estado final em que a temperatura é $T_2 = 1160^\circ\text{R}$ ($371,3^\circ\text{C}$). Utilizando o modelo de gás ideal, determine a pressão final p_2 , em atm. Utilize (a) dados de p_r da Tabela A-22E, (b) o *Interactive Thermodynamics: IT* ou um programa similar e (c) uma razão de calores específicos k constante avaliada a uma temperatura média, 850°R ($199,1^\circ\text{C}$), a partir da Tabela A-20E.

SOLUÇÃO

Dado: ar é submetido a um processo isentrópico a partir de um estado em que a pressão e a temperatura são conhecidas até um estado em que a temperatura é especificada.

Pede-se: determine a pressão final utilizando (a) dados de p_r , (b) o *IT* ou um programa similar e (c) um valor constante para a razão de calores específicos constante k .

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Uma quantidade de ar considerada como sistema é submetida a um processo isentrópico.
2. O ar pode ser modelado como um gás ideal.
3. No item (c) a razão de calores específicos é constante.

Fig. E6.9

Análise:

(a) As pressões e temperaturas nos dois estados de um gás ideal, tendo as mesmas entropias específicas, estão relacionadas na Eq. 6.41

$$\frac{p_2}{p_1} = \frac{p_{r2}}{p_{r1}}$$

Resolvendo

$$p_2 = p_1 \frac{p_{r2}}{p_{r1}}$$

Com valores de p_r da Tabela A-22E

$$p = (1 \text{ atm}) \frac{21,18}{1,3860} = 15,28 \text{ atm}$$

(b) A solução utilizando o *IT* é descrita a seguir:

$T_1 = 540 \text{ // } ^\circ\text{R}$

$p_1 = 1 \text{ // atm}$

$T_2 = 1160 \text{ // } ^\circ\text{R}$

① $s_TP(\text{"Air"}, T_1, p_1) = s_TP(\text{"Air"}, T_2, p_2)$

// Result: $p_2 = 15,28 \text{ atm}$

(c) Quando a razão de calores específicos k é considerada constante, as temperaturas e pressões em dois estados de um gás ideal tendo a mesma entropia específica estão relacionadas na Eq. 6.43. Então

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

A partir da Tabela A-20E, na temperatura média, 390°F (850°R), $k = 1,39$. Substituindo valores na expressão anterior

②
$$p_2 = (1 \text{ atm}) \left(\frac{1160}{540} \right)^{1,39/0,39} = 15,26 \text{ atm}$$

① O *IT* fornece um valor para p_2 mesmo sendo esta uma variável implícita como argumento da função correspondente à entropia específica. Note ainda que o *IT* fornece valores da entropia específica *diretamente*, e não utiliza funções especiais, como s° , p_r e v_r .

② Uma pequena diferença entre a resposta obtida no item (c) e nos itens (a) e (b) é atribuída à utilização de um valor apropriado para a razão de calores específicos k .

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar um processo isentrópico utilizando os dados da Tabela A-22E,
- um programa de computador e
- uma razão de calores específicos k constante.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a pressão final, em atm, usando uma razão constante de calores específicos k avaliada em $T_1 = 540^\circ\text{R}$. Em porcentagem, de quanto este valor de pressão difere do valor da pressão do item (c)? Resposta: 14,53 atm, -5%.

Outra ilustração de um processo isentrópico de um gás ideal é fornecida no Exemplo 6.10, que aborda o vazamento de ar de um tanque.

EXEMPLO 6.10**Considerando o Vazamento de Ar de um Tanque**

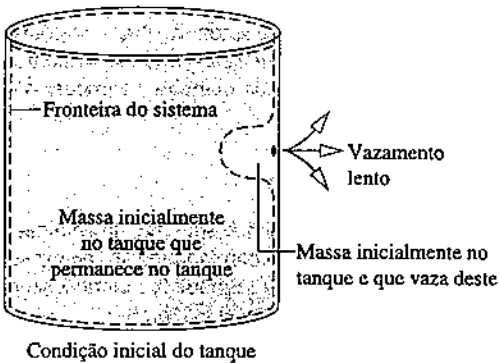
Um tanque rígido e isolado é preenchido inicialmente por 5 kg de ar a uma pressão de 5 bar e a uma temperatura de 500 K. Um vazamento se desenvolve e o ar escapa lentamente, até que a pressão do ar que permanece no tanque é de 1 bar. Empregando o modelo de gás ideal, determine a quantidade de massa que permanece no interior do tanque e sua temperatura.

SOLUÇÃO

Dado: um vazamento se desenvolve em um tanque rígido e isolado que inicialmente contém ar em um estado conhecido. O ar escapa lentamente, até que a pressão no tanque é reduzida para um valor especificado.

Pede-se: determine a quantidade de massa que permanece no interior do tanque e sua temperatura.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. Conforme ilustrado no esboço, o sistema fechado é a massa inicial no interior do tanque que permanece nele.
2. Não ocorre transferência de calor significativa entre o sistema e a vizinhança.
3. Irreversibilidades no interior do tanque podem ser ignoradas à medida que o ar escapa lentamente.
4. O ar é modelado como um gás ideal.

Fig. E6.10

Análise: com a equação de estado de gás ideal, a massa inicialmente no tanque e que *permanece* no interior do mesmo ao final do processo é

$$m_2 = \frac{p_2 V}{(R/M)T_2}$$

em que p_2 e T_2 correspondem à pressão e à temperatura finais, respectivamente. De maneira semelhante, a quantidade inicial de massa no interior do tanque, m_1 , é

$$m_1 = \frac{p_1 V}{(R/M)T_1}$$

em que p_1 e T_1 correspondem à pressão e à temperatura iniciais, respectivamente. Eliminando o volume entre estas duas expressões, a massa do sistema é

$$m_2 = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)\left(\frac{T_1}{T_2}\right)m_1$$

Exceto pela temperatura final do ar restante no tanque, T_2 , todas as grandezas necessárias são conhecidas. O restante da solução está principalmente relacionado com a avaliação de T_2 .

Para o sistema fechado que está sendo considerado, não ocorrem irreversibilidades significativas (hipótese 3) ou transferência de calor (hipótese 2). Consequentemente, o balanço de entropia se reduz a

$$\Delta S = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T}\right)_b + \sigma^0 = 0$$

Uma vez que a massa do sistema permanece constante, $\Delta S = m_2 \Delta s$, de modo que

$$\Delta s = 0$$

Isto é, os estados inicial e final do sistema possuem o mesmo valor de entropia *específica*.

Utilizando a Eq. 6.41

$$p_{r2} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)p_{r1}$$

em que $p_1 = 5$ bar e $p_2 = 1$ bar. Com $p_{r1} = 8,411$ a partir da Tabela A-22 a 500 K, a equação anterior fornece $p_{r2} = 1,6822$. Utilizando este valor para interpolar na Tabela A-22, $T_2 = 317$ K.

Finalmente, substituindo valores na expressão para a massa do sistema

$$m_2 = \left(\frac{1 \text{ bar}}{5 \text{ bar}}\right)\left(\frac{500 \text{ K}}{317 \text{ K}}\right)(5 \text{ kg}) = 1,58 \text{ kg}$$

Teste-RELÂMPAGO

Determine o volume do tanque em m^3 . Resposta: 1,43 m^3 .

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- desenvolver um modelo de engenharia.
- aplicar o balanço de entropia a um sistema fechado.
- analisar um processo isentrópico.

6.12 Eficiências Isentrópicas de Turbinas, Bocais, Compressores e Bombas

Engenheiros frequentemente utilizam eficiências, e muitas definições diferentes de eficiência são empregadas. Nesta seção são apresentadas eficiências *isentrópicas* para turbinas, bocais, compressores e bombas. Eficiências isentrópicas envolvem a comparação entre o desempenho real de um equipamento e o desempenho que seria atingido em condições idealizadas para o mesmo estado inicial e a mesma pressão de saída. Essas eficiências serão, com frequência, utilizadas nas seções subsequentes deste livro.

6.12.1 Eficiência Isentrópica de Turbinas

Para conhecer a eficiência isentrópica de turbinas, consulte a Fig. 6.11, que mostra a expansão em uma turbina em um diagrama de Mollier. O estado do fluido que está sendo admitido na turbina e a pressão de saída são fixos. A transferência de calor entre a turbina e sua vizinhança é desprezada, assim como os efeitos das energias cinética e potencial. Com essas hipóteses, os balanços de massa e energia se reduzem, em regime permanente, de maneira a fornecer o trabalho produzido por unidade de massa que atravessa a turbina a

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = h_1 - h_2$$

Como o estado 1 é fixo, a entalpia específica h_1 é conhecida. Assim, o valor do trabalho depende somente da entalpia específica h_2 e aumenta à medida que h_2 é reduzida. O valor *máximo* para o trabalho da turbina corresponde ao menor valor *possível* para a entalpia específica na saída da turbina. Isso pode ser determinado utilizando a segunda lei, como a seguir.

Como não ocorre transferência de calor, os estados possíveis na saída estão restringidos pela Eq. 6.39

$$\frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} = s_2 - s_1 \geq 0$$

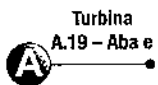
Como a geração de entropia $\dot{\sigma}_{vc}/\dot{m}$ não pode ser negativa, estados com $s_2 < s_1$ não são possíveis em uma expansão adiabática. Os únicos estados que na realidade podem ser *adiabaticamente* atingidos são aqueles com $s_2 > s_1$. O estado indicado por "2s" na Fig. 6.11 seria atingido somente no limite de ausência de irreversibilidades internas. Isso corresponde a uma expansão isentrópica através da turbina. Para uma pressão de saída fixa, a entalpia específica h_2 diminui à medida que a entropia específica s_2 diminui. Assim, o *menor valor possível* para h_2 corresponde ao estado 2s, e o valor *máximo* do trabalho da turbina é

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_s = h_1 - h_{2s}$$

Em uma expansão real através de uma turbina $h_2 > h_{2s}$, e então menos trabalho do que o máximo seria produzido. Essa diferença pode ser medida pela eficiência isentrópica da turbina definida por

$$\eta_t = \frac{\dot{W}_{vc}/\dot{m}}{(\dot{W}_{vc}/\dot{m})_s} = \frac{h_1 - h_2}{h_1 - h_{2s}} \quad (6.46)$$

eficiência isentrópica da turbina



Tanto o numerador quanto o denominador dessa expressão são avaliados para o mesmo estado inicial e a mesma pressão de descarga. O valor de h_1 normalmente se encontra na faixa de 0,7 a 0,9 (70% a 90%).

Os dois exemplos a seguir ilustram o conceito de eficiência isentrópica de uma turbina. No Exemplo 6.11 a eficiência isentrópica de uma turbina a vapor é conhecida, e o objetivo é o de determinar o trabalho produzido pela turbina.

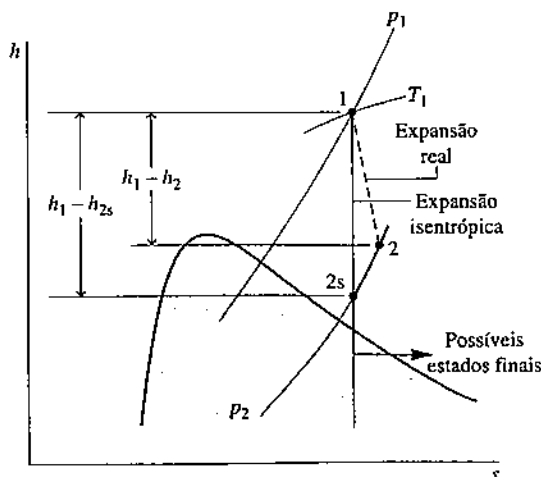


Fig. 6.11 Comparação entre uma expansão real e uma expansão isentrópica através de uma turbina.

EXEMPLO 6.11
Avaliando o Trabalho de uma Turbina Utilizando a Eficiência Isentrópica

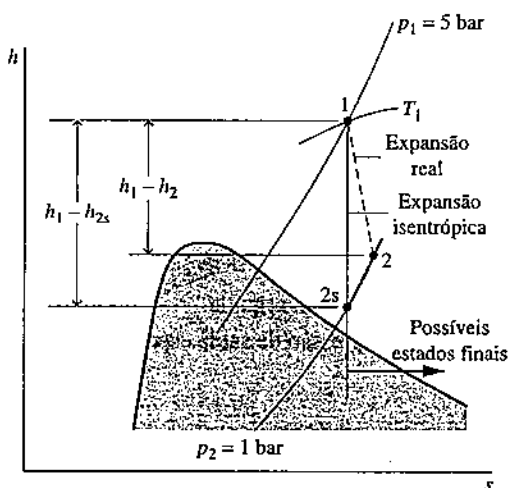
Uma turbina a vapor opera em regime permanente com condições de entrada de $p_1 = 5$ bar e $T_1 = 320^\circ\text{C}$. Vapor deixa a turbina a uma pressão de 1 bar. Não ocorre transferência de calor significativa entre a turbina e a vizinhança, e as variações das energias cinética e potencial entre a admissão e a descarga podem ser desprezadas. Se a eficiência isentrópica da turbina é de 75%, determine o trabalho produzido por unidade de massa de vapor escoando na turbina, em kJ/kg.

SOLUÇÃO

Dado: vapor d'água é expandido através de uma turbina operando em regime permanente a partir de um estado de entrada especificado até uma pressão de descarga especificada. A eficiência da turbina é conhecida.

Pede-se: determine o trabalho produzido por unidade de massa de vapor que escoar através da turbina.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:


Modelo de Engenharia:

1. Um volume de controle envolvendo a turbina se encontra em regime permanente.
2. A expansão é adiabática, e as variações das energias cinética e potencial entre a admissão e a descarga da turbina podem ser desprezadas.

Fig. E6.11

Análise: o trabalho produzido pode ser determinado utilizando-se a eficiência isentrópica da turbina, Eq. 6.46, que após ser rearranjada fornece

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = \eta_t \left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} \right)_s = \eta_t (h_1 - h_{2s})$$

A partir da Tabela A-4, $h_1 = 3105,6$ kJ/kg e $s_1 = 7,5308$ kJ/kg · K. O estado de saída para a expansão isentrópica está determinado por $p_2 = 1$ bar e $s_{2s} = s_1$. Interpolando com a entropia específica na Tabela A-4 a 1 bar temos $h_{2s} = 2743,0$ kJ/kg. Substituindo valores, temos

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = 0,75(3105,6 - 2743,0) = 271,95 \text{ kJ/kg}$$

- 1 A 2s, a temperatura é de cerca de 133°C .
- 2 O efeito das irreversibilidades é estabelecer uma redução no trabalho produzido pela turbina. O trabalho é apenas 75% daquele que seria produzido por uma expansão isentrópica entre o estado de admissão e a pressão de descarga especificados. Esse fato é claramente ilustrado em termos de diferenças de entalpia no diagrama h - s incluído.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a temperatura do vapor na saída da turbina, em $^\circ\text{C}$. Resposta:

179 $^\circ\text{C}$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a eficiência isentrópica de uma turbina, dada pela Eq. 6.46.
- obter dados da tabela de vapor d'água.

O próximo exemplo é semelhante ao Exemplo 6.11, porém com ar modelado como um gás ideal sendo utilizado como substância de trabalho. Contudo, nesse caso o trabalho da turbina é conhecido, e o objetivo é determinar a eficiência isentrópica da turbina.

EXEMPLO 6.12
Avaliando a Eficiência Isentrópica de uma Turbina

Uma turbina operando em regime permanente recebe ar a uma pressão $p_1 = 3,0$ bar e a uma temperatura $T_1 = 390$ K. Ar sai da turbina a uma pressão $p_2 = 1,0$ bar. O trabalho produzido é medido como 74 kJ por kg de ar escoando pela turbina. A turbina opera adiabaticamente.

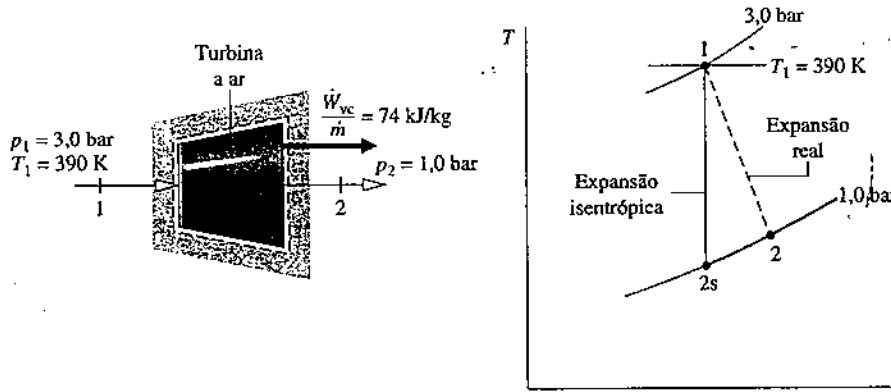
mente, e as variações das energias cinética e potencial entre a admissão e a descarga podem ser desprezadas. Utilizando o modelo de gás ideal, determine a eficiência da turbina.

SOLUÇÃO

Dado: ar é expandido adiabaticamente através de uma turbina em regime permanente a partir de um estado de admissão especificado e a uma pressão de saída especificada. O trabalho produzido por kg de ar escoando pela turbina é conhecido.

Pede-se: determine a eficiência da turbina.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado no esboço que acompanha esta solução se encontra em regime permanente.
2. A expansão é adiabática, e as variações das energias cinética e potencial entre a entrada e a saída podem ser desprezadas.
3. O ar pode ser modelado como um gás ideal.

Fig. E6.12

Análise: o numerador da eficiência isentrópica, Eq. 6.46, é conhecido. O denominador será avaliado em seguida.

O trabalho produzido em uma expansão isentrópica a partir do estado de admissão dado até a pressão de saída especificada é

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_s = h_1 - h_{2s}$$

Da Tabela A-22 a 390 K, $h_1 = 390,88$ kJ/kg. Para determinar h_{2s} , utilizamos a Eq. 6.41

$$p_r(T_{2s}) = \left(\frac{p_2}{p_1}\right) p_r(T_1)$$

Com $p_1 = 3,0$ bar, $p_2 = 1,0$ bar e $p_{r1} = 3,481$ da Tabela A-22 a 390 K

$$p_r(T_{2s}) = \left(\frac{1,0}{3,0}\right)(3,481) = 1,1603$$

Interpolando na Tabela A-22, temos $h_{2s} = 285,27$ kJ/kg. Então,

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_s = 390,88 - 285,27 = 105,6 \text{ kJ/kg}$$

Substituindo valores na Eq. 6.46,

$$\eta_t = \frac{\dot{W}_{vc}/\dot{m}}{\left(\dot{W}_{vc}/\dot{m}\right)_s} = \frac{74 \text{ kJ/kg}}{105,6 \text{ kJ/kg}} = 0,70(70\%)$$

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a eficiência isentrópica de uma turbina, dada pela Eq. 6.46.
- obter dados para o ar considerado como um gás ideal.

Teste-RELÂMPAGO

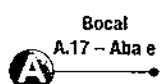
Determine a taxa de geração de entropia em kJ/K por kg de ar escoando através da turbina. Resposta: 0,105 kJ/kg · K.

6.12.2 Eficiência Isentrópica de Bocais

Uma abordagem semelhante à apresentada para turbinas pode ser utilizada para apresentar a eficiência isentrópica de bocais operando em regime permanente. A eficiência isentrópica de um bocal é definida como a razão entre a energia cinética específica do gás saindo do bocal, $V_2^2/2$, e a energia cinética na descarga do bocal que seria atingida em uma expansão isentrópica entre o mesmo estado de admissão e a mesma pressão de descarga, $(V_2^2/2)_s$. Isto é,

$$\eta_{\text{bocal}} = \frac{V_2^2/2}{(V_2^2/2)_s} \quad (6.47)$$

eficiência isentrópica de um bocal



Eficiências de bocais correspondentes a 95% ou maiores são comuns, indicando que bocais bem projetados são aproximadamente livres de irreversibilidades internas.

No Exemplo 6.13 o objetivo é determinar a eficiência isentrópica de um bocal com vapor d'água.

EXEMPLO 6.13
Avaliando a Eficiência Isentrópica de um Bocal

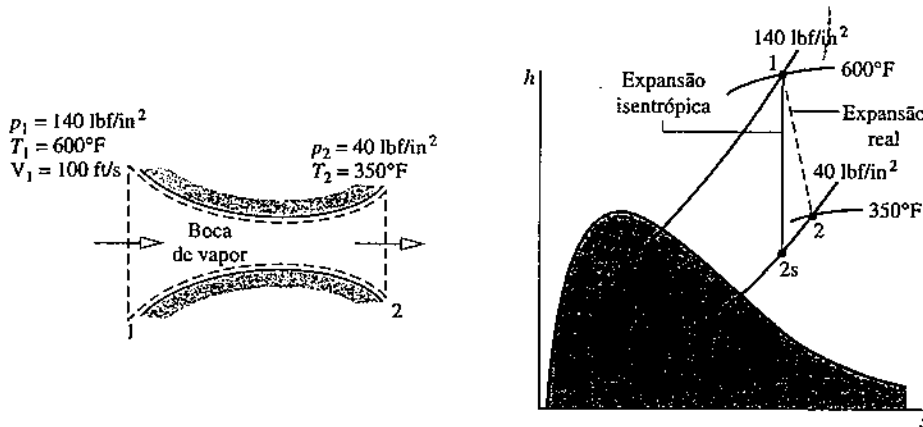
Vapor d'água é admitido em um bocal que opera em regime permanente a $p_1 = 140 \text{ lbf/in}^2$ (965,3 kPa) e $T_1 = 600^\circ\text{F}$ ($315,6^\circ\text{C}$) com uma velocidade de 100 ft/s. A pressão e a temperatura na descarga são $p_2 = 40 \text{ lbf/in}^2$ (275,8 kPa) e $T_2 = 350^\circ\text{F}$ ($176,7^\circ\text{C}$). Não ocorre transferência de calor significativa entre o bocal e sua vizinhança, e as variações da energia potencial entre a entrada e a saída podem ser desprezadas. Determine a eficiência do bocal.

SOLUÇÃO

Dado: vapor d'água é expandido em um bocal em regime permanente a partir de um estado de entrada especificado até um estado de saída também especificado. A velocidade na entrada é conhecida.

Pede-se: determine a eficiência do bocal.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:


Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado no esboço que acompanha a solução opera adiabaticamente em regime permanente.
2. Para o volume de controle, $\dot{W}_{vc} = 0$, e as variações da energia potencial entre a entrada e a saída do bocal podem ser desprezadas.

Fig. E6.13

Análise: a eficiência do bocal dada pela Eq. 6.47 requer a energia cinética específica real na saída do bocal e a energia cinética específica que seria atingida na saída, em uma expansão isentrópica a partir do estado de admissão especificado e a pressão de saída dada. O balanço da taxa de energia para o volume de controle com uma entrada e uma saída em regime permanente, que engloba o bocal, se reduz a Eq. 4.21, que rearranjada fornece

$$\frac{V_2^2}{2} = h_1 - h_2 + \frac{V_1^2}{2}$$

Esta equação se aplica tanto para a expansão real quanto para a expansão isentrópica.

A partir da Tabela A-4E a $T_1 = 600^\circ\text{F}$ e $p_1 = 140 \text{ lbf/in}^2$, $h_1 = 1326,4 \text{ Btu/lb}$, $s_1 = 1,7191 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. Também, com $T_2 = 350^\circ\text{F}$ e $p_2 = 40 \text{ lbf/in}^2$, $h_2 = 1211,8 \text{ Btu/lb}$. Então, a energia cinética real na saída em Btu/lb é

$$\begin{aligned} \frac{V_2^2}{2} &= 1326,4 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} - 1211,8 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} + \frac{(100 \text{ ft/s})^2}{(2) \left| \frac{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2}{1 \text{ lbf}} \right| \left| \frac{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{1 \text{ Btu}} \right|} \\ &= 114,8 \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \end{aligned}$$

Interpolando na Tabela A-4E a 40 lbf/in^2 , com $s_{2s} = s_1 = 1,7191 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$, resulta $h_{2s} = 1202,3 \text{ Btu/lb}$. Consequentemente, a energia cinética específica na saída para uma expansão isentrópica é

$$\left(\frac{V_2^2}{2} \right)_s = 1326,4 - 1202,3 + \frac{(100)^2}{(2) |32,2| |778|} = 124,3 \text{ Btu/lb}$$

Substituindo valores na Eq. 6.47

$$\eta_{\text{bocal}} = \frac{(V_2^2/2)}{(V_2^2/2)_s} = \frac{114,8}{124,3} = 0,924 \text{ (92,4\%)}$$

- 1 A principal irreversibilidade em bocais é o atrito entre o gás ou líquido escoando e a parede do bocal. O efeito do atrito leva a uma menor energia cinética na saída e, portanto, a uma menor velocidade de saída, quando comparada com a que seria atingida em uma expansão isentrópica para a mesma pressão.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de energia a um volume de controle.
- aplicar a eficiência isentrópica de um bocal, dada pela Eq. 6.47.
- obter dados da tabela de vapor d'água.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a temperatura em $^\circ\text{F}$ correspondente ao estado 2s da Fig. E6.13.

Resposta: 331°F .

6.12.3 Eficiência Isentrópica de Compressores e Bombas

A forma da eficiência isentrópica para compressores e bombas é abordada a seguir. Consulte a Fig. 6.12, que mostra um processo de compressão em um diagrama de Mollier. O estado do fluido que está sendo admitido no compressor e a pressão de saída são fixos. Para uma transferência de calor com a vizinhança desprezível e sem efeitos apreciáveis das energias cinética e potencial, o trabalho *necessário* por unidade de massa escoando pelo compressor é

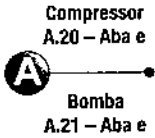
$$\left(-\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right) = h_2 - h_1$$

Uma vez que o estado 1 é fixo, a entalpia específica h_1 é conhecida. De acordo com isso, o valor do trabalho necessário depende da entalpia específica na saída, h_2 . A expressão anterior mostra que a magnitude do trabalho necessário diminui à medida que h_2 diminui. O trabalho *mínimo* necessário corresponde ao menor valor *possível* para a entalpia específica na descarga do compressor. Com um raciocínio semelhante ao utilizado para a turbina, o menor valor *possível* de entalpia no estado de saída seria atingido em uma compressão isentrópica a partir do estado especificado de entrada até a pressão de saída especificada. O trabalho *mínimo necessário* é dado, então, por

$$\left(-\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_s = h_{2s} - h_1$$

Em uma compressão real, $h_2 > h_{2s}$, então, uma maior quantidade de trabalho do que o mínimo seria necessária. Essa diferença pode ser medida pela eficiência isentrópica do compressor definida por

$$\eta_c = \frac{\left(-\dot{W}_{vc}/\dot{m}\right)_s}{\left(-\dot{W}_{vc}/\dot{m}\right)} = \frac{h_{2s} - h_1}{h_2 - h_1} \quad (6.48)$$



eficiência isentrópica do compressor

eficiência isentrópica da bomba

Tanto o numerador quanto o denominador dessa expressão são avaliados para o mesmo estado de entrada e a mesma pressão de saída. O valor de η_c normalmente se encontra na faixa de 75% a 85% para compressores. Uma eficiência isentrópica da bomba, η_b , é definida de maneira semelhante.

No Exemplo 6.14 a eficiência isentrópica de um compressor de refrigeração é avaliada inicialmente utilizando-se dados de tabelas de propriedades e, depois, usando-se um programa de computador.

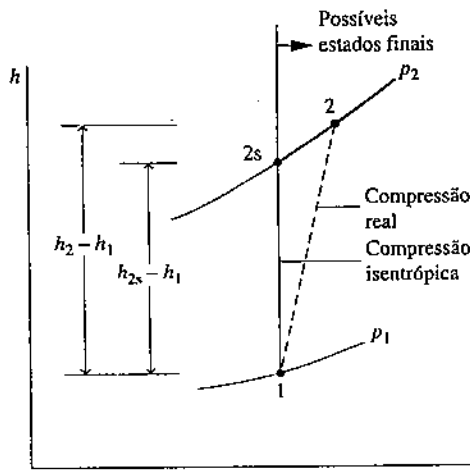


Fig. 6.12 Comparação entre uma compressão real e uma compressão isentrópica.

EXEMPLO 6.14

Avaliando a Eficiência Isentrópica de um Compressor

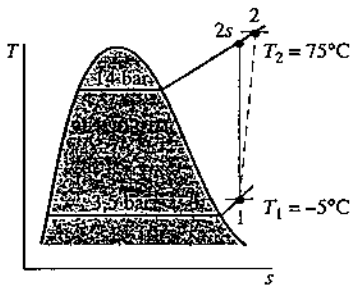
Para o compressor da bomba de calor do Exemplo 6.8, determine a potência, em kW, e a eficiência isentrópica utilizando (a) dados de tabelas de propriedades, (b) o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou um programa similar.

SOLUÇÃO

Dado: Refrigerante 22 é comprimido adiabaticamente em regime permanente a partir de um estado na admissão especificado até um estado de descarga especificado. A vazão mássica é conhecida.

Pede-se: determine a potência do compressor e a eficiência isentrópica utilizando (a) tabelas de propriedades, (b) o *IT* ou um programa similar.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Um volume de controle envolvendo o compressor se encontra em regime permanente.
2. A compressão é adiabática, e as variações das energias cinética e potencial entre a admissão e a descarga podem ser desprezadas.

Fig. E6.14

Análise: (a) Utilizando as hipóteses 1 e 2, os balanços das taxas de massa e de energia fornecem

$$\dot{W}_{vc} = \dot{m}(h_1 - h_2)$$

A partir da Tabela A-9, $h_1 = 249,75 \text{ kJ/kg}$ e $h_2 = 294,17 \text{ kJ/kg}$. Então, com a vazão mássica determinada no Exemplo 6.8

$$\dot{W}_{vc} = (0,07 \text{ kg/s})(249,75 - 294,17) \text{ kJ/kg} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = -3,11 \text{ kW}$$

A eficiência isentrópica do compressor é determinada utilizando-se a Eq. 6.48

$$\eta_c = \frac{(-\dot{W}_{vc}/\dot{m})_s}{(-\dot{W}_{vc}/\dot{m})} = \frac{(h_{2s} - h_1)}{(h_2 - h_1)}$$

Nesta expressão o denominador representa o trabalho necessário por unidade de massa de refrigerante escoando durante o processo real de compressão, como calculado antes. O numerador é o trabalho necessário para uma compressão isentrópica entre o estado inicial e a mesma pressão de descarga. O estado na saída para a compressão isentrópica é representado como 2s no diagrama T-s que acompanha esta solução.

A partir da Tabela A-9, $s_1 = 0,9572 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Com $s_{2s} = s_1$, interpolando na Tabela A-9 em 14 bar fornece $h_{2s} = 285,58 \text{ kJ/kg}$. Substituindo valores,

$$\eta_c = \frac{(285,58 - 249,75)}{(294,17 - 249,75)} = 0,81(81\%)$$

(b) O código IT é apresentado a seguir. No código, \dot{W}_{vc} é representado por Wdot, \dot{m} por mdot e η_c por eta_c.

// Given Data:

T1 = -5 // °C

p1 = 3,5 // bar

T2 = 75 // °C

p2 = 14 // bar

mdot = 0.07 // kg/s

// Determine the specific enthalpies.

h1 = h_PT("R22",p1,T1)

h2 = h_PT("R22",p2,T2)

// Calculate the power.

Wdot = mdot * (h1 - h2)

// Find h2s:

s1 = s_PT("R22",p1,T1)

① s2s = s_Ph("R22",p2,h2s)

s2s = s1

// Determine the isentropic compressor efficiency.

eta_c = (h2s - h1)/(h2 - h1)

Utilize o botão Solve para obter: $\dot{W}_{vc} = -3,111 \text{ kW}$ e $\eta_c = 80,58\%$, o que está de acordo com os valores obtidos anteriormente.

① Observe que o IT resolve para o valor de h_{2s} , embora esta seja uma variável implícita nos argumentos da função da entropia específica.

Teste-RELÂMPAGO

Determine o trabalho mínimo teórico de acionamento, em kJ por kg para uma compressão adiabática a partir do estado 1 a uma pressão de saída de 14 bar. Resposta: 35,83 kJ/kg.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço da taxa de energia a um volume de controle.
- aplicar a eficiência isentrópica de um compressor, dada pela Eq. 6.48.
- obter dados do Refrigerante 22.

6.13 Calor e Trabalho em Processos Internamente Reversíveis em Regime Permanente

Esta seção trata da análise em regime permanente de volumes de controle com uma entrada e uma saída. O objetivo é desenvolver expressões para o calor e o trabalho na ausência de irreversibilidades internas. As expressões resultantes estão relacionadas a várias importantes aplicações.

6.13.1 Calor Transferido

Para um volume de controle em regime permanente, no qual o escoamento seja *isotérmico* e *internamente reversível*, a maneira apropriada do balanço de entropia se torna

$$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}}{T} + \dot{m}(s_1 - s_2) + \dot{\sigma}_{vc}^0$$

em que 1 e 2 representam a entrada e a saída, respectivamente, e \dot{m} representa a vazão mássica. Resolvendo essa equação, o calor transferido por unidade de massa que atravessa o volume de controle se torna

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} = T(s_2 - s_1)$$

De modo geral, a temperatura varia à medida que o gás ou o líquido escoam através do volume de controle. Podemos considerar que tal variação de temperatura consiste em uma série de variações infinitesimais. Então, o calor transferido por unidade de massa seria dado por

$$\left(\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{int\ rev} = \int_1^2 T ds \quad (6.49)$$

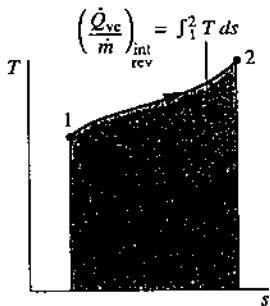


Fig. 6.13 Área correspondente ao calor transferido em um processo de escoamento internamente reversível de um sistema fechado.

O subscrito "int rev" serve como lembrete de que essa expressão é aplicável somente a volumes de controle nos quais não ocorrem irreversibilidades internas. A integral da Eq. 6.49 é avaliada a partir da entrada até a saída. Quando os estados que uma unidade de massa apresenta, à medida que atravessa de forma reversível da entrada para a saída, são descritos por uma curva em um diagrama T - s , a magnitude do calor transferido por unidade de massa escoando pode ser representada pela área *sob* a curva, como mostrado na Fig. 6.13.

6.13.2 Trabalho

O trabalho por unidade de massa cruzando o volume de controle com uma entrada e uma saída pode ser determinado a partir do balanço da taxa de energia que, para regime permanente, se reduz a

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} + (h_1 - h_2) + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2}\right) + g(z_1 - z_2)$$

Esta equação é um enunciado do princípio da conservação de energia que se aplica quando irreversibilidades estão presentes no interior do volume de controle, assim como quando estas estão ausentes. Entretanto, se a análise está restrita ao caso internamente reversível, a Eq. 6.49 pode ser utilizada de modo a obter

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{int\ rev} = \int_1^2 T ds + (h_1 - h_2) + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2}\right) + g(z_1 - z_2) \quad (6.50)$$

em que o subscrito "int rev" tem o mesmo significado anteriormente descrito.

Uma vez que irreversibilidades estão ausentes, uma unidade de massa passa por uma sequência de estados de equilíbrio à medida que ela escoam da entrada à saída. Variações de entropia, entalpia e de pressão estão, dessa forma, relacionadas pela Eq. 6.10b

$$T ds = dh - v dp$$

que, por integração, fornece

$$\int_1^2 T ds = (h_2 - h_1) - \int_1^2 v dp$$

Introduzindo essa relação, a Eq. 6.50 se torna

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{int\ rev} = - \int_1^2 v dp + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2}\right) + g(z_1 - z_2) \quad (6.51a)$$

Quando os estados que uma unidade de massa apresenta à medida que atravessa reversivelmente da entrada para a saída são descritos por uma curva em um diagrama p - v , como mostrado na Fig. 6.14, a magnitude da integral e $\int v dp$ é representada pela área sombreada *atrás* da curva.

A Eq. 6.51a é aplicada a equipamentos como turbinas, compressores e bombas. Em diversos casos não ocorre variação significativa de energia cinética ou potencial entre a entrada e a saída, assim

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{int}^{rev} = -\int_1^2 v dp \quad (\Delta ec = \Delta ep = 0) \quad (6.51b)$$

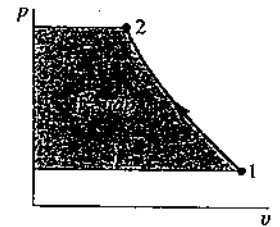


Fig. 6.14 Área correspondente a $\int_1^2 v dp$.

Esta expressão mostra que o valor do trabalho está relacionado com a magnitude do volume específico do gás ou do líquido à medida que este escoou da entrada à saída do equipamento.

POR EXEMPLO considere dois dispositivos: uma bomba através da qual água líquida escoou e um compressor pelo qual vapor d'água escoou. Para o *mesmo aumento de pressão*, a bomba necessita de uma quantidade muito menor de trabalho de *entrada* por unidade de massa escoando do que o compressor, uma vez que o volume específico do líquido é muito menor que o do vapor. Essa conclusão é também qualitativamente correta para bombas e compressores reais, em que irreversibilidades estão presentes durante a operação. <<<<<

Se o volume específico permanece aproximadamente constante, como em várias aplicações envolvendo líquidos, a Eq. 6.51b se torna

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{int}^{rev} = -v(p_2 - p_1) \quad (v = \text{constante}, \Delta ec = \Delta ep = 0) \quad (6.51c)$$

A Eq. 6.51a pode também ser aplicada para o estudo do desempenho de volumes de controle em regime permanente, nos quais \dot{W}_{vc} é nulo, como no caso de bocais e difusores. Para qualquer desses casos a equação se torna

$$\int_1^2 v dp + \left(\frac{V_2^2 - V_1^2}{2}\right) + g(z_2 - z_1) = 0 \quad (6.52) \quad \text{equação de Bernoulli}$$

que é uma forma da equação de Bernoulli frequentemente utilizada em mecânica dos fluidos.



BIOCONEXÕES. Os morcegos, únicos mamíferos que podem voar, exercem diversos papéis ecológicos importantes, incluindo o fato de se alimentarem de insetos prejudiciais à colheita. Atualmente, quase um quarto das espécies de morcegos está em perigo ou ameaçada. Por razões desconhecidas, os morcegos são atraídos por turbinas eólicas de grande porte, onde alguns morrem pelo impacto e outros por *hemorragia*. Próximo às pás das turbinas que se deslocam rapidamente, há uma queda da pressão do ar, o que expande os pulmões dos morcegos, causando a ruptura de finos vasos capilares e fazendo com que estes se encham de líquido, causando-lhes a morte.

A relação entre a velocidade e a pressão do ar nesses instantes é capturada pela seguinte forma diferencial da Eq. 6.52, a equação de Bernoulli:

$$v dp = -V dV$$

que mostra que conforme a velocidade *local* V aumenta, a pressão *local* p diminui. A redução da pressão perto das pás da turbina em movimento é a fonte de perigo para os morcegos.

Alguns dizem que durante a *migração* dos morcegos é que a maioria das fatalidades ocorre, e portanto, o dano pode ser diminuído nos parques eólicos existentes, reduzindo a operação da turbina durante os períodos de pico de migração. Parques eólicos novos devem ser localizados longe das rotas migratórias conhecidas.

6.13.3 Trabalho em Processos Politrópicos

Na discussão da Fig. 6.10 identificamos um processo internamente reversível descrito por $pv^n = \text{constante}$ como um *processo politrópico*, em que n é uma constante (veja a Seção 3.15 e a discussão da Fig. 6.10). Quando cada unidade de massa é submetida a um processo politrópico à medida que passa através do volume de controle com uma entrada e uma saída, utilizamos a relação $pv^n = \text{constante}$. Introduzindo essa relação na Eq. 6.51b e realizando a integração obtém-se o trabalho por unidade de massa na ausência de irreversibilidades internas e de variações significativas relacionadas às energias cinética e potencial. Isto é,

$$\begin{aligned} \left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{int}^{rev} &= -\int_1^2 v dp = -(constante)^{1/n} \int_1^2 \frac{dp}{p^{1/n}} \\ &= -\frac{n}{n-1} (p_2 v_2 - p_1 v_1) \quad (\text{politrópico}, n \neq 1) \end{aligned} \quad (6.53)$$

A Eq. 6.53 é aplicada para qualquer valor de n , com exceção de $n = 1$. Quando $n = 1$, $pv = \text{constante}$, e o trabalho é

$$\begin{aligned} \left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} &= - \int_1^2 v dp = - \text{constante} \int_1^2 \frac{dp}{p} \\ &= -(p_1 v_1) \ln(p_2/p_1) \quad (\text{politrópico}, n = 1) \end{aligned} \quad (6.54)$$

As Eqs. 6.53 e 6.54 são genericamente aplicáveis a processos politrópicos de qualquer gás (ou líquido).

O CASO DO GÁS IDEAL. Para o caso especial de um gás ideal, a Eq. 6.53 se torna

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} = - \frac{nR}{n-1} (T_2 - T_1) \quad (\text{gás ideal}, n \neq 1) \quad (6.55a)$$

Para um processo politrópico de um gás ideal, a Eq. 3.56 se aplica:

$$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{(n-1)/n}$$

Então, a Eq. 6.55a pode ser expressa alternativamente como

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} = - \frac{nRT_1}{n-1} \left[\left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{(n-1)/n} - 1 \right] \quad (\text{gás ideal}, n \neq 1) \quad (6.55b)$$

Para o caso de um gás ideal, a Eq. 6.54 se torna

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} = -RT \ln(p_2/p_1) \quad (\text{gás ideal}, n = 1) \quad (6.56)$$

No Exemplo 6.15 consideramos ar modelado como um gás ideal submetido a um processo de compressão politrópica em regime permanente.

EXEMPLO 6.15

Determinando Trabalho e Transferência de Calor para um Processo de Compressão Politrópica do Ar

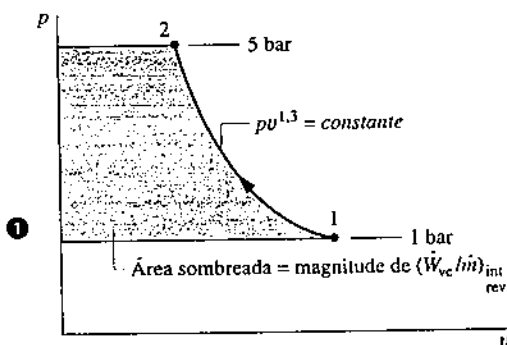
Um compressor de ar opera em regime permanente com ar admitido a $p_1 = 1$ bar, $T_1 = 20^\circ\text{C}$ e descarregado a $p_2 = 5$ bar. Determine o trabalho e o calor transferido por unidade de massa que passa através do equipamento, em kJ/kg, se o ar é submetido a um processo politrópico com $n = 1,3$. Despreze as variações das energias cinética e potencial entre a entrada e a saída. Utilize o modelo de gás ideal para o ar.

SOLUÇÃO

Dado: ar é comprimido em um processo politrópico a partir de um estado especificado na admissão até uma pressão de saída também especificada.

Pede-se: determine o trabalho e o calor transferido por unidade de massa que atravessa o equipamento.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Um volume de controle envolvendo o compressor se encontra em regime permanente.
2. O ar é submetido a um processo politrópico com $n = 1,3$.
3. O ar se comporta como um gás ideal.
4. As variações das energias cinética e potencial da entrada à saída podem ser desprezadas.

Fig. E6.15

Análise: o trabalho pode ser obtido utilizando a Eq. 6.55a, que requer para sua utilização a temperatura na saída, T_2 . A temperatura pode ser encontrada utilizando-se a Eq. 3.56

$$T_2 = T_1 \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{(n-1)/n} = 293 \left(\frac{5}{1}\right)^{(1,3-1)/1,3} = 425 \text{ K}$$

Substituindo-se os valores conhecidos na Eq. 6.55a, encontramos

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = -\frac{nR}{n-1}(T_2 - T_1) = -\frac{1,3}{1,3-1} \left(\frac{8,314 \text{ kJ}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}} \right) (425 - 293) \text{ K}$$

$$= -164,2 \text{ kJ/kg}$$

O calor transferido é avaliado pela simplificação dos balanços de massa e energia, utilizando as hipóteses para obter

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} = \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} + h_2 - h_1$$

Utilizando as temperaturas T_1 e T_2 , as entalpias específicas requeridas são obtidas a partir da Tabela A-22 como $h_1 = 293,17 \text{ kJ/kg}$ e $h_2 = 426,35 \text{ kJ/kg}$. Então

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} = -164,15 + (426,35 - 293,17) = -31 \text{ kJ/kg}$$

- 1 Os estados correspondentes ao processo politrópico de compressão são mostrados pela curva no diagrama $p-v$ que acompanha esta solução. A magnitude do trabalho por unidade de massa atravessando o compressor é representada pela área sombreada *atrás* da curva.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o ar passa por um processo politrópico com $n = 1,0$, determine o trabalho e a transferência de calor, ambos em $\text{kJ} \cdot \text{por} \cdot \text{kg}$ de ar, conservando todos os outros dados constantes. Resposta: $-135,3 \text{ kJ/kg}$.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar um processo politrópico de um gás ideal.
- aplicar o balanço da taxa de energia a um volume de controle.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

No presente capítulo apresentamos a propriedade entropia e ilustramos sua utilização para análises termodinâmicas. Assim como massa e energia, a entropia é uma propriedade extensiva que pode ser transferida através das fronteiras de sistemas. A transferência de entropia acompanha tanto a transferência de calor quanto o fluxo de massa. Ao contrário da massa e da energia, a entropia não é conservada, mas *gerada* no interior de sistemas quando irreversibilidades internas estão presentes.

A utilização de balanços de entropia é apresentada neste capítulo. Balanços de entropia são expressões da segunda lei que contabilizam a entropia de sistemas em termos de transferências de entropia e de geração de entropia. Para processos de sistemas fechados, o balanço de entropia é representado pela Eq. 6.24, e a forma em termo de taxas, pela Eq. 6.28. Para volumes de controle, o balanço em termos de taxa é representado pela Eq. 6.34, enquanto a expressão para regime permanente associada, pela Eq. 6.36.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo, você estará apto a

- descrever o significado dos termos dispostos em negrito ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é muito importante para os capítulos subsequentes.

- aplicar balanços de entropia em cada uma das diversas formas alternativas, modelando de modo apropriado o caso que está sendo analisado, observando corretamente a convenção de sinais e utilizando com cuidado as unidades SI e inglesas.
- utilizar apropriadamente dados de entropia, incluindo
 - obter dados das Tabelas A-2 a A-18, utilizando a Eq. 6.4 para avaliar a entropia específica de misturas bifásicas líquido-vapor, esboçando diagramas $T-s$ e $h-s$ e localizando estados nesses diagramas, além de utilizar apropriadamente as Eqs. 6.5 e 6.13.
 - determinar Δs para gases ideais utilizando a Eq. 6.20 para calores específicos variáveis, juntamente com as Tabelas A-21 a A-23, e utilizar as Eqs. 6.21 e 6.22 para calores específicos constantes.
 - avaliar eficiências isentrópicas de turbinas, bocais, compressores e bombas a partir das Eqs. 6.46, 6.47 e 6.48, respectivamente, incluindo a utilização apropriada para gases ideais e calores específicos variáveis das Eqs. 6.41-6.42 e das Eqs. 6.43-6.45 para calores específicos constantes.
- aplicar a Eq. 6.23 para sistemas fechados e as Eqs. 6.49 e 6.51 para volumes de controle com uma entrada e uma saída, observando corretamente as restrições associadas a processos internamente reversíveis.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

balanço da taxa de entropia
balanço de entropia
diagrama de Mollier

diagrama $T-s$
eficiências isentrópicas
equações Tds
geração de entropia

princípio do aumento de entropia
processo isentrópico
transferência de entropia
variação de entropia

▶ EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$S_2 - S_1 = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \sigma$	(6.24)	balanço de entropia para um sistema fechado.
$\frac{dS}{dt} = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \dot{\sigma}$	(6.28)	balanço da taxa de entropia para um sistema fechado.
$\frac{dS_{vc}}{dt} = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \sum_e \dot{m}_e s_e - \sum_s \dot{m}_s s_s + \dot{\sigma}_{vc}$	(6.34)	balanço da taxa de entropia para um volume de controle.
$0 = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{T_j} + \sum_e \dot{m}_e s_e - \sum_s \dot{m}_s s_s + \dot{\sigma}_{vc}$	(6.36)	balanço da taxa de entropia para um volume de controle em regime permanente.
$\eta_t = \frac{\dot{W}_{vc}/\dot{m}}{(\dot{W}_{vc}/\dot{m})_s} = \frac{h_1 - h_2}{h_1 - h_{2s}}$	(6.46)	eficiência isentrópica de uma turbina.
$\eta_{\text{bocal}} = \frac{V_2^2/2}{(V_2^2/2)_s}$	(6.47)	eficiência isentrópica de um bocal.
$\eta_c = \frac{(-\dot{W}_{vc}/\dot{m})_s}{(-\dot{W}_{vc}/\dot{m})} = \frac{h_{2s} - h_1}{h_2 - h_1}$	(6.48)	eficiência isentrópica de um compressor (e de uma bomba).
Relações para o Modelo de Gás Ideal		
$s(T_2, v_2) - s(T_1, v_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) \frac{dT}{T} + R \ln \frac{v_2}{v_1}$	(6.17)	Varição da entropia específica; forma geral para T e v como propriedades independentes.
$s(T_2, v_2) - s(T_1, v_1) = c_v \ln \frac{T_2}{T_1} + R \ln \frac{v_2}{v_1}$	(6.21)	Calor específico c_v constante.
$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) \frac{dT}{T} - R \ln \frac{p_2}{p_1}$	(6.18)	Varição da entropia específica; forma geral para T e p como propriedades independentes.
$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = s^\circ(T_2) - s^\circ(T_1) - R \ln \frac{p_2}{p_1}$	(6.20a)	Para o ar s° é obtido da Tabela A-22. (Para outros gases s° é obtido da Tabela A-23.)
$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = c_p \ln \frac{T_2}{T_1} - R \ln \frac{p_2}{p_1}$	(6.22)	Calor específico c_p constante.
$\frac{p_2}{p_1} = \frac{p_{r2}}{p_{r1}}$	(6.41)	$s_1 = s_2$ (somente para o ar), p_r e v_r são obtidos da Tabela A-22.
$\frac{v_2}{v_1} = \frac{v_{r2}}{v_{r1}}$	(6.42)	
$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k}$	(6.43)	$s_1 = s_2$, razão de calores específicos k constante.
$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{v_1}{v_2} \right)^{k-1}$	(6.44)	
$\frac{p_2}{p_1} = \left(\frac{v_1}{v_2} \right)^k$	(6.45)	

▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

1. É possível que a entropia seja negativa? E a *variação* de entropia? E a *geração* de entropia?
2. De que maneira a entropia pode ser transferida através da fronteira de um sistema fechado? E através da fronteira de um volume de controle?
3. É possível que as entropias de um sistema fechado *e* de sua vizinhança *diminuem* durante um processo? É possível que ambas *umentem* durante um processo?
4. O que ocorre com a entropia gerada em um volume de controle isolado, com uma entrada e uma saída, operando em regime permanente?

- 6.16 Argônio em um conjunto cilindro-pistão é comprimido de um estado 1, em que $T_1 = 300\text{ K}$ e $V_1 = 1\text{ m}^3$, até um estado 2, em que $T_2 = 200\text{ K}$. Considerando que a variação da entropia específica é $s_2 - s_1 = -0,27\text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, determine o volume final, em m^3 . Admita o modelo de gás ideal com $k = 1,67$.
- 6.17 Vapor entra em uma turbina operando em regime permanente a 1 MPa e 200°C , e sai a 40°C com um título de 83% . As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) o trabalho produzido pela turbina, em kJ por kg de vapor escoando, (b) a variação da entropia específica da admissão à descarga, em kJ/K por kg de vapor escoando.
- 6.18 Responda se cada uma das afirmativas abaixo é verdadeira ou falsa. Se falsa, explique por quê.
 (a) A variação de entropia de um sistema fechado é a mesma para todos os processos entre dois estados especificados.
 (b) A entropia de uma quantidade fixa de um gás ideal aumenta em toda compressão isotérmica.
 (c) A energia interna e a entalpia específicas de um gás ideal são funções exclusivamente da temperatura, mas sua entropia específica depende de duas propriedades intensivas independentes.
 (d) Uma das equações $T\,dS$ tem a forma $T\,dS = du - p\,dv$.
 (e) A entropia de uma quantidade fixa de uma substância incompressível aumenta em todo processo no qual a temperatura diminui.
- 6.19 Derive as Eqs. 6.43, 6.44 e 6.45, apresentando todos os passos.

Analisando Processos Internamente Reversíveis

- 6.20 Um quilograma de água contida em um conjunto cilindro-pistão passa por dois processos internamente reversíveis em série ilustrados na Fig. P6.20. Para cada processo, determine o trabalho e a quantidade de transferência de calor, ambos em kJ .

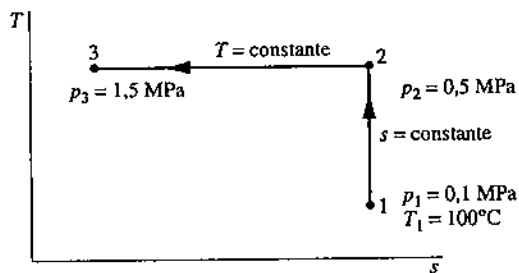


Fig. P6.20

- 6.21 Um quilograma de água contida em um conjunto cilindro-pistão passa por dois processos internamente reversíveis em série ilustrados na Fig. P6.21. Para cada processo, determine o trabalho e a quantidade de transferência de calor, ambos em kJ .

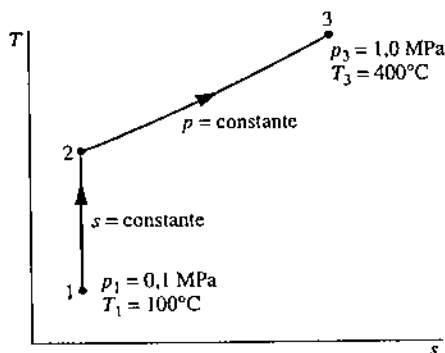


Fig. P6.21

- 6.22 Um quilograma de água em um conjunto cilindro-pistão inicialmente a 160°C , $1,5\text{ bar}$, é submetido a um processo de compressão internamente reversível até o estado de líquido saturado. Determine o trabalho e a quantidade de transferência de calor, em kJ . Esboce o processo em coordenadas $p-v$ e $T-s$. Relacione o trabalho e a quantidade de calor transferida a áreas nesses diagramas.

- 6.23 Uma libra-massa ($0,45\text{ kg}$) de água em um conjunto cilindro-pistão inicialmente como líquido saturado a 1 atm passa por uma expansão internamente reversível a pressão constante até $x = 90\%$. Determine o trabalho e o calor transferido, ambos em Btu . Esboce o ciclo em coordenadas $p-v$ e $T-s$. Relacione o trabalho e a quantidade de calor transferida a áreas nesses diagramas.

- 6.24 Um gás em um conjunto cilindro-pistão sofre um processo isotérmico a 400 K durante o qual a variação de entropia é de $-0,3\text{ kJ/K}$. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar e considerando que os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados, determine o trabalho, em kJ .

- 6.25 Água em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 10 lbf/in^2 ($68,9\text{ kPa}$), 500°F ($260,0^\circ\text{C}$), é submetida a um processo internamente reversível até 80 lbf/in^2 ($551,6\text{ kPa}$), 800°F ($426,7^\circ\text{C}$), durante o qual a temperatura varia linearmente com a entropia específica. Determine o trabalho e o calor específico da água, ambos em Btu/lb . Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

- 6.26 Nitrogênio (N_2) inicialmente ocupando $0,1\text{ m}^3$ a 6 bar , 247°C , é submetido a uma expansão internamente reversível durante a qual $pV^{1,20} = \text{constante}$ a um estado final em que a temperatura é 37°C . Admitindo o modelo de gás ideal, determine

- (a) a pressão no estado final, em bar .
 (b) o trabalho e a quantidade de calor transferida, ambos em kJ .
 (c) a variação de entropia, em kJ/K .

- 6.27 Ar em um conjunto cilindro-pistão é modelado como um gás ideal passa por dois processos internamente reversíveis em série do estado 1, onde $T_1 = 290\text{ K}$ e $p_1 = 1\text{ bar}$.

Processo 1-2: compressão até $p_2 = 5\text{ bar}$, durante a qual $pV^{1,19} = \text{constante}$

Processo 2-3: expansão isentrópica até $p_3 = 1\text{ bar}$

- (a) Esboce os dois processos em série em coordenadas $T-s$.
 (b) Determine a temperatura no estado 2, em K .
 (c) Determine o trabalho líquido, em kJ .

- 6.28 Uma libra ($0,45\text{ kg}$) de oxigênio, O_2 , em um conjunto cilindro-pistão passa por um ciclo composto pelos seguintes processos:

Processo 1-2: expansão a pressão constante de $T_1 = 450^\circ\text{R}$ ($-23,1^\circ\text{C}$), $p_1 = 30\text{ lbf/in}^2$ ($206,8\text{ kPa}$) até $T_2 = 1120^\circ\text{R}$ ($349,1^\circ\text{C}$).

Processo 2-3: compressão até $T_3 = 800^\circ\text{R}$ ($171,3^\circ\text{C}$) e $p_3 = 53,3\text{ lbf/in}^2$ ($367,5\text{ kPa}$) com $Q_{23} = -60\text{ Btu}$ ($-63,3\text{ kJ}$).

Processo 3-1: resfriamento a volume constante até o estado 1.

Utilizando o modelo de gás ideal, com c_p avaliado a T_1 , determine a variação da entropia específica, em $\text{Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$, para cada processo. Esboce o ciclo em coordenadas $p-v$ e $T-s$.

- 6.29 Um décimo de quilograma de um gás em um conjunto cilindro-pistão é submetido a um ciclo de potência de Carnot, no qual a expansão isotérmica ocorre a 800 K . A variação da entropia específica do gás durante a compressão isotérmica, que ocorre a 400 K , é $-25\text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Determine (a) o trabalho líquido produzido por ciclo, em kJ , e (b) a eficiência térmica.

- 6.30 A Fig. P6.30 fornece o diagrama $T-s$ de um ciclo de refrigeração de Carnot para o qual a substância é o Refrigerante 134a. Determine o coeficiente de desempenho.

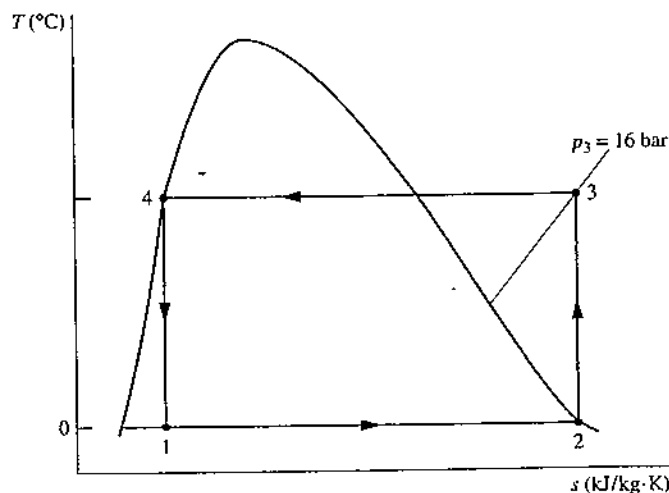


Fig. P6.30

6.31 A Fig. P6.31 fornece o diagrama $T-s$ de um ciclo de bomba de calor de Carnot para o qual a substância é a amônia. Determine o trabalho líquido de entrada necessário, em kJ, para 50 ciclos de operação em 0,1 kg de substância.

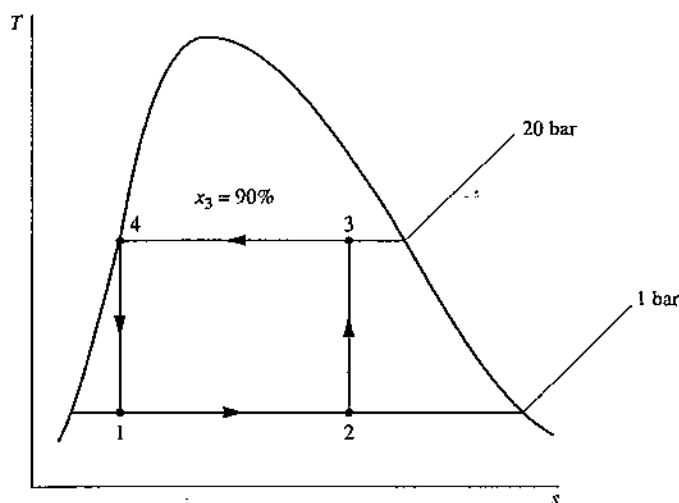


Fig. P6.31

6.32 Ar em um conjunto cilindro-pistão é submetido a um ciclo de potência de Carnot. Os processos isotérmicos de expansão e compressão ocorrem a 1400 K e 350 K, respectivamente. As pressões no início e no final da compressão isotérmica são 100 kPa e 500 kPa, respectivamente. Admitindo o modelo de gás ideal, com $c_p = 1,005 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, determine

- A pressão no início e no final da expansão isotérmica, ambas em kPa.
- A quantidade de calor transferida e o trabalho, em kJ/kg, para cada processo.
- A eficiência térmica.

6.33 Água em um conjunto cilindro-pistão é submetida a um ciclo de potência de Carnot. No início da expansão isotérmica a temperatura é de 250°C e o título é de 80%. A expansão isotérmica continua até que a pressão seja de 2 MPa. A expansão adiabática, então, ocorre a uma temperatura final de 175°C.

- Esboce o ciclo em coordenadas $T-s$.
- Determine a quantidade de calor transferida e o trabalho, em kJ/kg, para cada processo.
- Avalie a eficiência térmica.

6.34 Um ciclo de potência de Carnot opera em regime permanente conforme ilustrado na Fig. 5.15 com água como fluido de trabalho. A pressão da caldeira é de 200 lbf/in² (1,4 MPa), sendo que o fluido de trabalho entra

como líquido saturado e sai como vapor saturado. A pressão do condensador é de 20 lbf/in² (137,9 kPa).

- Esboce o ciclo em coordenadas $T-s$.
- Determine a quantidade de calor transferida e o trabalho para cada processo, em Btu por lb de água escoando.
- Avalie a eficiência térmica.

6.35 A Fig. P6.35 mostra um ciclo de bomba de calor de Carnot operando em regime permanente com amônia como fluido de trabalho. A temperatura do condensador é de 120°F (48,9°C), com vapor saturado entrando e líquido saturado saindo. A temperatura do evaporador é de 10°F (212,2°C).

- Determine a quantidade de calor transferida e o trabalho para cada processo, em Btu por lb de amônia escoando.
- Determine o coeficiente de desempenho da bomba de calor.
- Determine o coeficiente de desempenho para um ciclo de refrigeração de Carnot operando conforme ilustrado na figura.

Aplicando o Balanço de Entropia: Sistemas Fechados

6.36 Um sistema fechado é submetido a um processo no qual trabalho é realizado no sistema e a transferência de calor Q ocorre na temperatura T_b . Para cada caso, determine se a variação de entropia do sistema é positiva, negativa, nula ou indeterminada.

- processo internamente reversível, $Q > 0$.
- processo internamente reversível, $Q = 0$.
- processo internamente reversível, $Q < 0$.
- processo internamente irreversível, $Q > 0$.
- processo internamente irreversível, $Q = 0$.
- processo internamente irreversível, $Q < 0$.

6.37 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Se falsa, explique por quê.

- Um processo que viola a segunda lei da termodinâmica viola a primeira lei da termodinâmica.
- Quando uma quantidade líquida de trabalho é realizada em um sistema fechado realizando um processo internamente reversível, uma transferência líquida de energia sob a forma de calor também ocorre.
- Um corolário da segunda lei de termodinâmica estabelece que a variação de entropia de um sistema fechado deve ser maior que zero ou igual a zero.
- Um sistema fechado pode experimentar um aumento de entropia somente quando irreversibilidades estão presentes no interior do sistema durante o processo.
- Entropia é gerada em todo processo internamente reversível de um sistema fechado.
- Em um processo adiabático e internamente reversível de um sistema fechado a entropia permanece constante.
- A energia de um sistema isolado deve permanecer constante, mas a entropia pode somente decrescer.

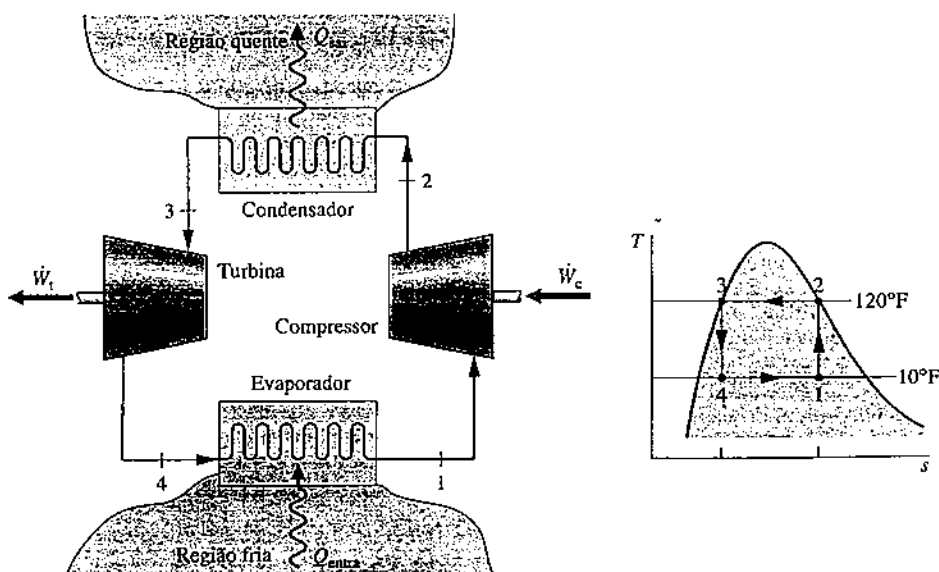


Fig. P6.35

- 6.38 Uma libra (0,45 kg) de água contida em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente como vapor saturado a 1 atm, é condensada a pressão constante até o estado de líquido saturado. Avalie o calor transferido em Btu, e a geração de entropia, em Btu/°R, para
- (a) a água como sistema.
- (b) um sistema ampliado englobando a água e uma parcela suficiente da vizinhança para que a transferência de calor ocorra a temperatura ambiente de 80°F.
- 6.39 Cinco quilogramas de água contidos em um conjunto cilindro-pistão são expandidos a partir de um estado inicial, em que $T_1 = 400^\circ\text{C}$ e $p_1 = 700$ kPa, até um estado final, em que $T_2 = 200^\circ\text{C}$ e $p_2 = 300$ kPa. Não ocorrem efeitos significativos com relação às energias cinética e potencial. A tabela a seguir fornece dados adicionais em dois estados. Afirme-se que a água passa por um processo adiabático entre esses estados enquanto produz trabalho. Avalie essa afirmativa.

Estado	$T(^{\circ}\text{C})$	$p(\text{kPa})$	$v(\text{m}^3/\text{kg})$	$u(\text{kJ}/\text{kg})$	$h(\text{kJ}/\text{kg})$	$s(\text{kJ}/\text{kg} \cdot \text{K})$
1	400	700	0,4397	2960,9	3268,7	7,6350
2	200	300	0,7160	2650,7	2865,5	7,3115

- 6.40 Dois metros cúbicos de ar em um reservatório rígido e isolado equipado com um agitador estão inicialmente a 293 K e 200 kPa. O ar recebe 710 kJ por meio de trabalho a partir do agitador. Admitindo o modelo de gás ideal, com $c_v = 0,72$ kJ/kg · K, determine para o ar (a) a massa, em kg, (b) a temperatura final, em K, e (c) a quantidade de entropia gerada, em kJ/K.
- 6.41 Um tanque rígido isolado equipado com um agitador contém ar inicialmente a 1 bar, 330 K e um volume de 1,93 m³. O ar recebe uma transferência de energia por meio de trabalho a partir do agitador correspondente a 400 kJ. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar, determine (a) a temperatura final, em K, (b) a pressão final, em bar, e (c) a quantidade de entropia gerada, em kJ/K. Despreze as energias cinética e potencial.
- 6.42 Ar contido em um tanque rígido isolado equipado com um agitador, inicialmente a 4 bar, 40°C e um volume de 0,2 m³, é agitado até que sua temperatura alcance 353°C. Admitindo o modelo de gás ideal, com $k = 1,4$ para o ar, determine (a) a pressão final, em bar, (b) o trabalho, em kJ, e (c) a quantidade de entropia gerada, em kJ/K. Despreze as energias cinética e potencial.
- 6.43 Ar contido em um tanque rígido isolado equipado com um agitador, inicialmente a 300 K, 2 bar, e um volume de 2 m³, é agitado até que sua temperatura alcance 500 K. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar e desprezando as energias cinética e potencial, determine (a) a pressão final, em bar, (b) o trabalho, em kJ, e (c) a quantidade de entropia gerada, em kJ/K. Resolva usando
- (a) dados da Tabela A-22.
- (b) c_v constante extraída da Tabela A-20 a 400 K.
- Compare os resultados das partes (a) e (b).

- 6.44 Um reservatório rígido e isolado equipado com um agitador contém 5 lb (2,3 kg) de água inicialmente a 260°F (126,7°C) e com um título de 60%. A água é misturada até que sua temperatura atinja 350°F (176,7°C). Para a água, determine (a) o trabalho, em Btu, e (b) a quantidade de entropia gerada, em Btu/°R.
- 6.45 Dois quilogramas de ar contidos em um conjunto cilindro-pistão estão inicialmente a 1,5 bar e 400 K. Um estado final correspondente a 6 bar e 500 K pode ser atingido em um processo adiabático?
- 6.46 Uma libra-massa (0,45 kg) de Refrigerante 134a contida em um conjunto cilindro-pistão passa por um processo de um estado no qual a temperatura é de 60°F (15,6°C) e o refrigerante é líquido saturado até um estado em que a pressão é de 140 lbf/in² (965,3 kPa) e o título é de 50%. Determine a variação da entropia específica do refrigerante, em Btu/lb · °R. Esse processo pode ser realizado adiabaticamente?
- 6.47 Refrigerante 134a contido em um conjunto cilindro-pistão é expandido rapidamente de um estado inicial, em que $T_1 = 140^\circ\text{F}$ (60,0°C) e $p_1 = 200$ lbf/in² (1,4 MPa), até um estado final, em que $p_2 = 5$ lbf/in² (34,5 kPa) e o título, x_2 , é (a) 99%, (b) 95%. Em cada caso, determine se o processo pode ocorrer de forma adiabática. Em caso afirmativo, determine o trabalho, em Btu/lb, para uma expansão adiabática entre esses estados. Em caso negativo, determine o sentido da transferência de calor.
- 6.48 Um quilograma de ar contido em um conjunto cilindro-pistão passa por um processo de um estado inicial, em que $T_1 = 300$ K e $v_1 = 0,8$ m³/kg, até um estado final, em que $T_2 = 420$ K e $v_2 = 0,2$ m³/kg. Este processo pode ocorrer adiabaticamente? Em caso afirmativo, determine o trabalho, em kJ, para um processo adiabático entre esses estados. Em caso negativo, determine o sentido da transferência de calor. Admita o modelo de gás ideal para o ar.

- 6.49 Ar considerado como um gás ideal e contido em um conjunto cilindro-pistão é comprimido entre dois estados especificados. Em cada um dos seguintes casos, o processo pode ocorrer adiabaticamente? Em caso afirmativo, determine o trabalho, em unidades apropriadas, para um processo adiabático entre esses estados. Em caso negativo, determine o sentido da transferência de calor.
- (a) Estado 1: $p_1 = 0,1$ MPa, $T_1 = 27^\circ\text{C}$. Estado 2: $p_2 = 0,5$ MPa, $T_2 = 207^\circ\text{C}$. Utilize os dados da Tabela A-22.
- (b) Estado 1: $p_1 = 3$ atm, $T_1 = 80^\circ\text{F}$ (26,7°C). Estado 2: $p_2 = 10$ atm, $T_2 = 240^\circ\text{F}$ (115,6°C). Considere $c_p = 0,241$ Btu/lb · °R (1,0 kJ/kg · K).

- 6.50 Um quilograma de propano, inicialmente a 8 bar e 50°C, passa por um processo até 3 bar, 20°C, enquanto é rapidamente expandido em um conjunto cilindro-pistão. A transferência de calor entre o propano e sua vizinhança ocorre a uma temperatura média de 35°C. O trabalho realizado pelo propano é medido como 42,4 kJ. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine se é possível o trabalho medido estar correto.

- 6.51 Conforme ilustrado na Fig. 6.51, uma parede atua como divisória separando uma libra-massa (0,45 kg) de monóxido de carbono (CO) de um reservatório térmico a 150°F (65,6°C). O monóxido de carbono, inicialmente a 60°F (15,6°C) e 150 lbf/in² (1,0 MPa), é expandido isotermicamente até uma pressão final de 10 lbf/in² (68,9 kPa), enquanto recebe energia sob a forma de calor através da parede do reservatório. O monóxido de carbono pode ser modelado como um gás ideal.
- (a) Considerando o monóxido de carbono como o sistema, avalie o trabalho e o calor transferido, em Btu, e a quantidade de entropia gerada, em Btu/°R.
- (b) Avalie a produção de entropia, em Btu/°R, para um sistema estendido que inclua o monóxido de carbono e a parede, considerando que o estado da parede permanece inalterado. Compare com a geração de entropia da parte (a) e comente a diferença.

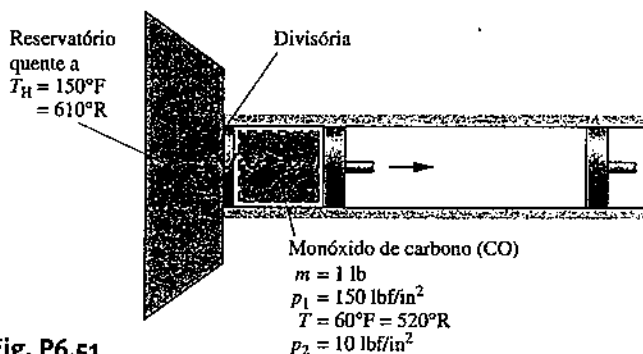


Fig. P6.51

- 6.52 Três quilogramas de Refrigerante 134a inicialmente como vapor saturado a 20°C são expandidos até 3,2 bar, 20°C. Durante esse processo, a temperatura do refrigerante apresenta um desvio inferior a 0,01°C em relação a 20°C. Determine a quantidade mínima teórica de calor transferida do refrigerante durante o processo, em kJ.

- 6.53 Um inventor afirma que o dispositivo ilustrado na Fig. P6.53 gera eletricidade, enquanto recebe calor a uma taxa de 250 Btu/s (263,8 kW) na temperatura de 500°R (4,6°C), uma segunda transferência de calor ocorre a uma taxa de 350 Btu/s (369,3 kW) a 700°R (115,7°C), e uma terceira a uma taxa de 500 Btu/s (527,5 kW) a 1000°R (282,4°C). Avalie essa afirmativa para uma operação em regime permanente.

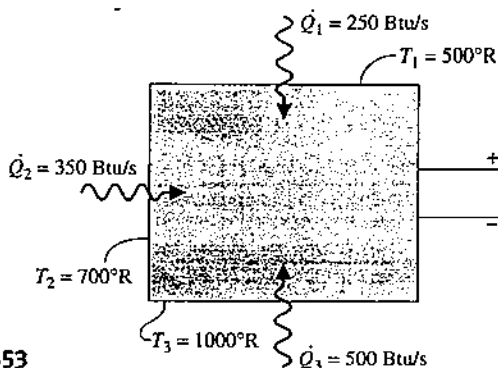


Fig. P6.53

- 6.54 Para o chip de computador do Exemplo 2.5, determine a taxa de geração de entropia, em kW/K. Qual é a causa da geração de entropia para esse caso?
- 6.55 O modelador de cachos de 20 W mostrado na Fig. P6.55 possui a temperatura da superfície externa de 180°F (82,2°C). Para o modelador de cachos, determine a taxa de transferência de calor, em Btu/h, e a taxa de geração de entropia, em Btu/h · °R.



Fig. P6.55

- 6.56 Um reservatório rígido isolado é dividido em dois compartimentos conectados por uma válvula. Inicialmente, um dos compartimentos, que ocupa um terço do volume total, contém ar a 500°R (4,6°C), e o outro se encontra em vácuo. A válvula é aberta e o ar preenche a totalidade do volume. Admitindo o modelo de gás ideal, determine a temperatura final do ar, em °R, e a quantidade de entropia gerada, em Btu/°R por lb de ar.
- 6.57 Um reservatório rígido isolado é dividido em dois compartimentos de mesmo volume conectados por uma válvula. Inicialmente, um dos compartimentos contém 1 m³ de água a 20°C, $x = 50\%$, e o outro se encontra em vácuo. A válvula é aberta e a água preenche a totalidade do volume. Determine para a água, a temperatura final, em °C, e a quantidade de entropia gerada, em kJ/K.
- 6.58 Um motor elétrico em regime permanente requer uma corrente de 10 A para uma tensão de alimentação de 110 V. O eixo gira com um torque de 10,2 N · m e uma velocidade de rotação de 1000 rpm.
 (a) Considerando que a superfície externa está a 42°C, determine a taxa de geração de entropia no interior do motor, em kW/K.
 (b) Determine a taxa de geração de entropia, em kW/K, para o sistema estendido que inclui o motor e uma parcela suficiente da vizinhança, para que a transferência de calor ocorra à temperatura ambiente dada por 22°C.
- 6.59 Uma planta de potência possui um turbogerador, operando em regime permanente, com um eixo girando a 1800 rpm e um torque de 16.700 N · m, conforme ilustrado na Fig. P6.59. O turbogerador produz uma corrente de 230 A para uma tensão de alimentação de 13.000 V. A taxa de transferência de calor entre o turbogerador e sua vizinhança está relacionada à temperatura da superfície T_b e à temperatura inferior ambiente T_0 , e é dada pela relação $\dot{Q} = hA(T_b - T_0)$, em que $h = 110 \text{ W/m}^2 \cdot \text{K}$, $A = 32 \text{ m}^2$ e $T_0 = 298 \text{ K}$.
 (a) Determine a temperatura T_b , em K.
 (b) Para o turbogerador como o sistema, determine a taxa de geração de entropia, em kW/K.
 (c) Se a fronteira do sistema está localizada de modo a abranger uma parcela suficiente da vizinhança próxima, para que a transferência de calor ocorra à temperatura T_0 , determine a taxa de geração de entropia, em kW/K, para o sistema estendido.

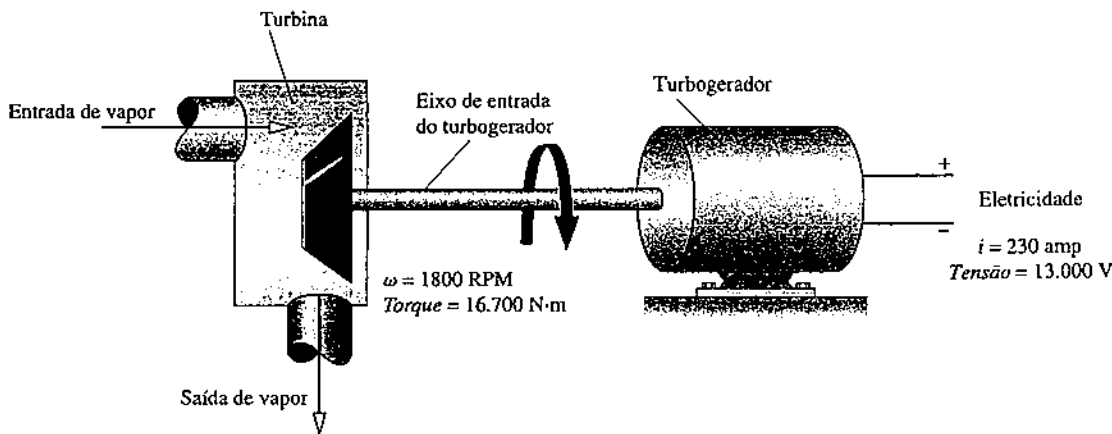


Fig. P6.59

- 6.60 Em regime permanente, é realizado trabalho por um agitador em uma mistura contida em um tanque fechado e rígido, cuja temperatura da superfície externa é de 245°C. Ocorre transferência de calor do tanque e seus conteúdos a uma taxa de 50 kW para a vizinhança que, longe das imediações do tanque, se encontra a 27°C. Determine a taxa de geração de entropia, em kW/K,
 (a) para o tanque e seu conteúdo como sistema.
 (b) para o sistema estendido, incluindo o tanque e uma parcela suficiente da vizinhança, de modo que a transferência de calor ocorra a 27°C.
- 6.61 Uma barra de alumínio de 33,8 lb (15,3 kg), inicialmente a 200°F (93,3°C), é colocada em um tanque junto com 249 lb (112,9 kg) de água líquida, inicialmente a 70°F (21,1°C), até alcançar o equilíbrio térmico. A barra de alumínio e a água podem ser modeladas como incompressíveis, com calores específicos de 0,216 Btu/lb · °R (0,90 kJ/kg · K) e 0,998 Btu/lb · °R (4,2 kJ/kg · K), respectivamente. Para a barra de alumínio e a água como sistema, determine (a) a temperatura final, em °F, e (b) a quantidade de entropia gerada no interior do tanque, em Btu/°R. Despreze a transferência de calor entre o sistema e sua vizinhança.
- 6.62 Em um processo de tratamento térmico, uma peça de 1 kg de metal, inicialmente a 1075 K, é temperada em um tanque contendo 100 kg de água, inicialmente a 295 K. O calor trocado entre os conteúdos do tanque e sua vizinhança é desprezível. Considerando que o calor específico da peça de metal e o da água são constantes e valem 0,5 kJ/kg · K e 4,2 kJ/kg · K, respectivamente, determine (a) a temperatura final de equilíbrio após a tempera, em K, e (b) a quantidade de entropia gerada no interior do tanque, em kJ/K.
- 6.63 Cinquenta libras de ferro fundido, inicialmente a 700°F (371,1°C), são temperadas em um tanque contendo 2121 lb (962,1 kg) de óleo, inicialmente a 80°F (26,7°C). O ferro fundido e o óleo podem ser modelados como incompressíveis, com calores específicos de 0,10 Btu/lb · °R (0,42 kJ/kg · K) e 0,45 Btu/lb · °R (1,8 kJ/kg · K), respectivamente. Para o ferro fundido e o óleo como sistema, determine (a) a temperatura final de equilíbrio, em °F, e (b) a quantidade de entropia gerada no interior do tanque, em Btu/°R. Despreze a transferência de calor entre o sistema e sua vizinhança.
- 6.64 Uma peça de cobre, inicialmente a 400 K, é mergulhada em um tanque contendo 4 kg de água líquida, inicialmente a 300 K. A peça de cobre e a água podem ser modelados como incompressíveis, com calores específicos de 0,385 kJ/kg · K e 4,2 kJ/kg · K, respectivamente. Para a peça de cobre e a água como sistema, determine (a) a temperatura final de equilíbrio, em K, e (b) a quantidade de entropia gerada no interior do tanque, em kJ/K. Despreze a transferência de calor entre o sistema e sua vizinhança.
- 6.65 Dois tanques isolados são conectados por uma válvula. Um dos tanques contém inicialmente 1,2 lb (0,54 kg) de ar a 240°F (115,6°C), 30 psia (206,8 kPa), e o outro contém 1,5 lb (0,68 kg) de ar a 60°F (15,6°C), 14,7 psia (101,3 kPa). A válvula é aberta, permitindo que as duas quantidades de ar se misturem até que o equilíbrio seja atingido. Utilizando o modelo de gás ideal com $c_v = 0,18 \text{ Btu/lb} \cdot \text{°R}$ (0,75 kJ/kg · K), determine
 (a) a temperatura final, em °F.
 (b) a pressão final, em psia.
 (c) a quantidade de entropia gerada, em Btu/°R.

- 6.66 Conforme ilustrado na Fig. P.6.66, uma caixa isolada é inicialmente dividida em duas metades por um pistão condutor térmico e com atrito desprezível. Em um dos lados do pistão, há $1,5 \text{ m}^3$ de ar a 400 K , 4 bar . No outro lado, há $1,5 \text{ m}^3$ de ar a 400 K , 2 bar . O pistão é liberado e o equilíbrio é atingido, sem o pistão experimentar qualquer mudança de estado. Empregando o modelo de gás ideal para o ar, determine
- a temperatura final, em K.
 - a pressão final, em bar.
 - a quantidade de entropia gerada, em kJ/kg .

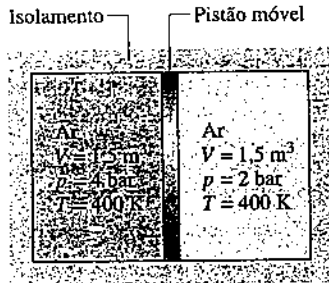


Fig. P.6.66

- 6.67 Um reservatório isolado é dividido em dois compartimentos do mesmo tamanho conectados por uma válvula. Inicialmente, um dos compartimentos contém vapor d'água a 50 lb/in^2 ($344,7 \text{ kPa}$) e 700°F ($371,1^\circ\text{C}$), e o outro se encontra em vácuo. A válvula é aberta e o vapor preenche a totalidade do volume. Determine
- a temperatura final, em $^\circ\text{F}$.
 - a quantidade de entropia gerada, em $\text{Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$.
- 6.68 Um tanque rígido e isolado está dividido em dois compartimentos por um pistão condutor térmico e com atrito desprezível. Em um dos compartimentos há inicialmente 1 m^3 de vapor d'água saturado a 4 MPa e, no outro lado, 1 m^3 de vapor d'água a 20 MPa e 800°C . O pistão é liberado para se mover e o equilíbrio é atingido, sendo que o pistão não experimenta variação de estado. Utilizando a água como sistema, determine
- a pressão final, em MPa .
 - a temperatura final, em $^\circ\text{C}$.
 - a quantidade de entropia gerada, em kJ/K .

- 6.69 Um sistema que consiste em ar inicialmente de 300 K e 1 bar experimenta os dois tipos de interação descritos a seguir. Em cada caso, o sistema é levado do estado inicial até um estado em que a temperatura é de 500 K , enquanto o volume permanece constante.
- O aumento de temperatura é realizado adiabaticamente através da agitação do ar por meio de um agitador. Determine a quantidade de entropia gerada, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$.
 - O aumento de temperatura é realizado através de transferência de calor de um reservatório à temperatura T . A temperatura na fronteira do sistema em que a transferência de calor acontece é também T . Represente graficamente a quantidade de entropia gerada, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$, em função de T para $T \geq 500 \text{ K}$. Compare com os resultados de (a) e discuta ambos.

- 6.70 Uma barra cilíndrica de cobre de área de base A e comprimento L é isolada ao longo de sua superfície lateral. Uma das extremidades da barra está em contato com uma parede à temperatura T_H . A outra extremidade está em contato com uma parede a uma temperatura baixa T_C . Em regime permanente, a taxa pela qual a energia é conduzida para o interior da barra a partir da parede quente é

$$\dot{Q}_H = \frac{\kappa A(T_H - T_C)}{L}$$

em que κ é a condutividade térmica da barra de cobre.

- Considerando a barra como o sistema, obtenha uma expressão para a taxa temporal de geração de entropia em termos de A , L , T_H , T_C e κ .
 - Se $T_H = 327^\circ\text{C}$, $T_C = 77^\circ\text{C}$, $\kappa = 0,4 \text{ kW/m} \cdot \text{K}$ e $A = 0,1 \text{ m}^2$, represente graficamente a taxa de transferência de calor \dot{Q}_H , em kW e a taxa temporal de geração de entropia, em kW/K , ambos em função de L , que varia entre $0,01$ e $1,0 \text{ m}$. Discuta os resultados.
- 6.71 A Figura P.6.71 mostra um sistema que consiste em ar em um reservatório rígido equipado com um agitador e em contato com um reservatório térmico. Por meio de aquecimento e/ou agitação, o ar pode alcançar um determinado aumento na temperatura, de T_1 a T_2 , através de formas alternativas. Discuta como o aumento na temperatura do ar poderia ser alcançado com (a) geração de entropia mínima e (b) geração de entropia

máxima. Admita que a temperatura na região da fronteira onde ocorre a transferência de calor para o ar, T_b , é a mesma temperatura do reservatório térmico. Considere $T_1 < T_b < T_2$. O modelo de gás ideal é aplicado para o ar.

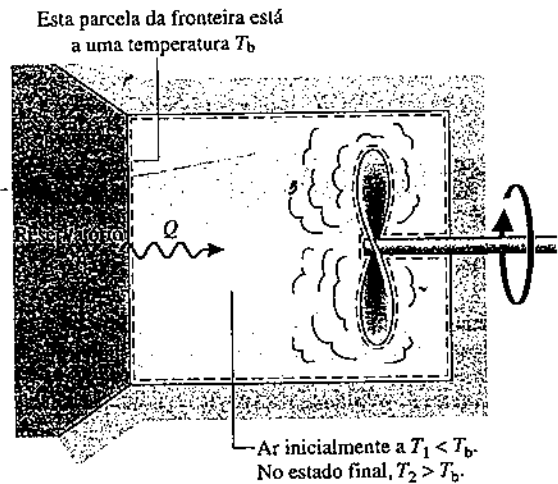


Fig. P.6.71

- 6.72 Um sistema isolado de massa total m é formado pela mistura de duas quantidades de massa iguais do mesmo líquido, inicialmente nas temperaturas T_1 e T_2 . Eventualmente, o sistema atinge um estado de equilíbrio. Cada quantidade de massa é considerada incompressível com calor específico c .

- (a) Mostre que a quantidade de entropia gerada é

$$\sigma = mc \ln \left[\frac{T_1 + T_2}{2(T_1 T_2)^{1/2}} \right]$$

- (b) Demonstre que σ deve ser positivo.

- 6.73 Uma barra metálica cilíndrica de comprimento L , isolada em sua superfície lateral, se encontra em contato em uma de suas extremidades com uma parede à temperatura T_H e, na outra extremidade, com uma parede à temperatura T_C . A temperatura inicial ao longo da barra varia linearmente com a posição z , de acordo com

$$T(z) = T_H - \left(\frac{T_H - T_C}{L} \right) z$$

A barra tem, então, suas extremidades isoladas e eventualmente atinge um estado final de equilíbrio em que a temperatura é T_f . Avalie T_f em termos de T_H e T_C e mostre que a quantidade de entropia gerada é

$$\sigma = mc \left(1 + \ln T_f + \frac{T_C}{T_H - T_C} \ln T_C - \frac{T_H}{T_H - T_C} \ln T_H \right)$$

em que c é o calor específico da barra.

- 6.74 Um sistema submetido a um ciclo termodinâmico recebe Q_H à temperatura T_H e rejeita Q_C à temperatura T_C . Não ocorrem transferências de calor adicionais.

- (a) Mostre que o trabalho líquido produzido por ciclo é dado por

$$W_{\text{ciclo}} = Q_H \left(1 - \frac{T_C}{T_H} \right) - T_C \sigma$$

em que σ corresponde à quantidade de entropia gerada por ciclo devido a irreversibilidades no interior do sistema.

- (b) Se as quantidades de calor Q_H e Q_C são trocadas com os reservatórios quente e frio, respectivamente, qual a relação de T_H com a temperatura do reservatório quente T_H e a relação de T_C com a temperatura do reservatório frio T_C ?

- (c) Obtenha uma expressão para W_{ciclo} se (i) nenhuma irreversibilidade interna estiver presente, (ii) nenhuma irreversibilidade interna ou externa estiver presente.

- 6.75 Um sistema é submetido a um ciclo termodinâmico de potência enquanto recebe energia sob a forma de calor de um corpo incompressível de massa m e calor específico c inicialmente à temperatura T_H . O ciclo rejeita energia sob a forma de calor para outro corpo incompressível de

massa m e calor específico c , inicialmente à temperatura baixa T_C . Essas são as únicas transferências de calor que ocorrem. Trabalho é produzido pelo ciclo até que a temperatura dos dois corpos seja a mesma. Desenvolva uma expressão para a quantidade de trabalho teórica máxima que pode ser produzida, $W_{máx}$, em termos de m , c , T_H e T_C , como necessário.

- 6.76 Em regime permanente, uma câmara de mistura isolada recebe duas correntes de líquido da mesma substância nas temperaturas T_1 e T_2 e vazões mássicas \dot{m}_1 e \dot{m}_2 , respectivamente. Uma única corrente sai com uma temperatura T_3 e a uma vazão \dot{m}_3 . Utilizando o modelo de substância incompressível com calor específico constante c , obtenha uma expressão para
- (a) T_3 em termos de T_1 , T_2 e da razão de vazões mássicas \dot{m}_1/\dot{m}_2 .
 - (b) A taxa de geração de entropia por unidade de massa descarregada da câmara em termos de c , T_1/T_2 e \dot{m}_1/\dot{m}_2 .
 - (c) Para valores fixos de c e T_1/T_2 , determine o valor de \dot{m}_1/\dot{m}_2 para o qual a taxa de geração de entropia é máxima.

6.77 A temperatura de uma substância incompressível de massa m e calor específico c é reduzida a partir de T_0 para T ($T < T_0$) por um ciclo de refrigeração. O ciclo recebe energia sob a forma de calor à temperatura T da substância e rejeita energia sob a forma de calor a T_0 para a vizinhança. Não ocorrem outras formas de transferência de calor. Represente graficamente ($W_{mín}/mcT_0$) em função de T/T_0 variando de 0,8 a 1,0, em que $W_{mín}$ representa o trabalho teórico mínimo requerido pelo ciclo.

6.78 A temperatura de uma lata de refrigerante de 12-oz (0,354-L) é reduzida de 20 para 5°C através de um ciclo de refrigeração. O ciclo recebe energia sob a forma de calor do refrigerante e rejeita energia sob a forma de calor a 20°C para a vizinhança. Não ocorrem outras formas de trocas de calor. Determine o trabalho teórico mínimo que deve ser fornecido por ciclo, em kJ, assumindo que o refrigerante é um líquido incompressível com propriedades da água líquida. Ignore os efeitos da lata de alumínio.

6.79 Como mostrado na Fig. P6.79, uma turbina está localizada entre dois tanques. Inicialmente o tanque menor contém vapor d'água a 3,0 MPa, 280°C, e o tanque maior se encontra evacuado. Permite-se que o vapor escoe do tanque menor através da turbina e para o interior do tanque maior até que o equilíbrio seja atingido. Se o calor trocado com a vizinhança pode ser desprezado, determine o trabalho teórico máximo que pode ser produzido, em kJ.

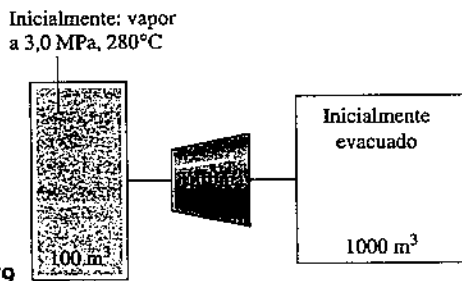


Fig. P6.79

Aplicando o Balanço de Entropia: Volumes de Controle

6.80 Um gás escoo através de um volume de controle com uma entrada e uma saída operando em regime permanente. Ocorre transferência de calor a uma taxa \dot{Q}_{vc} somente em posições da fronteira em que a temperatura é T_b . Para cada um dos casos a seguir, determine se a entropia específica do gás na saída é superior, igual ou inferior à entropia específica do gás na entrada:

- (a) sem irreversibilidades internas, $\dot{Q}_{vc} = 0$.
 - (b) sem irreversibilidades internas, $\dot{Q}_{vc} < 0$.
 - (c) sem irreversibilidades internas, $\dot{Q}_{vc} > 0$.
 - (d) irreversibilidades internas, $\dot{Q}_{vc} \geq 0$.
- 6.81 Vapor d'água a 15 bar, 540°C e 60 m/s entra em uma turbina isolada operando em regime permanente e sai a 1,5 bar e 89,4 m/s. Afirma-se que o trabalho produzido por kg de vapor escoando é (a) 606,0 kJ/kg, (b) 765,9 kJ/kg. Alguma das afirmativas está correta? Explique.

6.82 Ar entra em uma turbina isolada operando em regime permanente a 8 bar, 1127°C, e sai a 1,5 bar, 347°C. Desprezando as variações das energias cinética e potencial e assumindo o modelo de gás ideal para o ar, determine

- (a) o trabalho produzido, em kJ por kg de ar escoando através da turbina.
- (b) se a expansão é internamente reversível, irreversível ou impossível.

6.83 Água entra em uma turbina operando em regime permanente a 20 bar e 400°C, e sai a 1,5 bar. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Uma folha de dados esmaecida indica que o título na saída da turbina vale 98%. Esse valor de título pode estar correto? Se incorreto, explique. Se correto, determine a potência desenvolvida pela turbina, em kJ por kg de água em escoamento.

6.84 Ar entra em um compressor operando em regime permanente a 15 lbf/in² (103,4 kPa), 80°F (26,7°C), e sai a 400°F (204,4°C). As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Assumindo o modelo de gás ideal para o ar, determine a pressão teórica máxima na saída, em lbf/in².

6.85 Propano a 0,1 MPa e 20°C entra em um compressor isolado operando em regime permanente e sai a 0,4 MPa e 90°C. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine

- (a) o trabalho requerido pelo compressor, em kJ por kg de propano escoando.
- (b) a taxa de geração de entropia no interior do compressor, em kJ/K por kg de propano escoando.

6.86 Conforme o dessuperaquecedor ilustrado na Fig. P6.86, água líquida é injetada em um fluxo de vapor superaquecido. Como resultado, tem-se um fluxo de vapor saturado na saída. Os dados para a operação em regime permanente estão apresentados na tabela a seguir. Considere que as perdas de calor e todos os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. (a) Localize os estados 1, 2 e 3 em um esboço do diagrama T - s . (b) Determine a taxa de geração de entropia no interior do dessuperaquecedor, em kW/K.

Estado	p (MPa)	T (°C)	$v \times 10^3$ (m ³ /kg)	u (kJ/kg)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	2,7	40	1,0066	167,2	169,9	0,5714
2	2,7	300	91,01	2757,0	3002,8	6,6001
3	2,5	vap. sat.	79,98	2603,1	2803,1	6,2575

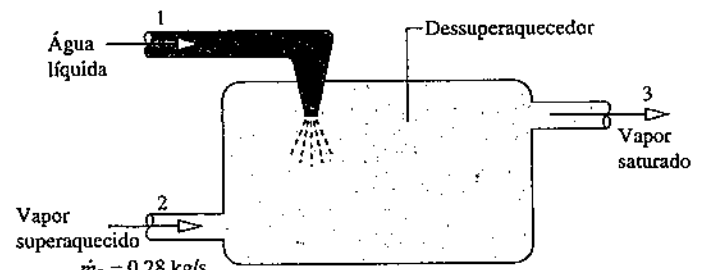


Fig. P6.86

6.87 Um inventor afirma que em regime permanente o dispositivo ilustrado na Fig. P6.87 desenvolve potência a partir das correntes de água que entram e saem a uma taxa de 1174,9 kW. A tabela a seguir fornece dados para a entrada 1 e as saídas 3 e 4. A pressão na entrada 2 é 1 bar. Considere que as perdas de calor e todos os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Avalie a afirmação do inventor.

Estado	\dot{m} (kg/s)	p (bar)	T (°C)	v (m ³ /kg)	u (kJ/kg)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	4	1	450	3,334	3049,0	3382,4	8,6926
3	5	2	200	1,080	2654,4	2870,5	7,5066
4	3	4	400	0,773	2964,4	3273,4	7,8985

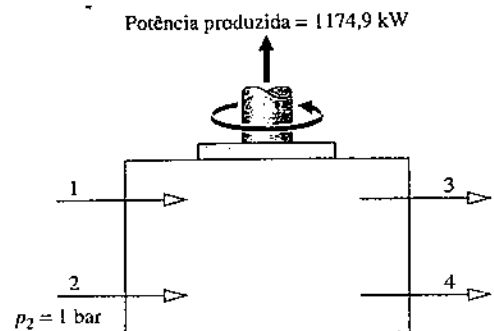


Fig. P6.87

6.88 A Fig. P6.88 fornece dados operacionais para um dispositivo bem isolado em regime permanente com vapor sendo admitido por uma abertura e descarregado por outra. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine (a) o sentido do escoamento e (b) o trabalho de saída ou de entrada, conforme apropriado, em kJ por kg de vapor em escoamento.

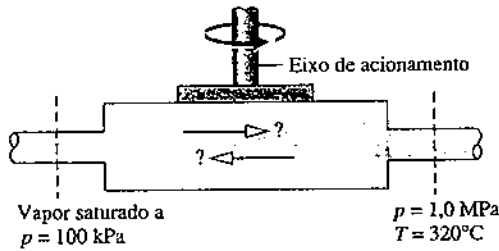


Fig. P6.88

6.89 Vapor d'água entra em um bocal bem isolado operando em regime permanente a 1000°F (537,8°C), 500 lbf/in² (3,4 MPa) e uma velocidade de 10 ft/s (3,0 m/s). Na saída do bocal a pressão é de 14,7 lbf/in² (101,3 kPa) e a velocidade é de 4055 ft/s (1236,0 m/s). Determine a taxa de geração de entropia, em Btu/°R por lb de vapor em escoamento.

6.90 Ar a 400 kPa e 970 K é admitido em uma turbina operando em regime permanente e descarregado a 100 kPa e 670 K. A transferência de calor da turbina ocorre a uma taxa de 30 kJ por kg de ar em escoamento a uma temperatura média da superfície externa de 315 K. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Para o ar como gás ideal com $c_p = 1,1$ kJ/kg · K, determine (a) o trabalho produzido, em kJ por kg de ar escoando e (b) a taxa de geração de entropia no interior da turbina, em kJ/K por kg de ar escoando.

6.91 Vapor d'água a 240°C e 700 kPa entra em um aquecedor de água de alimentação de contato direto operando em regime permanente com uma vazão mássica de 0,5 kg/s. Um outro escoamento de água entra a 45°C, 700 kPa e com uma vazão mássica de 4 kg/s. Um escoamento único misturado sai a 700 kPa e a uma temperatura T . As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) T , em °C, e (b) a taxa de geração de entropia no interior do aquecedor de água de alimentação, em kW/K. (c) Represente em um esboço do diagrama $T-s$ os três estados principais.

6.92 Conforme o *dessuperaquecedor* ilustrado na Fig. P6.92, água líquida é injetada em um fluxo de vapor superaquecido. Como resultado, tem-se um fluxo de vapor saturado na saída. Os dados para a operação em regime permanente estão apresentados na figura. Ignorando as perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial, determine (a) a vazão mássica do fluxo de vapor superaquecido, em kg/min, e (b) a taxa de geração de entropia no interior do dessuperaquecedor, em kW/K.

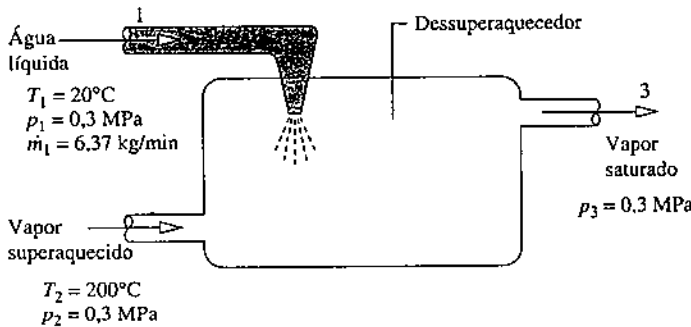


Fig. P6.92

6.93 Ar a 600 kPa e 330 K entra em um tubo horizontal bem isolado de 1,2 cm de diâmetro e sai a 120 kPa e 300 K. Aplicando o modelo de gás ideal para o ar, determine em regime permanente (a) as velocidades na entrada e na saída, ambas em m/s, e (b) a vazão mássica, em kg/s, (c) a taxa de geração de entropia, em kW/K.

6.94 Ar em regime permanente, a 200 kPa, 52°C e uma vazão mássica de 0,5 kg/s entra em um duto isolado com diferentes áreas de seção trans-

versal de entrada e saída. Na saída do duto, a pressão do ar é de 100 kPa, a velocidade é de 255 m/s e a área da seção transversal é de 2×10^{-3} m². Admitindo o modelo de gás ideal, determine (a) a temperatura do ar na saída, em °C. (b) a velocidade do ar na entrada, em m/s. (c) a área da seção transversal da entrada, em m². (d) a taxa de geração de entropia no interior do duto, em kW/K.

6.95 Para o computador do Exemplo 4.8, determine a taxa de geração de entropia, em W/K, quando o ar sai a 32°C. Ignore a variação de pressão entre a entrada e a saída.

6.96 Componentes eletrônicos são montados na superfície interna de um duto cilíndrico horizontal cujo diâmetro interno é 0,2 m, conforme ilustrado na Fig. P6.96. De modo a prevenir um superaquecimento dos componentes, o cilindro é resfriado por um fluxo de ar escoando em seu interior e por convecção na sua superfície exterior. O ar entra no duto a 25°C, 1 bar e a uma velocidade de 0,3 m/s, e sai a 40°C com variações desprezíveis de energia cinética e pressão. Em virtude da troca de calor com a vizinhança, que está a 25°C, ocorre resfriamento convectivo na superfície externa do cilindro, de acordo com $hA = 3,4$ W/K, em que h é o coeficiente de película e A é a área superficial. Os componentes eletrônicos necessitam de 0,20 kW de potência elétrica. Para um volume de controle englobando o cilindro, determine em regime permanente (a) a vazão mássica do ar, em kg/s, (b) a temperatura da superfície externa do duto, em °C, e (c) a taxa de geração de entropia, em W/K. Admita o modelo de gás ideal para o ar.

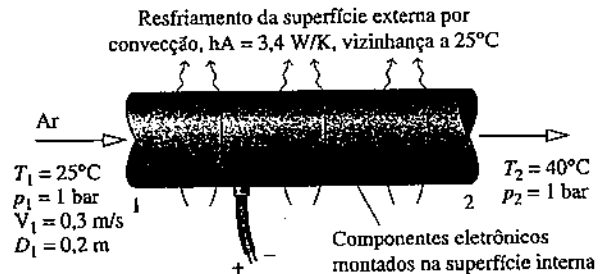


Fig. P6.96

6.97 Ar entra em uma turbina operando em regime permanente a 500 kPa, 800 K e sai a 100 kPa. A temperatura do sensor indica que a temperatura do ar na saída é 460 K. As perdas de calor, assim como as variações das energias cinética e potencial, podem ser desprezadas. O ar pode ser considerado como um gás ideal. Determine se a temperatura lida na saída está correta. Em caso afirmativo, determine o trabalho produzido pela turbina para uma expansão entre esses estados, em kJ por kg de ar em escoamento. Em caso negativo, forneça uma explicação com os respectivos cálculos que justifiquem sua resposta.

6.98 A Fig. P6.98 fornece dados de um teste em regime permanente para um volume de controle no qual entram dois fluxos de ar misturados de maneira a formar um único fluxo de saída. As perdas de calor, assim como as variações das energias cinética e potencial, podem ser desprezadas. Uma cópia desbotada da folha de dados indica que a pressão do fluxo de saída pode ser 1,0 MPa ou 1,8 MPa. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar com $c_p = 1,02$ kJ/kg · K, determine se algum ou ambos os valores de pressão podem estar corretos.

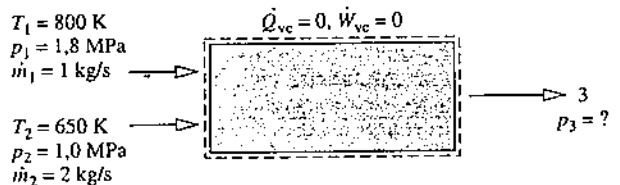


Fig. P6.98

6.99 Hidrogênio gasoso (H₂) a 35°C e pressão p é admitido em um volume de controle isolado operando em regime permanente para o qual $\dot{W}_{vc} = 0$. Metade do hidrogênio é descarregado do dispositivo a 2 bar e a 90°C, e a outra metade é descarregada a 2 bar e -20°C. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Utilizando o modelo de gás ideal com o calor específico constante $c_p = 14,3$ kJ/kg · K, determine o menor valor possível para a pressão de admissão p , em bar.

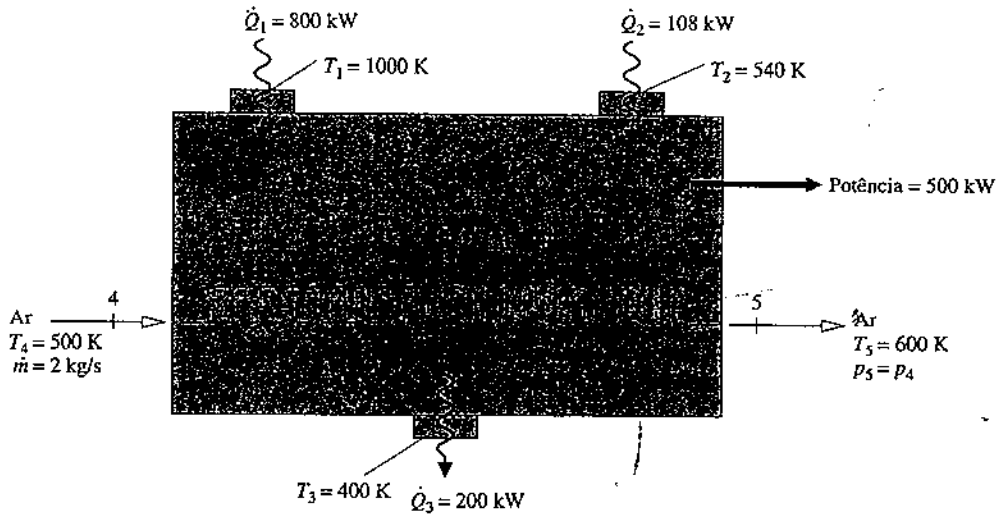


Fig. P6.101

6.100 Um motor recebe correntes de água a 120°C , 5 bar e 240°C , 5 bar. A vazão mássica da corrente de maior temperatura é três vezes maior do que a outra. Uma única corrente sai a 5 bar com uma vazão mássica de 4 kg/s. A transferência de calor entre o motor e sua vizinhança e as variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas. Para a operação em regime permanente, determine a taxa na qual a potência é desenvolvida na ausência de irreversibilidades internas, em kW.

6.101 Um inventor forneceu os dados ilustrados na Fig. P6.101, para uma operação em regime permanente de um sistema de cogeração produzindo potência e aumentando a temperatura de uma corrente de ar. O sistema recebe e descarrega energia por transferência de calor nas taxas e temperaturas indicadas na figura. Os sentidos das transferências de calor que ocorrem estão indicados pelas setas correspondentes. O modelo de gás ideal pode ser aplicado para o ar. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Utilizando os balanços de energia e de entropia, avalie o desempenho termodinâmico do sistema.

6.102 Vapor a 550 lbf/in^2 ($3,8\text{ MPa}$) e 700°F ($371,1^{\circ}\text{C}$) é admitido em uma turbina isolada, operando em regime permanente, a uma vazão de 1 lb/s ($0,45\text{ kg/s}$). Uma mistura bifásica líquido-vapor é descarregada da turbina a $14,7\text{ lbf/in}^2$ ($101,3\text{ kPa}$) com título x . Construa o gráfico da potência produzida, em Btu/s, e da taxa de geração de entropia, em $\text{Btu}^{\circ}\text{R} \cdot \text{s}$, em função de x .

6.103 Refrigerante 134a a 30 lbf/in^2 ($206,8\text{ kPa}$) e 40°F ($4,4^{\circ}\text{C}$) é admitido em um compressor operando em regime permanente com uma vazão mássica de 150 lb/h ($0,02\text{ kg/s}$) e sai a 160 lbf/in^2 ($1,1\text{ MPa}$). A transferência de calor ocorre a partir do compressor para a vizinhança, que se encontra a 40°F . As variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas. Afirma-se que a potência de acionamento do compressor é igual a $0,5\text{ hp}$ ($0,37\text{ kW}$). Determine se essa afirmação está correta.

6.104 Amônia entra em um tubo horizontal de $0,2\text{ m}$ de diâmetro a 2 bar, com um título de 90% e 5 m/s de velocidade, e sai a 1,75 bar como vapor saturado. Ocorre transferência de calor para o tubo a partir da vizinhança a 300 K a uma temperatura média da superfície externa de 253 K . Para operação em regime permanente, determine

- a velocidade na saída, em m/s.
- a taxa de transferência de calor para o tubo, em kW.
- a taxa de geração de entropia, em kW/K, para um volume de controle que inclui apenas o tubo e seu conteúdo.
- a taxa de geração de entropia, em kW/K, para um volume de controle estendido que inclui o tubo e uma parcela suficiente da vizinhança próxima, de maneira que a transferência de calor do volume de controle ocorra a 300 K .

6.105 Ar a 500 kPa , 500 K e uma vazão mássica de 600 kg/h entra em uma tubulação que passa no alto de um espaço em uma fábrica. Na saída da tubulação a pressão e a temperatura do ar são 475 kPa e 450 K , respectivamente. Considere o ar como gás ideal com $k = 1,39$. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine em regime permanente, (a) a taxa de transferência de calor, em kW, para um volume de controle incluindo a tubulação e seu conteúdo, e (b) a taxa de

geração de entropia, em kW/K, para um volume de controle ampliado, incluindo a tubulação e uma parcela suficiente da vizinhança, de modo que a transferência de calor ocorra a temperatura ambiente, dada por 300 K .

6.106 Vapor d'água entra em uma turbina operando em regime permanente a 6 MPa , 600°C e uma vazão mássica de 125 kg/min , e sai como vapor saturado a 20 kPa , produzindo potência a uma taxa de 2 MW . Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) a taxa de transferência de calor, em kW, para um volume de controle incluindo a turbina e seu conteúdo, e (b) a taxa de geração de entropia, em kW/K, para um volume de controle ampliado, incluindo a turbina e uma parcela suficiente da vizinhança, de modo que a transferência de calor ocorra a temperatura ambiente, dada por 27°C .

6.107 Ar é admitido em um compressor operando em regime permanente a 1 bar, 22°C e uma vazão volumétrica de $1\text{ m}^3/\text{min}$, sendo comprimido até 4 bar e 177°C . A potência necessária é $3,5\text{ kW}$. Utilizando o modelo de gás ideal e ignorando os efeitos das energia cinética e potencial, obtenha os seguintes resultados:

- Para um volume de controle envolvendo somente o compressor, determine a taxa de transferência, em kW, e a variação da entropia específica entre a entrada e a saída, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$. Que informação adicional seria necessária para a avaliação da geração de entropia?
- Calcule a taxa de geração de entropia, em kW/K, para um volume de controle estendido envolvendo o compressor e uma parcela de sua vizinhança próxima, de maneira que a transferência de calor ocorra a uma temperatura ambiente de 22°C .

6.108 Monóxido de carbono (CO) entra em um bocal operando em regime permanente a 25 bar, 257°C e 45 m/s . Na saída do bocal, as condições são 2 bar, 57°C e 560 m/s , respectivamente. O monóxido de carbono pode ser modelado como um gás ideal.

- Para um volume de controle envolvendo somente o bocal, determine a quantidade de calor trocado, em kJ, e a variação da entropia específica, em kJ/K, ambos por kg de monóxido de carbono escoando através do bocal. Que informação adicional seria necessária para a avaliação da taxa de geração de entropia?
- Avalie a taxa de geração de entropia, em kJ/K por kg de monóxido de carbono escoando, para um volume de controle estendido que envolva o bocal e uma parcela de sua vizinhança próxima de modo que a transferência de calor ocorra a uma temperatura ambiente de 27°C .

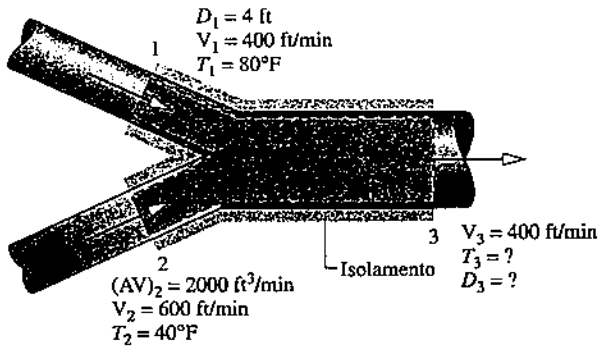
6.109 Um trocador de calor em contracorrente opera em regime permanente com efeitos de energia cinética e potencial desprezíveis. Por um dos bocais, água líquida entra a 10°C e sai a 20°C , com uma perda de carga desprezível. Por outro bocal, Refrigerante 134a entra a 10 bar, 80°C e uma vazão mássica de 135 kg/h , saindo a 10 bar e 20°C . A água líquida pode ser modelada como incompressível com $c = 4,179\text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. A transferência de calor a partir da superfície externa do trocador de calor pode ser ignorada. Determine

- a vazão mássica do fluxo de água líquida, em kg/h.
- a taxa de geração de entropia no interior do trocador de calor, em kW/K.

6.110 Vapor saturado a 100 kPa entra em um trocador de calor em contracorrente operando em regime permanente e sai a 20°C com uma perda de carga desprezível. Ar ambiente a 275 K e 1 atm entra em um bocal separado e sai a 290 K e 1 atm. A vazão mássica do ar é 170 vezes a da água. O ar pode ser modelado como um gás ideal com $c_p = 1,005 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

- (a) Para um volume de controle envolvendo o trocador de calor, determine a taxa de transferência de calor, em kJ por kg de água escoando.
 (b) Para um volume de controle ampliado que inclui o trocador de calor e uma porção de sua vizinhança próxima, de modo que a transferência de calor ocorra a uma temperatura ambiente de 275 K, determine a taxa de geração de entropia em kJ/K por kg de água escoando.

6.111 A Fig. P6.111 mostra uma parte dos dutos de um sistema de ventilação operando em regime permanente. Os dutos são bem isolados e a pressão é muito próxima a 1 atm em todo o conjunto. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar com $c_p = 0,24 \text{ Btu/lb} \cdot \text{°R}$ (1,0 kJ/kg · K) e os efeitos das energias cinética e potencial, determine (a) a temperatura do ar na saída, em °F, (b) o diâmetro na saída, em ft, e (c) a taxa de geração de entropia no interior do duto, em Btu/min · °R.



4 ft = 1,2 m
400 ft/min = 2,0 m/s
80°F = 26,7°C
2000 ft³/min = 0,94 m³/s
600 ft/min = 3,0 m/s
40°F = 4,4°C

Fig. P6.111

6.112 Ar escoo através de um duto circular isolado com 2 cm de diâmetro. Os valores da pressão e da temperatura em regime permanente obtidos através de medições realizadas em duas posições, indicadas por 1 e 2, são dados na tabela a seguir. Admitindo o modelo de gás ideal para o ar com $c_p = 1,005 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, determine (a) o sentido do escoamento, (b) a velocidade do ar, em m/s, nas duas posições, e (c) a vazão mássica do ar, em kg/s.

Posição de medição	1	2
Pressão (kPa)	100	500
Temperatura (°C)	20	50

6.113 Determine as taxas de geração de entropia, em Btu/min · °R, para o gerador de vapor e a turbina do Exemplo 4.10. Identifique o componente que mais contribui para a ineficiência de operação do sistema como um todo.

6.114 Ar considerado como um gás ideal escoo através de um compressor e um trocador de calor mostrados na Fig. P6.114. Um fluxo separado de água líquida também escoo através do trocador de calor. Os dados fornecidos são para operação em regime permanente. As perdas de calor para a vizinhança, assim como as variações das energias cinética e potencial, podem ser desprezadas. Determine (a) a potência do compressor, em kW, e a vazão mássica da água de resfriamento, em kg/s.

(b) as taxas de geração de entropia, em kW/K, para o compressor e o trocador de calor.

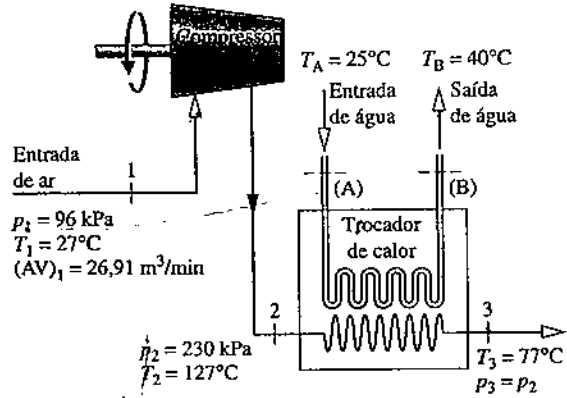


Fig. P6.114

6.115 A Fig. P6.115 mostra diversos componentes em série operando em regime permanente. Água líquida entra em uma caldeira a 60 bar. Vapor sai da caldeira a 60 bar e 540°C, sendo submetido a um processo de estrangulamento a 40 bar, antes de entrar na turbina. O vapor é, então, expandido de forma adiabática através da turbina até 5 bar e 240°C, sendo em seguida submetido a um processo de estrangulamento até 1 bar, antes de entrar no condensador. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

- (a) Localize cada um dos estados de 2–5 em um esboço do diagrama T-s.
 (b) Determine o trabalho produzido pela turbina, em kJ por kg de vapor escoando.
 (c) Para as válvulas e a turbina, determine as taxas de geração de entropia, cada uma em kJ/K por kg de vapor escoando.
 (d) Utilizando o resultado do item (c), ordene os componentes começando com aquele que mais contribui para a ineficiência operacional do sistema como um todo.
 (e) Se o objetivo for aumentar a potência desenvolvida por kg de vapor em escoamento, qual dos componentes pode ser eliminado (se possível)? Explique.

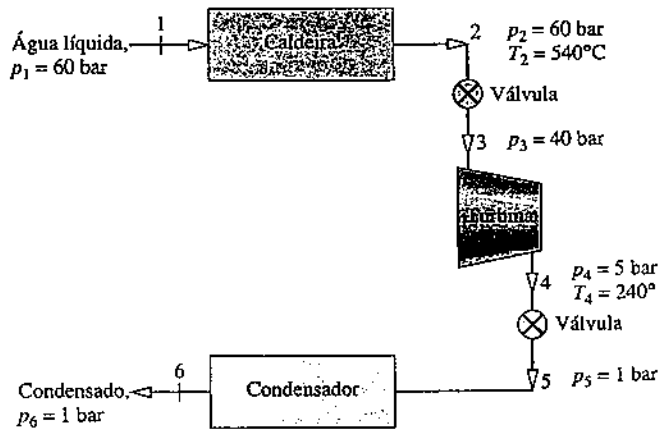


Fig. P6.115

6.116 Ar considerado como um gás ideal escoo através do conjunto turbina e trocador de calor ilustrados na Fig. P6.116. Dados em regime permanente são fornecidos na figura. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) a temperatura T_3 , em K.

- (b) a potência de saída da segunda turbina, em kW.
 (c) as taxas de geração de entropia, cada uma em kW/K, para as turbinas e o trocador de calor.
 (d) Utilizando o resultado do item (c), ordene os componentes começando com aquele que mais contribui para a ineficiência operacional do sistema como um todo.

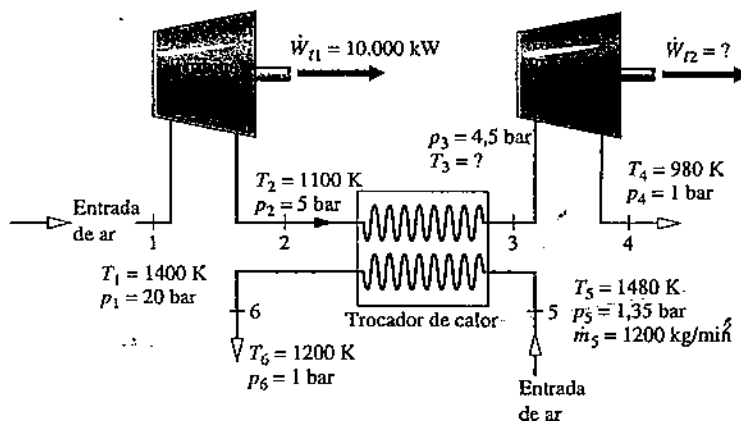


Fig. P6.116

- 6.117 Um tanque rígido e isolado, cujo volume é de 10 litros, é inicialmente evacuado. Um vazamento se desenvolve por meio de um orifício e ar entra no tanque, a partir da vizinhança, a 1 bar e 25°C, até que a pressão no mesmo seja de 1 bar. Empregando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$ para o ar, determine (a) a temperatura final no tanque, em °C, (b) a quantidade de ar que entra no interior do tanque, em g, e (c) a quantidade de entropia gerada, em J/K.
- 6.118 Um tanque rígido isolado com volume de 0,5 m³ se encontra conectado por uma válvula a um grande vaso contendo vapor a 40 bar, 500°C. O tanque está inicialmente evacuado. A válvula é aberta apenas o tempo necessário para que o tanque seja preenchido com vapor à pressão de 20 bar. Determine (a) a temperatura final do vapor no tanque, em °C, (b) a massa final do vapor no tanque, em kg, e (c) a quantidade de entropia gerada, em kJ/K.
- 6.119 Para o volume de controle do Exemplo 4.12, determine a quantidade de entropia gerada durante o enchimento, em kJ/K. Repita para o caso em que nenhum trabalho é produzido pela turbina.
- 6.120 Um tanque rígido isolado com volume de 10 m³ se encontra conectado por uma válvula a uma linha de alimentação de grande diâmetro que transporta ar a 227°C e 10 bar. O tanque está inicialmente evacuado. O ar escoava para o interior do tanque até que a pressão seja p . Utilizando o modelo de gás ideal com razão de calores específicos k constante, represente graficamente a temperatura do tanque, em K, a quantidade de massa no tanque, em kg, e a quantidade de entropia gerada, em kJ/K, em função da pressão p em bar.
- 6.121 Um tanque com volume de 180 ft³ (5,1 m³), inicialmente preenchido com ar a 1 atm e 70°F (21,1°C), é evacuado por um equipamento conhecido como *bomba de vácuo*, enquanto o conteúdo do tanque é mantido a 70°F por transferência de calor através de suas paredes. A bomba de vácuo descarrega ar para a vizinhança, que se encontra a 1 atm e 70°F. Determine o trabalho teórico *mínimo* requerido, em Btu.

Utilizando Processos/Eficiências Isentrópicas

- 6.122 Ar em um conjunto cilindro-pistão é comprimido isentropicamente de $T_1 = 60^\circ\text{F}$ (15,6°C) e $p_1 = 20 \text{ lbf/in}^2$ (137,9 kPa) até $p_2 = 2000 \text{ lbf/in}^2$ (13,8 MPa). Admitindo o modelo de gás ideal, determine a temperatura no estado 2, em °R, utilizando (a) dados da Tabela A-22E, e (b) uma razão de calores específicos constante, dada por $k = 1,4$. Compare os valores obtidos nos itens (a) e (b) e discuta os resultados.
- 6.123 Ar em um conjunto cilindro-pistão é comprimido isentropicamente de um estado 1, em que $T_1 = 35^\circ\text{C}$, até um estado 2, no qual o volume específico é um décimo do volume específico no estado 1. Usando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$, determine (a) T_2 , em °C e (b) o trabalho, em kJ/kg.
- 6.124 Propano é submetido a uma expansão isentrópica a partir de um estado inicial, em que $T_1 = 40^\circ\text{C}$ e $p_1 = 1 \text{ MPa}$, até um estado final em que a temperatura e a pressão são T_2 e p_2 , respectivamente. Determine (a) p_2 , em kPa, quando $T_2 = -40^\circ\text{C}$. (b) T_2 , em °C, quando $p_2 = 0,8 \text{ MPa}$.
- 6.125 Argônio em um conjunto cilindro-pistão é comprimido isentropicamente de um estado 1, em que $p_1 = 150 \text{ kPa}$ e $T_1 = 35^\circ\text{C}$, até um estado 2, em que $p_2 = 300 \text{ kPa}$. Supondo o modelo de gás ideal com $k = 1,67$, determine (a) T_2 , em °C e (b) o trabalho, em kJ por kg de argônio.

- 6.126 Ar em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 12 bar, 620 K, passa por uma expansão isentrópica até 1,4 bar. Supondo o modelo de gás ideal para o ar, determine a temperatura final, em K, e o trabalho, em kJ/kg. Resolva de duas formas; usando (a) dados da Tabela A-22 e (b) $k = 1,4$.
- 6.127 Ar em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 30 lbf/in² (206,8 kPa), 510°R (10,2°C), e 6 ft³ (0,17 m³) de volume, passa por uma compressão isentrópica até um volume final de 1,2 ft³ (0,03 m³). Admitindo o modelo de gás ideal com $k = 1,4$ para o ar, determine (a) a massa, em lb, (b) a pressão final, em lbf/in², (c) a temperatura final, em °R, e (d) o trabalho, em Btu.
- 6.128 Ar em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 4 bar, 600 K e 0,43 m³ de volume, passa por uma expansão isentrópica até uma pressão de 1,5 bar. Supondo o modelo de gás ideal para o ar, determine (a) a massa, em kg, (b) a temperatura final, em K, e (d) o trabalho, em kJ.
- 6.129 Ar em um conjunto cilindro-pistão é comprimido isentropicamente de um estado inicial, em que $T_1 = 340 \text{ K}$, até um estado final, no qual a pressão é 90% maior do que no estado 1. Supondo o modelo de gás ideal, determine (a) T_2 , em K, e (b) o trabalho, em kJ/kg.
- 6.130 Um tanque rígido e isolado, com 20 m³ de volume, é preenchido inicialmente por ar a 10 bar, 500 K. Um vazamento se desenvolve e o ar escapa lentamente, até que a pressão do ar que permanece no tanque é de 5 bar. Empregando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$ para o ar, determine a quantidade de massa que permanece no interior do tanque, em kg, e sua temperatura, em K.
- 6.131 Um tanque rígido e isolado, com 21,61 ft³ (0,61 m³) de volume, é preenchido inicialmente por ar a 110 lbf/in² (758,4 kPa), 535°R (24,1°C). Um vazamento se desenvolve e o ar escapa lentamente, até que a pressão do ar que permanece no tanque é de 15 lbf/in² (103,4 kPa). Empregando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$ para o ar, determine a quantidade de massa que permanece no interior do tanque, em lb, e sua temperatura, em °R.
- 6.132 Os dados para a operação em regime permanente de uma expansão isentrópica de vapor através de uma turbina estão apresentados na tabela a seguir. Considerando uma vazão mássica de 2,55 kg/s, determine a potência desenvolvida pela turbina, em MW. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

	p (bar)	T (°C)	V (m/s)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
Entrada	10	300	25	3051,1	7,1214
Saída	1,5	-	100		7,1214

- 6.133 Vapor d'água entra em uma turbina operando em regime permanente a 1000°F (537,8°C), 140 lbf/in² (965,3 kPa), e uma vazão volumétrica de 21,6 ft³/s (0,61 m³/s), e passa por um processo de expansão isentrópica até 2 lbf/in² (13,8 kPa). Determine a potência desenvolvida pela turbina, em HP. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 6.134 Ar é admitido em uma turbina operando em regime permanente a 6 bar e 1100 K e se expande isentropicamente para um estado em que a temperatura é de 700 K. Utilizando o modelo de gás ideal com dados da Tabela A-22 e ignorando as variações das energias cinética e potencial, determine a pressão na saída, em bar, e o trabalho, em kJ por kg de ar em escoamento.

6.135 A Fig. P6.135 fornece um esboço de uma planta de potência a vapor operando em regime permanente que utiliza água como fluido de trabalho. Dados localizados em posições estratégicas são fornecidos na figura. O escoamento entre a turbina e a bomba ocorrem isentropicamente. O escoamento entre o gerador de vapor e o condensador ocorrem a pressão constante. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Esboce os quatro processos em série desse ciclo em um diagrama $T-s$. Determine a eficiência térmica.

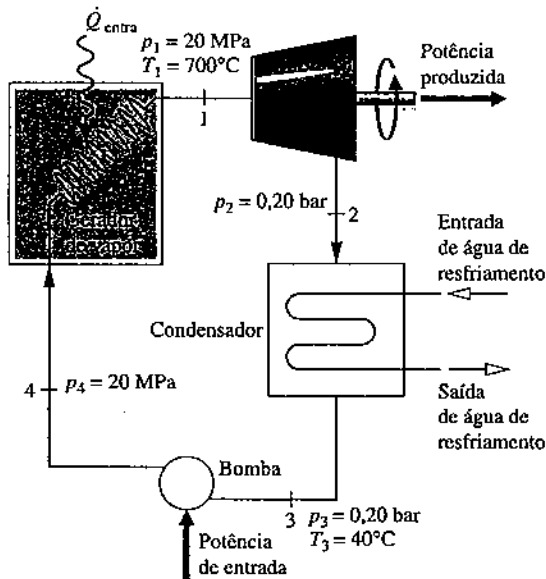


Fig. P6.135

6.136 Os dados para a operação em regime permanente de uma expansão adiabática de vapor através de uma turbina estão apresentados na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme indicado na Fig. 6.11. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine para a turbina (a) o trabalho desenvolvido por unidade de massa de vapor em escoamento, em kJ/kg, (b) a quantidade de entropia gerada por unidade de massa de vapor em escoamento, em kJ/kg · K, e (c) a eficiência isentrópica da turbina.

Estado	p (bar)	T (°C)	x (%)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	10	300	-	3051	7,121
2s	0,10	45,81	86,3	-	7,121
2	0,10	45,81	90,0	-	7,400

6.137 Os dados para a operação em regime permanente de uma expansão adiabática de vapor através de uma turbina, com 4 lb/s de vazão mássica, estão apresentados na tabela a seguir. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine para a turbina (a) a potência desenvolvida, em HP, (b) a taxa de entropia gerada, em HP/R, e (c) a eficiência isentrópica da turbina.

	p (lbf/in ²)	T (°F)	u (Btu/lb)	h (kJ/kg)	s (Btu/lb · °R)
Entrada	140	1000	1371,0	1531,0	1,8827
	(965,3 kPa)	(537,8°C)	(3188,9 kJ/kg)	(3561,1 kJ/kg)	(7,9 kJ/kg · K)
Saída	2	270	1101,4	1181,7	2,0199
	(13,8 kPa)	(132,2°C)	(2561,9 kJ/kg)	(kJ/kg)	(8,5 kJ/kg · K)

6.138 Vapor d'água a 800 lbf/in² (5,5 MPa) e 1000°F (537,8°C) é admitido em uma turbina, operando em regime permanente, e sofre uma expansão adiabática a 2 lbf/in² (13,8 kPa), desenvolvendo trabalho a uma taxa de 490 Btu por lb (1139,7 kJ/kg) de vapor em escoamento. Determine a condição na saída da turbina: mistura bifásica líquido-vapor ou vapor superaquecido? Além disso, calcule a eficiência isentrópica da turbina. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

6.139 Ar a 1600 K e 30 bar é admitido em uma turbina operando em regime permanente. O ar se expande adiabaticamente na saída da turbina, na qual a temperatura é de 830 K. Considerando que a eficiência isentrópica da turbina é de 90%, determine (a) a pressão na saída da turbina, em bar, e (b) o trabalho desenvolvido, em kJ por kg de ar em escoamento. Admita

o modelo de gás ideal para o ar e despreze os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

6.140 Vapor d'água entra em uma turbina operando em regime permanente a 5 bar, 320°C e uma vazão volumétrica de 0,65 m³/s, e sofre uma expansão adiabática até a saída a 1 bar, 160°C. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine para a turbina (a) a potência desenvolvida, em kW, (b) a taxa de geração de entropia, em kW/K, e (c) a eficiência isentrópica da turbina.

6.141 Ar a 1175 K e 8 bar é admitido em uma turbina operando em regime permanente e sofre um processo de expansão adiabático até 1 bar. A eficiência isentrópica da turbina é de 92%. Empregando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$, determine (a) o trabalho desenvolvido pela turbina, em kJ por kg de ar em escoamento, e (b) a temperatura na saída, em K. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

6.142 Vapor d'água entra em uma turbina operando em regime permanente a 10 MPa, 600°C e uma vazão volumétrica de 0,36 m³/s, e sai a 0,1 bar e um título de 92%. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine para a turbina (a) a vazão mássica, em kg/s, (b) a potência desenvolvida pela turbina, em MW, (c) a taxa na qual a entropia é gerada, em kW/K, e (d) a eficiência isentrópica da turbina.

6.143 Ar modelado como um gás ideal é admitido em uma turbina operando em regime permanente a 1040 K e 278 kPa, sendo descarregado a 120 kPa. A vazão mássica é de 5,5 kg/s e a potência desenvolvida vale 1120 kW. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) a temperatura do ar na saída da turbina, em K, e (b) a eficiência isentrópica da turbina.

6.144 Vapor d'água a 1000°F (537,8°C) e 140 lbf/in² (965,3 kPa) entra em uma turbina operando em regime permanente e é expandido até 2 lbf/in² (13,8 kPa). A vazão mássica é de 4 lb/s (1,8 kg/s) e a potência desenvolvida vale 1600 Btu/s (1688,1 kW). As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine a eficiência isentrópica da turbina.

6.145 Vapor d'água a 6 MPa e 600°C entra em uma turbina operando em regime permanente e sai a 10 kPa. A vazão mássica é de 2 kg/s e a potência desenvolvida vale 2626 kW. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) a eficiência isentrópica da turbina e (b) a taxa de geração de entropia, em kW/K.

6.146 Vapor d'água a 800 lbf/in² (5,5 MPa) e 1000°F (537,8°C) entra em uma turbina operando em regime permanente e é expandido até 2 lbf/in² (13,8 kPa). A vazão mássica é de 5,56 lb/s (2,5 kg/s) e a eficiência isentrópica da turbina é de 92%. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine a potência produzida pela turbina, em hp.

6.147 Ar é admitido em um compressor de uma turbina a gás em uma instalação de potência operando em regime permanente a 290 K, 100 kPa e sai a 420 K, 330 kPa. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar, determine a eficiência isentrópica do compressor.

6.148 Ar a 25°C e 100 kPa é admitido em um compressor operando em regime permanente e é descarregado a 260°C e 650 kPa. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar com $k = 1,4$, determine a eficiência isentrópica do compressor.

6.149 Ar é admitido em um compressor operando em regime permanente a 290 K, 100 kPa, sendo comprimido adiabaticamente até um estado de saída de 420 K, 330 kPa. O ar é modelado como um gás ideal e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezáveis. Para o compressor determine, (a) a taxa de geração de entropia, em kJ/K por kg de ar em escoamento, e (b) a eficiência isentrópica do compressor.

6.150 Dióxido de carbono (CO₂), a 1 bar, 300 K, entra em um compressor operando em regime permanente e é comprimido adiabaticamente até um estado de saída de 10 bar, 520 K. O CO₂ é modelado como um gás ideal e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezáveis. Para o compressor determine, (a) o trabalho de entrada, em kJ por kg de CO₂ em escoamento, (b) a taxa de geração de entropia, em kJ/K por kg de CO₂ em escoamento, e (c) a eficiência isentrópica do compressor.

6.151 Ar é admitido em um compressor operando em regime permanente a 300 K, 1 bar, sendo comprimido adiabaticamente até 1,5 bar. A potência de entrada vale 42 kJ por kg de ar em escoamento. Empregando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$, para o ar, determine para o compressor, (a) a

taxa de geração de entropia, em kJ/K por kg de ar em escoamento, e (b) a eficiência isentrópica do compressor. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

6.152 Ar é admitido em um compressor operando em regime permanente a 1 atm, 520°R (15,7°C), sendo comprimido adiabaticamente até 3 atm. A eficiência isentrópica do compressor é de 80%. Empregando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$, para o ar, determine para o compressor, (a) a potência de entrada, em Btu por lb de ar em escoamento, e (b) a quantidade de entropia gerada, em Btu°R por lb de ar em escoamento. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

6.153 Nitrogênio (N₂) entra em um compressor isolado operando em regime permanente a 1 bar, 37°C, com uma vazão mássica de 1000 kg/h e sai a 10 bar. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. O nitrogênio pode ser modelado como um gás ideal com $k = 1,391$. (a) Determine a potência teórica mínima de entrada necessária, em kW, e a temperatura de descarga correspondente, em °C. (b) Considerando que a temperatura de saída é de 397°C, determine a potência de entrada necessária, em kW, e a eficiência isentrópica do compressor.

6.154 Vapor d'água saturado é admitido em um compressor operando em regime permanente a 300°F (148,9°C) e uma vazão mássica de 5 lb/s (2,3 kg/s), sendo comprimido adiabaticamente até 800 lbf/in² (5,5 MPa). Considerando que a potência de entrada é de 2150 hp (1603,3 kW), determine para o compressor (a) a eficiência isentrópica e (b) a taxa de geração de entropia, em hp°R. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

6.155 Refrigerante 134a, a uma taxa de 0,8 lb/s (0,36 kg/s), entra em um compressor operando em regime permanente, como vapor saturado a 30 psia (206,8 kPa), sendo descarregado a uma pressão de 160 psia (1,1 MPa). A transferência de calor com a vizinhança e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

(a) Determine a potência teórica mínima de entrada necessária, em Btu/s, e a temperatura de descarga correspondente, em °F. (b) Considerando que a temperatura de saída é de 130°F (54,4°C), determine a potência real, em Btu/s, e a eficiência isentrópica do compressor.

6.156 Ar a 1,3 bar, 423 K, e uma velocidade de 40 m/s, é admitido em um bocal operando em regime permanente, sendo expandido adiabaticamente até a saída, em que a pressão é de 0,85 bar e uma velocidade de 307 m/s. Empregando o modelo de gás ideal para o ar com $k = 1,4$, determine para o bocal (a) a temperatura na saída, em K, e (b) a eficiência isentrópica do bocal.

6.157 Vapor d'água a 100 lbf/in² (689,5 kPa), 500°F (260°C), e uma velocidade de 100 ft/s (30,5 m/s), é admitido em um bocal operando em regime permanente, sendo expandido adiabaticamente até a saída, no qual a pressão é de 40 lbf/in² (275,8 kPa). Considerando que a eficiência isentrópica do bocal é 95%, determine (a) a velocidade de descarga do vapor, em ft/s, e (b) a quantidade de entropia gerada, em Btu°R por lb de vapor em escoamento.

6.158 Gás hélio a 810°R (176,8°C), 45 lbf/in² (310,3 kPa) e uma velocidade de 10 ft/s (3,0 m/s) entra em um bocal isolado operando em regime permanente e é descarregado a 670°R (99,1°C) e 25 lbf/in² (172,4 kPa). Modelando o hélio como gás ideal com $k = 1,67$, determine (a) a velocidade na saída do bocal, em ft/s, (b) a eficiência isentrópica do bocal e (c) a taxa de geração de entropia no interior do bocal, em Btu°R por lb de hélio em escoamento.

6.159 Ar modelado como um gás ideal entra em um volume de controle com uma entrada e uma saída operando em regime permanente a 100 lbf/in² (689,5 kPa), 900°R (226,8°C), e é expandido até 25 lbf/in² (172,4 kPa). Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine a taxa de geração de entropia, em Btu°R por lb de ar em escoamento,

(a) Para um volume de controle incluindo uma turbina com 89,1% de eficiência isentrópica. (b) Para um volume de controle incluindo uma válvula de estrangulamento.

6.160 Amônia é admitida em uma válvula como um líquido saturado a 9 bar, e passa por um processo de estrangulamento até uma pressão de 2 bar. Determine a taxa de geração de entropia por unidade de massa da amônia em escoamento, em kJ/kg · K. Se a válvula for substituída por uma turbina de recuperação operando em regime permanente, determine a potência teórica máxima que poderia ser desenvolvida, por unidade de

massa da amônia em escoamento, em kJ/kg, e comente. Para cada caso, despreze a transferência de calor com a vizinhança e as variações de energia cinética e potencial.

6.161 A Fig. P6.161 fornece um desenho esquemático de uma bomba de calor que utiliza o Refrigerante 134a como fluido de trabalho, juntamente com dados em pontos-chave obtidos em regime permanente. A vazão mássica do refrigerante é de 7 kg/min e a potência de acionamento do compressor é de 5,17 kW. (a) Determine o coeficiente de desempenho da bomba de calor. (b) Se a válvula fosse substituída por uma turbina, haveria a produção de potência, reduzindo consequentemente a potência necessária para o sistema de bomba de calor. Seria recomendável a utilização dessa medida de economia? Explique.

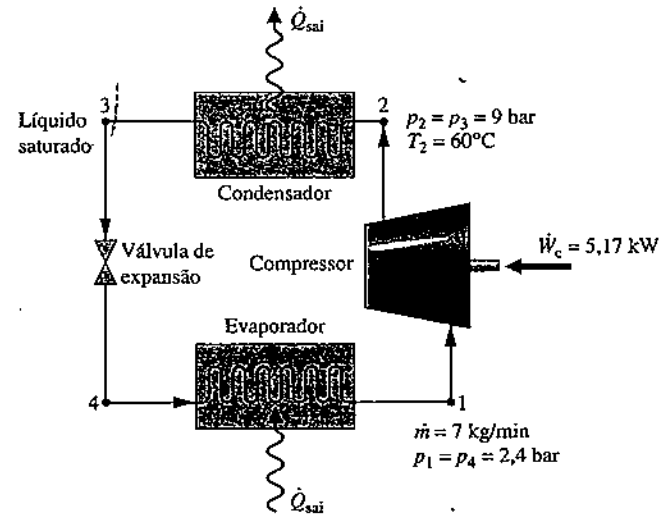


Fig. P6.161

6.162 Ar é admitido em um difusor isolado operando em regime permanente a 1 bar, -3°C e 260 m/s e descarregado com uma velocidade de 130 m/s. Utilizando o modelo de gás ideal e ignorando a energia potencial, determine

(a) a temperatura do ar na descarga, em °C. (b) a pressão de descarga máxima possível, em bar.

6.163 Conforme ilustrado na Fig. P6.163, ar é admitido em um difusor de um motor de avião a 18 kPa, 216 K e uma velocidade de 265 m/s. Todos esses dados correspondem a um voo de elevada altitude. O ar escoa adiabaticamente através do difusor, no qual é desacelerado até uma velocidade de 50 m/s na saída do difusor. Admita que a operação ocorre em regime permanente, que o ar se comporta como um gás ideal e que os efeitos da energia potencial podem ser desprezados.

(a) Determine a temperatura do ar na descarga do difusor, em K. (b) Considerando que o ar é submetido a um processo isentrópico conforme escoa pelo difusor, determine a pressão do ar na saída no difusor, em kPa. (c) Se o arrito estivesse presente, a pressão do ar na saída no difusor seria maior, menor ou igual ao valor obtido no item (b)? Explique.

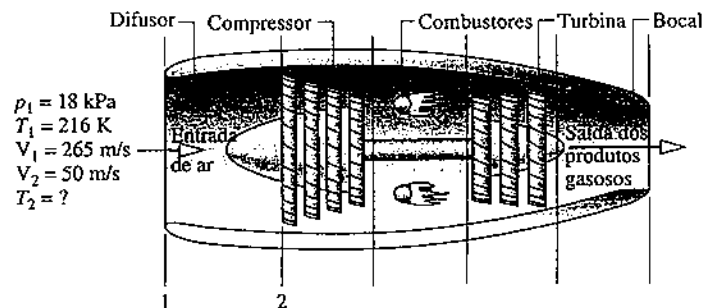


Fig. P6.163

6.164 Conforme ilustrado na Fig. P6.164, uma turbina a vapor com 90% de eficiência isentrópica aciona um compressor de ar com 85% de eficiência isentrópica. Dados operacionais de regime permanente são forneci-

dos na figura. Admita o modelo de gás ideal para o ar e ignore as perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial.

- (a) Determine a vazão mássica do vapor na entrada da turbina, em kg de vapor por kg de ar saindo do compressor.
 (b) Repita o item (a) para $\eta_t = \eta_c = 100\%$.

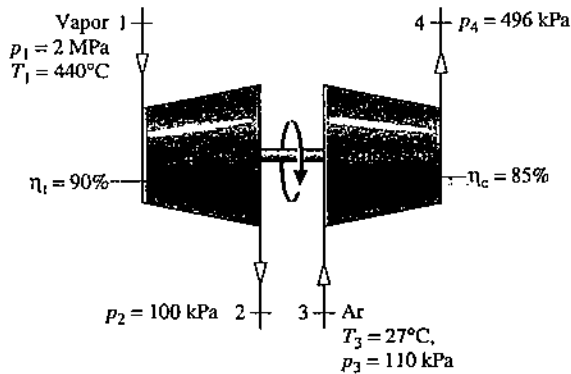


Fig. P6.164

6.165 A Fig. P6.165 fornece um esboço de uma planta de potência a vapor operando em regime permanente que utiliza água como fluido de trabalho. Dados localizados em posições estratégicas são fornecidos na figura. A vazão mássica da água que circula através dos componentes é de 109 kg/s. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine

- (a) a potência líquida desenvolvida, em MW.
 (b) a eficiência térmica.
 (c) a eficiência isentrópica da turbina.
 (d) a eficiência isentrópica da bomba.
 (e) a vazão mássica da água de resfriamento, em kg/s.
 (f) as taxas de geração de entropia, cada uma em kW/K, para a turbina, o condensador e a bomba.

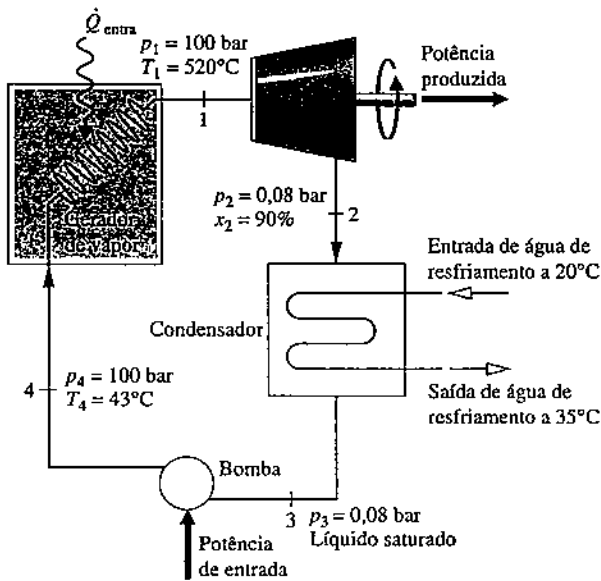


Fig. P6.165

6.166 A Fig. P6.166 mostra um sistema de potência operando em regime permanente composto por três componentes em série: um compressor de ar com 80% de eficiência isentrópica, um trocador de calor e uma turbina com 90% de eficiência isentrópica. Ar é admitido no compressor a uma vazão mássica de 5,8 kg/s a 1 bar, 300 K, e sai a uma pressão de 10 bar. O ar entra na turbina a 10 bar, 1400 K e sai na pressão de 1 bar. O ar pode ser modelado como um gás ideal. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine, em kW, (a) a potência requerida pelo compressor, (b) a potência produzida pela turbina e (c) a potência líquida produzida pelo conjunto.

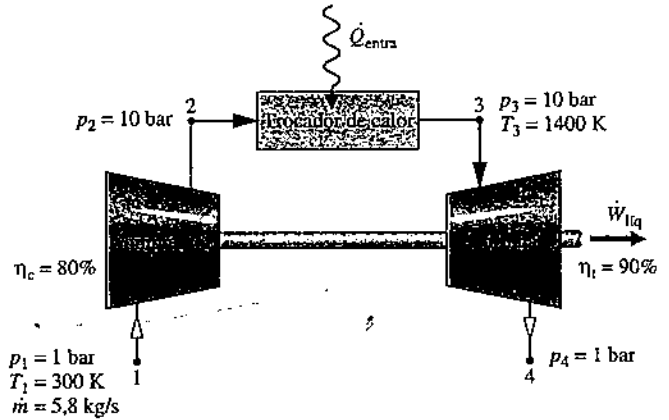


Fig. P6.166

6.167 Conforme ilustrado na Fig. P6.167, uma turbina isolada operando em regime permanente possui dois estágios em série. Vapor d'água entra no primeiro estágio a 800°F (426,7°C) e 600 lbf/in² (4,1 MPa), sendo descarregado a 250 lbf/in² (1,7 MPa). O vapor então entra no segundo estágio e sai a 14,7 lbf/in² (101,3 kPa). A eficiência isentrópica dos estágios é de 85% e de 91%, respectivamente. Mostre os principais estados em um diagrama T-s. Na saída do segundo estágio determine a temperatura, em °F, se vapor superaquecido sai ou o título se uma mistura bifásica líquido-vapor é descarregada. Determine também o trabalho produzido em cada estágio, em Btu por lb de vapor escoando.

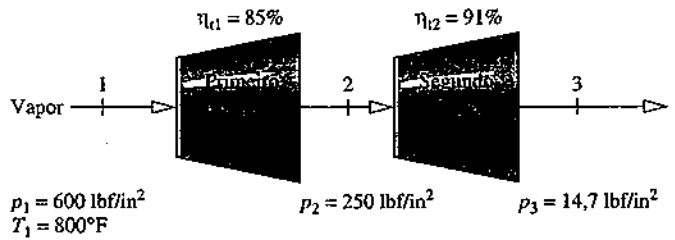


Fig. P6.167

6.168 Um tanque rígido se encontra inicialmente com 5,0 kg de ar a uma pressão de 0,5 MPa e uma temperatura de 500 K. O ar é descarregado por uma turbina para uma atmosfera, produzindo trabalho enquanto a pressão no tanque cai ao nível atmosférico de 0,1 MPa. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar, determine a quantidade teórica máxima de trabalho que pode ser produzida, em kJ. Ignore a troca de calor com a atmosfera e as variações das energias cinética e potencial.

6.169 Um tanque que inicialmente contém ar a 30 atm e 540°F (282,2°C) está conectado a uma pequena turbina. Ar é descarregado do tanque através da turbina, que produz trabalho em uma quantidade de 100 Btu (105,5 kJ). A pressão no tanque cai a 3 atm durante o processo, e a turbina descarrega para a atmosfera a 1 atm. Utilizando o modelo de gás ideal e desprezando as irreversibilidades no interior do tanque e da turbina, determine o volume do tanque, em ft³. A transferência de calor com a atmosfera e as variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas.

6.170 Ar é admitido em uma turbina de 3600 kW operando em regime permanente a uma vazão mássica de 18 kg/s a 800°C, 3 bar e a uma velocidade de 100 m/s. O ar se expande adiabaticamente através da turbina, sendo descarregado a uma velocidade de 150 m/s. O ar então entra em um difusor, no qual é desacelerado isentropicamente até uma velocidade de 10 m/s e uma pressão de 1 bar. Utilizando o modelo de gás ideal, determine (a) a pressão e a temperatura do ar na saída da turbina, em bar e °C, respectivamente.
 (b) a taxa de geração de entropia na turbina, em kW/K.
 Mostre o processo em um diagrama T-s.

Analisando Processos de Escoamento Internamente Reversíveis

6.171 Ar é admitido em um compressor operando em regime permanente com uma vazão volumétrica de 0,2 m³/s a 20°C e 1 bar. O ar é compri-

mido isotermicamente em um processo livre de irreversibilidades internas, saindo a 8 bar. O ar é modelado como um gás ideal e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Avalie a potência necessária e a quantidade de calor transferida, em kW.

- 6.172 Refrigerante 134a entra em um compressor operando em regime permanente a 1 bar e -15°C a uma vazão volumétrica de $3 \times 10^{-2} \text{ m}^3/\text{s}$. O refrigerante é comprimido até uma pressão de 8 bar em um processo internamente reversível de acordo com $pv^{1,06} = \text{constante}$. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine
- a potência necessária, em kW.
 - a taxa de transferência de calor, em kW.
- 6.173 Ar é admitido em um compressor operando em regime permanente a $p_1 = 15 \text{ lbf/in}^2$ (103,4 kPa) e $T_1 = 60^{\circ}\text{F}$ ($15,6^{\circ}\text{C}$). O ar passa por um processo politrópico, sendo descarregado a $p_2 = 75 \text{ lbf/in}^2$ (517,1 kPa) e $T_2 = 294^{\circ}\text{F}$ ($145,6^{\circ}\text{C}$). (a) Avalie o trabalho e o calor transferido, ambos em Btu por lb de ar em escoamento. (b) Represente o processo em esboços dos diagramas $p-v$ e $T-s$ e associe áreas dos diagramas com o trabalho e a quantidade de calor transferida, respectivamente. Considere o modelo de gás ideal para o ar e despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 6.174 Ar é admitido em um compressor operando em regime permanente a $p_1 = 1 \text{ bar}$ e $T_1 = 17^{\circ}\text{C}$, sendo descarregado a $p_2 = 5 \text{ bar}$. O ar passa por um processo politrópico, no qual o trabalho de acionamento do compressor é $162,2 \text{ kJ}$ por kg de ar em escoamento. Determine (a) a temperatura do ar na saída do compressor, em $^{\circ}\text{C}$, e (b) a transferência de calor, em kJ por kg de ar em escoamento. (c) Represente o processo em esboços dos diagramas $p-v$ e $T-s$ e associe áreas dos diagramas com o trabalho e a quantidade de calor transferida, respectivamente. Considere o modelo de gás ideal para o ar e despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 6.175 Água no estado de líquido saturado a 1 bar entra em uma bomba, operando em regime permanente, sendo bombeada isentropicamente até a pressão de 50 bar. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine o trabalho de entrada da bomba, em kJ por kg de água escoando, usando (a) a Eq. 6.51c, (b) um balanço de energia. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Obtenha os dados a partir das Tabelas A-3 e A-5, conforme apropriado. Compare os resultados das partes (a) e (b) e comente.
- 6.176 Compare o trabalho necessário para comprimir vapor d'água em regime permanente isentropicamente até 3 MPa a partir do estado de vapor saturado a 0,1 MPa com o trabalho necessário para bombear água líquida isentropicamente até 3 MPa a partir do estado de líquido saturado a 0,1 MPa, ambos em kJ por kg de água escoando através do equipamento. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados.
- 6.177 Uma bomba operando em regime permanente recebe água líquida a 50°C , com uma vazão mássica de 20 kg/s. A pressão da água na saída da bomba é de 1 MPa. Desprezando as irreversibilidades internas durante a

operação da bomba e os efeitos das energias cinética e potencial, determine a potência requerida, em kW.

- 6.178 Uma bomba operando em regime permanente recebe água líquida a 20°C e 100 kPa com uma vazão mássica de 53 kg/min. A pressão da água na saída da bomba é 5 MPa. A eficiência isentrópica da bomba é de 70%. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine a potência requerida pela bomba, em kW.
- 6.179 Uma bomba operando em regime permanente recebe água líquida a 50°C e 1,5 MPa. A pressão da água na saída da bomba é 15 MPa. A magnitude do trabalho requerido pela bomba é de 18 kJ por kg de água em escoamento. As perdas de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine a eficiência isentrópica da bomba.
- 6.180 Água líquida a 70°F ($21,1^{\circ}\text{C}$), $14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa) e uma velocidade de 30 ft/s (9,1 m/s) entra em um sistema, em regime permanente, que consiste em uma bomba ligada a uma tubulação e sai em um local 30 ft (9,1 m) acima da sucção a 250 lbf/in^2 (1,7 MPa), a uma velocidade de 15 ft/s (4,6 m/s) e sem apresentar variações significativas na temperatura. (a) Desprezando as irreversibilidades internas, determine a potência de entrada requerida pelo sistema, em Btu por lb de água líquida em escoamento. (b) Para os mesmos estados de entrada e saída, na presença de atrito, a potência de entrada seria maior ou menor do que a determinada na parte (a)? Explique. Considere $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$).
- 6.181 Uma bomba de 3 hp (2,2 kW) operando em regime permanente capta água líquida a 1 atm, 60°F ($15,6^{\circ}\text{C}$), e descarrega esta água a 5 atm em um local 20 ft (6,1 m) acima da sucção. Não ocorre variação significativa de velocidade entre a sucção e a descarga, e a aceleração local da gravidade é de $32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$). Seria possível bombear 1000 galões em 10 minutos ou menos? Explique.
- 6.182 Uma bomba acionada eletricamente operando em regime permanente retira água de um lago a uma pressão de 1 bar e a uma vazão de 50 kg/s e descarrega a água a uma pressão de 4 bar. Não ocorre significativa troca de calor com a vizinhança, e as variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas. A eficiência isentrópica da bomba é de 75%. Utilizando o valor de 8,5 centavos por kW · h para a eletricidade, estime o custo de operação da bomba por hora.
- 6.183 Conforme ilustrado na Fig. P6.183, água a montante de uma barragem entra em uma tubulação de alimentação a uma pressão de 24 psia (165,5 kPa) e uma velocidade de 5 ft/s (1,5 m/s), escoando através de um conjunto gerador-turbina hidráulica e sendo descarregada em um ponto 200 ft (61,0 m) abaixo da admissão a 19 psia (131 kPa), 45 ft/s (13,7 m/s) e um volume específico de $0,01602 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,001 \text{ m}^3/\text{kg}$). O diâmetro do tubo de saída é 5 ft (1,5 m) e a aceleração da gravidade local é $32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$). Utilizando o valor de 8,5 centavos por kW · h para a eletricidade gerada, determine o valor da potência produzida, em $\$/\text{dia}$, para a operação em regime permanente e na ausência de irreversibilidades internas.

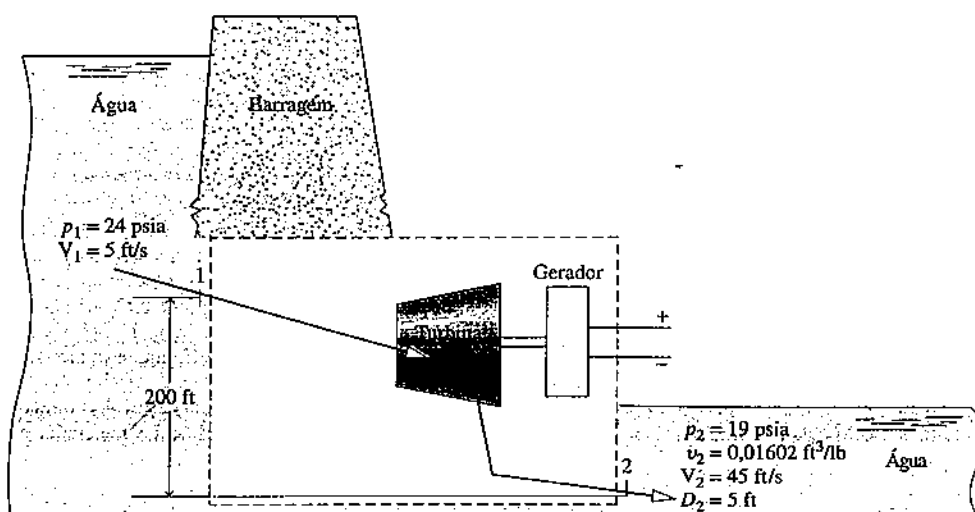


Fig. P6.183

- 6.184 Como mostrado na Fig. P6.184, água escoar a partir de um reservatório elevado através de uma turbina hidráulica, operando em regime permanente. Determine a potência máxima de saída, em MW, associada à vazão mássica de 950 kg/s. Os diâmetros de entrada e de saída são iguais. A água pode ser modelada como incompressível com $\nu = 10^{-3} \text{ m}^2/\text{s}$. A aceleração da gravidade local é de $9,8 \text{ m/s}^2$.

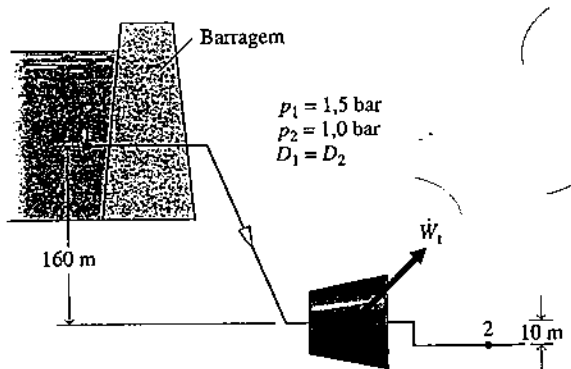


Fig. P6.184

- 6.185 Nitrogênio (N_2) entra em um bocal operando em regime permanente a 0,2 MPa, 550 K e com uma velocidade de 1 m/s, sendo submetido a uma expansão politrópica com $n = 1,3$ até 0,15 MPa. Utilizando o modelo de gás ideal com $k = 1,4$, e desprezando os efeitos da energia potencial, determine (a) a velocidade de saída, em m/s, e (b) a taxa de transferência de calor, em kJ por kg de gás em escoamento.
- 6.186 Monóxido de carbono entra em um bocal operando em regime permanente a 5 bar, 200°C e com uma velocidade de 1 m/s, sendo submetido a uma expansão politrópica até 1 bar e uma velocidade de saída de 630 m/s. Utilizando o modelo de gás ideal e desprezando os efeitos da energia potencial, determine
(a) a temperatura de saída, em °C.
(b) a taxa de transferência de calor, em kJ por kg de gás em escoamento.

Reverendo Conceitos

- 6.187 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.
(a) Para sistemas fechados que passam por processos que envolvem irreversibilidades internas, tanto a variação de entropia quanto a geração de entropia são positivas.
(b) O ciclo de Carnot é representado no diagrama de Mollier por um retângulo.

(c) A variação de entropia de um sistema fechado durante um processo pode ser maior, igual ou menor do que zero.
(d) Para um estado de entrada especificado, uma pressão de saída, e uma vazão mássica, a potência de entrada requerida por um compressor operando em regime permanente é menor do que se a compressão ocorresse isentropicamente.

(e) As equações $T ds$ são fundamentalmente importantes na termodinâmica porque são utilizadas como um ponto de partida para o desenvolvimento de relações importantes de propriedades para sistemas puros e compressíveis simples.

(f) Nos estados líquidos, a seguinte aproximação é razoável para muitas aplicações na engenharia, $s(T,p) = s_f(T)$.

- 6.188 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

(a) A formulação em regime permanente do balanço de entropia em um volume de controle requer que a taxa total na qual a entropia é transferida para fora do volume de controle seja menor do que a taxa total na qual a entropia entra.

(b) Em termodinâmica estatística, a entropia é associada a noção microscópica de desordem.

(c) Para um gás modelado como um gás ideal, a energia interna, a entalpia e a entropia específicas dependem apenas da temperatura.

(d) A variação de entropia entre dois estados da água pode ser lida diretamente das tabelas de vapor.

(e) O princípio de aumento de entropia estabelece que os únicos processos de um sistema isolado são aqueles nos quais há um aumento de entropia.

(f) A equação 6.52, a equação de Bernoulli, é aplicada geralmente para volumes de controle com uma entrada e uma saída, em regime permanente, se irreversibilidades internas estiverem presentes ou não.

- 6.189 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

(a) A única transferência de entropia para ou a partir de volumes de controle é aquela que acompanha a transferência de calor.

(b) A transferência de calor para processos internamente reversíveis de sistemas fechados pode ser representada em um diagrama temperatura-entropia como uma área.

(c) Para um estado de entrada especificado, uma pressão de saída, e uma vazão mássica, a potência desenvolvida por uma turbina operando em regime permanente é menor do que se a expansão ocorresse isentropicamente.

(d) A variação de entropia entre dois estados do ar modelado como um gás ideal pode ser lida diretamente da Tabela A-22 apenas quando a pressão nesses estados for a mesma.

(e) O termo isotérmico significa temperatura constante, enquanto que isentrópico significa volume específico constante.

(f) Quando um sistema passa por um ciclo de Carnot, entropia é gerada no interior do sistema.

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

6.1P Consultando a ENERGY STAR®, obtenha uma lista ordenada das três principais melhorias eficazes com relação ao custo que aumentariam a eficiência de energia de forma global em sua casa. Desenvolva um plano para implementar as melhorias. Escreva um relatório com no mínimo, três referências.

6.2P Instalações de potência de conversão de energia térmica dos oceanos (sistemas OTEC) geram eletricidade em navios ou plataformas no mar por meio da exploração da diminuição natural da temperatura da água do oceano com a profundidade. Uma proposta relacionada ao uso da eletricidade gerada pelos sistemas OTEC é produzir e comercializar amônia em três passos: hidrogênio (H_2) seria primeiramente obtido por meio da eletrólise da água do mar dessalinizada. O hidrogênio reagiria então com o nitrogênio (N_2) da atmosfera para obter amônia (NH_3). Finalmente, amônia líquida seria transportada para a costa, onde seria reprocessada em hidrogênio ou usada como matéria-prima. Alguns dizem que a principal dificuldade da proposta está na integração da tecnologia atual de modo a fornecer custos e produtos competitivos. Investigue esse problema e resuma suas conclusões em um relatório com no mínimo três referências.

6.3P O gás natural atualmente exerce um importante papel, indo ao encontro de nossas necessidades de energia. Do mesmo modo, o hidrogênio pode ser importante daqui a alguns anos. Para o gás natural e o hidrogê-

nio, necessita-se de energia em cada estágio de distribuição entre a produção e o uso final: para armazenamento, transporte por meio de dutos, caminhões, trens e navios, e liquefação, se necessário. De acordo com alguns observadores, as exigências de energia para a distribuição pesarão de maneira mais intensa para o hidrogênio, não apenas porque ele possui atributos especiais, mas também porque os meios para distribuí-lo são menos desenvolvidos do que os que existem para o gás natural. Investigue os requisitos de energia para a distribuição do hidrogênio em comparação com os requisitos necessários para a distribuição do gás natural. Escreva um relatório com, no mínimo, três referências.

6.4P Para um compressor ou uma bomba localizada em seu campus ou local de trabalho, anote dados suficientes para analisar a eficiência isentrópica do compressor ou bomba. Compare a eficiência isentrópica do compressor ou bomba determinada experimentalmente com os dados fornecidos pelo fabricante. Explique qualquer discrepância significativa entre os valores experimentais e os valores do fabricante. Prepare um relatório técnico incluindo uma descrição completa da instrumentação envolvida, dos dados registrados, dos resultados e das conclusões, listando pelo menos três referências.

6.5P A economia clássica foi desenvolvida em grande parte fazendo-se analogia à noção de equilíbrio mecânico. Alguns observadores estão dizendo

atualmente que um sistema macroeconômico está mais para um sistema termodinâmico do que para um sistema mecânico. Além disso, eles dizem que o fracasso das teorias econômicas tradicionais em levar em conta o recente comportamento econômico pode se dar em parte pelo não reconhecimento do papel que a entropia exerce com relação ao controle das variações na economia e do equilíbrio, semelhante ao papel da entropia na termodinâmica. Escreva um relatório com, no mínimo, três referências sobre como a segunda lei e a entropia são utilizadas na economia.

6.6P Projete e execute um experimento para obter dados de medidas de propriedades necessários para avaliar a variação de entropia de um gás, líquido ou sólido comum passando por um processo de sua escolha. Compare a variação de entropia determinada experimentalmente com um valor obtido a partir de dados publicados de engenharia, incluindo *softwares* apropriados. Explique qualquer discrepância significativa entre os valores. Prepare um relatório técnico incluindo uma descrição completa da instrumentação envolvida, dos dados registrados, dos resultados e das conclusões, listando pelo menos três referências.

6.7P O método da máxima entropia é amplamente utilizado na área de análise de dados na astronomia. Nas três últimas décadas um trabalho considerável foi realizado usando o método para a filtragem de dados e a remoção de falhas em uma imagem causadas muito mais pelo próprio telescópio do que pela luz proveniente do céu (chamada deconvolução). Para auxiliar o alcance dessas metas, refinamentos do método evoluíram durante os anos. Investigue como o método da máxima entropia é utilizado atualmente na astronomia e resuma o respectivo estado-da-arte em um memorando.

6.8P O desempenho de turbinas, compressores e bombas diminui com o uso, reduzindo a eficiência isentrópica. Selecione um desses três tipos de componentes para desenvolver uma compreensão mais profunda do funcionamento do mesmo. Entre em contato com um representante do fabricante para saber que medidas são tipicamente registradas durante a operação, as causas de degradação de desempenho com o uso, e as ações de manutenção que podem ser tomadas para prolongar a vida útil. Visite

um *site* industrial, onde o componente selecionado pode ser observado em operação e discuta os mesmos pontos com o contato adequado do *site*. Prepare uma apresentação por pôster adequada para ser usada em sala de aula com os seus resultados.

6.9P Modelagem termodinâmica básica, incluindo a utilização de diagramas temperatura-entropia para a água e uma forma da equação de Bernoulli, tem sido utilizada para o estudo de certos tipos de erupções vulcânicas. (Veja L.G. Mastin, "Thermodynamics of Gas and Steam-Blast Eruptions", *Bull. Volcanol.*, 57, 85-98, 1995.) Escreva um relatório crítico avaliando as hipóteses utilizadas e a aplicação dos princípios da termodinâmica, como utilizados no artigo. Inclua no mínimo três referências.

6.10P Nas últimas décadas muitos autores escreveram sobre a relação entre vida na biosfera e a segunda lei da termodinâmica. Entre eles estão os ganhadores do Prêmio Nobel, Erwin Schrödinger (*Física*, 1933) e Ilya Prigogine (*Química*, 1977). Observadores contemporâneos, como Eric Schneider, também deram sua contribuição. Pesquise e avalie de forma crítica essas contribuições para a literatura. Resuma suas conclusões em um relatório com no mínimo três referências.

6.11P A Fig. P6.11P ilustra um compressor de ar equipado com uma camisa d'água alimentada a partir de uma linha de água acessível em uma localização 50 ft (15,2 m) distantes horizontalmente da porta de ligação da camisa d'água e 10 ft (3,0 m) abaixo da mesma. O compressor é de um único estágio, dupla-ação, recíproco horizontal, com uma pressão de descarga de 50 psig (344,7 kPa) quando se comprime o ar ambiente. Água a 45°F (7,2°C) experimenta um aumento de 10°F (-12,2°C) de temperatura, conforme escoar pela camisa a uma taxa de 300 galões por hora. Projete um sistema de tubulação de água de resfriamento que contemple essas necessidades. Use tamanhos padrões de tubos e acessórios e uma bomba comercial apropriada com um motor elétrico monofásico. Prepare um relatório técnico incluindo um diagrama do sistema de tubulação, uma lista completa das peças, a especificação da bomba, o custo estimado da instalação e os cálculos envolvidos.

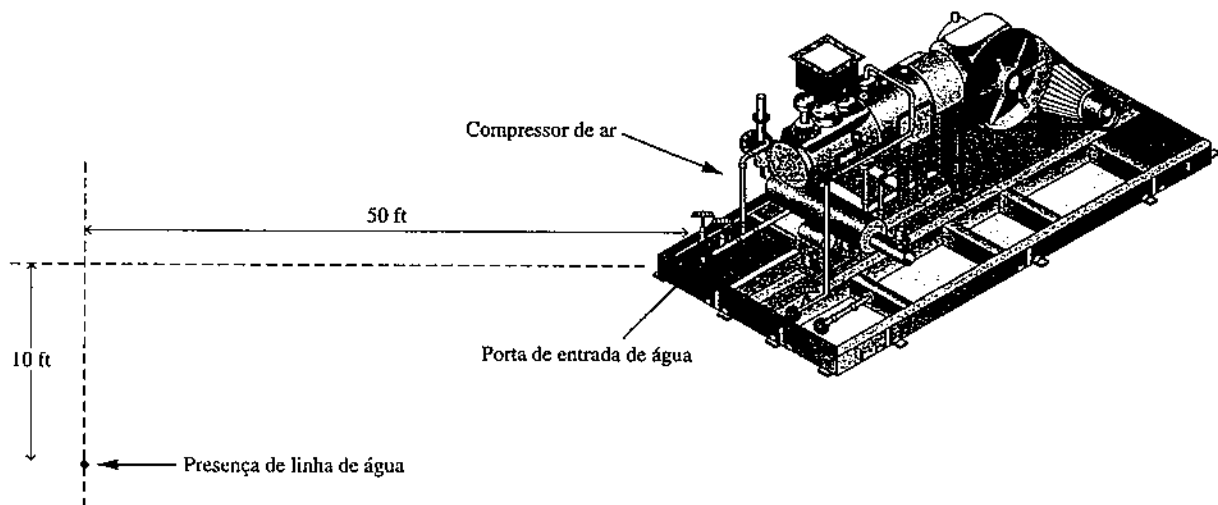


Fig. P6.11P



A exergia expressa a transferência de energia por trabalho, calor, fluxo de massa em termos de uma *medida comum*: trabalho plenamente disponível para o levantamento de um peso; veja as Seções 7.2.2, 7.4.1 e 7.5.1. © Robert Kneschke | Dreamstime.com

CONTEXTO DE ENGENHARIA O objetivo deste capítulo é apresentar a *análise de exergia*, que utiliza os princípios da conservação de massa e da conservação de energia juntamente com a segunda lei da termodinâmica, para o projeto e a análise de sistemas térmicos.

A importância de se desenvolverem sistemas térmicos que utilizem eficientemente recursos não renováveis, como petróleo, gás natural e carvão, é evidente. A análise de exergia é particularmente apropriada para maximizar o objetivo de um uso mais eficiente dos recursos, uma vez que permite a determinação de rejeitos e perdas em termos da localização, do tipo e de seus valores reais. Essa informação pode ser usada no projeto de sistemas térmicos, para direcionar esforços no sentido de reduzir as fontes de ineficiência dos sistemas existentes e avaliar o sistema em termos de custo.

7

Análise da Exergia

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar conhecimento dos conceitos fundamentais relacionados à análise de exergia... incluindo o ambiente de referência para exergia, o estado morto, a transferência e a destruição de exergia.
- ▶ avaliar a exergia em um estado e a variação da exergia entre dois estados, utilizando os dados das propriedades apropriadas.
- ▶ aplicar balanços de exergia a sistemas fechados e volumes de controle em regime permanente.
- ▶ definir e avaliar eficiências exergeticas.
- ▶ aplicar a análise de custo de exergia para perdas de calor e sistemas simples de cogeração.

7.1 Apresentação da Exergia

A energia é conservada em qualquer dispositivo ou processo. Ela não pode ser destruída. A energia que entra em um sistema em forma de combustível, eletricidade, fluxos de matéria e assim por diante pode ser conferida em seus produtos e subprodutos. Contudo, por si só a ideia de conservação de energia é inadequada para se descreverem alguns aspectos importantes da utilização dos recursos.

POR EXEMPLO A Fig. 7.1a mostra um sistema isolado constituído inicialmente de um pequeno reservatório de combustível cercado de uma grande quantidade de ar. Suponha que o combustível queime (Fig. 7.1b) de maneira que finalmente exista uma ligeira mistura aquecida dos produtos da combustão e ar; conforme ilustra a Fig. 7.1c. A quantidade total de energia associada ao sistema é constante, pois não há transferência de energia através da fronteira de um sistema isolado. Porém, a combinação ar-combustível inicial é essencialmente mais útil do que a mistura final aquecida. Por exemplo, o combustível poderia ser usado em algum dispositivo para gerar eletricidade ou produzir vapor superaquecido, enquanto os usos associados à mistura final levemente aquecida são de longe mais limitados. Podemos dizer que o sistema tem um *potencial de uso* maior no início do que no final. Uma vez que nada, além de uma mistura final aquecida, é alcançado no processo, esse potencial é largamente desperdiçado. Mais precisamente, o potencial inicial é largamente *destruído* por causa da natureza irreversível do processo. ◀ ◀ ◀ ◀ ◀

Antecipando os principais resultados deste capítulo, *exergia* é a propriedade que quantifica o *potencial de uso*. O exemplo anterior mostra que, ao contrário da energia, a exergia não é conservada e sim destruída por meio de irreversibilidades.

A discussão mais adiante mostra que a exergia não somente pode ser destruída por irreversibilidades, mas também pode ser transferida *para e de* sistemas. A exergia transferida de um sistema para sua vizinhança e que não é utilizada geralmente representa uma *perda*. Pode-se conseguir uma melhor utilização de recursos energéticos reduzindo-se a destruição de exergia no interior de um sistema e/ou reduzindo-se as perdas. Um objetivo na análise de exergia é identificar locais em que ocorram destruição e perdas de exergia e classificá-los por ordem de importância. Isso permite que a atenção seja centrada nos aspectos da operação de um sistema que ofereçam maiores oportunidades para melhorias compensadoras quanto ao custo.

Retornando à Fig. 7.1, note que o combustível presente inicialmente tem valor econômico, enquanto a mistura final levemente aquecida tem pouco valor. Em consequência, o valor econômico diminui nesse processo. A partir dessas considerações, podemos concluir que existe uma ligação entre a exergia e o valor econômico. Esse caso será visto em discussões subsequentes.

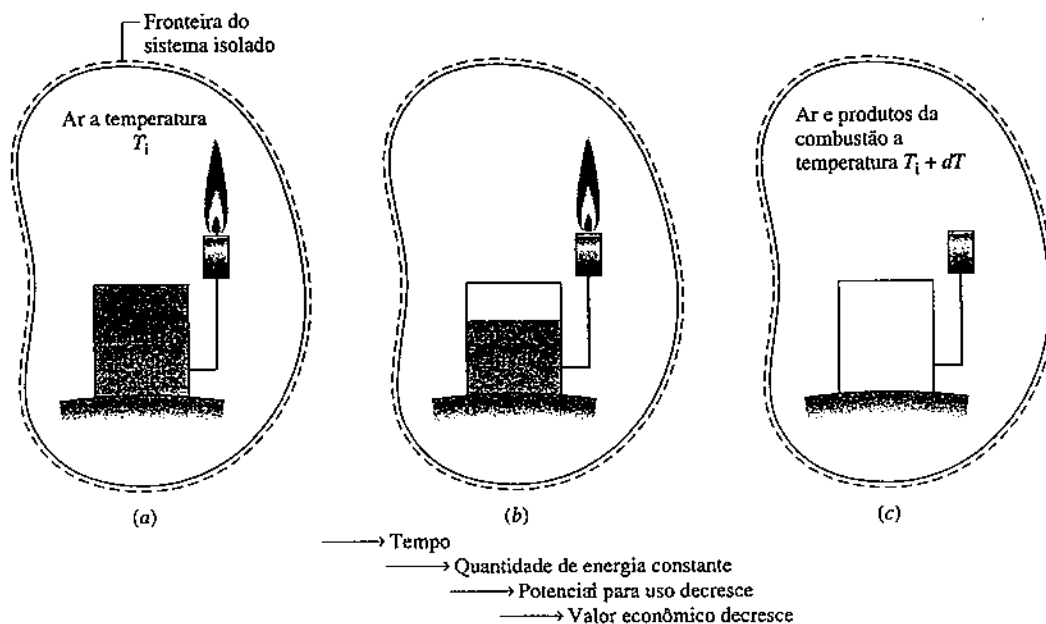


Fig. 7.1 Ilustração utilizada para apresentar o conceito de exergia.

7.2 Conceituação de Exergia

A apresentação da segunda lei no Cap. 5 também proporciona uma base para o conceito de exergia, conforme consideramos a seguir.

As principais conclusões da discussão sobre a Fig. 5.1 são:

- ▶ existe um potencial para o desenvolvimento de trabalho sempre que dois sistemas em diferentes estados são postos em contato, e
- ▶ pode-se desenvolver trabalho quando se permite que dois sistemas atinjam o equilíbrio.

Na Fig. 5.1a, por exemplo, um corpo inicialmente a uma temperatura elevada T_i posto em contato com a atmosfera a uma temperatura T_0 esfria espontaneamente. Para conceituar como se poderia desenvolver trabalho nesse caso, veja a Fig. 7.2. A figura mostra um sistema *global* com três elementos: o corpo, o ciclo de potência e a atmosfera a T_0 e p_0 . Presume-se que a atmosfera seja grande o bastante para que suas temperatura e pressão se mantenham constantes. W_c indica o trabalho do sistema global.

Em vez de o corpo esfriar espontaneamente como na Fig. 5.1a, a Fig. 7.2 mostra que, se a transferência de calor Q durante o resfriamento for transmitida para o ciclo de potência, o trabalho W_c pode ser desenvolvido, enquanto Q_0 é descarregado na atmosfera. Essas são as únicas transferências de energia. O trabalho W_c está *totalmente disponível* para elevar um peso ou, de modo equivalente, como trabalho de eixo ou trabalho elétrico. Em última análise, o corpo esfria até T_0 , e nenhum trabalho mais pode ser desenvolvido. No equilíbrio, tanto o corpo quanto a atmosfera têm energia, mas já não há qualquer potencial para se desenvolver trabalho a partir dos dois, pois nenhuma interação pode ocorrer entre eles.

Note que o trabalho W_c também poderia ser desenvolvido pelo sistema da Fig. 7.2 se a temperatura inicial do corpo fosse *menor* que a da atmosfera: $T_i < T_0$. Nesse caso, os sentidos das transferências de calor Q e Q_0 mostrados na Fig. 7.2 seriam invertidos. Pode-se desenvolver trabalho à medida que o corpo *aquece* em direção ao equilíbrio com a atmosfera.

Uma vez que não haja qualquer variação líquida de estado para o ciclo de potência da Fig. 7.2, concluímos que o trabalho W_c é realizado somente porque o estado inicial do corpo difere do estado da atmosfera. *Exergia é o valor teórico máximo desse trabalho.*

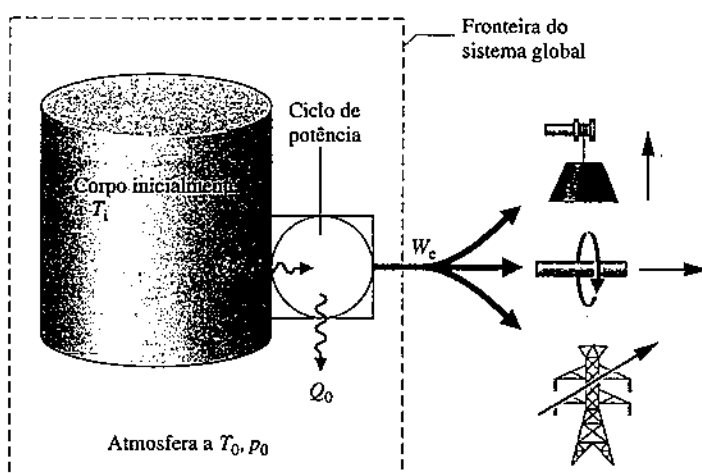


Fig. 7.2 Sistema global composto pelo corpo, ciclo de potência e atmosfera utilizado para conceituar exergia.

7.2.1 Ambiente e Estado Morto

Para a análise termodinâmica que envolva o conceito de exergia, é necessário modelar a atmosfera usada no exemplo anterior. O modelo resultante é chamado ambiente de referência da exergia, ou simplesmente ambiente.

ambiente

Neste livro, o ambiente é considerado um sistema compressível simples que é *grande* em extensão e *uniforme* em temperatura, T_0 , e pressão, p_0 . Mantendo-se a ideia de que o ambiente representa uma porção do mundo físico, os valores para T_0 e p_0 utilizados em uma determinada análise são normalmente tomados em condições ambientes típicas, como 1 atm e 25°C (77°F). Para completar, as propriedades intensivas do ambiente não variam significativamente como resultado de algum processo sob consideração, e o ambiente é livre de irreversibilidades.

Quando um sistema de interesse está a T_0 e p_0 e *em repouso* com relação ao ambiente, dizemos que o sistema está no estado morto. No estado morto não pode haver interação entre o sistema e o ambiente, e desse modo não há potencial para se desenvolver trabalho.

estado morto

7.2.2 Definição de Exergia

A discussão até este ponto da presente seção pode ser resumida pela seguinte definição de exergia:

Exergia é o máximo trabalho teórico possível de ser obtido a partir de um sistema global, composto por um sistema e o ambiente, conforme este entra em equilíbrio com o ambiente (atinge o estado morto).

definição de exergia

Interações entre o sistema e o ambiente podem envolver dispositivos auxiliares, como o ciclo de potência da Fig. 7.2, que pelo menos em princípio permite a realização de trabalho. O trabalho realizado pode ser utilizado para levantar peso, ou, de modo equivalente, como trabalho de eixo ou trabalho elétrico. Podemos esperar que o trabalho teórico máximo seja obtido quando não houver irreversibilidades. Esse caso será considerado na próxima seção.

7.3 Exergia de um Sistema

exergia de um sistema

A exergia de um sistema, E , em um estado especificado é dada pela expressão

$$E = (U - U_0) + p_0(V - V_0) - T_0(S - S_0) + EC + EP \quad (7.1)$$

TOME NOTA...

Neste livro, E e θ são usados para exergia e exergia específica, respectivamente, enquanto E e e denotam energia e energia específica, respectivamente. Essa notação está em acordo com a prática usual. O conceito apropriado de exergia ou energia estará claro no contexto. Apesar disso, são necessários cuidados para evitar erros de simbologia relativos a esses conceitos.

em que U , EC , EP , V e S denotam, respectivamente, energia interna, energia cinética, energia potencial, volume e entropia do sistema no estado especificado. U_0 , V_0 e S_0 denotam energia interna, volume e entropia, respectivamente, do sistema quando está em estado morto. Neste capítulo as energias cinética e potencial são avaliadas em relação ao ambiente. Dessa maneira, quando está no estado morto, o sistema está em repouso em relação ao ambiente e os valores das energias cinética e potencial são zero: $EC_0 = EP_0 = 0$. Por inspeção da Eq. 7.1, as unidades de exergia são as mesmas da energia.

A Eq. 7.1 pode ser deduzida pela aplicação dos balanços de energia e entropia ao sistema global mostrado na Fig. 7.3, que consiste em um sistema fechado e um ambiente. Veja o boxe para a dedução da Eq. 7.1.

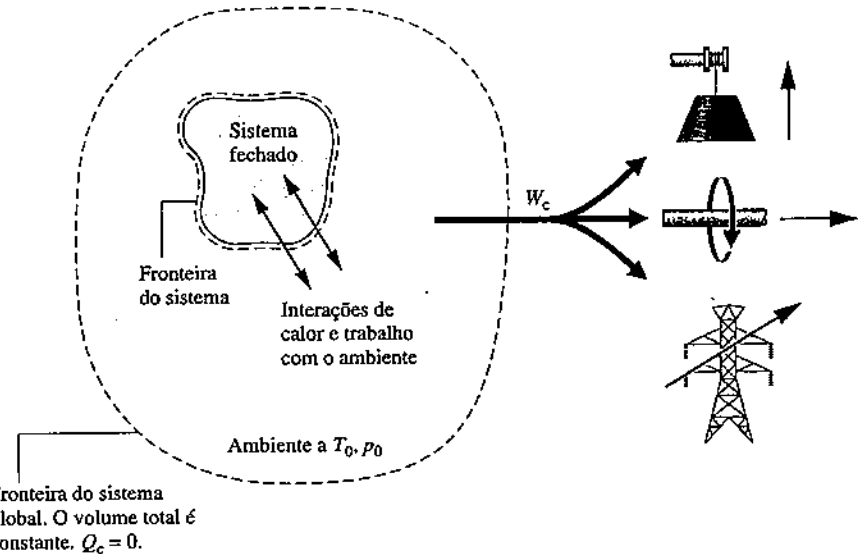


Fig. 7.3 Sistema global composto pelo sistema fechado e ambiente utilizado para se avaliar exergia.

Avaliando a Exergia de um Sistema

Com referência à Fig. 7.3, a exergia é o valor teórico máximo do trabalho W_c que poderia ser alcançado, considerando o sistema global, se o sistema fechado entrasse em equilíbrio com o ambiente — ou seja, se o sistema fechado entrasse em estado morto.

De acordo com a discussão da Fig. 7.2, o sistema fechado somado ao ambiente forma o sistema completo ou *global*. A fronteira do sistema global está localizada de modo que não haja transferência de energia por transferência de calor através dela: $Q_c = 0$. Além disso, a fronteira do sistema global está localizada de modo que o volume total permaneça constante, mesmo que os volumes do sistema e do ambiente possam variar. Em consequência, o trabalho W_c mostrado na figura é a *única* transferência de energia através da fronteira do sistema global e está *totalmente disponível* para levantar um peso, girar um eixo ou produzir eletricidade nas proximidades. Em seguida, aplicamos os balanços de energia e entropia para determinar o valor teórico máximo para W_c .

Balço de Energia

Considere um processo em que o sistema e o ambiente entram em equilíbrio. O balanço de energia para o sistema global é

$$\Delta E_c = Q_c^o - W_c \quad (a)$$

em que W_c é o trabalho desenvolvido pelo sistema global e ΔE_c é a variação da energia do sistema global: a soma das variações de energia do sistema e do ambiente. A energia do sistema inicialmente é denotada por E , o que inclui a energia cinética, a energia potencial e a energia interna do sistema. Uma vez que as energias cinética e potencial são avaliadas em relação ao ambiente, a energia do sistema no estado morto é simplesmente sua energia interna, U_0 . Consequentemente, ΔE_c pode ser expresso por

$$\Delta E_c = (U_0 - E) + \Delta U_{amb} \quad (b)$$

em que ΔU_{amb} é a variação da energia interna do ambiente.

Ainda que T_o e p_o sejam constantes, as variações da energia interna U_{amb} , da entropia S_{amb} e do volume V_{amb} do ambiente estão relacionadas através da Eq. 6.8, a primeira equação TdS , como

$$\Delta U_{amb} = T_o \Delta S_{amb} - p_o \Delta V_{amb} \quad (c)$$

Introduzindo a Eq. (c) na Eq. (b), temos

$$\Delta E_c = (U_o - E) + (T_o \Delta S_{amb} - p_o \Delta V_{amb}) \quad (d)$$

Substituindo a Eq. (d) na Eq. (a) e resolvendo para W_c , chegamos a

$$W_c = (E - U_o) - (T_o \Delta S_{amb} - p_o \Delta V_{amb})$$

O volume total é constante. Por isso, a variação de volume do ambiente é igual em magnitude e oposta em sinal à variação de volume do sistema: $\Delta V_{amb} = -(V_o - V)$. Com essa substituição, a expressão anterior do trabalho torna-se

$$W_c = (E - U_o) + p_o(V - V_o) - (T_o \Delta S_{amb}) \quad (e)$$

Essa equação fornece o trabalho para o sistema global à medida que o sistema passa ao estado morto. O trabalho teórico máximo é determinado utilizando-se o balanço de entropia como se segue.

Balanço de Entropia

O balanço de entropia para o sistema global reduz-se a

$$\Delta S_c = \sigma_c$$

na qual o termo da transferência de entropia é omitido porque nenhuma transferência de calor atravessa a fronteira do sistema global. O termo σ_c leva em conta a produção de entropia devido às irreversibilidades à medida que o sistema entra em equilíbrio com o ambiente. A variação da entropia ΔS_c é o somatório das variações de entropia do sistema e do ambiente, respectivamente. Isso é

$$\Delta S_c = (S_o - S) + \Delta S_{amb}$$

Em que S e S_o denotam a entropia do sistema em um dado estado e no estado morto, respectivamente. Combinando as duas últimas equações, temos

$$(S_o - S) + \Delta S_{amb} = \sigma_c \quad (f)$$

A eliminação de ΔS_{amb} entre as Eqs. (e) e (f) resulta em

$$W_c = (E - U_o) + p_o(V - V_o) - T_o(S - S_o) - T_o\sigma_c \quad (g)$$

Com $E = U + EC + EP$, a Eq. (g) torna-se

$$W_c = (U - U_o) + p_o(V - V_o) - T_o(S - S_o) + EC + EP - T_o\sigma_c \quad (h)$$

O valor do termo sublinhado na Eq. (h) é determinado pelos dois estados finais do sistema — o estado dado e o estado morto — e é independente dos detalhes do processo que liga esses estados. Contudo, o valor do termo $T_o\sigma_c$ depende da natureza do processo à medida que o sistema evolui para o estado morto. De acordo com a segunda lei, $T_o\sigma_c$ é positivo quando irreversibilidades estão presentes e se anula quando não há ocorrência das irreversibilidades. O valor do termo $T_o\sigma_c$ não pode ser negativo. Por isso, o valor teórico máximo para o trabalho do sistema global W_c é obtido fazendo-se $T_o\sigma_c$ igual a zero na Eq. (h). Por definição, esse valor máximo é a exergia, E . Consequentemente, a Eq. 7.1 é tomada como a expressão apropriada para se avaliar a exergia.

7.3.1 Aspectos da Exergia

Nesta seção, listaremos cinco aspectos importantes do conceito de exergia:

1. Exergia é uma medida do desvio do estado de um sistema quando comparado ao do ambiente. É, portanto, um atributo do sistema e do ambiente em conjunto. Contudo, uma vez que o ambiente é especificado, pode-se atribuir um valor à exergia em termos de valores de propriedades apenas do sistema, e então a exergia pode ser considerada uma propriedade do sistema. Exergia é uma propriedade extensiva.
2. O valor da exergia não pode ser negativo. Se um sistema estiver em qualquer estado diferente do estado morto, este será capaz de mudar sua condição *espontaneamente* na direção do estado morto; essa tendência irá cessar quando o estado morto for alcançado. Nenhum trabalho deve ser feito para causar essa variação espontânea. Em consequência, qualquer mudança no estado de um sistema em direção ao estado morto deve ser realizada com *pelo menos zero* trabalho sendo desenvolvido e, desse modo, o trabalho *máximo* (exergia) não pode ser negativo.
3. A exergia não é conservada, mas pode ser destruída pelas irreversibilidades. Um caso-limite ocorre quando a exergia é completamente destruída, o que pode acontecer se um sistema for submetido a uma variação espontânea até o estado morto sem possibilidade de obtenção de trabalho. O potencial para o desenvolvimento de trabalho que existia originalmente será completamente desperdiçado nesse processo espontâneo.
4. A exergia até agora tem sido vista como o trabalho teórico *máximo* possível de ser obtido de um sistema global, constituído de um sistema mais o ambiente à medida que o sistema passa de um dado estado *para* o estado morto. Como alternativa, a exergia pode ser considerada o módulo do valor teórico *mínimo* de fornecimento de trabalho

necessário para levar o sistema do estado morto para um dado estado. Usando os balanços de energia e entropia já vistos, podemos facilmente desenvolver a Eq. 7.1 a partir desse ponto de vista. Isto é deixado como exercício.

5. Quando um sistema está no estado morto, ele está em equilíbrio térmico e mecânico com o ambiente, e sua exergia tem valor zero. Mais precisamente, a contribuição *termomecânica* para a exergia é zero. Este termo distingue o conceito de exergia do presente capítulo de uma outra contribuição para a exergia apresentada na Seção 13.6, na qual se permite que os conteúdos de um sistema no estado morto entrem em reação química com os componentes do ambiente e então se desenvolva um trabalho adicional. Esta contribuição para a exergia é chamada *exergia química*. O conceito de exergia química é importante na análise da segunda lei de muitos tipos de sistemas, em particular sistemas envolvendo combustão. Contudo, conforme apresentado neste capítulo, o conceito de exergia termomecânica satisfaz uma ampla gama de avaliações termodinâmicas.

BIOCONEXÕES A indústria de criação de aves nos Estados Unidos produz bilhões de quilos de carne anualmente, e a produção de galinhas representa 80% do total. O montante anual dos dejetos produzidos por essas aves também alcança bilhões de libras. Os dejetos podem exceder a necessidade de seu uso como fertilizantes agrícolas. Parte desse excesso pode ser usada para produzir pastilhas fertilizantes para uso comercial e doméstico. Apesar de sua exergia química relativamente baixa, esses dejetos podem ser utilizados também para produzir metano, pela digestão *anaeróbica*. O metano pode ser queimado em centrais de energia para produzir energia elétrica ou vapor de processo. Sistemas digestores estão à disposição para serem usados apropriadamente nas fazendas. Esses são desenvolvimentos positivos para um importante setor da economia agrícola norte-americana que veio a receber publicidade adversa em virtude de algumas preocupações quanto ao teor de arsênio presente nos dejetos das aves, da descarga de dejetos em córregos e nos, do excessivo odor e da infestação de moscas nas proximidades de grandes operações agrícolas.

7.3.2 Exergia Específica

Apesar de a exergia ser uma propriedade abrangente, às vezes convém utilizá-la em termos de unidade de massa ou em base molar. Expressando a Eq. 7.1 em termos de unidade de massa, temos para a exergia específica, e ,

exergia
específica

$$e = (u - u_0) + p_0(v - v_0) - T_0(s - s_0) + V^2/2 + gz \quad (7.2)$$

em que u , v , s , $V^2/2$ e gz são a energia interna específica, o volume, a entropia, a energia cinética e a energia potencial, respectivamente, no estado de interesse; u_0 , v_0 e s_0 são propriedades específicas no estado morto; a T_0 e p_0 . Na Eq. 7.2, as energias cinética e potencial são medidas em relação ao ambiente e dessa maneira contribuem na sua totalidade para o valor numérico da exergia, pois, em princípio, cada parcela pode ser totalmente convertida em trabalho se o sistema for levado ao repouso em uma diferença de altura nula relativa ao ambiente. Finalmente, por inspeção da Eq. 7.2, temos que as unidades da exergia específica são as mesmas da energia específica, kJ/kg ou Btu/lb.

A exergia específica em um estado determinado requer propriedades nesse estado e no estado morto.

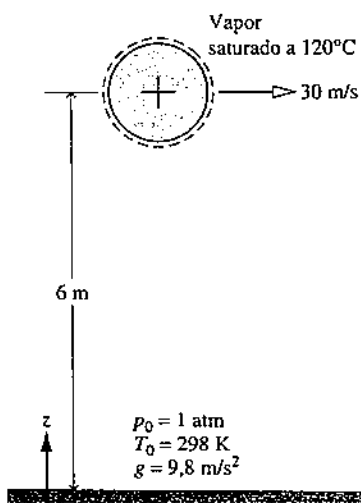
POR EXEMPLO a Eq. 7.2 será usada para se determinar a exergia específica do vapor d'água saturado a 120°C, com uma velocidade de 30 m/s e a uma altura de 6 m, cada qual relativa a um ambiente de referência de exergia, em que $T_0 = 298$ K (25°C), $p_0 = 1$ atm e $g = 9,8$ m/s². Para a água como vapor saturado a 120°C, a Tabela A-2 fornece $v = 0,8919$ m³/kg, $u = 2529,3$ kJ/kg, $s = 7,1296$ kJ/kg · K. No estado morto, em que $T_0 = 298$ K (25°C) e $p_0 = 1$ atm, a água é um líquido. Desta maneira, com as Eqs. 3.11, 3.12 e 6.5 e os valores da Tabela A-2, temos $v_0 = 1,0029 \times 10^{-3}$ m³/kg, $u_0 = 104,88$ kJ/kg, $s_0 = 0,3674$ kJ/kg · K. Substituindo os valores, temos

$$\begin{aligned} e &= (u - u_0) + p_0(v - v_0) - T_0(s - s_0) + \frac{V^2}{2} + gz \\ &= \left[(2529,3 - 104,88) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right] \\ &\quad + \left[\left(1,01325 \times 10^5 \frac{\text{N}}{\text{m}^2} \right) (0,8919 - 1,0029 \times 10^{-3}) \frac{\text{m}^3}{\text{kg}} \right] \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &\quad - \left[(298 \text{ K}) (7,1296 - 0,3674) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right] \\ &\quad + \left[\frac{(30 \text{ m/s})^2}{2} + \left(9,8 \frac{\text{m}}{\text{s}^2} \right) (6 \text{ m}) \right] \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= (2424,42 + 90,27 - 2015,14 + 0,45 + 0,06) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} = 500 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \end{aligned}$$

O exemplo a seguir ilustra o uso da Eq. 7.2 juntamente com dados de propriedades do gás ideal.

TOME NOTA...

As energias cinética e potencial são legitimamente consideradas exergia. Mas, para simplificar a expressão no presente capítulo, referimo-nos a esses termos — vistos como energia ou exergia — como estimativa para os efeitos do movimento e da gravidade. O significado vai estar claro no contexto.



EXEMPLO 7.1**Avaliando a Exergia de Gás de Exaustão**

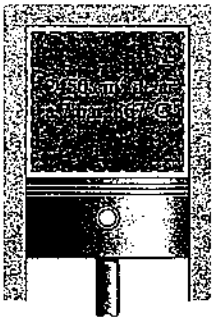
Um cilindro de um motor de combustão interna contém 2450 cm^3 de produtos gasosos de combustão a uma pressão de 7 bar e a uma temperatura de 867°C , pouco antes da abertura da válvula de descarga. Determine a exergia específica do gás, em kJ/kg . Ignore os efeitos de movimento e gravidade, e modele os produtos da combustão como ar na situação de gás ideal. Admita $T_0 = 300 \text{ K}$ (27°C) e $p_0 = 1,013 \text{ bar}$.

SOLUÇÃO

Dado: os produtos gasosos da combustão em um certo estado estão contidos no cilindro de um motor de combustão interna.

Pede-se: determine a exergia específica.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. Os produtos gasosos da combustão formam um sistema fechado.
2. Os produtos da combustão são modelados como ar na situação de gás ideal.
3. Os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados.
4. $T_0 = 300 \text{ K}$ (27°C) e $p_0 = 1,013 \text{ bar}$.

Fig. E7.1

Análise: com a hipótese 3, a Eq. 7.2 torna-se

$$e = u - u_0 + p_0(v - v_0) - T_0(s - s_0)$$

Os termos de energia interna e entropia são avaliados usando-se os dados da Tabela A-22, como a seguir:

$$\begin{aligned} u - u_0 &= (880,35 - 214,07) \text{ kJ/kg} \\ &= 666,28 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} s - s_0 &= s^\circ(T) - s^\circ(T_0) - \frac{\bar{R}}{M} \ln \frac{p}{p_0} \\ &= \left(3,11883 - 1,70203 - \left(\frac{8,314}{28,97} \right) \ln \left(\frac{7}{1,013} \right) \right) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \\ &= 0,8621 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} T_0(s - s_0) &= (300 \text{ K})(0,8621 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}) \\ &= 258,62 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O termo $p_0(v - v_0)$ é avaliado usando-se a equação de estado dos gases ideais: $v = (\bar{R}/M)T/p$ e $v_0 = (\bar{R}/M)T_0/p_0$, então

$$\begin{aligned} p_0(v - v_0) &= \frac{\bar{R}}{M} \left(\frac{p_0 T}{p} - T_0 \right) \\ &= \frac{8,314}{28,97} \left(\frac{(1,013)(1140)}{7} - 300 \right) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \\ &= -38,75 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Substituindo os valores na expressão anterior para a exergia específica, temos

$$\begin{aligned} e &= (666,28 + (-38,75) - 258,62) \text{ kJ/kg} \\ &= 368,91 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

❶

- ❶ Se os gases forem descarregados diretamente nas vizinhanças, o potencial para o desenvolvimento de trabalho quantificado pelo valor da exergia determinado na solução será desperdiçado. Entretanto, expelindo-se os gases para uma turbina, pode-se produzir algum trabalho. Este princípio é utilizado pelos *turboalimentadores* adicionados a alguns motores de combustão interna.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- avaliar a exergia específica.
- aplicar o modelo de gás ideal.

Teste-RELÂMPAGO

A que altura, em m, deve uma massa de 1 kg ser erguida a partir de uma elevação zero em relação ao ambiente de referência para que sua exergia seja igual à do gás no cilindro? Suponha $g = 9,81 \text{ m/s}^2$. Resposta: 197 m.

7.3.3 Variação de Exergia

Um sistema fechado em um dado estado pode alcançar novos estados de várias maneiras, inclusive por interações de trabalho e calor com a vizinhança. O valor da exergia associado a um novo estado geralmente difere do valor da exergia do estado inicial. Utilizando a Eq. 7.1, podemos determinar a variação de exergia entre dois estados. No estado inicial

$$E_1 = (U_1 - U_0) + p_0(V_1 - V_0) - T_0(S_1 - S_0) + EC_1 + EP_1$$

No estado final

$$E_2 = (U_2 - U_0) + p_0(V_2 - V_0) - T_0(S_2 - S_0) + EC_2 + EP_2$$

Subtraindo esses termos obtemos a variação de exergia

$$E_2 - E_1 = (U_2 - U_1) + p_0(V_2 - V_1) - T_0(S_2 - S_1) + (EC_2 - EC_1) + (EP_2 - EP_1) \quad (7.3)$$

variação de exergia

Note que os valores de U_0, V_0, S_0 no estado morto são cancelados quando subtraímos as expressões para E_1 e E_2 .

A variação de exergia pode ser ilustrada pela Fig. 7.4, que mostra a superfície exergia-temperatura-pressão para um gás junto com um contorno de exergia constante projetado nas coordenadas temperatura-pressão. Para um sistema sujeito ao Processo A, a exergia aumenta à medida que o estado se distancia do estado morto (de 1 para 2). No Processo B, a exergia diminui à medida que o estado se aproxima do estado morto (de 1' para 2').

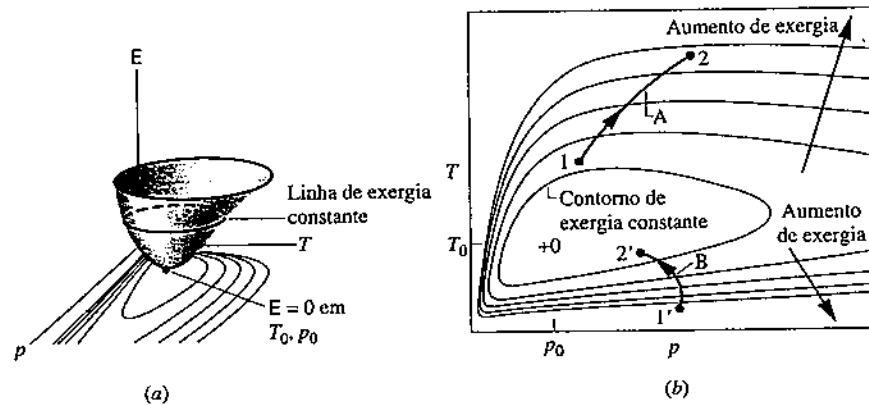


Fig. 7.4 Superfície exergia-temperatura-pressão para um gás. (a) Visão tridimensional. (b) Contorno de exergia constante sobre um diagrama T-p.

7.4 Balanço de Exergia para Sistemas Fechados

Assim como a energia, a exergia pode ser transferida através da fronteira de um sistema fechado. A variação de exergia de um sistema durante um processo não é necessariamente igual à exergia líquida transferida, porque a exergia pode ser destruída se estiverem presentes irreversibilidades no sistema durante o processo. Os conceitos de variação de exergia, transferência de exergia e destruição de exergia estão relacionados com o balanço de exergia para um sistema fechado, a ser apresentado nesta seção. O conceito de balanço de exergia será estendido para volumes de controle na Seção 7.5. Os balanços de exergia são expressões da segunda lei da termodinâmica e fornecem a base para a análise de exergia.

7.4.1 Apresentação de Balanço de Exergia para um Sistema Fechado

O balanço de exergia para um sistema fechado é dado pela Eq. 7.4a. Veja o boxe adiante para esse desenvolvimento.

balanço de exergia para um sistema fechado

$$E_2 - E_1 = \int_1^2 \left(1 - \frac{T_0}{T_b}\right) \delta Q - [W - p_0(V_2 - V_1)] - T_0 \sigma \quad (7.4a)$$

variação de exergia
transferências de exergia
destruição de exergia

Para os estados finais especificados e os valores de p_0 e T_0 dados, a variação de exergia $E_2 - E_1$ no lado esquerdo da Eq. 7.4a pode ser avaliada pela Eq. 7.3. Entretanto, os termos sublinhados no lado direito dependem explicitamente da natureza do processo, e não podem ser determinados pelo conhecimento dos estados finais e pelos valores de p_0 e T_0 . Esses termos são interpretados nas discussões das Eqs. 7.5 a 7.7, respectivamente.

Desenvolvendo o Balanço de Exergia

O balanço de exergia para um sistema fechado é desenvolvido combinando-se os balanços de energia e entropia para sistema fechado. As formulações dos balanços de energia e entropia usadas são, respectivamente

$$\Delta U + \Delta EC + \Delta EP = \left(\int_1^2 \delta Q \right) - W$$

$$\Delta S = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \sigma$$

em que W e Q representam, respectivamente, trabalho e transferência de calor entre o sistema e a vizinhança. No balanço de entropia, T_b denota a temperatura nas fronteiras do sistema onde δQ ocorre. O termo σ leva em conta a entropia produzida dentro do sistema pelas irreversibilidades internas.

Como primeiro passo na dedução do balanço de exergia, multiplica-se o balanço de entropia pela temperatura T_0 e subtrai-se a expressão resultante do balanço de energia para se obter

$$(\Delta U + \Delta EC + \Delta EP) - T_0 \Delta S = \left(\int_1^2 \delta Q \right) - T_0 \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b - W - T_0 \sigma$$

Reunindo os termos que envolvem δQ no lado direito e introduzindo a Eq. 7.3 no lado esquerdo, temos

$$(E_2 - E_1) - p_0(V_2 - V_1) = \int_1^2 \left(1 - \frac{T_0}{T_b} \right) \delta Q - W - T_0 \sigma$$

Após rearranjo, esta expressão fornece a Eq. 7.4a, o balanço da exergia para sistema fechado.

Visto que a Eq. 7.4a é obtida pela dedução dos balanços de energia e entropia, este não é um resultado independente, mas pode ser usado no lugar do balanço de entropia como uma expressão da segunda lei.

O primeiro termo sublinhado no lado direito da Eq. 7.4 está associado à transferência de calor de ou para o sistema durante o processo. Pode ser interpretado como a transferência de exergia associada ao calor. Ou seja,

$$E_q = \left[\begin{array}{l} \text{transferência de} \\ \text{exergia associada} \\ \text{ao calor} \end{array} \right] = \int_1^2 \left(1 - \frac{T_0}{T_b} \right) \delta Q \quad (7.5)$$

transferência
de exergia
associada ao
calor

em que T_b denota a temperatura na fronteira em que ocorre a transferência de calor.

O segundo termo sublinhado no lado direito da Eq. 7.4a está associado ao trabalho. Pode ser interpretado como a transferência de exergia associada ao trabalho. Ou seja

$$E_w = \left[\begin{array}{l} \text{transferência de exergia} \\ \text{associada ao trabalho} \end{array} \right] = [W - p_0(V_2 - V_1)] \quad (7.6)$$

transferência
de exergia
associada ao
trabalho

O terceiro termo sublinhado no lado direito da Eq. 7.4a leva em conta a destruição de exergia em virtude das irreversibilidades no interior do sistema. É simbolizado por E_d . Desta forma,

$$E_d = T_0 \sigma \quad (7.7)$$

destruição de
exergia

Com as Eqs. 7.5, 7.6 e 7.7, a Eq. 7.4a é expressa, alternativamente, como

$$E_2 - E_1 = E_q - E_w - E_d \quad (7.4b)$$

Embora não seja necessário para a aplicação prática do balanço de exergia em *qualquer* das suas formas, os termos de transferência de energia podem ser conceituados em termos de trabalho, tendo-se por base o próprio conceito de exergia. Veja a discussão no boxe adiante.

Conceituação de Transferência de Exergia

Na análise da exergia, a transferência de calor e o trabalho são expressos em termos de uma *medida comum*: trabalho *totalmente disponível* para levantar um peso, ou, de maneira equivalente, como trabalho elétrico ou trabalho de eixo. Essa é a importância das expressões de transferência de exergia dadas pelas Eqs. 7.5 e 7.6, respectivamente.

Sem considerar a natureza das proximidades com as quais o sistema está *realmente* interagindo, interpretamos as *magnitudes* dessas transferências de exergia como o trabalho teórico máximo que *pode* ser desenvolvido caso o sistema interaja com o ambiente, como se segue:

- ▶ Reconhecendo o termo $(1 - T_0/T_b)$ como a eficiência Carnot (Eq. 5.9), a quantidade $(1 - T_0/T_b)\delta Q$ que aparece na Eq. 7.5 é interpretada como o trabalho desenvolvido por um ciclo de potência reversível recebendo a energia δQ por transferência de calor a uma temperatura T_b e descarregando energia por transferência de calor no ambiente a uma temperatura $T_0 < T_b$. Quando T_b é menor do que T_0 , consideramos também o trabalho de um ciclo reversível. Mas, nesse caso, E_q assume um valor negativo indicando que a transferência de calor e a transferência de exergia associada têm sentidos opostos.
- ▶ A transferência de exergia dada pela Eq. 7.6 é o trabalho W do sistema menos o trabalho requerido para se deslocar o ambiente cuja pressão é p_0 , em outras palavras $p_0(V_2 - V_1)$.

Veja o Exemplo 7.2 para uma ilustração dessas interpretações.

Em suma, em cada uma de suas formas, a Eq. 7.4 expressa que a variação de exergia em um sistema fechado ocorre em virtude da transferência de exergia e pela destruição de exergia em virtude das irreversibilidades no interior do sistema.

Na aplicação do balanço de exergia, é essencial observar os requisitos impostos pela segunda lei na destruição de exergia: de acordo com a segunda lei, a destruição de exergia é positiva quando há irreversibilidades presentes no interior do sistema durante o processo e desaparecem no caso-limite, em que não há irreversibilidades. Ou seja

$$E_d : \begin{cases} > 0 & \text{irreversibilidades presentes no sistema} \\ = 0 & \text{ausência de irreversibilidades no sistema} \end{cases} \quad (7.8)$$

O valor da destruição de exergia não pode ser negativo. Além disso, a destruição de exergia *não* é uma propriedade. Por outro lado, a exergia *é* uma propriedade e, assim como outras propriedades, a *variação* de exergia de um sistema pode ser positiva, negativa ou nula.

$$E_2 - E_1 : \begin{cases} > 0 \\ = 0 \\ < 0 \end{cases}$$

Para um sistema *isolado*, não ocorrem interações de calor ou trabalho com a vizinhança, e portanto não ocorrem transferências de exergia entre o sistema e a vizinhança. Consequentemente, o balanço de exergia se reduz a

$$\Delta E]_{\text{isol}} = -E_d]_{\text{isol}} \quad (7.9)$$

Visto que a destruição de exergia deve ser positiva em qualquer processo real, os únicos processos de um sistema isolado que ocorrem são aqueles para os quais a exergia de um sistema isolado *diminui*. Para a exergia, essa conclusão é a equivalência do princípio do aumento de entropia (Seção 6.8.1) e, assim como o princípio do aumento de entropia, pode ser considerada um enunciado alternativo da segunda lei.

No Exemplo 7.2, consideramos a variação de exergia, a transferência de exergia e a destruição de exergia para o processo da água considerado no Exemplo 6.1. Este exemplo deve ser rapidamente revisto antes de estudarmos o exemplo atual.

EXEMPLO 7.2

Análise da Variação, da Transferência e da Destruição de Exergia

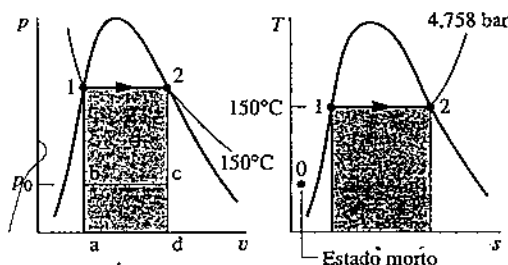
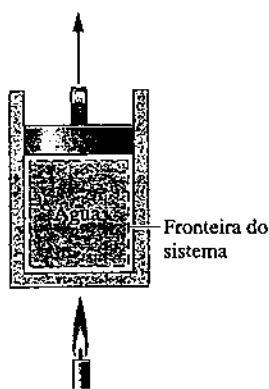
Um conjunto cilindro-pistão contém água inicialmente a 150°C (423,15 K). A água é aquecida até o estado de vapor saturado correspondente em um processo internamente reversível a temperatura e pressão constantes. Para $T_0 = 20^\circ\text{C}$ (293,15 K), $p_0 = 1$ bar e ignorando os efeitos de movimento e da gravidade, determine, em kJ/kg, (a) a variação de exergia, (b) a transferência de exergia associada ao calor, (c) a transferência de exergia associada ao trabalho e (d) a destruição de exergia.

SOLUÇÃO

Dado: água contida em um conjunto cilindro-pistão é submetida a um processo internamente reversível a 150°C, de líquido saturado a vapor saturado.

Pede-se: Determine a variação de exergia, as transferências de exergia associadas ao calor e ao trabalho e a destruição de exergia.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. A água no conjunto cilindro-pistão é um sistema fechado.
2. O processo é internamente reversível.
3. A temperatura e a pressão são constantes durante o processo.
4. Ignore os efeitos de movimento e gravidade.
5. $T_0 = 293,15 \text{ K}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

Dados do Exemplo 6.1:

	$W/m = 186,38 \text{ kJ/kg}$	$Q/m = 2114,1 \text{ kJ/kg}$	
	v	u	s
Estado	(m^3/kg)	(kJ/kg)	($\text{kJ/kg}\cdot\text{K}$)
1	$1,0905 \times 10^{-3}$	631,68	1,8418
2	0,3928	2559,5	6,8379

Fig. E7.2

Análise:

(a) Utilizando-se a Eq. 7.3 junto com a hipótese 4, tem-se por unidade de massa

$$e_2 - e_1 = u_2 - u_1 + p_0(v_2 - v_1) - T_0(s_2 - s_1) \tag{a}$$

Com os dados da Fig. E7.2

$$\begin{aligned} e_2 - e_1 &= (2559,5 - 631,68) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} + \left(1,0 \times 10^5 \frac{\text{N}}{\text{m}^2}\right) (0,3928 - (1,0905 \times 10^{-3})) \frac{\text{m}^3}{\text{kg}} \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N}\cdot\text{m}} \right| \\ &\quad - 293,15 \text{ K} (6,8379 - 1,8418) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}\cdot\text{K}} \\ &= (1927,82 + 39,17 - 1464,61) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} = 502,38 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \end{aligned}$$

(b) Notando-se que a temperatura permanece constante, a Eq. 7.5 por unidade de massa fica

$$\frac{E_q}{m} = \left(1 - \frac{T_0}{T}\right) \frac{Q}{m} \tag{b}$$

Com $Q/m = 2114,1 \text{ kJ/kg}$ da Fig. E7.2

$$\frac{E_q}{m} = \left(1 - \frac{293,15 \text{ K}}{423,15 \text{ K}}\right) \left(2114,1 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\right) = 649,49 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}$$

(c) Com $W/m = 186,38 \text{ kJ/kg}$ na Fig. E7.2 e $p_0(v_2 - v_1) = 39,17 \text{ kJ/kg}$ do item (a), a Eq. 7.6 fornece, por unidade de massa

$$\begin{aligned} \frac{E_w}{m} &= \frac{W}{m} - p_0(v_2 - v_1) \\ &= (186,38 - 39,17) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} = 147,21 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \end{aligned} \tag{c}$$

(d) Visto que o processo é internamente reversível, a destruição de exergia é necessariamente zero. Isto pode ser checado pela inserção dos resultados dos itens (a) a (c) em um balanço de exergia. Desse modo, resolvendo a Eq. 7.4b para a destruição de exergia por unidade de massa, avaliando os termos e permitindo o arredondamento, obtemos

$$\begin{aligned} \frac{E_d}{m} &= -(e_2 - e_1) + \frac{E_q}{m} - \frac{E_w}{m} \\ &= (-502,38 + 649,49 - 147,21) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} = 0 \end{aligned}$$

Alternativamente, a destruição de exergia pode ser avaliada por meio da Eq. 7.7 juntamente com a produção de entropia obtida a partir do balanço de entropia. Isto é deixado como exercício.

- 1 Reconhecendo o termo $(1 - T_0/T)$ como a eficiência de Carnot (Eq. 5.9), podemos interpretar o lado direito da Eq. (b) como o trabalho que *pode* ser desenvolvido por um ciclo de potência reversível ao receber a energia Q/m à temperatura T e descarregar energia por transferência de calor no ambiente a T_0 .
- 2 O lado direito da Eq. (c) mostra que, se o sistema estiver interagindo com o ambiente, todo o trabalho W/m , representado pela área 1-2-d-a-1 no diagrama $p-v$ da Fig. E7.2 não estará totalmente apto a levantar um peso. Uma porção seria gasta em pressionar em parte o ambiente à pressão p_0 . Essa parcela é dada por $p_0(v_2 - v_1)$, e é representada pela área a-b^c-d-a no diagrama $p-v$ da Fig. E7.2.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- avaliar a variação de exergia.
- avaliar a transferência de exergia associada ao calor e ao trabalho.
- avaliar a destruição de exergia.

Teste-RELÂMPAGO Considerando que a mudança de líquido saturado para vapor saturado ocorre a 100°C (373,15 K), avalie as transferências de exergia associadas ao calor e ao trabalho, ambas em kJ/kg. Resposta: 484,0.

7.4.2 Balanço da Taxa de Exergia para Sistemas Fechados

Tal como ocorre para os balanços de massa, energia e entropia, o balanço de exergia pode ser expresso de maneiras variadas que podem ser mais adequadas para determinados tipos de análise. Um modo conveniente é a *taxa do balanço de exergia para um sistema fechado* dada por

$$\frac{dE}{dt} = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \left(\dot{W} - p_0 \frac{dV}{dt}\right) - \dot{E}_d \quad (7.10)$$

em que dE/dt é a taxa temporal de variação de exergia. O termo $(1 - T_0/T_j)\dot{Q}_j$ representa a taxa temporal de transferência de exergia que acompanha a transferência de calor à taxa \dot{Q}_j que ocorre nos pontos da fronteira em que a temperatura instantânea é T_j . O termo \dot{W} representa a taxa temporal de transferência de energia por trabalho. A taxa de transferência de exergia é dada por $(\dot{W} - p_0 dV/dt)$, em que dV/dt é a taxa de variação temporal do volume do sistema. O termo \dot{E}_d leva em conta a taxa temporal de destruição de exergia em virtude das irreversibilidades presentes no sistema.

Em regime permanente, $dE/dt = dV/dt = 0$, e a Eq. 7.10 se reduz, fornecendo o balanço da taxa de exergia em regime permanente.

balanço da taxa de exergia em regime permanente para um sistema fechado

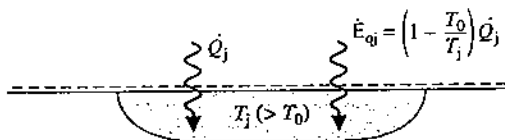
$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W} - \dot{E}_d \quad (7.11a)$$

Note que, para um sistema em regime permanente, a taxa de transferência de exergia associada a \dot{W} é simplesmente a potência.

A taxa de transferência de exergia associada à transferência de calor à taxa \dot{Q}_j que ocorre onde a temperatura é T_j é expressa de forma compacta por

$$\dot{E}_{qj} = \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j \quad (7.12)$$

Conforme ilustrado na figura adjacente, a transferência de calor e a transferência de exergia associada estão no mesmo sentido quando $T_j > T_0$. Usando-se a Eq. 7.12, a Eq. 7.11a fornece



$$0 = \sum_j \dot{E}_{qj} - \dot{W} - \dot{E}_d \quad (7.11b)$$

Nas Eqs. 7.11, a taxa de destruição de exergia no interior do sistema, \dot{E}_d está relacionada à taxa de produção de entropia no interior do sistema por $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}$.

7.4.3 Destruição e Perda de Exergia

A maioria dos sistemas térmicos é abastecida com influxos de exergia derivados direta ou indiretamente do consumo de combustíveis fósseis. Consequentemente, destruições e perdas *evitáveis* de exergia representam um desperdício desses recursos. Por meio do desenvolvimento de caminhos para se reduzirem tais ineficiências, pode-se fazer um melhor uso desses combustíveis. O balanço de exergia pode ser aplicado para determinar a localização, os tipos e a verdadeira magnitude do desperdício de recursos energéticos e, assim, pode representar uma parte importante no desenvolvimento de estratégias para um uso mais eficiente dos combustíveis.

No Exemplo 7.3, as formulações dos balanços das taxas de energia e exergia para um sistema fechado em regime permanente são aplicadas a uma parede de um forno para se avaliarem a destruição e a perda de exergia que são interpretadas em termos de uso de combustíveis fósseis.

EXEMPLO 7.3

Avaliação da Destruição de Exergia na Parede de um Forno

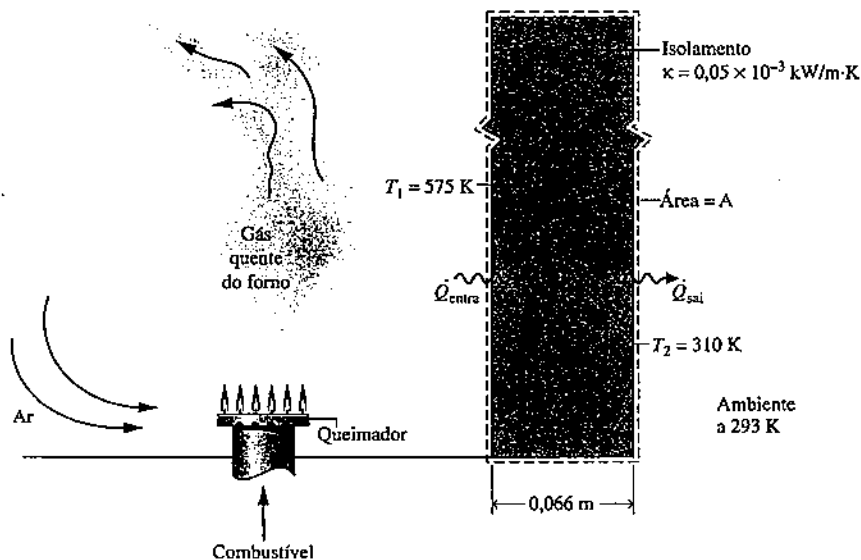
A parede de um forno industrial de secagem é construída utilizando-se 0,066 m de espessura de isolante com condutividade térmica $\kappa = 0,05 \times 10^{-3} \text{ kW/m} \cdot \text{K}$ entre duas placas finas de metal. Em regime permanente, a placa de metal interna está a $T_1 = 575 \text{ K}$ e a placa externa está a $T_2 = 310 \text{ K}$. A temperatura varia linearmente através da parede. A temperatura das proximidades do forno é, em média, 293 K. Determine, em kW por m^2 de área da superfície da parede, (a) a taxa de transferência de calor através da parede, (b) as taxas de transferência de exergia associadas à transferência de calor nas superfícies interna e externa da parede e (c) a taxa de destruição de exergia na parede. Adote $T_0 = 293 \text{ K}$.

SOLUÇÃO

Dado: os valores da temperatura, da condutividade térmica e da espessura da parede são fornecidos para uma parede plana em regime permanente.

Pede-se: para a parede, determine (a) a taxa de transferência de calor através da parede, (b) as taxas de transferência de exergia associadas à transferência de calor nas superfícies interna e externa da parede e (c) a taxa de destruição de exergia, para cada m^2 de área da superfície da parede.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O sistema fechado mostrado na figura correspondente está em regime permanente.
2. A temperatura varia linearmente através da parede.
3. $T_0 = 293 \text{ K}$.

Fig. E7.3

Análise:

(a) Em regime permanente, um balanço da taxa de energia para o sistema se reduz a $\dot{Q}_{\text{entra}} = \dot{Q}_{\text{saí}}$ — em outras palavras, as taxas de transferência de calor para dentro e para fora da parede são iguais. Admita que \dot{Q} indica a transferência de calor comum. Usando a Eq. 2.3.1 com a hipótese 2, a taxa de transferência de calor é dada por

$$\begin{aligned} (\dot{Q}/A) &= -\kappa \left[\frac{T_2 - T_1}{L} \right] \\ &= - \left(0,05 \times 10^{-3} \frac{\text{kW}}{\text{m} \cdot \text{K}} \right) \left[\frac{(310 - 575) \text{ K}}{0,066 \text{ m}} \right] = 0,2 \frac{\text{kW}}{\text{m}^2} \end{aligned}$$

(b) As taxas de transferência de exergia associadas à transferência de calor são avaliadas por meio da Eq. 7.12. Na superfície interna

$$\begin{aligned} (\dot{E}_{q1}/A) &= \left[1 - \frac{T_0}{T_1} \right] (\dot{Q}/A) \\ &= \left[1 - \frac{293}{575} \right] \left(0,2 \frac{\text{kW}}{\text{m}^2} \right) = 0,1 \frac{\text{kW}}{\text{m}^2} \end{aligned}$$

Na superfície externa

$$\begin{aligned} (\dot{E}_{q2}/A) &= \left[1 - \frac{T_0}{T_2} \right] (\dot{Q}/A) \\ &= \left[1 - \frac{293}{310} \right] \left(0,2 \frac{\text{kW}}{\text{m}^2} \right) = 0,01 \frac{\text{kW}}{\text{m}^2} \end{aligned}$$

(c) A taxa de destruição de exergia na parede é avaliada por meio do balanço da taxa de exergia. Como $\dot{W} = 0$, a Eq. 7.11b fornece

$$\begin{aligned} (\dot{E}_d/A) &= (\dot{E}_{q1}/A) - (\dot{E}_{q2}/A) \\ &= (0,1 - 0,01) \frac{\text{kW}}{\text{m}^2} = 0,09 \frac{\text{kW}}{\text{m}^2} \end{aligned}$$

- As taxas de transferência de calor são as mesmas na parede interna e na parede externa, mas as taxas de transferência de exergia nesses locais são muito diferentes. A taxa de transferência de exergia na parede interna a alta temperatura é 10 vezes a taxa de transferência de exergia na parede externa a baixa temperatura. Em cada um desses locais a transferência de exergia fornece uma medida mais fiel do valor termodinâmico do que a taxa de transferência de calor. Isto é claramente visto na parede externa, onde a pequena transferência de exergia indica o potencial mínimo para uso e, portanto, o valor termodinâmico mínimo.
- A exergia transferida para a parede a $T_1 = 575 \text{ K}$ ou é destruída no interior da parede devido à transferência de calor espontânea ou é transferida para fora da parede a $T_2 = 310 \text{ K}$, onde é *perdida* para a vizinhança. A exergia transferida para a vizinhança associada ao calor perdido, como no presente caso, acaba sendo destruída na vizinhança. Um isolamento mais grosso e/ou um isolamento com um valor de condutividade térmica menor reduziria a taxa de transferência de calor e, dessa maneira, diminuiria a destruição e a perda de exergia.
- Neste exemplo, a exergia destruída e perdida tem origem no combustível fornecido. Desse modo, medidas eficientes em termos de custo para reduzir a destruição e a perda de exergia traz benefícios em termos do melhor uso do combustível.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar os balanços das taxas de energia e exergia.
- avaliar a transferência de exergia associada à transferência de calor.
- avaliar a destruição de exergia.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que a condutividade térmica fosse reduzida para $0,04 \times 10^{-3} \text{ kW/m} \cdot \text{K}$, devido a uma escolha diferente do material de isolamento, enquanto a espessura do isolamento fosse aumentada para $0,076 \text{ m}$, determine a taxa de destruição de exergia na parede, em kW/m^2 de área da superfície da parede, mantendo as mesmas temperaturas das paredes interna e externa e das proximidades. Resposta: $0,06 \text{ kW/m}^2$.

Novos horizontes

Cabo Supercondutor de Energia Supera Todos os Obstáculos?

De acordo com informações vindas da indústria, atualmente mais de 7% da energia elétrica conduzida através das linhas de transmissão e de distribuição é perdida no caminho em virtude da resistência elétrica. Sabe-se também que o cabo *supercondutor* pode quase eliminar a resistência à corrente elétrica e, com isso, a redução associada de energia.

Para um cabo supercondutor ser eficaz, entretanto, ele deve ser resfriado até cerca de -200°C (-330°F). O resfriamento é alcançado por meio de um sistema de refrigeração usando nitrogênio líquido. Como o refrigerador necessita de energia para operar, esse resfria-

mento reduz a energia *economizada* na transmissão de energia elétrica pelos supercondutores. Além disso, atualmente, o custo do cabo supercondutor é muito maior do que o do cabo convencional. Fatores como esses impõem barreiras à implantação rápida da tecnologia dos supercondutores.

Ainda assim, empresas de energia elétrica têm parceria com o governo para desenvolver e demonstrar a tecnologia relacionada aos supercondutores que um dia poderá aumentar a eficiência e a confiabilidade do sistema de energia elétrica dos Estados Unidos.

7.4.4 Balancete de Exergia

No próximo exemplo, reconsideraremos a caixa de redução dos Exemplos 2.4 e 6.4 a partir de uma perspectiva de exergia para apresentar o balancete de exergia, no qual os diversos termos de um balanço de exergia para um sistema são sistematicamente avaliados e comparados.

balancete de exergia

EXEMPLO 7.4

Balancete de Exergia para uma Caixa de Redução

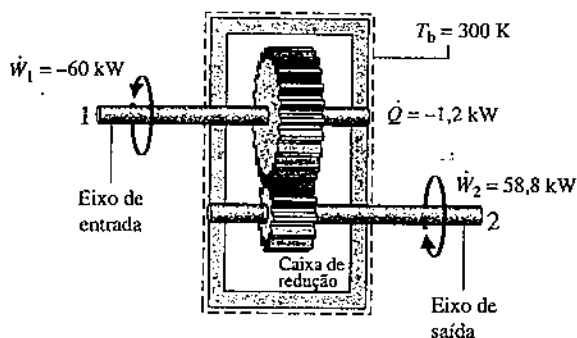
Para a caixa de redução dos Exemplos 2.4 e 6.4(a), desenvolva um balancete completo de exergia para a potência de acionamento. Adote $T_0 = 293 \text{ K}$.

SOLUÇÃO

Dado: uma caixa de redução opera em regime permanente com valores conhecidos para as potências de acionamento e de saída, e para a taxa de transferência de calor. A temperatura na superfície externa também é conhecida.

Pede-se: desenvolva um balancete completo de exergia para a potência de acionamento.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. A caixa de redução é considerada um sistema fechado que opera em regime permanente.
2. A temperatura na superfície externa não varia.
3. $T_0 = 293 \text{ K}$.

Fig. E7.4

Análise: como a caixa de redução está em regime permanente, a taxa de transferência de exergia associada à potência é simplesmente a potência. Consequentemente, a exergia é transferida *para dentro* da caixa de redução pelo eixo de alta velocidade a uma taxa igual à potência de *acionamento*, 60 kW, e a exergia é transferida *para fora* da caixa pelo eixo de baixa velocidade a uma taxa igual à potência de *saída*, 58,8 kW. Além disso, a exergia é transferida para fora, acompanhando a perda de calor, e é destruída pelas irreversibilidades no interior da caixa de redução.

A taxa de transferência de exergia associada à transferência de calor é avaliada a partir da Eq. 7.12. Ou seja

$$\dot{E}_q = \left(1 - \frac{T_0}{T_b}\right)\dot{Q}$$

Com $\dot{Q} = -1,2 \text{ kW}$ e $T_b = 300 \text{ K}$ da Fig. E7.4, temos

$$\begin{aligned}\dot{E}_q &= \left(1 - \frac{293}{300}\right)(-1,2 \text{ kW}) \\ &= -0,03 \text{ kW}\end{aligned}$$

em que o sinal negativo indica transferência de exergia *do sistema*.

A taxa de destruição de exergia é avaliada por meio do balanço da taxa de exergia. Reorganizando, e observando que $\dot{W} = \dot{W}_1 + \dot{W}_2 = -1,2 \text{ kW}$, a Eq. 7.11b fornece

$$\dot{E}_d = \dot{E}_q - \dot{W} = -0,03 \text{ kW} - (-1,2 \text{ kW}) = 1,17 \text{ kW}$$

A análise pode ser resumida na seguinte *folha de balancete*, em termos das magnitudes da exergia em uma base de taxa:

<i>Taxa de exergia entrando:</i>	
eixo de alta velocidade	60,00 kW (100%)
<i>Distribuição da exergia:</i>	
• Taxa de exergia saindo	
eixo de baixa velocidade	58,80 kW (98%)
calor perdido	0,03 kW (0,05%)
• Taxa de destruição de exergia	1,17 kW (1,95%)
	<hr/> 60,00 kW (100%)

1 Alternativamente, a taxa de destruição de exergia é calculada a partir de $\dot{E}_d = T_0\dot{\sigma}$ em que $\dot{\sigma}$ é a taxa de produção da entropia. Da solução do Exemplo 6.4(a), $\dot{\sigma} = 4 \times 10^{-3} \text{ kW/K}$. Então

$$\begin{aligned}\dot{E}_d &= T_0\dot{\sigma} \\ &= (293 \text{ K})(4 \times 10^{-3} \text{ kW/K}) \\ &= 1,17 \text{ kW}\end{aligned}$$

2 A diferença entre a entrada e a saída de potência deve-se, principalmente, à destruição de exergia e, em segundo plano, à transferência de exergia que acompanha a transferência de calor, a qual, em comparação, é pequena. O balancete de exergia proporciona uma imagem mais nítida do desempenho do que o balancete de energia do Exemplo 2.4, que não considera explicitamente os efeitos das irreversibilidades no interior do sistema.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

aplicar o balanço da taxa de exergia.

desenvolver um balancete de exergia.

Teste-RELÂMPAGO

Inspecionando o balancete de exergia, especifique a eficiência com base na exergia para a caixa de redução. Resposta: 98%.

7.5 Balanço da Taxa de Exergia para Volumes de Controle em Regime Permanente

Nesta seção, o balanço de exergia é estendido para uma forma aplicável a volumes de controle em regime permanente. A formulação de volume de controle é geralmente a mais útil em análises de engenharia.

O balanço da exergia em forma de taxa para um volume de controle pode ser deduzido por meio de uma abordagem semelhante àquela empregada no boxe da Seção 4.1, no qual a formulação de volume de controle para o balanço da taxa de massa é obtida pela transformação da formulação do sistema fechado. Entretanto, assim como nos desenvolvimentos dos balanços das taxas de energia e entropia para volumes de controle (Seções 4.4.1 e 6.9, respectivamente), a presente dedução é conduzida menos formalmente através de uma modificação da formulação em termos de taxa para um sistema fechado, Eq. 7.10, de modo a levar em conta as transferências de exergia nas entradas e saídas. O resultado é

$$\frac{dE_{vc}}{dt} = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \left(\dot{W}_{vc} - p_0 \frac{dV_{vc}}{dt}\right) + \sum_e \dot{m}_e e_{fe} - \sum_s \dot{m}_s e_{fs} - \dot{E}_d$$

em que os termos sublinhados representam a transferência de exergia, com massa entrando e saindo do volume de controle, respectivamente.

Em regime permanente, $dE_{vc}/dt = dV_{vc}/dt = 0$, obtendo-se assim o balanço de exergia para regime permanente em termos de taxa

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{m}_e e_{fe} - \sum_s \dot{m}_s e_{fs} - \dot{E}_d \quad (7.13a)$$

em que e_{fe} denota a exergia por unidade de massa que atravessa a entrada e e e_{fs} denota a exergia por unidade de massa que atravessa a saída s . Esses termos, conhecidos como exergia específica de fluxo, são expressos por

$$e_f = h - h_0 - T_0(s - s_0) + \frac{V^2}{2} + gz \quad (7.14)$$

em que h e s representam a entalpia e a entropia específicas, respectivamente, na entrada ou na saída consideradas; h_0 e s_0 representam os respectivos valores dessas propriedades quando avaliadas em T_0, p_0 . Veja o boxe para a dedução da Eq. 7.14 e a discussão do conceito da exergia de fluxo.

balanço de exergia para regime permanente em termos de taxa: volumes de controle

exergia específica de fluxo

Conceituando a Exergia Específica de Fluxo

Para avaliar a exergia associada à corrente no estado dado por h, s, V e z , pense em uma corrente que é alimentada conforme o volume de controle que opera em regime permanente mostrado na Fig. 7.5. Na saída do volume de controle, as respectivas propriedades são as correspondentes ao estado morto: $h_0, s_0, V_0 = 0, z_0 = 0$. A transferência de calor só ocorre com o ambiente a $T_b = T_0$.

Quanto ao volume de controle da Fig. 7.5, os balanços de energia e entropia são dados, respectivamente, por

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h - h_0) + \frac{(V^2 - 0^2)}{2} + g(z - 0) \right] \quad (a)$$

$$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}}{T_0} + \dot{m}(s - s_0) + \dot{\sigma}_{vc} \quad (b)$$

Eliminando \dot{Q}_{vc} entre as Eqs. (a) e (b), o trabalho desenvolvido por unidade de massa em escoamento é

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = \left[(h - h_0) - T_0(s - s_0) + \frac{V^2}{2} + gz \right] - T_0 \left(\frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} \right) \quad (c)$$

O valor do termo sublinhado na Eq. (c) é determinado por dois estados: o estado dado e o estado morto. Entretanto, o valor do termo de produção de entropia, que não pode ser negativo, depende da natureza do fluxo. Portanto, o trabalho

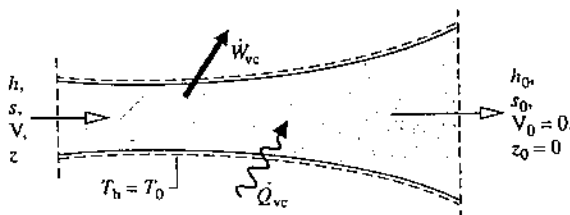


Fig. 7.5 Volume de controle utilizado para avaliação da exergia específica de fluxo de uma corrente.

máximo teórico que pode ser desenvolvido, por unidade de massa em escoamento, corresponde ao valor zero para produção de entropia — ou seja, quando o fluxo através do volume de controle da Fig. 7.5 é internamente reversível. A exergia específica de fluxo, e_f , é esse valor máximo do trabalho, e assim a Eq. 7.14 é considerada uma expressão apropriada para a exergia específica de fluxo.

Subtraindo a Eq. 7.2 da Eq. 7.14, obtém-se a seguinte relação entre a exergia específica de fluxo e_f e a exergia específica e ,

$$e_f = e + v(p - p_0) \quad (d)$$

O termo sublinhado da Eq. (d) representa a transferência de exergia associada ao *trabalho de fluxo*. Assim, na entrada ou saída de um volume de controle, a exergia de fluxo e_f representa o somatório da exergia associada ao fluxo de massa e a exergia associada ao trabalho de fluxo. Quando a pressão p na entrada ou saída de um volume de controle é menor do que a pressão no estado morto p_0 , a contribuição do trabalho de fluxo da Eq. (d) é negativa, indicando que a transferência de exergia associada ao trabalho de fluxo tem sentido oposto ao da transferência de exergia associada ao fluxo de massa. Aspectos da exergia de fluxo também podem ser explorados nos Problemas 7.7 e 7.8, no final do capítulo.

TOME NOTA...

Observe que a abordagem usada aqui para calcular a exergia de fluxo é análoga a usada na Seção 7.3 para calcular a exergia de um sistema. Em cada caso, os balanços de energia e de entropia são aplicados para calcular o trabalho teórico máximo no limite, conforme a geração de entropia se aproxima de zero. Essa abordagem é usada também na Seção 13.6 para determinar a exergia química.

O balanço da taxa de exergia em regime permanente, dado pela Eq. 7.13a, pode ser expresso de maneira mais compacta pela Eq. 7.13b

$$0 = \sum_j \dot{E}_{qj} - \dot{W}_{vc} + \sum_e \dot{E}_{fe} - \sum_s \dot{E}_{fs} - \dot{E}_d \quad (7.13b)$$

em que

$$\dot{E}_{qj} = \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j \quad (7.15)$$

$$\dot{E}_{fe} = \dot{m}_e e_{fe} \quad (7.16a)$$

$$\dot{E}_{fs} = \dot{m}_s e_{fs} \quad (7.16b)$$

são as taxas de transferência de exergia. A Equação 7.15 tem a mesma interpretação dada para a Eq. 7.5 apresentada anteriormente, mas com base em uma taxa temporal. Observe também que, em regime permanente, a taxa de transferência de exergia associada à potência \dot{W}_{vc} é simplesmente a potência. Finalmente, a taxa de destruição de exergia dentro do volume de controle, \dot{E}_d está relacionada à taxa de produção de entropia por $T_0 \dot{\sigma}_{vc}$.

Se houver uma única entrada e uma única saída, indicadas por 1 e 2, respectivamente, o balanço da taxa de exergia em regime permanente, Eq. 7.13a, se reduz a

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc} + \dot{m}(e_{f1} - e_{f2}) - \dot{E}_d \quad (7.17)$$

em que \dot{m} é a vazão mássica. O termo $(e_{f1} - e_{f2})$ é avaliado por meio da Eq. 7.14 como

$$e_{f1} - e_{f2} = (h_1 - h_2) - T_0(s_1 - s_2) + \frac{V_1^2 - V_2^2}{2} + g(z_1 - z_2) \quad (7.18)$$

TOME NOTA...

Quando a taxa de destruição de exergia \dot{E}_d é o objetivo, ela pode ser determinada tanto de um balanço da taxa de exergia como de $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$, em que $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia avaliada a partir de um balanço da taxa de entropia. O segundo desses procedimentos normalmente requer menos avaliações de propriedades e menos computações.

7.5.1 Comparação entre Energia e Exergia para Volumes de Controle em Regime Permanente

Embora energia e exergia tenham unidades em comum e a transferência de exergia acompanhe a transferência de energia, os conceitos de energia e exergia são *fundamentalmente diferentes*. A energia e a exergia se relacionam, respectivamente, com a primeira e a segunda lei da termodinâmica:

- ▶ A energia se *conserva*. A exergia é *destruída* pelas irreversibilidades.
- ▶ A exergia expressa a transferência de energia por trabalho, calor e fluxo de massa em termos de uma *medida comum*, relacionada com a disponibilidade — ou seja, o trabalho que está *totalmente disponível* para o levantamento de um peso ou, de modo equivalente, como trabalho de eixo ou trabalho elétrico.

▶ **POR EXEMPLO** A Fig. 7.6a mostra as taxas de transferência de energia para um volume de controle em regime permanente com uma entrada e uma saída. Isto inclui as transferências de energia por trabalho e por calor e as transferências de energia para dentro e para fora associadas ao fluxo de massa através da fronteira. A Fig. 7.6b mostra o mesmo volume de controle, mas agora com as taxas de transferência de exergia indicadas. Observe que as *magnitudes* das transferências de exergia associadas à transferência de calor e ao fluxo de massa *diferem* das magnitudes das transferências de energia correspondentes. Essas taxas de transferência de exergia são calculadas por meio das Eqs. 7.15 e 7.16,

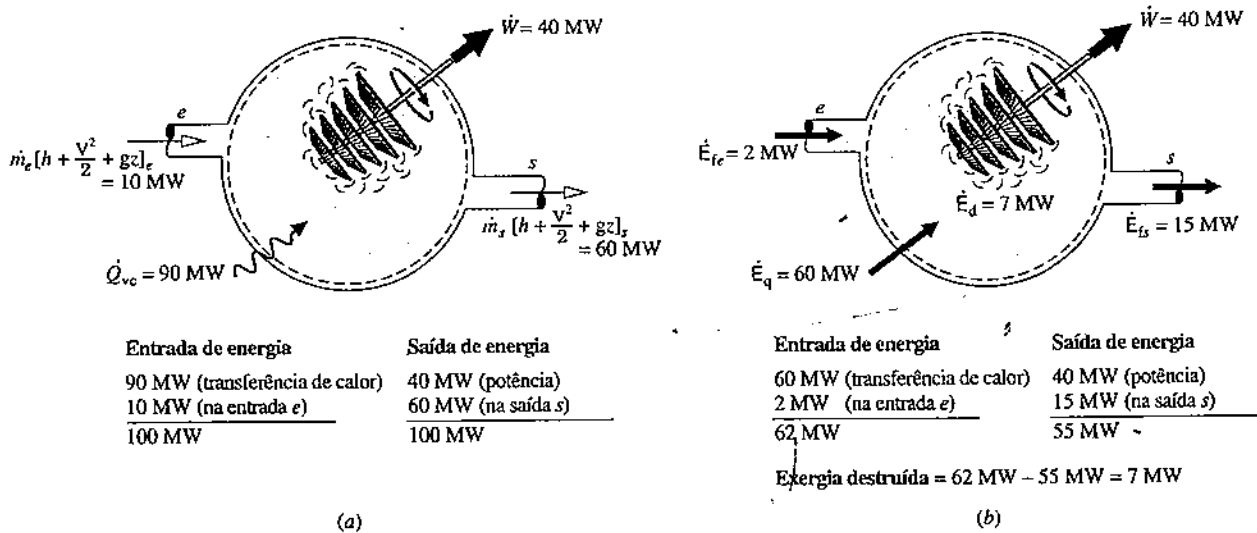


Fig. 7.6 Comparação entre energia e exergia para um volume de controle em regime permanente. (a) Análise de energia. (b) Análise de exergia.

respectivamente. Em regime permanente, a taxa de transferência de exergia associada à potência \dot{W}_{vc} é simplesmente a potência. De acordo com o princípio da conservação de energia, a taxa total de entrada de energia no volume de controle é igual à taxa total de saída. Entretanto, a taxa total de exergia que entra no volume de controle *excede* a taxa à qual a exergia sai. A diferença entre esses valores de exergia é a taxa à qual a exergia é destruída por irreversibilidades, de acordo com a segunda lei.

Resumindo, a exergia fornece uma imagem mais nítida de desempenho do que a energia porque a exergia expressa todas as transferências de energia em uma base comum e considera de modo explícito os efeitos das irreversibilidades por meio do conceito de destruição de exergia.

7.5.2 Avaliação da Destruição de Exergia em Volumes de Controle em Regime Permanente

Os exemplos a seguir ilustram o uso dos balanços das taxas de massa, energia e exergia para a análise da destruição de exergia para volumes de controle em regime permanente. Os valores numéricos de propriedades também exercem papel importante na determinação de soluções. O primeiro exemplo envolve a expansão de vapor através de uma válvula (um processo de estrangulamento, Seção 4.10). De uma perspectiva energética, a expansão ocorre sem perdas. Ainda assim, conforme apresenta o Exemplo 7.5, a válvula é um local de ineficiências quantificadas termodinamicamente em termos de destruição de exergia.

EXEMPLO 7.5

Determinando a Destruição de Exergia em uma Válvula de Expansão

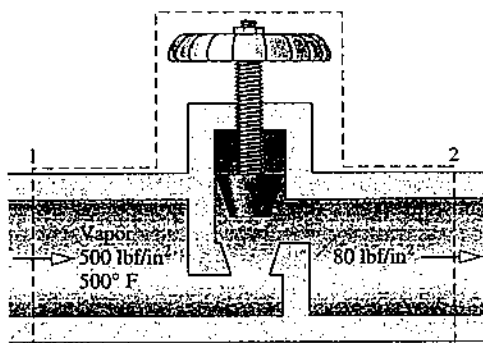
Vapor d'água superaquecido entra em uma válvula a 500 lbf/in² (3,4 MPa) e 500°F (260,0°C) e sai a uma pressão de 80 lbf/in² (551,6 kPa). A expansão é um processo de estrangulamento. Determine a destruição de exergia por unidade de massa, em Btu/lb. Considere $T_0 = 77^\circ\text{F}$ (25,0°C), $p_0 = 1$ atm.

SOLUÇÃO

Dado: vapor d'água expande-se em um processo de estrangulamento através de uma válvula a partir de um estado de entrada especificado até uma determinada pressão na saída.

Pede-se: determine a destruição de exergia por unidade de massa.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

- O volume de controle mostrado na figura correspondente está em regime permanente.
- Para o processo de estrangulamento, $\dot{Q}_{vc} = \dot{W}_{vc} = 0$ e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados.
- $T_0 = 77^\circ\text{F}$, $p_0 = 1$ atm.

Fig. E7.5

Análise: o estado na entrada encontra-se especificado. Pode-se determinar o estado na saída simplificando-se os balanços das taxas de massa e energia em regime permanente para obter a Eq. 4.22:

$$h_2 = h_1 \quad (a)$$

Assim, o estado na saída é determinado por p_2 e h_2 . A partir da Tabela A-4E, $h_1 = 1231,5 \text{ Btu/lb}$, $s_1 = 1,4923 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. Interpolando-se para uma pressão de 80 lbf/in^2 com $h_2 = h_1$, a entropia específica na saída é $s_2 = 1,680 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$.

Com as hipóteses listadas, a formulação do balanço da taxa de exergia em regime permanente, Eq. 7.17, fica reduzida a

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right)^0 \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc}^0 + \dot{m}(e_{f1} - e_{f2}) - \dot{E}_d$$

Dividindo-se pela vazão mássica e resolvendo, a destruição de exergia por unidade de massa é

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{m}} = (e_{f1} - e_{f2}) \quad (b)$$

Apresentando a Eq. 7.18, usando a Eq. (a) e ignorando os efeitos de movimento e gravidade

$$e_{f1} - e_{f2} = (h_1 - h_2) - T_0(s_1 - s_2) + \frac{V_1^2 - V_2^2}{2} + g(z_1 - z_2)$$

a Eq. (b) torna-se

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{m}} = T_0(s_2 - s_1) \quad (c)$$

Inserindo os valores,

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{m}} = 537^\circ\text{R} (1,680 - 1,4923) \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} = 100,8 \text{ Btu/lb}$$

- 1 A equação (c) pode ser obtida alternativamente a partir da relação $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ e em seguida fazendo-se uma avaliação da taxa de produção de entropia $\dot{\sigma}_{vc}$ através de um balanço de entropia. Os detalhes são deixados como exercício.
- 2 A energia se conserva no processo de estrangulamento, mas a exergia é destruída. A fonte de destruição da exergia é a expansão não controlada que ocorre.

Teste-RELÂMPAGO

Para o ar considerado um gás ideal e submetido a um processo de estrangulamento, determine a destruição de exergia, em Btu por lb de ar, para as mesmas condições de entrada e saída e para a mesma pressão na saída do exemplo anterior. Resposta: 67,5 Btu/lb.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

aplicar o balanço da taxa de exergia.

desenvolver um balancete de exergia.

Embora os trocadores de calor, sob uma perspectiva energética, aparentem operar sem perdas quando não se considera o calor perdido para o ambiente, eles são uma fonte de ineficiências termodinâmicas quantificadas pela destruição de exergia. Isto é ilustrado no Exemplo 7.6.

EXEMPLO 7.6

Avaliando a Destruição de Exergia em um Trocador de Calor

Ar comprimido entra em um trocador de calor em contracorrente operando em regime permanente a 610 K e 10 bar e sai a 860 K e 9,7 bar. Gás de combustão quente entra como um fluxo separado a 1020 K e 1,1 bar e sai a 1 bar. Cada fluxo tem uma vazão mássica de 90 kg/s. A transferência de calor entre a superfície exterior do trocador de calor e a vizinhança pode ser ignorada. Os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Admitindo que o fluxo do gás de combustão tem as propriedades do ar e usando o modelo de gás ideal para ambos os fluxos, determine para o trocador de calor:

- (a) a temperatura de saída do gás de combustão, em K.
- (b) a variação líquida da taxa de exergia de fluxo entre a entrada e a saída de cada fluxo, em MW.
- (c) a taxa de exergia destruída, em MW.

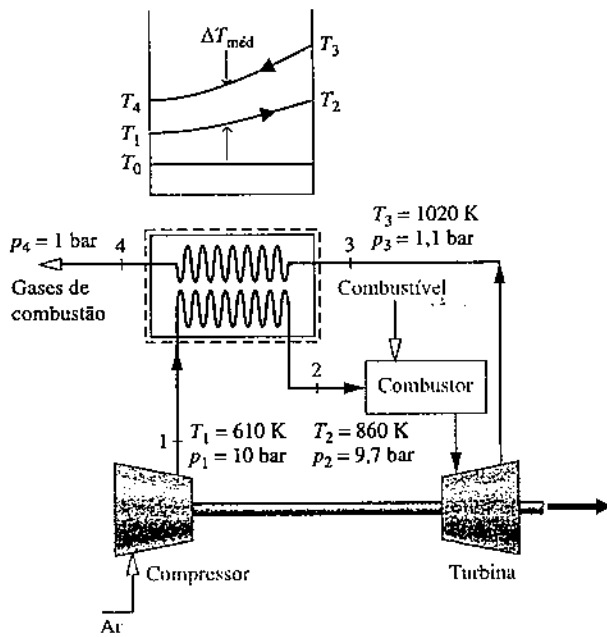
Considere $T_0 = 300 \text{ K}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

SOLUÇÃO

Dado: são fornecidos dados para um trocador de calor de correntes opostas operando em regime permanente.

Pede-se: para o trocador, determine a temperatura de saída do gás de combustão, a variação da taxa de exergia de fluxo entre a entrada e a saída de cada fluxo e a taxa de exergia destruída.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura correspondente está em regime permanente.
2. Para o volume de controle, $\dot{Q}_{vc} = 0$, $\dot{W}_{vc} = 0$ e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis.
3. Cada fluxo tem as propriedades do ar considerado um gás ideal.
4. $T_0 = 300 \text{ K}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

Fig. E7.6

Análise:

(a) A temperatura T_4 de saída dos gases de combustão pode ser encontrada simplificando-se os balanços das taxas de massa e energia para o volume de controle em regime permanente, obtendo-se

$$0 = \dot{Q}_{vc} - \dot{W}_{vc} + \dot{m} \left[(h_1 - h_2) + \frac{(V_1^2 - V_2^2)}{2} + g(z_1 - z_2) \right] + \dot{m} \left[(h_3 - h_4) + \frac{(V_3^2 - V_4^2)}{2} + g(z_3 - z_4) \right]$$

em que \dot{m} é a vazão mássica, que é igual nos dois fluxos. Tendo em vista as hipóteses listadas, os termos sublinhados são desprezados, o que fornece

$$0 = \dot{m}(h_1 - h_2) + \dot{m}(h_3 - h_4)$$

Dividindo por \dot{m} e resolvendo para h_4 , obtém-se

$$h_4 = h_3 + h_1 - h_2$$

Da Tabela A-22, $h_1 = 617,53 \text{ kJ/kg}$, $h_2 = 888,27 \text{ kJ/kg}$, $h_3 = 1068,89 \text{ kJ/kg}$. Inserindo os valores

$$h_4 = 1068,89 + 617,53 - 888,27 = 798,15 \text{ kJ/kg}$$

Interpolando na Tabela A-22, tem-se $T_4 = 778 \text{ K}$ (505°C).

(b) A variação líquida da taxa de exergia de fluxo entre a entrada e a saída para a corrente de ar que escoar de 1 a 2 pode ser avaliada por meio da Eq. 7.18, abandonando-se os efeitos de movimento e gravidade. Com a Eq. 6.20a e os dados da Tabela A-22

$$\begin{aligned} \dot{m}(e_{f2} - e_{f1}) &= \dot{m}[(h_2 - h_1) - T_0(s_2 - s_1)] \\ &= \dot{m} \left[(h_2 - h_1) - T_0 \left(s_2^\circ - s_1^\circ - R \ln \frac{p_2}{p_1} \right) \right] \\ &= 90 \frac{\text{kg}}{\text{s}} \left[(888,27 - 617,53) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} - 300 \text{ K} \left(2,79783 - 2,42644 - \frac{8,314}{28,97} \ln \frac{9,7}{10} \right) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right] \\ &= 14,103 \frac{\text{kJ}}{\text{s}} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 14,1 \text{ MW} \end{aligned}$$

- 2 Conforme o ar flui de 1 para 2, sua temperatura *aumenta* relativamente a T_0 e a exergia de fluxo *aumenta*. De modo similar, a variação da taxa de exergia de fluxo entre a entrada e a saída do gás de combustão é

$$\begin{aligned} \dot{m}(e_{f4} - e_{f3}) &= \dot{m} \left[(h_4 - h_3) - T_0 \left(s_4^\circ - s_3^\circ - R \ln \frac{p_4}{p_3} \right) \right] \\ &= 90 \left[(798,15 - 1068,89) - 300 \left(2,68769 - 2,99034 - \frac{8,314}{28,97} \ln \frac{1}{1,1} \right) \right] \\ &= -16,934 \frac{\text{kJ}}{\text{s}} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = -16,93 \text{ MW} \end{aligned}$$

À medida que o gás de combustão flui de 3 para 4, sua temperatura *diminui* em relação a T_0 e o fluxo de exergia *diminui*.

- 3 (c) A taxa de destruição de exergia dentro do volume de controle pode ser determinada através de um balanço da taxa de exergia, Eq. 7.13a,

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc}^0 + \dot{m}(e_{f1} - e_{f2}) + \dot{m}(e_{B3} - e_{f4}) - \dot{E}_d$$

Resolvendo para \dot{E}_d e inserindo os valores conhecidos

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= \dot{m}(e_{f1} - e_{f2}) + \dot{m}(e_{B3} - e_{f4}) \\ &= (-14,1 \text{ MW}) + (16,93 \text{ MW}) = 2,83 \text{ MW} \end{aligned}$$

Comparando os resultados, notamos que o aumento de exergia do fluxo de ar comprimido, dado por 14,1 MW, é menor que a magnitude do decréscimo de exergia do gás de combustão, dada por 16,93 MW; ainda que as variações de energia dos dois fluxos sejam iguais em magnitude. A diferença entre esses valores de exergia é a exergia destruída: 2,83 MW. Desta maneira, a energia se conserva, mas a exergia não se conserva.

- 1 Trocadores de calor desse tipo são conhecidos como *regeneradores* (veja a Seção 9.7).
- 2 A variação de temperatura em cada fluxo que passa através do trocador de calor é mostrada no esquema da figura. A temperatura no estado morto, T_0 , também é mostrada no esquema como referência.
- 3 Como alternativa, a taxa de destruição de exergia pode ser determinada por meio de $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ em que $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia avaliada a partir de um balanço da taxa de entropia. Isto é deixado como exercício.
- 4 A exergia é destruída pelas irreversibilidades associadas ao atrito do fluido e pela transferência de calor entre fluxos. As quedas de pressão para os fluxos são indicadores de irreversibilidades associadas ao atrito. A diferença da temperatura média entre os fluxos, $\Delta T_{méd}$, é um indicador de irreversibilidades associadas à transferência de calor.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

aplicar os balanços das taxas de energia e exergia.

avaliar a destruição de exergia.

Teste-RELÂMPAGO

Se a vazão mássica de cada fluxo fosse 105 kg/s, qual seria a taxa de destruição de exergia, em MW? Resposta: 3,3 MW.

Nas discussões anteriores, analisamos os efeitos das irreversibilidades no desempenho *termodinâmico*. Algumas consequências *econômicas* das irreversibilidades serão consideradas no próximo exemplo.

EXEMPLO 7.7

Determinando o Custo da Destruição de Exergia

Determine as taxas de destruição de exergia, em kW, para o compressor, o condensador e a válvula de expansão das bombas de calor dos Exemplos 6.8 e 6.14, se o valor da exergia for de US\$ 0,08 por kW · h, determine o custo diário da energia elétrica para a operação do compressor e o custo diário da destruição de exergia em cada componente. Adote $T_0 = 273 \text{ K}$ (0°C), o que corresponde à temperatura do ar exterior.

SOLUÇÃO

Dado: o Refrigerante 22 é comprimido adiabaticamente, condensado por transferência de calor para o ar ao passar por um trocador de calor e depois é expandido através de uma válvula de expansão. Os dados para o refrigerante e para o ar são conhecidos.

Pede-se: determine o custo diário de operação do compressor. Determine também as taxas de destruição de exergia e os custos diários associados ao compressor, ao condensador e à válvula de expansão.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

Veja os Exemplos 6.8 e 6.14.

Modelo de Engenharia:

1. Veja os Exemplos 6.8 e 6.14.
2. $T_0 = 273 \text{ K}$ (0°C).

Análise: as taxas de destruição de exergia podem ser calculadas por meio de

$$\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}$$

juntamente com os dados para as taxas de produção de entropia do Exemplo 6.8. Ou seja,

$$(\dot{E}_d)_{\text{comp}} = (273 \text{ K})(17,5 \times 10^{-4}) \left(\frac{\text{kW}}{\text{K}}\right) = 0,478 \text{ kW}$$

$$(\dot{E}_d)_{\text{val}} = (273)(9,94 \times 10^{-4}) = 0,271 \text{ kW}$$

$$(\dot{E}_d)_{\text{cond}} = (273)(7,95 \times 10^{-4}) = 0,217 \text{ kW}$$

Os custos de destruição de exergia são, respectivamente

$$\left(\begin{array}{l} \text{custo diário da destruição de exergia} \\ \text{devido às irreversibilidades do compressor} \end{array} \right) = (0,478 \text{ kW}) \left(\frac{\text{US\$0,08}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) \left| \frac{24 \text{ h}}{\text{dia}} \right| = \text{US\$0,92}$$

$$\textcircled{1} \left(\begin{array}{l} \text{custo diário da destruição de exergia devido} \\ \text{às irreversibilidades na válvula de expansão} \end{array} \right) = (0,271)(0,08)|24| = \text{US\$0,52}$$

$$\left(\begin{array}{l} \text{custo diário da destruição de exergia devido} \\ \text{às irreversibilidades no condensador} \end{array} \right) = (0,217)(0,08)|24| = \text{US\$0,42}$$

A partir da solução do Exemplo 6.14, o valor da potência do compressor é 3,11 kW. Assim, o custo diário é

$$\left(\begin{array}{l} \text{custo diário de eletricidade} \\ \text{para a operação do compressor} \end{array} \right) = (3,11 \text{ kW}) \left(\frac{\text{US\$0,08}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) \left| \frac{24 \text{ h}}{\text{dia}} \right| = \text{US\$5,97}$$

$\textcircled{1}$ A associação da destruição de exergia com os custos operacionais proporciona uma base racional para a busca de melhoras em termos de custo no projeto. Embora seja possível selecionar componentes que destruam menos exergia, o compromisso entre qualquer redução dos custos de operação e o aumento de custos em equipamentos deve ser cuidadosamente considerado.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- avaliar a destruição de exergia.
- conduzir uma avaliação econômica elementar utilizando exergia.

Teste-RELÂMPAGO

Expresse, em porcentagem, quanto do custo da energia elétrica para operar o compressor é atribuível à destruição de exergia nos três componentes. Resposta: 31%.

7.5.3 Balancete de Exergia para Volumes de Controle em Regime Permanente

Para um volume de controle, a localização, os tipos e as verdadeiras magnitudes das ineficiências e perdas podem ser detalhados por meio de uma avaliação sistemática e uma comparação dos diversos termos do balanço de exergia para o volume de controle. Trata-se de uma extensão do *balancete de exergia* apresentado na Seção 7.4.4.

Os dois exemplos a seguir fornecem ilustrações sobre o balancete de exergia em volumes de controle. O primeiro envolve a turbina a vapor com perda de calor considerada anteriormente no Exemplo 6.6, que você deve rever rapidamente antes de estudar o exemplo em questão.

EXEMPLO 7.8

Balancete de Exergia para uma Turbina a Vapor

Vapor d'água é admitido em uma turbina com uma pressão de 30 bar, uma temperatura de 400°C e uma velocidade de 160 m/s. O vapor sai como vapor saturado a 100°C com uma velocidade de 100 m/s. Em regime permanente, a turbina desenvolve trabalho a uma taxa de 540 kJ por kg de vapor que flui pela turbina. A transferência de calor entre a turbina e sua vizinhança ocorre a uma temperatura média da superfície externa de 350 K. Desenvolva um balancete completo da *exergia líquida associada ao escoamento na entrada*, em kJ por unidade de massa de vapor. Adote $T_0 = 25^\circ\text{C}$, $p_0 = 1 \text{ atm}$.

SOLUÇÃO

Dado: vapor d'água se expande em uma turbina para a qual são fornecidos dados para regime permanente.

Pede-se: desenvolva um balancete completo para a *exergia líquida associada ao escoamento na entrada*, em kJ por unidade de massa de vapor em escoamento.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: veja a Fig. E6.6. A partir do Exemplo 6.6, $\dot{W}_{vc}/\dot{m} = 540 \text{ kJ/kg}$, $\dot{Q}_{vc}/\dot{m} = -22,6 \text{ kJ/kg}$.

Modelo de Engenharia:

1. Veja a solução do Exemplo 6.6.

2. $T_0 = 25^\circ\text{C}$, $p_0 = 1 \text{ atm}$.

Análise: a *exergia líquida associada ao escoamento na entrada* por unidade de massa de vapor é obtida por meio da Eq. 7.18

$$e_{f1} - e_{f2} = (h_1 - h_2) - T_0(s_1 - s_2) + \left(\frac{V_1^2 - V_2^2}{2} \right) + g(z_1 - z_2)$$

A partir da Tabela A-4, $h_1 = 3230,9 \text{ kJ/kg}$, $s_1 = 6,9212 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Da Tabela A-2, $h_2 = 2676,1 \text{ kJ/kg}$, $s_2 = 7,3549 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Portanto, a taxa de exergia líquida associada ao escoamento na entrada é

$$\begin{aligned} e_{f1} - e_{f2} &= \left[(3230,9 - 2676,1) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} - 298(6,9212 - 7,3549) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} + \left[\frac{(160)^2 - (100)^2}{2} \right] \left(\frac{\text{m}}{\text{s}} \right)^2 \left| \frac{1 \text{ N}}{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \right] \\ &= 691,84 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

A exergia líquida associada ao escoamento na entrada pode ser explicada em termos das transferências de exergia associadas a trabalho e transferência de calor e da destruição de exergia no interior do volume de controle. Em regime permanente, a transferência de exergia associada ao trabalho é o próprio trabalho, ou $\dot{W}_{vc}/\dot{m} = 540 \text{ kJ/kg}$. A quantidade \dot{Q}_{vc}/\dot{m} foi avaliada na solução do Exemplo 6.6 por meio das formulações em regime permanente dos balanços das taxas de massa e energia: $\dot{Q}_{vc}/\dot{m} = -22,6 \text{ kJ/kg}$. A transferência de exergia associada é

$$\begin{aligned}\frac{\dot{E}_q}{\dot{m}} &= \left(1 - \frac{T_0}{T_b}\right) \left(\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}}\right) \\ &= \left(1 - \frac{298}{350}\right) \left(-22,6 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\right) \\ &= -3,36 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\end{aligned}$$

em que T_b denota a temperatura no contorno em que a transferência de calor ocorre.

A destruição de exergia pode ser determinada se rearranjarmos a formulação em regime permanente do balanço da taxa de exergia, Eq. 7.17, para obter

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{m}} = \left(1 - \frac{T_0}{T_b}\right) \left(\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}}\right) - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} + (e_{f1} - e_{f2})$$

Substituindo os valores

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{m}} = -3,36 - 540 + 691,84 = 148,48 \text{ kJ/kg}$$

A análise pode ser sintetizada pela seguinte *folha de balancete* de exergia em termos das magnitudes de exergia em uma taxa-base.

Taxa líquida de exergia entrando:	691,84 kJ/kg (100%)
Distribuição da exergia:	
• Taxa de exergia saindo	
trabalho	540,00 kJ/kg (78,05%)
transferência de calor	3,36 kJ/kg (0,49%)
• Taxa de destruição de exergia	148,48 kJ/kg (21,46%)
	<u>691,84 kJ/kg (100%)</u>

Note que a transferência de exergia associada à transferência de calor é pequena em relação aos outros termos.

- 1 A destruição de exergia pode ser determinada alternativamente por meio de $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ em que $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia proveniente de um balanço de entropia. A solução do Exemplo 6.6 proporciona $\dot{\sigma}_{vc}/\dot{m} = 0,4983 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$.

Teste-RELÂMPAGO

Pela análise da folha de balancete de exergia, especifique para a turbina a eficiência com base na exergia. Resposta: 78,05%.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- avaliar quantidades de exergia para um balancete de exergia.
- desenvolver um balancete de exergia.

O próximo exemplo ilustra o uso do balancete de exergia identificando oportunidades para se aperfeiçoar o desempenho termodinâmico do sistema de recuperação de calor perdido considerado no Exemplo 4.10, que você deve rever rapidamente antes de estudar o exemplo em questão.

EXEMPLO 7.9

Balancete de Exergia de um Sistema de Recuperação de Calor Perdido

Suponha que o sistema do Exemplo 4.10 seja uma opção a ser levada em conta para a utilização dos produtos da combustão descarregados por um processo industrial.

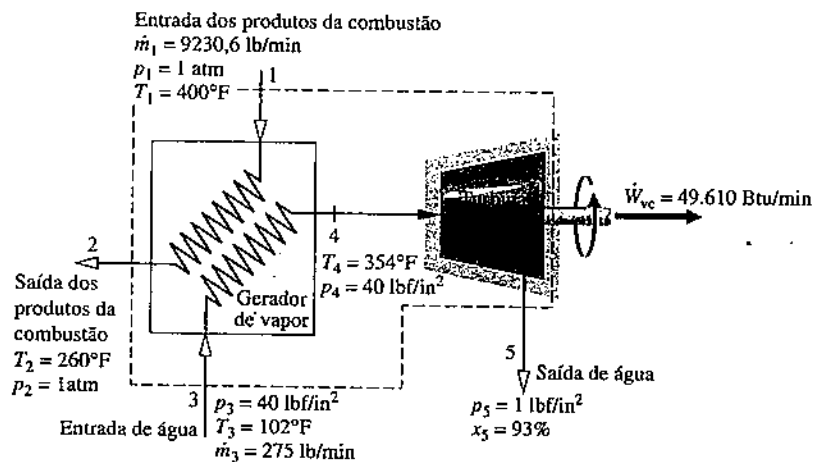
- (a) Desenvolva um balancete completo da exergia líquida trazida pelos produtos da combustão.
- (b) Use os resultados de (a) para identificar oportunidades para melhorar o desempenho termodinâmico.

SOLUÇÃO

Dado: os dados de operação em regime permanente são fornecidos para uma caldeira recuperadora de calor e uma turbina.

Pede-se: desenvolva um balancete completo da taxa líquida de exergia trazida pelos produtos da combustão e utilize os resultados para identificar oportunidades para melhorar o desempenho termodinâmico.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Veja a solução do Exemplo 4.10.
2. $T_0 = 537^\circ\text{R}$.

$102^\circ\text{F} = 38,9^\circ\text{C}$
$260^\circ\text{F} = 126,7^\circ\text{C}$
$354^\circ\text{F} = 178,9^\circ\text{C}$
$400^\circ\text{F} = 204,4^\circ\text{C}$
$275 \text{ lb/min} = 2,1 \text{ kg/s}$
$9230,6 \text{ lb/min} = 69,8 \text{ kg/s}$
$1 \text{ lbf/in}^2 = 6,9 \text{ kPa}$
$40 \text{ lbf/in}^2 = 275,8 \text{ kPa}$

Fig. E7.9

Análise:

(a) Começamos por determinar a taxa líquida de exergia que é carregada para dentro do volume de controle. Modelando-se os produtos da combustão como um gás ideal, a taxa líquida é determinada por meio da Eq. 7.18 juntamente com a Eq. 6.20a, de modo que

$$\begin{aligned} \dot{m}_1[e_{f1} - e_{f2}] &= \dot{m}_1[h_1 - h_2 - T_0(s_1 - s_2)] \\ &= \dot{m}_1\left[h_1 - h_2 - T_0\left(s_1^\circ - s_2^\circ - R \ln \frac{p_1}{p_2}\right)\right] \end{aligned}$$

Com os dados da Tabela A-22E, $h_1 = 206,46 \text{ Btu/lb}$, $h_2 = 172,39 \text{ Btu/lb}$, $s_1^\circ = 0,71323 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$, $s_2^\circ = 0,67002 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ e $p_2 = p_1$, tem-se

$$\begin{aligned} \dot{m}_1[e_{f1} - e_{f2}] &= 9230,6 \frac{\text{lb}}{\text{min}} \left[(206,46 - 172,39) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} - 537^\circ\text{R} (0,71323 - 0,67002) \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right] \\ &= 100.300 \text{ Btu/min} \end{aligned}$$

Em seguida, determinamos a taxa de exergia que é carregada para fora do volume de controle. A exergia é carregada para fora do volume de controle por trabalho a uma taxa de 49.610 Btu/min , conforme mostra o diagrama. Além disso, a taxa líquida de exergia carregada para fora pela corrente de água é

$$\dot{m}_3[e_{f3} - e_{f5}] = \dot{m}_3[h_3 - h_5 - T_0(s_3 - s_5)]$$

Da Tabela A-2E, $h_3 \approx h_f(102^\circ\text{F}) = 70 \text{ Btu/lb}$, $s_3 \approx s_f(102^\circ\text{F}) = 0,1331 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. Usando-se os dados da saturação a 1 lbf/in^2 da Tabela A-3E com $x_5 = 0,93$, tem-se $h_5 = 1033,2 \text{ Btu/lb}$ e $s_5 = 1,8488 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. Substituindo os valores

$$\begin{aligned} \dot{m}_3[e_{f3} - e_{f5}] &= 275 \frac{\text{lb}}{\text{min}} \left[(70 - 1033,2) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} - 537^\circ\text{R} (1,8488 - 0,1331) \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right] \\ &= 11.510 \text{ Btu/min} \end{aligned}$$

Em seguida, a taxa de exergia destruída na caldeira recuperadora de calor pode ser obtida de um balanço da taxa de exergia aplicado a um volume de controle que engloba o gerador de vapor. Assim, a Eq. 7.13a toma a forma

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc}^0 + \dot{m}_1(e_{f1} - e_{f2}) + \dot{m}_3(e_{f3} - e_{f4}) - \dot{E}_d$$

Avaliando $(e_{f3} - e_{f4})$ com a Eq. 7.18 e resolvendo para \dot{E}_d temos

$$\dot{E}_d = \dot{m}_1(e_{f1} - e_{f2}) + \dot{m}_3[h_3 - h_4 - T_0(s_3 - s_4)]$$

O primeiro termo do lado direito encontra-se já avaliado. Assim, com $h_4 = 1213,8 \text{ Btu/lb}$, $s_4 = 1,7336 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ a 354°F , 40 lbf/in^2 da Tabela A-4E, e com os valores previamente determinados de h_3 e s_3

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= 100.300 \frac{\text{Btu}}{\text{min}} + 275 \frac{\text{lb}}{\text{min}} \left[(70 - 1213,8) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} - 537^\circ\text{R} (0,1331 - 1,7336) \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right] \\ &= 22.110 \text{ Btu/min} \end{aligned}$$

Finalmente, pode-se obter a taxa de exergia destruída na turbina a partir de um balanço de exergia aplicado a um volume de controle que engloba a turbina. Ou seja, a Eq. 7.17 toma a forma

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc} + \dot{m}_4(e_{t4} - e_{t5}) - \dot{E}_d$$

Resolvendo para \dot{E}_d avaliando $(e_{t4} - e_{t5})$ com a Eq. 7.18 e usando os valores determinados anteriormente, temos

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= -\dot{W}_{vc} + \dot{m}_4[h_4 - h_5 - T_0(s_4 - s_5)] \\ &= -49.610 \frac{\text{Btu}}{\text{min}} + 275 \frac{\text{lb}}{\text{min}} \left[(1213,8 - 1033,2) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} - 537^\circ\text{R} (1,7336 - 1,8488) \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right] \\ &= 17.070 \text{ Btu/min} \end{aligned}$$

A análise pode ser sintetizada por uma *folha de balancete* em termos das magnitudes de exergia com base em taxas:

Taxa líquida de exergia entrando:	100.300 Btu/min (100%)
Distribuição da exergia:	
• Taxa de exergia saindo	
potência desenvolvida	49.610 Btu/min (49,46%)
corrente de água	11.510 Btu/min (11,48%)
• Taxa de destruição de exergia	
caldeira recuperadora	22.110 Btu/min (22,04%)
turbina	17.070 Btu/min (17,02%)
	<hr/>
	100,300 Btu/min (100%)

(b) A folha de balancete de exergia sugere uma oportunidade de aperfeiçoar o desempenho *termodinâmico*, já que somente cerca de 50% da exergia líquida que entra é obtida como potência desenvolvida. Os 50% da exergia líquida restante ou são destruídos pelas irreversibilidades ou são levados para fora pela corrente de água. Poder-se-ia alcançar um melhor desempenho termodinâmico pela modificação do projeto original. Por exemplo, poderíamos reduzir a irreversibilidade da transferência de calor especificando uma caldeira de recuperação de calor com uma menor diferença de temperatura entre correntes, e/ou reduzir o atrito especificando uma turbina com uma eficiência isentrópica maior. Entretanto, por si só o desempenho termodinâmico não determina a concretização *preferencial* do sistema, já que outros fatores, como o custo, devem ser considerados, e podem ser prioritários. Uma discussão mais detalhada do uso da análise de exergia em projeto é fornecida na Seção 7.7.2.

- 1 Como alternativa, as taxas de destruição de exergia nos volumes de controle que englobam a caldeira de recuperação de calor e a turbina podem ser determinadas por meio de $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ em que $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia para o respectivo volume de controle avaliado a partir de um balanço de entropia. Isto é deixado como exercício.

Teste-RELÂMPAGO

Para a turbina do sistema de recuperação de calor perdido, determine a eficiência isentrópica da turbina e comente. Resposta: 74%. Esse valor da eficiência isentrópica da turbina encontra-se no limite inferior do alcance das turbinas a vapor atuais, indicando que há margem para melhorar o desempenho do sistema de recuperação de calor.

- Habilidades Desenvolvidas
- Habilidade para...
- avaliar quantidades de exergia para um balancete de exergia.
- desenvolver um balancete de exergia.

eficiência exergética

7.6 Eficiência Exergética (Eficiência da Segunda Lei)

O objetivo desta seção é mostrar o uso do conceito de exergia na avaliação da eficácia da utilização de recursos energéticos. Como parte da apresentação, trazemos e ilustramos o conceito de eficiência exergética. Essas eficiências são também conhecidas como eficiências da *segunda lei*.

7.6.1 Adequação do Uso Final à Fonte

Tarefas como aquecimento de um ambiente, aquecimento de fornos industriais e processos de geração de vapor costumam envolver a combustão de carvão, óleo ou gás natural. Quando os produtos da combustão encontram-se a uma temperatura significativamente superior à temperatura exigida para uma dada tarefa, o uso final não está bem ajustado à fonte, e o resultado é o uso ineficiente do combustível queimado. Para ilustrar esse fato de modo simples, considere a Fig. 7.7, que mostra um sistema fechado que recebe uma transferência de calor a uma taxa \dot{Q}_f de uma *fonte* a uma temperatura T_f e fornece \dot{Q}_u a uma temperatura de uso T_u . A energia é perdida para a vizinhança através de transferência de calor a uma taxa \dot{Q}_p ao longo de uma parcela da superfície da superfície a T_p . Todas as transferências de energia mostradas na figura ocorrem nos sentidos indicados pelas setas.

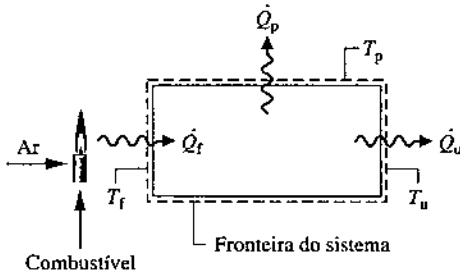


Fig. 7.7 Esquema utilizado para discussão do uso eficiente de combustível.

Supondo que o sistema da Fig. 7.7 opere em regime permanente, e que não há trabalho, os balanços das taxas de energia e de exergia do sistema fechado, Eqs. 2.37 e 7.10, simplificam-se, respectivamente, para

$$\frac{d\dot{W}^0}{dt} = (\dot{Q}_f - \dot{Q}_u - \dot{Q}_p) - \dot{W}^0$$

$$\frac{d\dot{E}^0}{dt} = \left[\left(1 - \frac{T_0}{T_f}\right)\dot{Q}_f - \left(1 - \frac{T_0}{T_u}\right)\dot{Q}_u - \left(1 - \frac{T_0}{T_p}\right)\dot{Q}_p \right] - \left[\dot{W}^0 - p_0 \frac{d\dot{V}^0}{dt} \right] - \dot{E}_d$$

Estas equações podem ser reescritas como

$$\dot{Q}_f = \dot{Q}_u + \dot{Q}_p \tag{7.19a}$$

$$\left(1 - \frac{T_0}{T_f}\right)\dot{Q}_f = \left(1 - \frac{T_0}{T_u}\right)\dot{Q}_u + \left(1 - \frac{T_0}{T_p}\right)\dot{Q}_p + \dot{E}_d \tag{7.19b}$$

A Eq. 7.19a indica que a energia transportada pelo calor transferido, \dot{Q}_f , ou é utilizada, \dot{Q}_u , ou é perdida para a vizinhança, \dot{Q}_p . Isso pode ser descrito por uma eficiência em termos de taxas de energia na forma de produto/entrada como

$$\eta = \frac{\dot{Q}_u}{\dot{Q}_f} \tag{7.20}$$

Em princípio, o valor de η pode ser aumentado através da aplicação de um isolante para reduzir as perdas. O valor-limite, quando $\dot{Q}_p = 0$, é de $\eta = 1$ (100%).

A Eq. 7.19b mostra que a exergia transportada para o sistema associada à transferência de calor \dot{Q}_f ou é transferida a partir do sistema acompanhando as transferências de calor \dot{Q}_u e \dot{Q}_p ou é destruída pelas irreversibilidades dentro do sistema. Isso pode ser descrito por um rendimento em termos de taxas de exergia em forma de produto/entrada, como

$$\varepsilon = \frac{(1 - T_0/T_u)\dot{Q}_u}{(1 - T_0/T_f)\dot{Q}_f} \tag{7.21a}$$

A introdução da Eq. 7.20 na Eq. 7.21a resulta em

$$\varepsilon = \eta \left(\frac{1 - T_0/T_u}{1 - T_0/T_f} \right) \tag{7.21b}$$

O parâmetro ε , definido em relação ao conceito de exergia, pode ser chamado de eficiência *exérgica*. Note que tanto η quanto ε medem a eficácia com que a entrada é convertida em produto. O parâmetro η realiza isso em uma base de energia, enquanto ε o faz em uma base de exergia. Conforme será discutido a seguir, o valor de ε geralmente é inferior à unidade, mesmo quando $\eta = 1$.

A Equação 7.21b indica que um valor de η tão próximo da unidade quanto possível é, na prática, importante para a correta utilização da exergia transferida a partir do gás quente da combustão para o sistema. No entanto, isso por si só não garante uma utilização eficiente. As temperaturas T_f e T_u também são importantes, já que o uso da exergia melhora à medida que a temperatura de uso T_u se aproxima da temperatura da fonte T_f . Para a correta utilização da exergia, por conseguinte, é conveniente ter um valor de η tão próximo da unidade quanto possível na prática e também um bom ajuste entre as temperaturas da fonte e de uso.

Para enfatizar ainda mais o papel central do uso da temperatura, um gráfico da Eq. 7.21b é fornecido na Fig. 7.8. A figura fornece a eficiência exérgica ε versus a temperatura de uso T_u para uma fonte hipotética à temperatura $T_f = 2200$ K (3960°R). A Fig. 7.8 mostra que ε tende à unidade (100%) à medida que a temperatura de uso se aproxima de T_f . Na maioria dos casos, no entanto, a temperatura de uso é substancialmente inferior a T_f . As eficiências para três aplicações

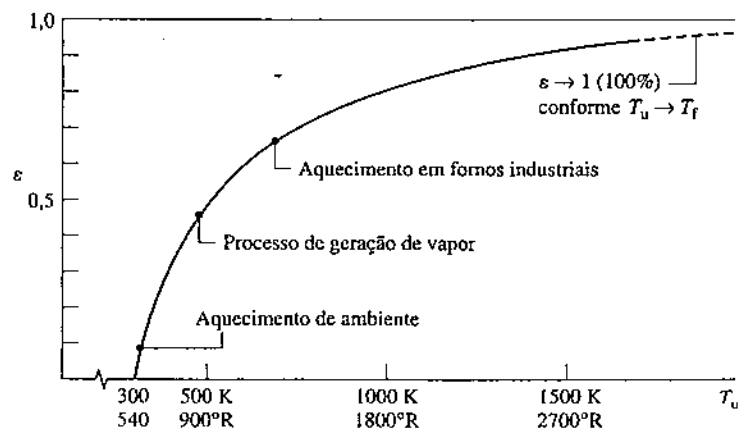


Fig. 7.8 Efeito da temperatura de uso, T_u , sobre a eficiência exérgica ε ($T_f = 2200$ K, $\eta = 100\%$).

estão indicadas no gráfico: o aquecimento de um ambiente a $T_u = 320$ K (576°R), o processo de geração de vapor a $T_u = 480$ K (864°R) e o aquecimento de fornos industriais a $T_u = 700$ K (1260°R). Esses valores de eficiência sugerem que o combustível é utilizado de modo mais eficaz em aplicações industriais que envolvam altas temperaturas do que no aquecimento de um ambiente que envolve uma baixa temperatura. A eficiência exergética especialmente baixa para o aquecimento de ambientes reflete o fato de que o combustível é consumido para produzir apenas ar ligeiramente aquecido, o que, de uma perspectiva exergética, tem pouca utilidade. As eficiências apresentadas na Fig. 7.8 estão *superestimadas*, já que para a construção do gráfico partimos do princípio de que η é igual à unidade (100%). Além disso, a eficiência total da entrada de combustível até o uso final será muito inferior à indicada pelos valores mostrados na figura se levarmos em conta uma destruição e uma perda de exergia associadas ao processo de combustão.

Estimando Financeiramente a Perda de Calor

Para o sistema ilustrado na Fig. 7.7, é instrutivo considerar em detalhes a taxa de perda de exergia associada à perda de calor \dot{Q}_p , ou seja $(1 - T_0/T_p)\dot{Q}_p$. Essa expressão mede o valor termodinâmico real da perda de calor e corresponde ao gráfico da Fig. 7.9. A figura mostra que o valor da perda de calor em termos de exergia depende *significativamente* da temperatura à qual ocorre a perda de calor. Podemos esperar que o valor *econômico* desta perda varie de maneira semelhante à temperatura, e este é o caso.

POR EXEMPLO uma vez que a fonte de perda de exergia por transferência de calor é a entrada de combustível (veja a Fig. 7.7), o valor econômico dessa perda pode ser contabilizado em termos do *custo unitário* de combustível com base na exergia, c_F (em US\$/kW · h, por exemplo), como se segue

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa de custo de calor perdido} \\ \dot{Q}_p \text{ a temperatura } T_p \end{array} \right] = c_F(1 - T_0/T_p)\dot{Q}_p \quad (7.22)$$

A Eq. 7.22 mostra que o custo desta perda é menor a temperaturas mais baixas do que a altas temperaturas. ◀◀◀◀

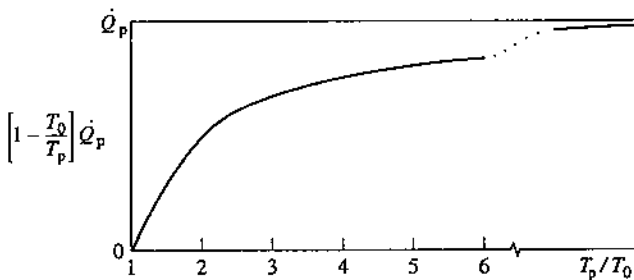


Fig. 7.9 Efeito da razão de temperatura T_p/T_0 sobre a perda de exergia associada à transferência de calor.

O exemplo anterior ilustra o que seria de se esperar de um método racional de custo financeiro. Não seria razoável atribuir o mesmo valor econômico a uma transferência de calor que ocorre a uma temperatura próxima à temperatura do ambiente, em que seu valor termodinâmico é desprezível, e a uma outra situação na qual a transferência de calor tenha o mesmo valor numérico mas ocorre a uma temperatura mais elevada do que a anterior, já que esta última apresenta um valor termodinâmico mais significativo. Com efeito, seria incorreto atribuir o *mesmo custo* à perda de calor independente da temperatura à qual essa perda esteja ocorrendo. Para uma discussão mais aprofundada do custo financeiro da exergia, veja a Seção 7.7.3.



Novos horizontes

Óleo Proveniente de Depósitos de Xisto e Areia – A Questão Ainda Está em Aberto

Prevê-se que as reservas tradicionais de petróleo entrarão em franco declínio nos próximos anos. Mas o impacto poderia ser diminuído se fossem desenvolvidas tecnologias eficazes em termos de custo e ecologicamente corretas para extrair substâncias semelhantes ao petróleo a partir de abundantes depósitos de xisto e areias betuminosas nos Estados Unidos e no Canadá.

Os meios de produção disponíveis atualmente são caros e ineficientes em termos de demanda de exergia para explodir, escavar, transportar, esmagar e aquecer os materiais para transformá-los em

petróleo. Os meios de produção atuais não somente usam gás natural e grandes montantes de água, como também causam danos ambientais em larga escala.

Embora recompensas significativas esperem os que trabalham no desenvolvimento de tecnologias aprimoradas, os desafios são também significativos. Alguns defendem esforços bem direcionados para o uso das reservas de petróleo de maneira mais eficiente e para o desenvolvimento de alternativas aos combustíveis fósseis, como o etanol *celulósico* produzido com biomassa de custo relativamente baixo, proveniente de fontes urbanas, agrícolas e florestais.

7.6.2 Eficiências Exergéticas de Componentes Usuais

As expressões para a eficiência exergética podem assumir muitas formas diferentes. Nesta seção, são apresentados vários exemplos de componentes de sistemas térmicos de interesse prático. Em todos os casos, a eficiência é deduzida através da utilização do balanço da taxa de exergia. A abordagem utilizada aqui serve como modelo para o desenvolvimento de expressões para a eficiência exergética de outros componentes. Cada um dos casos considerados envolve um

volume de controle em regime permanente, e admitiremos que não existe qualquer transferência de calor entre o volume de controle e sua vizinhança. Essa apresentação não cobre todos os casos possíveis. Muitas outras expressões para a eficiência exergética poderão ser deduzidas.

Turbinas

Para uma turbina que opera em regime permanente, sem transferência de calor para sua vizinhança, a formulação do balanço da taxa de exergia em regime permanente, Eq. 7.17, simplifica-se como a seguir:

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc} + \dot{m}(e_{f1} - e_{f2}) - \dot{E}_d$$

Esta equação pode ser reformulada, fornecendo

$$e_{f1} - e_{f2} = \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} + \frac{\dot{E}_d}{\dot{m}} \tag{7.23}$$

O termo à esquerda da Eq. 7.23 é o decréscimo da exergia de fluxo entre a entrada e a saída da turbina. A equação mostra que a diminuição da exergia de fluxo é explicada pelo trabalho desenvolvido pela turbina, dado por \dot{W}_{vc}/\dot{m} , e pela exergia destruída, dada por \dot{E}_d/\dot{m} . Um parâmetro que mede quão eficientemente o decréscimo de exergia de fluxo é convertido no produto desejado é a *eficiência exergética da turbina*

$$\epsilon = \frac{\dot{W}_{vc}/\dot{m}}{e_{f1} - e_{f2}} \tag{7.24}$$

Essa eficiência exergética em particular é às vezes citada como a *efetividade da turbina*. Observe atentamente que a eficiência exergética da turbina é definida de maneira diferente da eficiência isentrópica da turbina, apresentada na Seção 6.12.

► POR EXEMPLO a eficiência exergética da turbina considerada no Exemplo 6.11 é 81,2% quando $T_0 = 298$ K. A verificação desse valor é deixada como um exercício. ◀◀◀

Compressores e Bombas

Para um compressor ou bomba que opere em regime permanente, sem transferência de calor com a vizinhança, o balanço da taxa de exergia, Eq. 7.17, pode ser colocado na forma

$$\left(-\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right) = e_{f2} - e_{f1} + \frac{\dot{E}_d}{\dot{m}}$$

Assim, a *entrada* de exergia nesse dispositivo, $-\dot{W}_{vc}/\dot{m}$ é responsável por um aumento da exergia de fluxo entre a entrada e a saída e pela destruição de exergia. A eficácia da conversão da entrada de trabalho para aumento de exergia de fluxo é medida pela *eficiência exergética do compressor* (ou bomba)

$$\epsilon = \frac{e_{f2} - e_{f1}}{(-\dot{W}_{vc}/\dot{m})} \tag{7.25}$$

► POR EXEMPLO a eficiência exergética do compressor considerado no Exemplo 6.14 é de 84,6% quando $T_0 = 273$ K. A verificação desse valor é deixada como exercício. ◀◀◀

Trocador de Calor sem Mistura

O trocador de calor mostrado na Fig. 7.10 opera em regime permanente, sem transferência de calor para a vizinhança e com as duas correntes a temperaturas acima de T_0 . O balanço da taxa de exergia, Eq. 7.13a, se reduz a

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc} + (\dot{m}_h e_{f1} + \dot{m}_c e_{f3}) - (\dot{m}_h e_{f2} + \dot{m}_c e_{f4}) - \dot{E}_d$$

em que \dot{m}_h é a vazão mássica da corrente quente e \dot{m}_c é a vazão mássica da corrente fria. Isto pode ser rearrumado, fornecendo

$$\dot{m}_h(e_{f1} - e_{f2}) = \dot{m}_c(e_{f4} - e_{f3}) + \dot{E}_d \tag{7.26}$$

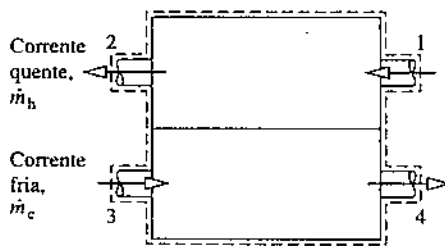


Fig. 7.10 Trocador de calor contracorrente.

O termo à esquerda da Eq. 7.26 leva em conta o decréscimo da exergia da corrente quente. O primeiro termo à direita leva em conta o aumento da exergia da corrente fria. Considerando que a corrente quente é aquela que fornece o aumento de exergia à corrente fria e também a responsável pela destruição de exergia, podemos definir uma *eficiência exergética para um trocador de calor* como

$$\epsilon = \frac{\dot{m}_c(e_{f4} - e_{f3})}{\dot{m}_h(e_{f1} - e_{f2})} \tag{7.27}$$

POR EXEMPLO a eficiência exergética do trocador de calor do Exemplo 7.6 é de 83,3%. A verificação desse valor é deixada como exercício. ◀◀◀◀

Trocador de Calor de Contato Direto

O trocador de calor de contato direto mostrado na Fig. 7.11 opera em regime permanente, sem transferência de calor com a vizinhança. O balanço da taxa de exergia, Eq. 7.13a, se reduz a

$$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc}^0 + \dot{m}_1 e_{f1} + \dot{m}_2 e_{f2} - \dot{m}_3 e_{f3} - \dot{E}_d$$

Com $\dot{m}_3 = \dot{m}_1 + \dot{m}_2$ a partir de um balanço da taxa de massa, pode-se escrever

$$\dot{m}_1(e_{f1} - e_{f3}) = \dot{m}_2(e_{f3} - e_{f2}) + \dot{E}_d \quad (7.28)$$

O termo à esquerda da Eq. 7.28 leva em conta o decréscimo da exergia da corrente quente entre a entrada e a saída. O primeiro termo do lado direito leva em conta o aumento da exergia da corrente fria entre a entrada e a saída. Considerando a corrente quente como aquela que fornece o aumento de exergia à corrente fria, e também como a responsável pela destruição de exergia pelas irreversibilidades, podemos definir uma *eficiência exergética* para um trocador de calor de contato direto como

$$\varepsilon = \frac{\dot{m}_2(e_{f3} - e_{f2})}{\dot{m}_1(e_{f1} - e_{f3})} \quad (7.29)$$

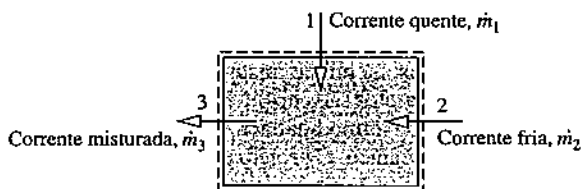


Fig. 7.11 Trocador de calor de contato direto.

7.6.3 Uso das Eficiências Exergéticas

As eficiências exergéticas são úteis para distinguirmos os meios de utilização de combustíveis fósseis que são termodinamicamente eficazes daqueles que são menos eficazes. Também podemos utilizar as eficiências exergéticas para avaliar a eficácia das medidas de engenharia tomadas para melhorar o desempenho de sistemas. Isso é feito através da comparação dos valores de eficiência determinados antes e após as modificações terem sido realizadas para mostrar quanto a melhora foi alcançada. Além disso, eficiências exergéticas podem ser utilizadas para medir o potencial das melhoras no desempenho de um determinado sistema, por comparação da eficácia desse sistema com a eficiência de sistemas similares. Uma diferença significativa entre esses valores sinaliza que é possível melhorar o desempenho.

É importante reconhecer que o limite de 100% de eficiência exergética não deve ser considerado um objetivo prático. Esse limite teórico só poderia ser atingido se não houvesse destruições ou perdas de exergia. A obtenção destes processos idealizados poderá exigir períodos extremamente longos para a execução de processos e/ou complexos dispositivos, estando ambos em desacordo com o objetivo de uma operação rentável. Na prática, as decisões são tomadas principalmente com base nos custos *totais*. Um aumento de eficiência que reduza o consumo de combustível, ou qualquer outro aspecto que utilize melhor os recursos, frequentemente exige gastos adicionais de instalações e operações. Por conseguinte, uma melhora pode não ser implementada, se isso resultar em um aumento no custo total. O compromisso entre economia de combustível e investimento adicional invariavelmente dita uma menor eficiência do que a que poderia ser alcançada *teoricamente* e até mesmo uma menor eficiência do que a que poderia ser atingida utilizando a *melhor tecnologia disponível*.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Um tipo de eficiência exergética conhecida como *eficiência poço-à-roda* (*well-to-wheel*) é usado para comparar as diferentes opções de alimentação de veículos. O cálculo dessa eficiência começa no poço em que as reservas brutas de petróleo ou o gás natural são extraídas do solo e termina com a potência fornecida para as rodas de um veículo. A eficiência que leva em conta separadamente quão eficaz o combustível do veículo é produzido a partir das reservas brutas é chamada *eficiência poço-ao-tanque* (*well-to-fuel tank*), e a eficiência que considera quão efetivamente a instalação de potência do veículo converte o combustível deste em potência é chamada *eficiência tanque-à-roda* (*tank-to-wheel*). O produto dessas eficiências fornece a eficiência *global poço-à-roda*.

A tabela a seguir apresenta exemplos de valores de eficiências poço-à-roda para três opções de instalações de potência como relatadas por uma fábrica de automóveis.

	Poço ao tanque (<i>well-to-tank</i>) (Eficiência da Produção de Combustível) %	×	Tanque à roda (<i>tank-to-wheel</i>) (Eficiência do Veículo) %	=	Poço à roda (<i>well-to-wheel</i>) (Eficiência Global) %
Motor convencional abastecido com gasolina	88	×	16	=	14
Célula combustível abastecida com hidrogênio ^a	58	×	38	=	22
Motor híbrido abastecido com gasolina e eletricidade	88	×	32	=	28

^aHidrogênio produzido a partir do gás natural.

Esses dados mostram que veículos que utilizam motores de combustão interna convencionais não valem a pena em termos da eficiência poço-à-roda. Os dados também mostram que veículos a célula-combustível que operam com hidrogênio têm a melhor eficiência tanque-à-roda das três opções, mas com relação à eficiência global perdem dos veículos híbridos, que gozam de maior eficiência poço-ao-tanque. Ainda assim, a eficiência poço-à-roda é apenas uma consideração na tomada de decisões políticas relativas às diversas opções de alimentação de veículos. Com a crescente preocupação mundial com relação à concentração de CO₂ na atmosfera, outra consideração é a produção *total* de CO₂, do poço à roda, em kg por km rodado (lb por milha rodada).

7.7 Termoeconomia

termoeconomia

Em geral, os *sistemas térmicos* experimentam interações significativas de calor e/ou trabalho com suas vizinhanças, e podem trocar massa com suas vizinhanças em forma de correntes quentes e frias, incluindo misturas quimicamente reativas. Sistemas térmicos existem em quase todas as indústrias, e numerosos exemplos são encontrados na nossa vida diária. O projeto e a operação desses sistemas envolve a aplicação dos princípios de termodinâmica, mecânica de fluidos e transferência de calor, além de campos como materiais, fabricação e projeto mecânico. O projeto e operação de sistemas térmicos também necessita de considerações explícitas de engenharia econômica, já que os custos sempre são um fator a ser considerado. O termo *termoeconomia* pode ser aplicado nessa área geral de aplicações, embora, muitas vezes, seja aplicado de modo mais restrito a metodologias que combinam exergia e economia para estudos de otimização durante o projeto de novos sistemas e a melhoria dos processos dos sistemas existentes.

7.7.1 Custo

A avaliação de custos é uma arte ou uma ciência? A resposta é um pouco de ambos. A *engenharia de custos* é uma subdisciplina importante da engenharia, que visa objetivamente aplicar no mundo real a experiência de avaliação de custo no projeto de engenharia e gerenciamento de projeto. Serviços de avaliação de custos são fornecidos por profissionais experientes no uso de metodologias especializadas, modelos de custo, e banco de dados, em conjunto com conhecimento e julgamento de custos obtidos a partir de anos de prática profissional. Dependendo da necessidade, os engenheiros de custos fornecem serviços que vão desde estimativas aproximadas e rápidas até análises profundas. De preferência, os engenheiros de custos devem estar envolvidos com projetos desde as etapas de formação até a *saída* da engenharia de custos, que é uma *entrada* essencial para a tomada de decisão. Essa entrada pode ser instrumental, identificando opções viáveis a partir de um conjunto de alternativas e até mesmo indicando a melhor opção.

A avaliação do custo de sistemas térmicos considera o custo de aquisição e operação destes sistemas. Alguns observadores chamam a atenção para os custos relacionados ao meio ambiente, que muitas vezes quase não são levados em consideração nessas avaliações. Eles dizem que as empresas pagam pelo direito de extrair os recursos naturais usados na produção de bens e serviços, mas raramente pagam integralmente pelo esgotamento dos recursos não renováveis e a atenuação da degradação ambiental e a perda de habitat dos animais selvagens envolvidos, em muitos casos deixando os encargos para as gerações futuras. Outra preocupação é quem paga os custos do controle da poluição do ar e da água, a limpeza dos resíduos perigosos e os impactos da poluição e dos resíduos sobre a saúde humana – a indústria, o governo, o público, ou alguma combinação desses? No entanto, quando é alcançado o acordo sobre os custos ambientais entre as empresas interessadas, os grupos governamentais e os grupos de defesa, esses custos são imediatamente integrados na avaliação de custos dos sistemas térmicos, incluindo o custo com base em exergia, que é o presente foco.

7.7.2 Utilização de Exergia em Projetos

Para ilustrar o uso da exergia em projetos, considere a Fig. 7.12, que mostra uma caldeira em regime permanente. Combustível e ar entram na caldeira e reagem formando os gases quentes da combustão. Água de alimentação, no estado de líquido saturado, também é fornecida à caldeira, recebendo exergia por transferência de calor dos gases de combustão e saindo, sem alteração na temperatura, como vapor saturado a uma certa condição especificada para uso em outros lugares. As temperaturas da corrente dos gases quentes e da corrente de água também estão ilustradas na figura.

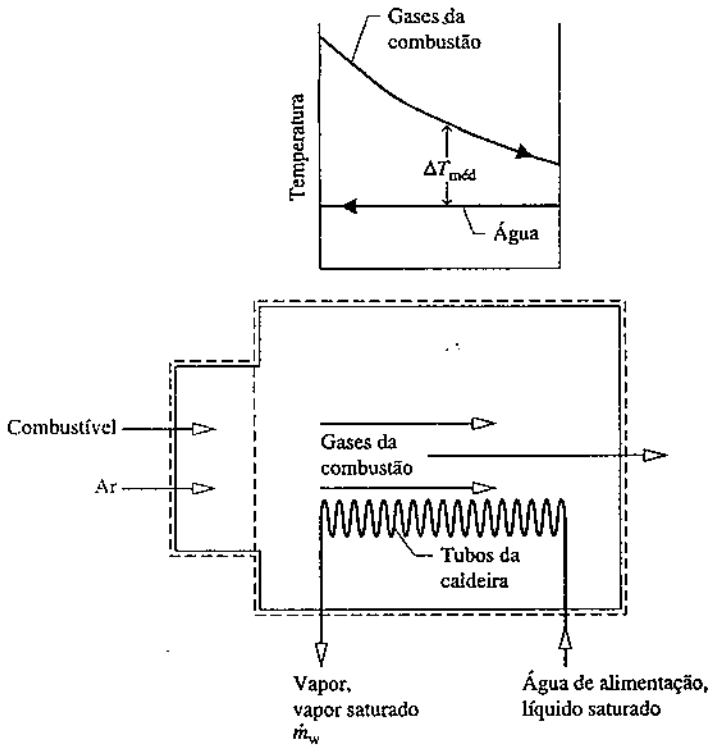


Fig. 7.12 Caldeira utilizada para a discussão do uso da exergia em projetos.

Há duas principais fontes de destruição de exergia na caldeira: (1) a transferência de calor irreversível que ocorre entre os gases quentes da combustão e a água que escoa pelos tubos da caldeira, e (2) o próprio processo de combustão. Para simplificar a presente discussão, considera-se que a caldeira consiste em uma unidade de câmara de combustão, na qual combustível e ar são queimados para produzir os gases quentes da combustão, seguida de uma unidade de trocador de calor, onde ocorre a vaporização da água conforme os gases quentes resfriam.

A presente discussão trata da unidade de trocador de calor. Vamos pensar sobre seu custo total como a soma do custo do combustível relacionado com o custo de capital. Vamos também tomar a diferença média de temperatura entre as duas correntes, $\Delta T_{méd}$, como a *variável de projeto*. A partir do estudo da segunda lei da termodinâmica, sabemos que a diferença média de temperatura, $\Delta T_{méd}$, entre as duas correntes é uma medida da destruição de exergia associada com a transferência de calor entre elas. A exergia destruída em virtude da transferência de calor tem origem no combustível que entra na caldeira. Conseqüentemente, o custo relacionado com o consumo de combustível pode ser atribuído a essa fonte de irreversibilidade. Como a destruição de exergia aumenta com a diferença de temperatura entre as correntes, o custo do combustível relacionado aumenta com o aumento de $\Delta T_{méd}$. Essa variação é apresentada na Fig. 7.13, em uma base *anual*, em dólares por ano.

A partir do nosso estudo da transferência de calor, sabemos que existe uma relação inversa entre $\Delta T_{méd}$ e a área superficial dos tubos da caldeira necessária para uma taxa desejada de transferência de calor entre as correntes. Por exemplo, se nós projetamos o sistema para uma pequena diferença média de temperatura de modo a reduzir a destruição de exergia no trocador de calor, isso impõe uma grande área de superfície e, normalmente, uma caldeira mais cara. A

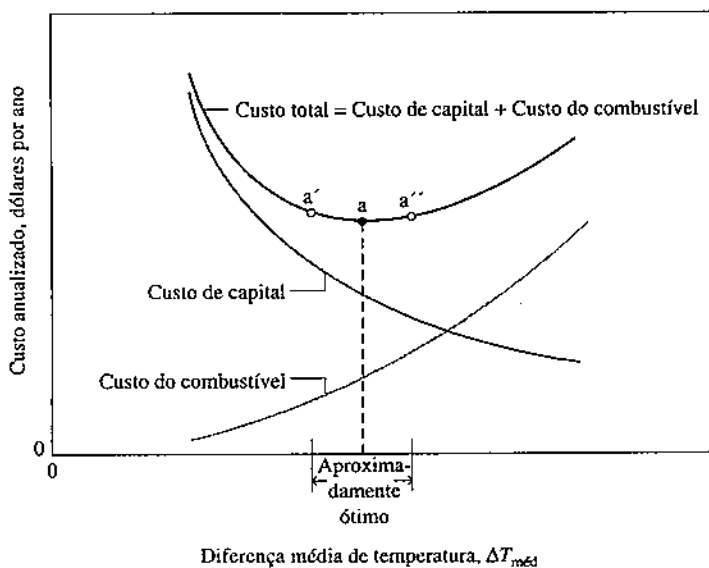


Fig. 7.13 Curvas de custo para o trocador de calor da unidade da caldeira da Fig. 7.12.

partir dessas considerações, podemos inferir que o custo de capital da caldeira aumenta com o *decréscimo* de $\Delta T_{méd}$. Essa variação está ilustrada na Fig. 7.13, novamente em uma base anual.

O *custo total* é a soma do custo de capital com o custo de combustível. A curva do custo total mostrada na Fig. 7.13 exibe um mínimo no ponto indicado por a. Observe, porém, que a curva é relativamente plana na vizinhança do mínimo, de modo que existe um intervalo de valores de $\Delta T_{méd}$ que pode ser considerado *aproximadamente ótimo* do ponto de vista do custo total mínimo. Se a redução do custo de combustível for considerada mais importante do que minimizar o custo de capital, podemos escolher um projeto que opere no ponto a'. O ponto a'' seria um ponto de operação mais desejável se os custos de capital fossem os de maior preocupação. Essas opções são comuns em situações de projetos.

O processo real de projeto difere de maneira significativa do caso simples aqui considerado. Primeiro, os custos não podem ser determinados tão precisamente conforme sugerem as curvas na Fig. 7.13. Os preços dos combustíveis variam amplamente ao longo do tempo, e os custos de equipamentos podem ser difíceis de prever, uma vez que muitas vezes dependem de um processo de oferta. Os equipamentos são produzidos em tamanhos padronizados, a fim de que o custo também não venha a variar continuamente, conforme ilustra a figura. Além disso, sistemas térmicos geralmente consistem em vários componentes que interagem uns com os outros. A otimização individualizada dos componentes, conforme realizamos para a unidade de trocador de calor da caldeira, não garante uma otimização do sistema global. Por fim, o exemplo envolve apenas $\Delta T_{méd}$ como variável de projeto. Muitas vezes, diversas variáveis de projeto devem ser consideradas e otimizadas simultaneamente.

7.7.3 Custo da Exergia em um Sistema de Cogeração

Outro aspecto importante da termodinâmica é o uso da exergia para a *agregação* de custos aos produtos de um sistema térmico. Isto significa atribuir a cada produto o custo total para produzi-lo, ou seja, o custo do combustível e outros insumos acrescidos do custo do próprio sistema e de seu funcionamento (ou seja, custos de capital, custos operacionais e custos de manutenção). Esses custos são um problema comum em instalações em que serviços de utilidade pública, como potência elétrica, água resfriada, ar comprimido e vapor, são gerados em um departamento e utilizados por outros. O operador da usina precisa saber o custo de produção de cada serviço de utilidade, para garantir que os outros serviços sejam cobrados corretamente, de acordo com o tipo e a quantidade de cada utilidade utilizada. Alguns pontos comuns a todas essas considerações são aspectos fundamentais de engenharia econômica, incluindo os procedimentos de anulação de custos, os meios adequados para a agregação de custos e dados de custos confiáveis.

Para analisar ainda mais o custo dos sistemas térmicos, considere o *sistema de cogeração* simples que opera em regime permanente mostrado na Fig. 7.14. O sistema consiste em um aquecedor e uma turbina, e nenhum deles apresenta transferência de calor significativa com a vizinhança. Na figura estão indicadas as taxas de transferência de exergia associadas às correntes, na qual os subscritos F, a, P e w representam, respectivamente, combustível, ar de combustão, produtos da combustão, e água de alimentação. Os subscritos 1 e 2 indicam vapor a alta e a baixa pressão, respectivamente. Meios de avaliação das exergias do combustível e dos produtos da combustão serão apresentados no Cap. 13. O sistema de cogeração tem dois produtos principais: a eletricidade, designada por \dot{W}_e , e o vapor a baixa pressão a ser utilizado em algum processo. O objetivo é a determinação do custo de cada produto gerado.

Análise do Aquecedor

Vamos começar pela avaliação do custo do vapor a alta pressão produzido pela caldeira. Por isso, será considerado um volume de controle que engloba a caldeira. Combustível e ar entram separadamente na caldeira, e na saída tem-se os produtos da combustão. Água de alimentação entra e vapor a alta pressão sai. O custo total para produzir o vapor de saída a alta pressão é igual ao custo total das correntes de entrada, acrescido dos custos de aquisição e de funcionamento da caldeira. Isto pode ser expresso através do seguinte balanço da taxa de custo para a caldeira:

$$\dot{C}_1 = \dot{C}_F + \dot{C}_a + \dot{C}_w + \dot{Z}_b \tag{7.30}$$

em que \dot{C} é a taxa de custo da respectiva corrente (em US\$ por hora, por exemplo). \dot{Z}_b leva em conta a taxa de custo associada à aquisição e ao funcionamento da caldeira, incluindo despesas relacionadas à eliminação adequada dos produtos da combustão. Na presente discussão, a taxa do custo \dot{Z}_b é conhecida a partir de uma análise econômica realizada previamente.

Embora as taxas de custo designadas por \dot{C} na Eq. 7.30 sejam, na prática, avaliadas por diversos meios, a presente discussão considera apenas o uso da exergia para essa estimativa. Uma vez que a exergia mede os valores termodi-

balanço da taxa de custo

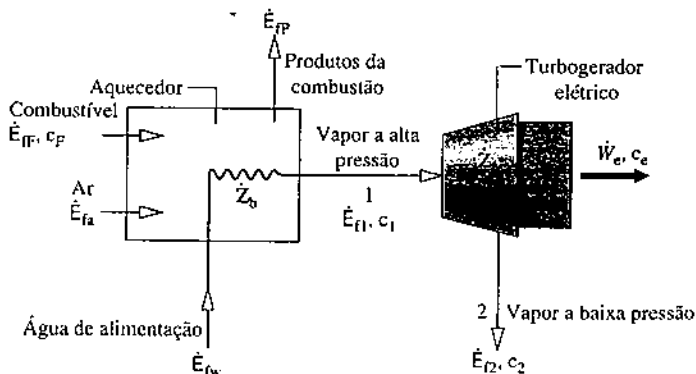


Fig. 7.14 Sistema de cogeração simples.

nâmicos reais de calor, trabalho e outras interações entre um sistema e sua vizinhança juntamente com o efeito das irreversibilidades dentro do sistema, a exergia é uma base racional para a estimativa de custos. Com o custo da exergia, cada uma das taxas de custo é avaliada em termos de uma taxa de transferência de exergia e um *custo unitário*. Assim, para uma corrente que entra ou sai, pode-se escrever

$$\dot{C} = c\dot{E}_f \quad (7.31)$$

em que c denota o custo por unidade de exergia (em US\$ ou centavos por kW · h, por exemplo) e \dot{E}_f é a taxa de transferência de exergia associada.

Para simplificar, admite-se que a água de alimentação e o ar de combustão entram na caldeira com uma exergia e um custo insignificantes. Assim, a Eq. 7.30 simplifica-se como se segue

$$\dot{C}_1 = \dot{C}_F + \dot{Z}_a^0 + \dot{Z}_w^0 + \dot{Z}_b$$

Então, juntamente com a Eq. 7.31, tem-se

$$c_1\dot{E}_{f1} = c_F\dot{E}_{fF} + \dot{Z}_b \quad (7.32a)$$

custo unitário de exergia

Resolvendo para c_1 , o custo unitário do vapor a alta pressão é

$$c_1 = c_F \left(\frac{\dot{E}_{fF}}{\dot{E}_{f1}} \right) + \frac{\dot{Z}_b}{\dot{E}_{f1}} \quad (7.32b)$$

Essa equação mostra que o custo unitário do vapor a alta pressão é determinado por duas contribuições relacionadas, respectivamente, com o custo do combustível e com os custos de aquisição e funcionamento da caldeira. Devido à destruição de exergia e às perdas, menos exergia sai da caldeira com o vapor a alta pressão quando comparada à exergia que entra com o combustível. Assim, $\dot{E}_{fF}/\dot{E}_{f1}$ é invariavelmente maior que 1, e o custo unitário do vapor a alta pressão é invariavelmente maior que o custo unitário do combustível.

Análise da Turbina

A seguir, considere um volume de controle que englobe a turbina. O custo total para a produção de eletricidade e vapor a baixa pressão é igual ao custo do vapor a alta pressão que entra acrescido dos custos de aquisição e de funcionamento do dispositivo. Isso é expresso pelo *balanço da taxa de custo* para a turbina

$$\dot{C}_e + \dot{C}_2 = \dot{C}_1 + \dot{Z}_t \quad (7.33)$$

em que \dot{C}_e é a taxa de custo associada à eletricidade, \dot{C}_1 e \dot{C}_2 são as taxas do custo associadas à entrada e à saída de vapor, respectivamente, e \dot{Z}_t leva em conta a taxa de custo associada à aquisição e ao funcionamento da turbina. Com o custo da exergia, cada uma das taxas de custo \dot{C}_e , \dot{C}_1 e \dot{C}_2 é avaliada em termos da taxa de transferência de exergia associada e um custo unitário. A Eq. 7.33 toma então a forma

$$c_e\dot{W}_e + c_2\dot{E}_{f2} = c_1\dot{E}_{f1} + \dot{Z}_t \quad (7.34a)$$

O custo unitário c_1 na Eq. 7.34a é dado pela Eq. 7.32b. Na presente discussão, o mesmo custo unitário é atribuído ao vapor de baixa pressão; ou seja, $c_2 = c_1$. Isto é feito com base no fato de que a finalidade da turbina é gerar eletricidade, e portanto todos os custos associados à aquisição e ao funcionamento da turbina devem ser debitados à potência gerada. Podemos considerar essa decisão parte das considerações de *balancete de custo* que acompanham a análise termodinâmica dos sistemas térmicos. Com $c_2 = c_1$, a Eq. 7.34a torna-se

$$c_e\dot{W}_e = c_1(\dot{E}_{f1} - \dot{E}_{f2}) + \dot{Z}_t \quad (7.34b)$$

O primeiro termo do lado direito leva em conta o custo da exergia utilizada e o segundo termo leva em conta o custo de aquisição e operação do sistema.

Resolvendo a Eq. 7.34b para c_e e introduzindo a eficiência exérgica da turbina ε da Eq. 7.24, temos

$$c_e = \frac{c_1}{\varepsilon} + \frac{\dot{Z}_t}{\dot{W}_e} \quad (7.34c)$$

Essa equação mostra que o custo unitário da eletricidade é determinado pelo custo do vapor a alta pressão e pelos custos de aquisição e operação da turbina. Devido à destruição de exergia no interior da turbina, a eficiência exérgica é invariavelmente inferior a 1 e, por conseguinte, o custo unitário da eletricidade é invariavelmente maior que o custo unitário do vapor a alta pressão.

Resumo

A partir da aplicação dos balanços das taxas de custo à caldeira e à turbina, pode-se determinar o custo de cada produto do sistema de cogeração. O custo unitário da eletricidade é determinado pela Eq. 7.34c e o custo unitário do vapor a baixa pressão é determinado pela expressão $c_2 = c_1$, juntamente com a Eq. 7.32b. O exemplo a seguir fornece uma ilustração detalhada. A mesma abordagem geral é aplicável no levantamento de custos dos produtos de uma extensa classe de sistemas térmicos.¹

¹ Veja A. Bejan, G. Tsatsaronis e M. J. Moran, *Thermal Design and Optimization*, John Wiley & Sons, Nova York, 1996.

EXEMPLO 7.10

Custo de Exergia de um Sistema de Cogeração

Um sistema de cogeração consiste em uma caldeira abastecida a gás natural e uma turbina de vapor que desenvolve potência e fornece vapor para um processo industrial. Em regime permanente, o combustível entra na caldeira com uma taxa de exergia de 100 MW. O vapor sai da caldeira a 50 bar, 466°C e com uma taxa de exergia de 35 MW. O vapor sai da turbina a 5 bar, 205°C e com uma vazão mássica de 26,15 kg/s. O custo unitário do combustível é de 1,44 centavos por kW·h de exergia. Os custos de aquisição e operação da caldeira e da turbina são, respectivamente, US\$ 1080/h e US\$ 92/h. A água de alimentação e o ar da combustão entram com exergia e custo desprezíveis. Despesas relacionadas com a eliminação adequada dos produtos da combustão estão incluídas no custo de aquisição e operação da caldeira. A transferência de calor com a vizinhança e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Adote $T_0 = 298$ K.

(a) Para a turbina, determine a potência e a taxa de exergia que sai com o vapor, ambos em MW.

(b) Determine os custos unitários do vapor que sai da caldeira, do vapor que sai da turbina e da potência, todos em centavos por kW·h de exergia.

(c) Determine as taxas de custo do vapor que sai da turbina e da potência, ambos em US\$/h.

SOLUÇÃO

Dado: os dados de operação em regime permanente de um sistema de cogeração que produz tanto eletricidade quanto vapor a baixa pressão para um processo industrial são conhecidos.

Pede-se: para a turbina, determine a potência e a taxa de exergia que sai com o vapor. Determine os custos unitários do vapor que sai da caldeira, do vapor que sai da turbina e da potência desenvolvida. Determine também as taxas de custo do vapor a baixa pressão e da potência.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

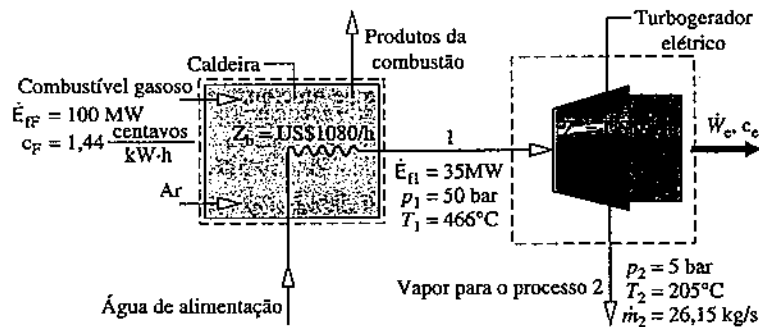


Fig. E7.10

Modelo de Engenharia:

1. Cada volume de controle mostrado na figura correspondente encontra-se em regime permanente.
2. Para cada volume de controle, $\dot{Q}_{vc} = 0$ e os efeitos de movimento e gravidade são insignificantes.
3. A água de alimentação e o ar da combustão entram na caldeira com exergia e custo desprezíveis.
4. Despesas relacionadas com a eliminação adequada dos produtos da combustão estão incluídas no custo de aquisição e operação da caldeira.
5. Os custos unitários com base na exergia do vapor a alta pressão e a baixa pressão são iguais: $c_2 = c_1$.
6. Para o ambiente, $T_0 = 298$ K.

Análise:

(a) Pela hipótese 2, os balanços de massa e de energia para um volume de controle em regime permanente que englobe a turbina simplificam-se de modo a fornecer

$$\dot{W}_e = \dot{m}(h_1 - h_2)$$

A partir da Tabela A-4, $h_1 = 3353,54$ kJ/kg e $h_2 = 2865,96$ kJ/kg. Assim

$$\begin{aligned} \dot{W}_e &= \left(26,15 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (3353,54 - 2865,96) \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\right) \left|\frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}}\right| \\ &= 12,75 \text{ MW} \end{aligned}$$

Usando-se a Eq. 7.18, a diferença entre as taxas de exergia que entram e saem da turbina junto com o vapor é

$$\begin{aligned} \dot{E}_{f2} - \dot{E}_{f1} &= \dot{m}(e_{f2} - e_{f1}) \\ &= \dot{m}[h_2 - h_1 - T_0(s_2 - s_1)] \end{aligned}$$

Resolvendo para \dot{E}_{f2}

$$\dot{E}_{f2} = \dot{E}_{f1} + \dot{m}[h_2 - h_1 - T_0(s_2 - s_1)]$$

Com os valores conhecidos para \dot{E}_{f1} e \dot{m} os dados da Tabela A-4: $s_1 = 6,8773$ kJ/kg·K e $s_2 = 7,0806$ kJ/kg·K, a taxa de exergia que sai com o vapor é

$$\begin{aligned} \dot{E}_{f2} &= 35 \text{ MW} + \left(26,15 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) \left[(2865,96 - 3353,54) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} - 298 \text{ K} (7,0806 - 6,8773) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right] \left|\frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}}\right| \\ &= 20,67 \text{ MW} \end{aligned}$$

(b) Para um volume de controle que engloba a caldeira, o balanço da taxa de custo simplifica-se pelas hipóteses 3 e 4, fornecendo

$$c_1 \dot{E}_{fl} = c_F \dot{E}_{FF} + \dot{Z}_b$$

em que \dot{E}_{FF} é a taxa de exergia do combustível que entra, c_F e c_1 são os custos unitários do combustível e do vapor na saída, respectivamente, e \dot{Z}_b é a taxa de custo associada à aquisição e à operação da caldeira. Resolvendo para c_1 , obtém-se a Eq. 7.32b; então, inserindo os valores conhecidos, determina-se c_1 :

$$\begin{aligned} q &= c_F \left(\frac{\dot{E}_{FF}}{\dot{E}_{fl}} \right) + \frac{\dot{Z}_b}{\dot{E}_{fl}} \\ &= \left(1,44 \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) \left(\frac{100 \text{ MW}}{35 \text{ MW}} \right) + \left(\frac{1080 \text{ \$/h}}{35 \text{ MW}} \right) \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kW}} \right| \left| \frac{100 \text{ centavos}}{1\$} \right| \\ &= (4,11 + 3,09) \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} = 7,2 \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \end{aligned}$$

O balanço da taxa de custo para o volume de controle que engloba a turbina é dado pela Eq. 7.34a

$$c_e \dot{W}_e + c_2 \dot{E}_{f2} = c_1 \dot{E}_{fl} + \dot{Z}_t$$

em que c_e e c_2 são os custos unitários da potência e do vapor na saída, respectivamente, e \dot{Z}_t é a taxa de custo associada à aquisição e à operação da turbina. Atribuindo os mesmos custos unitários ao vapor que entra e que sai da turbina, $c_2 = c_1 = 7,2$ centavos/

1 kW · h, e resolvendo para c_e temos

$$c_e = c_1 \left[\frac{\dot{E}_{fl} - \dot{E}_{f2}}{\dot{W}_e} \right] + \frac{\dot{Z}_t}{\dot{W}_e}$$

Inserindo os valores conhecidos

$$\begin{aligned} c_e &= \left(7,2 \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) \left[\frac{(35 - 20,67) \text{ MW}}{12,75 \text{ MW}} \right] + \left(\frac{92 \text{ \$/h}}{12,75 \text{ MW}} \right) \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kW}} \right| \left| \frac{100 \text{ centavos}}{1\$} \right| \\ &= (8,09 + 0,72) \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} = 8,81 \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \end{aligned}$$

(c) Para o vapor a baixa pressão e a potência, as taxas de custo são, respectivamente,

$$\begin{aligned} \dot{C}_2 &= c_2 \dot{E}_{f2} \\ &= \left(7,2 \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) (20,67 \text{ MW}) \left| \frac{10^3 \text{ kW}}{1 \text{ MW}} \right| \left| \frac{\text{US\$1}}{100 \text{ centavos}} \right| \\ &= \text{US\$1488/h} \\ \dot{C}_e &= c_e \dot{W}_e \\ &= \left(8,81 \frac{\text{centavos}}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) (12,75 \text{ MW}) \left| \frac{10^3 \text{ kW}}{1 \text{ MW}} \right| \left| \frac{\text{US\$1}}{100 \text{ centavos}} \right| \\ &= \text{US\$1123/h} \end{aligned}$$

- 1 O propósito da turbina é gerar potência, e assim todos os custos associados à aquisição e à operação da turbina são debitados à potência gerada.
- 2 Observe que os custos unitários c_1 e c_e são significativamente maiores que o custo unitário do combustível.
- 3 Apesar de o custo unitário do vapor ser menor que o custo unitário da potência, a taxa de custo do vapor é maior porque a taxa de exergia associada é bem maior.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- avaliar quantidades de exergia necessárias para o custo de exergia.
- aplicar o custo de exergia.

Teste-RELÂMPAGO

Se o custo unitário do combustível fosse dobrado para 2,88 centavos/kW · h, qual seria a variação no custo unitário da potência, expressa em porcentagem, mantendo-se constantes todos os outros dados? Resposta: +53%.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo, apresentamos a propriedade exergia e ilustramos sua utilização para análise termodinâmica. Assim como a massa, a energia e a entropia, a exergia é uma propriedade extensiva que pode ser transferida através das fronteiras de um sistema. A transferência de exergia acompanha tanto a transferência de calor quanto o trabalho e o fluxo de massa. Assim como a entropia, a exergia não se conserva. A exergia é destruída no interior de sistemas sempre que irreversibilidades internas estejam presentes. A produção de entropia corresponde à destruição de exergia.

A utilização dos balanços de exergia é apresentada neste capítulo. Os balanços de exergia são expressões da segunda lei que contabilizam a exergia em termos de transferências e destruição de exergia. Em relação aos processos que envolvem sistemas fechados, o balanço de exergia é dado pelas Eqs. 7.4 e as formulações correspondentes para regime permanente são dadas pelas Eqs. 7.11. Para volumes de controle, as expressões para regime permanente são dadas pelas Eqs. 7.13. A análise com volumes de controle contabiliza a transferência de exergia nas entradas e saídas em termos de exergia de fluxo.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo, você estará apto a

- descrever o significado dos termos dispostos em negrito ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante.
- avaliar a exergia específica em um determinado estado usando a Eq. 7.2 e a variação de exergia entre dois estados usando a Eq. 7.3, cada qual relacionada a um ambiente de referência especificado.
- aplicar balanços de exergia em cada uma das diversas formas alternativas, modelando apropriadamente o caso que está sendo analisado, observando corretamente a convenção de sinais e utilizando cuidadosamente as unidades SI e inglesas.
- avaliar a exergia específica de fluxo relativa a um ambiente de referência especificado usando a Eq. 7.14.
- definir e avaliar eficiências exergeticas para componentes de sistemas térmicos de interesse prático.
- aplicar custos de exergia para perdas de calor e sistemas simples de cogeração.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

ambiente de referência para exergia

balancete de exergia

balanço da taxa de custo

balanço da taxa de exergia para volumes de controle

balanço de exergia para sistema fechado

custo unitário de exergia

destruição de exergia

eficiência exergetica

estado morto

exergia

exergia de fluxo

exergia específica

termoeconomia

transferência de exergia

variação de exergia

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$E = (U - U_0) + p_0(V - V_0) - T_0(S - S_0) + EC + EP$	(7.1)	Exergia de um sistema.
$e = (u - u_0) + p_0(v - v_0) - T_0(s - s_0) + V^2/2 + gz$	(7.2)	Exergia específica.
$E_2 - E_1 = (U_2 - U_1) + p_0(V_2 - V_1) - T_0(S_2 - S_1) + (EC_2 - EC_1) + (EP_2 - EP_1)$	(7.3)	Variação de exergia.
$E_2 - E_1 = E_q - E_w - E_d$	(7.4b)	Balanço de exergia para sistema fechado. Veja Eqs. 7.5-7.7 para E_q , E_w , E_d , respectivamente.
$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W} - \dot{E}_d$	(7.11a)	Balanço da taxa de exergia para sistema fechado em regime permanente.
$0 = \sum_j \left(1 - \frac{T_0}{T_j}\right) \dot{Q}_j - \dot{W}_{vc} + \sum_r \dot{m}_r e_{fe} - \sum_s \dot{m}_s e_{fs} - \dot{E}_d$	(7.13a)	Balanço da taxa de exergia para volume de controle em regime permanente.
$e_f = h - h_0 - T_0(s - s_0) + \frac{V^2}{2} + gz$	(7.14)	Exergia específica de fluxo.

► EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

1. É possível que a exergia seja negativa? É possível que a *variação* de exergia seja negativa? É possível que a *destruição* de exergia seja negativa?
2. Quando um automóvel freia até o repouso, o que acontece com a exergia associada ao seu movimento?

3. Um bloco de gelo derrete quando deixado em um local ensolarado. Será que a sua exergia aumenta ou diminui? Explique.
4. Ao avaliar a destruição de exergia, é *necessário* utilizar um balanço de exergia? Explique.

5. Um inventor de um gerador elétrico a gasolina afirma que seu equipamento produz eletricidade a um custo unitário mais baixo do que o custo unitário do combustível utilizado, sendo que cada custo se baseia em exergia. Comente.
6. A eficiência exergética de um ciclo de potência pode ser sempre maior do que o rendimento térmico do mesmo ciclo? Explique.
7. Depois de um veículo passar por uma troca de óleo e um trabalho de lubrificação, com relação a destruição de exergia no interior do volume de controle que engloba o veículo parado com o motor ligado, há alguma alteração? Explique.
8. Como a exergia é destruída e perdida em uma transmissão e distribuição elétrica?
9. Há diferença entre a prática da conservação de exergia e da eficiência exergética? Explique.

10. Quando instalado em um motor de automóvel que acessório resultará em um motor com maior eficiência exergética, um compressor ou um turbocompressor?
11. De que maneira o conceito de destruição de exergia está relacionado a um telefone celular ou a um iPod?
12. Em termos de exergia, como o voo de um pássaro pode ser comparado ao voo de uma bola de beisebol passando por cima do campo?
13. Qual a eficiência exergética do volume de controle da Fig. 7.6? Explique.
14. Apesar da grande quantidade de energia armazenada nos oceanos, nós temos explorado essa energia muito menos do que a de depósitos de combustíveis fósseis. Por quê?

► PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Explorando Conceitos de Energia

7.1 Por inspeção da Fig. P7.1, que fornece um diagrama $T-v$ para a água, indique se a exergia aumentaria, diminuiria ou permaneceria constante no (a) Processo 1-2, (b) Processo 3-4, (c) Processo 5-6. Explique.

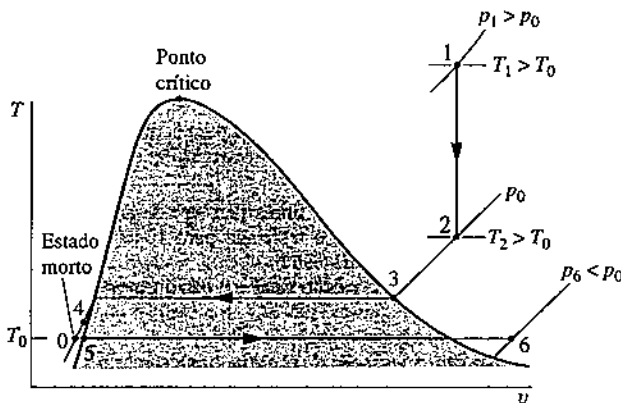


Fig. P7.1

- 7.2 Um gás ideal é armazenado em um recipiente fechado à pressão p e à temperatura T .
 - (a) Se $T = T_0$, obtenha uma expressão para a exergia específica em termos de p , p_0 , T_0 e da constante do gás R .
 - (b) Se $p = p_0$, obtenha uma expressão para a exergia específica em termos de T , T_0 e do calor específico c_p , que pode ser considerado constante. Ignore os efeitos de movimento e gravidade.
- 7.3 Considere um tanque evacuado de volume V . Considerando o espaço no interior do tanque como o sistema, mostre que a exergia é dada por $E = p_0 V$. Discuta.
- 7.4 Quantidades molares iguais de dióxido de carbono e hélio são mantidas às mesmas temperatura e pressão. Qual delas tem o maior valor de exergia em relação ao mesmo ambiente de referência? Admita que cada gás obedece ao modelo de gás ideal com c_v constante. Não existem quaisquer efeitos significativos de movimento e gravidade.
- 7.5 Dois blocos sólidos, cada qual com massa m e calor específico c , e inicialmente às temperaturas T_1 e T_2 , respectivamente, são postos em contato e atingem o equilíbrio térmico, sendo que suas superfícies externas mantêm-se isoladas.
 - (a) Deduza uma expressão para a destruição de exergia em termos de m , c , T_1 , T_2 e da temperatura ambiente, T_0 .
 - (b) Demonstre que a destruição de exergia não pode ser negativa.
 - (c) Qual é a fonte de destruição de exergia nesse caso?
- 7.6 Um sistema está submetido a um ciclo de refrigeração, recebendo Q_C por transferência de calor a uma temperatura T_C e descarregando a energia Q_H por transferência de calor a uma temperatura mais elevada T_H . Não existem outras transferências de calor.
 - (a) Utilizando os balanços de energia e exergia, mostre que o trabalho líquido de entrada desse ciclo não pode ser nulo.

(b) Mostre que o coeficiente de desempenho do ciclo pode ser expresso por

$$\beta = \left(\frac{T_C}{T_H - T_C} \right) \left(1 - \frac{T_H E_d}{T_0 (Q_H - Q_C)} \right)$$

em que E_d é a destruição de exergia e T_0 é a temperatura do ambiente de referência para exergia.

(c) Utilizando o resultado do item (b), obtenha uma expressão para o valor máximo teórico do coeficiente de desempenho.

- 7.7 Quando escoar matéria através da fronteira de um volume de controle, ocorre uma transferência de energia por trabalho, chamada *trabalho de fluxo*. A taxa é dada por $\dot{m}(pv)$, em que \dot{m} , p e v indicam a vazão mássica, a pressão e o volume específico, respectivamente, da matéria que atravessa a fronteira (Veja a Seção 4.4.2). Mostre que a *transferência de exergia associada ao trabalho de fluxo* é dada por $\dot{m}(pv - p_0 v)$, em que p_0 é a pressão no estado morto.
- 7.8 Quando escoar matéria através da fronteira de um volume de controle, ocorre uma transferência de exergia associada ao fluxo de massa, dada por $\dot{m}e$ em que e é a exergia específica (Eq. 7.2) e \dot{m} é a vazão mássica. Também ocorre uma transferência de exergia na fronteira do sistema associada ao trabalho de fluxo, dada no resultado do Problema 7.7. Mostre que a soma dessas transferências de exergia é dada por $\dot{m}e_f$ em que e_f é a exergia específica de fluxo (Eq. 7.14).
- 7.9 Para um gás ideal com a razão de calores específicos k constante, mostre que, na ausência de efeitos significativos de movimento e gravidade, a exergia específica de fluxo pode ser expressa como

$$\frac{e_f}{c_p T_0} = \frac{T}{T_0} - 1 - \ln \frac{T}{T_0} + \ln \left(\frac{p}{p_0} \right)^{(k-1)/k}$$
 - (a) Para $k = 1,2$ obtenha gráficos de $e_f/c_p T_0$ versus T/T_0 para $p/p_0 = 0,25, 0,5, 1, 2, 4$. Repita o procedimento para $k = 1,3$ e $1,4$.
 - (b) A exergia específica de fluxo pode assumir valores negativos quando $p/p_0 < 1$. O que significa um valor negativo fisicamente?
- 7.10 Um gás ideal com razão de calores específicos k constante entra em uma turbina que opera em regime permanente a T_1 e p_1 e é expandido adiabaticamente até T_2 e p_2 . Quando o valor da eficiência exergética da turbina excederá o valor da eficiência isentrópica da turbina? Discuta. Ignore os efeitos de movimento e gravidade.

Avaliando a Exergia

- 7.11 Um sistema consiste em 2 kg de água a 100°C e 1 bar. Determine sua exergia, em kJ, se o sistema se encontra em repouso e a uma altura zero, em relação ao ambiente de referência para exergia, para o qual $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar.
- 7.12 Um aquecedor doméstico de água mantém 189 litros de água a 60°C e 1 atm. Determine a exergia da água quente, em kJ. A que altura, em m , deve uma massa de 1000 kg ser erguida a partir de uma elevação zero em relação ao ambiente de referência para que sua exergia seja igual à da água quente? Considere $T_0 = 298 \text{ K}$, $p_0 = 1 \text{ atm}$, $g = 9,81 \text{ m/s}^2$.

7.13 Determine a exergia específica do argônio a (a) $p = 2 p_0$, $T = 2 T_0$, (b) $p = p_0/2$, $T = T_0/2$. Localize cada estado em relação ao estado morto nas coordenadas temperatura-pressão. Admita que o gás obedece ao modelo de gás ideal com $k = 1,67$. Faça $T_0 = 537^\circ\text{R}$ ($25,2^\circ\text{C}$), $p_0 = 1$ atm.

7.14 Determine a exergia específica, em Btu, de uma libra-massa de (0,45 kg)

- (a) Refrigerante 134a na condição de líquido saturado a -5°F ($-20,6^\circ\text{C}$).
 (b) Refrigerante 134a na condição de vapor saturado a 140°F (60°C).
 (c) Refrigerante 134a a 60°F ($15,6^\circ\text{C}$), 20 lbf/in² ($137,9$ kPa).
 (d) Refrigerante 134a a 60°F , 10 lbf/in² ($68,9$ kPa).

Em cada caso, considere uma massa fixa a uma altura zero em relação ao ambiente de referência para exergia para o qual $T_0 = 60^\circ\text{F}$, $p_0 = 15$ lbf/in² ($103,4$ kPa).

7.15 Um balão cheio de hélio a 20°C , 1 bar e um volume de $0,5$ m³ move-se com uma velocidade de 15 m/s a uma altitude de $0,5$ km em relação ao ambiente de referência para exergia, para o qual $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar. Utilizando o modelo de gás ideal com $k = 1,67$, determine a exergia específica do hélio, em kJ/kg.

7.16 Um reservatório contém dióxido de carbono. Utilizando o modelo de gás ideal

- (a) determine a exergia específica do gás, em Btu/lb, para $p = 90$ lbf/in² ($620,5$ kPa) e $T = 200^\circ\text{F}$ ($93,3^\circ\text{C}$).
 (b) esboce graficamente a exergia específica do gás, em Btu/lb, versus a pressão para um intervalo entre 15 e 90 lbf/in² ($103,4$ a $620,5$ kPa), para $T = 80^\circ\text{F}$ ($26,7^\circ\text{C}$).
 (c) esboce graficamente a exergia específica do gás, em Btu/lb, versus a temperatura para um intervalo entre 80 e 200°F , para $p = 15$ lbf/in². O gás se encontra em repouso e a uma altura zero em relação ao ambiente de referência para exergia, para o qual $T_0 = 80^\circ\text{F}$, $p_0 = 15$ lbf/in².

7.17 Um balão que se encontra em repouso sobre a superfície da Terra, em um local em que a temperatura ambiente é de 40°F ($4,4^\circ\text{C}$) e a pressão ambiente é de 1 atm, contém oxigênio (O_2) a uma temperatura T e a 1 atm. Utilizando o modelo de gás ideal com $c_p = 0,22$ Btu/lb \cdot °R ($0,92$ kJ/kg \cdot K), esboce graficamente a exergia específica do oxigênio, em Btu/lb, relativa à Terra e à sua atmosfera nesse local versus T variando de 500 a 600°R ($223,1$ a $60,2^\circ\text{C}$).

7.18 Um reservatório contém 1 lb (0,45 kg) de ar a uma pressão p e a 200°F ($93,3^\circ\text{C}$). Utilizando o modelo de gás ideal, esboce graficamente a exergia específica do ar, em Btu/lb, para p variando de $0,5$ a 2 atm. O ar encontra-se em repouso e a uma altura desprezível em relação a um ambiente de referência para exergia, para o qual $T_0 = 60^\circ\text{F}$ ($15,6^\circ\text{C}$) e $p_0 = 1$ atm.

7.19 Determine a exergia, em Btu, de uma amostra de água na condição de sólido saturado a 10°F ($-12,2^\circ\text{C}$), medindo $2,25$ in ($0,06$ m) \times $0,75$ in ($0,02$ m) \times $0,75$ in. Considere $T_0 = 537^\circ\text{R}$ ($25,2^\circ\text{C}$) e $p_0 = 1$ atm.

7.20 Determine a exergia, em kJ, do conteúdo de um tanque de armazenamento de $1,5$ m³, caso a substância no tanque seja
 (a) ar na situação de gás ideal a 440°C e $0,70$ bar.
 (b) vapor d'água a 440°C e $0,70$ bar.
 Ignore os efeitos de movimento e gravidade e admita $T_0 = 22^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar.

7.21 Uma laje de concreto medindo $0,3$ m \times 4 m \times 6 m, inicialmente a 298 K, é exposta ao sol por várias horas, após isso sua temperatura é de 301 K. A massa específica do concreto é de 2300 kg/m³ e seu calor específico é $c = 0,88$ kJ/kg \cdot K. (a) Determine o aumento da exergia da laje, em kJ. (b) A que altura, em m, deveria uma massa de 1000 kg ser erguida a partir de uma elevação zero em relação ao ambiente de referência para que sua exergia seja igual ao aumento de exergia da barra? Suponha $T_0 = 298$ K, $p_0 = 1$ atm, $g = 9,81$ m/s².

7.22 Um reservatório rígido contém vapor de Refrigerante 134a inicialmente a 1 bar e 20°C . O vapor é resfriado até a temperatura de -32°C . Não há trabalho durante o processo. Determine a transferência de calor por unidade de massa e variação da exergia específica para o refrigerante, ambas em kJ/kg. Comente os resultados. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 0,1$ MPa e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.23 Conforme ilustra a Fig. P7.23, 2 kg de água são submetidos a um processo de um estado inicial em que a água se encontra como vapor saturado a 120°C , à velocidade de 30 m/s e a uma altura de 6 m até um estado final de líquido saturado a 10°C , velocidade de 25 m/s e altura de 3 m. Determine, em kJ, (a) a exergia no estado inicial, (b) a exergia no estado final, e (c) a variação de exergia. Adote $T_0 = 25^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ atm e $g = 9,8$ m/s².

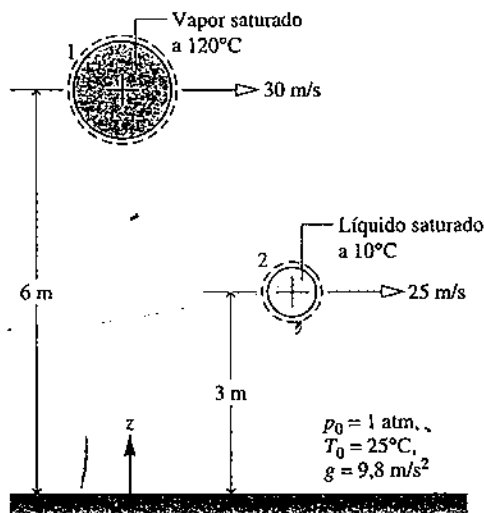


Fig. P7.23

7.24 Duas libras (0,91 kg) de ar inicialmente a 200°F ($93,3^\circ\text{C}$) e 50 lbf/in² ($344,7$ kPa) são submetidas a dois processos em série:

Processo 1-2: isotérmico a $p_2 = 10$ lbf/in² ($68,9$ kPa)

Processo 2-3: pressão constante até $T_3 = -10^\circ\text{F}$ ($223,3^\circ\text{C}$)

Empregando o modelo de gás ideal

- (a) represente cada processo em um diagrama $p-v$ e indique o estado morto.
 (b) determine, em Btu, a variação de exergia para cada processo. Adote $T_0 = 77^\circ\text{F}$ ($25,0^\circ\text{C}$), $p_0 = 14,7$ lbf/in² ($101,3$ kPa) e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.25 Um tanque rígido contém vinte libras (9,1 kg) de ar inicialmente a 1560°R ($593,5^\circ\text{C}$) e 3 atm. O ar é resfriado para 1040°R ($304,6^\circ\text{C}$) e 2 atm. Considerando o ar um gás ideal
 (a) indique o estado inicial, o estado final e o estado morto em um diagrama $T-v$.
 (b) determine, em Btu, a transferência de calor.

(c) determine, em Btu, a variação de exergia, e interprete o sinal usando o diagrama $T-v$ do item (a). Adote $T_0 = 520^\circ\text{R}$ ($15,7^\circ\text{C}$), $p_0 = 1$ atm e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.26 Considere 100 kg de vapor inicialmente a 20 bar e 240°C como um sistema. Determine a variação de exergia, em kJ, para cada um dos seguintes processos:

- (a) O sistema é aquecido a pressão constante até que seu volume duplique.
 (b) O sistema se expande isotermicamente até que seu volume duplique. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

Aplicando o Balanço de Exergia: Sistemas Fechados

7.27 Dois quilogramas de água contida em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 2 bar e 120°C , são aquecidos a pressão constante, sem irreversibilidades internas, até um estado final em que a água é um vapor saturado. Para a água como o sistema, determine o trabalho, a transferência de calor e os valores das transferências de exergia associadas ao trabalho e à transferência de calor, ambas em kJ. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.28 Dois quilogramas de monóxido de carbono em um pistão-cilindro, inicialmente a 1 bar e 27°C , são aquecidos a pressão constante, sem irreversibilidades internas, até uma temperatura final de 227°C . Empregando o modelo de gás ideal, determine o trabalho, a transferência de calor e os valores das transferências de exergia associadas ao trabalho e à transferência de calor, todos em kJ. Adote $T_0 = 300$ K, $p_0 = 1$ bar e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.29 Um reservatório rígido e isolado, conforme ilustra a Fig. P7.29, contém 1,11 kg de refrigerante 134a. Inicialmente, o refrigerante está na condição de vapor saturado a -28°C . O reservatório é equipado com um agitador utilizado para suspender uma massa. Conforme a massa desce uma certa distância, o refrigerante é agitado até atingir um estado final de equilíbrio à pressão de 1,4 bar. As únicas variações significativas no

estado são percebidas pelo refrigerante e pela massa suspensa. Determine, em kJ,

- (a) a variação de exergia do refrigerante.
- (b) a variação de exergia da massa suspensa.
- (c) a variação de exergia do sistema isolado composto pelo reservatório e o conjunto massa-polia.
- (d) a destruição de exergia no interior do sistema isolado.

Adote $T_0 = 293 \text{ K}$ (20°C), $p_0 = 1 \text{ bar}$.

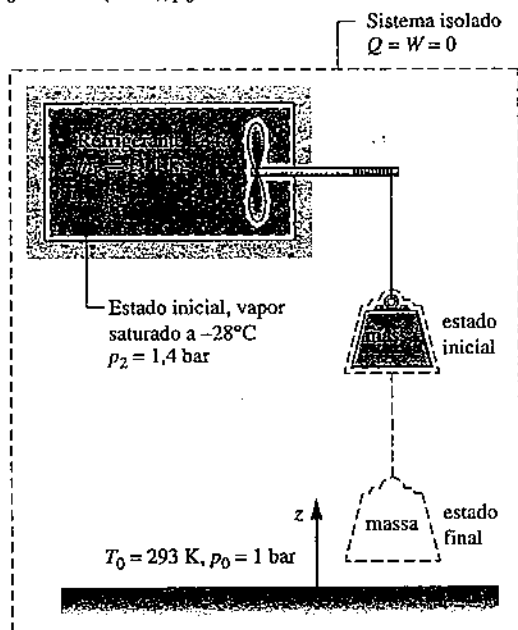


Fig. P7.29

7.30 Um tanque rígido e isolado contém 0,6 kg de ar, inicialmente a 200 kPa e 20°C . O ar é misturado por um agitador até que sua pressão seja de 250 kPa. Utilizando o modelo de gás ideal com $c_v = 0,72 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, determine, em kJ, (a) o trabalho, (b) a variação de exergia do ar e (c) a quantidade de exergia destruída. Ignore os efeitos de movimento e gravidade, e adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 100 \text{ kPa}$.

7.31 Conforme ilustra a Fig. P7.31, duas libras (0,91 kg) de amônia estão contidas em um conjunto cilindro-pistão bem isolado, equipado com uma resistência elétrica de massa desprezível. A amônia está inicialmente a 20 lbf/in^2 ($137,9 \text{ kPa}$) e com um título de 80%. A resistência é ativada até que o volume da amônia aumente em 25%, enquanto sua pressão varia de forma insignificante. Determine, em Btu,

- (a) a quantidade de energia transferida por trabalho elétrico e a transferência de exergia correspondente.
- (b) a quantidade de energia transferida por trabalho para o pistão e a transferência de exergia correspondente.
- (c) a variação de exergia da amônia.
- (d) a quantidade de exergia destruída.

Ignore os efeitos de movimento e gravidade e adote $T_0 = 60^\circ\text{F}$ ($15,6^\circ\text{C}$), $p_0 = 1 \text{ atm}$.

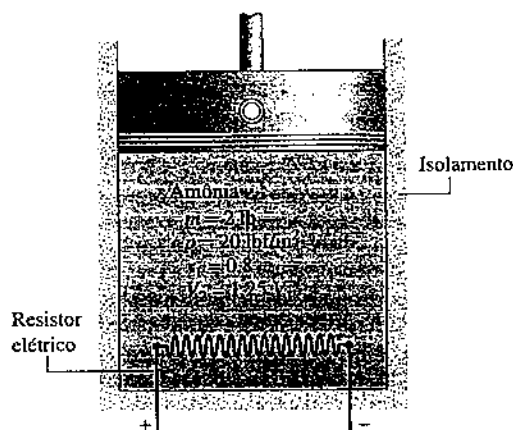


Fig. P7.31

7.32 Um tanque fechado, rígido e isolado contém meia libra (0,23 kg) de ar. Inicialmente, a temperatura é de 520°R ($15,7^\circ\text{C}$) e a pressão está a $14,7 \text{ psia}$ ($101,3 \text{ kPa}$). O ar é misturado por um agitador até que sua temperatura seja de 600°R ($60,2^\circ\text{C}$). Utilizando o modelo de gás ideal, determine a variação de exergia para o ar, a transferência de exergia associada ao trabalho e a destruição de exergia, todas em Btu. Ignore os efeitos de movimento e gravidade e adote $T_0 = 537^\circ\text{R}$ ($25,2^\circ\text{C}$), $p_0 = 14,7 \text{ psia}$.

7.33 Um tanque rígido e isolado contém 3 kg de nitrogênio (N_2) inicialmente a 47°C e 2 bar. O nitrogênio é misturado por um agitador até que sua pressão dobre. Empregando o modelo de gás ideal com calor específico constante avaliado a 300 K, determine o trabalho e a destruição de exergia do nitrogênio, ambos em kJ. Ignore os efeitos de movimento e gravidade e adote $T_0 = 300 \text{ K}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

7.34 Um reservatório rígido e isolado com capacidade de 100 ft^3 ($2,8 \text{ m}^3$) contém 1 lbmol de dióxido de carbono gasoso inicialmente a 4 atm. Um resistor elétrico de massa desprezível transfere energia para o gás a uma taxa constante de 12 Btu/s durante 1 minuto. Empregando o modelo de gás ideal e ignorando os efeitos de movimento e gravidade, determine (a) a variação de exergia do gás, (b) o trabalho elétrico e (c) a destruição de exergia, todos em Btu. Adote $T_0 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$), $p_0 = 1 \text{ atm}$.

7.35 Um tanque rígido e bem isolado consiste em dois compartimentos, cada qual com o mesmo volume e separados por uma válvula. Inicialmente, um dos compartimentos encontra-se evacuado e o outro contém 0,25 lbmol de nitrogênio gasoso a 50 lbf/in^2 ($344,7 \text{ kPa}$) e 100°F ($37,8^\circ\text{C}$). A válvula é aberta e o gás se expande de modo a preencher o volume total, eventualmente alcançando um estado de equilíbrio. Usando o modelo de gás ideal,

- (a) determine a temperatura final, em $^\circ\text{F}$, e a pressão final, em lbf/in^2 .
- (b) determine a destruição de exergia, em Btu.
- (c) Qual é a causa da destruição de exergia neste caso?

Adote $T_0 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$), $p_0 = 1 \text{ atm}$.

7.36 Conforme ilustra a Fig. P7.36, uma barra de metal de 0,8 lb (0,36 kg) inicialmente a 1900°R ($782,4^\circ\text{C}$) é removida de um forno e resfriada por imersão em um tanque fechado que contém 20 lb (9,1 kg) de água inicialmente a 530°R ($21,3^\circ\text{C}$). Cada substância pode ser modelada como incompressível. Um valor adequado para o calor específico da água é $c_a = 1,0 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ ($4,2 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$), e um valor adequado para o metal é $c_m = 0,1 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ ($0,42 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$). A transferência de calor dos conteúdos do tanque pode ser desprezada. Determine a destruição de exergia, em Btu. Considere $T_0 = 77^\circ\text{F}$ ($25,0^\circ\text{C}$).

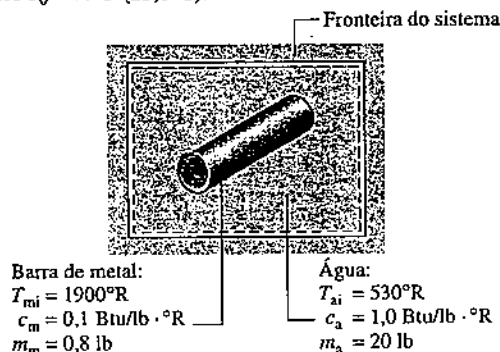


Fig. P7.36

7.37 A Fig. P7.37 fornece dados para a combinação de uma placa aquecida e duas camadas sólidas em regime permanente. Realize um balanço de exergia, em kW, da energia elétrica fornecida à combinação, incluindo a transferência de exergia associada à transferência de calor a partir da combinação e a destruição de exergia na placa aquecida e em cada uma das duas camadas. Adote $T_0 = 300 \text{ K}$.

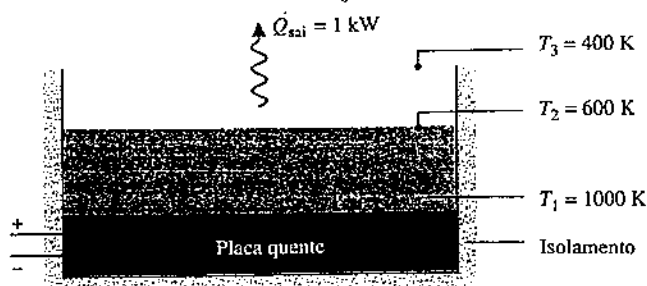


Fig. P7.37

7.38 Conforme ilustra a Fig. P7.38, uma transferência de calor a uma taxa de 1000 Btu/h (293,1 W) ocorre ao longo da superfície interna de uma parede. Medições efetuadas durante uma operação em regime permanente revelam que as superfícies interna e externa têm temperaturas iguais a $T_1 = 2500^\circ\text{R}$ ($1115,7^\circ\text{C}$) e $T_2 = 500^\circ\text{R}$ ($4,6^\circ\text{C}$), respectivamente. Determine, em Btu/h

- (a) as taxas de transferência de exergia associadas ao calor nas superfícies interna e externa da parede.
- (b) a taxa de destruição de exergia.
- (c) Qual é a causa da destruição de exergia neste caso? Considere $T_0 = 500^\circ\text{R}$.

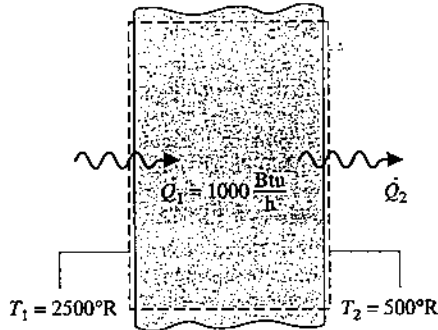


Fig. P7.38

7.39 A Fig. P7.39 fornece dados da parede externa de uma residência em regime permanente, em um dia em que a temperatura interna é mantida a 20°C e a temperatura externa está a 0°C . A taxa de transferência de calor através da parede é 1100 W. Determine, em W, a taxa de destruição de exergia (a) no interior da parede, e (b) no interior do sistema ampliado mostrado na figura pela linha tracejada. Comente os resultados. Considere $T_0 = 0^\circ\text{C}$.

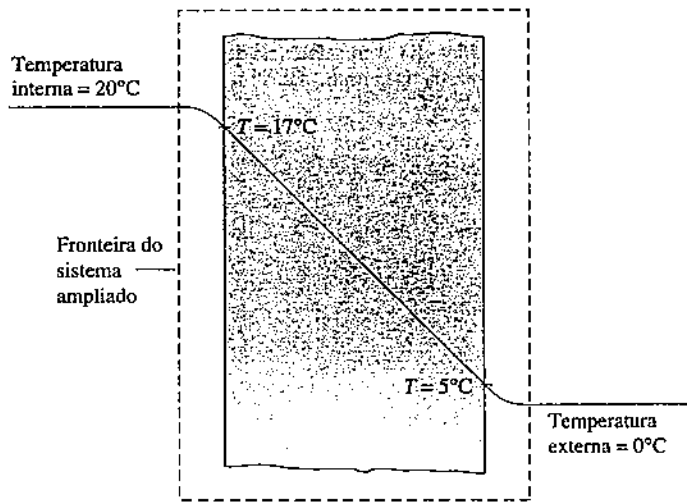


Fig. P7.39

7.40 O sol brilha sobre uma parede de 300 ft^2 ($27,9\text{ m}^2$) virada para o sul, mantendo sua superfície a 98°F ($36,7^\circ\text{C}$). A temperatura varia linearmente através da parede e é 77°F ($25,0^\circ\text{C}$) na outra superfície. A espessura da parede é de 6 polegadas e sua condutividade térmica é de $0,04\text{ Btu/h} \cdot \text{ft} \cdot \text{R}$ ($0,07\text{ W/m} \cdot \text{K}$). Admitindo regime permanente, determine a taxa de destruição de exergia no interior da parede, em Btu/h. Considere $T_0 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$).

7.41 Uma caixa de redução que opera em regime permanente recebe 2 hp (1,5 kW) ao longo do seu eixo de entrada e fornece 1,89 hp (1,4 kW) ao longo do seu eixo de saída. A superfície externa da caixa de redução está a 110°F ($43,3^\circ\text{C}$). Para a caixa de redução, (a) determine, em Btu/s, a taxa de transferência de calor e (b) realize um balanço completo da exergia associada à potência de acionamento, em Btu/s. Considere $T_0 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$).

7.42 Uma caixa de redução que opera em regime permanente recebe 20 hp (14,9 kW) pelo seu eixo de entrada, desenvolve potência através de

seu eixo de saída, e sua superfície externa é resfriada de acordo com $hA(T_b - T_0)$, em que $T_b = 110^\circ\text{F}$ ($43,3^\circ\text{C}$) é a temperatura da superfície externa e $T_0 = 40^\circ\text{F}$ ($4,4^\circ\text{C}$) é a temperatura da vizinhança longe da caixa de redução. O produto entre o coeficiente de transferência de calor h e a área da superfície externa A é dado por $35\text{ Btu/h} \cdot ^\circ\text{R}$ ($198,7\text{ W/K}$). Considerando a caixa de redução, determine, em hp, um balanço completo da exergia associada à potência de acionamento. Adote $T_0 = 40^\circ\text{F}$.

7.43 Em regime permanente, um motor elétrico desenvolve uma potência através do seu eixo de saída de 0,5 hp (0,37 kW) enquanto conduz uma corrente de 4 A a 120 V. A superfície externa do motor está a 120°F ($48,9^\circ\text{C}$). Considerando o motor (a) determine, em Btu/h, a taxa da transferência de calor, (b) desenvolva um balanço completo da exergia associada à potência de entrada, em Btu/h. Considere $T_0 = 60^\circ\text{F}$ ($15,6^\circ\text{C}$).

7.44 Conforme ilustra a Fig. P7.44, um chip de silício medindo 5 mm de lado e 1 mm de espessura está inserido em um substrato de cerâmica. Em regime permanente, o chip tem uma potência elétrica de entrada de 0,225 W. A superfície superior do chip está exposta a um refrigerante cuja temperatura é de 20°C . O coeficiente de transferência de calor para a convecção entre o chip e o refrigerante é $150\text{ W/m}^2 \cdot \text{K}$. A transferência de calor por condução entre o chip e o substrato é desprezível. Determine (a) a temperatura na superfície do chip, em $^\circ\text{C}$, e (b) a taxa de destruição de exergia no interior do chip, em W. Quais são as causas de destruição de exergia neste caso? Adote $T_0 = 293\text{ K}$.

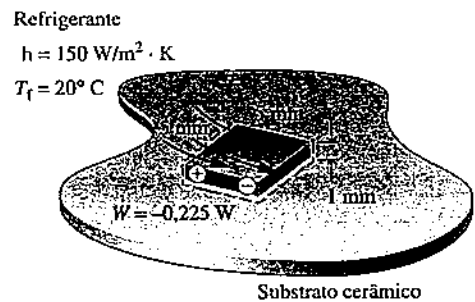


Fig. P7.44

7.45 Um aquecedor elétrico de água, com uma capacidade de 200 litros, aquece a água de 23°C para 55°C . A transferência de calor a partir do exterior do aquecedor de água é desprezível, e os estados do elemento de aquecimento elétrico e do reservatório de água não variam de maneira significativa. Realize um balanço completo da exergia, em kJ, associada à eletricidade fornecida para o aquecedor de água. Modele a água como incompressível e com um calor específico $c = 4,18\text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Considere $T_0 = 23^\circ\text{C}$.

7.46 Um reservatório térmico a 1200 K é separado de outro reservatório térmico a 300 K por uma barra cilíndrica isolada em suas superfícies laterais. Em regime permanente, a transferência de energia por condução é realizada através da barra. O diâmetro da barra é de 2 cm, o comprimento é L e a condutividade térmica é $0,4\text{ kW/m} \cdot \text{K}$. Esboce graficamente as seguintes quantidades, todas em kW, versus L , variando de 0,01 m a 1 m: a taxa de condução através da barra, as taxas de transferência de exergia associadas à transferência de calor para e da barra, e a taxa de destruição de exergia. Considere $T_0 = 300\text{ K}$.

7.47 Quatro quilogramas de uma mistura bifásica líquido-vapor de água, inicialmente a 300°C , e $x_1 = 0,5$, passam por dois processos diferentes descritos a seguir. Para cada caso, a mistura é levada do estado inicial para um estado de vapor saturado, enquanto o volume permanece constante. Para cada processo, determine a variação de exergia da água, as transferências líquidas de exergia por trabalho e calor e a quantidade de exergia destruída, todas em kJ. Considere $T_0 = 300\text{ K}$, $p_0 = 1\text{ bar}$ e ignore os efeitos de movimento e gravidade. Comente sobre a diferença entre os valores de destruição de exergia.

(a) O processo ocorre adiabaticamente pela agitação realizada por um impelidor.

(b) O processo é provocado por uma transferência de calor de um reservatório térmico a 610 K. A temperatura da água no local em que ocorre a transferência de calor é 610 K.

7.48 Conforme ilustrado na Fig. P7.48, meia libra (0,23 kg) de nitrogênio (N_2) contida em um conjunto cilindro-pistão, inicialmente a 80°F ($26,7^\circ\text{C}$) e 20 lbf/in^2 ($137,9\text{ kPa}$), é comprimida isotermicamente até uma pressão final de 100 lbf/in^2 ($689,5\text{ kPa}$). Durante a compressão, o nitro-

gênio rejeita energia por transferência de calor através da parede final do cilindro, a qual apresenta as temperaturas interna e externa de 80°F e 70°F ($21,1^\circ\text{C}$), respectivamente.

(a) Considerando que o nitrogênio é o sistema, avalie o trabalho, a transferência de calor, as transferências de exergia associadas ao trabalho e à transferência de calor e a quantidade de exergia destruída, todos em Btu. (b) Avalie a quantidade de exergia destruída, em Btu, para um sistema ampliado que inclui o nitrogênio e a parede, supondo que o estado da parede se mantém inalterado. Comente.

Use o modelo de gás ideal para o oxigênio e considere $T_0 = 70^\circ\text{F}$, $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa).

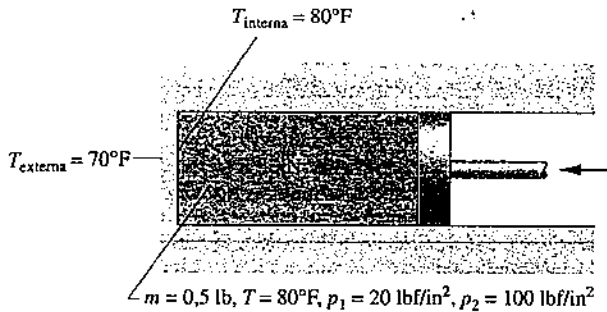


Fig. P7.48

7.49 Ar inicialmente a 1 atm, 500°R ($4,6^\circ\text{C}$), e com uma massa de 2,5 lb (1,1 kg) é mantido em um tanque fechado e rígido. O ar é aquecido lentamente, recebendo 100 Btu (105,5 kJ) por transferência de calor através de uma parede que separa o gás de um reservatório térmico a 800°R ($171,3^\circ\text{C}$). Esta é a única transferência de energia. Supondo que o ar sofre um processo internamente reversível e utilizando o modelo de gás ideal,

(a) determine a variação de exergia e a transferência de exergia associada ao calor, ambas em Btu, para o ar tomado como o sistema. (b) determine a transferência de exergia associada ao calor e a destruição de exergia, ambas em Btu, para um sistema ampliado que inclui o ar e a parede, partindo do princípio de que o estado da parede permanece inalterado. Compare esse resultado com o do item (a) e comente. Considere $T_0 = 90^\circ\text{F}$ ($32,2^\circ\text{C}$), $p_0 = 1 \text{ atm}$.

Aplicando o Balanço de Exergia: Volumes de Controle em Regime Permanente

7.50 Determine a exergia específica de fluxo, em Btu/lbmol e Btu/lb, a 440°F ($226,7^\circ\text{C}$), $73,5 \text{ lbf/in}^2$ (506,8 kPa) para (a) nitrogênio (N_2) e (b) dióxido de carbono (CO_2), ambos modelados como gás ideal e relativos a um ambiente de referência de exergia para o qual $T_0 = 77^\circ\text{F}$ ($25,0^\circ\text{C}$), $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa). Ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.51 Determine a exergia específica e a exergia específica de fluxo, ambas em Btu/lb, para vapor d'água a 350 lbf/in^2 (2,4 MPa) e 700°F ($371,1^\circ\text{C}$), com $V = 120 \text{ ft/s}$ (36,6 m/s) e $z = 80 \text{ ft}$ (24,4 m). A velocidade e a altura são relativas a um ambiente de referência de exergia, para o qual $T_0 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$), $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa) e $g = 32,2 \text{ ft/s}^2$ ($9,8 \text{ m/s}^2$).

7.52 Água a 24°C e 1 bar é drenada de um reservatório a 1,25 km acima de um vale e escoada através de um turbogerador hidráulico para um lago situado na base do vale. Para uma operação em regime permanente, determine a taxa máxima teórica na qual eletricidade é gerada, em MW, para uma vazão mássica de 110 kg/s. Considere $T_0 = 24^\circ\text{C}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$ e ignore os efeitos de movimento.

7.53 Em regime permanente, os gases quentes dos produtos da combustão resfriam de 2800°F ($1537,8^\circ\text{C}$) a 260°F ($126,7^\circ\text{C}$) conforme escoam através de um tubo. Devido ao atrito desprezível do fluido, o fluxo ocorre a uma pressão praticamente constante. Aplicando o modelo de gás ideal com $c_p = 0,25 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ ($1,0 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$), determine a transferência de exergia associada à transferência de calor a partir do gás, em Btu por lb de gás que escoou. Adote $T_0 = 60^\circ\text{F}$ ($15,6^\circ\text{C}$) e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.54 Para a simples instalação de potência a vapor do Problema 6.165, determine, em MW, (a) a taxa líquida de exergia que sai da instalação com a água de resfriamento e (b) a taxa líquida de exergia que sai da fábrica com a água de esfriamento. Comente os resultados. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1 \text{ atm}$ e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.55 Vapor d'água entra em uma válvula com uma vazão mássica de 2 kg/s a uma temperatura de 320°C e uma pressão de 60 bar e sofre um processo de estrangulamento até 40 bar.

(a) Determine as taxas de exergia de fluxo na entrada e na saída da válvula e a taxa de destruição de exergia, todas em kW.

(b) Avaliando o custo da exergia em 8,5 centavos por kW · h, determine o custo anual, em US\$/ano, associado à destruição de exergia, admitindo 8400 horas de operação anual.

Considere $T_0 = 25^\circ\text{C}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

7.56 Vapor d'água a 1000 lbf/in^2 (6,9 MPa) e 600°F ($315,6^\circ\text{C}$) entra em uma válvula que opera em regime permanente e sofre um processo de estrangulamento.

(a) Determine a temperatura de saída, em $^\circ\text{F}$, e a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb de vapor, para uma pressão de saída de 500 lbf/in^2 (3,4 MPa).

(b) Esboce graficamente a temperatura de saída, em $^\circ\text{F}$, e a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb de vapor, versus a pressão de saída para um intervalo de 500 a 1000 lbf/in^2 .

Considere $T_0 = 70^\circ\text{F}$ ($21,1^\circ\text{C}$) e $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa).

7.57 Ar a 200 lbf/in^2 (1,4 MPa), 800°R ($171,3^\circ\text{C}$) e uma vazão volumétrica de $100 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($0,05 \text{ m}^3/\text{s}$) entra em uma válvula que opera em regime permanente e é submetido a um processo de estrangulamento. Admitindo o comportamento do gás ideal,

(a) determine a taxa de destruição de exergia, em Btu/min, para uma pressão de saída de 15 lbf/in^2 (103,4 kPa).

(b) esboce graficamente a taxa de destruição de exergia, em Btu/min, versus a pressão de saída variando de 15 a 200 lbf/in^2 .

Adote $T_0 = 530^\circ\text{R}$ ($21,3^\circ\text{C}$) e $p_0 = 15 \text{ lbf/in}^2$.

7.58 Vapor d'água a 4,0 MPa e 400°C entra em uma turbina isolada que opera em regime permanente e expande-se para vapor saturado a 0,1 MPa. Os efeitos de movimento e gravidade podem ser desprezados. Determine o trabalho desenvolvido e a destruição de exergia, ambos em kJ por kg de vapor d'água que escoou através da turbina. Adote $T_0 = 27^\circ\text{C}$, $p_0 = 0,1 \text{ MPa}$.

7.59 Ar entra em uma turbina isolada que opera em regime permanente a 8 bar, 500 K e 150 m/s. Na saída da turbina as condições são de 1 bar, 320 K e 10 m/s. Não há qualquer variação significativa de altura. Determine o trabalho desenvolvido e a destruição de exergia, ambos em kJ por kg de ar. Adote $T_0 = 300 \text{ K}$ e $p_0 = 1 \text{ bar}$.

7.60 Ar entra em uma turbina que opera em regime permanente com uma pressão de 75 lbf/in^2 (517,1 kPa), a uma temperatura de 800°R ($171,3^\circ\text{C}$) e uma velocidade de 400 ft/s (121,9 m/s). Na saída da turbina, as condições são de 15 lbf/in^2 (103,4 kPa), 600°R ($60,2^\circ\text{C}$) e 100 ft/s (30,5 m/s). A transferência de calor da turbina para a vizinhança ocorre a uma temperatura média de superfície de 620°R ($71,3^\circ\text{C}$). A taxa de transferência de calor é de 2 Btu/lb (4,6 kJ/kg) de ar que passa pela turbina. Considerando a turbina, determine o trabalho desenvolvido e a exergia destruída, ambos em Btu por lb de ar. Adote $T_0 = 40^\circ\text{F}$ ($4,4^\circ\text{C}$) e $p_0 = 15 \text{ lbf/in}^2$.

7.61 Vapor entra em uma turbina que opera em regime permanente a 4 MPa e 500°C , com uma vazão mássica de 50 kg/s. Na saída tem-se vapor saturado a 10 kPa e a potência desenvolvida correspondente é de 42 MW. Os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis.

(a) Para um volume de controle englobando a turbina, determine a taxa de transferência de calor, em MW, da turbina para a vizinhança. Admitindo uma temperatura média da superfície externa da turbina de 50°C , determine a taxa de destruição de exergia, em MW.

(b) Se a turbina está localizada em uma instalação em que a temperatura ambiente é de 27°C , determine a taxa de destruição de exergia para um volume de controle ampliado incluindo a turbina e sua vizinhança, de modo que a transferência de calor ocorra à temperatura ambiente. Explique por que os valores de destruição de exergia dos itens (a) e (b) diferem. Adote $T_0 = 300 \text{ K}$ e $p_0 = 100 \text{ kPa}$.

7.62 Uma turbina isolada em regime permanente recebe vapor a 400 lbf/in^2 (2,8 MPa), 600°F ($315,6^\circ\text{C}$) e o descarrega a 1 lbf/in^2 (6,9 kPa). Esboce graficamente a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb de vapor, versus a eficiência isentrópica da turbina variando de 70 a 100%. Os efeitos de movimento e gravidade significam justamente os efeitos da energia cinética e potencial em engenharia são desprezíveis e $T_0 = 60^\circ\text{F}$ ($15,6^\circ\text{C}$), $p_0 = 1 \text{ atm}$.

7.63 Ar entra em um compressor que opera em regime permanente a $T_1 = 300 \text{ K}$, $p_1 = 1 \text{ bar}$ e com uma velocidade de 70 m/s. Na saída, $T_2 = 540 \text{ K}$,

$p_2 = 5$ bar e a velocidade é de 150 m/s. O ar pode ser modelado como um gás ideal com $c_p = 1,01$ kJ/kg · K. As perdas de calor podem ser ignoradas. Determine, em kJ por kg de ar, (a) a potência requerida pelo compressor e (b) a taxa de destruição de exergia no interior do compressor. Adote $T_0 = 300$ K, $p_0 = 1$ bar. Ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.64 Monóxido de carbono (CO) a 10 bar, 227°C e com uma vazão mássica de 0,1 kg/s entra em um compressor isolado operando em regime permanente e sai a 15 bar e 327°C. Determine a potência requerida pelo compressor e a taxa de destruição de exergia, ambas em kW. Ignore os efeitos de movimento e gravidade. Adote $T_0 = 17^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ bar.

7.65 Refrigerante 134a a 10°C, 1,8 bar e uma vazão mássica de 5 kg/min entra em um compressor isolado que opera em regime permanente e sai a 5 bar. A eficiência isentrópica do compressor é de 76,04%. Determine (a) a temperatura do refrigerante ao sair do compressor, em °C, (b) a potência de acionamento do compressor, em kW, (c) a taxa de destruição de exergia, em kW. Ignore os efeitos de movimento e gravidade e adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar.

7.66 Ar é comprimido em um compressor axial que opera em regime permanente de 27°C, 1 bar até uma pressão de 2,1 bar. O trabalho requerido é de 94,6 kJ por kg de ar. A transferência de calor do compressor ocorre a uma temperatura média de superfície de 40°C, à taxa de 14 kJ por kg de ar. Os efeitos de movimento e da gravidade podem ser ignorados. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ bar. Supondo comportamento de gás ideal, determine (a) a temperatura do ar na saída, em °C, e (b) a taxa de destruição de exergia no interior do compressor, em kJ por kg de ar.

7.67 A Fig. P7.67 mostra um dispositivo para desenvolver potência utilizando transferência de calor a partir de um processo industrial a alta temperatura juntamente com uma entrada de vapor. A figura fornece dados para a operação em regime permanente. Todas as superfícies são bem isoladas, exceto a que está a 527°C, através da qual a transferência de calor ocorre a uma taxa de 4,21 kW. O dispositivo desenvolve potência a uma taxa de 6 kW. Determine, em kW,

- a taxa da exergia que entra associada à transferência de calor.
 - a taxa líquida da exergia que é transportada pelo vapor, $(\dot{E}_{t1} - \dot{E}_{t2})$.
 - a taxa de destruição de exergia no interior do dispositivo.
- Ignore os efeitos de movimento e gravidade, e adote $T_0 = 293$ K e $p_0 = 1$ bar.

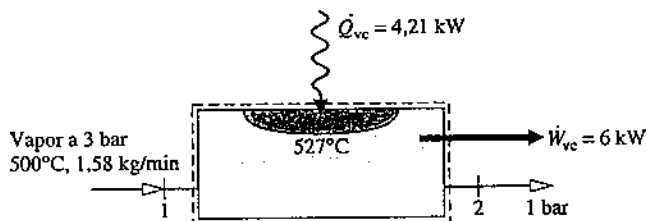


Fig. P7.67

7.68 Determine a taxa de destruição de exergia, em Btu/min, para o sistema de dutos do Problema 6.111. Adote $T_0 = 500^\circ\text{R}$ (4,6°C) e $p_0 = 1$ atm.

7.69 Para o tubo de vórtice do Exemplo 6.7, determine a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb do ar que entra. Com relação a esses valores de destruição de exergia, comente a afirmação do inventor. Adote $T_0 = 530^\circ\text{R}$ (21,3°C) e $p_0 = 1$ atm.

7.70 Vapor d'água a 1,4 MPa, 350°C e com uma vazão mássica de 0,125 kg/s entra em uma turbina isolada que opera em regime permanente e sai a 100 kPa. Trace a temperatura do vapor descarregado, em °C, a potência desenvolvida pela turbina, em kW, e a taxa de destruição de exergia no interior da turbina, em kW, todas versus a eficiência isentrópica da turbina variando de 0% a 100%. Ignore os efeitos de movimento e gravidade. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$ e $p_0 = 0,1$ MPa.

7.71 Vapor entra em uma turbina isolada que opera em regime permanente a 100 lbf/in² (689,5 kPa) e 500°F (260,0°C), e com uma vazão mássica de 3×10^5 lb/h (37,8 kg/s), e expande-se até uma pressão de 1 atm. A eficiência isentrópica da turbina é de 80%. Se a exergia for avaliada em 8 centavos por kW · h, determine

- o valor da potência produzida, em US\$/h.
- o custo da exergia destruída, em US\$/h.
- Trace os valores da potência produzida e da exergia destruída, ambas em US\$/h, versus a eficiência isentrópica variando de 80% a 100%. Ignore os efeitos de movimento e gravidade. Considere $T_0 = 70^\circ\text{F}$ (21,1°C) e $p_0 = 1$ atm.

7.72 Considere o trocador de calor com escoamento em paralelo do Problema 4.86. Verifique que a corrente de ar sai a 780°R (160,2°C) e que a corrente de dióxido de carbono sai a 760°R (149,1°C). A pressão é constante para cada corrente. Determine a taxa de destruição de exergia para o trocador de calor, em Btu/s. Considere $T_0 = 537^\circ\text{R}$ (25,2°C) e $p_0 = 1$ atm.

7.73 Ar a $T_1 = 1300^\circ\text{R}$ (449,1°C) e $p_1 = 16$ lbf/in² (110,3 kPa) entra em um trocador de calor contracorrente que opera em regime permanente e sai a $p_2 = 14,7$ lbf/in² (101,3 kPa). Uma outra corrente de ar entra a $T_3 = 850^\circ\text{R}$ (199,1°C) e $p_3 = 60$ lbf/in² (413,7 kPa), e sai a $T_4 = 1000^\circ\text{R}$ (282,4°C) e $p_4 = 50$ lbf/in² (344,7 kPa). As taxas de fluxo de massa das correntes são iguais. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Admitindo o modelo de gás ideal com $c_p = 0,24$ Btu/lb · °R (1,0 kJ/kg · K), determine (a) T_2 , em °R, e (b) a taxa de destruição de exergia no interior do trocador de calor, em Btu por lb de ar em escoamento. Adote $T_0 = 520^\circ\text{R}$ (15,7°C) e $p_0 = 1$ atm.

7.74 Um trocador de calor contracorrente que opera em regime permanente admite água entrando como vapor saturado a 1 bar a uma vazão mássica de 2 kg/s e saindo como líquido saturado a 1 bar. Ar entra em uma corrente separada a 300 K e 1 bar e sai a 335 K, sem variação de pressão significativa. A transferência de calor entre o trocador e sua vizinhança pode ser desprezada. Determine

- a variação da taxa de exergia de fluxo de cada corrente, em kW.
 - a taxa de destruição de exergia no trocador de calor, em kW.
- Ignore os efeitos de movimento e gravidade. Adote $T_0 = 300$ K e $p_0 = 1$ bar.

7.75 Água a $T_1 = 100^\circ\text{F}$ (37,8°C) e $p_1 = 30$ lbf/in² (206,8 kPa) entra em um trocador de calor contracorrente que opera em regime permanente com uma vazão mássica de 100 lb/s (45,4 kg/s) e sai a $T_2 = 200^\circ\text{F}$ (93,3°C) com aproximadamente a mesma pressão. Ar entra em uma corrente separada a $T_3 = 540^\circ\text{F}$ (282,2°C) e sai a $T_4 = 140^\circ\text{F}$ (60,0°C) sem qualquer variação de pressão significativa. O ar pode ser modelado como um gás ideal e as perdas de calor podem ser ignoradas. Determine (a) a vazão mássica do ar, em lb/s, e (b) a taxa de destruição de exergia no interior do trocador de calor, em Btu/s. Ignore os efeitos de movimento e gravidade e adote $T_0 = 60^\circ\text{F}$ (15,6°C) e $p_0 = 1$ atm.

7.76 Ar entra em um trocador de calor contracorrente que opera em regime permanente a 22°C e 0,1 MPa, e sai a 7°C. Refrigerante 134a entra a 0,2 MPa, com um título de 0,2 e uma vazão mássica de 30 kg/h. O refrigerante sai a 0°C. Considere que as perdas de calor são desprezíveis e que não há variação significativa de pressão em qualquer das correntes.

- Determine a taxa de transferência de calor, em kJ/h, para o fluxo do Refrigerante 134a.
 - Determine a variação da taxa da exergia de fluxo, em kJ/h, para cada uma das correntes e interprete seu valor e sinal.
- Adote $T_0 = 22^\circ\text{C}$, $p_0 = 0,1$ MPa e ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.77 Água líquida entra em um trocador de calor que opera em regime permanente a $T_1 = 60^\circ\text{F}$ (15,6°C) e $p_1 = 1$ atm e sai a $T_2 = 160^\circ\text{F}$ (71,1°C) com uma variação de pressão desprezível. Vapor entra em uma corrente separada, a $T_3 = 20$ lbf/in² (137,9 kPa) e $x_3 = 92\%$, e sai a $T_4 = 140^\circ\text{F}$ (60,0°C) e $p_4 = 18$ lbf/in² (124,1 kPa). As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Adote $T_0 = 60^\circ\text{F}$ e $p_0 = 1$ atm. Determine (a) a razão entre as vazões mássicas das duas correntes e (b) a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb do vapor que entra no trocador de calor.

7.78 Argônio entra em um bocal que opera em regime permanente a 1300 K, 360 kPa e com uma velocidade de 10 m/s. Na saída do bocal a temperatura e a pressão são de 900 K e 130 kPa, respectivamente. As perdas de calor podem ser ignoradas. Considere o argônio um gás ideal com $k = 1,67$. Determine (a) a velocidade na saída, em m/s, e (b) a taxa de destruição de exergia, em kJ por kg de argônio em escoamento. Adote $T_0 = 293$ K e $p_0 = 1$ bar.

7.79 Nitrogênio (N₂) entra em um bocal bem isolado que opera em regime permanente a 75 lbf/in² (517,1 kPa), 1200°R (393,5°C) e 80 ft/s (24,4 m/s). A pressão na saída do bocal é de 20 lbf/in² (137,9 kPa). A eficiência isentrópica do bocal é de 90%. Considerando o bocal, determine a velocidade de saída, em m/s, e a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb de nitrogênio. Considere $T_0 = 70^\circ\text{F}$ (21,1°C) e $p_0 = 14,7$ lbf/in² (101,3 kPa).

7.80 A Fig. P7.80 fornece os dados operacionais de um aquecedor de água de alimentação aberto em regime permanente. A transferência de calor do aquecedor de água de alimentação para a sua vizinhança ocorre a uma temperatura média de superfície de 50°C a uma taxa de 100 kW. Ignore os efeitos de movimento e gravidade. Adote $T_0 = 25^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ atm. Determine

- (a) a razão entre as vazões mássicas de entrada, \dot{m}_1/\dot{m}_2 .
 (b) a taxa de destruição de exergia, em kW.

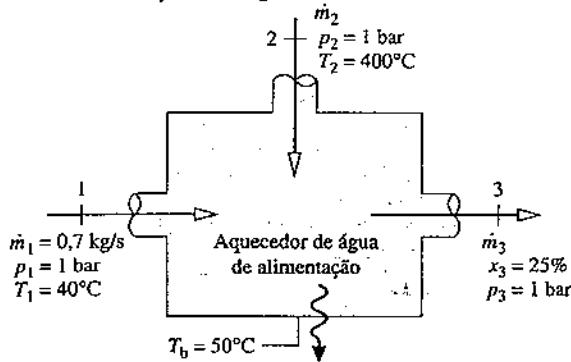


Fig. P7.80

7.81 Um aquecedor de água de alimentação aberto opera em regime permanente com água líquida entrando em 1 a 10 bar, 50°C e uma vazão mássica de 10 kg/s. Uma corrente separada de vapor entra em 2 a 10 bar e 200°C. Líquido saturado a 10 bar sai do aquecedor de água de alimentação. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ bar. Determine (a) as vazões mássicas das correntes na entrada 2 e na saída, ambas em kg/s, (b) a taxa de destruição de exergia, em kW, e (c) o custo da exergia destruída, em US\$/ano, para 8400 horas de operação anuais. Estime a exergia a 8,5 centavos por kW · h.

7.82 A Fig. P7.82 e a tabela apresentada fornece um esboço e os dados operacionais em regime permanente de um misturador que combina duas correntes de ar. A corrente que entra a 1500 K tem 2 kg/s de vazão mássica. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar, determine, em kW, a taxa de destruição de exergia. Adote $T_0 = 300$ K, $p_0 = 1$ bar.

Estado	$T(\text{K})$	$p(\text{bar})$	$h(\text{kJ/kg})$	$s^\circ(\text{kJ/kg} \cdot \text{K})^a$
1	1500	2	1635,97	3,4452
2	300	2	300,19	1,7020
3	—	1,9	968,08	2,8869

^aA variável s° aparece na Eq. 6.20a e na Tabela A-22.

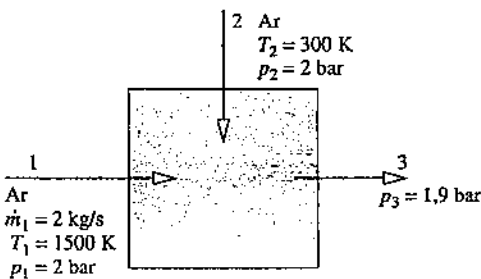


Fig. P7.82

7.83 A Fig. P7.83 apresenta dados operacionais de uma câmara de mistura em regime permanente, na qual entra uma corrente de água líquida e uma corrente de vapor d'água. As duas correntes formam uma mistura que sai como uma corrente de líquido saturado. A transferência de calor da câmara de mistura para a sua vizinhança ocorre a uma temperatura média de superfície de 100°F (37,8°C). Os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Adote $T_0 = 70^\circ\text{F}$ (21,1°C) e $p_0 = 1$ atm. Para a câmara de mistura, determine, em Btu/s, (a) a taxa de transferência de calor e a taxa de transferência de exergia correspondente e (b) a taxa de destruição de exergia.

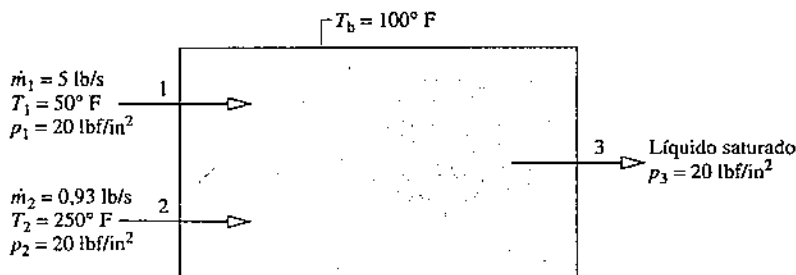


Fig. P7.83

50°F = 10,0°C
100°F = 37,8°C
250°F = 121,1°C
5 lb/s = 2,3 kg/s
0,93 lb/s = 0,42 kg/s
20 lbf/in² = 137,9 kPa

7.84 Água líquida a 20 lbf/in² (137,9 kPa) e 50°F (10,0°C) entra em uma câmara de mistura que opera em regime permanente com uma vazão mássica de 5 lb/s (2,3 kg/s) e se mistura a uma corrente separada de vapor que entra a 20 lbf/in² e 250°F (121,1°C), com uma vazão mássica de 0,38 lb/s (0,17 kg/s). Uma única corrente misturada sai a 20 lbf/in² e 130°F (54,4°C). Ocorre transferência de calor da câmara de mistura para a vizinhança. Despreze os efeitos de movimento e gravidade e adote $T_0 = 70^\circ\text{F}$ (21,1°C) e $p_0 = 1$ atm. Determine a taxa de destruição de exergia, em Btu/s, para um volume de controle que englobe a câmara de mistura e o suficiente de sua vizinhança imediata de modo que a transferência de calor ocorra a 70°F.

7.85 Vapor d'água com uma vazão mássica de 10 lb/s (4,5 kg/s) entra em uma turbina que opera em regime permanente a 800°F (426,7°C) e 600 lbf/in² (4,1 MPa) e se expande a 60 lbf/in² (413,7 kPa). A potência desenvolvida pela turbina é de 2852 hp (2126,7 kW). O vapor então passa por um trocador de calor contracorrente com uma variação de pressão desprezível, saindo a 800°F. O ar entra no trocador de calor em uma corrente separada a 1,1 atm e 1020°F (548,9°C), e sai a 1 atm e 620°F (326,7°C). Os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados e não há qualquer transferência de calor significativa entre os componentes e sua vizinhança. Determine

- (a) a vazão mássica do ar, em lb/s.
 (b) as taxas de destruição de exergia na turbina e no trocador de calor, ambas em Btu/s.

Estimando a exergia a 8 centavos por kW · h, determine o custo por hora de cada uma das taxas obtidas no item (b). Adote $T_0 = 40^\circ\text{F}$ (4,4°C) e $p_0 = 1$ atm.

7.86 Uma turbina a gás que opera em regime permanente é mostrada na Fig. P7.86. O ar entra no compressor com uma vazão mássica de 5 kg/s a 0,95 bar e 22°C e sai a 5,7 bar. Em seguida o ar passa por um trocador de calor antes de entrar na turbina a 1100 K e 5,7 bar. O ar sai da turbina a 0,95 bar. O compressor e a turbina operam adiabaticamente e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. As eficiências isentrópicas do compressor e da turbina são de 82% e 85%, respectivamente. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar, determine, em kW,

- (a) a potência líquida desenvolvida.
 (b) as taxas de destruição de exergia para o compressor e para a turbina.
 (c) a taxa líquida de exergia transportada da instalação na saída da turbina, $(E_{t4} - E_{t1})$.
 Adote $T_0 = 22^\circ\text{C}$ e $p_0 = 0,95$ bar.

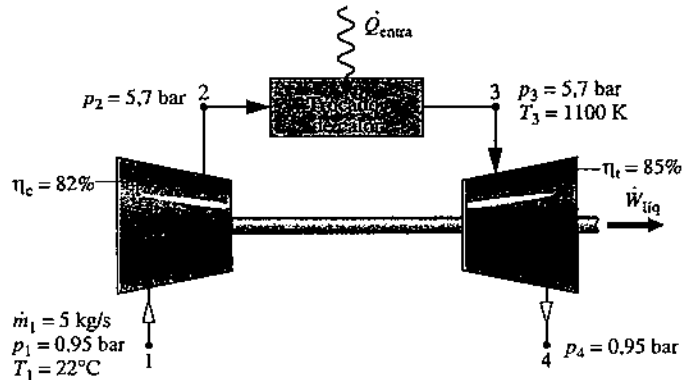


Fig. P7.86

7.87 Considere a câmara de vaporização e a turbina do Problema 4.105. Verifique que a vazão mássica do vapor saturado que entra na turbina é de 0,371 kg/s e a potência desenvolvida pela turbina é de 149 kW. Determine a taxa total de destruição de exergia no interior da câmara e da turbina, em kW. Comente. Considere $T_0 = 298$ K.

7.88 A Fig. P7.88 e a tabela apresentada fornece um esboço e os dados operacionais em regime permanente de uma *câmara de vaporização*, equipada com uma válvula na entrada, que produz correntes de vapor saturado e de líquido saturado a partir de uma única corrente de entrada de água líquida. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Determine (a) a vazão mássica, em lb/s, para cada uma das correntes de saída da câmara de vaporização e (b) a taxa total de destruição de exergia, em Btu/s. Considere $T_0 = 77^\circ\text{F}$, $p_0 = 1$ atm.

Estado	Condição	$T(^{\circ}\text{F})$	$p(\text{lb}/\text{in}^2)$	$h(\text{Btu}/\text{lb})$	$s(\text{Btu}/\text{lb} \cdot \text{R})$
1	líquido	300	80	269,7	0,4372
2	vapor sat.	—	30	1164,3	1,6996
3	líquido sat.	—	30	218,9	0,3682

$300^\circ\text{F} = 148,9^\circ\text{C}$
$100 \text{ lb/s} = 45,4 \text{ kg/s}$
$30 \text{ lb}/\text{in}^2 = 206,8 \text{ kPa}$
$80 \text{ lb}/\text{in}^2 = 551,6 \text{ kPa}$

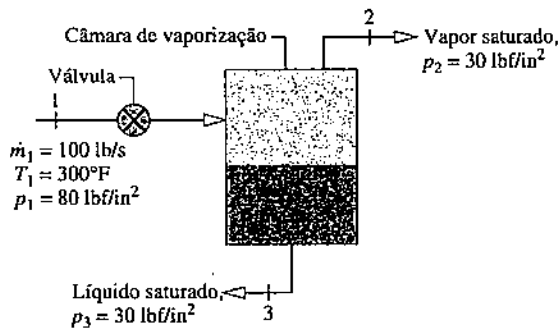


Fig. P7.88

7.89 A Fig. P7.89 mostra uma instalação de potência de turbina a gás que opera em regime permanente, constituída por um compressor, um trocador de calor e uma turbina. O ar entra no compressor com uma vazão mássica de $3,9 \text{ kg/s}$ a $0,95$ bar e 22°C e sai da turbina a $0,95$ bar e 421°C . A transferência de calor para o ar ocorre a uma temperatura média de 488°C , à medida que o ar escoou através do trocador de calor. O compressor e a turbina operam adiabaticamente. Utilizando o modelo de gás ideal para o ar e desprezando os efeitos de movimento e gravidade, determine, em MW,

- (a) a taxa de transferência de exergia associada à transferência de calor para o ar que escoou pelo trocador de calor.
- (b) a taxa líquida de exergia transportada da instalação na saída da turbina, $(\dot{E}_{14} - \dot{E}_{f1})$.
- (c) a taxa de destruição de exergia no interior da instalação de potência.
- (d) Usando os resultados dos itens (a)–(c), realize um balancete completo da exergia fornecida à instalação de potência associada à transferência de calor. Comente.

Adote $T_0 = 295 \text{ K}$ (22°C) e $p_0 = 0,95$ bar.

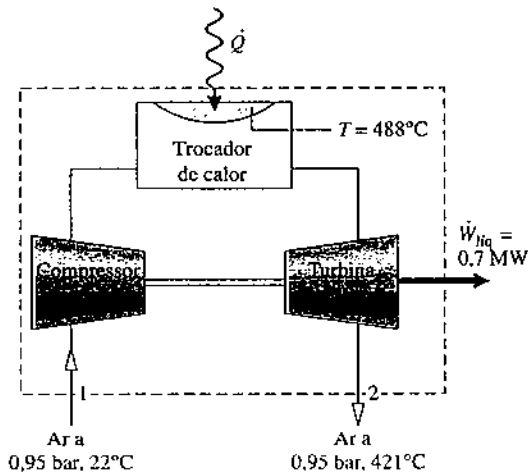


Fig. P7.89

7.90 A Fig. P7.90 mostra um sistema de geração de potência em regime permanente. Água líquida saturada entra a 80 bar com uma vazão mássica de 94 kg/s . Líquido saturado sai a $0,08$ bar com a mesma vazão mássica. Como indicam as setas, ocorrem três transferências de calor, cada qual à temperatura especificada pela seta: a primeira acrescenta 135 MW a 295°C , a segunda acresce 55 MW a 375°C e a terceira retira energia a 20°C . O sistema gera potência a uma taxa de 80 MW . Os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ atm. Determine, em MW, (a) a taxa de transferência de calor e a taxa de transferência exergia correspondente, e (b) um balancete completo de exergia relativo à exergia total fornecida ao sistema com os dois acréscimos de calor e com a exergia líquida, $(\dot{E}_{f1} - \dot{E}_{f2})$, transportada pela corrente de água conforme esta passa da entrada para a saída.

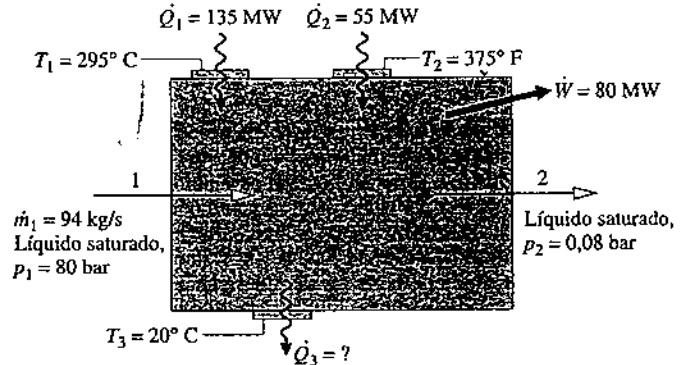


Fig. P7.90

7.91 A Fig. P7.91 mostra uma instalação de potência de turbina a gás que utiliza ar como fluido de trabalho. A tabela apresentada fornece os dados operacionais em regime permanente. O ar pode ser modelado como um gás ideal. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Adote $T_0 = 290 \text{ K}$, $p_0 = 100 \text{ kPa}$. Determine, em kJ por kg de ar em escoamento, (a) a potência líquida desenvolvida, (b) o aumento da exergia líquida do ar que passa pelo trocador de calor, $(e_{f3} - e_{f2})$, e (c) um balancete completo de exergia com base na exergia fornecida à instalação obtida no item (b). Comente.

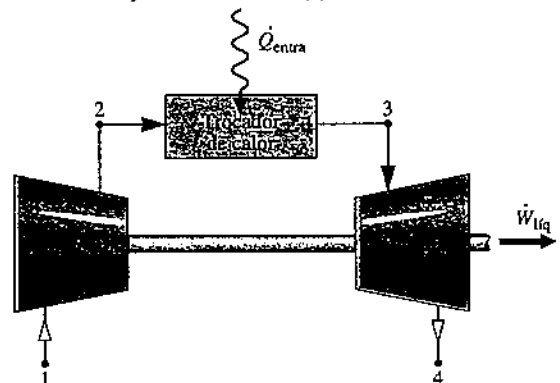


Fig. P7.91

Estado	$p(\text{kPa})$	$T(\text{K})$	$h(\text{kJ}/\text{kg})$	$s^\circ(\text{kJ}/\text{kg K})^\circ$
1	100	290	290,16	1,6680
2	500	505	508,17	2,2297
3	500	875	904,99	2,8170
4	100	635	643,93	2,4688

*A variável s° aparece na Eq. 6.20a e na Tabela A-22.

7.92 Dióxido de carbono (CO_2) entra em uma turbina que opera em regime permanente a 50 bar, 500 K e com uma velocidade de 50 m/s . A área de entrada vale $0,02 \text{ m}^2$. Na saída, a pressão é de 20 bar, a temperatura é de 440 K e a velocidade é de 10 m/s . A potência desenvolvida pela turbina é de 3 MW , e a transferência de calor ocorre através de uma porção da superfície em que a temperatura média é 462 K . Suponha comportamento de gás ideal para o dióxido de carbono e despreze o efeito da gravidade. Adote $T_0 = 298 \text{ K}$ e $p_0 = 1$ bar.

- (a) Determine a taxa de transferência de calor, em kW.
- (b) Realize um balancete completo de exergia, em kW, com base na taxa de exergia líquida transportada para a turbina pelo dióxido de carbono.

- 7.93 Para o compressor de ar do Problema 7.66, realize um balancete completo de exergia, em kJ por kg de ar, com base no trabalho da entrada.
- 7.94 Um compressor equipado com uma camisa d'água e operando em regime permanente admite ar com uma vazão volumétrica de 900 m³/h a 22°C e 0,95 bar e o descarrega a 317°C e 8 bar. Água de resfriamento entra na camisa d'água a 20°C e 100 kPa, com uma vazão mássica de 1400 kg/h, e sai a 30°C essencialmente à mesma pressão. Não existe transferência de calor significativa da superfície externa da camisa d'água para a vizinhança, e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Considerando este compressor, realize um balancete completo de exergia relativo à potência de acionamento. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ atm.
- 7.95 Para o compressor e o trocador de calor do Problema 6.114, realize um balancete completo de exergia, em kW, com base na potência de acionamento do compressor. Adote $T_0 = 300$ K, $p_0 = 96$ kPa.
- 7.96 A Fig. P7.96 mostra água líquida a 80 lbf/in² (551,6 kPa) e 300°F (148,9°C) entrando em uma câmara de vaporização através de uma válvula, a uma taxa de 22 lb/s (10,0 kg/s). Na saída da válvula, a pressão é de 42 lbf/in² (289,6 kPa). Líquido saturado é retirado pelo fundo da câmara de vaporização a 40 lbf/in² (275,8 kPa) e vapor saturado é descarregado próximo ao topo a 40 lbf/in². Uma turbina recebe o vapor gerado com uma eficiência isentrópica de 90% e uma pressão de saída de 2 lbf/in² (13,8 kPa). Considerando que a operação ocorre em regime permanente, que a transferência de calor com a vizinhança é desprezível e que não há efeitos significativos de movimento e gravidade, realize um balancete completo de exergia, em Btu/s, associado à taxa líquida na qual a exergia é fornecida: ($\dot{E}_{f1} - \dot{E}_{f3} - \dot{E}_{f5}$). Adote $T_0 = 500^\circ\text{R}$ (4,6°C) e $p_0 = 1$ atm.

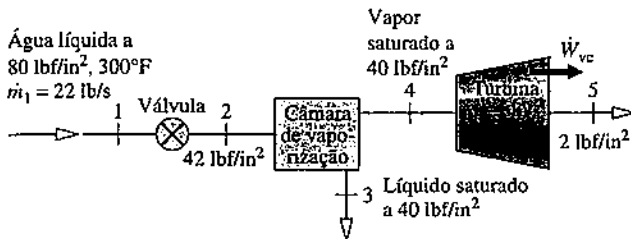


Fig. P7.96

- 7.97 A Fig. P7.97 fornece dados operacionais em regime permanente para uma válvula de expansão em paralelo com uma turbina a vapor com 90% de eficiência isentrópica. Os fluxos que saem da válvula e da turbina se misturam em uma câmara de mistura. A transferência de calor com a vizinhança e os efeitos de movimento e gravidade podem ser desprezados. Determine:
- a potência desenvolvida pela turbina, em Btu/s.
 - as vazões mássicas através da turbina e da válvula, ambas em lb/s.
 - um balancete completo de exergia, em Btu/s, relativo à taxa líquida à qual a exergia é fornecida: ($\dot{E}_{f1} - \dot{E}_{f4}$). Adote $T_0 = 500^\circ\text{R}$ (4,6°C) e $p_0 = 1$ atm.

500°F = 260,0°C
700°F = 371,1°C
25 lb/s = 11,3 kg/s
200 lbf/in ² = 1,4 MPa
600 lbf/in ² = 4,1 MPa

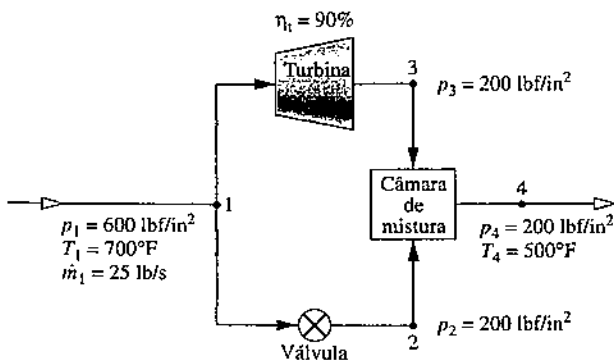


Fig. P7.97

Utilizando Eficiências Exergéticas

- 7.98 Estabeleça e avalie uma eficiência exergética para o aquecedor de água do Problema 7.45.
- 7.99 Avalie a eficiência exergética dada pela Eq. 7.25 para o compressor do Exemplo 6.14. Considere $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ atm.
- 7.100 Avalie a eficiência exergética dada pela Eq. 7.27 para o trocador de calor do Exemplo 7.6, com os estados numerados para o caso em questão.
- 7.101 Com relação à discussão da Seção 7.6.2, conforme solicitado, determine a eficiência exergética para cada um dos seguintes casos, admitindo operação em regime permanente com efeitos desprezíveis de transferência de calor com a vizinhança:
- Turbina: $\dot{W}_{vc} = 1200$ hp (894,8 kW), $e_{f1} = 250$ Btu/lb (581,5 kJ/kg), $e_{f2} = 15$ Btu/lb (34,9 kJ/kg), $\dot{m} = 240$ lb/min (1,8 kg/s).
 - Compressor: $\dot{W}_{vc}/\dot{m} = -105$ kJ/kg, $e_{f1} = 5$ kJ/kg, $e_{f2} = 90$ kJ/kg, $\dot{m} = 2$ kg/s.
 - Trocador de calor contracorrente: $\dot{m}_h = 3$ kg/s, $\dot{m}_c = 10$ kg/s, $e_{f1} = 2100$ kJ/kg, $e_{f2} = 300$ kJ/kg, $\dot{E}_d = 3,4$ MW.
 - Trocador de calor de contato direto: $\dot{m}_1 = 10$ lb/s (4,5 kg/s), $\dot{m}_3 = 15$ lb/s (6,8 kg/s), $e_{f1} = 1000$ Btu/lb (2326,0 kJ/kg), $e_{f2} = 50$ Btu/lb (116,3 kJ/kg), $e_{f3} = 400$ Btu/lb (930,4 kJ/kg).
- 7.102 Esboce graficamente a eficiência exergética dada pela Eq. 7.21b versus T_f/T_0 para $T_f/T_0 = 8,0$ e $\eta = 0,4, 0,6, 0,8, 1,0$. O que se pode perceber do gráfico para T_f/T_0 fixo? E para η fixo? Discuta.
- 7.103 A partir de um fornecimento de eletricidade, a resistência elétrica de um forno que opera em regime permanente fornece energia por transferência de calor a um processo a uma taxa \dot{Q}_u e a uma temperatura de uso T_u . Não existem outras transferências de energia significativas.
- Estabeleça uma eficiência exergética para o forno.
 - Esboce graficamente a eficiência obtida no item (a) versus a temperatura de uso variando de 300 a 900 K. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$.
- 7.104 A Fig. P7.104 fornece duas opções para a geração de água quente em regime permanente. Em (a), obtém-se água quente por meio de calor residual industrial fornecido a uma temperatura de 500 K. Em (b), obtém-se água quente por meio de uma resistência elétrica. Para cada caso, elabore e avalie uma eficiência exergética. Compare os valores calculados das eficiências e comente. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Adote $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar.

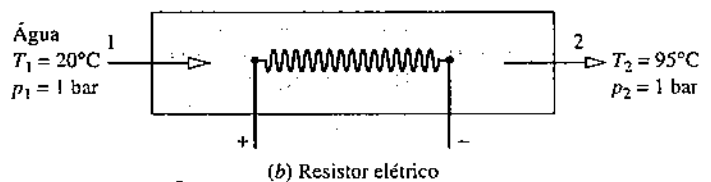
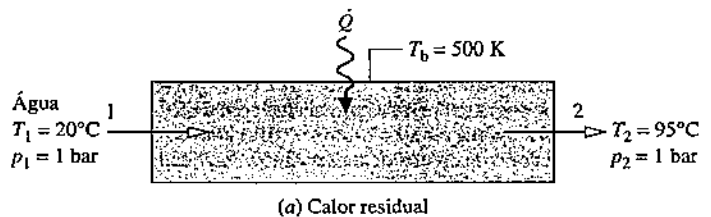


Fig. P7.104

- 7.105 Vapor entra em uma turbina que opera em regime permanente a $p_1 = 12$ MPa e $T_1 = 700^\circ\text{C}$ e sai a $p_2 = 0,6$ MPa. A eficiência isentrópica da turbina é de 88%. Dados de propriedades são fornecidos na tabela correspondente. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Adote $T_0 = 300$ K e $p_0 = 100$ kPa. Determine (a) a potência desenvolvida e a taxa de destruição de exergia, em kJ por kg de vapor em escoamento, e (b) a eficiência exergética da turbina.

Estado	p (MPa)	T (°C)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
Entrada da turbina	12	700	3858,4	7,0749
Saída da turbina	0,6	($\eta_s = 88\%$)	3017,5	7,2938

7.106 Água líquida saturada a 0,01 MPa entra em uma bomba de uma instalação de potência que opera em regime permanente. Água líquida sai da bomba a 10 MPa. A eficiência isentrópica da bomba é de 90%. Dados de propriedades são fornecidos na tabela correspondente. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Adote $T_0 = 300\text{ K}$ e $p_0 = 100\text{ kPa}$. Determine (a) a potência requerida pela bomba e a taxa de destruição de exergia, ambas em kJ por kg de água, e (b) a eficiência exergética da bomba.

Estado	p (MPa)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
Entrada da bomba	0,01	191,8	0,6493
Saída da bomba	10	204,5	0,6531

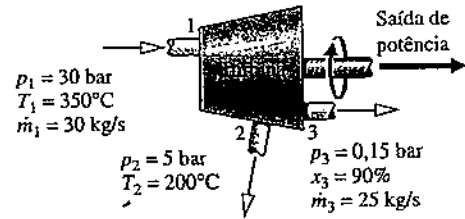


Fig. P7.113

7.114 Para o conjunto formado por turbina e trocador de calor do Problema 6.116, avalie uma eficiência exergética para (a) cada turbina, (b) o trocador de calor, e (c) um volume de controle global que inclua as turbinas e o trocador de calor. Comente. Adote $T_0 = 300\text{ K}$ e $p_0 = 1\text{ bar}$.

7.115 A Fig. P7.115 e a tabela correspondente fornecem dados operacionais para uma turbina a vapor de dois estágios. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade são desprezíveis. Para cada estágio da turbina, determine o trabalho desenvolvido, em kJ por kg de vapor em escoamento, e a eficiência exergética da turbina. Para o conjunto correspondente a turbina de dois estágios, elabore e avalie uma eficiência exergética. Adote $T_0 = 298\text{ K}$ e $p_0 = 1\text{ atm}$.

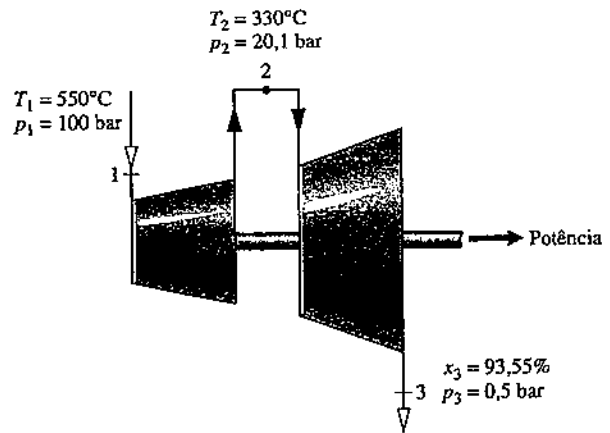


Fig. P7.115

Estado	T (°C)	p (bar)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	550	100	3500	6,755
2	330	20,1	3090	6,878
3	($x = 93,55\%$)	0,5	2497	7,174

7.116 Vapor a 400 lbf/in² (2,8 MPa) e 600°F (315,6°C) entra em uma turbina bem isolada que opera em regime permanente e sai como vapor saturado a uma pressão p .

(a) Para $p = 50\text{ lbf/in}^2$ (344,7 kPa), determine a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb de vapor em expansão através da turbina, e as eficiências exergética e isentrópica da turbina.

(b) Esboce graficamente a taxa de destruição de exergia, em Btu por lb de vapor, e as eficiências exergéticas isentrópicas, versus a pressão p variando de 1 a 50 lbf/in² (6,9 a 344,7 kPa).

Ignore os efeitos de movimento e gravidade, e adote $T_0 = 60^\circ\text{F}$ (15,6°C) e $p_0 = 1\text{ atm}$.

7.117 Vapor d'água saturado a 400 lbf/in² (2,8 MPa) entra uma turbina isolada que opera em regime permanente. Uma mistura bifásica líquido-vapor sai a 0,6 lbf/in² (4,1 kPa). Esboce graficamente as grandezas que se seguem versus o título do vapor na saída da turbina para um intervalo de 75% a 100%:

(a) a potência desenvolvida e a taxa de destruição de exergia, ambas em Btu por lb de vapor.

(b) a eficiência isentrópica da turbina.

(c) a eficiência exergética da turbina.

Adote $T_0 = 60^\circ\text{F}$ (15,6°C) e $p_0 = 1\text{ atm}$. Ignore os efeitos de movimento e gravidade.

7.118 Argônio entra em uma turbina isolada que opera em regime permanente a 1000°C e 2 MPa e sai a 350 kPa. A vazão mássica é de 0,5 kg/s. Esboce graficamente as seguintes grandezas versus a temperatura na saída da turbina, em °C:

7.110 Ar entra em uma turbina isolada que opera em regime permanente com uma pressão de 5 bar, uma temperatura de 500 K e uma vazão volumétrica de 3 m³/s. Na saída, a pressão é 1 bar. A eficiência isentrópica da turbina é de 76,7%. Admitindo o modelo de gás ideal e ignorando os efeitos de movimento e da gravidade, determine (a) a potência desenvolvida e a taxa de destruição de exergia, ambas em kW. (b) a eficiência exergética da turbina. Considere $T_0 = 20^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1\text{ bar}$.

7.111 Vapor d'água a 200 lbf/in² (1,4 MPa) e 660°F (348,9°C) entra em uma turbina que opera em regime permanente com uma vazão mássica de 16,5 lb/min (0,12 kg/s) e sai a 14,7 lbf/in² (101,3 kPa) e 238°F (114,4°C). As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Adote $T_0 = 537^\circ\text{R}$ (25,2°C) e $p_0 = 14,7\text{ lbf/in}^2$. Determine para a turbina (a) a potência desenvolvida e a taxa de destruição de exergia, ambas em Btu/min, e (b) as eficiências isentrópica e exergética da turbina.

Estado	p (bar)	T (°C)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	30	350	3115,3	6,7428
2	5	200	2855,4	7,0592
3	0,15	($x = 90\%$)	2361,7	7,2831

- (a) a potência desenvolvida, em kW.
- (b) a taxa de destruição de exergia na turbina, em kW.
- (c) a eficiência exergética na turbina.

Para o argônio, utilize o modelo de gás ideal com $k = 1,67$. Despreze os efeitos de movimento e gravidade. Considere $T_0 = 20^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ bar.

7.119 Uma turbina a vapor isolada que opera em regime permanente pode ser operada em condições de carregamento parcial estrangulando-se o vapor a uma pressão inferior antes que este entre na turbina. Antes do estrangulamento, o vapor encontra-se a 200 lbf/in^2 ($1,4 \text{ MPa}$) e 600°F ($315,6^\circ\text{C}$). Após o estrangulamento, a pressão é de 150 lbf/in^2 ($1,0 \text{ MPa}$). Na saída da turbina, o vapor encontra-se a 1 lbf/in^2 ($6,9 \text{ kPa}$) e a um título x . Considerando a turbina, esboce graficamente a taxa de destruição de exergia, em kJ/kg de vapor, e a eficiência exergética, ambas em contraposição a x variando de 90% a 100% . Abandone os efeitos de movimento e gravidade e adote $T_0 = 60^\circ\text{F}$ ($15,6^\circ\text{C}$) e $p_0 = 1$ atm.

7.120 Uma bomba que opera em regime permanente admite água líquida saturada a 65 lbf/in^2 ($448,2 \text{ kPa}$) a uma taxa de 10 lb/s ($4,5 \text{ kg/s}$) e descarrega essa água a 1000 lbf/in^2 ($6,9 \text{ MPa}$). A eficiência isentrópica da bomba é de $80,22\%$. A transferência de calor com a vizinhança e os efeitos de movimento e gravidade podem ser desprezados. Se $T_0 = 75^\circ\text{F}$ ($23,9^\circ\text{C}$), determine para a bomba:

- (a) a taxa de destruição de exergia, em Btu/s .
- (b) a eficiência exergética.

7.121 Refrigerante 134a na condição de vapor saturado a -10°C entra em um compressor que opera em regime permanente com uma vazão mássica de $0,3 \text{ kg/s}$. Na saída do compressor, a pressão do refrigerante é de 5 bar. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Se a taxa de destruição de exergia no interior do compressor deve ser mantida menor do que $2,4 \text{ kW}$, determine os intervalos permitidos para (a) a potência, em kW , requerida pelo compressor, e (b) a eficiência exergética do compressor. Adote $T_0 = 298 \text{ K}$ e $p_0 = 1$ bar.

7.122 Considerando o conjunto turbina-compressor do Problema 6.146, determine a eficiência exergética (a) da turbina, (b) do compressor, (c) de um volume de controle global que inclua a turbina e o compressor. Adote $T_0 = 300 \text{ K}$.

7.123 A Fig. P7.123 ilustra um trocador de calor contracorrente com dióxido de carbono (CO_2) e ar escoando nos tubos interno e externo, respectivamente. A figura fornece dados da operação em regime permanente. O trocador de calor é um componente de um sistema global que opera em uma região ártica, onde a temperatura ambiente anual média é de 20°F ($-6,7^\circ\text{C}$). A transferência de calor entre o trocador de calor e sua vizinhança pode ser desprezada, assim como os efeitos de movimento e gravidade. Calcule para o trocador de calor

- (a) a taxa de destruição de exergia, em Btu/s .
 - (b) a eficiência exergética dada pela Eq. 7.27.
- Adote $T_0 = 20^\circ\text{F}$ e $p_0 = 1$ atm.

7.124 Um trocador de calor contracorrente que opera em regime permanente apresenta óleo e água líquida escoando em fluxos separados. O óleo é resfriado de 700 para 580°R ($115,7$ a $49,1^\circ\text{C}$), enquanto a temperatura da água aumenta de 530 para 560°R ($21,3$ para $38,0^\circ\text{C}$). Nenhum fluxo experimenta variação de pressão. A vazão mássica da água é de 3 lb/s ($1,4 \text{ kg/s}$). O óleo e água podem ser considerados incompressíveis e com calores específicos constantes de $0,51$ e $1,00 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ ($2,1$ e $4,2 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$), respectivamente. A transferência de calor entre o trocador de calor e sua vizinhança pode ser ignorada, assim como os efeitos de movimento e gravidade. Determine

- (a) a vazão mássica da água, em lb/h .
 - (b) a eficiência exergética dada pela Eq. 7.27.
 - (c) o custo horário de destruição de exergia, que é avaliado em $8,5$ centavos por kWh .
- Adote $T_0 = 50^\circ\text{F}$ ($10,0^\circ\text{C}$) e $p_0 = 1$ atm.

7.125 Na caldeira de uma instalação de potência existem tubos pelos quais a água escoa conforme é levada de $0,6 \text{ MPa}$ e 130°C a 200°C essencialmente à mesma pressão. Os gases de combustão com vazão mássica de 400 kg/s que passam sobre os tubos resfriam-se de 827°C a 327°C basicamente à mesma pressão. Os gases de combustão podem ser modelados como ar na situação de gás ideal. Não existe transferência de calor importante entre a caldeira e sua vizinhança. Admitindo regime permanente e desprezando os efeitos de movimento e gravidade, determine

- (a) a vazão mássica da água, em kg/s .
 - (b) a taxa de destruição de exergia, em kJ/s .
 - (c) a eficiência exergética dada pela Eq. 7.27.
- Adote $T_0 = 25^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ atm.

7.126 Na caldeira de uma instalação de potência existem tubos pelos quais a água escoa conforme é levada de uma condição de líquido saturado a 1000 lbf/in^2 ($6,9 \text{ MPa}$) a 1300°F ($704,4^\circ\text{C}$), essencialmente a uma pressão constante. Gases de combustão que passam sobre os tubos resfriam-se de 1740°F ($948,9^\circ\text{C}$) para uma temperatura T , essencialmente a pressão constante. As vazões mássicas do vapor e dos gases de combustão são 400 e $2995,1 \text{ lb/s}$ ($181,4$ e $1358,5 \text{ kg/s}$), respectivamente. Os gases de combustão podem ser modelados como ar na situação de gás ideal. Não há transferência de calor importante entre a caldeira e sua vizinhança. Admitindo regime permanente e desprezando os efeitos de movimento e gravidade, determine:

- (a) a temperatura de saída T dos gases de combustão, em $^\circ\text{F}$.
 - (b) a taxa de destruição de exergia, em Btu/s .
 - (c) a eficiência exergética dada pela Eq. 7.27.
- Adote $T_0 = 50^\circ\text{F}$ ($10,0^\circ\text{C}$) e $p_0 = 1$ atm.

$500^\circ\text{R} = 4,6^\circ\text{C}$
$720^\circ\text{R} = 126,8^\circ\text{C}$
$1100^\circ\text{R} = 338,0^\circ\text{C}$
$1200^\circ\text{R} = 393,5^\circ\text{C}$
$1 \text{ lb/s} = 0,45 \text{ kg/s}$
$2 \text{ lb/s} = 0,91 \text{ kg/s}$
$14,7 \text{ lbf/in}^2 = 101,3 \text{ kPa}$
$18 \text{ lbf/in}^2 = 124,1 \text{ kPa}$
$40 \text{ lbf/in}^2 = 275,8 \text{ kPa}$
$50 \text{ lbf/in}^2 = 344,7 \text{ kPa}$

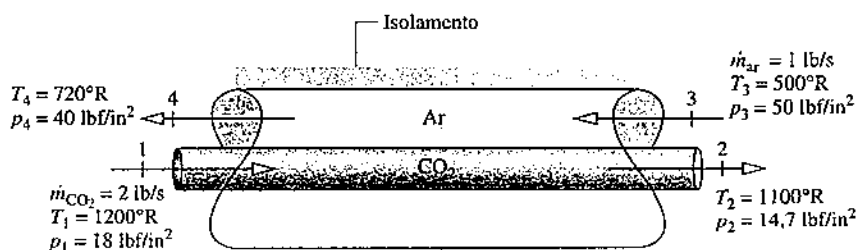


Fig. P7.123

7.127 Refrigerante 134a entra em um trocador de calor contracorrente que opera em regime permanente a -20°C , com um título de 35%, e sai como vapor saturado a -20°C . O ar entra em uma corrente separada com uma vazão mássica de 4 kg/s e é resfriado de 300 K para 260 K à pressão constante de 1 bar. A transferência de calor entre o trocador de calor e sua vizinhança pode ser ignorada, assim como os efeitos de movimento e gravidade.

- (a) Esboce a variação da temperatura com a posição para cada corrente, como na Fig. E7.6. Localize T_0 no esboço.
- (b) Determine a taxa de destruição de exergia no interior do trocador de calor, em kW.
- (c) Estabeleça e avalie uma eficiência exergética para o trocador de calor. Adote $T_0 = 300\text{ K}$ e $p_0 = 1\text{ bar}$.

7.128 Vapor d'água saturado a 1 bar entra em um trocador de calor de contato direto que opera em regime permanente e se mistura com uma corrente de água líquida que entra a 25°C e 1 bar. Uma mistura bifásica líquido-vapor sai a 1 bar. As correntes de entrada têm a mesma vazão mássica. Desprezando a transferência de calor com a vizinhança, bem como os efeitos de movimento e gravidade, determine para o trocador de calor:

- (a) a taxa de destruição de exergia, em kJ por kg da mistura na saída.
 - (b) a eficiência exergética dada pela Eq. 7.29.
- Adote $T_0 = 20^{\circ}\text{C}$ e $p_0 = 1\text{ bar}$.

7.129 A Fig. P7.129 e a tabela apresentada fornecem os dados operacionais em regime permanente de um trocador de calor de contato direto equipado com uma válvula. A substância de trabalho é a água. A vazão mássica da corrente de saída corresponde a 20 lb/s (9,1 kg/s). As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Para um volume de controle global, (a) calcule a taxa de destruição de exergia, em Btu/s, e (b) elabore e avalie uma eficiência exergética. Adote $T_0 = 60^{\circ}\text{F}$ ($15,6^{\circ}\text{C}$), $p_0 = 14,7\text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa).

Estado	$T(^{\circ}\text{F})$	$\rho(\text{lbf/in}^2)$	$h(\text{Btu/lb})$	$s(\text{Btu/lb} \cdot \text{R})$
1	60	14,7	28,1	0,0556
2	500	20,0	1286,8	1,8919
3	320	14,7	1202,1	1,8274

$60^{\circ}\text{F} = 15,6^{\circ}\text{C}$
$320^{\circ}\text{F} = 160,0^{\circ}\text{C}$
$500^{\circ}\text{F} = 260,0^{\circ}\text{C}$
$20\text{ lb/s} = 9,1\text{ kg/s}$
$14,7\text{ lbf/in}^2 = 101,3\text{ kPa}$
$20\text{ lbf/in}^2 = 137,9\text{ kPa}$

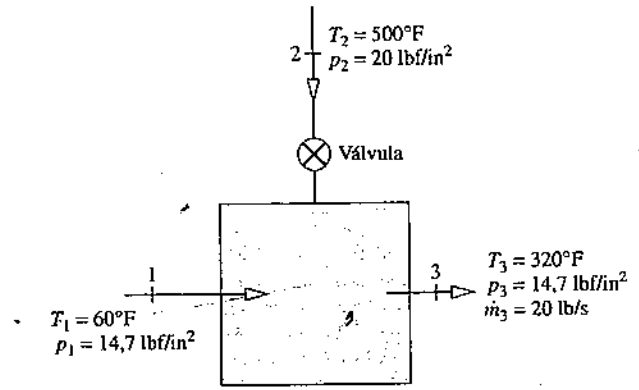


Fig. P7.129

7.130 Para o sistema de armazenamento de energia por meio de ar comprimido do Problema 4.114, determine a quantidade de destruição de exergia associada com o preenchimento da caverna, em GJ. Elabore e avalie a eficiência exergética correspondente. Comente. Adote $T_0 = 290\text{ K}$, $p_0 = 1\text{ bar}$.

7.131 A Fig. P7.131 e a tabela apresentada fornecem os dados operacionais em regime permanente de um sistema de cogeração que produz potência e 50.000 lb/h (6,3 kg/s) de vapor de processo. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. A eficiência isentrópica da bomba é de 100%. Determine

- (a) a potência líquida desenvolvida, em Btu/h.
 - (b) o aumento da exergia líquida da água que passa pelo gerador de calor, $\dot{m}_1(e_{f1} - e_{f4})$, em Btu/h.
 - (c) um balancete completo de exergia com base na exergia fornecida ao sistema obtido no item (b).
 - (d) Usando o resultado do item (c), elabore e avalie uma eficiência exergética para o sistema de cogeração global. Comente.
- Adote $T_0 = 70^{\circ}\text{F}$, $p_0 = 1\text{ atm}$.

Estado	$T(^{\circ}\text{F})$	$\rho(\text{lbf/in}^2)$	$h(\text{Btu/lb})$	$s(\text{Btu/lb} \cdot \text{R})$
1	700	800	1338	1,5471
2	—	180	1221	1,5818
3	$(x_3 = 0\%)$	180	346	0,5329
4	—	800	348	0,5329
5	250	140	219	0,3677
6	$(x_6 = 100\%)$	140	1194	1,5761

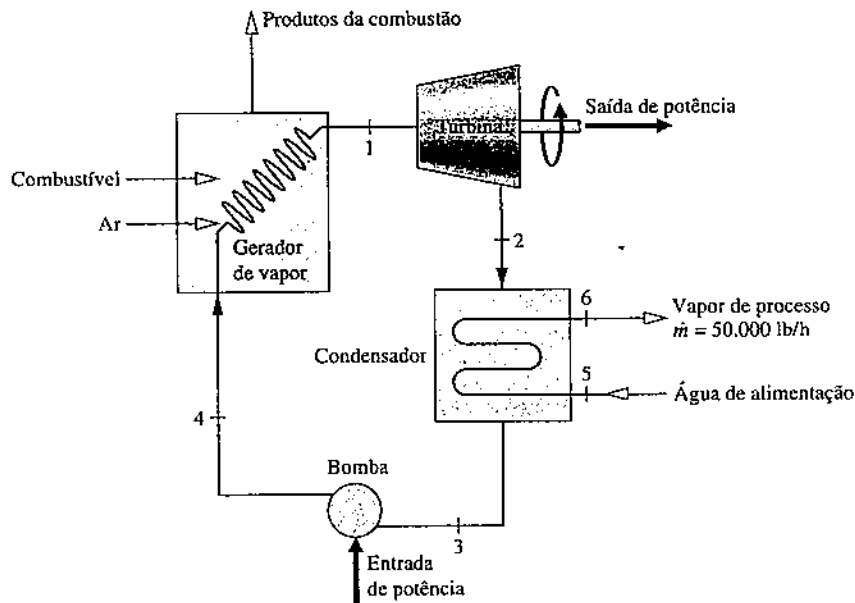


Fig. P7.131

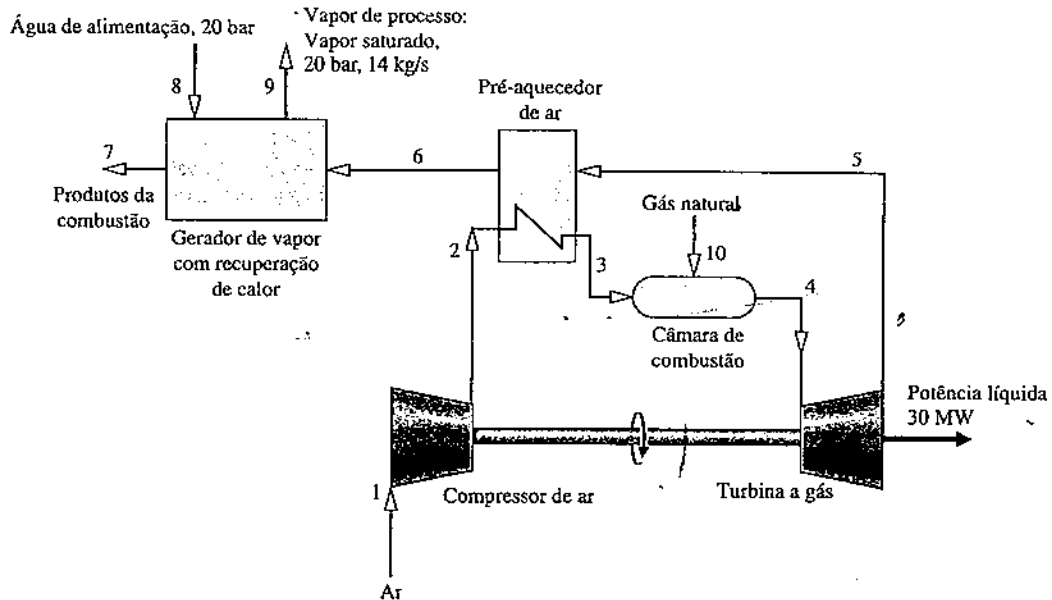


Fig. P7.132

7.132 A Fig. P7.132 mostra um sistema de *cogeração* que produz dois produtos úteis: potência líquida e vapor de processo. A tabela correspondente fornece dados em regime permanente da vazão mássica, da temperatura, da pressão e da exergia de fluxo em dez estados numerados na figura. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Adote $T_0 = 298,15 \text{ K}$ e $p_0 = 1,013 \text{ bar}$. Determine, em MW, (a) a taxa de exergia líquida transportada com o vapor de processo, $(\dot{E}_{19} - \dot{E}_{18})$.

(b) a taxa de exergia líquida transportada com os produtos da combustão, $(\dot{E}_{17} - \dot{E}_{11})$.
 (c) as taxas de destruição de exergia no ar pré-aquecedor, no gerador de vapor com recuperação de calor e na câmara de combustão. Estabeleça e avalie uma eficiência exérgica para o sistema global de cogeração.

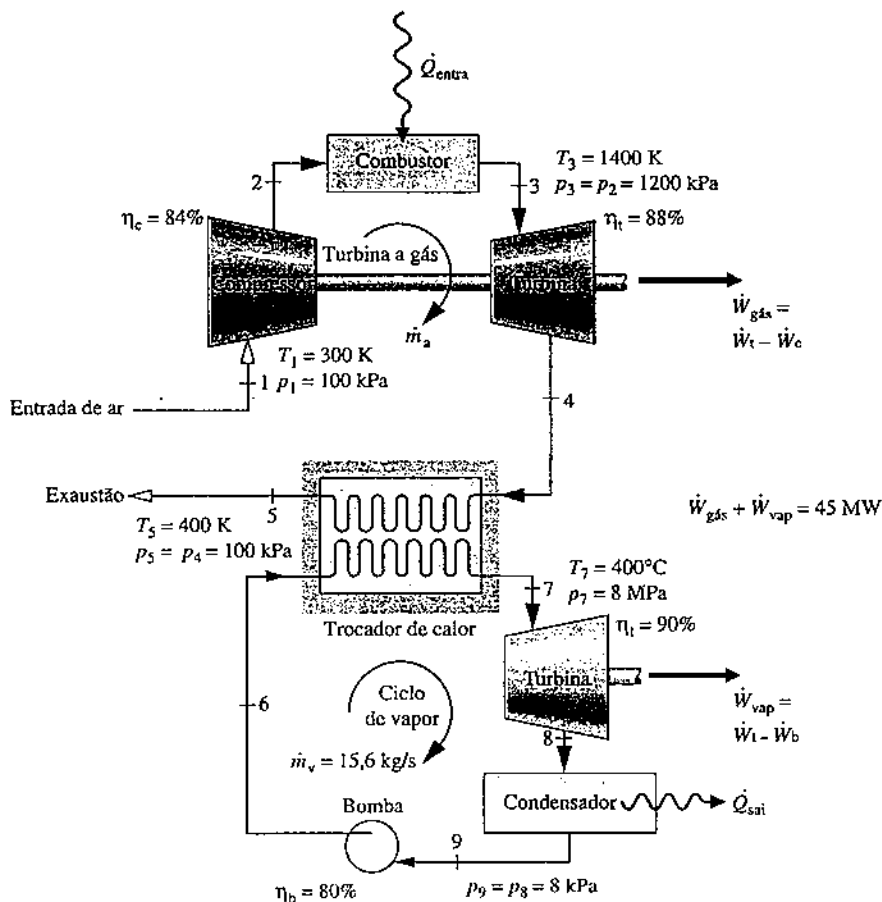


Fig. P7.133

Estado	Substância	Taxa de Fluxo de Massa (kg/s)	Temperatura (K)	Pressão (bar)	Taxa de Fluxo de Exergia \dot{E}_i (MW)
1	Ar	91,28	298,15	1,013	0,00
2	Ar	91,28	603,74	10,130	27,54
3	Ar	91,28	850,00	9,623	41,94
4	Produtos da combustão	92,92	1520,00	9,142	101,45
5	Produtos da combustão	92,92	1006,16	1,099	38,78
6	Produtos da combustão	92,92	779,78	1,066	21,75
7	Produtos da combustão	92,92	426,90	1,013	2,77
8	Água	14,00	298,15	20,000	0,06
9	Água	14,00	485,57	20,000	12,81
10	Metano	1,64	298,15	12,000	84,99

7.133 A Fig. P7.133 mostra um sistema *combinado* que consiste em uma instalação de potência a vapor e de turbina a gás que opera em regime permanente. A instalação relativa à turbina a gás está numerada de 1 a 5. A instalação de potência a vapor está numerada de 6 a 9. A tabela correspondente fornece dados desses estados numerados. O valor total da potência líquida de saída é de 45 MW e a vazão mássica da água que escoou através da instalação de potência a vapor é de 15,6 kg/s. Ar escoou pela instalação de potência de turbina a gás e o modelo de gás ideal aplica-se ao ar. As perdas de calor e os efeitos de movimento e gravidade podem ser ignorados. Adote $T_0 = 300\text{ K}$ e $p_0 = 100\text{ kPa}$. Determine:

- a vazão mássica do ar que escoou através da turbina a gás, em kg/s.
- a taxa de exergia líquida transportada com a corrente do ar de exaustão, $(\dot{E}_3 - \dot{E}_1)$, em MW.
- a taxa de destruição de exergia no compressor e na bomba, ambas em MW.
- o aumento da taxa líquida de exergia do ar que escoou pelo combustor, $(\dot{E}_3 - \dot{E}_2)$, em MW.

Estabeleça e avalie uma eficiência exergética para a instalação de potência combinada global.

Turbina a gás			Ciclo do vapor		
Estado	h (kJ/kg)	s^0 (kJ/kg · K) ^a	State	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	300,19	1,7020	6	183,96	0,5975
2	669,79	2,5088	7	3138,30	6,3634
3	1515,42	3,3620	8	2104,74	6,7282
4	858,02	2,7620	9	173,88	0,5926
5	400,98	1,9919			

^aA variável s^0 aparece na Eq. 6.20a e na Tabela A-22.

Considerando a Termoeconomia

- 7.134 Uma caldeira de alta pressão e uma caldeira de baixa pressão são adicionadas a um sistema de geração de vapor de uma instalação. Ambas as caldeiras usam o mesmo combustível e em regime permanente e em regime permanente têm aproximadamente a mesma taxa de perda de energia por transferência de calor. A temperatura média dos gases da combustão é menor para a caldeira de baixa pressão do que para a caldeira de alta pressão. Para isolar a caldeira de alta pressão, gasta-se mais, menos ou a mesma quantia que para isolar a caldeira de baixa pressão? Explique.
- 7.135 Reconsidere o Exemplo 7.10 para o estado de saída de uma turbina fixado em $p_2 = 2\text{ bar}$, $h_2 = 2723,7\text{ kJ/kg}$, $s_2 = 7,1699\text{ kJ/kg · K}$. O custo de aquisição e operação da turbina é $\dot{Z}_1 = 7,2\dot{W}_c$ em US\$/h, em que \dot{W}_c está em MW. Todos os outros dados permanecem inalterados. Determine
- a potência desenvolvida pela turbina, em MW.
 - a exergia destruída no interior da turbina, em MW.
 - a eficiência exergética da turbina.
 - o custo unitário da potência da turbina, em centavos por kW · h de exergia.
- 7.136 Uma turbina em regime permanente, com uma eficiência exergética de 90%, desenvolve $7 \times 10^7\text{ kW · h}$ de trabalho anual (8000 horas de ope-

ração). O custo anual de aquisição e operação da turbina é de US\$ 2,5 · 10⁵. O vapor que entra na turbina tem uma exergia específica de fluxo de 559 Btu/lb (1300,2 kJ/kg) e uma vazão mássica de $12,55 \times 10^4\text{ lb/h}$ (15,8 kg/s), e está avaliado em US\$ 0,0165 por kW · h de exergia.

- Usando a Eq. 7.34c, avalie o custo unitário da potência desenvolvida em US\$ por kW · h.
- Avalie o custo unitário com base na exergia do vapor que entra e sai da turbina, ambos em centavos por lb de vapor que escoou pela turbina.

- 7.137 A Fig. P7.137 mostra uma caldeira em regime permanente. Vapor com uma exergia específica de fluxo de 1300 kJ/kg sai da caldeira com uma vazão mássica de $5,69 \times 10^4\text{ kg/h}$. O custo de aquisição e operação da caldeira é de US\$ 91/h. A razão entre a exergia do vapor na saída e a exergia do combustível na entrada é de 0,45. O custo unitário do combustível com base na exergia é de US\$ 1,50 por 10⁶ kJ. Se não forem consideradas as taxas de custo do ar para combustão, da água de alimentação, da transferência de calor com a vizinhança e dos produtos de combustão na saída, desenvolva:
- uma expressão em termos da eficiência exergética e outras grandezas pertinentes para o custo unitário com base em exergia do vapor que sai da caldeira.
 - Usando o resultado do item (a), determine o custo unitário do vapor em centavos por kg de vapor.

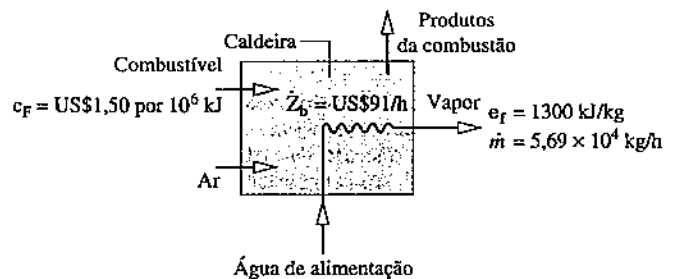


Fig. P7.137

- 7.138 Considere um volume de controle *global* composto pela caldeira e pela turbina a vapor do sistema de cogeração do Exemplo 7.10. Suponha que a potência e o vapor de processo têm, ambos, os mesmos custos unitários com base em exergia: $c_e = c_2$, avalie o custo unitário, em centavos por kW · h. Compare com os respectivos valores obtidos no Exemplo 7.10 e comente.
- 7.139 Um sistema de cogeração que opera em regime permanente é mostrado esquematicamente na Fig. P7.139. As taxas de transferência de exergia das correntes de entrada e de saída estão indicadas na figura, em MW. O combustível, produzido pela reação do carvão com o vapor, tem um custo unitário de 5,85 centavos por kW · h de exergia. O custo de aquisição e operação do sistema é de US\$ 1800/h. A água de alimentação e o ar para combustão entram com exergia e custos desprezíveis. As despesas relacionadas com a eliminação adequada dos produtos da combustão estão incluídas nos custos de aquisição e operação do sistema.
- Determine a taxa de destruição de exergia no interior do sistema de cogeração, em MW.
 - Estabeleça e avalie uma eficiência exergética para o sistema.
 - Admitindo que tanto a potência quanto o vapor têm o mesmo custo unitário com base em exergia, avalie o custo unitário em centavos por kW · h. Avalie também as taxas de custo da potência e do vapor, ambas em US\$/h.

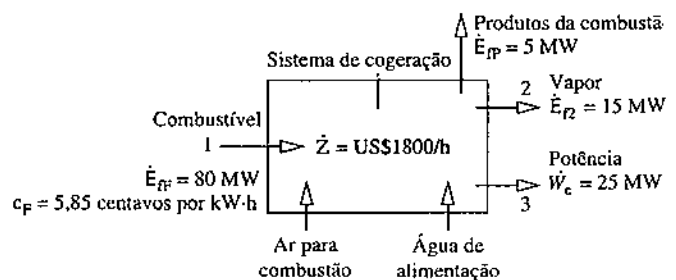


Fig. P7.139

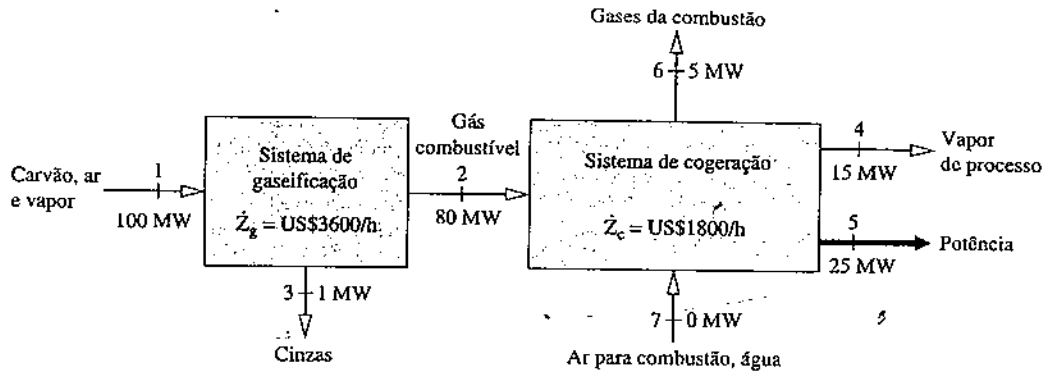


Fig. P7.140

7.140 A Fig. P7.140 fornece os dados da operação em regime permanente de um sistema de gaseificação de carvão que alimenta um sistema de cogeração que produz potência e vapor de processo. Os números dados para cada um dos sete fluxos, em MW, representam as taxas de exergia de fluxo. O custo unitário com base na exergia do fluxo 1 é $c_1 = 1,08$ centavo por $\text{kW} \cdot \text{h}$. Seguindo o conselho de um *engenheiro de custos*, assume-se que os custos unitários com base na exergia do vapor de processo (fluxo 4) e na potência (fluxo 5) são iguais e que os custos associados ao ar para combustão e a água (fluxo 7) são desprezíveis. Os custos de aquisição e operação dos sistemas de gaseificação e de cogeração são US\$ 3600/h e US\$ 1800/h, respectivamente. Esses valores incluem as despesas relacionadas com a eliminação das cinzas (fluxo 3) e do gás de combustão (fluxo 6) para a vizinhança. Determine

- a taxa de destruição de exergia, em MW, para cada sistema.
- a eficiência exergética para cada sistema e para o sistema global formado pelos dois sistemas.
- o custo unitário baseado em exergia, em centavos por $\text{kW} \cdot \text{h}$, para cada um dos fluxos 2, 4 e 5.
- a taxa de custo, em US\$/h, associada a cada um dos fluxos 1, 2, 4 e 5.

7.141 A Fig. P7.141 fornece os dados da operação em regime permanente de um sistema compressor de ar-trocador de calor. Os números dados para cada um dos seis fluxos, em MW, representam as taxas de exergia de fluxo. O custo unitário da potência de entrada é $c_2 = 3,6$ centavos por $\text{kW} \cdot \text{h}$. Seguindo o conselho de um *engenheiro de custos*, assume-se que os custos unitários com base na exergia do ar comprimido (fluxo 3) e do ar comprimido resfriado (fluxo 4) são iguais e que os custos associados ao ar de entrada (fluxo 1) e à água de alimentação (fluxo 5) são desprezíveis. Os custos de aquisição e operação do compressor de ar e do trocador de calor são US\$ 36/h e US\$ 72/h, respectivamente. Determine

- a taxa de destruição de exergia para o compressor de ar e o trocador de calor, ambos em MW.
- a eficiência exergética para o compressor de ar, o trocador de calor e o sistema global formado a partir dos dois componentes.
- o custo unitário com base em exergia, em centavos por $\text{kW} \cdot \text{h}$, para cada um dos fluxos 3, 4 e 6.
- a taxa de custo, em US\$/h, associada a cada um dos fluxos 2, 3, 4 e 6, e comente.

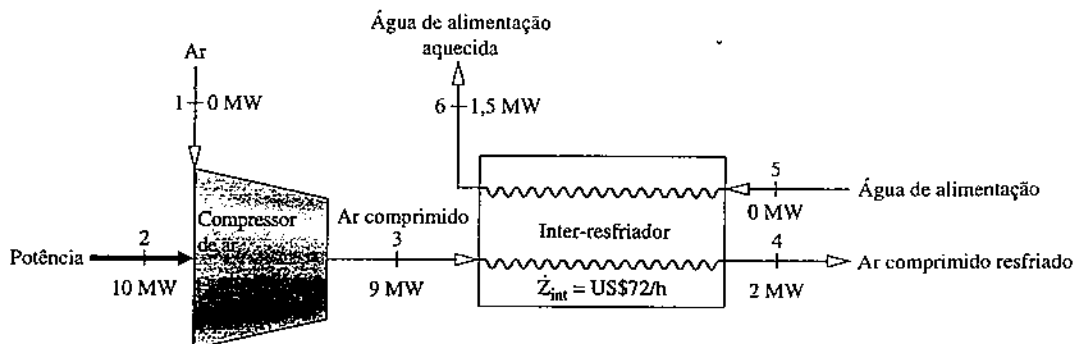


Fig. P7.141

7.142 Repita as partes (c) e (d) do Problema 7.141 conforme se segue: Seguindo o conselho de um *engenheiro de custos*, assumo $c_4 = c_6$. Isto é, o custo unitário baseado na exergia do ar comprimido resfriado é o mesmo que o custo unitário com base na exergia da água de alimentação aquecida.

Revendendo Conceitos

7.143 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

- A *eficiência poço-à-roda (well-to-wheel)* compara diferentes opções para gerar a eletricidade usada na indústria, no comércio e em residências.
- O *balancete de exergia* permite identificar e quantificar a localização, o tipo e as magnitudes reais das ineficiências e perdas.
- Conforme a entropia, a exergia é gerada pela ação das irreversibilidades.
- Em cada estado, a exergia não pode ser negativa; contudo, a *variação de exergia* entre dois estados pode ser positiva, negativa ou zero.
- Para definir exergia, pensamos em dois sistemas: um sistema de interesse e um *ambiente de referência para exergia*.
- A *exergia específica de fluxo* não pode ser negativa.

7.144 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

- Em um processo de *estrangulamento*, a energia e a exergia se conservam.
- Considerando que os custos unitários se baseiam na exergia, espera-se que o custo unitário da eletricidade gerada por uma turbina seja maior do que o custo unitário do vapor a alta pressão fornecido à turbina.
- Quando um sistema fechado se encontra no *estado morto*, ele está em equilíbrio térmico e mecânico com o ambiente de referência para exergia, e os valores dos sistemas de energia e termomecânico são ambos zero.
- A exergia termomecânica em um estado de um sistema pode ser entendida como a magnitude do trabalho teórico mínimo requerido para levar o sistema do estado morto até o estado dado.

- (e) A transferência de exergia associada à transferência de calor que ocorre a 1000 K é maior do que a transferência de exergia associada a uma transferência de calor equivalente que ocorre a $T_0 = 300$ K.
- (f) Quando os produtos da combustão estão a uma temperatura significativamente maior do que a exigida por um teste, diz-se que o teste está ajustado à fonte de combustível.

7.145 Responda se cada uma das afirmativas é verdadeira ou falsa. Explique.

- (a) A exergia é uma medida do desvio do estado de um sistema quando comparado ao ambiente de referência para exergia.

- (b) A energia de um sistema isolado deve permanecer constante, mas sua exergia pode apenas aumentar.
- (c) Quando um sistema está a T_0 e p_0 , o valor de sua contribuição *termomecânica* para a exergia é zero, mas sua contribuição *química* não corresponde necessariamente a zero.
- (d) Massa, volume, energia, entropia e exergia são todas propriedades intensivas.
- (e) A destruição de exergia é proporcional à geração de entropia.
- (f) A exergia pode ser transferida para e de sistemas fechados acompanhando a transferência de calor, o trabalho e a vazão mássica.

▶ PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

7.1P Formas de conduzir veículos sobre a água frequentemente tem sido apresentadas na internet. Para cada duas propostas diferentes, escreva uma análise em um documento com três páginas. Em cada análise, indique claramente as afirmações apresentadas na proposta. Em seguida, utilizando os princípios da termodinâmica, incluindo os princípios da exergia, discuta integralmente o mérito destas afirmações. Conclua com uma declaração, na qual você pode concordar ou discordar, de que a proposta é viável e merecedora de ser usada pelos consumidores. Para cada análise, forneça pelo menos três referências.

7.2P Muitos eletrodomésticos, incluindo fornos, fogões, secadoras de roupas e aquecedores de água, oferecem uma escolha entre o funcionamento por meio de eletricidade ou a gás. Selecione um eletrodoméstico que ofereça essa escolha e faça uma comparação detalhada entre as duas opções, incluindo, mas não estando limitado a, uma análise exérgica do ciclo de vida e uma análise econômica com base em um balancete considerando os custos de aquisição, instalação, operação, manutenção e descarte. Exponha seus resultados em um pôster para apresentação.

7.3P Atualmente, a compra de lâmpada envolve uma escolha entre três opções de produtos diferentes, incluindo as incandescentes, as fluorescentes compactas (CFL) e os diodos emissores de luz (LED), conforme ilustrados na Fig. P.7.3P. Usando uma lâmpada incandescente de 100 W e seu nível de iluminação, em lumens, como linha de base, compare os três tipos de lâmpadas com base no tempo de vida, nível de iluminação, custo do produto e impacto ambiental associado à fabricação e à eliminação. Para um período operacional de 20.000 horas, compare os custos para a eletricidade e as lâmpadas. Apresente suas conclusões em um resumo executivo incluindo uma previsão sobre o tipo de lâmpada que será mais usado em 2020.

7.4P Você foi convidado a testemunhar perante um comitê de legislação do seu estado, o qual está elaborando regulamentos pertinentes à produção de eletricidade a partir de dejetos de aves como combustível. Desenvolva uma apresentação em slides fornecendo uma avaliação equilibrada, incluindo considerações de engenharia, de saúde pública e de custos.

7.5P Foram lançados pequenos tanques que funcionam como sistemas de aquecimento de água com o uso da tecnologia de micro-ondas a ponto de não só fornecerem rapidamente água quente, mas também reduzirem significativamente a destruição de exergia inerente ao aquecimento da água doméstica com aquecedores convencionais tanto elétricos quanto a gás. Para uma residência de 2500 ft² (232,3 m²) em sua localidade, estude

a viabilidade de utilizar o sistema de aquecimento de água em questão. Inclua um balancete detalhado com uma análise de custos, incluindo os custos do equipamento, da instalação e do funcionamento. Apresente suas conclusões em um relatório.

7.6P A *digestão anaeróbica* é um meio comprovado de produzir metano a partir de dejetos de animais. Para proporcionar o aquecimento do local, o aquecimento da água e as necessidades da cozinha de uma fazenda típica em sua localidade, determine a extensão da digestão anaeróbica e o número de animais produtores de dejetos necessários. Selecione animais entre aves, suínos, bovinos e como for apropriado. Coloque suas conclusões em um relatório, incluindo uma avaliação econômica e pelo menos três referências.

7.7P Complete um dos seguintes projetos envolvendo métodos de armazenamento de eletricidade considerados até agora nesse livro (Veja as Seções 2.7, 4.8.3). Descreva seus resultados em um relatório contendo uma justificativa completa junto com a documentação de apoio.

(a) Para cada método de armazenamento, identifique suas principais fontes de destruição de exergia e desenvolva uma eficiência exérgica para o mesmo. Use os princípios desse capítulo com o auxílio da literatura técnica, conforme necessário.

(b) A partir desses métodos de armazenamento, identifique um subconjunto adequado para o serviço de armazenamento associado a um parque eólico de 300 MW. Com base no custo e outros fatores pertinentes para este serviço, coloque o subconjunto em ordem de classificação.

7.8P O objetivo desse trabalho é projetar um produto de consumo portátil ou que possa ser vestido, de baixo custo, acionado eletricamente, que atenda uma necessidade que você tenha identificado. No desempenho de cada função, a eletricidade necessária deve vir inteiramente do *movimento humano*. Não é permitido utilizar eletricidade proveniente de baterias e/ou tomadas de parede. Além disso, o produto não deve ser invasivo ou interferir com as atividades normais do usuário, alterar sua caminhada ou amplitude de movimento, levar a uma possível incapacidade física ou induzir acidentes com lesão. O produto não pode assemelhar-se a qualquer produto existente, a menos que ele tenha um recurso novo valioso, tenha o custo significativamente reduzido ou ofereça alguma outra importante vantagem. O relatório final deverá incluir diagramas esquemáticos, diagramas de circuitos, uma lista de peças e um custo unitário sugerido com base no custeio global.

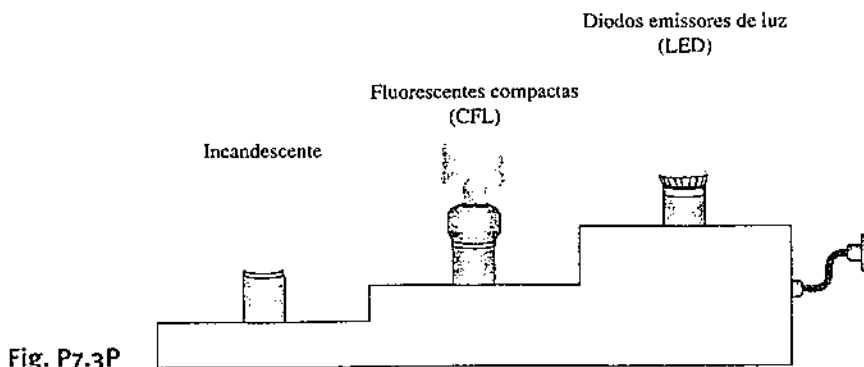


Fig. P.7.3P

7.9P Nos anos 1840, engenheiros britânicos desenvolveram o que chamaram de *estrada de ferro atmosférica*, que se caracterizava por um tubo de grande diâmetro situado entre as vias que se estendem por todo o comprimento da estrada de ferro. Pistões fixados por escoras de aço aos vagões movem-se no interior do tubo. Como ilustrado na Fig. P7.9P, o movimento do pistão era alcançado ao se manter vácuo à frente dos pistões, enquanto a atmosfera atuava por trás destes. Embora muitas dessas vias férreas tenham entrado em uso, as limitações da tecnologia então disponível acabaram por provocar o fim desse meio de transporte. Estude a viabilidade da combinação do conceito de ferrovia atmosférica

com a tecnologia atual para desenvolver serviços de transporte férreo dentro de áreas urbanas. Escreva um relatório, incluindo pelo menos três referências.

7.10P O *método do traço* (ou *tecnologia do traço*) é uma metodologia popular para a otimização do projeto de redes de trocadores de calor em sistemas térmicos complexos. O método do traço utiliza uma abordagem fundamentalmente gráfica para a implementação do raciocínio da segunda lei. Escreva um relatório técnico, incluindo pelo menos três referências, no qual seja discutido o papel do método do traço na *termoeconomia*.

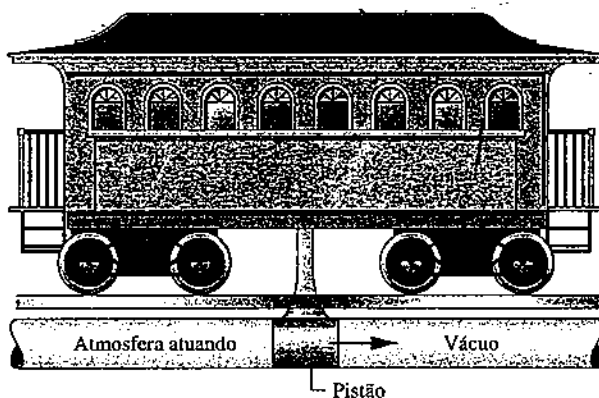


Fig. P7.9P



As principais formas de geração de *eletricidade* são consideradas na introdução do capítulo.
George Doyle/Getty Images, Inc.

CONTEXTO DE ENGENHARIA Neste século, seremos desafiados à atender, de modo responsável, ao crescimento da necessidade de energia. O escopo do desafio e como ele será direcionado são assuntos discutidos na introdução à geração de energia. Recomenda-se que você estude essa introdução antes de considerar os diversos tipos de sistemas de geração de energia discutidos no presente capítulo e no próximo. Nesses capítulos, são descritos alguns dos arranjos práticos empregados na produção de energia e ilustra-se como uma determinada planta de potência pode ser modelada termodinamicamente. A discussão é organizada em três principais áreas de aplicação: instalações de potência a vapor, instalações de potência que utilizam turbinas a gás e motores de combustão interna. Esses sistemas de potência produzem boa parte da energia elétrica e mecânica utilizada no mundo. O **objetivo** deste capítulo é o estudo das instalações de potência a *vapor*, nas quais o *fluido de trabalho* é vaporizado e condensado de modo alternado. O Cap. 9 é dedicado às turbinas a gás e aos motores de combustão interna, nos quais o fluido de trabalho permanece na forma gasosa.

8

Sistemas de Potência a Vapor

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar conhecimento dos princípios básicos das instalações de potência a vapor.
- ▶ desenvolver e analisar modelos termodinâmicos de instalações de potência a vapor baseadas no ciclo de Rankine e suas modificações, incluindo:
 - ▶ esboçar um diagrama esquemático e o diagrama $T-s$ correspondente.
 - ▶ analisar os dados das propriedades nos principais estados do ciclo.
 - ▶ aplicar os balanços de massa, energia e entropia referentes aos processos básicos.
 - ▶ determinar o desempenho da potência do ciclo, a eficiência térmica, a potência líquida de saída e a vazão mássica.
- ▶ explicar os efeitos da variação dos diversos parâmetros-chave no desempenho do ciclo de Rankine.
- ▶ discutir as principais fontes de perda e destruição da exergia nas usinas de potência a vapor.

Introdução à Geração de Potência

Um desafio de engenharia estimulante e urgente para as próximas décadas é atender com responsabilidade às necessidades de energia a nível nacional e mundial. O desafio tem suas origens na diminuição das fontes economicamente recuperáveis das fontes renováveis de energia, nos efeitos globais das mudanças climáticas e no crescimento populacional. Nessa introdução são considerados os meios convencionais e emergentes de geração de energia. A presente discussão também se presta a introduzir os Caps. 8 e 9, os quais detalham os sistemas de potência a vapor e a gás, respectivamente.

Situação Atual

Uma característica importante de posicionamento responsável sobre energia a nível nacional é a ampla faixa de fontes para a diversidade de formas de geração de potência, evitando-se, assim, as vulnerabilidades que podem acompanhar a confiança exagerada em umas poucas fontes de energia. Essa característica é observada na Tabela 8.1, que fornece um quadro atual das fontes de eletricidade para praticamente todo os Estados Unidos. A tabela mostra a grande dependência do carvão na a geração de eletricidade. O gás natural e a energia nuclear são também fontes de grande interesse. Essas são três fontes não renováveis.

TABELA 8.1

Geração de Eletricidade
Atualmente nos Estados Unidos
por Fonte Geradora

Carvão	48,5%
Gás natural	21,6%
Nuclear	19,4%
Hidroelétrica	5,8%
Outras fontes renováveis*	2,5%
Petróleo	1,6%
Outras	0,6%

*Eólica, solar, geotérmica e outras. Fonte: Resumo Estatístico para os Estados Unidos, Administração da Informação sobre Energia, 2009. <http://eia.doe.gov/cneaf/electricity/epa/epates.html>.

Os Estados Unidos possuem reservas abundantes de carvão e um sistema de ferrovias que permite a distribuição racional do carvão aos produtores de eletricidade. Essa boa notícia se contrapõe ao grande impacto na saúde humana e no meio ambiente associado ao carvão (veja a Seção 8.2.1 – Energia & Meio Ambiente). O carvão utilizado como produto para geração de energia será discutido mais adiante nas Seções 8.3 e 8.5.3.

A utilização do gás natural tem aumentado significativamente nos Estados Unidos em decorrência da relação custo-benefício, em comparação com o carvão, e pelos menores efeitos danosos ao meio ambiente relacionados com a combustão. O gás natural não apenas atende às necessidades de aquecimento domiciliar, mas também já alimenta diversas indústrias que utilizam o gás natural combustível. Os defensores do gás natural entendem seu valor como um combustível de transição do uso do carvão para um combustível mais confiável com base em fontes renováveis. Alguns defendem o uso do gás natural nos meios de transporte. As fontes de gás natural na América do Norte parecem suficientes para os próximos anos. Isto inclui o gás natural extraído dos poços em águas profundas no oceano e dos depósitos de xisto, cada um apresentando características de impacto ambiental associadas à extração do gás. Por exemplo, a técnica de perfuração por meios hidráulicos conhecida como *fracking*, utilizada na obtenção do gás a partir de depósitos de xisto, produz grandes quantidades de água salgada residual quimicamente carregada que pode afetar a saúde humana e o meio ambiente se não forem apropriadamente

controladas. Independentemente do aumento das fontes de gás natural para uso doméstico, o gás natural na forma líquida (GNL) é importado por meio de navios para os Estados Unidos (veja a Seção 9.5 – Energia & Meio Ambiente).

Hoje em dia, a parcela de energia nuclear utilizada na geração de eletricidade nos Estados Unidos é aproximadamente a mesma do gás natural. Nos anos de 1950, pensava-se que a energia nuclear seria a fonte dominante para a produção de eletricidade até o ano 2000. Entretanto, a preocupação persistente com a segurança dos reatores, a questão não resolvida da descarga do lixo radioativo e os custos de construção avaliados em bilhões de dólares resultaram em um desenvolvimento da energia nuclear muito menor do que muitos haviam antecipado.

Em algumas regiões dos Estados Unidos, as usinas hidroelétricas contribuem significativamente para o atendimento às necessidades de eletricidade. Embora a potência hidroelétrica seja uma fonte renovável, ela não está livre de causar impactos ambientais – por exemplo, os efeitos adversos na vida aquática dos rios com barragem. A contribuição atual das fontes de energia do vento, solar, geotérmica e outras na geração de eletricidade é pequena, porém, crescente. Atualmente, o petróleo contribui apenas de maneira modesta para essa geração.

O petróleo, o gás natural, o carvão e os materiais deterioráveis estão, todos, prestes a atingir seus picos de produção mundial e, portanto, próximos de entrar em períodos de declínio. A redução de capacidade das fontes tornará esses recursos energéticos não renováveis cada vez mais caros. O aumento da demanda global por petróleo e material degradável também envolve temas como a segurança nacional, em virtude da necessidade de sua importação por países como os Estados Unidos.

A Tabela 8.1 mostra que hoje em dia os Estados Unidos possuem inúmeras fontes para a geração de eletricidade e não erram em confiar demasiadamente em poucas delas. Todavia, nos anos vindouros, será necessário um deslocamento gradual para uma combinação mais confiável das fontes renováveis.

Situação Futura

A inevitável escassez das fontes de energia não renováveis e seus efeitos adversos na saúde humana e no meio ambiente tem despertado interesse pela abertura de novos caminhos pelos quais se possa produzir a eletricidade que precisamos – em especial o aumento do uso de fontes renováveis. Ainda assim, é de se esperar que a produção de energia na primeira metade do século XXI seja baseada, principalmente, nos meios já disponíveis. Os analistas dizem que não há tecnologia, para um horizonte próximo, que represente um grande impacto. Além disso, tipicamente, o estabelecimento de novas tecnologias requer décadas de estudos e grandes investimentos.

A Tabela 8.2 resume os tipos de usinas de energia que fornecerão a eletricidade necessária à população até o meio desse século, quando se espera que desempenhe um papel ainda maior do que atual, e, do mesmo modo, novos padrões de comportamento afetem a energia a geração (veja a Tabela 1.2).

Existem diversas informações importantes na Tabela 8.2. Sete dos doze tipos de usinas de energia listadas utilizam fontes renováveis de energia. As cinco fontes que utilizam energia não renovável incluem as três contribuições mistas mais significantes da demanda atual (carvão, gás natural e nuclear). Quatro tipos de usinas de energia envolvem combus-

TABELA 8.2

Geração de Energia Elétrica em Larga Escala até 2050 a partir de Fontes Renováveis e Não Renováveis^a

Tipo de Planta de Potência	Fonte Não Renovável	Fonte Renovável	Ciclo Termodinâmico
Alimentada a carvão	Sim		Rankine
Alimentada a gás natural	Sim		Brayton ^b
Combustível nuclear	Sim		Rankine
Alimentada com derivados do petróleo	Sim		Rankine ^c
Alimentada a biomassa		Sim	Rankine
Geotérmica		Sim	Rankine
Energia solar		Sim	Rankine
Hidrelétrica		Sim	Nenhum
Eólica		Sim	Nenhum
Fotovoltaica solar		Sim	Nenhum
Células combustíveis	Sim		Nenhum
Correntes, marés e ondas		Sim	Nenhum

^aPara informações atualizadas sobre esses tipos de plantas de potência, visite a página www.energy.gov/energysources. O ciclo de Rankine é objeto desse capítulo.

^bAplicações utilizando o ciclo Brayton são consideradas no Cap. 9. Para a geração de energia, o gás natural é utilizado principalmente nas plantas de potência com turbinas a gás baseada no ciclo Brayton.

^cOs motores de combustão interna alternativos movidos a derivados do petróleo, discutidos no Cap. 9, também geram eletricidade.

tão – carvão, gás natural, petróleo e biomassa – e, na realidade, requerem meios efetivos de controle de suas emissões gasosas e de seus resíduos.

É pouco provável que os 12 tipos de usinas da Tabela 8.2 atendam, na mesma proporção, as necessidades de países como os Estados Unidos. No futuro mais recente, o carvão, o gás natural e a energia nuclear continuarão como principais contribuintes, enquanto as fontes renováveis continuarão com um certo atraso. Gradualmente, espera-se que esse quadro seja alterado com a implementação de grandes usinas de fontes renováveis. Essa substituição será comandada por políticas nacionais e estaduais, as quais estabelecerão patamares da ordem de 20% da eletricidade utilizada como proveniente de fontes renováveis até 2020.

Dos tipos de usina de energia renovável gerada em larga escala, a eólica é a mais promissora. Existem correntes de ar de excelente qualidade em diversas regiões dos Estados Unidos, tanto em terra quanto no mar. O custo da eletricidade gerada pelo vento é competitivo com o das usinas que geram eletricidade com o carvão. Outros países, com programas ativos de energia eólica, têm como meta suprir cerca de 30% do total de suas necessidades em eletricidade com o vento em poucos anos. Esses países estabeleceram modelos que poderiam ser adaptados às necessidades dos Estados Unidos; embora as turbinas de vento não representem a melhor das soluções para o ambiente. Elas são consideradas ruidosas por muitos e de má aparência por outros. Outra questão é o risco de fatalidade para os pássaros e morcegos nas proximidades de turbinas de vento (veja Energia & Meio Ambiente, Seção 6.13.2).

Atualmente, devido aos custos mais altos, a utilização da energia solar está atrasada em relação à energia eólica, embora existam locais promissores para a captação dessa energia em muitas regiões, em especial no sudoeste dos Estados Unidos. Esforços em pesquisa e desenvolvimento estão sendo realizados para viabilizar a redução dos custos atuais.

As usinas geotérmicas utilizam o vapor e a água quente oriunda de reservatórios hidrotérmicos profundos para gerar eletricidade. Existem usinas de energia geotérmica em diversos estados dos Estados Unidos, incluindo Califórnia, Nevada, Utah e Havaí. Embora a energia geotérmica apresente um potencial considerável, seu desenvolvimento tem sido proibitivo devido aos custos de exploração, perfuração e extração. A relativamente baixa temperatura da água geotérmica também limita a faixa na qual a geração de eletricidade se torna economicamente viável.

Embora as células combustíveis sejam tema de programas de pesquisa e desenvolvimento ativos nas áreas de geração e transporte de energia estacionária, elas ainda não foram amplamente desenvolvidas devido aos custos envolvidos. Para mais informações sobre células combustíveis, consulte a Seção 13.4.

As usinas que utilizam a energia das correntes, das marés e das ondas estão incluídas na Tabela 8.2 por apresentarem grande potencial na geração de energia. Todavia, sua incorporação do ponto de vista da engenharia e da tecnologia envolvida não deve apresentar resultados significativos que possam representar grandes contribuições para as próximas décadas.

A discussão da Tabela 8.2 acaba por representar um guia envolvendo as partes deste livro dedicadas à geração de energia. Na Tabela 8.2 sete dos tipos de usinas de energia são identificados com os ciclos termodinâmicos. Aqueles baseados no ciclo de Rankine são considerados neste capítulo. As turbinas a gás que utilizam o gás combustível baseadas no ciclo Brayton são analisadas no Cap. 9, junto com a geração de energia por meio de motores de *combustão interna* com movimentos alternados dos pistões. As células combustíveis são discutidas na Seção 13.4. As usinas hidrelétricas, eólicas, solares fotovoltaicas, e as que utilizam a energia das correntes, das marés e das ondas também são incluídas em diversos *Projetos e Problemas em Aberto* no final do capítulo.

TOME NOTA...

Aqui é fornecido um guia de navegação das partes do livro dedicadas à geração de energia.

Política de Construção de Usinas de Energia

As usinas de energia não apenas requerem vultosos investimentos, mas, também, têm suas vidas úteis medidas em décadas. Nesse sentido, a decisão sobre a construção de usinas de energia deve considerar o presente e um olhar para o futuro.

TABELA 8.3

Cenário do Ciclo de Vida de uma Usina de Energia

1. Exploração, bombeamento, processamento e transporte
 - (a) fontes de energia: carvão, gás natural, material físsil, conforme o recomendado.
 - (b) são necessários recursos econômicos para a fabricação dos componentes da planta e para a construção da planta.
2. Remediação dos impactos ambientais relacionados com os aspectos citados anteriormente.
3. Fabricação dos componentes da planta: caldeiras, bombas, reatores, painéis solares, turbinas a vapor e de vento, elementos de conexão entre componentes e outros.
4. Construção da planta e conexões à malha de potência.
5. Operação da planta: produção de energia durante várias décadas.
6. Captura, tratamento e descarte dos efluentes e produtos residuais, incluindo armazenamento de longa duração, quando necessário.
7. Retirada de serviço e recuperação do local da instalação ao término da vida útil.

As usinas de energia são mais bem idealizadas com base em um *ciclo de vida*, e não através da visão restrita apenas da fase de operação da usina. O ciclo de vida começa com a extração da terra das fontes necessárias à usina, e termina com a eventual desativação da usina. Veja a Tabela 8.3.

Para se levar em conta precisamente o custo total da usina de energia, é necessário considerar os custos envolvidos em *todas* as fases, incluindo aqueles relacionados com a aquisição das fontes naturais, à construção da usina, ao suprimento da usina, ao tratamento dos efeitos sobre o meio ambiente e a saúde humana, e mesmo sua eventual retirada de funcionamento. A extensão dos subsídios governamentais deve ser ponderada com cuidado ao se realizar uma avaliação equitativa dos tributos.

A captura, o tratamento e o descarte apropriado de efluentes e resíduos, incluindo o armazenamento de longo prazo, quando necessário, devem ser objeto de análise do planejamento da usina de energia. Nenhuma das plantas de potência listadas na Tabela 8.2 estão isentas dessa análise minuciosa. Enquanto a produção de dióxido de carbono é particularmente significativa para as plantas de potência que envolvem combustão, cada tipo de instalação listada produz dióxido de carbono em pelo menos algumas fases de seu ciclo de vida. O mesmo pode ser dito para outros impactos ao ambiente e à saúde humana, desde o uso indevido da terra até a contaminação da água potável.

Hoje em dia, os formuladores de políticas públicas devem considerar não apenas as maneiras mais adequadas de propiciar um *suprimento* de energia confiável, mas, também, como fazê-lo legalmente. Eles devem rever regulamentações e práticas obsoletas disponíveis para a geração de energia, pois, utilizá-la sem uma revisão na geração de energia do século XX, pode sufocar a inovação. Eles também devem estar preparados para inovar quando surgirem oportunidades. Veja em *Novos Horizontes* a seguir.

Os formuladores de políticas devem pensar de modo crítico sobre como promover o aumento da eficiência. Eles ainda devem ficar atentos para perceber o efeito de *reco* algumas vezes observado quando um recurso, carvão, por exemplo, é utilizado de modo mais eficiente para desenvolver um produto, eletricidade, por exemplo. As reduções de custos através de uma eficiência induzida podem estimular essa demanda pelo produto por meio de pouca ou nenhuma redução no consumo do recurso. Com uma excepcional demanda pelo produto, o consumo do recurso pode mesmo ser revertido para um nível maior do que antes.

A tomada de decisão em um ambiente tão restrito, social e tecnicamente, é claramente um ato de equilíbrio. Ainda assim, um planejamento sábio, incluindo a diminuição racional do resíduo e aumentando a eficiência, nos permitirá otimizar o espaço de armazenamento dos recursos de energia não renovável, ganhar tempo para desenvolver tecnologias de energia renovável, evitar a construção de muitas novas plantas de potência e reduzir nossa contribuição para a mudança global do clima, tudo isto, mantendo o estilo de vida que apreciamos.


 Novos horizontes

Redução do Dióxido de Carbono por Meio da Comercialização das Emissões

Os legisladores de 10 estados no nordeste dos Estados Unidos (Conecticut, Delaware, Maine, Maryland, Massachusetts, New Hampshire, Nova Jersey, Nova York, Ilha Rode e Vermont), com uma população total de aproximadamente 50 milhões de pessoas, estabeleceram, de modo pioneiro, o primeiro programa de endurecimento das forças econômicas do mercado para reduzir o dióxido de carbono emitido pelas plantas de potência. A meta desses estados é propiciar um desvio das fontes de energia da região para uma geração mais eficiente, incluindo uma maior utilização de tecnologias relacionadas com as energias renováveis.

O grupo de 10 estados concorda diminuir os altos níveis de CO₂ emitidos anualmente pelas plantas de potência na região, iniciando as ações em 2009 e dando continuidade até 2014. Para incentivar as ações, o nível total de CO₂ será reduzido em 2,5% por ano pelos próximos quatro anos e atingirá uma diminuição de 10% em 2019. Os operadores das plantas de potência têm concordado em comprar sub-

sídios (ou créditos), que representam uma permissão para emitir uma quantidade específica de CO₂, cobrindo, assim, as cotas de emissões de CO₂ esperadas. Os proventos das vendas dos subsídios são destinados a suportar os esforços da região para promover a eficiência energética e a tecnologia de energias renováveis. A empresa que emitir menos do que a cota planejada poderá vender os subsídios remanescentes às empresas que forem incapazes de atingir suas obrigações. Isto é chamado de barganha. Na realidade, o comprador paga uma taxa de poluição enquanto o vendedor é premiado por poluir menos.

O custo do dióxido de carbono gera um incentivo econômico para a diminuição desse tipo de emissão. Na realidade, esse negócio representa uma maneira de as empresas fornecedoras de energia reduzirem o dióxido de carbono emitido por suas plantas de potência a um baixo custo. Se o programa desse grupo de estados obter sucesso, como muitos esperam, ele será um modelo a ser utilizado por outras regiões e pela nação como um todo.

Transmissão e Distribuição de Energia

Nossa sociedade não deve apenas gerar a eletricidade necessária para atender a diversas aplicações, mas, também, distribuí-la aos consumidores. A interface entre as atividades de geração e distribuição nem sempre é simples de ser executada. A malha de transmissão e distribuição de energia elétrica aos consumidores nos Estados Unidos tem sido pouco alterada nas últimas décadas, enquanto o número de consumidores e suas necessidades de energia tem sofrido grandes mudanças. Este quadro tem motivado a discussão de importantes questões sistêmicas. A malha atual está se tornando com rapidez, em uma relíquia do século XX, susceptível a quedas de energia que ameaçam a segurança e custando bilhões de dólares à economia anualmente.

A principal diferença entre a malha atual e a malha do futuro é a mudança de um foco na transmissão e distribuição de eletricidade para um foco no gerenciamento da eletricidade, o qual comportará múltiplas tecnologias de geração de energia e promoverá o uso da eletricidade de modo mais eficiente. Uma malha do século XXI será equipada para disponibilizar informações em tempo real, propiciando a tomada de decisões e respostas imediatas, sendo capaz de fornecer aos consumidores energia de qualidade, confiável e com acessibilidade em qualquer local e a qualquer tempo.

Esta é uma questão de ordem, ainda que tenha levado empresas e governo a pensar seriamente em como trazer a geração, a transmissão e a distribuição de eletricidade para o século XXI e para a era digital. O resultado é uma eletricidade conduzida por meios especiais denominados *malhas inteligentes*. Veja em *Novos Horizontes* que se segue.

Novos
horizontes

Os Caminhos Seguidos por Nossa Eletricidade

A malha inteligente é idealizada como um sistema inteligente que recebe a eletricidade de qualquer fonte – renovável e não renovável, centralizada e distribuída (descentralizada) – e a distribui localmente, regionalmente ou ao longo do território de uma nação. Uma malha de comunicação robusta e dinâmica estará em seu núcleo, permitindo o fluxo de dados a alta velocidade em duas vias, entre o provedor de energia e o usuário final. A malha atenderá a consumidores de todos os níveis – indústria, comércio e residências – com as informações necessárias para a tomada de decisão sobre quando, onde e como utilizar a eletricidade. Utilizando medidores *inteligentes* e controles programáveis, os consumidores poderão gerenciar o uso da energia de acordo com suas necessidades e estilo de vida individuais, mantendo-se em harmonia com as prioridades de sua comunidade, da região em que vivem e nacionais.

Outras características da malha inteligente incluem a habilidade de

- ▶ Responder e gerenciar com responsabilidade os *picos de cargas*
- ▶ Identificar as interrupções e suas causas prontamente
- ▶ Redirecionar a energia para atender automaticamente a demanda
- ▶ Utilizar um misto de fontes de energia disponíveis, incluindo a geração *distribuída*, de maneira amigável e econômica.

E, ao mesmo tempo, fomentar o alto desempenho na geração, transmissão, distribuição e uso da eletricidade.

A malha inteligente incorporará as tecnologias emergentes em energia, como a eólica e solar, os consumidores emergentes de energia em larga escala, como os pontos de fornecimento de energia e todos os veículos elétricos, e as novas tecnologias ainda a serem desenvolvidas. Uma malha mais eficiente e melhor gerenciada atenderá ao aumento da demanda por energia antes de 2050, sem a necessidade de produzir mais e novos combustíveis fósseis ou construir usinas de energia nuclear. Uma quantidade menor de usinas significa: geração de menos dióxido de carbono, redução de outras emissões e diminuição dos resíduos sólidos.

Sistemas de Potência a Vapor

8.1 Introdução às Usinas de Potência a Vapor

Reportando-se de novo à Tabela 8.2, sete dos tipos de usinas de energia listadas requerem um ciclo termodinâmico, e seis dessas são identificadas com o *ciclo de Rankine*. O ciclo de Rankine representa o bloco básico de construção das usinas de potência a vapor, as quais são apresentadas neste capítulo.

Os componentes das quatro configurações alternativas das usinas a vapor são mostrados esquematicamente na Fig. 8.1. Em ordem, essas usinas utilizam: (a) combustível fóssil, (b) combustível nuclear, (c) energia solar e (d) energia geotérmica. Na Fig. 8.1a, a usina, como um todo, é dividida em quatro principais subsistemas identificados pelas letras A até D. Por simplicidade, essas letras são omitidas nas três outras configurações. As discussões apresentadas neste capítulo serão dedicadas ao subsistema B, no qual ocorre a conversão da energia de *calor* para *trabalho*. A função do subsistema A é fornecer a energia necessária para vaporizar o *fluido de trabalho* da usina de energia transformando-o no vapor necessário à turbina do subsistema B. A principal diferença entre as quatro configurações de usinas de energia mostradas na Fig. 8.1 é a forma pela qual é realizada a vaporização do fluido de trabalho pela ação do subsistema A:

- ▶ A vaporização é realizada nas usinas movidas a combustível fóssil pela transferência de calor *dos* gases quentes produzidos na combustão do combustível *para* a água que passa pelos tubos da caldeira, conforme mostrado na Fig. 8.1a. Esta é uma condição também presente nas usinas que utilizam como combustível a biomassa, o resíduo municipal (lixo), e as misturas de carvão e biomassa.
- ▶ Na usina nuclear, a energia necessária para a vaporização do fluido do ciclo de trabalho se origina em uma reação nuclear controlada que ocorre na estrutura de um reator de contenção. O reator de *água pressurizada*, mostrado na Fig. 8.1b, apresenta dois circuitos fechados de água. Um dos circuitos circula a água através do núcleo do reator e de uma caldeira com estrutura de contenção; essa água é mantida sob pressão de modo que ela se aquece porém não evapora. Um circuito separado conduz o vapor da caldeira para a turbina. Os reatores de *vaporização da água* (não mostrados na Fig. 8.1) têm um único circuito fechado que evapora a água que passa pelo núcleo e conduz o vapor diretamente para a turbina.

- ▶ As usinas de energia solar têm receptores para coletar e concentrar a radiação solar. Conforme mostrado na Fig. 8.1c, uma substância apropriada, sal fundido ou óleo, flui através dos receptores solares, onde é aquecida, direcionada a um trocador de calor interligado, que substitui a caldeira das usinas que utilizam combustíveis fósseis e nucleares e, finalmente, retorna ao receptor. O sal fundido ou óleo aquecido fornece a energia necessária para vaporizar a água que flui em outra linha do trocador de calor. Esse vapor é fornecido à turbina.
- ▶ A usina de energia geotérmica mostrada na Fig. 8.1d também utiliza um trocador de calor interligado. Neste caso, a água aquecida e o vapor das profundezas abaixo da superfície terrestre fluem por um dos lados do trocador de calor. Um fluido de trabalho *secundário*, tendo um ponto de ebulição mais baixo que o da água, como o isobutano ou outra substância orgânica, é vaporizado do outro lado do trocador de calor. O vapor do fluido de trabalho secundário é fornecido à turbina.

Novamente, em relação à Fig. 8.1a, sejam os outros subsistemas, começando como sistema B. Independentemente da fonte de energia necessária para vaporizar o fluido de trabalho e do tipo de fluido de trabalho, o vapor produzido passa pela turbina, onde se expande até uma pressão mais baixa, desenvolvendo potência. O eixo de potência da turbina é conectado a um gerador elétrico (subsistema C). O vapor que sai da turbina passa pelo condensador, onde se condensa na parte externa dos tubos que conduzem a água de refrigeração.

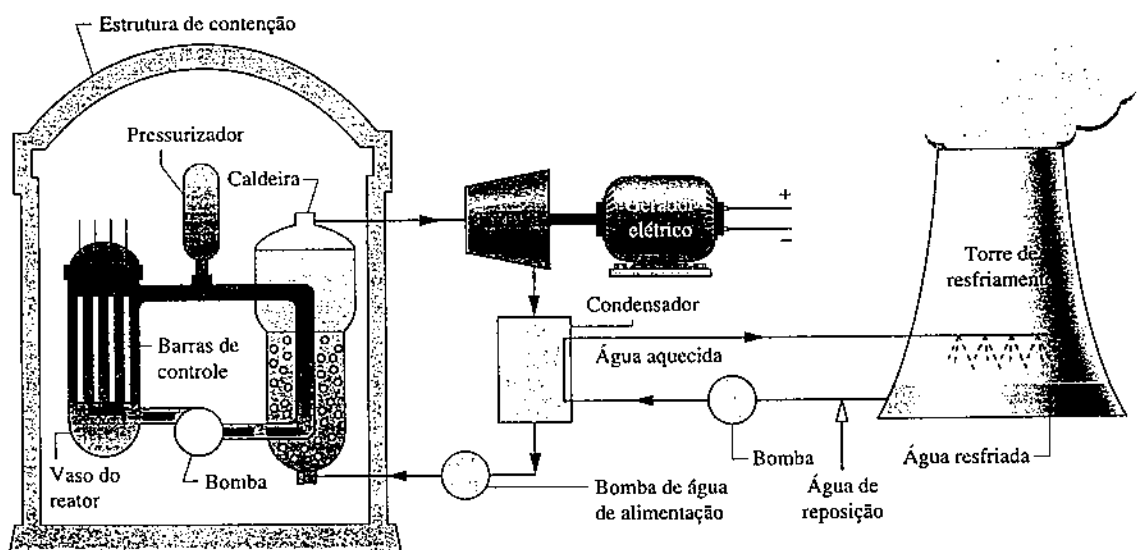
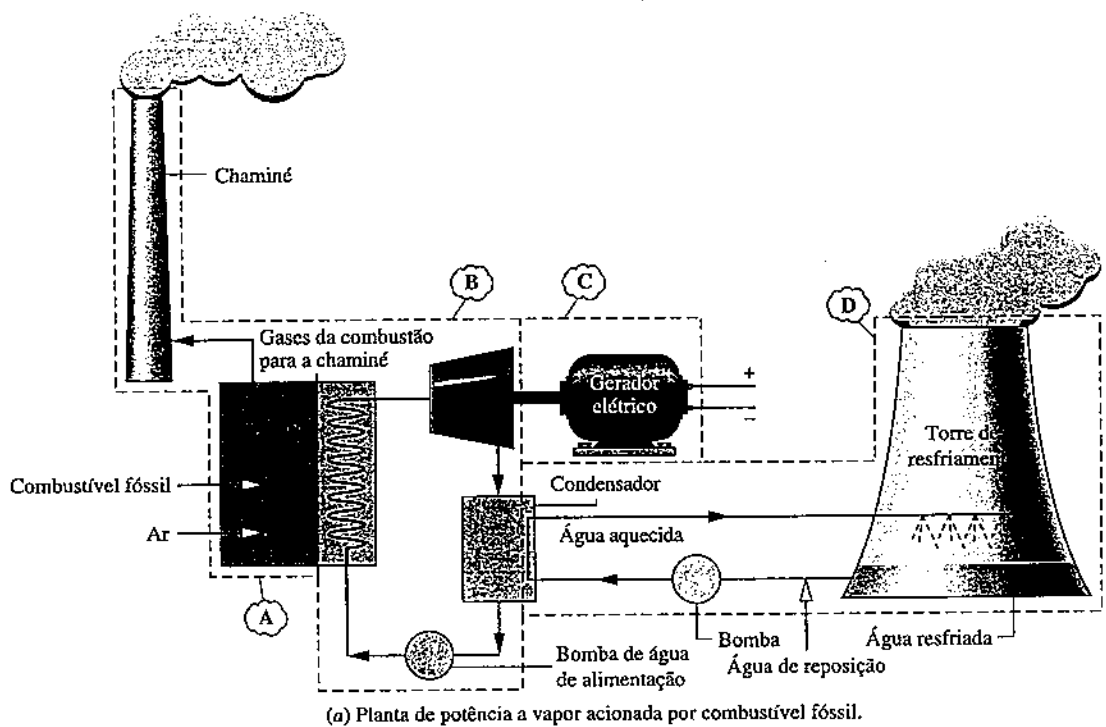
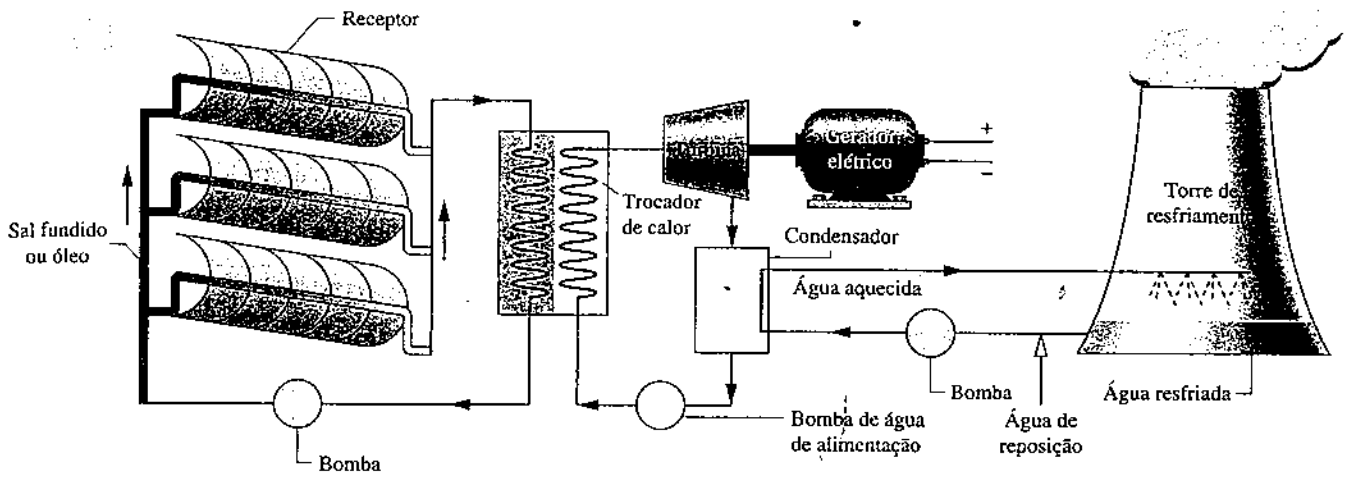
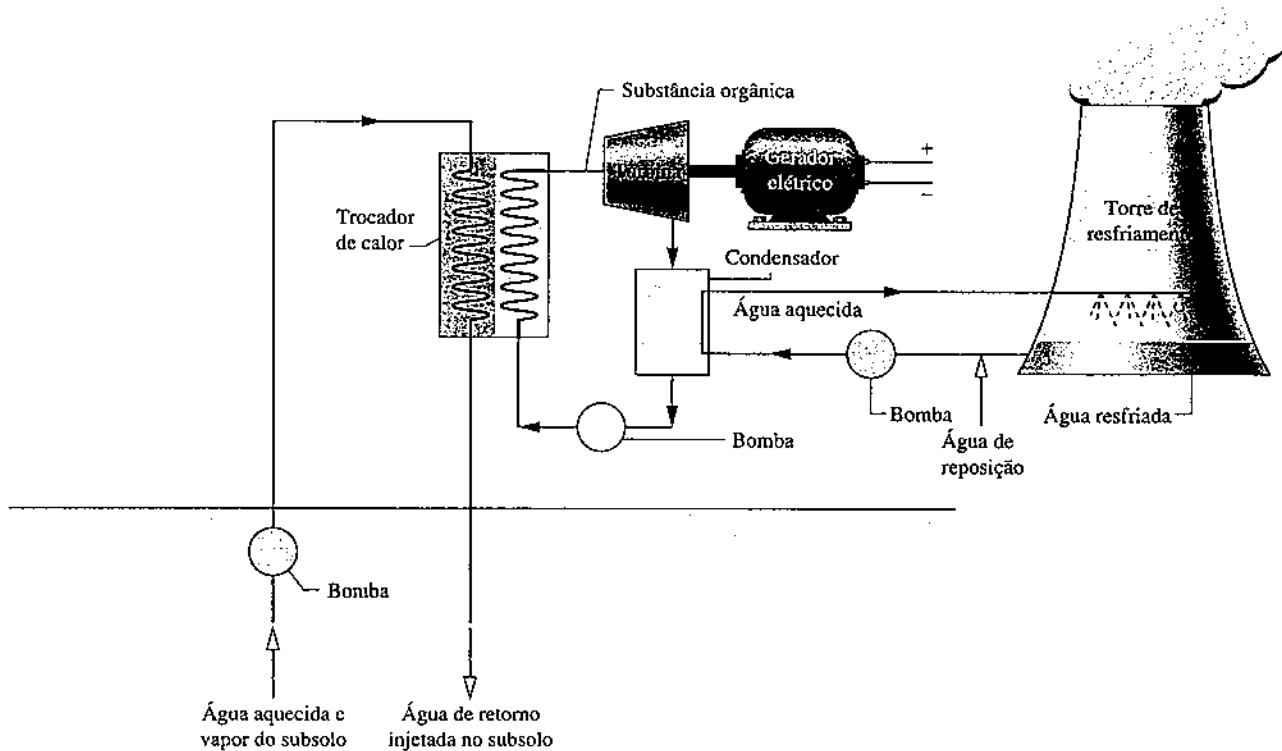


Fig. 8.1 Componentes de usinas alternativas de energia a vapor (fora de escala).



(c) Planta de potência a vapor acionada a energia térmica solar.



(d) Planta de potência a vapor geotérmica.

Fig. 8.1 (Continuação.)

O circuito de água de refrigeração pertence ao subsistema D. Para a planta mostrada, a água de refrigeração é enviada a uma torre de resfriamento, na qual a energia recebida do vapor que se condensa no condensador é rejeitada para a atmosfera. Em seguida, a água de refrigeração retorna para o condensador.

A preocupação com o ambiente estabelece o que é permitido nas interações entre o subsistema D e suas vizinhanças. Uma das principais dificuldades na busca de um local para uma planta de potência a vapor é o acesso a quantidades suficientes de água de resfriamento para o condensador. Para reduzir as necessidades de água de resfriamento, os impactos na vida aquática nas vizinhanças da planta e outros efeitos de *poluição térmica*, as plantas de potência de larga escala empregam, tipicamente, torres de resfriamento (veja Energia & Meio Ambiente, Seção 2.6.2).

O processamento e o manuseio do combustível são características importantes tanto para as plantas de combustível fóssil quanto para aquelas de combustível nuclear, devido aos efeitos na saúde humana e aos impactos ambientais. As plantas de combustíveis fósseis devem observar os limites cada vez mais restritivos das emissões por chaminés e do descarte de resíduos sólidos tóxicos. As plantas de combustível nuclear se defrontam com o problema de descarte de significativa quantidade de resíduos radioativos. Todas as quatro configurações de plantas de potência consideradas na Fig. 8.1 ainda apresentam características relacionadas com o meio ambiente, à saúde e ao uso da terra referentes aos vários estágios de seus ciclos de vida, incluindo aspectos de fabricação, instalação, operação e desativação.

8.2 O Ciclo de Rankine

ciclo de Rankine

Em relação ao subsistema B da Fig. 8.1a, observe, de novo, que cada unidade de massa do fluido de trabalho fica submetida, periodicamente, a um ciclo termodinâmico quando circula através de uma série de componentes interligados. Este é o ciclo de Rankine.

Os importantes conceitos apresentados nos capítulos anteriores para os ciclos de *potência* termodinâmicos, geralmente, são também aplicáveis ao ciclo de Rankine:

- ▶ A primeira lei da termodinâmica requer que o trabalho *líquido* desenvolvido por um sistema sujeito a um ciclo de potência deve ser igual à energia *líquida* adicionada por transferência de calor ao sistema (Seção 2.6.2).
- ▶ A segunda lei da termodinâmica estabelece que a *eficiência térmica* de um ciclo de potência seja inferior a 100% (Seção 5.6.1).

É recomendado que você reveja esse material quando necessário.

As discussões apresentadas nos capítulos anteriores também mostram que a melhoria do desempenho termodinâmico está intimamente ligada à redução das irreversibilidades e perdas. A definição de quais irreversibilidades e perdas podem ser reduzidas nas plantas de potência a vapor depende de diversos fatores, incluindo alguns limites impostos por aspectos termodinâmicos e econômicos.

Ciclo de Potência
A.9 – Todas as Abas



8.2.1 Modelagem do Ciclo de Rankine

Os processos ocorrentes em uma usina de energia a vapor são suficientemente complexos, de modo que são necessárias algumas idealizações para o desenvolvimento de modelos termodinâmicos para os componentes da usina e para a usina como um todo. Dependendo do objetivo, os modelos podem se caracterizar desde os modelos computacionais altamente detalhados até os muito simples, que requerem, no máximo, uma calculadora manual.

O estudo desses modelos, mesmo os simplificados, pode conduzir a conclusões importantes sobre o desempenho das usinas reais correspondentes. Os modelos termodinâmicos permitem, no mínimo, uma dedução *qualitativa* sobre como as alterações nos principais parâmetros de operação afetam o desempenho real do sistema. Eles também propiciam ajustes simples, com os quais é possível investigar as funções e os benefícios de características as quais se espera que de fato melhorem o desempenho como um todo.

Seja o objetivo um modelo detalhado ou simplificado de uma usina de energia de vapor que se comporta de acordo com o ciclo de Rankine, todos os fundamentos necessários para uma análise termodinâmica já foram apresentados nos capítulos anteriores. Esses capítulos incluem os princípios de conservação de massa e de conservação da energia, a segunda lei da termodinâmica e o uso de dados termodinâmicos. Esses princípios se aplicam a componentes individuais da usina, como turbinas, bombas e trocadores de calor, bem como ao ciclo global.

Retorna-se, agora, à modelagem termodinâmica do subsistema B da Fig. 8.1a. O desenvolvimento começa por se considerar, novamente, os quatro principais componentes: turbina, condensador, bomba e caldeira. Em seguida, são considerados os parâmetros mais importantes para o desempenho. Como a grande maioria das usinas de potência a vapor de larga escala utiliza a água como fluido de trabalho, a água será caracterizada nas discussões a seguir. Para facilidade de apresentação, são também analisadas as usinas a combustíveis fósseis, reconhecendo-se que suas principais características são aplicáveis aos outros tipos de usinas de energia mostrados na Fig. 8.1.

O trabalho e as transferências de calor principais relacionados com o subsistema B são ilustrados na Fig. 8.2. Nas discussões a seguir essas transferências de energia são consideradas *positivas no sentido indicado pelas setas*. Para simplificar, as perdas inevitáveis por transferências de calor que ocorrem entre os componentes das plantas e suas vizinhanças são desprezadas nesta análise. As variações nas energias cinética e potencial são também ignoradas. Consideramos que cada componente opere em regime estacionário. Utilizando os princípios de conservação de massa e de conservação de energia, juntamente com essas idealizações, desenvolvemos expressões para as transferências de energia mostradas na

Fig. 8.2, iniciando no estágio 1 e evoluindo através de cada componente ao longo do ciclo.

Turbina

A partir da caldeira no estágio 1; o vapor, tendo sua temperatura e pressão elevadas, se expande ao longo da turbina para produzir trabalho, e em seguida é descarregado no condensador no estágio 2 com pressão relativamente baixa. Desprezando-se a transferência de calor para as vizinhanças, o balanço das taxas de massa e energia no regime estacionário para um volume de controle no entorno da turbina reduz-se a

$$0 = \dot{Q}_{vc}^0 - \dot{W}_1 + \dot{m} \left[h_1 - h_2 + \frac{V_1^2 - V_2^2}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$$

ou

$$\frac{\dot{W}_1}{\dot{m}} = h_1 - h_2 \quad (8.1)$$

TOME NOTA...

Ao analisar os ciclos envolvidos em uma instalação de vapor, deve-se considerar como positiva a energia transferida no sentido das setas orientadas no esquema do sistema e escrever o balanço de energia correspondente.

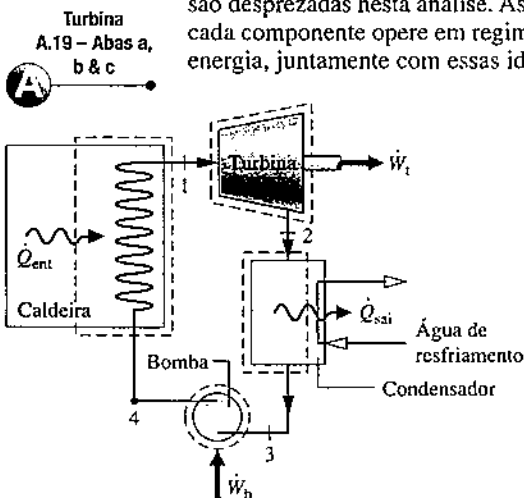


Fig. 8.2 Trabalho realizado e transferência de calor principais do subsistema B.

sendo \dot{m} a vazão mássica do fluido de trabalho circulante e \dot{W}_t/\dot{m} a taxa pela qual o trabalho é desenvolvido por unidade de massa de vapor que passa pela turbina. Como observamos anteriormente, as variações das energias cinética e potencial são desprezadas.

Condensador

No condensador ocorre a transferência de calor do fluido de trabalho para a água de resfriamento que flui em um circuito separado. O fluido de trabalho se condensa e a temperatura da água de resfriamento aumenta. No regime estacionário, o balanço das taxas de massa e de energia para um volume de controle que engloba o lado do condensado do trocador de calor fornece

$$\frac{\dot{Q}_{\text{sai}}}{\dot{m}} = h_2 - h_3 \quad (8.2)$$

em que $\dot{Q}_{\text{sai}}/\dot{m}$ é a taxa pela qual a energia é transferida pelo calor do fluido de trabalho para a água de resfriamento por unidade de massa de fluido de trabalho que passa pelo condensador. Essa energia transferida é positiva no sentido da seta indicada na Fig. 8.2.

Bomba

O líquido condensado que deixa o condensador em 3 é bombeado do condensador para a caldeira a uma pressão mais alta. Considerando-se um volume de controle no entorno da bomba e admitindo-se que não haja transferência de calor para as vizinhanças, os balanços de massa e de energia fornecem

$$\frac{\dot{W}_b}{\dot{m}} = h_4 - h_3 \quad (8.3)$$

no qual \dot{W}_b/\dot{m} é a potência de entrada por unidade de massa que passa pela bomba. Essa transferência de energia é positiva no sentido da seta indicada na Fig. 8.2.

Caldeira

O fluido de trabalho completa um ciclo quando o líquido que deixa a bomba em 4, que é denominado água de alimentação da caldeira, é aquecido até a saturação e evapora na caldeira. Considerando-se um volume de controle envolvendo os tubos e tambores da caldeira que conduzem a água de alimentação do estágio 4 para o estágio 1, o balanço das taxas de massa e energia fornece

$$\frac{\dot{Q}_{\text{ent}}}{\dot{m}} = h_1 - h_2 \quad (8.4)$$

em que $\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m}$ é a taxa de transferência de calor da fonte de energia para o fluido de trabalho por unidade de massa que passa pela caldeira.

Parâmetros de Desempenho

A eficiência térmica mede a quantidade de energia fornecida ao fluido de trabalho que passa pela caldeira que é convertida em trabalho líquido de saída. Utilizando-se as grandezas e expressões já determinadas, a eficiência térmica do ciclo de potência da Fig. 8.2 fica

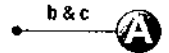
$$\eta = \frac{\dot{W}_t/\dot{m} - \dot{W}_b/\dot{m}}{\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m}} = \frac{(h_1 - h_2) - (h_4 - h_3)}{h_1 - h_2} \quad (8.5a)$$

O trabalho líquido de saída é igual ao calor líquido de entrada. Assim, a eficiência térmica pode ser expressa, de modo alternativo, como

$$\begin{aligned} \eta &= \frac{\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m} - \dot{Q}_{\text{sai}}/\dot{m}}{\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m}} = 1 - \frac{\dot{Q}_{\text{sai}}/\dot{m}}{\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m}} \\ &= 1 - \frac{(h_2 - h_3)}{(h_1 - h_4)} \end{aligned} \quad (8.5b)$$

A taxa de calor é a quantidade de energia adicionada por transferência de calor ao ciclo, usualmente em Btu, para produzir uma unidade de trabalho líquido de saída, usualmente em kW-h. Assim, a taxa de calor, que é inversamente proporcional à eficiência térmica, apresenta as unidades de Btu/kW · h.

Bomba
A.21 – Abas a,
b & c



água de
alimentação

eficiência
térmica

taxa de calor

back work ratio Outro parâmetro utilizado na descrição do desempenho da planta de potência é a relação entre o trabalho de entrada na bomba e o trabalho desenvolvido pela turbina, bwr (back work ratio). Com as Eqs. 8.1 e 8.3, essa relação para o ciclo de potência da Fig. 8.2 fica

$$\text{bwr} = \frac{\dot{W}_b/\dot{m}}{\dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{(h_4 - h_3)}{(h_1 - h_2)} \quad (8.6)$$

Os exemplos apresentados a seguir ilustram o fato de que a variação na entalpia específica para a expansão do vapor através da turbina normalmente é muitas vezes maior do que o aumento na entalpia do líquido que passa pela bomba. Assim, a bwr é tipicamente muito baixa para as usinas de energia a vapor.

Uma vez que os estágios 1 a 4 são fixos, as Eqs. 8.1 a 8.6 podem ser aplicadas na determinação do desempenho termodinâmico de uma simples usina de energia a vapor. Como essas equações foram desenvolvidas a partir dos balanços das taxas de massa e energia, elas se aplicam igualmente aos casos de desempenho real quando as irreversibilidades estão presentes e para o desempenho idealizado na ausência desses efeitos. É razoável supor que as irreversibilidades de diversos componentes de uma planta de potência podem afetar o desempenho global, e este é, de fato, o caso. Mesmo assim, é válido considerar um ciclo idealizado no qual se admite que as irreversibilidades não estejam presentes. Esse ciclo estabelece um *limite superior* para o ciclo de Rankine. O ciclo ideal também representa uma condição simples com a qual é possível estudar diversos aspectos do desempenho de uma planta de potência a vapor. O ciclo ideal de Rankine é tema a ser apresentado na Seção 8.2.2.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Hoje em dia os Estados Unidos possuem reservas de carvão relativamente abundantes e suficientes para gerar a metade de sua demanda em eletricidade (Tabela 8.1). Uma grande quantidade confiável de usinas de energia a vapor pela queima de carvão fornece eletricidade relativamente barata às residências, empresas e indústrias. Embora esta seja uma boa notícia, ela está associada de maneira negativa à saúde humana e a problemas de impacto ambiental decorrentes da combustão do carvão. Esses impactos referem-se à extração do carvão, à geração de energia e ao descarte de resíduos. Os analistas alegam que o custo da eletricidade gerada pelo carvão seria muito superior caso fosse considerado o custo total incluindo esses aspectos adversos.

As práticas de extração do carvão, como a mineração por cortes de montanhas, onde os topos são arrancados para facilitar a extração, representam uma preocupação especial relacionada com a remoção de rochas, terra e detritos de mineração descarregados em riachos e vales abaixo, prejudicando as belezas naturais, afetando a qualidade da água e devastando florestas permeadas por CO₂. Além disso, as mortes e ferimentos graves dos mineradores ao trabalharem na extração de carvão são vistos pela maioria como inaceitáveis.

Os gases formados durante a combustão do carvão contêm dióxido de enxofre e óxidos de nitrogênio, os quais contribuem para a chuva ácida e a poluição atmosférica. Partículas finas e mercúrio que afetam mais diretamente a saúde humana, são outros produtos resultantes do uso do carvão. A combustão do carvão também é uma das principais responsáveis pela variação climática global, principalmente devido às emissões de dióxido de carbono. Nacionalmente, são estabelecidos controles para dióxido de enxofre, óxidos nítricos e partículas finas, porém, atualmente, não existem limites obrigatórios para o mercúrio e o dióxido de carbono.

Os resíduos sólidos representam outro importante problema da área. O resíduo sólido resultante da combustão do carvão representa uma das maiores quantidades de resíduos produzidos nos Estados Unidos. O resíduo sólido inclui o lodo resultante da lavagem de filtros de fumaça e de cinzas, um subproduto da combustão do carvão pulverizado. Enquanto uma parte desse resíduo é direcionada à fabricação de produtos comerciais, incluindo cimento, pistas de gelo e gesso sintético utilizado na construção de paredes do tipo *drywall* e fertilizantes, uma grande quantidade de resíduos é armazenada em aterros e reservatórios contendo suspensões aquosas. A ocorrência de um vazamento nesse tipo de represamento pode contaminar as fontes de água potável. O resíduo úmido acidentalmente liberado dos reservatórios de contenção causa uma grande devastação e eleva os níveis de substâncias danosas nas áreas vizinhas. Alguns observadores afirmam que muito mais deve ser feito para regular as emissões de gases e resíduos sólidos das plantas de potência e outras instalações industriais que utilizam carvão como combustível e geram produtos danosos à saúde e ao meio ambiente.

Quanto mais eficiente a maneira pela qual cada tonelada de carvão é utilizada para gerar energia, menos CO₂, outros gases de combustão e resíduos sólidos serão produzidos. Na realidade, o aumento da eficiência é um caminho bem sugestivo para o uso contínuo do carvão nesse início de século XXI. A substituição gradual das usinas de energia existentes, começando com as mais antigas (diversas décadas de existência), pelas usinas mais eficientes, reduzirá significativamente as emissões de gases e resíduos sólidos relacionados com o uso do carvão.

Diversas tecnologias avançadas também têm como objetivo fomentar o uso do carvão – porém, este deve ser utilizado de modo mais responsável. Estas incluem as plantas de potência a vapor *supercrítico* (Seção 8.3), a *captura e armazenamento do carbono* (Seção 8.5.3), e as plantas de potência que utilizam o *ciclo combinado de gaseificação integrada* (IGCC – integrated gasification combined cycle) (Seção 9.10). Devido às grandes reservas de carvão dos Estados Unidos e à importância crítica da eletricidade para aquela sociedade, estão em andamento iniciativas governamentais e do setor privado no sentido do desenvolvimento de tecnologias adicionais que promovam o uso responsável do carvão.

8.2.2 Ciclo Ideal de Rankine

Se o fluido de trabalho passar pelos vários componentes do ciclo de potência a vapor simples sem irreversibilidades, não haverá queda de pressão por atritos na caldeira e no condensador, e o fluido de trabalho fluirá através desses componentes a pressão constante. Além disso, na ausência de irreversibilidades e de transferência de calor com as vizinhanças, o processo através da turbina e da bomba será isentrópico. Um ciclo compatível com essas idealizações é o ciclo ideal de Rankine mostrado na Fig. 8.3.

Em relação à Fig. 8.3, pode-se observar que o fluido de trabalho fica sujeito à seguinte sequência de processos reversíveis internamente:

Processo 1–2: Expansão isentrópica do fluido de trabalho através da turbina na condição de vapor saturado no estágio 1 até a pressão do condensador.

Processo 2–3: Transferência de calor do fluido de trabalho quando este flui a pressão constante através do condensador chegando em forma de líquido saturado ao estágio 3.

Processo 3–4: Compressão isentrópica na bomba até o estágio 4 na região de líquido comprimido.

Processo 4–1: Transferência de calor para o fluido de trabalho quando este flui a pressão constante através da caldeira para completar o ciclo.

O ciclo ideal de Rankine também inclui a possibilidade de superaquecimento do vapor, o que ocorre no ciclo 1'–2'–3–4–1'. A importância do superaquecimento é discutida na Seção 8.3.

Como o ciclo ideal de Rankine consiste em processos reversíveis internos, as áreas sob as curvas do processo mostrado na Fig. 8.3 podem ser interpretadas como transferências de calor por unidade de massa que flui. Aplicando-se a Eq. 6.49, a área 1–b–c–4–a–1 representa a transferência de calor para o fluido de trabalho que passa através da caldeira e a área 2–b–c–3–2 é a transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador, todas as transferências são por unidade de massa que flui. A área fechada 1–2–3–4–a–1 pode ser interpretada como a entrada líquida de calor ou, de modo equivalente, o trabalho líquido de entrada, ambos por unidade de massa que flui.

Como a operação da bomba é idealizada sem irreversibilidades, a Eq. 6.51b pode ser invocada como alternativa à Eq. 8.3 para a avaliação do trabalho realizado pela bomba. Ou seja,

$$\left(\frac{\dot{W}_b}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} = \int_3^4 v dp \quad (8.7a)$$

em que o sinal negativo foi eliminado para ficar consistente com o valor positivo do trabalho realizado pela bomba na Eq. 8.3. O subscrito "rev int" foi colocado como lembrança de que esta expressão é restrita a um processo com reversibilidades internas através da bomba. Essa designação não é necessária na Eq. 8.3, uma vez que ela expressa os princípios de conservação da massa e da energia e, portanto, não é restrita a processos com reversibilidades internas.

O cálculo da integral da Eq. 8.7a requer uma relação entre o volume específico e a pressão para o processo 3–4. Uma vez que o volume específico de um líquido normalmente varia apenas ligeiramente quando o líquido flui da entrada para a saída da bomba, uma aproximação razoável para o valor da integral pode ser obtida considerando-se o volume específico na entrada da bomba, v_3 , como constante para o processo. Assim

$$\left(\frac{\dot{W}_b}{\dot{m}}\right)_s \approx v_3(p_4 - p_3) \quad (8.7b)$$

em que o subscrito s representa um processo *isentrópico* – reversível e adiabático internamente – do líquido que flui através da bomba.

O exemplo a seguir ilustra a análise de um ciclo ideal de Rankine.

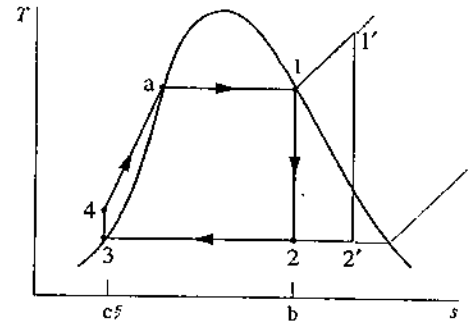


Fig. 8.3 Diagrama temperatura-entropia de um ciclo ideal de Rankine.

Ciclo Rankine
A.26 – Abas
a & b



TOME NOTA...

Para os ciclos a metodologia de solução de problemas é modificada: a análise começa com uma avaliação sistemática dos dados de propriedades necessários em cada estado numerado. Essa condição reforça o que se conhece sobre os componentes, uma vez que as informações e as hipóteses são necessárias para se fixar os estados.

EXEMPLO 8.1

Análise de um Ciclo Ideal de Rankine

Utiliza-se vapor como fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine. O vapor saturado entra na turbina a 8,0 MPa e o líquido saturado sai do condensador a uma pressão de 0,008 MPa. A potência líquida de saída do ciclo é de 100 MW. Determine para o ciclo (a) a eficiência térmica, (b) a razão bwr, (c) a vazão mássica de vapor, em kg/h, (d) a taxa de transferência de calor, \dot{Q}_{ent} , fornecida ao fluido de trabalho que passa pela caldeira, em MW, (e) a taxa de transferência de calor, \dot{Q}_{sai} , que sai do vapor condensado ao passar pelo condensador, em MW, (f) a vazão mássica da água de resfriamento no condensador, em kg/h, se a água entra no condensador a 15°C e sai a 35°C.

SOLUÇÃO

Dado: um ciclo ideal de Rankine opera com vapor como fluido de trabalho. As pressões na caldeira e no condensador são especificadas e a potência líquida de saída é conhecida.

Pede-se: determine a eficiência térmica, a taxa bwr, a vazão mássica de vapor, em kg/h, a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho ao passar pela caldeira, em MW, a taxa de transferência de calor que sai do vapor condensado ao passar pelo condensador, em MW, e a vazão mássica da água de resfriamento do condensador, que entra a 15°C e sai a 35°C.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

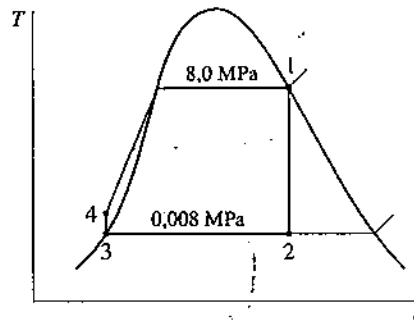
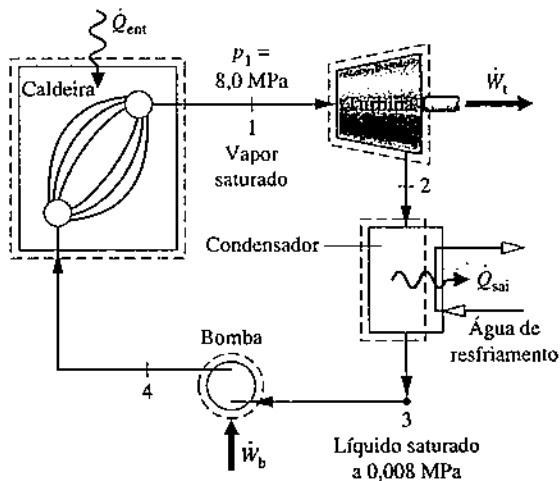


Fig. E8.1

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime estacionário. Os volumes de controle estão indicados pelas linhas tracejadas no diagrama fornecido.
2. Todos os processos sobre o fluido de trabalho apresentam reversibilidades internas.
3. A turbina e a bomba operam adiabaticamente.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
5. O vapor saturado entra na turbina e o líquido saturado sai pelo condensador.

● **Análise:** para iniciar a análise, define-se cada um dos estados principais posicionados no esquema fornecido e no diagrama $T-s$. Começando-se na entrada da turbina, a pressão é de 8,0 MPa e o vapor está saturado, e assim, pela Tabela A-3, $h_1 = 2758,0$ kJ/kg e $s_1 = 5,7432$ kJ/kg · K.

O estado 2 é definido por $p_2 = 0,008$ MPa e pelo fato de que a entropia específica é constante para expansão internamente reversível e adiabática através da turbina. Utilizando-se os dados da Tabela A-3 para líquido saturado e vapor saturado, tem-se que o título do estado 2 é

$$x_2 = \frac{s_2 - s_f}{s_g - s_f} = \frac{5,7432 - 0,5926}{7,6361} = 0,6745$$

Assim, a entalpia vale

$$h_2 = h_f + x_2 h_{fg} = 173,88 + (0,6745)2403,1 = 1794,8 \text{ kJ/kg}$$

O estado 3 é líquido saturado a 0,008 MPa e, assim, $h_3 = 173,88$ kJ/kg.

O estado 4 é definido pela pressão na caldeira p_4 e pela entropia específica $s_4 = s_3$. A entalpia específica h_4 pode ser obtida por interpolação nas tabelas de líquidos comprimidos. Entretanto, como os dados de líquido comprimido são relativamente escassos, é mais conveniente resolver a Eq. 8.3 para h_4 , utilizando a Eq. 8.7b para aproximar o trabalho realizado pela bomba. Com esse procedimento, tem-se

$$h_4 = h_3 + \dot{W}_b / \dot{m} = h_3 + v_3(p_4 - p_3)$$

Substituindo-se os valores das propriedades obtidos na Tabela A-3, obtém-se

$$h_4 = 173,88 \text{ kJ/kg} + (1,0084 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg})(8,0 - 0,008) \text{ MPa} \left| \frac{10^6 \text{ N/m}^2}{1 \text{ MPa}} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| = 173,88 + 8,06 = 181,94 \text{ kJ/kg}$$

(a) A potência líquida desenvolvida pelo ciclo vale

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = \dot{W}_t - \dot{W}_b$$

Os balanços das taxas de massa e de energia para os volumes de controle no entorno da turbina e da bomba fornecem, respectivamente,

$$\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} = h_1 - h_2 \quad \text{e} \quad \frac{\dot{W}_b}{\dot{m}} = h_4 - h_3$$

sendo \dot{m} a vazão mássica do vapor. A taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho quando ele passa pela caldeira é determinada utilizando-se os balanços de massa e energia como

$$\frac{\dot{Q}_{\text{ent}}}{\dot{m}} = h_1 - h_4$$

Assim, a eficiência térmica pode ser obtida como

$$\begin{aligned}\eta &= \frac{\dot{W}_t - \dot{W}_b}{\dot{Q}_{\text{ent}}} = \frac{(h_1 - h_2) - (h_4 - h_3)}{h_1 - h_4} \\ &= \frac{[(2758,0 - 1794,8) - (181,94 - 173,88)] \text{ kJ/kg}}{(2758,0 - 181,94) \text{ kJ/kg}} \\ &= 0,371 \text{ (37,1\%)}\end{aligned}$$

(b) A relação bwr vale

$$\begin{aligned}\text{bwr} &= \frac{\dot{W}_b}{\dot{W}_t} = \frac{h_4 - h_3}{h_1 - h_2} = \frac{(181,94 - 173,88) \text{ kJ/kg}}{(2758,0 - 1794,8) \text{ kJ/kg}} \\ &= \frac{8,06}{963,2} = 8,37 \times 10^{-3} \text{ (0,84\%)}\end{aligned}$$

(c) A vazão mássica do vapor pode ser obtida pela expressão da potência líquida fornecida no item (a). Assim

$$\begin{aligned}\dot{m} &= \frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{(h_1 - h_2) - (h_4 - h_3)} \\ &= \frac{(100 \text{ MW}) | 10^3 \text{ kW/MW} | | 3600 \text{ s/h} |}{(963,2 - 8,06) \text{ kJ/kg}} \\ &= 3,77 \times 10^5 \text{ kg/h}\end{aligned}$$

(d) Com a expressão para \dot{Q}_{ent} do item (a) e os valores da entalpia específica determinados anteriormente, tem-se

$$\begin{aligned}\dot{Q}_{\text{ent}} &= \dot{m}(h_1 - h_4) \\ &= \frac{(3,77 \times 10^5 \text{ kg/h})(2758,0 - 181,94) \text{ kJ/kg}}{| 3600 \text{ s/h} | | 10^3 \text{ kW/MW} |} \\ &= 269,77 \text{ MW}\end{aligned}$$

(e) Os balanços de massa e de energia em forma de taxa aplicados ao volume de controle que engloba o lado com vapor do condensador fornecem

$$\begin{aligned}\dot{Q}_{\text{sai}} &= \dot{m}(h_2 - h_3) \\ &= \frac{(3,77 \times 10^5 \text{ kg/h})(1794,8 - 173,88) \text{ kJ/kg}}{| 3600 \text{ s/h} | | 10^3 \text{ kW/MW} |} \\ &= 169,75 \text{ MW}\end{aligned}$$

3 Note que a relação entre \dot{Q}_{sai} e \dot{Q}_{ent} é 0,629 (62,9%).

De modo alternativo, \dot{Q}_{sai} pode ser determinada a partir de um balanço da taxa de energia da planta de potência a vapor *como um todo*. No regime estacionário, a potência líquida desenvolvida é igual à taxa líquida de transferência de calor para a planta. Portanto,

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = \dot{Q}_{\text{ent}} - \dot{Q}_{\text{sai}}$$

Arrumando-se esta expressão e substituindo-se valores, obtém-se

$$\dot{Q}_{\text{sai}} = \dot{Q}_{\text{ent}} - \dot{W}_{\text{ciclo}} = 269,77 \text{ MW} - 100 \text{ MW} = 169,77 \text{ MW}$$

A pequena diferença obtida em relação ao resultado anterior é devida a arredondamentos.

(f) Considerando-se um volume de controle no entorno do condensador, os balanços das taxas de massa e de energia fornecem em regime estacionário

$$0 = \dot{Q}_{\text{vc}}^0 - \dot{W}_{\text{vc}}^0 + \dot{m}_{\text{ar}}(h_{\text{ar,ent}} - h_{\text{ar,sai}}) + \dot{m}(h_2 - h_3)$$

em que \dot{m}_{ar} é a vazão mássica da água de resfriamento. Explicitando-se \dot{m}_{ar} tem-se

$$\dot{m}_{\text{ar}} = \frac{\dot{m}(h_2 - h_3)}{(h_{\text{ar,sai}} - h_{\text{ar,ent}})}$$

O numerador desta expressão foi calculado no item (e). Para a água de resfriamento, $h \approx h_f(T)$, assim, com os valores da Tabela A-2 para entalpia de líquido saturado na entrada e conhecendo-se as temperaturas da água de resfriamento na saída, tem-se

$$\dot{m}_{\text{ar}} = \frac{(169,75 \text{ MW}) | 10^3 \text{ kW/MW} | | 3600 \text{ s/h} |}{(146,68 - 62,99) \text{ kJ/kg}} = 7,3 \times 10^6 \text{ kg/h}$$

- 1 Note que, neste exemplo-problema, é utilizada uma metodologia ligeiramente modificada para solução de problemas: iniciou-se com uma avaliação sistemática da entalpia específica em cada estado numerado.
- 2 Note que a relação hwr (uma relação entre o trabalho de entrada na bomba e o trabalho desenvolvido pela turbina) é relativamente baixa para o ciclo de Rankine. No caso presente, o trabalho necessário para operar a bomba é inferior a 1% do trabalho na saída da turbina.
- 3 Neste exemplo, 62,9% da energia fornecida ao fluido de trabalho por transferência de calor são descarregados posteriormente na água de resfriamento. Embora uma quantidade considerável de energia seja eliminada pela água de resfriamento, sua exergia é pequena, uma vez que a temperatura da água na saída é apenas alguns graus acima da temperatura das vizinhanças. Veja a Seção 8.6 para mais discussões.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo básico de Rankine.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados necessários das propriedades.
- aplicar os balanços de massa, de energia e de entropia.
- calcular os parâmetros de desempenho para o ciclo.

Teste-RELÂMPAGO

Se a vazão mássica do vapor fosse de 150 kg/s, quais seriam a potência líquida, em MW, e a eficiência térmica? Resposta: 143,2 MW e 37,1%.

8.2.3 Efeitos das Pressões da Caldeira e do Condensador no Ciclo de Rankine

A análise da Fig. 5.12 (Seção 5.9.1), permitiu observar-se que a eficiência térmica do ciclo de potência tende a aumentar quando a temperatura média, com a qual a energia é adicionada por transferência de calor, aumenta e/ou a temperatura média, pela qual a energia é rejeitada, diminui. (Veja o boxe a seguir para demonstração.) Pode-se aplicar esta ideia ao estudo dos efeitos das variações das pressões na caldeira e no condensador no desempenho de um ciclo ideal de Rankine. Embora esta constatação tenha sido obtida em relação ao ciclo ideal de Rankine, ela também é válida qualitativamente para as plantas de potência a vapor reais.

A Fig. 8.4a mostra dois ciclos ideais tendo a mesma pressão no condensador, porém, diferentes pressões na caldeira. Por inspeção, nota-se que a temperatura média da adição de calor é maior para as pressões mais altas do ciclo 1'-2'-3'-4'-1' do que para o ciclo 1-2-3-4-1. Assim, o aumento da pressão da caldeira no ciclo ideal de Rankine tende a aumentar a eficiência térmica.

Considerações sobre o Efeito da Temperatura na Eficiência Térmica

Como o ciclo ideal de Rankine consiste inteiramente em processos com reversibilidades internas, pode-se obter uma expressão para a eficiência térmica em função das temperaturas médias durante os processos de interação térmica. Inicia-se o desenvolvimento desta expressão lembrando que as áreas abaixo das linhas que representam os processos na Fig. 8.3 podem ser interpretadas como a transferência de calor por unidade de massa que flui através dos seus respectivos componentes. Por exemplo, a área total 1-b-c-4-a-1 representa a transferência de calor para o fluido de trabalho por unidade de massa que passa pela caldeira. Literalmente,

$$\left(\frac{\dot{Q}_{\text{ent}}}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} = \int_4^1 T ds = \text{área } 1-b-c-4-a-1$$

A integral pode ser escrita em termos de uma temperatura média de adição de calor, \bar{T}_{ent} , como se segue:

$$\left(\frac{\dot{Q}_{\text{ent}}}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} = \bar{T}_{\text{ent}}(s_1 - s_4)$$

em que a barra simboliza *valor médio*. Analogamente, a área 2-b-c-3-2 representa a transferência de calor do vapor condensado por unidade de massa que passa pelo condensador

$$\begin{aligned} \left(\frac{\dot{Q}_{\text{sai}}}{\dot{m}}\right)_{\text{int rev}} &= T_{\text{sai}}(s_2 - s_3) = \text{área } 2-b-c-3-2 \\ &= T_{\text{sai}}(s_1 - s_4) \end{aligned}$$

em que T_{sai} representa a temperatura no lado do vapor no condensador do ciclo ideal de Rankine mostrado na Fig. 8.3. A eficiência térmica do ciclo ideal de Rankine pode ser expressa em função dessas transferências de calor como

$$\eta_{\text{ideal}} = 1 - \frac{(\dot{Q}_{\text{sai}}/\dot{m})_{\text{int rev}}}{(\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m})_{\text{int rev}}} = 1 - \frac{T_{\text{sai}}}{\bar{T}_{\text{ent}}} \quad (8.8)$$

Analisando-se a Eq. 8.8, conclui-se que a eficiência térmica do ciclo ideal tende a aumentar quando a temperatura média com a qual a energia é adicionada por transferência de calor aumenta e/ou a temperatura com a qual a energia é rejeitada diminui. Seguindo o mesmo raciocínio, pode-se mostrar que essas conclusões são aplicáveis a outros ciclos ideais considerados neste capítulo e no próximo.

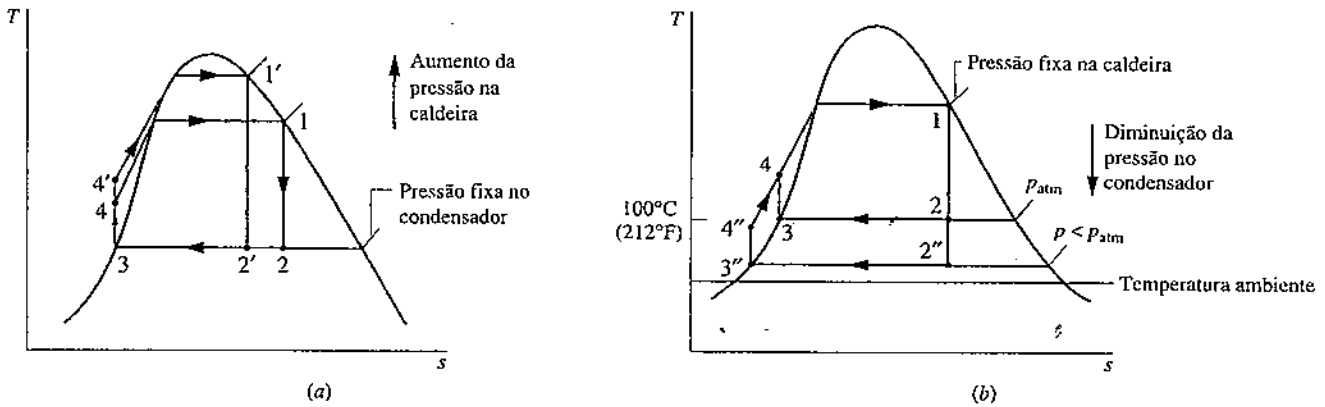


Fig. 8.4 Efeitos da variação das pressões de operação no ciclo ideal de Rankine. (a) Efeito da pressão na caldeira. (b) Efeito da pressão no condensador.

A Fig. 8.4b mostra dois ciclos com as mesmas pressões na caldeira, porém com duas diferentes pressões no condensador. Um condensador opera à pressão atmosférica e o outro a uma pressão *inferior* à pressão atmosférica. A temperatura da rejeição de calor para o ciclo 1-2-3-4-1 que condensa à pressão atmosférica é de 100°C (212°F). A temperatura do calor rejeitado para o ciclo de pressão mais baixa 1-2''-3''-4''-1 é também mais baixa e, assim, esse ciclo tem a maior eficiência térmica. Conclui-se, portanto, que a diminuição da pressão no condensador tende a aumentar a eficiência térmica.

A pressão mais baixa possível no condensador é a pressão de saturação correspondente à temperatura ambiente, uma vez que esta é a menor temperatura possível para a rejeição de calor para as vizinhanças. O objetivo de se manter a menor pressão de exaustão prática na turbina (condensador) é uma razão primordial para a inclusão do condensador em uma planta de potência. A água líquida à pressão atmosférica poderia alimentar a caldeira através da bomba, e o vapor poderia ser descarregado diretamente para a atmosfera na saída da turbina. Entretanto, incluindo-se um condensador, no qual o lado do vapor é operado a uma pressão *inferior* à pressão atmosférica, a turbina apresentará uma região de pressão mais baixa na qual será realizada a descarga, resultando em um aumento significativo do trabalho líquido e da eficiência térmica. A inclusão de um condensador também permite que o fluido de trabalho opere em um circuito fechado. Esse arranjo favorece uma circulação contínua do fluido de trabalho e, assim, a água pura, que é menos corrosiva que a água de abastecimento, pode ser utilizada de modo mais econômico.

Comparação com o Ciclo de Carnot

Considerando-se a Fig. 8.5, o ciclo ideal de Rankine 1-2-3-4-4'-1 tem uma eficiência térmica menor do que o ciclo de Carnot 1-2-3'-4'-1 com as mesmas temperaturas máxima T_H e mínima T_C porque a temperatura média entre 4 e 4' é menor que T_H . Apesar da maior eficiência térmica do ciclo de Carnot, este apresenta deficiências como modelo para o ciclo de potência a vapor simples de combustível fóssil. Primeiro, a transferência de calor para o fluido de trabalho de uma planta de potência a vapor é obtida a partir de produtos quentes do resfriamento da combustão a uma pressão aproximadamente constante. Para se utilizar de modo pleno a energia liberada na combustão, os produtos quentes deveriam ser resfriados tanto quanto possível. A primeira parte do processo de aquecimento do ciclo de Rankine mostrado na Fig. 8.5, Processo 4-4', é obtida pelo resfriamento dos produtos da combustão *abaixo* da temperatura máxima T_H . Entretanto, com o ciclo de Carnot, os produtos da combustão seriam resfriados *no máximo* até T_H . Assim, uma pequena parte da energia liberada na combustão seria utilizada. Uma outra deficiência do ciclo de potência a vapor de Carnot envolve o processo de bombeamento. Observe que o estado 3' da Fig. 8.5 é uma mistura bifásica líquido-vapor. Problemas significativos de ordem prática são encontrados no desenvolvimento de bombas que operem com misturas bifásicas, como seria necessário para o ciclo de Carnot 1-2-3'-4'-1. É muito mais fácil condensar o vapor completamente e trabalhar somente com líquido na bomba, como é feito no ciclo de Rankine. O bombeamento de 3 para 4 e o aquecimento sem realizar trabalho de 4 para 4' são processos que praticamente podem ser alcançados na prática.

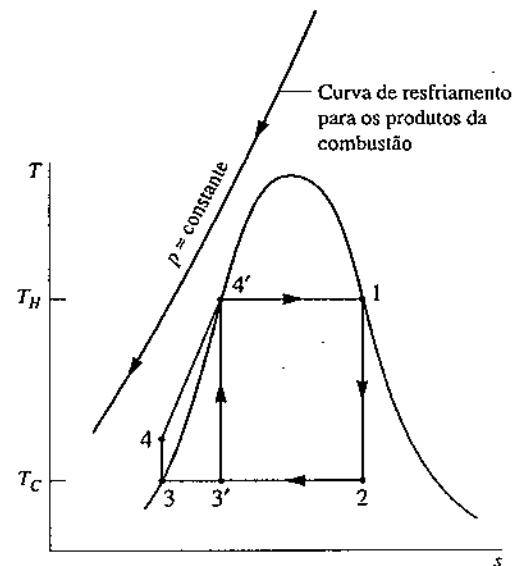


Fig. 8.5 Ilustração utilizada na comparação entre o ciclo ideal de Rankine e o ciclo de Carnot.

8.2.4 Principais Perdas e Irreversibilidades

As irreversibilidades e perdas são associadas a cada um dos quatro subsistemas indicados na Fig. 8.1a pelas letras A, B, C e D. Alguns desses efeitos têm uma influência mais pronunciada no desempenho global da planta de potência do que outros. Nesta seção são consideradas as perdas e irreversibilidades associadas ao fluido de trabalho ao fluir ao longo do ciclo fechado do subsistema B: o ciclo de Rankine. De maneira bem ampla, esses efeitos são classificados como *internos* ou *externos*, dependendo se ocorrem internamente ao subsistema B ou em suas vizinhanças.

Efeitos Internos

TURBINA. A principal irreversibilidade interna sofrida pelo fluido de trabalho está associada à sua expansão através da turbina. A transferência de calor da turbina para suas vizinhanças representa uma perda; porém, como geralmente essa perda tem uma importância secundária, ela será ignorada nas discussões posteriores. Conforme ilustra o Processo 1–2 da Fig. 8.6, uma expansão adiabática real através da turbina é acompanhada de um aumento na entropia. O trabalho desenvolvido por unidade de massa nesse processo é *menor* do que para a correspondente expansão isentrópica 1–2s. A eficiência isentrópica da turbina η_t apresentada na Seção 6.12.1 permite que o efeito das irreversibilidades ocorrentes na turbina seja considerado em função do trabalho real e isentrópico. Designando-se os estados como indicados na Fig. 8.6, a eficiência isentrópica da turbina pode ser expressa por

$$\eta_t = \frac{(\dot{W}_t/\dot{m})}{(\dot{W}_t/\dot{m})_s} = \frac{h_1 - h_2}{h_1 - h_{2s}} \quad (8.9)$$

na qual o numerador é o trabalho real desenvolvido por unidade de massa que flui pela turbina e o denominador é o trabalho por unidade de massa que flui para uma expansão isentrópica do estado na entrada da turbina até a pressão de exaustão da turbina. As irreversibilidades na turbina reduzem significativamente a potência líquida da saída da planta e, portanto, a eficiência térmica.

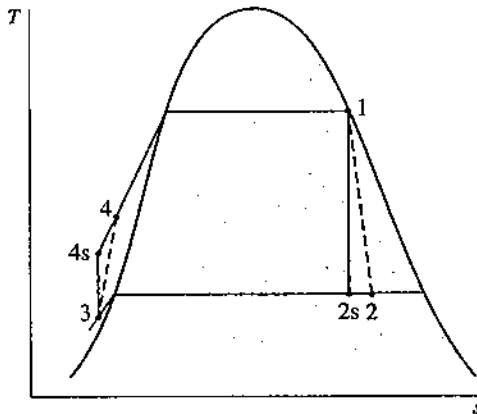


Fig. 8.6 Diagrama de temperatura-entropia mostrando os efeitos das irreversibilidades na turbina e na bomba.

BOMBA. O trabalho de entrada fornecido à bomba necessário para vencer as irreversibilidades também reduz a potência líquida na saída da planta. Conforme ilustrado pelo Processo 3–4 da Fig. 8.6 o processo real de bombeamento é acompanhado por um aumento na entropia. Para esse processo, o trabalho de *entrada* por unidade de massa que flui é maior do que aquele para o correspondente processo isentrópico 3–4s. Conforme ocorreu para a turbina, a transferência de calor é considerada um efeito secundário e será ignorada. A eficiência isentrópica da bomba η_b apresentada na Seção 6.12.3 permite que o efeito das irreversibilidades na bomba seja considerado em função dos trabalhos real e isentrópico. Designando-se os estados como indicados na Fig. 8.6, pode-se calcular a eficiência isentrópica da bomba como

$$\eta_b = \frac{(\dot{W}_b/\dot{m})_s}{(\dot{W}_b/\dot{m})} = \frac{h_{4s} - h_3}{h_4 - h_3} \quad (8.10a)$$

Na Eq. 8.10a, o trabalho da bomba para o processo isentrópico aparece no numerador. O trabalho real da bomba, sendo de maior magnitude, é o denominador.

O trabalho da bomba para o processo isentrópico pode ser calculado utilizando a Eq. 8.7b para fornecer uma expressão alternativa para a eficiência isentrópica da bomba:

$$\eta_b = \frac{(\dot{W}_b/\dot{m})_s}{(\dot{W}_b/\dot{m})} = \frac{v_3(p_4 - p_3)}{h_4 - h_3} \quad (8.10b)$$

Devido ao fato de o trabalho da bomba ser muito menor do que o trabalho da turbina, as irreversibilidades na bomba impactam muito menos no trabalho líquido do ciclo do que as irreversibilidades ocorrentes na turbina.

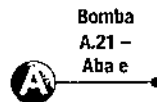
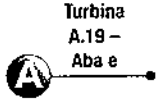
OUTROS EFEITOS. Os efeitos do atrito que resultam em reduções na pressão são fontes adicionais de irreversibilidades internas quando o fluido de trabalho flui através da caldeira, do condensador e dos tubos de conexão entre os diversos componentes. Uma análise termodinâmica detalhada considera esses efeitos. Por simplicidade, eles serão ignorados nas discussões subsequentes. Sob essas considerações, a Fig. 8.6 não mostra qualquer queda de pressão no escoamento através da caldeira e do condensador, ou entre os componentes da planta.

Outro efeito prejudicial ao desempenho da planta pode ser observado por comparação do ciclo ideal da Fig. 8.6 com o ciclo ideal da Fig. 8.3. Na Fig. 8.6, o estágio 3 na entrada da bomba cai na região de líquido e não de líquido saturado, como na Fig. 8.3, o que resulta em temperaturas médias inferiores de adição e rejeição de calor. O efeito global, tipicamente, é uma eficiência térmica *inferior* no caso do ciclo da Fig. 8.6 em comparação ao mostrado na Fig. 8.3.

Efeitos Externos

As irreversibilidades da turbina e da bomba, consideradas anteriormente, são irreversibilidades *internas* a que o fluido de trabalho é submetido ao fluir ao longo da malha fechada do ciclo de Rankine. Elas representam efeitos prejudiciais ao desempenho da planta de potência. Ainda assim, a fonte mais importante de irreversibilidades ocorrentes nas plantas de potência a vapor com combustível fóssil está associada à queima do combustível e à subsequente transferência de calor dos gases quentes da queima para o fluido de trabalho do ciclo. Quando a queima e a subsequente transferência de calor ocorre nas vizinhanças do subsistema B da Fig. 8.1a, elas são classificadas como *externas*. Esses efeitos são considerados quantitativamente na Seção 8.6 e no Cap. 13 utilizando o conceito de exergia.

Outro efeito que ocorre nas vizinhanças do subsistema B é a descarga de energia por transferência de calor para a água de refrigeração quando o fluido de trabalho se condensa. A importância dessa perda é *bem menor* do que a suposta



magnitude da energia descarregada. Embora a água de resfriamento conduza uma energia considerável, essa energia é de pouca utilidade quando a condensação ocorre a temperaturas próximas da ambiente, e a temperatura da água de resfriamento aumenta apenas de uns poucos graus acima do ambiente durante o escoamento através do condensador. Essa água de resfriamento tem pouco valor termodinâmico ou econômico. Ao invés disso, a água de resfriamento ligeiramente aquecida, normalmente, é *desvantajosa* para os operadores da planta em termos de custo, uma vez que os operadores devem apresentar meios responsáveis de dispor da energia ganha pela água de resfriamento no escoamento através do condensador – utilizando uma torre de resfriamento, por exemplo. A utilidade limitada da água de resfriamento no condensador é demonstrada quantitativamente na Seção 8.6 utilizando o conceito de exergia.

Finalmente, as trocas de calor dispersas pelas superfícies externas dos componentes da planta têm efeitos prejudiciais no desempenho, uma vez que elas reduzem a conversão de calor para trabalho. Esses tipos de troca de calor representam efeitos secundários e serão ignorados nas discussões posteriores.



EXEMPLO 8.2

Análise de um Ciclo de Rankine com Irreversibilidades

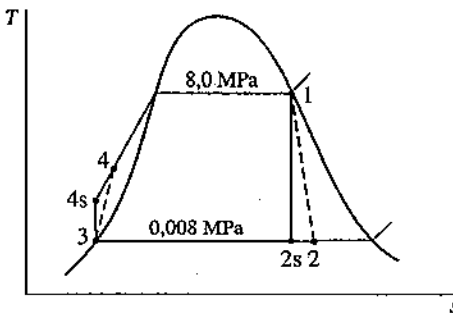
Reconsidere o ciclo de potência a vapor do Exemplo 8.1, mas inclua na análise o fato de que a turbina e a bomba têm, cada qual, eficiência isentrópica de 85%. Determine para o ciclo modificado (a) a eficiência térmica, (b) a vazão mássica do vapor, em kg/h, para uma potência líquida de saída de 100 MW, (c) a taxa de transferência de calor, \dot{Q}_{ent} , para o fluido de trabalho quando ele passa pela caldeira, em MW, (d) a taxa de transferência de calor, $\dot{Q}_{\text{saí}}$, do vapor que condensa ao passar pelo condensador, em MW, (e) a vazão mássica da água de resfriamento no condensador, em kg/h, se a água entra no condensador a 15°C e sai a 35°C.

SOLUÇÃO

Dado: um ciclo de potência a vapor opera com vapor d'água como fluido de trabalho. A turbina e a bomba têm, cada uma, eficiência de 85%.

Pede-se: determine a eficiência térmica, a vazão mássica, em kg/h, a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho ao passar pela caldeira, em MW, a taxa de transferência de calor do vapor que condensa quando passa pelo condensador, em MW, e a vazão mássica da água de resfriamento no condensador, em kg/h.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime estacionário.
2. O fluido de trabalho passa pela caldeira e pelo condensador a pressão constante. O vapor saturado entra na turbina. O fluido condensado é saturado na saída do condensador.
3. A turbina e a bomba operam adiabaticamente com uma eficiência de 85%.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

Fig. E8.2

Análise: devido à presença de irreversibilidades durante a expansão do vapor através da turbina, ocorre um aumento de entropia específica desde a entrada até a saída desta, conforme mostra o diagrama T - s fornecido. Analogamente, ocorre um aumento de entropia específica desde a entrada até a saída da bomba. Pode-se iniciar a análise definindo cada um dos estados principais. O estado 1 é o mesmo do Exemplo 8.1, logo $h_1 = 2758,0$ kJ/kg e $s_1 = 5,7432$ kJ/kg · K.

Pode-se determinar a entalpia específica na saída da turbina, estado 2, utilizando a eficiência isentrópica da turbina, Eq. 8.9,

$$\eta_t = \frac{\dot{W}_t/\dot{m}}{(\dot{W}_t/\dot{m})_s} = \frac{h_1 - h_2}{h_1 - h_{2s}}$$

em que h_{2s} é a entalpia específica no estado 2s no diagrama T - s fornecido. Pela solução do Exemplo 8.1, $h_{2s} = 1794,8$ kJ/kg. Explicitando-se h_2 e substituindo-se os valores conhecidos, tem-se

$$\begin{aligned} h_2 &= h_1 - \eta_t(h_1 - h_{2s}) \\ &= 2758 - 0,85(2758 - 1794,8) = 1939,3 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O estado 3 é o mesmo do Exemplo 8.1, logo $h_3 = 173,88$ kJ/kg.

Para determinar a entalpia específica na saída da bomba, estado 4, consideram-se apenas os balanços de fluxos de massa e de energia para um volume de controle reduzido no entorno da bomba para obter $\dot{W}_b/\dot{m} = h_4 - h_3$. Explicitando, a entalpia específica no estado 4, tem-se

$$h_4 = h_3 + \dot{W}_b/\dot{m}$$

A determinação de h_4 a partir desta expressão requer o trabalho na bomba, que pode ser calculado utilizando-se a eficiência isentrópica da bomba na forma da Eq. 8.10b: resolvendo-se para \dot{W}_b/\dot{m} , tem-se

$$\frac{\dot{W}_b}{\dot{m}} = \frac{v_3(p_4 - p_3)}{\eta_b}$$

O numerador desta expressão foi determinado na solução do Exemplo 8.1. Dessa forma,

$$\frac{\dot{W}_b}{\dot{m}} = \frac{8,06 \text{ kJ/kg}}{0,85} = 9,48 \text{ kJ/kg}$$

A entalpia específica na saída da bomba é, portanto

$$h_4 = h_3 + \dot{W}_b/\dot{m} = 173,88 + 9,48 = 183,36 \text{ kJ/kg}$$

(a) A potência líquida desenvolvida pelo ciclo é

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = \dot{W}_t - \dot{W}_b = \dot{m}[(h_1 - h_2) - (h_4 - h_3)]$$

A taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho quando este passa pela caldeira vale

$$\dot{Q}_{\text{ent}} = \dot{m}(h_1 - h_4)$$

Assim, a eficiência térmica é

$$\eta = \frac{(h_1 - h_2) - (h_4 - h_3)}{h_1 - h_4}$$

Substituindo-se os valores conhecidos, tem-se

$$\eta = \frac{(2758 - 1939,3) - 9,48}{2758 - 183,36} = 0,314 \text{ (31,4\%)}$$

(b) Com a expressão da potência líquida do item (a), a vazão mássica do vapor é

$$\begin{aligned} \dot{m} &= \frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{(h_1 - h_2) - (h_4 - h_3)} \\ &= \frac{(100 \text{ MW})|3600 \text{ s/h}||10^3 \text{ kW/MW}|}{(818,7 - 9,48) \text{ kJ/kg}} = 4,449 \times 10^5 \text{ kg/h} \end{aligned}$$

(c) Com a expressão de \dot{Q}_{ent} do item (a) e com os valores de entalpia específica determinados anteriormente, obtém-se

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{\text{ent}} &= \dot{m}(h_1 - h_4) \\ &= \frac{(4,449 \times 10^5 \text{ kg/h})(2758 - 183,36) \text{ kJ/kg}}{|3600 \text{ s/h}||10^3 \text{ kW/MW}|} = 318,2 \text{ MW} \end{aligned}$$

(d) A taxa de transferência de calor do vapor que condensa para a água de resfriamento é

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{\text{sai}} &= \dot{m}(h_2 - h_3) \\ &= \frac{(4,449 \times 10^5 \text{ kg/h})(1939,3 - 173,88) \text{ kJ/kg}}{|3600 \text{ s/h}||10^3 \text{ kW/MW}|} = 218,2 \text{ MW} \end{aligned}$$

(e) A vazão mássica da água de resfriamento pode ser determinada como

$$\begin{aligned} \dot{m}_{\text{ar}} &= \frac{\dot{m}(h_2 - h_3)}{(h_{\text{ar,sai}} - h_{\text{ar,ent}})} \\ &= \frac{(218,2 \text{ MW})|10^3 \text{ kW/MW}||3600 \text{ s/h}|}{146,68 - 62,99 \text{ kJ/kg}} = 9,39 \times 10^6 \text{ kg/h} \end{aligned}$$

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo de Rankine com Irreversibilidades na turbina e na bomba.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados necessários das propriedades.
- aplicar os princípios de balanço de massa, energia e entropia.
- calcular os parâmetros de desempenho do ciclo.

Teste-RELÂMPAGO

Se a vazão mássica do vapor fosse 150 kg/s, quais seriam a potência necessária à bomba, em kW, e a relação bwr (relação entre o trabalho de entrada na bomba e o trabalho desenvolvido pela turbina)? Resposta: 1422 kW e 0,0116.

Discussões sobre os Exemplos 8.1 e 8.2

Pode-se quantificar o efeito das irreversibilidades na turbina e na bomba comparando os valores obtidos no Exemplo 8.2 com seus equivalentes no Exemplo 8.1. Neste exemplo, o trabalho da turbina por unidade de massa é *menor* e o trabalho na bomba por unidade de massa é *maior* do que no Exemplo 8.1, como pode ser confirmado utilizando os dados desses exemplos. A eficiência térmica no Exemplo 8.2 é *menor* do que a do caso ideal do Exemplo 8.1. Para uma potência de saída líquida fixada (100 MW), um trabalho líquido por unidade de massa na saída *menor* no Exemplo 8.2 impõe uma maior vazão mássica de vapor em relação à do Exemplo 8.1. A magnitude da transferência de calor para a água de resfriamento também é maior no Exemplo 8.2 do que no Exemplo 8.1; conseqüentemente, seria necessária uma maior vazão mássica de água de resfriamento.

8.3 Melhoria do Desempenho – Superaquecimento, Reaquecimento e Ciclo Supercrítico

As representações para o ciclo de potência a vapor consideradas até aqui não descrevem fielmente as plantas de potência a vapor reais, uma vez que, em geral, várias modificações são incorporadas a fim de aumentar o desempenho geral. Nesta seção são consideradas as modificações no ciclo conhecidas como *superaquecimento* e *reaquecimento*. Essas duas possibilidades normalmente são incorporadas às plantas de potência a vapor. Considera-se também a geração de vapor supercrítica.

Vamos iniciar a discussão observando que um aumento da pressão na caldeira ou uma diminuição da pressão no condensador pode resultar em uma redução do título do vapor na saída da turbina. Isto pode ser percebido se compararmos os estados 2' e 2'' indicados nas Figs. 8.4a e 8.4b com o correspondente estado 2 em cada diagrama. Se o título da mistura que passa pela turbina se tornar muito baixo, o impacto das gotículas de líquido, referentes ao fluxo da mistura líquido-vapor, pode causar a erosão das pás da turbina, diminuindo a eficiência da turbina e aumentando a necessidade de manutenção. Desse modo, é prática comum manter um título de pelo menos 90% ($x \geq 0,9$) na saída da turbina. As modificações no ciclo conhecidas como *superaquecimento* e *reaquecimento* proporcionam pressões de operação vantajosas na caldeira e no condensador, e ainda eliminam o problema de título baixo na saída da turbina.

Ciclo_Rankine
A.26 Aba b



Superaquecimento

Consideremos, inicialmente, o *superaquecimento*. Uma vez que não há restrição quanto à existência de vapor saturado na entrada da turbina, uma energia adicional pode ser somada por transferência de calor para o vapor, trazendo-o a uma condição de vapor *superaquecido* na entrada da turbina. Esse acréscimo de energia é realizado em um trocador de calor separado chamado *superaquecedor*. A combinação da caldeira com o *superaquecedor* é conhecida como *gerador de vapor*. A Fig. 8.3 mostra um ciclo ideal de Rankine com vapor *superaquecido* na entrada da turbina: o ciclo 1'-2'-3-4-1'. O ciclo com *superaquecimento* apresenta uma temperatura média mais alta para o acréscimo de calor do que o ciclo sem *superaquecimento* (ciclo 1-2-3-4-1) e, portanto, a eficiência térmica é maior. Além disso, o título no estado 2' na saída da turbina é maior do que no estado 2, que seria o estado na saída da turbina sem *superaquecimento*. Dessa maneira, o *superaquecimento* também tende a minorar o problema do título baixo do vapor na saída da turbina. Com um *superaquecimento* adequado, o estado na saída da turbina pode inclusive cair para a região de vapor *superaquecido*.

superaquecimento

Reaquecimento

Outra modificação normalmente empregada nas plantas de potência a vapor é o *reaquecimento*. Com o *reaquecimento*, uma planta de potência pode tirar proveito do aumento de eficiência resultante de pressões maiores na caldeira e ainda evitar um título baixo para o vapor na saída da turbina. No ciclo ideal com *reaquecimento* mostrado na Fig. 8.7, o vapor não se expande até a pressão do condensador em um único estágio. O vapor se expande através de uma turbina no primeiro estágio (Processo 1-2) até um valor de pressão entre as pressões do gerador de vapor e do condensador. O vapor é então *reaquecido* no gerador de vapor (Processo 2-3). Em condições ideais, não haverá queda de pressão durante o *reaquecimento* do vapor. Após o *reaquecimento*, o vapor se expande em uma turbina no segundo estágio (Processo 3-4). Observe que, com o *reaquecimento*, o título do vapor na saída da turbina é aumentado. Isto pode ser percebido no diagrama $T-s$ mostrado na Fig. 8.7 se compararmos o estado 4 com o estado 4' na saída da turbina sem *reaquecimento*.

reaquecimento

TOME NOTA...

Quando se calcula a eficiência térmica de um ciclo de *reaquecimento*, é necessário explicar a saída de trabalho tanto dos estágios da turbina quanto da adição de calor total que ocorre na vaporização/ *superaquecimento* e os processos de *reaquecimento*. Esse cálculo está representado no Exemplo 8.3.

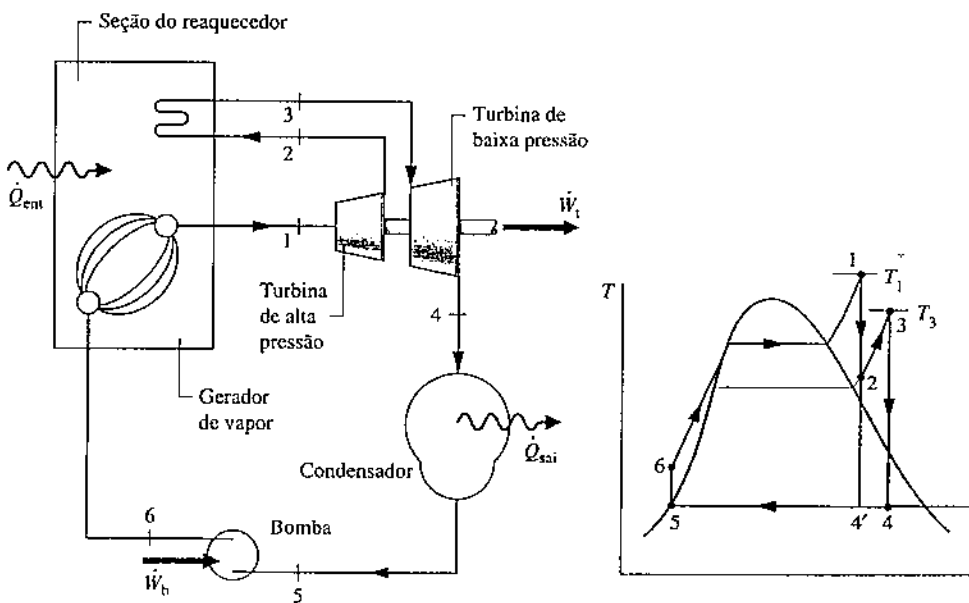


Fig. 8.7 Ciclo ideal com reaquecimento.

Plantas Supercríticas

A temperatura do vapor que entra na turbina sofre restrições devidas a limitações metalúrgicas impostas pelos materiais utilizados na fabricação do superaquecedor, do reaquecedor e da turbina. Uma alta pressão no gerador de vapor também requer tubulações que possam suportar grandes tensões a temperaturas elevadas. Nesse sentido, a melhoria dos materiais e dos métodos de fabricação tem, gradualmente, permitido um aumento significativo do limite máximo das temperaturas do ciclo e das pressões no gerador de vapor, com correspondentes aumentos na eficiência térmica, o que reduz o consumo de combustível e diminui os impactos ambientais. Esse progresso atual permite que as plantas de potência a vapor possam operar com pressões no gerador de vapor superiores à pressão crítica da água (22,1 MPa, 3203,6 lbf/in²). Essas são conhecidas como plantas de potência a vapor supercríticas.

plantas supercríticas

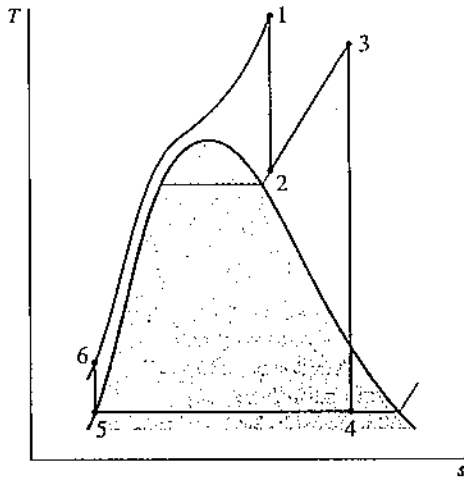


Fig. 8.8 Ciclo supercrítico ideal com reaquecimento.

A Fig. 8.8 mostra um ciclo ideal de reaquecimento. Conforme indicado pelo Processo 6-1, a geração de vapor ocorre a uma pressão acima da pressão crítica. Não ocorre qualquer mudança pronunciada de fase durante esse processo, e não é utilizada uma caldeira convencional. Em vez disso, a água que flui através de tubos é gradualmente aquecida, desde a fase líquida até a fase de vapor sem o borbulhamento característico da ebulição. Em cada ciclo o aquecimento é produzido pela combustão de carvão pulverizado com ar.

Atualmente, as plantas de potência a vapor supercríticas produzem vapor a pressões e temperaturas próximas a 30 MPa (4350 lbf/in²) e 600°C (1100°F), respectivamente, permitindo eficiências térmicas de até 47%. Com as superligas, aumentando o limite das altas temperaturas e a resistência à corrosão, se tornando comercialmente viáveis, as instalações ultrasupercríticas podem produzir vapor a 35 MPa (5075 lbf/in²) e 750°C (1290°F) com eficiências térmicas que excedem a 50%. As plantas subcríticas têm eficiências de até cerca de 40%.

Enquanto os custos de instalação das plantas supercríticas por unidade de potência gerada são um pouco superiores aos das plantas subcríticas, os custos do combustível das plantas supercríticas são consideravelmente menores devido ao aumento da eficiência térmica. Como nas plantas supercríticas é utilizada uma quantidade menor de combustível para uma dada potência de saída, elas produzem menos dióxido de carbono, outros gases de queima e resíduo sólido do que as plantas subcríticas. A evolução das plantas de potência supercríticas a partir de suas precursoras subcríticas propicia um estudo de caso sobre como os avanços na tecnologia favorecem o aumento da eficiência termodinâmica acompanhado da economia de combustível, do reduzido impacto ambiental e da redução de todos os custos efetivos.

No próximo exemplo, o ciclo ideal de Rankine do Exemplo 8.1 é modificado para incluir superaquecimento e reaquecimento.

EXEMPLO 8.3

Avaliação do Desempenho de um Ciclo Ideal com Reaquecimento

O vapor d'água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine com superaquecimento e reaquecimento. O vapor entra na turbina do primeiro estágio a 8,0 MPa e 480°C, e se expande até 0,7 MPa. Em seguida, é reaquecido até 440°C antes de entrar na turbina do segundo estágio, onde se expande até a pressão do condensador de 0,008 MPa. A potência líquida na saída é de 100 MW. Determine (a) a eficiência térmica do ciclo, (b) a vazão mássica do vapor, em kg/h, (c) a taxa de transferência de calor, $\dot{Q}_{\text{saí}}$ do vapor que condensa quando passa pelo condensador, em MW. Discuta os efeitos do reaquecimento no ciclo de potência a vapor.

SOLUÇÃO

Dado: um ciclo ideal com reaquecimento opera com vapor d'água como fluido de trabalho. As pressões e temperaturas de operação são especificadas, e a potência líquida disponível na saída é fornecida.

Pede-se: determine a eficiência térmica, a vazão mássica do vapor, em kg/h, e a taxa de transferência de calor do vapor que condensa ao passar pelo condensador, em MW. Discuta os efeitos do reaquecimento.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

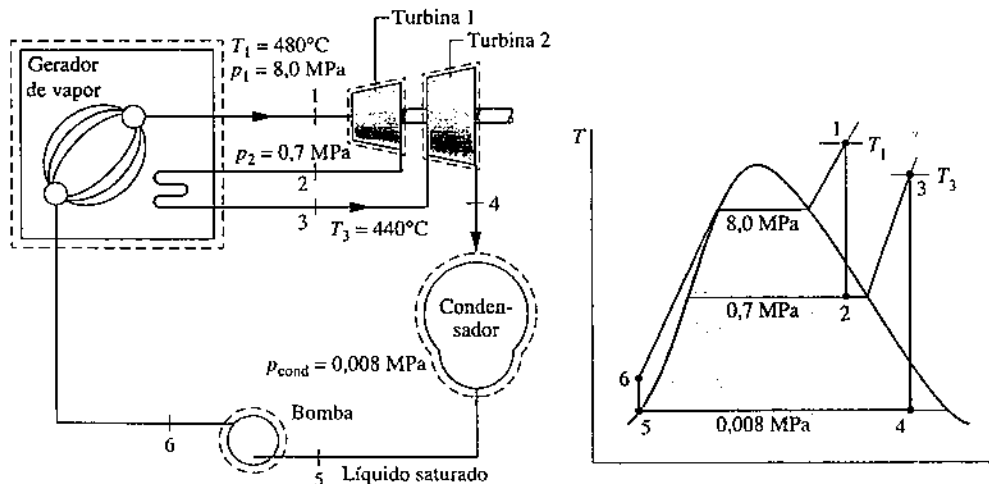


Fig. E8.3

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime estacionário. Os volumes de controle são mostrados no diagrama fornecido por linhas tracejadas.
2. Todos os processos sobre o fluido de trabalho são internamente reversíveis.
3. A turbina e a bomba operam adiabaticamente.
4. O condensado sai do condensador como líquido saturado.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

Análise: inicialmente, define-se cada um dos estados principais. Começa-se pela entrada na turbina do primeiro estágio, onde a pressão é de 8,0 MPa e a temperatura é de 480°C, de modo que o vapor é superaquecido. Pela Tabela A-4, $h_1 = 3348,4$ kJ/kg e $s_1 = 6,6586$ kJ/kg · K.

O estado 2 é definido pela pressão $p_2 = 0,7$ MPa e pela condição $s_2 = s_1$ para a expansão isentrópica através da turbina do primeiro estágio. Utilizando-se os dados para líquido saturado e vapor saturado da Tabela A-3, o título no estado 2 é

$$x_2 = \frac{s_2 - s_f}{s_g - s_f} = \frac{6,6586 - 1,9922}{6,708 - 1,9922} = 0,9895$$

Assim, a entalpia específica vale

$$\begin{aligned} h_2 &= h_f + x_2 h_{fg} \\ &= 697,22 + (0,9895)2066,3 = 2741,8 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O estado 3 é de vapor superaquecido com $p_3 = 0,7$ MPa e $T_3 = 440^\circ\text{C}$, e assim, pela Tabela A-4, $h_3 = 3353,3$ kJ/kg e $s_3 = 7,7571$ kJ/kg · K.

Para definir o estado 4, utiliza-se $p_4 = 0,008$ MPa e $s_4 = s_3$ para a expansão isentrópica através da turbina do segundo estágio. Com os dados da Tabela A-3, o título no estado 4 é

$$x_4 = \frac{s_4 - s_f}{s_g - s_f} = \frac{7,7571 - 0,5926}{8,2287 - 0,5926} = 0,9382$$

A entalpia específica é

$$h_4 = 173,88 + (0,9382)2403,1 = 2428,5 \text{ kJ/kg}$$

O estado 5 é líquido saturado a 0,008 MPa, de modo que $h_5 = 173,88$ kJ/kg. Finalmente, o estado na saída da bomba é o mesmo do Exemplo 8.1, portanto, $h_6 = 181,94$ kJ/kg.

(a) A potência líquida desenvolvida pelo ciclo vale

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = \dot{W}_{t1} + \dot{W}_{t2} - \dot{W}_b$$

Os balanços de massa e energia para os dois estágios de turbina e para a bomba se reduzem, respectivamente, a

$$\text{Turbina 1: } \dot{W}_{t1}/\dot{m} = h_1 - h_2$$

$$\text{Turbina 2: } \dot{W}_{t2}/\dot{m} = h_3 - h_4$$

$$\text{Bomba: } \dot{W}_b/\dot{m} = h_6 - h_5$$

em que \dot{m} é a vazão mássica do vapor.

A taxa de transferência de calor total para o fluido de trabalho quando este passa através da caldeira com superaquecedor e reaquecedor é obtida por

$$\frac{\dot{Q}_{\text{ent}}}{\dot{m}} = (h_1 - h_6) + (h_3 - h_2)$$

Utilizando essas expressões, podemos calcular a eficiência térmica como

$$\begin{aligned} \eta &= \frac{(h_1 - h_2) + (h_3 - h_4) - (h_6 - h_5)}{(h_1 - h_6) + (h_3 - h_2)} \\ &= \frac{(3348,4 - 2741,8) + (3353,3 - 2428,5) - (181,94 - 173,88)}{(3348,4 - 181,94) + (3353,3 - 2741,8)} \\ &= \frac{606,6 + 924,8 - 8,06}{3166,5 + 611,5} = \frac{1523,3 \text{ kJ/kg}}{3778 \text{ kJ/kg}} = 0,403(40,3\%) \end{aligned}$$

(b) A vazão mássica do vapor pode ser obtida utilizando-se a expressão para a potência líquida fornecida no item (a).

$$\begin{aligned} \dot{m} &= \frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{(h_1 - h_2) + (h_3 - h_4) - (h_6 - h_5)} \\ &= \frac{(100 \text{ MW})[3600 \text{ s/h}][10^3 \text{ kW/MW}]}{(606,6 + 924,8 - 8,06) \text{ kJ/kg}} = 2,363 \times 10^5 \text{ kg/h} \end{aligned}$$

(c) A taxa de transferência de calor do vapor que condensa para a água de resfriamento vale

$$\begin{aligned}\dot{Q}_{\text{sai}} &= \dot{m}(h_4 - h_5) \\ &= \frac{2,363 \times 10^5 \text{ kg/h} (2428,5 - 173,88) \text{ kJ/kg}}{|3600 \text{ s/h}| |10^3 \text{ kW/MW}|} = 148 \text{ MW}\end{aligned}$$

Para percebermos os efeitos do reaquecimento, comparamos os atuais valores com seus equivalentes do Problema 8.1. Com superaquecimento e reaquecimento, a eficiência térmica é aumentada em relação àquela do ciclo do Exemplo 8.1. Para uma potência líquida de saída especificada (100 MW), uma eficiência térmica mais alta significa que é necessária uma vazão mássica de vapor menor. Além disso, com uma eficiência térmica maior, a taxa de transferência de calor para a água de resfriamento também é menor, resultando em uma demanda reduzida de água de resfriamento. Com o reaquecimento, o título do vapor na saída da turbina é significativamente aumentado em relação ao seu valor para o ciclo do Exemplo 8.1.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama T - s do ciclo ideal de Rankine com reaquecimento.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados necessários das propriedades.
- aplicar os balanços de massa e energia.
- calcular os parâmetros de desempenho para o ciclo.

Teste-RELÂMPAGO

Qual é a taxa de adição de calor, em MW, para o processo de reaquecimento? Em relação ao calor total adicionado ao ciclo, qual é o percentual desse valor? Resposta: 40,1 MW e 16,2%.

O exemplo a seguir ilustra o efeito das irreversibilidades na turbina sobre o ciclo ideal com reaquecimento do Exemplo 8.3.

EXEMPLO 8.4

Avaliando o Desempenho de um Ciclo de Reaquecimento com Irreversibilidade na Turbina

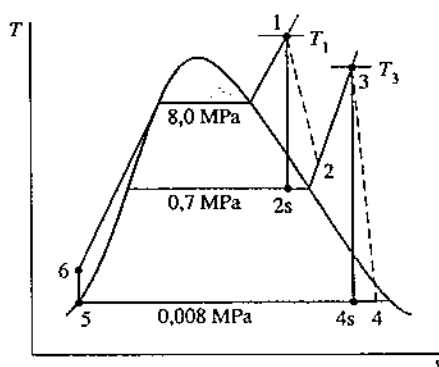
Reconsidere o ciclo com reaquecimento do Exemplo 8.3, mas, desta vez, inclua na análise o fato de que cada estágio de turbina apresenta a mesma eficiência isentrópica. (a) Considerando $\eta_t = 85\%$, determine a eficiência térmica. (b) Faça um gráfico da eficiência térmica em função da eficiência do estágio da turbina na faixa de 85 a 100%.

SOLUÇÃO

Dado: um ciclo com reaquecimento opera utilizando vapor d'água como fluido de trabalho. As pressões e temperaturas de operação são especificadas. Cada estágio de turbina tem a mesma eficiência isentrópica.

Pede-se: se $\eta_t = 85\%$, determine a eficiência térmica. Construa também um gráfico da eficiência térmica em função da eficiência isentrópica do estágio da turbina na faixa de 85 a 100%.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Como no Exemplo 8.3, cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime estacionário.
2. Com exceção dos dois estágios de turbina, todos os processos são internamente reversíveis.
3. A turbina e a bomba operam adiabaticamente.
4. O condensado sai do condensador como líquido saturado.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

Fig. E8.4a

Análise:

(a) Pela solução do Exemplo 8.3, são conhecidos os seguintes valores da entalpia específica, em kJ/kg: $h_1 = 3348,4$; $h_{2s} = 2741,8$; $h_3 = 3353,3$; $h_{4s} = 2428,5$; $h_5 = 173,88$ e $h_6 = 181,94$.

Podemos determinar a entalpia específica na saída da turbina do primeiro estágio, h_2 , resolvendo a expressão da eficiência da turbina. Assim

$$\begin{aligned}h_2 &= h_1 - \eta_t(h_1 - h_{2s}) \\ &= 3348,4 - 0,85(3348,4 - 2741,8) = 2832,8 \text{ kJ/kg}\end{aligned}$$

A entalpia específica na saída da turbina do segundo estágio pode ser obtida de modo semelhante:

$$\begin{aligned}h_4 &= h_3 - \eta_t(h_3 - h_{4s}) \\ &= 3353,3 - 0,85(3353,3 - 2428,5) = 2567,2 \text{ kJ/kg}\end{aligned}$$

Assim, a eficiência térmica pode ser obtida como

$$\begin{aligned}\eta &= \frac{(h_1 - h_2) + (h_3 - h_4) - (h_6 - h_5)}{(h_1 - h_6) + (h_3 - h_2)} \\ &= \frac{(3348,4 - 2832,8) + (3353,3 - 2567,2) - (181,94 - 173,88)}{(3348,4 - 181,94) + (3353,3 - 2832,8)} \\ &= \frac{1293,6 \text{ kJ/kg}}{3687,0 \text{ kJ/kg}} = 0,351 \text{ (35,1\%)}\end{aligned}$$

(b) O programa IT para a solução deste item é listado a seguir. Nele, etat1 é η_{11} , etat2 é η_{12} , eta é η , $W_{\text{net}} = \dot{W}_{\text{net}} = \dot{W}_{\text{liq}}/\dot{m}$ e $Q_{\text{in}} = \dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m}$.

// Fix the states

T1 = 480 // °C

p1 = 80 // bar

h1 = h_PT ("Water/Steam", p1, T1)

s1 = s_PT ("Water/Steam", p1, T1)

p2 = 7 // bar

h2s = h_Ps ("Water/Steam", p2, s1)

etat1 = 0.85

h2 = h1 - etat1 * (h1 - h2s)

T3 = 440 // °C

p3 = p2

h3 = h_PT ("Water/Steam", p3, T3)

s3 = s_PT ("Water/Steam", p3, T3)

p4 = 0.08 // bar

h4s = h_Ps ("Water/Steam", p4, s3)

etat2 = etat1

h4 = h3 - etat2 * (h3 - h4s)

p5 = p4

h5 = hsat_Px ("Water/Steam", p5, 0) // kJ/kg

v5 = vsat_Px ("Water/Steam", p5, 0) // m³/kg

p6 = p1

h6 = h5 + v5 * (p6 - p5) * 100 // The 100 in this expression is a unit conversion factor.

// Calculate thermal efficiency

Wnet = (h1 - h2) + (h3 - h4) - (h6 - h5)

Qin = (h1 - h6) + (h3 - h2)

eta = Wnet/Qin

Utilizando o botão **Explore**, varia-se eta de 0,85 a 1,0 em intervalos de 0,01. Em seguida, usando o botão **Graph**, obtém-se o seguinte gráfico:

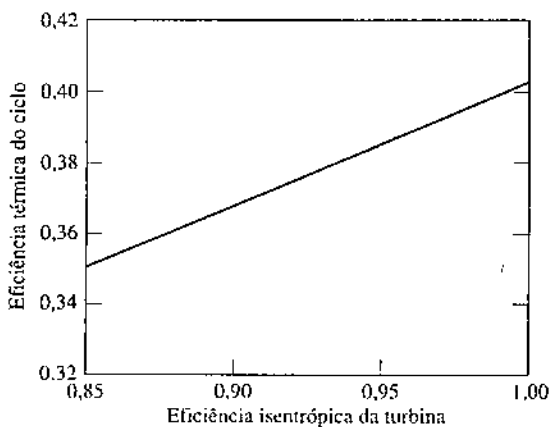


Fig. E8.4b

Pelo gráfico da Fig. E8.4b, vê-se que a eficiência térmica do ciclo aumenta de 0,351 para 0,403 quando a eficiência isentrópica do estágio da turbina aumenta de 0,85 para 1,00, conforme se espera com base nos resultados dos Exemplos 8.3 e do item (a) do exemplo atual. Percebe-se também que a eficiência isentrópica da turbina apresenta um efeito significativo na eficiência térmica do ciclo.

- 1 Devido às irreversibilidades presentes nos estágios da turbina, o trabalho líquido por unidade de massa desenvolvido neste caso é significativamente menor do que no caso do Exemplo 8.3. A eficiência térmica também é consideravelmente menor.

Teste-RELÂMPAGO

Caso a temperatura T_3 fosse aumentada para 480°C , seria esperado que a eficiência térmica aumentasse, diminuísse ou permanecesse a mesma? Resposta: A eficiência térmica aumentaria.

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo ideal de Rankine com reaquecimento incluindo irreversibilidades na turbina e na bomba.
 - fixar cada um dos principais estados e obter os dados necessários das propriedades.
 - aplicar os princípios do balanço de massa, de energia e de entropia.
 - calcular os parâmetros de desempenho para o ciclo.

8.4 Melhoria do Desempenho — Ciclo de Potência a Vapor Regenerativo

regeneração

Outro método comumente utilizado para aumentar a eficiência térmica das plantas de potência a vapor é o *aquecimento regenerativo da água de alimentação* ou, simplesmente, *regeneração*. Este é o tema da presente seção.

Para a apresentação do princípio do aquecimento regenerativo da água de alimentação, considere novamente a Fig. 8.3. No ciclo 1-2-3-4-a-1, o fluido de trabalho entra na caldeira como líquido comprimido no estado 4 e é aquecido enquanto estiver na fase líquida até o estado a. Com o aquecimento regenerativo da água de alimentação, o fluido de trabalho entra na caldeira em um estado *entre* 4 e a. Assim, a temperatura média de acréscimo de calor é aumentada, tendendo, portanto, a aumentar a eficiência térmica.

8.4.1 Aquecedores de Água de Alimentação Abertos

aquecedor de água de alimentação aberto

Considere como a regeneração pode ser efetuada por meio de um aquecedor de água de alimentação aberto, um trocador de calor do tipo contato direto no qual correntes a diferentes temperaturas se misturam para formar uma corrente a uma temperatura intermediária. A Fig. 8.9 mostra o diagrama esquemático e o diagrama $T-s$ correspondente para um ciclo de potência a vapor regenerativo que tem um aquecedor de água de alimentação aberto. Para este ciclo, o fluido de trabalho passa isentropicamente através dos estágios da turbina e das bombas, e o escoamento através do gerador de vapor, do condensador e do aquecedor de água de alimentação ocorre sem queda de pressão em qualquer desses componentes. Ainda assim, existe uma fonte de irreversibilidade devido à mistura no aquecedor de água de alimentação.

O vapor entra na turbina de primeiro estágio no estado 1 e se expande até o estado 2, onde é *extraída*, ou *sangrada*, uma fração do escoamento total para um aquecedor de água de alimentação aberto que opera a uma pressão de extração, p_2 . O restante do vapor se expande através da turbina de segundo estágio até o estado 3. Essa parcela do escoamento total é condensada para líquido saturado, estado 4, e em seguida bombeada até a pressão de extração e introduzida no aquecedor de água de alimentação no estado 5. Uma única corrente misturada deixa o aquecedor de água de alimentação

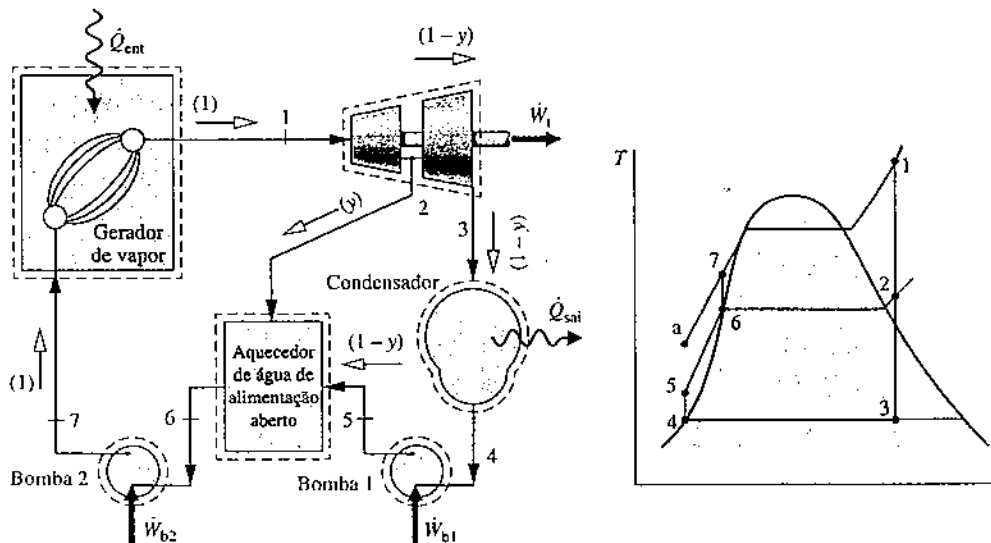


Fig. 8.9 Ciclo de potência a vapor regenerativo com um aquecedor de água de alimentação aberto.

no estado 6. Para o caso mostrado na Fig. 8.9, as vazões mássicas das correntes que entram no aquecedor de água de alimentação são tais que o estado 6 é de líquido saturado à pressão de extração. O líquido no estado 6 é então bombeado até a pressão do gerador de vapor e entra nesse gerador de vapor no estado 7. Finalmente, o fluido de trabalho é aquecido do estado 7 para o estado 1 no gerador de vapor.

Considerando o diagrama $T-s$ do ciclo, observe que o acréscimo de calor ocorreria do estado 7 até o estado 1, em vez do estado 6 até o estado 1, como no caso sem regeneração. Dessa maneira, a quantidade de energia que deve ser fornecida através da queima de combustível fóssil, ou por outra fonte de energia, para vaporizar e superaquecer o vapor seria reduzida. Esse é o efeito desejado. No entanto, somente uma parte do escoamento total se expande através da turbina de segundo estágio (Processo 2-3) e, assim, menos trabalho será desenvolvido. Na prática, as condições de operação são escolhidas de maneira que a redução no calor adicionado supera com vantagem a diminuição do trabalho líquido desenvolvido, resultando em maior eficiência térmica nas plantas de potência regenerativas.

Análise do Ciclo

Considere a seguir a análise termodinâmica do ciclo regenerativo ilustrado na Fig. 8.9. Uma etapa inicial importante na análise de qualquer ciclo a vapor regenerativo é o cálculo das vazões mássicas através de cada um dos componentes. Considerando-se um único volume de controle envolvendo os dois estágios de turbina, o balanço de vazão mássica em regime estacionário se reduz a

$$\dot{m}_2 + \dot{m}_3 = \dot{m}_1$$

sendo \dot{m}_1 a taxa pela qual a massa entra na turbina de primeiro estágio no estado 1, \dot{m}_2 a taxa pela qual a massa é extraída e sai no estado 2 e \dot{m}_3 a taxa pela qual a massa sai da turbina de segundo estágio no estado 3. Dividindo a igualdade anterior por \dot{m}_1 temos as vazões mássicas expressas por *unidade de massa* que passa pela turbina de primeiro estágio

$$\frac{\dot{m}_2}{\dot{m}_1} + \frac{\dot{m}_3}{\dot{m}_1} = 1$$

Designando-se por y a fração do escoamento total extraída no estado 2 ($y = \dot{m}_2/\dot{m}_1$), a fração do escoamento total que passa através da turbina de segundo estágio será

$$\frac{\dot{m}_3}{\dot{m}_1} = 1 - y \quad (8.11)$$

As frações do escoamento total em várias posições estão indicadas entre parênteses na Fig. 8.9.

A fração y pode ser determinada pela aplicação dos princípios de conservação de massa e de energia a um volume de controle no entorno do aquecedor de água de alimentação. Admitindo-se que não há transferência de calor entre o aquecedor de água de alimentação e suas vizinhanças, e desprezando-se os efeitos das energias cinética e potencial, os balanços de massa e de energia em regime estacionário se reduzem a

$$0 = yh_2 + (1 - y)h_5 - h_6$$

Explicitando-se y , tem-se

$$y = \frac{h_6 - h_5}{h_2 - h_5} \quad (8.12)$$

A Eq. 8.12 nos permite determinar a fração y quando os estados 2, 5 e 6 estão definidos.

Expressões para os principais trabalhos e as transferências de calor do ciclo regenerativo podem ser determinadas pela aplicação dos balanços de massa e de energia aos volumes de controle no entorno de cada componente. Iniciando-se pela turbina, o trabalho total é obtido pela soma dos trabalhos desenvolvidos por cada estágio de turbina. Desprezando-se os efeitos das energias cinética e potencial e admitindo-se que não haja troca de calor com as vizinhanças, pode-se expressar o trabalho total de turbina por unidade de massa que passa através da turbina de primeiro estágio como

$$\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}_1} = (h_1 - h_2) + (1 - y)(h_2 - h_3) \quad (8.13)$$

O trabalho total de bombeamento é a soma do trabalho necessário para se operar cada bomba individualmente. Com base em uma unidade de massa que passa pela turbina de primeiro estágio, o trabalho total de bombeamento é

$$\frac{\dot{W}_b}{\dot{m}_1} = (h_7 - h_6) + (1 - y)(h_5 - h_4) \quad (8.14)$$

A energia adicionada por transferência de calor ao fluido de trabalho que passa através do gerador de vapor, por unidade de massa que se expande através da turbina de primeiro estágio, é

$$\frac{\dot{Q}_{ent}}{\dot{m}_1} = h_1 - h_7 \quad (8.15)$$

e a energia rejeitada por transferência de calor para a água de resfriamento é

$$\frac{\dot{Q}_{sai}}{\dot{m}_1} = (1 - y)(h_3 - h_4) \quad (8.16)$$

O exemplo a seguir ilustra a análise de um ciclo regenerativo com um aquecedor de água de alimentação aberto, incluindo o cálculo das propriedades nos diversos estados ao longo do ciclo e a determinação das frações do escoamento total em várias posições.

EXEMPLO 8.5

Análise de um Ciclo Regenerativo com Aquecedor de Água de Alimentação Aberto

Considere um ciclo de potência a vapor regenerativo com um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor d'água entra na turbina a 8,0 MPa e 480°C e se expande até 0,7 MPa, na qual parte do vapor é extraído e desviado para o aquecedor de água de alimentação aberto que opera a 0,7 MPa. O restante do vapor se expande através da turbina de segundo estágio até a pressão de 0,008 MPa do condensador. O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação aberto a 0,7 MPa. A eficiência isentrópica de cada estágio de turbina é de 85% e cada bomba opera isentropicamente. Se a potência líquida produzida pelo ciclo é de 100 MW, determine (a) a eficiência térmica e (b) a vazão mássica do vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em kg/h.

SOLUÇÃO

Dado: um ciclo de potência a vapor regenerativo opera com vapor d'água como fluido de trabalho. As pressões e temperaturas de operação são especificadas e a eficiência de cada estágio da turbina e a potência líquida produzida também são fornecidas.

Pede-se: determine a eficiência térmica e a vazão mássica na turbina, em kg/h.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

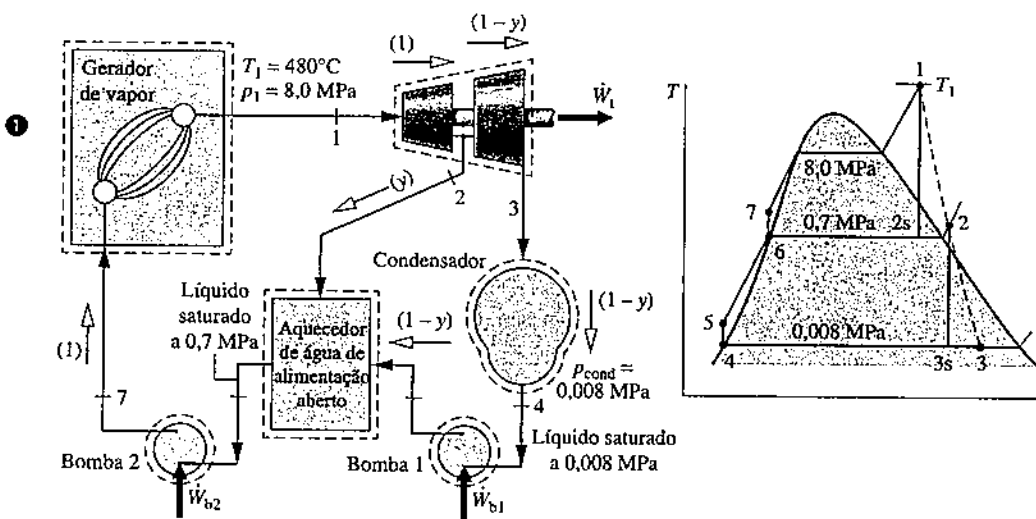


Fig. E8.5

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime estacionário. Os volumes de controle são indicados no diagrama esquemático por linhas tracejadas.
2. Todos os processos sobre o fluido de trabalho são internamente reversíveis, à exceção das expansões através dos dois estágios de turbina e da mistura no aquecedor de água de alimentação aberto.
3. As turbinas, as bombas e o aquecedor de água de alimentação operam adiabaticamente.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
5. Tanto na saída do aquecedor de água de alimentação aberto quanto na saída do condensador o líquido está saturado.

Análise: a entalpia específica nos estados 1 e 4 pode ser obtida nas tabelas de vapor. A entalpia específica no estado 2 é calculada na solução do Exemplo 8.4. A entropia específica no estado 2 pode ser obtida das tabelas de vapor utilizando-se os valores conhecidos de entalpia e pressão nesse estado. Resumindo, $h_1 = 3348,4$ kJ/kg, $h_2 = 2832,8$ kJ/kg, $s_2 = 6,8606$ kJ/kg · K, $h_4 = 173,88$ kJ/kg.

A entalpia específica no estado 3 pode ser determinada por meio da eficiência do segundo estágio de turbina, ou seja,

$$h_3 = h_2 - \eta_t(h_2 - h_{3s})$$

Com $s_{3s} = s_2$, o título no estado 3s é $x_{3s} = 0,8208$; utilizando esta informação, obtém-se $h_{3s} = 2146,3$ kJ/kg. Assim,

$$h_3 = 2832,8 - 0,85(2832,8 - 2146,3) = 2249,3 \text{ kJ/kg}$$

O estado 6 é líquido saturado a 0,7 MPa. Assim, $h_6 = 697,22$ kJ/kg.

Como se admite que as bombas operam isotropicamente, os valores da entalpia específica nos estados 5 e 7 podem ser determinados como

$$h_5 = h_4 + v_4(p_5 - p_4) = 173,88 + (1,0084 \times 10^{-3})(\text{m}^3/\text{kg})(0,7 - 0,008) \text{ MPa} \left| \frac{10^6 \text{ N/m}^2}{1 \text{ MPa}} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| = 174,6 \text{ kJ/kg}$$

$$h_7 = h_6 + v_6(p_7 - p_6) = 697,22 + (1,1080 \times 10^{-3})(8,0 - 0,7) | 10^3 | = 705,3 \text{ kJ/kg}$$

Aplicando balanços de massa e de energia a um volume de controle envolvendo o aquecedor aberto, obtém-se a fração y do escoamento extraído no estado 2, ou seja

$$y = \frac{h_6 - h_5}{h_2 - h_5} = \frac{697,22 - 174,6}{2832,8 - 174,6} = 0,1966$$

(a) Relativamente a uma unidade de massa que passa pela turbina de primeiro estágio, o trabalho total produzido pela turbina é

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_t}{\dot{m}_1} &= (h_1 - h_2) + (1 - y)(h_2 - h_3) \\ &= (3348,4 - 2832,8) + (0,8034)(2832,8 - 2249,3) = 984,4 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O trabalho total de bombeamento por unidade de massa que passa através da turbina de primeiro estágio é

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_b}{\dot{m}_1} &= (h_7 - h_6) + (1 - y)(h_5 - h_4) \\ &= (705,3 - 697,22) + (0,8034)(174,6 - 173,88) = 8,7 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O calor adicionado no gerador de vapor por unidade de massa que passa pela turbina de primeiro estágio é

$$\frac{\dot{Q}_{ent}}{\dot{m}_1} = h_1 - h_7 = 3348,4 - 705,3 = 2643,1 \text{ kJ/kg}$$

Assim, a eficiência térmica vale

$$\eta = \frac{\dot{W}_t/\dot{m}_1 - \dot{W}_b/\dot{m}_1}{\dot{Q}_{ent}/\dot{m}_1} = \frac{984,4 - 8,7}{2643,1} = 0,369 \text{ (36,9\%)}$$

(b) Pode-se determinar a vazão mássica do vapor d'água que entra na turbina, \dot{m}_1 , utilizando o valor fornecido para a potência líquida produzida, 100 MW. Como

$$\dot{W}_{ciclo} = \dot{W}_t - \dot{W}_b$$

e

$$\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}_1} = 984,4 \text{ kJ/kg} \quad \text{e} \quad \frac{\dot{W}_b}{\dot{m}_1} = 8,7 \text{ kJ/kg}$$

segue-se que

$$\dot{m}_1 = \frac{(100 \text{ MW})|3600 \text{ s/h}|}{(984,4 - 8,7) \text{ kJ/kg}} \left| \frac{10^3 \text{ kJ/s}}{1 \text{ MW}} \right| = 3,69 \times 10^5 \text{ kg/h}$$

❶ Note que as frações do escoamento total relacionadas com as diversas posições estão indicadas na figura.

Teste-RELÂMPAGO

Se a vazão mássica de vapor que entra na turbina de primeiro estágio fosse de 150 kg/s, qual seria a potência líquida, em MW, e a fração de vapor extraído, y ? Resposta: 146,4 MW e 0,1966.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo de potência a vapor regenerativo com aquecedor de água de realimentação aberto.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados necessários das propriedades.
- aplicar os princípios do balanço de massa, da energia e de entropia.
- calcular os parâmetros de desempenho do ciclo.

8.4.2 Aquecedores de Água de Alimentação Fechados

O aquecimento regenerativo da água de alimentação também pode ser realizado com aquecedores de água de alimentação fechados. Os aquecedores fechados são recuperadores do tipo casca e tubo nos quais a temperatura da água de alimentação aumenta conforme o vapor extraído se condensa no exterior dos tubos que transportam a água de alimentação. Uma vez que as duas correntes não se misturam, elas podem se apresentar a diferentes pressões.

aquecedor de água de alimentação fechado

Os diagramas da Fig. 8.10 mostram dois esquemas distintos para se remover o condensado de aquecedores de água de alimentação fechados. Na Fig. 8.10a, essa operação é realizada por uma bomba cuja função é bombear o condensado adiante para uma região de pressão mais elevada no ciclo. Na Fig. 8.10b, permite-se que o condensado passe através de um purgador para dentro de um aquecedor de água de alimentação que opera a uma pressão mais baixa ou para dentro do condensador. Um purgador é um tipo de válvula que permite apenas a passagem de líquido para uma região de pressão mais baixa.

A Fig. 8.11 mostra esquematicamente um ciclo de potência a vapor regenerativo que tem um aquecedor de água de alimentação fechado com o condensado purgado para o condensador. Nesse ciclo, o fluido de trabalho passa isentropicamente através dos estágios de turbina e bombas. Com exceção da expansão através do purgador, não há quedas de pressão associadas ao escoamento através dos outros componentes. O diagrama $T-s$ mostra os estados principais do ciclo.

O escoamento total de vapor se expande através da turbina de primeiro estágio desde o estado 1 até o estado 2. Nesse ponto, uma fração do escoamento é sangrada para o aquecedor de água de alimentação fechado, onde se condensa. O

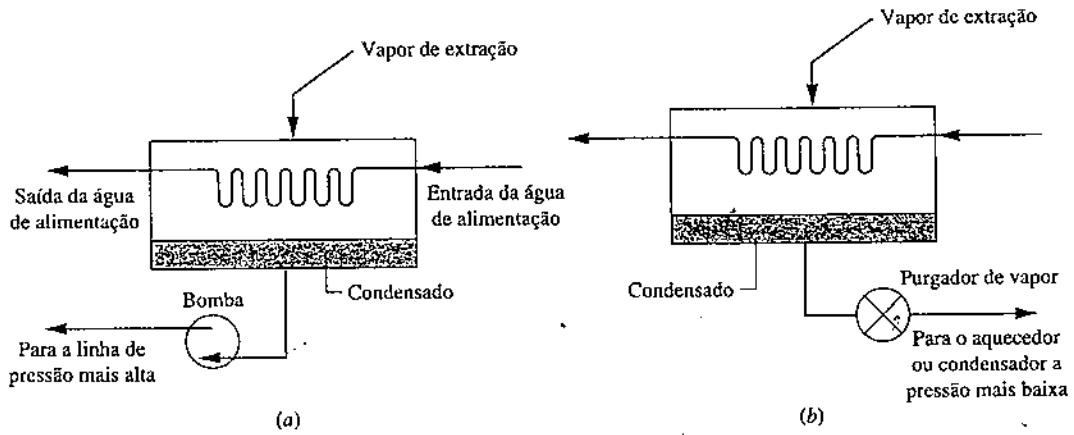


Fig. 8.10 Exemplos de aquecedores de água de alimentação fechados.

Líquido saturado à pressão de extração sai do aquecedor de água de alimentação no estado 7. O condensado é então purgado para o condensador, onde se junta à fração do escoamento total que passa pela turbina de segundo estágio. A expansão do estado 7 para o estado 8 através do purgador é irreversível e, por esta razão, é indicada por uma linha tracejada no diagrama $T-s$. O escoamento total que sai do condensador como líquido saturado no estado 4 é bombeado até a pressão do gerador de vapor e entra no aquecedor de água de alimentação no estado 5. A temperatura da água de alimentação é aumentada na passagem pelo aquecedor de água de alimentação. A água de alimentação então sai no estado 6. O ciclo se completa quando o fluido de trabalho é aquecido no gerador de vapor a pressão constante do estado 6 até o estado 1. Embora o aquecedor fechado mostrado na figura opere sem queda de pressão em ambas as correntes, existe uma fonte de irreversibilidade devida à diferença de temperatura de uma corrente para a outra.

Análise do Ciclo

O diagrama esquemático do ciclo mostrado na Fig. 8.11 é identificado com as frações do escoamento total em várias posições. Essa marcação geralmente ajuda na análise desses ciclos. A fração do escoamento total extraída, y , pode ser determinada pela aplicação dos princípios de conservação de massa e de energia em um volume de controle no entorno do aquecedor de água de alimentação. Admitindo-se que não haja transferência de calor entre o aquecedor de água de alimentação e suas vizinhanças e desprezando-se os efeitos das energias cinética e potencial, os balanços das taxas de massa e de energia, em regime estacionário, podem ser expressos por

$$0 = y(h_2 - h_7) + (h_5 - h_6)$$

Explicitando y , tem-se

$$y = \frac{h_6 - h_5}{h_2 - h_7} \tag{8.17}$$

Os principais trabalhos e transferências de calor são calculados conforme discutido anteriormente.

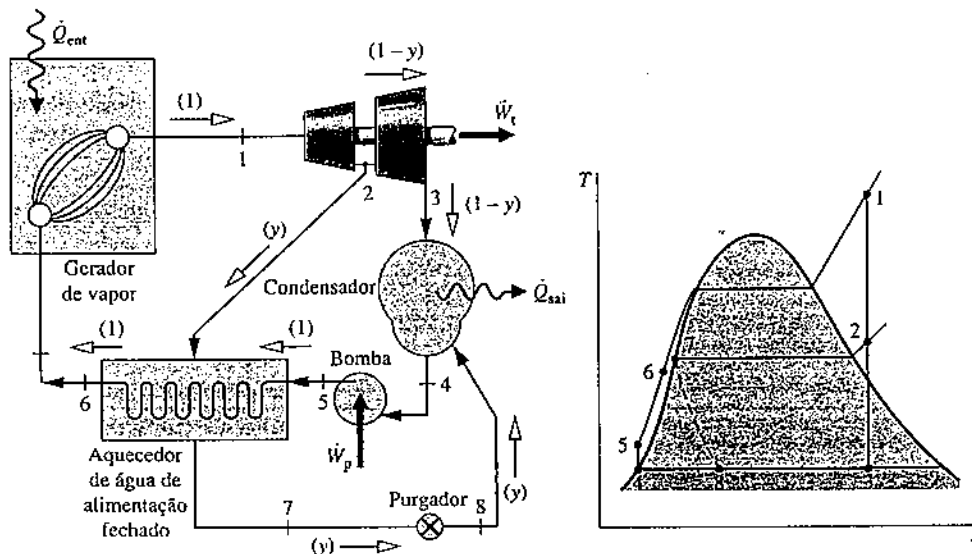


Fig. 8.11 Ciclo de potência a vapor regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado.

8.4.3 Aquecedores de Água de Alimentação Múltiplos

A eficiência térmica do ciclo regenerativo pode ser aumentada pela incorporação de vários aquecedores de água de alimentação a pressões apropriadamente escolhidas. O número de aquecedores de água de alimentação utilizados é fundamentado em aspectos econômicos, uma vez que os aumentos incrementais alcançados na eficiência térmica com cada aquecedor adicional devem justificar o aumento de capital investido (aquecedor, tubulações, bombas etc.). Os projetistas de plantas de potência utilizam programas de computador para simular o desempenho termodinâmico e econômico de diferentes projetos que os auxiliam na tomada de decisão quanto à quantidade de aquecedores a serem utilizados, os tipos de aquecedores e as pressões nas quais eles devem operar.

A Fig. 8.12 mostra o arranjo de uma planta de potência com três aquecedores de água de alimentação fechados e um aquecedor aberto. Geralmente, as plantas de potência com múltiplos aquecedores de água de alimentação têm pelo menos um aquecedor de água de alimentação aberto operando a uma pressão maior do que a pressão atmosférica de modo que o oxigênio e outros gases dissolvidos possam ser retirados do ciclo. Esse procedimento, conhecido como **desaeração**, é necessário para se manter a pureza do fluido de trabalho, a fim de minimizar a ocorrência de corrosão. As plantas de potência reais apresentam muitas das características básicas mostradas na figura.

Nos estudos dos ciclos de potência a vapor regenerativos com múltiplos aquecedores de água de alimentação, é uma boa prática basear a análise em uma unidade de massa que entra pela turbina de primeiro estágio. Para que as quantidades de matéria que escoam através dos diversos componentes da planta sejam estabelecidas, as frações do escoamento total removidas em cada ponto de extração e a fração do escoamento total remanescente em cada ponto do ciclo definido por um estado devem ser identificadas em um diagrama esquemático do ciclo. As frações extraídas são determinadas a partir dos balanços das taxas de massa e de energia para os volumes de controle ao redor de cada um dos aquecedores de água de alimentação, começando-se com o aquecedor de mais alta pressão e seguindo-se para cada aquecedor de pressão mais baixa do ciclo. Este procedimento é utilizado no exemplo a seguir, o qual envolve um ciclo de potência a vapor regenerativo com reaquecimento com dois aquecedores de água de alimentação, um do tipo fechado e o outro do tipo aberto.

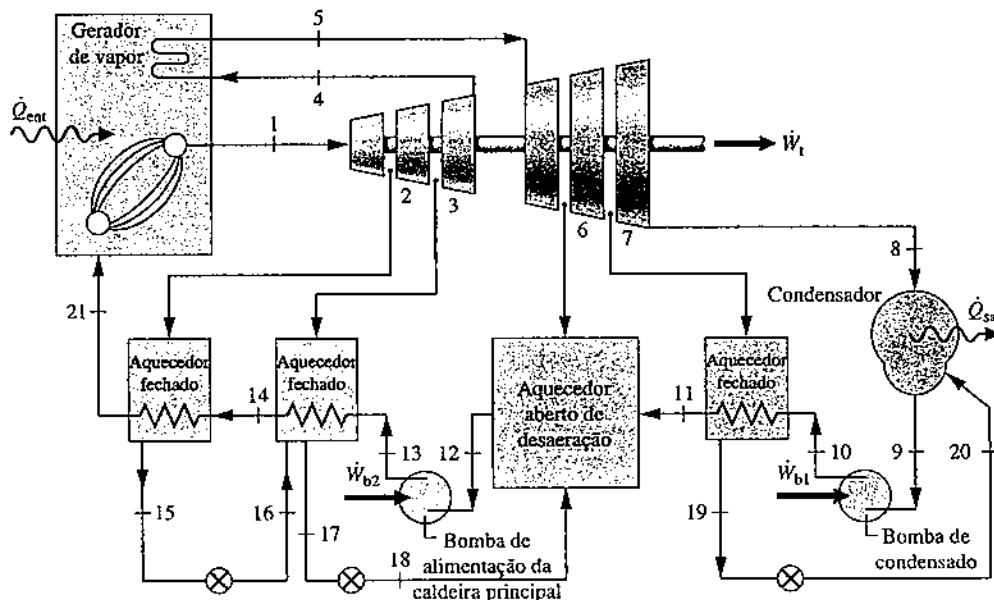


Fig. 8.12 Exemplo de arranjo de uma planta de potência.

EXEMPLO 8.6

Análise de um Ciclo Regenerativo com Reaquecimento e Dois Aquecedores de Água de Alimentação

Considere um ciclo de potência a vapor regenerativo com reaquecimento que tenha dois aquecedores de água de alimentação, um do tipo fechado e o outro do tipo aberto. O vapor d'água entra na primeira turbina a 8,0 MPa e 480°C, e se expande até 0,7 MPa. O vapor é reaquecido até 440°C antes de entrar na segunda turbina, onde se expande até a pressão do condensador, que é de 0,008 MPa. O vapor é extraído da primeira turbina a 2 MPa e é introduzido no aquecedor de água de alimentação fechado. A água de alimentação deixa o aquecedor fechado a 205°C e 8,0 MPa, e o condensado sai como líquido saturado a 2 MPa. O condensado é purgado para um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor extraído da segunda turbina a 0,3 MPa também é introduzido no aquecedor de água de alimentação aberto, o qual opera a 0,3 MPa. A corrente que sai do aquecedor de água de alimentação aberto está em forma de líquido saturado a 0,3 MPa. A potência líquida de saída do ciclo é de 100 MW. Não há transferência de calor de qualquer componente para suas vizinhanças. Considerando que o fluido de trabalho não sofre irreversibilidades ao passar pelas turbinas, bombas, gerador de vapor, aquecedor e condensador, determine (a) a eficiência térmica e (b) a vazão mássica do vapor que entra na primeira turbina, em kg/h.

SOLUÇÃO

Dado: um ciclo de potência a vapor regenerativo com reaquecimento opera com vapor d'água como fluido de trabalho. As pressões e temperaturas de operação são especificadas, e a potência líquida na saída é fornecida.

Pede-se: determine a eficiência térmica e a vazão mássica que entra na primeira turbina, em kg/h.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

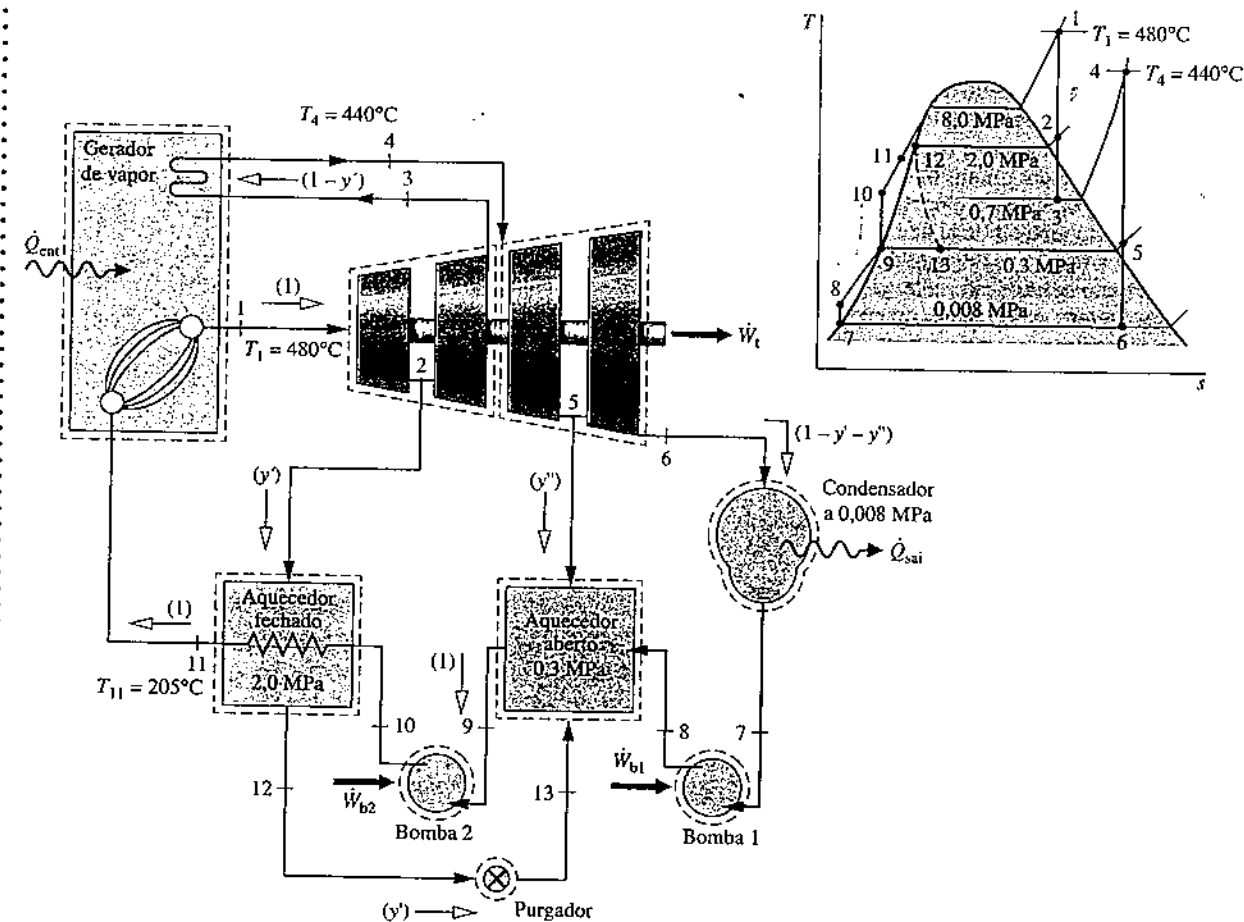


Fig. E8.6

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do ciclo é analisado por meio de um volume de controle em regime estacionário. Os volumes de controle são indicados no diagrama por linhas tracejadas.
2. Não há troca de calor de qualquer componente para suas vizinhanças.
3. O fluido de trabalho sofre processos internamente reversíveis ao passar pelas turbinas, bombas, gerador de vapor, reaquecedor e condensador.
4. A expansão através do purgador ocorre através de um processo de estrangulamento.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
6. O condensado sai do aquecedor fechado como líquido saturado a 2 MPa. A água de alimentação sai do aquecedor aberto como líquido saturado a 0,3 MPa. O condensado deixa o condensador como líquido saturado.

Análise: pode-se determinar as entalpias específicas nos principais estados do ciclo. O estado 1 é o mesmo do Exemplo 8.3, portanto $h_1 = 3348,4 \text{ kJ/kg}$ e $s_1 = 6,6586 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$.

O estado 2 é definido pela pressão $p_2 = 2,0 \text{ MPa}$ e pela entropia específica s_2 , que é a mesma do estado 1. Realizando-se uma interpolação na Tabela A-4, tem-se $h_2 = 2963,5 \text{ kJ/kg}$. O estado na saída da primeira turbina é o mesmo da saída na primeira turbina do Exemplo 8.3; logo, $h_3 = 2741,8 \text{ kJ/kg}$.

O estado 4 é vapor superaquecido a 0,7 MPa e 440°C. Da Tabela A-4, tem-se que $h_4 = 3353,3 \text{ kJ/kg}$ e $s_4 = 7,7571 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Procedendo-se a uma interpolação na Tabela A-4 em $p_5 = 0,3 \text{ MPa}$ e $s_5 = s_4 = 7,7571 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$, a entalpia no estado 5 é $h_5 = 3101,5 \text{ kJ/kg}$.

Igualando-se s_6 a s_4 , calcula-se o título no estado 6 como $x_6 = 0,9382$. Assim,

$$h_6 = h_f + x_6 h_{fg}$$

$$= 173,88 + (0,9382)2403,1 = 2428,5 \text{ kJ/kg}$$

Na saída do condensador, $h_7 = 173,88$ kJ/kg. A entalpia específica na saída da primeira bomba é

$$\begin{aligned} h_8 &= h_7 + v_7(p_8 - p_7) \\ &= 173,88 + (1,0084)(0,3 - 0,008) = 174,17 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

As conversões de unidades necessárias foram consideradas nos exemplos anteriores.

O líquido que deixa o aquecedor de água de alimentação aberto no estado 9 é líquido saturado a 0,3 MPa. A entalpia específica é $h_9 = 561,47$ kJ/kg. A entalpia específica na saída da segunda bomba vale

$$\begin{aligned} h_{10} &= h_9 + v_9(p_{10} - p_9) \\ &= 561,47 + (1,0732)(8,0 - 0,3) = 569,73 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O condensado que deixa o aquecedor fechado está saturado a 2 MPa. Pela Tabela A-3, $h_{12} = 908,79$ kJ/kg. O fluido que passa pelo purgador sofre um processo de estrangulamento, logo $h_{13} = 908,79$ kJ/kg.

A entalpia específica da água de alimentação que sai do aquecedor fechado a 8,0 MPa e 205°C é obtida a partir da Eq. 3.13, ou seja

$$\begin{aligned} h_{11} &= h_f + v_f(p_{11} - p_{\text{sat}}) \\ &= 875,1 + (1,1646)(8,0 - 1,73) = 882,4 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

em que h_f e v_f são a entalpia específica do líquido saturado e o volume específico a 205°C, respectivamente, e p_{sat} é a pressão de saturação em MPa a essa temperatura. Como alternativa, pode-se obter h_{11} pela Tabela A-5.

No diagrama esquemático do ciclo são indicadas as frações do escoamento total na turbina que permanecem nos diversos locais. As frações do escoamento total desviadas para o aquecedor fechado e para o aquecedor aberto são, respectivamente, $y' = \dot{m}_2/\dot{m}_1$ e $y'' = \dot{m}_3/\dot{m}_1$, em que \dot{m}_1 representa a vazão mássica de entrada na primeira turbina.

A fração y' pode ser determinada pela aplicação dos balanços das taxas de massa e de energia a um volume de controle que engloba o aquecedor fechado. O resultado é

$$y' = \frac{h_{11} - h_{10}}{h_2 - h_{12}} = \frac{882,4 - 569,73}{2963,5 - 908,79} = 0,1522$$

A fração y'' pode ser determinada pela aplicação dos balanços das taxas de massa e de energia a um volume de controle que englobe o aquecedor aberto, o que resulta em

$$0 = y''h_5 + (1 - y' - y'')h_8 + y'h_{13} - h_9$$

Explicitando-se y'' , tem-se

$$\begin{aligned} y'' &= \frac{(1 - y')h_8 + y'h_{13} - h_9}{h_8 - h_5} \\ &= \frac{(0,8478)174,17 + (0,1522)908,79 - 561,47}{174,17 - 3101,5} \\ &= 0,0941 \end{aligned}$$

(a) Os valores do trabalho e da transferência de calor que se seguem são expressos com base na unidade de massa admitida na primeira turbina. O trabalho por unidade de massa de entrada desenvolvido pela primeira turbina pode ser obtido pela soma

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_{t1}}{\dot{m}_1} &= (h_1 - h_2) + (1 - y')(h_2 - h_3) \\ &= (3348,4 - 2963,5) + (0,8478)(2963,5 - 2741,8) \\ &= 572,9 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Analogamente, para a segunda turbina

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_{t2}}{\dot{m}_1} &= (1 - y')(h_4 - h_5) + (1 - y' - y'')(h_5 - h_6) \\ &= (0,8478)(3353,3 - 3101,5) + (0,7537)(3101,5 - 2428,5) \\ &= 720,7 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Para a primeira bomba

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_{b1}}{\dot{m}_1} &= (1 - y' - y'')(h_8 - h_7) \\ &= (0,7537)(174,17 - 173,88) = 0,22 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

e, para a segunda bomba

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_{b2}}{\dot{m}_1} &= (h_{10} - h_9) \\ &= 569,73 - 561,47 = 8,26 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O calor total fornecido é a soma da energia adicionada por transferência de calor durante a ebulição/superaquecimento e o reaquecimento. Ao ser expresso com base na unidade de massa que entra na primeira turbina, esse calor fica

$$\begin{aligned}\frac{\dot{Q}_{\text{ent}}}{\dot{m}_1} &= (h_1 - h_{11}) + (1 - y')(h_4 - h_3) \\ &= (3348,4 - 882,4) + (0,8478)(3353,3 - 2741,8) \\ &= 2984,4 \text{ kJ/kg}\end{aligned}$$

Com os valores anteriores, a eficiência térmica vale

$$\begin{aligned}\eta &= \frac{\dot{W}_{t1}/\dot{m}_1 + \dot{W}_{t2}/\dot{m}_1 - \dot{W}_{b1}/\dot{m}_1 - \dot{W}_{b2}/\dot{m}_1}{\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m}_1} \\ &= \frac{572,9 + 720,7 - 0,22 - 8,26}{2984,4} = 0,431 \text{ (43,1\%)}\end{aligned}$$

(b) A vazão mássica que entra na primeira turbina pode ser determinada a partir do valor fornecido da potência líquida de saída. Assim

$$\begin{aligned}\dot{m}_1 &= \frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{\dot{W}_{t1}/\dot{m}_1 + \dot{W}_{t2}/\dot{m}_1 - \dot{W}_{b1}/\dot{m}_1 - \dot{W}_{b2}/\dot{m}_1} \\ &= \frac{(100 \text{ MW})[3600 \text{ s/h}][10^3 \text{ kW/MW}]}{1285,1 \text{ kJ/kg}} = 2,8 \times 10^5 \text{ kg/h}\end{aligned}$$

1 Ao serem comparadas aos valores correspondentes determinados para o ciclo de Rankine simples do Exemplo 8.1, a eficiência térmica do presente ciclo regenerativo é significativamente superior e a vazão mássica é consideravelmente menor.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo de potência a vapor regenerativo com reaquecimento e dois aquecedores de água de alimentação, um aberto e outro fechado.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados necessários das propriedades.
- aplicar os princípios do balanço de massa, de energia e de entropia.
- calcular os parâmetros de desempenho do ciclo.

Tesfe-RELÂMPAGO

Se cada estágio da turbina tivesse uma eficiência isentrópica de 85%, em quais dos estados indicados no ciclo os valores da entalpia específica seriam alterados? Resposta: A entalpia específica seria alterada nos estados 2, 3, 5 e 6.

8.5 Outros Aspectos do Ciclo de Potência a Vapor

Nesta seção são considerados os aspectos dos ciclos de potência a vapor relacionados com o fluido de trabalho, aos sistemas de cogeração e à captura e armazenamento do carbono.

8.5.1 Fluido de Trabalho

A água desmineralizada é utilizada como o fluido de trabalho na grande maioria dos sistemas de potência a vapor, por ser abundante, de baixo custo, não tóxica, quimicamente estável e relativamente não corrosiva. Além disso, a água apresenta uma variação de entalpia específica relativamente elevada quando se vaporiza às pressões comumente encontradas no gerador de vapor, o que tende a limitar a vazão mássica necessária para uma potência de saída desejada. Com a água, a potência de bombeamento é tipicamente baixa e as técnicas de superaquecimento, reaquecimento e regeneração são efetivas para aumentar a eficiência da planta de potência.

A alta pressão crítica da água (22,1 MPa, 3204 lbf/in²) tem representado um desafio aos engenheiros que buscam aumentar a eficiência térmica pelo aumento da pressão no gerador de vapor e, assim, a temperatura média de adição de calor. Veja a discussão sobre os ciclos supercríticos na Seção 8.3.

Embora a água apresente algumas deficiências como fluido de trabalho, não foi encontrado qualquer outro fluido de trabalho que seja mais satisfatório em termos gerais para grandes usinas geradoras de eletricidade. Ainda assim, os ciclos de potência a vapor direcionados para aplicações especiais podem utilizar fluidos de trabalho que, relativamente à água, combinem melhor com a aplicação em questão.

ciclo orgânico

Os ciclos de Rankine orgânicos empregam substâncias orgânicas como fluido de trabalho, incluindo pentano, misturas de hidrocarbonetos, refrigerantes comumente utilizados, amônia e óleo de silicone. O fluido de trabalho orgânico é tipicamente selecionado para atender às exigências da aplicação particular. Por exemplo, o ponto de ebulição relativamente baixo dessas substâncias permite ao ciclo de Rankine produzir potência a partir de fontes de baixa temperatura, incluindo o calor residual das indústrias, a água quente geotérmica e os fluidos aquecidos por coletores solares.

ciclo binário

Um ciclo a vapor binário conjuga dois ciclos a vapor, de modo que a energia descarregada por transferência de calor de um dos ciclos é a entrada para o outro. Diferentes fluidos de trabalho são utilizados nesses ciclos, um tendo características vantajosas em altas temperaturas e o outro com características complementares nas baixas temperaturas terminais da faixa de operação global. Dependendo da aplicação, esses fluidos de trabalho podem incluir água e substâncias orgânicas. O resultado é um ciclo combinado com uma alta temperatura média de adição de calor e uma baixa temperatura média de rejeição de calor e, assim, uma eficiência térmica maior do que qualquer dos ciclos individualmente.

A Fig. 8.13 mostra o diagrama esquemático e o correspondente diagrama $T-s$ de um ciclo a vapor binário. Nesse arranjo, dois ciclos ideais de Rankine são combinados utilizando um trocador de calor de conexão que serve como condensador para o ciclo de temperatura mais alta (ciclo a montante) e como caldeira para o ciclo de temperatura mais baixa (ciclo a jusante). O calor rejeitado do ciclo a montante fornece o calor de entrada para o ciclo a jusante

8.5.2 Cogeração

Nossa sociedade pode utilizar combustíveis de maneira mais eficiente por meio do maior uso dos sistemas de cogeração, também conhecidos como sistemas combinados de calor e energia. Os sistemas de cogeração são sistemas integrados que fornecem simultaneamente dois produtos de valor, eletricidade e vapor (ou água quente), a partir de um único combustível de entrada. Os sistemas de cogeração propiciam, tipicamente, redução de custos para produzir energia e vapor (ou água quente) em sistemas separados. O custeio dos sistemas de cogeração é introduzido na Seção 7.7.3.

Os sistemas de cogeração são amplamente desenvolvidos nas indústrias, refinarias, fábricas de papel, indústrias de produção de alimentos e outras instalações que requerem vapor de processo, água quente e eletricidade para máquinas, iluminação e outros propósitos. O aquecimento urbano é outra importante aplicação da cogeração. As usinas de aquecimento urbano são localizadas em comunidades para fornecer vapor ou água quente para aquecimento de espaços e outras necessidades térmicas juntamente com eletricidade para uso doméstico, comercial e industrial. Por exemplo, na cidade de Nova York, as usinas de aquecimento urbano fornecem aquecimento aos prédios de Manhattan e, ao mesmo tempo, geram eletricidade para usos diversos.

Os sistemas de cogeração podem ser baseados nas plantas de potência a vapor, nas plantas de potência a turbina a gás, nos motores de combustão interna alternativos e nas células combustíveis. Nesta seção, considera-se a cogeração baseada na potência a vapor e, por simplicidade, apenas as plantas de aquecimento urbano. Os sistemas específicos de aquecimento urbano foram particularmente escolhidos porque estão disponíveis para a introdução do tema. A cogeração baseada em turbinas a gás é considerada na Seção 9.9.2. A possibilidade de cogeração baseada em células combustíveis é considerada na Seção 13.4.

PLANTAS DE CONTRAPRESSÃO. Uma planta de aquecimento urbano por *contrapressão* é mostrada na Fig. 8.14a. A planta assemelha-se à planta do ciclo de Rankine básico considerada na Seção 8.2, porém, com uma importante diferença: nesse caso, a energia liberada quando o fluido de trabalho do ciclo se condensa durante o escoamento através do condensador é aproveitada para produzir vapor a ser exportado para as comunidades próximas para diversos usos. Nessa situação, o vapor chega às custas do potencial de energia.

A energia gerada pela planta é conectada à linha de vapor do aquecimento urbano e é determinada pela pressão na qual o fluido de trabalho do ciclo se condensa, a chamada *contrapressão*. Por exemplo, se a comunidade precisa de vapor d'água na forma de vapor saturado a 100°C , o fluido de trabalho do ciclo, admitido aqui como água desmineralizada, deve se condensar a uma temperatura superior a 100°C e, assim, a uma contrapressão superior a 1 atm. Portanto, para condições fixas de entrada da turbina e de vazão mássica, a energia produzida para aquecimento urbano é necessariamente menor do que na condição em que a condensação ocorre a um valor bem inferior a 1 atm, como no caso de uma planta totalmente dedicada à geração de potência.

PLANTAS DE EXTRAÇÃO. Uma planta de extração de aquecimento urbano é mostrada na Fig. 8.14b. A figura indica (entre parênteses) na forma de frações do escoamento total que entra na turbina o escoamento remanescente em diversos locais; nesse sentido a planta é semelhante aos ciclos de potência a vapor regenerativos considerados na Seção 8.4. O vapor extraído da turbina é utilizado para suprir as necessidades de aquecimento urbano. As distintas necessidades de aquecimento podem ser atendidas de modo flexível pela variação da fração de vapor extraída, representada por y . Para as condições fixas de entrada na turbina e de vazão mássica, um aumento na fração y para atender a uma maior necessidade

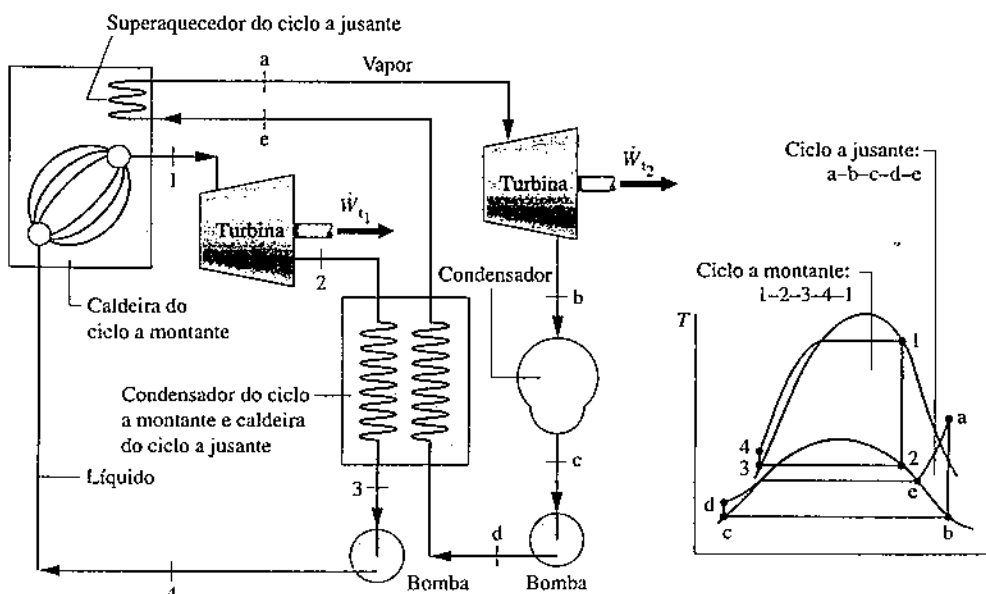


Fig. 8.13 Ciclo a vapor binário.

cogeração

aquecimento urbano

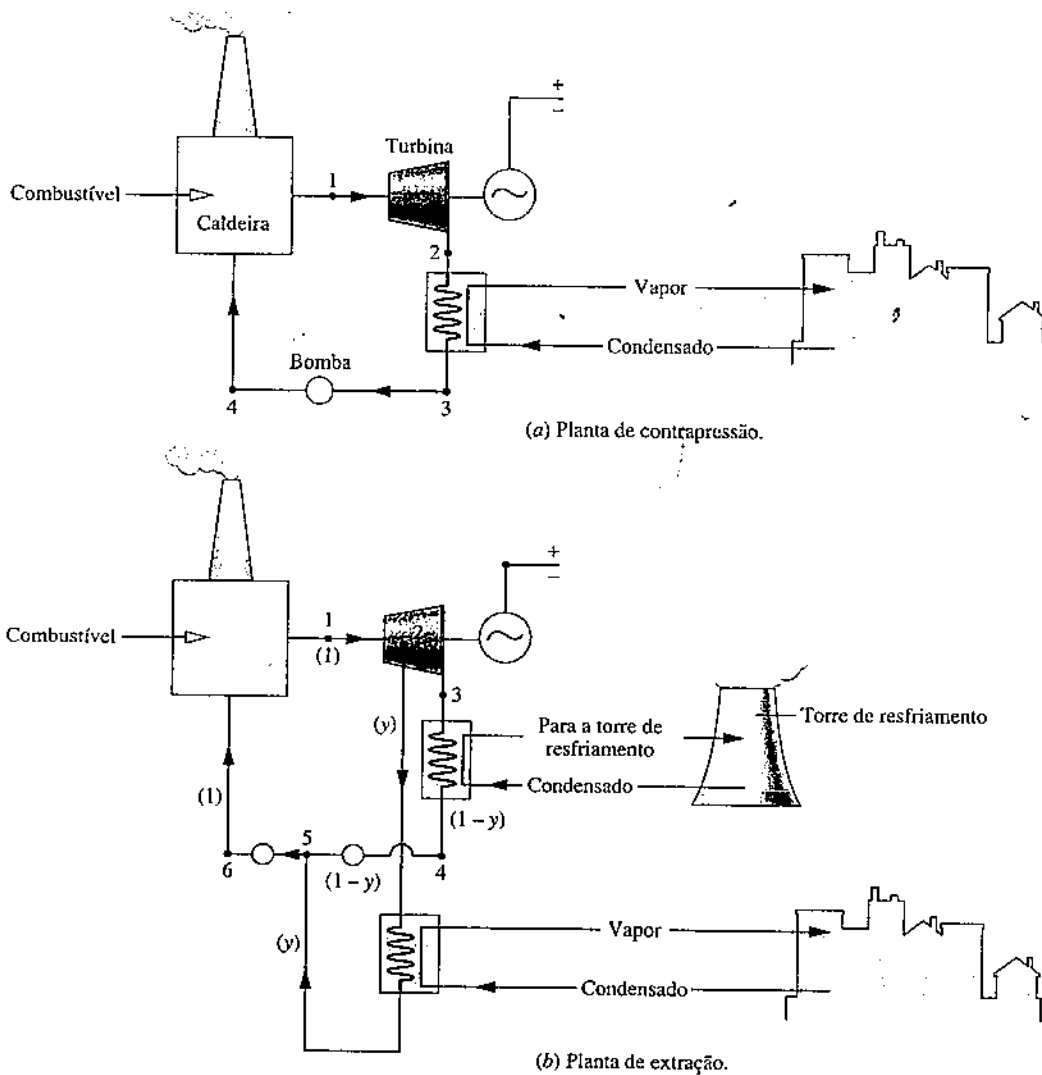


Fig. 8.14 Ciclo de vapor das plantas de aquecimento urbano.

de aquecimento urbano é conseguido pela redução da potência gerada. Quando não houver demanda por aquecimento urbano, a quantidade total do vapor gerado na caldeira se expande através da turbina, produzindo a maior potência referente às condições especificadas. A planta, neste caso, assemelha-se ao ciclo de Rankine básico da Seção 8.2.

8.5.3 Captura e Armazenamento de Carbono

A concentração de dióxido de carbono na atmosfera tem aumentado significativamente desde a época pré-industrial. Uma parcela desse aumento é atribuída à queima de combustíveis fósseis. As plantas de potência a vapor acionadas pela queima de carvão são as principais fontes dessa concentração. Há evidências de que uma quantidade excessiva de CO_2 na atmosfera contribui para a alteração climática global, e há um consenso crescente de que medidas devem ser tomadas para reduzir essas emissões.

As emissões de dióxido de carbono podem ser reduzidas utilizando-se os combustíveis fósseis de modo mais eficiente e evitando-se o desperdício. Além disso, se as concessionárias utilizarem menos plantas movidas a combustível fóssil e mais plantas eólicas, hidrelétricas e solares, uma quantidade menor de dióxido de carbono será gerada por este setor. A prática de uma maior eficiência, a eliminação de desperdícios e o uso de energias renováveis são importantes caminhos para o controle de CO_2 . Ainda assim, essas estratégias não serão suficientes.

Como os combustíveis fósseis ainda serão abundantes por várias décadas, eles continuarão a ser utilizados para a geração de eletricidade e no atendimento às necessidades industriais. Portanto, a redução das emissões de CO_2 ao nível das usinas é imperativa. Uma das opções é o aumento do uso dos combustíveis de baixo-carbono – mais gás natural e menos carvão, por exemplo. Uma outra opção envolve a remoção do dióxido de carbono a partir da exaustão dos gases gerados nas plantas de potência, nas refinarias de petróleo e gás e em outras fontes industriais, seguindo-se do armazenamento do CO_2 capturado.

A Fig. 8.15 ilustra uma metodologia de armazenamento de dióxido de carbono atualmente sob consideração. O CO_2 capturado é injetado em reservatórios de petróleo e gás esgotados, nas camadas de carvão não exploradas, nos aquíferos salinos profundos e outras estruturas geológicas. O armazenamento nos oceanos pela injeção de CO_2 a grandes profundidades utilizando estações de bombeamento é outro método sob consideração.

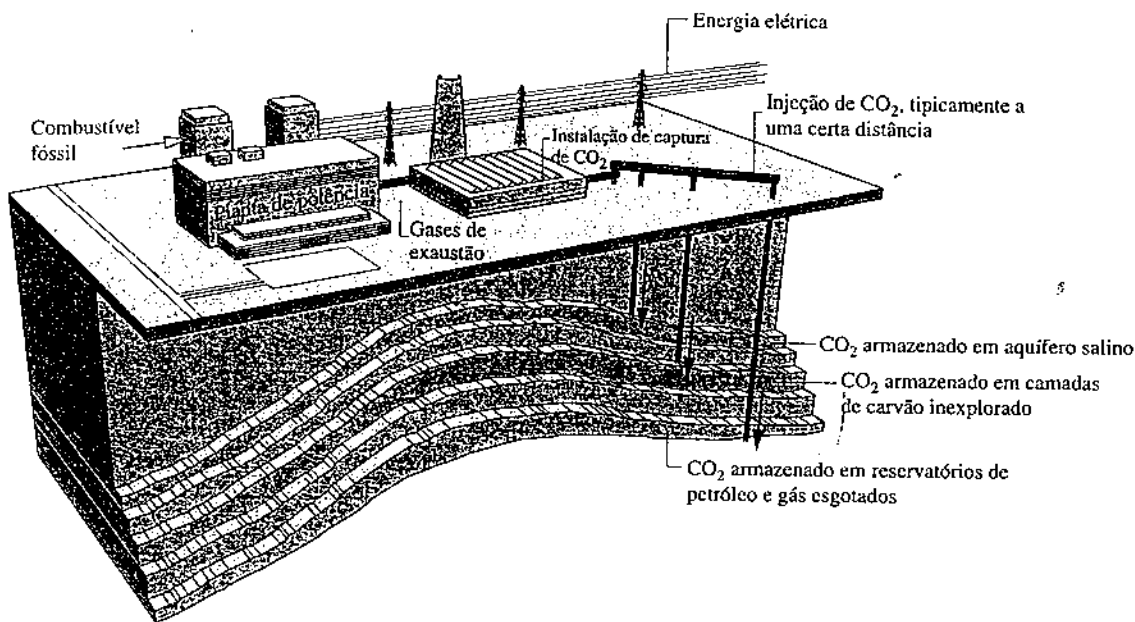


Fig. 8.15 Captura e armazenamento de carbono: aplicação a uma planta de potência.

O desenvolvimento da tecnologia de captura e armazenamento de CO_2 enfrenta grandes obstáculos, incluindo as incertezas quanto ao tempo que o gás injetado permanecerá armazenado e o possível impacto ambiental colateral quando uma grande quantidade de gás estiver armazenada na natureza. Um outro desafio técnico é o desenvolvimento de meios efetivos de separação do CO_2 das imensas usinas de energia e linhas de gás industrial.

Os gastos em recursos energéticos e dinheiro necessários para capturar o CO_2 , transportá-lo para sítios de armazenamento e armazená-lo serão significativos. Ainda assim, com o conhecimento atual, a captura e o armazenamento do carbono são hoje a principal estratégia disponível para reduzir as emissões de dióxido de carbono no nível das usinas. Esta é, claramente, uma área propícia a inovações. Para mais informações, veja o texto Novos Horizontes a seguir.

Novos horizontes

O que Fazer com o CO_2 ?

A corrida atual tem o objetivo de encontrar alternativas para o armazenamento do dióxido de carbono capturado da exaustão de gases das plantas de potência e de outras fontes. Os analistas argumentam que pode não haver melhor alternativa, mas, o armazenamento não precisa necessariamente ser o destino de *todo* o CO_2 capturado se houver aplicação industrial de parte dele.

Uma das utilizações do carbono é na *recuperação avançada de petróleo* – ou seja, para aumentar a quantidade de petróleo com possibilidade de extração dos poços. Ao se injetar CO_2 a alta pressão em uma camada subterrânea de petróleo, o petróleo de difícil extração é forçado para a superfície. Os proponentes alegam que a aplicação generalizada do dióxido de carbono capturado na recuperação de petróleo propiciará uma fonte de renda, invés de custos, como ocorre quando o CO_2 é simplesmente armazenado no subsolo. Alguns imaginam um comércio aquecido, envolvendo a exportação de dióxido de carbono liquefeito por navios de nações industrializadas importadoras de petróleo para nações produtoras de petróleo.

Outro uso comercial proposto para o dióxido de carbono capturado é para a produção de algas, uma minúscula planta unicelular.

Quando alimentadas com dióxido de carbono, as algas, mantidas em biorreatores, absorvem o dióxido de carbono via fotossíntese, estimulando seu crescimento. As algas enriquecidas pelo carbono podem ser processadas em combustíveis de transporte, resultando em substitutos para a gasolina e uma fonte de renda.

Os pesquisadores também estão trabalhando em outras alternativas no sentido de transformar o dióxido de carbono capturado em combustível. Uma das abordagens tenta simular os processos que ocorrem em seres vivos, nos quais os átomos de carbono, extraídos do dióxido de carbono, e os átomos de hidrogênio, extraídos da água, são combinados para criar moléculas de hidrocarbonetos. Outro procedimento utiliza a radiação solar para dividir o dióxido de carbono em monóxido de carbono e oxigênio, e dividir a molécula de água em hidrogênio e oxigênio. Segundo os pesquisadores, esses elementos podem ser combinados com os combustíveis líquidos.

O crescimento de algas e a produção de combustíveis utilizando o dióxido de carbono estão nos estágios iniciais de desenvolvimento. Ainda assim, esses conceitos sugerem um potencial uso comercial do dióxido de carbono capturado e ainda instigam a imaginação de outras aplicações.

8.6

Estudo de Caso: Considerações sobre a Exergia de uma Planta de Potência a Vapor

As discussões até aqui apresentadas mostram que os princípios da conservação de massa e da conservação de energia podem fornecer um cenário representativo do desempenho das plantas de potência. Entretanto, esses princípios fornecem apenas as *quantidades* de energia transferidas para ou da planta e não consideram a *utilidade* dos diferentes tipos de transferência de energia. Por exemplo, somente com esses princípios de conservação, uma unidade de energia

TOME NOTA...

O Cap. 7 é pré-requisito para o estudo desta seção.

que sai como eletricidade gerada é considerada equivalente a uma unidade de energia que sai como água de resfriamento a uma temperatura relativamente baixa, embora se saiba que a energia elétrica tem utilidade e valor econômico bem maiores. Além disso, apenas com os princípios de conservação nada se pode concluir a respeito da importância relativa das irreversibilidades presentes nos diversos componentes da planta e as perdas associadas a esses componentes. O método de análise da exergia apresentado no Cap. 7 possibilita um tratamento quantitativo de questões como estas.

Balço de Exergia

Nesta seção considera-se a exergia que entra em uma planta de potência junto com o combustível. (Os meios para se quantificar a exergia do combustível são apresentados na Seção 13.6.) Uma parcela da exergia do combustível ao final retorna às vizinhanças da planta em forma de trabalho líquido produzido. Entretanto, a maior parte é destruída pelas irreversibilidades nos diversos componentes da planta ou levada pela água de resfriamento, pelos gases da chaminé, ou através das inevitáveis trocas de calor com as vizinhanças. Estas considerações são ilustradas na presente seção através de três exemplos resolvidos, que abordam, respectivamente, a caldeira, a turbina e a bomba, e o condensador de uma planta de potência a vapor simples.

As irreversibilidades presentes em cada componente da planta de potência cobram um preço da exergia fornecida à planta, conforme se pode inferir pela exergia destruída naquele componente. O componente que cobra o maior preço é a caldeira, uma vez que uma parcela significativa da exergia que entra na planta com o combustível é destruída pelas irreversibilidades ali presentes. Existem duas fontes principais de irreversibilidades na caldeira: (1) a transferência de calor irreversível que ocorre entre os gases quentes da combustão e o fluido de trabalho do ciclo de potência a vapor que escoam pelos tubos da caldeira, e (2) o processo de combustão por si só. Para simplificar a presente discussão, a caldeira é considerada uma unidade combustora na qual a mistura de combustível e ar é queimada para produzir gases quentes de combustão, seguida de uma unidade trocadora de calor na qual o fluido de trabalho do ciclo é vaporizado à medida que os gases quentes se resfriam. Esta idealização é ilustrada na Fig. 8.16.

Para efeito de ilustração, admita que 30% da exergia que entra na unidade de combustão com o combustível sejam destruídos pela irreversibilidade da combustão e que 1% da exergia do combustível deixe a unidade trocadora de calor com os gases da chaminé. Os valores correspondentes para uma planta de potência real podem diferir desses valores nominais. Porém, fornecem valores característicos para discussão. (Os meios para se avaliarem a destruição de exergia por combustão e a exergia associada aos gases na saída da chaminé são apresentados no Cap. 13.)

Utilizando-se os valores anteriores para destruição de exergia por combustão e perda pelos gases da chaminé, segue-se que sobra um máximo de 69% da exergia do combustível para transferência dos gases quentes da combustão para o fluido de trabalho do ciclo. É dessa parcela da exergia do combustível que o trabalho líquido produzido pela planta é obtido. Nos Exemplos 8.7 a 8.9, contabiliza-se a exergia fornecida pelos gases quentes da combustão que passam através da unidade trocadora de calor. Os resultados principais desta série de exemplos estão apresentados na Tabela 8.4. Observe cuidadosamente que os valores da Tabela 8.4 são específicos da planta de potência a vapor do Exemplo 8.2 e, assim, têm um significado apenas qualitativo para plantas de potência a vapor em geral.

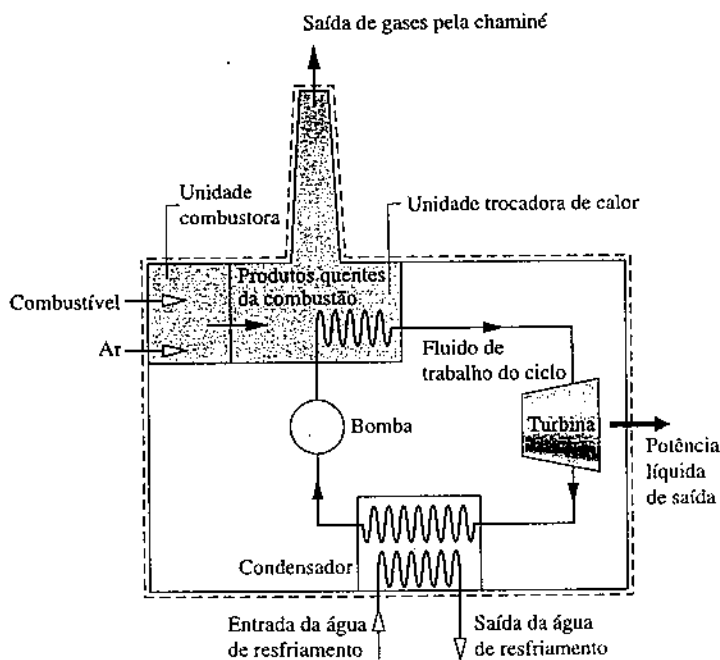


Fig. 8.16 Diagrama esquemático de uma planta de potência para um estudo de caso de análise de exergia.

TABELA 8.4

Cômputo da Exergia em uma Planta de Potência a Vapor^a

Saídas	
Potência líquida de saída ^b	30%
Perdas	
Água de resfriamento no condensador ^c	1%
Gases na chaminé (estimativa)	1%
Destruição da exergia	
Caldeira	
Unidade de combustão (estimativa)	30%
Unidade de troca de calor ^d	30%
Turbina ^e	5%
Bomba ^f	-
Condensador ^g	3%
Total	100%

^aTodos os valores são expressos como um percentual da exergia conduzida pelo combustível na planta. Os valores são arredondados para o mais próximo valor inteiro. As perdas de exergia associadas com a transferência de calor na chaminé e oriundas dos componentes da planta foram desprezadas.

^bExemplo 8.8.

^cExemplo 8.9.

^dExemplo 8.7.

^eExemplo 8.8.

^fExemplo 8.8.

^gExemplo 8.9.

Conclusões do Estudo de Caso

As entradas na Tabela 8.4 sugerem algumas observações gerais sobre o desempenho das plantas de potência a vapor. Inicialmente, a tabela mostra que as destruições de exergia são mais importantes do que as perdas na planta. A maior parte da exergia que entra na planta com o combustível é destruída, e a destruição de exergia na caldeira supera todas as demais. Ao contrário, a perda associada à transferência de calor para a água de resfriamento é relativamente insignificante. A eficiência térmica do ciclo (calculada na solução do Exemplo 8.2) é de 31,4%, portanto, mais de dois terços (68,6%) da energia fornecida ao fluido de trabalho do ciclo são posteriormente carregados para fora pela água de resfriamento do condensador. Por comparação, a quantidade de exergia carregada para fora é praticamente desprezível, uma vez que a temperatura da água de resfriamento é elevada apenas alguns graus acima daquela das vizinhanças e, em consequência, tem uma utilidade limitada. A perda chega a apenas 1% da exergia que entra na planta com o combustível. Analogamente, as perdas associadas à transferência de calor inevitável para as vizinhanças e os gases de saída da chaminé geralmente chegam apenas a um pequeno percentual da exergia que entra na planta com o combustível e em geral são exageradas quando consideradas da perspectiva isolada da conservação de energia.

Uma análise de exergia permite a identificação dos pontos em que ocorrem destruições ou perdas de modo a se poder ordená-los segundo a sua importância. Essa informação é importante para se direcionar a atenção para aspectos do desempenho da planta que ofereçam as maiores oportunidades de melhorias pela aplicação de medidas práticas de engenharia. Todavia, a decisão de se adotar qualquer modificação específica é norteada por considerações econômicas que levam em conta tanto a economia no uso de combustível quanto os custos correspondentes para se obter essa economia.

Os cálculos apresentados nos exemplos a seguir ilustram a aplicação dos princípios da exergia através da análise de uma planta de potência a vapor simples. Entretanto, não existe qualquer dificuldade em aplicar a metodologia a plantas de potência reais, incluindo considerações sobre o processo de combustão. Os mesmos procedimentos também podem ser utilizados para contabilizar a exergia das plantas de potência com turbina a gás, consideradas no Cap. 9, e de outros tipos de sistemas térmicos.

O exemplo a seguir ilustra a análise de exergia da unidade trocadora de calor da caldeira do estudo de caso da planta de potência a vapor.

EXEMPLO 8.7

Análise da Exergia de um Ciclo a Vapor – O Trocador de Calor

A unidade trocadora de calor da caldeira do Exemplo 8.2 tem uma corrente de água entrando como líquido a 8,0 MPa e saindo como vapor saturado a 8,0 MPa. Em uma corrente separada, os produtos gasosos da combustão resfriam-se a uma pressão constante de 1 atm de 1107 a 547°C. A corrente gasosa pode ser modelada como ar na condição de gás ideal. Seja $T_0 = 22^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ atm. Determine (a) a taxa líquida pela qual a exergia é conduzida para dentro da unidade trocadora de calor pela corrente de gás, em MW, (b) a taxa líquida pela qual a exergia é conduzida do trocador de calor pela corrente de água, em MW, (c) a taxa de destruição de exergia, em MW, (d) a eficiência exergetica fornecida pela Eq. 7.27.

SOLUÇÃO

Dado: um trocador de calor em regime estacionário tem uma corrente de água entrando e saindo em estados conhecidos e uma corrente de gás separada entrando e saindo em estados conhecidos.

Pede-se: determine a taxa líquida pela qual a exergia é conduzida para dentro do trocador de calor pela corrente de gás, em MW, a taxa líquida pela qual a exergia é conduzida do trocador de calor pela corrente de água, em MW, a taxa de destruição de exergia, em MW, e a eficiência exergetica.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

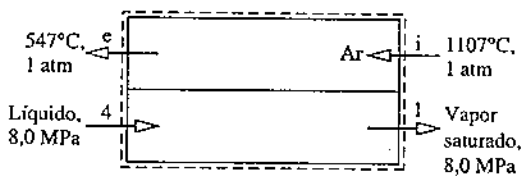


Fig. E8.7

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura opera em regime estacionário com $\dot{Q}_{vc} = \dot{W}_{vc} = 0$.
2. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.
3. Os produtos gasosos da combustão são modelados como ar na condição de gás ideal.
4. Tanto o ar quanto a água passam pelo gerador de vapor a pressão constante.
5. Apenas 69% da exergia que entra na planta com o combustível permanecem após o cômputo das perdas pela chaminé e a destruição de exergia na combustão.
6. $T_0 = 22^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ atm.

Análise: a análise se inicia pelo cálculo da vazão mássica de ar em função da vazão mássica de água. O ar e a água passam através da caldeira em correntes separadas. Assim, no regime estacionário, o princípio da conservação de massa estabelece que

$$\dot{m}_i = \dot{m}_e \quad (\text{ar})$$

$$\dot{m}_4 = \dot{m}_1 \quad (\text{água})$$

Utilizando-se essas relações, o balanço da taxa de energia para o volume de controle global em regime estacionário se reduz a

$$0 = \dot{Q}_{vc}^0 - \dot{W}_{vc}^0 + \dot{m}_a(h_i - h_e) + \dot{m}(h_4 - h_1)$$

na qual $\dot{Q}_{vc} = \dot{W}_{vc} = 0$ pela hipótese 1, e os termos de energia cinética e potencial são desprezíveis pela hipótese 2. Nessa equação, \dot{m}_a e \dot{m} indicam, respectivamente, as vazões mássicas do ar e da água. Manipulando-se esta expressão, tem-se

$$\frac{\dot{m}_a}{\dot{m}} = \frac{h_1 - h_4}{h_i - h_e}$$

A solução do Exemplo 8.2 fornece $h_1 = 2758$ kJ/kg e $h_4 = 183,36$ kJ/kg. Pela Tabela A-22, $h_e = 1491,44$ kJ/kg e $h_s = 843,98$ kJ/kg. Assim

$$\frac{\dot{m}_a}{\dot{m}} = \frac{2758 - 183,36}{1491,44 - 843,98} = 3,977 \frac{\text{kg (ar)}}{\text{kg (vapor)}}$$

Pelo Exemplo 8.2, $\dot{m} = 4,449 \times 10^5$ kg/h. Logo, $\dot{m}_a = 17,694 \times 10^5$ kg/h.

(a) A taxa líquida pela qual a exergia é conduzida para dentro da unidade trocadora de calor pela corrente gasosa pode ser calculada a partir da Eq. 7.18:

$$\begin{aligned} \left[\begin{array}{l} \text{taxa líquida com a qual a} \\ \text{exergia é conduzida para} \\ \text{dentro da corrente gasosa} \end{array} \right] &= \dot{m}_a(e_{fe} - e_{fs}) \\ &= \dot{m}_a[h_i - h_e - T_0(s_i - s_e)] \end{aligned}$$

Como a pressão do gás permanece constante, a Eq. 6.20a, que fornece a variação de entropia específica de um gás ideal, reduz-se a $s_e - s_s = s_e^\circ - s_s^\circ$. Assim, com os valores para h e s° da Tabela A-22, tem-se

$$\begin{aligned} \dot{m}_a(e_{fe} - e_{fs}) &= (17,694 \times 10^5 \text{ kg/h})[(1491,44 - 843,98) \text{ kJ/kg} - (295 \text{ K})(3,34474 - 2,74504) \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}] \\ &= \frac{8,326 \times 10^8 \text{ kJ/h}}{|3600 \text{ s/h}|} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 231,28 \text{ MW} \end{aligned}$$

(b) Analogamente, é determinada a taxa líquida pela qual a exergia é conduzida para fora da caldeira pela corrente de água, ou seja

$$\begin{aligned} \left[\begin{array}{l} \text{taxa líquida com a qual a} \\ \text{exergia é conduzida para} \\ \text{fora da corrente gasosa} \end{array} \right] &= \dot{m}(e_{f1} - e_{f4}) \\ &= \dot{m}[h_1 - h_4 - T_0(s_1 - s_4)] \end{aligned}$$

Pela Tabela A-3, $s_1 = 5,7432$ kJ/kg·K. Uma interpolação dupla na Tabela A-5 a 8,0 MPa e $h_4 = 183,36$ kJ/kg fornece $s_4 = 0,5957$ kJ/kg·K. Substituindo-se os valores conhecidos, obtém-se

$$\begin{aligned} \dot{m}(e_{f1} - e_{f4}) &= (4,449 \times 10^5) [(2758 - 183,36) - 295(5,7432 - 0,5957)] \\ &= \frac{4,699 \times 10^8 \text{ kJ/h}}{|3600 \text{ s/h}|} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 130,53 \text{ MW} \end{aligned}$$

(c) A taxa de destruição da exergia pode ser calculada pela redução do balanço da taxa de exergia para se obter

$$\dot{E}_d = \dot{m}_a(e_{fe} - e_{fs}) + \dot{m}(e_{f4} - e_{f1})$$

Com os resultados dos itens (a) e (b), tem-se

$$\dot{E}_d = 231,28 \text{ MW} - 130,53 \text{ MW} = 100,75 \text{ MW}$$

(d) A eficiência exergética dada pela Eq. 7.27 vale

$$\varepsilon = \frac{\dot{m}(e_{f1} - e_{f4})}{\dot{m}_a(e_{fe} - e_{fs})} = \frac{130,53 \text{ MW}}{231,28 \text{ MW}} = 0,564 \text{ (56,4\%)}$$

Esse cálculo indica que 43,6% da exergia fornecida para a unidade trocadora de calor pelo resfriamento dos produtos da combustão são destruídos. Entretanto, como foi admitido que apenas 69% da exergia que entra na planta com o combustível permanecem após serem computadas as perdas pela chaminé e a destruição de exergia na combustão (hipótese 5), conclui-se que $0,69 \times 43,6\% = 30\%$ da exergia que entra na planta com o combustível são destruídos dentro do trocador de calor. Este é o valor que consta dos percentuais definidos na Tabela 8.4.

- 1 Como a energia se conserva, a taxa pela qual a exergia é transferida para a água quando esta escoar através do trocador de calor *igualar-se* à taxa pela qual a energia é transferida *do* gás de resfriamento que passa através do trocador de calor. Em contrapartida, a taxa pela qual a exergia é transferida *para* a água é *menor* do que a taxa pela qual a exergia é transferida *do* gás pela taxa com a qual a exergia é *destruída* no trocador de calor.
- 2 A taxa de destruição de exergia pode ser determinada, de modo alternativo, através do cálculo da taxa de produção de entropia, $\dot{\sigma}_{vc}$, a partir de um balanço da taxa de entropia e multiplicando-se por T_0 para se obter $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$.
- 3 Pela hipótese de que cada corrente passa pelo trocador de calor a pressão constante, pode-se inferir que o atrito não causa irreversibilidades. Assim, o único fator que contribui para a destruição de exergia neste caso é a transferência de calor dos produtos de combustão a alta temperatura para a água que se vaporiza.

Habilidades Desenvolvidas
 Habilidade para...
 realizar a análise de exergia do gerador de vapor de uma planta de potência.

Teste-RELÂMPAGO

Se os produtos gasosos resultantes da combustão forem resfriados a 517°C ($h_s = 810,99 \text{ kJ/kg}$), qual será a vazão mássica desses produtos gasosos, em kg/h? Resposta: $16,83 \times 10^5 \text{ kg/h}$.

No próximo exemplo, são determinadas as taxas de destruição de exergia na turbina e na bomba do estudo de caso da usina de potência a vapor.

EXEMPLO 8.8

Análise da Exergia de um Ciclo a Vapor – Turbina e Bomba

Reconsidere a turbina e a bomba do Exemplo 8.2. Determine para cada um desses componentes a taxa pela qual a exergia é destruída, em MW. Expresse cada resultado como um percentual da exergia que entra na usina com o combustível. Considere $T_0 = 22^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1 \text{ atm}$.

SOLUÇÃO

Dado: um ciclo de potência a vapor opera com vapor d'água como fluido de trabalho. Tanto a turbina quanto a bomba têm uma eficiência isentrópica de 85%.

Pede-se: determine a taxa pela qual a exergia é destruída na turbina e na bomba separadamente, em MW. Expresse os resultados como um percentual da exergia que entra na planta com o combustível.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

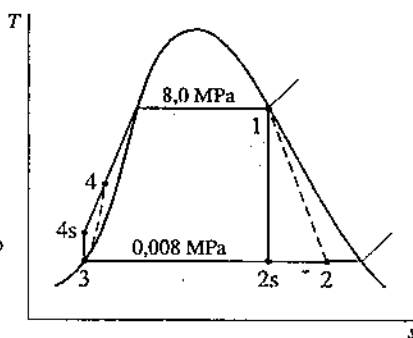
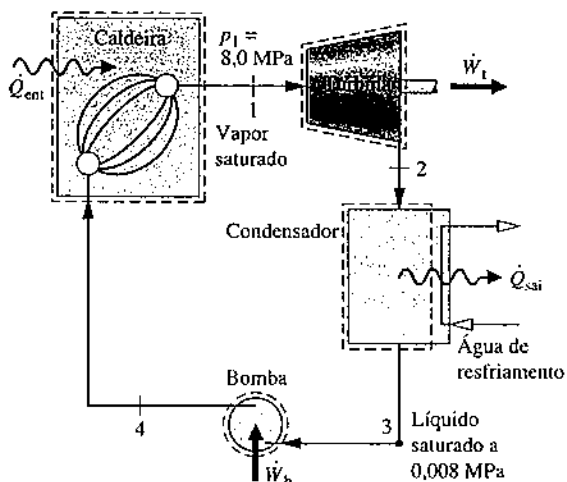


Fig. E8.8

Modelo de Engenharia:

1. A turbina e a bomba podem ser analisadas como um volume de controle em regime estacionário.
2. A turbina e a bomba operam adiabaticamente e cada qual tem uma eficiência de 85%.
3. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
4. Apenas 69% da exergia que entra na planta com o combustível permanecem após se considerarem as perdas pela chaminé e a destruição de exergia na combustão.
5. $T_0 = 22^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1 \text{ atm}$.

Análise: a taxa de destruição de exergia pode ser obtida pela redução do balanço da taxa de exergia ou através da relação $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ em que $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia obtida a partir de um balanço de entropia. Utilizando-se qualquer procedimento, a taxa de destruição de exergia para a turbina pode ser expressa como

$$\dot{E}_d = \dot{m}T_0(s_2 - s_1)$$

Pela Tabela A-3, $s_1 = 5,7432 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Utilizando $h_2 = 1939,3 \text{ kJ/kg}$ da solução do Exemplo 8.2, o valor de s_2 pode ser determinado pela Tabela A-3 como $s_2 = 6,2021 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Substituindo-se os valores, tem-se

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= (4,449 \times 10^5 \text{ kg/h})(295 \text{ K})(6,2021 - 5,7432)(\text{kJ/kg} \cdot \text{K}) \\ &= \left(0,602 \times 10^8 \frac{\text{kJ}}{\text{h}}\right) \left| \frac{1 \text{ h}}{3600 \text{ s}} \right| \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 16,72 \text{ MW} \end{aligned}$$

Com a solução do Exemplo 8.7, a taxa líquida pela qual a exergia é fornecida por meio do resfriamento dos gases de combustão é 231,28 MW. A taxa de destruição de exergia na turbina, expressa como percentual deste valor, é $(16,72/231,28)(100\%) = 7,23\%$. Porém, como apenas 69% da exergia do combustível que entra permanece após se descontar as perdas pela chaminé e a destruição de exergia na combustão, pode-se concluir que $0,69 \times 7,23\% = 5\%$ da exergia que entra na usina com o combustível são destruídos dentro da turbina. Esse é o valor mencionado na Tabela 8.4.

Analogamente, a taxa de destruição de exergia para a bomba vale

$$\dot{E}_d = \dot{m}T_0(s_4 - s_3)$$

Com o valor de s_3 definido na Tabela A-3 e s_4 obtido na solução do Exemplo 8.7, tem-se

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= (4,449 \times 10^5 \text{ kg/h})(295 \text{ K})(0,5957 - 0,5926)(\text{kJ/kg} \cdot \text{K}) \\ &= \left(4,07 \times 10^5 \frac{\text{kJ}}{\text{h}}\right) \left| \frac{1 \text{ h}}{3600 \text{ s}} \right| \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 0,11 \text{ MW} \end{aligned}$$

Expressando-se este valor como percentual da exergia que entra na planta, conforme se calculou anteriormente, tem-se $(0,11/231,28)(69\%) = 0,03\%$. Este valor é arredondado para zero na Tabela 8.4.

A potência líquida de saída da planta de potência a vapor do Exemplo 8.2 é 100 MW. Expressando esse valor como percentual da taxa pela qual a exergia é carregada para dentro da planta com o combustível, $(100/231,28)(69\%) = 30\%$, conforme mostra a Tabela 8.4.

Habilidades Desenvolvidas
Habilidade para...
 realizar a análise de exergia da turbina e da bomba de uma planta de potência.

Teste-RELÂMPAGO

Qual é a eficiência exergética da planta de potência? Resposta: 30%.

O exemplo a seguir ilustra a análise de exergia do condensador do estudo de caso da planta de potência a vapor.

EXEMPLO 8.9

Análise da Exergia de um Ciclo a Vapor – Condensador

O condensador do Exemplo 8.2 envolve duas correntes de água separadas. Em uma das correntes uma mistura de duas fases, líquido-vapor, entra a 0,008 MPa e sai como líquido saturado a 0,008 MPa. Na outra, a água de resfriamento entra a 15°C e sai a 35°C. (a) Determine a taxa líquida pela qual a exergia é conduzida no condensador pela água de resfriamento, em MW. Expresse esse resultado como um percentual da exergia que entra na planta com o combustível. (b) Determine a taxa de destruição de exergia para o condensador, em MW. Expresse esse resultado como percentual da exergia que entra na planta com o combustível. Considere $T_0 = 22^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1 \text{ atm}$.

SOLUÇÃO

Dado: um condensador em regime estacionário tem duas correntes: (1) uma mistura de duas fases líquido-vapor entrando e saindo condensada em estados conhecidos e (2) uma corrente separada de água de resfriamento entrando e saindo a temperaturas conhecidas.

Pede-se: determine a taxa líquida pela qual a exergia é conduzida no condensador pela corrente de água de resfriamento e a taxa de destruição de exergia para o condensador. Expresse ambas as quantidades em MW e como percentuais da exergia que entra na planta com o combustível.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

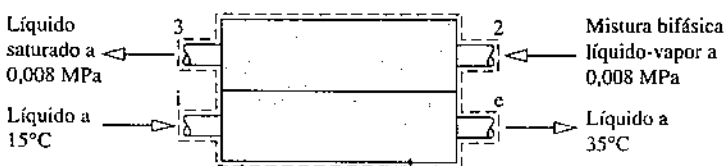


Fig. E8.9

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura opera em regime estacionário com $\dot{Q}_{vc} = \dot{W}_{vc} = 0$.
2. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.
3. Apenas 69% da exergia do combustível permanecem depois de consideradas as perdas pela chaminé e a destruição de exergia na combustão.
4. $T_0 = 22^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1$ atm.

Análise:

(a) A taxa líquida pela qual a exergia é conduzida para fora do condensador pode ser calculada a partir da Eq. 7.18:

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa líquida com a qual a} \\ \text{exergia é conduzida para} \\ \text{fora da corrente gasosa} \end{array} \right] = \dot{m}_{ar}(e_{fs} - e_{fe})$$

$$= \dot{m}_{ar} [h_s - h_e - T_0(s_s - s_e)]$$

em que \dot{m}_a é a vazão mássica da água de resfriamento da solução do Exemplo 8.2. Com os valores de líquido saturado para entalpia e entropia específicas da Tabela A-2 nas temperaturas de entrada e saída especificadas para a água de resfriamento, tem-se

$$\dot{m}_{ar}(e_{fs} - e_{fe}) = (9,39 \times 10^6 \text{ kg/h})[(146,68 - 62,99) \text{ kJ/kg} - (295 \text{ K})(0,5053 - 0,2245) \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}]$$

$$= \frac{8,019 \times 10^6 \text{ kJ/h}}{|3600 \text{ s/h}|} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 2,23 \text{ MW}$$

Expressando esse valor como um percentual da exergia que entra na planta com o combustível, obtemos $(2,23/231,28)(69\%) = 1\%$. Este é o valor indicado na Tabela 8.4.

(b) A taxa de destruição de exergia para o condensador pode ser calculada pela redução do balanço de exergia. De modo alternativo, pode-se empregar, a relação $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ em que $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia para o condensador, determinada a partir de um balanço de taxa de entropia. Com outro procedimento qualquer, a taxa de destruição de exergia para a turbina pode ser expressa como

$$\dot{E}_d = T_0[\dot{m}(s_3 - s_2) + \dot{m}_{ar}(s_s - s_e)]$$

Substituindo valores, tem-se

$$\dot{E}_d = 295[(4,449 \times 10^5)(0,5926 - 6,2021) + (9,39 \times 10^6)(0,5053 - 0,2245)]$$

$$= \frac{416,1 \times 10^5 \text{ kJ/h}}{|3600 \text{ s/h}|} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 11,56 \text{ MW}$$

Expressando-se esse valor como um percentual da exergia que entra na planta com o combustível, obtém-se $(11,56/231,28)(69\%) = 3\%$. Esse é o valor indicado na Tabela 8.4.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- realizar a análise de exergia do condensador de uma planta de potência.

Teste-RELÂMPAGO

Considerando os valores obtidos no Exemplo 8.2, qual é o percentual de energia fornecido ao vapor que passa pelo gerador de vapor e é retirado pela água de resfriamento? Resposta: 68,6%.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Este capítulo começa com uma introdução à geração de energia objeto de pesquisas atuais nos Estados Unidos sobre geração de energia por fonte e lança um olhar à frente sobre as necessidades de geração de energia para as próximas décadas. Essa discussão estabelece um contexto para o estudo das plantas de potência a vapor nesse capítulo e das plantas de potência a gás no Cap. 9.

No Cap. 8 são considerados os arranjos práticos das plantas de potência a vapor, é mostrado como as plantas de potência a vapor são modeladas termodinamicamente e também consideradas as principais irreversibilidades e perdas associadas a essas plantas. Os principais componentes das plantas de potência a vapor *básicas* são modelados pelo ciclo de Rankine.

Neste capítulo, são também apresentadas as modificações ao ciclo de potência a vapor básico com o objetivo de melhorar o desempenho global. Essa condição inclui o superaquecimento, o reaquecimento, a regeneração, a operação supercrítica, a cogeração e os ciclos binários. Inclui-se, também, um estudo de caso para ilustrar a aplicação da análise da exergia às plantas de potência a vapor.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios ao final deste capítulo, você deverá estar apto a:

- dissertar sobre o significado dos termos listados nas margens ao longo de todo o capítulo e compreender cada um dos conceitos a eles relacionados. O subconjunto de conceitos fundamentais de engenharia relacionados a seguir é particularmente importante.
- esboçar os diagramas esquemáticos e os diagramas T - s associados aos ciclos de potência a vapor de Rankine, com reaquecimento e regenerativo.
- aplicar os princípios de conservação de massa e de energia, a segunda lei e as propriedades termodinâmicas para determinar o desempenho de um ciclo de potência, incluindo a eficiência térmica, a potência líquida de saída e as vazões mássicas.
- discutir os efeitos causados pelas variações de pressão no gerador de vapor, pressão no condensador e temperatura na entrada da turbina, no desempenho do ciclo de Rankine.
- discutir as principais fontes de destruição de exergia e perdas em plantas de potência a vapor.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

aquecedor de água de alimentação aberto
aquecedor de água de alimentação fechado
aquecimento urbano
bwr
ciclo de Rankine

ciclo de vapor binário
ciclo ideal de Rankine
ciclo orgânico
ciclo supercrítico
cogeração

cômputo da exergia
eficiência térmica
reaquecimento
regeneração
superaquecimento

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$$\eta = \frac{\dot{W}_t/\dot{m} - \dot{W}_b/\dot{m}}{\dot{Q}_{\text{ent}}/\dot{m}} = \frac{(h_1 - h_2) - (h_4 - h_3)}{h_1 - h_4} \quad (8.5a)$$

Eficiência térmica do ciclo de Rankine da Fig. 8.2

$$\text{bwr} = \frac{\dot{W}_b/\dot{m}}{\dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{(h_4 - h_3)}{(h_1 - h_2)} \quad (8.6)$$

Bwr do ciclo de Rankine da Fig. 8.2

$$\left(\frac{\dot{W}_b}{\dot{m}}\right)_s \approx v_3(p_4 - p_3) \quad (8.7b)$$

Aproximação para o trabalho da bomba do ciclo ideal de Rankine da Fig. 8.3

► EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- Muitas concessionárias de prestação de serviços oferecem tarifas especiais para o uso de "energia limpa". O que significa esta expressão?
- Avalie uma maneira de se utilizar a água de resfriamento na saída do condensador de uma instalação industrial de grande porte.
- Que efeitos ecológicos sobre um rio podem resultar do uso de sua água para resfriamento do condensador de uma planta de potência?
- Em relação à Fig. 8.1, quais impactos ambientais que podem resultar das duas nuvens mostradas na figura?
- O que significa carga mínima para uma planta geradora de energia?
- Se a Islândia completa sua transição planejada de modo que sua sociedade utilize apenas energia renovável por meio século, quais as mudanças significativas que os islandeses terão que tolerar em seu estilo de vida?
- Que tipo de planta de potência produz a eletricidade utilizada em sua residência?
- Qual é a relação entre a variação global do clima e o buraco na camada de ozônio da Terra?
- Por que é importante para os operadores de uma usina de energia manter os tubos de circulação de água através dos componentes da usina livres de incrustações?
- Qual é a diferença entre a geração de eletricidade por *concentração solar* e a geração de eletricidade *solar fotovoltaica*?
- As muitas décadas de mineração de carvão deixaram uma grande quantidade de resíduos de carvão em muitos locais dos Estados Unidos. Quais os efeitos desses resíduos na saúde humana e no meio ambiente?
- Como os operadores das usinas de geração de eletricidade detectam e respondem às variações na demanda dos consumidores ao longo de um dia?
- O que significa uma energia *orb*?

► PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Análise dos Ciclos de Rankine

- A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine. A pressão no condensador é de 6 kPa e o vapor saturado entra na turbina a 10 MPa. Determine a taxa de transferência de calor, em kJ por kg de vapor que flui para o fluido de trabalho que passa pela caldeira e pelo condensador, e calcule a eficiência térmica.
- A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine. O vapor superaquecido entra na turbina a 10 MPa e 480°C, e a pressão no condensador é de 6 kPa. Determine para o ciclo:
 - a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor, em kJ por kg de vapor que flui.
 - a eficiência térmica.
 - a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador para a água de resfriamento, em kJ por kg de vapor que flui.
- A água é o fluido de trabalho em um ciclo de potência a vapor de Carnot. O líquido saturado entra na caldeira a uma pressão de 10 MPa, e o vapor saturado entra na turbina. A pressão no condensador é de 6 kPa. Determine
 - a eficiência térmica.
 - a relação entre o trabalho de entrada na bomba e o trabalho desenvolvido pela turbina — bwr.
 - a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho por unidade de massa que passa pela caldeira, em kJ/kg.
 - a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho por unidade de massa que passa pelo condensador, em kJ/kg.
- Construa um gráfico de cada uma das quantidades calculadas no Problema 8.2 em função da pressão no condensador na faixa de 6 kPa a 0,1 MPa. Discuta os resultados.
- Construa um gráfico de cada uma das quantidades calculadas no Problema 8.2 em função da pressão no gerador de vapor na faixa de 4 MPa a 20 MPa. Mantenha a temperatura de entrada na turbina a 480°C. Discuta os resultados.
- Um ciclo de potência a vapor de Carnot opera com água como fluido de trabalho. O líquido saturado entra na caldeira a 1800 lbf/in² e o vapor saturado entra na turbina (estágio 1). A pressão no condensador é de 1,2 lbf/in². A vazão mássica de vapor é 1 × 10⁶ lb/h. Os dados nos pontos característicos do ciclo são fornecidos na tabela a seguir. Determine
 - a eficiência térmica.
 - a relação entre o trabalho de entrada na bomba e o trabalho desenvolvido pela turbina — bwr.
 - a potência líquida desenvolvida, em Btu/h.
 - a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pela caldeira.

Estado	p (lbf/in ²)	h (Btu/lb)
1	1800	1150,4
2	1,2	735,7
3	1,2	472,0
4	1800	648,3

8.7 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine. O vapor saturado entra na turbina a 16 MPa e a pressão no condensador é de 8 kPa. A vazão mássica de vapor que entra na turbina é de 120 kg/s. Determine (a) a potência líquida produzida, em kW. (b) a taxa de transferência de calor para o vapor d'água que passa pela caldeira, em kW. (c) a eficiência térmica. (d) a vazão mássica da água de resfriamento do condensador, em kg/s, se a água de resfriamento fica sujeita a um aumento de temperatura de 18°C com variação de pressão desprezível na passagem pelo condensador.

8.8 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de potência a vapor de Carnot. O líquido saturado entra na caldeira a 16 MPa, e vapor saturado entra na turbina. A pressão no condensador é 8 kPa. A vazão mássica de vapor que entra na turbina é de 120 kg/s. Determine (a) a eficiência térmica. (b) a relação entre o trabalho de entrada na bomba e o trabalho desenvolvido pela turbina — bwr. (c) a potência líquida produzida, em kW. (d) a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador, em kW.

8.9 Construa um gráfico de cada uma das quantidades calculadas no Problema 8.7 em função da temperatura na entrada da turbina desde a temperatura de saturação a 16 MPa até 560°C. Discuta os resultados.

8.10 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine. O vapor entra na turbina a 1400 lbf/in² e 1000°F. A pressão no condensador é de 2 lbf/in². A potência líquida de saída do ciclo é 1×10^9 Btu/h. A água de resfriamento sofre um acréscimo de temperatura de 60°F a 76°F, com queda de pressão desprezível, ao passar pelo condensador. Determine para esse ciclo:

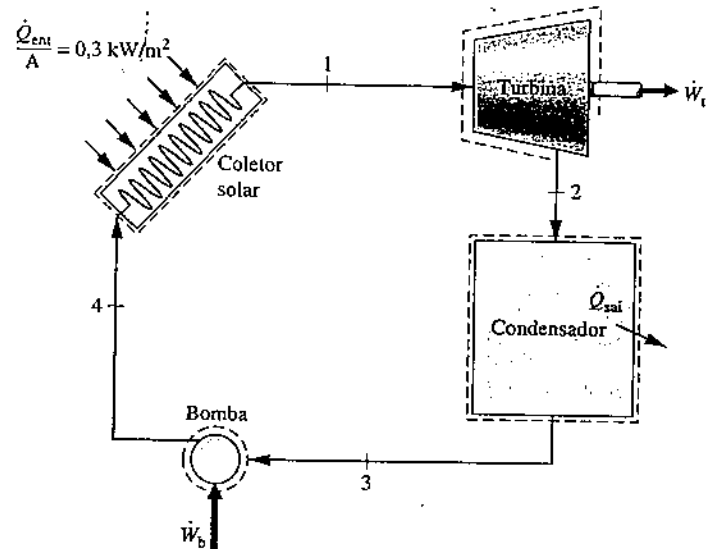
- (a) a vazão mássica de vapor, em lb/h.
- (b) a taxa de transferência de calor, em Btu/h, para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor.
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a vazão mássica da água de resfriamento, em lb/h.

8.11 Construa um gráfico de cada uma das quantidades calculadas no Problema 8.10 em função da pressão no condensador na faixa de 0,3 lbf/in² a 14,7 lbf/in². Mantenha a potência líquida constante. Discuta os resultados.

8.12 Uma planta de potência baseada no ciclo de Rankine está em desenvolvimento para fornecer uma potência líquida de saída de 10 MW. Serão utilizados coletores solares para gerar vapor de Refrigerante 22 a 1,6 MPa

e 50°C, para expansão através da turbina. A água de resfriamento está disponível a 20°C. Especifique o projeto preliminar do ciclo e estime a eficiência térmica e as vazões de refrigerante e de água de resfriamento, em kg/h.

8.13 A Fig. P8.13 mostra os dados de operação em regime estacionário de uma planta de potência solar que opera segundo um ciclo de Rankine com Refrigerante 134a como fluido de trabalho. A turbina e a bomba operam adiabaticamente. A taxa de entrada de energia nos coletores a partir da radiação solar é de 0,3 kW por m² de área de superfície do coletor, com 60% da entrada de energia para os coletores absorvida pelo refrigerante ao passar pelos coletores. Determine a área de superfície do coletor solar, em m² por kW de potência desenvolvida pela planta. Discuta os melhoramentos operacionais possíveis que poderiam reduzir a área de superfície necessária ao coletor.



Estado	p (bar)	h (kJ/kg)	x
1	18	276,83	1
2	7	261,01	0,9952
3	7	86,78	0
4	18	87,93	—

Fig. P8.13

8.14 Na costa sul da ilha do Havaí, uma lava flui continuamente para o oceano. Propõe-se a instalação de uma planta de potência flutuante próxima ao fluxo da lava que utilize amônia como fluido de trabalho. A planta

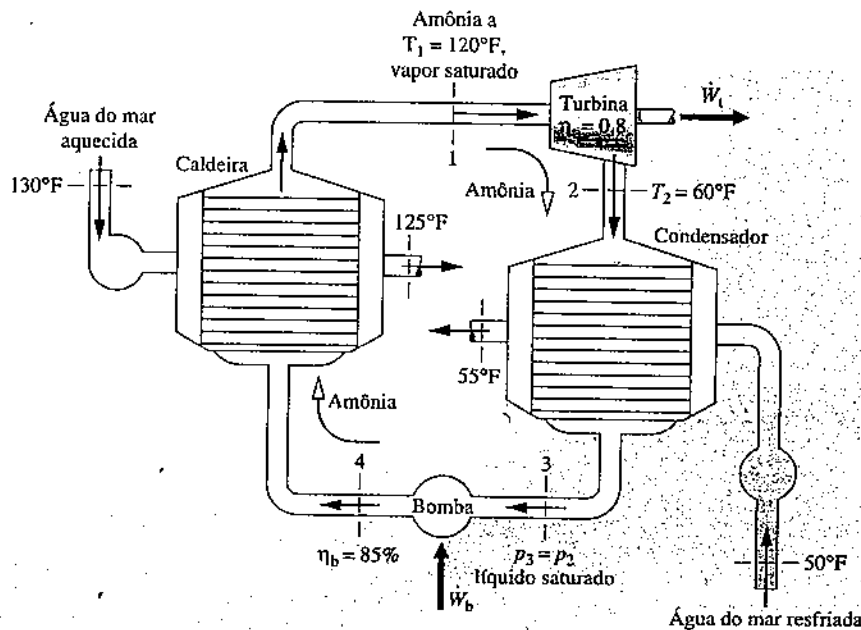


Fig. P8.14

se aproveita da variação da temperatura entre a água quente a 130°F próxima à superfície e a água do mar a 50°F a uma profundidade de 500 ft, para produzir energia. A Fig. P8.14 mostra a configuração da planta e fornece alguns outros dados. Utilizando as propriedades da água pura para a água do mar e modelando a planta de potência como um ciclo de Rankine, determine:

- (a) a eficiência térmica.
- (b) a vazão mássica da amônia em lb/min para uma potência líquida de saída de 300 hp.

8.15 O ciclo do Problema 8.3 é modificado para incluir os efeitos de irreversibilidades nos processos de expansão adiabática e compressão. Considerando inalterados os estados nas entradas da turbina e da bomba, repita os itens (a) e (d) do Problema 8.3 para o ciclo de Carnot modificado com $\eta_t = 0,80$ e $\eta_b = 0,70$.

8.16 Vapor d'água entra na turbina de uma planta de potência a vapor simples com uma pressão de 10 MPa e uma temperatura T , e se expande adiabaticamente até 6 kPa. A eficiência isentrópica da turbina é de 85%. O líquido saturado sai do condensador a 6 kPa e a eficiência isentrópica da bomba é 82%.

- (a) Determine o título na saída da turbina e a eficiência térmica do ciclo, para $T = 580^\circ\text{C}$.
- (b) Construa um gráfico das grandezas do item (a) em função de T na faixa de 580 a 700°C .

8.17 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de Rankine. O vapor superaquecido entra na turbina a 10 MPa e 480°C , e a pressão no condensador é de 6 kPa. A turbina e a bomba têm eficiências isentrópicas de 80 e 70%, respectivamente. Determine para o ciclo:

- (a) a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor, em kJ por kg de vapor que flui.
- (b) a eficiência térmica.
- (c) a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador para a água de resfriamento, em kJ por kg de vapor que flui.

8.18 O vapor d'água entra na turbina de um ciclo de Rankine a 16 MPa e 560°C . A pressão no condensador é de 8 kPa. A eficiência isentrópica, tanto da turbina quanto da bomba, vale 85% e a vazão mássica do vapor que entra na turbina é de 120 kg/s. Determine:

- (a) a potência líquida produzida, em kW.
- (b) a taxa de transferência de calor do vapor que passa pela caldeira, em kW.
- (c) a eficiência térmica.

Represente graficamente cada uma das grandezas dos itens (a) a (c) considerando que as eficiências isentrópicas da turbina e da bomba permaneçam iguais entre si, porém variem de 80 a 100%.

8.19 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine. O vapor entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F . A pressão no condensador é de 2 lbf/in^2 . Tanto a turbina quanto a bomba têm eficiência isentrópica de 85%. O fluido de trabalho apresenta queda de pressão desprezível ao passar pelo gerador de vapor. A potência líquida de saída do ciclo é $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. A água de resfriamento sofre um aumento de temperatura de 60°F para 76°F , com queda de pressão desprezível, ao passar pelo condensador. Determine para esse ciclo:

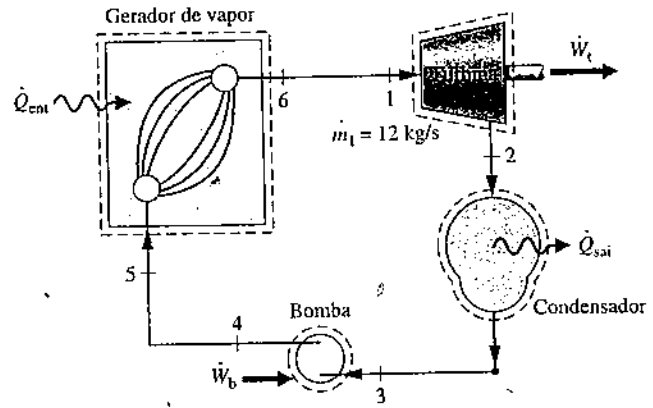
- (a) a vazão mássica de vapor, em lb/h.
- (b) a taxa de transferência de calor, em Btu/h, para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor.
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a vazão mássica da água de resfriamento, em lb/h.

8.20 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de Rankine. O vapor superaquecido entra na turbina a 8 MPa e 560°C com uma vazão mássica de 7,8 kg/s e sai a 8 kPa. O líquido saturado entra na bomba a 8 kPa. A eficiência isentrópica da turbina é de 88% e a eficiência isentrópica da bomba é de 82%. A água de resfriamento entra no condensador a 18°C e sai a 36°C sem alteração significativa da pressão. Determine:

- (a) a potência líquida produzida, em kW.
- (b) a eficiência térmica.
- (c) a vazão mássica da água de resfriamento, em kg/s.

8.21 A Fig. P8.21 apresenta os dados de operação de uma planta de potência a vapor que utiliza água como fluido de trabalho. A vazão mássica da água é de 12 kg/s. A turbina e a bomba operam adiabaticamente, porém sem reversibilidade. Determine:

- (a) a eficiência térmica.
- (b) as taxas de transferência de calor \dot{Q}_{entra} e \dot{Q}_{sai} ambas em kW.



Estado	p	T ($^\circ\text{C}$)	h (kJ/kg)
1	6 MPa	500	3422,2
2	10 kPa	---	1633,3
3	10 kPa	Sat.	191,83
4	7,5 MPa	---	199,4
5	7 MPa	40	167,57
6	6 MPa	550	3545,3

Fig. P8.21

8.22 O vapor d'água superaquecido a 8 MPa e 480°C deixa o gerador de vapor de uma planta de potência a vapor. Os efeitos de atrito e transferência de calor na linha que conecta o gerador de vapor à turbina reduzem a pressão e a temperatura na entrada da turbina para 7,6 MPa e 440°C , respectivamente. A pressão na saída da turbina é de 10 kPa, e a turbina opera adiabaticamente. O líquido deixa o condensador a 8 kPa e 36°C . A pressão é aumentada para 8,6 MPa ao passar pela bomba. As eficiências isentrópicas da turbina e da bomba são de 88%. A vazão mássica do vapor d'água é de 79,53 kg/s. Determine:

- (a) a potência líquida de saída, em kW.
- (b) a eficiência térmica.
- (c) a taxa de transferência de calor da linha de conexão do gerador de vapor para a turbina, em kW.
- (d) a vazão mássica da água de resfriamento no condensador, em kg/s, se essa água entra a 15°C e sai a 35°C com variação de pressão desprezível.

8.23 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de Rankine. O vapor d'água deixa o gerador de vapor a uma pressão de 1500 lbf/in^2 e a uma temperatura de 1100°F . Devido aos efeitos da transferência de calor e do atrito na linha que conecta o gerador de vapor à turbina, a pressão e a temperatura na entrada da turbina são reduzidas para 1400 lbf/in^2 e 1000°F , respectivamente. Tanto a turbina quanto a bomba têm eficiência isentrópica de 85%. A pressão na entrada do condensador é de 2 lbf/in^2 , porém, devido aos efeitos de atrito, o condensado sai do condensador a uma pressão de $1,5 \text{ lbf/in}^2$ e a uma temperatura de 110°F . O condensado é bombeado a 1600 lbf/in^2 antes de entrar no gerador de vapor. A potência líquida de saída do ciclo é $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. A água de resfriamento sofre um aumento de temperatura de 60°F para 76°F , com queda de pressão desprezível, ao passar pelo condensador. Determine para esse ciclo:

- (a) a vazão mássica de vapor, em lb/h.
- (b) a taxa de transferência de calor, em Btu/h, para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor.
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a vazão mássica da água de resfriamento, em lb/h.

8.24 O vapor d'água entra na turbina de uma planta de potência a vapor a 600 lbf/in^2 e 1000°F , e sai como uma mistura de duas fases líquido-vapor a uma temperatura T . O condensado sai do condensador a uma temperatura 5°F inferior a T e é bombeado até 600 lbf/in^2 . As eficiências isentrópicas da turbina e da bomba são de 90 e 80%, respectivamente. A potência líquida produzida é de 1 MW.

- (a) Para $T = 80^\circ\text{F}$, determine o título do vapor na saída da turbina, a vazão mássica do vapor d'água, em lb/h, e a eficiência térmica.
- (b) Construa um gráfico das grandezas do item (a) em função de T para um intervalo de 80 a 105°F .

8.25 Vapor superaquecido a 18 MPa e 560°C entra na turbina de uma planta de potência a vapor. A pressão na saída da turbina é de 0,06 bar, e o líquido deixa o condensador a 0,045 bar e 26°C. A pressão aumenta para 18,2 MPa ao passar pela bomba. A turbina e a bomba têm eficiências isentrópicas de 82 e 77%, respectivamente. Para esse ciclo, determine:

- o trabalho líquido por unidade de massa de vapor que flui, em kJ/kg.
- a transferência de calor para o vapor d'água que passa pela caldeira, em kJ por kg de vapor que flui.
- a eficiência térmica.
- a transferência de calor para a água de resfriamento que passa pelo condensador, em kJ por kg de vapor condensado.

8.26 No projeto preliminar de uma planta de potência, a água é escolhida como fluido de trabalho e é especificado que a temperatura de entrada na turbina não pode ser superior a 520°C. Com base nas temperaturas esperadas para a água de resfriamento, o condensador deverá operar a uma pressão de 0,06 bar. Determine a pressão requerida pelo gerador de vapor, sabendo que a eficiência isentrópica da turbina é de 80% e o título do vapor d'água na saída da turbina deve ser de pelo menos 90%.

Ciclos de Reaquecimento e Supercríticos

8.27 Vapor a 10 MPa e 600°C entra na turbina do primeiro estágio de um ciclo ideal de Rankine com reaquecimento. O vapor que deixa a seção de reaquecimento do gerador de vapor está a 500°C, e a pressão no condensador é de 6 kPa. Se o título na saída da turbina do segundo estágio é de 90%, determine a eficiência térmica do ciclo.

8.28 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine com superaquecimento e reaquecimento. O vapor entra na turbina do primeiro estágio a 1400 lbf/in² e 1000°F, se expande até uma pressão de 350 lbf/in² e é reaquecido até 900°F antes de entrar na turbina do segundo estágio. A pressão no condensador é de 2 lbf/in². A potência líquida de saída do ciclo é de 1×10^9 Btu/h. Determine para esse ciclo:

- a vazão mássica de vapor, em lb/h.
- a taxa de transferência de calor, em Btu/h, para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor.
- a taxa de transferência de calor, em Btu/h, para o fluido de trabalho que passa pelo reaquecedor.
- a eficiência térmica.

8.29 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine com reaquecimento. O vapor superaquecido entra na turbina a 10 MPa e 480°C, e a pressão no condensador é de 6 kPa. O vapor se expande pela turbina de primeiro estágio até 0,7 MPa e, em seguida, é reaquecido até 480°C. Determine para o ciclo:

- a taxa de adição de calor, em kJ por kg de vapor que entra na turbina de primeiro estágio.
- a eficiência térmica.
- a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador para a água de resfriamento, em kJ por kg de vapor que entra na turbina de primeiro estágio.

8.30 Para o ciclo do Problema 8.29, reconsidere a análise admitindo que a bomba e cada estágio de turbina tenham uma eficiência isentrópica de 80%. Responda às mesmas questões do Problema 8.29 para o ciclo modificado.

8.31 Investigue os efeitos no desempenho do ciclo quando a pressão de reaquecimento e a temperatura final de reaquecimento assumem outros valores. Construa gráficos apropriados e discuta os resultados para o ciclo:

- do Problema 8.29.
- do Problema 8.30.

8.32 Um ciclo ideal de Rankine com reaquecimento utiliza água como fluido de trabalho. As condições na entrada da turbina de primeiro estágio são $p_1 = 2500$ lbf/in² e $T_1 = 1000^\circ\text{F}$. O vapor d'água é reaquecido a pressão constante p entre os estágios de turbina até 1000°F. A pressão no condensador é de 1 lbf/in².

- Se $p/p_1 = 0,2$, determine a eficiência térmica do ciclo e o título do vapor na saída da turbina de segundo estágio.
- Construa um gráfico das quantidades do item (a) em função da razão de pressões p/p_1 na faixa de 0,05 a 1,0.

8.33 Vapor d'água a 32 MPa e 520°C entra no primeiro estágio de um ciclo supercrítico com reaquecimento que tem três estágios de turbina. O vapor que sai do primeiro estágio de turbina a pressão p é reaquecido a pressão constante até 440°C, e o vapor que sai do segundo estágio de turbina a 0,5 MPa é reaquecido a pressão constante até 360°C. Cada estágio de turbina

e a bomba apresentam uma eficiência isentrópica de 85%. A pressão no condensador é de 8 kPa.

(a) Para $p = 4$ MPa, determine o trabalho líquido por unidade de massa de vapor que flui, em kJ/kg, e a eficiência térmica.

(b) Construa um gráfico das quantidades do item (a) em função de p na faixa de 0,5 a 10 MPa.

8.34 Vapor d'água a 4800 lbf/in² e 1000°F entra no primeiro estágio de um ciclo supercrítico com reaquecimento que tem dois estágios de turbina. O vapor que sai do primeiro estágio de turbina a uma pressão de 600 lbf/in² é reaquecido a pressão constante até 1000°F. Cada estágio de turbina e a bomba apresentam uma eficiência isentrópica de 85%. A pressão no condensador é de 1 lbf/in². Se a potência líquida de saída do ciclo é de 100 MW, determine:

- a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor, em MW.
- a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador, em MW.
- a eficiência térmica do ciclo.

8.35 Um ciclo de Rankine ideal com reaquecimento utiliza água como fluido de trabalho. As condições na entrada do primeiro estágio de turbina são de 14 MPa e 600°C, e o vapor é reaquecido entre os estágios de turbina a 600°C. Para uma pressão de 6 kPa no condensador, represente graficamente a eficiência térmica do ciclo em função da pressão de reaquecimento, para pressões na faixa de 2 a 12 MPa.

8.36 Um ciclo ideal de Rankine com reaquecimento utiliza água como fluido de trabalho. As condições na entrada do primeiro estágio de turbina são de 1600 lbf/in² e 1200°F, e o vapor é reaquecido entre os estágios de turbina até 1200°F. Para uma pressão de 1 lbf/in² no condensador, represente graficamente a eficiência térmica do ciclo em função da pressão de reaquecimento, para pressões na faixa de 60 a 1200 lbf/in².

Análise de Ciclos Regenerativos

8.37 A água é utilizada como fluido de trabalho em um ciclo ideal regenerativo de Rankine. O vapor superaquecido entra na turbina a 10 MPa e 480°C, e a pressão no condensador é de 6 kPa. O vapor se expande ao longo da turbina do primeiro estágio até 0,7 MPa, na qual uma certa quantidade de vapor é extraída e desviada para um aquecedor de água de alimentação aberto que opera a 0,7 MPa. O vapor remanescente se expande ao longo da turbina do segundo estágio até a pressão de 6 kPa no condensador. O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação a 0,7 MPa. Determine para esse ciclo:

- a taxa de adição de calor, em kJ por kg de vapor que entra na turbina do primeiro estágio.
- a eficiência térmica.
- a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho ao passar pelo condensador para a água de resfriamento, em kJ por kg de vapor que entra na turbina do primeiro estágio.

8.38 Para o ciclo do Problema 8.37, reconsidere a análise admitindo que a bomba e cada estágio de turbina tenham uma eficiência isentrópica de 80%. Responda às mesmas questões formuladas no Problema 8.37 para o ciclo modificado.

8.39 Investigue os efeitos sobre o desempenho do ciclo quando o aquecedor de água de alimentação assume outros valores. Construa gráficos apropriados e discuta os resultados para os ciclos:

- do Problema 8.37.
- do Problema 8.38.

8.40 Uma planta de potência opera sob um ciclo de potência a vapor regenerativo com um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor d'água entra na turbina de primeiro estágio a 12 MPa e 520°C, e se expande até 1 MPa, onde parte do vapor é extraída e desviada para o aquecedor de água de alimentação aberto que opera a 1 MPa. O restante do vapor se expande pela turbina de segundo estágio até a pressão do condensador de 6 kPa. O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação aberto a 1 MPa. Considerando processos isentrópicos nas turbinas e bombas, determine, para o ciclo: (a) a eficiência térmica e (b) a vazão mássica na turbina de primeiro estágio, em kg/h, para uma potência líquida de saída de 330 MW.

8.41 Reconsidere o ciclo do Problema 8.40 para o caso em que a pressão do aquecedor de água de alimentação admite outros valores. Construa um gráfico da eficiência térmica e da taxa de destruição de exergia dentro do aquecedor de água de alimentação, em kW, em função da pressão no

aquecedor de água de alimentação na faixa de 0,5 a 10 MPa. Considere $T_0 = 293 \text{ K}$.

8.42 Compare os resultados do Problema 8.40 com aqueles referentes ao ciclo ideal de Rankine que apresente as mesmas condições de entrada na turbina e pressão no condensador, mas que não tenha regenerador.

8.43 Para o ciclo do Problema 8.40, investigue os efeitos sobre o seu desempenho para o caso em que a pressão do aquecedor de água de alimentação assume outros valores. Construa gráficos apropriados e discuta seus resultados. Admita que cada bomba e cada estágio de turbina tenham uma eficiência isentrópica de 80%.

8.44 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 120 lbf/in^2 , onde uma parte do vapor é extraída e desviada para o aquecedor de água de alimentação aberto que opera a 120 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande ao longo da turbina do segundo estágio até a pressão no condensador atingir 2 lbf/in^2 . O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação a 120 lbf/in^2 . A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para esse ciclo:

- a vazão mássica do vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
- a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho ao passar pelo gerador de vapor.
- a eficiência térmica.

8.45 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 120 lbf/in^2 , na qual uma parte do vapor é extraída e desviada para o aquecedor de água de alimentação aberto que opera a 120 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande ao longo da turbina do segundo estágio até a pressão no condensador atingir 2 lbf/in^2 . Cada estágio de turbina e as bombas têm eficiências isentrópicas de 85%. O escoamento através do condensador, do aquecedor da água de alimentação aberto e do gerador de vapor ocorre a uma pressão constante. O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação a 120 lbf/in^2 . A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para esse ciclo:

- a vazão mássica do vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
- a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho ao passar pelo gerador de vapor.
- a eficiência térmica.

8.46 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor superaquecido entra na turbina do primeiro estágio a 16 MPa e 560°C , e a pressão no condensador é de 8 kPa . A vazão mássica do vapor que entra na turbina de primeiro estágio é de 120 kg/s . O vapor se expande através do primeiro estágio de turbina até 1 MPa , no qual uma certa quantidade de vapor é extraída e desviada para um aquecedor de água de alimentação aberto a 1 MPa . O vapor remanescente se expande ao longo da turbina de segundo estágio até a pressão do condensador de 8 kPa . O líquido saturado sai do aquecedor de alimentação de água a 1 MPa . Determine:

- a potência líquida produzida, em kW .
- a taxa de transferência de calor para o vapor que passa pela caldeira, em kW .
- a eficiência térmica.
- a vazão mássica da água de resfriamento no condensador, em kg/s , se esta água fica sujeita a um aumento de temperatura de 18°C com variação de pressão desprezível durante sua passagem pelo condensador.

8.47 Reconsidere o ciclo do Problema 8.46, desta vez incluindo na análise o fato de cada estágio de turbina e a bomba apresentarem uma eficiência isentrópica de 85%.

8.48 Para o ciclo do Problema 8.47, investigue os efeitos sobre o desempenho do ciclo quando a pressão do aquecedor de água de alimentação assume outros valores. Construa gráficos apropriados e discuta os resultados.

8.49 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal regenerativo de Rankine com um aquecedor de água de alimentação fechado. Vapor superaquecido entra na turbina a 10 MPa e 480°C , e a pressão no condensador é de 6 kPa . O vapor se expande através do primeiro estágio de turbina onde certa quantidade é extraída e desviada para um aquecedor de água de alimentação fechado a $0,7 \text{ MPa}$. O condensado é drenado do aquecedor de água de alimentação como líquido saturado a $0,7 \text{ MPa}$ e é purgado

para dentro do condensador. A água de alimentação deixa o aquecedor a 10 MPa e a uma temperatura igual à temperatura de saturação a $0,7 \text{ MPa}$. Determine para o ciclo:

(a) a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor, em kJ por kg de vapor que entra no primeiro estágio de turbina.

(b) a eficiência térmica.

(c) a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador para a água de resfriamento, em kJ por kg de vapor que entra no primeiro estágio de turbina.

8.50 Para o ciclo do Problema 8.49, reconsidere a análise admitindo que a bomba e cada um dos estágios de turbina tenham eficiências isentrópicas de 80%. Responda às mesmas questões formuladas no Problema 8.49 para o ciclo modificado.

8.51 Considerando o ciclo do Problema 8.50, investigue os efeitos no desempenho do ciclo para o caso em que a pressão de extração assumira outros valores. Admita que o condensado seja drenado do aquecedor de água de alimentação fechado como líquido saturado à pressão de extração. Considere também que a água de alimentação deixa o aquecedor a 10 MPa e a uma temperatura igual à temperatura de saturação à pressão de extração. Construa gráficos apropriados e discuta os resultados.

8.52 Uma planta de potência opera sob um ciclo de potência a vapor regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado. O vapor d'água entra no primeiro estágio de turbina a 120 bar e 520°C e se expande até 10 bar , quando então, parte do vapor é extraída e desviada para o aquecedor de água de alimentação fechado. O condensado, saindo do aquecedor de água de alimentação como líquido saturado a 10 bar , passa para o condensador através de um purgador. A água de alimentação sai do aquecedor a 120 bar com uma temperatura de 170°C . A pressão do condensador é $0,06 \text{ bar}$. Considerando processos isentrópicos para cada estágio de turbina e para a bomba, determine, para o ciclo, (a) a eficiência térmica e (b) a vazão mássica no primeiro estágio de turbina, em kg/h , para uma potência líquida de saída de 320 MW .

8.53 Reconsidere o ciclo do Problema 8.52, porém, desta vez, inclua na análise o fato de que cada estágio de turbina tem uma eficiência isentrópica de 82%, mantendo a eficiência da bomba em 100%.

8.54 Modifique o ciclo do Problema 8.49 de maneira que o líquido saturado condensado do aquecedor de água de alimentação a $0,7 \text{ MPa}$ seja bombeado para a linha de água de alimentação em vez de ser purgado para o condensador. Responda às mesmas questões formuladas para o ciclo modificado do Problema 8.49. Relacione as vantagens e desvantagens de cada esquema para remover o condensado do aquecedor de água de alimentação fechado.

8.55 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado. O vapor entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 120 lbf/in^2 , no qual uma parte do vapor é extraída e desviada para o aquecedor de água de alimentação fechado. O vapor remanescente se expande ao longo da turbina do segundo estágio até a pressão no condensador atingir 2 lbf/in^2 . O condensado que sai do aquecedor de água de alimentação a 120 lbf/in^2 sofre um processo de estrangulamento ao passar pelo purgador existente no condensador. A água de alimentação deixa o aquecedor a 1400 lbf/in^2 e a uma temperatura igual à temperatura de saturação a 120 lbf/in^2 . A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para esse ciclo:

- a vazão mássica do vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
- a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho ao passar pelo gerador de vapor.
- a eficiência térmica.

8.56 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado. O vapor entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 120 lbf/in^2 , no qual uma parte do vapor é extraída e desviada para o aquecedor de água de alimentação fechado. O vapor remanescente se expande ao longo da turbina do segundo estágio até a pressão no condensador atingir 2 lbf/in^2 . Cada estágio de turbina e a bomba apresentam eficiência isentrópica de 85%. O escoamento através do condensador, do aquecedor de água de alimentação fechado e do gerador de vapor está a uma pressão constante. O condensado que sai do aquecedor de água de alimentação como líquido saturado a 120 lbf/in^2 sofre um processo de estrangulamento ao passar pelo purgador existente no condensador. A água de alimentação deixa o aquecedor a 1400 lbf/in^2 e a uma temperatura igual à temperatura de

saturação a 120 lbf/in^2 . A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para esse ciclo:

- a vazão mássica do vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
- a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho ao passar pelo gerador de vapor.
- a eficiência térmica.

8.57 A água é o fluido de trabalho em um ciclo ideal regenerativo de Rankine com um aquecedor de água de alimentação fechado. O vapor superaquecido entra na turbina a 16 MPa e 560°C , e a pressão no condensador é de 8 kPa . O ciclo tem um aquecedor de água de alimentação fechado que utiliza o vapor extraído a 1 MPa . O condensado é drenado do aquecedor de água de alimentação como líquido saturado a 1 MPa e é purgado para dentro do condensador. A água de alimentação deixa o aquecedor a 16 MPa e a uma temperatura igual à temperatura de saturação a 1 MPa . A vazão mássica do vapor que entra no primeiro estágio de turbina é de 120 kg/s . Determine:

- a potência líquida produzida, em kW .
- a taxa de transferência de calor para o vapor que passa pela caldeira, em kW .
- a eficiência térmica.
- a vazão mássica da água de resfriamento no condensador, em kg/s , se essa água fica sujeita a um aumento de temperatura de 18°C , com variação de pressão desprezível ao passar pelo condensador.

8.58 Reconsidere o ciclo do Problema 8.57, porém inclua na análise o fato de as eficiências isentrópicas dos estágios de turbina e da bomba serem de 85% .

8.59 Em relação à Fig. 8.12, se as frações do fluxo total que entra no primeiro estágio de turbina (estado 1) extraídas nos estados 2, 3, 6 e 7 são y_2 , y_3 , y_6 e y_7 , respectivamente, quais serão as frações do fluxo total nos estados 8, 11 e 17?

8.60 Considere um ciclo de potência a vapor regenerativo com dois aquecedores de água de alimentação, um fechado e o outro aberto, conforme mostra a Fig. P8.60. O vapor d'água entra no primeiro estágio de turbina a 12 MPa e 480°C e se expande até 2 MPa . Parte do vapor é extraída a 2 MPa e levada ao aquecedor de água de alimentação fechado. O vapor remanescente se expande através do segundo estágio de turbina até $0,3 \text{ MPa}$, em que uma quantidade adicional é extraída e levada para o aquecedor de água de alimentação aberto, que opera a $0,3 \text{ MPa}$. O vapor que se expande através do terceiro estágio de turbina sai do condensador à pressão de 6 kPa .

A água de alimentação deixa o aquecedor fechado a 210°C e 12 MPa , e o condensado que sai como líquido saturado a 2 MPa é purgado para o aquecedor aberto. O líquido saturado a $0,3 \text{ MPa}$ sai do aquecedor de água de alimentação aberto. Admita que todas as bombas e estágios de turbina operem isentropicamente. Determine para o ciclo:

- a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor, em kJ por kg de vapor que entra no primeiro estágio de turbina.
- a eficiência térmica.
- a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador para a água de resfriamento, em kJ por kg de vapor que entra no primeiro estágio de turbina.

8.61 Para o ciclo do Problema 8.60, reconsidere a análise admitindo que a bomba e cada estágio de turbina tenham uma eficiência isentrópica de 80% . Responda às mesmas questões formuladas no Problema 8.60 para o ciclo modificado.

8.62 Para o ciclo do Problema 8.60, investigue os efeitos sobre o desempenho do ciclo quando a pressão de extração mais alta assume outros valores. As condições de operação para o aquecedor de água de alimentação aberto são as mesmas do Problema 8.60. Admita que o condensado seja drenado do aquecedor de água de alimentação fechado como líquido saturado à pressão de extração mais alta. Considere, também, que a água de alimentação deixa o aquecedor a 12 MPa e a uma temperatura igual à temperatura de saturação à pressão de extração. Construa gráficos apropriados e discuta os resultados.

8.63 Uma planta de potência opera sob um ciclo de potência a vapor regenerativo com dois aquecedores de água de alimentação. O vapor d'água entra no primeiro estágio de turbina a 12 MPa e 520°C , e se expande em três estágios até a pressão de 6 kPa no condensador. Entre o primeiro e o segundo estágios, parte do vapor é desviada para um aquecedor de água de alimentação fechado a 1 MPa , e o líquido saturado condensado é bombeado avante para a linha de água de alimentação da caldeira. A água de alimentação sai do aquecedor fechado a 12 MPa e 170°C . O vapor d'água é extraído entre o segundo e o terceiro estágios de turbina a $0,15 \text{ MPa}$ e levado a um aquecedor de água de alimentação aberto que opera a essa pressão. O líquido saturado a $0,15 \text{ MPa}$ deixa o aquecedor de água de alimentação aberto. Considerando processos isentrópicos para as bombas e para os estágios de turbina, determine para o ciclo (a) a eficiência térmica e (b) a vazão mássica na turbina de primeiro estágio, em kg/h , para uma potência líquida de saída de 320 MW .

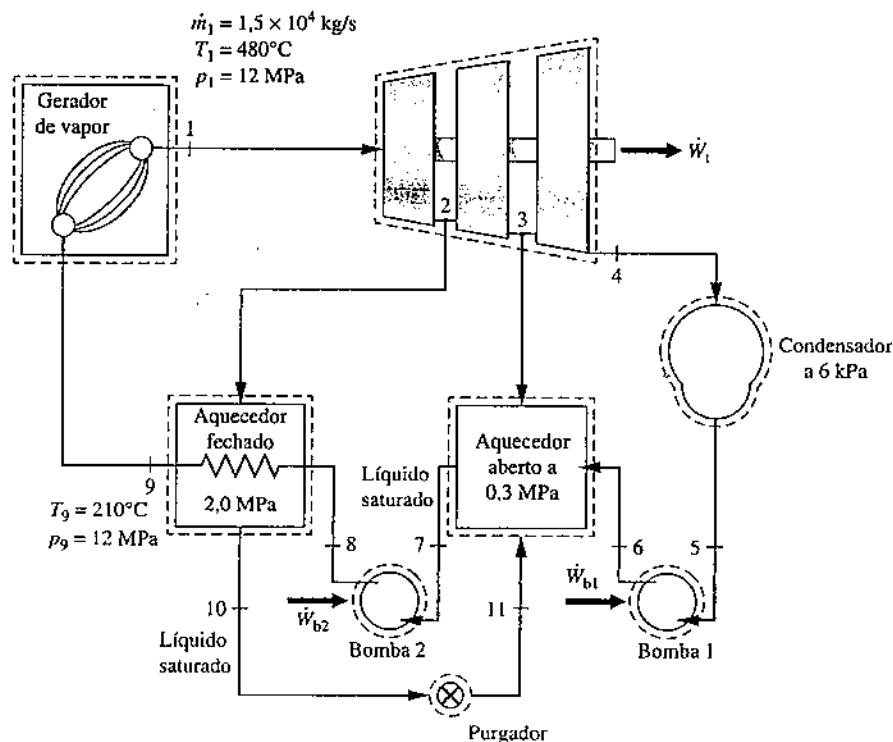


Fig. P8.60

- 8.64 Reconsidere o ciclo do Problema 8.63, porém inclua na análise o fato de que cada estágio de turbina tem uma eficiência isentrópica de 82% e que cada bomba apresenta uma eficiência de 100%.
- 8.65 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado e um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor d'água entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 500 lbf/in^2 , em que parte do vapor é extraído e descarregado para o aquecedor de água de alimentação fechado. O condensado que sai do aquecedor de água de alimentação fechado como líquido saturado a 500 lbf/in^2 sofre um processo de estrangulamento e sua pressão cai para 120 lbf/in^2 quando passa pelo purgador do aquecedor de água de alimentação aberto. A água de alimentação deixa o aquecedor de água de alimentação fechado a 1400 lbf/in^2 e a uma temperatura igual à temperatura de saturação a 500 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande através da turbina do segundo estágio a 120 lbf/in^2 , no qual uma parte do vapor é extraída e descarregada para o aquecedor de água de alimentação que opera a 120 lbf/in^2 . O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação aberto a 120 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande através da turbina de terceiro estágio até a pressão do condensador a 2 lbf/in^2 . Todos os processos sobre o fluido de trabalho nos estágios de turbina e nas bombas são internamente reversíveis. O escoamento através do condensador, do aquecedor de água de alimentação fechado, do aquecedor de água de alimentação aberto e do gerador de vapor ocorre à pressão constante. A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para o ciclo
- a vazão mássica de vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
 - a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho que passa através do gerador de vapor.
 - a eficiência térmica.
- 8.66 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado e um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor d'água entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 500 lbf/in^2 , no qual parte do vapor é extraído e descarregado para o aquecedor de água de alimentação fechado. O condensado que sai do aquecedor de água de alimentação fechado como líquido saturado a 500 lbf/in^2 sofre um processo de estrangulamento e sua pressão cai para 120 lbf/in^2 quando passa pelo purgador do aquecedor de água de alimentação aberto. A água de alimentação deixa o aquecedor de água de alimentação fechado a 1400 lbf/in^2 e a uma temperatura igual à temperatura de saturação a 500 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande através da turbina do segundo estágio a 120 lbf/in^2 , na qual uma parte do vapor é extraída e descarregada para o aquecedor de água de alimentação que opera a 120 lbf/in^2 . O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação aberto a 120 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande através da turbina de terceiro estágio até a pressão do condensador a 2 lbf/in^2 . Os estágios de turbina e as bombas operam adiabaticamente com eficiência isentrópica de 85%. O escoamento através do condensador, do aquecedor de água de alimentação fechado, do aquecedor de água de alimentação aberto e do gerador de vapor ocorre à pressão constante. A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para o ciclo
- a vazão mássica de vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
 - a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho que passa através do gerador de vapor.
 - a eficiência térmica.
- 8.67 A água é o fluido de trabalho utilizado em um ciclo de Rankine modificado para incluir um aquecedor de água de alimentação fechado e outro aberto. O vapor superaquecido entra na turbina a 16 MPa e 560°C , e a pressão no condensador é de 8 kPa . A vazão mássica do vapor que entra no primeiro estágio de turbina é de 120 kg/s . O aquecedor de água de alimentação fechado utiliza o vapor extraído a 4 MPa , e o aquecedor de água de alimentação aberto utiliza o vapor extraído a $0,3 \text{ MPa}$. O líquido saturado que se condensa é drenado do aquecedor de água de alimentação fechado a 4 MPa e é purgado para dentro do aquecedor de água de alimentação aberto. A água de alimentação deixa o aquecedor fechado a 16 MPa e a uma temperatura igual à temperatura de saturação a 4 MPa . O líquido saturado deixa o aquecedor aberto a $0,3 \text{ MPa}$. Admita que os estágios de turbina e as bombas operem isentropicamente. Determine:
- a potência líquida produzida, em kW .
 - a taxa de transferência de calor para o vapor que passa pelo gerador de vapor, em kW .
 - a eficiência térmica.
- (d) a vazão mássica da água de resfriamento no condensador, em kg/s , se esta fica sujeita a um aumento de temperatura de 18°C , com a variação de pressão desprezível, ao passar pelo condensador.
- 8.68 Reconsidere o ciclo do Problema 8.67, porém incluindo na análise o fato de que as eficiências isentrópicas dos estágios de turbina e das bombas são de 85%.
- 8.69 Considere um ciclo de potência a vapor regenerativo com dois aquecedores de água de alimentação, um fechado e o outro aberto, e um reaquecedor. Vapor d'água entra no primeiro estágio de turbina a 12 MPa e 480°C e se expande até 2 MPa . Parte do vapor é extraída a 2 MPa e levada ao aquecedor de água de alimentação fechado. O restante é reaquecido até 440°C a uma pressão de 2 MPa e, em seguida, se expande através do segundo estágio de turbina até $0,3 \text{ MPa}$, e daí uma quantidade adicional é extraída e levada para o aquecedor de água de alimentação aberto, que opera a $0,3 \text{ MPa}$. O vapor que se expande através do terceiro estágio de turbina sai na pressão de 6 kPa do condensador. A água de alimentação deixa o aquecedor fechado a 210°C e 12 MPa , e o condensado que sai como líquido saturado a 2 MPa é purgado para o aquecedor de água de alimentação aberto. O líquido saturado a $0,3 \text{ MPa}$ sai do aquecedor de água de alimentação aberto. Admita que todas as bombas e estágios de turbina operem isentropicamente. Determine para o ciclo:
- a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor, em kJ por kg de vapor que entra no primeiro estágio de turbina.
 - a eficiência térmica.
 - a taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que passa pelo condensador para a água de resfriamento, em kJ por kg de vapor que entra no primeiro estágio de turbina.
- 8.70 Reconsidere o ciclo do Problema 8.69, porém inclua na análise o fato de que os estágios de turbina e as bombas têm eficiências isentrópicas de 80%. Responda às mesmas questões formuladas no ciclo modificado do Problema 8.69.
- 8.71 Para o ciclo do Problema 8.70, represente graficamente a eficiência térmica em função das eficiências isentrópicas dos estágios de turbina e da bomba para valores na faixa de 80 a 100%. Discuta os resultados.
- 8.72 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado e um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor d'água entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 500 lbf/in^2 , no qual parte do vapor é extraído e descarregado para o aquecedor de água de alimentação fechado. O condensado que sai do aquecedor de água de alimentação fechado como líquido saturado a 500 lbf/in^2 sofre um processo de estrangulamento e sua pressão cai para 120 lbf/in^2 quando passa pelo purgador do aquecedor de água de alimentação aberto. A água de alimentação deixa o aquecedor de água de alimentação fechado a 1400 lbf/in^2 e a uma temperatura igual à temperatura de saturação a 500 lbf/in^2 . O vapor remanescente reaquecido até 900°F antes de entrar na turbina do segundo estágio, onde se expande até 120 lbf/in^2 . Uma parte do vapor é extraída e descarregada para o aquecedor de água de alimentação aberto que opera a 120 lbf/in^2 . O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação aberto a 120 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande através da turbina de terceiro estágio até a pressão do condensador a 2 lbf/in^2 . Todos os processos sobre o fluido de trabalho nos estágios de turbina e nas bombas são internamente reversíveis. O escoamento através do condensador, do aquecedor de água de alimentação fechado, do aquecedor de água de alimentação aberto, do gerador de vapor e do reaquecedor ocorre à pressão constante. A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para o ciclo
- a vazão mássica de vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
 - a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho que passa através do gerador de vapor, incluindo a seção de reaquecimento.
 - a eficiência térmica.
- 8.73 A água é o fluido de trabalho em um ciclo de Rankine regenerativo com um aquecedor de água de alimentação fechado e um aquecedor de água de alimentação aberto. O vapor d'água entra na turbina a 1400 lbf/in^2 e 1000°F , e se expande até 500 lbf/in^2 , no qual parte do vapor é extraído e descarregado para o aquecedor de água de alimentação fechado. O condensado que sai do aquecedor de água de alimentação fechado como líquido saturado a 500 lbf/in^2 sofre um processo de estrangulamento e sua pressão cai para 120 lbf/in^2 quando passa pelo purgador do aquecedor de água de alimentação aberto. A água de alimentação deixa o aquecedor de água de alimentação fechado a 1400 lbf/in^2 e a uma temperatura igual

à temperatura de saturação a 500 lbf/in^2 . O vapor remanescente reaquecido até 900°F antes de entrar na turbina do segundo estágio, onde se expande até 120 lbf/in^2 . Uma parte do vapor é extraída e descarregada para o aquecedor de água de alimentação aberto que opera a 120 lbf/in^2 . O líquido saturado sai do aquecedor de água de alimentação aberto a 120 lbf/in^2 . O vapor remanescente se expande através da turbina de terceiro estágio até a pressão do condensador a 2 lbf/in^2 . Cada estágio de turbina e de bombas opera adiabaticamente com eficiência isentrópica de 85%. O escoamento através do condensador, do aquecedor de água de alimentação fechado, do gerador de vapor e do reaquecedor ocorre à pressão constante. A potência líquida de saída do ciclo é de $1 \times 10^9 \text{ Btu/h}$. Determine para o ciclo

- a vazão mássica de vapor que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h .
- a taxa de transferência de calor, em Btu/h , para o fluido de trabalho que passa através do gerador de vapor, incluindo a seção de reaquecimento.
- a eficiência térmica.

8.74 Vapor d'água entra no primeiro estágio de turbina de um ciclo de potência a vapor com reaquecimento e regeneração a 32 MPa e 600°C , e se expande até 8 MPa . Parte do fluxo é desviada para um aquecedor de água de alimentação fechado a 8 MPa , e o restante é reaquecido até 560°C antes de entrar no segundo estágio de turbina. A expansão através do segundo estágio de turbina ocorre a 1 MPa , e daí uma outra parcela do fluxo é desviada para um segundo aquecedor de água de alimentação fechado a 1 MPa . O restante do fluxo se expande através do terceiro estágio de turbina até $0,15 \text{ MPa}$, e daí uma parte do fluxo é desviada para um aquecedor de água de alimentação aberto que opera a $0,15 \text{ MPa}$, e o restante se expande através do quarto estágio de turbina até a pressão de 6 kPa do condensador. O condensado deixa cada aquecedor de água de alimentação fechado como líquido saturado à respectiva pressão de extração. As correntes de água de alimentação deixam cada aquecedor de água de alimentação fechado a uma temperatura igual à temperatura de saturação à sua respectiva pressão de extração. As correntes de condensado proveniente dos aquecedores fechados passam através de purgadores para dentro do aquecedor de água de alimentação de pressão mais baixa subsequente. O líquido saturado que sai do aquecedor aberto é bombeado até a pressão no gerador de vapor. Se cada estágio de turbina tem uma eficiência isentrópica de 85% e as bombas operam isentropicamente,

- esboce o arranjo do ciclo e numere os principais pontos que representam estados.
- determine a eficiência térmica do ciclo.
- calcule a vazão mássica no primeiro estágio de turbina, em kg/h , para uma potência líquida de saída de 500 MW .

8.75 O vapor d'água entra no primeiro estágio de turbina de uma planta de potência a vapor com reaquecimento e regeneração a 1800 lbf/in^2 e 1100°F , e se expande em cinco estágios até a pressão de 1 lbf/in^2 no condensador. O reaquecimento ocorre a 100 lbf/in^2 até a temperatura de 1000°F . O ciclo tem três aquecedores de água de alimentação. Os aquecedores fechados operam a 600 e 160 lbf/in^2 , com a drenagem de cada um purgada para o aquecedor de água de alimentação seguinte a pressão mais baixa. A água de alimentação que deixa cada aquecedor fechado está à temperatura de saturação correspondente à pressão de extração. Um aquecedor de água de alimentação aberto opera a 20 lbf/in^2 . As bombas operam isentropicamente, e cada estágio de turbina tem uma eficiência isentrópica de 88%.

- Esboce o arranjo do ciclo e numere os principais pontos que representam estados.
- Determine a eficiência térmica do ciclo.
- Determine a taxa de calor, em Btu/kW-h .
- Calcule a vazão mássica que entra no primeiro estágio de turbina, em lb/h , para uma potência líquida de saída de $3 \times 10^9 \text{ Btu/h}$.

Outros Aspectos dos Ciclos a Vapor

8.76 Um ciclo de potência a vapor binário consiste em dois ciclos ideais de Rankine com vapor d'água e amônia como fluidos de trabalho. No ciclo a vapor, o vapor superaquecido entra na turbina a 6 MPa e 640°C , e o líquido saturado sai do condensador a 60°C . O calor rejeitado pelo ciclo de vapor d'água é fornecido ao ciclo de amônia, produzindo vapor saturado a 50°C , que entra na turbina de amônia. O líquido saturado sai do condensador de amônia a 1 MPa . Para uma potência líquida de saída de 20 MW do ciclo binário, determine

- a potência de saída das turbinas de vapor d'água e amônia, respectivamente, em MW .
- a taxa de acréscimo de calor para o ciclo binário, em MW .
- a eficiência térmica.

8.77 Um ciclo a vapor binário consiste em dois ciclos de Rankine com vapor d'água e amônia como fluidos de trabalho. No ciclo a vapor d'água, o vapor superaquecido entra na turbina a 900 lbf/in^2 e 1100°F e o líquido saturado sai do condensador a 140°F . O calor rejeitado pelo ciclo de vapor d'água é fornecido ao ciclo de amônia, produzindo vapor saturado a 120°F , que entra na turbina de amônia. O líquido saturado sai do condensador de amônia a 75°F . Cada turbina tem uma eficiência isentrópica de 90% e as bombas operam isentropicamente. A potência líquida de saída do ciclo binário é de $7 \times 10^7 \text{ Btu/h}$.

- Determine o título na saída de cada turbina, a vazão mássica de cada fluido de trabalho, em lb/h , e a eficiência térmica geral do ciclo binário.
- Compare o desempenho do ciclo binário àquele de um único ciclo de Rankine que utiliza água como fluido de trabalho e que condensa a 75°F . O estado na entrada da turbina, a eficiência isentrópica da turbina e a potência líquida de saída permanecem os mesmos.

8.78 A Fig. P8.78 mostra um ciclo de potência a vapor com reaquecimento e regeneração. O gerador de vapor produz vapor a 1000 lbf/in^2 e 800°F . Parte desse vapor se expande através do primeiro estágio de turbina até 100 lbf/in^2 e o restante é direcionado para o trocador de calor. O vapor d'água que deixa o primeiro estágio de turbina entra no separador. O vapor saturado e o líquido saturado a 100 lbf/in^2 deixam o separador como correntes separadas. O vapor é reaquecido no trocador de calor até 530°F antes de entrar no segundo estágio de turbina. O aquecedor de água de alimentação aberto opera a 100 lbf/in^2 , e a pressão no condensador é de 1 lbf/in^2 . Cada estágio de turbina tem uma eficiência isentrópica de 88% e as bombas operam isentropicamente. Para uma potência líquida de saída de $5 \times 10^9 \text{ Btu/h}$, determine:

- a vazão mássica através do gerador de vapor, em lb/h .
- a eficiência térmica do ciclo.
- a taxa de transferência de calor para a água de resfriamento que passa pelo condensador, em Btu/h .

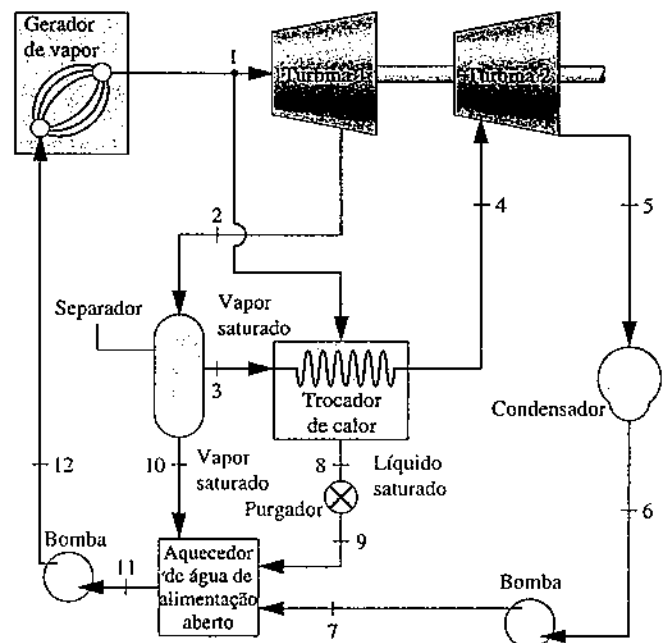
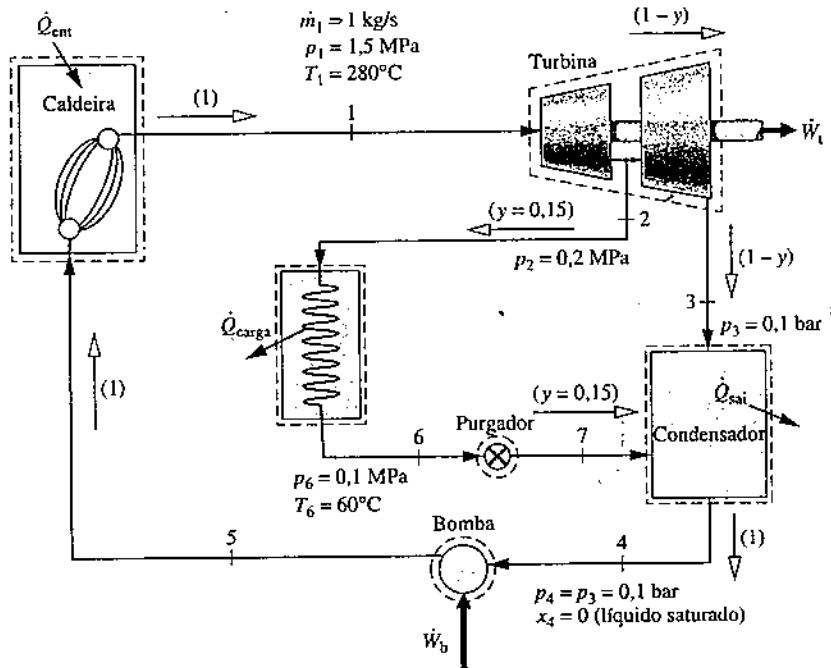


Fig. P8.78

8.79 A Fig. P8.79 fornece os dados de operação em regime estacionário de um ciclo de cogeração que gera eletricidade e fornece calor a um conjunto de prédios. O vapor a $1,5 \text{ MPa}$ e 280°C entra na turbina de dois estágios a uma vazão mássica de 1 kg/s . Uma parcela da vazão total, $0,15$, é extraída entre os dois estágios a $0,2 \text{ MPa}$ para fornecer o aquecimento dos prédios, e o restante se expande através do segundo estágio à pressão do condensador de $0,1 \text{ bar}$. O condensado retorna dos prédios a $0,1 \text{ MPa}$ e 60°C , e passa por um purgador no condensador, onde novamente se mis-



Estado	p	T (°C)	h (kJ/kg)
1	1,5 MPa	280	2992,7
2	0,2 MPa	sat	2652,9
3	0,1 bar	sat	2280,4
4	0,1 bar	sat	191,83
5	1,5 MPa	---	193,34
6	0,1 MPa	60	251,13
7	0,1 bar	---	251,13

Fig. P8.79

tura ao fluxo de água de alimentação principal. O líquido saturado deixa o condensador a 0,1 bar. Determine

- (a) a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pela caldeira, em kW.
- (b) a potência líquida desenvolvida, em kW.
- (c) a taxa de transferência de calor para o aquecimento dos prédios, em kW.
- (d) a taxa de transferência de calor para a água de resfriamento que passa pelo condensador, em kW.

8.80 Considere um sistema de cogeração que opera conforme ilustra a Fig. 8.14b. O gerador de vapor fornece 10^6 kg/h de vapor d'água a 8 MPa e 480°C, dos quais 4×10^5 kg/h são extraídos entre o primeiro e o segundo estágios de turbina a 1 MPa e desviados para uma carga de um processo de aquecimento. O condensado retorna do processo de aquecimento a 0,95 MPa e é misturado com o líquido que sai da bomba de pressão mais baixa a 0,95 MPa. A totalidade do fluxo é então bombeada até a pressão do gerador de vapor. O líquido saturado a 8 kPa deixa o condensador. Os estágios de turbina e as bombas operam com eficiências isentrópicas de 86 e 80%, respectivamente. Determine

- (a) a carga de aquecimento, em kJ/h.
- (b) a potência desenvolvida pela turbina, em kW.
- (c) a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor, em kJ/h.

8.81 A Fig. P8.81 mostra um sistema combinando aquecimento e potência (CHP — combined heat and power) que fornece potência de saída na turbina, vapor de processo e vapor para suprir a demanda de uma carga térmica em um processo de fabricação. Os dados de operação são fornecidos na figura para os estados definidos no ciclo. Para esse sistema, determine:

- (a) as taxas pelas quais o vapor é extraído como vapor de processo e como carga de aquecimento, ambas em lb/h.
- (b) as taxas de transferência de calor para o vapor de processo e para a carga de aquecimento, ambas em Btu/h.
- (c) a potência líquida desenvolvida, em Btu/h.

Desenvolva e calcule uma eficiência global baseada na energia para o sistema combinado de aquecimento e de potência.

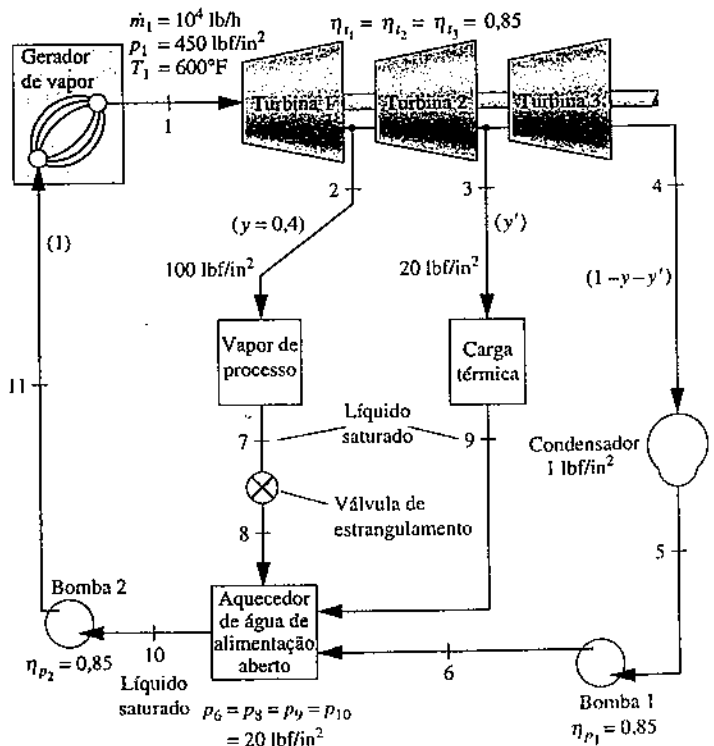


Fig. P8.81

8.82 A Fig. P8.82 mostra o diagrama esquemático de um ciclo de cogeração. No ciclo a vapor d'água, o vapor superaquecido entra na turbina com uma vazão mássica de 5 kg/s a 40 bar e 440°C, e se expande isentropicamente até 1,5 bar. Metade do fluxo de vapor é extraída a 1,5 bar e utilizada para aquecimento de um processo industrial. O restante do vapor passa por um trocador de calor, que desempenha o papel da caldeira do ciclo do Refrigerante 134a e do condensador do ciclo de vapor d'água. O condensado deixa o trocador de calor como líquido saturado a 1 bar, e daí é combinado com o fluxo que retorna do processo, a 60°C e 1 bar, antes de ser bombeado isentropicamente até a pressão do gerador de vapor. O ciclo do Refrigerante 134a é um ciclo ideal de Rankine com o refrigerante entrando na turbina a 16 bar e 100°C, e líquido saturado deixando o condensador a 9 bar. Determine, em kW,

- a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor do ciclo de vapor d'água.
- a potência líquida de saída do ciclo binário.
- a taxa de transferência de calor do processo industrial.

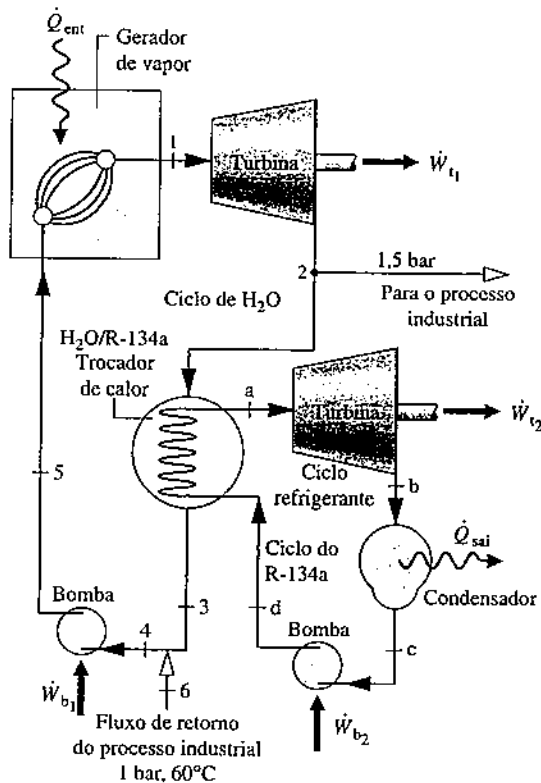


Fig. P8.82

Análise da Exergia dos Ciclos a Vapor

8.83 Em um sistema de cogeração, um ciclo de Rankine opera com vapor d'água que entra na turbina a 800 lbf/in² e 700°F, e com uma pressão no condensador de 180 lbf/in². A eficiência isentrópica da turbina é de 80%. A energia rejeitada pelo vapor que se condensa é transferida para uma corrente de água de processo separada que entra a 250°F e 140 lbf/in² e sai como vapor saturado a 140 lbf/in². Determine a vazão mássica, em lb/h, para o fluido de trabalho do ciclo de Rankine considerando que a vazão mássica da corrente de processo é de 50.000 lb/h. Conceba e avalie uma eficiência exergetica para o sistema geral de cogeração. Considere $T_0 = 70^\circ\text{F}$ e $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$.

8.84 O gerador de vapor de uma planta de potência a vapor pode ser considerado, de maneira simplificada, como consistindo em uma unidade combustora na qual combustível e ar são queimados para produzir gases quentes de combustão, seguido de uma unidade trocadora de calor onde o fluido de trabalho do ciclo é vaporizado e superaquecido conforme os gases quentes se resfriam. Considere a água como fluido de trabalho sujeita ao ciclo do Problema 8.17. Os gases quentes da combustão, que, por hipótese, têm as propriedades do ar, entram na seção de troca de calor do gerador de vapor a 1200 K e saem a 500 K com uma variação de pressão desprezível. Para a unidade trocadora de calor determine

- a taxa líquida pela qual exergia é conduzida para dentro pela corrente de gás, em kJ por kg de vapor que flui.
- a taxa líquida pela qual exergia é conduzida para fora pela corrente de água, em kJ por kg de vapor que flui.
- a taxa de destruição de exergia, em kW.
- a eficiência exergetica dada pela Eq. 7.27.

Considere $T_0 = 15^\circ\text{C}$ e $p_0 = 0,1 \text{ MPa}$.

8.85 Determine a taxa de entrada de exergia, em kJ por kg de vapor que flui, para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor do Problema 8.17. Realize os cálculos considerando todas as saídas, perdas e destruições dessa exergia. Considere $T_0 = 15^\circ\text{C}$ e $p_0 = 0,1 \text{ MPa}$.

8.86 No gerador de vapor do ciclo do Problema 8.19, o aporte de energia para o fluido de trabalho é realizado por transferência de calor dos produtos de combustão gasosos quentes, os quais se resfriam como uma corrente separada de 1490 a 380°F, com queda de pressão desprezível. A corrente de gás pode ser modelada como ar na condição de gás ideal. Determine, em Btu/h, a taxa de destruição de exergia na(n)

- unidade trocadora de calor do gerador de vapor.
- turbina e bomba.
- condensador.

Calcule também a taxa líquida com qual a exergia é conduzida pela água de resfriamento que passa pelo condensador, em Btu/h. Considere $T_0 = 60^\circ\text{F}$ e $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$.

8.87 Para o ciclo de potência a vapor regenerativo do Problema 8.67, calcule as taxas de destruição de exergia nos aquecedores de água de alimentação em kW. Expresse cada uma dessas taxas como uma fração do aumento do fluxo de exergia do fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor. Considere $T_0 = 16^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1 \text{ bar}$.

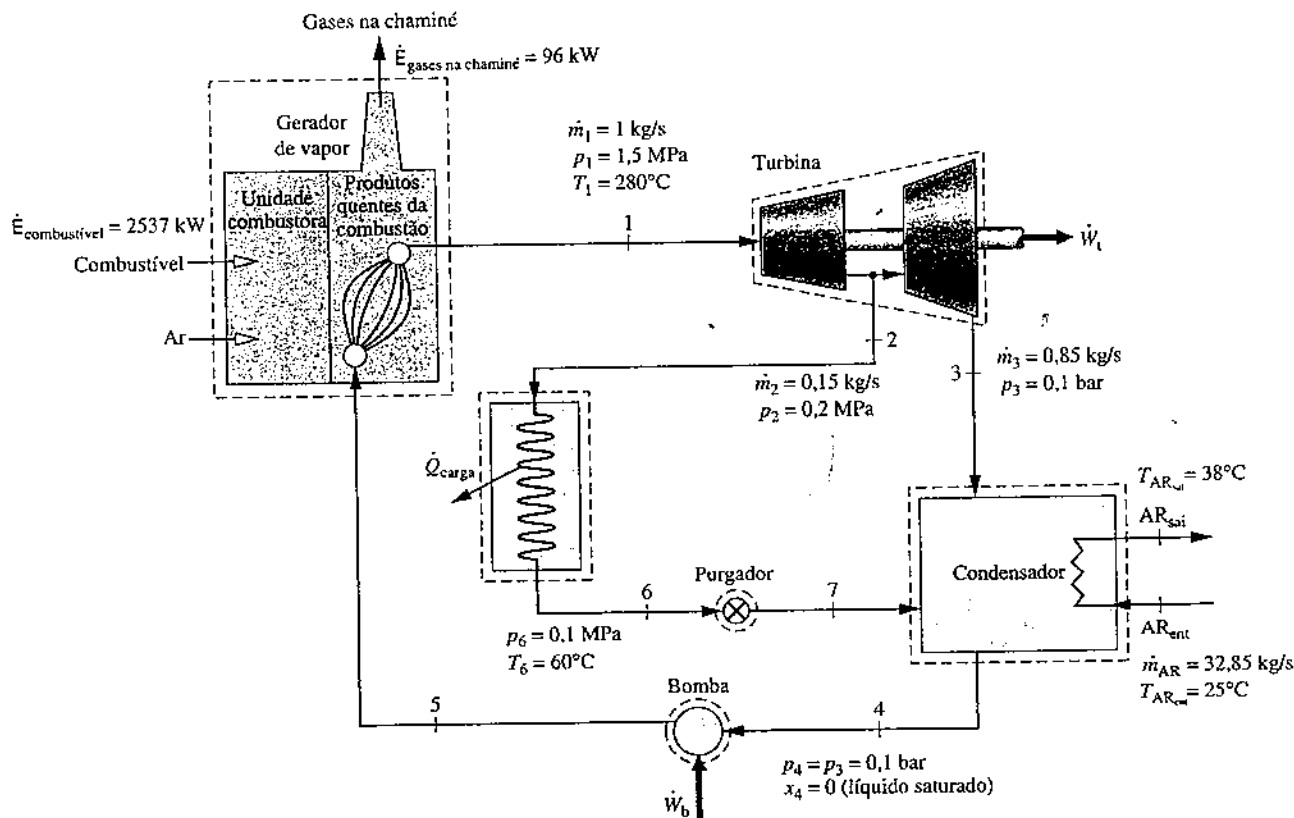
8.88 Determine, em MW, a taxa de entrada de exergia no fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor do Problema 8.74. Realize os cálculos considerando todas as saídas, perdas e destruições dessa exergia. Considere $T_0 = 15^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1 \text{ bar}$.

8.89 Determine, em Btu/h, a taxa de entrada de exergia no fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor do Problema 8.75. Realize os cálculos considerando todas as saídas, perdas e destruições dessa exergia. Considere $T_0 = 60^\circ\text{F}$ e $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$.

8.90 Determine, em Btu/h, a taxa de transferência de exergia para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor no Problema 8.78. Realize os cálculos considerando todas as saídas, perdas e destruições dessa exergia. Considere $T_0 = 60^\circ\text{F}$ e $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$.

8.91 Determine, em kJ por kg de vapor que entra no primeiro estágio de turbina, a taxa de transferência de exergia para o fluido de trabalho que passa pelo gerador de vapor do Problema 8.46. Realize os cálculos considerando todas as saídas, perdas e destruições dessa exergia. Considere $T_0 = 15^\circ\text{C}$ e $p_0 = 0,1 \text{ MPa}$.

8.92 A Fig. P8.92 fornece os dados de operação em regime estacionário de um ciclo de cogeração que gera eletricidade e fornece calor a um conjunto de prédios. O vapor a 1,5 MPa e 280°C entra na turbina de dois estágios a uma vazão mássica de 1 kg/s. O vapor é extraído entre os dois estágios a 0,2 MPa e a uma vazão mássica de 0,15 kg/s para propiciar o aquecimento dos prédios, enquanto o restante se expande através do segundo estágio de turbina à pressão do condensador de 0,1 bar, com vazão mássica de 0,85 kg/s. O trocador de calor da carga do conjunto ilustrado no esquema representa toda a transferência de calor referente aos prédios do conjunto. Para efeito dessa análise, admita que a transferência de calor no trocador de calor da carga do conjunto ocorre a uma temperatura média de 110°C no contorno. O condensado retorna dos prédios a 0,1 MPa e 60°C, e passa por um purgador no condensador, onde novamente se mistura ao fluxo de água de alimentação principal. A água de resfriamento tem uma vazão mássica de 32,85 kg/s, entrando no condensador a 25°C e saindo do condensador a 38°C. O fluido de trabalho do condensador como líquido saturado a 0,1 bar. A taxa de entrada de exergia com o combustível que entra na unidade combustora do gerador de vapor é de 2537 kW, e nenhuma exergia é conduzida pelo ar de combustão. A taxa de perda de exergia com os gases da chaminé que saem do gerador de vapor é de 96 kW. Considere $T_0 = 25^\circ\text{C}$ e $p_0 = 0,1 \text{ MPa}$. Determine, na forma de percentuais, a taxa de entrada de exergia com o combustível que entra na unidade combustora, todas as saídas, perdas e destruição dessa exergia para o ciclo de cogeração.



Estado	p	T ($^\circ\text{C}$)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg·K)
1	1,5 MPa	280	2992,7	6,8381
2	0,2 MPa	sat	2652,9	6,9906
3	0,1 bar	sat	2280,4	7,1965
4	0,1 bar	sat	191,83	0,6493
5	1,5 MPa	---	193,34	0,6539
6	0,1 MPa	60	251,13	0,8312
7	0,1 bar	---	251,13	0,8352
Água de resfriamento _{ent}	---	25	104,89	0,3674
Água de resfriamento _{sai}	---	38	159,21	0,5458

Fig. P8.92

8.93 O vapor d'água entra na turbina de uma usina de potência a vapor a 100 bar e 520°C , e se expande adiabaticamente, saindo a 0,08 bar com um título de 90%. O condensado deixa o condensador como líquido saturado a 0,08 bar. O líquido sai da bomba a 100 bar e 43°C . A exergia específica do combustível que entra na unidade combustora do gerador de vapor é estimada em 14.700 kJ/kg . Nenhuma exergia é conduzida para dentro

pelo ar de combustão. A exergia dos gases da chaminé que deixam o gerador de vapor é estimada em 150 kJ por kg de combustível. A vazão mássica do vapor é de $3,92 \text{ kg}$ por kg de combustível. A água de resfriamento entra no condensador a $T_0 = 20^\circ\text{C}$ e $p_0 = 1 \text{ atm}$, e sai a 35°C e 1 atm . Desenvolva um cálculo completo da exergia que entra na usina com o combustível.

▶ PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

8.1P Utilize uma fonte de consulta disponível na web (como <http://www.cia.doc.gov>) para localizar as três maiores plantas de geração de eletricidade de seu país. Para cada uma, determine o tipo de combustível, a idade da instalação e as características de segurança reportadas. Determine como cada planta contribui para a variação climática global e identifique seus efeitos na saúde humana e no meio ambiente. Para uma das plantas, proponha modos de redução dos impactos na saúde e no meio ambiente associados à planta. Escreva um relatório incluindo pelo menos três referências.

8.2P Significativas quantidades de água circulam através dos condensadores de grandes usinas de potência, saindo a temperaturas de pouco graus acima da temperatura ambiente. Para uma usina de potência de 500 MW , investigue as possíveis utilizações da água aquecida do condensador. Para uma dessas aplicações, estime os benefícios econômicos anuais propicia-

dos pela água do condensador, em R\$. Documente suas análises e conclusões em uma apresentação em slides.

8.3P Escreva um artigo sobre uma característica relevante associada ao fornecimento de energia elétrica aos consumidores do Brasil nos próximos 20 anos. Como esses artigos são destinados a leitores diversos, eles devem ser totalmente respaldados por evidências. Respeite as práticas já estabelecidas para a preparação de artigo e evite um jargão muito técnico. No início do processo de escrita, consulte publicações, documentos impressos ou digitais sobre o assunto do artigo para determinar as políticas de publicação, os procedimentos e o interesse sobre o tópico proposto. Com a apresentação de seu artigo, forneça o nome da publicação para a qual ele é direcionado e um arquivo de seu vínculo com sua instituição.

8.4P Analise a possibilidade de instalação de um campo de turbinas de vento de 500 MW no litoral de Chicago em Lake Michigan. Determine

- o número e o tipo de turbinas necessárias, estime o custo de instalação e operação do sistema, e realize uma análise econômica. Investigue a disponibilidade de créditos federais e estaduais como parte de sua análise econômica. Compare o custo por quilowatt-hora para o sistema proposto com o custo médio da eletricidade na área de Chicago com base nas plantas de potência convencionais utilizadas na região. Escreva um relatório de suas conclusões incluindo no mínimo três referências.
- 8.5P** Considere a possibilidade de utilizar *biomassa* como combustível de uma usina de energia elétrica de 200 MW em uma área rural de seu estado. Analise as vantagens e desvantagens da biomassa em comparação com o carvão e o gás natural. Inclua em sua análise o material de manuseio necessário, as operações da usina, considerações ambientais e custos. Prepare uma apresentação em slides sobre suas recomendações.
- 8.6P** Um posto avançado de 5000 ft² está sendo projetado para estudar as variações climáticas globais na Antártida. O posto abrigará cinco cientistas com seus equipamentos de comunicação e pesquisa. Desenvolva um projeto preliminar com um conjunto de *células fotovoltaicas* para fornecer toda a energia necessária ao posto utilizando energia solar durante os meses de luz solar contínua. Especifique o número e o tipo de células necessárias e apresente os diagramas esquemáticos do sistema proposto.
- 8.7P** Os fortes ventos locais e as grandes diferenças de altitude na ilha havaiana de Maui podem representar um local adequado para se combinar um sítio eólico com o armazenamento de energia por *bombeamento hidráulico*. Sempre que os moinhos de vento produzirem energia em excesso, a água é bombeada para reservatórios situados em elevações mais altas. A água é liberada durante os períodos de alta demanda de eletricidade através de turbinas hidráulicas para produzir energia elétrica. Desenvolva uma proposta que atenda 30% da necessidade de energia da ilha até o ano de 2020, utilizando esse conceito de energia renovável. Em seu relatório, relacione as vantagens e desvantagens do sistema proposto. Inclua pelo menos três referências.
- 8.8P** Avalie criticamente a captura de dióxido de carbono e o armazenamento subterrâneo dos combustíveis fósseis utilizados nas plantas de potência, incluindo os aspectos técnicos e os custos correspondentes. Considere as formas de separação do CO₂ das correntes de gás, as características relacionadas com a injeção de CO₂ a grandes profundidades, as consequências da migração de CO₂ do armazenamento e o aumento esperado do custo da eletricidade por kW·h com o desenvolvimento dessa tecnologia. Formule uma posição a favor ou em oposição à captura e ao armazenamento de dióxido de carbono em larga escala. Escreva um relatório, incluindo pelo menos três referências.
- 8.9P** A maioria da eletricidade nos Estados Unidos é gerada, atualmente, por grandes plantas de potência *centralizadas* e distribuída aos consumidores finais por meio de linhas de transmissão a longas distâncias. Alguns especialistas preveem uma mudança gradual para um sistema de potência *distribuída* (descentralizada), no qual a eletricidade seja gerada localmente por plantas de menor escala utilizando principalmente fontes disponíveis localmente, incluindo as energias do vento, solar, biomassa, hidráulica e geotérmica. Outros especialistas acreditam em um modelo distribuído de menor escala, porém, argumentam que o modelo do futuro seja fortemente integrado aos *ecossistemas industriais*, já vistos na Dinamarca atualmente. Avalie criticamente essas duas percepções do ponto de vista técnico e econômico, juntamente com os sistemas híbridos, obtidos pela combinação entre eles, cada um em relação ao modelo atual. Ordene todos os modelos considerados, em ordem descendente desde o cenário futuro mais provável até o menos provável. Escreva um relatório, incluindo pelo menos três referências.
- 8.10P** A *Geoengenharia* é uma área de estudos focada no gerenciamento do ambiente terrestre para reduzir os efeitos da variação climática global. Para três situações envolvendo esse conceito, obtidas de fontes impressas ou digitais, pesquise cada uma em termos da viabilidade, incluindo características técnicas, custos e riscos. Determine se alguma das três é, realmente, uma candidata viável de implementação. Registre suas conclusões em uma apresentação em slides.
- 8.11P** O *projeto de engenharia concorrente* considera todas as fases do *ciclo de vida* de um produto holisticamente com o objetivo de chegar a um projeto final aceitável mais rapidamente e com um custo inferior ao de um modelo sequencial. Um princípio de projeto concorrente é o uso de uma equipe de projeto multidisciplinar constituída de técnicos e não técnicos especialistas. Para o projeto de plantas de potência, as especialidades técnicas necessariamente incluem a habilidade em diversas disciplinas da engenharia. Determine a composição da equipe de projeto e o conjunto de habilidades necessárias a cada membro para o projeto concorrente de uma planta de potência selecionada daquelas listadas na Tabela 8.2. Faça um resumo de suas conclusões utilizando uma apresentação em pôsteres para uma conferência técnica.
- 8.12P** Alguns observadores afirmam que a *recuperação avançada do petróleo* é viável para uso comercial do dióxido de carbono recolhido dos gases de exaustão das plantas de potência que utilizam a queima do carvão e outras fontes industriais. Os proponentes imaginam que isto vai favorecer o transporte do dióxido de carbono por meio de navio das nações industrializadas importadoras de petróleo para as nações menos industrializadas e produtoras de petróleo. Eles dizem que esse comércio irá requerer inovações no projeto de navios. Desenvolva um projeto conceitual de um navio de transporte de dióxido de carbono. Considere apenas as características principais, incluindo, porém, não limitando: o tipo de planta de potência, o volume da carga, os meios de carregamento e descarregamento do dióxido de carbono, a minimização das perdas de dióxido de carbono para a atmosfera e os custos. Inclua amostras de cálculos quando justificável. Explique como o seu navio de transporte de dióxido de carbono difere dos navios de transporte de gás natural.
- 8.13P** O silício é um dos materiais mais abundantes da Terra. Ainda há uma procura pelo preço do silício de alta pureza, necessário para a fabricação de células solares, a qual aumentou com o crescimento da indústria solar-fotovoltaica. Este fato, juntamente com as limitações da tecnologia de energia intensiva utilizada na produção do silício de grau solar, tem conduzido muitos a pensar o desenvolvimento e aprimoramento das tecnologias para produção do silício de grau solar, e o uso de outros materiais, distintos do silício, para células solares. Investigue os meios para a produção das células solares utilizando o silício, incluindo os procedimentos convencionais e aprimorados, e para a produção de células utilizando outros materiais. Compare e criticamente avalie todos os métodos descobertos que se baseiam no uso de energia, o impacto ambiental e o custo. Prepare uma apresentação em pôster sobre suas conclusões.
- 8.14P** O planejamento das usinas de energia é mais bem realizado com base no *ciclo de vida* (Tabela 8.3). O ciclo de vida começa com a extração, da terra, dos recursos naturais necessários à usina, e termina com a eventual desativação da usina após décadas de operação. Para se obter um quadro realista dos custos, estes devem ser considerados para *todas* as fases do ciclo de vida, incluindo considerações sobre impactos ambientais, efeitos sobre a saúde humana, tratamento dos resíduos e subsídios governamentais, e não apenas pela consideração restrita dos custos relacionados com a construção da usina às fases de operação. Para cada um dos locais listados a seguir, e considerando apenas os principais elementos de custo, determine, com base no ciclo de vida, a opção de usina de energia que melhor atende às necessidades estimadas de eletricidade regional até o ano de 2050. Escreva um relatório documentando suas conclusões.
- (a) Locais: Meio Oeste e Grandes Planícies dos Estados Unidos. Opções: usinas com base na queima de carvão, usinas eólicas, ou uma combinação dessas.
- (b) Locais: Noroeste e Litoral Atlântico dos Estados Unidos. Opções: usinas nucleares, usinas acionadas pela queima de gás natural, ou uma combinação dessas.
- (c) Locais: Sul e Sudoeste dos Estados Unidos. Opções: usinas acionadas pela queima de gás natural, usinas que utilizam a concentração de raios solares, ou uma combinação dessas.
- (d) Locais: Califórnia e Noroeste dos Estados Unidos. Opções: usinas que utilizam a concentração de raios solares, usinas eólicas, usinas hidrelétricas, ou uma combinação dessas.
- 8.15P** Com um outro grupo de projeto, conduza um debate formal sobre uma das proposições listadas a seguir ou escolha uma para você. Observe as regras de um debate formal, incluindo, porém não se limitando, ao uso de um formato tradicional: Para cada argumentação construtiva (primeira afirmativa e primeira negativa, segunda afirmativa e segunda negativa) são utilizados, no máximo, oito minutos e, para cada réplica (primeira negativa e primeira afirmativa, segunda negativa e segunda afirmativa) são gastos, no máximo, quatro minutos.
- Proposição (a):** Como política a nível nacional, a *análise de custo-benefício* deve ser utilizada na avaliação de propostas de regulamentações ambientais. Proposição alternativa: não deve ser utilizada.
- Proposição (b):** Como política a nível nacional, a produção de eletricidade utilizando tecnologia nuclear deve ser expandida. Proposição alternativa: não deve ser expandida.
- Proposição (c):** Como política a nível nacional, os Estados Unidos devem encorajar fortemente as nações desenvolvidas a reduzir suas contribuições para a variação climática global. Proposição alternativa: não deve encorajar fortemente.



Turbinas a gás, aeronaves e geração de eletricidade para muitos usos em solo são apresentadas na Seção 9.5.
© Nicosan/Alamy

CONTEXTO DE ENGENHARIA Os sistemas de geração de potência são apresentados no Cap. 8, que examina a geração de energia atual dos Estados Unidos por fonte e antecipa as necessidades de geração de potência nas próximas décadas. Como o estudo mencionado fornece o contexto para a análise dos sistemas de potência de forma geral, recomenda-se que seja feita uma revisão do Cap. 8 antes de continuar a leitura do presente capítulo, que trata dos sistemas de potência a gás.

Enquanto o foco do Cap. 8 são os sistemas de potência a vapor, nos quais os fluidos de trabalho são alternadamente vaporizados e condensados, o **objetivo** deste capítulo é estudar os sistemas de potência que utilizam sempre um gás como fluido de trabalho. Incluídos nesse grupo estão as turbinas a gás e os motores de combustão interna dos tipos ignição por centelha e ignição por compressão. Na primeira parte do capítulo, serão considerados os motores de combustão interna. As instalações de potência movidas por turbinas a gás são discutidas na segunda parte. O capítulo finaliza com um breve estudo sobre escoamento compressível em bocais e difusores, que são componentes das turbinas a gás para propulsão de aeronaves e outros dispositivos de importância prática.

9

Sistemas de Potência a Gás

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ Realizar análises de ar-padrão de motores de combustão interna baseadas nos ciclos Otto, Diesel e dual, incluindo:
 - ▶ esboçar diagramas $p-v$ e $T-s$ e avaliar dados de propriedades nos estados principais.
 - ▶ aplicar os balanços de energia, entropia e exergia.
 - ▶ determinar a potência líquida de saída, a eficiência térmica e a pressão média efetiva.
- ▶ Realizar análises de ar-padrão de instalações de potência com turbina a gás baseadas no ciclo Brayton e suas modificações, incluindo:
 - ▶ esboçar diagramas $T-s$ e avaliar dados de propriedades nos estados principais.
 - ▶ aplicar os balanços de massa, energia, entropia e exergia.
 - ▶ determinar a potência líquida de saída, a eficiência térmica, a razão do trabalho reverso e os efeitos da relação de pressão do compressor.
- ▶ Para os escoamentos subsônicos e supersônicos através de bocais e difusores:
 - ▶ demonstrar compreensão dos efeitos das mudanças de área, os efeitos da pressão a jusante sobre a vazão mássica e a ocorrência de escoamentos estrangulados e choques normais.
 - ▶ analisar o escoamento de gases ideais com calores específicos constantes.

Considerando Motores de Combustão Interna

Esta parte do capítulo trata dos motores de combustão *interna*. Embora a maioria das turbinas a gás seja também motores de combustão interna, o nome é usualmente aplicado a motores de combustão interna *alternativos* do tipo comumente usado em automóveis, caminhões e ônibus. Esses motores diferem das instalações de potência consideradas no Cap. 8 porque os processos ocorrem dentro de arranjos cilindro-pistão com movimento alternativo e não em séries de componentes diferentes interligados.

ignição por centelha
ignição por compressão

Dois tipos principais de motores de combustão interna alternativos são o motor com ignição por centelha e o motor com ignição por compressão. No motor com ignição por centelha, uma mistura de combustível e ar é inflamada pela centelha da vela de ignição. No motor com ignição por compressão, o ar é comprimido até uma pressão e temperatura elevadas, suficientes para que a combustão espontânea ocorra quando o combustível for injetado. Os motores com ignição por centelha são vantajosos para aplicações que exijam potência de até 225 kW (300 HP). Como são relativamente leves e de baixo custo, os motores com ignição por centelha tornam-se particularmente adequados para uso em automóveis. Já os motores com ignição por compressão são normalmente preferidos para aplicações em que se necessita de economia de combustível e potência relativamente alta (caminhões pesados e ônibus, locomotivas e navios, unidades auxiliares de potência). Na faixa intermediária, tanto os motores com ignição por centelha como os motores com ignição por compressão são utilizados.

9.1 Apresentação da Terminologia do Motor

A Fig. 9.1 é um esboço de um motor de combustão interna alternativo que consiste em um pistão que se move dentro de um cilindro dotado de duas válvulas. O esboço apresenta alguns termos especiais. O *calibre* do cilindro é o seu diâmetro. O *curso* é a distância que o pistão se move em uma direção. Diz-se que o pistão está no *ponto morto superior* quando ele se moveu até uma posição em que o volume do cilindro é um mínimo. Esse volume mínimo é conhecido por *volume morto*. Quando o pistão se moveu até a posição de volume máximo do cilindro, ele se encontra no *ponto morto inferior*. O volume percorrido pelo pistão quando se move do ponto morto superior ao ponto morto inferior é o *volume de deslocamento*. A taxa de compressão r é definida como o volume no ponto morto inferior dividido pelo volume no ponto morto superior. O movimento alternativo do pistão é convertido em movimento de rotação por um mecanismo de manivela.

taxa de compressão

Em um motor de combustão interna de *quatro tempos*, o pistão executa quatro cursos distintos dentro do cilindro para cada duas rotações do eixo de manivelas. A Fig. 9.2 fornece um diagrama pressão-deslocamento tal qual se poderia ver em um osciloscópio.

1. Com a válvula de admissão aberta, o pistão executa um *curso de admissão* quando aspira uma carga fresca para dentro do cilindro. No caso de motores com ignição por centelha, a carga é uma mistura de ar e combustível. Para motores com ignição por compressão a carga é somente ar.
2. Com ambas as válvulas fechadas, o pistão passa por um *curso de compressão*, elevando a temperatura e a pressão da carga. Esta fase exige fornecimento de trabalho do pistão para o conteúdo do cilindro. Inicia-se então um processo de combustão, que resulta em uma mistura gasosa de alta pressão e alta temperatura. A combustão é induzida através da vela próxima ao final do curso de compressão nos motores com ignição por centelha. Nos motores com ignição por

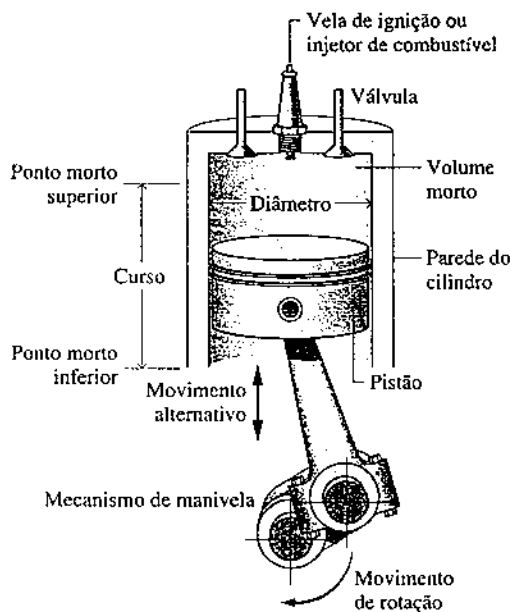


Fig. 9.1 Nomenclatura para motores alternativos cilindro-pistão.

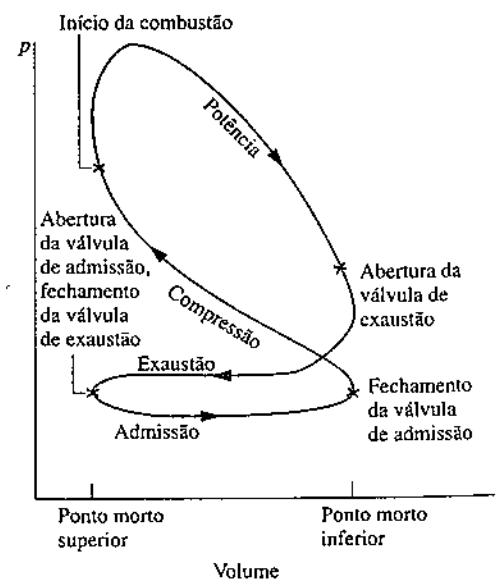


Fig. 9.2 Diagrama de pressão-volume para um motor de combustão interna alternativo.

compressão, a combustão é iniciada pela injeção de combustível no ar quente comprimido, começando próximo ao final do curso de compressão e continuando através da primeira etapa da expansão.

3. Um *curso de potência* vem em seguida ao curso de compressão, durante o qual a mistura gasosa se expande e é realizado trabalho sobre o pistão à medida que este retorna ao ponto morto inferior.
4. O pistão então executa um *curso de escape* no qual os gases queimados são expulsos do cilindro através da válvula de escape aberta.

Os motores menores operam em ciclos de *dois cursos*. Nos motores de dois tempos, as operações de admissão, compressão, expansão e escape são obtidas em uma volta do eixo de manivelas. Embora os motores de combustão interna percorram ciclos *mecânicos*, o conteúdo do cilindro não executa um ciclo *termodinâmico*, uma vez que é introduzida matéria com uma composição e essa matéria é posteriormente descarregada com uma composição diferente.

Um parâmetro usado para descrever o desempenho de motores alternativos a pistão é a *pressão média efetiva*, ou *pme*. A pressão média efetiva é a pressão constante teórica que, se atuasse no pistão durante o curso de potência, produziria o mesmo trabalho líquido que é realmente produzido em um ciclo. Ou seja,

pressão média efetiva

$$pme = \frac{\text{trabalho líquido para um ciclo}}{\text{volume de deslocamento}} \quad (9.1)$$

Para dois motores que apresentam o mesmo volume de deslocamento, o de maior pressão média efetiva produziria o maior trabalho líquido e, se os motores funcionassem à mesma velocidade, a maior potência.

ANÁLISE DE AR-PADRÃO. Um estudo detalhado do desempenho de um motor de combustão interna alternativo levaria em conta muitos aspectos. Isto incluiria o processo de combustão que ocorre dentro do cilindro e os efeitos de irreversibilidades associadas ao atrito e a gradientes de pressão e temperatura. A transferência de calor entre os gases no cilindro e as paredes do cilindro e o trabalho necessário para carregar o cilindro e retirar os produtos da combustão também seriam considerados. Devido a esta complexidade, a modelagem precisa de motores de combustão interna alternativos normalmente envolve uma simulação computacional. É necessária uma considerável simplificação para se conduzirem análises termodinâmicas *elementares* de motores de combustão interna. Um procedimento consiste em empregar uma análise de ar-padrão com os seguintes elementos:

análise de ar-padrão: motores de combustão interna

- ▶ Uma quantidade fixa de ar modelado como gás ideal é o fluido de trabalho. Veja a Tabela 9.1 para uma revisão das relações para gás ideal.
- ▶ O processo de combustão é substituído por uma transferência de calor de uma fonte externa.
- ▶ Não existem os processos de admissão e descarga como no motor real. O ciclo se completa com um processo de transferência de calor a volume constante enquanto o pistão está no ponto morto inferior.
- ▶ Todos os processos são internamente reversíveis.

Além disso, em uma análise de ar-padrão frio, os calores específicos são considerados constantes nos seus valores para temperatura ambiente. Com uma análise de ar-padrão, evitamos lidar com a complexidade do processo de combustão e com a mudança de composição durante a combustão. No entanto, uma análise abrangente necessita que essas complexidades sejam consideradas. Para uma discussão sobre combustão, veja o Cap. 13.

análise de ar-padrão frio

Embora uma análise de ar-padrão simplifique consideravelmente o estudo dos motores de combustão interna, os valores para a pressão média efetiva e para as temperaturas e pressões de operação calculadas nesta base podem diferir bastante daqueles para os motores reais. Em consequência, a análise de ar-padrão permite que os motores de combustão interna sejam examinados apenas qualitativamente. Ainda assim, algumas noções sobre o desempenho real podem resultar desse procedimento.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Foram necessários 500 milhões de anos para que a natureza criasse o estoque mundial de petróleo prontamente acessível, mas alguns observadores preveem que nos próximos 50 anos nós consumiremos muito do que ainda resta. O ponto importante, dizem, não é quando o mundo ficará sem petróleo, mas quando a produção começará a cair. Assim, a menos que a demanda seja reduzida, a produção deve declinar, e os preços do petróleo deverão subir. Isso irá encerrar a era do petróleo barato que tanto aproveitamos por décadas e será um desafio para a sociedade.

A taxa na qual qualquer poço pode produzir petróleo geralmente aumenta até atingir um máximo e então, quando cerca de metade do petróleo é bombeada para fora, começa a cair, na medida em que o petróleo restante se torna cada vez mais difícil de ser extraído. Usando este modelo para o suprimento mundial de petróleo como um todo, os economistas preveem um pico na produção de petróleo em torno de 2020, ou ainda mais cedo. Se o futuro não for planejado, isso pode levar à escassez do produto, preços mais altos dos combustíveis nas bombas e repercussões políticas.

A realidade é que o petróleo tornou-se o calcanhar de Aquiles dos EUA no que diz respeito à energia. O transporte representa cerca de 70% do consumo atual de petróleo dos Estados Unidos, enquanto quase 60% do petróleo utilizado é importado. A produção interna de petróleo atingiu o pico na década de 1970 e diminuiu desde então. Houve apelos para uma maior produção a partir de áreas selvagens e perto da costa, mas os analistas afirmam que isso não é uma solução, pois o petróleo oriundo de muitos desses locais atenderá apenas alguns meses da demanda atual. Além disso, os ecologistas advertem sobre os danos ambientais decorrentes dos extensos derramamentos de petróleo; aos efeitos colaterais de poluição do solo, da água e do ar, e a outros efeitos adversos relacionados com a extração, distribuição e utilização do petróleo. Muitos pensam que a melhor forma de avançar é se livrar da dependência do petróleo para o transporte, por meio de estratégias para economizar combustível (veja www.fueleconomy.gov), pelo uso de biocombustíveis, como o etanol *celulósico* e pela condução de veículos elétricos híbridos ou totalmente elétricos.

TABELA 9.1

Revisão do Modelo de Gás Ideal

Equações de Estado:

$$pv = RT \quad (3.32)$$

$$pV = mRT \quad (3.33)$$

Variações de u e h :

$$u(T_2) - u(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) dT \quad (3.40)$$

$$h(T_2) - h(T_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) dT \quad (3.43)$$

Calores Específicos Constantes	Calores Específicos Variáveis
$u(T_2) - u(T_1) = c_v(T_2 - T_1) \quad (3.50)$ $h(T_2) - h(T_1) = c_p(T_2 - T_1) \quad (3.51)$	$u(T)$ e $h(T)$ são avaliados a partir das tabelas apropriadas: Tabela A-22 para o ar (base mássica) e Tabela A-23 para outros gases (base molar).

Variações de s :

$$s(T_2, v_2) - s(T_1, v_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_v(T) \frac{dT}{T} + R \ln \frac{v_2}{v_1} \quad (6.17)$$

$$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = \int_{T_1}^{T_2} c_p(T) \frac{dT}{T} - R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.18)$$

Calores Específicos Constantes	Calores Específicos Variáveis
$s(T_2, v_2) - s(T_1, v_1) = c_v \ln \frac{T_2}{T_1} + R \ln \frac{v_2}{v_1} \quad (6.21)$ $s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = c_p \ln \frac{T_2}{T_1} - R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.22)$	$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = s^\circ(T_2) - s^\circ(T_1) - R \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (6.20a)$ em que $s^\circ(T)$ é avaliado a partir das tabelas apropriadas: Tabela A-22 para o ar (base mássica) e Tabela A-23 para outros gases (base molar).

Estados relacionados de entropia específica igual: $\Delta s = 0$:

Calores Específicos Constantes	Calores Específicos Variáveis (Apenas para o ar)
$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{(k-1)/k} \quad (6.43)$	$\frac{p_2}{p_1} = \frac{p_{r2}}{p_{r1}} \quad (\text{somente para o ar}) \quad (6.41)$
$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{v_1}{v_2}\right)^{k-1} \quad (6.44)$	$\frac{v_2}{v_1} = \frac{v_{r2}}{v_{r1}} \quad (\text{somente para o ar}) \quad (6.42)$
$\frac{p_2}{p_1} = \left(\frac{v_1}{v_2}\right)^k \quad (6.45)$ em que $k = c_p/c_v$ é fornecido na Tabela A-20 para diversos gases.	em que p_r e v_r são fornecidos para o ar na Tabela A-22.

9.2 Ciclo de Ar-Padrão Otto

No restante desta parte do capítulo, vamos analisar os três ciclos que aderem ao ciclo de ar-padrão idealizados: os ciclos Otto, Diesel e dual. Estes ciclos diferem um do outro somente quanto ao modo como se dá o processo de adição de calor que substitui a combustão no ciclo real.

O ciclo de ar-padrão Otto é um ciclo ideal que considera que a adição de calor ocorre instantaneamente enquanto o pistão se encontra no ponto morto superior. O ciclo Otto é mostrado nos diagramas $p-v$ e $T-s$ da Fig. 9.3. O ciclo consiste em quatro processos internamente reversíveis em série:

- O Processo 1–2 é uma compressão isentrópica do ar conforme o pistão se move do ponto morto inferior para o ponto morto superior.

ciclo Otto

- ▶ O Processo 2-3 é uma transferência de calor a volume constante para o ar a partir de uma fonte externa enquanto o pistão está no ponto morto superior. Esse processo tem a intenção de representar a ignição da mistura ar-combustível e a queima rápida que se segue.
- ▶ O Processo 3-4 é uma expansão isentrópica (curso de potência).
- ▶ O Processo 4-1 completa o ciclo através de um processo a volume constante no qual o calor é rejeitado pelo ar conforme o pistão está no ponto morto inferior.

Uma vez que o ciclo de ar-padrão Otto é composto de processos internamente reversíveis, as áreas nos diagramas $T-s$ e $p-v$ da Fig. 9.3 podem ser interpretadas como calor e trabalho, respectivamente. No diagrama $T-s$, a área 2-3-a-b-2 representa o calor fornecido por unidade de massa e a área 1-4-a-b-1, o calor rejeitado por unidade de massa. No diagrama $p-v$, a área 1-2-a-b-1 representa o trabalho fornecido por unidade de massa durante o processo de compressão, e a área 3-4-b-a-3 é o trabalho realizado por unidade de massa no processo de expansão. A área de cada figura pode ser interpretada como o trabalho líquido obtido ou, de modo equivalente, o calor líquido absorvido.

TOME NOTA...

Para processos internamente reversíveis de sistemas fechados, veja as Seções 2.2.5 e 6.6.1 para discussões com interpretações da área do trabalho e da transferência de calor sobre os diagramas $p-v$ e $T-s$, respectivamente.

Ciclo Otto
A.27 - Abas
a & b

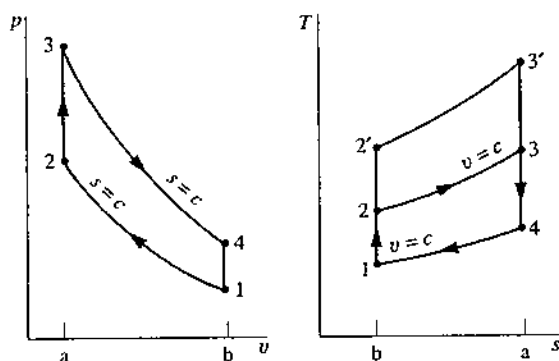


Fig. 9.3 Diagramas $p-v$ e $T-s$ do ciclo de ar-padrão Otto.

ANÁLISE DO CICLO. O ciclo de ar-padrão Otto consiste em dois processos nos quais há trabalho mas não há transferência de calor, os Processos 1-2 e 3-4, e em dois processos nos quais há transferência de calor mas não há trabalho, os Processos 2-3 e 4-1. As expressões para essas transferências de energia são obtidas pela simplificação do balanço de energia do sistema fechado através da consideração de que as variações de energia cinética e potencial podem ser ignoradas. Os resultados são

$$\frac{W_{12}}{m} = u_2 - u_1, \quad \frac{W_{34}}{m} = u_3 - u_4 \tag{9.2}$$

$$\frac{Q_{23}}{m} = u_3 - u_2, \quad \frac{Q_{41}}{m} = u_4 - u_1$$

Observe cuidadosamente que, ao escrever as Eqs. 9.2, nos afastamos da nossa convenção de sinais habitual para calor e trabalho. Assim, W_{12}/m é um número positivo que representa o trabalho *fornecido* durante a compressão e Q_{41}/m é um número positivo que representa o calor *rejeitado* no Processo 4-1. O *trabalho líquido* do ciclo é expresso por

$$\frac{W_{\text{ciclo}}}{m} = \frac{W_{34}}{m} - \frac{W_{12}}{m} = (u_3 - u_4) - (u_2 - u_1)$$

Alternativamente, o trabalho líquido pode ser calculado como o *calor líquido adicionado*

$$\frac{W_{\text{ciclo}}}{m} = \frac{Q_{23}}{m} - \frac{Q_{41}}{m} = (u_3 - u_2) - (u_4 - u_1)$$

a qual, rearrumando-se, pode ser colocada na mesma forma que a expressão anterior para trabalho líquido. A eficiência térmica é a razão entre o trabalho líquido do ciclo e o calor adicionado.

$$\eta = \frac{(u_3 - u_2) - (u_4 - u_1)}{u_3 - u_2} = 1 - \frac{u_4 - u_1}{u_3 - u_2} \tag{9.3}$$

Quando os dados da tabela de ar são usados para conduzir uma análise que envolva um ciclo de ar-padrão Otto, os valores para energia interna específica requeridos pela Eq. 9.3 podem ser obtidos da Tabela A-22 ou A-22E. As relações a seguir são baseadas na Eq. 6.42 e aplicam-se aos processos isentrópicos 1-2 e 3-4

$$v_{r2} = v_{r1} \left(\frac{V_2}{V_1} \right) = \frac{v_{r1}}{r} \tag{9.4}$$

$$v_{r4} = v_{r3} \left(\frac{V_4}{V_3} \right) = r v_{r3} \tag{9.5}$$

TOME NOTA...

Ao analisar ciclos de ar-padrão, frequentemente convém considerar todas as transferências de calor e trabalho como quantidades positivas e escrever o balanço de energia de acordo com essa consideração.

taxa de compressão

em que r designa a taxa de compressão. Observe que como $V_3 = V_2$ e $V_4 = V_1$, $r = V_1/V_2 = V_4/V_3$. O parâmetro v , é tabelado versus a temperatura para o ar nas Tabelas A-22.

Quando o ciclo Otto é analisado em uma base de ar-padrão frio, serão utilizadas as seguintes expressões baseadas na Eq. 6.44 para os processos isentrópicos no lugar das Eqs. 9.4 e 9.5, respectivamente

$$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{V_1}{V_2}\right)^{k-1} = r^{k-1} \quad (k \text{ constante}) \quad (9.6)$$

$$\frac{T_4}{T_3} = \left(\frac{V_3}{V_4}\right)^{k-1} = \frac{1}{r^{k-1}} \quad (k \text{ constante}) \quad (9.7)$$

em que k é a razão entre calores específicos, $k = c_p/c_v$.

EFEITO DA TAXA DE COMPRESSÃO NO DESEMPENHO. Voltando ao diagrama $T-s$ da Fig. 9.3, podemos concluir que a eficiência térmica do ciclo Otto aumenta de acordo com o aumento da taxa de compressão. Um aumento na taxa de compressão muda o ciclo de 1-2-3-4-1 para 1-2'-3'-4-1. Uma vez que a temperatura média de fornecimento de calor é maior no último ciclo e ambos os ciclos têm o mesmo processo de rejeição de calor, o ciclo 1-2'-3'-4-1 teria a maior eficiência térmica. O aumento da eficiência térmica com a taxa de compressão também é apresentado de maneira simples através do seguinte desenvolvimento em uma base de ar-padrão frio. Para c_v constante, a Eq. 9.3 fica

$$\eta = 1 - \frac{c_v(T_4 - T_1)}{c_v(T_3 - T_2)}$$

Rearrmando, temos

$$\eta = 1 - \frac{T_1}{T_2} \left(\frac{T_4/T_1 - 1}{T_3/T_2 - 1} \right)$$

Das Eqs. 9.6 e 9.7, $T_4/T_1 = T_3/T_2$, então

$$\eta = 1 - \frac{T_1}{T_2}$$

Finalmente, introduzindo a Eq. 9.6

$$\eta = 1 - \frac{1}{r^{k-1}} \quad (\text{base de ar-padrão frio}) \quad (9.8)$$

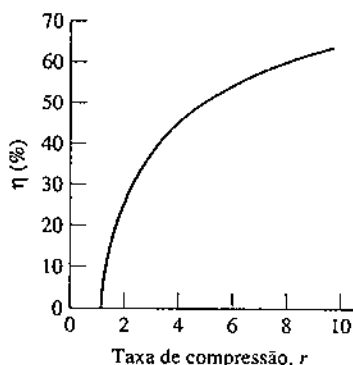


Fig. 9.4 Eficiência térmica do ciclo de ar-padrão frio Otto, $k = 1,4$.

A Eq. 9.8 indica que a eficiência térmica do ciclo de ar-padrão frio Otto é uma função da taxa de compressão e k . Essa relação é mostrada na Fig. 9.4 para $k = 1,4$, representando o ar ambiente.

A discussão anterior sugere que é vantajoso para os motores de combustão interna possuírem razões de compressão elevadas, e este é o caso. Porém, a possibilidade de autoignição, ou “detonação”, estabelece um limite superior para a taxa de compressão de motores com ignição por centelha. Depois de a centelha incendiar uma parte da mistura ar-combustível o aumento da pressão que acompanha a combustão comprime o restante da carga. A autoignição pode ocorrer se a temperatura da mistura não queimada tornar-se muito alta antes de a mistura ser consumida pela frente de chama. Uma vez que a temperatura atingida pela mistura ar-combustível durante o curso de compressão aumenta conforme a taxa de compressão aumenta, a possibilidade de ocorrência de autoignição aumenta com a taxa de compressão. A autoignição pode resultar em ondas de alta pressão no cilindro (manifestada por um som de batida) que pode levar a perda de potência, bem como a danos no motor.

Em virtude das limitações de desempenho, como a autoignição, as taxas de compressão dos motores com ignição por centelha que usam gasolina *sem chumbo*, requeridas atualmente devido às preocupações acerca da poluição do ar, estão na faixa de 9,5 a 11,5, aproximadamente. Taxas de compressão mais elevadas podem ser obtidas em motores com ignição por compressão porque somente o ar é comprimido. Taxas de compressão na faixa de 12 a 20 são típicas. Os motores com ignição por compressão podem também usar combustíveis menos refinados que possuem maiores temperaturas de ignição do que os combustíveis voláteis requeridos pelos motores com ignição por centelha.

No exemplo a seguir, ilustramos a análise do ciclo de ar-padrão Otto. Os resultados são comparados com aqueles obtidos em uma base de ar-padrão frio.

EXEMPLO 9.1

Análise do Ciclo Otto

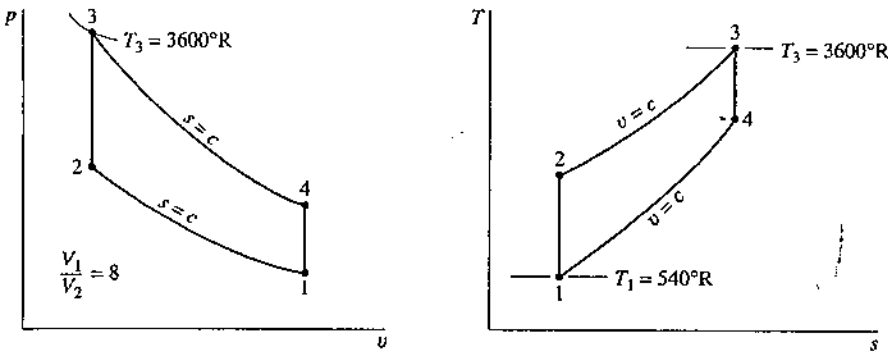
A temperatura no início do processo de compressão de um ciclo de ar-padrão Otto com uma taxa de compressão de 8 é 540°R ($26,8^\circ\text{C}$), a pressão é de 1 atm e o volume do cilindro é $0,02 \text{ ft}^3$ ($0,001 \text{ m}^3$). A temperatura máxima durante o ciclo é 3600°R ($1726,8^\circ\text{C}$). Determine (a) a temperatura e a pressão ao final de cada processo do ciclo, (b) a eficiência térmica e (c) a pressão média efetiva, em atm.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de ar-padrão Otto com um dado valor de taxa de compressão é realizado com condições especificadas no início do curso de compressão e com uma temperatura máxima especificada durante o ciclo.

Pede-se: Determine a temperatura e a pressão ao final de cada processo, a eficiência térmica e a pressão média efetiva, em atm.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. O ar no conjunto cilindro-pistão é o sistema fechado.
2. Os processos de compressão e expansão são adiabáticos.
3. Todos os processos são internamente reversíveis.
4. O ar é modelado como um gás ideal.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.

Fig. E9.1

Análise:

(a) A análise começa pela determinação da temperatura, da pressão e da energia interna específica em cada estado principal do ciclo. A $T_1 = 540^\circ\text{R}$, a Tabela A-22E fornece $u_1 = 92,04 \text{ Btu/lb}$ e $v_{r1} = 144,32$.

Para o Processo 1-2 de compressão isentrópica

$$v_{r2} = \frac{V_2}{V_1} v_{r1} = \frac{v_{r1}}{r} = \frac{144,32}{8} = 18,04$$

Interpolando com v_{r2} na Tabela A-22E, obtemos $T_2 = 1212^\circ\text{R}$ e $u_2 = 211,3 \text{ Btu/lb}$. Com a equação de estado de gás ideal

$$p_2 = p_1 \frac{T_2}{T_1} \frac{V_1}{V_2} = (1 \text{ atm}) \left(\frac{1212^\circ\text{R}}{540^\circ\text{R}} \right) 8 = 17,96 \text{ atm}$$

A pressão no estado 2 também pode ser calculada pela utilização da relação isentrópica $p_2 = p_1 (v_{r2}/v_{r1})$.

Uma vez que o Processo 2-3 ocorre a volume constante, a equação de estado de gás ideal fornece

$$p_3 = p_2 \frac{T_3}{T_2} = (17,96 \text{ atm}) \left(\frac{3600^\circ\text{R}}{1212^\circ\text{R}} \right) = 53,3 \text{ atm}$$

A $T_3 = 3600^\circ\text{R}$, a Tabela A-22E fornece $u_3 = 721,44 \text{ Btu/lb}$ e $v_{r3} = 0,6449$.

Para o Processo 3-4 de expansão isentrópica

$$v_{r4} = v_{r3} \frac{V_4}{V_3} = v_{r3} \frac{V_1}{V_2} = 0,6449(8) = 5,16$$

Interpolando na Tabela A-22E com v_{r4} obtemos $T_4 = 1878^\circ\text{R}$ e $u_4 = 342,2 \text{ Btu/lb}$. A pressão no estado 4 pode ser encontrada por meio da relação isentrópica $p_4 = p_3 (v_{r4}/v_{r3})$ ou a equação de estado de gás ideal aplicada aos estados 1 e 4. Com $V_4 = V_1$ a equação de estado de gás ideal fornece

$$p_4 = p_1 \frac{T_4}{T_1} = (1 \text{ atm}) \left(\frac{1878^\circ\text{R}}{540^\circ\text{R}} \right) = 3,48 \text{ atm}$$

(b) A eficiência térmica é

$$\begin{aligned} \eta &= 1 - \frac{Q_{41}/m}{Q_{23}/m} = 1 - \frac{u_4 - u_1}{u_3 - u_2} \\ &= 1 - \frac{342,2 - 92,04}{721,44 - 211,3} = 0,51 \text{ (51\%)} \end{aligned}$$

(c) Para se calcular a pressão média efetiva, é necessário o trabalho líquido por ciclo. Ou seja

$$W_{\text{ciclo}} = m[(u_3 - u_4) - (u_2 - u_1)]$$

em que m é a massa de ar, calculada a partir da equação de estado de gás ideal como se segue:

$$\begin{aligned} m &= \frac{p_1 V_1}{(R/M)T_1} \\ &= \frac{(14,696 \text{ lbf/in}^2)(144 \text{ in}^2/\text{ft}^2)(0,02 \text{ ft}^3)}{\left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{28,97 \text{ lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) (540^\circ\text{R})} \\ &= 1,47 \times 10^{-3} \text{ lb} \end{aligned}$$

Inserindo valores na expressão para W_{ciclo}

$$W_{\text{ciclo}} = (1,47 \times 10^{-3} \text{ lb})[(721,44 - 342,2) - (211,3 - 92,04)] \text{ Btu/lb} \\ = 0,382 \text{ Btu}$$

O volume de deslocamento é $V_1 - V_2$, de modo que a pressão média efetiva é dada por

$$p_{\text{me}} = \frac{W_{\text{ciclo}}}{V_1 - V_2} = \frac{W_{\text{ciclo}}}{V_1(1 - V_2/V_1)} \\ = \frac{0,382 \text{ Btu}}{(0,02 \text{ ft}^3)(1 - 1/8)} \left| \frac{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{1 \text{ Btu}} \right| \left| \frac{1 \text{ ft}^2}{144 \text{ in}^2} \right| \\ = 118 \text{ lbf/in}^2 = 8,03 \text{ atm}$$

Esta solução utiliza a Tabela A-22E para o ar, a qual considera explicitamente a variação dos calores específicos com a temperatura. Uma solução também pode ser desenvolvida em uma base de ar-padrão frio, na qual são considerados calores específicos constantes. Esta solução é deixada como exercício, mas os resultados são apresentados para o caso $k = 1,4$ na tabela a seguir para comparação:

Parâmetro	Análise de Ar-Padrão	Análise de Ar-Padrão Frio $k = 1,4$
T_2	1212°R (400,2°C)	1241°R (416,3°C)
T_3	3600°R (1726,8°C)	3600°R (1726,8°C)
T_4	1878°R (770,2°C)	1567°R (597,4°C)
η	0,51 (51%)	0,565 (56,5%)
p_{me}	8,03 atm	7,05 atm

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- desenhar os diagramas $p-v$ e $T-s$ do ciclo Otto.
 - avaliar as temperaturas e as pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
 - calcular a eficiência térmica e a pressão média efetiva.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a adição e a rejeição de calor para o ciclo, ambos em Btu.

Resposta: $Q_{23} = 0,750 \text{ Btu}$, $Q_{41} = 0,368 \text{ Btu}$.

9.3 Ciclo de Ar-Padrão Diesel

ciclo Diesel

O ciclo de ar-padrão Diesel é um ciclo ideal que considera que a adição de calor ocorre durante um processo a pressão constante, que se inicia com o pistão no ponto morto superior. O ciclo Diesel é mostrado nos diagramas $p-v$ e $T-s$ na Fig. 9.5. O ciclo consiste em quatro processos internamente reversíveis em série. O primeiro processo, do estado 1 ao estado 2, é o mesmo que no ciclo Otto: uma compressão isentrópica. Porém, o calor não é transferido para o fluido de trabalho a volume constante como no ciclo Otto. No ciclo Diesel, o calor é transferido para o fluido de trabalho a *pressão constante*. O Processo 2-3 também constitui a primeira parte do curso de potência. A expansão isentrópica do estado 3 para o estado 4 é o restante do curso de potência. Como no ciclo Otto, o ciclo é completado pelo Processo 4-1 a volume constante, no qual o calor é rejeitado pelo ar enquanto o pistão está no ponto morto inferior. Este processo substitui os processos de admissão e descarga do motor real.

Uma vez que o ciclo de ar-padrão Diesel é composto de processos internamente reversíveis, as áreas nos diagramas $T-s$ e $p-v$ da Fig. 9.5 podem ser interpretadas como calor e trabalho, respectivamente. No diagrama $T-s$, a área 2-3-a-b-2 representa o calor fornecido por unidade de massa e a área 1-4-a-b-1 é o calor rejeitado por unidade de massa. No diagrama $p-v$, a área 1-2-a-b-1 é o trabalho fornecido por unidade de massa durante o processo de compressão. A área

Ciclo_Diesel
A.28 - Abas
a & b

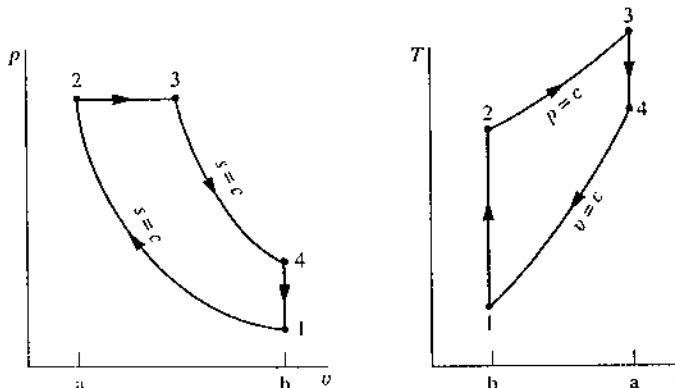


Fig. 9.5 Diagramas $p-v$ e $T-s$ do ciclo de ar-padrão Diesel.

2-3-4-b-a-2 é o trabalho executado por unidade de massa conforme o pistão se move do ponto morto superior para o ponto morto inferior. A área de cada figura é o trabalho líquido obtido, que é igual ao calor líquido absorvido.

ANÁLISE DO CICLO. No ciclo Diesel a adição de calor ocorre a pressão constante. Consequentemente, o Processo 2-3 envolve tanto trabalho quanto calor. O trabalho é dado por

$$\frac{W_{23}}{m} = \int_2^3 p \, dv = p_2(v_3 - v_2) \quad (9.9)$$

O calor adicionado no Processo 2-3 pode ser encontrado se aplicarmos o balanço de energia para sistema fechado

$$m(u_3 - u_2) = Q_{23} - W_{23}$$

Introduzindo a Eq. 9.9 e resolvendo para a transferência de calor, temos

$$\begin{aligned} \frac{Q_{23}}{m} &= (u_3 - u_2) + p(v_3 - v_2) = (u_3 + pv_3) - (u_2 + pv_2) \\ &= h_3 - h_2 \end{aligned} \quad (9.10)$$

em que a entalpia específica é introduzida para simplificar a expressão. Como no ciclo Otto, o calor rejeitado no Processo 4-1 é dado por

$$\frac{Q_{41}}{m} = u_4 - u_1$$

A eficiência térmica é a razão entre o trabalho líquido do ciclo e o calor adicionado

$$\eta = \frac{W_{\text{ciclo}}/m}{Q_{23}/m} = 1 - \frac{Q_{41}/m}{Q_{23}/m} = 1 - \frac{u_4 - u_1}{h_3 - h_2} \quad (9.11)$$

Da mesma forma que para o ciclo Otto, a eficiência térmica do ciclo Diesel aumenta com a taxa de compressão.

Para calcular a eficiência térmica a partir da Eq. 9.11 são necessários valores para u_1 , u_4 , h_2 e h_3 ou, de modo equivalente, as temperaturas nos principais estados do ciclo. Vamos considerar a seguir como essas temperaturas são calculadas. Para uma dada temperatura inicial T_1 e taxa de compressão r , a temperatura no estado 2 pode ser encontrada por meio da seguinte relação isentrópica e dados para v_r :

$$v_{r2} = \frac{V_2}{V_1} v_{r1} = \frac{1}{r} v_{r1}$$

Para encontrar T_3 , observe que a equação de estado de gás ideal simplifica-se com $p_3 = p_2$, fornecendo

$$T_3 = \frac{V_3}{V_2} T_2 = r_c T_2$$

em que $r_c = V_3/V_2$, chamada de razão de corte, foi introduzida.

razão de corte

Já que $V_4 = V_1$, a razão volumétrica para o processo isentrópico 3-4 pode ser expressa como

$$\frac{V_4}{V_3} = \frac{V_4}{V_2} \frac{V_2}{V_3} = \frac{V_1}{V_2} \frac{V_2}{V_3} = \frac{r}{r_c} \quad (9.12)$$

em que a taxa de compressão r e a razão de corte r_c foram introduzidas para se obter uma forma concisa.

Utilizando-se a Eq. 9.12 juntamente com v_{r3} a T_3 , pode-se determinar a temperatura T_4 por interpolação, uma vez que v_{r4} seja determinado a partir da relação isentrópica

$$v_{r4} = \frac{V_4}{V_3} v_{r3} = \frac{r}{r_c} v_{r3}$$

Em uma *análise do ar-padrão frio*, a expressão apropriada para o cálculo de T_2 é fornecida por

$$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{V_1}{V_2} \right)^{k-1} = r^{k-1} \quad (k \text{ constante})$$

A temperatura T_4 é encontrada de modo semelhante a partir de

$$\frac{T_4}{T_3} = \left(\frac{V_3}{V_4} \right)^{k-1} = \left(\frac{r_c}{r} \right)^{k-1} \quad (k \text{ constante})$$

em que a Eq. 9.12 foi utilizada para substituir a razão volumétrica.

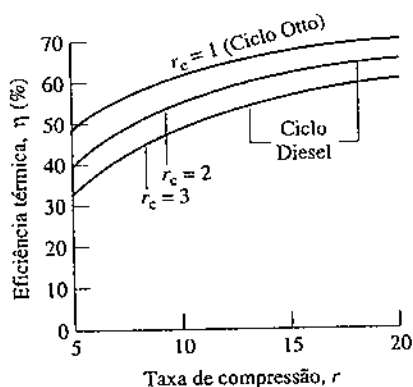


Fig. 9.6 Eficiência térmica do ciclo de ar-padrão frio Diesel, $k = 1,4$.

EFEITO DA TAXA DE COMPRESSÃO NO DESEMPENHO. Assim como no ciclo Otto, a eficiência térmica do ciclo Diesel aumenta com o aumento da taxa de compressão. Isto pode ser apresentado de maneira simples através de uma análise do ar-padrão *frio*. Em uma base de ar-padrão frio, a eficiência térmica do ciclo Diesel pode ser expressa como

$$\eta = 1 - \frac{1}{r^{k-1}} \left[\frac{r_c^k - 1}{k(r_c - 1)} \right] \quad (\text{base de ar-padrão frio}) \quad (9.13)$$

em que r é a taxa de compressão e r_c é a razão de corte. A dedução é deixada como exercício. Esta relação é mostrada na Fig. 9.6 para $k = 1,4$. A Eq. 9.13 para o ciclo Diesel difere da Eq. 9.8 para o ciclo Otto somente pelo termo entre parênteses, o qual para $r_c > 1$ é maior que a unidade. Assim, quando a taxa de compressão é a mesma, a eficiência térmica do ciclo de ar-padrão frio Diesel é menor do que aquela para o ciclo de ar-padrão frio Otto.

No exemplo a seguir, ilustramos a análise do ciclo de ar-padrão Diesel.

EXEMPLO 9.2

Análise do Ciclo Diesel

No início do processo de compressão de um ciclo de ar-padrão Diesel que opere com uma taxa de compressão de 18, a temperatura é 300 K e a pressão é 0,1 MPa. A razão de corte para o ciclo é 2. Determine (a) a temperatura e a pressão ao final de cada processo do ciclo, (b) a eficiência térmica e (c) a pressão média efetiva, em MPa.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de ar-padrão Diesel é executado com condições especificadas no início do curso de compressão. A taxa de compressão e a razão de corte são fornecidas.

Pede-se: Determine a temperatura e a pressão ao final de cada processo, a eficiência térmica e a pressão média efetiva.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

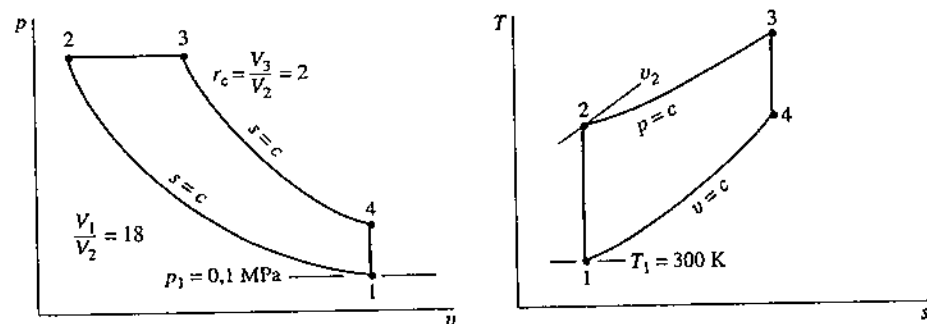


Fig. E9.2

Modelo de Engenharia:

1. O ar no conjunto cilindro-pistão é o sistema fechado.
2. Os processos de compressão e expansão são adiabáticos.
3. Todos os processos são internamente reversíveis.
4. O ar é modelado como um gás ideal.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.

Análise:

(a) A análise começa pela determinação das propriedades em cada estado principal do ciclo. Com $T_1 = 300$ K, a Tabela A-22 fornece $u_1 = 214,07$ kJ/kg e $v_{r1} = 621,2$. Para o Processo 1-2 de compressão isentrópica

$$v_{r2} = \frac{V_2}{V_1} v_{r1} = \frac{v_{r1}}{r} = \frac{621,2}{18} = 34,51$$

Interpolando na Tabela A-22, temos $T_2 = 898,3$ K e $h_2 = 930,98$ kJ/kg. Com a equação de estado de gás ideal

$$p_2 = p_1 \frac{T_2}{T_1} \frac{V_1}{V_2} = (0,1) \left(\frac{898,3}{300} \right) (18) = 5,39 \text{ MPa}$$

A pressão no estado 2 também pode ser calculada por meio da utilização da relação isentrópica $p_2 = p_1(p_{r2}/p_{r1})$. Uma vez que o Processo 2-3 ocorre a pressão constante, a equação de estado de gás ideal fornece

$$T_3 = \frac{V_3}{V_2} T_2$$

Introduzindo a razão de corte, $r_c = V_3/V_2$

$$T_3 = r_c T_2 = 2(898,3) = 1796,6 \text{ K}$$

A partir da Tabela A-22, $h_3 = 1999,1$ kJ/kg e $v_{r3} = 3,97$.

Para o processo de expansão isentrópica 3-4

$$v_{r4} = \frac{V_4}{V_3} v_{r3} = \frac{V_4}{V_2} \frac{V_2}{V_3} v_{r3}$$

Introduzindo $V_4 = V_1$, a taxa de compressão r e a razão de corte r_c , temos

$$v_{r4} = \frac{r}{r_c} v_{r3} = \frac{18}{2} (3,97) = 35,73$$

Interpolando na Tabela A-22 com v_{r4} , temos $u_4 = 664,3$ kJ/kg e $T_4 = 887,7$ K. A pressão no estado 4 pode ser encontrada por meio da relação isentrópica $p_4 = p_3(p_{r4}/p_{r3})$ ou da equação de estado de gás ideal aplicada nos estados 1 e 4. Com $V_4 = V_1$, a equação de estado de gás ideal fornece

$$p_4 = p_1 \frac{T_4}{T_1} = (0,1 \text{ MPa}) \left(\frac{887,7 \text{ K}}{300 \text{ K}} \right) = 0,3 \text{ MPa}$$

(b) A eficiência térmica é encontrada por meio de

$$\begin{aligned} \eta &= 1 - \frac{Q_{41}/m}{Q_{23}/m} = 1 - \frac{u_4 - u_1}{h_3 - h_2} \\ &= 1 - \frac{664,3 - 214,07}{1999,1 - 930,98} = 0,578 \text{ (57,8\%)} \end{aligned}$$

(c) A pressão média efetiva escrita em termos de volumes específicos é

$$p_{me} = \frac{W_{\text{ciclo}}/m}{v_1 - v_2} = \frac{W_{\text{ciclo}}/m}{v_1(1 - 1/r)}$$

O trabalho líquido do ciclo iguala-se ao calor líquido adicionado

$$\begin{aligned} \frac{W_{\text{ciclo}}}{m} &= \frac{Q_{23}}{m} - \frac{Q_{41}}{m} = (h_3 - h_2) - (u_4 - u_1) \\ &= (1999,1 - 930,98) - (664,3 - 214,07) \\ &= 617,9 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O volume específico no estado 1 é

$$v_1 = \frac{(\bar{R}/M)T_1}{p_1} = \frac{(8314 \text{ N} \cdot \text{m})}{(28,97 \text{ kg} \cdot \text{K})} (300 \text{ K})}{10^5 \text{ N/m}^2} = 0,861 \text{ m}^3/\text{kg}$$

Inserindo valores, temos

$$\begin{aligned} p_{me} &= \frac{617,9 \text{ kJ/kg}}{0,861(1 - 1/18) \text{ m}^3/\text{kg}} \left| \frac{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}}{1 \text{ kJ}} \right| \left| \frac{1 \text{ MPa}}{10^6 \text{ N/m}^2} \right| \\ &= 0,76 \text{ MPa} \end{aligned}$$

1 Esta solução utiliza as tabelas para o ar, as quais consideram explicitamente a variação dos calores específicos com a temperatura. Observe que a Eq. 9.13, baseada na hipótese de calores específicos constantes, não foi utilizada para a determinação da eficiência térmica. A solução de ar-padrão frio para este exemplo é deixada como exercício.

Teste-RELÂMPAGO

Resposta: 10 litros.

Se a massa do ar é 0,0123 kg, qual é o volume de deslocamento em litros?

Habilidades Desenvolvidas

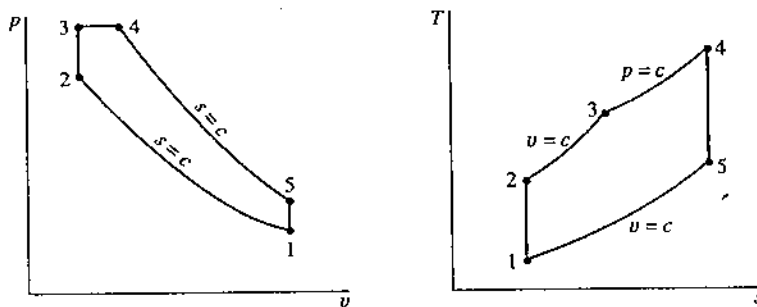
Habilidade para...

- desenhar os diagramas $p-v$ e $T-s$ do ciclo Diesel.
- avaliar as temperaturas e as pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a eficiência térmica e a pressão média efetiva.

9.4 Ciclo de Ar-Padrão Dual

Os diagramas de pressão-volume de motores de combustão interna reais não são bem descritos pelos ciclos Otto e Diesel. Um ciclo de ar-padrão que pode ser elaborado para melhor aproximar as variações de pressão é o ciclo de ar-padrão dual. O ciclo dual é mostrado na Fig. 9.7. Como nos ciclos Otto e Diesel, o Processo 1-2 é uma compressão isentrópica. Porém, a adição de calor ocorre em dois passos: o Processo 2-3 é uma adição de calor a volume constante; o Processo 3-4 é uma adição de calor a pressão constante. O Processo 3-4 também constitui a primeira parte do curso de potência. A expansão isentrópica do estado 4 ao estado 5 é o restante do ciclo de potência. Como nos ciclos Otto e Diesel, o ciclo é completado por um processo de rejeição de calor a volume constante, o Processo 5-1. As áreas nos diagramas $T-s$ e $p-v$ podem ser interpretadas como calor e trabalho, respectivamente, como no caso dos ciclos Otto e Diesel.

ciclo dual

Fig. 9.7 Diagramas $p-v$ e $T-s$ do ciclo de ar-padrão dual.

Análise do Ciclo

Já que o ciclo dual é composto pelos mesmos tipos de processos que os ciclos Otto e Diesel, podemos simplesmente escrever as expressões apropriadas para trabalho e transferência de calor com base nos desenvolvimentos anteriores. Assim, durante o Processo 1–2 de compressão isentrópica não há transferência de calor e o trabalho é

$$\frac{W_{12}}{m} = u_2 - u_1$$

Assim como para o processo correspondente no ciclo Otto, na parte a volume constante do processo de adição de calor, Processo 2–3, não há trabalho e a transferência de calor é

$$\frac{Q_{23}}{m} = u_3 - u_2$$

Na parte de pressão constante do processo de adição de calor, Processo 3–4, existe trabalho e transferência de calor, como no processo correspondente no ciclo Diesel

$$\frac{W_{34}}{m} = p(v_4 - v_3) \quad \text{e} \quad \frac{Q_{34}}{m} = h_4 - h_3$$

Durante o Processo 4–5 de expansão isentrópica não há transferência de calor e o trabalho é

$$\frac{W_{45}}{m} = u_4 - u_5$$

Finalmente, o Processo 5–1 de rejeição de calor a volume constante que completa o ciclo envolve transferência de calor mas não trabalho

$$\frac{Q_{51}}{m} = u_5 - u_1$$

A eficiência térmica é a razão entre o trabalho líquido do ciclo e o *total* do calor adicionado

$$\begin{aligned} \eta &= \frac{W_{\text{ciclo}}/m}{(Q_{23}/m + Q_{34}/m)} = 1 - \frac{Q_{51}/m}{(Q_{23}/m + Q_{34}/m)} \\ &= 1 - \frac{(u_5 - u_1)}{(u_3 - u_2) + (h_4 - h_3)} \end{aligned} \quad (9.14)$$

O exemplo a seguir fornece uma ilustração da análise de um ciclo de ar-padrão dual. A análise exibe muitas das características encontradas nos exemplos dos ciclos Otto e Diesel considerados previamente.

EXEMPLO 9.3

Análise do Ciclo Dual

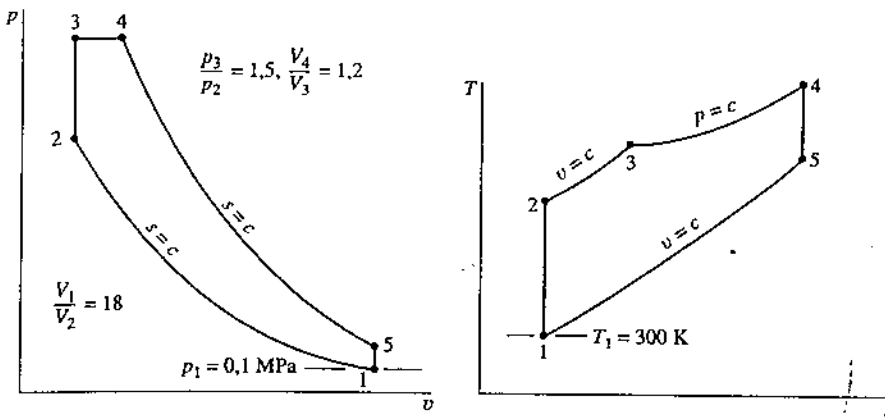
No início do processo de compressão de um ciclo de ar-padrão dual com uma taxa de compressão de 18, a temperatura é 300 K e a pressão é 0,1 MPa. A relação de pressão para o trecho a volume constante do processo de aquecimento é 1,5:1. A razão volumétrica para o trecho a pressão constante do processo de aquecimento é 1,2:1. Determine (a) a eficiência térmica e (b) a pressão média efetiva em MPa.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de ar-padrão dual é executado em um conjunto cilindro-pistão. As condições são conhecidas no início do processo de compressão e as razões volumétrica e de pressão necessárias são especificadas.

Pede-se: Determine a eficiência térmica e a p_{me} , em MPa.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O ar no conjunto cilindro-pistão é o sistema fechado.
2. Os processos de compressão e expansão são adiabáticos.
3. Todos os processos são internamente reversíveis.
4. O ar é modelado como um gás ideal.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.

Fig. E9.3

Análise: A análise começa pela determinação das propriedades em cada estado principal do ciclo. Os estados 1 e 2 são os mesmos do Exemplo 9.2, logo $u_1 = 214,07$ kJ/kg, $T_2 = 898,3$ K e $u_2 = 673,2$ kJ/kg. Já que o Processo 2-3 ocorre a volume constante, a equação de estado de gás ideal é simplificada, fornecendo

$$T_3 = \frac{p_3}{p_2} T_2 = (1,5)(898,3) = 1347,5 \text{ K}$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $h_3 = 1452,6$ kJ/kg e $u_3 = 1065,8$ kJ/kg.

Uma vez que o Processo 3-4 ocorre a pressão constante, a equação de estado de gás ideal é simplificada e fornece

$$T_4 = \frac{V_4}{V_3} T_3 = (1,2)(1347,5) = 1617 \text{ K}$$

A partir da Tabela A-22, $h_4 = 1778,3$ kJ/kg e $u_4 = 5,609$.

O Processo 4-5 é uma expansão isentrópica, logo

$$v_{55} = v_{44} \frac{V_5}{V_4}$$

A razão volumétrica V_5/V_4 , requerida por esta equação, pode ser expressa por

$$\frac{V_5}{V_4} = \frac{V_5}{V_3} \frac{V_3}{V_4}$$

Com $V_5 = V_1$, $V_2 = V_3$ e as razões volumétricas fornecidas, temos

$$\frac{V_5}{V_4} = \frac{V_1}{V_2} \frac{V_3}{V_4} = 18 \left(\frac{1}{1,2} \right) = 15$$

Inserindo este resultado na expressão anterior para v_{55} , obtemos

$$v_{55} = (5,609)(15) = 84,135$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $u_5 = 475,96$ kJ/kg.

(a) A eficiência térmica é

$$\begin{aligned} \eta &= 1 - \frac{Q_{51}/m}{(Q_{23}/m + Q_{34}/m)} = 1 - \frac{(u_5 - u_1)}{(u_3 - u_2) + (h_4 - h_3)} \\ &= 1 - \frac{(475,96 - 214,07)}{(1065,8 - 673,2) + (1778,3 - 1452,6)} \\ &= 0,635(63,5\%) \end{aligned}$$

(b) A pressão média efetiva é

$$pme = \frac{W_{\text{ciclo}}/m}{v_1 - v_2} = \frac{W_{\text{ciclo}}/m}{v_1(1 - 1/r)}$$

O trabalho líquido do ciclo iguala-se ao calor líquido adicionado, logo

$$pme = \frac{(u_3 - u_2) + (h_4 - h_3) - (u_5 - u_1)}{v_1(1 - 1/r)}$$

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- desenhar os diagramas p-v e T-s do ciclo Dual.
- avaliar as temperaturas e as pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a eficiência térmica e a pressão média efetiva.

O volume específico no estado 1 é calculado no Exemplo 9.2 como sendo $v_1 = 0,861 \text{ m}^3/\text{kg}$. Substituindo valores na expressão anterior para a pme, temos

$$p_{me} = \frac{[(1065,8 - 673,2) + (1778,3 - 1452,6) - (475,96 - 214,07)] \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right) \left| \frac{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}}{1 \text{ kJ}} \right| \left| \frac{1 \text{ MPa}}{10^6 \text{ N/m}^2} \right|}{0,861(1 - 1/18) \text{ m}^3/\text{kg}} = 0,56 \text{ MPa}$$

Teste-RELÂMPAGO

Avalie a adição total de calor e o trabalho líquido do ciclo, ambos em kJ por kg de ar. Resposta: $Q_{\text{entra}}/m = 718 \text{ kJ/kg}$, $W_{\text{ciclo}}/m = 456 \text{ kJ/kg}$.

Novos horizontes

Mais Veículos Movidos a Diesel Estão a Caminho?

Provavelmente, nos próximos anos, os veículos movidos a diesel prevalecerão nos Estados Unidos. Os motores a diesel são mais poderosos e cerca de um terço mais econômicos com relação a combustível do que os motores a gasolina de tamanho semelhante que atualmente dominam o mercado nos EUA. O aumento da eficiência do combustível é conseguido através da utilização de motores a diesel com controles avançados e a tecnologia de injeção eletrônica. Os veículos movidos a diesel devem atender aos mesmos padrões de emissões que os veículos a gasolina. O combustível diesel com teor de enxofre ultrabaixo, comumente disponível hoje nas bombas de combustível dos EUA, e a melhoria no tratamento dos gases de escape tornam isso possível.

O biodiesel também pode ser usado como combustível. O biodiesel é produzido internamente a partir de fontes renováveis, não petrolíferas, incluindo óleos vegetais (de soja, colza, sementes de girassol e sementes de pinhão manso), gorduras animais e algas. O óleo vegetal desperdiçado em fritadeiras industriais, lanchonetes e restaurante pode ser convertido em biodiesel. O biodiesel é biodegradável e mais seguro de lidar do que o diesel derivado do petróleo. A notícia sobre o biodiesel não é inteiramente boa, no entanto. Quando comparado com o diesel do petróleo, alguns dizem que o biodiesel é mais caro, tem mais óxido de nitrogênio (NO_x), e pode ter maior impacto sobre a durabilidade do motor.

Considerando as Instalações de Potência com Turbinas a Gás

Esta parte do capítulo trata de instalações de potência com turbinas a gás. As turbinas a gás tendem a ser mais leves e mais compactas que as instalações de potência a vapor estudadas no Cap. 8. A relação favorável entre potência de saída e peso nas turbinas a gás torna essas turbinas adequadas para aplicações em transportes (propulsão de aeronaves, instalações de potência marítimas e assim por diante). Nas últimas décadas, as turbinas a gás também têm contribuído com uma parcela crescente da quota de energia elétrica dos EUA, e agora fornecem cerca de 22% do total (veja a Tabela 8.1).

Atualmente, as turbinas a gás produtoras de energia elétrica são quase exclusivamente movidas a gás natural. No entanto, dependendo da aplicação, outros combustíveis podem ser usados pelas turbinas a gás, incluindo óleo combustível destilado, propano, gases produzidos a partir de aterros, de estações de tratamento de esgoto e de resíduos animais (veja BIOCONEXÕES, Seção 7.3.), e o *singás* (gás sintético) obtido por gaseificação do carvão (veja a Seção 9.10).

9.5 Modelando Instalações de Potência com Turbinas a Gás

As instalações de potência com turbinas a gás podem operar tanto de modo aberto como fechado. O modo aberto retratado na Fig. 9.8a é mais comum. Trata-se de um motor no qual o ar atmosférico é continuamente arrastado para um compressor, onde é comprimido até uma pressão mais elevada. O ar então entra em uma câmara de combustão, ou combustor, onde é misturado com combustível, e a combustão ocorre, resultando em produtos de combustão a uma temperatura elevada. Os produtos da combustão se expandem através da turbina e são, em seguida, descarregados nas vizinhanças. Parte do trabalho produzido é usada para acionar o compressor; o restante fica disponível para gerar eletricidade, para impulsionar um veículo ou para outros propósitos.

No modo *fechado* na Fig. 9.8b, o fluido de trabalho recebe um aporte de energia por transferência de calor de uma fonte externa, como, por exemplo, um reator nuclear resfriado a gás. O gás que deixa a turbina passa por um trocador de calor, onde é resfriado antes de entrar novamente no compressor.

Uma idealização frequentemente utilizada no estudo de instalações de potência com turbinas a gás é a de uma análise de ar-padrão. Na análise de ar-padrão sempre são formuladas duas hipóteses:

- ▶ O fluido de trabalho é o ar, o qual se comporta como um gás ideal.
- ▶ O aumento de temperatura que resultaria da combustão é realizado através de uma transferência de calor de uma fonte externa.

análise de ar-padrão: turbinas a gás

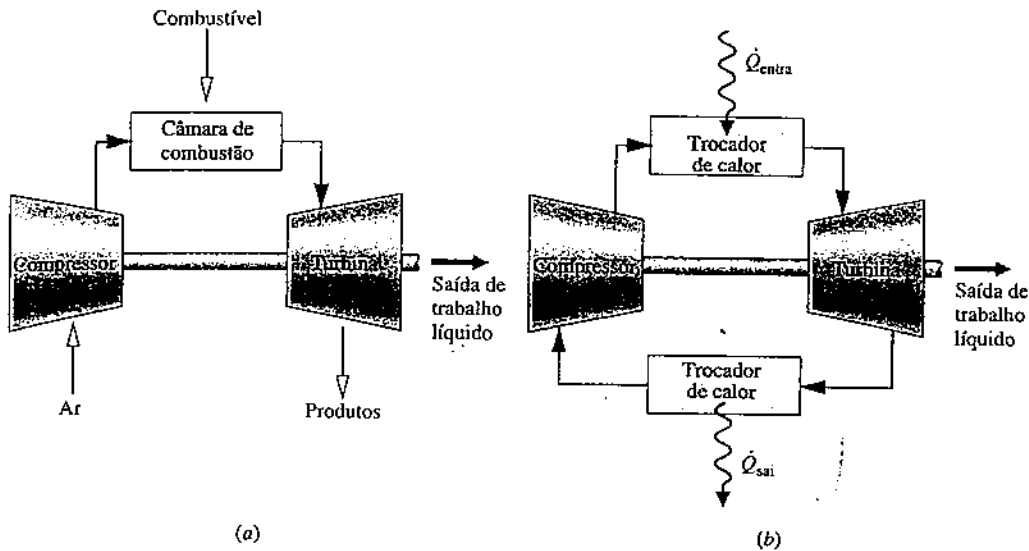


Fig. 9.8 Turbina a gás simples. (a) Aberta para a atmosfera. (b) Fechada.

Com uma análise de ar-padrão evitamos tratar a complexidade do processo de combustão e a mudança de composição durante a combustão. Consequentemente, uma análise de ar-padrão simplifica consideravelmente o estudo de instalações de potência de turbinas a gás, porém, os valores numéricos calculados dessa forma podem fornecer apenas indicações qualitativas do desempenho da instalação de potência. Ainda assim, poderemos aprender alguns aspectos importantes da operação de uma turbina a gás usando uma análise de ar-padrão; veja a Seção 9.6 com uma discussão adicional apoiada pelos exemplos resolvidos.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE O gás natural é amplamente utilizado para geração de energia por turbinas a gás, aquecimento industrial e doméstico e processamento químico. A versatilidade do gás natural é acompanhada por sua relativa abundância na América do Norte, incluindo o gás natural extraído a partir de águas profundas do oceano e depósitos de xisto. A distribuição de gás natural em todo o país e vindo do Canadá ocorreu por décadas por meio de gasodutos. A importação por navio de países como Trinidad, Argélia e Noruega é algo mais recente.

A única maneira prática de importar suprimentos de gás natural do exterior consiste em fazer com que este passe para o estado líquido. O gás natural liquefeito (GNL) é armazenado em tanques a bordo de navios a cerca de -163°C (-260°F). Para reduzir a transferência de calor de fontes externas para a carga de GNL, os tanques são isolados e os navios têm casco duplo com amplo espaço entre eles. Ainda assim, uma fração da carga evapora durante longas viagens. O gás evaporado (*boil-off*) é comumente usado para abastecer o sistema de propulsão do navio e atender outras necessidades de energia a bordo. Quando os navios chegam aos seus destinos, o GNL é convertido em gás por aquecimento. O gás é então enviado através de dutos a tanques de armazenagem em terra para distribuição aos consumidores.

A entrega de GNL por meio de navios tem algumas desvantagens. Devido aos efeitos cumulativos durante a cadeia de fornecimento de GNL, exergia considerável é destruída e perdida na liquefação do gás no início da cadeia, no transporte de GNL por navio, e na regaseificação quando a porta é alcançada. Quando água do mar relativamente quente é usada para regaseificação de GNL, os ambientalistas se preocupam com os efeitos disso sobre a vida aquática nas proximidades. Muitos observadores se preocupam também com a segurança, especialmente quando grandes quantidades de gás são armazenadas em portos nas principais áreas urbanas. Alguns dizem que seria melhor usar o fornecimento interno de forma mais eficiente do que correr tais riscos.



Ciclo de Ar-Padrão Brayton

Um diagrama esquemático de uma turbina a gás de ar-padrão é mostrado na Fig. 9.9. Os sentidos das principais transferências de energia são indicados na figura por setas. De acordo com as hipóteses de uma análise de ar-padrão, o aumento de temperatura que seria obtido no processo de combustão é realizado através de uma transferência de calor de uma fonte externa para o fluido de trabalho e este é considerado ar comportando-se como um gás ideal. Com as idealizações do ar-padrão, o ar entraria no compressor no estado 1 a partir das vizinhanças e mais tarde retornaria para as vizinhanças no estado 4 com uma temperatura maior do que a temperatura ambiente. Após interagir com as vizinhanças, cada unidade de massa do ar descarregado finalmente retornaria ao mesmo estado do ar que entra no compressor, de forma que podemos pensar no ar que passa através dos componentes da turbina a gás como se ocorresse um ciclo termodinâmico. Uma representação simplificada dos estados percorridos pelo ar, em um ciclo como este, pode ser imaginada considerando-se o ar de saída da turbina como retornando ao estado na entrada do compressor por intermédio de sua passagem através de um trocador de calor, onde ocorre rejeição de calor para as vizinhanças. O ciclo resultante desta idealização complementar é chamado de ciclo de ar-padrão Brayton.

ciclo Brayton

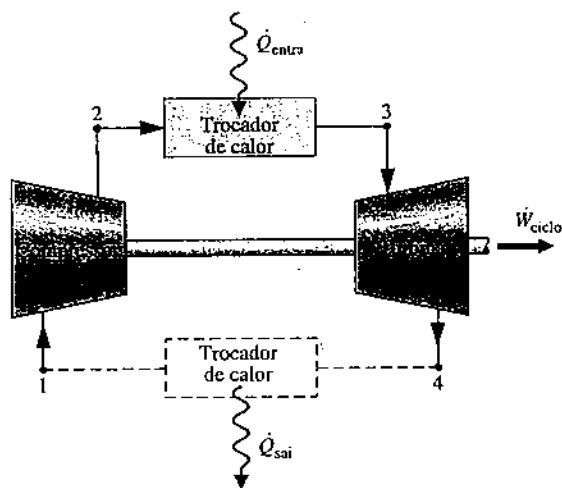


Fig. 9.9 Ciclo de ar-padrão de turbina a gás.

9.6.1 Calculando as Transferências de Calor e Trabalho Principais

As seguintes expressões para as transferências de energia em forma de calor e trabalho que ocorrem em regime permanente são imediatamente deduzidas por simplificação dos balanços das taxas de energia e de massa do volume de controle. Essas transferências de energia são positivas nos sentidos das setas na Fig. 9.9. Supondo-se que a turbina opera adiabaticamente e com efeitos desprezíveis das energias cinética e potencial, o trabalho produzido por unidade de massa em escoamento é

$$\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} = h_3 - h_4 \tag{9.15}$$

em que \dot{m} designa a vazão em massa. Com as mesmas hipóteses, o trabalho do compressor por unidade de massa em escoamento é

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = h_2 - h_1 \tag{9.16}$$

O símbolo \dot{W}_c denota trabalho *fornecido* e assume um valor positivo. O calor adicionado ao ciclo por unidade de massa é

$$\frac{\dot{Q}_{entra}}{\dot{m}} = h_3 - h_2 \tag{9.17}$$

O calor rejeitado por unidade de massa é

$$\frac{\dot{Q}_{sai}}{\dot{m}} = h_4 - h_1 \tag{9.18}$$

em que \dot{Q}_{sai} é um valor positivo.

A eficiência térmica do ciclo na Fig. 9.9 é

$$\eta = \frac{\dot{W}_t/\dot{m} - \dot{W}_c/\dot{m}}{\dot{Q}_{entra}/\dot{m}} = \frac{(h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)}{h_3 - h_2} \tag{9.19}$$

razão do trabalho reverso

A razão do trabalho reverso para o ciclo é

$$bwr = \frac{\dot{W}_c/\dot{m}}{\dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{h_2 - h_1}{h_3 - h_4} \tag{9.20}$$

Para o mesmo aumento de pressão, um compressor de uma turbina a gás necessitaria de um fornecimento muito maior de trabalho por unidade de massa escoando do que a bomba de uma instalação de potência a vapor, porque o volume específico médio do gás que escoo pelo compressor seria muitas vezes maior que o do líquido que passa pela bomba (veja a discussão da Eq. 6.51b na Seção 6.13). Assim, uma parte relativamente grande do trabalho produzido pela turbina é requerida para acionar o compressor. Razões de trabalho reverso típicas para turbinas a gás variam de 40% a 80%. Em comparação, as razões de trabalho reverso para instalações de potência a vapor são normalmente 1% ou 2% apenas.

Se as temperaturas nos estados representados pelos números no ciclo forem conhecidas, as entalpias específicas requeridas pelas equações anteriores são imediatamente obtidas da tabela dos gases ideais para o ar, Tabela A-22 ou Tabela A-22E. Alternativamente, com o sacrifício de alguma precisão, a variação dos calores específicos com a temperatura pode ser ignorada e pode-se tomar os calores específicos como constantes. A análise de ar-padrão é então chamada *análise de ar-padrão frio*. Conforme ilustra a discussão anterior sobre motores de combustão interna, a principal

vantagem da hipótese de calores específicos constantes é que expressões simples para quantidades, como eficiência térmica, podem ser deduzidas e podem ser usadas para se inferirem indicações qualitativas do desempenho do ciclo sem o envolvimento de dados tabelados.

Como as Eqs. 9.15 a 9.20 foram desenvolvidas a partir de balanços das taxas de massa e de energia, elas se aplicam igualmente quando irreversibilidades estão presentes e na ausência de irreversibilidades. Embora irreversibilidades e perdas associadas aos vários componentes da instalação de potência tenham um efeito pronunciado sobre o desempenho global, é instrutivo considerar um ciclo ideal no qual elas supostamente estão ausentes, já que um tal ciclo estabelece um limite superior para o desempenho do ciclo de ar-padrão Brayton. Este aspecto é considerado a seguir.

9.6.2 Ciclo de Ar-Padrão Ideal Brayton

Ignorando as irreversibilidades associadas à circulação do ar pelos vários componentes do ciclo Brayton, não há perda de carga por atrito e o ar escoa a pressão constante pelos trocadores de calor. Se perdas por transferência de calor para o ambiente também forem ignoradas, os processos através da turbina e do compressor são isentrópicos. O ciclo ideal mostrado nos diagramas $p-v$ e $T-s$ na Fig. 9.10 é coerente com estas idealizações.

As áreas nos diagramas $T-s$ e $p-v$ da Fig. 9.10 podem ser interpretadas como calor e trabalho, respectivamente, por unidade de massa que escoou. No diagrama $T-s$, a área 2-3-a-b-2 representa o calor adicionado por unidade de massa, e a área 1-4-a-b-1 é o calor rejeitado por unidade de massa. No diagrama $p-v$ a área 1-2-a-b-1 representa o trabalho fornecido ao compressor por unidade de massa, e a área 3-4-b-a-3 é o trabalho produzido pela turbina por unidade de massa. A área de cada figura pode ser interpretada como o trabalho líquido produzido ou, de modo equivalente, o calor líquido absorvido.

Quando os dados das tabelas de ar são usados para conduzir uma análise que envolva o ciclo Brayton ideal, as seguintes relações, baseadas na Eq. 6.41, aplicam-se aos processos isentrópicos 1-2 e 3-4.

$$p_{r2} = p_{r1} \frac{p_2}{p_1} \tag{9.21}$$

$$p_{r4} = p_{r3} \frac{p_4}{p_3} = p_{r3} \frac{p_1}{p_2} \tag{9.22}$$

em que p_2/p_1 é a *relação de pressão do compressor*. Lembre-se de que p_r é tabelada *versus* a temperatura nas Tabelas A-22. Já que o ar escoou pelos trocadores de calor do ciclo ideal a pressão constante, segue-se que $p_4/p_3 = p_1/p_2$. Esta relação foi utilizada quando escrevemos a Eq. 9.22.

Quando um ciclo Brayton ideal é analisado com base em ar-padrão frio, os calores específicos são considerados constantes. As Eqs. 9.21 e 9.22 são então substituídas, respectivamente, pelas seguintes expressões, baseadas na Eq. 6.43:

$$T_2 = T_1 \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k} \tag{9.23}$$

$$T_4 = T_3 \left(\frac{p_4}{p_3} \right)^{(k-1)/k} = T_3 \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^{(k-1)/k} \tag{9.24}$$

em que k é a razão entre calores específicos, $k = c_p/c_v$.

No próximo exemplo, ilustramos a análise de um ciclo-padrão ideal Brayton e comparamos os resultados com aqueles obtidos com base em ar-padrão frio.

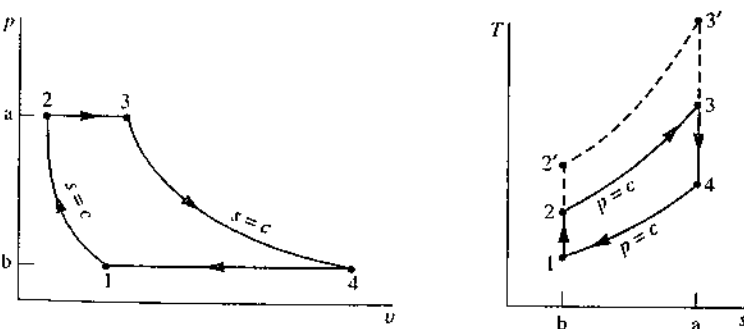
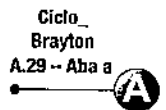


Fig. 9.10 Ciclo de ar-padrão ideal Brayton.

TOME NOTA...

Para escoamentos internamente reversíveis ao longo de volumes de controle em regime permanente, veja a Seção 6.13 para interpretações da área do trabalho e da transferência de calor sobre os diagramas $p-v$ e $T-s$, respectivamente.



EXEMPLO 9.4

Análise do Ciclo Brayton Ideal

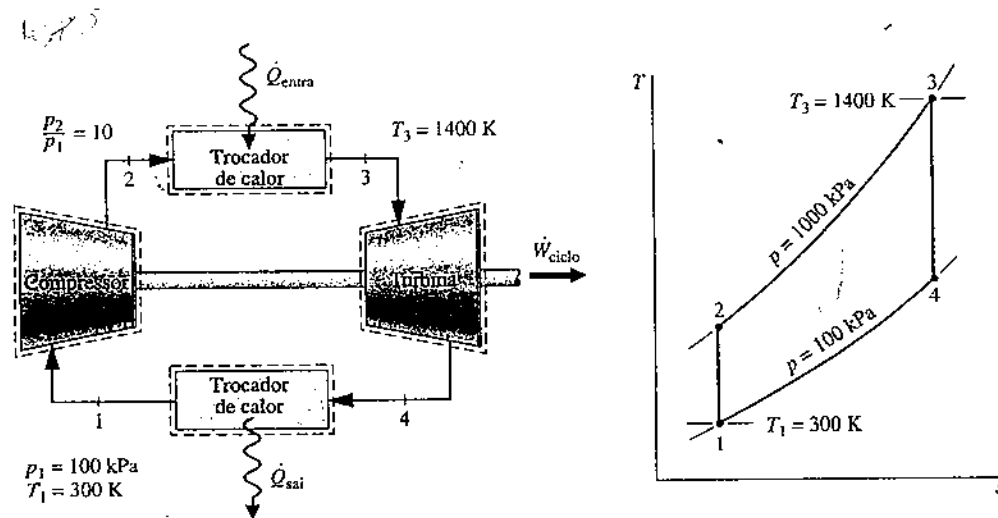
Ar entra no compressor de um ciclo de ar-padrão ideal Brayton a 100 kPa, 300 K, com uma vazão volumétrica de 5 m³/s. A relação de pressão do compressor é 10. A temperatura na entrada da turbina é 1400 K. Determine (a) a eficiência térmica do ciclo, (b) a razão de trabalho reverso, (c) a potência líquida produzida, em kW.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de ar-padrão ideal Brayton opera com condições conhecidas relativas à entrada do compressor, à temperatura de entrada da turbina e à relação de pressão do compressor.

Pede-se: Determine a eficiência térmica, a razão de trabalho reverso e a potência líquida produzida, em kW.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Cada componente é analisado como um volume de controle em regime permanente. Os volumes de controle estão representados por linhas tracejadas no esboço.
2. Os processos na turbina e no compressor são isentrópicos.
3. Não existe perda de carga nos escoamentos através dos trocadores de calor.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
5. O fluido de trabalho é modelado como um gás ideal.

Fig. E9.4

1 **Análise:** A análise começa pela determinação da entalpia específica em cada estado representado por um número no ciclo. No estado 1, a temperatura é 300 K. Da Tabela A-22, $h_1 = 300,19 \text{ kJ/kg}$ e $p_{r1} = 1,386$.

Já que o processo no compressor é isentrópico, pode-se usar a seguinte relação para determinar h_2

$$p_{r2} = \frac{p_2}{p_1} p_{r1} = (10)(1,386) = 13,86$$

Então, interpolando na Tabela A-22, obtemos $h_2 = 579,9 \text{ kJ/kg}$.

A temperatura no estado 3 é dada como sendo $T_3 = 1400 \text{ K}$. Com esta temperatura, a entalpia específica no estado 3 dada pela Tabela A-22 é $h_3 = 1515,4 \text{ kJ/kg}$. Além disso, $p_{r3} = 450,5$.

A entalpia específica no estado 4 é determinada através da relação isentrópica

$$\frac{p_4}{p_3} = \frac{p_1}{p_2} = \frac{1}{r} \quad p_{r4} = p_{r3} \frac{p_4}{p_3} = (450,5)(1/10) = 45,05$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $h_4 = 808,5 \text{ kJ/kg}$.

(a) A eficiência térmica é

$$\begin{aligned} \eta &= \frac{(\dot{W}_t/\dot{m}) - (\dot{W}_c/\dot{m})}{\dot{Q}_{\text{entra}}/\dot{m}} \\ &= \frac{(h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)}{h_3 - h_2} = \frac{(1515,4 - 808,5) - (579,9 - 300,19)}{1515,4 - 579,9} \\ &= \frac{706,9 - 279,7}{935,5} = 0,457 \text{ (45,7\%)} \end{aligned}$$

(b) A razão do trabalho reverso é

$$2 \quad bwr = \frac{\dot{W}_c/\dot{m}}{\dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{h_2 - h_1}{h_3 - h_4} = \frac{279,7}{706,9} = 0,396 \text{ (39,6\%)}$$

(c) A potência líquida desenvolvida é

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = \dot{m}[(h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)]$$

A avaliação da potência líquida requer o cálculo da vazão mássica \dot{m} , a qual pode ser determinada com a vazão volumétrica e o volume específico na entrada do compressor como se segue

$$\dot{m} = \frac{(AV)_1}{v_1}$$

Como $v_1 = (\bar{R}/M)T_1/p_1$, esta se torna

$$\dot{m} = \frac{(AV)_1 p_1}{(\bar{R}/M)T_1} = \frac{(5 \text{ m}^3/\text{s})(100 \times 10^3 \text{ N/m}^2)}{\left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}}\right)(300 \text{ K})} = 5,807 \text{ kg/s}$$

Finalmente,

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = (5,807 \text{ kg/s})(706,9 - 279,7) \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\right) \left|\frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}}\right| = 2481 \text{ kW}$$

- 1 O uso da tabela dos gases ideais para o ar é mostrado nesta solução. Uma solução também pode ser desenvolvida em uma base de ar-padrão frio, na qual são considerados calores específicos constantes. Os detalhes são deixados como um exercício, mas os resultados são apresentados na tabela a seguir para comparação, considerando-se o caso $k = 1,4$:

Parâmetro	Análise de Ar-Padrão	Análise de Ar-Padrão Frio $k = 1,4$
T_2	574,1 K	579,2 K
T_4	787,7 K	725,1 K
η	0,457	0,482
bwr	0,396	0,414
\dot{W}_{ciclo}	2481 kW	2308 kW

- 2 O valor da razão de trabalho reverso neste caso de turbina a gás é significativamente maior que a razão de trabalho reverso do ciclo de potência a vapor simples do Exemplo 8.1.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a taxa de transferência de calor para o ar que passa pelo combustor, em kW. Resposta: 5432 kW.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- desenhar o esquema da turbina a gás padrão a ar simples e o diagrama T - s do ciclo Brayton ideal correspondente.
- avaliar as temperaturas e as pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a eficiência térmica e a razão de trabalho reverso.

EFEITO DA RELAÇÃO DE PRESSÃO DO COMPRESSOR SOBRE O DESEMPENHO. Algumas conclusões que são qualitativamente corretas para turbinas a gás reais podem ser tiradas de um estudo do ciclo Brayton ideal. A primeira dessas conclusões é que a eficiência térmica aumenta com o aumento da relação de pressão no compressor.

► **POR EXEMPLO** retornando ao diagrama T - s da Fig. 9.10, vemos que um aumento na relação de pressão do compressor muda o ciclo de 1-2-3-4-1 para 1-2'-3'-4-1. Uma vez que a temperatura média de adição de calor é maior neste último ciclo e ambos os ciclos têm o mesmo processo de rejeição de calor, o ciclo 1-2'-3'-4-1 teria a maior eficiência térmica. ◀ ◀ ◀

O aumento na eficiência térmica com a relação de pressão no compressor também pode ser visto de maneira simples através do seguinte desenvolvimento, no qual o calor específico c_p e, portanto, a razão entre calores específicos k é considerado constante. Para c_p constante, a Eq. 9.19 torna-se

$$\eta = \frac{c_p(T_3 - T_4) - c_p(T_2 - T_1)}{c_p(T_3 - T_2)} = 1 - \frac{(T_4 - T_1)}{(T_3 - T_2)}$$

Ou, após rearrumarmos

$$\eta = 1 - \frac{T_1}{T_2} \left(\frac{T_3/T_1 - 1}{T_3/T_2 - 1} \right)$$

Das Eqs. 9.23 e 9.24, vistas anteriormente, $T_4/T_1 = T_3/T_2$, de modo que

$$\eta = 1 - \frac{T_1}{T_2}$$

Finalmente, substituindo a Eq. 9.23 temos

$$\eta = 1 - \frac{1}{(p_2/p_1)^{(k-1)/k}} \quad (\text{base de ar-padrão frio}) \quad (9.25)$$

Por inspeção da Eq. 9.25, pode-se ver que a eficiência térmica, do ciclo de ar-padrão frio Brayton ideal aumenta com o aumento da relação de pressão do compressor.

Como existe um limite imposto por considerações metalúrgicas com relação a temperatura máxima permissível na entrada da turbina, é instrutivo considerar o efeito do aumento da relação de pressão do compressor sobre a eficiência térmica quando a temperatura na entrada da turbina estiver restrita à temperatura máxima permitida. Isto é feito usando-se as Figs. 9.11 e 9.12.

Os diagramas $T-s$ de dois ciclos Brayton ideais, com a mesma temperatura de entrada na turbina mas diferentes razões de pressão do compressor, estão mostrados na Fig. 9.11. O ciclo A tem uma relação de pressão maior que a do ciclo B e, assim, a maior eficiência térmica. Porém, o ciclo B possui uma área maior de trabalho líquido produzido por unidade de massa que escoar. Conseqüentemente, para que o ciclo A desenvolva a mesma *potência* líquida que o ciclo B, seria necessária uma vazão em massa maior e isto poderia exigir um sistema maior.

Estas considerações são importantes para turbinas a gás destinadas ao uso em veículos, onde o peso do motor tem que ser mantido pequeno. Para estas aplicações, é desejável operar próximo da relação de pressão do compressor que forneça o máximo trabalho por unidade de massa que escoar e não a relação de pressão para a maior eficiência térmica. Para quantificar isso, veja a Fig. 9.12 que mostra as variações da eficiência térmica com o aumento da relação de pressão do compressor e do trabalho líquido por unidade de massa que escoar, para $k = 1,4$ e uma temperatura na entrada da turbina de 1700 K. Enquanto a eficiência térmica aumenta com a relação de pressão, a curva do trabalho líquido por unidade de massa apresenta um valor máximo em uma relação de pressão de cerca de 21.⁵ Observa-se também que a curva é relativamente achatada na vizinhança do máximo. Assim, para fins de projeto de veículos, uma vasta gama de valores de relação de pressão do compressor pode ser considerada como *aproximadamente ótimos* do ponto de vista do trabalho máximo por unidade de massa.

O Exemplo 9.5 traz uma ilustração da determinação da relação de pressão do compressor para um trabalho máximo por unidade de massa que escoar para o ciclo de ar-padrão frio Brayton.

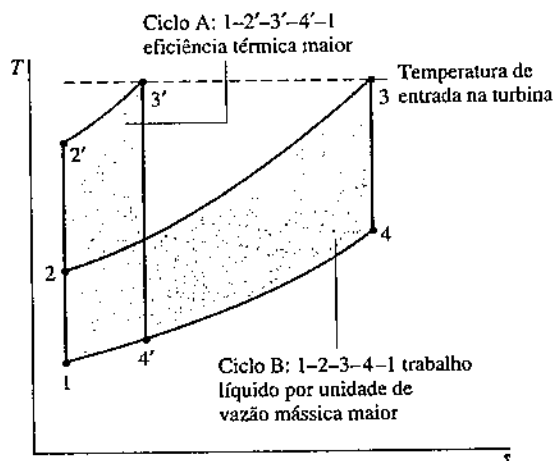


Fig. 9.11 Ciclos Brayton ideais com diferentes razões de pressão do compressor e a mesma temperatura de entrada na turbina.

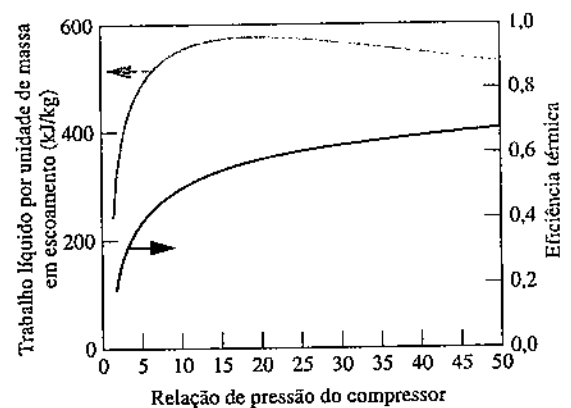


Fig. 9.12 Eficiência térmica e trabalho líquido por unidade de massa em escoamento versus relação de pressão do compressor para $k = 1,4$ e a temperatura na entrada da turbina de 1700 K em um ciclo Brayton ideal.

EXEMPLO 9.5

Determinando a Relação de Pressão do Compressor para o Trabalho Líquido Máximo

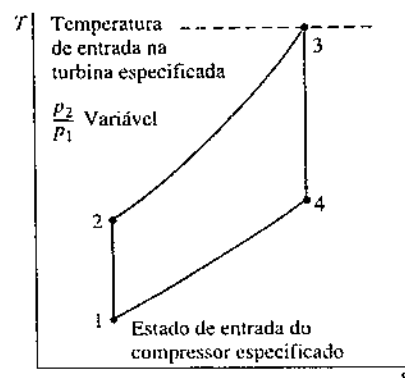
Determine a relação de pressão no compressor de um ciclo Brayton ideal para a produção de trabalho líquido máximo por unidade de vazão em massa se o estado na entrada do compressor e a temperatura na entrada da turbina forem fixados. Utilize uma análise de ar-padrão frio e ignore os efeitos das energias cinética e potencial. Discuta os resultados.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo Brayton ideal opera com um estado especificado na entrada do compressor e uma temperatura de entrada na turbina dada.

Pede-se: Determine a relação de pressão no compressor para produção de trabalho líquido máximo por unidade de vazão em massa, e discuta o resultado.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Cada componente é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. Os processos na turbina e no compressor são isentrópicos.
3. Não existe perda de carga nos escoamentos através dos trocadores de calor.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
5. O fluido de trabalho é modelado como um gás ideal.
6. O calor específico c_p e a razão entre calores específicos k são constantes.

Fig. E9.5

Análise: O trabalho líquido do ciclo por unidade de vazão em massa é

$$\frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{\dot{m}} = (h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)$$

Já que c_p é constante (hipótese 6)

$$\frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{\dot{m}} = c_p [(T_3 - T_4) - (T_2 - T_1)]$$

Ou, rearrumando

$$\frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{\dot{m}} = c_p T_1 \left(\frac{T_3}{T_1} - \frac{T_4}{T_3} \frac{T_3}{T_1} - \frac{T_2}{T_1} + 1 \right)$$

Substituindo as razões de temperatura T_2/T_1 e T_4/T_3 através das Eqs. 9.23 e 9.24, respectivamente, obtemos

$$\frac{\dot{W}_{\text{ciclo}}}{\dot{m}} = c_p T_1 \left[\frac{T_3}{T_1} - \frac{T_3}{T_1} \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^{(k-1)/k} - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k} + 1 \right]$$

Pode-se concluir desta expressão que, para valores especificados de T_1 , T_3 e c_p , o valor do trabalho líquido produzido por unidade de vazão em massa varia com a relação de pressão p_2/p_1 apenas.

Para se determinar a relação de pressão que maximiza o trabalho líquido produzido por unidade de vazão em massa, primeiro se forma a derivada

$$\begin{aligned} \frac{\partial (\dot{W}_{\text{ciclo}}/\dot{m})}{\partial (p_2/p_1)} &= \frac{\partial}{\partial (p_2/p_1)} \left\{ c_p T_1 \left[\frac{T_3}{T_1} - \frac{T_3}{T_1} \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^{(k-1)/k} - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k} + 1 \right] \right\} \\ &= c_p T_1 \left(\frac{k-1}{k} \right) \left[\left(\frac{T_3}{T_1} \right) \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^{-1/k} \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^2 - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{-1/k} \right] \\ &= c_p T_1 \left(\frac{k-1}{k} \right) \left[\left(\frac{T_3}{T_1} \right) \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^{(2k-1)/k} - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{-1/k} \right] \end{aligned}$$

Quando a derivada parcial é igualada a zero, obtém-se a seguinte relação:

$$\frac{p_2}{p_1} = \left(\frac{T_3}{T_1} \right)^{k/[2(k-1)]} \quad (a)$$

Conferindo o sinal da segunda derivada, verificamos que o trabalho líquido por unidade de vazão em massa é um máximo quando essa relação é satisfeita.

Para turbinas a gás voltadas para transporte, é desejável manter o tamanho do motor pequeno. Assim, tais turbinas a gás devem operar próximas da relação de pressão do compressor que forneça o maior trabalho por unidade de massa escoando. Este exemplo ilustra como a relação de pressão do compressor para o máximo trabalho líquido por unidade de massa que escoa é determinada em uma base de ar-padrão frio, quando o estado na entrada do compressor e a temperatura na entrada da turbina são fixados.

Teste-RELÂMPAGO

Para um ciclo Brayton de ar-padrão frio com uma temperatura de entrada no compressor de 300 K e uma temperatura máxima no ciclo de 1700 K, use a Eq. (a) anterior para calcular a razão de pressão do compressor que maximiza a potência líquida de entrada por unidade de vazão em massa. Suponha $k = 1,4$. Resposta: 21. (O valor concorda com a Fig. 9.12.)

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- completar a derivada detalhada de uma expressão termodinâmica.
- utilizar cálculos para maximizar uma função.

9.6.3 Considerando Irreversibilidades e Perdas nas Turbinas a Gás

Os principais pontos que representam os estados de uma turbina a gás de ar-padrão podem ser mostrados de maneira mais realística como na Fig. 9.13a. Por causa dos efeitos de atrito dentro do compressor e da turbina, o fluido de trabalho pode sofrer aumentos de entropia específica nesses componentes. Devido ao atrito, também pode haver perdas de carga conforme o fluido passe pelos trocadores de calor. Porém, pelo fato de as perdas de carga por atrito nos trocadores de calor serem fontes menos significativas de irreversibilidades, nós as ignoraremos nas discussões subsequentes e, para simplificar, mostraremos o escoamento através dos trocadores de calor como ocorrendo a pressão constante. Este comportamento é ilustrado pela Fig. 9.13b. As transferências de calor residuais dos componentes da instalação de potência para as vizinhanças representam perdas, mas esses efeitos geralmente são de importância secundária e também serão ignorados nas discussões posteriores.

À medida que os efeitos das irreversibilidades na turbina e no compressor ficam mais pronunciados, o trabalho produzido pela turbina decresce e o trabalho fornecido ao compressor aumenta, resultando em um decréscimo acentuado no trabalho líquido da instalação de potência. Consequentemente, se a instalação tiver que produzir trabalho líquido apreciável, serão necessárias eficiências isentrópicas de turbina e de compressor relativamente altas.

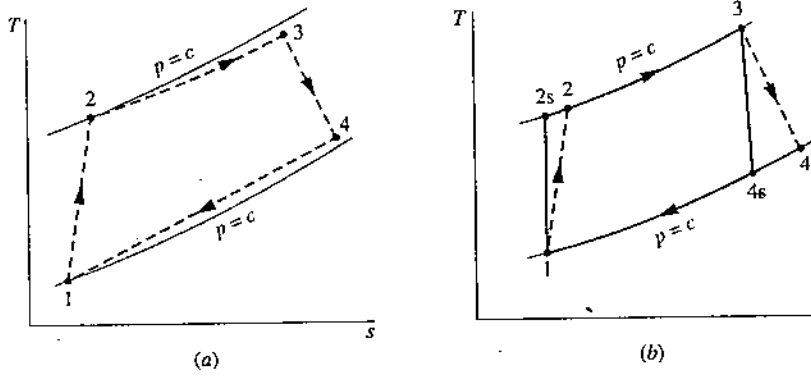


Fig. 9.13 Efeitos de irreversibilidades na turbina a gás de ar-padrão.

Após décadas de esforço de desenvolvimento, hoje é possível obter eficiências de 80% a 90% nas turbinas e nos compressores em instalações de potência com turbinas a gás. Designando-se os estados conforme indicados na Fig. 9.13b, as eficiências isentrópicas da turbina e do compressor são dadas por

TOME NOTA...

As eficiências isentrópicas da turbina e do compressor são apresentadas na Seção 6.12. Veja as discussões das Eqs. 6.46 e 6.48, respectivamente.

$$\eta_t = \frac{(\dot{W}_t/\dot{m})}{(\dot{W}_t/\dot{m})_s} = \frac{h_3 - h_4}{h_3 - h_{4s}}$$

$$\eta_c = \frac{(\dot{W}_c/\dot{m})_s}{(\dot{W}_c/\dot{m})} = \frac{h_{2s} - h_1}{h_2 - h_1}$$

Entre as irreversibilidades das instalações de potência com turbinas a gás reais, as irreversibilidades na turbina e no compressor são importantes, porém a irreversibilidade da combustão é de longe a mais significativa. Uma análise de ar-padrão não permite, porém, que esta irreversibilidade seja calculada, e devem-se aplicar os métodos apresentados no Cap. 13.

O Exemplo 9.6 mostra o efeito das irreversibilidades na turbina e no compressor sobre o desempenho da instalação.

EXEMPLO 9.6

Avaliando o Desempenho de um Ciclo Brayton com Irreversibilidades

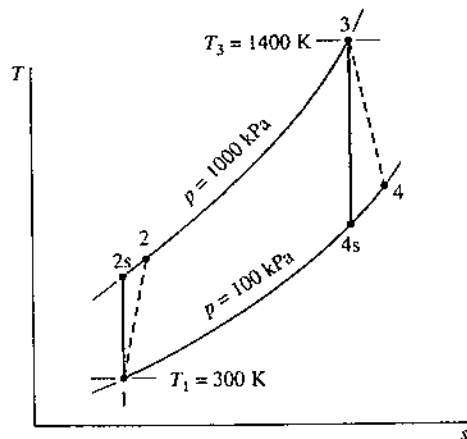
Reconsidere o Exemplo 9.4, mas inclua na análise que tanto a turbina quanto o compressor têm uma eficiência isentrópica de 80%. Determine para o ciclo modificado (a) a eficiência térmica do ciclo, (b) a razão de trabalho reverso, (c) a potência líquida produzida, em kW.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de ar-padrão Brayton opera com dadas condições de entrada no compressor, temperatura de entrada da turbina dada e relação de compressão no compressor conhecida. O compressor e a turbina têm, cada qual, uma eficiência isentrópica de 80%.

Pede-se: Determine a eficiência térmica do ciclo, a razão de trabalho reverso e a potência líquida produzida, em kW.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Cada componente é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. O compressor e a turbina são adiabáticos.
3. Não existe perda de carga nos escoamentos através dos trocadores de calor.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
5. O fluido de trabalho é modelado como um gás ideal.

Fig. 9.6

Análise:

(a) A eficiência térmica é dada por

$$\eta = \frac{(\dot{W}_t/\dot{m}) - (\dot{W}_c/\dot{m})}{\dot{Q}_{\text{entra}}/\dot{m}}$$

Os termos de trabalho no numerador desta expressão são calculados por meio dos valores fornecidos para as eficiências isentrópicas do compressor e da turbina, como se segue:

O trabalho da turbina por unidade de massa é

$$\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} = \eta_t \left(\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} \right)_s$$

em que η_t é a eficiência da turbina. O valor de $(\dot{W}_t/\dot{m})_s$ é determinado na solução do Exemplo 9.4 como sendo 706,9 kJ/kg. Assim

$$\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} = 0,8(706,9) = 565,5 \text{ kJ/kg}$$

Para o compressor, o trabalho por unidade de massa é

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = \frac{(\dot{W}_c/\dot{m})_s}{\eta_c}$$

em que η_c é a eficiência do compressor. O valor de $(\dot{W}_c/\dot{m})_s$ é determinado na solução do Exemplo 9.4 como sendo 279,7 kJ/kg, de modo que

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = \frac{279,7}{0,8} = 349,6 \text{ kJ/kg}$$

Com irreversibilidades o trabalho mecânico produzido pela turbina seria o fornecido ao compressor aumentado.

A entalpia específica na saída do compressor, h_2 , é necessária para o cálculo do denominador da expressão da eficiência térmica. Essa entalpia pode ser determinada ao resolvermos

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = h_2 - h_1$$

para se obter

$$h_2 = h_1 + \dot{W}_c/\dot{m}$$

Inserindo os valores conhecidos, temos

$$h_2 = 300,19 + 349,6 = 649,8 \text{ kJ/kg}$$

A transferência de calor para o fluido de trabalho por unidade de vazão em massa é, então

$$\frac{\dot{Q}_{entra}}{\dot{m}} = h_3 - h_2 = 1515,4 - 649,8 = 865,6 \text{ kJ/kg}$$

em que h_3 é proveniente da solução do Exemplo 9.4.

Finalmente, a eficiência térmica é

$$\eta = \frac{565,5 - 349,6}{865,6} = 0,249 \text{ (24,9\%)}$$

(b) A razão de trabalho reverso é

$$\text{bwr} = \frac{\dot{W}_c/\dot{m}}{\dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{349,6}{565,5} = 0,618 \text{ (61,8\%)}$$

(c) A vazão mássica é a mesma do Exemplo 9.4. A potência líquida produzida pelo ciclo é, então,

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = \left(5,807 \frac{\text{kg}}{\text{s}} \right) (565,5 - 349,6) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = 1254 \text{ kW}$$

1 A solução para exemplo, em uma base de ar-padrão frio, é deixada como exercício.

2 As irreversibilidades dentro da turbina e do compressor têm um impacto significativo no desempenho das turbinas a gás. Isto pode ser visto por comparação dos resultados deste exemplo com aqueles do Exemplo 9.4. As irreversibilidades têm como resultado um aumento do trabalho de compressão e uma redução do trabalho produzido pela turbina. A razão de trabalho reverso é bastante aumentada, e a eficiência térmica significativamente reduzida. Ainda assim, devemos reconhecer que a irreversibilidade da combustão é *de longe* a mais significativa nas turbinas a gás.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- desenhar o esquema da turbina a gás padrão a ar simples e o diagrama T-s do ciclo Brayton correspondente com as irreversibilidades do compressor e da turbina.
- avaliar as temperaturas e pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a eficiência térmica e a razão de trabalho reverso.

Teste-RELÂMPAGO

Qual deve ser a eficiência térmica e a razão de trabalho reverso se a eficiência isentrópica da turbina for de 70%, mantendo-se a eficiência isentrópica do compressor e os outros dados com os mesmos valores? Resposta: $\eta = 16,8\%$, $\text{bwr} = 70,65\%$.

9.7 Turbinas a Gás Regenerativas

A temperatura de saída de uma turbina a gás simples é normalmente bem acima da temperatura ambiente. Em consequência, o gás quente de escape da turbina possui uma utilidade termodinâmica significativa (exergia), que seria irremediavelmente perdida se o gás fosse descarregado diretamente nas vizinhanças. Uma maneira de utilizar esse potencial é por meio de um trocador de calor chamado regenerador, o qual permite que o ar que deixa o compressor seja *preaquecido* antes de entrar no combustor, reduzindo-se, dessa forma, a quantidade de combustível que deve ser queimada no combustor. O arranjo do ciclo combinado considerado na Seção 9.9 é outra maneira de se utilizar o gás quente de escape da turbina.

Um ciclo de ar-padrão Brayton, modificado para incluir um regenerador, está representado na Fig. 9.14. O regenerador mostrado é um trocador de calor em contracorrente, pelo qual o gás quente de escape da turbina e o ar mais frio que deixa o compressor passam em direções opostas. De maneira ideal, nenhuma perda de carga por atrito ocorre em qualquer uma das correntes. O gás de escape da turbina é resfriado do estado 4 ao estado y, enquanto o ar que sai do compressor é aquecido do estado 2 ao estado x. Assim, uma transferência de calor de uma fonte externa ao ciclo é necessária apenas para aumentar a temperatura do ar do estado x ao estado 3, em vez do estado 2 ao estado 3, como seria o caso sem regeneração. O calor adicionado por unidade de massa é, então, dado por

$$\frac{Q_{\text{entra}}}{\dot{m}} = h_3 - h_x \quad (9.26)$$

O trabalho líquido produzido por unidade de vazão em massa não é alterado pela inclusão de um regenerador. Logo, já que o calor adicionado é reduzido, a eficiência térmica aumenta.

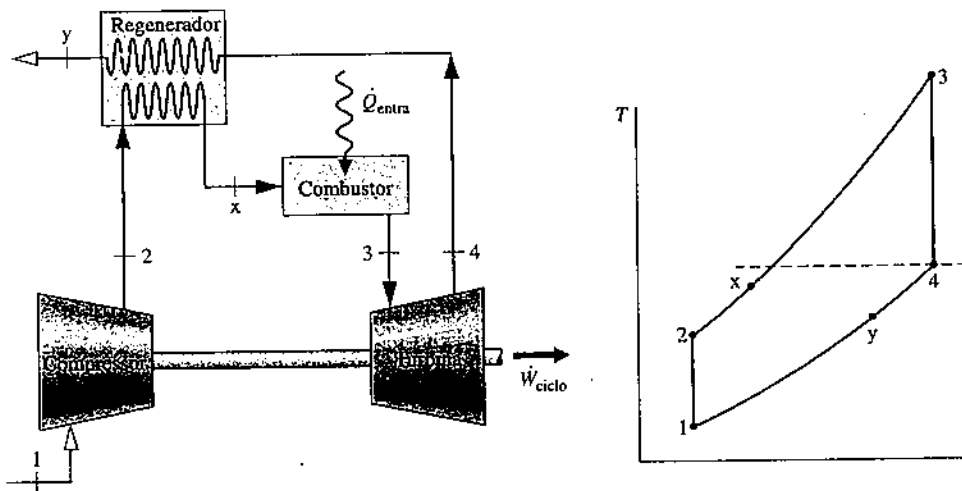


Fig. 9.14 Ciclo de ar-padrão de turbina a gás regenerativo.

EFETIVIDADE DO REGENERADOR. Pode-se concluir da Eq. 9.26 que a transferência de calor externa requerida por uma instalação de potência a gás diminui à medida que a entalpia específica h_x aumenta e, desse modo, conforme a temperatura T_x aumenta. Evidentemente, existe um incentivo em termos de economia de combustível para que se escolha um regenerador que forneça o maior valor prático dessa temperatura. Para considerar o *máximo* valor teórico de T_x , observe a Fig. 9.15, que mostra variações típicas de temperatura das correntes quente e fria de um trocador de calor em contracorrente.

- ▶ A primeira observação refere-se à Fig. 9.15a. Já que uma diferença finita de temperatura é necessária para que ocorra a transferência de calor, a temperatura da corrente fria em cada posição, representada pela coordenada z , é menor que aquela da corrente quente. Em particular, a temperatura da corrente mais fria que sai do trocador de calor é menor que a temperatura da corrente quente que entra. Se a área de transferência de calor fosse aumentada, fornecendo mais oportunidade para a transferência de calor entre as duas correntes, haveria uma menor diferença de temperatura em cada posição.
- ▶ No caso-limite de uma área infinita de troca de calor, a diferença de temperatura tenderia a zero em todas as posições, como mostra a Fig. 9.15b, e a transferência de calor se aproximaria da situação de reversibilidade. Nesse limite, a temperatura de saída da corrente mais fria se aproximaria da temperatura da corrente quente que entra. Assim, a maior temperatura possível que poderia ser atingida pela corrente mais fria seria a temperatura do gás quente que entra.

Voltando ao regenerador da Fig. 9.14, podemos concluir da discussão da Fig. 9.15 que o valor teórico máximo para a temperatura T_x é a temperatura de saída da turbina T_4 , obtida se o regenerador estivesse operando de modo reversível. A *efetividade do regenerador*, η_{reg} , é um parâmetro que mede o afastamento de um regenerador real em relação ao regenerador ideal. A efetividade do regenerador é definida como a razão entre o aumento real de entalpia do ar que escoou pelo lado do compressor do regenerador e o aumento máximo teórico de entalpia. Ou seja,

$$\eta_{\text{reg}} = \frac{h_x - h_2}{h_4 - h_2} \quad (9.27)$$

regenerador

efetividade do regenerador

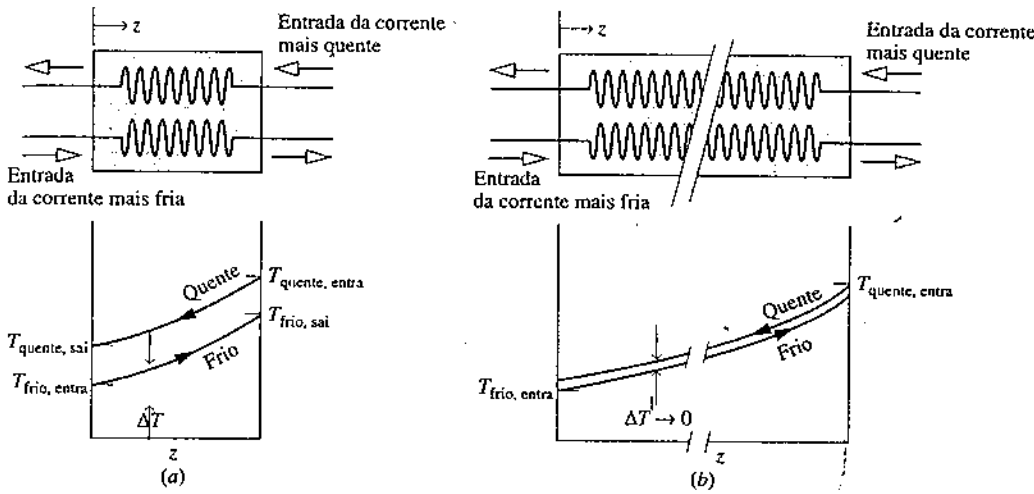


Fig. 9.15 Distribuições de temperatura em trocadores de calor em contracorrente. (a) Real. (b) Reversível.

À medida que a transferência de calor se aproxima da situação reversível, h_x aproxima-se de h_4 e η_{reg} tende a 1 (100%).

Na prática, os valores típicos para a efetividade de regeneradores estão na faixa de 60% a 80%, e assim a temperatura T_x do ar que deixa o lado do compressor do regenerador está normalmente abaixo da temperatura de saída da turbina. Um aumento de temperatura acima dessa faixa pode resultar em custos de equipamento que eliminam qualquer vantagem devida à economia de combustível. Além disso, a maior área de troca de calor que seria necessária para uma maior eficiência pode resultar em significativa perda de carga por atrito para o escoamento através do regenerador, dessa forma afetando o desempenho global. A decisão de adicionar um regenerador é influenciada por considerações como estas, e a decisão final é primordialmente econômica.

No Exemplo 9.7 analisamos um ciclo de ar-padrão Brayton com regeneração e exploramos o efeito da variação da efetividade do regenerador sobre a eficiência térmica.

EXEMPLO 9.7

Avaliando a Eficiência Térmica de um Ciclo Brayton com Regeneração

Um regenerador é incorporado ao ciclo do Exemplo 9.4. (a) Determine a eficiência térmica para uma efetividade de 80% do regenerador. (b) Faça um gráfico da eficiência térmica *versus* a efetividade do regenerador na faixa de 0% a 80%.

SOLUÇÃO

Dado: Uma turbina a gás regenerativa opera com ar como fluido de trabalho. O estado na entrada do compressor, a temperatura de entrada da turbina e a relação de compressão do compressor são conhecidos.

Pede-se: Para uma efetividade de 80% do regenerador, determine a eficiência térmica. Faça também um gráfico da eficiência térmica *versus* a efetividade do regenerador na faixa de 0% a 80%.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

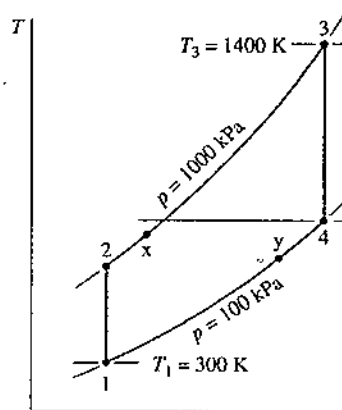
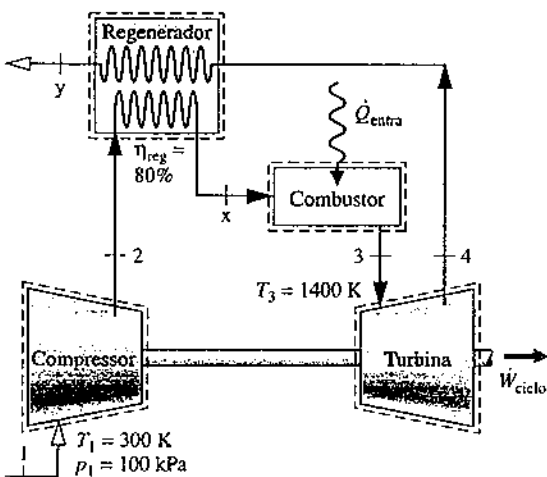


Fig. E9.7a

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente é analisado como um volume de controle em regime permanente. Os volumes de controle estão representados por linhas tracejadas no esboço.
2. Os processos no compressor e na turbina são isentrópicos.
3. Não existe perda de carga nos escoamentos através dos trocadores de calor.

4. A efetividade do regenerador é de 80% no item (a).
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
6. O fluido de trabalho é modelado como um gás ideal.

Análise:

(a) Os valores das entalpias específicas nos estados assinalados por números no diagrama $T-s$ são os mesmos do Exemplo 9.4: $h_1 = 300,19 \text{ kJ/kg}$, $h_2 = 579,9 \text{ kJ/kg}$, $h_3 = 1515,4 \text{ kJ/kg}$, $h_4 = 808,5 \text{ kJ/kg}$.

Para se encontrar a entalpia específica h_x , utiliza-se a efetividade do regenerador como se segue. Por definição

$$\eta_{\text{reg}} = \frac{h_x - h_2}{h_4 - h_2}$$

Resolvendo para h_x

$$\begin{aligned} h_x &= \eta_{\text{reg}}(h_4 - h_2) + h_2 \\ &= (0,8)(808,5 - 579,9) + 579,9 = 762,8 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Com os valores de entalpia específica aqui determinados, a eficiência térmica é

$$\begin{aligned} \eta &= \frac{(\dot{W}_t/\dot{m}) - (\dot{W}_c/\dot{m})}{(\dot{Q}_{\text{entra}}/\dot{m})} = \frac{(h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)}{(h_3 - h_x)} \\ &= \frac{(1515,4 - 808,5) - (579,9 - 300,19)}{(1515,4 - 762,8)} \\ &= 0,568 \text{ (56,8\%)} \end{aligned}$$

(b) O código *IT* para esta solução vem a seguir, onde η_{reg} é denotado como *etareg*, η é *eta*, $\dot{W}_{\text{comp}}/\dot{m}$ é *Wcomp*, e assim por diante.

```
// Fix the states
T1 = 300//K
p1 = 100//kPa
h1 = h_T("Air", T1)
s1 = s_TP("Air", T1, p1)
p2 = 1000//kPa
s2 = s_TP("Air", T2, p2)
s2 = s1
h2 = h_T("Air", T2)
T3 = 1400//K
p3 = p2
h3 = h_T("Air", T3)
s3 = s_TP("Air", T3, p3)
p4 = p1
s4 = s_TP("Air", T4, p4)
s4 = s3
h4 = h_T("Air", T4)
etareg = 0.8
hx = etareg*(h4 - h2) + h2

// Thermal efficiency
Wcomp = h2 - h1
Wturb = h3 - h4
Qin = h3 - hx
eta = (Wturb - Wcomp) / Qin
```

Usando o botão **Explore**, varie *etareg* de 0 a 0,8 em passos de 0,01. Então, usando o botão **Graph**, obtenha o seguinte gráfico:

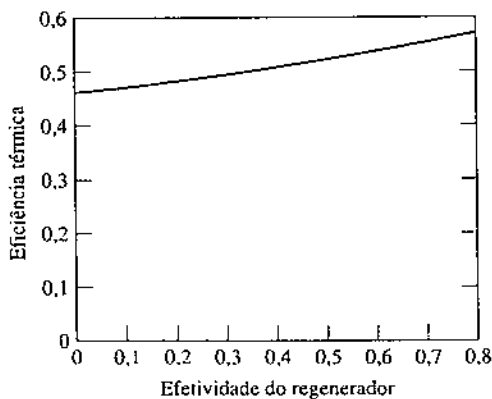


Fig. E9.7b

- 3 Dos dados do computador, vemos que a eficiência térmica do ciclo aumenta de 0,456, o que está bem próximo do resultado do Exemplo 9.4 (sem regenerador), até 0,567 para uma efetividade de 80% do regenerador, o que está próximo do resultado do item (a). Essa tendência também é observada no gráfico. Observa-se que a efetividade do regenerador tem um efeito significativo sobre a eficiência térmica do ciclo.
- 1 Os valores do trabalho por unidade de vazão mássica do compressor e da turbina não se modificam com a adição do regenerador. Assim, a razão de trabalho reverso e o trabalho líquido produzido não são afetados por esta modificação.
- 2 Comparando-se esse valor de eficiência térmica com aquele determinado no Exemplo 9.4, fica evidente que a eficiência térmica pode ser significativamente aumentada através de regeneração.
- 3 O regenerador permite a obtenção de uma melhor utilização do combustível através da transferência de uma parte da exergia do gás quente de escape da turbina para o ar mais frio que escoar no outro lado do regenerador.

- Habilidades Desenvolvidas**
- Habilidade para...
- desenhar o esquema da turbina a gás regenerativa e o diagrama $T-s$ do ciclo padrão a ar correspondente.
 - avaliar as temperaturas e pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
 - calcular a eficiência térmica.

Teste-RELÂMPAGO

Qual seria a eficiência térmica se a efetividade do regenerador fosse de 100%? Resposta: 60,4%.

9.8 Turbinas a Gás Regenerativas com Reaquecimento e Inter-resfriamento

Duas modificações da turbina a gás básica que aumentam o trabalho líquido produzido são a expansão em múltiplos estágios com *reaquecimento* e a compressão em múltiplos estágios com *inter-resfriamento*. Quando usadas em conjunto com a regeneração, essas modificações podem resultar em aumentos substanciais da eficiência térmica. Os conceitos de reaquecimento e inter-resfriamento são apresentados nesta seção.

9.8.1 Turbinas a Gás com Reaquecimento

Por motivos metalúrgicos, a temperatura dos produtos de combustão gasosos que entram na turbina deve ser limitada. Pode-se controlar essa temperatura fornecendo-se ar em quantidades acima da necessária para a queima do combustível no combustor (veja o Cap. 13). Como consequência, os gases que deixam o combustor contêm ar suficiente para suportar a combustão de combustível adicional. Algumas instalações de potência a gás tiram proveito do excesso de ar por meio de uma turbina de múltiplos estágios com um combustor com reaquecimento entre os estágios. Com esse arranjo, o trabalho líquido por unidade de massa que escoar pode ser aumentado. Vamos considerar o reaquecimento do ponto vantajoso de uma análise de ar-padrão.

reaquecimento

As características básicas de uma turbina de dois estágios com reaquecimento são mostradas através da consideração de um ciclo de ar-padrão Brayton ideal modificado, conforme mostra a Fig. 9.16. Após a expansão do estado 3 para o estado a na primeira turbina, o gás é reaquecido a pressão constante do estado a até o estado b. A expansão é então completada na segunda turbina, do estado b ao estado 4. O ciclo Brayton ideal sem reaquecimento, 1-2-3-4'-1, é mostrado no mesmo diagrama $T-s$ para comparação. Devido ao fato de que linhas de pressão constante em um diagrama $T-s$ divergem ligeiramente para entropias crescentes, o trabalho total da turbina de dois estágios é maior que aquele de uma única expansão do estado 3 para o estado 4'. Assim, o trabalho líquido do ciclo com reaquecimento é maior que aquele do ciclo sem reaquecimento. Apesar do aumento do trabalho líquido com o reaquecimento, a eficiência térmica do ciclo não necessariamente aumentaria, porque seria exigida maior adição de calor total. Porém, a temperatura na saída da turbina é maior com do que sem reaquecimento, portanto o potencial para regeneração é aumentado.

Quando se utilizam reaquecimento e regeneração conjuntamente, a eficiência térmica pode aumentar de modo significativo. O Exemplo 9.8 fornece uma ilustração.

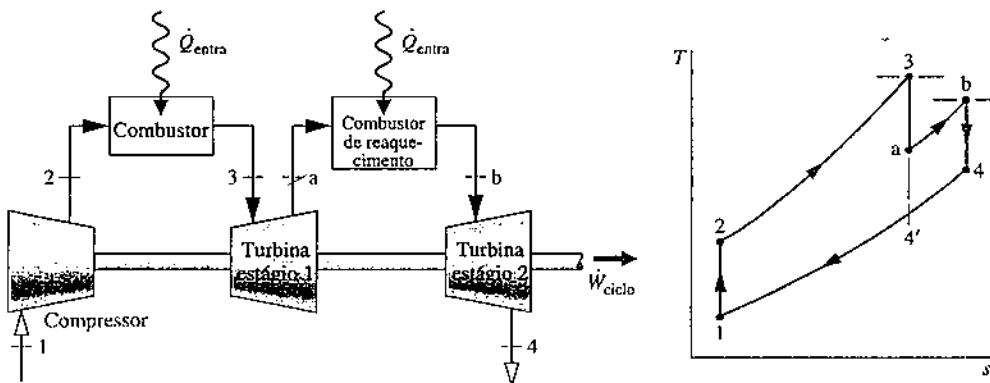


Fig. 9.16 Turbina a gás ideal com reaquecimento.

EXEMPLO 9.8**Determinando a Eficiência Térmica de um Ciclo Brayton com Reaquecimento e Regeneração**

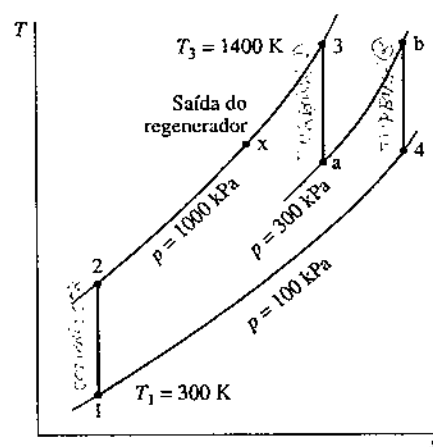
Considere uma modificação no ciclo do Exemplo 9.4 que envolva reaquecimento e regeneração. O ar entra no compressor a 100 kPa, 300 K e é comprimido até 1000 kPa. A temperatura na entrada do primeiro estágio da turbina é 1400 K. A expansão ocorre isentropicamente em dois estágios, com reaquecimento até 1400 K entre os estágios com pressão constante de 300 kPa. Um regenerador que tem uma eficiência de 100% também é incorporado ao ciclo. Determine a eficiência térmica.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de ar-padrão de turbina a gás ideal opera com reaquecimento e regeneração. As temperaturas e as pressões nos estados principais são especificadas.

Pede-se: Determine a eficiência térmica.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. Cada componente da instalação de potência é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. Os processos no compressor e na turbina são isentrópicos.
3. Não existe perda de carga nos escoamentos através dos trocadores de calor.
4. A efetividade do regenerador é de 100%.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
6. O fluido de trabalho é modelado como um gás ideal.

Fig. E9.8

Análise: Iniciaremos pela determinação das entalpias específicas nos principais estados do ciclo. Os estados 1, 2 e 3 são os mesmos do Exemplo 9.4: $h_1 = 300,19$ kJ/kg, $h_2 = 579,9$ kJ/kg, $h_3 = 1515,4$ kJ/kg. A temperatura do estado b é a mesma do estado 3, logo $h_b = h_3$.

Já que o primeiro processo na turbina é isentrópico, pode-se determinar a entalpia no estado a usando-se os dados para p_r da Tabela A-22 e a relação

$$p_{ra} = p_{r3} \frac{p_a}{p_3} = (450,5) \frac{300}{1000} = 135,15$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $h_a = 1095,9$ kJ/kg.

O segundo processo na turbina também é isentrópico, de modo que a entalpia no estado 4 pode ser determinada de maneira análoga. Assim,

$$p_{r4} = p_{rb} \frac{p_4}{p_b} = (450,5) \frac{100}{300} = 150,17$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $h_4 = 1127,6$ kJ/kg. Já que a eficiência do regenerador é de 100%, $h_x = h_4 = 1127,6$ kJ/kg.

O cálculo da eficiência térmica deve levar em consideração o trabalho no compressor, o trabalho em cada turbina e o calor total adicionado. Assim, em uma base de massa unitária,

$$\begin{aligned} \eta &= \frac{(h_3 - h_a) + (h_b - h_4) - (h_2 - h_1)}{(h_3 - h_x) + (h_b - h_a)} \\ &= \frac{(1515,4 - 1095,9) + (1515,4 - 1127,6) - (579,9 - 300,19)}{(1515,4 - 1127,6) + (1515,4 - 1095,9)} \\ &= 0,654 \quad (65,4\%) \end{aligned}$$

- Comparando esse valor com a eficiência térmica determinada no item (a) do Exemplo 9.4, podemos concluir que o uso de reaquecimento em conjunto com regeneração pode resultar em um aumento substancial da eficiência térmica.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- desenhar o esquema da turbina a gás regenerativa com reaquecimento e o diagrama T-s do ciclo-padrão a ar correspondente.
- avaliar as temperaturas e pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a eficiência térmica.

teste-RELÂMPAGO

Qual é o percentual do total da adição de calor que ocorre no processo de reaquecimento? Resposta: 52%.

9.8.2 Compressão com Inter-resfriamento

O trabalho líquido produzido por uma turbina a gás também pode ser aumentado ao reduzir-se o trabalho fornecido ao compressor. Isto pode ser obtido através da compressão em múltiplos estágios com inter-resfriamento. Esta discussão fornece uma introdução a este tópico.

Consideremos inicialmente o trabalho fornecido a compressores em regime permanente, supondo que as irreversibilidades estão ausentes e as variações de energia cinética e potencial são desprezíveis. O diagrama $p-v$ da Fig. 9.17 mostra dois possíveis caminhos alternativos para a compressão de um estado especificado 1 até uma pressão final especificada p_2 . O caminho 1-2' é para uma compressão adiabática. O caminho 1-2 corresponde a uma compressão com transferência de calor do fluido de trabalho para as vizinhanças. A área à esquerda de cada curva é igual à magnitude do trabalho por unidade de massa do respectivo processo (veja a Seção 6.13.2). A área menor à esquerda do Processo 1-2 indica que o trabalho desse processo é menor que o da compressão adiabática de 1 para 2'. Isto sugere que resfriar um gás durante a compressão é vantajoso em termos de necessidade de fornecimento de trabalho.

Embora resfriar um gás à medida que ele é comprimido reduza o trabalho, na prática é difícil obter uma taxa de transferência de calor grande o suficiente para efetuar uma redução significativa do trabalho. Uma alternativa prática é separar as interações de calor e trabalho em processos distintos, permitindo que a compressão ocorra em estágios com trocadores de calor, chamados inter-resfriadores, que resfriam o gás entre os estágios. A Fig. 9.18 ilustra um compressor de dois estágios com inter-resfriamento. Os diagramas $p-v$ e $T-s$ que acompanham a figura mostram os estados de processos internamente reversíveis:

- ▶ O Processo 1-c representa uma compressão isentrópica do estado 1 para o estado c, onde a pressão é p_1 .
- ▶ No Processo c-d o gás é resfriado a pressão constante da temperatura T_c para T_d .
- ▶ O Processo d-2 é uma compressão isentrópica até o estado 2.

O trabalho fornecido por unidade de vazão mássica é representado no diagrama $p-v$ pela área sombreada 1-c-d-2-a-b-1. Sem o inter-resfriamento, o gás seria comprimido isentropicamente em um único estágio do estado 1 para o estado 2' e o trabalho seria representado pela área 1-2'-a-b-1. A área hachurada no diagrama $p-v$ representa a redução do trabalho que seria obtida com o inter-resfriamento.

Alguns compressores grandes têm vários estágios de compressão com inter-resfriamento entre os estágios. A determinação do número de estágios e as condições nas quais operar os vários inter-resfriadores são um problema de otimização. O uso de compressão em múltiplos estágios com inter-resfriamento em uma instalação de potência a gás aumenta o trabalho líquido produzido através da redução do trabalho de compressão. Porém, a compressão com inter-resfriamento, por si só, não aumentaria necessariamente a eficiência térmica de uma turbina a gás, porque a temperatura de admissão do ar no combustor seria reduzida (compare as temperaturas dos estados 2' e 2 no diagrama $T-s$ da Fig. 9.18). Uma

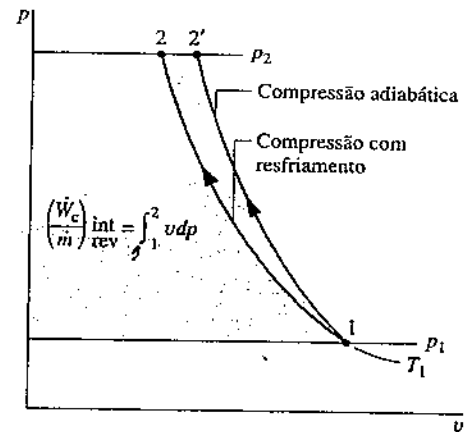


Fig. 9.17 Processos de compressão internamente reversíveis entre duas pressões fixadas.

inter-resfriador

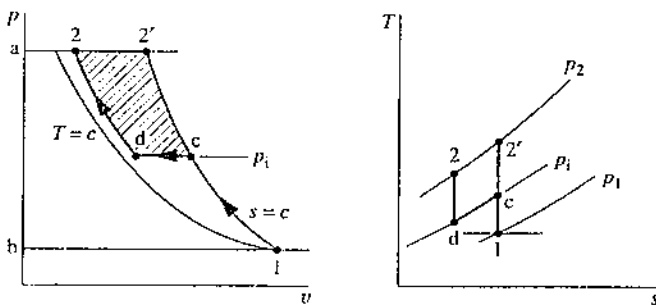
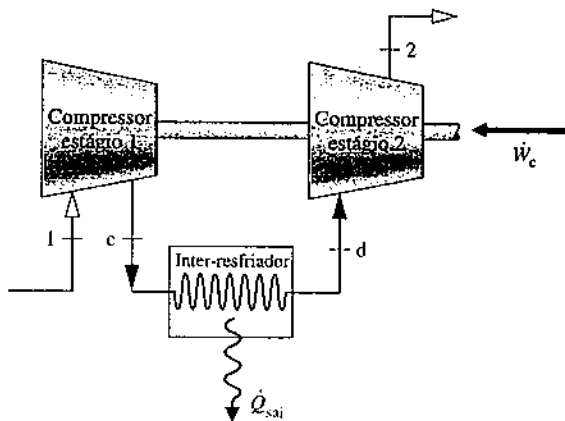


Fig. 9.18 Compressão em dois estágios com inter-resfriamento.

temperatura mais baixa na entrada do combustor exigiria uma transferência de calor adicional para atingir a temperatura de entrada desejada na turbina. No entanto, a temperatura mais baixa na saída do compressor aumenta o potencial para regeneração, de modo que, quando o inter-resfriamento é usado em conjunto com a regeneração, pode resultar em aumento apreciável da eficiência térmica.

No próximo exemplo, analisamos um compressor de dois estágios com inter-resfriamento entre os estágios. Os resultados são comparados com aqueles relativos a um único estágio de compressão.

EXEMPLO 9.9

Avaliando um Compressor de Dois Estágios com Inter-resfriamento

Ar é comprimido de 100 kPa, 300 K até 1000 kPa em um compressor de dois estágios com inter-resfriamento entre os estágios. A pressão do inter-resfriador é 300 kPa. Antes de entrar no segundo estágio do compressor, o ar é resfriado de volta para 300 K no inter-resfriador. Cada estágio do compressor é isentrópico. Para operação em regime permanente e variações desprezíveis das energias cinética e potencial desde a entrada até a saída, determine (a) a temperatura na saída do segundo estágio do compressor e (b) o trabalho total fornecido ao compressor por unidade de fluxo de massa. (c) Repita os cálculos para um único estágio de compressão desde o estado de entrada fornecido até a pressão final.

SOLUÇÃO

Dado: Ar é comprimido em regime permanente em um compressor de dois estágios com inter-resfriamento entre os estágios. As pressões e as temperaturas de operação são fornecidas.

Pede-se: Determine a temperatura na saída do segundo estágio de compressão e o trabalho total fornecido por unidade de fluxo de massa. Repita para um único estágio de compressão.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

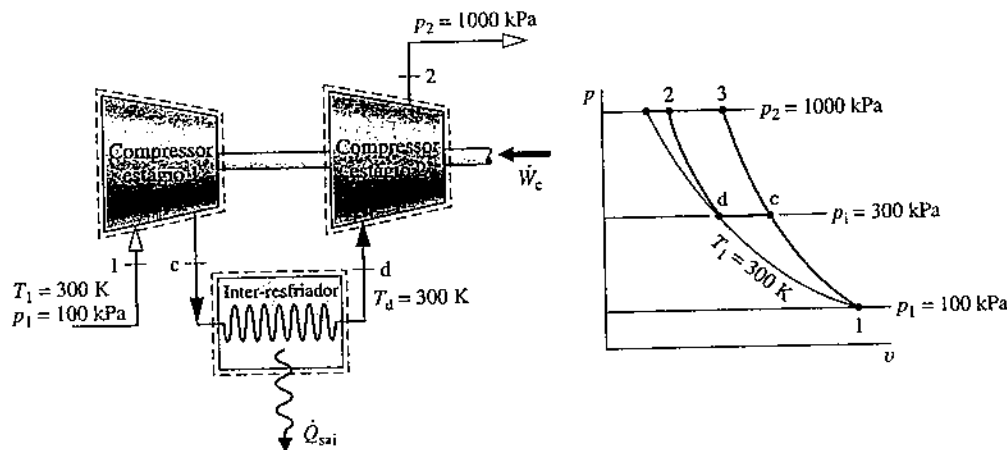


Fig. E9.9

Modelo de Engenharia:

- Os estágios do compressor e o inter-resfriador são analisados como volumes de controle em regime permanente. Os volumes de controle são representados por linhas tracejadas na figura.
- Os processos de compressão são isentrópicos.
- Não existe perda de carga no escoamento através do inter-resfriador.
- Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
- O ar é modelado como um gás ideal.

Análise:

(a) A temperatura na saída do segundo estágio do compressor, T_2 , pode ser encontrada por meio da seguinte relação para o processo isentrópico d-2:

$$p_{12} = p_{rd} \frac{p_2}{p_d}$$

Com p_{rd} a $T_d = 300$ K da Tabela A-22, $p_2 = 1000$ kPa e $p_d = 300$ kPa,

$$p_{12} = (1,386) \frac{1000}{300} = 4,62$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $T_2 = 422$ K e $h_2 = 423,8$ kJ/kg.

(b) O trabalho total fornecido por unidade de fluxo de massa é a soma dos trabalhos fornecidos nos dois estágios. Ou seja

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = (h_c - h_1) + (h_2 - h_d)$$

Da Tabela A-22 com $T_1 = 300$ K, $h_1 = 300,19$ kJ/kg. Já que $T_d = T_1$, $h_d = 300,19$ kJ/kg. Para achar h_c , use os dados de p_r da Tabela A-22 junto com $p_1 = 100$ kPa e $p_c = 300$ kPa para escrever

$$p_{rc} = p_{r1} \frac{p_c}{p_1} = (1,386) \frac{300}{100} = 4,158$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $h_c = 411,3$ kJ/kg. Assim, o trabalho total do compressor por unidade de massa é

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = (411,3 - 300,19) + (423,8 - 300,19) = 234,7 \text{ kJ/kg}$$

(c) Para um único estágio isentrópico de compressão, o estado de saída seria o estado 3 mostrado no diagrama p - v . A temperatura nesse estado pode ser determinada por meio de

$$p_{r3} = p_{r1} \frac{p_3}{p_1} = (1,386) \frac{1000}{100} = 13,86$$

Interpolando na Tabela A-22, obtemos $T_3 = 574$ K e $h_3 = 579,9$ kJ/kg.

O trabalho fornecido a um único estágio de compressão é então

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = h_3 - h_1 = 579,9 - 300,19 = 279,7 \text{ kJ/kg}$$

Este cálculo confirma que, com uma compressão em dois estágios e inter-resfriamento, uma quantidade de trabalho menor é exigida do que com um único estágio de compressão. No entanto, com inter-resfriamento é obtida uma temperatura do gás muito menor na saída do compressor.

Teste-RELÂMPAGO

Para este caso, qual é o percentual de redução do trabalho do compressor com dois estágios de compressão e inter-resfriamento, comparado à situação com um único estágio de compressão? Resposta: 16,1%.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- desenhar o esquema de um compressor de dois estágios com inter-resfriamento entre os estágios e o diagrama T - s correspondente.
- avaliar as temperaturas e pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
- aplicar os balanços de energia e de entropia.

Retornando à Fig. 9.18, o tamanho da área hachurada no diagrama p - v representando a redução de trabalho com o inter-resfriamento depende tanto da temperatura T_d na saída do inter-resfriador como da pressão do inter-resfriador, p_i . Selecionando-se apropriadamente T_d e p_i , o trabalho total fornecido ao compressor pode ser minimizado. Por exemplo, se a pressão p_i for especificada, o trabalho fornecido diminuirá (a área hachurada aumentará) à medida que a temperatura T_d se aproximar de T_1 , a temperatura na entrada do compressor. Para o ar que está sendo admitido no compressor a partir das vizinhanças, T_1 será a temperatura-limite que pode ser atingida no estado d através de transferência de calor apenas com as vizinhanças. Além disso, para um valor especificado da temperatura T_d , pode-se selecionar a pressão p_i de modo que o trabalho total fornecido seja um mínimo (a área hachurada é máxima).

O Exemplo 9.10 fornece uma ilustração da determinação da pressão do inter-resfriador para um trabalho total mínimo por meio da análise de ar-padrão.

EXEMPLO 9.10

Determinando a Pressão no Inter-resfriador para o Trabalho Mínimo no Compressor

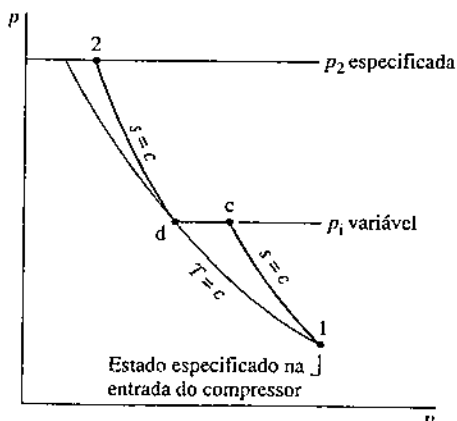
Para o estado de entrada e a pressão de saída especificados, considerando um compressor de dois estágios operando em regime permanente, use uma análise de ar-padrão frio para mostrar que é necessário o trabalho total mínimo de entrada quando a relação de pressão é a mesma em cada estágio. Admita que a operação ocorre em regime permanente e as seguintes idealizações: cada processo de compressão é isentrópico, não existe perda de carga através do inter-resfriador, a temperatura na entrada de cada estágio do compressor é a mesma, e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados.

SOLUÇÃO

Dado: Um compressor de dois estágios com inter-resfriamento opera em regime permanente com condições especificadas.

Pede-se: Mostre que é exigido o fornecimento do trabalho total mínimo quando a relação de pressão for a mesma em cada estágio.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Os estágios do compressor e o inter-resfriador são analisados como volumes de controle em regime permanente.
2. Os processos de compressão são isentrópicos.
3. Não existe perda de carga no escoamento através do inter-resfriador.
4. A temperatura na entrada de ambos os estágios do compressor é a mesma.
5. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
6. O fluido de trabalho é ar modelado como um gás ideal.
7. O calor específico c_p e a razão entre calores específicos k são constantes.

Fig. E9.10

Análise: O trabalho total fornecido ao compressor por unidade de fluxo de massa é

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = (h_c - h_1) + (h_2 - h_d)$$

Já que c_p é constante

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = c_p(T_c - T_1) + c_p(T_2 - T_d)$$

Com $T_d = T_1$ (hipótese 4), esta expressão fica, após rearmarmos

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = c_p T_1 \left(\frac{T_c}{T_1} + \frac{T_2}{T_1} - 2 \right)$$

Uma vez que os processos de compressão são isentrópicos e a razão entre calores específicos k é constante, as razões de pressão e temperatura nos estágios do compressor estão relacionadas, respectivamente, por

$$\frac{T_c}{T_1} = \left(\frac{p_1}{p_1} \right)^{(k-1)/k} \quad \text{e} \quad \frac{T_2}{T_d} = \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k}$$

Na segunda dessas equações, $T_d = T_1$ pela hipótese 4. Simplificando os resultados

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = c_p T_1 \left[\left(\frac{p_1}{p_1} \right)^{(k-1)/k} + \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k} - 2 \right]$$

Assim, para T_1 , p_1 , p_2 e c_p especificados, o trabalho total fornecido ao compressor varia apenas com a pressão do inter-resfriador. Para determinar a pressão p_i que minimiza o trabalho total, forme a derivada

$$\begin{aligned} \frac{\partial(\dot{W}_c/\dot{m})}{\partial p_i} &= \frac{\partial}{\partial p_i} \left\{ c_p T_1 \left[\left(\frac{p_1}{p_1} \right)^{(k-1)/k} + \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k} - 2 \right] \right\} \\ &= c_p T_1 \left(\frac{k-1}{k} \right) \left[\left(\frac{p_1}{p_1} \right)^{-1/k} \left(\frac{1}{p_1} \right) + \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{-1/k} \left(-\frac{p_2}{p_1^2} \right) \right] \\ &= c_p T_1 \left(\frac{k-1}{k} \right) \frac{1}{p_1} \left[\left(\frac{p_1}{p_1} \right)^{(k-1)/k} - \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(k-1)/k} \right] \end{aligned}$$

Quando a derivada parcial é igualada a zero, obtém-se a relação desejada

$$\frac{p_1}{p_1} = \frac{p_2}{p_1}$$

Verifica-se que o trabalho do compressor é mínimo, ao se olhar o sinal da segunda derivada.

Esta relação é para um compressor de dois estágios. Relações apropriadas para compressores de múltiplos estágios devem ser obtidas de maneira análoga.

Teste-RELÂMPAGO

O ar entra em um compressor de dois estágios ideal com um inter-resfriamento a 100 kPa. A razão total de pressão do compressor é 12. Que pressão, em bar, minimizaria o trabalho total de entrada necessário? Resposta: 3,464 bar.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- completar a derivada detalhada de uma expressão termodinâmica.
- utilizar cálculos para maximizar uma função.

9.8.3 Reaquecimento e Inter-resfriamento

O reaquecimento entre estágios de turbina e o inter-resfriamento entre estágios de compressor fornecem duas vantagens importantes: o trabalho líquido produzido é aumentado e o potencial para regeneração também. Em consequência, quando reaquecimento e inter-resfriamento são usados juntamente com regeneração, pode-se obter uma melhora substancial no desempenho. Um arranjo em que se incorporam reaquecimento, inter-resfriamento e regeneração é mostrado na Fig. 9.19. Essa turbina a gás possui dois estágios de compressão e dois estágios de turbina. O diagrama $T-s$ que acompanha

a figura é desenhado para indicar as irreversibilidades no compressor e nos estágios da turbina. As perdas de carga que ocorreriam à medida que o fluido de trabalho passasse pelo inter-resfriador, pelo regenerador e pelos combustores não são mostradas.

O Exemplo 9.11 ilustra a análise de uma turbina a gás regenerativa com inter-resfriamento e reaquecimento.

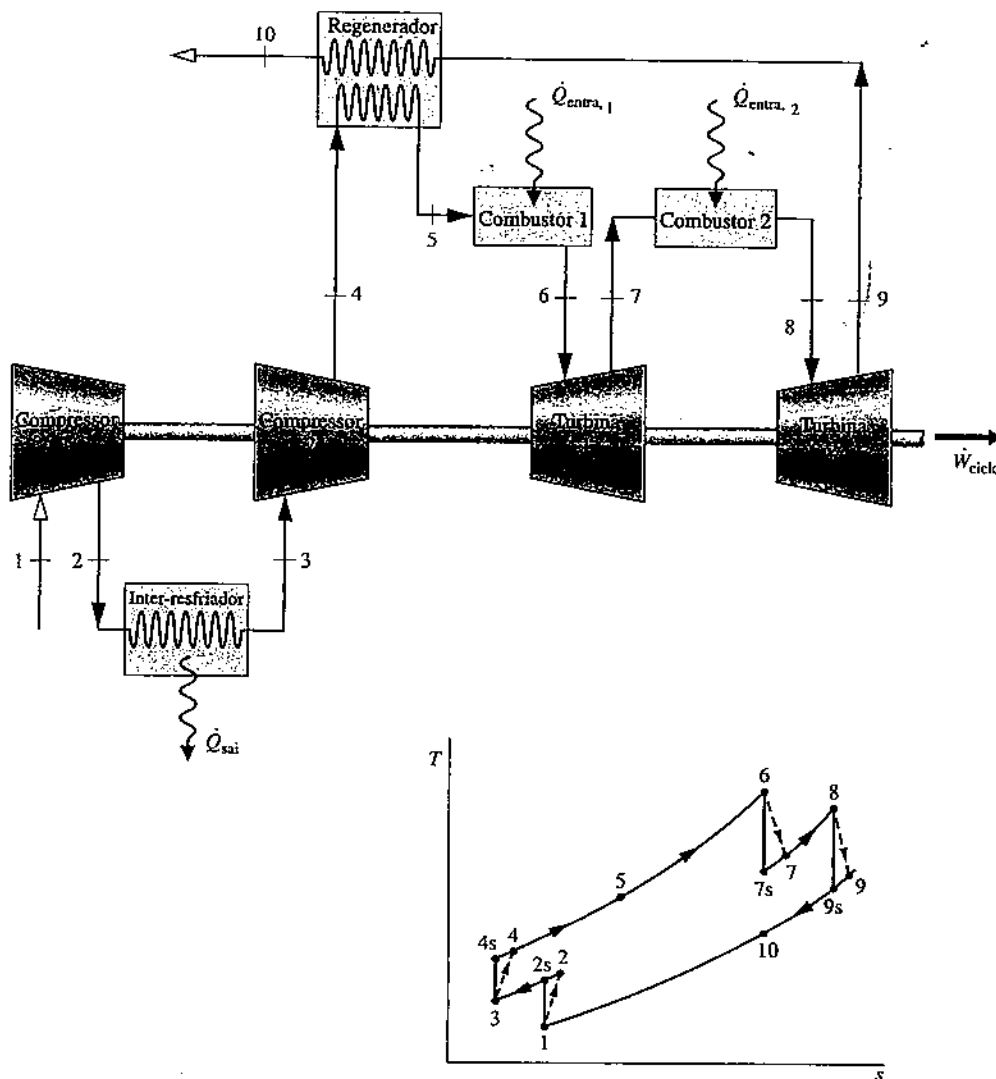


Fig. 9.19 Turbina a gás regenerativa com inter-resfriamento e reaquecimento.

EXEMPLO 9.11

Analisando uma Turbina a Gás Regenerativa com Inter-resfriamento e Reaquecimento

Uma turbina a gás regenerativa com inter-resfriamento e reaquecimento opera em regime permanente. Entra ar no compressor a 100 kPa, 300 K, com uma vazão em massa de 5,807 kg/s. A relação de pressão através do compressor de dois estágios é 10. A relação de pressão através da turbina de dois estágios também é 10. O inter-resfriador e o reaquecedor operam, ambos, a 300 kPa. A temperatura na entrada dos estágios da turbina é 1400 K. A temperatura na entrada do segundo estágio do compressor é 300 K. A eficiência isentrópica de cada estágio do compressor e da turbina é 80%. A eficiência do regenerador é 80%. Determine (a) a eficiência térmica, (b) a razão de trabalho reverso, (c) a potência líquida produzida, em kW.

SOLUÇÃO

Dado: Uma turbina a gás regenerativa de ar-padrão com inter-resfriamento e reaquecimento opera em regime permanente. As pressões e as temperaturas de operação são especificadas. As eficiências isentrópicas da turbina e do compressor são dadas e a efetividade do regenerador é conhecida.

Pede-se: Determine a eficiência térmica, a razão de trabalho reverso e a potência líquida produzida, em kW.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

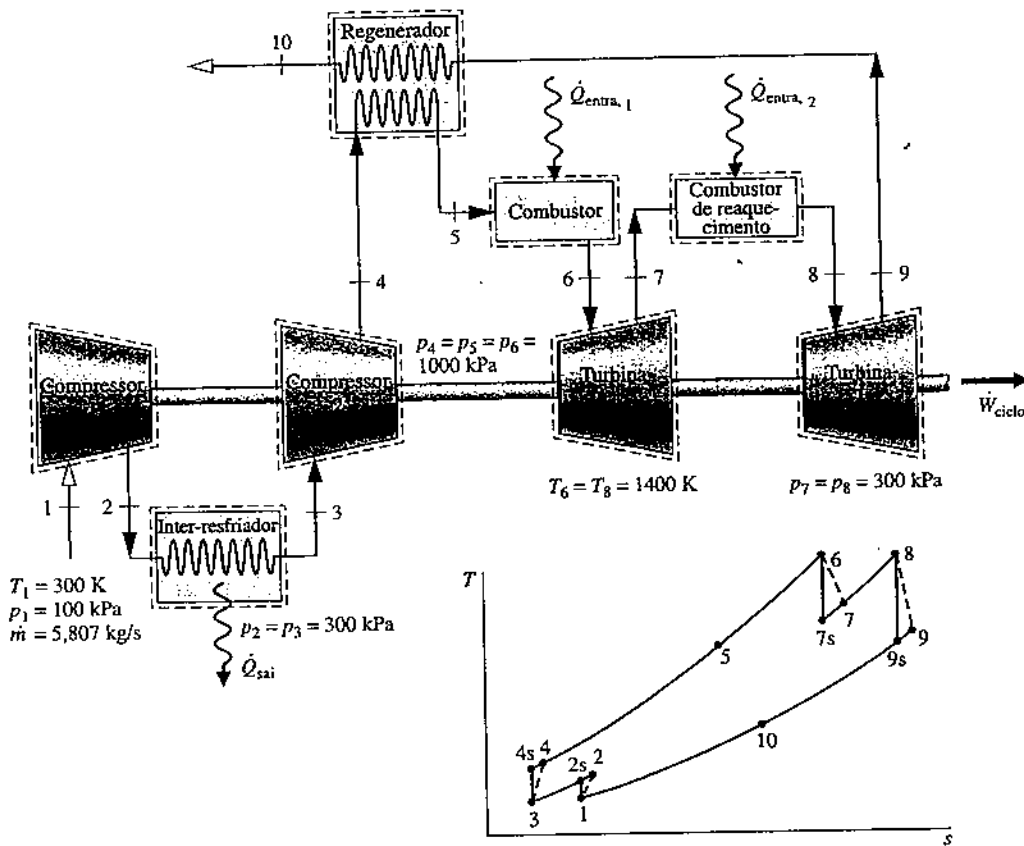


Fig. E9.11

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente é analisado como um volume de controle em regime permanente. Os volumes de controle estão representados por linhas tracejadas no esboço.
2. Não existe perda de carga nos escoamentos através dos trocadores de calor.
3. O compressor e a turbina são adiabáticos.
4. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
5. O fluido de trabalho é ar modelado como um gás ideal.

Análise: Vamos começar listando as entalpias específicas nos principais estados desse ciclo. As entalpias nos estados 1, 2s, 3 e 4s são obtidas da solução do Exemplo 9.9, no qual esses estados estão designados por 1, c, d e 2, respectivamente. Assim, $h_1 = h_3 = 300,19$ kJ/kg, $h_{2s} = 411,3$ kJ/kg, $h_{4s} = 423,8$ kJ/kg.

As entalpias específicas nos estados 6, 7s, 8 e 9s são obtidas da solução do Exemplo 9.8, no qual estes estados são designados por 3, a, b e 4, respectivamente. Assim, $h_6 = h_8 = 1515,4$ kJ/kg, $h_{7s} = 1095,9$ kJ/kg, $h_{9s} = 1127,6$ kJ/kg.

A entalpia específica no estado 4 pode ser determinada por meio da eficiência isentrópica do segundo estágio do compressor

$$\eta_c = \frac{h_{4s} - h_3}{h_4 - h_3}$$

Resolvendo para h_4 , temos

$$h_4 = h_3 + \frac{h_{4s} - h_3}{\eta_c} = 300,19 + \left(\frac{423,8 - 300,19}{0,8} \right) = 454,7 \text{ kJ/kg}$$

Analogamente, a entalpia específica no estado 2 é $h_2 = 439,1$ kJ/kg.

A entalpia específica no estado 9 pode ser determinada por meio da eficiência isentrópica do segundo estágio da turbina

$$\eta_t = \frac{h_8 - h_9}{h_8 - h_{9s}}$$

Resolvendo para h_9 , temos

$$h_9 = h_8 - \eta_t(h_8 - h_{9s}) = 1515,4 - 0,8(1515,4 - 1127,6) = 1205,2 \text{ kJ/kg}$$

Do mesmo modo, a entalpia específica no estado 7 é $h_7 = 1179,8$ kJ/kg.

A entalpia específica no estado 5 pode ser determinada por meio da eficiência do regenerador

$$\eta_{\text{reg}} = \frac{h_5 - h_4}{h_9 - h_4}$$

Resolvendo para h_5 , temos

$$\begin{aligned} h_5 &= h_4 + \eta_{\text{reg}}(h_9 - h_4) = 454,7 + 0,8(1205,2 - 454,7) \\ &= 1055,1 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

(a) A eficiência térmica deve levar em conta o trabalho de ambos os estágios da turbina, o trabalho de ambos os estágios do compressor e o calor total adicionado. O trabalho total da turbina por unidade de vazão mássica é

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} &= (h_6 - h_7) + (h_8 - h_9) \\ &= (1515,4 - 1179,8) + (1515,4 - 1205,2) = 645,8 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O trabalho total fornecido ao compressor por unidade de vazão mássica é

$$\begin{aligned} \frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} &= (h_2 - h_1) + (h_4 - h_3) \\ &= (439,1 - 300,19) + (454,7 - 300,19) = 293,4 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

O calor total adicionado por unidade de vazão mássica é

$$\begin{aligned} \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}}{\dot{m}} &= (h_6 - h_5) + (h_8 - h_7) \\ &= (1515,4 - 1055,1) + (1515,4 - 1179,8) = 795,9 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Calculando a eficiência térmica, temos

$$\eta = \frac{645,8 - 293,4}{795,9} = 0,443 \text{ (44,3\%)}$$

(b) A razão de trabalho reverso é

$$\text{bwr} = \frac{\dot{W}_c/\dot{m}}{\dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{293,4}{645,8} = 0,454 \text{ (45,4\%)}$$

(c) A potência líquida produzida é

$$\begin{aligned} \dot{W}_{\text{ciclo}} &= \dot{m}(\dot{W}_t/\dot{m} - \dot{W}_c/\dot{m}) \\ &= \left(5,807 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right)(645,8 - 293,4) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = 2046 \text{ kW} \end{aligned}$$

Comparando-se os valores para a eficiência térmica, a razão de trabalho reverso e a potência líquida deste exemplo com os valores correspondentes no Exemplo 9.6, fica evidente que o desempenho de instalações de potência a gás pode aumentar significativamente se o reaquecimento e o inter-resfriamento forem acoplados à regeneração.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- desenhar o esquema da turbina a gás regenerativa com inter-resfriamento e reaquecimento e o diagrama T - s do ciclo-padrão a ar correspondente.
- avaliar as temperaturas e pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a eficiência térmica, a razão de trabalho reverso e a potência líquida desenvolvida.

Teste-RELÂMPAGO

Usando os resultados dos itens (a) e (c), determine a taxa total de adição de calor ao ciclo, em kW. Resposta: 4619 kW.

9.8.4 Ciclos Ericsson e Stirling

Conforme ilustrado no Exemplo 9.11, podem-se conseguir aumentos significativos na eficiência térmica de instalações de potência de turbinas a gás através de inter-resfriamento, reaquecimento e regeneração. Existe um limite econômico para o número de estágios que pode ser empregado, e normalmente não há mais de dois ou três. Entretanto, é instrutivo considerar a situação em que o número de estágios tanto de inter-resfriamento como de reaquecimento torna-se infinitamente grande.

CICLO ERICSSON. A Fig. 9.20a mostra um ciclo de turbina a gás regenerativo *ideal* com vários estágios de compressão e expansão e um regenerador cuja efetividade é de 100%. Como na Fig. 9.8b, este é um ciclo *fechado* de turbina

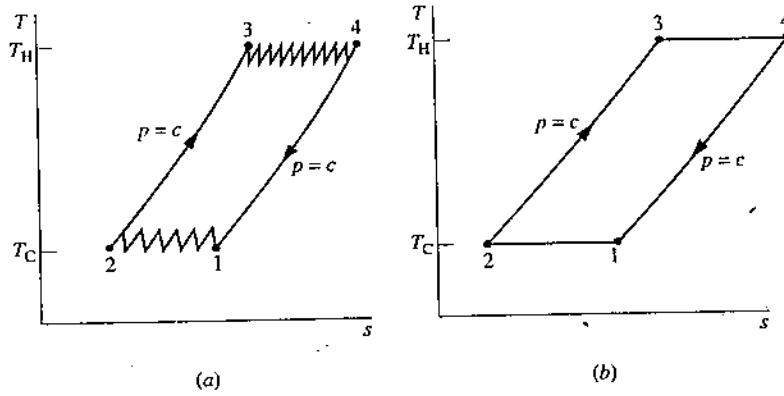


Fig. 9.20 Ciclo Ericsson como limite para operação de turbina a gás ideal usando compressão em múltiplos estágios com inter-resfriamento, expansão em múltiplos estágios com aquecimento e regeneração.

a gás. Supõe-se que cada inter-resfriador retorne o fluido de trabalho para a temperatura T_C da entrada do primeiro estágio de compressão e cada aquecedor retorne o fluido de trabalho para a temperatura T_H da entrada do primeiro estágio da turbina. O regenerador possibilita que o calor recebido no Processo 2-3 seja obtido do calor rejeitado no Processo 4-1. Em consequência, todo o calor adicionado do meio exterior ocorre nos aquecedores, e todo o calor rejeitado para as vizinhanças ocorre nos inter-resfriadores.

No limite, à medida que um número infinito de estágios de aquecimento e inter-resfriamento é utilizado, todo o calor adicionado ocorre quando o fluido de trabalho estiver à sua temperatura mais alta, T_H , e todo o calor rejeitado ocorre quando o fluido de trabalho estiver à sua temperatura mais baixa, T_C . O ciclo limite, mostrado na Fig. 9.20b, é chamado ciclo Ericsson.

ciclo Ericsson

Uma vez que se supõe que as irreversibilidades são ausentes e todo o calor é fornecido e rejeitado isotermicamente, a eficiência térmica do ciclo Ericsson iguala-se àquela de qualquer ciclo de potência reversível que opere com adição de calor à temperatura T_H e rejeição de calor à temperatura T_C : $\eta_{\text{máx}} = 1 - T_C/T_H$. Esta expressão é aplicada nas Seções 5.10 e 6.6 para o cálculo da eficiência térmica de ciclos de potência de Carnot. Embora os detalhes do ciclo Ericsson difiram daqueles do ciclo de Carnot, ambos os ciclos têm o mesmo valor de eficiência térmica quando operam entre as temperaturas T_H e T_C .

CICLO STIRLING. Outro ciclo que emprega um regenerador é o ciclo *Stirling*, mostrado nos diagramas $p-v$ e $T-s$ da Fig. 9.21. O ciclo consiste em quatro processos internamente reversíveis em série: compressão isotérmica do estado 1 até o estado 2 à temperatura T_C , aquecimento a volume constante do estado 2 até o estado 3, expansão isotérmica do estado 3 até o estado 4 à temperatura T_H e resfriamento a volume constante do estado 4 até o estado 1 para completar o ciclo.

Um regenerador cuja efetividade é de 100% permite que o calor rejeitado durante o Processo 4-1 proporcione o calor fornecido no Processo 2-3. Consequentemente, todo o calor fornecido ao fluido de trabalho de fontes externas ocorre no processo isotérmico 3-4 e todo o calor rejeitado para as vizinhanças ocorre no processo isotérmico 1-2.

Pode-se concluir, portanto, que a eficiência térmica do ciclo Stirling é dada pela mesma expressão dos ciclos de Carnot e Ericsson. Como todos os três ciclos são reversíveis, podemos imaginá-los como sendo executados de várias formas, incluindo o uso de turbinas a gás e motores cilindro-pistão. Em cada desenvolvimento, entretanto, há questões práticas que impedem sua implementação de fato.

MOTOR STIRLING. Os ciclos Ericsson e Stirling são principalmente de interesse teórico como exemplos de ciclos que apresentam a mesma eficiência térmica que o ciclo de Carnot. Porém, um motor prático do tipo cilindro-pistão que opera em um ciclo regenerativo fechado que apresenta características em comum com o ciclo Stirling tem sido estudado

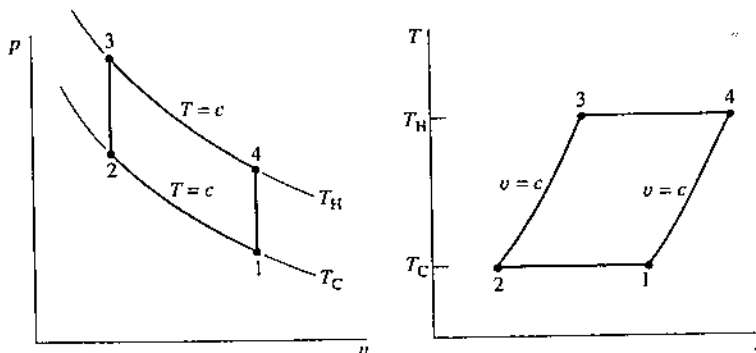


Fig. 9.21 Diagramas $p-v$ e $T-s$ do ciclo Stirling.

por anos. Esse motor é conhecido como motor Stirling. O motor Stirling oferece a oportunidade de alta eficiência juntamente com emissões de produtos de combustão reduzidas, porque a combustão ocorre externamente e não dentro do cilindro, como nos motores de combustão interna. No motor Stirling, a energia é transferida dos produtos da combustão, que são mantidos separados, para o fluido de trabalho. É um motor de combustão *externa*.

motor Stirling

9.9 Ciclos Combinados Baseados em Turbinas a Gás

Nesta seção, os ciclos combinados baseados em turbinas a gás são considerados para geração de energia. A cogeração, incluindo o aquecimento urbano também é considerada. Essas discussões complementam as apresentadas na Seção 8.5, em que são apresentados sistemas de potência a vapor executando funções similares.

As aplicações presentes baseiam-se no reconhecimento de que a temperatura do gás de exaustão de uma turbina a gás simples é tipicamente bem acima da temperatura ambiente e, portanto, o gás quente que sai da turbina possui uma utilidade termodinâmica significativa que pode ser aproveitada economicamente. Essa observação fornece a base para o ciclo de turbina a gás regenerativo apresentado na Seção 9.7 e para as aplicações correntes.

9.9.1 Ciclo de Potência Combinado de Turbina a Gás e a Vapor

Um ciclo combinado acopla dois ciclos de potência de modo que a energia descarregada através do calor de um dos ciclos é usada parcial ou completamente como o calor fornecido ao outro ciclo. Isso é ilustrado pelo ciclo de potência combinado envolvendo turbinas a gás e a vapor apresentado na Fig. 9.22. Os ciclos de potência a vapor e a gás são combinados usando um gerador de vapor com recuperação de calor como interligação, que serve como a caldeira do ciclo de potência a vapor.

O ciclo combinado possui a elevada temperatura média de adição de calor da turbina a gás e a baixa temperatura média de rejeição de calor do ciclo de vapor e, portanto, uma eficiência média maior do que qualquer um dos ciclos teria individualmente. Para muitas aplicações os ciclos combinados são uma boa escolha, e estão sendo cada vez mais usados pelo mundo para geração de energia elétrica.

De acordo com a Fig. 9.22, a eficiência térmica do ciclo combinado é

$$\eta = \frac{\dot{W}_{\text{gás}} + \dot{W}_{\text{vap}}}{\dot{Q}_{\text{entra}}} \quad (9.28)$$

em que $\dot{W}_{\text{gás}}$ é a potência líquida produzida pela turbina a gás e \dot{W}_{vap} é a potência líquida produzida pelo ciclo de vapor. O termo \dot{Q}_{entra} denota a taxa total de transferência de calor para o ciclo combinado, incluindo uma transferência de calor adicional, se existir, para superaquecer o vapor que entra na turbina a vapor. O cálculo das quantidades que aparecem na Eq. 9.28 segue os procedimentos descritos nas seções sobre ciclos de vapor e turbinas a gás.

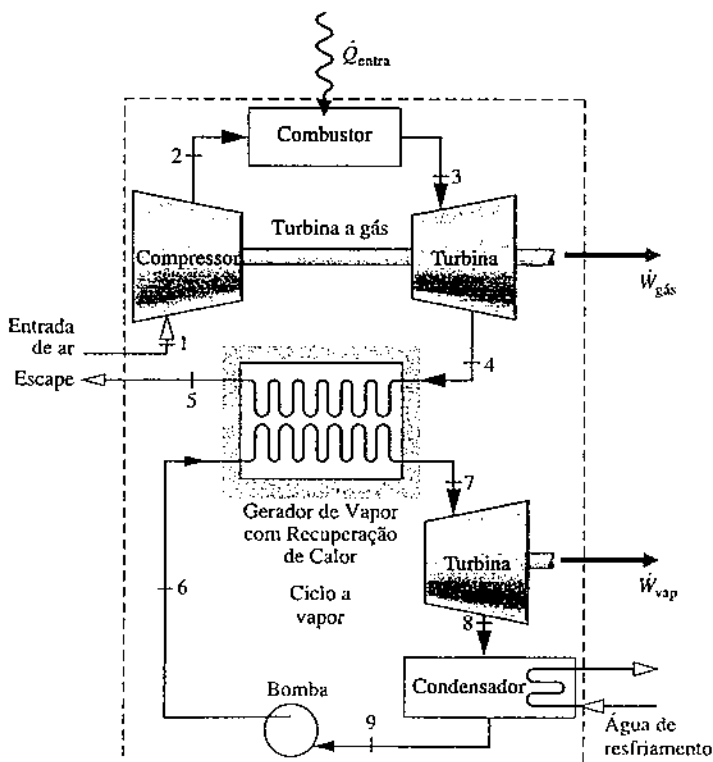


Fig. 9.22 Ciclo de potência combinado de turbina a gás e a vapor.

A relação para a energia transferida do ciclo de gás ao ciclo de vapor para o sistema da Fig. 9.22 é obtida pela aplicação dos balanços das taxas de massa e energia a um volume de controle que engloba o gerador de vapor de recuperação de calor. Para operação em regime permanente, transferência de calor desprezível para as vizinhanças e nenhuma variação significativa nas energias cinética e potencial, o resultado é

$$\dot{m}_v(h_7 - h_6) = \dot{m}_g(h_4 - h_5) \quad (9.29)$$

em que \dot{m}_g e \dot{m}_v são, respectivamente, as vazões mássicas do gás e do vapor.

Como verificamos através de relações como as Eqs. 9.28 e 9.29, pode-se analisar o desempenho do ciclo combinado por meio de balanços de massa e energia. Para completar a análise, contudo, faz-se necessária a segunda lei para se avaliar o impacto das irreversibilidades e dos verdadeiros valores das perdas. Entre as irreversibilidades, a mais importante é a exergia destruída pela combustão. Cerca de 30% da exergia que entra no combustor junto com o combustível são destruídos pela irreversibilidade da combustão. Porém, uma análise da turbina a gás com base no ar-padrão não permite calcular essa destruição de exergia, e para esse propósito devem ser aplicados os métodos apresentados no Cap. 13.



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Instalações de potência avançadas de ciclo combinado de classe H capazes de alcançar o difícil nível de eficiência térmica de ciclo combinado de 60% são uma realidade. Na engenharia de turbinas a gás H indica a máxima eficiência. As centrais de potência de classe H integram turbinas a gás, turbinas a vapor, geradores de vapor, e geradores de vapor de recuperação de calor. Elas são capazes de alcançar potências líquidas de cerca de 600 MW, enquanto permitem uma economia significativa de combustível, redução das emissões de dióxido de carbono, e obedecem aos baixos padrões de óxido nítrico.

Antes da descoberta da classe H, fabricantes de turbinas a gás haviam lutado contra a barreira imposta pela temperatura que limitava a eficiência térmica de sistemas de potência baseados em turbinas a gás. Durante anos, a barreira foi a temperatura de entrada da turbina a gás, de cerca de 1260°C (2300°F). Acima desse nível, as tecnologias de refrigeração disponíveis eram incapazes de proteger as pás das turbinas e outros componentes fundamentais da degradação térmica. Como as temperaturas mais altas caminham de mãos dadas com as maiores eficiências térmicas, a barreira de temperatura detectada limitava a eficiência alcançada.

Dois acontecimentos foram fundamentais para permitir a eficiência térmica de 60% ou mais do ciclo combinado: o resfriamento a vapor de ambas as pás, fixas e rotativas, e as pás feitas de um único cristal (monocristal).

- ▶ No resfriamento a vapor, o vapor gerado em uma temperatura relativamente baixa na instalação de potência a vapor associada alimenta os canais das pás nos estágios de alta temperatura da turbina a gás, arrefecendo assim as pás durante a produção de vapor superaquecido para uso na instalação a vapor, somado-se a eficiência do ciclo global. Revestimentos inovadores e compósitos cerâmicos típicos também ajudam os componentes a suportar as temperaturas muito elevadas do gás.
- ▶ As turbinas a gás de classe H também possuem pás *monocristalinas*. Convencionalmente, as pás fundidas são *policristalinas*. Elas consistem de uma infinidade de pequenos *grãos* (cristais) com interfaces entre os grãos chamadas contornos de grão. Eventos físicos adversos, tais como a corrosão e a *fluência* com origem nos contornos de grão encurtam muito a vida útil da pá e impõem limites com relação às temperaturas permitidas da turbina. Como não há contornos de grão, as pás monocristalinas são muito mais duráveis e menos propensas a degradação térmica.

O exemplo a seguir ilustra o uso de balanços de massa e energia, da segunda lei e de dados de propriedades para a análise do desempenho do ciclo combinado.

EXEMPLO 9.12

Análise Energética e Exergética de uma Instalação de Potência de Turbina a Gás e Vapor Combinados

Uma instalação de potência de turbina a gás e vapor combinados tem uma potência de saída líquida de 45 MW. O ar entra no compressor da turbina a gás a 100 kPa, 300 K e é comprimido até 1200 kPa. A eficiência isentrópica do compressor é de 84%. A condição na entrada da turbina é 1200 kPa, 1400 K. O ar se expande através da turbina, a qual apresenta uma eficiência isentrópica de 88%, até uma pressão de 100 kPa. O ar então passa pelo trocador de calor interconectado e é finalmente descarregado a 400 K. O vapor d'água entra na turbina do ciclo de potência a vapor a 8 MPa, 400°C, e se expande até a pressão do condensador de 8 kPa. A água entra na bomba como líquido saturado a 8 kPa. A turbina e a bomba do ciclo a vapor apresentam eficiências isentrópicas de 90% e 80%, respectivamente.

- (a) Determine as vazões mássicas do ar e do vapor d'água, ambas em kg/s, e a potência líquida produzida pelos ciclos de potência com turbina a gás e a vapor, ambos em MW, e a eficiência térmica.
- (b) Desenvolva um balancete completo do aumento da taxa líquida de exergia à medida que o ar passa pelo combustor da turbina a gás. Discuta esse resultado.

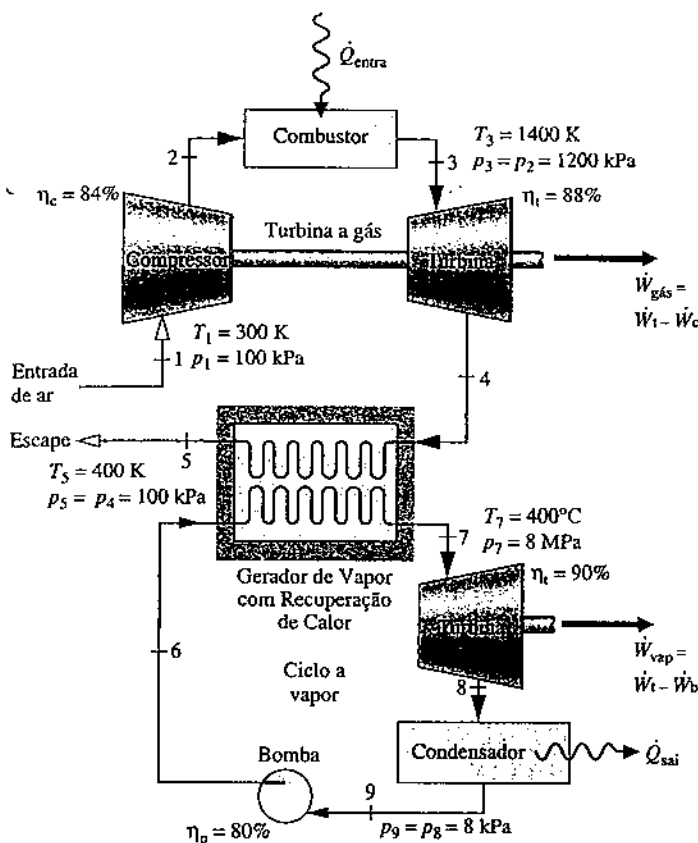
Admita $T_0 = 300$ K, $p_0 = 100$ kPa.

SOLUÇÃO

Dado: Uma instalação de potência de turbina a gás e vapor combinados opera em regime permanente com uma potência líquida de saída conhecida. As pressões e as temperaturas de operação são especificadas. As eficiências das turbinas, do compressor e da bomba também são fornecidas.

Pede-se: Determine a vazão mássica de cada fluido de trabalho, em kg/s, e a potência líquida produzida por cada ciclo, em MW, e a eficiência térmica. Desenvolva um balancete completo do aumento da taxa de exergia do ar que passa pelo combustor e discuta os resultados.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do esboço é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. As turbinas, o compressor, a bomba e o gerador de vapor de recuperação de calor interconectado operam adiabaticamente.
3. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.
4. Não há perdas de carga no escoamento através do combustor, no gerador de vapor de recuperação de calor interconectado e no condensador.
5. Uma análise de ar-padrão é usada para a turbina a gás.
6. $T_0 = 300 \text{ K}$, $p_0 = 100 \text{ kPa}$.

Fig. E9.12

Análise: Os dados das propriedades fornecidos na tabela a seguir são determinados a partir dos procedimentos ilustrados em exemplos anteriores resolvidos nos Caps. 8 e 9. Os detalhes são deixados como exercício.

Turbina a Gás			Ciclo a Vapor		
Estado	h (kJ/kg)	s° (kJ/kg · K)	Estado	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	300,19	1,7020	6	183,96	0,5975
2	669,79	2,5088	7	3138,30	6,3634
3	1515,42	3,3620	8	2104,74	6,7282
4	858,02	2,7620	9	173,88	0,5926
5	400,98	1,9919			

Análise da Energia

(a) Para se determinarem as vazões mássicas do vapor, e do ar, começa-se pela aplicação dos balanços de massa e energia ao gerador de vapor de recuperação de calor interconectado, obtendo-se

$$0 = \dot{m}_g(h_4 - h_5) + \dot{m}_v(h_6 - h_7)$$

ou

$$\frac{\dot{m}_v}{\dot{m}_g} = \frac{h_4 - h_5}{h_7 - h_6} = \frac{858,02 - 400,98}{3138,3 - 183,96} = 0,1547$$

Os balanços das taxas de massa e energia aplicados aos ciclos de potência com turbina a gás e a vapor fornecem a potência líquida produzida por cada um, respectivamente,

$$\dot{W}_{\text{gás}} = \dot{m}_g[(h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)]$$

$$\dot{W}_{\text{vap}} = \dot{m}_v[(h_7 - h_8) - (h_6 - h_9)]$$

Com $\dot{W}_{liq} = \dot{W}_{gás} + \dot{W}_{vap}$

$$\dot{W}_{liq} = \dot{m}_g \left\{ [(h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)] + \frac{\dot{m}_v}{\dot{m}_g} [(h_7 - h_8) - (h_6 - h_9)] \right\}$$

Resolvendo para \dot{m}_g , e substituindo $\dot{W}_{liq} = 45 \text{ MW} = 45.000 \text{ kJ/s}$ e $\dot{m}_v/\dot{m}_g = 0,1547$, obtemos

$$\dot{m}_g = \frac{45.000 \text{ kJ/s}}{\{[(1515,42 - 858,02) - (669,79 - 300,19)] + 0,1547[(3138,3 - 2104,74) - (183,96 - 173,88)]\} \text{ kJ/kg}}$$

$$= 100,87 \text{ kg/s}$$

$$\dot{m}_v = (0,1547)\dot{m}_g = 15,6 \text{ kg/s}$$

Utilizando esses valores de vazão mássica e as entalpias específicas da tabela anterior, a potência líquida produzida pelos ciclos de potência com turbina a gás e vapor são, respectivamente

$$\dot{W}_{gás} = \left(100,87 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) \left(287,8 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\right) \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 29,03 \text{ MW}$$

$$\dot{W}_{vap} = \left(15,6 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) \left(1023,5 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\right) \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 15,97 \text{ MW}$$

A eficiência térmica é dada pela Eq. 9.28. A potência líquida de saída é especificada no enunciado do problema como 45 MW. Assim, apenas \dot{Q}_{entra} deve ser determinado. Aplicando os balanços das taxas de massa e de energia ao combustor, obtemos

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{entra} &= \dot{m}_g(h_3 - h_2) \\ &= \left(100,87 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (1515,42 - 669,79) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 85,3 \text{ MW} \end{aligned}$$

Finalmente, a eficiência térmica é

$$\eta = \frac{45 \text{ MW}}{85,3 \text{ MW}} = 0,528 \text{ (52,8\%)}$$

Análise da Exergia

(b) O aumento da taxa líquida de exergia do ar que passa pelo combustor é (Eq. 7.18)

$$\begin{aligned} \dot{E}_{f3} - \dot{E}_{f2} &= \dot{m}_g [h_3 - h_2 - T_0(s_3 - s_2)] \\ &= \dot{m}_g [h_3 - h_2 - T_0(s_3^0 - s_2^0 - R \ln p_3/p_2)] \end{aligned}$$

Com a hipótese 4, temos

$$\begin{aligned} \dot{E}_{f3} - \dot{E}_{f2} &= \dot{m}_g \left[h_3 - h_2 - T_0 \left(s_3^0 - s_2^0 - R \ln \frac{p_3}{p_2} \right) \right] \\ &= \left(100,87 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) \left[(1515,42 - 669,79) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} - 300 \text{ K} (3,3620 - 2,5088) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right] \\ &= 59.480 \frac{\text{kJ}}{\text{s}} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| = 59,48 \text{ MW} \end{aligned}$$

A taxa líquida de exergia que é levada para fora pela corrente de ar de escape em 5 é

$$\begin{aligned} \dot{E}_{f5} - \dot{E}_{f1} &= \dot{m}_g \left[h_5 - h_1 - T_0 \left(s_5^0 - s_1^0 - R \ln \frac{p_5}{p_1} \right) \right] \\ &= \left(100,87 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) \left[(400,98 - 300,19) - 300(1,9919 - 1,7020) \right] \left(\frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \right) \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 1,39 \text{ MW} \end{aligned}$$

A taxa líquida de exergia que é carregada para fora da instalação à medida que a água passa pelo condensador é

$$\begin{aligned} \dot{E}_{f8} - \dot{E}_{f9} &= \dot{m}_v [h_8 - h_9 - T_0(s_8 - s_9)] \\ &= \left(15,6 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) \left[(2104,74 - 173,88) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} - 300 \text{ K} (6,7282 - 0,5926) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right] \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 1,41 \text{ MW} \end{aligned}$$

As taxas de destruição de exergia para a turbina a ar, o compressor, a turbina a vapor, a bomba e o gerador de vapor de recuperação de calor são calculadas com o uso de $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{ve}$, respectivamente, como se segue:

Turbina a ar:

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= \dot{m}_g T_0 (s_4 - s_3) \\ &= \dot{m}_g T_0 (s_4^\circ - s_3^\circ - R \ln p_4/p_3) \\ &= \left(100,87 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (300 \text{ K}) \left[(2,7620 - 3,3620) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} - \left(\frac{8,314 \text{ kJ}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}} \right) \ln \left(\frac{100}{1200} \right) \right] \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 3,42 \text{ MW} \end{aligned}$$

Compressor:

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= \dot{m}_g T_0 (s_2 - s_1) \\ &= \dot{m}_g T_0 (s_2^\circ - s_1^\circ - R \ln p_2/p_1) \\ &= (100,87) (300) \left[(2,5088 - 1,7020) - \frac{8,314}{28,97} \ln \left(\frac{1200}{100} \right) \right] \left| \frac{1}{10^3} \right| \\ &= 2,83 \text{ MW} \end{aligned}$$

Turbina a vapor:

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= \dot{m}_v T_0 (s_8 - s_7) \\ &= (15,6) (300) (6,7282 - 6,3634) \left| \frac{1}{10^3} \right| \\ &= 1,71 \text{ MW} \end{aligned}$$

Bomba:

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= \dot{m}_v T_0 (s_6 - s_9) \\ &= (15,6) (300) (0,5975 - 0,5926) \left| \frac{1}{10^3} \right| \\ &= 0,02 \text{ MW} \end{aligned}$$

Gerador de vapor de recuperação de calor:

$$\begin{aligned} \dot{E}_d &= T_0 [\dot{m}_g (s_5 - s_4) + \dot{m}_v (s_7 - s_6)] \\ &= (300 \text{ K}) \left[\left(100,87 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (1,9919 - 2,7620) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} + \left(15,6 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (6,3634 - 0,5975) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right] \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 3,68 \text{ MW} \end{aligned}$$

3 Os resultados são resumidos no seguinte *balancete* de taxa de exergia em termos de magnitude de exergia em forma de taxa:

<i>Aumento de exergia líquida do gás passando através do combustor:</i>			
<i>Disposição da exergia:</i>	59,48 MW	100%	(70%)*
• Potência líquida produzida			
ciclo de turbina a gás	29,03 MW	48,8%	(34,2%)
ciclo a vapor	15,97 MW	26,8%	(18,8%)
Subtotal	45,00 MW	75,6%	(53,0%)
• Exergia líquida perdida com o gás de escape no estado 5 da água passando através do condensador	1,39 MW	2,3%	(1,6%)
• Destruição de exergia	1,41 MW	2,4%	(1,7%)
turbina a ar	3,42 MW	5,7%	(4,0%)
compressor	2,83 MW	4,8%	(3,4%)
turbina a vapor	1,71 MW	2,9%	(2,0%)
bomba	0,02 MW	—	—
gerador de vapor com recuperação de calor	3,68 MW	6,2%	(4,3%)

*Estimativa baseada na exergia do combustível. Para discussão, veja nota 3.

Os subtotais fornecidos na tabela sob o título *potência líquida desenvolvida* indicam que o ciclo combinado é eficiente em gerar energia a partir da exergia fornecida. A tabela também indica a importância relativa das destruições de exergia nas turbinas, no compressor, na bomba e no gerador de vapor de recuperação de calor, bem como a importância relativa das perdas de exergia. Finalmente, a tabela

indica que o total de destruições de exergia suplanta as perdas. Enquanto a análise de energia do item (a) conduz a resultados valiosos sobre o desempenho do ciclo combinado, a análise de exergia do item (b) fornece uma visão sobre os efeitos das irreversibilidades e as magnitudes reais das perdas que não podem ser obtidas usando apenas o conceito de energia.

- 1 Por comparação, observe que a eficiência térmica do ciclo combinado neste caso é muito maior do que as dos ciclos a gás e a vapor regenerativos independentes considerados nos Exemplos 8.5 e 9.11, respectivamente.
- 2 O desenvolvimento das expressões apropriadas para as taxas de geração de entropia nas turbinas, no compressor, na bomba e no gerador de vapor de recuperação de calor é deixado como exercício.
- 3 Nesse balançete de exergia, as percentagens mostradas entre parênteses são estimativas baseadas na exergia do combustível. Embora a combustão seja a fonte mais importante de irreversibilidade, a destruição de exergia devida a combustão não pode ser calculada a partir de uma análise de ar-padrão. Os cálculos de destruição de exergia devida a combustão (Cap. 13) revelam que aproximadamente 30% da exergia que entra no combustor com o combustível seriam destruídos, deixando cerca de 70% da exergia do combustível para uso posterior. Consequentemente, supõe-se que o valor 59,48 MW para o aumento de exergia líquida do ar que passa pelo combustor seja 70% da exergia do combustível fornecida. As outras percentagens entre parênteses são obtidas por multiplicação das percentagens correspondentes, baseadas no aumento de exergia do ar que passa pelo combustor, pelo fator 0,7. Uma vez que contabilizam a irreversibilidade da combustão, os valores da tabela entre parênteses fornecem a imagem mais precisa do desempenho do ciclo combinado.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a taxa líquida de energia que é carregada para fora da instalação à medida que a água passa pelo condensador, em MW, e comente. Resposta: 30,12 MW. A importância dessa perda é muito menor do que a indicada pela resposta. Em termos de exergia, a perda no condensador é de 1,41 MW [veja do item (b)], que melhor mede a utilidade da água a baixa temperatura que escoar pelo condensador.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para..

- aplicar os balanços de massa e energia.
- determinar a eficiência térmica.
- avaliar as quantidades de exergia.
- desenvolver um balançete de exergia.

9.9.2 Cogeração

Sistemas de cogeração são sistemas integrados que, a partir de uma única entrada de combustível, produzem dois produtos valiosos simultaneamente, eletricidade e vapor (ou água quente), conseguindo assim redução de custos. Os sistemas de cogeração possuem inúmeras aplicações industriais e comerciais. O aquecimento urbano é uma delas.

As centrais de aquecimento urbano estão localizadas nas comunidades para fornecer vapor ou água quente para aquecimento e outras necessidades, juntamente com eletricidade para uso doméstico, comercial e industrial. Ciclos de vapor baseados em centrais de aquecimento urbano são considerados na Seção 8.5.

Baseando-se no ciclo de potência combinado de turbina a gás e a vapor, apresentado na Seção 9.9.1, a Fig. 9.23 ilustra um sistema de aquecimento urbano que consiste em um ciclo de turbina a gás associado a um ciclo de potência

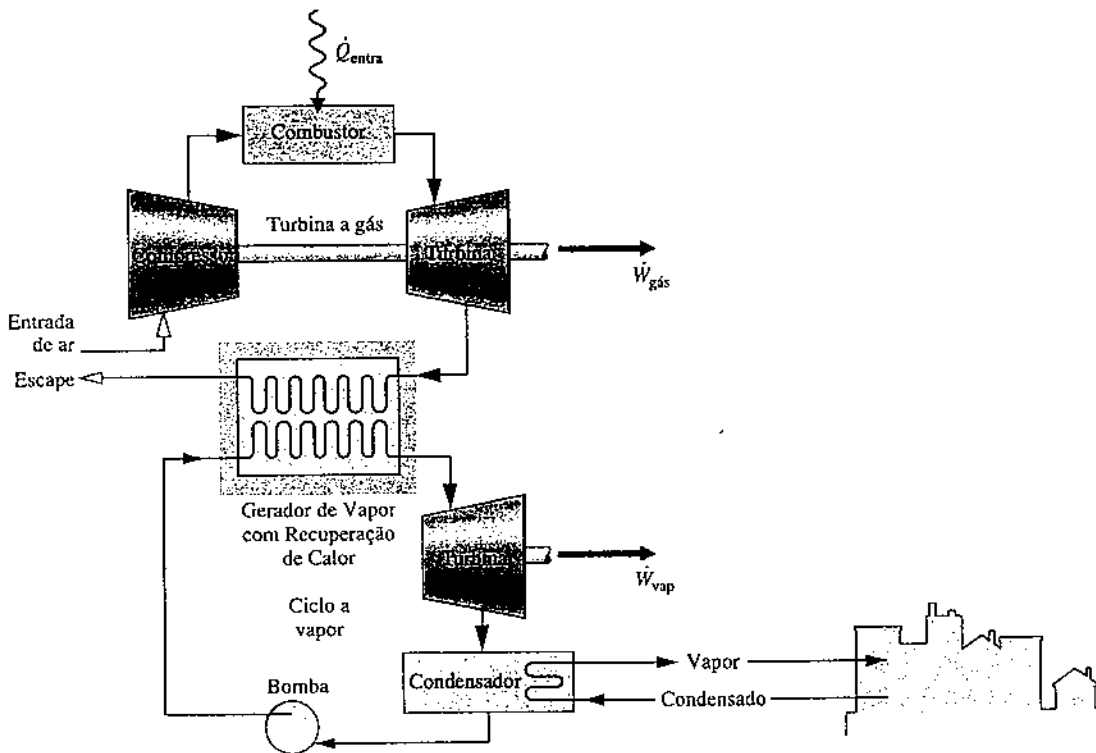


Fig. 9.23 Ciclo combinado de uma instalação de aquecimento urbano.

a vapor, operando no modo discutido na Seção 8.5.3. Neste modelo, o vapor (ou água quente) vindo do condensador é fornecido para atender a carga de aquecimento urbano.

Fazendo novamente referência à Fig. 9.23, se o condensador for omitido, o vapor é fornecido diretamente da turbina a vapor para atender a carga de aquecimento urbano; o condensado retorna ao gerador de vapor de recuperação de calor. Se a turbina a vapor também for omitida, o vapor passa diretamente da unidade de recuperação de calor para a comunidade e retorna novamente, sendo a energia gerada apenas pela turbina a gás.

9.10 Instalações de Potência com Gaseificação Integrada ao Ciclo Combinado

Durante décadas, as instalações de potência a vapor movidas a carvão tem sido o cavalo de batalha da geração de eletricidade nos EUA (veja o Cap. 8). No entanto, questões relacionadas aos impactos ambientais e aos impactos na saúde humana ligadas à combustão do carvão têm colocado esse tipo de geração de energia sob uma nuvem. À luz das grandes reservas de carvão e da importância crítica da eletricidade para a nossa sociedade, o governo e o setor privado tem empenhado grandes esforços visando o desenvolvimento de tecnologias alternativas de geração de energia usando carvão, mas com menos efeitos adversos. Nesta seção, consideramos uma dessas tecnologias: instalações de potência com gaseificação integrada ao ciclo combinado (*integrated gasification combined-cycle* – IGCC).

Uma planta de potência IGCC integra um gaseificador de carvão com um ciclo de potência combinado de turbina a gás e a vapor, como considerado na Seção 9.9. Os principais elementos de uma instalação IGCC são mostrados na Fig. 9.24. O processo de gaseificação é alcançado através da combustão controlada do carvão com oxigênio na presença de vapor d'água para produzir o *singás* (gás de síntese) e os resíduos sólidos. O oxigênio é fornecido para o gaseificador por meio da unidade de separação de ar associada. O gás de síntese que sai do gaseificador é composto principalmente por monóxido de carbono e hidrogênio. O *singás* passa por uma limpeza de poluentes e, em seguida, é direcionado ao combustor da turbina a gás. O desempenho do ciclo combinado segue a discussão fornecida na Seção. 9.9.

Em instalações IGCC, os poluentes (compostos de enxofre, mercúrio, e particulados) são removidos *antes* da combustão quando isto é mais eficaz de ser feito do que depois da combustão, como em instalações convencionais a carvão. As instalações IGCC emitem menos dióxido de enxofre, óxido nítrico, mercúrio e particulados poluentes do que as instalações a carvão convencionais comparáveis, mas ainda são produzidos resíduos sólidos abundantes, que devem ser administrados de forma responsável.

Com um olhar mais atento à Fig. 9.24, observa-se que um melhor desempenho da instalação IGCC pode ser obtido através de uma maior integração entre a unidade de separação de ar e o ciclo combinado. Por exemplo, através do fornecimento do ar comprimido proveniente do compressor da turbina a gás para a unidade de separação de ar, o compressor que admite ar ambiente e alimenta a unidade de separação de ar pode ser eliminado ou reduzido de tamanho. Além

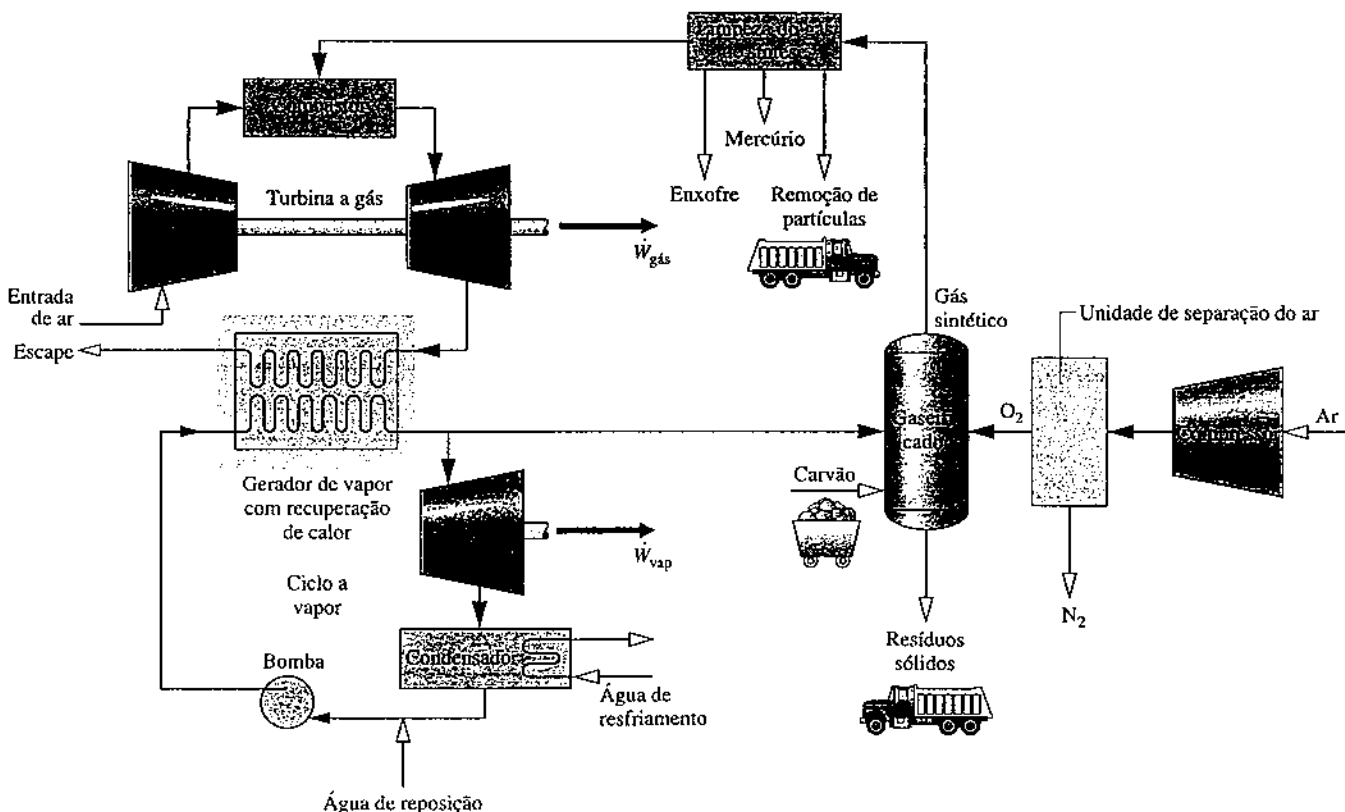


Fig. 9.24 Instalação de potência com gaseificação integrada ao ciclo combinado.

disso, com a injeção de nitrogênio produzido pela unidade de separação na corrente de ar que entra no combustor, há um aumento da vazão mássica da turbina e, portanto, uma potência maior é desenvolvida.

Apenas algumas instalações IGCC foram construídas em todo o mundo até agora. Assim, só o tempo vai dizer se essa tecnologia avançará de forma significativa em comparação com as instalações de potência a vapor que utilizam carvão, incluindo a mais nova geração de instalações supercríticas. Os proponentes apontam o aumento da eficiência térmica do ciclo combinado como uma forma de estender a viabilidade das reservas de carvão dos EUA. Outros dizem que o investimento poderia ser mais bem direcionado, se utilizado para tecnologias que promovam o uso de fontes renováveis para a geração de energia do que para tecnologias que promovam o uso de carvão, com tantos efeitos adversos relacionados a sua utilização.

9.11 Turbinas a Gás para Propulsão de Aeronaves

motor turbojato

As turbinas a gás são particularmente adequadas para a propulsão de aeronaves devido à sua razão potência-por-peso favorável. O motor turbojato costuma ser usado para esse propósito; Como ilustra a Fig. 9.25a, esse tipo de motor consiste em três seções principais: o difusor, o gerador de gás e o bocal.

efeito pistão

O difusor colocado antes do compressor desacelera o ar de admissão com relação ao motor. Um aumento de pressão conhecido como efeito pistão está associado a essa desaceleração. A seção do gerador de gás consiste em um compressor, um combustor e uma turbina, com as mesmas funções que os componentes correspondentes de uma instalação de potência a gás. Em um motor turbojato, porém, a potência de saída da turbina precisa ser suficiente apenas para acionar o compressor e os equipamentos auxiliares.

pós-queimador

Os gases de combustão deixam a turbina a uma pressão significativamente maior que a pressão atmosférica e se expandem pelo bocal até uma velocidade alta antes de serem descarregados na vizinhança. A variação global na velocidade dos gases em relação ao motor dá origem à força propulsora, ou empuxo.

Alguns turbojatos são equipados com um pós-queimador, como ilustra a Fig. 9.26. Este é essencialmente um equipamento de reaquecimento no qual uma quantidade adicional de combustível é injetada no gás que está deixando a turbina e queimada, produzindo na entrada do bocal uma temperatura mais alta do que seria obtida de outra maneira. Como consequência, é atingida uma maior velocidade de saída do bocal, resultando em aumento do empuxo.

ANÁLISE DO TURBOJATO. O diagrama T - s dos processos em um motor turbojato ideal é mostrado na Fig. 9.25b. De acordo com as hipóteses de uma análise de ar-padrão, o fluido de trabalho é o ar modelado como um gás ideal. Os processos no difusor, no compressor, na turbina e no bocal são isentrópicos, e o combustor opera a pressão constante.

- ▶ O Processo isentrópico a-1 mostra o aumento de pressão que ocorre no difusor à medida que o ar desacelera ao passar por este componente.

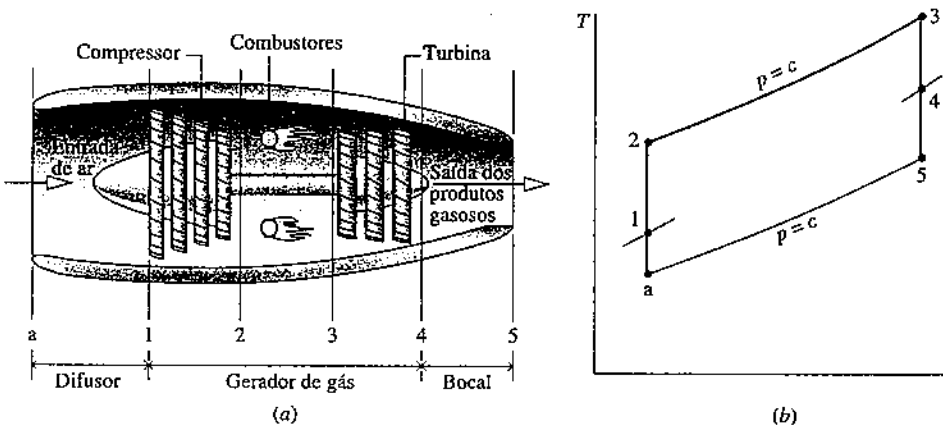


Fig. 9.25 Esquema do motor turbojato e seu diagrama T - s ideal.

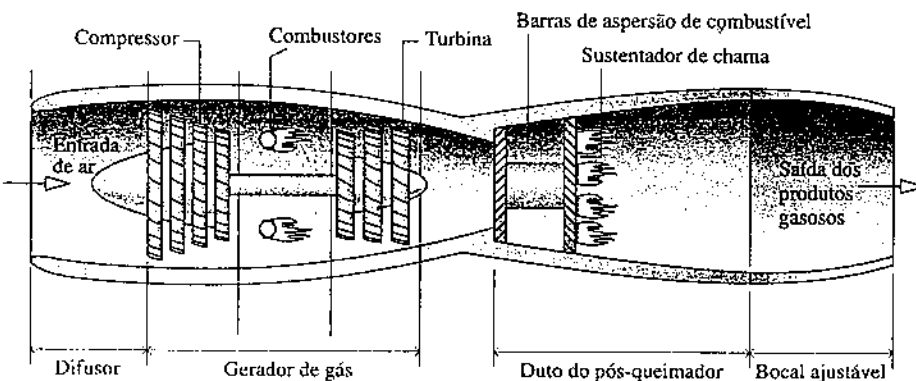


Fig. 9.26 Esquema de um motor turbojato com pós-queimador.

- ▶ O Processo 1–2 é uma compressão isentrópica.
- ▶ O Processo 2–3 é uma adição de calor a pressão constante.
- ▶ O Processo 3–4 é uma expansão isentrópica através da turbina durante a qual o trabalho é produzido.
- ▶ O Processo 4–5 é uma expansão isentrópica, através do bocal, na qual o ar se acelera e a pressão diminui.

Devido a irreversibilidades em um motor real, ocorreriam aumentos de entropia no difusor, no compressor, na turbina e no bocal. Além disso, haveria uma irreversibilidade na combustão e uma perda de carga através do combustor do motor real. Mais detalhes a respeito do escoamento através de bocais e difusores são fornecidos nas Seções 9.13 e 9.14. O assunto combustão é discutido no Cap. 13.

Em uma análise termodinâmica típica de um turbojato com base no ar-padrão, devem-se conhecer as seguintes quantidades: a velocidade na entrada do difusor, a relação de pressão do compressor e a temperatura de entrada da turbina. O objetivo da análise pode ser então determinar a velocidade de saída do bocal. Uma vez que a velocidade de saída seja determinada, o empuxo é determinado pelo emprego da segunda lei do movimento de Newton em uma forma adequada para um volume de controle (Seção 9.12). Todos os princípios necessários para a análise termodinâmica de motores turbojatos com base no ar-padrão foram apresentados. O Exemplo 9.13 fornece uma ilustração.

EXEMPLO 9.13

Analisando um Motor Turbojato

Em um motor turbojato entra ar a $11,8 \text{ lbf/in}^2$ ($81,4 \text{ kPa}$), 430°R ($234,3^\circ\text{C}$) e com velocidade de entrada de 620 milhas/h ($909,3 \text{ ft/s}$). A relação de pressão no compressor é 8. A temperatura de entrada na turbina é 2150°R ($921,3^\circ\text{C}$) e a pressão na saída do bocal é $11,8 \text{ lbf/in}^2$. O trabalho produzido pela turbina é igual ao trabalho fornecido ao compressor. Os processos no difusor, no compressor, na turbina e no bocal são isentrópicos, e não há perda de carga no escoamento através do combustor. Para uma operação em regime permanente, determine a velocidade na saída do bocal e a pressão em cada estado principal. Despreze a energia cinética, exceto na entrada e na saída do motor, e despreze a energia potencial ao longo de todo o motor.

SOLUÇÃO

Dado: Um motor turbojato ideal opera em regime permanente. As condições de operação importantes são especificadas.

Pede-se: Determine a velocidade na saída do bocal, em ft/s, e a pressão, em lbf/in², em cada estado principal.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

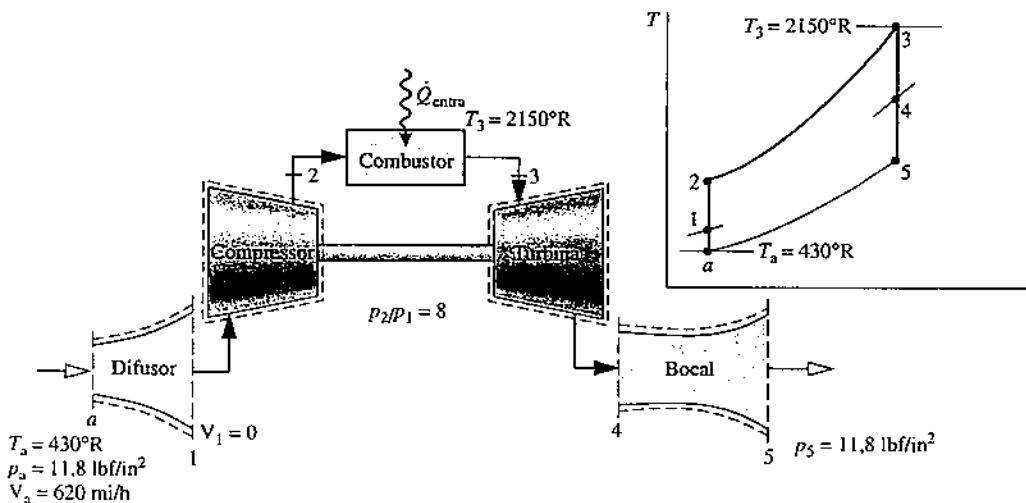


Fig. E9.13

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente é analisado como um volume de controle em regime permanente. Os volumes de controle estão representados por linhas tracejadas no esboço.
2. Os processos no difusor, no compressor, na turbina e no bocal são isentrópicos.
3. Não há perda de carga para o escoamento através do combustor.
4. A potência produzida pela turbina é igual ao trabalho necessário para acionar o compressor.
5. À exceção da entrada e da saída do motor, os efeitos da energia cinética podem ser desprezados. Os efeitos da energia potencial são desprezíveis ao longo de todo o motor.
6. O fluido de trabalho é o ar modelado como um gás ideal.

Análise: Para se determinar a velocidade de saída do bocal, simplificam-se os balanços das taxas de massa e de energia para um volume de controle que envolva esse componente em regime permanente, fornecendo

$$0 = \dot{Q}_{vc}^0 - \dot{W}_{vc}^0 + \dot{m} \left[(h_4 - h_5) + \left(\frac{V_4^2 - V_5^2}{2} \right) + g(z_4 - z_5) \right]$$

em que \dot{m} é a vazão mássica. A energia cinética na entrada é desprezada pela hipótese 5. Resolvendo para V_5 , temos

$$V_5 = \sqrt{2(h_4 - h_5)}$$

Esta expressão requer as entalpias específicas h_4 e h_5 na entrada e na saída do bocal, respectivamente. Com os parâmetros de operação especificados, a determinação dos valores dessas entalpias é realizada por meio da análise de um componente de cada vez, começando pelo difusor. A pressão em cada estado principal pode ser calculada como parte da análise necessária para se encontrarem as entalpias h_4 e h_5 .

Os balanços das taxas de massa e energia para um volume de controle que engloba o difusor reduzem-se a

$$h_1 = h_a + \frac{V_a^2}{2}$$

Com h_a da Tabela A-22E e o valor fornecido de V_a , temos

$$\begin{aligned} \textcircled{1} \quad h_1 &= 102,7 \text{ Btu/lb} + \left[\frac{(909,3)^2}{2} \right] \left(\frac{\text{ft}^2}{\text{s}^2} \right) \left| \frac{1 \text{ lbf}}{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2} \right| \left| \frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}} \right| \\ &= 119,2 \text{ Btu/lb} \end{aligned}$$

Interpolando na Tabela A-22E obtemos $p_{r1} = 1,051$. O escoamento através do difusor é isentrópico, de modo que a pressão p_1 é

$$p_1 = \frac{p_{r1}}{p_m} p_a$$

Com os dados de p_r da Tabela A-22E e o valor conhecido de p_a

$$p_1 = \frac{1,051}{0,6268} (11,8 \text{ lbf/in}^2) = 19,79 \text{ lbf/in}^2$$

Usando a relação de compressão dada, a pressão no estado 2 é $p_2 = 8 (19,79 \text{ lbf/in}^2) = 158,3 \text{ lbf/in}^2$.

O escoamento através do compressor também é isentrópico. Assim,

$$p_{r2} = p_{r1} \frac{p_2}{p_1} = 1,051(8) = 8,408$$

Interpolando na Tabela A-22E, obtemos $h_2 = 216,2 \text{ Btu/lb}$.

No estado 3, a temperatura é dada como sendo $T_3 = 2150^\circ\text{R}$. Da Tabela A-22E, $h_3 = 546,54 \text{ Btu/lb}$. Pela hipótese 3, $p_3 = p_2$. O trabalho produzido pela turbina é suficiente para acionar o compressor (hipótese 4). Ou seja

$$\frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} = \frac{\dot{W}_c}{\dot{m}}$$

ou

$$h_3 - h_4 = h_2 - h_1$$

Resolvendo para h_4 , temos

$$\begin{aligned} h_4 &= h_3 + h_1 - h_2 = 546,54 + 119,2 - 216,2 \\ &= 449,5 \text{ Btu/lb} \end{aligned}$$

Interpolando na Tabela A-22E com h_4 , obtemos $p_{r4} = 113,8$.

A expansão através da turbina é isentrópica, então

$$p_4 = p_3 \frac{p_{r4}}{p_{r3}}$$

Com $p_3 = p_2$ e os dados de p_r da Tabela A-22-E

$$p_4 = (158,3 \text{ lbf/in}^2) \frac{113,8}{233,5} = 77,2 \text{ lbf/in}^2$$

A expansão através do bocal é isentrópica para $p_5 = 11,8 \text{ lbf/in}^2$. Assim

$$p_{r5} = p_{r4} \frac{p_5}{p_4} = (113,8) \frac{11,8}{77,2} = 17,39$$

Da Tabela A-22E, $h_5 = 265,8 \text{ Btu/lb}$, que é a entalpia necessária para a determinação da velocidade na saída do bocal que restava calcular.

Utilizando esses valores de h_4 e h_5 determinados anteriormente, temos que a velocidade na saída no bocal é

$$\begin{aligned}
 V_5 &= \sqrt{2(h_4 - h_5)} \\
 &= \sqrt{2(449,5 - 265,8) \frac{\text{Btu}}{\text{lb}} \left| \frac{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2}{1 \text{ lbf}} \right| \left| \frac{778 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{1 \text{ Btu}} \right|} \\
 &= 3034 \text{ ft/s (2069 mi/h)}
 \end{aligned}$$

2

- 1 Observe as unidades de conversão requeridas aqui e o cálculo para V_5 .
- 2 O aumento da velocidade do ar à medida que este passa pelo motor dá origem ao empuxo produzido pelo motor. Uma análise detalhada das forças que atuam sobre o motor requer a segunda lei do movimento de Newton em uma forma adequada para volumes de controle (veja a Seção 9.12.1).

Teste-RELÂMPAGO

Usando a Eq. 6.47 para a eficiência isentrópica do bocal, qual a velocidade de saída no bocal, em ft/s, para uma eficiência de 90%? Resposta: 2878 ft/s.

Habilidades Desenvolvidas

- Habilidade para...
- desenhar o esquema do motor turbojato e o diagrama $T-s$ do ciclo-padrão a ar correspondente.
 - avaliar as temperaturas e pressões em cada estado principal e obter os dados das propriedades necessárias.
 - aplicar os princípios de massa, energia e entropia.
 - calcular a velocidade na saída do bocal.

OUTRAS APLICAÇÕES. Outras aplicações associadas a turbinas a gás incluem os motores *turboélice* e *turbofan*. O motor turboélice mostrado na Fig. 9.27a consiste em uma turbina a gás na qual se permite que os gases se expandam através da turbina até a pressão atmosférica. A potência líquida produzida é direcionada para uma hélice, a qual fornece empuxo para a aeronave. Os turboélices são capazes de alcançar velocidades de até cerca de 850 km/h (530 milhas/h). No *turbofan* mostrado na Fig. 9.27b, o núcleo do motor é muito parecido com um turbojato, e certo empuxo é obtido pela expansão através do bocal. No entanto, um conjunto de lâminas de grande diâmetro montadas na frente do motor acelera o ar em torno do núcleo. Esse *escoamento em derivação* fornece empuxo adicional para a decolagem, enquanto o núcleo do motor fornece empuxo para a viagem. Os motores *turbofan* costumam ser usados em aeronaves comerciais com velocidades de voo de até cerca de 1000 km/h (600 milhas/h). Um tipo de motor particularmente simples conhecido como estatorreator é mostrado na Fig. 9.27c. Esse motor não exige nem compressor nem turbina. Um aumento de pressão suficiente é obtido pela desaceleração no difusor do ar de entrada a alta velocidade (efeito pistão). Para o estatorreator operar, portanto, a aeronave já deve estar em voo a alta velocidade. Os produtos da combustão que deixam o combustor são expandidos através do bocal para produzir o empuxo.

Em cada um dos motores citados até aqui, a combustão do combustível é apoiada pelo ar trazido da atmosfera para os motores. Para voos a alturas muito elevadas e viagens espaciais, nos quais isto não é mais possível, podem ser empregados os *foguetes*. Nessas aplicações, tanto o combustível quanto o oxidante (como o oxigênio líquido) são carregados a bordo do veículo. O empuxo é produzido quando os gases a alta pressão obtidos na combustão se expandem através de um bocal e são descarregados do foguete.

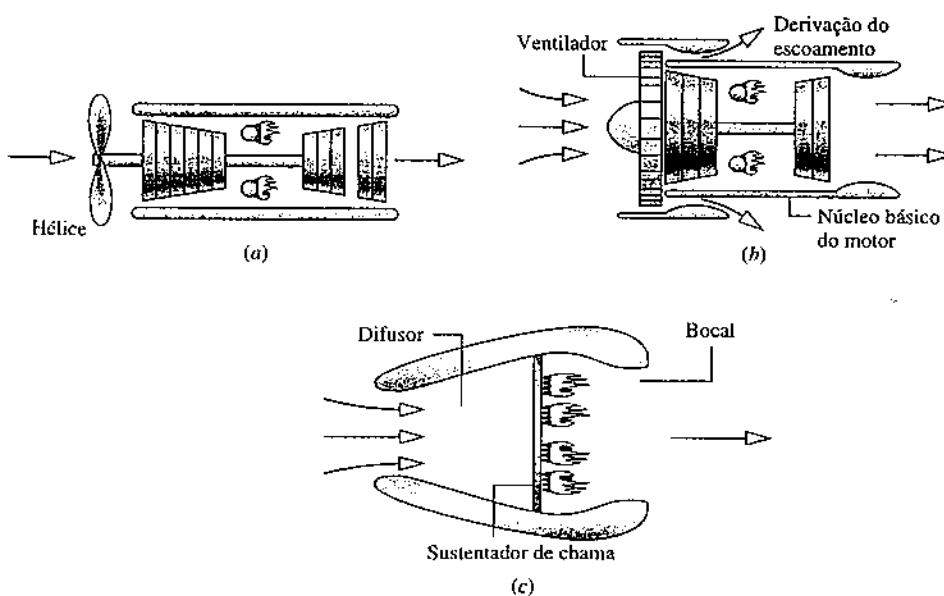


Fig. 9.27 Outros exemplos de motores de avião. (a) Turboélice. (b) Turbofan. (c) Estatorreator.

Considerando o Escoamento Compressível através de Bocais e Difusores

escoamento compressível

Em muitas aplicações de interesse em engenharia, os gases se movem a velocidades relativamente altas e apresentam variações apreciáveis de volume específico. Os escoamentos através de bocais e difusores de motores a jato discutidos na Seção 9.11 são exemplos importantes. Outros exemplos são os escoamentos através de túneis de vento, tubos de choque e ejetores de vapor. Esses escoamentos são conhecidos como escoamentos compressíveis. Nesta parte do capítulo, apresentamos alguns dos princípios que a análise de escoamentos compressíveis envolve.

9.12 Conceitos Preliminares do Escoamento Compressível

Os conceitos apresentados nesta seção desempenham papéis importantes no estudo dos escoamentos compressíveis. A equação da quantidade de movimento é apresentada em uma forma aplicável a uma análise de volumes de controle em regime permanente. A velocidade do som também é definida e os conceitos de número de Mach e estado de estagnação são discutidos.

9.12.1 Equação da Quantidade de Movimento para Escoamento Permanente Unidimensional

A análise dos escoamentos compressíveis requer os princípios da conservação de massa e energia, a segunda lei da termodinâmica e relações entre as propriedades termodinâmicas do gás em escoamento. Além disso, é necessária a segunda lei do movimento de Newton. A aplicação da segunda lei do movimento de Newton a sistemas de massa fixa (sistemas fechados) envolve a conhecida fórmula

$$\mathbf{F} = m\mathbf{a}$$

em que \mathbf{F} é a força resultante que atua sobre o sistema de massa m e \mathbf{a} é a aceleração. O objetivo desta discussão é apresentar a segunda lei do movimento de Newton de uma forma apropriada ao estudo dos volumes de controle que abordaremos nas discussões posteriores.

Considere o volume de controle mostrado na Fig. 9.28, que tem uma única entrada, designada por 1, e uma única saída, designada por 2. Supõe-se escoamento unidimensional nestas posições. As equações de taxa de energia e de entropia para esse volume de controle possuem termos que levam em conta transferências de energia e de entropia, respectivamente, nas entradas e nas saídas. A quantidade de movimento também pode ser transportada para dentro ou para fora do volume de controle nas entradas e nas saídas, e tais transferências podem ser contabilizadas como

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa temporal de transferência} \\ \text{de quantidade de movimento} \\ \text{para dentro ou para fora de} \\ \text{um volume de controle que} \\ \text{acompanha a vazão mássica} \end{array} \right] = \dot{m}\mathbf{V} \quad (9.30)$$

Nesta expressão, a quantidade de movimento por unidade de massa que escoou pela fronteira do volume de controle é dada pelo vetor velocidade \mathbf{V} . De acordo com o modelo de escoamento unidimensional, o vetor é normal à entrada ou à saída e orientado na direção do escoamento.

Em palavras, a segunda lei do movimento de Newton para volumes de controle é

$$\left[\begin{array}{l} \text{taxa temporal da} \\ \text{variação da quantidade} \\ \text{de movimento contida} \\ \text{no volume de controle} \end{array} \right] = \left[\begin{array}{l} \text{força resultante} \\ \text{atuando sobre} \\ \text{o volume de} \\ \text{controle} \end{array} \right] + \left[\begin{array}{l} \text{taxa líquida na qual a quantidade} \\ \text{de movimento é transferida para} \\ \text{dentro do volume de controle} \\ \text{acompanhando a vazão mássica} \end{array} \right]$$

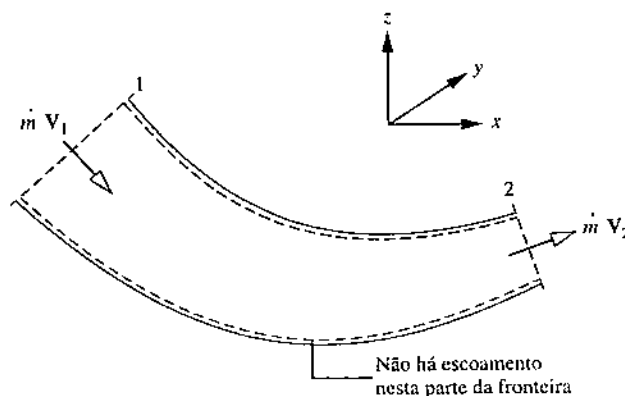


Fig. 9.28 Volume de controle em regime permanente com uma entrada e uma saída indicando as transferências de quantidade de movimento que acompanham a vazão em massa.

Em regime permanente, a quantidade de movimento total contida no volume de controle é constante no tempo. Consequentemente, quando se aplica a segunda lei do movimento de Newton a volumes de controle em regime permanente, é necessário considerar apenas a quantidade de movimento que acompanha as correntes de matéria que entram e saem e as forças que atuam sobre o volume de controle. A lei de Newton então estabelece que a força resultante F que atua sobre o volume de controle é igual à diferença entre as taxas de quantidade de movimento que sai e entra no volume de controle acompanhando o fluxo de massa. Isto é expresso pela seguinte equação de quantidade de movimento para regime permanente:

$$F = \dot{m}_2 V_2 - \dot{m}_1 V_1 = \dot{m}(V_2 - V_1) \tag{9.31}$$

equação de quantidade de movimento para regime permanente

Já que $\dot{m}_1 = \dot{m}_2$ em regime permanente, a vazão mássica comum é designada nesta expressão simplesmente por \dot{m} . A expressão da segunda lei de Newton do movimento dada pela Eq. 9.31 é suficiente para as discussões posteriores. Formulações para volumes de controle mais gerais são normalmente fornecidas em textos de mecânica dos fluidos.

TOME NOTA...

A força resultante F inclui as forças devidas à pressão que atua na entrada e na saída, as forças que atuam na parcela da fronteira através da qual não há fluxo de massa e a força da gravidade.

9.12.2 Velocidade do Som e Número de Mach

Uma onda sonora é uma pequena perturbação na pressão que se propaga através de um gás, líquido ou sólido a uma velocidade c que depende das propriedades do meio. Nesta seção, obtemos uma expressão que relaciona a velocidade do som, ou velocidade sônica, com outras propriedades. A velocidade do som é uma propriedade importante no estudo de escoamentos compressíveis.

MODELANDO ONDAS DE PRESSÃO. Iniciaremos de acordo com a Fig. 9.29a, que mostra uma onda de pressão se movendo para a direita com uma velocidade de intensidade c . A onda é gerada por um pequeno deslocamento do pistão. Conforme mostra a figura, a pressão, a massa específica e a temperatura na região à esquerda da onda afastam-se dos respectivos valores do fluido não perturbado à direita da onda, que são designados simplesmente por p , ρ e T . Após a onda ter passado, o fluido à sua esquerda fica em movimento permanente com uma velocidade de intensidade ΔV .

A Fig. 9.29a mostra a onda do ponto de vista de um observador estacionário. É mais fácil analisar esta situação do ponto de vista de um observador em repouso em relação à onda, conforme mostra a Fig. 9.29b. Ao adotarmos este ponto de vista, podemos aplicar uma análise em regime permanente ao volume de controle identificado na figura. Para um observador em repouso em relação à onda, tudo se passa como se o fluido estivesse se movendo da direita em direção à onda estacionária com velocidade c , pressão p , massa específica ρ e temperatura T e se afastando à esquerda com velocidade $c - \Delta V$, pressão $p + \Delta p$, massa específica $\rho + \Delta \rho$ e temperatura $T + \Delta T$.

Em regime permanente, o princípio da conservação de massa para o volume de controle se reduz a $\dot{m}_1 = \dot{m}_2$ ou

$$\rho A c = (\rho + \Delta \rho) A (c - \Delta V)$$

Após rearrumarmos, temos

$$0 = c \Delta \rho - \rho \Delta V - \Delta \rho \Delta V^0 \tag{9.32}$$

Quando a perturbação é fraca, o terceiro termo à direita na Eq. 9.32 pode ser desprezado, deixando

$$\Delta V = (c/\rho) \Delta \rho \tag{9.33}$$

Em seguida, a equação da quantidade de movimento, Eq. 9.31, é aplicada ao volume de controle em consideração. Já que a espessura da onda é pequena, as forças cisalhantes na parede são desprezíveis. O efeito da gravidade também é ignorado. Assim, as únicas forças importantes que atuam no volume de controle na direção do escoamento são as forças devidas à pressão na entrada e na saída. Com estas idealizações, o componente da equação da quantidade de movimento na direção do escoamento se reduz a

$$\begin{aligned} pA - (p + \Delta p)A &= \dot{m}(c - \Delta V) - \dot{m}c \\ &= \dot{m}(c - \Delta V - c) \\ &= (\rho A c)(-\Delta V) \end{aligned}$$

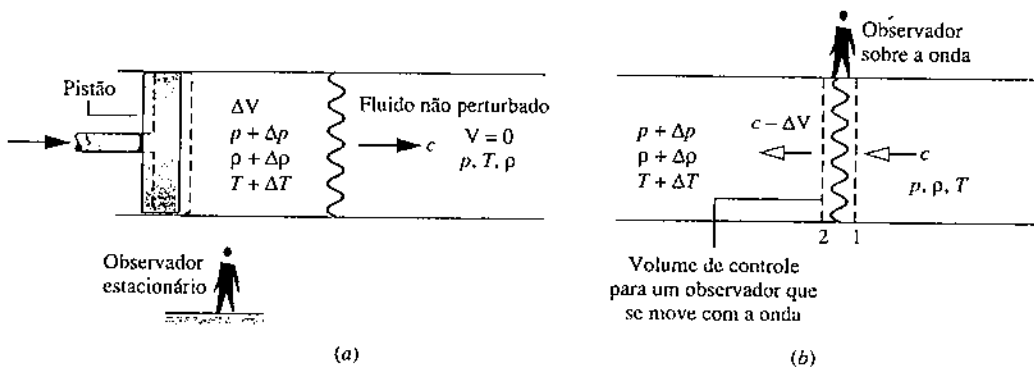


Fig. 9.29 Ilustrações utilizadas para analisar a propagação de uma onda sonora. (a) Propagação de uma onda de pressão através de um fluido em repouso, em relação a um observador estacionário. (b) Observador em repouso em relação à onda.

ou

$$\Delta p = \rho c \Delta V \quad (9.34)$$

Combinando as Eqs. 9.33 e 9.34 e resolvendo para c , temos

$$c = \sqrt{\frac{\Delta p}{\Delta \rho}} \quad (9.35)$$

ONDAS SONORAS. Para as ondas sonoras, as diferenças de pressão, massa específica e temperatura através da onda são bem pequenas. Em particular, $\Delta \rho \ll \rho$, o que justifica a retirada do terceiro termo da Eq. 9.32. Assim, a razão $\Delta p/\Delta \rho$ na Eq. 9.35 pode ser interpretada como a derivada da pressão em relação à massa específica através da onda. Além disso, experimentos indicam que a relação entre pressão e massa específica através de uma onda sonora é quase isentrópica. A expressão para a velocidade do som torna-se então,

$$c = \sqrt{\left(\frac{\partial p}{\partial \rho}\right)_s} \quad (9.36a)$$

ou, em termos de volume específico,

$$c = \sqrt{-v^2 \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_s} \quad (9.36b)$$

A velocidade do som é uma propriedade intensiva cujo valor depende do estado do meio pelo qual o som se propaga. Embora tenhamos considerado que o som se propaga isentropicamente, o meio por si só pode estar sofrendo qualquer processo.

Os meios para se calcular a velocidade c do som para gases, líquidos e sólidos são apresentados na Seção 11.5. O caso especial de um gás ideal será considerado aqui porque esse caso é usado extensivamente mais adiante no capítulo. Para esse caso, a relação entre pressão e volume específico de um gás ideal com entropia fixa é $pv^k = \text{constante}$, em que k é a razão entre calores específicos (Seção 6.11.2). Assim, $(\partial p/\partial v)_s = -kp/v$, e a Eq. 9.36b fornece $c = \sqrt{kp v}$. Ou, com a equação de estado de gás ideal

$$c = \sqrt{kRT} \quad (\text{gás ideal}) \quad (9.37)$$

▶ POR EXEMPLO para ilustrar o uso da Eq. 9.37, vamos calcular a velocidade do som no ar a 300 K (540°R) e 650 K (1170°R). Da Tabela A-20 a 300 K, $k = 1,4$. Assim

$$c = \sqrt{1,4 \left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}} \right) (300 \text{ K}) \left| \frac{1 \text{ kg} \cdot \text{m}^2/\text{s}^2}{1 \text{ N}} \right|} = 347 \frac{\text{m}}{\text{s}} \left(1138 \frac{\text{ft}}{\text{s}} \right)$$

A 650 K, $k = 1,37$ e $c = 506 \text{ m/s}$ (1660 ft/s), como se pode verificar. Como exemplos em unidades inglesas, considere a seguir hélio a 495°R (275 K) e 1080°R (600 K). Para um gás monoatômico, a razão entre calores específicos é essencialmente independente da temperatura e tem o valor $k = 1,67$. Assim, a 495°R

$$c = \sqrt{1,67 \left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{4 \text{ lb} \cdot \text{°R}} \right) (495 \text{ °R}) \left| \frac{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft}/\text{s}^2}{1 \text{ lbf}} \right|} = 3206 \frac{\text{ft}}{\text{s}} \left(977 \frac{\text{m}}{\text{s}} \right)$$

A 1080°R, $c = 4736 \text{ ft/s}$ (1444 m/s), como se pode verificar.

Número de Mach

Em discussões posteriores, a razão entre a velocidade V em um estado em um fluido que escoar e o valor da velocidade sônica c no mesmo estado desempenha papel importante. Esta razão é chamada número de Mach M

$$M = \frac{V}{c} \quad (9.38)$$

número de Mach

supersônico
subsônico

Quando $M > 1$, diz-se que o escoamento é supersônico; quando $M < 1$, o escoamento é subsônico; e quando $M = 1$, o escoamento é sônico. O termo *hipersônico* é usado para escoamentos com números de Mach muito maiores que 1, e o termo *transônico* se refere a escoamentos em que o número de Mach é próximo da unidade.



BIOCONEXÕES Durante séculos, os médicos têm utilizado sons provenientes do corpo humano para auxiliar em diagnósticos. Desde o início do século XIX, estetoscópios permitem a detecção de sons de forma mais eficaz. Os sons do corpo humano despertam o interesse também de pesquisadores. Por exemplo, em 1600 um observador descreveu um fenômeno que agora serve principalmente de diversão: coloque os polegares sobre as aberturas de seus ouvidos de forma que os canais auditivos fiquem completamente cobertos. Em seguida, com os cotovelos levantados, aperte as mãos em punhos e ouça um ruído muscular correspondente a um suave estrondo distante.

Os pesquisadores médicos e profissionais de hoje usam o som de várias formas. Pesquisadores descobriram que durante atividade intensa e repetitiva, os músculos do pulso de pessoas com doença de Parkinson sem tratamento produzem som em frequências muito inferiores do que as de indivíduos saudáveis. Esse conhecimento pode ser útil no monitoramento da degeneração muscular dos pacientes com Parkinson ou pode ajudar no diagnóstico precoce desta debilitante doença.

O método mais comumente encontrado na prática médica relacionado ao som corresponde a utilização deste em frequências superiores a audível pelo ouvido humano, e é conhecido como *ultrassom*. A *ultrassonografia* permite que os médicos observem o interior do corpo e avaliem estruturas sólidas no interior da cavidade abdominal. Os dispositivos de ultrassom emitem feixes de ondas sonoras no corpo e registram os ecos refletidos, conforme o feixe encontra regiões de diferentes densidades. As ondas sonoras refletidas produzem imagens de sombra na tela de um monitor de estruturas abaixo da pele. As imagens mostram a forma, o tamanho, e o movimento dos objetos-alvo no caminho do feixe.

Os obstetras normalmente usam ultrassom para avaliar o feto durante a gravidez. Os médicos de emergência usam ultrassom para avaliar a dor abdominal ou outros sintomas. A aplicação de ultrassom também é usada para quebrar pequenas pedras nos rins.

Cardiologistas utilizam uma aplicação de ultrassom conhecida como *ecocardiograma* para avaliar a função do coração e das válvulas cardíacas, medir o fluxo de sangue bombeado a cada curso, detectar coágulos de sangue nas veias e bloqueios nas artérias. Entre os diversos usos da ecocardiografia está o teste de *estresse*, em que o ecocardiograma é feito antes e depois do exercício, e o teste *transesofágico*, em que uma sonda com um transdutor na extremidade é posicionada no esôfago para estar mais perto do coração, permitindo assim imagens mais nítidas deste.

9.12.3 Determinação de Propriedades no Estado de Estagnação

Quando se lida com escoamentos compressíveis, muitas vezes é conveniente trabalhar com propriedades calculadas em um estado de referência conhecido como estado de estagnação. O estado de estagnação é aquele que um fluido que escoaria atingiria se fosse desacelerado até a velocidade zero isentropicamente. Podemos imaginar essa situação ocorrendo em um difusor que opera em regime permanente. Através da simplificação de um balanço de energia para este difusor, pode-se concluir que a entalpia no estado de estagnação associado a um estado real no escoamento em que a entalpia específica é h e a velocidade é V é dada por

estado de estagnação

$$h_o = h + \frac{V^2}{2} \quad (9.39)$$

entalpia de estagnação

A entalpia aqui designada como h_o é chamada entalpia de estagnação. A pressão p_o e a temperatura T_o no estado de estagnação são chamadas pressão de estagnação e temperatura de estagnação, respectivamente.

pressão e temperatura de estagnação



Análise do Escoamento Unidimensional Permanente em Bocais e Difusores

Embora o assunto escoamento compressível surja em grandes e importantes áreas de aplicação da engenharia, o restante desta apresentação focaliza apenas o escoamento através de bocais e difusores. Para discussões sobre outras áreas de aplicação, devem-se consultar textos que tratam de escoamento compressível.

Nesta seção, determinamos os formatos exigidos por bocais e difusores para escoamentos subsônico e supersônico. Isto é conseguido pela aplicação dos princípios de massa, energia, entropia e quantidade de movimento juntamente com as relações entre propriedades. Além disso, estudamos como o escoamento através de bocais é afetado à medida que as condições de saída do bocal variam. A discussão encerra-se com uma análise de choques normais, que podem existir em escoamentos supersônicos.

9.13.1 Efeitos da Variação de Área em Escoamentos Subsônicos e Supersônicos

O objetivo desta discussão é estabelecer critérios para se determinar se um bocal ou difusor deve ter um formato convergente, divergente ou convergente-divergente. Isto é obtido utilizando-se equações diferenciais que relacionam as principais variáveis que são obtidas por meio de balanços de massa e energia junto com as relações entre propriedades, como consideramos a seguir.

EQUAÇÕES DE GOVERNO DIFERENCIAIS. Vamos começar considerando um volume de controle que engloba um bocal ou difusor. Em regime permanente, a vazão em massa é constante, então

$$\rho AV = \text{constante}$$

Na forma diferencial

$$\begin{aligned} d(\rho AV) &= 0 \\ AV dp + \rho A dV + \rho V dA &= 0 \end{aligned}$$

ou, após dividir-se cada termo por ρAV ,

$$\frac{d\rho}{\rho} + \frac{dV}{V} + \frac{dA}{A} = 0 \quad (9.40)$$

Considerando $\dot{Q}_{vc} = \dot{W}_{vc} = 0$ e os efeitos de energia potencial desprezíveis, um balanço da taxa de energia com as devidas simplificações fornece

$$h_2 + \frac{V_2^2}{2} = h_1 + \frac{V_1^2}{2}$$

Substituindo a Eq. 9.39, segue-se que as entalpias de estagnação nos estados 1 e 2 são iguais: $h_{o2} = h_{o1}$. Já que qualquer estado a jusante da entrada pode ser considerado como o estado 2, deve ser satisfeita, em cada estado, a seguinte relação entre a entalpia específica e a energia cinética:

$$h + \frac{V^2}{2} = h_{o1} \quad (\text{constante})$$

Na forma diferencial esta se torna

$$dh = -V dV \quad (9.41)$$

Esta equação mostra que, se a velocidade aumenta (diminui) na direção do escoamento, a entalpia específica deve diminuir (aumentar) na direção do escoamento, e vice-versa.

Além das Eqs. 9.40 e 9.41, que expressam a conservação de massa e energia, devem-se levar em consideração relações entre as propriedades. Considerando-se que o escoamento ocorra isentropicamente, a relação entre propriedades (Eq. 6.10b)

$$T ds = dh - \frac{dp}{\rho}$$

simplifica-se e fornece

$$dh = \frac{1}{\rho} dp \quad (9.42)$$

Esta equação mostra que, quando a pressão aumenta ou diminui no sentido do escoamento, a entalpia específica varia do mesmo modo.

Montando a diferencial da relação entre propriedades $p = p(\rho, s)$

$$dp = \left(\frac{\partial p}{\partial \rho}\right)_s d\rho + \left(\frac{\partial p}{\partial s}\right)_\rho ds$$

O segundo termo desaparece em um escoamento isentrópico. Substituindo a Eq. 9.36a, temos

$$dp = c^2 d\rho \quad (9.43)$$

a qual mostra que, quando a pressão aumenta ou diminui no sentido do escoamento, a massa específica varia do mesmo modo.

Podem-se tirar outras conclusões combinando-se estas equações diferenciais. A combinação das Eqs. 9.41 e 9.42 resulta em

$$\frac{1}{\rho} dp = -V dV \quad (9.44)$$

a qual mostra que, se a velocidade aumenta (diminui) no sentido do escoamento, a pressão deve diminuir (aumentar) no sentido do escoamento.

Eliminando dp das Eqs. 9.43 e 9.44 e combinando o resultado com a Eq. 9.40, temos

$$\frac{dA}{A} = -\frac{dV}{V} \left[1 - \left(\frac{V}{c}\right)^2 \right]$$

ou, com o número de Mach M

$$\frac{dA}{A} = -\frac{dV}{V} (1 - M^2) \quad (9.45)$$

VARIAÇÃO DA ÁREA COM A VELOCIDADE. A Eq. 9.45 mostra quanto a área varia com a velocidade. Podem ser identificados quatro casos:

Caso 1: Bocal subsônico. $dV > 0$, $M < 1 \Rightarrow dA < 0$: O duto *converge* na direção do escoamento.

Caso 2: Bocal supersônico. $dV > 0$, $M > 1 \Rightarrow dA > 0$: O duto *diverge* na direção do escoamento.

Caso 3: Difusor supersônico. $dV < 0, M > 1 \Rightarrow dA < 0$: O duto converge na direção do escoamento.
Caso 4: Difusor subsônico. $dV < 0, M < 1 \Rightarrow dA > 0$: O duto diverge na direção do escoamento.

As conclusões a que chegamos com respeito à natureza do escoamento em bocais e difusores subsônicos e supersônicos são resumidas na Fig. 9.30. Na Fig. 9.30a, vemos que, para acelerar um fluido que escoava subsonicamente, deve-se usar um bocal convergente, mas uma vez que $M = 1$ seja atingido, uma aceleração adicional pode ocorrer somente em um bocal divergente. Na Fig. 9.30b, vemos que é necessário um difusor convergente para desacelerar um fluido que escoava supersonicamente, mas, uma vez que $M = 1$ seja atingido, pode ocorrer uma desaceleração adicional somente em um difusor divergente. Estas descobertas sugerem que um número de Mach unitário só pode ocorrer em uma posição em um bocal ou difusor no qual a área da seção reta é mínima. Essa posição de área mínima é chamada garganta.

garganta

Os desenvolvimentos nesta seção não exigiram a especificação de uma equação de estado; assim, as conclusões valem para todos os gases. Além disso, embora as conclusões tenham sido obtidas sob a restrição de escoamento isentrópico através de bocais e difusores, elas são pelo menos qualitativamente válidas para escoamentos reais, porque o escoamento através de bocais e difusores bem projetados é bem próximo do isentrópico. Eficiências isentrópicas de bocais (Seção 6.12) além de 95% podem ser obtidas na prática.

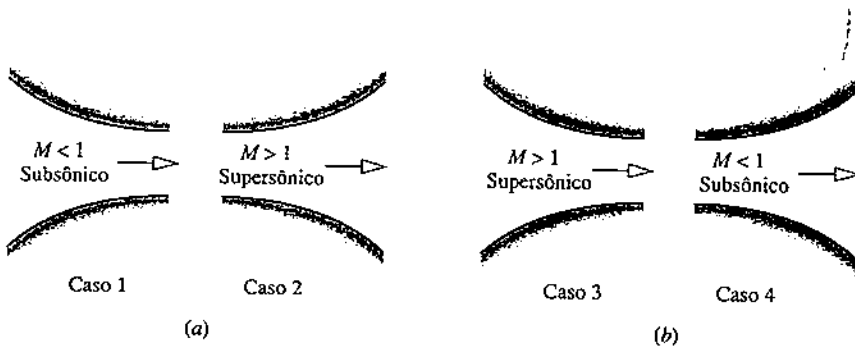


Fig. 9.30 Efeitos da variação de área em escoamentos subsônicos e supersônicos. (a) Bocais: V aumenta; h, p e ρ diminuem. (b) Difusores: V diminui; h, p e ρ aumentam.

9.13.2 Efeitos da Pressão a Jusante sobre a Vazão Mássica

Nesta discussão consideramos o efeito da variação da pressão a jusante sobre a vazão mássica em bocais. A pressão a jusante é a pressão na região de descarga fora do bocal. Primeiramente examinamos o caso de bocais convergentes e depois consideramos os bocais convergente-divergentes.

pressão a jusante

BOCAIS CONVERGENTES. A Fig. 9.31 mostra um duto convergente com condições de estagnação na entrada, descarregando em uma região em que é possível variar a pressão a jusante p_B . Para a série de casos denominados de a até e, vamos considerar como a vazão mássica \dot{m} e a pressão de saída do bocal p_E variam à medida que a pressão a jusante é reduzida mantendo-se fixas as condições na entrada.

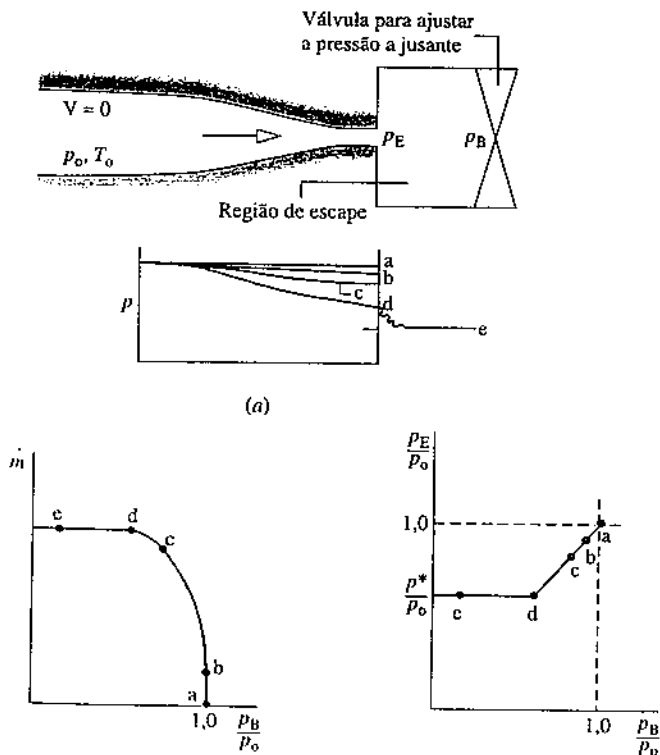


Fig. 9.31 Efeito da pressão a jusante na operação de um bocal convergente.

Quando $p_B = p_E = p_o$, não há escoamento, de forma que $\dot{m} = 0$. Isto corresponde ao caso a da Fig. 9.31. se a pressão a jusante p_B for reduzida, como nos casos b e c, haverá escoamento através do bocal. Enquanto o escoamento for subsônico, as informações sobre mudanças de condições na região de descarga podem ser transmitidas para montante. Diminuições na pressão a jusante resultam, assim, em maiores vazões mássicas e novas variações de pressão dentro do bocal. Em cada exemplo, a velocidade é subsônica ao longo de todo o bocal, e a pressão de saída é igual à pressão a jusante. Porém, o número de Mach na saída aumenta conforme p_B diminui, e eventualmente será atingido um número de Mach unitário na saída do bocal. A pressão correspondente a esta situação é designada por p^* , chamada *pressão crítica*. Este caso é representado por d na Fig. 9.31.

Lembrando que o número de Mach não pode aumentar além da unidade em uma seção convergente, passemos a considerar o que acontece quando a pressão a jusante é reduzida mais ainda até um valor menor que p^* , como representado pelo caso e. Já que a velocidade na saída é igual à velocidade do som, as informações sobre a variação das condições na região de descarga não podem ser mais transmitidas para montante do plano de saída. Consequentemente, reduções em p_B abaixo de p^* não produzem efeitos nas condições de escoamento do bocal. Nem a variação de pressão dentro do bocal nem a vazão mássica são afetadas. Nessas condições, diz-se que o bocal está estrangulado. Quando um bocal está estrangulado, a vazão mássica é a máxima possível para as condições de estagnação dadas. Para p_B menor que p^* , o escoamento se expande para fora do bocal para equiparar-se à pressão a jusante mais baixa, como mostra o caso e da Fig. 9.31. A variação de pressão fora do bocal não pode ser estimada com a utilização do modelo de escoamento unidimensional.

BOCAIS CONVERGENTES-DIVERGENTES. A Fig. 9.32 ilustra os efeitos da variação da pressão a jusante em um bocal *convergente-divergente*. A série de casos denominados a até j é considerada a seguir.

- Vamos primeiro discutir os casos denominados a, b, c e d. O caso a corresponde a $p_B = p_E = p_o$, para o qual não existe escoamento. Quando a pressão a jusante é ligeiramente menor que p_o (caso b), existe algum escoamento, e o escoamento é subsônico em toda a extensão do bocal. De acordo com a discussão da Fig. 9.30, a maior velocidade e a pressão mais baixa ocorrem na garganta, e a parte divergente funciona como um difusor no qual a pressão aumenta e a velocidade diminui na direção do escoamento. Se a pressão a jusante for reduzida ainda mais, correspondendo ao caso c, a vazão mássica e a velocidade na garganta serão maiores do que antes. Ainda assim, o escoamento permanece subsônico em toda a extensão e qualitativamente o mesmo do que no caso b. À medida que a pressão a jusante é reduzida, o número de Mach na garganta aumenta e eventualmente um número de Mach unitário é atingido nesse ponto (caso d). Como antes, a maior velocidade e a menor pressão ocorrem na garganta, e a parte divergente permanece como um difusor subsônico. Porém, devido ao fato de a velocidade na garganta ser sônica, o bocal agora está estrangulado: a vazão mássica máxima foi atingida para as condições de estagnação dadas. Reduções posteriores da pressão a jusante não podem resultar em aumento da vazão mássica.
- Quando a pressão a jusante é reduzida abaixo daquela correspondente ao caso d, o escoamento através da parte convergente e na garganta permanece inalterado. Porém, as condições dentro da parte divergente podem ser alteradas, como ilustram os casos e, f e g. No caso e, o fluido que passa pela garganta continua a se expandir e se torna supersônico na parte divergente logo a jusante da garganta; mas em uma certa posição ocorre uma brusca variação das propriedades. Isto é chamado choque normal. No choque, ocorre um aumento rápido e irreversível na pressão, acompanhado de uma rápida diminuição de escoamento supersônico para subsônico. A jusante do choque, o duto divergente funciona como um difusor subsônico no qual o fluido continua a se desacelerar e a pressão aumenta para equiparar-se à pressão a jusante imposta na saída. Se a pressão a jusante for reduzida ainda mais (caso f), a posição do choque move-se para jusante, mas o escoamento permanece qualitativamente o mesmo que no caso e. Com a continuação da redução da pressão a jusante, a posição do choque move-se ainda mais a jusante da garganta até localizar-se na saída (caso g). Nesse caso, o escoamento ao longo de todo o bocal é isentrópico, com escoamento subsônico na parte convergente, $M = 1$ na garganta, e escoamento supersônico na parte divergente. Já que o fluido que deixa o bocal passa por um choque, ele é subsônico logo a jusante do plano de saída.

escoamento estrangulado: bocal convergente

escoamento estrangulado: bocal convergente-divergente

choque normal

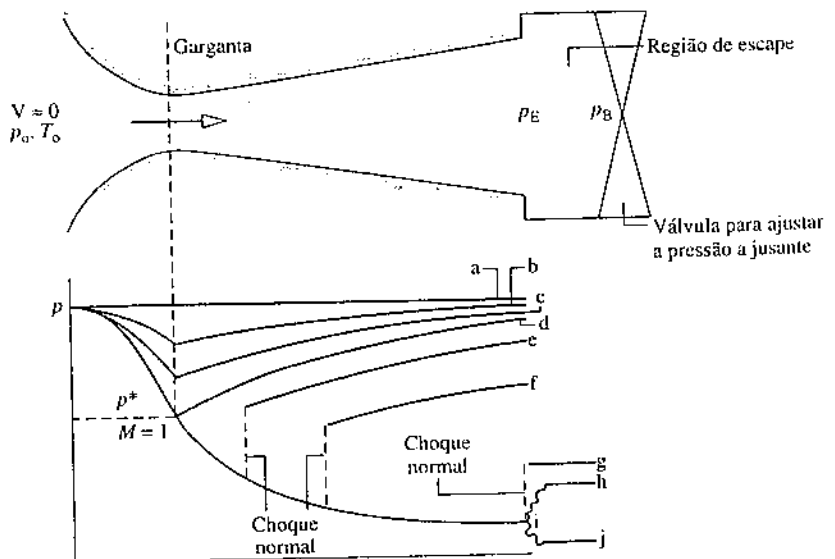


Fig. 9.32 Efeito da pressão a jusante na operação de um bocal convergente-divergente.

- Finalmente, vamos considerar os casos h, i e j, em que a pressão a jusante é menor que aquela correspondente ao caso g. Em cada um desses casos, o escoamento através do bocal não é afetado. O ajuste para a variação da pressão a jusante ocorre fora do bocal. No caso h, a pressão diminui continuamente à medida que o fluido se expande isentropicamente no bocal e depois aumenta até a pressão a jusante fora do bocal. A compressão que ocorre fora do bocal envolve *ondas de choque oblíquas*. No caso i, o fluido se expande isentropicamente até a pressão a jusante, e nenhum choque ocorre dentro ou fora do bocal. No caso j, o fluido se expande isentropicamente no bocal e então se expande fora do bocal até a pressão a jusante através de *ondas de expansão oblíquas*. Uma vez que $M = 1$ seja atingido na garganta, a vazão mássica fica fixa no valor máximo para as condições de estagnação dadas, de modo que a vazão mássica é a mesma para pressões a jusante correspondendo aos casos d até j. Variações de pressão fora do bocal que envolvam ondas oblíquas não podem ser estimadas com a utilização do modelo de escoamento unidimensional.

9.13.3 Escoamento através de um Choque Normal

Verificamos que, em certas condições, uma mudança rápida e abrupta de estado denominada choque ocorre no trecho divergente de um bocal supersônico. Em um choque *normal*, essa mudança de estado ocorre em um plano normal à direção do escoamento. O propósito desta discussão é desenvolver procedimentos para a determinação das variações de estado através de um choque normal.

MODELANDO CHOQUES NORMAIS. Um volume de controle que engloba um choque normal é mostrado na Fig. 9.33. O volume de controle é admitido em regime permanente com $\dot{W}_{vc} = 0$, $\dot{Q}_{vc} = 0$, e os efeitos da energia potencial desprezíveis. A espessura do choque é muito pequena (da ordem de 10^{-5} cm). Assim, não há variação significativa na área de escoamento ao longo do choque, embora este possa ocorrer em uma passagem divergente, e as forças que atuam na parede podem ser desprezadas em relação às forças de pressão que atuam nas posições a montante e a jusante, designadas, respectivamente, por x e y.

Os estados a montante e a jusante estão relacionados pelas seguintes equações:

Massa:

$$\rho_x V_x = \rho_y V_y \quad (9.46)$$

Energia:

$$h_x + \frac{V_x^2}{2} = h_y + \frac{V_y^2}{2} \quad (9.47a)$$

ou

$$h_{0x} = h_{0y} \quad (9.47b)$$

Movimento:

$$p_x - p_y = \rho_y V_y^2 - \rho_x V_x^2 \quad (9.48)$$

Entropia:

$$s_y - s_x = \sigma_{vc}/\dot{m} \quad (9.49)$$

Quando combinadas com as relações entre propriedades para o fluido em consideração, as Eqs. 9.46, 9.47 e 9.48 permitem a determinação das condições a jusante para condições especificadas a montante. A Eq. 9.49 que corresponde à Eq. 6.39 leva à importante conclusão de que o estado a jusante *tem de* ter uma entropia específica maior que o estado a montante, ou $s_y > s_x$.

LINHAS DE FANNO E RAYLEIGH. As equações de massa e de energia, Eqs. 9.46 e 9.47, podem ser combinadas com relações entre propriedades para o fluido em questão para fornecer uma equação que, quando representada em um diagrama $h-s$, é chamada linha de Fanno. Analogamente, as equações de massa e quantidade de movimento, Eqs. 9.46 e 9.48, podem ser combinadas para fornecer uma equação que, quando representada em um diagrama $h-s$, é chamada linha de Rayleigh. As linhas de Fanno e de Rayleigh estão traçadas em coordenadas $h-s$ na Fig. 9.34. Pode-se mostrar que o ponto de entropia máxima em cada linha, pontos a e b, corresponde a $M = 1$. Pode-se mostrar também que os ramos superior e inferior de cada linha correspondem, respectivamente, a velocidades subsônicas e supersônicas.

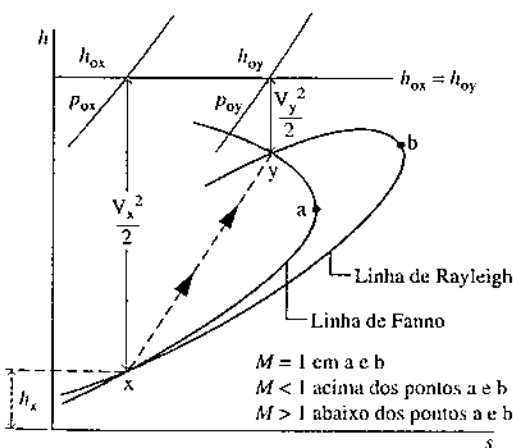


Fig. 9.34 Interseção das linhas de Fanno e de Rayleigh como uma solução para as equações de choque normal.

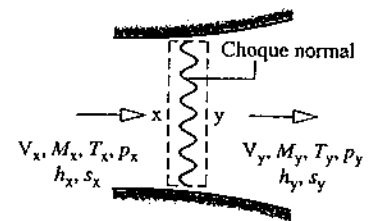


Fig. 9.33 Volume de controle englobando um choque normal.

O estado a jusante y deve satisfazer simultaneamente as equações de massa, energia e quantidade de movimento, e assim o estado y está fixado pela interseção das linhas de Fanno e de Rayleigh que passam pelo estado x . Já que $s_y > s_x$, pode-se concluir que o escoamento ao longo do choque só pode passar de x para y . Consequentemente, a velocidade muda de supersônica antes do choque ($M_x > 1$) para subsônica após o choque ($M_y < 1$). Esta conclusão condiz com a discussão dos casos e, f e g da Fig. 9.32. Um aumento significativo na pressão ao longo do choque acompanha a diminuição da velocidade. A Fig. 9.34 também indica os estados de estagnação correspondentes aos estados a montante e a jusante do choque. A entalpia de estagnação não muda ao longo do choque, mas há uma diminuição marcante da pressão de estagnação associada ao processo irreversível que ocorre na região do choque normal.

9.14 Escoamento de Gases Ideais com Calores Específicos Constantes em Bocais e Difusores

A discussão sobre o escoamento em bocais e difusores apresentada na Seção 9.13 não necessita de qualquer hipótese acerca da equação de estado, e portanto os resultados obtidos valem de maneira geral. A atenção agora é voltada para gases ideais com calores específicos constantes. Este caso é apropriado para muitos problemas práticos que envolvem escoamento através de bocais e difusores. A hipótese de calores específicos constantes também permite a dedução de equações analíticas relativamente simples.

9.14.1 Funções de Escoamento Isentrópico

Iniciaremos desenvolvendo equações que relacionam um estado em um escoamento compressível com o estado de estagnação correspondente. Para o caso de gás ideal com c_p constante, a Eq. 9.39 torna-se

$$T_o = T + \frac{V^2}{2c_p}$$

em que T_o é a temperatura de estagnação. Usando a Eq. 3.47a, $c_p = kR/(k-1)$, juntamente com as Eqs. 9.37 e 9.38, a relação entre a temperatura T e o número de Mach M do gás que escoia e a temperatura de estagnação T_o correspondente é

$$\frac{T_o}{T} = 1 + \frac{k-1}{2} M^2 \quad (9.50)$$

Com a Eq. 6.43, uma relação entre a temperatura T e a pressão p do gás que escoia e a temperatura de estagnação T_o e a pressão de estagnação p_o correspondentes é

$$\frac{p_o}{p} = \left(\frac{T_o}{T}\right)^{k/(k-1)}$$

Inserindo a Eq. 9.50 nesta expressão temos

$$\frac{p_o}{p} = \left(1 + \frac{k-1}{2} M^2\right)^{k/(k-1)} \quad (9.51)$$

Embora as condições sônicas possam não ser realmente atingidas em um certo escoamento, é conveniente dispor de uma expressão que relacione a área A em uma dada seção à área A^* que seria necessária para escoamento sônico ($M = 1$) com a mesma vazão mássica e o mesmo estado de estagnação. Estas áreas estão relacionadas por

$$\rho AV = \rho^* A^* V^*$$

em que ρ^* e V^* são a massa específica e a velocidade, respectivamente, quando $M = 1$. Substituindo a equação de estado de gás ideal, juntamente com as Eqs. 9.37 e 9.38, e resolvendo para A/A^* , temos

$$\frac{A}{A^*} = \frac{1}{M} \frac{p^*}{p} \left(\frac{T}{T^*}\right)^{1/2} = \frac{1}{M} \frac{p^*/p_o}{p/p_o} \left(\frac{T/T_o}{T^*/T_o}\right)^{1/2}$$

em que T^* e p^* são, respectivamente, a temperatura e a pressão quando $M = 1$. Então, com as Eqs. 9.50 e 9.51,

$$\frac{A}{A^*} = \frac{1}{M} \left[\left(\frac{2}{k+1}\right) \left(1 + \frac{k-1}{2} M^2\right) \right]^{(k+1)/2(k-1)} \quad (9.52)$$

A variação de A/A^* com M é dada na Fig. 9.35 para $k = 1,4$. A figura mostra que um único valor de A/A^* corresponde a qualquer escolha de M . Porém, para um dado valor de A/A^* diferente da unidade, existem dois possíveis valores para o número de Mach, um subsônico e o outro supersônico. Isto está de acordo com a discussão da Fig. 9.30, na qual foi determinado que uma passagem convergente-divergente com uma seção de área mínima é necessária para acelerar um escoamento da velocidade subsônica para supersônica.

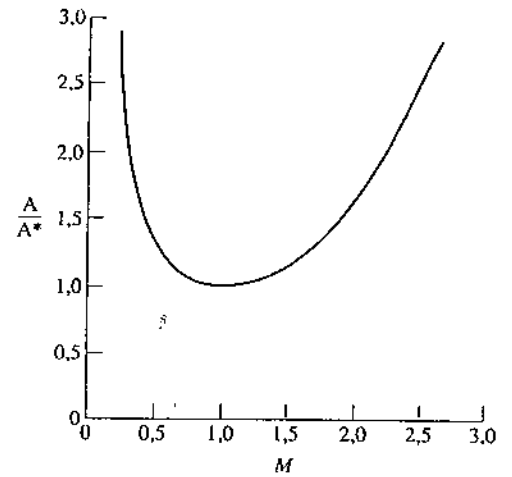
As Eqs. 9.50, 9.51 e 9.52 permitem computar e tabular as razões T/T_0 , p/p_0 e A/A^* versus o número de Mach como a única variável independente para um valor especificado de k . A Tabela 9.2 fornece uma tabulação desse tipo para $k = 1,4$. Esta tabela facilita a análise do escoamento através de bocais e difusores. As Eqs. 9.50, 9.51 e 9.52 também podem ser prontamente calculadas por meio de programas de computador, como o *Interactive Thermodynamics: IT*.

No Exemplo 9.14, consideramos o efeito da pressão de retorno sobre o fluxo em um bocal convergente. O primeiro passo da análise é checar se o fluxo está comprimido.

TABELA 9.2

Funções de Escoamento Isentrópico para um Gás Ideal com $k = 1,4$

M	T/T_0	p/p_0	A/A^*
0	1,000 00	1,000 00	∞
0,10	0,998 00	0,993 03	5,8218
0,20	0,992 06	0,972 50	2,9635
0,30	0,982 32	0,939 47	2,0351
0,40	0,968 99	0,895 62	1,5901
0,50	0,952 38	0,843 02	1,3398
0,60	0,932 84	0,784 00	1,1882
0,70	0,910 75	0,720 92	1,094 37
0,80	0,886 52	0,656 02	1,038 23
0,90	0,860 58	0,591 26	1,008 86
1,00	0,833 33	0,528 28	1,000 00
1,10	0,805 15	0,468 35	1,007 93
1,20	0,776 40	0,412 38	1,030 44
1,30	0,747 38	0,360 92	1,066 31
1,40	0,718 39	0,314 24	1,1149
1,50	0,689 65	0,272 40	1,1762
1,60	0,661 38	0,235 27	1,2502
1,70	0,633 72	0,202 59	1,3376
1,80	0,606 80	0,174 04	1,4390
1,90	0,580 72	0,149 24	1,5552
2,00	0,555 56	0,127 80	1,6875
2,10	0,531 35	0,109 35	1,8369
2,20	0,508 13	0,093 52	2,0050
2,30	0,485 91	0,079 97	2,1931
2,40	0,464 68	0,068 40	2,4031

Fig. 9.35 Variação de A/A^* versus o número de Mach em um escoamento isentrópico para $k = 1,4$.

EXEMPLO 9.14

Determinando o Efeito da Pressão a Jusante: Bocal Convergente

Um bocal convergente tem uma área de saída de $0,001 \text{ m}^2$. O ar entra no bocal com velocidade desprezível a uma pressão de $1,0 \text{ MPa}$ e a uma temperatura de 360 K . Para escoamento isentrópico de um gás ideal com $k = 1,4$, determine a vazão mássica, em kg/s , e o número de Mach na saída para pressões a jusante de (a) 500 kPa e (b) 784 kPa .

SOLUÇÃO

Dado: Ar escoá isentropicamente a partir de condições de estagnação especificadas por um bocal com uma área de saída conhecida.

Pede-se: Para pressões a jusante de 500 e 784 kPa , determine a vazão mássica, em kg/s , e o número de Mach na saída.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

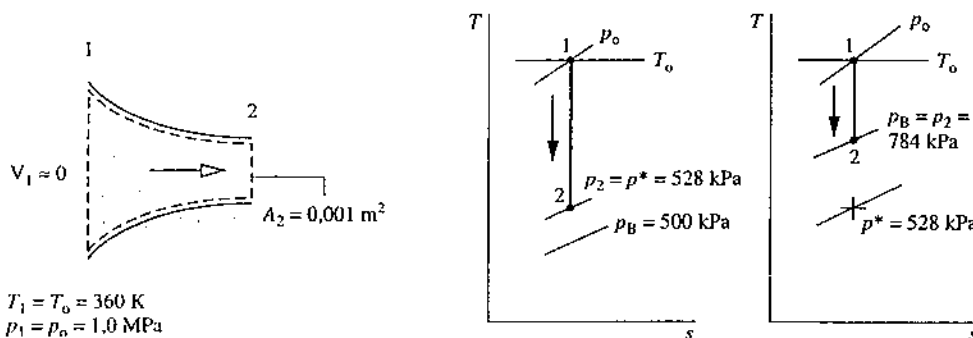


Fig. E9.14

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado no esboço opera em regime permanente.
2. O ar é modelado como um gás ideal com $k = 1,4$.
3. O escoamento através do bocal é isentrópico.

Análise: O primeiro passo é verificar se o escoamento está estrangulado. Com $k = 1,4$ e $M = 1,0$, a Eq. 9.51 fornece $p^*/p_0 = 0,528$.

- 1 Como $p_0 = 1,0$ MPa, a pressão crítica é $p^* = 528$ kPa. Assim, para pressões a jusante de 528 kPa ou menos, o número de Mach é unitário na saída e o bocal está estrangulado.

(a) Dessa discussão segue-se que, para uma pressão a jusante de 500 kPa, o bocal está estrangulado. Na saída, $M_2 = 1,0$ e a pressão na saída iguala-se à pressão crítica, $p_2 = 528$ kPa. A vazão mássica é o valor máximo que pode ser atingido para as condições de estagnação dadas. Com a equação de estado de gás ideal, a vazão mássica fica

$$\dot{m} = \rho_2 A_2 V_2 = \frac{p_2}{RT_2} A_2 V_2$$

A área de saída A_2 exigida por esta expressão é especificada como 10^{-3} m². Como $M = 1$ na saída, a temperatura de saída T_2 pode ser determinada da Eq. 9.50, que, com o rearranjo, torna-se

$$T_2 = \frac{T_0}{1 + \frac{k-1}{2} M^2} = \frac{360 \text{ K}}{1 + \left(\frac{1,4-1}{2}\right) (1)^2} = 300 \text{ K}$$

Então, com a Eq. 9.37, a velocidade de saída V_2 é

$$\begin{aligned} V_2 &= \sqrt{kRT_2} \\ &= \sqrt{1,4 \left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}} \right) (300 \text{ K}) \left| \frac{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2}{1 \text{ N}} \right|} = 347,2 \text{ m/s} \end{aligned}$$

Finalmente

$$\dot{m} = \frac{(528 \times 10^3 \text{ N/m}^2)(10^{-3} \text{ m}^2)(347,2 \text{ m/s})}{\left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}} \right) (300 \text{ K})} = 2,13 \text{ Kg/s}$$

(b) Já que a pressão a jusante de 784 kPa é maior que a pressão crítica determinada, o escoamento em toda a extensão do bocal é subsônico e a pressão de saída é igual à pressão a jusante, $p_2 = 784$ kPa. Pode-se encontrar o número de Mach na saída através da resolução da Eq. 9.51, obtendo-se

$$M_2 = \left\{ \frac{2}{k-1} \left[\left(\frac{p_0}{p_2} \right)^{(k-1)/k} - 1 \right] \right\}^{1/2}$$

Substituindo valores, temos

$$M_2 = \left\{ \frac{2}{1,4-1} \left[\left(\frac{1 \times 10^6}{7,84 \times 10^5} \right)^{0,286} - 1 \right] \right\}^{1/2} = 0,6$$

Com o número de Mach na saída conhecido, a temperatura de saída T_2 pode ser determinada a partir da Eq. 9.50 como sendo 336 K. A velocidade de saída é, então

$$\begin{aligned} V_2 &= M_2 c_2 = M_2 \sqrt{kRT_2} = 0,6 \sqrt{1,4 \left(\frac{8314}{28,97} \right) (336)} \\ &= 220,5 \text{ m/s} \end{aligned}$$

A vazão mássica é

$$\begin{aligned} \dot{m} &= \rho_2 A_2 V_2 = \frac{p_2}{RT_2} A_2 V_2 = \frac{(784 \times 10^3)(10^{-3})(220,5)}{(8314/28,97)(336)} \\ &= 1,79 \text{ kg/s} \end{aligned}$$

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o modelo de gás ideal com k constante na análise de escoamento isentrópico através de um bocal convergente.
- compreender quando o escoamento estrangulado ocorre em um bocal convergente para diferentes pressões a jusante.
- determinar as condições no estrangulamento e a vazão mássica para diferentes pressões a jusante e um estado de estagnação fixo.

- 1 O uso da Tabela 9.2 reduz alguns dos cálculos necessários para a solução. Deixamos como exercício o desenvolvimento de uma solução utilizando esta tabela. Observe também que o primeiro passo da análise é verificar se o escoamento está estrangulado.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando as funções de escoamento isentrópico da Tabela 9.2, determine a temperatura de saída e o número de Mach para uma pressão a jusante de 843 kPa. Resposta: 342,9 K, 0,5.

9.14.2 Funções de Choque Normal

A seguir, vamos desenvolver equações analíticas para choques normais para o caso de um gás ideal com calores específicos constantes. Para esse caso, segue-se da equação de energia, Eq. 9.47b, que não há variação alguma da temperatura de estagnação ao longo do choque, $T_{0x} = T_{0y}$. Então, com a Eq. 9.50, obtemos a seguinte expressão para a razão entre temperaturas ao longo do choque:

$$\frac{T_y}{T_x} = \frac{1 + \frac{k-1}{2} M_x^2}{1 + \frac{k-1}{2} M_y^2} \quad (9.53)$$

Rearrmando a Eq. 9.48, temos

$$p_x + \rho_x V_x^2 = p_y + \rho_y V_y^2$$

Substituindo a equação de estado de gás ideal, juntamente com as Eqs. 9.37 e 9.38, temos que a razão entre a pressão a jusante do choque e a pressão a montante é

$$\frac{p_y}{p_x} = \frac{1 + kM_x^2}{1 + kM_y^2} \quad (9.54)$$

Analogamente, a Eq. 9.46 torna-se

$$\frac{p_y}{p_x} = \sqrt{\frac{T_y}{T_x}} \frac{M_x}{M_y}$$

A equação a seguir, que relaciona os números de Mach M_x e M_y ao longo do choque, pode ser obtida quando as Eqs. 9.53 e 9.54 são substituídas nesta expressão

$$M_y^2 = \frac{M_x^2 + \frac{2}{k-1}}{\frac{2k}{k-1} M_x^2 - 1} \quad (9.55)$$

A razão entre as pressões de estagnação ao longo do choque p_{0y}/p_{0x} às vezes é útil. Deixamos como exercício mostrar que

$$\frac{p_{0y}}{p_{0x}} = \frac{M_x}{M_y} \left(\frac{1 + \frac{k-1}{2} M_y^2}{1 + \frac{k-1}{2} M_x^2} \right)^{(k+1)/2(k-1)} \quad (9.56)$$

Como não há variação de área ao longo de um choque, as Eqs. 9.52 e 9.56 são combinadas para fornecer

$$\frac{A_x^*}{A_y^*} = \frac{p_{0y}}{p_{0x}} \quad (9.57)$$

TABELA 9.3

Funções de Choque Normal para um Gás Ideal com $k = 1,4$

M_x	M_y	p_y/p_x	T_y/T_x	p_{0y}/p_{0x}
1,00	1,000 00	1,0000	1,0000	1,000 00
1,10	0,911 77	1,2450	1,0649	0,998 92
1,20	0,842 17	1,5133	1,1286	0,992 80
1,30	0,785 96	1,8050	1,1909	0,979 35
1,40	0,739 71	2,1200	1,2547	0,958 19
1,50	0,701 09	2,4583	1,3202	0,929 78
1,60	0,668 44	2,8201	1,3880	0,895 20
1,70	0,640 55	3,2050	1,4583	0,855 73
1,80	0,616 50	3,6133	1,5316	0,812 68
1,90	0,595 62	4,0450	1,6079	0,767 35
2,00	0,577 35	4,5000	1,6875	0,720 88
2,10	0,561 28	4,9784	1,7704	0,674 22
2,20	0,547 06	5,4800	1,8569	0,628 12
2,30	0,534 41	6,0050	1,9468	0,583 31
2,40	0,523 12	6,5533	2,0403	0,540 15
2,50	0,512 99	7,1250	2,1375	0,499 02
2,60	0,503 87	7,7200	2,2383	0,460 12
2,70	0,495 63	8,3383	2,3429	0,423 59
2,80	0,488 17	8,9800	2,4512	0,389 46
2,90	0,481 38	9,6450	2,5632	0,357 73
3,00	0,475 19	10,333	2,6790	0,328 34
4,00	0,434 96	18,500	4,0469	0,138 76
5,00	0,415 23	29,000	5,8000	0,061 72
10,00	0,387 57	116,50	20,388	0,003 04
∞	0,377 96	∞	∞	0,0

Para valores especificados de M_x e uma razão entre calores específicos k , o número de Mach a jusante de um choque pode ser encontrado a partir da Eq. 9.55. Então, com M_x , M_y e k conhecidos, as razões T_y/T_x , p_y/p_x e p_{0y}/p_{0x} podem ser determinadas a partir das Eqs. 9.53, 9.54 e 9.56. Em consequência, podem-se construir tabelas que forneçam M_y , T_y/T_x , p_y/p_x e p_{0y}/p_{0x} versus o número de Mach M_x como a única variável independente para um valor de k especificado. A Tabela 9.3 é uma tabulação desse tipo para $k = 1,4$.

No próximo exemplo, consideramos o efeito da pressão a jusante sobre o escoamento em um bocal convergente-divergente. Os principais elementos da análise incluem determinar se o escoamento está estrangulado e se existe um choque normal.

▶ ▶ EXEMPLO 9.15 ▶

Determinando o Efeito da Pressão a Jusante: Bocal Convergente-Divergente

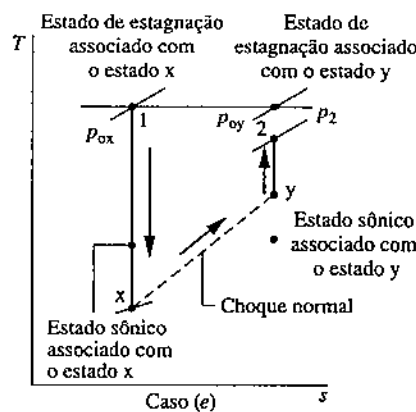
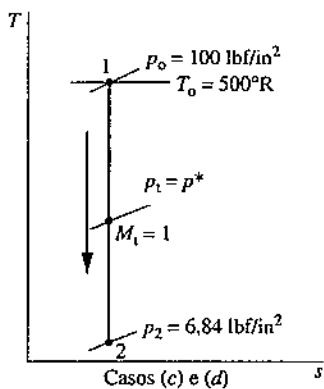
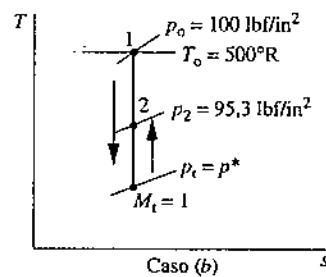
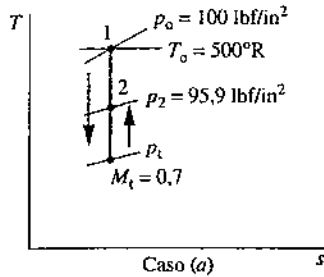
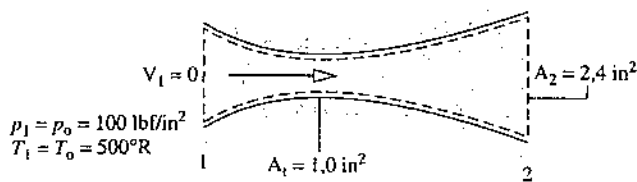
- Um bocal convergente-divergente que opera em regime permanente tem uma área de garganta de $1,0 \text{ in}^2$ ($0,0006 \text{ m}^2$) e uma área de saída de $2,4 \text{ in}^2$ ($0,001 \text{ m}^2$). O ar entra no bocal com uma velocidade desprezível a uma pressão de 100 lbf/in^2 ($689,5 \text{ kPa}$) e a uma temperatura de 500°R ($4,6^\circ\text{C}$). Considerando o ar um gás ideal com $k = 1,4$, determine a vazão mássica, em lb/s , a pressão na saída, em lbf/in^2 , e o número de Mach na saída para cada um dos seguintes casos. (a) Escoamento isentrópico com $M = 0,7$ na garganta. (b) Escoamento isentrópico com $M = 1$ na garganta e a parcela divergente funcionando como um difusor. (c) Escoamento isentrópico com $M = 1$ na garganta e a parcela divergente funcionando como um bocal. (d) Escoamento isentrópico no bocal com um choque normal localizado na saída. (e) Um choque normal localizado na seção divergente em uma posição em que a área é $2,0 \text{ in}^2$ ($0,001 \text{ m}^2$). No resto do bocal, o escoamento é isentrópico.

SOLUÇÃO

Dado: Ar esco a partir de condições de estagnação especificadas por um bocal convergente-divergente com garganta e área de saída conhecidas.

Pede-se: A vazão mássica, a pressão de saída e o número de Mach na saída devem ser determinados para cada um dos cinco casos.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado no desenho opera em regime permanente. Os diagramas $T-s$ fornecidos localizam estados dentro do bocal.
2. O ar é modelado como um gás ideal com $k = 1,4$.
3. O escoamento através do bocal é isentrópico em toda a sua extensão, exceto no caso (e), em que um choque ocorre na seção divergente.

$1,0 \text{ in}^2 = 0,0006 \text{ m}^2$
$2,4 \text{ in}^2 = 0,001 \text{ m}^2$
$6,84 \text{ lbf/in}^2 = 47,2 \text{ kPa}$
$95,3 \text{ lbf/in}^2 = 657,1 \text{ kPa}$
$95,9 \text{ lbf/in}^2 = 661,2 \text{ kPa}$
$100 \text{ lbf/in}^2 = 689,5 \text{ kPa}$
$500^\circ\text{R} = 4,6^\circ\text{C}$

Fig. E9.15

Análise:

(a) O diagrama $T-s$ mostra os estados percorridos pelo gás neste caso. São conhecidos os seguintes dados: o número de Mach na garganta, $M_1 = 0,7$, a área da garganta, $A_1 = 1,0 \text{ in}^2$, e a área da saída, $A_2 = 2,4 \text{ in}^2$. O número de Mach na saída M_2 , a temperatura na saída T_2 e a pressão na saída p_2 podem ser determinados por meio da identidade

$$\frac{A_2}{A^*} = \frac{A_2}{A_1} \frac{A_1}{A^*}$$

Com $M_1 = 0,7$, a Tabela 9.2 fornece $A_1/A^* = 1,09437$. Assim

$$\frac{A_2}{A^*} = \left(\frac{2,4 \text{ in}^2}{1,0 \text{ in}^2} \right) (1,09437) = 2,6265$$

O escoamento em toda a extensão do bocal, incluindo a saída, é subsônico. Consequentemente, com esse valor de A_2/A^* , a Tabela 9.2 fornece $M_2 \approx 0,24$. Para $M_2 = 0,24$, $T_2/T_0 = 0,988$ e $p_2/p_0 = 0,959$. Como a temperatura e a pressão de estagnação são 500°R e 100 lbf/in^2 , respectivamente, segue-se que $T_2 = 494^\circ\text{R}$ e $p_2 = 95,9 \text{ lbf/in}^2$.

A velocidade na saída é

$$\begin{aligned} V_2 &= M_2 c_2 = M_2 \sqrt{kRT_2} \\ &= 0,24 \sqrt{1,4 \left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{28,97 \text{ lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) (494^\circ\text{R}) \left| \frac{32,2 \text{ lb} \cdot \text{ft/s}^2}{1 \text{ lbf}} \right|} \\ &= 262 \text{ ft/s} \end{aligned}$$

A vazão mássica é

$$\begin{aligned} \dot{m} &= \rho_2 A_2 V_2 = \frac{p_2}{RT_2} A_2 V_2 \\ &= \frac{(95,9 \text{ lbf/in}^2)(2,4 \text{ in}^2)(262 \text{ ft/s})}{\left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{28,97 \text{ lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) (494^\circ\text{R})} = 2,29 \text{ lb/s} \end{aligned}$$

(b) O diagrama $T-s$ mostra os estados percorridos pelo gás neste caso. Já que $M = 1$ na garganta, temos $A_1 = A^*$, e assim $A_2/A^* = 2,4$. A Tabela 9.2 fornece dois números de Mach para esta razão: $M \approx 0,26$ e $M \approx 2,4$. A seção divergente funciona como um difusor nesta parte do exemplo; conseqüentemente, o valor subsônico é apropriado. O valor supersônico é apropriado para o item (c).

Assim, a partir da Tabela 9.2 tem-se em $M_2 = 0,26$, $T_2/T_0 = 0,986$ e $p_2/p_0 = 0,953$. Como $T_0 = 500^\circ\text{R}$ e $p_0 = 100 \text{ lbf/in}^2$, segue-se que $T_2 = 493^\circ\text{R}$ e $p_2 = 95,3 \text{ lbf/in}^2$.

A velocidade na saída é

$$\begin{aligned} V_2 &= M_2 c_2 = M_2 \sqrt{kRT_2} \\ &= 0,26 \sqrt{(1,4) \left(\frac{1545}{28,97} \right) (493) [32,2]} = 283 \text{ ft/s} \end{aligned}$$

A vazão mássica é

$$\dot{m} = \frac{p_2}{RT_2} A_2 V_2 = \frac{(95,3)(2,4)(283)}{\left(\frac{1545}{28,97} \right) (493)} = 2,46 \text{ lb/s}$$

Esta é a vazão mássica máxima para a geometria e condições de estagnação especificadas: o escoamento está estrangulado.

(c) O diagrama $T-s$ mostra os estados percorridos pelo gás neste caso. Como discutimos no item (b), o número de Mach na saída nesta parte do exemplo é $M_2 = 2,4$. Com isto, a Tabela 9.2 fornece $p_2/p_0 = 0,0684$. Com $p_0 = 100 \text{ lbf/in}^2$, a pressão na saída é $p_2 = 6,84 \text{ lbf/in}^2$. Já que o bocal está estrangulado, a vazão mássica é a mesma que a obtida no item (b).

(d) Como um choque normal está localizado na saída e o escoamento a montante do choque é isentrópico, o número de Mach M_x e a pressão p_x correspondem aos valores encontrados no item (c), $M_x = 2,4$, $p_x = 6,84 \text{ lbf/in}^2$. Então, da Tabela 9.3, $M_y \approx 0,52$ e $p_y/p_x = 6,5533$. A pressão a jusante do choque é, portanto, $44,82 \text{ lbf/in}^2$. Esta é a pressão na saída. A vazão mássica é a mesma que a obtida no item (b).

(e) O diagrama $T-s$ mostra os estados percorridos pelo gás. Sabe-se que um choque está localizado na seção divergente onde a área é $A_x = 2,0 \text{ in}^2$. Como ocorre um choque, o escoamento é sônico na garganta, de modo que $A_x^* = A_1 = 1,0 \text{ in}^2$. O número de Mach M_x pode então ser encontrado a partir na Tabela 9.2, usando-se $A_x/A_x^* = 2$, como sendo $M_x = 2,2$.

O número de Mach na saída pode ser determinado por meio da identidade

$$\frac{A_2}{A_y^*} = \left(\frac{A_2}{A_x^*} \right) \left(\frac{A_x^*}{A_y^*} \right)$$

Substituindo A_x^*/A_y^* pela Eq. 9.57, temos

$$\frac{A_2}{A_y^*} = \left(\frac{A_2}{A_x^*} \right) \left(\frac{p_{0x}}{p_{0y}} \right)$$

em que p_{0x} e p_{0y} são as pressões de estagnação antes e depois do choque, respectivamente. Com $M_x = 2,2$, a razão entre pressões de estagnação é obtida da Tabela 9.3 como sendo $p_{0y}/p_{0x} = 0,62812$. Assim

$$\frac{A_2}{A_y^*} = \left(\frac{2,4 \text{ in}^2}{1,0 \text{ in}^2} \right) (0,62812) = 1,51$$

Utilizando esta razão e observando que o escoamento é subsônico após o choque, a Tabela 9.2 nos fornece $M_2 \approx 0,43$, para o qual $p_2/p_{0y} = 0,88$.

A pressão na saída pode ser determinada por meio da identidade

$$p_2 = \left(\frac{p_2}{p_{0y}} \right) \left(\frac{p_{0y}}{p_{0x}} \right) p_{0x} = (0,88)(0,628) \left(100 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2} \right) = 55,3 \text{ lbf/in}^2$$

Já que o escoamento está estrangulado, a vazão mássica é a mesma que a obtida no item (b).

- 1 Com relação aos casos indicados na Fig. 9.32, o item (a) deste exemplo corresponde ao caso c na figura, o item (b) corresponde ao caso d, o item (c) corresponde ao caso i, o item (d) corresponde ao caso g e o item (e) corresponde ao caso f.

Teste-RELÂMPAGO

Qual é a temperatura de estagnação, em $^\circ\text{R}$, correspondente ao estado de saída para o caso (e)? Resposta: 500°R .

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar o escoamento isentrópico através de um bocal convergente-divergente para um gás ideal com k constante.
- compreender a ocorrência do escoamento estrangulado e de choques normais em um bocal convergente-divergente para diferentes pressões a jusante.
- analisar o escoamento através de um bocal convergente-divergente quando choques normais estão presentes para um gás ideal com k constante.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo, estudamos a modelagem termodinâmica de motores de combustão interna, de instalações de potência com turbina a gás e do escoamento compressível em bocais e difusores. A modelagem de ciclos é baseada na utilização da análise de ar-padrão, em que o fluido de trabalho é o ar considerado na condição de gás ideal.

Os processos nos motores de combustão interna são descritos em termos de três ciclos de ar-padrão: os ciclos Otto, Diesel e dual, os quais diferem uns dos outros apenas pela maneira como o processo de adição de calor é modelado. Para esses ciclos, calculamos o trabalho e as transferências de calor principais junto com dois pa-

râmetros de desempenho importantes: a pressão média efetiva e a eficiência térmica. O efeito da variação da taxa de compressão sobre o desempenho do ciclo também é examinado.

O desempenho de instalações de potência com turbinas a gás simples é descrito em termos do ciclo de ar-padrão Brayton. Para este ciclo, calculamos o trabalho e as transferências de calor principais junto com dois parâmetros de desempenho importantes: a razão de trabalho reverso e a eficiência térmica. Também consideramos os efeitos sobre o desempenho causados por irreversibilidades e perdas e pela variação da relação de pressão do compressor. Três modificações são introduzidas no ciclo simples para melhorar o desempenho: regeneração, reaquecimento e compressão com inter-resfriamento. Aplicações relativas a turbinas a gás também são consideradas, inclusive ciclos de potência combinados de turbinas a gás e vapor, instalações de potência com gaseificação integrada ao ciclo combinado (*integrated gasification combined-cycle* - IGCC) e turbinas a gás para propulsão de aeronaves. Além disso, são apresentados os ciclos Ericsson e Stirling.

O capítulo se encerra com o estudo do escoamento compressível através de bocais e difusores. Começamos pela apresentação da equação de quantidade de movimento para escoamento unidimensional permanente, da velocidade do som e do estado de estagnação. Em seguida consideramos os efeitos de mudança de área e pressão a jusante sobre o desempenho tanto no escoamento subsônico quanto no supersônico. O escoamento estrangulado e a presença de choques normais nesses escoamentos são examinados. São introduzidas tabelas para facilitar a análise para o caso de gases ideais com a razão entre calores específicos constante, dada por $k = 1,4$.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo, você estará apto a

- ▶ descrever o significado dos termos dispostos em destaque ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante.
- ▶ desenhar diagramas $p-v$ e $T-s$ para os ciclos Otto, Diesel e dual. Aplicar o balanço de energia para sistemas fechados e a segunda lei da termodinâmica junto com dados de propriedades para se determinar o desempenho desses ciclos, incluindo a pressão média efetiva, a eficiência térmica e os efeitos da variação da taxa de compressão.
- ▶ desenhar diagramas esquemáticos acompanhados de diagramas $T-s$ para o ciclo Brayton e para as modificações que envolvem regeneração, reaquecimento e compressão com inter-resfriamento. Em cada caso, esteja apto a aplicar balanços de massa e de energia, a segunda lei e dados de propriedades para determinar o desempenho de ciclos de potência de turbinas a gás, incluindo a eficiência térmica, a razão de trabalho reverso, a potência líquida produzida e os efeitos da variação da relação de pressão do compressor.
- ▶ analisar o desempenho de aplicações relacionadas com turbinas a gás que envolvam instalações de potência com turbinas a gás e a vapor combinadas, instalações de potência IGCC, e propulsão de aeronaves. Você também deve estar apto a aplicar os princípios deste capítulo aos ciclos Ericsson e Stirling.
- ▶ discutir para bocais e difusores os efeitos de variação de área em escoamentos subsônicos e supersônicos, os efeitos da pressão a jusante sobre a vazão mássica e a aparição e consequências de estrangulamento e choques normais.
- ▶ analisar o escoamento de gases ideais com calores específicos constantes em bocais e difusores, conforme os Exemplos 9.14 e 9.15.

▶ CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

análise de ar-padrão
choque normal
ciclo Brayton
ciclo combinado
ciclo Diesel
ciclo dual
ciclo Otto

efetividade do regenerador
equação da quantidade de movimento
escoamento compressível
escoamento estrangulado
escoamento subsônico e supersônico
estado de estagnação
inter-resfriador

motor turbojato
número de Mach
pressão média efetiva
reaquecimento
regenerador
velocidade do som

▶ EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$p_{me} = \frac{\text{trabalho líquido para um ciclo}}{\text{volume de deslocamento}}$	(9.1)	Pressão média efetiva para motores alternativos a pistão
Ciclo Otto		
$\eta = \frac{(u_3 - u_2) - (u_4 - u_1)}{u_3 - u_2} = 1 - \frac{u_4 - u_1}{u_3 - u_2}$	(9.3)	Eficiência térmica (Figura 9.3)
$\eta = 1 - \frac{1}{r^{k-1}}$	(9.8)	Eficiência térmica (base de ar-padrão frio)
Ciclo Diesel		
$\eta = \frac{W_{\text{ciclo}}/m}{Q_{23}/m} = 1 - \frac{Q_{41}/m}{Q_{23}/m} = 1 - \frac{u_4 - u_1}{h_3 - h_2}$	(9.11)	Eficiência térmica (Figura 9.5)
$\eta = 1 - \frac{1}{r^{k-1}} \left[\frac{r_c^k - 1}{k(r_c - 1)} \right]$	(9.13)	Eficiência térmica (base de ar-padrão frio)

Ciclo Brayton

$\eta = \frac{\dot{W}_t/\dot{m} - \dot{W}_c/\dot{m}}{\dot{Q}_{\text{entra}}/\dot{m}} = \frac{(h_3 - h_4) - (h_2 - h_1)}{h_3 - h_2}$	(9.19)	Eficiência térmica (Figura 9.9)
$\text{bwr} = \frac{\dot{W}_c/\dot{m}}{\dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{h_2 - h_1}{h_3 - h_4}$	(9.20)	Razão de trabalho reverso (Figura 9.9)
$\eta = 1 - \frac{1}{(p_2/p_1)^{(k-1)/k}}$	(9.25)	Eficiência térmica (base de ar-padrão frio)
$\eta_{\text{reg}} = \frac{h_x - h_2}{h_4 - h_2}$	(9.27)	Efetividade do regenerador para o ciclo de turbina a gás regenerativa (Figura 9.14)

Escoamento Compressível em Bocais e Difusores

$F = \dot{m}(V_2 - V_1)$	(9.31)	Equação de <i>momentum</i> para escoamento unidimensional em regime permanente
$c = \sqrt{kRT}$	(9.37)	Velocidade do som de um gás ideal
$M = V/c$	(9.38)	Número de Mach
$h_0 = h + V^2/2$	(9.39)	Entalpia de estagnação
$\frac{T_0}{T} = 1 + \frac{k-1}{2}M^2$	(9.50)	Função de escoamento isentrópico relacionando a temperatura com a temperatura de estagnação (k constante)
$\frac{p_0}{p} = \left(\frac{T_0}{T}\right)^{k/(k-1)} = \left(1 + \frac{k-1}{2}M^2\right)^{k/(k-1)}$	(9.51)	Função de escoamento isentrópico relacionando a pressão com a pressão de estagnação (k constante)

▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

1. Considera-se que os motores a óleo diesel têm um *torque* maior do que os motores a gasolina. O que isto significa?
2. Os carros da Fórmula 1 têm motor de 2,4 litros. O que isto significa? De que maneira o motor do seu carro é medido em litros?
3. Os ciclos ideais Brayton e Rankine são compostos pelos mesmos quatro processos, embora pareçam diferentes quando representados no diagrama T - s . Explique.
4. O termo *regeneração* é usado para descrever o uso de aquecedores de água de alimentação regenerativos em instalações de potência a vapor e trocadores de calor regenerativos nas turbinas a gás. De que maneira os objetivos desses sistemas são similares? Em que eles diferem?
5. Você salta de um bote inflável no meio de um lago. Em que direção se move o bote? Explique.
6. Qual o propósito de um *difusor traseiro* em um carro de corridas?
7. Qual o significado da *octanagem* que você vê indicada nas bombas de gasolina? Por que isso é importante para os consumidores?
8. Por que os motores a jato das companhias aéreas não são equipados com telas para evitar que pássaros sejam puxados na entrada?
9. Quando a principal instalação de potência que fornece eletricidade para a sua residência começou a gerar energia? Quanto tempo ainda espera-se que ela continue operando?
10. Qual o propósito das *unidades de potência auxiliares* movidas por turbinas a gás normalmente vistas nos aeroportos de aviões comerciais próximos?
11. Uma campista de 9 anos é despertada por um *clique* metálico vindo da direção de uma estrada de ferro que passa perto de sua área de acampamento, logo depois, ela ouve o rugido profundo de uma locomotiva a diesel puxando um trem que se aproxima. Como você interpreta esses sons diferentes para ela?
12. Montadoras têm desenvolvido protótipos de veículos movidos por meio de turbinas a gás, mas os veículos, de uma forma geral, não têm sido comercializados para os consumidores. Por quê?
13. Ao fazer uma parada rápida na casa de um amigo, é melhor deixar o motor do seu carro em marcha lenta ou desligá-lo e ligá-lo quando você sair?
14. Como funcionam os sistemas de tratamento dos gases de escape do motor a Diesel mais eficientes atualmente?
15. Qual a faixa de eficiência de combustível, em milhas por galão, que você obtém com o seu carro? Em que velocidades, em milhas por hora, o pico é alcançado?
16. Onde se localiza a formação de xisto *Marcellus* e por que ela é significativa?
17. O seu estado regula a prática da ventilação de gás natural a alta pressão para limpar os detritos dos gasodutos que levam às turbinas a gás das instalações de potência? Que riscos estão associados a essa prática?

▶ PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Ciclos Otto, Diesel e Dual

9.1 Um ciclo de ar-padrão Otto apresenta uma taxa de compressão de 9. No início da compressão, $p_1 = 100$ kPa e $T_1 = 300$ K. A adição de calor por unidade de massa é de 1350 kJ/kg. Determine

- (a) o trabalho líquido, em kJ por kg de ar.
- (b) a eficiência térmica do ciclo.

(c) a pressão média efetiva, em kPa.

(d) A temperatura máxima do ciclo, em K.

(e) Para investigar os efeitos da variação da taxa de compressão, esboce graficamente cada uma das quantidades calculadas nos itens (a) até (d) para taxas de compressão que variam de 1 a 12.

9.2 Resolva o Problema 9.1 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 300 K.

9.3 No início do processo de compressão de um ciclo de ar-padrão Otto, $p_1 = 1 \text{ bar}$, $T_1 = 290 \text{ K}$, $V_1 = 400 \text{ cm}^3$. A temperatura máxima do ciclo é 2200 K e a taxa de compressão é 8. Determine

- (a) o calor adicionado, em kJ.
- (b) o trabalho líquido, em kJ.
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a pressão média efetiva, em bar.
- (e) Desenvolva um balancete completo da exergia transferida para o ar durante a adição de calor, em kJ.
- (f) Elabore e calcule uma eficiência exergética para o ciclo.

Admita $T_0 = 290 \text{ K}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

9.4 Esboce graficamente as quantidades especificadas nos itens (a) até (d) do Problema 9.3 versus a taxa de compressão variando de 2 a 12.

9.5 Resolva o Problema 9.3 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 300 K .

9.6 Um motor de combustão interna de quatro tempos e quatro cilindros opera a 2800 rpm . Os processos dentro de cada cilindro são modelados como um ciclo de ar-padrão Otto com uma pressão de $14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$), uma temperatura de 80°F ($26,7^\circ\text{C}$), e um volume de $0,0196 \text{ ft}^3$ ($0,0006 \text{ m}^3$) no início da compressão. A taxa de compressão é 10, e a pressão máxima no ciclo é de 1080 lbf/in^2 ($7446,3 \text{ kPa}$). Determine, usando uma análise de ar-padrão frio com $k = 1,4$, a potência desenvolvida pelo motor, em HP, e a pressão média efetiva, em lbf/in^2 .

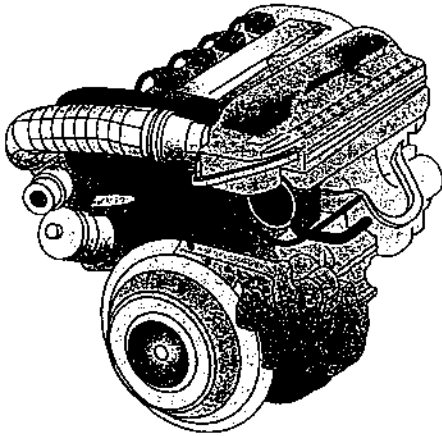


Fig. P9.6

9.7 Um ciclo de ar-padrão Otto tem uma taxa de compressão igual a 8, enquanto a temperatura e a pressão no início do processo de compressão valem 520°R ($15,7^\circ\text{C}$) e $14,2 \text{ lbf/in}^2$ ($97,9 \text{ kPa}$), respectivamente. A massa de ar é $0,0015 \text{ lb}$ ($0,0007 \text{ kg}$). A adição de calor é de $0,9 \text{ Btu}$. Determine

- (a) a temperatura máxima, em $^\circ\text{R}$.
- (b) a pressão máxima, em lbf/in^2 .
- (c) a eficiência térmica.
- (d) Para investigar os efeitos da variação da taxa de compressão, esboce graficamente cada uma das grandezas calculadas nos itens (a) até (c) para taxas de compressão variando de 2 a 12.

9.8 Resolva o Problema 9.7 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 520°R ($15,7^\circ\text{C}$).

9.9 No início do processo de compressão de um ciclo de ar-padrão Otto, $p_1 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$) e $T_1 = 530^\circ\text{R}$ ($21,3^\circ\text{C}$). Esboce graficamente a eficiência térmica e a pressão média efetiva, em lbf/in^2 , para temperaturas máximas do ciclo variando de 2000 a 5000°R ($838,0$ e $2504,6^\circ\text{C}$) e taxas de compressão iguais a 6,8 e 10.

9.10 Resolva o Problema 9.9 em uma base de ar-padrão frio utilizando $k = 1,4$.

9.11 Considere um ciclo de ar-padrão Otto. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela adiante. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.3. A massa de ar é $0,002 \text{ kg}$. Determine

- (a) o calor recebido e o calor rejeitado, ambos em kJ.
- (b) o trabalho líquido, em kJ.
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a pressão média efetiva, em kPa.

Estado	T (K)	p (kPa)	u (kJ/kg)
1	305	85	217,67
2	367,4	767,9	486,77
3	960	2006	725,02
4	458,7	127,8	329,01

9.12 Considere um ciclo de ar-padrão frio Otto. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.3. O calor rejeitado pelo ciclo é de 86 Btu/lb de ar ($200,0 \text{ kJ/kg}$). Admitindo $c_v = 0,172 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$ ($0,72 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$), determine

- (a) a taxa de compressão.
- (b) o trabalho líquido por unidade de massa de ar, em Btu/lb .
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a pressão média efetiva, em lbf/in^2 .

Estado	T ($^\circ\text{R}$)	p (lbf/in^2)
1	500	47,50
2	1204,1	1030
3	2408,2	2060
4	1000	95

9.13 Considere uma modificação no ciclo de ar-padrão Otto por meio da qual ambos os processos de compressão e expansão isentrópicas sejam substituídos por processos politrópicos com $n = 1,3$. A taxa de compressão para o ciclo modificado vale 9. No início da compressão, $p_1 = 1 \text{ bar}$, $T_1 = 300 \text{ K}$ e $V_1 = 2270 \text{ cm}^3$. A temperatura máxima durante o ciclo é 2000 K . Determine

- (a) o calor transferido e o trabalho em kJ, para cada processo do ciclo modificado.
- (b) a eficiência térmica.
- (c) a pressão média efetiva, em bar.

9.14 Um motor de combustão interna de quatro tempos e quatro cilindros tem um diâmetro de $2,55 \text{ in}$ ($0,06 \text{ m}$) e um curso de $2,10 \text{ in}$ ($0,05 \text{ m}$). O volume morto é de 12% do volume do cilindro no ponto morto inferior e o eixo de manivelas roda a 3600 rpm . Os processos no interior de cada cilindro podem ser modelados como um ciclo de ar-padrão Otto com uma pressão de $14,6 \text{ lbf/in}^2$ ($100,7 \text{ kPa}$) e a uma temperatura de 100°F ($37,8^\circ\text{C}$) no início da compressão. A temperatura máxima do ciclo é 5200°R ($2615,7^\circ\text{C}$). Com base nesse modelo, calcule o trabalho líquido por ciclo, em Btu, e a potência desenvolvida pelo motor, em HP.

9.15 No início do processo de compressão de um ciclo de ar-padrão Otto, $p_1 = 1 \text{ bar}$ e $T_1 = 300 \text{ K}$. A temperatura máxima do ciclo é 2000 K . Esboce graficamente o trabalho líquido por unidade de massa, em kJ/kg , a eficiência térmica e a pressão média efetiva, em bar, versus a taxa de compressão variando entre 2 e 14.

9.16 Investigue o efeito da temperatura máxima do ciclo no trabalho líquido por unidade de massa de ar para ciclos de ar-padrão Otto com taxas de compressão iguais a 5, 8 e 11. No início do processo de compressão, $p_1 = 1 \text{ bar}$ e $T_1 = 295 \text{ K}$. Admita que a temperatura máxima em cada caso varie entre 1000 e 2200 K .

9.17 O diagrama pressão-volume específico de um ciclo de ar-padrão Le-noir é mostrado na Fig. P9.17. O ciclo consiste em uma adição de calor a volume constante, uma expansão isentrópica e uma compressão a pressão

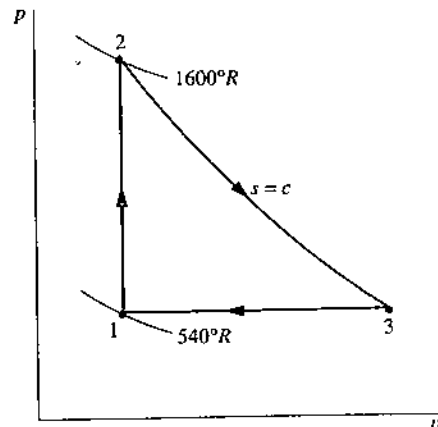


Fig. P9.17

constante. Para o ciclo, $p_1 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ e $T_1 = 540^\circ\text{R}$ ($26,8^\circ\text{C}$). A massa de ar é de $4,24 \times 10^{-3} \text{ lb}$ ($1,9 \times 10^{-3} \text{ m}$), e a temperatura máxima do ciclo é de 1600°R ($615,7^\circ\text{C}$). Supondo $c_v = 0,171 \text{ Btu}/(\text{lb} \cdot ^\circ\text{R})$ ($0,72 \text{ kJ}/(\text{kg} \cdot \text{K})$), determine para o ciclo

- (a) o trabalho líquido, em Btu.
- (b) a eficiência térmica.

9.18 O diagrama pressão-volume específico de um ciclo de ar-padrão Atkinson é mostrado na Fig. P9.18. O ciclo consiste em uma compressão isentrópica, uma adição de calor a volume constante, uma expansão isentrópica e uma compressão a pressão constante. Para um certo ciclo Atkinson, a taxa de compressão durante a compressão isentrópica é 8,5. No início do processo de compressão, $p_1 = 100 \text{ kPa}$ e $T_1 = 300 \text{ K}$. A adição de calor por unidade de massa a volume constante é 1400 kJ/kg . (a) Esboce o ciclo em um diagrama T - s . Determine (b) o trabalho líquido, em kJ por kg de ar, (c) a eficiência térmica do ciclo e (d) a pressão média efetiva, em kPa.

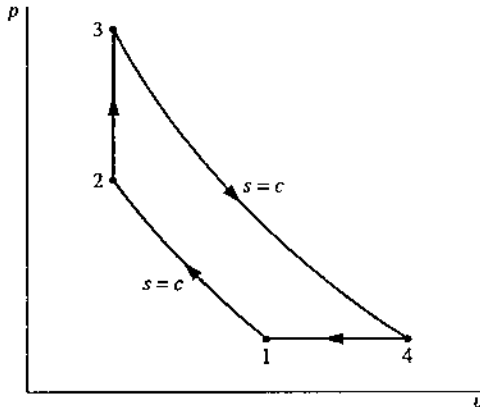


Fig. P9.18

9.19 Obtenha uma expressão para a eficiência térmica do ciclo de Atkinson (veja a Fig. P9.18) em uma base de ar-padrão frio em termos da razão de volume durante a compressão isentrópica, da relação de pressão para o processo a volume constante e da razão de calores específicos. Compare as eficiências térmicas dos ciclos de ar-padrão frios Atkinson e Otto, tomando as mesmas taxas de compressão e temperaturas máximas. Discuta os resultados obtidos.

9.20 A pressão e a temperatura no início da compressão de um ciclo de ar-padrão Diesel são 95 kPa e 300 K , respectivamente. No final da adição de calor, a pressão é $7,2 \text{ MPa}$ e a temperatura vale 2150 K . Determine

- (a) a taxa de compressão.
- (b) a razão de corte.
- (c) a eficiência térmica do ciclo.
- (d) a pressão média efetiva, em kPa.

9.21 Resolva o Problema 9.20 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 300 K .

9.22 Considere um ciclo de ar-padrão Diesel. No início da compressão, $p_1 = 14,0 \text{ lbf/in}^2$ ($96,5 \text{ kPa}$) e $T_1 = 520^\circ\text{R}$ ($15,7^\circ\text{C}$). A massa de ar é $0,145 \text{ lb}$ ($0,07 \text{ kg}$) e a taxa de compressão é 17. A temperatura máxima do ciclo é 4000°R ($1949,1^\circ\text{C}$). Determine

- (a) o calor adicionado, em Btu.
- (b) a eficiência térmica.
- (c) a razão de corte.

9.23 Resolva o Problema 9.22 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 520°R ($15,7^\circ\text{C}$).

9.24 Considere um ciclo de ar-padrão Diesel. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.5. Determine

- (a) a razão de corte.
- (b) o calor adicionado por unidade de massa, em kJ/kg.
- (c) o trabalho líquido por unidade de massa, em kJ/kg.
- (d) a eficiência térmica.

Estado	T (K)	p (kPa)	u (kJ/kg)	h (kJ/kg)
1	380	100	271,69	380,77
2	1096,6	5197,6	842,40	1157,18
3	1864,2	5197,6	1548,47	2082,96
4	875,2	230,1	654,02	905,26

9.25 Considere um ciclo de ar-padrão Diesel. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.5. Para $k = 1,4$, $c_v = 0,718 \text{ kJ}/(\text{kg} \cdot \text{K})$, e $c_p = 1,005 \text{ kJ}/(\text{kg} \cdot \text{K})$, determine

- (a) a transferência de calor por unidade de massa e o trabalho por unidade de massa para cada processo, em kJ/kg, e a eficiência térmica do ciclo.
- (b) a transferência de exergia que acompanha o calor e o trabalho para cada processo, em kJ/kg. Elabore e calcule uma eficiência exérgica para o ciclo. Considere $T_0 = 300 \text{ K}$, $p_0 = 100 \text{ kPa}$.

Estado	T (K)	p (kPa)	v (m^3/kg)
1	340	100	0,9758
2	1030,7	4850,3	0,06098
3	2061,4	4850,3	0,1220
4	897,3	263,9	0,9758

9.26 Considere um ciclo de ar-padrão Diesel. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.5. Determine

- (a) a razão de corte.
- (b) o calor adicionado por unidade de massa, em Btu/lb.
- (c) o trabalho líquido por unidade de massa, em Btu/lb.
- (d) a eficiência térmica.

Estado	T ($^\circ\text{R}$)	p (lbf/in^2)	u (Btu/lb)	h (Btu/lb)
1	520	14,2	88,62	124,27
2	1502,5	657,8	266,84	369,84
3	3000	657,8	585,04	790,68
4	1527,1	41,8	271,66	376,36

9.27 Considere um ciclo de ar-padrão Diesel. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.5. Para $k = 1,4$, $c_v = 0,172 \text{ Btu}/(\text{lb} \cdot ^\circ\text{R})$ ($0,72 \text{ kJ}/(\text{kg} \cdot \text{K})$), e $c_p = 0,240 \text{ Btu}/(\text{lb} \cdot ^\circ\text{R})$ ($1,0 \text{ kJ}/(\text{kg} \cdot \text{K})$), determine

- (a) a transferência de calor por unidade de massa e o trabalho por unidade de massa para cada processo, em Btu/lb, e a eficiência térmica do ciclo.
- (b) a transferência de exergia que acompanha o calor e o trabalho para cada processo, em Btu/lb. Elabore e calcule uma eficiência exérgica para o ciclo. Considere $T_0 = 300 \text{ K}$, $p_0 = 100 \text{ kPa}$. Admita $T_0 = 540^\circ\text{R}$ ($26,8^\circ\text{C}$) e $p_0 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$).

Estado	T ($^\circ\text{R}$)	p (lbf/in^2)	v (ft^3/lb)
1	540	14,7	13,60
2	1637	713,0	0,85
3	3274	713,0	1,70
4	1425,1	38,8	13,60

9.28 O volume de deslocamento de um motor de combustão interno é $5,6$ litros. Os processos no interior de cada cilindro do motor são modelados como em um ciclo de ar-padrão Diesel com uma razão de corte de $2,4$. O estado do ar no início da compressão encontra-se fixado em $p_1 = 95 \text{ kPa}$, $T_1 = 27^\circ\text{C}$ e $V_1 = 6,0$ litros. Determine o trabalho líquido por ciclo, em kJ, a potência desenvolvida pelo motor, em kW, e a eficiência térmica se o ciclo for efetuado 1500 vezes por minuto.

9.29 O estado no início da compressão de um ciclo de ar-padrão Diesel encontra-se fixado em $p_1 = 100 \text{ kPa}$ e $T_1 = 310 \text{ K}$. A razão de compressão é 15 . Para razões de corte variando de $1,5$ a $2,5$, esboce graficamente

- (a) a temperatura máxima, em K.
- (b) a pressão aq final da expansão, em kPa.
- (c) o trabalho líquido por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (d) a eficiência térmica.

9.30 Um ciclo de ar-padrão Diesel tem uma temperatura máxima de 1800 K . No início da compressão, $p_1 = 95 \text{ kPa}$ e $T_1 = 300 \text{ K}$. A massa de ar é 12 g . Para taxas de compressão variando de 15 a 25 , esboce graficamente

- (a) o trabalho líquido do ciclo, em kJ.
- (b) a eficiência térmica.
- (c) a pressão média efetiva, em kPa.

9.31 No início da compressão de um ciclo de ar-padrão Diesel, $p_1 = 170 \text{ kPa}$, $V_1 = 0,016 \text{ m}^3$ e $T_1 = 315 \text{ K}$. A taxa de compressão é 15 e a temperatura máxima do ciclo é 1400 K . Determine

- (a) a massa de ar, em kg.
- (b) a adição e a rejeição de calor por ciclo, ambas em kJ.
- (c) o trabalho líquido, em kJ, e a eficiência térmica.

9.32 A eficiência térmica, η , de um ciclo de ar-padrão Diesel pode ser expressa pela Eq. 9.13:

$$\eta = 1 - \frac{1}{r_c^{k-1}} \left[\frac{r_c^k - 1}{k(r_c - 1)} \right]$$

em que r é a taxa de compressão e r_c é a razão de corte. Deduza esta expressão.

9.33 O início do processo de compressão de um ciclo de ar-padrão Diesel, $p_1 = 1$ bar e $T_1 = 300$ K. Para temperaturas máximas de ciclo iguais a 1200, 1500, 1800 e 2100 K, esboce graficamente o calor adicionado por unidade de massa em kJ/kg, o trabalho líquido por unidade de massa, em kJ/kg, a pressão média efetiva, em bar, e a eficiência térmica versus taxas de compressão variando de 5 a 20.

9.34 Um ciclo de ar-padrão dual tem uma taxa de compressão igual a 9. No início da compressão, $p_1 = 100$ kPa e $T_1 = 300$ K e $V_1 = 14$ L. A adição de calor é de 22,7 kJ, sendo que metade é adicionada a volume constante e a outra metade é adicionada a pressão constante. Determine

- (a) as temperaturas no fim de cada processo de adição de calor, em K.
- (b) o trabalho líquido do ciclo por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a pressão média efetiva, em kPa.

9.35 Para o ciclo do Problema 9.34, esboce graficamente cada uma das grandezas calculadas nos itens (a) até (d) versus a razão entre a adição de calor a volume constante e a adição total de calor variando entre 0 e 1. Discuta os resultados obtidos.

9.36 Resolva o Problema 9.34 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 300 K.

9.37 A eficiência térmica, h , de um ciclo de ar-padrão frio dual pode ser expressa por

$$\eta = 1 - \frac{1}{r_c^{k-1}} \left[\frac{r_p r_c^k - 1}{(r_p - 1) + k r_p (r_c - 1)} \right]$$

em que r é a taxa de compressão, r_c a razão de corte e r_p a relação de pressão para a adição de calor a volume constante. Deduza esta expressão.

9.38 Considere um ciclo de ar-padrão dual. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.7. Considerado que a massa de ar é 0,05 kg, determine

- (a) a razão de corte.
- (b) o calor adicionado ao ciclo, em kJ.
- (c) o calor rejeitado do ciclo, em kJ.
- (d) o trabalho líquido, em kJ.
- (e) a eficiência térmica.

Estado	T (K)	p (kPa)	u (kJ/kg)	h (kJ/kg)
1	300	95	214,07	300,19
2	862,4	4372,8	643,35	890,89
3	1800	9126,9	1487,2	2003,3
4	1980	9126,9	1659,5	2227,1
5	840,3	265,7	625,19	866,41

9.39 A pressão e a temperatura no início da compressão de um ciclo de ar-padrão dual valem, respectivamente, 14,0 lbf/in² (96,5 kPa) e 520°R (15,7°C). A razão de compressão é 15 e a adição de calor por unidade de massa de ar é 800 Btu/lb (1860,8 kJ/kg). Ao final do processo de adição de calor a volume constante, a pressão vale 1200 lbf/in² (8,3 MPa). Determine

- (a) o trabalho líquido do ciclo por unidade de massa de ar, em Btu/lb.
- (b) a rejeição de calor do ciclo por unidade de massa de ar, em Btu/lb.
- (c) a eficiência térmica.
- (d) a razão de corte.
- (e) Para investigar os efeitos da variação da taxa de compressão, esboce graficamente cada uma das grandezas calculadas nos itens (a) até (d) para taxas de compressão variando de 10 a 28.

9.40 Um ciclo de ar-padrão dual tem uma taxa de compressão de 16. No início da compressão, $p_1 = 14,5$ lbf/in² (100,0 kPa), $V_1 = 0,5$ ft³ (0,01 m³) e $T_1 = 50^\circ\text{F}$ (10,0°C). A pressão é duplicada durante o processo de adição de calor a volume constante. Considerando uma temperatura máxima de ciclo igual a 3000°R (1393,5°C), determine

- (a) a adição de calor para o ciclo, em Btu.
- (b) o trabalho líquido do ciclo, em Btu.
- (c) a eficiência térmica.

(d) a pressão média efetiva, em lbf/in².

(e) Para investigar o efeito da variação da temperatura máxima do ciclo, esboce graficamente cada uma das grandezas calculadas nos itens (a) até (d) para temperaturas máximas de ciclo variando de 3000 a 4000°R (1393,5 e 1949,1°C).

9.41 No início do processo de compressão em um ciclo de ar-padrão dual, $p_1 = 1$ bar e $T_1 = 300$ K. A adição total de calor é 1000 kJ/kg. Esboce graficamente o trabalho líquido por unidade de massa, em kJ/kg, a pressão média efetiva, em bar, e a eficiência térmica versus a taxa de compressão para diferentes frações de adição de calor a volume constante e a pressão constante. Considere uma taxa de compressão variando de 10 a 20.

Ciclo Brayton

9.42 Um ciclo ideal de ar-padrão Brayton operando em regime permanente produz 10 MW de potência. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.9. Esboce o diagrama $T-s$ para o ciclo e determine

- (a) a vazão mássica de ar, em kg/s.
- (b) a taxa de transferência de calor, em kW, para o fluido de trabalho que passa pelo trocador de calor.
- (c) a eficiência térmica do ciclo.

Estado	p (kPa)	T (K)	h (kJ/kg)
1	100	300	300,19
2	1200	603,5	610,65
3	1200	1450	1575,57
4	100	780,7	800,78

9.43 Um ciclo ideal de ar-padrão frio Brayton opera em regime permanente com condições na entrada do compressor de 300 K e 100 kPa, temperatura fixa na entrada da turbina de 1700 K, e $k = 1,4$. Para o ciclo,

- (a) determine a potência líquida desenvolvida por unidade de massa em escoamento, em kJ/kg, para uma relação de pressão no compressor de 8.
- (b) esboce graficamente a potência líquida desenvolvida por unidade de massa em escoamento, em kJ/kg, e a eficiência térmica, cada um versus a relação de pressão do compressor para a relação de pressão variando de 2 a 50.

9.44 Um ciclo ideal de ar-padrão Brayton opera em regime permanente com condições na entrada do compressor de 300 K e 100 kPa, temperatura fixa na entrada da turbina de 1700 K. Para o ciclo,

- (a) determine a potência líquida desenvolvida por unidade de massa em escoamento, em kJ/kg, para uma relação de pressão no compressor de 8.
- (b) esboce graficamente a potência líquida desenvolvida por unidade de massa em escoamento, em kJ/kg, e a eficiência térmica, cada um versus a relação de pressão do compressor para a relação de pressão variando de 2 a 50.

9.45 Ar entra no compressor de um ciclo ideal de ar-padrão frio Brayton a 100 kPa, 300 K e com uma vazão mássica de ar de 6 kg/s. A relação de pressão no compressor é 10 e a temperatura de entrada de ar na turbina é 1400 K. Para $k = 1,4$, calcule

- (a) a eficiência térmica do ciclo.
- (b) a razão de trabalho reverso.
- (c) a potência líquida desenvolvida, em kW.

9.46 Para o ciclo Brayton do Problema 9.45, investigue os efeitos da variação da relação de pressão no compressor e da temperatura de entrada na turbina. Esboce graficamente as mesmas quantidades calculadas no Problema 9.45 para

- (a) uma relação de pressão no compressor de 10 e uma temperatura de entrada na turbina variando de 1000 a 1600 K.
- (b) uma temperatura de entrada na turbina de 1400 K e uma relação de pressão no compressor variando de 2 a 20.

Discuta os resultados.

9.47 A taxa de adição de calor em um ciclo ideal de ar-padrão Brayton é $3,4 \times 10^9$ Btu/h ($1,0 \times 10^9$ W). A relação de pressão para o ciclo é 14 e as temperaturas mínima e máxima são, respectivamente, 520°R (15,7°C) e 3000°R (1393,5°C). Determine

- (a) a eficiência térmica do ciclo.
- (b) a vazão mássica de ar, em lb/h.
- (c) a potência líquida desenvolvida pelo ciclo, em Btu/h.

9.48 Resolva o Problema 9.47 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 520°R (15,7°C).

- 9.49 Tomando como base uma análise de ar-padrão frio, mostre que a razão de trabalho reverso de um ciclo ideal de ar-padrão Brayton é igual à razão entre as temperaturas absolutas na entrada do compressor e na saída da turbina.
- 9.50 A temperatura na entrada de um compressor de um ciclo ideal de ar-padrão Brayton é 520°R ($15,7^{\circ}\text{C}$) e a temperatura máxima admissível na entrada da turbina é 2600°R ($1171,3^{\circ}\text{C}$). Esboce graficamente o trabalho líquido por unidade de massa de ar em escoamento, em Btu/lb , e a eficiência térmica versus a relação de pressão do compressor para a relação de pressão variando de 12 a 24. Utilizando os seus gráficos, estime a relação de pressão para o máximo trabalho líquido e os valores correspondentes de eficiência térmica. Compare esses resultados com aqueles obtidos na análise do ciclo em uma base de ar-padrão frio.
- 9.51 A temperatura na entrada de um compressor de um ciclo ideal Brayton é T_1 e a temperatura na entrada da turbina é T_3 . Utilizando uma análise de ar-padrão frio, mostre que a temperatura T_2 na saída do compressor que maximiza o trabalho líquido desenvolvido por unidade de massa de ar em escoamento é $T_2 = (T_1 T_3)^{1/2}$.
- 9.52 No compressor de um ciclo ideal de ar-padrão frio Brayton entra ar a 100 kPa , 300 K e com uma vazão mássica de 6 kg/s . A relação de pressão no compressor é 10 e a temperatura de entrada na turbina é 1400 K . Tanto a turbina como o compressor tem eficiência isentrópica de 80%. Para $k = 1,4$, calcule
- a eficiência térmica do ciclo.
 - a razão de trabalho reverso.
 - a potência líquida desenvolvida, em kW.
 - as taxas de destruição de exergia do compressor e da turbina, ambas em kW, para $T_0 = 300\text{ K}$.
- Esboce as quantidades calculadas nos itens (a) a (d) versus a eficiência isentrópica tanto para o compressor como para a turbina com eficiência isentrópica variando de 70% a 100%. Discuta os resultados.
- 9.53 O ciclo do Problema 9.42 é modificado para incluir os efeitos das irreversibilidades nos processos adiabáticos de expansão e compressão. Considerando que os estados nas entradas do compressor e da turbina permanecem inalterados, o ciclo produz 10 MW de potência, e as eficiências isentrópicas do compressor e da turbina são ambas 80%, determine
- a pressão, em kPa, a temperatura, em K, e a entalpia específica, em kJ/kg , em cada estado principal do ciclo e esboce o diagrama T - s .
 - a vazão mássica de ar, em kg/s .
 - a taxa de transferência de calor, em kW, para o fluido de trabalho que passa pelo trocador de calor.
 - a eficiência térmica.
- 9.54 Ar entra no compressor de um ciclo de ar-padrão Brayton com uma vazão volumétrica de $60\text{ m}^3/\text{s}$ a $0,8\text{ bar}$ e 280 K . A relação de pressão do compressor é 20 e o ciclo máximo da temperatura é 2100 K . Para o compressor, a eficiência isentrópica é 92% e para a turbina a eficiência isentrópica é 95%. Determine
- a potência líquida desenvolvida, em MW.
 - a taxa de adição de calor no combustor, em MW.
 - a eficiência térmica do ciclo.
- 9.55 No compressor de uma turbina a gás simples entra ar a $p_1 = 14\text{ lbf/in}^2$ ($655,0\text{ kPa}$) e $T_1 = 520^{\circ}\text{R}$ ($15,7^{\circ}\text{C}$). As eficiências isentrópicas do compressor e da turbina são, respectivamente, 83% e 87%. A relação de pressão do compressor é 14 e a temperatura na entrada da turbina é 2500°R ($1115,7^{\circ}\text{C}$). A potência líquida desenvolvida é $5 \times 10^6\text{ Btu/h}$ ($1,5 \times 10^6\text{ W}$). Tomando como base uma análise de ar-padrão, calcule
- a vazão volumétrica do ar na entrada do compressor, em ft^3/min .
 - as temperaturas nas saídas do compressor e da turbina, ambas em $^{\circ}\text{R}$.
 - a eficiência térmica do ciclo.
- 9.56 Resolva o Problema 9.55 em uma base de ar-padrão frio com calores específicos avaliados a 520°R ($15,7^{\circ}\text{C}$).
- 9.57 No compressor de uma turbina a gás simples entra ar a 100 kPa e 300 K e com uma vazão volumétrica de $5\text{ m}^3/\text{s}$. A relação de pressão é igual a 10 e sua eficiência isentrópica é 85%. Na entrada da turbina, a pressão é 950 kPa e a temperatura vale 1400 K . A turbina tem uma eficiência isentrópica de 88% e uma pressão na saída de 100 kPa . Tomando como base uma análise de ar-padrão,
- desenvolva um balancete completo do aumento líquido de exergia do ar que passa pelo combustor da turbina a gás, em kW.
 - elabore e calcule uma eficiência exergética para o ciclo da turbina a gás.
- Admita $T_0 = 300\text{ K}$, $p_0 = 100\text{ kPa}$.
- 9.58 No compressor de uma turbina a gás simples entra ar a $14,5\text{ lbf/in}^2$ ($100,0\text{ kPa}$) e 80°F ($26,7^{\circ}\text{C}$) e sai a 87 lbf/in^2 ($599,8\text{ kPa}$) e 514°F ($267,8^{\circ}\text{C}$). O ar entra na turbina a 1540°F ($837,8^{\circ}\text{C}$) e 87 lbf/in^2 e se expande até 917°F ($491,7^{\circ}\text{C}$), $14,5\text{ lbf/in}^2$. O compressor e a turbina operam adiabaticamente e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Tomando como base uma análise de ar-padrão,
- desenvolva um balancete completo do aumento líquido de exergia do ar que passa pelo combustor da turbina a gás, em Btu/lb .
 - elabore e calcule uma eficiência exergética para o ciclo da turbina a gás.
- Admita $T_0 = 80^{\circ}\text{F}$, $p_0 = 14,5\text{ lbf/in}^2$.

Regeneração, Reaquecimento e Compressão com Inter-resfriamento

- 9.59 Um ciclo ideal de ar-padrão Brayton regenerativo produz 10 MW de potência. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.14. Esboce o diagrama T - s para o ciclo e determine
- a vazão mássica de ar, em kg/s .
 - a taxa de transferência de calor, em kW, para o fluido de trabalho que passa pelo combustor.
 - a eficiência térmica.

Estado	p (kPa)	T (K)	h (kJ/kg)
1	100	300	300,19
2	1200	603,5	610,65
x	1200	780,7	800,78
3	1200	1450	1575,57
4	100	780,7	800,78
y	100	603,5	610,65

- 9.60 O ciclo do Problema 9.59 é modificado para incluir os efeitos das irreversibilidades nos processos adiabáticos de expansão e compressão. A efetividade do regenerador é de 100%. Considerando que os estados nas entradas do compressor e da turbina permanecem inalterados, o ciclo produz 10 MW de potência, e as eficiências isentrópicas do compressor e da turbina são ambas 80%, determine
- a pressão, em kPa, a temperatura, em K, e a entalpia específica, em kJ/kg , em cada estado principal do ciclo e esboce o diagrama T - s .
 - a vazão mássica de ar, em kg/s .
 - a taxa de transferência de calor, em kW, para o fluido de trabalho que passa pelo combustor.
 - a eficiência térmica.
- 9.61 O ciclo do Problema 9.60 é modificado para incluir um regenerador com efetividade de 70%. Determine
- a entalpia específica, em kJ/kg , e a temperatura, em K, para cada corrente de saída do regenerador e esboce o diagrama T - s .
 - a vazão mássica de ar, em kg/s .
 - a taxa de transferência de calor, em kW, para o fluido de trabalho que passa pelo combustor.
 - a eficiência térmica.
- 9.62 Entra ar no compressor de um ciclo de ar-padrão frio Brayton com regeneração a 100 kPa , 300 K e com uma vazão mássica de ar de 6 kg/s . A relação de pressão no compressor é 10 e a temperatura de entrada na turbina é 1400 K . Tanto a turbina como o compressor têm eficiência isentrópica de 80% e a eficiência do regenerador é de 80%. Para $k = 1,4$, calcule
- a eficiência térmica do ciclo.
 - a razão de trabalho reverso.
 - a potência líquida desenvolvida, em kW.
 - a taxa de destruição de exergia no regenerador, em kW, para $T_0 = 300\text{ K}$.
- 9.63 Ar entra no compressor de um ciclo de ar-padrão Brayton regenerativo com uma vazão volumétrica de $60\text{ m}^3/\text{s}$ a $0,8\text{ bar}$ e 280 K . A razão de pressão no compressor é 20 e a temperatura máxima do ciclo é 2100 K . Para o compressor, a eficiência isentrópica é 92% e para a turbina a eficiência isentrópica é 95%. Para uma eficiência do regenerador de 85%, determine
- a potência líquida desenvolvida, em MW.
 - a taxa de adição de calor no combustor, em MW.
 - a eficiência térmica do ciclo.

- Esboce graficamente as quantidades calculadas nos itens (a) e (c) para valores da efetividade do regenerador variando entre 0% e 100%. Discuta os resultados.
- 9.64 Reconsidere o Problema 9.55, mas inclua um regenerador no ciclo. Para valores de efetividade do regenerador variando entre 0% e 100%, esboce graficamente
- a eficiência térmica.
 - o decréscimo percentual de adição de calor ao ar.
- 9.65 Tomando como base uma análise de ar-padrão frio, mostre que a eficiência térmica de uma turbina a gás regenerativa ideal pode ser expressa por

$$\eta = 1 - \left(\frac{T_1}{T_3}\right) (r)^{(k-1)/k}$$

em que r é a relação de pressão do compressor e T_1 e T_3 indicam, respectivamente, as temperaturas de entrada do compressor e da turbina.

- 9.66 Um ciclo de ar-padrão Brayton tem uma relação de pressão do compressor de 10. Ar entra no compressor a $p_1 = 14,7 \text{ lbf/in}^2$ (101,3 kPa), $T_1 = 70^\circ\text{F}$ (21,1°C) com uma vazão mássica de 90.000 lb/h (11,3 kg/s). A temperatura na entrada da turbina é 2200°R (949,1°C). Calcule a eficiência térmica e a potência líquida desenvolvida, em HP, se
- as eficiências isentrópicas da turbina e do compressor forem ambas iguais a 100%.
 - as eficiências isentrópicas da turbina e do compressor forem de 88% e 84%, respectivamente.
 - as eficiências isentrópicas da turbina e do compressor forem de 88% e 84%, respectivamente, e se um regenerador com eficiência de 80% for incorporado.
- 9.67 A Fig. P9.67 ilustra uma instalação de potência com uma turbina a gás que usa energia solar como fonte de adição de calor (veja a Patente dos Estados Unidos de nº 4.262.484). Os dados operacionais são mostrados na figura. Modelando o ciclo como um ciclo Brayton, e supondo que não há perda de carga no trocador de calor ou na tubulação de interconexão, determine,
- a eficiência térmica.
 - a vazão mássica de ar, em kg/s, para uma potência líquida de saída de 500 kW.
- 9.68 Ar entra no compressor de uma turbina a gás regenerativa com uma vazão volumétrica de $3,2 \times 10^5 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($1,5 \times 10^2 \text{ m}^3/\text{s}$) a $14,5 \text{ lbf/in}^2$ (100,0 kPa), 77°F (25°C), e é comprimido até 60 lbf/in^2 (413,7 kPa). Em seguida, o ar passa pelo regenerador e sai a 1120°R (349,1°C). A temperatura na entrada da turbina é 1700°R (671,3°C). Tanto o compressor quanto a turbina têm uma eficiência isentrópica de 84%. Utilizando uma análise de ar-padrão, calcule
- a eficiência térmica do ciclo.
 - a efetividade do regenerador.
 - a potência líquida produzida, em Btu/h.
- 9.69 Ar entra em uma turbina a gás a 1200 kPa, 1200 K e se expande até 100 kPa em dois estágios. Entre os estágios, o ar é reaquecido até 1200 K a uma pressão constante de 350 kPa. A expansão em cada estágio da turbina é isentrópica. Determine, em kJ por kg de ar em escoamento,
- o trabalho desenvolvido em cada estágio.
 - a transferência de calor para o processo de reaquecimento.
 - o aumento no trabalho líquido quando comparado a um único estágio de expansão sem reaquecimento.
- 9.70 Reconsidere o Problema 9.69 e inclua na análise o fato de que cada estágio da turbina possa apresentar uma eficiência isentrópica menor que 100%. Esboce graficamente as grandezas calculadas nos itens (a) até (c) do Problema 9.69 para valores de pressão entre os estágios variando de 100 a 1200 kPa e para eficiências isentrópicas de 100%, 80% e 60%.
- 9.71 Considere uma turbina de duplo estágio operando em regime permanente com reaquecimento a pressão constante entre os estágios. Mostre que o trabalho máximo é obtido quando a razão de pressão é a mesma entre cada estágio. Utilize uma análise de ar-padrão frio, admitindo que são conhecidos o estado na entrada e a pressão de saída, que cada processo de expansão seja isentrópico, e que a temperatura na entrada de cada estágio da turbina seja a mesma. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados.
- 9.72 Ar entra no compressor de um ciclo de ar-padrão frio Brayton com regeneração e reaquecimento a 100 kPa, 300 K e com uma vazão mássica de ar de 6 kg/s. A relação de pressão do compressor é 10 e a temperatura de entrada para cada estágio da turbina é 1400 K. A relação de pressão em cada estágio da turbina se mantém constante. Tanto os estágios da turbina como o compressor têm eficiência isentrópica de 80% e a eficiência do regenerador é 80%. Para $k = 1,4$, calcule
- a eficiência térmica do ciclo.
 - a razão de trabalho reverso.
 - a potência líquida desenvolvida, em kW.
 - a taxa de destruição de exergia no compressor em cada estágio da turbina bem como no regenerador, em kW, para $T_0 = 300 \text{ K}$.

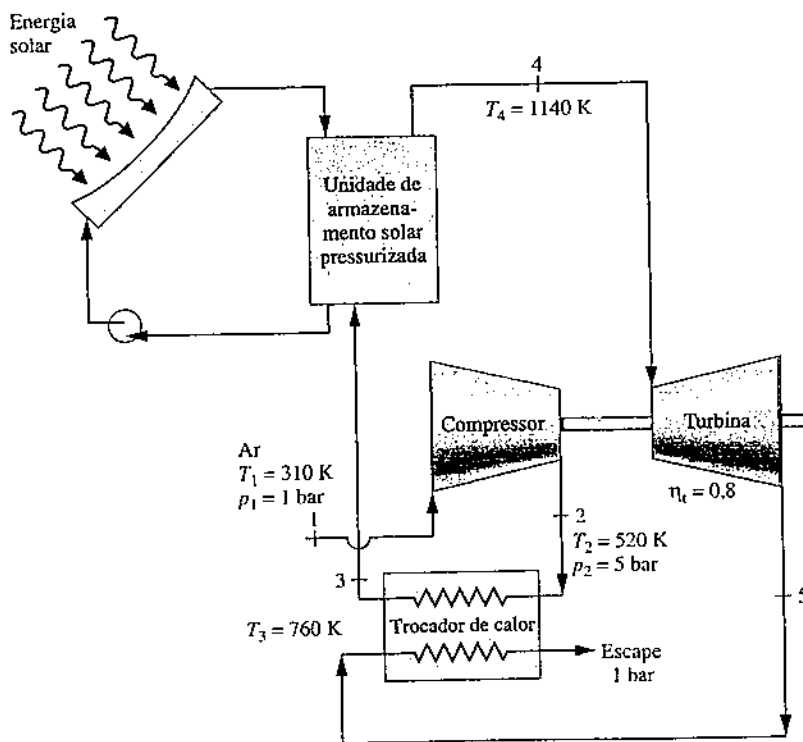


Fig. P9.67

9.73 Ar entra em um compressor de duplo estágio, que opera em regime permanente a 520°R (15,7°C), 14 lbf/in² (655,0 kPa). A razão de pressão global nos estágios é 12 e cada estágio opera isentropicamente. O inter-resfriamento ocorre a pressão constante, em um valor que minimiza o trabalho de entrada do compressor, conforme determinado no Exemplo 9.10, com ar saindo do inter-resfriador a 520°R. Admitindo a condição de gás ideal, com $k = 1,4$, determine o trabalho por unidade de massa de ar em escoamento para o compressor de duplo estágio. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados.

9.74 Um compressor de duplo estágio opera em regime permanente comprimindo 10 m³/min de ar de 100 kPa e 300 K até 1200 kPa. Um inter-resfriador entre os dois estágios resfria o ar para 300 K a uma pressão constante de 350 kPa. Os processos de compressão são isentrópicos. Calcule a potência necessária para o acionamento do compressor, em kW, e compare o resultado com a potência necessária para uma compressão isentrópica do mesmo estado inicial até a mesma pressão final.

9.75 Reconsidere o Problema 9.74 e inclua na análise o fato de que cada estágio do compressor pode ter uma eficiência isentrópica inferior a 100%. Esboce graficamente, em kW, (a) a potência de acionamento em cada estágio, (b) a taxa de transferência de calor para o inter-resfriador, e (c) o decréscimo da potência fornecida quando comparada a um único estágio de compressão sem inter-resfriamento para valores de pressão entre estágios variando de 100 a 1200 kPa e eficiências isentrópicas de 100%, 80% e 60%.

9.76 Um compressor que opera em regime permanente admite ar a 14 lbf/in² (655,0 kPa), 60°F (15,6°C), a uma vazão volumétrica de 6000 ft³/min (2,8 m³/s). A compressão ocorre em dois estágios, sendo cada estágio representado por um processo politrópico com $n = 1,27$. O ar é resfriado para 80°F (26,7°C) entre os estágios por um inter-resfriador que opera a 45 lbf/in² (310,3 kPa). O ar sai do compressor a 150 lbf/in² (1,0 MPa). Determine, em Btu por min,

(a) a potência e a taxa de transferência de calor para cada estágio do compressor.

(b) a taxa de transferência de calor para o inter-resfriador.

9.77 Ar entra no primeiro estágio de compressão de um ciclo Brayton de ar-padrão frio com regeneração e inter-resfriamento a 100 kPa, 300 K, com uma vazão mássica de ar de 6 kg/s. A razão de pressão do compressor global é 10, e as razões de pressão são as mesmas em cada estágio do compressor. A temperatura na entrada para o segundo estágio do compressor é 300 K. Tanto os estágios do compressor como os da turbina têm eficiência isentrópica de 80% e a efetividade do regenerador é de 80%. Para $k = 1,4$, calcule

(a) a eficiência térmica do ciclo.

(b) a razão de trabalho reverso.

(c) a potência líquida desenvolvida, em kW.

(d) a taxa de destruição de exergia em cada estágio do compressor e da turbina, assim como no regenerador, em kW, para $T_0 = 300$ K.

9.78 Baseando-se no Exemplo 9.10, mostre que, se $T_d > T_1$, as razões de pressão ao longo dos dois estágios do compressor são relacionadas por

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

9.79 Refaça o Exemplo 9.10 para o caso de um compressor de triplo estágio com inter-resfriamento entre os estágios.

9.80 Um ciclo Brayton de ar-padrão com regeneração que opera em regime permanente com inter-resfriamento e reaquecimento produz 10 MW de potência. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.19. Esboce o diagrama $T-s$ para o ciclo e determine

(a) a vazão mássica de ar, em kg/s.

(b) a taxa de transferência de calor, em kW, para o fluido de trabalho que passa por cada combustor.

(c) a eficiência térmica do ciclo.

Estado	p (kPa)	T (K)	h (kJ/kg)
1	100	300	300,19
2	300	410,1	411,22
3	300	300	300,19
4	1200	444,8	446,50
5	1200	1111,0	1173,84
6	1200	1450	1575,57
7	300	1034,3	1085,31
8	300	1450	1575,57
9	100	1111,0	1173,84
10	100	444,8	446,50

9.81 Ar entra no compressor de um ciclo Brayton de ar-padrão frio com regeneração, inter-resfriamento e reaquecimento a 100 kPa, 300 K, com uma vazão mássica de 6 kg/s. A razão de pressão do compressor é 10, e as razões de pressão são as mesmas em cada estágio do compressor. Tanto o inter-resfriador como o reaquecedor operam à mesma pressão. A temperatura na entrada do segundo estágio do compressor é 300 K e a temperatura de entrada para cada estágio da turbina é de 1400 K. Tanto os estágios do compressor como os da turbina têm eficiência isentrópica de 80% e a efetividade do regenerador é de 80%. Para $k = 1,4$, calcule

(a) a eficiência térmica do ciclo.

(b) a razão de trabalho reverso.

(c) a potência líquida desenvolvida, em kW.

(d) a taxa de destruição de exergia nos estágios do compressor e da turbina, assim como no regenerador, em kW, para $T_0 = 300$ K.

9.82 Um ciclo Brayton de ar-padrão produz 10 MW de potência. As eficiências isentrópicas do compressor e da turbina são ambas 80%. Os dados operacionais são fornecidos em seus estados principais no ciclo, na tabela a seguir. Os estados estão numerados, conforme a Fig. 9.9.

(a) Preencha os dados que faltam na tabela e esboce o diagrama $T-s$ para o ciclo.

(b) Determine a vazão mássica do ar, em kg/s.

(c) Realize um balancete completo do aumento líquido da taxa de exergia conforme o ar escoou pelo combustor.

Admita $T_0 = 300$ K, $p_0 = 100$ kPa.

Estado	p (kPa)	T (K)	h (kJ/kg)	s° [kJ/(kg · K)]	p_r
1	100	300	300,19	1,70203	1,3860
2	1200				
3	1200	1450	1575,57	3,40417	522
4	100				

9.83 Para cada uma das seguintes modificações do ciclo do item (c) do Problema 9.66, determine a eficiência térmica e a potência líquida desenvolvida, em HP.

(a) Insira uma turbina de expansão de duplo estágio com reaquecimento entre os estágios à pressão constante de 50 lbf/in² (344,7 kPa). Cada estágio da turbina tem uma eficiência isentrópica de 88% e a temperatura de admissão do ar no segundo estágio é 2000°R (838,0°C).

(b) Insira uma compressão de duplo estágio, com inter-resfriamento entre os estágios à pressão de 50 lbf/in². Cada estágio do compressor tem uma eficiência isentrópica de 84% e a temperatura do ar que entra no segundo estágio é 70°F (21,1°C).

(c) Insira uma compressão com inter-resfriamento e reaquecimento entre os estágios da turbina. A compressão ocorre em dois estágios, com inter-resfriamento a 70°F entre os estágios a 50 lbf/in². A expansão na turbina também ocorre em dois estágios, com reaquecimento até 2000°R entre os estágios a 50 lbf/in². As eficiências isentrópicas dos estágios da turbina e do compressor valem 88% e 84%, respectivamente.

Outras Aplicações para Sistemas de Potência a Gás

9.84 Ar a 26 kPa, 230 K e 220 m/s entra no motor de um turbojato em voo.

A vazão mássica de ar é 25 kg/s. A razão de pressão ao longo do compressor é 11, a temperatura na entrada da turbina é 1400 K e a pressão de saída no bocal é 26 kPa. Os processos no difusor e no bocal são isentrópicos, as eficiências isentrópicas do compressor e da turbina valem, respectivamente, 85% e 90% e não há perda de carga no escoamento ao longo do combustor. Os efeitos de energia cinética são desprezíveis, exceto na entrada do difusor e na saída do bocal. Tomando como base uma análise de ar-padrão, determine

(a) as pressões e temperaturas em cada estado principal, em kPa e K, respectivamente.

(b) a taxa de adição de calor para o ar que passa através do combustor, em kJ/s.

(c) a velocidade na saída do bocal, em m/s.

9.85 Para o turbojato do Problema 9.84, esboce graficamente a velocidade na saída do bocal, em m/s, a pressão na saída da turbina, em kPa, e a taxa de adição de calor para o combustor, em kW, sendo cada grandeza entendida como uma função da relação de pressão do compressor e com uma variação entre 6 e 14. Repita os gráficos para temperaturas de entrada na turbina iguais a 1200 K e 1000 K.

9.86 Ar a 9 lbf/in² (62,1 kPa), 420°R (239,8°C) e com uma velocidade de 750 ft/s (228,6 m/s) entra no difusor de um motor turbojato com uma vazão mássica de 85 lb/s (38,6 kg/s). A razão de pressão do compressor é 12 e sua eficiência isentrópica é de 88%. O ar entra na turbina a 2400°R

(1060,2°C) com a mesma pressão da saída do compressor. O ar sai do bocal a 9 lbf/in². O difusor opera isentropicamente e tanto o bocal quanto a turbina têm eficiências isentrópicas, respectivamente, de 92% e 90%. Tomando como base uma análise de ar-padrão, calcule

- (a) a taxa de adição de calor, em Btu/h.
- (b) a pressão na saída da turbina, em lbf/in².
- (c) a potência de acionamento do compressor, em Btu/h.
- (d) a velocidade na saída do bocal, em ft/s.

Abandone os efeitos de energia cinética exceto na entrada do difusor e na saída do bocal.

9.87 Considere, para o turbojato do Problema 9.84, a adição de um pós-queimador que eleva a temperatura na entrada do bocal para 1300 K. Determine a velocidade na saída do bocal, em m/s.

9.88 Considere, para o turbojato do Problema 9.86, a adição de um pós-queimador que eleva a temperatura na entrada do bocal para 2200°R (949,1°C). Determine a velocidade na saída do bocal, em ft/s.

9.89 Ar entra no difusor de um estatorreator a 6 lbf/in² (41,4 kPa), 420°R (-39,8°C), com uma velocidade de 1600 ft/s (487,7 m/s) e é desacelerado essencialmente até uma velocidade nula. Após a combustão, os gases atingem uma temperatura de 2000°R (838,0°C) antes de serem descarregados através de um bocal a 6 lbf/in². Tomando como base uma análise de ar-padrão, determine

- (a) a pressão na saída do difusor, em lbf/in².
- (b) a velocidade na saída do bocal, em ft/s.

Abandone os efeitos de energia cinética, exceto na entrada do difusor e na saída do bocal.

9.90 Ar entra no difusor de um estatorreator a 40 kPa, 240 K, com uma velocidade de 2500 km/h e é desacelerado até uma velocidade nula. Tomando como base uma análise de ar-padrão, a adição de calor é de 1080 kJ por kg de ar que escoar no motor. O ar sai do bocal a 40 kPa. Determine

- (a) a pressão na saída do difusor, em kPa.
- (b) a velocidade na saída do bocal, em m/s.

Abandone os efeitos de energia cinética, exceto na entrada do difusor e na saída do bocal.

9.91 Um motor turboélice é composto de um difusor, um compressor, um combustor, uma turbina e um bocal. A turbina aciona tanto a hélice quanto o compressor. Ar entra no difusor a 40 kPa, 240 K, com uma vazão volumétrica de 83,7 m³/s e com uma velocidade de 180 m/s, e é desacelerado essencialmente até uma velocidade nula. A relação de pressão do compressor é 10 e o compressor tem uma eficiência isentrópica de 85%. A temperatura na entrada da turbina é 1140 K e sua eficiência isentrópica é 85%. A pressão na saída da turbina vale 50 kPa. O escoamento ao longo do difusor e do bocal é isentrópico. Usando uma análise de ar-padrão, determine

- (a) a potência disponibilizada para a hélice, em MW.
- (b) a velocidade na saída do bocal, em m/s.

Abandone os efeitos de energia cinética, exceto na entrada do difusor e na saída do bocal.

9.92 Um motor turboélice consiste em um difusor, um compressor, um combustor, uma turbina e um bocal. A turbina aciona tanto a hélice quanto o compressor. Ar entra no difusor a 12 lbf/in² (82,7 kPa), 460°R (-17,6°C), com uma vazão volumétrica de 30.000 ft³/min (14,2 m³/s) a uma velocidade de 520 ft/s (158,5 m/s). Ao longo do difusor, o ar é desacelerado isentropicamente até uma velocidade desprezível. A relação de pressão do compressor é 9 e a temperatura na entrada da turbina é 2100°R (893,5°C). A pressão na saída da turbina é 25 lbf/in² (172,4 kPa) e o ar é expandido até 12 lbf/in² ao longo do bocal. Tanto o compressor quanto a turbina têm uma eficiência isentrópica de 87%, e o bocal, uma eficiência isentrópica de 95%. Usando uma análise de ar-padrão, determine

- (a) a potência disponibilizada para a hélice, em HP.
- (b) a velocidade na saída do bocal, em ft/s.

Abandone os efeitos de energia cinética, exceto na entrada do difusor e na saída do bocal.

9.93 Utiliza-se hélio no ciclo combinado de uma usina de potência como o fluido de trabalho em uma turbina a gás simples e fechada, que é utilizada para o ciclo superior de um ciclo de potência a vapor. Um reator nuclear é a fonte de entrada de energia para o hélio. A Fig. P9.93 fornece dados operacionais em regime permanente. O hélio entra no compressor

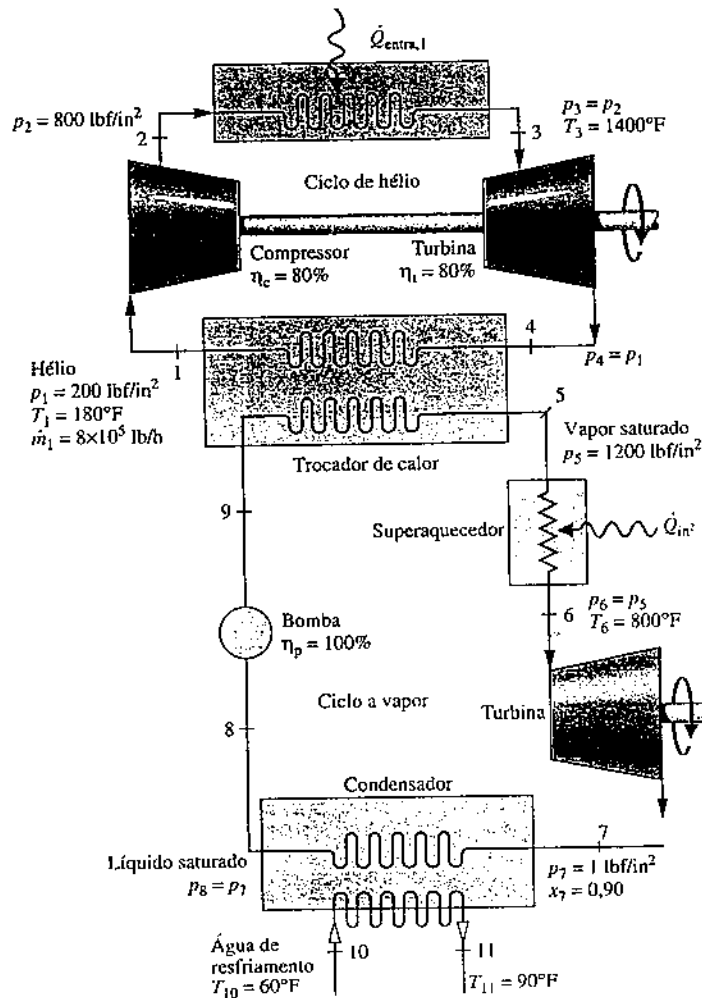


Fig. P9.93

da turbina a gás a 200 lbf/in^2 (1.4 MPa) e 180°F ($82,2^\circ\text{C}$), apresentando uma vazão mássica de $8 \times 10^5 \text{ lb/h}$ ($100,8 \text{ kg/s}$), e é comprimido para 800 lbf/in^2 ($5,5 \text{ MPa}$). A eficiência isentrópica do compressor é de 80%. O hélio então passa pelo reator com uma perda de carga desprezível, saindo a 1400°F ($760,0^\circ\text{C}$). Em seguida, o hélio se expande para uma pressão de 200 lbf/in^2 ao longo da turbina com uma eficiência isentrópica de 80%. Então, o hélio passa pelo trocador de calor interconectado. Um fluxo distinto de água líquida entra no trocador de calor e sai como vapor saturado a 1200 lbf/in^2 ($8,3 \text{ MPa}$). O vapor é superaquecido para 800°F ($426,7^\circ\text{C}$), 1200 lbf/in^2 , antes de entrar na turbina. O vapor se expande ao longo da turbina para 1 lbf/in^2 ($6,9 \text{ kPa}$) e um título de 0,9. Na saída do condensador tem-se líquido saturado a 1 lbf/in^2 . A água de resfriamento que atravessa o condensador sofre um aumento de temperatura de 60 para 90°F ($15,6$ para $32,2^\circ\text{C}$). A eficiência isentrópica da bomba é 100%. Os efeitos relativos à perda de calor e às energias cinética e potencial podem ser ignorados. Determine

- as vazões mássicas do vapor e da água de resfriamento, ambas em lb/h .
- a potência líquida desenvolvida pelos ciclos de turbina a gás e a vapor, todos em Btu/h .
- a eficiência térmica do ciclo combinado.

9.94 Um ciclo de potência combinado de turbina a gás e a vapor funciona como mostrado na Fig. P9.94. Os dados de pressão e temperatura são fornecidos em seus estados principais, e a potência líquida desenvolvida pela turbina a gás é de 147 MW . Usando a análise de ar-padrão para turbina a gás, determine

- a potência líquida desenvolvida pela usina, em MW .
- a eficiência térmica global da usina.

Desenvolva um balancete completo do aumento líquido de exergia do ar que escoou pelo combustor da turbina a gás. Admita $T_0 = 300 \text{ K}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

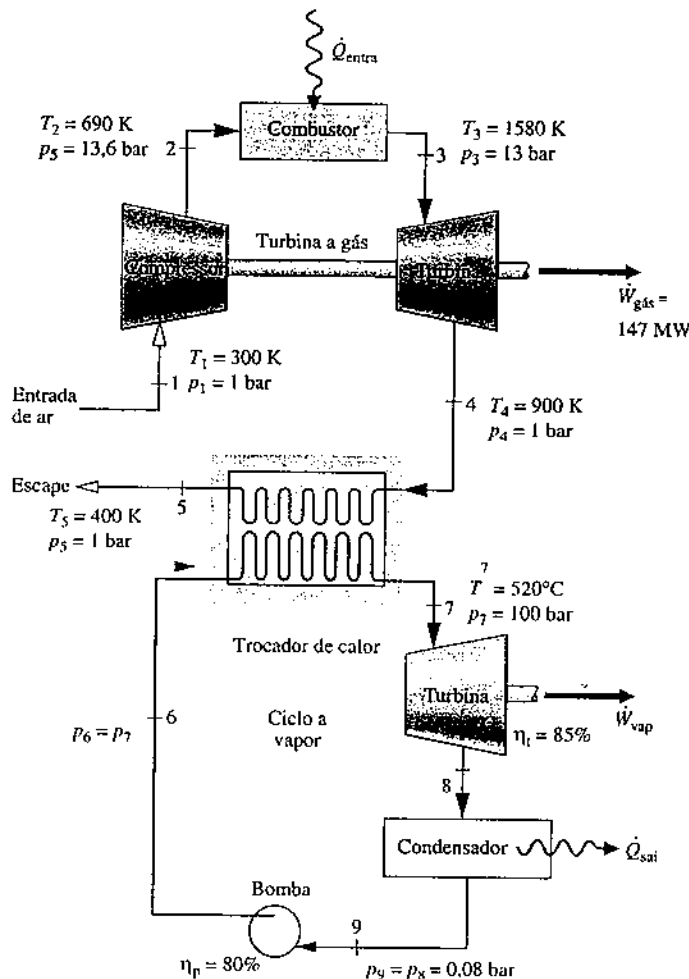


Fig. P9.94

9.95 Ar entra no compressor de um ciclo de potência combinado de turbina a gás e a vapor (Fig. 9.22) a 1 bar e 25°C . A eficiência isentrópica do compressor é 85% e a relação de pressão do compressor é 14. O ar que escoou ao longo do combustor recebe energia por transferência de calor a uma taxa de 50 MW sem perda de carga significativa. O ar encontra-se a 1250°C na entrada da turbina. O ar se expande ao longo da turbina, que tem uma eficiência isentrópica de 87%, para uma pressão de 1 bar . Em seguida, o ar passa por um trocador de calor interconectado e é finalmente descarregado a 200°C , 1 bar . Vapor entra na turbina do ciclo a vapor a $12,5 \text{ MPa}$ e 500°C e se expande até a pressão do condensador de $0,1 \text{ bar}$. Água entra na bomba como líquido saturado a $0,1 \text{ bar}$. As eficiências isentrópicas da turbina e da bomba são, respectivamente, 90% e 100%. A água de resfriamento entra no condensador a 20°C e sai a 35°C . Determine

- as vazões mássicas do ar, do vapor e da água de resfriamento, todas em kg/s .
- a potência líquida desenvolvida pelo ciclo da turbina a gás e pelo ciclo a vapor, ambas em MW .
- a eficiência térmica do ciclo combinado.
- a taxa líquida à qual a exergia é retirada com o ar de exaustão, $\dot{m}_{\text{ar}} [e_{f3} - e_{f2}]$, em MW .
- a taxa líquida à qual a exergia é retirada com a água de resfriamento, em MW .

Admita $T_0 = 20^\circ\text{C}$, $p_0 = 1 \text{ bar}$.

9.96 Um ciclo de potência combinado de turbina a gás e a vapor (Fig. 9.22) tem uma potência líquida de saída de 100 MW . Ar entra no compressor da turbina a gás a 100 kPa e 300 K e é comprimido a 1200 kPa . A eficiência isentrópica é 84%. As condições na entrada da turbina são 1200 kPa e 1400 K . O ar se expande ao longo da turbina, que tem uma eficiência isentrópica de 88%, até uma pressão de 100 kPa . Em seguida, o ar passa por um trocador de calor interconectado e é finalmente descarregado a

480 K. O vapor entra na turbina do ciclo de potência a vapor a 8 MPa e 400°C, e se expande até a pressão do condensador de 8 kPa. Água entra na bomba como líquido saturado a 8 kPa. A turbina e a bomba têm eficiências isentrópicas de 90% e 80%, respectivamente. Determine

- as vazões mássicas do ar e do vapor, ambas em kg/s.
- a eficiência térmica do ciclo combinado.
- um balancete completo do aumento líquido de exergia do ar que escoou pelo combustor da turbina a gás, $\dot{m}_{ar} [e_{13} - e_{12}]$, em MW. Discuta o resultado encontrado.

Admita $T_0 = 300$ K, $p_0 = 100$ kPa.

- 9.97 Uma turbina a gás simples é utilizada como o ciclo superior para um ciclo de potência a vapor simples (Fig. 9.22). O ar entra no compressor da turbina a gás a 60°F (15,6°C) e 14,7 lbf/in² (101,3 kPa) a uma vazão volumétrica de 40.000 ft³/min (18,9 m³/s). A relação de pressão do compressor é 12 e a temperatura na entrada da turbina é 2600°R (1171,3°C). Tanto o compressor quanto a turbina têm eficiências isentrópicas iguais a 88%. O ar sai do trocador de calor interconectado a 840°R (193,5°C) e 14,7 lbf/in². O vapor entra na turbina do ciclo a vapor a 1000 lbf/in² (6,9 MPa) e 900°F (482,2°C) e se expande até a pressão de 1 lbf/in² (6,9 kPa) do condensador. A água entra na bomba como líquido saturado a 1 lbf/in². As eficiências isentrópicas da turbina e da bomba são de 90% e 70%, respectivamente. A água de resfriamento que passa pelo condensador sofre um aumento de temperatura de 60 para 80°F (15,6 para 26,7°C) com uma variação de pressão desprezível. Determine
- as vazões mássicas do ar, do vapor e da água de resfriamento, todas em lb/h.
 - a potência líquida produzida pelo ciclo da turbina a gás e pelo ciclo a vapor, ambas em Btu/h.
 - a eficiência térmica do ciclo combinado.
 - um balancete completo do aumento líquido de exergia do ar que passa pelo combustor da turbina a gás, $\dot{m}_{ar} [e_{13} - e_{12}]$, em Btu/h. Discuta o resultado encontrado.
- Admita $T_0 = 520$ °R (15,7°C), $p_0 = 14,7$ lbf/in².

- 9.98 Ar entra no compressor de um ciclo Ericsson a 300 K e 1 bar, e com uma vazão mássica de 5 kg/s. A pressão e a temperatura na entrada da turbina são, respectivamente, 10 bar e 1400 K. Determine
- a potência líquida desenvolvida, em kW.
 - a eficiência térmica.
 - a razão de trabalho reverso.

9.99 Para o ciclo do Problema 9.98, esboce graficamente a potência líquida desenvolvida, em kW, para relações de pressão do compressor variando entre 2 e 15. Repita esses gráficos para temperaturas de entrada na turbina iguais a 1200 K e 1000 K.

- 9.100 Ar é o fluido de trabalho de um ciclo Ericsson. A expansão ao longo da turbina se dá a uma temperatura constante de 2250°R (976,8°C). A transferência de calor do compressor ocorre a 560°R (38,1°C). A relação de pressão do compressor é 12. Determine
- o trabalho líquido, em Btu por lb de ar.
 - a eficiência térmica.

- 9.101 Nitrogênio (N₂) é o fluido de trabalho de um ciclo Stirling cuja taxa de compressão é 9. No início da compressão isotérmica, a temperatura, a pressão e o volume são, respectivamente, 310 K, 1 bar e 0,008 m³. A temperatura durante a expansão isotérmica é 1000 K. Determine
- o trabalho líquido, em kJ.
 - a eficiência térmica.
 - a pressão média efetiva, em bar.

- 9.102 Hélio é o fluido de trabalho de um ciclo Stirling. Na compressão isotérmica, o hélio é comprimido de 15 lbf/in² (103,4 kPa) e 100°F (37,8°C) para 150 lbf/in² (1,0 MPa). A expansão isotérmica ocorre a 1500°F (815,6°C). Determine
- o trabalho e a transferência de calor, em Btu por lb de hélio, para cada processo do ciclo.
 - a eficiência térmica.

Escoamento Compressível

- 9.103 Calcule o empuxo desenvolvido pelo motor turbojato do Problema 9.84, em kN.

- 9.104 Calcule o empuxo desenvolvido pelo motor turbojato do Problema 9.86, em lbf.

- 9.105 Calcule o empuxo desenvolvido pelo motor turbojato com pós-queimador do Problema 9.87, em kN.

- 9.106 Com relação ao turbojato do Problema 9.86 e ao turbojato modificado do Problema 9.88, calcule o empuxo desenvolvido por cada motor, em lbf. Discuta os resultados encontrados.

- 9.107 Ar entra no difusor de um motor turbojato a 18 kPa e 216 K, com uma vazão volumétrica de 230 m³/s e com uma velocidade de 265 m/s. A relação de pressão do compressor é 15 e sua eficiência isentrópica é 87%. Ar entra na turbina a 1360 K e a mesma pressão da saída do compressor. A eficiência isentrópica da turbina é 89% e a eficiência isentrópica do bocal é 97%. A pressão na saída do bocal é 18 kPa. Tomando como base uma análise de ar-padrão, calcule o empuxo, em kN.

- 9.108 Calcule a razão entre o empuxo desenvolvido e a vazão mássica do ar, em N por kg/s, para o estatorreator do Problema 9.90.

- 9.109 Ar escoou em regime permanente através de um duto horizontal, de área constante e bem isolado, cujo diâmetro é 0,25 m. Na entrada, $p_1 = 2,4$ bar, $T_1 = 430$ K. A temperatura do ar que deixa o duto é 370 K. A vazão mássica é 600 kg/min. Determine o módulo, em N, da força líquida horizontal exercida pelas paredes do duto sobre o ar. Em qual direção essa força atua?

- 9.110 Água líquida a 70°F (21,1°C) escoou em regime permanente através de um tubo horizontal de 2 in (0,05 m) de diâmetro. A vazão mássica é 25 lb/s (11,3 kg/s). A pressão decresce 2 lbf/in² (13,8 kPa) entre a entrada e a saída do tubo. Determine o módulo, em lbf, e o sentido da força horizontal necessária para manter o tubo em sua posição.

- 9.111 Ar entra em um bocal horizontal e bem isolado, operando em regime permanente, a 12 bar, 500 K e com uma velocidade de 50 m/s. Na saída, a pressão é 7 bar e a temperatura é 440 K. A vazão mássica é de 1 kg/s. Determine a força líquida, em N, exercida pelo ar sobre o duto no sentido do escoamento.

- 9.112 Usando o modelo de gás ideal, determine a velocidade sônica do
- ar a 60°F (15,6°C).
 - oxigênio (O₂) a 900°R (226,8°C).
 - argônio a 540°R (26,8°C).

- 9.113 Um lampejo de raios é avistado e 3 segundos mais tarde ouve-se o trovão. Aproximadamente a que distância os raios caíram?

- 9.114 Usando os dados da Tabela A-4, estime a velocidade sônica, em m/s, do vapor a 60 bar e 360°C. Compare esse resultado com o valor previsto pelo modelo de gás ideal.

- 9.115 Considerando dióxido de carbono a 1 bar, 460 m/s, esboce graficamente o número de Mach como função da temperatura no intervalo entre 250 K e 1000 K.

- 9.116 Um gás ideal escoou através de um duto. Em um determinado local a temperatura, a pressão e a velocidade são conhecidas. Determine o número de Mach, a temperatura de estagnação em °R e a pressão de estagnação em lbf/in² para

- o ar a 310°F (154,4°C), 100 lbf/in² (689,5 kPa) e uma velocidade de 1400 ft/s (426,7 m/s).
- hélio a 520°R (15,7°C), 20 lbf/in² (137,9 kPa) e uma velocidade de 900 ft/s (274,3 m/s).
- nitrogênio a 600°R (60,2°C), 50 lbf/in² (344,7 kPa) e uma velocidade de 500 ft/s (152,4 m/s).

- 9.117 Considerando o Problema 9.111, determine os valores do número de Mach, a temperatura de estagnação, em K, e a pressão de estagnação, em bar, na entrada e na saída do duto, respectivamente.

- 9.118 Usando o diagrama de Mollier, Fig. A-8E, determine para o vapor d'água a 500 lbf/in² (3,4 MPa), 600°F (315,6°C) e 1000 ft/s (304,8 m/s):
- a entalpia de estagnação, em Btu/lb.
 - a temperatura de estagnação, em °F.
 - a pressão de estagnação, em lbf/in².

- 9.119 Vapor escoou por uma tubulação e, em uma certa posição, a pressão é 3 bar, a temperatura é 281,4°C e a velocidade é 688,8 m/s. Determine a entalpia de estagnação específica correspondente, em kJ/kg, e a temperatura de estagnação em °C, sabendo que a pressão de estagnação é 7 bar.

- 9.120 Para escoamento isentrópico de um gás ideal com razão entre calores específicos k constante, a razão entre a temperatura T^* e a temperatura de estagnação T_0 é $T^*/T_0 = 2/(k + 1)$. Deduza esta expressão.

- 9.121 Um gás se expande isentropicamente através de um bocal convergente a partir de um grande tanque a 8 bar e 500 K. Admitindo comporta-

mento de gás ideal, determine a pressão crítica p^* , em bar, e a temperatura correspondente, em K, se o gás for

- (a) ar.
(b) dióxido de carbono (CO_2).
(c) vapor d'água.

9.122 Um grande tanque contém dióxido de carbono inicialmente a 100 lb/in^2 (689,5 kPa) e 800°R (171,3°C). O gás é descarregado nas vizinhanças, que se encontram a 14,7 lb/in^2 (101,3 kPa), através de um bocal convergente, e a pressão no tanque cai. Estime a pressão no tanque, em lb/in^2 , assim que o escoamento deixa de ser estrangulado.

9.123 Vapor se expande isentropicamente através de um bocal convergente que opera em regime permanente vindo de um grande tanque a 1,83 bar e 280°C. A vazão mássica é 2 kg/s, o escoamento é estrangulado e a pressão no plano de saída é 1 bar. Determine o diâmetro do bocal, em cm, nas posições em que a pressão é de 1,5 bar e 1 bar, respectivamente.

9.124 Uma mistura de gás ideal apresentando $k = 1,31$ e com um peso molecular de 23 é fornecida a um bocal convergente a $p_0 = 5$ bar, $T_0 = 700$ K, e é descarregado em uma região em que a pressão é 1 bar. A área de saída é 30 cm^2 . Para um escoamento ao longo do bocal em regime permanente e isentrópico, determine

- (a) a temperatura de saída do gás, em K.
(b) a velocidade de saída do gás, em m/s.
(c) a vazão mássica, em kg/s.

9.125 Um gás ideal, em um grande tanque a 120 lb/in^2 (827,4 MPa) e 600°R (60,2°C), se expande isentropicamente através de um bocal convergente e é descarregado em uma região a 60 lb/in^2 (413,7 kPa). Determine a vazão mássica, em lb/s, para uma área de saída de 1 in^2 , se o gás for

- (a) ar, com $k = 1,4$.
(b) dióxido de carbono, com $k = 1,26$.
(c) argônio, com $k = 1,667$.

9.126 Ar a $p_0 = 1,4$ bar e $T_0 = 280$ K se expande isentropicamente em um bocal convergente e é descarregado na atmosfera a 1 bar. A área do plano de saída é 0,0013 m^2 .

- (a) Determine a vazão mássica do ar, em kg/s.
(b) Se a pressão da região de fornecimento, p_0 , fosse aumentada para 2 bar, qual seria a vazão mássica, em kg/s?

9.127 Ar entra em um bocal que opera em regime permanente a 45 lb/in^2 (310,3 kPa) e 800°R (171,3°C), com uma velocidade de 480 ft/s (146,3 m/s), e se expande isentropicamente a uma velocidade de saída de 1500 ft/s (457,2 m/s). Determine

- (a) a pressão na saída, em lb/in^2 .
(b) a razão entre a área de saída e a área de entrada.
(c) se o bocal é apenas divergente, apenas convergente ou convergente-divergente na seção transversal.

9.128 Ar considerado um gás ideal com $k = 1,4$ penetra em um bocal convergente-divergente que opera em regime permanente e se expande isentropicamente tal como mostra a Fig. P9.128. Usando os dados da figura e da Tabela 9.2 conforme necessário, determine

- (a) a pressão de estagnação, em lb/in^2 , e a temperatura de estagnação em °R.

- (b) a área da garganta, em in^2 .
(c) a área de saída, em in^2 .

9.129 Ar, na situação de gás ideal com $k = 1,4$, entra em um difusor que opera em regime permanente a 4 bar, 290 K e com uma velocidade de 512 m/s. Admitindo escoamento isentrópico, esboce graficamente a velocidade em m/s, o número de Mach e a razão entre as áreas, dada por A/A^* , em posições no escoamento correspondentes a uma pressão que varia entre 4 e 14 bar.

9.130 Um bocal convergente-divergente que opera em regime permanente tem uma área de garganta de 3 cm^2 e uma área de saída de 6 cm^2 . Ar, considerado gás ideal com $k = 1,4$, entra no bocal a 8 bar, 400 K e com um número de Mach de 0,2 e escoamento isentropicamente no interior do bocal. Se o bocal está estrangulado e se a parte divergente atua como um bocal supersônico, determine a vazão mássica, em kg/s, o número de Mach, a pressão em bar e a temperatura em K, na saída. Repita os cálculos admitindo que a porção divergente atua como um difusor supersônico.

9.131 Um bocal convergente-divergente opera em regime permanente. Ar, na condição de gás ideal com $k = 1,4$, entra no bocal a 500 K, 6 bar, e com um número de Mach de 0,3. O ar escoamento isentropicamente para o plano de saída, onde verifica-se a presença de um choque normal. A temperatura até o choque é de 380,416 K. Determine a pressão a jusante, em bar.

9.132 Um bocal convergente-divergente opera em regime permanente. Ar, na condição de gás ideal com $k = 1,4$, entra no bocal a 500 K, 6 bar, e com um número de Mach de 0,3. Um choque normal situa-se em uma localização na seção divergente do duto, onde o número de Mach é de 1,40. As áreas da seção transversal da garganta e do plano de saída são de 4 cm^2 e 6 cm^2 , respectivamente. O escoamento é isentrópico, exceto na vizinhança imediata do choque. Determine a pressão na saída, em bar, e a vazão mássica, em kg/s.

9.133 Ar como um gás ideal com $k = 1,4$ entra em um duto convergente-divergente com um número de Mach de 2. Na entrada, a pressão é 26 lb/in^2 (179,3 kPa) e a temperatura é 445°R (-25,9°C). Um choque normal situa-se em uma localização na seção convergente do duto, com $M_x = 1,5$. Na saída do duto, a pressão é 150 lb/in^2 (1,0 MPa). O escoamento é isentrópico, exceto na vizinhança imediata do choque. Determine a temperatura, em °R, e o número de Mach na saída.

9.134 Ar, na condição de gás ideal com $k = 1,4$, sofre um choque normal. As condições a montante são $p_x = 0,5$ bar, $T_x = 280$ K e $M_x = 1,8$. Determine

- (a) a pressão p_y em bar.
(b) a pressão de estagnação p_{0x} , em bar.
(c) a temperatura de estagnação T_{0x} , em K.
(d) a variação de entropia específica ao longo do choque, em $\text{kJ}/\text{kg} \cdot \text{K}$.
(e) Esboce graficamente as grandezas dos itens (a) a (d) versus M_x variando de 1,0 a 2,0. Todas as outras condições a montante permanecem as mesmas.

9.135 Um bocal convergente-divergente opera em regime permanente. Ar, na condição de gás ideal com $k = 1,4$, escoamento pelo bocal, sendo descarregado na atmosfera a 14,7 lb/in^2 (101,3 kPa) e 520°R (15,7°C). Um choque normal localiza-se no plano de saída com $M_x = 1,5$. A área do plano de

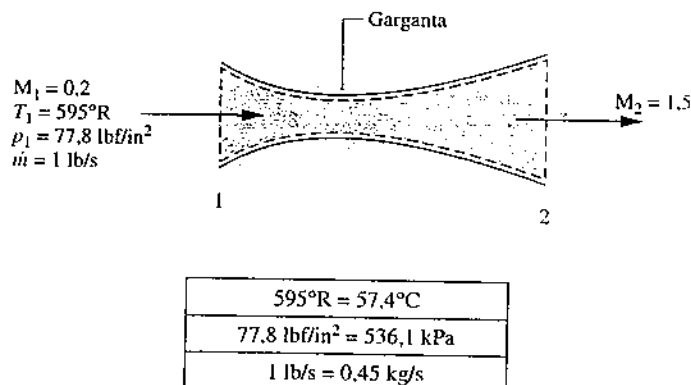


Fig. P9.128

saída é de $1,8 \text{ in}^2$ ($0,001 \text{ m}^2$). O escoamento é isentrópico até o choque. Determine
 (a) a pressão de estagnação p_{0x} , em lb/in^2 .
 (b) a temperatura de estagnação T_{0x} , em $^\circ\text{R}$.
 (c) a vazão mássica, em lb/s .

9.136 Um bocal convergente-divergente opera em regime permanente. Ar, na condição de gás ideal com $k = 1,4$, escoo pelo bocal, sendo descarregado na atmosfera a $14,7 \text{ lb}/\text{in}^2$ ($101,3 \text{ kPa}$) e 510°R ($10,2^\circ\text{C}$). Um choque normal localiza-se no plano de saída com $p_x = 9,714 \text{ lb}/\text{in}^2$ ($67,0 \text{ kPa}$). A área do plano de saída é de 2 in^2 ($0,001 \text{ m}^2$). O escoamento é isentrópico até o choque. Determine
 (a) a área da garganta, em in^2 .
 (b) a entropia produzida no bocal, em $\text{Btu}/^\circ\text{R}$ por lb de ar em escoamento.

9.137 Ar a $3,4 \text{ bar}$, 530 K e com um número de Mach igual a $0,4$ entra em um bocal convergente-divergente que opera em regime permanente. Um choque normal encontra-se na seção divergente em uma posição em que o número de Mach é $M_x = 1,8$. O escoamento é isentrópico, exceto onde o choque se situa. Se o ar se comporta como gás ideal com $k = 1,4$, determine

- (a) a temperatura de estagnação T_{0x} , em K .
- (b) a pressão de estagnação p_{0x} , em bar .
- (c) a pressão p_x , em bar .
- (d) a pressão p_y , em bar .

(e) a pressão de estagnação p_{0y} , em bar .

(f) a temperatura de estagnação T_{0y} , em K .

Se a área da garganta é $7,6 \times 10^{-4} \text{ m}^2$ e se a pressão no plano de saída for de $2,4 \text{ bar}$, determine a vazão mássica, em kg/s , e a área de saída, em m^2 .

9.138 Ar na condição de gás ideal com $k = 1,4$ entra em um canal convergente-divergente com um número de Mach igual a $1,6$. Um choque normal se encontra na entrada do canal. A jusante do choque o escoamento é isentrópico; o número de Mach é unitário na garganta e o ar sai com uma velocidade desprezível a $20 \text{ lb}/\text{in}^2$ ($137,9 \text{ kPa}$), 700°R ($115,7^\circ\text{C}$), se a vazão mássica for de $45 \text{ lb}/\text{s}$ ($20,4 \text{ kg}/\text{s}$), determine as áreas da entrada e da garganta, em ft^2 .

9.139 Deduza as seguintes expressões: (a) Eq. 9.55, (b) Eq. 9.56, (c) Eq. 9.57.

9.140 Usando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar, gere tabelas das mesmas funções de escoamento isentrópico que aquelas da Tabela 9.2 para razões entre calores específicos iguais a $1,2$, $1,3$, $1,4$ e $1,67$ e para números de Mach que variem de 0 a 5 .

9.141 Usando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar, gere tabelas das mesmas funções de choque normal que aquelas da Tabela 9.3 para razões de calores específicos iguais a $1,2$, $1,3$, $1,4$ e $1,67$ e para números de Mach que variem entre 1 e 5 .

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

9.1P O Congresso designou que o consumo médio de combustível para carros de passeio vendidos nos Estados Unidos deve ser de 35 milhas por galão, no início de 2020 . Na Europa, a meta era de 47 milhas por galão até 2012 . Em cada caso, identifique os principais fatores que estimulam a ação legislativa, incluindo, conforme apropriado, fatores técnicos, econômicos, sociais e políticos. Analise a disparidade entre essas metas. Comente sobre a provável eficácia na realização dos respectivos objetivos legislativos. Relate suas descobertas em uma apresentação em *PowerPoint*.

9.2P Turbinas a gás automotivas já estão em desenvolvimento há décadas, mas de uma forma geral não são utilizadas em automóveis. No entanto, helicópteros usam rotineiramente turbinas a gás. Explore os diferentes tipos de motores que são utilizados nas aplicações mencionadas, assim como as razões envolvidas. Compare os fatores de seleção, como desempenho, relação potência-peso, requisitos de espaço, disponibilidade de combustível e impacto ambiental. Resuma suas conclusões em um relatório com pelo menos três referências.

9.3P O relatório do *Panorama Anual de Energia com Projeções* divulgado pela Administração de Informação de Energia dos Estados Unidos projeta estimativas do consumo anual de vários tipos de combustível para os próximos 25 anos. Segundo o relatório, os biocombustíveis vão desempenhar um papel crescente no fornecimento de combustível líquido ao longo desse período. Com base nas tecnologias comercialmente disponíveis ou razoavelmente esperadas para se tornarem disponíveis na próxima década,

identifique as opções mais viáveis para a produção de biocombustíveis. Compare várias opções baseadas no retorno de energia sobre energia investida (*Energy Return on Energy Invested* – EROEI), nas necessidades de água e terra, e nos efeitos sobre a mudança climática global. Tire conclusões com base em seu estudo, e apresente-as em um relatório com pelo menos três referências.

9.4P Investigue as seguintes tecnologias: veículos híbridos *plug-in*, veículos totalmente elétricos, veículos com célula a combustível a hidrogênio, veículos movidos a diesel, a gás natural, e a etanol, e faça recomendações sobre qual dessas tecnologias devem receber suporte federal para pesquisa, desenvolvimento e implantação ao longo da próxima década. Baseie a sua recomendação no resultado de um método matriz de decisão, como o *método Pugh*, para comparar as várias tecnologias. Identifique e justifique claramente os critérios utilizados para a comparação e a lógica por trás do processo de pontuação. Prepare um resumo de 15 minutos e um sumário executivo adequado para uma conferência local.

9.5P A Fig. P9.5P mostra uma plataforma com rodas movida pelo impulso gerado por uma descarga de água de um tanque, proveniente de um bico ligado a um cotovelo. Projete e construa aparato, utilizando materiais de fácil obtenção, como um *skate* e um jarro de leite de um galão. Investigue os efeitos do ângulo do cotovelo e a área de saída do bico sobre a vazão volumétrica e o impulso. Prepare um relatório contendo os resultados e as conclusões tiradas juntamente com uma explicação sobre as técnicas de medição e os procedimentos experimentais.

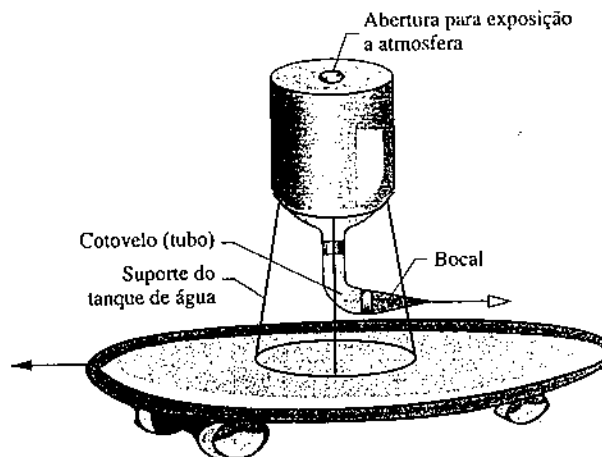


Fig. P9.5P

- 9.6P Em virtude da sua temperatura muito baixa em relação à água do mar, o gás natural liquefeito (GNL), que chega nos portos dos EUA por navio, tem considerável exergia termomecânica. No entanto, quando o GNL é regaseificado em trocadores de calor, onde a água do mar corresponde a outra corrente, essa exergia é em grande parte destruída. Realize uma pesquisa, na literatura de patentes, de métodos para recuperar uma parte substancial da exergia do GNL durante o processo de regaseificação. Considere tanto as patentes concedidas como as pendentes. Avalie criticamente o mérito técnico e a viabilidade econômica de dois métodos diferentes encontrados em sua pesquisa. Relate suas conclusões em um resumo e em uma apresentação no *PowerPoint*.
- 9.7P Desenvolva as especificações preliminares para uma instalação de potência de turbina a gás de ciclo fechado de 160 MW. Considere o dióxido de carbono e o hélio como possíveis fluidos de trabalho da turbina a gás circulando através de uma unidade de energia nuclear, onde absorvem energia por transferência de calor. Esboce o esquema do ciclo proposto por você. Para cada um dos dois fluidos de trabalho, determine as pressões e temperaturas operacionais principais do ciclo de turbina a gás e estime o desempenho esperado do ciclo. Escreva um relatório que inclua sua análise e seu projeto, e recomende um fluido de trabalho. Inclua pelo menos três referências.
- 9.8P Como engenheiro, você deve recomendar se deve comprar para a expansão de uma usina 2 MW de potência de energia elétrica da distribuidora local a um custo de US\$0,06 por kW · h ou comprar e operar um conjunto motor gerador a diesel que funciona a gás natural. Admita que o preço do gás natural é de US\$6,0 por mil pés cúbicos (28,3 m³), que cada pé cúbico de gás tem um valor de aquecimento de 1000 Btu e que a instalação opera 7800 h por ano. Especifique um equipamento gerador a diesel que atenda a potência requerida e faça uma análise econômica para determinar qual das alternativas é a melhor. Apresente sua recomendação em forma de memorando com uma análise de suporte e cálculos, incluindo pelo menos três referências.
- 9.9P Uma empresa financeira possui um computador servidor que requer uma unidade de força elétrica muito confiável. A demanda de energia é de 3000 kW. Você foi contratado pela empresa como consultor para estudar a viabilidade de usar *microturbinas* de 250 W para esta aplicação. Escreva um relatório relatando os prós e contras deste arranjo em comparação com a compra de energia de uma distribuidora local.
- 9.10P A Fig. P9.10P mostra um ciclo combinado formado por uma turbina a gás na parte superior da figura e um ciclo Rankine orgânico localizado na parte inferior da mesma. Dados da operação em regime permanente estão indicados na figura. Devido às irreversibilidades internas, a saída de eletricidade do gerador é 95% da potência de entrada do eixo. O regenerador pré-aquece o ar que entra no combustor, evapora o fluido de trabalho do ciclo localizado na parte inferior da figura. Para cada um dos três fluidos de trabalho a seguir – propano, Refrigerante 22 e Refrigerante 134a – especifique intervalos apropriados para p_8 , a pressão na entrada da turbina, e para T_8 , a temperatura na entrada da mesma; determine também a pressão de saída da turbina p_9 . Para cada fluido de trabalho, investigue a influência da variação de p_8 , T_8 , e da relação de pressão do compressor sobre a produção líquida de eletricidade e a eficiência térmica do ciclo combinado. Identifique o fluido de trabalho utilizado na parte inferior da figura e as condições de operação para a maior produção líquida de eletricidade do ciclo combinado. Repita o procedimento para a maior eficiência térmica do ciclo combinado. Aplique uma modelagem de engenharia compatível com a utilizada no texto para ciclos Rankine e a análise de ar-padrão empregada nas turbinas a gás. Apresente suas análises, resultados e recomendações em um artigo técnico, que obedeça aos padrões ASME, e com pelo menos três referências.
- 9.11P Unidades de microgeração (produção combinada de calor e energia elétrica) capazes de produzir até 1,8 kW de energia elétrica já estão comercialmente disponíveis para uso doméstico. Essas unidades contri-

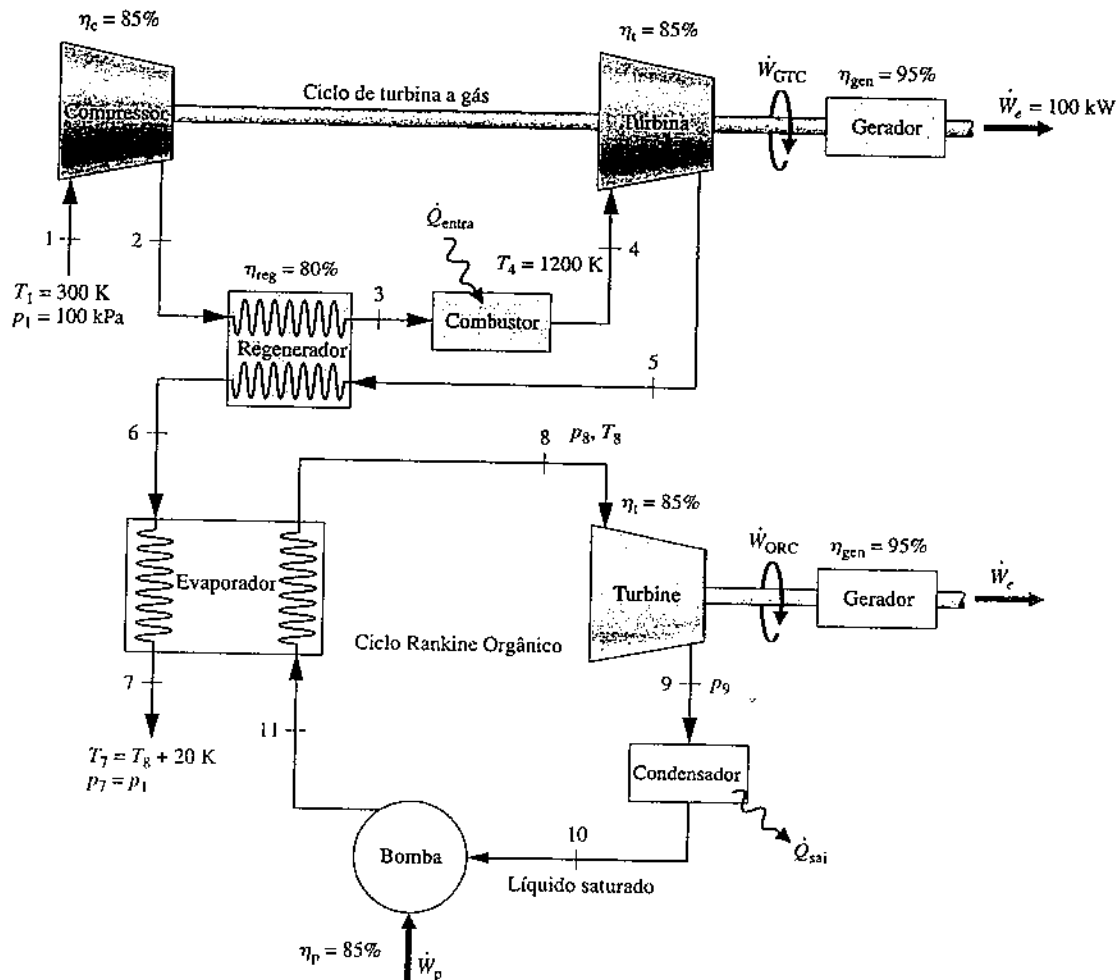


Fig. P9.10P

buem para as necessidades do espaço doméstico ou de aquecimento de água, proporcionando eletricidade como subproduto. Elas operam com um motor de combustão interna alimentado por gás natural. Por meio de uma unidade de microcogeração híbrida com uma fornalha a gás, todas as necessidades de aquecimento doméstico podem ser satisfeitas durante a geração de uma porção substancial da necessidade de energia elétrica anual. Avalie esta forma híbrida para ser aplicada a uma residência de uma família típica local que possui serviço de gás natural. Considere o armazenamento local do excesso da eletricidade gerada em baterias e a possibilidade de utilizar o programa de política de eletricidade conhecido como *net metering*. Especifique os equipamentos e determine os custos, incluindo o custo inicial e o custo de instalação. Estime o custo anual de aquecimento e energia usando a unidade híbrida e compare com o custo anual de aquecimento e energia com uma fornalha a gás independente e rede elétrica. Com base no seu estudo, recomende a melhor estratégia para a residência.

9.12P A Fig. P9.12P fornece o esquema de um motor de combustão interna de um automóvel equipado com dois ciclos de potência a vapor de Rankine: o ciclo de alta temperatura 1-2-3-4-1 e o ciclo 5-6-7-8-5 de baixa temperatura. Estes ciclos desenvolvem energia adicional, utilizando o *calor residual* derivado do gás de exaustão e do líquido de refrigeração do motor. Usando os dados operacionais de um carro disponível comercialmente com um motor de combustão interna convencional de quatro cilindros e com capacidade para 2,5 litros ou menos, especifique os fluidos de trabalho do ciclo e os dados dos estados em pontos-chave suficientes para produzir, pelo menos, 15 HP de potência a mais. Aplique uma modelagem de engenharia compatível com a utilizada no texto para ciclos Rankine e a análise de ar-padrão de motores de combustão interna. Escreva um relatório final justificando suas especificações, juntamente com os cálculos de apoio. Forneça uma crítica ao uso de tais ciclos em motores de automóveis e uma recomendação sobre o prosseguimento ou não desta tecnologia pelas montadoras.

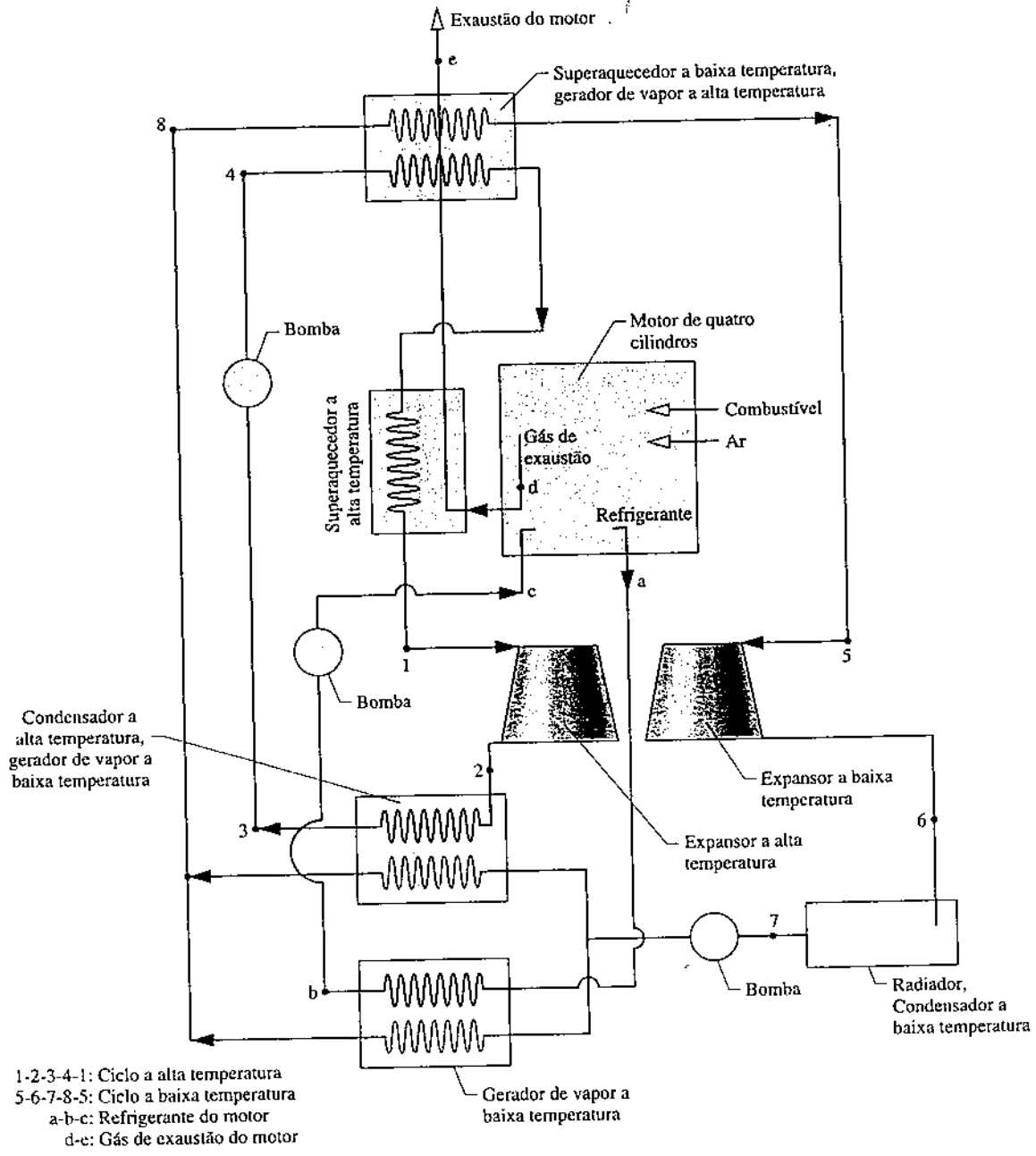
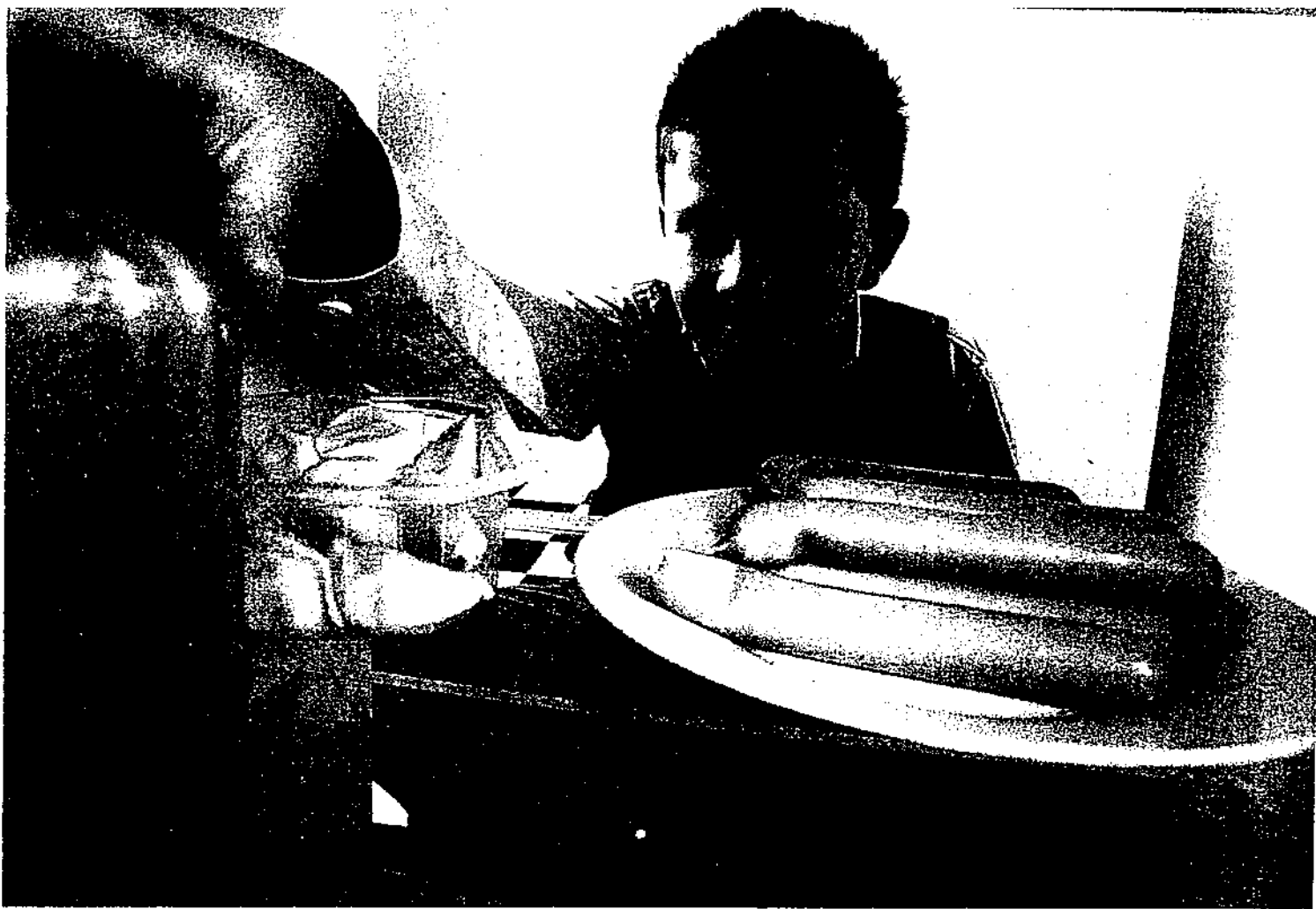


Fig. P9.12P



Sistemas de refrigeração usados na conservação de alimentos são apresentados na Seção 10.1.
© Redbaron | Dreamstime.com.

CONTEXTO DE ENGENHARIA Os sistemas de refrigeração para a conservação de alimentos e de condicionamento de ar exercem importantes papéis em nossa vida diária. Bombas de calor também estão sendo utilizadas para aquecimento doméstico e produção de calor em processos industriais. Existem muitos outros exemplos do uso comercial e industrial da refrigeração, entre eles a separação de ar para a obtenção de oxigênio e nitrogênio líquidos, a liquefação de gás natural e a produção de gelo.

Para conseguir refrigeração pela maioria dos meios convencionais é necessária uma entrada de energia elétrica. Bombas de calor também requerem energia para operar. Referindo-se mais uma vez a Tabela 8.1, vemos que nos Estados Unidos a eletricidade, atualmente, é obtida principalmente a partir de carvão, gás natural e da energia nuclear, que não são renováveis. Essas fontes não renováveis apresentam efeitos adversos significativos para a saúde humana e o meio ambiente associados à sua utilização. Dependendo do tipo de recurso, tais efeitos estão relacionados com a extração a partir da terra, o processamento e a distribuição, as emissões durante a produção de energia, e os produtos residuais.

Sistemas ineficientes de refrigeração e bomba de calor, construções com aquecimento e refrigeração excessivos, e outras práticas de desperdícios e escolhas de estilo de vida não apenas abusam dos recursos não renováveis cada vez mais escassos, mas também colocam em risco nossa saúde e o meio ambiente. Assim, sistemas de refrigeração e bomba de calor fazem parte de uma área de aplicação, em que sistemas e práticas mais eficientes podem melhorar significativamente a nossa postura energética nacional.

O **objetivo** deste capítulo é descrever alguns dos tipos mais comuns de sistemas de refrigeração e de bombas de calor atualmente em uso e ilustrar como esses sistemas podem ser modelados termodinamicamente. Os três principais tipos descritos são os ciclos por compressão de vapor, por absorção e o ciclo de Brayton reverso. Assim como para os sistemas de potência estudados nos Caps. 8 e 9, serão considerados sistemas a vapor e a gás. Nos sistemas a vapor, o refrigerante é alternadamente vaporizado e condensado. Nos sistemas de refrigeração por gás, o refrigerante permanece no estado gasoso.

10

Sistemas de Refrigeração e de Bombas de Calor

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ Demonstrar conhecimento dos sistemas básicos de refrigeração e de bomba de calor por compressão de vapor.
- ▶ Desenvolver e analisar modelos termodinâmicos de sistemas de compressão de vapor e suas modificações, incluindo
 - ▶ esboçar o diagrama esquemático e o diagrama $T-s$ correspondente.
 - ▶ analisar dados de propriedades nos estados principais dos sistemas.
 - ▶ aplicar balanços de massa, de energia, de entropia e de exergia para os processos básicos.
 - ▶ determinar o desempenho de sistemas de refrigeração e de bomba de calor, o coeficiente de desempenho e a capacidade.
- ▶ Explicar os efeitos dos vários parâmetros-chave sobre o desempenho do sistema de compressão de vapor.
- ▶ Demonstrar conhecimento dos princípios de operação dos sistemas de refrigeração a gás e por absorção, e do desempenho da análise termodinâmica de sistemas a gás.

10.1 Sistemas de Refrigeração a Vapor

O objetivo de um sistema de refrigeração é manter uma região *fria* a uma temperatura inferior à de sua vizinhança. Em geral isso é feito usando-se sistemas de refrigeração a vapor, que são o assunto desta seção.

10.1.1 Ciclo de Refrigeração de Carnot

Para apresentar alguns aspectos importantes da refrigeração a vapor, iniciaremos considerando um ciclo de refrigeração a vapor de Carnot. Esse ciclo é obtido pela inversão do ciclo de potência a vapor de Carnot discutido na Seção 5.10. A Fig. 10.1 mostra o esquema e o respectivo diagrama T - s de um ciclo de refrigeração de Carnot operando entre uma região à temperatura T_C e uma outra região a uma temperatura maior T_H . O ciclo é realizado pela circulação contínua do refrigerante por meio de uma série de componentes. Todos os processos são internamente reversíveis. Além disso, como as transferências de calor entre o refrigerante e cada região ocorrem sem uma diferença de temperatura, não existem irreversibilidades externas. As transferências de energia mostradas no diagrama são positivas nos sentidos indicados pelas setas.

TOME NOTA...

Veja a Seção 6.13.1 para a interpretação da área de transferência de calor no diagrama T - s para o caso do escoamento internamente reversível e de um volume de controle em regime permanente.

Começando pela entrada do evaporador, vamos seguir o refrigerante através de cada componente do ciclo. O refrigerante entra no evaporador como uma mistura de duas fases líquido-vapor no estado 4. No evaporador, parte do refrigerante muda de fase de líquido para vapor como resultado da transferência de calor da região à temperatura T_C para o refrigerante. A temperatura e a pressão do refrigerante permanecem constantes durante o processo do estado 4 ao estado 1. O refrigerante é então comprimido adiabaticamente do estado 1, em que ele se apresenta como uma mistura de duas fases líquido-vapor, para o estado 2, em que é vapor saturado. Durante esse processo, a temperatura do refrigerante aumenta de T_C para T_H , e a pressão também aumenta. O refrigerante passa do compressor ao condensador, onde muda de fase de vapor saturado para líquido saturado como resultado da transferência de calor para a região à temperatura T_H . A temperatura e a pressão permanecem constantes no processo do estado 2 ao estado 3. O refrigerante volta ao mesmo estado da entrada do evaporador por uma expansão adiabática de uma turbina. Nesse processo, do estado 3 ao estado 4, a temperatura decresce de T_H para T_C , e há um decréscimo de pressão.

Uma vez que o ciclo de refrigeração a vapor de Carnot é composto de processos reversíveis, as áreas no diagrama T - s podem ser interpretadas como transferências de calor. Aplicando-se a Eq. 6.49, a área 1-a-b-4-1 é o calor acrescentado ao refrigerante através da região fria por unidade de massa de refrigerante. A área 2-a-b-3-2 é o calor rejeitado pelo refrigerante para a região quente por unidade de massa de refrigerante. A área fechada 1-2-3-4-1 representa a transferência de calor líquida do refrigerante. A transferência de calor líquida do refrigerante é igual ao trabalho líquido realizado sobre o refrigerante. O trabalho líquido é a diferença entre o trabalho de acionamento do compressor e o trabalho desenvolvido pela turbina.

O coeficiente de desempenho β de qualquer ciclo de refrigeração é a razão entre o efeito de refrigeração e o trabalho líquido necessário para atingir tal efeito. Para o ciclo de refrigeração a vapor de Carnot mostrado na Fig. 10.1, o coeficiente de desempenho é

$$\beta_{\text{máx}} = \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m} - \dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{\text{área } 1-a-b-4-1}{\text{área } 1-2-3-4-1} = \frac{T_C(s_a - s_b)}{(T_H - T_C)(s_a - s_b)}$$

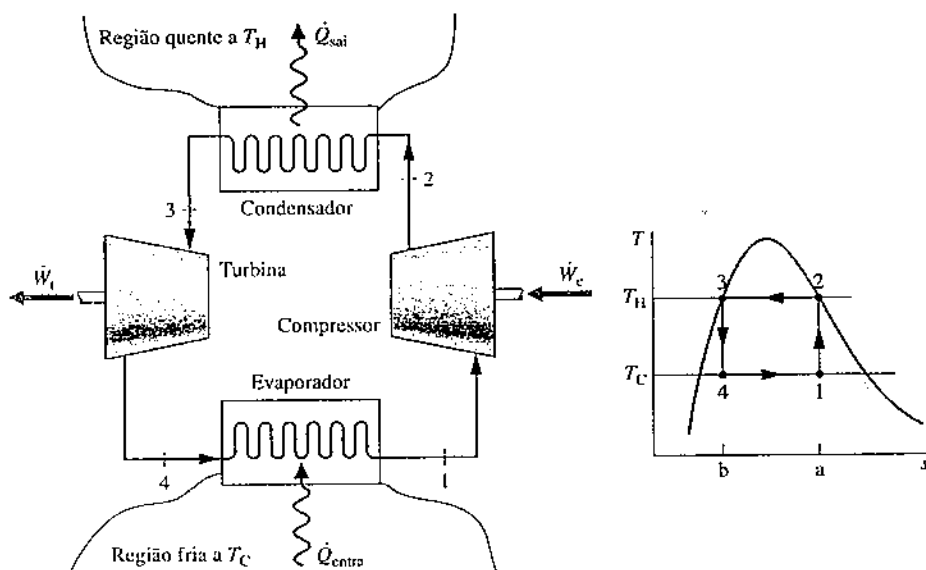


Fig. 10.1 Ciclo de refrigeração a vapor de Carnot.

que se reduz a

$$\beta_{\text{máx}} = \frac{T_C}{T_H - T_C} \quad (10.1)$$

Esta equação, que corresponde à Eq. 5.10, representa o *maior* coeficiente de desempenho teórico de qualquer ciclo de refrigeração que opere entre as regiões a T_C e T_H .

10.1.2 Desvios do Ciclo de Carnot

Sistemas de refrigeração a vapor reais desviam-se significativamente do ciclo de Carnot, aqui considerado, e têm coeficientes de desempenho inferiores àqueles que seriam calculados pela Eq. 10.1. Serão consideradas, a seguir, três formas pelas quais sistemas reais desviam-se do ciclo de Carnot.

- Um dos desvios mais significativos está relacionado às transferências de calor entre o refrigerante e as duas regiões. Em sistemas reais, essas transferências não são realizadas reversivelmente, como se supôs aqui. Em especial, a fim de se alcançar uma taxa de transferência de calor suficiente para manter a temperatura da região fria em T_C através de um evaporador de tamanho realístico, é necessário que a temperatura do refrigerante no evaporador, T'_C , esteja vários graus *abaixo* de T_C . Isso é ilustrado colocando-se a temperatura T'_C no diagrama T - s da Fig. 10.2. Analogamente, para se obter uma taxa de transferência de calor adequada do refrigerante para a região quente, é necessário que a temperatura do refrigerante no condensador, T'_H , esteja vários graus *acima* de T_H . Isso é ilustrado colocando-se a temperatura T'_H no diagrama T - s da Fig. 10.2.

A manutenção das temperaturas do refrigerante nos trocadores de calor a T'_C e a T'_H , em vez de T_C e T_H , respectivamente, causa a redução do coeficiente de desempenho. Isso pode ser visto expressando-se o coeficiente de desempenho do ciclo de refrigeração designado por $1'-2'-3'-4'-1'$ na Fig. 10.2 por

$$\beta' = \frac{\text{área } 1'-a-b-4'-1}{\text{área } 1'-2'-3'-4'-1'} = \frac{T'_C}{T'_H - T'_C} \quad (10.2)$$

Comparando-se as áreas associadas às expressões de $\beta_{\text{máx}}$ e β' , já mostradas, conclui-se que o valor de β' é inferior ao de $\beta_{\text{máx}}$. Essa conclusão sobre o efeito da temperatura do refrigerante no coeficiente de desempenho também se aplica a outros ciclos de refrigeração considerados neste capítulo.

- Mesmo quando as diferenças de temperatura entre o refrigerante e as regiões quente e fria são levadas em consideração, existem outras características que fazem com que o ciclo de refrigeração a vapor da Fig. 10.2 seja impróprio como protótipo. Voltando novamente à figura, observe que o processo de compressão do estado $1'$ ao estado $2'$ ocorre com o refrigerante na condição de mistura de duas fases líquido-vapor. Isso é comumente conhecido como *compressão molhada*. A compressão molhada em geral é evitada, já que a presença de gotas de líquido pode danificar o compressor. Em sistemas reais, o compressor lida apenas com vapor, o que é conhecido como *compressão seca*.
- Outra característica que torna o ciclo da Fig. 10.2 impraticável é o processo de expansão do estado de líquido saturado $3'$ para o estado de mistura de duas fases líquido-vapor com baixo título $4'$. Essa expansão normalmente produz uma quantidade relativamente pequena de trabalho, comparada ao trabalho de acionamento no processo de compressão. O trabalho desenvolvido por uma turbina real seria ainda menor, já que as turbinas que estejam operando em tais condições têm baixa eficiência isentrópica. Por conseguinte, normalmente se sacrifica o trabalho disponível da turbina substituindo-a por uma simples válvula de expansão, com uma conseqüente redução de custos inicial e de manutenção. Os componentes desse ciclo resultante encontram-se ilustrados na Fig. 10.3, em que se admite compressão seca. Esse ciclo, conhecido como *ciclo de refrigeração por compressão de vapor*, é o assunto da próxima seção.

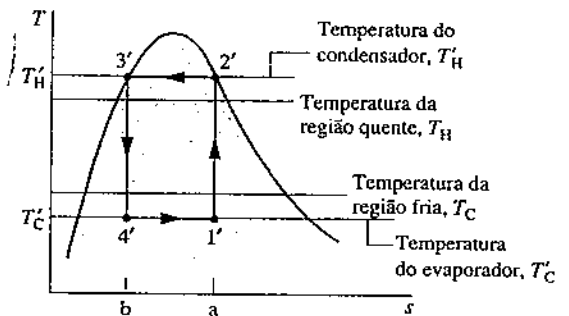


Fig. 10.2 Comparação entre as temperaturas do condensador e do evaporador com as temperaturas das regiões quente e fria.

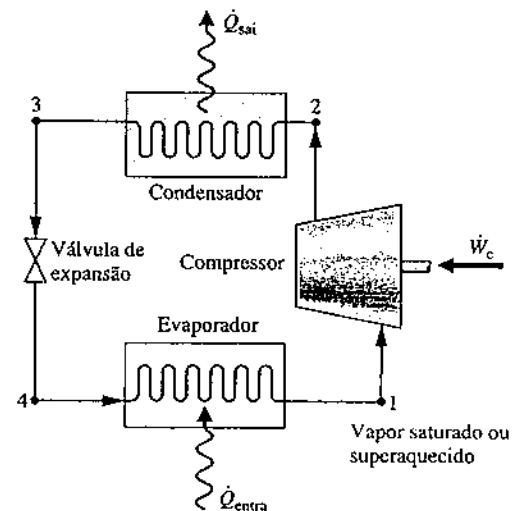


Fig. 10.3 Componentes de um sistema de refrigeração por compressão de vapor.

10.2 Análise dos Sistemas de Refrigeração por Compressão de Vapor

Os sistemas de refrigeração por compressão de vapor são os sistemas de refrigeração mais comuns em uso hoje em dia. O objetivo desta seção é apresentar aspectos importantes de sistemas desse tipo e ilustrar como eles podem ser modelados termodinamicamente.

refrigeração por compressão de vapor

10.2.1 Avaliação do Trabalho e das Transferências de Calor Principais

Consideraremos a operação em regime permanente do sistema de compressão de vapor apresentado na Fig. 10.3. Encontram-se na figura o trabalho principal e as transferências de calor, que são positivas no sentido das setas. Nas análises que se seguem, desprezam-se as variações de energia cinética e potencial nos componentes. Iniciaremos com o evaporador, no qual se obtém o desejado efeito de refrigeração.

- ▶ À medida que o refrigerante passa pelo evaporador, a transferência de calor do espaço refrigerado resulta na evaporação do refrigerante. Para um volume de controle que engloba o lado do refrigerante no evaporador, os balanços de massa e de energia simplificam-se para fornecer a taxa de transferência de calor por unidade de massa do refrigerante em escoamento dada por

$$\frac{\dot{Q}_{entra}}{\dot{m}} = h_1 - h_4 \quad (10.3)$$

capacidade
frigorífica
tonelada de
refrigeração

em que \dot{m} é a vazão mássica do refrigerante. A taxa de calor transferido \dot{Q}_{entra} é conhecida como capacidade frigorífica. No sistema de unidades SI, essa capacidade é normalmente expressa em kW. No sistema inglês de unidades, a capacidade frigorífica pode ser expressa em Btu/h. Outra unidade comumente utilizada para capacidade frigorífica é a tonelada de refrigeração, TR, que é igual a 200 Btu/min, ou 211 kJ/min.

- ▶ O refrigerante que deixa o evaporador é comprimido pelo compressor até uma pressão e uma temperatura relativamente altas. Admitindo-se que não haja transferência de calor de ou para o compressor, os balanços de massa e de energia para um volume de controle que englobe o compressor fornecem

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = h_2 - h_1 \quad (10.4)$$

em que \dot{W}_c/\dot{m} é a taxa de potência de alimentação por unidade de massa de refrigerante.

- ▶ Em seguida, o refrigerante passa pelo condensador, onde se condensa e ocorre uma transferência de calor do refrigerante para a vizinhança que está mais fria. Para um volume de controle que engloba o lado do refrigerante no condensador, a taxa de transferência de calor por unidade de massa do refrigerante em escoamento é

$$\frac{\dot{Q}_{sai}}{\dot{m}} = h_2 - h_3 \quad (10.5)$$

- ▶ Finalmente, o refrigerante no estado 3 entra na válvula de expansão e se expande até a pressão do evaporador. Em geral, esse procedimento é modelado como um processo de estrangulamento, para o qual

$$h_4 = h_3 \quad (10.6)$$

A pressão do refrigerante decresce na expansão adiabática irreversível, e há um aumento correspondente na entropia específica. O refrigerante sai da válvula no estado 4 como uma mistura de duas fases líquido-vapor.

No sistema de compressão de vapor, o fornecimento de potência líquida é igual à potência do compressor, já que a válvula de expansão não admite entrada ou saída de potência. Usando-se as expressões e quantidades apresentadas anteriormente, o coeficiente de desempenho do sistema de refrigeração por compressão de vapor da Fig. 10.3 é

$$\beta = \frac{\dot{Q}_{entra}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m}} = \frac{h_1 - h_4}{h_2 - h_1} \quad (10.7)$$

Uma vez que os estados 1 a 4 são conhecidos, as Eqs. 10.3 a 10.7 podem ser usadas para avaliar o trabalho e as transferências de calor principais e o coeficiente de desempenho do sistema de compressão por vapor da Fig. 10.3. Como essas equações foram desenvolvidas por simplificações dos balanços de massa e de energia, elas são igualmente aplicáveis tanto para o desempenho real, em que as irreversibilidades estão presentes no evaporador, no compressor e no condensador, quanto no desempenho idealizado na ausência de tais efeitos. Embora as irreversibilidades no evaporador,

no compressor e no condensador possam ter um acentuado efeito no desempenho geral, é instrutivo considerar um ciclo idealizado no qual elas estejam supostamente ausentes. Tal ciclo estabelece um limite superior quanto ao desempenho do ciclo de refrigeração por compressão de vapor, e é considerado a seguir.

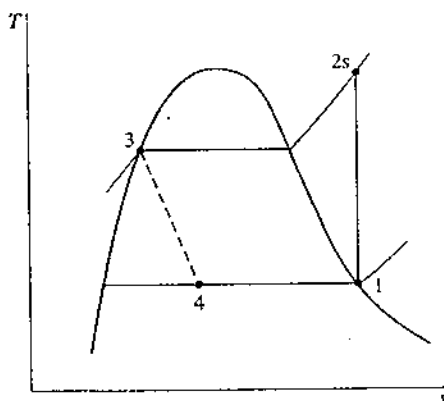


Fig. 10.4 Diagrama T - s de um ciclo ideal de compressão de vapor.

10.2.2 Desempenho de Sistemas de Compressão de Vapor Ideais

Se as irreversibilidades no evaporador e no condensador forem ignoradas, não existe queda de pressão por atrito e o refrigerante escoar a pressão constante ao longo dos dois trocadores de calor. Se a compressão ocorrer sem irreversibilidade e a transferência de calor perdida para a vizinhança for também ignorada, o processo de compressão será isentrópico. Com essas considerações, tem-se o ciclo de refrigeração por compressão de vapor numerado por 1-2s-3-4-1 em termos do diagrama T - s da Fig. 10.4. O ciclo consiste na série de processos a seguir:

Processo 1-2s: Compressão isentrópica do refrigerante do estado 1 até a pressão do condensador no estado 2s.

Processo 2s–3: Transferência de calor do refrigerante à medida que este escoar a pressão constante ao longo do condensador. O refrigerante sai como líquido no estado 3.

Processo 3–4: Processo de estrangulamento do estado 3 até uma mistura de duas fases líquido–vapor em 4.

Processo 4–1: Transferência de calor para o refrigerante à medida que este escoar a pressão constante ao longo do evaporador para completar o ciclo.

Todos os processos do ciclo ilustrado na Fig. 10.4 são internamente reversíveis, com exceção do processo de estrangulamento. Apesar da inclusão desse processo irreversível, o ciclo é normalmente conhecido como ciclo ideal de compressão de vapor.

O exemplo a seguir ilustra a aplicação da primeira e da segunda leis da termodinâmica, juntamente com dados de propriedades para a análise de um ciclo ideal de compressão de vapor.

GRCV
A.30 – Aba a

ciclo ideal de
compressão de
vapor

EXEMPLO 10.1

Analisando um Ciclo Ideal de Refrigeração por Compressão de Vapor

Um ciclo ideal de compressão de vapor se comunica termicamente com uma região fria a 0°C e com uma região quente a 26°C . Esse ciclo tem como fluido de trabalho o Refrigerante 134a. O vapor saturado entra no compressor a 0°C e o líquido saturado deixa o condensador a 26°C . A vazão mássica do refrigerante é $0,08\text{ kg/s}$. Determine (a) a potência do compressor, em kW, (b) a capacidade frigorífica, em TR, (c) o coeficiente de desempenho e (d) o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração de Carnot que opere entre as regiões quente e fria a 26°C e 0°C , respectivamente.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo ideal de refrigeração por compressão de vapor opera com Refrigerante 134a. Os estados do refrigerante na entrada do compressor e na saída do condensador são fornecidos e a vazão mássica é dada.

Pede-se: Determine a potência do compressor em kW, a capacidade frigorífica em TR, o coeficiente de desempenho e o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração a vapor de Carnot que opere entre as regiões quente e fria às temperaturas especificadas.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

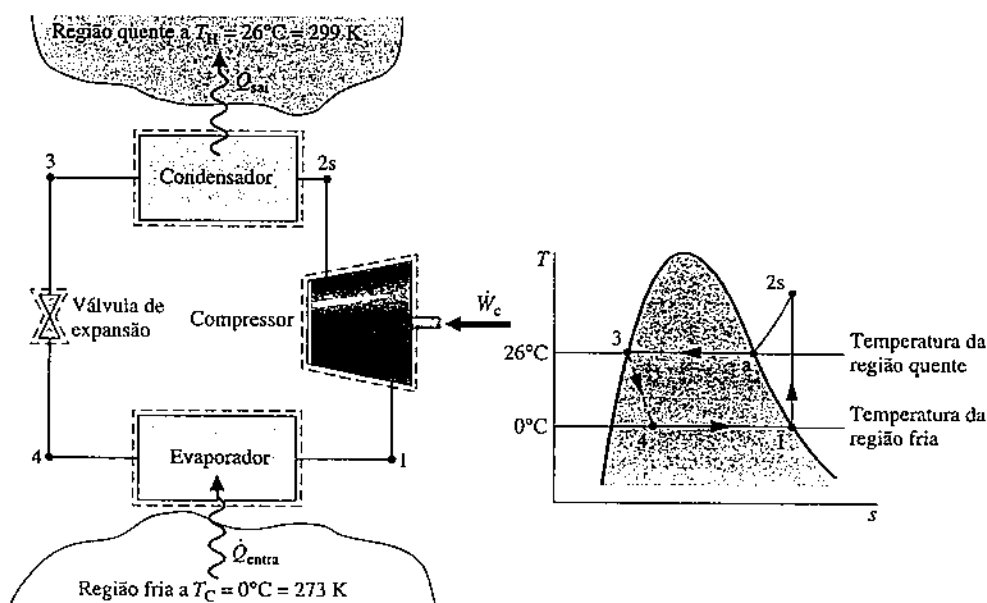


Fig. E10.1

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime permanente. Os volumes de controle estão indicados pelas linhas tracejadas no diagrama.
2. A não ser pela expansão ao longo da válvula, que é um processo de estrangulamento, todos os processos sofridos pelo refrigerante são internamente reversíveis.
3. O compressor e a válvula de expansão operam adiabaticamente.
4. Os efeitos da energia cinética e potencial são desprezíveis.
5. O vapor saturado entra no compressor e o líquido saturado sai pelo condensador.

Análise: Iniciaremos com a determinação dos principais estados localizados no esboço e no diagrama T - s . Na entrada do compressor, o refrigerante é um vapor saturado a 0°C ; assim, pela Tabela A-10, $h_1 = 247,23\text{ kJ/kg}$ e $s_1 = 0,9190\text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$.

A pressão no estado 2s é a pressão de saturação correspondente a 26°C , ou $p_2 = 6,853\text{ bar}$. O estado 2s é determinado por p_2 e

- 1 pelo fato de a entropia específica ser constante para um processo de compressão adiabático e internamente reversível. O refrigerante no estado 2s é um vapor superaquecido com $h_{2s} = 264,7\text{ kJ/kg}$.

O estado 3 corresponde a um líquido saturado a 26°C, assim $h_3 = 85,75 \text{ kJ/kg}$. A expansão ao longo da válvula é um processo de estrangulamento (hipótese 2), assim $h_4 = h_3$.

(a) A potência de acionamento do compressor é

$$\dot{W}_c = \dot{m}(h_{2s} - h_1)$$

em que \dot{m} é a vazão mássica do refrigerante. Inserindo valores, temos

$$\begin{aligned} \dot{W}_c &= (0,08 \text{ kg/s})(264,7 - 247,23) \text{ kJ/kg} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 1,4 \text{ kW} \end{aligned}$$

(b) A capacidade frigorífica é a taxa de transferência de calor fornecida ao refrigerante que passa pelo evaporador, e é dada por

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{\text{entra}} &= \dot{m}(h_1 - h_4) \\ &= (0,08 \text{ kg/s}) \left| \frac{60 \text{ s/min}}{1} \right| (247,23 - 85,75) \text{ kJ/kg} \left| \frac{1 \text{ TR}}{211 \text{ kJ/min}} \right| \\ &= 3,67 \text{ TR} \end{aligned}$$

(c) O coeficiente de desempenho β é

$$\beta = \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}}{\dot{W}_c} = \frac{h_1 - h_4}{h_{2s} - h_1} = \frac{247,23 - 85,75}{264,7 - 247,23} = 9,24$$

(d) Para um ciclo de refrigeração a vapor de Carnot que opera a $T_H = 299 \text{ K}$ e $T_C = 273 \text{ K}$, o coeficiente de desempenho determinado através da Eq. 10.1 é

$$\beta_{\text{máx}} = \frac{T_C}{T_H - T_C} = 10,5$$

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo ideal de refrigeração por compressão de vapor.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a capacidade frigorífica e o coeficiente de desempenho.
- comparar com o ciclo de refrigeração de Carnot correspondente.

2

1 O valor para h_{2s} pode ser obtido por uma dupla interpolação na Tabela A-12 ou por meio do *Interactive Thermodynamics: IT*.

2 Conforme se esperava, o ciclo ideal de compressão de vapor tem um coeficiente de desempenho menor do que o de um ciclo de Carnot que opere entre as temperaturas das regiões quente e fria. Esse valor menor pode ser atribuído aos efeitos das irreversibilidades externas associadas ao dessuperaquecimento do refrigerante no condensador (Processo 2s-a no diagrama $T-s$) e pela irreversibilidade interna do processo de estrangulamento.

Teste-RELÂMPAGO

Mantendo-se todos os outros dados constantes, determine a vazão mássica do refrigerante, em kg/s, para 10 toneladas de refrigeração de capacidade. Resposta: 0,218 kg/s.

10.2.3 Desempenho dos Sistemas Reais de Compressão de Vapor

A Fig. 10.5 apresenta diversos aspectos associados aos sistemas *reais* de compressão de vapor. Conforme mostra a figura, as transferências de calor entre o refrigerante e as regiões quente e fria não são realizadas de maneira reversível: a temperatura do refrigerante no evaporador é mais baixa que a temperatura T_C da região fria, e a temperatura do refrigerante no condensador é mais alta que a temperatura T_H da região quente. Essas transferências de calor irreversíveis apresentam um efeito significativo no desempenho. Em especial, o coeficiente de desempenho cai conforme a temperatura média do refrigerante no evaporador decresce e conforme a temperatura média do refrigerante no condensador aumenta. O Exemplo 10.2 apresenta uma ilustração desse aspecto.

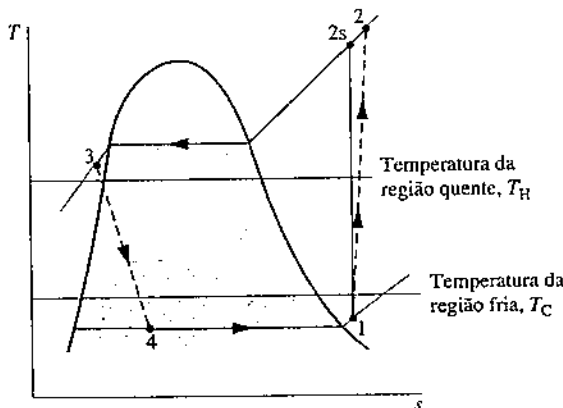
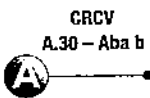


Fig. 10.5 Diagrama $T-s$ de um ciclo real de compressão de vapor.

EXEMPLO 10.2**Considerando o Efeito da Transferência de Calor Irreversível sobre o Desempenho**

Modifique o Exemplo 10.1 de modo a permitir diferenças de temperatura entre o refrigerante e as regiões quente e fria, como se segue. O vapor saturado entra no compressor a -10°C . O líquido saturado sai do condensador a uma pressão de 9 bar ($9 \times 10^5 \text{ Pa}$). Para esse ciclo de refrigeração por compressão de vapor modificado, determine (a) a potência do compressor em kW, (b) a capacidade frigorífica em TR, (c) o coeficiente de desempenho. Compare os resultados com aqueles do Exemplo 10.1.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo ideal de refrigeração por compressão de vapor opera com o Refrigerante 134a como fluido de trabalho. A temperatura do evaporador e a pressão do condensador são especificadas, e a vazão mássica é dada.

Pede-se: Determine a potência do compressor em kW, a capacidade frigorífica em TR e o coeficiente de desempenho. Compare os resultados com aqueles do Exemplo 10.1.

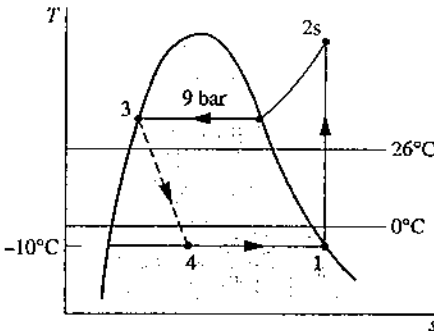
Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

Fig. E10.2

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime permanente. Os volumes de controle estão indicados por linhas tracejadas no esboço que acompanha o Exemplo 10.1.
2. A não ser pelo processo ao longo da válvula de expansão, que é um processo de estrangulamento, todos os processos sofridos pelo refrigerante são internamente reversíveis.
3. O compressor e a válvula de expansão operam adiabaticamente.
4. Os efeitos da energia cinética e potencial são desprezíveis.
5. O vapor saturado entra no compressor e o líquido saturado sai pelo condensador.

Análise: Iniciaremos com a determinação dos principais estados localizados no diagrama T - s . Começando pela entrada do compressor, o refrigerante é um vapor saturado a -10°C ; logo, pela Tabela A-10, $h_1 = 241,35 \text{ kJ/kg}$ e $s_1 = 0,9253 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$.

O vapor superaquecido no estado 2s é determinado com $p_2 = 9 \text{ bar}$ e pelo fato de a entropia específica ser constante para um processo de compressão adiabático e internamente reversível. Uma interpolação na Tabela A-12 fornece $h_{2s} = 272,39 \text{ kJ/kg}$.

O estado 3 corresponde a um líquido saturado a 9 bar, assim $h_3 = 99,56 \text{ kJ/kg}$. A expansão através da válvula é um processo de estrangulamento; conseqüentemente $h_4 = h_3$.

(a) A potência de acionamento do compressor é

$$\dot{W}_c = \dot{m}(h_{2s} - h_1)$$

em que \dot{m} é a vazão mássica do refrigerante. Inserindo valores, obtemos

$$\begin{aligned} \dot{W}_c &= (0,08 \text{ kg/s})(272,39 - 241,35) \text{ kJ/kg} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| \\ &= 2,48 \text{ kW} \end{aligned}$$

(b) A capacidade frigorífica é

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{\text{entra}} &= \dot{m}(h_1 - h_4) \\ &= (0,08 \text{ kg/s}) \left| \frac{60 \text{ s/min}}{1} \right| (241,35 - 99,56) \text{ kJ/kg} \left| \frac{1 \text{ TR}}{211 \text{ kJ/min}} \right| \\ &= 3,23 \text{ TR} \end{aligned}$$

(c) O coeficiente de desempenho β é

$$\beta = \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}}{\dot{W}_c} = \frac{h_1 - h_4}{h_{2s} - h_1} = \frac{241,35 - 99,56}{272,39 - 241,35} = 4,57$$

Comparando-se os resultados deste exemplo com aqueles do Exemplo 10.1, percebe-se que a potência de acionamento para o compressor é maior neste caso. Além disso, a capacidade frigorífica e o coeficiente de desempenho são menores neste exemplo do que no Exemplo 10.1. Isso ilustra a considerável influência no desempenho de uma transferência de calor irreversível entre o refrigerante e as regiões fria e quente.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama T - s do ciclo ideal de refrigeração por compressão de vapor.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a potência do compressor, a capacidade frigorífica e o coeficiente de desempenho.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a taxa de transferência de calor entre o refrigerante que escoa pelo condensador e a vizinhança, em kW. Resposta: 13,83 kW.

TOME NOTA...

A eficiência isentrópica do compressor foi apresentada na Seção 6.12.3. Veja a Eq. 6.48.

Voltando novamente à Fig. 10.5, podemos identificar um outro aspecto importante no desempenho de sistemas reais por compressão de vapor. Trata-se do efeito das irreversibilidades durante a compressão, sugerido pelo uso de uma linha tracejada para o processo de compressão do estado 1 até o estado 2. A linha tracejada é desenhada para mostrar o aumento na entropia específica que acompanha uma compressão *adiabática irreversível*. Comparando-se o ciclo 1-2-3-4-1 com o ciclo 1-2s-3-4-1, a capacidade frigorífica seria a mesma para cada um deles, mas a potência de acionamento é maior para o caso da compressão irreversível quando comparada ao ciclo ideal. Conseqüentemente, o coeficiente de desempenho do ciclo 1-2-3-4-1 é menor que aquele do ciclo 1-2s-3-4-1. O efeito da compressão

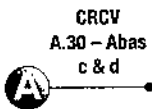
irreversível pode ser levado em conta usando-se a eficiência isentrópica do compressor que, para os estados designados conforme a Fig. 10.5, é dada por

$$\eta_c = \frac{(\dot{W}_c/\dot{m})_s}{(\dot{W}_c/\dot{m})} = \frac{h_{2s} - h_1}{h_2 - h_1}$$

Outros desvios da situação ideal têm origem em efeitos de atrito que causam quedas de pressão enquanto o refrigerante escoar ao longo do evaporador, do condensador e pela tubulação que conecta os vários componentes. Essas quedas de pressão não são mostradas no diagrama $T-s$ da Fig. 10.5 e, para simplificar, serão ignoradas em discussões posteriores.

Finalmente, duas outras características exibidas por sistemas reais de compressão de vapor encontram-se na Fig. 10.5. Uma é a condição de vapor superaquecido na saída do evaporador (estado 1), que difere da condição de vapor saturado mostrada na Fig. 10.4. Outra é o estado sub-resfriado na saída do condensador (estado 3), que difere da condição de líquido saturado mostrada na Fig. 10.4.

O Exemplo 10.3 ilustra os efeitos da compressão irreversível e do sub-resfriamento na saída do condensador no desempenho de um sistema de refrigeração por compressão de vapor.

**EXEMPLO 10.3****Analisando um Ciclo Real de Refrigeração por Compressão de Vapor**

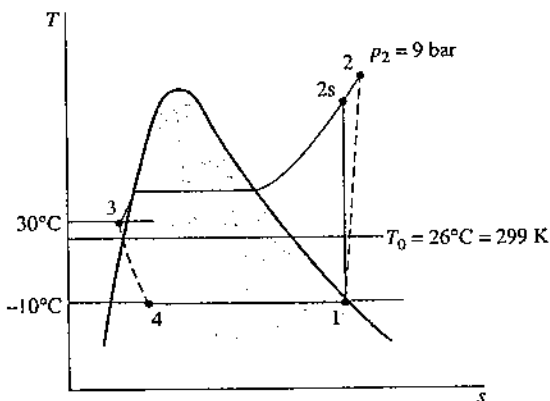
Reconsidere o ciclo de refrigeração por compressão de vapor do Exemplo 10.2, mas inclua na análise o fato de que o compressor tem uma eficiência isentrópica de 80%. Além disso, admita que a temperatura do líquido que deixa o compressor seja de 30°C. Para esse ciclo modificado, determine (a) a potência do compressor em kW, (b) a capacidade frigorífica em TR, (c) o coeficiente de desempenho e (d) as taxas de destruição de exergia no compressor e na válvula de expansão em kW, para $T_0 = 299$ K (26°C).

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de refrigeração por compressão de vapor tem um compressor com eficiência de 80%.

Pede-se: Determine a potência do compressor em kW, a capacidade frigorífica em TR, o coeficiente de desempenho e as taxas de destruição de exergia no compressor e na válvula de expansão em kW.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. Cada componente do ciclo é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. Não existem quedas de pressão no evaporador e no condensador.
3. O compressor opera adiabaticamente e com uma eficiência isentrópica de 80%. A expansão ao longo da válvula é um processo de estrangulamento.
4. Os efeitos da energia cinética e potencial são desprezíveis.
5. O vapor saturado a -10°C entra no compressor e o líquido a 30°C sai do condensador.
6. A temperatura do ambiente para o cálculo da exergia é $T_0 = 299$ K (26°C).

Fig. E10.3

Análise: Iniciaremos pela determinação dos principais estados. O estado 1 é o mesmo do Exemplo 10.2, assim $h_1 = 241,35$ kJ/kg e $s_1 = 0,9253$ kJ/kg · K.

Devido à presença de irreversibilidades durante o processo de compressão adiabática, há um aumento de entropia específica entre a entrada e a saída do compressor. O estado na saída do compressor, estado 2, pode ser determinado por meio da eficiência do compressor

$$\eta_c = \frac{(\dot{W}_c/\dot{m})_s}{\dot{W}_c/\dot{m}} = \frac{h_{2s} - h_1}{h_2 - h_1}$$

em que h_{2s} é a entalpia específica no estado 2s, como indica o diagrama $T-s$. Da solução do Exemplo 10.2, $h_{2s} = 272,39$ kJ/kg. Resolvendo para h_2 e inserindo os valores conhecidos, temos

$$h_2 = \frac{h_{2s} - h_1}{\eta_c} + h_1 = \frac{(272,39 - 241,35)}{(0,80)} + 241,35 = 280,15 \text{ kJ/kg}$$

O estado 2 é determinado pelo valor da entalpia específica h_2 e pela pressão $p_2 = 9$ bar. Interpolando-se na Tabela A-12, a entropia específica é $s_2 = 0,9497$ kJ/kg · K.

O estado na saída do compressor, estado 3, encontra-se na região líquida. A entalpia específica é aproximada a partir da Eq. 3.14, juntamente com os dados do líquido saturado a 30°C, como se segue: $h_3 \approx h_f = 91,49$ kJ/kg. Do mesmo modo, com a Eq. 6.5, $s_3 \approx s_f = 0,3396$ kJ/kg · K.

A expansão ao longo da válvula é um processo de estrangulamento, logo $h_4 = h_3$. O título e a entropia específica no estado 4 são, respectivamente,

$$x_4 = \frac{h_4 - h_{f4}}{h_{g4} - h_{f4}} = \frac{91,49 - 36,97}{204,39} = 0,2667$$

$$s_4 = s_{f4} + x_4(s_{g4} - s_{f4}) \\ = 0,1486 + (0,2667)(0,9253 - 0,1486) = 0,3557 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$$

(a) A potência do compressor é

$$\dot{W}_c = \dot{m}(h_2 - h_1) \\ = (0,08 \text{ kg/s})(280,15 - 241,35) \text{ kJ/kg} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = 3,1 \text{ kW}$$

(b) A capacidade frigorífica é

$$\dot{Q}_{\text{entra}} = \dot{m}(h_1 - h_4) \\ = (0,08 \text{ kg/s})|60 \text{ s/min}|(241,35 - 91,49) \text{ kJ/kg} \left| \frac{1 \text{ TR}}{211 \text{ kJ/min}} \right| \\ = 3,41 \text{ TR}$$

(c) O coeficiente de desempenho é

$$\beta = \frac{(h_1 - h_4)}{(h_2 - h_1)} = \frac{(241,35 - 91,49)}{(280,15 - 241,35)} = 3,86$$

(d) As taxas de destruição de exergia no compressor e na válvula de expansão podem ser determinadas pela simplificação do balanço de exergia ou por meio da relação $\dot{E}_d = T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ em que $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia obtida através de um balanço de entropia. Com qualquer uma das abordagens, as taxas de destruição de exergia para o compressor e a válvula são, respectivamente

$$(\dot{E}_d)_c = \dot{m}T_0(s_2 - s_1) \quad \text{e} \quad (\dot{E}_d)_{\text{válv}} = \dot{m}T_0(s_4 - s_3)$$

Substituindo valores, obtemos

$$(\dot{E}_d)_c = \left(0,08 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right)(299 \text{ K})(0,9497 - 0,9253) \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = 0,58 \text{ kW}$$

$$(\dot{E}_d)_{\text{válv}} = (0,08)(299)(0,3557 - 0,3396) = 0,39 \text{ kW}$$

1 Enquanto a capacidade frigorífica é maior do que no Exemplo 10.2, as irreversibilidades no compressor resultam em um aumento nos requisitos de potência comparados à compressão isentrópica. O efeito global é um coeficiente de desempenho menor do que no Exemplo 10.2.

2 As taxas de destruição de exergia calculadas no item (d) medem os efeitos das irreversibilidades enquanto o refrigerante escoar ao longo do compressor e da válvula. Os percentuais da potência de acionamento (exergia de acionamento) para o compressor que são destruídas no compressor e na válvula são de 18,7% e 12,6%, respectivamente.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo de refrigeração por compressão de vapor com irreversibilidades no compressor e líquido sub-resfriado na saída do condensador.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a potência do compressor, a capacidade frigorífica e o coeficiente de desempenho.
- calcular a destruição de exergia no compressor e na válvula de expansão.

Teste-RELÂMPAGO

Qual seria o coeficiente de desempenho se a eficiência isentrópica do compressor fosse de 100%? Resposta: 4,83.

10.2.4 O Diagrama $p-h$

diagrama $p-h$

Um diagrama de propriedades termodinâmicas amplamente empregado no campo da refrigeração é o diagrama pressão-entalpia, ou diagrama $p-h$. A Fig. 10.6 mostra as principais características de tal diagrama de propriedades. Os principais estados dos ciclos de compressão de vapor da Fig. 10.5 encontram-se localizados nesse diagrama $p-h$. Sugere-se, como exercício, esboçar os ciclos dos Exemplos 10.1, 10.2 e 10.3 em diagramas $p-h$. Tabelas de propriedades e diagramas $p-h$ para diversos refrigerantes são fornecidos em manuais técnicos que lidam com refrigeração.

10.3 Selecionando Refrigerantes

A seleção de refrigerantes para uma ampla gama de aplicações de sistemas de refrigeração e ar-condicionado geralmente se baseia em três fatores: desempenho, segurança e impacto ambiental. O termo *desempenho* refere-se a fornecer a refrigeração necessária ou a capacidade de aquecimento de maneira confiável e econômica. O termo *segurança* refere-se a evitar riscos, como toxicidade e inflamabilidade. Por fim, o termo *impacto ambiental* refere-se principalmente ao

uso de fluidos refrigerantes que não agredam a camada estratosférica de ozônio ou que contribuam significativamente para a mudança climática global. Começamos por considerar alguns aspectos de desempenho.

As temperaturas do refrigerante no evaporador e no condensador nos ciclos de compressão de vapor são determinadas, respectivamente, pelas temperaturas das regiões fria e quente com as quais o sistema interage termicamente. Isso, por sua vez, determina as pressões de operação do evaporador e do condensador. Conseqüentemente, a seleção de um refrigerante se baseia em parte na adequabilidade de sua relação entre pressão e temperatura no intervalo de uma certa aplicação. Em geral é desejável evitar pressões excessivamente baixas no evaporador e pressões excessivamente altas no condensador. Outras considerações para a escolha do refrigerante incluem sua estabilidade química, a corrosividade e o custo. O tipo de compressor também influi na escolha do refrigerante. Compressores centrífugos são mais adequados para baixas pressões no evaporador e refrigerantes com grandes volumes específicos a baixa pressão. Compressores alternativos trabalham melhor em um grande intervalo de pressão e são mais capazes de lidar com refrigerantes de baixo volume específico.

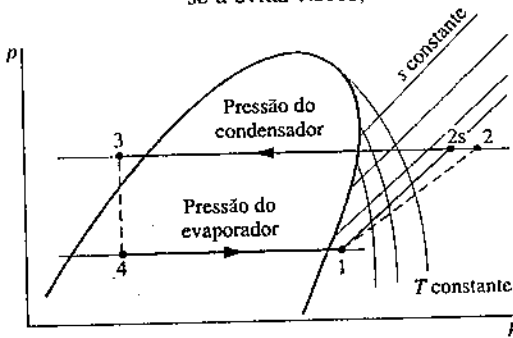


Fig. 10.6 Principais características de um diagrama pressão-entalpia para um refrigerante típico, com uma superimposição de ciclos de compressão de vapor.

Tipos de Refrigerante e Características

Antes de 1930, os acidentes com aqueles que trabalhavam de perto com os refrigerantes predominavam, em virtude da toxicidade e da inflamabilidade da maioria dos refrigerantes na época. Por causa de tais riscos, duas classes de refrigerantes sintéticos foram desenvolvidas, cada uma contendo cloro e possuindo estruturas moleculares altamente estáveis: CFCs (clorofluorcarbonos) e HCFCs (hidroclorofluorcarbonos). Esses refrigerantes ficaram amplamente conhecidos como "freons", o nome comercial comum.

No início dos anos 1930, a produção de CFC começou com R-11, R-12, R-113, e R-114. Em 1936, o primeiro refrigerante HCFC, o R-22, foi apresentado. Ao longo das décadas seguintes, quase todos os refrigerantes sintéticos utilizados nos Estados Unidos eram ou CFCs ou HCFCs, com o R-12 sendo geralmente o mais utilizado.

Para manter a ordem com tantos novos refrigerantes com nomes complicados, o sistema de numeração "R" foi criado em 1956 pela DuPont e persiste até hoje como o sistema-padrão da indústria. A Tabela 10.1 lista algumas informações para refrigerantes selecionados, incluindo o número do refrigerante, a composição química e o potencial de aquecimento global.

TOME NOTA...

O aquecimento global refere-se a um aumento da temperatura média global, devido a uma combinação de fenômenos naturais e atividades industriais e agrícolas desenvolvidas pelo homem, assim como seu estilo de vida. O Potencial de Aquecimento Global (GWP) é um índice simplificado que visa estimar a influência potencial futura de aquecimento global de diferentes gases, quando liberados na atmosfera. O GWP de um gás refere-se a uma quantidade de gás que contribui para o aquecimento global em comparação com a mesma quantidade de dióxido de carbono. O GWP do dióxido de carbono é considerado 1.

Considerações Ambientais

Depois de décadas de uso, dados científicos convincentes indicando que a liberação de refrigerantes contendo cloro na atmosfera é prejudicial foram amplamente reconhecidos. As preocupações estão voltadas para os refrigerantes que destroem a camada estratosférica de ozônio e contribuem para a alteração climática global. Por causa da estabilidade molecular das moléculas de CFC e HCFC, os seus efeitos adversos são de longa duração.

Em 1987, um acordo internacional foi adotado para proibir a produção de certos refrigerantes que contêm cloro. Em resposta, foi desenvolvida uma nova classe de refrigerantes isentos de cloro: os HFCs (hidrofluorcarbonos). Um desses, o R-134a, tem sido utilizado há mais de 20 anos como o substituto principal do R-12. Apesar do R-134a e de outros refrigerantes HFCs não contribuírem para a destruição do ozônio atmosférico, eles contribuem para a alteração climática global. Devido ao Potencial de Aquecimento Global relativamente alto do R-134a, cerca de 1430, em breve poderemos ver reduções em seu uso nos Estados Unidos, apesar da implantação generalizada nos sistemas de refrigeração e ar-condicionado, incluindo ar-condicionado automotivo. O dióxido de carbono (R-744) e o R-1234yf são substitutos em potencial do R-134a nos sistemas de automóveis. Para uma discussão sobre os sistemas de ar-condicionado automotivos usando dióxido de carbono, veja a Seção 10.7.3.

Outro refrigerante que tem sido amplamente utilizado no ar-condicionado e sistemas de refrigeração por décadas, o R-22, está para ser eliminado por causa de seu teor de cloro de acordo com uma emenda de 1995, relativa ao acordo internacional sobre refrigerantes. Eficiente em 2010, o R-22 não

TABELA 10.1

Dados de Refrigerantes Incluindo o Potencial de Aquecimento Global (GWP)

Número do Refrigerante	Tipo	Fórmula Química	GWP ^a Aprox.
R-12	CFC	CCl_2F_2	10900
R-11	CFC	CCl_3F	4750
R-114	CFC	$\text{CClF}_2\text{CClF}_2$	10000
R-113	CFC	$\text{CCl}_2\text{FCClF}_2$	6130
R-22	HCFC	CHClF_2	1810
R-134a	HFC	CH_2FCF_3	1430
R-1234yf	HFC	$\text{CF}_3\text{CF}=\text{CH}_2$	4
R-410A	Mistura HFC	R-32, R-125 (50/50 Peso %)	1725
R-407C	Mistura HFC	R-32, R-125, R-134a (23/25/52 Peso %)	1526
R-744 (dióxido de carbono)	Natural	CO_2	1
R-717 (amônia)	Natural	NH_3	0
R-290 (propano)	Natural	C_3H_8	10
R-50 (metano)	Natural	CH_4	25
R-600 (butano)	Natural	C_4H_{10}	10

^aO Potencial de Aquecimento Global (GWP) depende do período de tempo em que é estimada a influência potencial do aquecimento global. Os valores listados são baseados em um período de 100 anos, que é um intervalo apoiado por algumas entidades reguladoras.

pode ser instalado em novos sistemas. Contudo, recuperado e reciclado, o R-22 pode ser utilizado para reparar os sistemas existentes até que os suprimentos não estejam mais disponíveis. A medida que o R-22 é eliminado, os refrigerantes substitutos estão sendo lançados, incluindo o R-410A e o R-407C, ambos combinações HFC.

Refrigerantes Naturais

Substâncias não sintéticas, naturais, também podem ser usadas como fluidos refrigerantes. Os chamados refrigerantes naturais incluem o dióxido de carbono, a amônia, e os hidrocarbonetos. Como indicado na Tabela 10.1, os refrigerantes naturais geralmente têm baixos Potenciais de Aquecimento Global.

A amônia (R-717), que foi amplamente empregada nos primórdios do desenvolvimento da refrigeração por compressão de vapor, continua a servir atualmente como um refrigerante para sistemas de grandes dimensões utilizados na indústria alimentar e em outras aplicações industriais. Nas últimas duas décadas, a amônia tem sido crescentemente utilizada, devido à eliminação gradual do R-12 e está recebendo um interesse ainda maior nos dias atuais devido a eliminação progressiva do R-22. A amônia é também utilizada nos sistemas de absorção discutidos na Seção 10.5.

Hidrocarbonetos, como o propano (R-290), são utilizados em todo o mundo em diversas aplicações de refrigeração e ar-condicionado, incluindo aparelhos comerciais e domésticos. Nos Estados Unidos, preocupações com a segurança limitam o uso do propano a nichos de mercado, como o processo industrial de refrigeração. Outros hidrocarbonetos – metano (R-50) e butano (R-600) – também estão sendo considerados para serem utilizados como fluidos refrigerantes.

Refrigeração sem que Nenhum Refrigerante Seja Necessário

Tecnologias alternativas de resfriamento visam alcançar um efeito de refrigeração sem o uso de refrigerantes, evitando assim os efeitos adversos associados à liberação de refrigerantes para a atmosfera. Uma dessas tecnologias corresponde ao resfriamento termoelétrico. Veja o boxe a seguir.

Novos Materiais Podem Melhorar o Resfriamento Termoelétrico

Você pode comprar um refrigerador termoelétrico carregado a partir da tomada do acendedor de cigarros do seu carro. A mesma tecnologia é utilizada em aplicações espaciais e em amplificadores de potência e microprocessadores.

A Fig. 10.7 mostra um refrigerador termoelétrico separando uma região fria a temperatura T_C e uma região quente a temperatura T_H . O refrigerador é formado a partir de dois semicondutores *tipo-n* e dois *tipo-p* com baixa condutividade térmica, cinco interligações metálicas com elevada condutividade elétrica e elevada condutividade térmica, dois substratos cerâmicos eletricamente isolantes, e uma fonte de energia. Quando a energia é fornecida por meio da fonte, a corrente flui através do circuito elétrico resultante, dando um efeito de refrigeração: uma transferência de calor da região fria. Isto é conhecido como o efeito *Peltier*.

O material semicondutor do tipo-p na parte direita do refrigerador mostrado na Fig. 10.7 tem lacunas de elétrons, chamadas *buracos*. Os elétrons se movem através deste material, preenchendo buracos individuais, retardando o movimento dos elétrons. No semicondutor adjacente do tipo-n, não há lacunas de elétrons (buracos) na estrutura do material, de modo que os elétrons se movem livremente e com mais rapidez através do material. Quando a energia é fornecida por meio da fonte, os buracos carregados positivamente se movem no sentido da corrente, enquanto os elétrons carregados

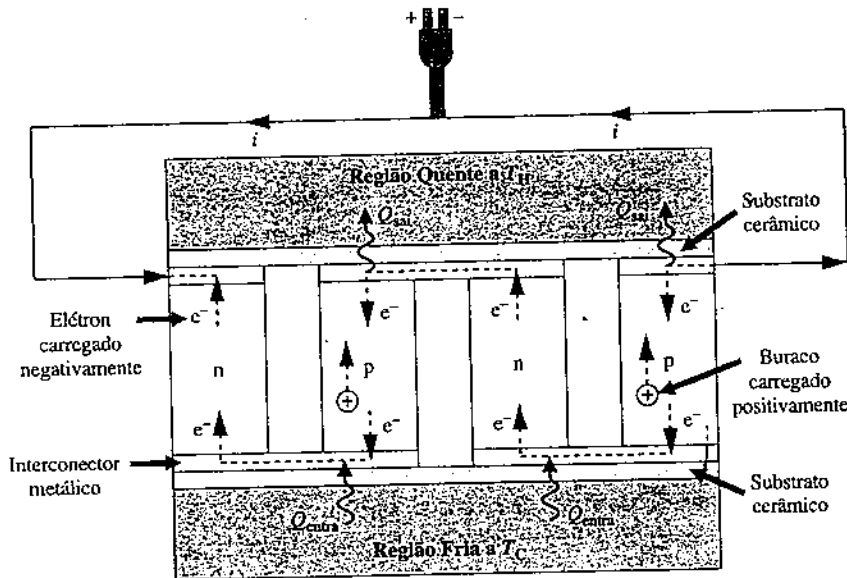


Fig. 10.7 Desenho esquemático de um refrigerador termoelétrico.

negativamente se movem no sentido oposto ao da corrente, sendo cada transferência de energia da região fria para a região quente.

O processo de refrigeração Peltier pode ser entendido, seguindo o percurso de um elétron à medida que ele viaja do terminal negativo da fonte de alimentação ao terminal positivo. Ao fluírem através da interconexão metálica e pelo material do tipo-p, o elétron desacelera e perde energia, fazendo com que o material ao redor aqueça. Na outra extremidade do material do tipo-p, o elétron acelera à medida que entra no interconexão metálica e, em seguida, no material do tipo-n. A aceleração de elétrons adquire energia a partir do material circundante e faz com que a extremidade da parte do tipo-p resfrie. Enquanto os elétrons atravessam o material do tipo-p da extremidade quente para a extremidade fria, os buracos se movem da extremidade fria para a extremidade quente, transferindo energia longe da extremidade fria. Ao atravessar o material do tipo-n, da extremidade fria para a extremidade quente, o elétron também transfere energia para a extremidade quente, longe da extremidade fria. Quando atinge a extremidade quente da parte tipo-n, o elétron atravessa a interconexão metálica e passa para o material tipo-p anexo, onde desacelera e perde energia novamente. Este cenário repete-se a cada par da parte tipo-p e da parte tipo-n, resultando em mais remoção de energia da extremidade fria e seu depósito na extremidade quente. Assim, o efeito global do refrigerador termoelétrico é a transferência de calor da região fria para a região quente.

Estes refrigeradores simples não têm partes móveis a nível macroscópico e são compactos. Eles são confiáveis e silenciosos. Eles também não utilizam refrigerantes que prejudicam a camada de ozônio ou contribuem para a alteração climática global. Apesar dessas vantagens, os refrigeradores termoelétricos são utilizados apenas em aplicações especializadas por causa dos baixos coeficientes de desempenho em comparação com os sistemas de compressão de vapor. No entanto, novos materiais e métodos de produção podem fazer este tipo de refrigerador mais eficiente, assunto inclusive de relatórios de cientistas.

Conforme ilustrado na Fig. 10.7, no núcleo de um refrigerador termoelétrico há dois materiais diferentes, neste caso, semicondutores do tipo-n e do tipo-p. Para serem eficientes para a refrigeração termoelétrica, os materiais devem ter baixa condutividade térmica e elevada condutividade elétrica, uma combinação rara na natureza. No entanto, novos materiais com novas estruturas microscópicas a nível nanométrico podem levar a um melhor desempenho do refrigerador. Com a nanotecnologia e outras técnicas avançadas, cientistas de materiais estão se esforçando para encontrar materiais com as características favoráveis necessárias para melhorar o desempenho dos dispositivos de refrigeração termoelétricos.

10.4 Outras Aplicações dos Sistemas de Compressão de Vapor

O ciclo básico de compressão de vapor pode ser adaptado para aplicações especiais. Três serão apresentadas nesta seção. A primeira é o armazenamento de frio, que é uma abordagem de armazenamento de energia térmica que envolve água resfriada ou gelo. A segunda é um arranjo do tipo *ciclo combinado*, no qual se obtém refrigeração a uma temperatura relativamente baixa através de uma série de sistemas de compressão de vapor em que cada um deles normalmente utiliza um refrigerante distinto. Na terceira, o trabalho de compressão é reduzido através de uma *compressão multiestágio com inter-resfriamento* entre os estágios. A segunda e a terceira aplicações consideradas são análogas às aplicações dos ciclos de potência consideradas nos Caps. 8 e 9.

10.4.1 Armazenamento de Frio

A produção de água gelada ou gelo durante os períodos *fora de pico*, geralmente à noite ou nos fins de semana e o armazenamento em tanques até que sejam necessários para o resfriamento é conhecido como *armazenamento de frio*. O armazenamento de frio é um aspecto de armazenamento de energia térmica considerado no boxe anterior. Aplicações de armazenamento de frio incluem edifícios comerciais e de escritórios, centros médicos, prédios em *campi* de faculdades e centros comerciais.

A Fig. 10.8 ilustra um sistema de armazenamento do frio destinado ao conforto térmico de um espaço ocupado. O sistema é constituído por uma unidade de refrigeração por compressão de vapor, um tanque de produção e de armazenamento de gelo, e um circuito de refrigeração. Operando à noite, quando se necessita de menos energia para seu funcionamento em virtude das temperaturas ambientes serem mais frias e quando as tarifas de eletricidade são inferiores, a água da unidade de refrigeração congela. O gelo produzido é armazenado no tanque anexo. Quando o resfriamento é exigido pelos ocupantes do edifício durante o dia, a temperatura do ar de circulação do edifício é reduzida à medida que ele passa pelas serpentinas carregando o fluido refrigerante que flui a partir do tanque de armazenamento de gelo. Dependendo do clima local, alguma umidade também pode ser removida ou adicionada (veja as Seções 12.8.3 e 12.8.4). O armazenamento de frio pode fornecer a refrigeração solicitada pelos ocupantes ou pelo trabalho em conjunto com um sistema de refrigeração por compressão de vapor ou outro sistema de conforto térmico para atender as necessidades.

10.4.2 Ciclos em Cascata

Arranjos para refrigeração em que se utiliza uma combinação de ciclos são chamados ciclos em *cascata*. Na Fig. 10.9 mostra-se um ciclo em cascata no qual *dois* ciclos de refrigeração por compressão de vapor, chamados A e B, são arranjados em série através de um trocador de calor contracorrente que os une. No trocador de calor intermediário, a energia rejeitada durante a condensação do ciclo de baixa temperatura A é usada para evaporar o refrigerante no ciclo de alta temperatura B. O efeito desejado de refrigeração ocorre no evaporador de baixa temperatura, e a rejeição de calor do ciclo como um todo acontece no condensador de alta temperatura. O coeficiente de desempenho é a razão do efeito de refrigeração pela potência de acionamento *total*

$$\beta = \frac{\dot{Q}_{entra}}{\dot{W}_{cA} + \dot{W}_{cB}}$$

A vazão mássica dos ciclos A e B normalmente é diferente. No entanto, as vazões mássicas são relacionadas pelos balanços de massa e de energia no trocador de calor contracorrente de conexão que serve como condensador para o ciclo A e evaporador para o ciclo B. Embora a Fig. 10.9 mostre apenas dois ciclos, os ciclos em cascata podem empregar três ou mais ciclos individuais.

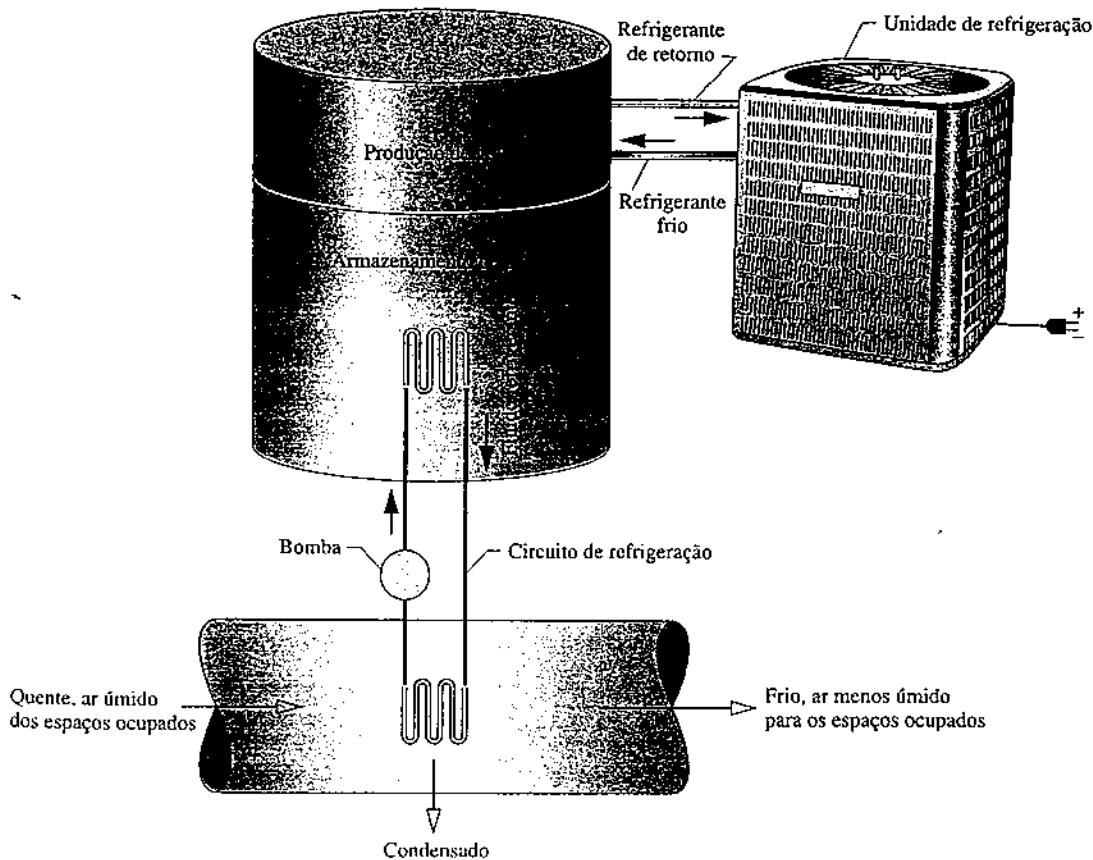


Fig. 10.8 Armazenamento de frio aplicado ao conforto térmico.

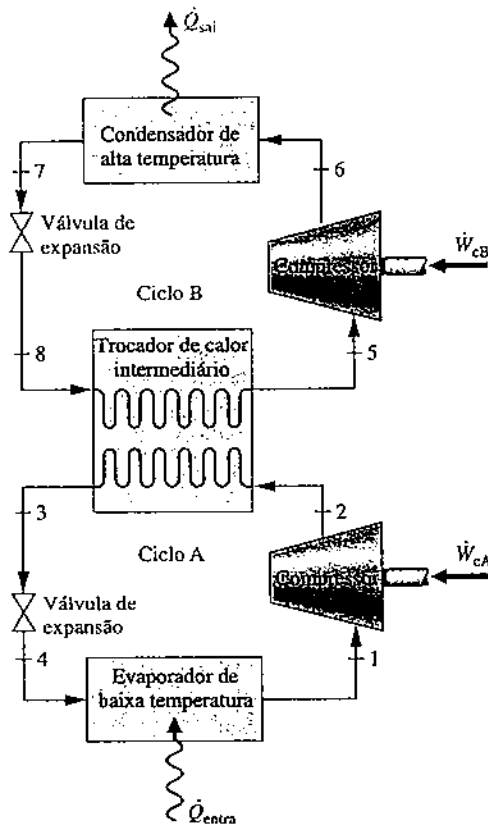


Fig. 10.9 Exemplo de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor em cascata.

câmara de separação

no condensador no estado a, a irreversibilidade externa associada à transferência de calor no condensador também é reduzida.

Um separador líquido-vapor, chamado câmara de separação, desempenha um papel central no ciclo da Fig. 10.10. O refrigerante que sai do condensador no estado 5 expande-se pela válvula e entra na câmara de separação no estado 6

Um aspecto importante do sistema em cascata ilustrado na Fig. 10.9 é que os refrigerantes nos dois ou mais estágios podem ser selecionados de modo a apresentarem pressões vantajosas no evaporador e no condensador nos dois ou mais intervalos de temperatura. Em um sistema de cascata duplo, um refrigerante a ser selecionado para o ciclo A deve ter uma relação tal entre pressão de saturação e temperatura que permita a refrigeração em uma temperatura relativamente baixa sem uma pressão excessivamente baixa no evaporador. O refrigerante para o ciclo B deve ter características de saturação que permitam a condensação à temperatura desejada na ausência de pressões excessivamente altas no condensador.

10.4.3 Compressão Multiestágio com Inter-Resfriamento

As vantagens da compressão multiestágio com inter-resfriamento entre os estágios foram citadas na Seção 9.8, que trata de sistemas de potência a gás. Nesses sistemas, o inter-resfriamento é alcançado por transferência de calor para as vizinhanças que se encontram a uma temperatura inferior. Nos sistemas de refrigeração, em uma grande parte do ciclo a temperatura do refrigerante é inferior àquela das vizinhanças, e assim devem ser empregados outros meios para se atingir o inter-resfriamento e obter simultaneamente uma economia da potência de acionamento necessária para o compressor. Um arranjo para a compressão em dois estágios em que se utiliza o próprio refrigerante para o inter-resfriamento é mostrado na Fig. 10.10. Os principais estados do refrigerante para um ciclo ideal são mostrados no diagrama $T-s$ correspondente.

Nesse ciclo, o inter-resfriamento é obtido através de um trocador de calor de contato direto. Vapor saturado a uma temperatura relativamente baixa entra no trocador de calor no estado 9, e aí se mistura com o refrigerante, a uma temperatura mais alta, que sai do primeiro estágio de compressão no estado 2. Uma corrente única misturada sai do trocador de calor a uma temperatura intermediária no estado 3 e é comprimida no compressor de segundo estágio até a pressão do condensador no estado 4. Necessita-se de menos trabalho por unidade de massa que escoa para a compressão de 1 para 2, seguida da compressão de 3 para 4, quando comparada à compressão em um único estágio 1-2-a. Como a temperatura do refrigerante que entra no condensador no estado 4 é mais baixa que aquela obtida por um único estágio de compressão na qual o refrigerante entraria

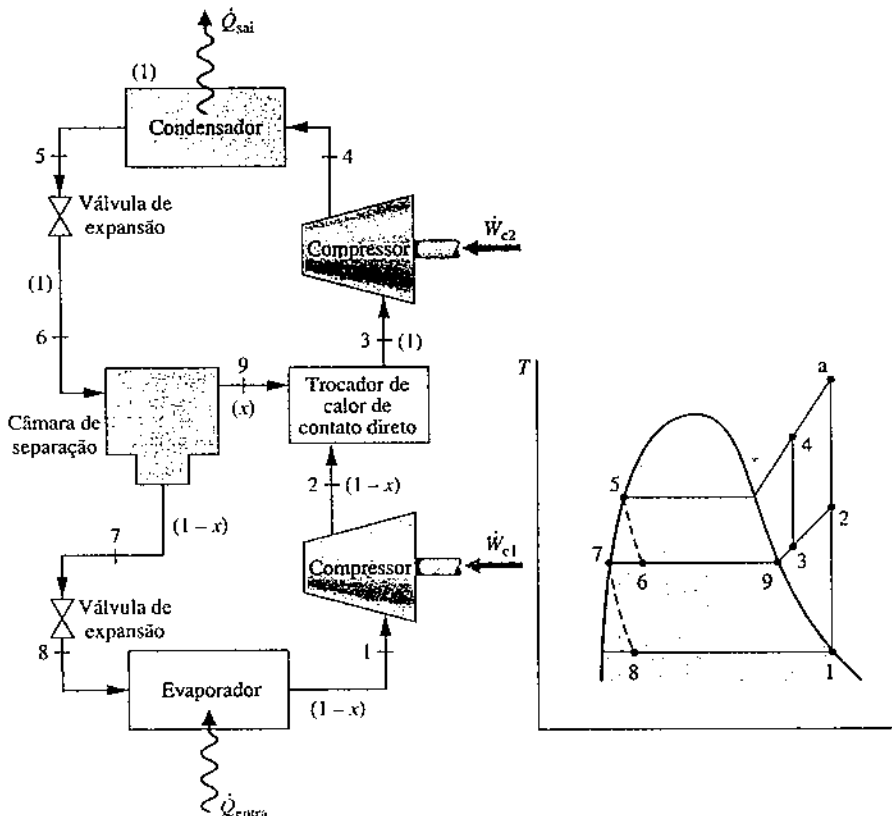


Fig. 10.10 Ciclo de refrigeração em dois estágios e com inter-resfriamento por câmara de separação.

como uma mistura de duas fases líquido-vapor, apresentando um título x . Nessa câmara, os componentes líquido e vapor separam-se em duas correntes. O vapor saturado que sai da câmara de separação entra no trocador de calor no estado 9, e aí o inter-resfriamento é obtido conforme discutimos antes. O líquido saturado que sai da câmara de separação no estado 7 expande-se através de uma segunda válvula no evaporador. Com base em uma unidade de massa que escoo pelo condensador, a fração do vapor formado na câmara de separação é igual ao título x do refrigerante no estado 6. Assim, a fração de líquido formado é $(1 - x)$. As frações do escoamento total nos vários pontos são mostradas entre parênteses na Fig. 10.10.

10.5 Refrigeração por Absorção

Nesta seção serão apresentados os ciclos de refrigeração por absorção. Esses ciclos apresentam algumas características em comum com os ciclos de compressão de vapor considerados anteriormente, mas diferenciam-se em dois detalhes importantes:

refrigeração
por absorção

- ▶ Um deles é a natureza do processo de compressão. Em vez de se comprimir o vapor entre o evaporador e o condensador, o refrigerante de um sistema de absorção é absorvido por uma substância secundária, chamada absorvente, de modo a formar uma *solução líquida*. Essa solução líquida é, em seguida, *bombeada* para uma pressão mais elevada. Como o volume específico médio da solução líquida é muito menor que o volume do vapor do refrigerante, é necessária uma quantidade significativamente menor de trabalho (veja a discussão da Eq. 6.51b na Seção 6.13.2). Conseqüentemente, os sistemas de refrigeração por absorção têm a vantagem de necessitar de uma menor potência de acionamento em comparação com os sistemas de compressão de vapor.
- ▶ A outra principal diferença entre sistemas de absorção e de compressão de vapor é que algum mecanismo deve ser inserido nos sistemas de absorção para a retirada do vapor de refrigerante da solução líquida antes que o refrigerante entre no condensador. Isso envolve uma transferência de calor de uma fonte que esteja a uma temperatura relativamente alta. O vapor ou o calor rejeitado que seria descarregado para a vizinhança sem qualquer uso é financeiramente atraente para esse propósito. O gás natural ou algum outro combustível pode ser queimado para fornecer a fonte de calor, e existem aplicações práticas da refrigeração por absorção em que se usam recursos energéticos alternativos, como energia solar ou geotérmica.

Os principais componentes de um sistema de refrigeração por absorção encontram-se esquematizados na Fig. 10.11. Nesse caso, a amônia é o refrigerante e a água é o absorvente. A amônia circula pelo condensador, pela válvula de expansão e pelo evaporador como em um sistema de vapor por compressão. No entanto, o compressor é substituído pelo absorvedor, pela bomba e pelo gerador mostrados no lado direito do diagrama.

- ▶ No *absorvedor*, o vapor de amônia vindo do evaporador no estado 1 é absorvido pela água líquida. A formação dessa solução líquida é exotérmica. Como a quantidade de amônia que pode ser dissolvida em água aumenta à medida que a temperatura da solução decresce, faz-se com que a água de arrefecimento circule pelo absorvedor para remover a energia liberada conforme a amônia se torna uma solução e para manter a temperatura no absorvedor tão baixa quanto possível. A solução forte de amônia e água deixa o absorvedor em um ponto *a* e entra na *bomba*, onde sua pressão é elevada até a pressão do gerador.

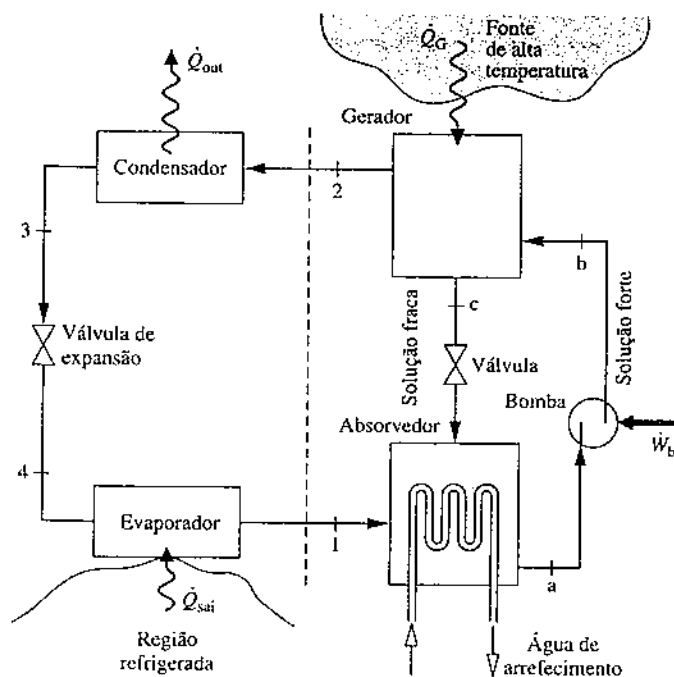


Fig. 10.11 Sistema simples de refrigeração por absorção de amônia-água.

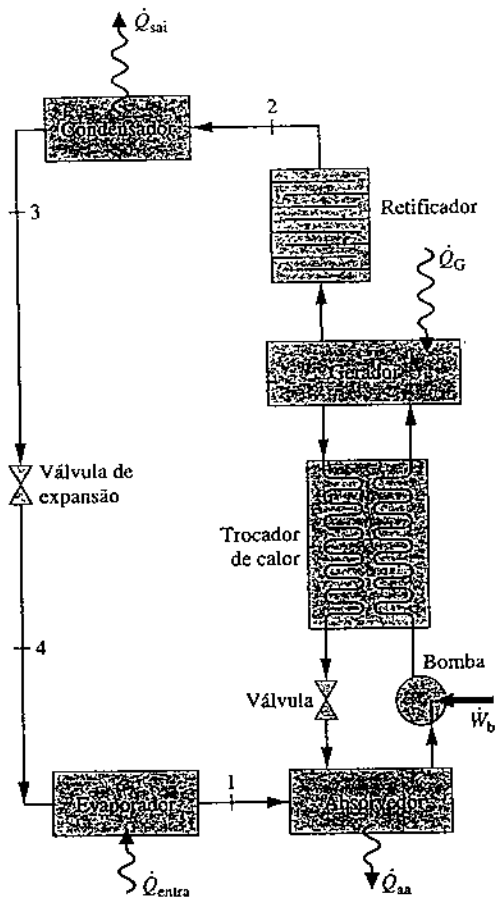


Fig. 10.12 Sistema modificado de absorção amônia-água.

Ciclo de Bomba de Calor
A.11 – Todas as Abas

► No gerador, uma transferência de calor de uma fonte a uma temperatura alta extrai vapor de amônia da solução (processo endotérmico), deixando uma solução fraca de amônia e água nesse equipamento. O vapor liberado passa ao condensador no estado 2, e a solução fraca em c recircula até o absorvedor através de uma válvula. A única potência de acionamento é aquela necessária para a operação da bomba, que é pequena quando comparada à potência que seria necessária para a compressão de vapor do refrigerante entre os mesmos níveis de pressão. No entanto, os custos associados à fonte de calor e aos outros equipamentos que não são necessários em sistemas de compressão de vapor podem anular a vantagem de uma potência de acionamento menor.

Sistemas de amônia-água normalmente empregam várias modificações do ciclo simples de absorção aqui descrito. Duas modificações comuns encontram-se ilustradas na Fig. 10.12. Nesse ciclo, inclui-se um trocador de calor entre o gerador e o absorvedor que permite que a solução forte de água e amônia que entra no gerador seja preaquecida pela solução fraca que retorna do gerador ao absorvedor, reduzindo assim a transferência de calor ao gerador, \dot{Q}_G . A outra modificação mostrada na figura é o retificador colocado entre o gerador e o condensador. A função do retificador é remover qualquer traço de água do refrigerante antes que este entre no condensador. Isso elimina a possibilidade de formação de gelo na válvula de expansão e no evaporador.

Outro tipo de sistema de absorção usa brometo de lítio como absorvente e água como refrigerante. O princípio básico da operação é o mesmo dos sistemas amônia-água. Para se obter a refrigeração a temperaturas inferiores àquelas possíveis com o uso de água como refrigerante, pode-se combinar um sistema de absorção de brometo de lítio-água com um outro ciclo que usa um refrigerante com boas características de baixa temperatura, como a amônia, formando um sistema de refrigeração em cascata.

10.6 Sistemas de Bombas de Calor

O objetivo de uma bomba de calor é manter a temperatura no interior de uma residência ou qualquer outra edificação acima da temperatura da vizinhança ou promover uma transferência de calor para certos processos industriais que acontecem a temperaturas elevadas. Os sistemas de bombas de calor apresentam muitas características em comum com os sistemas de refrigeração considerados até aqui, e podem ser do tipo

compressão de vapor ou do tipo absorção. Bombas de calor por compressão de vapor são bem adequadas para aplicações de aquecimento de interiores, sendo comumente utilizadas para esse propósito. Bombas de calor por absorção têm sido desenvolvidas para aplicações industriais, e também são cada vez mais utilizadas em aquecimento de interiores. No intuito de apresentar alguns aspectos da operação de bombas de calor, vamos iniciar por considerar o ciclo de bomba de calor de Carnot.

10.6.1 Ciclo de Bomba de Calor de Carnot

Pode-se considerar o ciclo mostrado na Fig. 10.1 como o de uma bomba de calor fazendo-se uma simples mudança de ponto de vista. No entanto, o objetivo desse ciclo é fornecer a transferência de calor \dot{Q}_{sai} para a região quente, que é o espaço a ser aquecido. No regime permanente, a taxa à qual a energia é fornecida à região quente por transferência de calor é a soma da energia fornecida ao fluido de trabalho pela região fria, \dot{Q}_{entra} , com a potência de acionamento fornecida ao ciclo, \dot{W}_{liq} . Ou seja

$$\dot{Q}_{sai} = \dot{Q}_{entra} + \dot{W}_{liq} \quad (10.8)$$

O coeficiente de desempenho de qualquer ciclo de bomba de calor é definido como a razão entre o efeito de aquecimento e a potência de acionamento líquida necessária para se alcançar esse efeito. Para o ciclo de bomba de calor de Carnot da Fig. 10.1

$$\gamma_{m\acute{a}x} = \frac{\dot{Q}_{sai}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m}} = \frac{\text{área } 2-a-b-3-2}{\text{área } 1-2-3-4-1}$$

que se reduz a

$$\gamma_{m\acute{a}x} = \frac{T_H(s_a - s_b)}{(T_H - T_C)(s_a - s_b)} = \frac{T_H}{T_H - T_C} \quad (10.9)$$

Esta equação, que corresponde à Eq. 5.11, representa o coeficiente de desempenho teórico máximo para qualquer operação cíclica de bomba de calor entre duas regiões a temperaturas T_C e T_H . Sistemas de bombas de calor reais têm coeficientes de desempenho inferiores àqueles que seriam calculados pela Eq. 10.9.

Um estudo da Eq. 10.9 mostra que, à medida que a temperatura T_C da região fria decresce, o coeficiente de desempenho da bomba de calor de Carnot decresce. Essa tendência também é verificada por sistemas de bombas de calor reais, e explica por que bombas de calor nas quais o papel da região fria é desempenhado pela atmosfera local (bombas de calor com fonte de ar) normalmente necessitam de sistemas de apoio para fornecer aquecimento em dias em que a temperatura ambiente é muito baixa. Se forem utilizadas fontes como água de poço ou o próprio solo, podem ser obtidos coeficientes de desempenho relativamente altos, a despeito de uma baixa temperatura do ar ambiente, e sistemas de apoio podem não ser necessários.

10.6.2 Bombas de Calor por Compressão de Vapor

Sistemas de bombas de calor reais desviam-se significativamente do modelo do ciclo de Carnot. A maioria dos sistemas utilizados atualmente é do tipo compressão de vapor. O método de análise de bombas de calor por compressão de vapor é o mesmo dos ciclos de refrigeração por compressão de vapor considerados anteriormente. Além disso, as discussões anteriores sobre o desvio de sistemas reais em relação às condições ideais aplicam-se tanto a bombas de calor por compressão de vapor quanto a ciclos de refrigeração por compressão de vapor.

Conforme ilustra a Fig. 10.13, uma bomba de calor por compressão de vapor típica para aquecimento de ambientes tem os mesmos componentes básicos do sistema de refrigeração por compressão de vapor: compressor, condensador, válvula de expansão e evaporador. No entanto, o objetivo do sistema é diferente. Em um sistema de bomba de calor, \dot{Q}_{entra} vem da vizinhança e \dot{Q}_{sai} é dirigido para a residência conforme o efeito desejado. Uma potência de acionamento líquida é necessária para se atingir esse efeito.

O coeficiente de desempenho de uma bomba de calor por compressão de vapor simples, de acordo com os estados designados na Fig. 10.13, é

$$\gamma = \frac{\dot{Q}_{sai}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m}} = \frac{h_2 - h_3}{h_2 - h_1} \quad (10.10)$$

O valor de γ jamais poderá ser inferior à unidade.

Muitas fontes possíveis encontram-se disponíveis para a transferência de calor para o refrigerante que passa pelo evaporador, incluindo o ar exterior, o solo e a água de lagos, rios ou poços. Um líquido estocado em um tanque isolado e que antes tenha passado por um coletor solar também pode ser usado como fonte para uma bomba de calor. Bombas de calor industriais empregam calor rejeitado ou correntes quentes de líquidos ou gases como fonte de baixa temperatura, e são capazes de atingir temperaturas no condensador relativamente altas.

No tipo mais comum de bomba de calor por compressão de vapor para aquecimento de ambientes, o evaporador comunica-se termicamente com o ar exterior. Essas bombas de calor com o ar como fonte também podem ser utilizadas para promover resfriamento no verão com o uso de uma válvula de reversão, conforme ilustra a Fig. 10.14. As linhas cheias mostram o percurso do escoamento do refrigerante no modo de aquecimento, conforme descrito anteriormente. Atua-se na válvula de modo a usar os mesmos componentes de um condicionador de ar, e o refrigerante escoar pelo percurso indicado pelas linhas tracejadas. No modo de resfriamento, o trocador de calor exterior torna-se o condensador, e o trocador de calor interno torna-se o evaporador. Embora bombas de calor sejam mais caras para instalação e operação do que outros sistemas de aquecimento diretos, elas podem se tornar competitivas quando se considera o potencial para um uso dual.

O Exemplo 10.4 ilustra o uso da primeira e da segunda lei da termodinâmica em conjunto com os dados de propriedades para analisar o desempenho de um ciclo real de bomba de calor, incluindo o custo de operação.

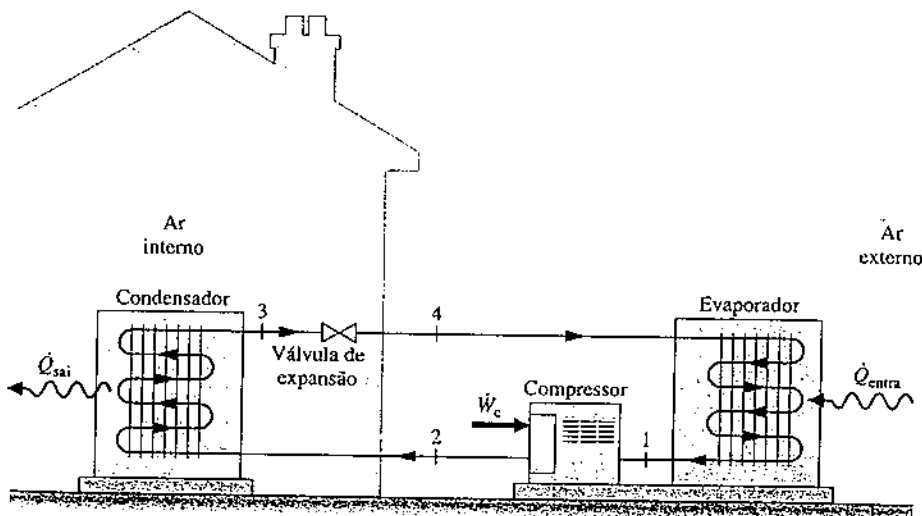


Fig. 10.13 Sistema de bomba de calor por compressão de vapor tendo o ar como fonte.

bomba de calor
por compressão
de vapor

bombas de calor com
o ar como fonte

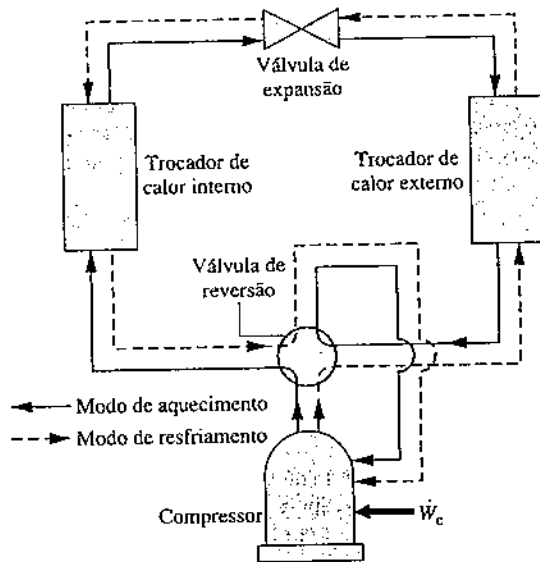


Fig. 10.14 Exemplo de uma bomba de calor ar-ar reversível.

EXEMPLO 10.4**Analisando um Ciclo Real de Bomba de Calor Operando por Compressão de Vapor**

Refrigerante 134a é o fluido de trabalho de uma bomba de calor com ar como fonte, alimentada eletricamente, que mantém a temperatura interna de um edifício a 22°C por uma semana quando a temperatura média externa é de 5°C . Vapor saturado entra no compressor a -8°C e sai a 50°C , 10 bar. Líquido saturado sai do condensador a 10 bar. A vazão mássica do refrigerante é $0,2\text{ kg/s}$ para a operação em regime permanente. Determine (a) a potência do compressor, em kW, (b) a eficiência isentrópica do compressor, (c) a taxa de transferência de calor fornecida ao edifício, em kW, (d) o coeficiente de desempenho, e (e) o custo total da eletricidade, em US\$, para 80 horas de operação durante essa semana, avaliando a eletricidade em 15 centavos por $\text{kW} \cdot \text{h}$.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo de bomba de calor opera com Refrigerante 134a. Os estados do refrigerante na entrada e saída do compressor e na saída do condensador são especificados. São fornecidas a vazão mássica do refrigerante e as temperaturas interna e externa.

Pede-se: Determine a potência do compressor, a eficiência isentrópica do compressor, a taxa de transferência de calor para o edifício, o coeficiente de desempenho e o custo para operar a bomba de calor elétrica para 80 horas de operação.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

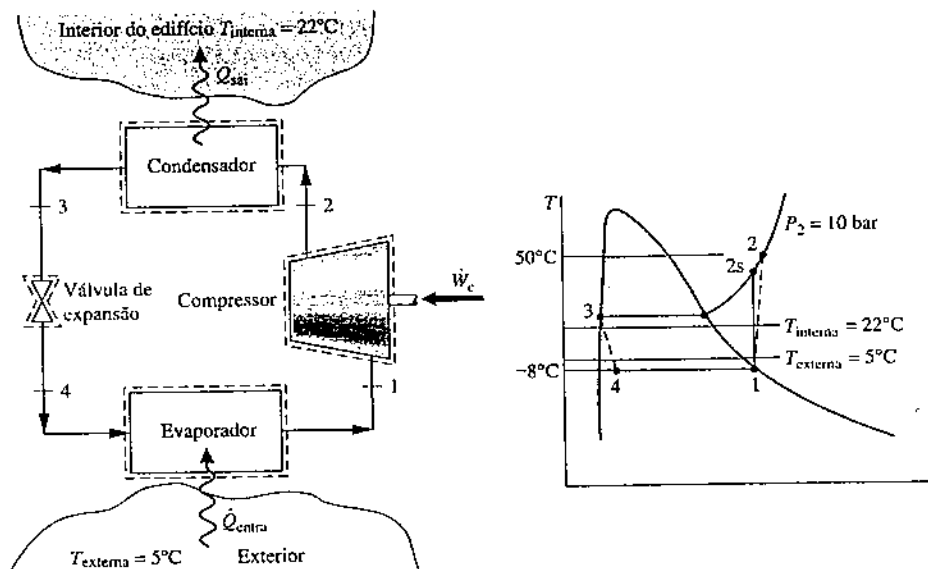


Fig. E10.4

Modelo de Engenharia:

1. Cada componente no ciclo é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. Não existem quedas de pressão ao longo do evaporador e do condensador.
3. O compressor opera adiabaticamente. A expansão através da válvula é um processo de estrangulamento.

4. Os efeitos da energia cinética e potencial são desprezíveis.
5. Vapor saturado entra no compressor e líquido saturado sai do condensador.
6. Com relação ao custo, as condições fornecidas correspondem a semana inteira de operação e o valor da eletricidade é de 15 centavos por kW · h.

Análise: A análise se inicia fixando-se os principais estados localizados no diagrama $T-s$ e no esquema associado. O estado 1 é vapor saturado a -8°C ; assim h_1 e s_1 são obtidos diretamente da Tabela A-10. O estado 2 é vapor superaquecido; conhecidos T_2 e p_2 , h_2 é obtido da Tabela A-12. O estado 3 é líquido saturado a 10 bar e h_3 é obtido da Tabela A-11. Finalmente, a expansão através da válvula é um processo de estrangulamento; portanto, $h_4 = h_3$. Um resumo dos valores das propriedades nesses estados é fornecido na tabela a seguir:

Estado	T ($^\circ\text{C}$)	p (bar)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	-8	2,1704	242,54	0,9239
2	50	10	280,19	—
3	—	10	105,29	—
4	—	2,1704	105,29	—

(a) A potência do compressor é

$$\dot{W}_c = \dot{m}(h_2 - h_1) = 0,2 \frac{\text{kg}}{\text{s}} (280,19 - 242,54) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = 7,53 \text{ kW}$$

(b) A eficiência isentrópica do compressor é

$$\eta_c = \frac{(\dot{W}_c/\dot{m})_s}{(\dot{W}_c/\dot{m})} = \frac{(h_{2s} - h_1)}{(h_2 - h_1)}$$

em que h_{2s} é a entropia específica no estado 2s, conforme indicado no diagrama $T-s$ associado. O estado 2s é fixado usando p_2 e $s_{2s} = s_1$. Interpolando-se na Tabela A-12, tem-se $h_{2s} = 274,18$ kJ/kg. Assim, para a eficiência do compressor, tem-se

$$\eta_c = \frac{(h_{2s} - h_1)}{(h_2 - h_1)} = \frac{(274,18 - 242,54)}{(280,19 - 242,54)} = 0,84 \text{ (84\%)}$$

(c) A taxa de transferência de calor fornecida ao edifício é

$$\dot{Q}_{\text{sai}} = \dot{m}(h_2 - h_3) = \left(0,2 \frac{\text{kg}}{\text{s}}\right) (280,19 - 105,29) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \left| \frac{1 \text{ kW}}{1 \text{ kJ/s}} \right| = 34,98 \text{ kW}$$

(d) O coeficiente de desempenho da bomba de calor é

$$\gamma = \frac{\dot{Q}_{\text{sai}}}{\dot{W}_c} = \frac{34,98 \text{ kW}}{7,53 \text{ kW}} = 4,65$$

(e) Usando o resultado do item (a) junto com o custo e os dados fornecidos, tem-se

$$\left[\text{custo da eletricidade para } 80 \text{ horas de operação} \right] = (7,53 \text{ kW})(80 \text{ h}) \left(0,15 \frac{\$}{\text{kW} \cdot \text{h}} \right) = \$90,36$$

Teste-RELÂMPAGO

Considerando que o custo da eletricidade é de 10 centavos por kW · h, que é a média US para o período considerado, estime o custo de operação da bomba de calor, em US\$, mantendo todos os outros dados constantes. Resposta: US\$60,24.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama $T-s$ do ciclo de bomba de calor por compressão de vapor com irreversibilidades no compressor.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a potência do compressor, a taxa de transferência de calor fornecida e o coeficiente de desempenho.
- calcular a eficiência isentrópica do compressor.
- conduzir uma avaliação econômica elementar.



Sistemas de Refrigeração a Gás

Todos os sistemas até aqui considerados envolvem mudanças de fase. Consideraremos agora os sistemas de refrigeração a gás nos quais o fluido de trabalho permanece sempre um gás. Os sistemas de refrigeração a gás apresentam uma gama de aplicações importantes. Eles são utilizados para se atingir temperaturas extremamente baixas para a liquefação de ar e outros gases e para outras aplicações especializadas, como o resfriamento de cabinas aeronáuticas. O ciclo de refrigeração Brayton ilustra um tipo importante de sistemas de refrigeração a gás.

sistemas de refrigeração a gás

10.7.1 Ciclo de Refrigeração Brayton

O ciclo de refrigeração Brayton é o reverso do ciclo fechado de potência Brayton apresentado na Seção 9.6. Um esquema do ciclo Brayton reverso é apresentado na Fig. 10.15a. O gás refrigerante, que pode ser o ar, entra no compressor no estado 1, em que a temperatura é um pouco inferior à temperatura da região fria, T_c , e é comprimido ao estado 2. Em

ciclo de refrigeração Brayton

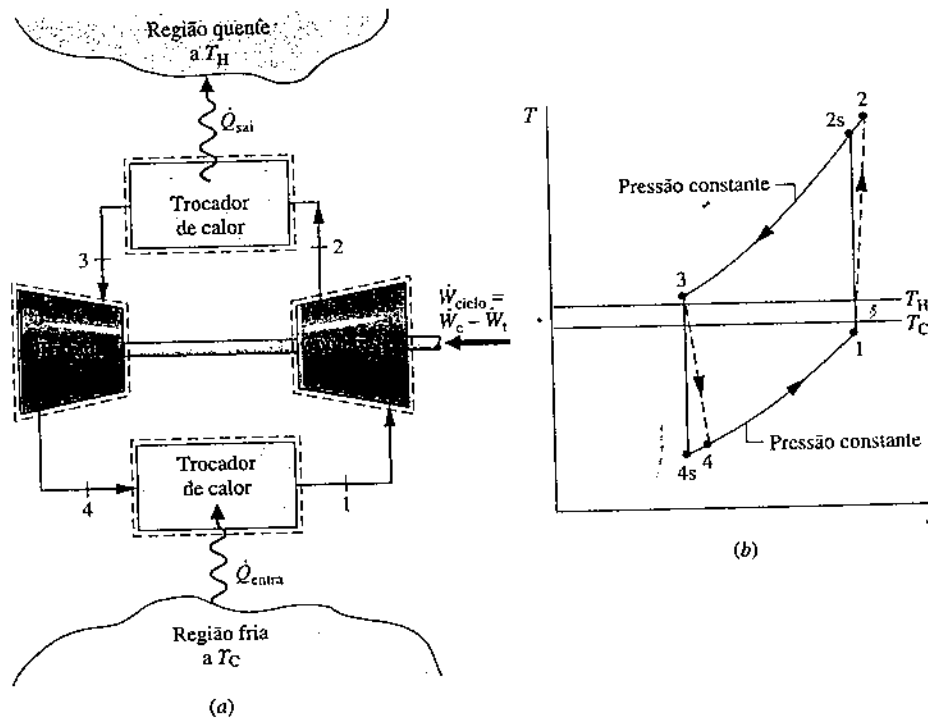


Fig. 10.15 Ciclo de refrigeração Brayton.

seguida, o gás é resfriado ao estado 3, no qual sua temperatura se aproxima daquela da região quente, T_H . Depois disso, o gás se expande ao estado 4, no qual a temperatura, T_4 , é bem inferior à da região fria. A refrigeração é obtida através da transferência de calor da região fria para o gás conforme este passa do estado 4 ao estado 1, completando o ciclo. O diagrama $T-s$ na Fig. 10.15b mostra um ciclo *ideal* de refrigeração Brayton, indicado por 1-2s-3-4s-1, no qual se supõe que todos os processos são internamente reversíveis e os processos na turbina e no compressor são adiabáticos. Também é mostrado o ciclo 1-2-3-4-1, que sugere os efeitos de irreversibilidades durante a compressão e expansão adiabáticas. Desprezam-se os efeitos de queda de pressão por atrito.

ANÁLISE DO CICLO. O método de análise do ciclo de refrigeração Brayton é análogo àquele do ciclo de potência Brayton. Assim, em regime permanente o trabalho do compressor e o da turbina por unidade de massa são, respectivamente

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = h_2 - h_1 \quad \text{e} \quad \frac{\dot{W}_t}{\dot{m}} = h_3 - h_4$$

Ao se obterem essas expressões, foram desprezados os efeitos de transferência de calor com a vizinhança, bem como as variações de energia cinética e potencial. A magnitude do trabalho desenvolvido pela turbina em um ciclo de refrigeração Brayton é geralmente relevante quando comparada com o trabalho solicitado pelo compressor.

A transferência de calor da região fria para o gás refrigerante que circula no trocador de calor de baixa pressão, o efeito de refrigeração, é

$$\frac{\dot{Q}_{entra}}{\dot{m}} = h_1 - h_4$$

O coeficiente de desempenho é a razão entre o efeito de refrigeração e o trabalho de acionamento líquido:

$$\beta = \frac{\dot{Q}_{entra}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m} - \dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{(h_1 - h_4)}{(h_2 - h_1) - (h_3 - h_4)} \quad (10.11)$$

No próximo exemplo, ilustraremos a análise de um ciclo ideal de refrigeração Brayton.

EXEMPLO 10.5

Analisando um Ciclo Ideal de Refrigeração Brayton

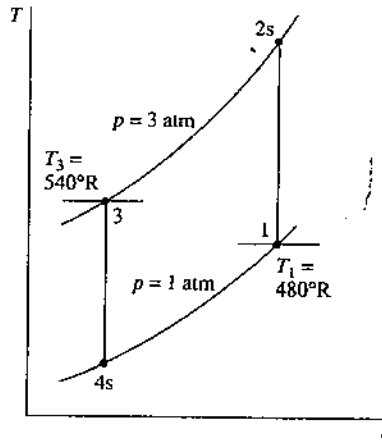
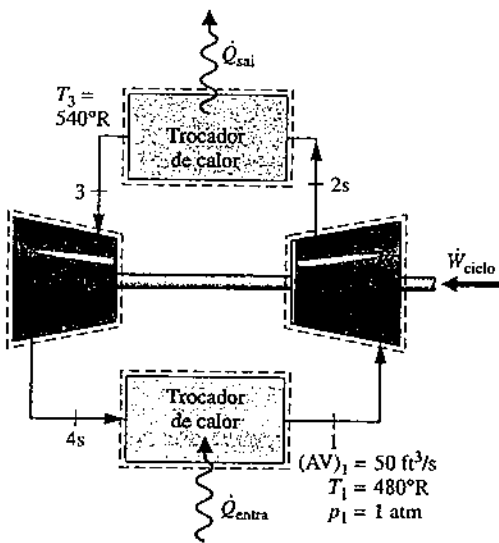
Ar a 1 atm, 480°R (-6,5°C) e com uma vazão volumétrica de 50 ft³/s (1,4 m³/s) é admitido no compressor de um ciclo ideal de refrigeração Brayton. Se a razão de pressão do compressor for igual a 3 e se a temperatura na entrada da turbina for 540°R (26,8°C), determine (a) a potência de acionamento líquida em Btu/min, (b) a capacidade frigorífica em Btu/min, (c) o coeficiente de desempenho.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo ideal de refrigeração Brayton opera com ar. São fornecidas as condições na entrada do compressor, a temperatura na entrada da turbina e a razão de pressão do compressor.

Pede-se: Determine a potência de acionamento líquida em Btu/min, a capacidade frigorífica em Btu/min e o coeficiente de desempenho.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Cada componente no ciclo é analisado como um volume de controle em regime permanente. Os volumes de controle são indicados no esboço por linhas tracejadas.
2. Os processos na turbina e no compressor são isentrópicos.
3. Não existem quedas de pressão nos trocadores de calor.
4. Os efeitos da energia cinética e potencial são desprezíveis.
5. O fluido de trabalho é o ar modelado como um gás ideal.

Fig. E10.5

Análise: A análise se inicia pela determinação da entalpia específica em cada estado numerado do ciclo. No estado 1, a temperatura é 480°R. Pela Tabela A-22E, $h_1 = 114,69$ Btu/lb, $p_{r1} = 0,9182$. Já que o processo no compressor é isentrópico, pode-se determinar h_{2s} avaliando-se primeiramente p_2 no estado 2s. Assim

$$p_{r2} = \frac{p_2}{p_1} p_{r1} = (3)(0,9182) = 2,755$$

Em seguida, interpolando-se na Tabela A-22E, tem-se $h_{2s} = 157,1$ Btu/lb.

A temperatura no estado 3 é dada por $T_3 = 540^\circ\text{R}$. Pela Tabela A-22E, $h_3 = 129,06$ Btu/lb, $p_{r3} = 1,3860$. A entalpia específica no estado 4s é determinada a partir da relação isentrópica

$$p_{r4} = p_{r3} \frac{p_4}{p_3} = (1,3860)(1/3) = 0,462$$

Interpolando na Tabela A-22E, obtemos $h_{4s} = 94,1$ Btu/lb.

(a) A potência líquida de acionamento é

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = \dot{m}[(h_{2s} - h_1) - (h_3 - h_{4s})]$$

Esse cálculo necessita da vazão mássica \dot{m} , que pode ser determinada pela vazão volumétrica e pelo volume específico na entrada do compressor:

$$\dot{m} = \frac{(AV)_1}{v_1}$$

Já que $v_1 = (\bar{R}/M)T_1/p_1$

$$\begin{aligned} \dot{m} &= \frac{(AV)_1 p_1}{(\bar{R}/M)T_1} \\ &= \frac{(50 \text{ ft}^3/\text{s})[60 \text{ s/min}][(14,7 \text{ lbf/in}^2)]144 \text{ in}^2/\text{ft}^2}{\left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{28,97 \text{ lb} \cdot \text{°R}}\right)(480^\circ\text{R})} \\ &= 248 \text{ lb/min} \end{aligned}$$

Finalmente

$$\begin{aligned} \dot{W}_{\text{ciclo}} &= (248 \text{ lb/min})[(157,1 - 114,69) - (129,06 - 94,1)] \text{ Btu/lb} \\ &= 1848 \text{ Btu/min} \end{aligned}$$

(b) A capacidade frigorífica é

$$\begin{aligned}\dot{Q}_{\text{entra}} &= \dot{m}(h_1 - h_{4s}) \\ &= (248 \text{ lb/min})(114,69 - 94,1) \text{ Btu/lb} \\ &= 5106 \text{ Btu/min}\end{aligned}$$

(c) O coeficiente de desempenho é

$$\beta = \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}}{\dot{W}_{\text{ciclo}}} = \frac{5106}{1848} = 2,76$$

1

1 As irreversibilidades no compressor e na turbina causam um decréscimo do coeficiente de desempenho apreciável, quando comparado ao seu correspondente no ciclo ideal, porque o trabalho de acionamento do compressor aumenta e o trabalho disponível na turbina diminui. Isso é mostrado no exemplo 10.6 a seguir.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a capacidade frigorífica em TR. Resposta: 25,53 TR.

O Exemplo 10.6 ilustra os efeitos irreversíveis da compressão e da expansão na turbina, conforme estabelecidos no Exemplo 10.5, no desempenho do ciclo de refrigeração de Brayton. Para essa situação, são consideradas as eficiências isentrópicas apresentadas na Seção 6.12 para o compressor e para a turbina.

EXEMPLO 10.6

Analisando o Desempenho de um Ciclo de Refrigeração Brayton com Irreversibilidades

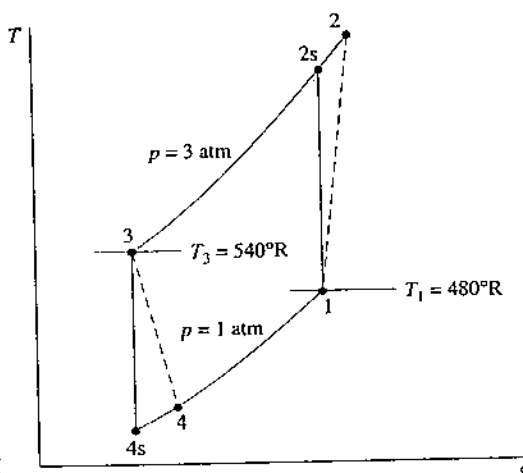
Reconsidere o Exemplo 10.5, mas inclua na análise o fato de que o compressor e a turbina têm uma eficiência de 80%. Para esse ciclo modificado, determine (a) a potência de acionamento líquida em Btu/min, (b) a capacidade frigorífica em Btu/min, (c) o coeficiente de desempenho, e discuta seu valor.

SOLUÇÃO

Dado: Um ciclo ideal de refrigeração Brayton opera com ar. São fornecidas as condições na entrada do compressor, a temperatura na entrada da turbina e a razão de pressão do compressor. O compressor e a turbina têm uma eficiência de 80%.

Pede-se: Determine a potência de acionamento líquida e a capacidade frigorífica, ambas em Btu/min. Além disso, determine o coeficiente de desempenho e discuta o seu valor.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. Cada componente no ciclo é analisado como um volume de controle em regime permanente.
2. A turbina e o compressor são adiabáticos.
3. Não existem quedas de pressão nos trocadores de calor.
4. Os efeitos da energia cinética e potencial são desprezíveis.
5. O fluido de trabalho é o ar modelado como um gás ideal.

Fig. E10.6

Análise:

(a) A potência de acionamento do compressor é avaliada a partir da eficiência isentrópica do compressor, η_c . Ou seja

$$\frac{\dot{W}_c}{\dot{m}} = \frac{(\dot{W}_c/\dot{m})_s}{\eta_c}$$

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama T-s do ciclo de refrigeração Brayton ideal por compressão de vapor.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a potência de acionamento líquida, a capacidade frigorífica e o coeficiente de desempenho.

Para uma compressão isentrópica, $(\dot{W}_c/\dot{m})_s$, o valor do trabalho por unidade de massa, é determinado pelos dados da solução do Exemplo 10.5 em 42,41 Btu/lb. Então, a potência real necessária é

$$\dot{W}_c = \frac{\dot{m}(\dot{W}_c/\dot{m})_s}{\eta_c} = \frac{(248 \text{ lb/min})(42,41 \text{ Btu/lb})}{(0,8)} = 13.147 \text{ Btu/min}$$

A potência disponível da turbina é determinada de maneira análoga, a partir de sua eficiência isentrópica, η_t . Assim, $(\dot{W}_t/\dot{m}) = \eta_t(\dot{W}_t/\dot{m})_s$. Usando dados da solução do Exemplo 10.5 temos $(\dot{W}_t/\dot{m})_s = 34,96 \text{ Btu/lb}$. Então, o trabalho real da turbina é

$$\dot{W}_t = \dot{m}\eta_t(\dot{W}_t/\dot{m})_s = (248 \text{ lb/min})(0,8)(34,96 \text{ Btu/lb}) = 6936 \text{ Btu/min}$$

A potência líquida de acionamento do ciclo é

$$\dot{W}_{\text{ciclo}} = 13.147 - 6936 = 6211 \text{ Btu/min}$$

(b) A entalpia específica na saída da turbina, h_4 , é necessária para a avaliação da capacidade frigorífica. Essa entalpia pode ser determinada pela solução de $\dot{W}_t = \dot{m}(h_3 - h_4)$ para se obter $h_4 = h_3 - \dot{W}_t/\dot{m}$. Inserindo os valores conhecidos, temos

$$h_4 = 129,06 - \left(\frac{6936}{248}\right) = 101,1 \text{ Btu/lb}$$

Assim, a capacidade frigorífica é

$$\dot{Q}_{\text{entra}} = \dot{m}(h_1 - h_4) = (248)(114,69 - 101,1) = 3370 \text{ Btu/min}$$

(c) O coeficiente de desempenho é

$$\beta = \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}}{\dot{W}_{\text{ciclo}}} = \frac{3370}{6211} = 0,543$$

O valor do coeficiente de desempenho nesse caso é menor que a unidade. Isso significa que o efeito de refrigeração é menor que o trabalho líquido necessário para se alcançar esse efeito. Além disso, note que as irreversibilidades no compressor e na turbina apresentam um efeito significativo no desempenho de sistemas de refrigeração a gás. Isso pode ser verificado pela comparação dos resultados deste exemplo com os do Exemplo 10.5. As irreversibilidades acarretam um aumento no trabalho de compressão e uma redução no trabalho disponível da turbina. A capacidade frigorífica também é diminuída. O efeito geral é que o coeficiente de desempenho decresce significativamente.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- esboçar o diagrama T - s do ciclo de refrigeração Brayton com irreversibilidades na turbina e no compressor.
- fixar cada um dos principais estados e obter os dados das propriedades necessárias.
- calcular a potência de acionamento líquida, a capacidade frigorífica e o coeficiente de desempenho.

Teste-RELÂMPAGO

Determine o coeficiente de desempenho para um ciclo de refrigeração de Carnot que opere entre os reservatórios a 480°R e 540°R. Resposta: 8.

10.7.2 Outras Aplicações de Refrigeração a Gás

Para a obtenção de capacidades frigoríficas moderadas com o ciclo de refrigeração Brayton são necessários equipamentos capazes de desenvolver pressões e vazões volumétricas relativamente altas. Para a maioria das aplicações que envolvem condicionamento de ar e para processos comuns de refrigeração, os sistemas de compressão de vapor podem ser construídos de maneira mais econômica do que os sistemas de refrigeração a gás, além de poderem operar com coeficientes de desempenho mais elevados. Entretanto, com modificações apropriadas os sistemas de refrigeração a gás podem ser utilizados para a obtenção de temperaturas em torno de -150°C (-240°F), que são temperaturas bem inferiores àquelas normalmente obtidas com sistemas a vapor.

A Fig. 10.16 mostra o esquema e o diagrama T - s de um ciclo Brayton ideal modificado pela introdução de um trocador de calor. O trocador de calor permite que o ar que sai do compressor no estado 2 seja resfriado a uma temperatura mais baixa que a temperatura da região quente T_H , fornecendo uma temperatura baixa na entrada da turbina, correspondente a T_3 . Sem o trocador de calor, o ar poderia ser resfriado somente a uma temperatura próxima a T_H , conforme representado na figura pelo estado a. Na expansão posterior pela turbina, o ar alcança uma temperatura no estado 4 bem mais baixa que aquela que seria possível sem o trocador de calor. Consequentemente, o efeito de refrigeração, obtido do estado 4 ao estado b, ocorre a uma temperatura média mais baixa correspondente.

Um exemplo da aplicação de refrigeração a gás para o resfriamento de uma cabina de avião é apresentado na Fig. 10.17. Conforme mostra a figura, uma pequena quantidade de ar a alta pressão é extraída do compressor principal do motor a jato e resfriada por transferência de calor para o ambiente. O ar a alta pressão é, em seguida, expandido em uma turbina auxiliar para a pressão mantida na cabina. A temperatura do ar é reduzida na expansão, tornando-se capaz de realizar sua tarefa de resfriamento da cabina. Como um benefício adicional, a expansão na turbina pode fornecer uma certa potência auxiliar para as necessidades da aeronave.

Tamanho e peso são considerações importantes na seleção de equipamentos para uso em aeronaves. Sistemas de ciclo aberto, como os do exemplo aqui mostrado, utilizam turbinas e compressores rotativos compactos de alta velocidade. Além disso, já que o ar para resfriamento vem diretamente das vizinhanças, existem menos trocadores de calor do que seriam necessários caso um refrigerante diferente fosse utilizado em um ciclo fechado de compressão de vapor.

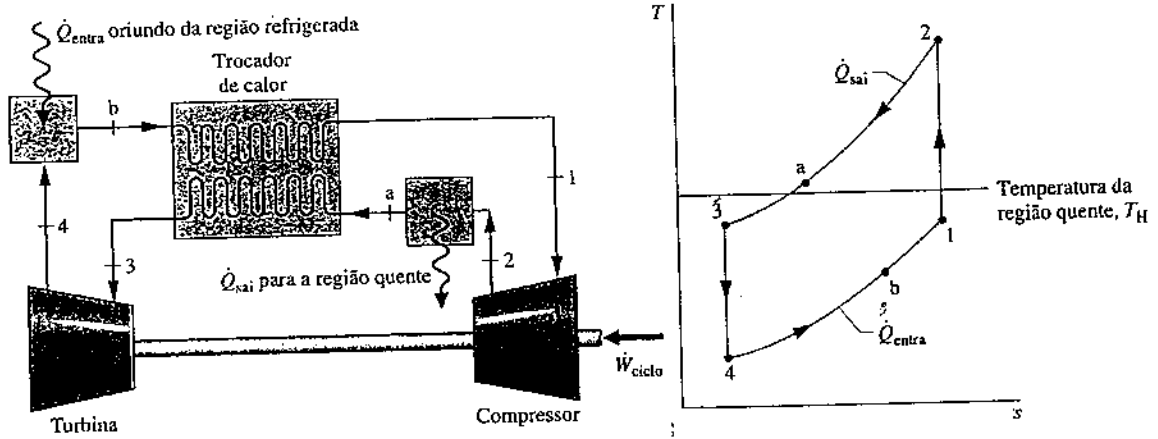


Fig. 10.16 Ciclo de refrigeração Brayton com um trocador de calor regenerativo.

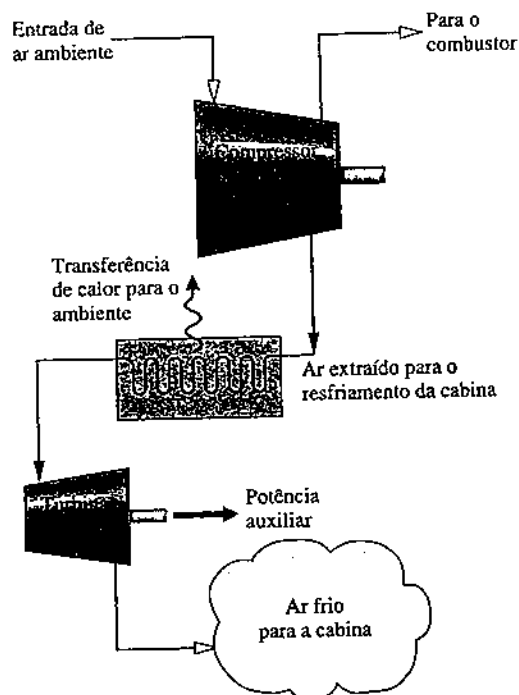


Fig. 10.17 Aplicação de refrigeração a gás para resfriamento de cabinas de avião.

10.7.3 Ar-Condicionado Automotivo Usando Dióxido de Carbono

Devido principalmente às preocupações ambientais, sistemas de ar-condicionado automotivos que utilizam CO_2 estão atualmente sob consideração ativa. O dióxido de carbono não causa danos à camada de ozônio, e seu Potencial de Aquecimento Global de 1 é pequeno comparado ao do R-134a, comumente usado em sistemas de ar-condicionado de automóveis. O dióxido de carbono não é tóxico e também não é inflamável. Uma vez que é abundante na atmosfera e nos gases de exaustão de centrais de energia e plantas industriais que utilizam a queima de carvão, o CO_2 é uma escolha relativamente barata como refrigerante. Ainda assim, as montadoras de veículos considerando a mudança de CO_2 para R-134a, devem pensar do desempenho do sistema, os custos de equipamentos, e outras questões importantes antes de abraçar tal mudança na prática.

A Figura 10.18 mostra o esquema de um sistema de ar-condicionado para automóveis com CO_2 representado em um diagrama T - s , no qual estão indicadas a temperatura crítica T_c e a pressão crítica p_c do CO_2 : 31°C (88°F) e $72,9$ atm, respectivamente. O sistema combina aspectos de refrigeração a gás com aspectos de refrigeração por compressão de vapor. Sigamos o CO_2 que passa continuamente por cada um dos componentes, iniciando com a entrada pelo compressor.

O dióxido de carbono entra no compressor como vapor superaquecido no estado 1 e é comprimido a uma temperatura e uma pressão muito mais altas no estado 2. O CO_2 passa do compressor para o resfriador de gás, onde é resfriado a uma pressão constante para até o estado 3, como um resultado da transferência de calor para o ambiente. A temperatura no estado 3 se aproxima da temperatura do ambiente, representada na figura por T_H . O CO_2 continua a ser resfriado no trocador de calor de interligação a uma pressão constante até o estado 4, onde a temperatura é inferior a do ambiente. O resfriamento é proporcionado pelo CO_2 a baixa temperatura na corrente do trocador de calor. Durante esta parte do ciclo de refrigeração, os processos são semelhantes aos de refrigeração a gás vistos.

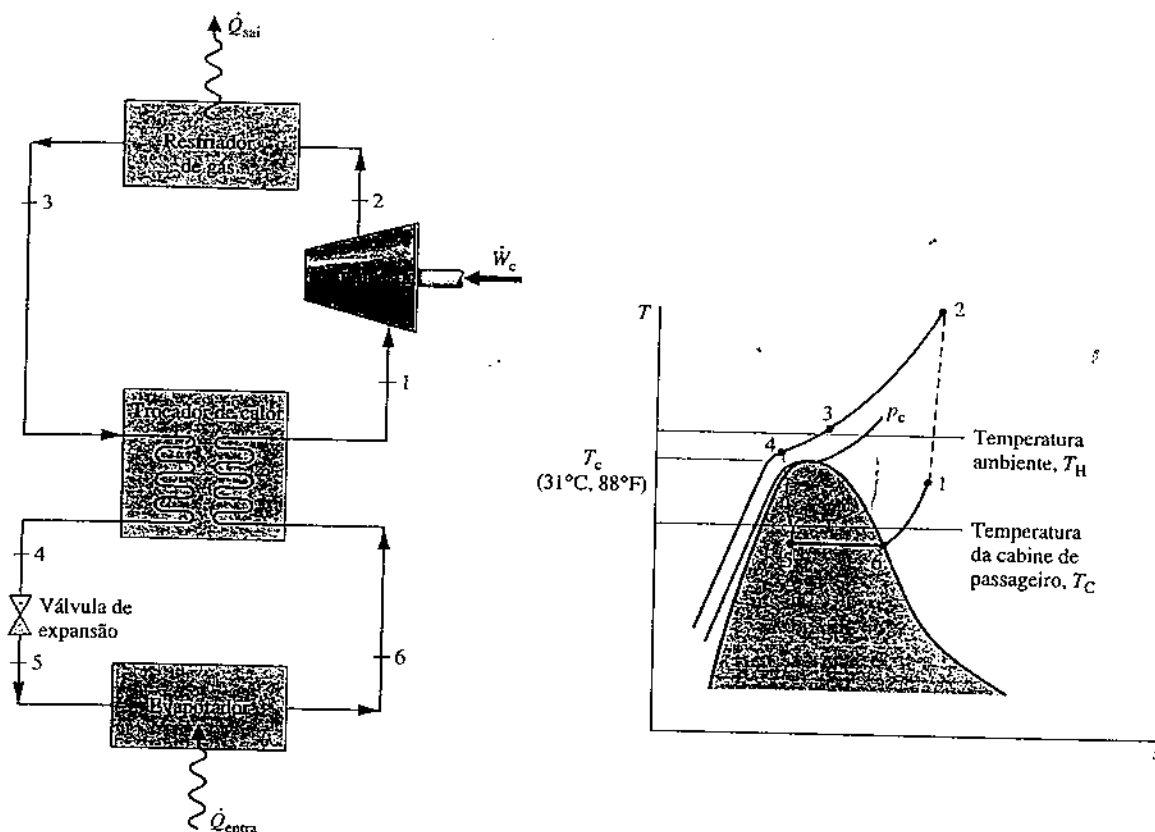


Fig. 10.18 Sistema de ar-condicionado automotivo usando dióxido de carbono.

Esta similaridade termina abruptamente conforme o CO_2 se aproxima da expansão através da válvula até o estado 5 na região líquido-vapor e, em seguida, entra no evaporador, onde é vaporizado até o estado 6 por meio de transferência de calor a partir da cabine de passageiros na temperatura T_C , resfriando, assim, a cabine de passageiros. Estes processos são como aqueles observados nos sistemas de refrigeração por compressão de vapor. Finalmente, no estado 6, o CO_2 entra no trocador de calor, saindo no estado 1. O trocador de calor aumenta o desempenho do ciclo de duas maneiras: fornecendo a mistura de duas fases de qualidade inferior no estado 5, aumentando o efeito de refrigeração através do evaporador, e pela produção do vapor superaquecido a uma temperatura mais elevada no estado 1, reduzindo a potência necessária do compressor.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo foram considerados sistema de refrigeração e bombas de calor, incluindo sistemas a vapor em que o refrigerante é alternadamente vaporizado e condensado, e sistemas a gás em que o refrigerante mantém-se como gás. Os três principais tipos de sistemas de refrigeração e de bomba de calor discutidos são o ciclo de compressão de vapor, o ciclo de absorção e o ciclo Brayton reverso.

O desempenho de sistemas de refrigeração por compressão de vapor simples é descrito em termos do ciclo de compressão de vapor. Para esse ciclo, avaliamos o trabalho e as transferências de calor principais juntamente com dois importantes parâmetros de desempenho: o coeficiente de desempenho e a capacidade frigorífica. Consideramos o efeito no desempenho de irreversibilidades durante o processo de compressão e na expansão pela válvula, e também o efeito de troca de calor irreversível entre o refrigerante e as regiões quente e fria. Também foram consideradas variações do ciclo básico de compressão de vapor, incluindo o armazenamento de frio, ciclos em cascata e compressão multiestágio com inter-resfriamento. Uma discussão sobre os sistemas de bomba de calor por compressão de vapor também foi proporcionada.

Através de uma discussão qualitativa, foram apresentadas as propriedades de refrigerantes e as considerações para sua seleção. Sistemas de refrigeração por absorção e bombas de calor também foram discutidos qualitativamente. Oferecemos uma discussão sobre sistemas de bombas de calor por compressão de vapor e concluímos o capítulo com um estudo de sistemas de refrigeração a gás.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios dispostos no final do capítulo, você estará apto a

- descrever o significado dos termos dispostos em **negrito** ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O conjunto de conceitos fundamentais listados mais adiante é particularmente importante para o entendimento dos capítulos subsequentes.
- esboçar os diagramas T - s de ciclos de refrigeração por compressão de vapor, de ciclos de bombas de calor e de ciclos de refrigeração Brayton, mostrando corretamente a relação entre a temperatura do refrigerante e as temperaturas das regiões quente e fria.
- aplicar a primeira e a segunda leis, juntamente com dados de propriedades para a determinação do desempenho de ciclos de refrigeração por compressão de vapor, de ciclos de bombas de calor e de ciclos de refrigeração Brayton, incluindo a avaliação da potência necessária, o coeficiente de desempenho e a capacidade frigorífica.
- esboçar diagramas esquemáticos de modificações do ciclo por compressão de vapor, incluindo ciclos em cascata e compressão multiestágio com inter-resfriamento entre os estágios. Em cada caso você deve estar apto a aplicar balanços de massa e de energia, a segunda lei e dados de propriedades para a determinação do desempenho.
- explicar a operação de sistemas de refrigeração por absorção.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

bomba de calor por compressão de vapor
capacidade frigorífica

ciclo de refrigeração Brayton
refrigeração por absorção

refrigeração por compressão de vapor
tonelada de refrigeração

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$\beta_{\text{máx}} = \frac{T_C}{T_H - T_C}$	(10.1)	Coefficiente de desempenho do ciclo de refrigeração de Carnot (Fig. 10.1)
$\beta = \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m}} = \frac{h_1 - h_4}{h_2 - h_1}$	(10.7)	Coefficiente de desempenho do ciclo de refrigeração por compressão de vapor (Fig. 10.3)
$\gamma_{\text{máx}} = \frac{T_H}{T_H - T_C}$	(10.9)	Coefficiente de desempenho do ciclo de bomba de calor de Carnot (Fig. 10.1)
$\gamma = \frac{\dot{Q}_{\text{sai}}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m}} = \frac{h_2 - h_3}{h_2 - h_1}$	(10.10)	Coefficiente de desempenho do ciclo de bomba de calor por compressão de vapor (Fig. 10.13)
$\beta = \frac{\dot{Q}_{\text{entra}}/\dot{m}}{\dot{W}_c/\dot{m} - \dot{W}_t/\dot{m}} = \frac{(h_1 - h_4)}{(h_2 - h_1) - (h_3 - h_4)}$	(10.11)	Coefficiente de desempenho do ciclo de refrigeração Brayton (Fig. 10.15)

► EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- Quais são as temperaturas no interior do compartimento de alimentos e do congelador de sua geladeira? Você sabe quais são os valores *recomendados* para essas temperaturas?
- Você possui um refrigerador em sua garagem. O desempenho do aparelho no verão é diferente do desempenho no inverno? Explique.
- Abbe instala um desumidificador para secar as paredes de um quarto pequeno fechado localizado no porão. Quando ela entra no quarto mais tarde, este parece aquecido. Por quê?
- Por que a unidade interna de um sistema de ar-condicionado central tem uma mangueira como dreno?
- Seu novo ar-condicionado traz uma etiqueta que indica para o parâmetro *EER* o valor de 10 Btu/h por watt. O que isso significa?
- É possível que o coeficiente de desempenho de uma bomba de calor tenha um valor menor do que 1?
- Você observa uma propaganda sobre um sistema de refrigeração por absorção acionado por gás natural. Como a *queima* de gás natural pode ter um papel para a obtenção de *resfriamento*?
- O que são semicondutores do *tipo-n* e do *tipo-p*?
- O que qualifica um refrigerador para ser um produto Energy Star®?
- Você vê um anúncio afirmando que as bombas de calor são particularmente eficientes em Atlanta, Geórgia. Por que isso é verdade?
- Se o ar-condicionado do seu carro descarrega somente ar quente enquanto opera, o que pode estar errado com ele?
- Grandes edifícios de escritórios costumam usar ar-condicionado para refrigerar áreas internas mesmo no inverno em climas frios. Por quê?
- Em que locais da América do Norte as bombas de calor não são uma boa escolha para o aquecimento de residências? Por quê?
- Se o trocador de calor for omitido do sistema da Fig. 10.16, qual o efeito sobre o coeficiente de desempenho?

► PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Sistemas de Refrigeração a Vapor

- 10.1 Um ciclo de refrigeração de Carnot que opera em regime permanente utiliza o Refrigerante 22 como fluido de trabalho. O refrigerante entra no condensador como vapor saturado a 32°C e sai como líquido saturado. O evaporador opera a 0°C. Qual é o coeficiente de desempenho desse ciclo? Determine, em kJ por kg de refrigerante,
- a potência de acionamento do compressor.
 - o trabalho desenvolvido pela turbina.
 - o calor transferido ao refrigerante que escoou pelo evaporador.
- 10.2 O Refrigerante 22 é o fluido de trabalho de um ciclo de refrigeração a vapor de Carnot para o qual a temperatura do evaporador é -30°C. Vapor saturado entra no condensador a 36°C e líquido saturado sai à mesma temperatura. A vazão mássica do refrigerante é 10 kg/min. Determine
- a taxa de transferência de calor para o refrigerante que escoou pelo evaporador, em kW.
 - a potência líquida de acionamento do ciclo, em kW.
 - o coeficiente de desempenho.
 - a capacidade frigorífica, em TR.
- 10.3 Um ciclo de refrigeração a vapor de Carnot opera entre reservatórios térmicos a 40°F (4,4°C) e 90°F (32,2°C). Determine as pressões de operação no condensador e no evaporador em lbf/in² e o coeficiente de desempenho para os seguintes fluidos de trabalho: (a) Refrigerante 134a, (b) propano, (c) água, (d) Refrigerante 22 e (e) amônia.
- 10.4 Considere um ciclo de refrigeração a vapor de Carnot com o Refrigerante R134a como fluido de trabalho. O ciclo mantém uma região fria a 40°F (4,4°C) quando a temperatura ambiente é de 90°F (32,2°C). Dados dos estados principais do ciclo são apresentados na tabela a seguir. Os estados estão indicados conforme a Fig. 10.1. Esboce o diagrama *T-s* para o ciclo e determine
- a temperatura no evaporador e no condensador, ambas em °R.
 - a potência do compressor e da turbina, ambas em Btu por lb de refrigerante.
 - o coeficiente de desempenho
 - o coeficiente de desempenho para um ciclo de Carnot operando nas temperaturas dos reservatórios.

Compare os coeficientes de desempenho determinados em (c) e (d), e comente.

Estado	p (lbf/in ²)	h (Btu/lb)	s (Btu/lb · °R)
1	40	104,12	0,2161
2	140	114,95	0,2161
3	140	44,43	0,0902
4	40	42,57	0,0902

10.5 Para o ciclo do Problema 10.4, determine

(a) as taxas de transferência de calor, em Btu por lb de refrigerante, para o refrigerante que escoo pelo evaporador e pelo condensador, respectivamente.

(b) as taxas e os sentidos das transferências de exergia, em Btu por lb de refrigerante, associadas a cada uma dessas transferências de calor. Considere $T_0 = 90^\circ\text{F}$ ($32,2^\circ\text{C}$).

10.6 Um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal opera em regime permanente usando Refrigerante 134a como fluido de trabalho. Vapor saturado entra no compressor a 2 bar e líquido saturado deixa o condensador a 8 bar. A vazão mássica do refrigerante é 7 kg/min. Determine

(a) a potência do compressor, em kW.

(b) a capacidade frigorífica, em TR.

(c) o coeficiente de desempenho.

10.7 Esboce graficamente as quantidades calculadas no Problema 10.6 versus a temperatura no evaporador para o intervalo de pressões do evaporador de 0,6 a 4 bar, enquanto a pressão no condensador permanece fixa em 8 bar.

10.8 Refrigerante 134a é utilizado como fluido de trabalho em um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal que opera em regime permanente. O refrigerante entra no compressor a 1,4 bar, -12°C , e a pressão no condensador é de 9 bar. O líquido que sai do condensador está a 32°C . A vazão mássica de refrigerante é de 7 kg/min. Determine

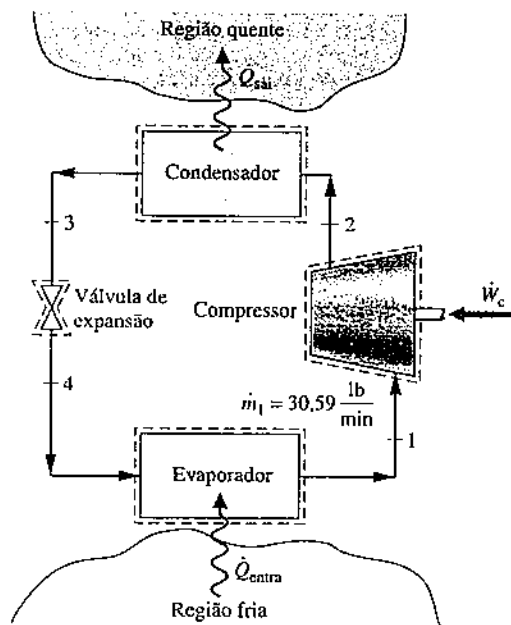
(a) a potência do compressor, em kW.

(b) a capacidade frigorífica, em TR.

(c) o coeficiente de desempenho.

10.9 A Fig. P10.9 fornece os dados de operação de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal em regime permanente, com Refrigerante 134a como fluido de trabalho. A vazão mássica do refrigerante é 30,59 lb/min (0,23 kg/s). Esboce o diagrama $T-s$ para o ciclo e determine

(a) a potência do compressor, em HP.



Estado	p (lbf/in ²)	T (°F)	h (Btu/lb)	s (Btu/lb · °R)
1	10	0	102,94	0,2391
2	180	---	131,04	0,2391
3	180	Sat.	50,64	0,1009
4	10	Sat.	50,64	---

Fig. P10.9

(b) a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que escoo pelo condensador, em Btu/min.

(c) o coeficiente de desempenho.

10.10 Refrigerante 22 entra no compressor de um sistema de refrigeração por compressão de vapor ideal como vapor saturado a -40°C e com uma vazão volumétrica de 15 m³/min. O refrigerante deixa o condensador a 19°C e 9 bar. Determine

(a) a potência do compressor, em kW.

(b) a capacidade frigorífica, em TR.

(c) o coeficiente de desempenho.

10.11 Um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal que usa amônia como fluido de trabalho tem uma temperatura de -20°C no evaporador e uma pressão de 12 bar no condensador. Vapor saturado entra no compressor e líquido saturado sai pelo condensador. A vazão mássica do refrigerante é 3 kg/min. Determine

(a) o coeficiente de desempenho.

(b) a capacidade frigorífica, em TR.

10.12 Refrigerante 134a entra no compressor de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal como vapor saturado a -10°F ($-23,3^\circ\text{C}$). A pressão no condensador é 160 lbf/in² (1103,2 kPa). A vazão mássica do refrigerante é 6 lb/min (0,04 kg/s). Esboce graficamente o coeficiente de desempenho e a capacidade frigorífica em TR versus a temperatura de saída no condensador, que varia desde a temperatura de saturação a 160 lbf/in² até 90°F ($32,2^\circ\text{C}$).

10.13 Para inferir o efeito da variação de temperatura no evaporador sobre o desempenho de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal, esboce graficamente o coeficiente de desempenho e a capacidade frigorífica, em TR, para o ciclo do Problema 10.11, considerando que o vapor saturado entra no compressor a uma certa temperatura no intervalo entre -40 e -10°C . Todas as outras condições são as mesmas do Problema 10.11.

10.14 Para inferir o efeito da variação de pressão no condensador sobre o desempenho de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal, esboce graficamente o coeficiente de desempenho e a capacidade frigorífica, em TR, para o ciclo do Problema 10.11, considerando que a pressão no condensador varia no intervalo de 8 a 16 bar. Todas as outras condições são as mesmas do Problema 10.11.

10.15 Um ciclo de refrigeração por compressão de vapor opera em regime permanente com Refrigerante 134a como fluido de trabalho. Vapor saturado entra no compressor a 2 bar e líquido saturado sai do condensador a 8 bar. A eficiência isentrópica do compressor é de 80%. A vazão mássica do refrigerante é 7 kg/min. Determine

(a) a potência de acionamento do compressor, em kW.

(b) a capacidade frigorífica, em TR.

(c) o coeficiente de desempenho.

10.16 Modifique o ciclo do Problema 10.9, para que o compressor tenha uma eficiência isentrópica de 83%, e considere que a temperatura do líquido na saída do condensador é de 100°F ($37,8^\circ\text{C}$). Para esse ciclo modificado, determine

(a) a potência de acionamento do compressor, em HP.

(b) a taxa de transferência de calor para o fluido de trabalho que escoo no condensador, em Btu/min.

(c) o coeficiente de desempenho.

(d) as taxas de destruição de exergia no compressor e na válvula de expansão, ambas em Btu/min, para $T_0 = 90^\circ\text{F}$ ($32,2^\circ\text{C}$).

10.17 A tabela a seguir fornece os dados de operação de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor em regime permanente, com Refrigerante 134a como fluido de trabalho. Os estados estão numerados conforme a Fig. 10.3. A capacidade de refrigeração é de 4,6 TR. Ignorando os efeitos de transferência de calor entre o compressor e sua vizinhança, esboce o diagrama $T-s$ para o ciclo e determine

(a) a vazão mássica do refrigerante, em kg/min.

(b) a eficiência isentrópica do compressor.

(c) o coeficiente de desempenho.

(d) as taxas de destruição de exergia no compressor e na válvula de expansão, ambas em kW.

(e) as variações líquidas da taxa de exergia de fluxo para o refrigerante que escoo, pelo evaporador e pelo condensador, respectivamente, ambas em kW.

Admita $T_0 = 21^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ bar.

Estado	p (bar)	T (°C)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
1	1,4	-10	243,40	0,9606
2	7	58,5	295,13	1,0135
3	7	24	82,90	0,3113
4	1,4	-18,8	82,90	0,33011

10.18 Um sistema de refrigeração por compressão de vapor em que se utiliza amônia como fluido de trabalho tem pressões no evaporador e no condensador iguais a 30 lbf/in² e 200 lbf/in² (206,8 e 1379 kPa), respectivamente. O refrigerante escoa através de cada trocador de calor com queda de pressão desprezível. Na entrada e na saída do compressor, as temperaturas são, respectivamente, 10°F (-12,2°C) e 300°F (148,9°C). A taxa de transferência de calor do fluido de trabalho que escoo pelo condensador é de 50.000 Btu/h (14,6 kW) e o líquido sai a 200 lbf/in², 90°F (32,2°C). Considerando que o compressor opera adiabaticamente, determine

- (a) a potência de acionamento do compressor, em kW.
- (b) o coeficiente de desempenho.

10.19 Considerando que as pressões mínima e máxima permitidas de um refrigerante sejam, respectivamente, 1 e 10 bar, quais das seguintes substâncias podem ser utilizadas como fluido de trabalho em um sistema de refrigeração por compressão de vapor que mantém uma região fria a 0°C enquanto descarrega energia por transferência de calor para o ar ao redor a 30°C: Refrigerante 22, Refrigerante 134a, amônia, propano?

10.20 Considere o seguinte ciclo de refrigeração por compressão de vapor que é utilizado para manter uma região fria a uma temperatura T_C , enquanto a temperatura ambiente é 80°F (26,7°C): vapor saturado entra no compressor a 15°F (-9,4°C), abaixo de T_C , e o compressor opera adiabaticamente com uma eficiência isentrópica de 80%. O líquido saturado sai do condensador a 95°F (35°C). Não existem quedas de pressão no evaporador e no condensador, e a capacidade frigorífica é de 1 TR (3,5 kW). Esboce graficamente a vazão mássica de refrigerante em lb/min, o coeficiente de desempenho e a eficiência de refrigeração, versus T_C variando de 40°F (4,4°C) a -25°F (-31,7°C), considerando que o refrigerante é

- (a) Refrigerante 134a.
- (b) propano.
- (c) Refrigerante 22.
- (d) amônia.

A eficiência de refrigeração é definida como a razão entre o coeficiente de desempenho do ciclo e o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração de Carnot operando entre reservatórios térmicos que se encontram à temperatura ambiente e à temperatura da região fria.

10.21 Em um ciclo de refrigeração por compressão de vapor, a amônia sai do evaporador como vapor saturado a -22°C. O refrigerante entra no condensador a 16 bar e 160°C, e sai como líquido saturado a 16 bar. Não há uma transferência de calor significativa entre o compressor e sua vizinhança, e o refrigerante atravessa o evaporador com uma variação de pressão desprezível. Se a capacidade frigorífica é de 150 kW, determine

- (a) a vazão mássica do refrigerante, em kg/s.
- (b) a potência de acionamento do compressor, em kW.
- (c) o coeficiente de desempenho.
- (d) a eficiência isentrópica do compressor.

10.22 Um sistema de refrigeração por compressão de vapor com uma capacidade frigorífica de 10 TR (35,2 kW) admite, na entrada do compressor, o Refrigerante 134a em forma de vapor superaquecido a 15°C e 4 bar, enquanto na saída o valor é de 12 bar. O processo de compressão pode ser modelado por $pv^{1,01} = \text{constante}$. Na saída do condensador a pressão é 11,6 bar e a temperatura é 44°C. O condensador é resfriado a água, que entra a 20°C e sai a 30°C, com variação de pressão desprezível. A transferência de calor no exterior do condensador pode ser desprezada. Determine

- (a) a vazão mássica do refrigerante, em kg/s.
- (b) a potência de acionamento e a taxa de transferência de calor no compressor, ambas em kW.
- (c) o coeficiente de desempenho.
- (d) a vazão mássica da água de resfriamento, em kg/s.
- (e) as taxas de destruição de exergia no condensador e na válvula de expansão, ambas expressas como percentual da potência de acionamento. Admita $T_0 = 20^\circ\text{C}$.

10.23 A tabela a seguir fornece os dados de operação de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor em regime permanente, com propano como fluido de trabalho. Os estados estão numerados conforme a Fig. 10.3. A vazão mássica do refrigerante é de 8,42 lb/min (0,06 kg/s). A transferência de calor do compressor para sua vizinhança ocorre a uma taxa de 3,5 Btu por lb (8,1 kJ/kg) de refrigerante que passa pelo compressor. O condensador é resfriado a água que entra a 65°F (18,3°C) e sai a 80°F (26,7°C), com uma variação de pressão desprezível. Esboce o diagrama $T-s$ para o ciclo e determine

- (a) a capacidade frigorífica, em TR.
- (b) a potência do compressor, em HP.
- (c) a vazão mássica da água de resfriamento através do condensador, em lb/min.
- (d) o coeficiente de desempenho.

Estado	p (lbf/in ²)	T (°F)	h (Btu/lb)
1	38,4	0	193,2
2	180	120	229,8
3	180	85	74,41
4	38,4	0	74,41

10.24 Um ar-condicionado de janela fornece 19 m³/min de ar a 15°C e 1 bar para um quarto. O ar vindo do quarto para o evaporador da unidade retorna a 22°C. O ar-condicionado opera em regime permanente em um ciclo de refrigeração por compressão de vapor com Refrigerante 22, que entra no compressor a 4 bar e 10°C. O refrigerante deixa o condensador como líquido saturado a 9 bar. O compressor tem uma eficiência isentrópica de 70%, e o refrigerante sai do compressor a 9 bar. Determine a potência do compressor, em kW, a capacidade frigorífica, em TR, e o coeficiente de desempenho.

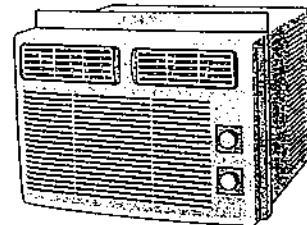


Fig. P10.24

10.25 O sistema de refrigeração por compressão de vapor de uma geladeira doméstica tem uma capacidade frigorífica de 1000 Btu/h (293,1 W). O refrigerante entra no evaporador a -10°F (-23,3°C) e sai a 0°F (-17,8°C). A eficiência isentrópica do compressor é de 80%. O refrigerante se condensa a 95°F (35°C) e sai do condensador sub-resfriado a 90°F (32,2°C). Não existe queda de pressão apreciável nos escoamentos pelo evaporador e pelo condensador. Determine as pressões no evaporador e no condensador, ambas em lbf/in², a vazão mássica do refrigerante, em lb/min, a potência de acionamento do compressor, em HP, e o coeficiente de desempenho para (a) Refrigerante 134a e (b) propano como fluidos de trabalho.

10.26 Um sistema de condicionamento de ar por compressão de vapor opera em regime permanente, conforme mostra a Fig. P10.26. O sistema mantém uma região fria a 60°F (15,6°C) e descarrega energia por transferência de calor para sua vizinhança a 90°F (32,2°C). Refrigerante 134a entra no compressor como vapor saturado a 40°F (4,4°C) e é comprimido adiabaticamente até 160 lbf/in² (1103,2 kPa). A eficiência isentrópica do compressor é de 80%. O refrigerante sai do condensador como líquido saturado a 160 lbf/in². A vazão mássica do refrigerante é de 0,15 lb/s (0,07 kg/s). As variações da energia cinética e potencial são desprezíveis, da mesma maneira que as variações de pressão relativas ao escoamento no evaporador e no condensador. Determine

- (a) a potência de acionamento do compressor, em Btu/s.
- (b) o coeficiente de desempenho.

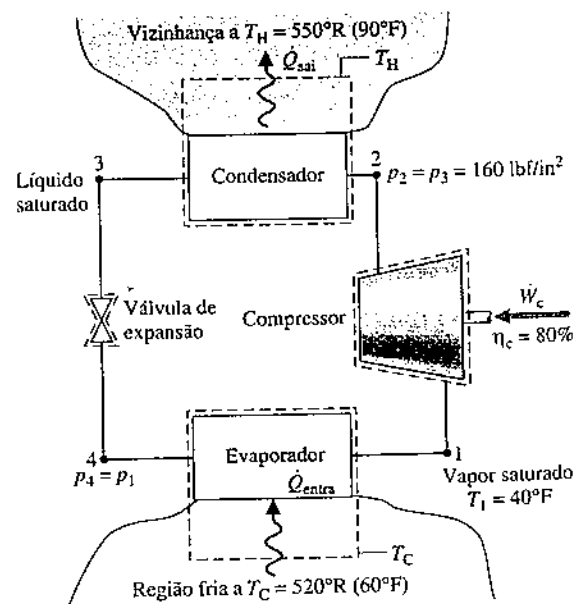


Fig. P10.26

- (c) as taxas de destruição de exergia no compressor e na válvula de expansão, ambas em Btu/s.
 - (d) as taxas de destruição de exergia e de transferência de exergia associadas à transferência de calor, ambas em Btu/s, para um volume de controle que englobe o evaporador e uma parte da região fria, de modo que a transferência de calor ocorra a $T_C = 520^\circ\text{R}$ (60°F ; $15,7^\circ\text{C}$).
 - (e) as taxas de destruição de exergia e de transferência de exergia associadas à transferência de calor para um volume de controle que englobe o condensador e uma parte da vizinhança, de modo que a transferência de calor ocorra a $T_H = 550^\circ\text{R}$ (90°F ; $32,4^\circ\text{C}$).
- Admita $T_0 = 550^\circ\text{R}$.

10.27 Um ciclo de refrigeração por compressão de vapor, com Refrigerante 134a como fluido de trabalho, opera com um evaporador à temperatura de 50°F (10°C) e um condensador à pressão de 180 lbf/in^2 ($1241,1\text{ kPa}$). Vapor saturado entra no compressor. O refrigerante entra no condensador a 140°F (60°C) e sai como líquido saturado. O ciclo tem uma capacidade frigorífica de 5 TR ($17,6\text{ kW}$). Determine

- (a) a vazão mássica do refrigerante, em lb/min.
- (b) a eficiência isentrópica do compressor.
- (c) a potência do compressor, em HP.
- (d) o coeficiente de desempenho.

Esboce graficamente as quantidades calculadas nos itens (b) a (d) para as temperaturas de saída do compressor variando de 130°F ($54,4^\circ\text{C}$) a 140°F .

Sistemas em Cascata e em Multiestágio

10.28 Um sistema de refrigeração por compressão de vapor opera com o arranjo tipo cascata mostrado na Fig. 10.9. Refrigerante 22 é o fluido de trabalho para o ciclo de alta temperatura e Refrigerante 134a é usado no ciclo de baixa temperatura. Para o ciclo de Refrigerante 134a, o fluido de trabalho entra no compressor como vapor saturado a -30°F ($-34,4^\circ\text{C}$) e é comprimido isentropicamente até 50 lbf/in^2 ($344,7\text{ kPa}$). O líquido saturado deixa o trocador de calor intermediário a 50 lbf/in^2 e entra na válvula de expansão. Para o ciclo do Refrigerante 22, o fluido de trabalho entra no compressor como vapor saturado a uma temperatura 5°F (-15°C) abaixo da temperatura de condensação do Refrigerante 134a no trocador de calor intermediário. O Refrigerante 22 é comprimido isentropicamente até 250 lbf/in^2 ($1723,7\text{ kPa}$). Em seguida, o líquido saturado entra na válvula de expansão a 250 lbf/in^2 . A capacidade frigorífica do sistema em cascata é de 20 TR ($70,3\text{ kW}$). Determine

- (a) a potência de acionamento de cada compressor, em Btu/min.
- (b) o coeficiente de desempenho geral do ciclo em cascata.
- (c) a taxa de destruição de exergia no trocador de calor intermediário, em Btu/min. Considere $T_0 = 80^\circ\text{F}$ ($26,7^\circ\text{C}$), $p_0 = 14,7\text{ lbf/in}^2$ ($101,3\text{ kPa}$).

10.29 Um sistema de refrigeração por compressão de vapor utiliza o arranjo mostrado na Fig. 10.10 para a compressão em dois estágios com inter-resfriamento entre os estágios. Refrigerante 134a é o fluido de trabalho. Vapor saturado a -30°C entra no compressor de primeiro estágio. A câmara de separação e o trocador de calor de contato direto operam a 4 bar, e a pressão no condensador é 12 bar. Correntes de líquido saturado a 12 e 4 bar entram, respectivamente, nas válvulas de expansão de alta e baixa pressões. Se cada compressor opera isentropicamente e se a capacidade frigorífica do sistema é 10 TR ($35,2\text{ kW}$), determine

- (a) a potência de acionamento de cada compressor, em kW.
- (b) o coeficiente de desempenho.

10.30 A Fig. P10.30 mostra um sistema de refrigeração por compressão de vapor em dois estágios que usa amônia como fluido de trabalho. O sistema utiliza um trocador de calor de contato direto para promover o inter-resfriamento. O evaporador tem uma capacidade frigorífica de 30 TR ($105,5\text{ kW}$) e produz vapor saturado a -20°F ($-28,9^\circ\text{C}$) na sua saída. No primeiro estágio de compressão, o refrigerante é comprimido adiabaticamente até 80 lbf/in^2 ($551,6\text{ kPa}$), que é a pressão no trocador de calor de contato direto. O vapor saturado a 80 lbf/in^2 entra no compressor de segundo estágio e é comprimido adiabaticamente até 250 lbf/in^2 ($1723,7\text{ kPa}$). A eficiência isentrópica de cada compressor nos estágios é de 85% . Não existe queda de pressão apreciável à medida que o refrigerante escoou pelos trocadores de calor. O líquido saturado entra em cada uma das válvulas de expansão. Determine

- (a) a razão entre as vazões mássicas
- (b) a potência de acionamento de cada compressor nos estágios, em HP.
- (c) o coeficiente de desempenho.
- (d) esboce graficamente as quantidades calculadas nos itens (a) a (c) versus a pressão no trocador de calor de contato direto variando de 20 a 200 lbf/in^2 ($137,9$ e 1379 kPa). Discuta o resultado.

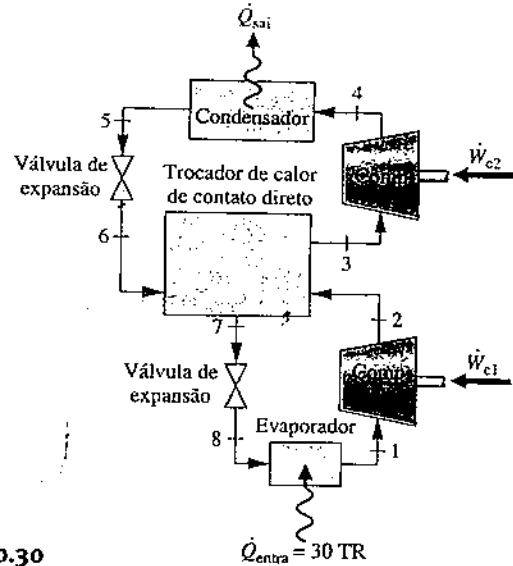


Fig. P10.30

10.31 A Fig. P10.31 mostra um sistema de refrigeração por compressão de vapor em dois estágios com dois evaporadores e um trocador de calor de contato direto. Vapor de amônia saturado vindo do evaporador 1 entra no compressor 1 a 18 lbf/in^2 ($124,1\text{ kPa}$) e sai a 70 lbf/in^2 ($482,6\text{ kPa}$). O evaporador 2 opera a 70 lbf/in^2 , com vapor saturado saindo no estado 8. A pressão do condensador é 200 lbf/in^2 (1379 kPa), e refrigerante líquido saturado sai do condensador. A eficiência isentrópica de cada compressor nos estágios é de 80% . A capacidade frigorífica de cada evaporador está indicada na figura. Esboce o diagrama T - s do ciclo e determine

- (a) a temperatura, em $^\circ\text{F}$, do refrigerante em cada evaporador.
- (b) a potência de acionamento de cada compressor nos estágios, em HP.
- (c) o coeficiente de desempenho geral.

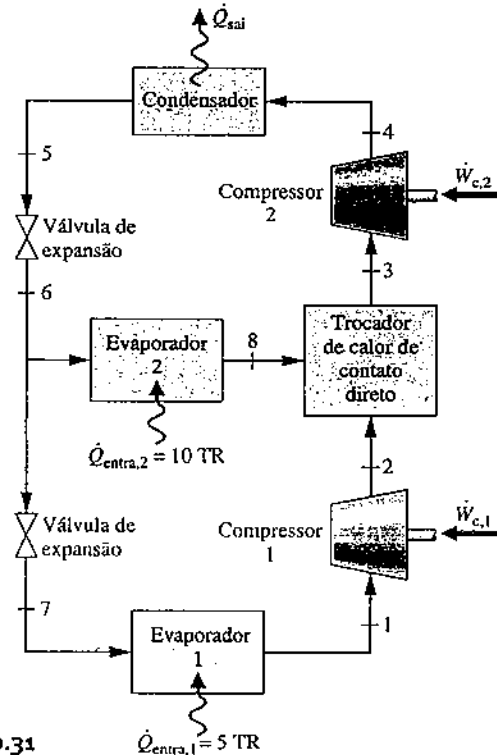


Fig. P10.31

10.32 A Fig. P10.32 mostra um diagrama esquemático de um sistema de refrigeração por compressão de vapor com dois evaporadores que utiliza Refrigerante 134a como fluido de trabalho. Esse arranjo é utilizado para se obter refrigeração a duas temperaturas distintas e com um único compressor e um único condensador. O evaporador de baixa temperatura opera a -18°C e com vapor saturado na sua saída, tendo uma capacidade frigorífica de 3 TR ($10,5\text{ kW}$). O evaporador de alta temperatura produz vapor saturado a $3,2\text{ bar}$ na sua saída e tem uma capacidade frigorífica de 2 TR (7 kW). A compressão, até uma pressão do condensador de 10 bar , é

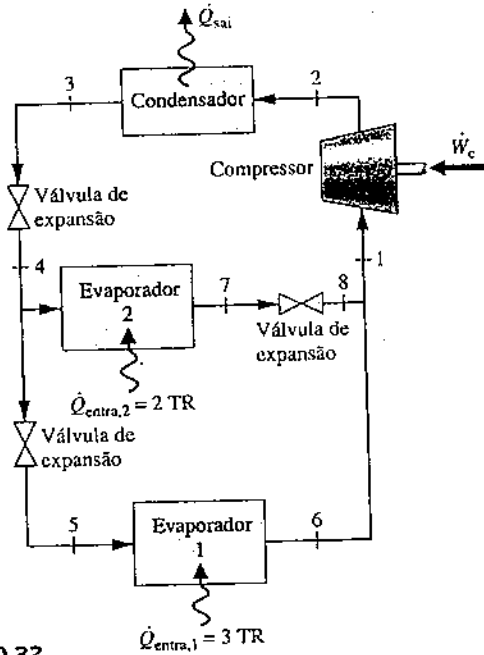


Fig. P10.32

isentrópica. Não existem quedas de pressão significativas nos escoamentos ao longo do condensador e dos dois evaporadores, e o refrigerante deixa o condensador como líquido saturado a 10 bar. Calcule
 (a) a vazão mássica do refrigerante em cada evaporador, em kg/min.
 (b) a potência de acionamento do compressor, em kW.
 (c) a taxa de transferência de calor do refrigerante que escoo pelo condensador, em kW.

10.33 Um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal é modificado de maneira a incluir um trocador de calor contracorrente, conforme mostra a Fig. P10.33. Amônia deixa o evaporador como vapor saturado a 1,0 bar e é aquecida a uma pressão constante a 5°C, antes de entrar no compressor. Seguindo-se uma compressão isentrópica a 18 bar, o refrigerante passa pelo condensador, saindo a 40°C e 18 bar. O líquido passa então pelo trocador de calor, entrando na válvula de expansão a 18 bar. Se a vazão mássica do refrigerante for de 12 kg/min, determine
 (a) a capacidade frigorífica, em toneladas de refrigeração.
 (b) a potência de acionamento do compressor, em kW.
 (c) o coeficiente de desempenho.
 Discuta as possíveis vantagens e desvantagens desse arranjo.

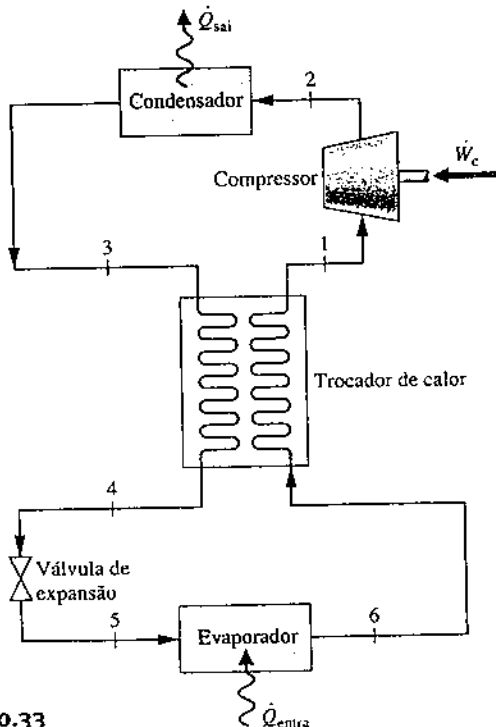


Fig. P10.33

Sistemas de Bombas de Calor por Compressão de Vapor

10.34 A Fig. P10.34 fornece os dados de operação de um ciclo de refrigeração por compressão de vapor ideal em regime permanente, com Refrigerante 134a como fluido de trabalho. A bomba de calor fornece aquecimento a uma taxa de 15 kW para manter o interior de um edifício a 20°C quando a temperatura externa é de 5°C. Esboce o diagrama T-s do ciclo e determine
 (a) as temperaturas nos estados principais do ciclo, ambas em °C.
 (b) a potência de acionamento do compressor, em kW.
 (c) o coeficiente de desempenho.
 (d) o coeficiente de desempenho de um ciclo de bomba de calor de Carnot que opera entre reservatórios nas temperaturas interna e externa do edifício, respectivamente.
 Compare os coeficientes de desempenho determinados em (c) e (d), e comente.

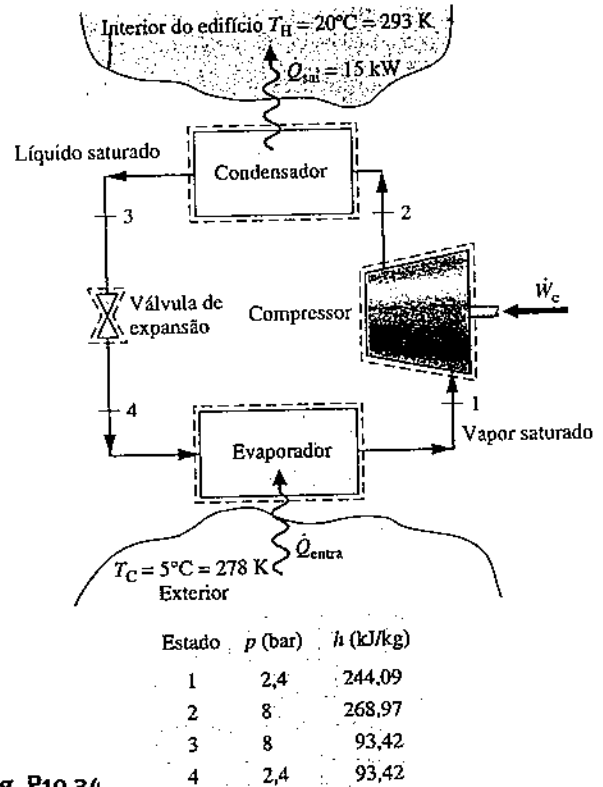


Fig. P10.34

10.35 Um sistema de bomba de calor por compressão de vapor usa Refrigerante 134a como fluido de trabalho e tem uma capacidade de aquecimento de 60.000 Btu/h (17,6 kW). O condensador opera a 200 lbf/in² (1379 kPa) e a temperatura no evaporador é 0°F (-17,8°C). Na saída do evaporador o refrigerante se encontra no estado de vapor saturado e, na saída do condensador, no estado de líquido a 110°F (43,3°C). As quedas de pressão ao longo do evaporador e do condensador são desprezíveis. O processo de compressão é adiabático e a temperatura na saída do compressor é de 180°F (82,2°C). Determine
 (a) a vazão mássica do refrigerante, em lb/min.
 (b) a potência de acionamento do compressor, em HP.
 (c) a eficiência isentrópica do compressor.
 (d) o coeficiente de desempenho.

10.36 Refrigerante 134a é o fluido de trabalho de um sistema de bomba de calor por compressão de vapor que fornece 35 kW para aquecer uma residência em um dia em que a temperatura externa é inferior à temperatura de congelamento. Vapor saturado entra no compressor a 1,6 bar e líquido saturado sai do condensador, que opera a 8 bar. Determine para uma compressão isentrópica
 (a) a vazão mássica do refrigerante, em kg/s.
 (b) a potência do compressor, em kW.
 (c) o coeficiente de desempenho.
 Recalcule as grandezas dos itens (b) e (c) para uma eficiência isentrópica do compressor de 75%.

10.37 Um prédio de escritórios necessita de uma transferência de calor de 20 kW para manter sua temperatura interna em 21°C quando a temperatura externa é de 0°C. Uma bomba de calor por compressão de vapor com

Refrigerante 134a como fluido de trabalho é utilizada para fornecer o aquecimento necessário. O compressor opera adiabaticamente com uma eficiência isentrópica de 82%. Especifique as pressões adequadas do evaporador e do condensador de um ciclo com esse propósito, admitindo que $\Delta T_{\text{cond}} = \Delta T_{\text{evap}} = 10^\circ\text{C}$, conforme ilustrado na Fig. P10.37. Os estados estão numerados na Fig. 10.13. O refrigerante é vapor saturado na saída do evaporador e líquido saturado na saída do condensador nas respectivas pressões. Determine

- (a) a vazão mássica de refrigerante, em kg/s.
- (b) a potência do compressor, em kW.
- (c) o coeficiente de desempenho e compare com o coeficiente de desempenho para um ciclo de bomba de calor de Carnot operando entre os reservatórios nas temperaturas interna e externa, respectivamente.

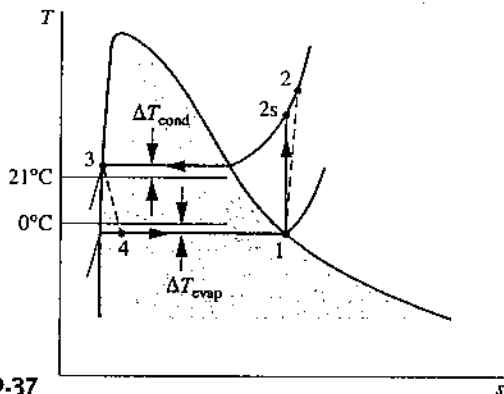
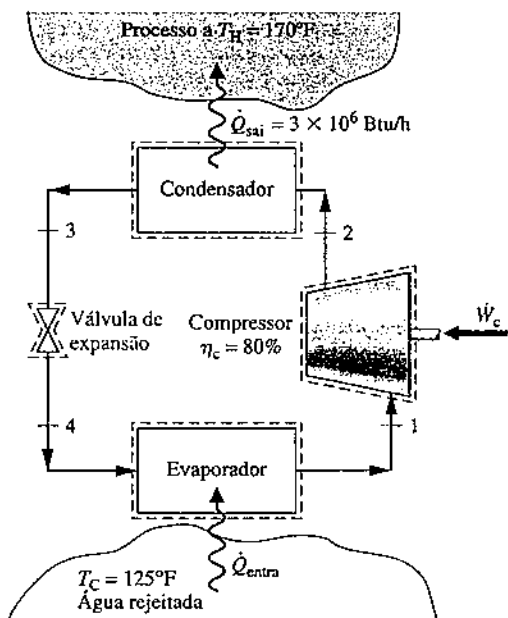


Fig. P10.37

10.38 Repita os cálculos do Problema 10.37, considerando Refrigerante 22 como fluido de trabalho. Compare os resultados com os do Problema 10.37 e discuta.

10.39 Um processo necessita de uma transferência de calor de 3×10^6 Btu/h (879,2 kW) a 170°F ($76,7^\circ\text{C}$). Propõe-se que uma bomba de calor por compressão de vapor, trabalhando com Refrigerante 134a, seja utilizada para o desenvolvimento desse processo de aquecimento, utilizando-se uma corrente de água rejeitada a 125°F ($51,7^\circ\text{C}$) como fonte de baixa temperatura. A Fig. 10.39 fornece os dados para este ciclo que opera em regime permanente. A eficiência isentrópica do compressor é de 80%. Esboce o diagrama T-s do ciclo e determine

- (a) a entalpia específica na saída do compressor, em Btu/lb.



Estado	p (lbf/in ²)	h (Btu/lb)
1	180	116,74
2	400	?
3	400	76,11
4	180	76,11

Fig. P10.39

- (b) as temperaturas em cada um dos estados principais, em °F.
- (c) a vazão mássica de refrigerante, em lb/h.
- (d) a potência do compressor, em Btu/h.
- (e) o coeficiente de desempenho e compare com o coeficiente de desempenho para um ciclo de bomba de calor de Carnot operando entre os reservatórios na temperatura do processo e na temperatura das águas rejeitadas, respectivamente.

10.40 Uma bomba de calor por compressão de vapor com uma capacidade de aquecimento de 500 kJ/min é acionada por um ciclo de potência com uma eficiência térmica de 25%. Na bomba de calor, o Refrigerante 134a é comprimido de vapor saturado a -10°C até uma pressão do condensador de 10 bar. A eficiência isentrópica do compressor é de 80%. O líquido entra na válvula de expansão a 9,6 bar e 34°C . No ciclo de potência, 80% do calor rejeitado são transferidos para o espaço aquecido.

- (a) Determine a potência de acionamento do compressor da bomba de calor, em kW.
- (b) Avalie a razão entre a taxa de calor total que é enviada para o espaço aquecido e a taxa de calor fornecida ao ciclo de potência. Discuta o resultado.

10.41 Refrigerante 134a entra no compressor de uma bomba de calor por compressão de vapor a 15 lbf/in² (103,4 kPa) e 0°F ($-17,8^\circ\text{C}$), e é comprimido adiabaticamente até 160 lbf/in² (1103,2 kPa) e 160°F ($71,1^\circ\text{C}$). O líquido entra na válvula de expansão a 160 lbf/in² e 95°F (35°C). Na saída da válvula, a pressão é de 15 lbf/in².

- (a) Determine a eficiência isentrópica do compressor.
- (b) Determine o coeficiente de desempenho.
- (c) Realize um balancete completo da exergia para a potência de acionamento do compressor, em Btu por lb de refrigerante. Discuta o resultado.

Admita $T_0 = 480^\circ\text{R}$ ($-6,5^\circ\text{C}$).

10.42 A Fig. P10.42 mostra esquematicamente um sistema de bomba de calor geotérmica que opera em regime permanente com Refrigerante 22 como fluido de trabalho. A bomba de calor utiliza como fonte térmica água a 55°F ($12,8^\circ\text{C}$) oriunda de poços. Os dados de operação são fornecidos na figura para um dia no qual a temperatura do ar externo é 20°F ($-6,7^\circ\text{C}$). Admita que o compressor opere adiabaticamente. Para a bomba de calor, determine

- (a) a vazão volumétrica do ar aquecido para a casa, em ft³/min.
 - (b) a eficiência isentrópica do compressor.
 - (c) a potência do compressor, em HP.
 - (d) o coeficiente de desempenho.
 - (e) a vazão volumétrica da água dos poços geotérmicos, em gal/min.
- Para $T_0 = 20^\circ\text{F}$, realize um balancete completo da exergia para a potência de acionamento do compressor, e estime e avalie a eficiência da segunda lei para o sistema de bomba de calor.

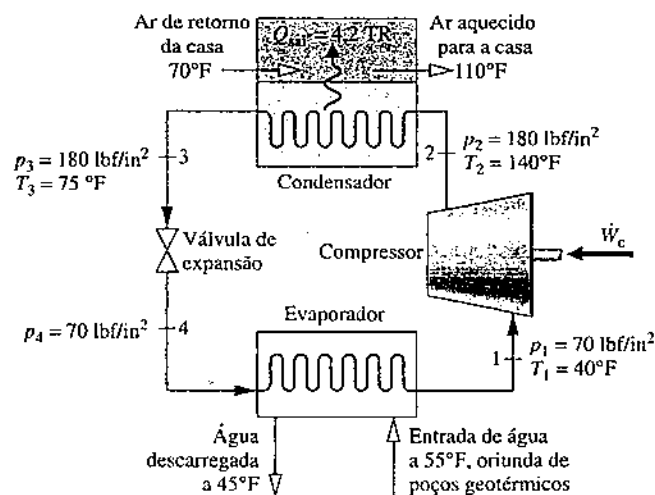


Fig. P10.42

Sistemas de Refrigeração a Gás

10.43 Ar entra no compressor de um ciclo de refrigeração Brayton ideal a 100 kPa e 300 K. A razão de pressão do compressor é 3,75, e a temperatura na entrada da turbina é 350 K. Determine

- (a) o trabalho líquido de acionamento, por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (b) a capacidade frigorífica, por unidade de massa de ar, em kJ/kg.

- (c) o coeficiente de desempenho.
- (d) o coeficiente de desempenho de um ciclo de refrigeração de Carnot, operando entre reservatórios térmicos a $T_C = 300\text{ K}$ e $T_H = 350\text{ K}$, respectivamente.

10.44 Ar entra no compressor de um ciclo de refrigeração Brayton a 100 kPa, 270 K. A razão de pressão do compressor é 3 e a temperatura na entrada da turbina é 315 K. O compressor e a turbina apresentam eficiências isentrópicas de 82% e 85%, respectivamente. Determine o

- (a) trabalho líquido de acionamento, por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (b) balancete exergético da potência de acionamento do compressor, em kJ por kg de ar. Discuta o resultado.

Admita $T_0 = 315\text{ K}$.

10.45 Esboce as grandezas calculadas nos itens (a) a (c) do Problema 10.43 versus a razão de pressão do compressor para um intervalo de 3 a 6. Repita esse procedimento considerando que as eficiências isentrópicas do compressor e da turbina são de 90%, 85% e 80%.

10.46 Um ciclo de refrigeração Brayton ideal tem uma razão de pressão do compressor de 6. Na entrada do compressor, a pressão e a temperatura do ar admitido são 20 lbf/in² (137,9 kPa) e 460°R (-17,6°C). A temperatura na saída da turbina é 700°R (115,7°C). Considerando uma capacidade frigorífica de 15 TR (52,7 kW), determine

- (a) a vazão mássica, em lb/min.
- (b) a potência líquida de acionamento, em Btu/min.
- (c) o coeficiente de desempenho.

10.47 Reconsidere o Problema 10.46, mas inclua na análise o fato de o compressor e a turbina terem, respectivamente, uma eficiência isentrópica de 78% e 92%.

10.48 A tabela a seguir fornece os dados de operação de um ciclo de refrigeração Brayton ideal em regime permanente, com ar como fluido de trabalho. Os estados principais estão numerados conforme a Fig. 10.15. Na entrada da turbina, a vazão volumétrica é 0,4 m³/s. Esboce o diagrama $T-s$ para o ciclo e determine

- (a) a entalpia específica, em kJ/kg, na saída da turbina.
- (b) a vazão mássica, em kg/s.
- (c) a potência líquida de acionamento, em kW.
- (d) a capacidade frigorífica, em kW.
- (e) o coeficiente de desempenho.

Estado	p (kPa)	T (K)	h (kJ/kg)	p_r
1	140	270	270,11	0,9590
2	420	—	370,10	2,877
3	420	320	320,29	1,7375
4	140	—	?	—

10.49 Ar entra no compressor de um ciclo de refrigeração Brayton a 100 kPa e 260 K e é comprimido adiabaticamente até 300 kPa. O ar entra na turbina a 300 kPa e 300 K e expande-se adiabaticamente até 100 kPa. Para esse ciclo

- (a) determine o trabalho líquido por unidade de massa de ar, em kJ/kg, e o coeficiente de desempenho se as eficiências isentrópicas do compressor e da turbina forem ambas de 100%.

(b) esboce graficamente o trabalho líquido por unidade de massa de ar, em kJ/kg, e o coeficiente de desempenho para iguais eficiências isentrópicas do compressor e da turbina para um intervalo de 80% a 100%.

10.50 O ciclo de refrigeração Brayton do Problema 10.43 é modificado pela introdução de um trocador de calor regenerativo. Nesse ciclo modificado, ar comprimido entra no trocador de calor regenerativo a 350 K e é resfriado a 320 K antes de entrar na turbina. Para esse ciclo modificado, determine

- (a) a menor temperatura, em K.
- (b) o trabalho líquido de acionamento por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (c) a capacidade frigorífica por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (d) o coeficiente de desempenho.

10.51 Reconsidere o Problema 10.50, mas inclua na análise o fato de o compressor e a turbina terem eficiências isentrópicas, respectivamente, iguais a 85% e 88%. Responda às mesmas perguntas do Problema 10.50.

10.52 Esboce graficamente as grandezas calculadas nos itens (a) a (d) do Problema 10.50 versus a razão de pressão do compressor para o intervalo de 4 a 7. Repita esse procedimento para eficiências isentrópicas de compressor e turbina iguais a 95%, 90% e 80%.

10.53 Considere um ciclo de refrigeração Brayton com um trocador de calor regenerativo. O ar entra no compressor a 480°R (-6,5°C) e 15 lbf/in² (103,4 kPa), e é comprimido isentropicamente até 40 lbf/in² (275,8 kPa). O ar comprimido entra no trocador de calor regenerativo a 540°R (26,8°C) e é resfriado até 480°R antes de entrar na turbina. A expansão pela turbina é isentrópica. Se a capacidade frigorífica for de 15 TR (52,7 kW), calcule

- (a) a vazão volumétrica na entrada do compressor, em ft³/min.
- (b) o coeficiente de desempenho.

10.54 Reconsidere o Problema 10.53, mas inclua na análise o fato de tanto o compressor quanto a turbina terem eficiências isentrópicas de 88%. Responda às mesmas questões do Problema 10.53 para esse ciclo modificado.

10.55 Ar a 2 bar e 380 K é extraído do compressor principal de um motor de avião a jato para o resfriamento da cabina. O ar extraído entra em um trocador de calor, onde é resfriado a pressão constante até 320 K por transferência de calor para o ambiente. Em seguida, expande-se adiabaticamente em uma turbina até 0,95 bar e é descarregado na cabina. A turbina tem uma eficiência isentrópica de 75%. Se a vazão mássica do ar for de 1,0 kg/s, determine

- (a) a potência desenvolvida pela turbina, em kW.
- (b) a taxa de transferência de calor do ar para o ambiente, em kW.

10.56 Ar a 32 lbf/in² (220,6 kPa) e 680°R (104,6°C) é extraído do compressor principal de um motor de avião a jato para o resfriamento da cabina. O ar extraído entra em um trocador de calor, onde é resfriado a pressão constante até 600°R (60,2°C) por transferência de calor para o ambiente. Em seguida, expande-se adiabaticamente em uma turbina até 14 lbf/in² (96,5 kPa) e é descarregado na cabina a 500°R (4,6°C), com uma vazão mássica de 200 lb/min (1,5 kg/s). Determine

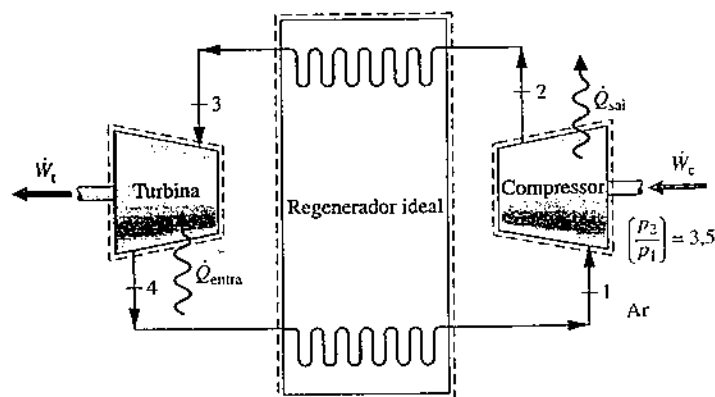
- (a) a potência desenvolvida pela turbina, em HP.
- (b) a eficiência isentrópica da turbina.
- (c) a taxa de transferência de calor do ar para o ambiente, em Btu/min.

10.57 O ar no interior de um conjunto cilindro-pistão está submetido a um ciclo de refrigeração Stirling, que é o reverso de um ciclo de potência Stirling apresentado na Seção 9.8.4. No início da compressão isotérmica, a pressão e a temperatura são, respectivamente, 100 kPa e 350 K. A taxa de compressão é 7 e a temperatura durante a expansão isotérmica é 150 K. Determine

- (a) a transferência de calor para a compressão isotérmica, em kJ por kg de ar.
- (b) o trabalho líquido para o ciclo, em kJ por kg de ar.
- (c) o coeficiente de desempenho.

10.58 Ar está submetido a um ciclo de refrigeração Ericsson, que é o reverso de um ciclo de potência Ericsson apresentado na Seção 9.8.4. A Fig. P10.58 fornece os dados para a operação do ciclo em regime permanente. Esboce o diagrama $p-v$ para o ciclo e determine

- (a) a transferência de calor para a expansão isotérmica, por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (b) o trabalho líquido por unidade de massa de ar, em kJ/kg.
- (c) o coeficiente de desempenho.



Estado	p (kPa)	T (K)
1	100	310
2	350	310
3	350	270
4	100	270

Fig. P10.58

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

- 10.1P** Crianças podem se perguntar como um refrigerador doméstico mantém a comida fria em uma cozinha quente. Prepare uma apresentação de 20 minutos adequada para uma aula de ciências do ensino fundamental para explicar os princípios de funcionamento de uma geladeira. Inclua instruções de ajuda para melhorar a sua apresentação.
- 10.2P** O objeto deste projeto é selecionar um refrigerador termoelétrico compacto para ser compartilhado por você e pelo menos outros dois estudantes que vivem na mesma residência que você. Converse com os outros alunos para determinar suas necessidades de modo a dimensionar a unidade. Avalie criticamente as marcas concorrentes. Que tipo e número de módulos termoelétricos são utilizados na unidade selecionada, e qual a necessidade de energia? Resuma suas conclusões em um relatório.
- 10.3P** Em casos de parada cardíaca, acidente vascular cerebral, ataque cardíaco e hipertermia, a equipe médica do hospital deve se mover rapidamente para reduzir a temperatura do corpo do paciente em vários graus. Um sistema com este fim, apresentando uma *vestimenta corporal* plástica descartável, já foi descrito em *BIOCONEXÕES*, na Seção 4.9. Conduza uma pesquisa na literatura de patentes sobre formas alternativas de alcançar o resfriamento de indivíduos clinicamente com dificuldades. Considere patentes tanto concedidas quanto pendentes. Avalie criticamente dois métodos diferentes encontrados em sua pesquisa, comparando um em relação ao outro, inclusive com relação à vestimenta proposta. Escreva um relatório, incluindo pelo menos três referências.
- 10.4P** Identifique e visite uma instituição local que utiliza armazenamento térmico de frio. Realize um estudo legal para determinar se o sistema de armazenamento de frio é adequado para a aplicação dada atualmente. Considere os custos, a eficiência no fornecimento do resfriamento desejado, a contribuição para a mudança climática global, e outras questões pertinentes. Se o sistema de armazenamento de frio for adequado para a aplicação, documente afirmativamente. Se o sistema de armazenamento de frio não for adequado, recomende atualizações no mesmo ou uma alternativa para a obtenção do resfriamento desejado. Prepare uma apresentação em *PowerPoint* de suas descobertas.
- 10.5P** Uma bomba de calor *geotérmica* vertical para sistemas fechados está sob análise para a construção de uma nova escola de 50.000 ft² (4645,1 m²). A capacidade de projeto tanto para aquecimento quanto para resfriamento é de 100 TR (351,7 kW). O lençol freático local encontra-se a 150 ft (45,7 m) e a temperatura da água subterrânea é de 55°F (12,8°C). Especifique uma bomba de calor com fonte no solo assim como o número e a profundidade de poços para essa aplicação e desenvolva um esquema dos poços verticais e da tubulação necessários para o sistema.
- 10.6P** Investigue a viabilidade econômica da utilização de uma bomba de calor que trabalha com recuperação de calor perdido para o aquecimento doméstico de água e que emprega como fonte ar de ventilação descarregado de uma residência. Admita o uso típico de água quente para uma única família de quatro pessoas que vive em uma residência de 2200 ft² (204,4 m²) em sua localidade. Escreva um relatório contendo suas conclusões.
- 10.7P** A intoxicação alimentar vem aumentando e pode ser fatal. Muitos dos afetados comeram recentemente em restaurantes, cafés ou lanchonetes que servem comida indevidamente refrigerada pelo fornecedor de alimentos ou pelos que manipulam os alimentos nos restaurantes. Por segurança, não é permitido que os alimentos permaneçam no intervalo de temperatura em que as bactérias se multiplicam mais rapidamente. Os refrigeradores convencionais geralmente não têm a capacidade de fornecer o resfriamento rápido necessário para garantir que níveis perigosos de bactérias não sejam atingidos. Uma empresa de processamento de alimentos com ampla gama de produtos de peixe para restaurantes solicitou ao seu grupo de projeto uma consultoria sobre como alcançar as melhores práticas de refrigeração em sua fábrica. Em particular, você deve, considerar os regulamentos aplicáveis de saúde, o equipamento adequado, os custos normais de funcionamento e outras questões pertinentes. Apresente um relatório fornecendo suas recomendações, incluindo uma lista com comentários de *prós* e *contras* de alimentos refrigerados para restaurantes abastecidos com peixes pela empresa.
- 10.8P** De acordo com pesquisadores, os avanços na fabricação de *nano-materiais* estão levando ao desenvolvimento de minúsculos módulos termoelétricos que poderiam ser usados em várias aplicações, incluindo a integração de dispositivos de resfriamento em *nanoescala* nos uniformes de bombeiros, equipes de emergência e militares; a incorporação de módulos termoelétricos nas fachadas de um edifício e o uso de módulos termoelétricos nos automóveis para recuperar o calor perdido. Pesquise duas aplicações da tecnologia proposta nos últimos 5 anos. Investigue a disponibilidade técnica e a viabilidade econômica de cada conceito. Relate suas descobertas em um resumo e em uma apresentação em *PowerPoint* com pelo menos três referências.
- 10.9P** Na *hipotermia induzida*, a temperatura de determinado órgão, como o coração, é diminuída para reduzir a taxa metabólica durante uma cirurgia. O resfriamento é obtido por meio da circulação do sangue através de um trocador de calor fora do corpo. Quando é reintroduzido através dos vasos sanguíneos do órgão, o sangue resfriado resfria o órgão até a temperatura desejada. Desenvolva um projeto preliminar de um sistema de refrigeração por compressão de vapor para resfriar o sangue durante a cirurgia do coração. Determine os requisitos necessários para a temperatura e especifique um refrigerante, as pressões e as temperaturas de operação para o fluido de trabalho, e a capacidade frigorífica.
- 10.10P** Um sistema de compressão de vapor operando continuamente está sendo considerado para fornecer um mínimo de 80 toneladas de refrigeração para um refrigerador industrial, que mantém um espaço a 2°C. A vizinhança para a qual o sistema rejeita energia por transferência de calor atinge uma temperatura máxima de 40°C. Para uma transferência de calor eficaz, o sistema necessita de uma diferença de temperatura de pelo menos 20°C entre o refrigerante em condensação e a vizinhança, e entre o refrigerante em evaporação e o espaço refrigerado. O gerente de projeto deseja instalar um sistema que minimize o custo anual de energia elétrica (o custo de eletricidade mensal é considerado 5,692 centavos para os primeiros 250 kW·h e 6,006 centavos para qualquer uso acima de 250 kW·h). Você está convidado a avaliar dois projetos alternativos: um ciclo de refrigeração por compressão de vapor-padrão e um ciclo de refrigeração por compressão de vapor que emprega uma turbina de recuperação de energia, no lugar de uma válvula de expansão. Para cada alternativa, considere três refrigerantes: amônia, Refrigerante 22 e Refrigerante 134a. Com base no custo da energia elétrica, recomende a melhor escolha entre as duas alternativas e um refrigerante adequado. Além do custo de eletricidade, que fatores adicionais devem ser considerados pelo gerente para fazer uma seleção final? Prepare um relatório escrito, incluindo resultados, conclusões e recomendações.
- 10.11P** Aeronaves de alto desempenho apresentam cada vez mais eletrônicos que auxiliam as tripulações de voo no exercício das suas funções, reduzindo a fadiga envolvida. Embora esses dispositivos eletrônicos melhorem o desempenho da aeronave, eles também contribuem significativamente para a *carga térmica* que deve ser gerenciada dentro da aeronave. Tecnologias de resfriamento atualmente utilizadas em aeronaves estão se aproximando de seus limites e outros meios estão sendo considerados, incluindo os sistemas de refrigeração por compressão de vapor. No entanto, ao contrário dos sistemas de refrigeração utilizados em terra, os sistemas empregados em aeronaves devem atender rapidamente às mudanças de condições. Por exemplo, Conforme os dispositivos eletrônicos são ligados e desligados a bordo, a energia que emitem através de transferência de calor altera a carga térmica, além disso, a temperatura do ar no exterior da aeronave, na qual o calor perdido é descartado, varia com a altitude e a velocidade de voo. Consequentemente, para os sistemas de compressão de vapor serem práticos para uso em aviões, os engenheiros devem determinar se os sistemas podem se adaptar rapidamente às rápidas mudanças de cargas térmicas e temperaturas. O objeto deste trabalho é desenvolver um projeto preliminar de instalação de uma bancada de laboratório para avaliar o desempenho de um sistema de refrigeração por compressão de vapor sujeito a ampla entrada de variáveis térmicas e mudanças das condições ambientais. Documente seu projeto em um relatório com pelo menos três referências.



Geralmente, os sistemas envolvem *misturas* de diversas entidades distintas; as regras a serem aplicadas na mistura de gases são apresentadas na Seção 11.8. Image Source/Getty Images, Inc.

CONTEXTO DE ENGENHARIA Conforme discutimos nos capítulos anteriores, a aplicação dos princípios termodinâmicos aos sistemas de engenharia requer dados para energia interna, entalpia e entropia específicas, e outras propriedades. O **objetivo** deste capítulo é apresentar as relações termodinâmicas que permitam a avaliação de u , h , s e outras propriedades termodinâmicas de sistemas compressíveis simples a partir de dados que possam ser medidos mais facilmente. A principal ênfase deste estudo está nos sistemas que envolvem uma única espécie química, como água, ou uma mistura, como o ar. O capítulo também traz uma introdução às relações gerais das propriedades para misturas e soluções.

Existem meios disponíveis para se determinar, experimentalmente, pressão, temperatura, volume e massa. Além disso, as relações entre os calores específicos c_v e c_p e a temperatura a pressões relativamente baixas são acessíveis experimentalmente. Os valores de algumas outras propriedades termodinâmicas também podem ser medidos sem grandes dificuldades. Entretanto, a energia interna, a entalpia e a entropia específicas estão entre as propriedades que não são facilmente obtidas experimentalmente. Assim, a determinação de seus valores requer a utilização de procedimentos computacionais.

11

Relações Termodinâmicas

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ calcular os dados da relação $p-v-T$ utilizando equações de estado que envolvam duas ou mais constantes.
- ▶ demonstrar conhecimento das diferenciais exatas que envolvem as propriedades e utilizar as relações entre as propriedades desenvolvidas a partir das diferenciais exatas resumidas na Tabela 11.1.
- ▶ calcular Δu , Δh e Δs , utilizando a equação de Clapeyron ao considerar mudança de fase, e utilizar as equações de estado e as relações entre os calores específicos ao considerar uma única fase.
- ▶ demonstrar conhecimento de como são construídas as tabelas de propriedades termodinâmicas.
- ▶ calcular Δh e Δs utilizando os diagramas generalizados de desvio de entalpia e entropia.
- ▶ utilizar as regras de misturas, como a Regra de Kay, para relacionar a pressão, o volume e a temperatura das misturas.
- ▶ aplicar as relações termodinâmicas para sistemas multicomponentes.



Utilização das Equações de Estado

Um ingrediente fundamental para o cálculo de propriedades como energia interna, entalpia e entropia específicas de uma substância é uma representação precisa da relação entre pressão, volume específico e temperatura. A relação $p-v-T$ pode ser expressa de modo alternativo: existem representações *tabulares*, como as exemplificadas pelas tabelas de vapor. A relação também pode ser expressa *graficamente*, como nos diagramas de superfície $p-v-T$ e do fator de compressibilidade. As formulações *analíticas*, chamadas equações de estado, constituem uma terceira forma geral de se expressar a relação $p-v-T$. Programas de computador, como o *Interactive Thermodynamics: IT*, também podem ser utilizados para obtenção dos dados da relação $p-v-T$.

A equação virial e a equação de gás ideal são exemplos de equações de estado analíticas apresentadas em seções anteriores deste livro. As formulações analíticas da relação $p-v-T$ são particularmente convenientes para a realização das operações matemáticas necessárias ao cálculo de u , h , s e outras propriedades termodinâmicas. O objetivo da presente seção é estender a discussão sobre as relações $p-v-T$ para as substâncias simples compressíveis apresentadas no Cap. 3 pela apresentação de algumas equações de estado usuais.

equações de estado

TOME NOTA...

A utilização das cartas generalizadas de compressibilidade, das equações de estado viriais e do modelo de gás ideal é apresentada no Cap. 3. Veja as Seções 3.11 e 3.12.

11.1.1 Conceitos Introdutórios e Definições

Lembre-se, da Seção 3.11, de que a equação de estado virial pode ser deduzida com base nos princípios da mecânica estatística de modo a relacionar o comportamento $p-v-T$ de um gás com as forças atuantes entre as moléculas. Em uma das formas, o fator de compressibilidade Z é expandido em potências inversas do volume específico como

$$Z = 1 + \frac{B(T)}{v} + \frac{C(T)}{v^2} + \frac{D(T)}{v^3} + \dots \quad (11.1)$$

equação virial

Os coeficientes B , C , D etc. são chamados, respectivamente, de segundo, terceiro, quarto etc. coeficientes viriais. Cada coeficiente virial é uma função apenas da temperatura. Em princípio, os coeficientes viriais são calculáveis se for conhecido um modelo adequado para a descrição das forças de interação entre as moléculas do gás em questão. Avanços futuros no aprimoramento da teoria de interações moleculares podem permitir uma predição mais exata para os coeficientes viriais a partir das propriedades fundamentais das moléculas envolvidas. Entretanto, no momento, apenas os primeiros dois ou três coeficientes podem ser calculados e somente para gases que consistam em moléculas relativamente simples. A Eq. 11.1 também pode ser utilizada de uma maneira empírica na qual os coeficientes se tornam parâmetros cujas magnitudes são determinadas pelo ajuste de dados de $p-v-T$ em um determinado domínio de interesse. Somente alguns dos coeficientes podem ser encontrados dessa maneira e o resultado é uma equação *truncada* válida apenas para alguns estados.

No caso-limite em que se admite que as moléculas de gás não interagem de modo algum, o segundo, o terceiro e os termos de ordem superior da Eq. 11.1 são desprezíveis e a equação se reduz a $Z = 1$. Uma vez que $Z = p\bar{v}/RT$, desta relação obtém-se a equação de estado de gás ideal $p\bar{v} = RT$. A equação de estado de gás ideal fornece uma aproximação aceitável em muitos estados, incluindo, mas não se limitando a, os estados em que a pressão é baixa em relação à pressão crítica e/ou a temperatura é alta em relação à temperatura crítica da substância considerada. Em muitos outros estados, porém, a equação de estado de gás ideal fornece uma aproximação pouco realística.

Mais de 100 equações de estado foram desenvolvidas na tentativa de melhorar a equação de estado de gás ideal e ainda assim evitar as complexidades inerentes a uma série virial completa. Em geral, essas equações não são muito fundamentadas em aspectos da física básica e apresentam, em sua maioria, um caráter empírico. A maior parte é desenvolvida para gases, porém, algumas descrevem o comportamento $p-v-T$ da fase líquida, pelo menos qualitativamente. Toda equação de estado é restrita a determinados estados. Este domínio de aplicabilidade é frequentemente indicado pelo fornecimento de um intervalo de pressão, ou massa específica, no qual se espera que a equação represente fielmente o comportamento $p-v-T$. Quando não é mencionado o domínio de aplicabilidade de uma dada equação, pode-se aproximá-lo expressando a equação em termos do fator de compressibilidade Z e das propriedades reduzidas p_R , T_R e v_R , T_R , v_R e superpondo o resultado em uma carta generalizada de compressibilidade, ou comparando com dados de compressibilidade tabelados obtidos da literatura.

11.1.2 Equações de Estado com Duas Constantes

As equações de estado podem ser classificadas pelo número de constantes ajustáveis que possuem. São aqui consideradas algumas das equações de estado mais comumente utilizadas em ordem crescente de complexidade, a começar pelas equações de estado com duas constantes.

Equação de van der Waals

Um aprimoramento em relação à equação de estado de gás ideal, com base em argumentos moleculares elementares, foi sugerido em 1873 por van der Waals, que observou que, na realidade, as moléculas de gás ocupam mais do que o diminuto volume desprezível presumido pelo modelo de gás ideal e que também exercem forças atrativas de uma ampla faixa de valores umas sobre as outras. Assim, nem todo o volume de um reservatório estaria disponível para as moléculas

do gás, e a força que estas exercem sobre a parede do reservatório seria reduzida devido às forças atrativas que existem entre as moléculas. Com base nesses argumentos moleculares elementares, a equação de estado de van der Waals é

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v} - b} - \frac{a}{\bar{v}^2} \quad (11.2) \quad \text{equação de van der Waals}$$

A constante b tem a intenção de levar em conta o volume finito ocupado pelas moléculas, o termo a/\bar{v}^2 considera a força de atração entre as moléculas e \bar{R} é a constante universal do gás. Observe que, quando as constantes a e b são nulas, o resultado é a equação de estado de gás ideal.

A equação de van der Waals fornece a pressão como função da temperatura e do volume específico e, portanto, é *explícita* para a pressão. Uma vez que a equação pode ser explicitada para a temperatura como função da pressão e do volume específico, ela também é *explícita* para a temperatura. Todavia, a equação apresenta o volume específico elevado ao cubo, de modo que, em geral, ela não pode ser resolvida para o volume específico em termos da temperatura e da pressão. A equação de van der Waals *não* é explícita para o volume específico.

CÁLCULO DE a E b . A equação de van der Waals é uma equação de estado com *duas constantes*. Para uma substância específica, os valores das constantes a e b podem ser obtidos ajustando-se a equação aos dados de p - v - T . Com este procedimento, podem ser necessários diversos conjuntos de constantes para se levar em conta todos os estados de interesse. De modo alternativo, um único conjunto de constantes para a equação de van der Waals pode ser determinado observando-se que a isoterma crítica apresenta um ponto de inflexão ao passar pelo ponto crítico, e sua inclinação nesse ponto é igual a zero. Expressas matematicamente, estas condições são, respectivamente,

$$\left(\frac{\partial^2 p}{\partial \bar{v}^2}\right)_T = 0, \quad \left(\frac{\partial p}{\partial \bar{v}}\right)_T = 0 \quad (\text{ponto crítico}) \quad (11.3)$$

Embora normalmente se observe uma menor precisão geral quando as constantes a e b são determinadas a partir do comportamento do ponto crítico, em vez de por meio do ajuste de dados de p - v - T em determinada região de interesse, esse procedimento é vantajoso porque as constantes de van der Waals podem ser expressas em termos da pressão crítica p_c e da temperatura crítica T_c , conforme mostrado a seguir.

Para a equação de van der Waals no ponto crítico, tem-se

$$p_c = \frac{\bar{R}T_c}{\bar{v}_c - b} - \frac{a}{\bar{v}_c^2}$$

A aplicação das Eqs. 11.3 com a equação de van der Waals fornece

$$\begin{aligned} \left(\frac{\partial^2 p}{\partial \bar{v}^2}\right)_T &= \frac{2\bar{R}T_c}{(\bar{v}_c - b)^3} - \frac{6a}{\bar{v}_c^4} = 0 \\ \left(\frac{\partial p}{\partial \bar{v}}\right)_T &= -\frac{\bar{R}T_c}{(\bar{v}_c - b)^2} + \frac{2a}{\bar{v}_c^3} = 0 \end{aligned}$$

Resolvendo estas três equações para a , b e \bar{v}_c em termos da pressão crítica e da temperatura crítica, obtém-se

$$a = \frac{27 \bar{R}^2 T_c^2}{64 p_c} \quad (11.4a)$$

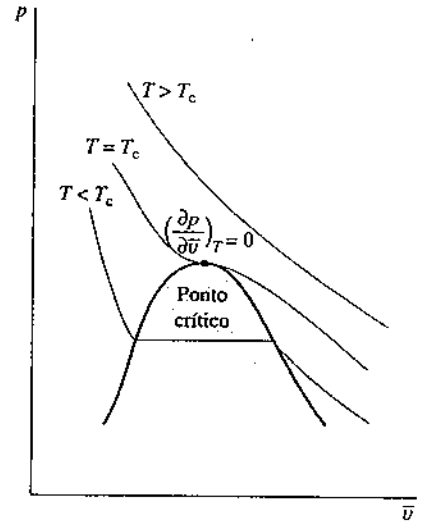
$$b = \frac{\bar{R}T_c}{8p_c} \quad (11.4b)$$

$$\bar{v}_c = \frac{3 \bar{R}T_c}{8 p_c} \quad (11.4c)$$

Os valores das constantes a e b de van der Waals determinadas a partir das Eqs. 11.4a e 11.4b para várias substâncias comuns são dados na Tabela A-24 para pressão em bar, volume específico em m^3/kmol e temperatura em K. Os valores de a e b para as mesmas substâncias são fornecidos na Tabela A-24E para pressão em atm, volume específico em ft^3/lbmol e temperatura em $^\circ\text{R}$.

FORMA GENERALIZADA. Introduzindo-se o fator de compressibilidade $Z = p\bar{v}/\bar{R}T$, a temperatura reduzida $T_R = T/T_c$, o volume específico pseudorreduzido $v'_R = p_c \bar{v}/\bar{R}T_c$, e as expressões dadas para a e b , pode-se escrever a equação de van der Waals em termos de Z , v'_R e T_R como

$$Z = \frac{v'_R}{v'_R - 1/8} - \frac{27/64}{T_R v'_R} \quad (11.5)$$



ou, de modo alternativo, em termos de Z , T_R e p_R como

$$Z^3 - \left(\frac{p_R}{8T_R} + 1 \right) Z^2 + \left(\frac{27p_R}{64T_R^2} \right) Z - \frac{27p_R^2}{512T_R^3} = 0 \quad (11.6)$$

Os detalhes desses desenvolvimentos são deixados como exercícios. A Eq. 11.5 pode ser calculada para valores fornecidos de v_R e T_R , e os valores resultantes para Z são localizados em um diagrama generalizado de compressibilidade para ilustrar, aproximadamente, onde a equação funciona de modo satisfatório. Um procedimento similar pode ser realizado com a Eq. 11.6.

O fator de compressibilidade no ponto crítico, fornecido pela equação de van der Waals, é determinado a partir da Eq. 11.4c como

$$Z_c = \frac{p_c \bar{v}_c}{RT_c} = 0,375$$

Na realidade, Z_c varia na faixa de 0,23 a 0,33 para a maioria das substâncias (veja as Tabelas A-1). Consequentemente, com o conjunto de constantes dado pelas Eqs. 11.4, a equação de van der Waals não é precisa na vizinhança do ponto crítico. Estudos adicionais mostrariam também a falta de precisão em outras regiões, e, portanto, esta equação não é adequada para muitos cálculos termodinâmicos. A equação de van der Waals é interessante neste texto principalmente porque é o modelo mais simples que considera o afastamento entre o comportamento de um gás real e o preconizado pela equação de estado de um gás ideal.

Equação de Redlich-Kwong

Três outras equações de estado com duas constantes que têm sido amplamente utilizadas são as equações de Berthelot, Dieterici e Redlich-Kwong. A equação de Redlich-Kwong, considerada por muitos a melhor das equações de estado com duas constantes, é

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v} - b} - \frac{a}{\bar{v}(\bar{v} + b)T^{1/2}} \quad (11.7)$$

equação de
Redlich-Kwong

Esta equação, proposta em 1949, é principalmente de natureza empírica, sem justificativa rigorosa em termos de argumentos moleculares. A equação de Redlich-Kwong é explícita para a pressão, e não para o volume específico ou a temperatura. Assim como a equação de van der Waals, a equação de Redlich-Kwong apresenta o volume específico elevado ao cubo.

Embora em relação à equação de van der Waals a equação de Redlich-Kwong seja um pouco mais difícil de ser manipulada matematicamente, ela é mais precisa, particularmente em pressões mais elevadas. A equação de Redlich-Kwong com duas constantes tem um desempenho melhor do que algumas equações de estado que apresentam várias constantes ajustáveis; ainda assim, as equações de estado com duas constantes tendem a apresentar precisão limitada na medida em que a pressão (ou a massa específica) aumenta. Uma melhor precisão nesses estados normalmente exige equações com um número maior de constantes ajustáveis. As formas modificadas da equação de Redlich-Kwong têm sido propostas no sentido de se obter uma melhor precisão.

CÁLCULO DE a E b . Como no caso da equação de van der Waals, as constantes a e b na Eq. 11.7 podem ser determinadas para uma substância especificada pelo ajuste da equação aos dados de p - v - T , sendo necessários diversos conjuntos de constantes para representar com precisão todos os estados de interesse. De modo alternativo, pode ser calculado um único conjunto de constantes em termos da pressão crítica e da temperatura crítica a partir das Eqs. 11.3, como no caso da equação de van der Waals. O resultado é

$$a = a' \frac{\bar{R}^2 T_c^{5/2}}{p_c} \quad \text{e} \quad b = b' \frac{\bar{R} T_c}{p_c} \quad (11.8)$$

sendo $a' = 0,42748$ e $b' = 0,08664$. O cálculo dessas constantes é deixado como exercício. Os valores das constantes a e b de Redlich-Kwong, determinados a partir das Eqs. 11.8 para várias substâncias comuns, são fornecidos na Tabela A-24 para pressão em bar, volume específico em m^3/kmol e temperatura em K. Os valores de a e b para as mesmas substâncias são fornecidos na Tabela A-24E para pressão em atm, volume específico em ft^3/lbmol e temperatura em $^{\circ}\text{R}$.

FORMA GENERALIZADA. Introduzindo-se o fator de compressibilidade Z , a temperatura reduzida T_R , o volume específico pseudorreduzido v'_R e as expressões anteriores para a e b , pode-se escrever a equação de Redlich-Kwong como

$$Z = \frac{v'_R}{v'_R - b'} - \frac{a'}{(v'_R + b')T_R^{3/2}} \quad (11.9)$$

A Eq. 11.9 pode ser calculada para valores fornecidos de v'_R e T_R , e os valores resultantes para Z são localizados em um diagrama generalizado de compressibilidade para mostrar as regiões em que a equação funciona satisfatoriamente. Com as constantes dadas pelas Eqs. 11.8, o fator de compressibilidade no ponto crítico fornecido pela equação de Redlich-Kwong é $Z_c = 0,333$, o qual se encontra bem no final da faixa de valores para a maior parte das substâncias, indicando que é esperada uma falta de precisão na vizinhança do ponto crítico.

No Exemplo 11.1, a pressão de um gás é determinada por meio de três equações de estado e do diagrama generalizado de compressibilidade. Os resultados são, então, comparados.

EXEMPLO 11.1**Comparação das Equações de Estado**

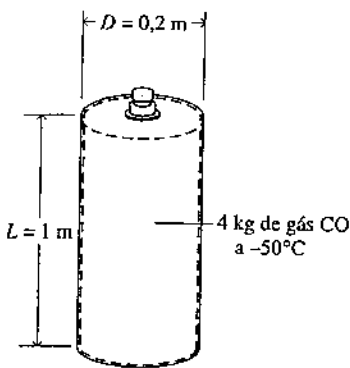
Um reservatório cilíndrico contendo 4,0 kg de gás monóxido de carbono a -50°C tem diâmetro interno de 0,2 m e comprimento de 1 m. Determine a pressão, em bar, exercida pelo gás utilizando (a) o diagrama generalizado de compressibilidade, (b) a equação de estado de gás ideal, (c) a equação de estado de van der Waals e (d) a equação de estado de Redlich-Kwong. Compare os resultados obtidos.

SOLUÇÃO

Dado: um reservatório cilíndrico de dimensões conhecidas contém 4,0 kg de gás CO a -50°C .

Pede-se: determine a pressão exercida pelo gás utilizando quatro métodos alternativos.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. Conforme mostra a figura, considera-se que o sistema fechado seja o gás.
2. O sistema está em equilíbrio.

Fig. E11.1

Análise: o volume específico molar do gás é necessário em cada item da solução. Assim, inicia-se a análise por calculá-lo. O volume ocupado pelo gás é

$$V = \left(\frac{\pi D^2}{4}\right)L = \frac{\pi(0,2\text{ m})^2(1,0\text{ m})}{4} = 0,0314\text{ m}^3$$

Portanto, o volume específico molar vale

$$\bar{v} = Mv = M\left(\frac{V}{m}\right) = \left(28\frac{\text{kg}}{\text{kmol}}\right)\left(\frac{0,0314\text{ m}^3}{4,0\text{ kg}}\right) = 0,2198\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

(a) Pela Tabela A-1 para o CO, $T_c = 133\text{ K}$ e $p_c = 35\text{ bar}$. Assim, a temperatura reduzida T_R e o volume específico pseudorreduzido v'_R são, respectivamente,

$$T_R = \frac{223\text{ K}}{133\text{ K}} = 1,68$$

$$v'_R = \frac{\bar{v}p_c}{RT_c} = \frac{(0,2198\text{ m}^3/\text{kmol})(35 \times 10^5\text{ N/m}^2)}{(8314\text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(133\text{ K})} = 0,696$$

Consultando-se o diagrama da Fig. A-2, tem-se $Z \approx 0,9$. Resolvendo-se $Z = p\bar{v}/RT$ para a pressão, e, substituindo-se os valores conhecidos, obtém-se

$$p = \frac{Z\bar{R}T}{\bar{v}} = \frac{0,9(8314\text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(223\text{ K})}{(0,2198\text{ m}^3/\text{kmol})} \left| \frac{1\text{ bar}}{10^5\text{ N/m}^2} \right| = 75,9\text{ bar}$$

(b) A equação de estado de gás ideal fornece

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v}} = \frac{(8314\text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(223\text{ K})}{(0,2198\text{ m}^3/\text{kmol})} \left| \frac{1\text{ bar}}{10^5\text{ N/m}^2} \right| = 84,4\text{ bar}$$

(c) Para o monóxido de carbono, as constantes de van der Waals a e b expressas pelas Eqs. 11.4 podem ser lidas diretamente da Tabela A-24. Assim,

$$a = 1,474\text{ bar}\left(\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}\right)^2 \quad \text{e} \quad b = 0,0395\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

Substituindo esses valores na Eq. 11.2, obtemos

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v} - b} - \frac{a}{\bar{v}^2}$$

$$= \frac{(8314 \text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(223 \text{ K})}{(0,2198 - 0,0395)(\text{m}^3/\text{kmol})} \left| \frac{1 \text{ bar}}{10^5 \text{ N}/\text{m}^2} \right| - \frac{1,474 \text{ bar}(\text{m}^3/\text{kmol})^2}{(0,2198 \text{ m}^3/\text{kmol})^2}$$

$$= 72,3 \text{ bar}$$

De modo alternativo, os valores para v_R' e T_R obtidos na solução do item (a) podem ser substituídos na Eq. 11.5, fornecendo $Z = 0,86$. Portanto, com $p = ZRT/\bar{v}$, $p = 72,5 \text{ bar}$. A pequena diferença é atribuída ao arredondamento.

(d) Para o monóxido de carbono, as constantes de Redlich-Kwong dadas pelas Eqs. 11.8 podem ser lidas diretamente da Tabela A-24. Assim

$$a = \frac{17,22 \text{ bar}(\text{m}^6)(\text{K})^{1/2}}{(\text{kmol})^2} \quad e \quad b = 0,02737 \text{ m}^3/\text{kmol}$$

Substituindo-se na Eq. 11.7, tem-se

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v} - b} - \frac{a}{\bar{v}(\bar{v} + b)T^{1/2}}$$

$$= \frac{(8314 \text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(223 \text{ K})}{(0,2198 - 0,02737) \text{ m}^3/\text{kmol}} \left| \frac{1 \text{ bar}}{10^5 \text{ N}/\text{m}^2} \right| - \frac{17,22 \text{ bar}}{(0,2198)(0,24717)(223)^{1/2}}$$

$$= 75,1 \text{ bar}$$

De modo alternativo, os valores de v_R' e T_R obtidos na solução do item (a) podem ser substituídos na Eq. 11.9, fornecendo $Z = 0,89$. Assim, com $p = ZRT/\bar{v}$, $p = 75,1 \text{ bar}$. Em comparação ao valor do item (a), a equação de estado de gás ideal prevê uma pressão que é 11% maior, e a equação de van der Waals fornece um valor que é 5% menor. O valor de Redlich-Kwong é aproximadamente 1% menor que o valor obtido por meio do diagrama de compressibilidade.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- calcular a pressão utilizando o diagrama de compressibilidade, o modelo de gás ideal e as equações de estado de van der Waals e Redlich-Kwong.
- realizar corretamente as conversões de unidades.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando os valores da pressão e da temperatura obtidos no item (a), verifique o valor de Z utilizando a Fig. A-2. Resposta: $Z = 0,9$.

11.1.3 Equações de Estado com Múltiplas Constantes

Para ajustar os dados da relação p - v - T dos gases para uma ampla faixa de estados, Beattie e Bridgeman propuseram, em 1928, uma equação explícita para a pressão envolvendo cinco constantes além da constante do gás. A equação de Beattie-Bridgeman pode ser expressa em uma forma virial truncada como

equação de Beattie-Bridgeman

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v}} + \frac{\beta}{\bar{v}^2} + \frac{\gamma}{\bar{v}^3} + \frac{\delta}{\bar{v}^4} \quad (11.10)$$

em que

$$\beta = B\bar{R}T - A - c\bar{R}/T^2$$

$$\gamma = -Bb\bar{R}T + Aa - Bc\bar{R}/T^2$$

$$\delta = Bbc\bar{R}/T^2 \quad (11.11)$$

As cinco constantes a , b , c , A e B que aparecem nessas equações são determinadas pelo ajuste de uma curva aos dados experimentais.

Benedict, Webb e Rubin estenderam a equação de estado de Beattie-Bridgeman de modo a atender a uma faixa de estados mais ampla. A equação resultante, envolvendo oito constantes além da constante do gás, tem sido particularmente bem-sucedida na predição do comportamento p - v - T de hidrocarbonetos leves. A equação de Benedict-Webb-Rubin é

equação de Benedict-Webb-Rubin

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v}} + \left(B\bar{R}T - A - \frac{C}{T^2} \right) \frac{1}{\bar{v}^2} + \frac{(b\bar{R}T - a)}{\bar{v}^3} + \frac{a\alpha}{\bar{v}^6} + \frac{c}{\bar{v}^3 T^2} \left(1 + \frac{\gamma}{\bar{v}^2} \right) \exp\left(-\frac{\gamma}{\bar{v}^2} \right) \quad (11.12)$$

Os valores das constantes que aparecem na Eq. 11.12 para cinco substâncias comuns são dados na Tabela A-24 para pressão em bar, volume específico em m^3/kmol e temperatura em K. Os valores das constantes para as mesmas substâncias são dados na Tabela A-24E para pressão em atm, volume específico em ft^3/lbmol e temperatura em °R. Como a Eq. 11.2 tem sido muito bem-sucedida, seu domínio de aplicação tem sido ampliado pela introdução de constantes adicionais.

As Eqs. 11.10 e 11.12 são meras representantes das equações de estado com múltiplas constantes. Muitas outras equações com múltiplas constantes têm sido propostas. Com os computadores de alta velocidade, têm sido desenvolvidas equações com 50 ou mais constantes para representar o comportamento p - v - T de diferentes substâncias.

11.2 Relações Matemáticas Importantes

Os valores de duas propriedades intensivas independentes são suficientes para definir o estado de um sistema compressível simples de composição e massa especificadas – por exemplo, temperatura e volume específico (veja a Seção 3.1). Todas as demais propriedades intensivas podem ser determinadas como funções das duas propriedades independentes: $p = p(T, v)$, $u = u(T, v)$, $h = h(T, v)$ e assim por diante. Todas essas são funções de duas variáveis independentes da forma $z = z(x, y)$, sendo x e y as variáveis independentes. Pode-se também recordar que a diferencial de cada propriedade é *exata* (Seção 2.2.1). As diferenciais de grandezas que não são propriedades, como trabalho e calor, são *inexas*. Vamos fazer agora um breve resumo de alguns conceitos do cálculo sobre funções de duas variáveis independentes e suas diferenciais.

A diferencial exata de uma função z , contínua em função das variáveis x e y , é

$$dz = \left(\frac{\partial z}{\partial x}\right)_y dx + \left(\frac{\partial z}{\partial y}\right)_x dy \quad (11.13a)$$

De maneira alternativa, esta expressão pode ser escrita como

$$dz = M dx + N dy \quad (11.13b)$$

em que $M = (\partial z/\partial x)_y$ e $N = (\partial z/\partial y)_x$. O coeficiente M é a derivada parcial de z em relação a x (mantendo-se constante a variável y). Analogamente, N é a derivada parcial de z em relação a y (mantendo-se constante a variável x).

Se os coeficientes M e N tiverem derivadas parciais de primeira ordem contínuas, a ordem em que se efetua uma segunda derivada parcial da função z não afeta o resultado. Ou seja

$$\frac{\partial}{\partial y} \left[\left(\frac{\partial z}{\partial x}\right)_y \right]_x = \frac{\partial}{\partial x} \left[\left(\frac{\partial z}{\partial y}\right)_x \right]_y \quad (11.14a)$$

ou

$$\left(\frac{\partial M}{\partial y}\right)_x = \left(\frac{\partial N}{\partial x}\right)_y \quad (11.14b)$$

o que pode ser chamado de teste de exatidão, conforme discutido a seguir.

Resumindo, as Eqs. 11.14 indicam que as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas da função z são iguais. A relação nas Eqs. 11.14 é ao mesmo tempo uma condição necessária e suficiente para a *exatidão* de uma expressão diferencial e, portanto, pode ser utilizada como um teste de exatidão. Quando uma expressão como $M dx + N dy$ não passa nesse teste, não existirá uma função z cuja diferencial seja igual a esta expressão. Em termodinâmica, a Eq. 11.14, em geral, não é utilizada para testar a exatidão, mas sim para desenvolver outras relações entre as propriedades. Isto é exemplificado na Seção 11.3 a seguir.

Duas outras relações entre derivadas parciais para as quais são encontradas aplicações em seções posteriores deste capítulo são listadas a seguir. São elas

$$\left(\frac{\partial x}{\partial y}\right)_z \left(\frac{\partial y}{\partial x}\right)_z = 1 \quad (11.15)$$

e

$$\left(\frac{\partial y}{\partial z}\right)_x \left(\frac{\partial z}{\partial x}\right)_y \left(\frac{\partial x}{\partial y}\right)_z = -1 \quad (11.16)$$

▶ POR EXEMPLO considere as três grandezas x , y e z , das quais duas podem ser escolhidas como variáveis independentes. Pode-se, assim, escrever $x = x(y, z)$ e $y = y(x, z)$. As diferenciais dessas funções são, respectivamente,

$$dx = \left(\frac{\partial x}{\partial y}\right)_z dy + \left(\frac{\partial x}{\partial z}\right)_y dz \quad \text{e} \quad dy = \left(\frac{\partial y}{\partial x}\right)_z dx + \left(\frac{\partial y}{\partial z}\right)_x dz$$

TOME NOTA...

! O princípio de estado para sistemas simples é apresentado na Seção 3.1.

diferencial
exata

teste de
exatidão

Eliminando dy entre essas duas equações, obtém-se

$$\left[1 - \left(\frac{\partial x}{\partial y} \right)_z \left(\frac{\partial y}{\partial x} \right)_z \right] dx = \left[\left(\frac{\partial x}{\partial y} \right)_z \left(\frac{\partial y}{\partial z} \right)_x + \left(\frac{\partial x}{\partial z} \right)_y \right] dz \quad (11.17)$$

Uma vez que x e z podem variar independentemente, mantém-se z constante e varia-se x . Isto é, seja $dz = 0$ e $dx \neq 0$. Segue-se então da Eq. 11.17 que o coeficiente de dx deve ser nulo, logo a Eq. 11.15 deve ser satisfeita. Analogamente, quando $dx = 0$ e $dz \neq 0$, o coeficiente de dz na Eq. 11.17 deve ser nulo. Introduzindo a Eq. 11.15 na expressão resultante e arrumando os termos, obtém-se a Eq. 11.16. Os detalhes são deixados como exercício.

APLICAÇÃO. Uma equação de estado $p = p(T, v)$ representa um exemplo específico de uma função de duas variáveis independentes. As derivadas parciais $(\partial p/\partial T)_v$ e $(\partial p/\partial v)_T$ de $p(T, v)$ são importantes para discussões posteriores. A grandeza $(\partial p/\partial T)_v$ é a derivada parcial de p em relação a T (a variável v é a que se mantém constante). Esta derivada parcial representa a inclinação em um ponto de uma linha de volume específico constante (isométrica) projetada no plano p - T . Analogamente, a derivada parcial $(\partial p/\partial v)_T$ é a derivada parcial de p em relação a v (sendo a variável T a que se mantém constante). Esta derivada parcial representa a inclinação em um ponto de uma linha de temperatura constante (isoterma) projetada no plano p - v . As derivadas parciais $(\partial p/\partial T)_v$ e $(\partial p/\partial v)_T$ são, por sua vez, propriedades intensivas porque têm valores únicos em cada estado.

As superfícies p - v - T mostradas nas Figs. 3.1 e 3.2 são representações gráficas de funções da forma $p = p(v, T)$. A Fig. 11.1 mostra as regiões de líquido, vapor e de duas fases de uma superfície p - v - T projetada nos planos p - v e p - T . Observando primeiro a Fig. 11.1a, perceba que diversas isotermas estão esboçadas. Nas regiões de uma única fase, a derivada parcial $(\partial p/\partial v)_T$ fornecendo a inclinação é negativa em cada estado ao longo de uma isoterma, exceto no ponto crítico, em que a derivada parcial é nula. Como as isotermas são horizontais na região de duas fases líquido-vapor, a derivada parcial $(\partial p/\partial v)_T$ também é nula nessa região. Para esses estados, a pressão é independente do volume específico e é uma função apenas da temperatura: $p = p_{sat}(T)$.

A Fig. 11.1b mostra as regiões de líquido e de vapor com várias isométricas (linhas de volume específico constante) sobrepostas. Nas regiões de uma única fase, as isométricas são aproximadamente retas ou levemente curvadas e a derivada parcial $(\partial p/\partial T)_v$ é positiva em cada estado ao longo das curvas. Para os estados de duas fases líquido-vapor, correspondendo a um valor especificado de temperatura, a pressão é independente do volume específico e é determinada apenas pela temperatura. Portanto, as inclinações das isométricas que passam através dos estados de duas fases e que correspondem a uma temperatura especificada são todas iguais, sendo definidas pela inclinação da curva de saturação àquela temperatura, representada simplesmente por $(dp/dT)_{sat}$. Para esses estados de duas fases, $(\partial p/\partial T)_v = (dp/dT)_{sat}$.

Nesta seção, foram apresentados aspectos importantes de funções de duas variáveis. O exemplo a seguir ilustra algumas dessas ideias utilizando a equação de estado de van der Waals.

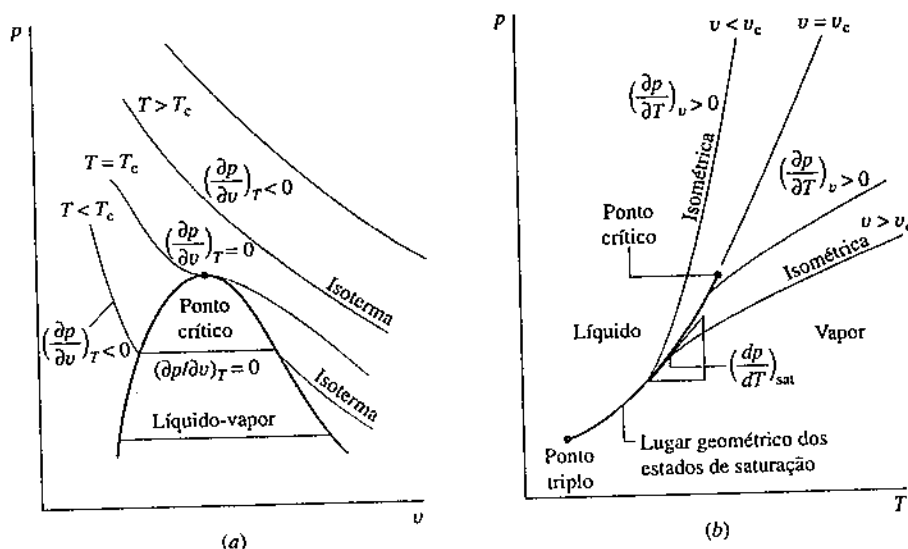


Fig. 11.1 Diagramas utilizados na discussão das propriedades $(\partial p/\partial v)_T$ e $(\partial p/\partial T)_v$. (a) Diagrama p - v . (b) Diagrama de fases.

EXEMPLO 11.2

Aplicação das Relações Matemáticas

Para a equação de estado de van der Waals, (a) determine uma expressão para a diferencial exata dp , (b) mostre que as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas do resultado obtido no item (a) são iguais, e (c) desenvolva uma expressão para a derivada parcial $(\partial v/\partial T)_p$.

SOLUÇÃO

Dado: a equação de estado é a equação de van der Waals.

Pede-se: determine a diferencial dp , mostre que as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas de dp são iguais e desenvolva uma expressão para $(\partial v/\partial T)_p$.

Análise:

(a) Por definição, a diferencial de uma função $p = p(T, v)$ é

$$dp = \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v dT + \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_T dv$$

As derivadas parciais que aparecem nesta diferencial, obtidas da equação de van der Waals expressa como $p = RT/(v - b) - a/v^2$, são

$$M = \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v = \frac{R}{v - b}, \quad N = \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_T = -\frac{RT}{(v - b)^2} + \frac{2a}{v^3}$$

Consequentemente, a diferencial pode ser escrita como

$$dp = \left(\frac{R}{v - b}\right) dT + \left[-\frac{RT}{(v - b)^2} + \frac{2a}{v^3}\right] dv$$

(b) Calculando as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas, temos

$$\begin{aligned} \left(\frac{\partial M}{\partial v}\right)_T &= \frac{\partial}{\partial v} \left[\left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v \right]_T = -\frac{R}{(v - b)^2} \\ \left(\frac{\partial N}{\partial T}\right)_v &= \frac{\partial}{\partial T} \left[\left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_T \right]_v = -\frac{R}{(v - b)^2} \end{aligned}$$

Portanto, as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas são iguais, conforme se esperava.

(c) Uma expressão para $(\partial v/\partial T)_p$ pode ser deduzida utilizando-se as Eqs. 11.15 e 11.16. Assim, com $x = p$, $y = v$ e $z = T$, a Eq. 11.16 fornece

$$\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_T \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_v = -1$$

ou

$$\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p = \frac{1}{(\partial p/\partial v)_T (\partial T/\partial p)_v}$$

Portanto, com $x = T$, $y = p$ e $z = v$, a Eq. 11.15 fornece

$$\left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_v = \frac{1}{(\partial p/\partial T)_v}$$

Combinando esses resultados, obtemos

$$\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p = \frac{(\partial p/\partial T)_v}{(\partial p/\partial v)_T}$$

O numerador e o denominador desta expressão foram calculados no item (a); assim,

$$\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p = \frac{R(v - b)}{[-RT/(v - b)^2 + 2a/v^3]}$$

que é o valor desejado.

Como a equação de van der Waals apresenta o volume específico elevado ao cubo, ela só pode ser resolvida para $v(T, p)$ em certos estados. O item (c) mostra como a derivada parcial $(\partial v/\partial T)_p$ pode ser calculada para os estados em que ela exista.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando os resultados obtidos, desenvolva uma expressão para $\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p$ de um gás ideal. Resposta: v/T .

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

utilizar as Eqs. 11.15 e 11.16, juntamente com a equação de estado de van der Waals, para desenvolver uma relação entre propriedades termodinâmicas.

11.3 Desenvolvimento de Relações entre Propriedades

Nesta seção são desenvolvidas diversas relações importantes entre propriedades, incluindo as expressões conhecidas como relações de *Maxwell*. Apresenta-se também o conceito de *função termodinâmica fundamental*. Esses resultados, que são importantes para discussões posteriores, são obtidos para sistemas compressíveis simples de composição química fixa, a partir do conceito de uma diferencial exata.

11.3.1 Diferenciais Exatas Principais

Os principais resultados desta seção são obtidos a partir das Eqs. 11.18, 11.19, 11.22 e 11.23. As duas primeiras equações são deduzidas na Seção 6.3, em que foram referenciadas como *equações T ds*. Para os objetivos da presente seção, é conveniente expressá-las como

$$du = T ds - p dv \quad (11.18)$$

$$dh = T ds + v dp \quad (11.19)$$

As outras duas equações utilizadas para se obterem os resultados desta seção envolvem, respectivamente, a função de Helmholtz específica ψ definida por

função de Helmholtz

$$\psi = u - Ts \quad (11.20)$$

e a função de Gibbs específica g , definida por

função de Gibbs

$$g = h - Ts \quad (11.21)$$

As funções de Helmholtz e Gibbs são propriedades porque ambas são definidas em termos de propriedades. Por inspeção das Eqs. 11.20 e 11.21, as unidades de ψ e g são idênticas às de u e h . Estas duas novas propriedades são introduzidas unicamente porque contribuem para a presente discussão e, por ora, nenhum significado físico precisa estar associado a elas.

Formando-se a diferencial $d\psi$, tem-se

$$d\psi = du - d(Ts) = du - T ds - s dT$$

Substituindo a Eq. 11.18 nesta equação, obtém-se

$$d\psi = -p dv - s dT \quad (11.22)$$

Analogamente, formando a diferencial dg , tem-se

$$dg = dh - d(Ts) = dh - T ds - s dT$$

Substituindo a Eq. 11.19 nesta equação, obtém-se

$$dg = v dp - s dT \quad (11.23)$$

11.3.2 Relações entre Propriedades a partir de Diferenciais Exatas

As quatro equações diferenciais aqui apresentadas, Eqs. 11.18, 11.19, 11.22 e 11.23, formam uma base para a definição de várias relações importantes entre propriedades. Uma vez que somente propriedades estão envolvidas, cada uma dessas é uma diferencial exata que exibe a forma geral $dz = M dx + N dy$ considerada na Seção 11.2. Na base dessas diferenciais exatas estão, respectivamente, funções da forma $u(s, v)$, $h(s, p)$, $\psi(v, T)$ e $g(T, p)$. Essas funções são agora consideradas na ordem fornecida.

A diferencial da função $u = u(s, v)$ é

$$du = \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_v ds + \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_s dv$$

Por comparação com a Eq. 11.18, conclui-se que

$$T = \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_v \quad (11.24)$$

$$-p = \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_s \quad (11.25)$$

A diferencial da função $h = h(s, p)$ é

$$dh = \left(\frac{\partial h}{\partial s}\right)_p ds + \left(\frac{\partial h}{\partial p}\right)_s dp$$

Por comparação com a Eq. 11.19, conclui-se que

$$T = \left(\frac{\partial h}{\partial s}\right)_p \quad (11.26)$$

$$v = \left(\frac{\partial h}{\partial p}\right)_s \quad (11.27)$$

Analogamente, os coeficientes $-p$ e $-s$ da Eq. 11.22 são derivadas parciais de $\psi(v, T)$. Ou seja,

$$-p = \left(\frac{\partial \psi}{\partial v}\right)_T \quad (11.28)$$

$$-s = \left(\frac{\partial \psi}{\partial T}\right)_v \quad (11.29)$$

e os coeficientes v e $-s$ da Eq. 11.23 são derivadas parciais de $g(T, p)$, isto é,

$$v = \left(\frac{\partial g}{\partial p}\right)_T \quad (11.30)$$

$$-s = \left(\frac{\partial g}{\partial T}\right)_p \quad (11.31)$$

Uma vez que cada uma dessas quatro diferenciais é exata, as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas são iguais. Assim, na Eq. 11.18, T está associada a M na Eq. 11.14b e $-p$ está associada a N na Eq. 11.14b. Portanto,

$$\left(\frac{\partial T}{\partial v}\right)_s = -\left(\frac{\partial p}{\partial s}\right)_v \quad (11.32)$$

Na Eq. 11.19, T e v estão associadas, respectivamente, a M e N na Eq. 11.14b. Assim,

$$\left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_s = \left(\frac{\partial v}{\partial s}\right)_p \quad (11.33)$$

Analogamente, das Eqs. 11.22 e 11.23 tem-se que

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v = \left(\frac{\partial s}{\partial v}\right)_T \quad (11.34)$$

$$\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p = -\left(\frac{\partial s}{\partial p}\right)_T \quad (11.35)$$

As Eqs. 11.32 a 11.35 são conhecidas como relações de Maxwell.

Como cada uma das propriedades T , p , v e s aparecem no lado esquerdo de duas das oito equações, as Eqs. 11.24 a 11.31, quatro relações adicionais entre propriedades podem ser obtidas igualando-se essas expressões. São elas:

relações de
Maxwell

$$\begin{aligned} \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_v &= \left(\frac{\partial h}{\partial s}\right)_p, & \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_s &= \left(\frac{\partial \psi}{\partial v}\right)_T \\ \left(\frac{\partial h}{\partial p}\right)_s &= \left(\frac{\partial g}{\partial p}\right)_T, & \left(\frac{\partial \psi}{\partial T}\right)_v &= \left(\frac{\partial g}{\partial T}\right)_p \end{aligned} \quad (11.36)$$

As Eqs. 11.24 a 11.36, que são listadas na Tabela 11.1 para fácil referência, representam 16 relações entre propriedades obtidas a partir das Eqs. 11.18, 11.19, 11.22 e 11.23, utilizando o conceito de diferencial exata. Uma vez que as Eqs. 11.19, 11.22 e 11.23 podem, por sua vez, ser deduzidas a partir da Eq. 11.18, fica claro o papel importante da primeira equação $T ds$ no desenvolvimento de relações entre propriedades.

TABELA 11.1

Resumo das Relações entre Propriedades a partir de Diferenciais Exatas

Relações Básicas:

de $u = u(s, v)$

$$T = \left(\frac{\partial u}{\partial s} \right)_v \quad (11.24)$$

$$-p = \left(\frac{\partial u}{\partial v} \right)_s \quad (11.25)$$

de $\psi = \psi(v, T)$

$$-p = \left(\frac{\partial \psi}{\partial v} \right)_T \quad (11.28)$$

$$-s = \left(\frac{\partial \psi}{\partial T} \right)_v \quad (11.29)$$

de $h = h(s, p)$

$$T = \left(\frac{\partial h}{\partial s} \right)_p \quad (11.26)$$

$$v = \left(\frac{\partial h}{\partial p} \right)_s \quad (11.27)$$

de $g = g(T, p)$

$$v = \left(\frac{\partial g}{\partial p} \right)_T \quad (11.30)$$

$$-s = \left(\frac{\partial g}{\partial T} \right)_p \quad (11.31)$$

Relações de Maxwell:

$$\left(\frac{\partial T}{\partial v} \right)_s = - \left(\frac{\partial p}{\partial s} \right)_v \quad (11.32)$$

$$\left(\frac{\partial T}{\partial p} \right)_s = \left(\frac{\partial v}{\partial s} \right)_p \quad (11.33)$$

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v = \left(\frac{\partial s}{\partial v} \right)_T \quad (11.34)$$

$$\left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p = - \left(\frac{\partial s}{\partial p} \right)_T \quad (11.35)$$

Relações Adicionais:

$$\left(\frac{\partial u}{\partial s} \right)_v = \left(\frac{\partial h}{\partial s} \right)_p$$

$$\left(\frac{\partial h}{\partial p} \right)_s = \left(\frac{\partial g}{\partial p} \right)_T$$

$$\left(\frac{\partial u}{\partial v} \right)_s = \left(\frac{\partial \psi}{\partial v} \right)_T \quad (11.36)$$

$$\left(\frac{\partial \psi}{\partial T} \right)_v = \left(\frac{\partial g}{\partial T} \right)_p$$

A utilidade dessas 16 relações entre propriedades será demonstrada em seções posteriores deste capítulo. Porém, para darmos agora um exemplo específico, suponha que a derivada parcial $(\partial s/\partial v)_T$ envolvendo entropia seja necessária para um determinado objetivo. A relação de Maxwell, Eq. 11.34, permitiria a determinação da derivada através do cálculo da derivada parcial $(\partial p/\partial T)_v$, que só pode ser obtida a partir de dados de p - v - T . Outras considerações são fornecidas no Exemplo 11.3.

EXEMPLO 11.3**Aplicação das Relações de Maxwell**

Calcule a derivada parcial $(\partial s/\partial v)_T$ para água na condição de vapor no estado definido por uma temperatura de 240°C e um volume específico de 0,4646 m³/kg. (a) Utilize a equação de estado de Redlich-Kwong e uma relação de Maxwell apropriada. (b) Verifique o valor obtido utilizando os dados da tabela de vapor.

SOLUÇÃO

Dado: o sistema consiste em uma quantidade fixa de água na condição de vapor a 240°C e 0,4646 m³/kg.

Pede-se: determine a derivada parcial $(\partial s/\partial v)_T$ empregando a equação de estado de Redlich-Kwong, juntamente com uma relação de Maxwell. Verifique o valor obtido utilizando os dados da tabela de vapor.

Modelo de Engenharia:

1. O sistema consiste em uma quantidade fixa de água em um estado de equilíbrio conhecido.
2. Os valores precisos para $(\partial s/\partial T)_v$ nas vizinhanças do estado fornecido podem ser determinados a partir da equação de estado de Redlich-Kwong.

Análise:

(a) A relação de Maxwell dada pela Eq. 11.34 nos permite determinar $(\partial s/\partial v)_T$ a partir da relação p - v - T . Ou seja,

$$\left(\frac{\partial s}{\partial v} \right)_T = \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v$$

A derivada parcial $(\partial p/\partial T)_v$ obtida da equação de Redlich-Kwong, Eq. 11.7, é

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v = \frac{\bar{R}}{\bar{v} - b} + \frac{a}{2\bar{v}(\bar{v} + b)T^{3/2}}$$

No estado especificado, a temperatura é de 513 K e o volume específico em uma base molar vale

$$\bar{v} = 0,4646 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}} \left(\frac{18,02 \text{ kg}}{\text{kmol}} \right) = 8,372 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

Pela Tabela A-24, obtém-se

$$a = 142,59 \text{ bar} \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}} \right)^2 (\text{K})^{1/2}, \quad b = 0,0211 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

Substituindo esses valores na expressão para $(\partial p/\partial T)_v$, temos

$$\begin{aligned} \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v &= \frac{\left(8314 \frac{\text{N} \cdot \text{m}}{\text{kmol} \cdot \text{K}}\right)}{\left(8,372 - 0,0211\right) \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}} + \frac{142,59 \text{ bar} \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}\right)^2 (\text{K})^{1/2}}{2 \left(8,372 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}\right) \left(8,3931 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}\right) (513 \text{ K})^{3/2}} \left| \frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right| \\ &= \left(1004,3 \frac{\text{N} \cdot \text{m}}{\text{m}^3 \cdot \text{K}}\right) \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 1,0043 \frac{\text{kJ}}{\text{m}^3 \cdot \text{K}} \end{aligned}$$

Conseqüentemente,

$$\left(\frac{\partial s}{\partial v}\right)_T = 1,0043 \frac{\text{kJ}}{\text{m}^3 \cdot \text{K}}$$

(b) Pode-se estimar um valor para $(\partial s/\partial v)_T$ utilizando um método gráfico com a tabela de vapor, do seguinte modo: a 240°C, a Tabela A-4 fornece os seguintes valores para entropia específica s e volume específico v :

$T = 240^\circ\text{C}$		
p (bar)	s (kJ/kg · K)	v (m ³ /kg)
1,0	7,9949	2,359
1,5	7,8052	1,570
3,0	7,4774	0,781
5,0	7,2307	0,4646
7,0	7,0641	0,3292
10,0	6,8817	0,2275

Com os valores de s e v listados na tabela, desenha-se o gráfico mostrado na Fig. E11.3a, que fornece s em função de v . Observe que o gráfico mostra uma linha representando a tangente à curva no estado fornecido. A pressão nesse estado é de 5 bar. A inclinação da tangente é $(\partial s/\partial v)_T \approx 1,0 \text{ kJ/m}^3 \cdot \text{K}$. Assim, o valor de $(\partial s/\partial v)_T$ obtido pela equação de Redlich-Kwong é bem próximo do valor determinado graficamente a partir dos dados da tabela de vapor.

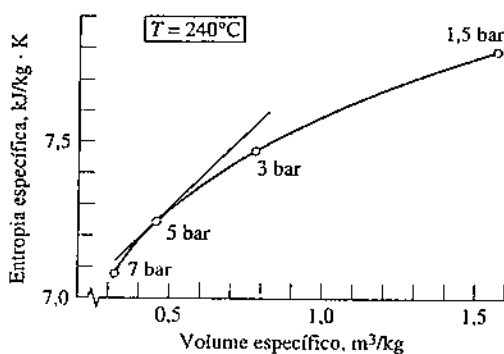


Fig. 11.3a

Solução Alternativa: De modo alternativo, pode-se estimar a derivada parcial $(\partial s/\partial v)_T$ utilizando-se procedimentos numéricos e dados gerados por um computador. A derivada parcial pode ser estimada *por meio* de um código numérico qualquer, como, por exemplo, o disponível no programa *IT*, cujos comandos poderiam ser:

```
v = 0.4646 // m³/kg
T = 240 // °C
v2 = v + dv
v1 = v - dv
dv = 0.2
v2 = v_PT ("Water/Steam", p2, T)
v1 = v_PT ("Water/Steam", p1, T)
s2 = s_PT ("Water/Steam", p2, T)
s1 = s_PT ("Water/Steam", p1, T)
dsdv = (s2 - s1)/(v2 - v1)
```

Nesses comandos, a variável *dsdv* representa a derivada parcial.

Utilizando o botão **Explore** na janela daquele programa, pode-se variar *dv* de 0,0001 até 0,2 em passos de 0,001. Em seguida, utilizando o botão **Graph**, você pode gerar um gráfico como o mostrado na Fig. E11.3b.

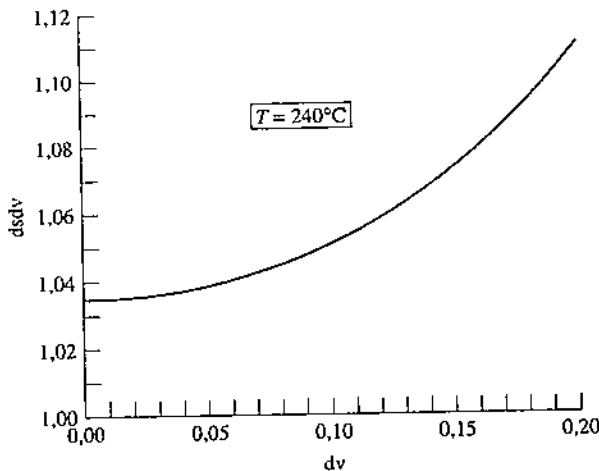


Fig. 11.3b

Com base nos dados gerados pelo computador, a interseção da curva com o eixo das ordenadas (*dsdv*) ocorre em

$$\left(\frac{\partial s}{\partial v}\right)_T = \lim_{\Delta v \rightarrow 0} \left(\frac{\Delta s}{\Delta v}\right)_T \approx 1,033 \frac{\text{kJ}}{\text{m}^3 \cdot \text{K}}$$

Esta resposta é uma estimativa porque foi obtida pela aproximação numérica da derivada parcial com base na equação de estado que dá origem às *tabelas de vapor*. Os valores obtidos a partir da equação de estado de Redlich-Kwong e o método gráfico estão em acordo com esse resultado.

É deixado como exercício mostrar que, de acordo com a Eq. 11.34, o valor de $(\partial p/\partial T)_v$ estimado por meio de um procedimento similar ao utilizado para $(\partial s/\partial v)_T$ estaria em acordo com o resultado aqui mostrado.

Teste-RELÂMPAGO

Calcule o valor do fator de compressibilidade *Z* para o vapor a uma temperatura $T = 240^\circ\text{C}$, um volume específico $v = 0,4646 \text{ m}^3/\text{kg}$ e uma pressão $p = 5 \text{ bar}$. Resposta: 0,981.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a relação de Maxwell na determinação de uma grandeza termodinâmica.
- aplicar a equação de Redlich-Kwong.
- realizar uma comparação dos resultados com os dados da tabela de vapor utilizando métodos gráficos e com base em computador.

11.3.3 Funções Termodinâmicas Fundamentais

Uma *função termodinâmica fundamental* fornece uma descrição completa do estado termodinâmico. No caso de uma substância pura com duas propriedades independentes, a função termodinâmica fundamental pode assumir uma das seguintes quatro formas:

função
termodinâmica
fundamental

$$\begin{aligned} u &= u(s, v) \\ h &= h(s, p) \\ \psi &= \psi(T, v) \\ g &= g(T, p) \end{aligned} \quad (11.37)$$

Das quatro funções fundamentais listadas nas Eqs. 11.37, a função de Helmholtz ψ e a função de Gibbs g são as mais importantes para as discussões subsequentes (veja a Seção 11.6.2). Por esta razão, discute-se o conceito de função fundamental em relação a ψ e g .

Em princípio, todas as propriedades de interesse podem ser determinadas a partir de uma função termodinâmica fundamental através de diferenciação e combinação.

► POR EXEMPLO considere uma função fundamental da forma $\psi(T, v)$. As propriedades v e T , sendo as variáveis independentes, são especificadas de modo a fixar o estado. A pressão p nesse estado pode ser determinada pela Eq. 11.28 por diferenciação de $\psi(T, v)$. Analogamente, a entropia específica s no estado pode ser obtida por diferenciação a partir da Eq. 11.29. Por definição, $\psi = u - Ts$, portanto, a energia interna específica é obtida como

$$u = \psi + Ts$$

Conhecidos u , p e v , pode-se determinar a entalpia específica a partir da definição $h = u + pv$. De maneira análoga, a função de Gibbs específica é encontrada a partir da definição $g = h - Ts$. O calor específico c_v pode ser determinado através de mais uma diferenciação, $c_v = (\partial u / \partial T)_v$. Outras propriedades podem ser calculadas por meio de operações análogas.

► POR EXEMPLO considere uma função fundamental da forma $g(T, p)$. As propriedades T e p são fornecidas para fixar o estado. O volume específico v e a entropia específica nesse estado podem ser determinados por diferenciação a partir das Eqs. 11.30 e 11.31, respectivamente. Por definição, $g = h - Ts$, de modo que a entalpia específica é obtida como

$$h = g + Ts$$

Conhecidos h , p e v , a energia interna específica pode ser obtida a partir de $u = h - pv$. O calor específico c_p pode ser determinado através de mais uma diferenciação, $c_p = (\partial h / \partial T)_p$. Outras propriedades podem ser calculadas por meio de operações análogas.

Considerações similares aplicam-se a funções da forma $u(s, v)$ e $h(s, p)$, como pode facilmente ser verificado. Observe que o diagrama de Mollier fornece uma representação gráfica da função fundamental $h(s, p)$.

11.4 Cálculo das Variações de Entropia, Energia Interna e Entalpia

Com a apresentação das relações de Maxwell, pode-se agora desenvolver relações termodinâmicas que permitam o cálculo de variações de entropia, energia interna e entalpia a partir de resultados experimentais obtidos para as propriedades. Esta apresentação inicia pela consideração de relações aplicáveis a mudanças de fase e, em seguida, aborda as relações para uso em regiões de uma única fase.

11.4.1 Considerações sobre a Mudança de Fase

O objetivo desta seção é desenvolver relações para o cálculo de variações de entropia específica, energia interna específica e entalpia específica que acompanham uma mudança de fase na condição de temperatura e pressão fixas. A equação de Clapeyron desempenha um papel principal nessa análise, permitindo o cálculo da variação de entalpia durante a vaporização, sublimação ou fusão a uma temperatura constante a partir de dados de pressão-volume específico-temperatura (p - v - T) pertinentes à mudança de fase. Assim, a presente discussão fornece importantes exemplos de como as medidas de p - v - T podem conduzir à determinação de variações de outras propriedades como, por exemplo, Ds , Du e Dh , para uma mudança de fase.

Considere uma mudança de fase de líquido saturado para vapor saturado a determinada temperatura. Para uma mudança de fase isotérmica, a pressão também permanece constante, e assim a Eq. 11.19 reduz-se a

$$dh = T ds$$

A integral desta expressão fornece

$$s_g - s_f = \frac{h_g - h_f}{T} \quad (11.38)$$

Assim, a variação na entropia específica que acompanha uma mudança de fase de líquido saturado para vapor saturado à temperatura T pode ser determinada a partir da temperatura e da variação na entalpia específica.

A variação da energia interna específica durante a mudança de fase pode ser determinada a partir da definição $h = u + pv$.

$$u_g - u_f = h_g - h_f - p(v_g - v_f) \quad (11.39)$$

Portanto, a variação na energia interna específica que acompanha uma mudança de fase à temperatura T pode ser determinada a partir da temperatura e das variações de volume específico e entalpia.

EQUAÇÃO DE CLAPEYRON A variação de entalpia específica necessária às Eqs. 11.38 e 11.39 pode ser obtida utilizando-se a equação de Clapeyron. Para se deduzir a equação de Clapeyron, inicia-se com a relação de Maxwell.

$$\left(\frac{\partial s}{\partial v}\right)_T = \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v \quad (11.34)$$

Durante uma mudança de fase a temperatura constante, a pressão é independente do volume específico e é determinada apenas pela temperatura. Portanto, a quantidade $(\partial p/\partial T)_v$ é determinada pela temperatura e pode ser representada como

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v = \left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}}$$

em que "sat" indica que a derivada é a inclinação da curva de pressão de saturação-temperatura no ponto determinado pela temperatura que se manteve constante durante a mudança de fase (Seção 11.2). Combinando as duas últimas equações, obtém-se

$$\left(\frac{\partial s}{\partial v}\right)_T = \left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}}$$

Como o lado direito desta equação é fixo quando a temperatura é especificada, a equação pode ser integrada para se obter

$$s_g - s_f = \left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}} (v_g - v_f)$$

equação de Clapeyron

Introduzindo a Eq. 11.38 nessa expressão, tem-se a equação de Clapeyron

$$\left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}} = \frac{h_g - h_f}{T(v_g - v_f)} \quad (11.40)$$

A Eq. 11.40 permite o cálculo de $(h_g - h_f)$ por meio apenas dos dados de p - v - T relativos à mudança de fase. Em situações em que a variação de entalpia também é medida, a equação de Clapeyron pode ser utilizada para verificar a consistência dos dados. Uma vez determinada a entalpia específica, as correspondentes variações na entropia específica e na energia interna específica podem ser obtidas a partir das Eqs. 11.38 e 11.39, respectivamente.

As Eqs. 11.38, 11.39 e 11.40 também podem ser escritas para sublimação ou fusão que ocorram a temperatura e pressão constantes. Em especial, a equação de Clapeyron seria estabelecida como

$$\left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}} = \frac{h'' - h'}{T(v'' - v')} \quad (11.41)$$

na qual "e" denotam as respectivas fases, e $(dp/dT)_{\text{sat}}$ é a inclinação da curva de pressão de saturação-temperatura relevante.

A equação de Clapeyron mostra que a inclinação de uma linha de saturação em um diagrama de fase depende dos sinais das variações de entalpia e volume específicos que acompanham a mudança de fase. Na maioria dos casos, quando ocorre uma mudança de fase com um aumento na entalpia específica, o volume específico também aumenta, e $(dp/dT)_{\text{sat}}$ é positivo. Entretanto, no caso da fusão do gelo e de algumas outras poucas substâncias, o volume específico diminui durante a fusão. A inclinação da curva de sólido-líquido saturado para essas poucas substâncias é negativa, como foi mencionado na Seção 3.2.2 na discussão sobre diagramas de fase.

Uma forma aproximada da Eq. 11.40 pode ser deduzida quando as seguintes duas idealizações forem justificáveis: (1) v_f é desprezível em comparação a v_g e (2) a pressão é baixa o suficiente de modo que v_g pode ser calculado a partir da equação de estado de gás ideal como $v_g = RT/p$. Com isto, a Eq. 11.40 torna-se

$$\left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}} = \frac{h_g - h_f}{RT^2/p}$$

que pode ser arrumada, ficando

$$\left(\frac{d \ln p}{dT}\right)_{\text{sat}} = \frac{h_g - h_f}{RT^2} \quad (11.42)$$

equação de Clausius-Clapeyron

A Eq. 11.42 é chamada equação de Clausius-Clapeyron. Uma expressão similar é aplicável ao caso da sublimação. O uso da equação de Clapeyron em qualquer uma dessas formas requer uma representação precisa da curva de pressão de saturação-temperatura relevante. Esta deve não apenas mostrar precisamente a variação pressão-temperatura, mas também permitir a determinação de valores precisos da derivada $(dp/dT)_{\text{sat}}$. A representação analítica em forma de equações é comumente utilizada. Podem ser necessárias equações diferentes para trechos diferentes das curvas pressão-temperatura. Essas equações podem envolver várias constantes. Uma forma utilizada para as curvas de pressão de vapor é a equação a quatro constantes

$$\ln p_{\text{sat}} = A + \frac{B}{T} + C \ln T + DT$$

na qual as constantes A , B , C e D são determinadas empiricamente.

O uso da equação de Clapeyron no cálculo das variações de entalpia, energia interna e entropia específicas que acompanham uma mudança de fase a T e p fixos é ilustrado no exemplo a seguir.

EXEMPLO 11.4

Aplicação da Equação de Clapeyron

Utilizando os dados da relação p - v - T para água saturada, calcule a 100°C (a) $h_g - h_f$, (b) $u_g - u_f$, (c) $s_g - s_f$. Compare o resultado com o respectivo valor obtido pela tabela de vapor.

SOLUÇÃO

Dado: o sistema consiste em uma massa unitária de água saturada a 100°C .

Pede-se: utilizando os dados de saturação, determine, a 100°C , a variação na entalpia específica, na energia interna específica e na entropia específica durante a vaporização, e compare com os respectivos valores obtidos pela tabela de vapor.

Análise: para efeito de comparação, a Tabela A-2 fornece, a 100°C , $h_g - h_f = 2257,0 \text{ kJ/kg}$, $u_g - u_f = 2087,6 \text{ kJ/kg}$ e $s_g - s_f = 6,048 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$.

(a) O valor de $h_g - h_f$ pode ser determinado a partir da equação de Clapeyron, Eq. 11.40, expressa como

$$h_g - h_f = T(v_g - v_f) \left(\frac{dp}{dT} \right)_{\text{sat}}$$

Esta equação requer um valor para a inclinação $(dp/dT)_{\text{sat}}$ da curva de temperatura–pressão de saturação à temperatura especificada.

O valor requerido para $(dp/dT)_{\text{sat}}$ a 100°C pode ser estimado graficamente como se segue. Utilizando os dados das tabelas de vapor para temperatura–pressão de saturação, pode-se construir o gráfico a seguir. Note que, no gráfico, é mostrada uma linha tangente à curva a 100°C . A inclinação dessa linha tangente é de $3570 \text{ N/m}^2 \cdot \text{K}$. Consequentemente, a 100°C

$$\left(\frac{dp}{dT} \right)_{\text{sat}} \approx 3570 \frac{\text{N}}{\text{m}^2 \cdot \text{K}}$$

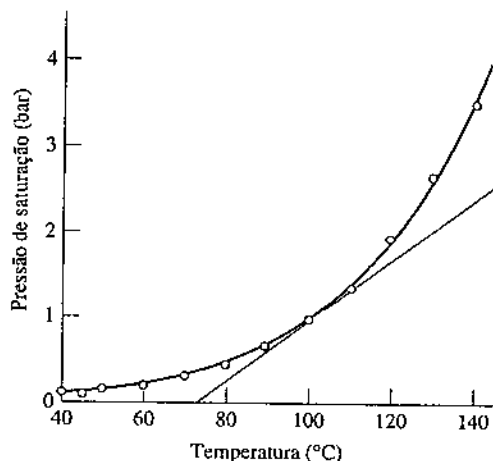


Fig. E11.4

Substituindo os dados das propriedades fornecidos na Tabela A-2 na equação para $h_g - h_f$, obtém-se

$$\begin{aligned} h_g - h_f &= (373,15 \text{ K})(1,673 - 1,0435 \times 10^{-3}) \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kg}} \right) \left(3570 \frac{\text{N}}{\text{m}^2 \cdot \text{K}} \right) \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 2227 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Este valor é cerca de 1% menor do que o valor lido nas tabelas de vapor.

① De modo alternativo, a derivada $(dp/dT)_{\text{sat}}$ pode ser estimada por meio de métodos numéricos e dados gerados por computador. Essa derivada avaliada pelo código *IT* é obtida pela sequência de comandos a seguir, em que o valor da derivada é designado por $dpdT$.

$$T = 100 // ^\circ\text{C}$$

$$dT = 0.001$$

$$T_1 = T - dT$$

$$T_2 = T + dT$$

$$p_1 = \text{Psat}(\text{"Water/Steam"}, T_1) // \text{bar}$$

$$p_2 = \text{Psat}(\text{"Water/Steam"}, T_2) // \text{bar}$$

$$dpdT = ((p_2 - p_1) / (T_2 - T_1)) * 100000$$

Naquele programa, utilizando o botão **Explore**, varie dT desde 0,001 até 0,01 em intervalos de 0,001. Em seguida, lendo o valor-limite dos dados computacionais, obtenha

$$\left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}} \approx 3616 \frac{\text{N}}{\text{m}^2 \cdot \text{K}}$$

Quando esse valor é utilizado na expressão anterior para $h_g - h_f$, o resultado é $h_g - h_f = 2256 \text{ kJ/kg}$, o qual é bastante próximo do valor obtido a partir das tabelas de vapor.

(b) Com a Eq. 11.39, tem-se

$$u_g - u_f = h_g - h_f - p_{\text{sat}}(v_g - v_f)$$

Substituindo-se o resultado obtido computacionalmente (por exemplo, o apresentado no item (a), determinado pelo código *IT*) para ($h_g = h_f$), juntamente com os dados de saturação a 100°C , obtém-se

$$\begin{aligned} u_g - u_f &= 2256 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} - \left(1,014 \times 10^5 \frac{\text{N}}{\text{m}^2}\right) \left(1,672 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}}\right) \left|\frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}}\right| \\ &= 2086,5 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}} \end{aligned}$$

o que também é bastante próximo do valor obtido a partir das tabelas de vapor.

(c) Com a Eq. 11.38 e o resultado do código *IT* do item (a) para ($h_g - h_f$), tem-se

$$s_g - s_f = \frac{h_g - h_f}{T} = \frac{2256 \text{ kJ/kg}}{373,15 \text{ K}} = 6,046 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}}$$

o que, mais uma vez, é bastante próximo do valor obtido das tabelas de vapor.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- utilizar a equação de Clapeyron juntamente com os dados de p - v - T da água saturada para calcular u_{fg} , h_{fg} e s_{fg} .
- utilizar métodos gráficos e computacionais para calcular os dados e relações entre propriedades termodinâmicas.

- 1 Também se poderia obter o termo $(dp/dT)_{\text{sat}}$ diferenciando-se uma expressão analítica da curva da pressão de vapor, conforme discutido anteriormente neste exemplo.

Tesfe-RELÂMPAGO

Utilize o resultado $(dp/dT)_{\text{sat}} = 3616 \text{ N/m}^2 \cdot \text{K}$ fornecido pelo código *IT* para extrapolar a pressão de saturação em bar, a 105°C . Resposta: 1195 bar.

11.4.2 Considerações sobre Regiões Monofásicas

O objetivo desta seção é deduzir expressões para o cálculo de Δs , Δu e Δh entre estados em regiões monofásicas. Essas expressões exigem tanto dados de p - v - T quanto dados apropriados de calor específico. Uma vez que as regiões monofásicas estão sendo aqui consideradas, quaisquer duas das propriedades — pressão, volume específico e temperatura — podem ser admitidas como propriedades independentes que fixam o estado. Duas escolhas convenientes são T , v e T , p .

PROPRIEDADES T E v CONSIDERADAS INDEPENDENTES. Com a temperatura e o volume específico como propriedades independentes que fixam o estado, a entropia específica pode ser considerada como função da forma $s = s(T, v)$. A diferencial desta função é

$$ds = \left(\frac{\partial s}{\partial T}\right)_v dT + \left(\frac{\partial s}{\partial v}\right)_T dv$$

A derivada parcial $(\partial s/\partial v)_T$ que aparece nesta expressão pode ser substituída pelo estabelecido na relação de Maxwell, Eq. 11.34, que fornece

$$ds = \left(\frac{\partial s}{\partial T}\right)_v dT + \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v dv \quad (11.43)$$

A energia interna específica também pode ser considerada uma função de T e v : $u = u(T, v)$. A diferencial desta função é

$$du = \left(\frac{\partial u}{\partial T}\right)_v dT + \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_T dv$$

Com $c_v = (\partial u/\partial T)_v$

$$du = c_v dT + \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_T dv \quad (11.44)$$

Substituindo as Eqs. 11.43 e 11.44 em $du = T ds - p dv$ e reunindo os termos, temos

$$\left[\left(\frac{\partial u}{\partial v} \right)_T + p - T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v \right] dv = \left[T \left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_v - c_v \right] dT \quad (11.45)$$

Como o volume específico e a temperatura podem variar independentemente, mantém-se o volume específico constante e varia-se a temperatura. Isto é, seja $dv = 0$ e $dT \neq 0$. Tem-se, assim, a partir da Eq. 11.45, que

$$\left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_v = \frac{c_v}{T} \quad (11.46)$$

Analogamente, admita que $dT = 0$ e $dv \neq 0$. Nesse caso, tem-se

$$\left(\frac{\partial u}{\partial v} \right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \quad (11.47)$$

As Eqs. 11.46 e 11.47 representam exemplos adicionais de relações úteis entre propriedades termodinâmicas.

► POR EXEMPLO a Eq. 11.47, que expressa a dependência da energia interna específica em relação ao volume específico à temperatura fixa, permite-nos demonstrar que a energia interna de um gás cuja equação de estado é $pv = RT$ depende apenas da temperatura, um resultado discutido pela primeira vez na Seção 3.12.2. A Eq. 11.47 requer a derivada parcial $(\partial p/\partial T)_v$. Se $p = RT/v$, essa derivada vale $(\partial p/\partial T)_v = R/v$. A substituição dessa derivada na Eq. 11.47 fornece

$$\left(\frac{\partial u}{\partial v} \right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p = T \left(\frac{R}{v} \right) - p = p - p = 0$$

Este resultado mostra que, quando $pv = RT$, a energia interna específica é independente do volume específico e depende apenas da temperatura. ◀◀

TOME NOTA...

Demonstra-se aqui que a energia interna específica de um gás cuja equação de estado é

$$pv = RT$$

depende apenas da temperatura, confirmando, portanto, o estabelecido na Seção 3.12.2.

Continuando a discussão, quando a Eq. 11.46 é substituída na Eq. 11.43, obtém-se a seguinte expressão:

$$ds = \frac{c_v}{T} dT + \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v dv \quad (11.48)$$

A substituição da Eq. 11.47 na Eq. 11.44 fornece

$$du = c_v dT + \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \right] dv \quad (11.49)$$

Observe que os lados direitos das Eqs. 11.48 e 11.49 são expressos unicamente em termos de p , v , T e c_v .

As variações de entropia e energia interna específicas ocorrentes entre dois estados são determinadas através da integração das Eqs. 11.48 e 11.49, respectivamente. Ou seja,

$$s_2 - s_1 = \int_1^2 \frac{c_v}{T} dT + \int_1^2 \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v dv \quad (11.50)$$

$$u_2 - u_1 = \int_1^2 c_v dT + \int_1^2 \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \right] dv \quad (11.51)$$

Para a integração do primeiro termo do lado direito de cada uma dessas expressões é necessária a variação de c_v com a temperatura a um volume específico fixo (isométrica). A integração do segundo termo requer o conhecimento da relação $p-v-T$ nos estados de interesse. Uma equação de estado explícita para a pressão seria particularmente conveniente para o cálculo das integrais que envolvem $(\partial p/\partial T)_v$. A precisão das variações de energia interna e entropia específicas resultantes dependeria da precisão dessa derivada. Nos casos em que os integrandos das Eqs. 11.50 e 11.51 forem muito complicados para serem integrados de modo analítico, eles podem ser calculados numericamente. Utilizando-se a integração analítica ou a numérica, deve-se prestar atenção ao caminho de integração.

► POR EXEMPLO considere o cálculo da Eq. 11.51. Com base na Fig. 11.2, se o calor específico c_v é conhecido em função da temperatura ao longo da isométrica (volume específico constante) que passa pelos estados x e y , um possível caminho de integração para a determinação da variação da energia interna específica entre os estados 1 e 2 é 1-x-y-2. A integração seria feita em três etapas. Como a temperatura é constante do estado 1 ao estado x , a primeira integral da Eq. 11.51 é nula; portanto,

$$u_x - u_1 = \int_{u_1}^{u_x} \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \right] dv$$

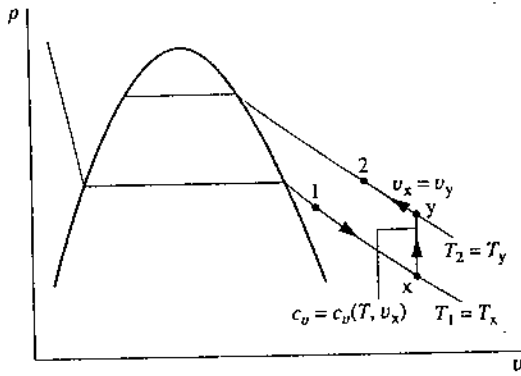


Fig. 11.2 Caminho de integração entre dois estados de vapor.

Do estado x até o estado y, o volume específico é constante e c_v é conhecido como função apenas da temperatura. Assim,

$$u_y - u_x = \int_{T_x}^{T_y} c_v dT$$

em que $T_x = T_1$ e $T_y = T_2$. Do estado y ao estado 2, a temperatura é novamente constante, e

$$u_2 - u_y = \int_{v_y=v_x}^{v_2} \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \right] dv$$

Quando essas expressões são somadas, o resultado é a variação da energia interna específica entre os estados 1 e 2.

PROPRIEDADES T E p CONSIDERADAS INDEPENDENTES. Nesta seção é apresentada uma discussão paralela àquela considerada anteriormente no sentido de possibilitar a escolha da temperatura e da pressão como propriedades independentes. Com esta escolha para as propriedades independentes, a entropia específica pode ser considerada uma função da forma $s = s(T, p)$. A diferencial desta função fica

$$ds = \left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_p dT + \left(\frac{\partial s}{\partial p} \right)_T dp$$

A derivada parcial $(\partial s / \partial p)_T$ que aparece nessa expressão pode ser substituída pela estabelecida na relação de Maxwell, Eq. 11.35, que fornece

$$ds = \left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_p dT - \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p dp \quad (11.52)$$

A entalpia específica também pode ser considerada uma função de T e p: $h = h(T, p)$. A diferencial desta função fica

$$dh = \left(\frac{\partial h}{\partial T} \right)_p dT + \left(\frac{\partial h}{\partial p} \right)_T dp$$

Com $c_p = (\partial h / \partial T)_p$,

$$dh = c_p dT + \left(\frac{\partial h}{\partial p} \right)_T dp \quad (11.53)$$

Substituindo as Eqs. 11.52 e 11.53 em $dh = T ds + v dp$ e reunindo os termos, obtém-se

$$\left[\left(\frac{\partial h}{\partial p} \right)_T + T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p - v \right] dp = \left[T \left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_p - c_p \right] dT \quad (11.54)$$

Como a pressão e a temperatura podem variar independentemente, mantém-se a pressão constante e varia-se a temperatura. Isto é, seja $dp = 0$ e $dT \neq 0$. A Eq. 11.54, neste caso, fornece

$$\left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_p = \frac{c_p}{T} \quad (11.55)$$

De modo análogo, suponha $dT = 0$ e $dp \neq 0$. Neste caso, a Eq. 11.54 fornece

$$\left(\frac{\partial h}{\partial p} \right)_T = v - T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \quad (11.56)$$

As Eqs. 11.55 e 11.56, da mesma maneira que as Eqs. 11.46 e 11.47, são relações úteis entre propriedades termodinâmicas.

A substituição da Eq. 11.55 na Eq. 11.52 resulta na seguinte equação:

$$ds = \frac{c_p}{T} dT - \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p dp \quad (11.57)$$

Substituindo a Eq. 11.56 na Eq. 11.53, tem-se

$$dh = c_p dT + \left[v - T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \right] dp \quad (11.58)$$

Observe que os lados direitos das Eqs. 11.57 e 11.58 são expressos unicamente em termos de p, v, T e c_p .

As variações de entropia e entalpia específicas ocorrente entre dois estados são obtidas através da integração das Eqs. 11.57 e 11.58, respectivamente. Assim,

$$s_2 - s_1 = \int_1^2 \frac{c_p}{T} dT - \int_1^2 \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p dp \quad (11.59)$$

$$h_2 - h_1 = \int_1^2 c_p dT + \int_1^2 \left[v - T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \right] dp \quad (11.60)$$

Para se integrar o primeiro termo do lado direito de cada uma dessas expressões, é necessária a variação de c_p com a temperatura a uma pressão fixa (isobárica). A integração do segundo termo requer o conhecimento da relação $p-v-T$ nos estados de interesse. Uma equação de estado explícita para v seria particularmente conveniente para o cálculo das integrais que envolvem $(\partial v / \partial T)_p$. A precisão das variações de entalpia e entropia específicas resultantes dependeria da precisão dessa derivada.

As variações de entalpia e energia interna específicas estão relacionadas através de $h = u + pv$ por

$$h_2 - h_1 = (u_2 - u_1) + (p_2 v_2 - p_1 v_1) \quad (11.61)$$

Assim, apenas uma das variações, Δh ou Δu , precisa ser determinada por integração. A outra pode, então, ser calculada a partir da Eq. 11.61. Saber qual das duas variações de propriedade deve ser determinada por integração depende das informações disponíveis. A variação Δh seria determinada através da Eq. 11.60 quando se conhecesse uma equação de estado explícita em v e c_p como função da temperatura a alguma pressão fixada. A variação Δu seria determinada através da Eq. 11.51 quando se conhecesse uma equação de estado explícita em p e c_v como função da temperatura em algum volume específico. Essas questões são consideradas no Exemplo 11.5.

EXEMPLO 11.5

Cálculo das Variações Δs , Δu e Δh de um Gás

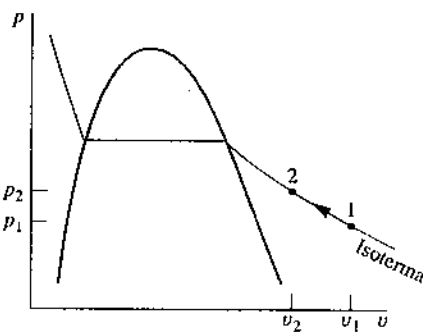
Utilizando a equação de estado de Redlich-Kwong, desenvolva expressões para a variação de entropia, de energia interna e de entalpia específicas de um gás entre dois estados em que a temperatura é a mesma, $T_1 = T_2$, e as pressões são p_1 e p_2 , respectivamente.

SOLUÇÃO

Dado: dois estados de uma massa unitária de gás considerada como sistema são fixados por p_1 e T_1 no estado 1 e por p_2 e $T_2 (= T_1)$ no estado 2.

Pede-se: determine as variações na entropia, na energia interna e na entalpia específicas entre esses dois estados.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia: A equação de estado de Redlich-Kwong representa o comportamento $p-v-T$ dos dois estados e fornece valores precisos para $(\partial p / \partial T)_v$.

Fig. E11.5

Análise: A equação de estado de Redlich-Kwong é explícita para a pressão, de modo que as Eqs. 11.50 e 11.51 são selecionadas para a determinação de $s_2 - s_1$ e $u_2 - u_1$. Como $T_1 = T_2$, é conveniente utilizar um caminho de integração isotérmico entre os dois estados. Assim, estas equações são simplificadas, fornecendo

$$s_2 - s_1 = \int_1^2 \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v dv$$

$$u_2 - u_1 = \int_1^2 \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \right] dv$$

Os limites para cada uma dessas integrais são os volumes específicos v_1 e v_2 nos dois estados considerados. Utilizando-se p_1 , p_2 e a temperatura conhecida, esses volumes específicos seriam determinados através da equação de estado de Redlich-Kwong. Como essa equação não é explícita para volume específico, recomenda-se o uso de um solucionador de equações como o *Interactive Thermodynamics*: IT ou similar.

As integrais anteriores envolvem a derivada parcial $(\partial p/\partial T)_v$, a qual pode ser determinada a partir da equação de estado de Redlich-Kwong como

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v = \frac{R}{v-b} + \frac{a}{2v(v+b)T^{3/2}}$$

Substituindo este resultado na expressão para $(s_2 - s_1)$, tem-se

$$\begin{aligned} s_2 - s_1 &= \int_{v_1}^{v_2} \left[\frac{R}{v-b} + \frac{a}{2v(v+b)T^{3/2}} \right] dv \\ &= \int_{v_1}^{v_2} \left[\frac{R}{v-b} + \frac{a}{2bT^{3/2}} \left(\frac{1}{v} - \frac{1}{v+b} \right) \right] dv \\ &= R \ln \left(\frac{v_2-b}{v_1-b} \right) + \frac{a}{2bT^{3/2}} \left[\ln \left(\frac{v_2}{v_1} \right) - \ln \left(\frac{v_2+b}{v_1+b} \right) \right] \\ &= R \ln \left(\frac{v_2-b}{v_1-b} \right) + \frac{a}{2bT^{3/2}} \ln \left[\frac{v_2(v_1+b)}{v_1(v_2+b)} \right] \end{aligned}$$

Com a equação de Redlich-Kwong, o integrando da expressão para $(u_2 - u_1)$ fica

$$\begin{aligned} \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \right] &= T \left[\frac{R}{v-b} + \frac{a}{2v(v+b)T^{3/2}} \right] - \left[\frac{RT}{v-b} - \frac{a}{v(v+b)T^{1/2}} \right] \\ &= \frac{3a}{2v(v+b)T^{1/2}} \end{aligned}$$

Consequentemente,

$$\begin{aligned} u_2 - u_1 &= \int_{v_1}^{v_2} \frac{3a}{2v(v+b)T^{1/2}} dv = \frac{3a}{2bT^{1/2}} \int_{v_1}^{v_2} \left(\frac{1}{v} - \frac{1}{v+b} \right) dv \\ &= \frac{3a}{2bT^{1/2}} \left[\ln \frac{v_2}{v_1} - \ln \left(\frac{v_2+b}{v_1+b} \right) \right] = \frac{3a}{2bT^{1/2}} \ln \left[\frac{v_2(v_1+b)}{v_1(v_2+b)} \right] \end{aligned}$$

Finalmente, a diferença $(h_2 - h_1)$ seria determinada a partir da Eq. 11.61 juntamente com os valores conhecidos de $(u_2 - u_1)$, p_1 , v_1 , p_2 e v_2 .

Habilidade Desenvolvida

Habilidade para...

- desenvolver as operações de diferenciação e integração necessárias para o cálculo de Δu e Δs , utilizando a equação de estado a duas constantes de Redlich-Kwong.

Tesfe-RELÂMPAGO

Utilizando os resultados obtidos, desenvolva expressões para as variações Δu e Δs de um gás ideal. Resposta: $\Delta u = 0$ e $\Delta s = R \ln (v_2/v_1)$.



Outras Relações Termodinâmicas

As análises até aqui apresentadas foram direcionadas principalmente para o desenvolvimento de relações termodinâmicas que permitem o cálculo de variações em u , h e s a partir de dados de propriedades experimentais. O objetivo desta seção é apresentar várias outras relações termodinâmicas que são úteis para a análise termodinâmica. Cada uma das propriedades consideradas tem uma característica em comum: ela é definida em termos da derivada parcial de alguma outra propriedade. Os calores específicos c_v e c_p são exemplos desse tipo de propriedade.

11.5.1 Expansividade Volumétrica e Compressibilidades Isotérmica e Isentrópica

Em regiões monofásicas, a pressão e a temperatura são independentes, e pode-se idealizar o volume específico como função dessas duas variáveis, $v = v(T, p)$. A diferencial de uma função desse tipo é

$$dv = \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p dT + \left(\frac{\partial v}{\partial p} \right)_T dp$$

Duas propriedades termodinâmicas relacionadas a derivadas parciais que aparecem nessa diferencial são a expansi-
 vidade volumétrica β , também chamada *coeficiente de expansão volumétrica*

expansividade
volumétrica

$$\beta = \frac{1}{v} \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \quad (11.62)$$

e a compressibilidade isotérmica κ

compressibilidade
isotérmica

$$\kappa = -\frac{1}{v} \left(\frac{\partial v}{\partial p} \right)_T \quad (11.63)$$

Por inspeção, verifica-se que a unidade de β é o inverso da temperatura e a unidade de κ é o inverso da pressão. A expansi-
 vidade volumétrica indica a variação de volume que ocorre quando a temperatura varia enquanto a pressão permanece
 constante. A compressibilidade isotérmica indica uma variação de volume que ocorre quando a pressão varia enquanto
 a temperatura permanece constante. O valor de κ é positivo para todas as substâncias em todas as fases.

A expansividade volumétrica e a compressibilidade isotérmica são propriedades termodinâmicas e, assim como o
 volume específico, são funções de T e p . Os valores para β e κ são fornecidos em manuais de dados de engenharia. A
 Tabela 11.2 fornece os valores dessas propriedades para água líquida à pressão de 1 atm em função da temperatura.
 Para uma pressão de 1 atm, a água apresenta um *estado de massa específica máxima* a 4°C. Nesse estado, o valor de β
 é zero.

TABELA 11.2

Expansividade Volumétrica β e Compressibilidade Isotérmica
 κ da Água Líquida a 1 atm em Função da Temperatura

T (°C)	Massa Específica (kg/m ³)	$\beta \times 10^6$ (K) ⁻¹	$\kappa \times 10^6$ (bar) ⁻¹
0	999,84	-68,14	50,89
10	999,70	87,90	47,81
20	998,21	206,6	45,90
30	995,65	303,1	44,77
40	992,22	385,4	44,24
50	988,04	457,8	44,18

A compressibilidade isentrópica α é uma indicação da variação de volume que ocorre quando a pressão varia enquanto
 a entropia permanece constante, ou seja,

compressibilidade
isentrópica

$$\alpha = -\frac{1}{v} \left(\frac{\partial v}{\partial p} \right)_s \quad (11.64)$$

A unidade de α é o inverso da unidade da pressão.

A compressibilidade isentrópica está relacionada à velocidade com a qual o som percorre a substância, e essas medi-
 das de velocidade podem ser utilizadas para determinar α . Na Seção 9.12.2, a velocidade do som, ou *velocidade sônica*,
 foi definida como

velocidade do
som

$$c = \sqrt{-v^2 \left(\frac{\partial p}{\partial v} \right)_s} \quad (11.36b)$$

A relação entre a compressibilidade isentrópica e a velocidade do som pode ser obtida a partir da relação entre derivadas
 parciais expressa pela Eq. 11.15. Identificando p com x , v com y e s com z , tem-se

$$\left(\frac{\partial p}{\partial v} \right)_s = \frac{1}{\left(\partial v / \partial p \right)_s}$$

Assim, as duas equações anteriores podem ser combinadas para se obter

$$c = \sqrt{v/\alpha} \quad (11.65)$$

Os detalhes são deixados como exercício.

TOME NOTA...

Com o número de Mach, a
velocidade sônica tem um
importante papel na análise
de escoamentos em bocais e
difusores. Veja a Seção 9.13.



BIOCONEXÕES A propagação das ondas elásticas, como, por exemplo, as ondas sonoras, tem importantes aplicações relacionadas ao dano em corpos vivos. Durante um impacto, como o ocorrente na colisão entre desportistas em um evento esportivo (veja a figura a seguir), são geradas ondas elásticas que causam, em alguma região do corpo, um movimento em relação ao restante do corpo. As ondas podem se propagar com velocidades supersônicas, transônicas ou subsônicas, dependendo da natureza do impacto e o trauma resultante pode causar sérias consequências. As ondas podem ser observadas em uma pequena área, onde podem causar danos localizados, ou podem se refletir até a periferia dos órgãos e causar um dano de maior escala.



Um exemplo de concentração de ondas ocorre nos danos relacionados à cabeça. Um impacto no crânio faz com que as ondas de flexão e de compressão se movam ao longo de uma superfície curva e cheguem simultaneamente à lateral da cabeça. As ondas também se propagam através do tecido mais macio do cérebro. Consequentemente, contusões, fraturas do crânio e outros danos podem aparecer em locais distantes da região original do impacto.

O principal para a compreensão do dano traumático é o conhecimento da velocidade do som e de outras características dos órgãos e dos tecidos. Nos humanos a velocidade do som varia ao longo de uma larga faixa, desde aproximadamente 30 a 45 m/s, nos tecidos esponjosos do pulmão, até 1600 m/s nos músculos e 3500 m/s nos ossos. Como a velocidade do som nos pulmões é relativamente baixa, os impactos provocados, por exemplo, durante a colisão de veículos, mesmo com a abertura do air-bag, podem desenvolver ondas que se propagam no regime supersônico. Os profissionais médicos que atuam nos setores de atendimento de traumas são treinados para investigar os danos produzidos nos pulmões.

O estudo do fenômeno de propagação das ondas no corpo representa uma importante área no campo da *biomecânica*.

11.5.2 Relações que Envolvem Calores Específicos

Nesta seção são deduzidas as relações gerais para a diferença entre calores específicos ($c_p - c_v$) e a razão entre calores específicos c_p/c_v .

CÁLCULO DE ($c_p - c_v$). Uma expressão para a diferença entre c_p e c_v pode ser deduzida igualando-se as duas diferenciais para entropia dadas pelas Eqs. 11.48 e 11.57 e arrumando-se o resultado para obter

$$(c_p - c_v) dT = T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v dv + T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p dp$$

Considerando-se a equação de estado $p = p(T, v)$, a diferencial dp pode ser expressa como

$$dp = \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v dT + \left(\frac{\partial p}{\partial v} \right)_T dv$$

Eliminando dp entre as duas últimas equações e reunindo termos, temos

$$\left[(c_p - c_v) - T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v \right] dT = T \left[\left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \left(\frac{\partial p}{\partial v} \right)_T + \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v \right] dv$$

Como a temperatura e o volume específico podem variar independentemente, os coeficientes das diferenciais nesta expressão devem ser iguais a zero. Assim,

$$c_p - c_v = T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v \quad (11.66)$$

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v = - \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \left(\frac{\partial p}{\partial v} \right)_T \quad (11.67)$$

A substituição da Eq. 11.67 na Eq. 11.66 fornece

$$c_p - c_v = -T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p^2 \left(\frac{\partial p}{\partial v} \right)_T \quad (11.68)$$

Esta equação permite calcular c_p a partir de valores observados para c_v , a partir apenas dos dados da relação $p-v-T$, ou, que c_p seja calculado com base nos valores observados de c_v .

► POR EXEMPLO: para o caso especial de um gás ideal, a Eq. 11.68 reduz-se à Eq. 3.44; $c_p(T) = c_v(T) + R$, como se pode rapidamente mostrar. ◀

O lado direito da Eq. 11.68 pode ser expresso em termos da expansividade volumétrica β e da compressibilidade isotérmica κ . Substituindo-se as Eqs. 11.62 e 11.63, obtém-se

$$c_p - c_v = v \frac{T\beta^2}{\kappa} \quad (11.69)$$

No desenvolvimento deste resultado foi utilizada a relação entre derivadas parciais expressa pela Eq. 11.15.

Diversas conclusões importantes sobre os calores específicos c_p e c_v podem ser inferidas com base na Eq. 11.69.

► POR EXEMPLO como o fator β^2 não pode ser negativo e κ é positivo para todas as substâncias em todas as fases, o valor de c_p é sempre maior ou igual ao valor de c_v . Os calores específicos são iguais quando $\beta = 0$, como ocorre no caso de água a 1 atm e 4°C, em que esta se encontra em seu estado de massa específica máxima. Os dois calores específicos também se tornam iguais na medida em que a temperatura se aproxima do zero absoluto. Para alguns líquidos e sólidos em determinados estados, c_p e c_v diferem apenas ligeiramente. Por esta razão, as tabelas geralmente fornecem o calor específico de um líquido ou de um sólido sem especificar se é o valor de c_p ou c_v . Os dados informados são normalmente valores de c_p , já que estes são mais facilmente determinados para líquidos e sólidos. ◀ ◀

CÁLCULO DE c_p/c_v . A seguir, são obtidas expressões para a razão entre calores específicos, k . Empregando a Eq. 11.16, as Eqs. 11.46 e 11.55 podem ser reescritas, respectivamente, como

$$\frac{c_v}{T} = \left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_v = \frac{-1}{(\partial v/\partial s)_T (\partial T/\partial v)_s}$$

$$\frac{c_p}{T} = \left(\frac{\partial s}{\partial T} \right)_p = \frac{-1}{(\partial p/\partial s)_T (\partial T/\partial p)_s}$$

A razão entre estas duas equações fornece

$$\frac{c_p}{c_v} = \frac{(\partial v/\partial s)_T (\partial T/\partial v)_s}{(\partial p/\partial s)_T (\partial T/\partial p)_s} \quad (11.70)$$

Como $(\partial s/\partial p)_T = 1/(\partial p/\partial s)_T$ e $(\partial p/\partial T)_s = 1/(\partial T/\partial p)_s$, a Eq. 11.70 pode ser expressa como

$$\frac{c_p}{c_v} = \left[\left(\frac{\partial v}{\partial s} \right)_T \left(\frac{\partial s}{\partial p} \right)_T \right] \left[\left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_s \left(\frac{\partial T}{\partial v} \right)_s \right] \quad (11.71)$$

Finalmente, a regra da cadeia do cálculo permite escrever $(\partial v/\partial p)_T = (\partial v/\partial s)_T (\partial s/\partial p)_T$ e $(\partial p/\partial v)_s = (\partial p/\partial T)_s (\partial T/\partial v)_s$. Portanto, a Eq. 11.71 fica

$$k = \frac{c_p}{c_v} = \left(\frac{\partial v}{\partial p} \right)_T \left(\frac{\partial p}{\partial v} \right)_s \quad (11.72)$$

Este resultado pode ser expresso, de modo alternativo, em termos das compressibilidades isotérmica e isentrópica, como

$$k = \frac{\kappa}{\alpha} \quad (11.73)$$

Resolvendo a Eq. 11.72 para $(\partial p/\partial v)_s$ e substituindo a expressão resultante na Eq. 9.36b, tem-se a seguinte relação envolvendo a velocidade do som c e a razão entre volumes específicos k :

$$c = \sqrt{-kv^2(\partial p/\partial v)_T} \quad (11.74)$$

A Eq. 11.74 pode ser utilizada para se determinar c conhecendo-se a razão entre calores específicos e os dados de p - v - T , ou para o cálculo de k conhecendo-se c e $(\partial p/\partial v)_T$.

► POR EXEMPLO no caso especial de um gás ideal, a Eq. 11.74 reduz-se a apresentada na Eq. 9.37 (Seção 9.12.2):

$$c = \sqrt{kRT} \quad (\text{gás ideal}) \quad (9.37)$$

conforme se pode rapidamente verificar. ◀ ◀

No exemplo a seguir ilustra-se a utilização das relações apresentadas anteriormente envolvendo calores específicos.

EXEMPLO 11.6**Utilização das Relações que Envolvem Calores Específicos**

Para água líquida a 1 atm e 20°C, estime (a) o erro percentual resultante para c_v , se fosse considerado que $c_p = c_v$, e (b) a velocidade do som, em m/s.

SOLUÇÃO

Dado: o sistema consiste em uma quantidade fixa de água líquida a 1 atm e 20°C.

Pede-se: estime o erro percentual resultante para c_v , caso c_v fosse aproximado por c_p , e a velocidade do som em m/s.

Análise:

(a) A Eq. 11.69 fornece a diferença entre c_p e c_v . A Tabela 11.2 fornece os valores necessários para a expansividade volumétrica β , a compressibilidade isotérmica κ e o volume específico. Assim

$$\begin{aligned} c_p - c_v &= v \frac{T\beta^2}{\kappa} \\ &= \left(\frac{1}{998,21 \text{ kg/m}^3} \right) (293 \text{ K}) \left(\frac{206,6 \times 10^{-6}}{\text{K}} \right)^2 \left(\frac{\text{bar}}{45,90 \times 10^{-6}} \right) \\ &= \left(272,96 \times 10^{-6} \frac{\text{bar} \cdot \text{m}^3}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right) \left| \frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right| \left| \frac{1 \text{ kJ}}{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}} \right| \\ &= 0,027 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \end{aligned}$$

1 Realizando-se uma interpolação na Tabela A-19 para a temperatura de 20°C, obtém-se $c_p = 4,188 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Assim, o valor de c_v é

$$c_v = 4,188 - 0,027 = 4,161 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$$

Utilizando-se esses valores, o erro percentual cometido na aproximação de c_v por c_p é

$$2 \left(\frac{c_p - c_v}{c_v} \right) (100) = \left(\frac{0,027}{4,161} \right) (100) = 0,6\%$$

(b) A velocidade do som neste estado pode ser determinada com base na Eq. 11.65. O valor necessário para a compressibilidade isentrópica α pode ser calculado em termos da razão entre calores específicos k e da compressibilidade isotérmica κ . Com a Eq. 11.73, $\alpha = \kappa/k$. Substituindo este resultado na Eq. 11.65, temos a seguinte expressão para a velocidade do som:

$$c = \sqrt{\frac{kv}{\kappa}}$$

Os valores de v e κ requeridos nesta expressão são os mesmos utilizados no item (a). Além disso, com os valores de c_p e c_v do item (a), a razão entre calores específicos é $k = 1,006$. Consequentemente,

$$3 \quad c = \sqrt{\frac{(1,006)(10^6 \text{ bar})}{(998,21 \text{ kg/m}^3)(45,90)} \left| \frac{10^5 \text{ N/m}^2}{1 \text{ bar}} \right| \left| \frac{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2}{1 \text{ N}} \right|} = 1482 \text{ m/s}$$

1 De modo condizente com a discussão apresentada na Seção 3.10.1, admite-se que c_p a 1 atm e 20°C tenha o valor do líquido saturado a 20°C.

2 O resultado do item (a) mostra que, para água líquida no estado em questão, os valores de c_p e c_v são aproximadamente iguais.

3 Para efeito de comparação, a velocidade do som no ar a 1 atm e 20°C, é de aproximadamente 343 m/s, o que se pode verificar por meio da Eq. 9.37.

Teste-RELÂMPAGO

Um submarino se move a uma velocidade de 20 nós (1 nó = 1,852 km/h). Utilizando a velocidade sônica calculada no item (b), estime o número de Mach dessa embarcação em relação à água. Resposta: 0,0069.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar as relações entre calores específicos à água líquida.
- calcular a velocidade do som na água líquida.

11.5.3 O Coeficiente de Joule-Thomson

coeficiente de Joule-Thomson

O valor do calor específico c_p pode ser determinado a partir de dados de p - v - T e do coeficiente de Joule-Thomson. O coeficiente de Joule-Thomson μ_J é definido como

$$\mu_J = \left(\frac{\partial T}{\partial p} \right)_h \quad (11.75)$$

Assim como outros coeficientes representados por diferenciais parciais nesta seção, o coeficiente de Joule-Thomson é definido somente em termos de propriedades termodinâmicas e, portanto, este coeficiente é uma propriedade. As unidades de μ_J são aquelas de temperatura dividida por pressão.

Uma relação entre o calor específico c_p e o coeficiente de Joule-Thomson μ_J pode ser estabelecida utilizando-se a Eq. 11.16 para escrever

$$\left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_h \left(\frac{\partial p}{\partial h}\right)_T \left(\frac{\partial h}{\partial T}\right)_p = -1$$

O primeiro fator nesta expressão é o coeficiente de Joule-Thomson e o terceiro é o calor específico c_p . Assim

$$c_p = \frac{-1}{\mu_J (\partial p / \partial h)_T}$$

Com $(\partial h / \partial p)_T = 1 / (\partial p / \partial h)_T$ da Eq. 11.15, essa expressão pode ser escrita como

$$c_p = -\frac{1}{\mu_J} \left(\frac{\partial h}{\partial p}\right)_T \tag{11.76}$$

A derivada parcial $(\partial h / \partial p)_T$, chamada *coeficiente de temperatura constante*, pode ser eliminada da Eq. 11.76 utilizando-se a Eq. 11.56. Assim, é obtida a seguinte expressão:

$$c_p = \frac{1}{\mu_J} \left[T \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p - v \right] \tag{11.77}$$

A Eq. 11.77 permite a determinação do valor de c_p em um estado utilizando dados de $p-v-T$ e o valor do coeficiente de Joule-Thomson naquele estado. Discute-se, em seguida, a determinação experimental do coeficiente de Joule-Thomson.

AValiação Experimental. O coeficiente de Joule-Thomson pode ser obtido experimentalmente por meio de um dispositivo similar ao esquema mostrado na Fig. 11.3. Considere inicialmente a Fig. 11.3a, que mostra um tampão poroso através do qual um gás (ou líquido) pode passar. Durante a operação em regime estacionário, o gás entra no dispositivo a uma temperatura T_1 e pressão p_1 especificadas, e se expande através do tampão até uma pressão mais baixa p_2 , a qual é controlada por uma válvula na saída. A temperatura T_2 na saída é medida. O dispositivo é projetado de maneira que o gás sofre um processo de *estrangulamento* (Seção 4.10) na medida em que se expande de 1 para 2. Consequentemente, o estado na saída fixado por p_2 e T_2 tem o mesmo valor de entalpia específica na entrada, $h_2 = h_1$. Por meio da diminuição progressiva da pressão na saída, passa-se por uma sequência finita desses estados na saída, conforme indica a Fig. 11.3b. Pode-se, assim, desenhar uma curva com o conjunto de pontos que representa esses dados. Essa curva é chamada de curva isentálpica (entalpia constante). Uma curva isentálpica mostra o lugar geométrico de todos os pontos que representam estados de equilíbrio com a mesma entalpia específica.

A inclinação de uma curva isentálpica em qualquer estado é o coeficiente de Joule-Thomson naquele estado. A inclinação pode ser de valor positivo, negativo ou zero. Os estados nos quais o coeficiente tem valor nulo são chamados estados de inversão. Note que nem todas as linhas de h constante têm um estado de inversão. A curva superior na Fig. 11.3b, por exemplo, tem sempre uma inclinação negativa. O estrangulamento de um gás a partir de um estado inicial localizado nessa curva resultaria em um aumento de temperatura. Entretanto, para curvas isentálpicas que apresentam um estado de inversão, a temperatura na saída do dispositivo pode ser superior, igual ou inferior à temperatura inicial,

estados de inversão

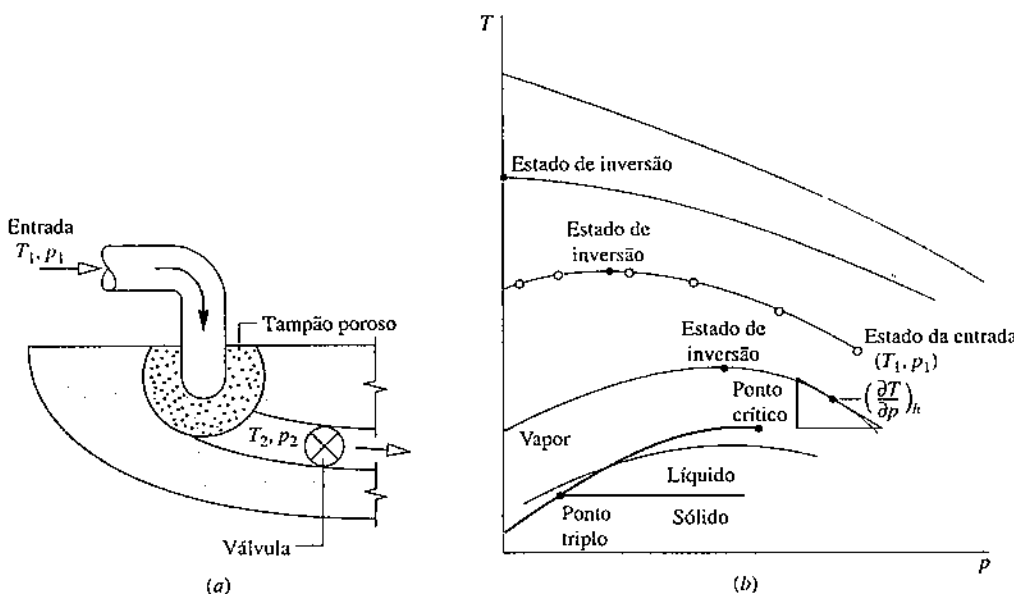


Fig. 11.3 Expansão Joule-Thomson. (a) Dispositivo. (b) Isoentálpicas em um diagrama $T-p$.

dependendo da pressão especificada na saída. Para estados à direita de um estado de inversão, o valor do coeficiente de Joule-Thomson seria negativo. Para esses estados, a temperatura aumentaria na medida em que a pressão na saída do dispositivo fosse reduzida. Para estados à esquerda de um estado de inversão, o valor do coeficiente de Joule-Thomson seria positivo. Para esses estados, a temperatura diminuiria na medida em que a pressão na saída do dispositivo fosse reduzida. Esta característica pode ser utilizada como vantagem em sistemas projetados para *liquefazer gases*.

Novos horizontes

Pequenas Instalações de Energia

Uma inovação nos sistemas de potência que está passando do conceito para a realidade promete ajudar a manter redes de computadores, iluminação de salas de operação em hospitais e garantir o sucesso dos shoppings centers. Denominadas *sistemas distribuídos de geração*, as usinas de energia compactas fornecem eletricidade para pequenas cargas ou são ligadas entre si para fornecer energia a grandes aplicações. Com a geração distribuída, os consumidores esperam evitar oscilações imprevisíveis de preço e blecautes.

A geração distribuída inclui uma ampla faixa de tecnologias, as quais fornecem níveis relativamente baixos de energia nas cidades, próxima dos usuários, incluindo, porém não se limitando a motores de combustão interna, microturbinas, células combustíveis e sistemas fotovoltaicos.

Embora o custo por quillowatt-hora possa ser maior com a geração distribuída, alguns consumidores preferem pagar mais para ter o controle sobre sua própria fonte de energia elétrica. As redes de computadores e os hospitais necessitam de uma alta confiabilidade, uma vez que mesmo pequenas interrupções no fornecimento de energia podem ser desastrosas. As redes de negócios, como os shoppings centers, também não querem pagar o preço das interrupções nos serviços de energia. Com a geração distribuída, a confiabilidade necessária é oferecida por unidades modulares que podem ser combinadas com os sistemas de gerenciamento e armazenamento de energia de modo a assegurar que uma energia de qualidade fique disponível quando necessário.

11.6 Construção das Tabelas de Propriedades Termodinâmicas

O objetivo desta seção é utilizar as relações termodinâmicas apresentadas até aqui para descrever como as tabelas de propriedades termodinâmicas podem ser construídas. As características das tabelas em consideração estão incorporadas às tabelas para água e para os refrigerantes apresentadas no Apêndice. Os métodos introduzidos nesta seção são estendidos no Cap. 13 para a análise de sistemas reativos, como as turbinas a gás e os sistemas de potência a vapor que envolvem combustão. Os métodos discutidos nesta seção também fornecem a base para a recuperação de dados de propriedades termodinâmicas por computador.

Dois procedimentos distintos para a construção de tabelas de propriedades são considerados:

- ▶ A discussão da Seção 11.6.1 emprega os métodos apresentados na Seção 11.4 para se definirem entalpia específica, energia interna específica e entropia específica a estados de substâncias puras compressíveis simples utilizando dados da relação $p-v-T$, juntamente com uma quantidade limitada de dados de calor específico. A principal operação matemática desse enfoque é a *integração*.
- ▶ O procedimento da Seção 11.6.2 utiliza o conceito de função termodinâmica fundamental apresentado na Seção 11.3.3. Uma vez estabelecida a função, a principal operação matemática necessária para se determinar todas as demais propriedades é a *diferenciação*.

11.6.1 Desenvolvimento de Tabelas por Integração Utilizando Dados da Relação $p-v-T$ e do Calor Específico

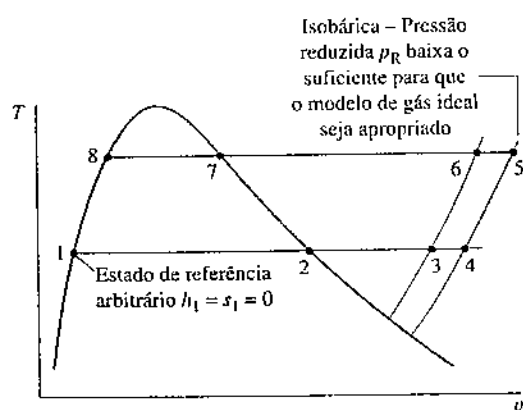


Fig. 11.4 Diagrama $T-v$ utilizado para se discutir como h e s podem ser atribuídos aos estados de líquido e vapor.

Em princípio, todas as propriedades de interesse no momento podem ser determinadas pelas expressões

$$c_p = c_{p0}(T) \quad (11.78)$$

$$p = p(v, T), \quad v = v(p, T)$$

Nas Eqs. 11.78, $c_{p0}(T)$ é o calor específico c_p da substância em consideração extrapolado até a pressão zero. Esta função poderia ser determinada a partir de dados obtidos de um calorímetro ou de dados de espectroscopia, utilizando equações fornecidas pela mecânica estatística. As expressões de calor específico para diversos gases são fornecidas nas Tabelas A-21. As expressões $p(v, T)$ e $v(p, T)$ representam funções que descrevem as curvas de saturação temperatura-pressão, bem como as relações $p-v-T$ para regiões monofásicas. Essas funções podem ser de caráter tabular, gráfico ou analítico. Porém, quaisquer que sejam suas formas, as funções devem não apenas representar os dados de $p-v-T$ precisamente, mas também fornecer valores precisos para derivadas como $(\partial v/\partial T)_p$ e $(dp/dT)_{sat}$.

A Fig. 11.4 mostra oito estados de uma substância. Considere agora a forma pela qual podem ser atribuídos valores para entalpia específica e entropia específica a es-

ses estados. Os mesmos procedimentos podem ser utilizados para se atribuir valores de propriedades em outros estados de interesse. Note que, quando a entalpia h for atribuída a um estado, a energia interna específica naquele estado poderá ser obtida da relação $u = h - pv$.

- Seja o estado representado por 1 na Fig. 11.4 escolhido como o estado de referência para entalpia e entropia. Qualquer valor pode ser atribuído a h e s nesse estado, mas o usual seria um valor nulo. Deve-se observar que a utilização de um estado de referência arbitrário e valores de referência arbitrários para entalpia específica e entropia específica é suficiente apenas para cálculos que envolvam diferenças entre valores de propriedades entre estados de mesma composição, quando então esses estados de referência se cancelam.
- Uma vez atribuído um valor à entalpia no estado 1, pode-se determinar a entalpia no estado de vapor saturado, estado 2, a partir da equação de Clapeyron, Eq. 11.40

$$h_2 - h_1 = T_1(v_2 - v_1)\left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}}$$

em que a derivada $(dp/dT)_{\text{sat}}$ e os volumes específicos v_1 e v_2 são obtidos de representações apropriadas dos dados de p - v - T para a substância em consideração. A entropia específica no estado 2 é encontrada a partir da Eq. 11.38 na forma

$$s_2 - s_1 = \frac{h_2 - h_1}{T_1}$$

- Procedendo-se à temperatura constante do estado 2 para o estado 3, a entropia e a entalpia são obtidas por meio das Eqs. 11.59 e 11.60, respectivamente. Como a temperatura é fixa, essas equações podem ser simplificadas para

$$s_3 - s_2 = - \int_{p_2}^{p_3} \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p dp \quad \text{e} \quad h_3 - h_2 = \int_{p_2}^{p_3} \left[v - T \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dp$$

Com o mesmo procedimento, s_4 e h_4 podem ser determinados.

- A isobárica (linha de pressão constante) que passa pelo estado 4 é admitida como estando a uma pressão suficientemente baixa de modo que o modelo de gás ideal seja apropriado. Consequentemente, para se calcular s e h em estados tais como o representado pelo ponto 5 nesta isobárica, a única informação necessária seria $c_{p0}(T)$ e as temperaturas nesses estados. Assim, uma vez que a pressão é fixada, as Eqs. 11.59 e 11.60 fornecem, respectivamente

$$s_5 - s_4 = \int_{T_4}^{T_5} c_{p0} \frac{dT}{T} \quad \text{e} \quad h_5 - h_4 = \int_{T_4}^{T_5} c_{p0} dT$$

- Os valores de entalpia e entropia específicas nos estados 6 e 7 são obtidos a partir dos valores no estado 5 através do mesmo procedimento utilizado para atribuição de valores nos estados 3 e 4 a partir dos valores no estado 2. Finalmente, s_8 e h_8 são obtidos a partir dos valores no estado 7 por meio da equação de Clapeyron.

11.6.2 Desenvolvimento de Tabelas Através da Diferenciação de uma Função Termodinâmica Fundamental

As tabelas de propriedades também podem ser desenvolvidas a partir de uma função termodinâmica fundamental. Para isto, é conveniente selecionar as variáveis independentes da função fundamental entre pressão, volume específico (massa específica) e temperatura. Percebe-se, assim, o indicativo do uso da função de Helmholtz $\psi(T, v)$ ou da função de Gibbs $g(T, p)$. As propriedades da água, listadas nas Tabelas A-2 a A-6, foram calculadas a partir da função de Helmholtz. As funções termodinâmicas fundamentais também foram empregadas com sucesso no cálculo das propriedades de outras substâncias relacionadas nas tabelas dos Apêndices.

O desenvolvimento de uma função termodinâmica fundamental requer manipulações matemáticas e cálculos numéricos consideráveis. Antes do advento dos computadores de alta velocidade, o cálculo de propriedades através deste método não era factível e o tratamento descrito na Seção 11.6.1 era o único utilizado. O procedimento da função fundamental envolve três etapas:

1. A primeira etapa é a seleção de uma forma funcional em termos do par apropriado de propriedades independentes e de um conjunto de coeficientes ajustáveis, que podem chegar a 50 ou mais. A forma funcional é definida com base em considerações tanto teóricas quanto práticas.
2. Em seguida, os coeficientes na função fundamental são determinados sob a obrigação de que um conjunto de valores de propriedades cuidadosamente selecionadas e/ou de condições observadas seja satisfeito do ponto de vista de mínimos quadrados. Esta condição geralmente envolve o uso de dados de propriedades que exigem que a forma funcional considerada seja diferenciada uma ou mais vezes, como dados de p - v - T e de calor específico.
3. Quando todos os coeficientes já tiverem sido calculados, a precisão da função é cuidadosamente testada através de sua utilização no cálculo das propriedades para as quais são conhecidos alguns valores aceitos. Esses valores podem incluir propriedades que requerem a diferenciação da função fundamental duas ou mais vezes. Por exemplo, a velocidade do som e os dados de Joule-Thomson podem ser utilizados.

Este procedimento para o desenvolvimento de uma função fundamental não é rotineiro e só pode ser realizado com um computador. Entretanto, uma vez estabelecida uma função fundamental adequada, é possível conseguir uma consistência e uma precisão extrema entre as propriedades termodinâmicas.

A forma da função de Helmholtz utilizada na construção das tabelas de vapor das quais as Tabelas A-2 a A-6 foram extraídas é

$$\psi(\rho, T) = \psi_0(T) + RT[\ln \rho + \rho Q(\rho, \tau)] \quad (11.79)$$

na qual ψ_0 e Q são expressos como as somas listadas na Tabela 11.3. As variáveis independentes são massa específica e temperatura. A variável τ é determinada por $1000/T$. Os valores para pressão, energia interna específica e entropia específica podem ser determinados através da diferenciação da Eq. 11.79. Os valores da entalpia específica e da função de Gibbs são obtidos das relações $h = u + pv$ e $g = \psi + pv$, respectivamente. O calor específico c_p é calculado através de uma outra diferenciação, $c_p = (\partial u / \partial T)_v$. Com operações similares, é possível calcular outras propriedades. Os valores das propriedades da água calculados a partir da Eq. 11.79 estão em excelente concordância com os dados experimentais para uma ampla gama de condições.

TABELA 11.3

Equação Fundamental Utilizada na Elaboração das Tabelas de Vapor^{a,b}

$$\psi = \psi_0(T) + RT[\ln \rho + \rho Q(\rho, \tau)] \quad (1)$$

em que

$$\psi_0 = \sum_{i=1}^6 C_i \tau^{i-1} + C_7 \ln T + C_8 \ln T/\tau \quad (2)$$

e

$$Q = (\tau - \tau_c) \sum_{j=1}^7 (\tau - \tau_{oj})^{j-1} \left[\sum_{i=1}^8 A_{ij} (\rho - \rho_{oj})^{i-1} + e^{-E\rho} \sum_{i=9}^{10} A_{ij} \rho^{i-9} \right] \quad (3)$$

Em (1), (2) e (3), T representa a temperatura na escala Kelvin, τ é calculado como $1000/T$, ρ é a massa específica em g/cm^3 , $R = 4,6151 \text{ bar} \cdot \text{cm}^3/\text{g} \cdot \text{K}$ ou $0,46151 \text{ J}/\text{g} \cdot \text{K}$, $\tau_c = 1000/T_c = 1,544912$, $E = 4,8$ e

$$\begin{aligned} \tau_{oj} &= \tau_c (j=1) & \rho_{oj} &= 0,634 (j=1) \\ &= 2,5 (j > 1) & &= 1,0 (j > 1) \end{aligned}$$

Os coeficientes para ψ_0 em J/g são dados como se segue:

$$\begin{array}{lll} C_1 = 1857,065 & C_4 = 36,6649 & C_7 = 46,0 \\ C_2 = 3229,12 & C_5 = -20,5516 & C_8 = -1011,249 \\ C_3 = -419,465 & C_6 = 4,85233 & \end{array}$$

Os valores para os coeficientes A_{ij} são listados na fonte original.^a

^aJ. H. Keenan, F. G. Keyes, P. G. Hill e J. G. Moore, *Steam Tables*, Wiley, Nova York, 1969.

^bVeja também L. Haar, J. S. Gallagher e G. S. Kell, *NBS/NRC Steam Tables*, Hemisphere, Washington, D.C., 1984.

As propriedades da água são determinadas nessa referência por meio de uma forma funcional para a função de Helmholtz diferente daquela dada pelas Eqs. (1) a (3).



ENERGIA E MEIO AMBIENTE Devido à retirada do mercado dos refrigerantes CFC que contêm cloro, tendo em vista o aquecimento global e a destruição da camada de ozônio, novas substâncias e misturas sem cloro têm sido desenvolvidas nos últimos anos como possíveis alternativas (veja a Seção 10.3). Este fato tem conduzido a grandes esforços de pesquisas de modo a se conseguirem dados de propriedades termodinâmicas necessárias para análise e projeto.

O Instituto Nacional de Padrões e Tecnologia dos Estados Unidos (National Institute of Standards and Technology — NIST) tem desenvolvido esforços governamentais para fornecer dados precisos. Especificamente, têm sido desenvolvidos dados no sentido de se obter alta precisão para as equações de estado que envolvem as variáveis p - v - T , com as quais as funções fundamentais podem ser obtidas. As equações são cuidadosamente validadas por meio de dados para velocidade do som, coeficiente de Joule-Thomson, relações pressão de saturação-temperatura e calores específicos. Esses dados foram utilizados no cálculo dos valores das propriedades das Tabelas A-7 a A-18 apresentadas no Apêndice. O NIST tem desenvolvido uma base de dados de computador (REFPROP) que representa o padrão corrente para as propriedades dos refrigerantes e das misturas de refrigerantes.

O Exemplo 11.7 ilustra a utilização de uma função fundamental para determinação das propriedades termodinâmicas pelo uso de um computador e para o desenvolvimento de tabelas.

EXEMPLO 11.7

Determinação de Propriedades por Meio de uma Função Fundamental

A expressão a seguir da função de Helmholtz foi utilizada para determinar as propriedades da água:

$$\psi(\rho, T) = \psi_0(T) + RT[\ln \rho + \rho Q(\rho, \tau)]$$

em que ρ representa a massa específica e τ é calculado como $1000/T$. As funções ψ_0 e Q representam somatórios que envolvem as variáveis independentes indicadas e um certo número de constantes ajustáveis (veja a Tabela 11.3). Obtenha expressões para (a) pressão, (b) entropia específica e (c) energia interna específica resultantes dessa função termodinâmica fundamental.

SOLUÇÃO

Dado: uma expressão para a função de Helmholtz ψ é fornecida.

Pede-se: determine as expressões para pressão, entropia específica e energia interna específica resultantes dessa função termodinâmica fundamental.

Análise: as expressões desenvolvidas a seguir para p , s e u necessitam somente das funções $\psi_0(T)$ e $Q(\rho, \tau)$. Uma vez determinadas essas funções, p , s e u podem ser determinadas individualmente em função da massa específica e da temperatura por meio de operações matemáticas elementares.

(a) Quando expressa em termos da massa específica, em vez do volume específico, a Eq. 11.28 fica

$$p = \rho^2 \left(\frac{\partial \psi}{\partial \rho} \right)_\tau$$

como pode facilmente ser verificado. Quando T é mantida constante, τ também é constante. Consequentemente, pela diferenciação da função em questão obtém-se a seguinte expressão:

$$\left(\frac{\partial \psi}{\partial \rho} \right)_\tau = RT \left[\frac{1}{\rho} + Q(\rho, \tau) + \rho \left(\frac{\partial Q}{\partial \rho} \right)_\tau \right]$$

Combinando-se essas equações, obtém-se uma expressão para a pressão, qual seja

$$p = \rho RT \left[1 + \rho Q + \rho^2 \left(\frac{\partial Q}{\partial \rho} \right)_\tau \right] \quad (a)$$

(b) Pela Eq. 11.29, tem-se

$$s = - \left(\frac{\partial \psi}{\partial T} \right)_\rho$$

A diferenciação da expressão de ψ fornece

$$\begin{aligned} \left(\frac{\partial \psi}{\partial T} \right)_\rho &= \frac{d\psi_0}{dT} + \left[R(\ln \rho + \rho Q) + RT\rho \left(\frac{\partial Q}{\partial \tau} \right)_\rho \frac{d\tau}{dT} \right] \\ &= \frac{d\psi_0}{dT} + \left[R(\ln \rho + \rho Q) + RT\rho \left(\frac{\partial Q}{\partial \tau} \right)_\rho \left(-\frac{1000}{T^2} \right) \right] \\ &= \frac{d\psi_0}{dT} + R \left[\ln \rho + \rho Q - \rho\tau \left(\frac{\partial Q}{\partial \tau} \right)_\rho \right] \end{aligned}$$

Combinando os resultados, obtém-se

$$s = - \frac{d\psi_0}{dT} - R \left[\ln \rho + \rho Q - \rho\tau \left(\frac{\partial Q}{\partial \tau} \right)_\rho \right] \quad (b)$$

(c) Por definição, $\psi = u - Ts$. Assim, $u = \psi + Ts$. A substituição da expressão dada para ψ juntamente com a expressão de s obtida no item (b) resulta em

$$\begin{aligned} u &= [\psi_0 + RT(\ln \rho + \rho Q)] + T \left\{ - \frac{d\psi_0}{dT} - R \left[\ln \rho + \rho Q - \rho\tau \left(\frac{\partial Q}{\partial \tau} \right)_\rho \right] \right\} \\ &= \psi_0 - T \frac{d\psi_0}{dT} + RT\rho\tau \left(\frac{\partial Q}{\partial \tau} \right)_\rho \end{aligned}$$

Essa expressão pode ser escrita de forma mais compacta ao percebermos que

$$T \frac{d\psi_0}{dT} = T \frac{d\psi_0}{d\tau} \frac{d\tau}{dT} = T \frac{d\psi_0}{d\tau} \left(-\frac{1000}{T^2} \right) = -\tau \frac{d\psi_0}{d\tau}$$

Assim,

$$\psi_0 - T \frac{d\psi_0}{dT} = \psi_0 + \tau \frac{d\psi_0}{d\tau} = \frac{d(\psi_0\tau)}{d\tau}$$

Finalmente, a expressão para u torna-se

$$u = \frac{d(\psi_0\tau)}{d\tau} + RT\rho\tau \left(\frac{\partial Q}{\partial \tau} \right)_\rho \quad (c)$$

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando os resultados obtidos, como se pode desenvolver uma expressão para h ? Resposta: $h = u + p/\rho$. Substitua a Eq. (c) para u e a Eq. (a) para p e reúna os termos.

Habilidade Desenvolvida

Habilidade para...

deduzir expressões para pressão, entropia específica e energia interna específica, com base em uma função termodinâmica fundamental.

11.7 Diagramas Generalizados de Entalpia e Entropia

TOME NOTA...

Os diagramas generalizados de compressibilidade são fornecidos nas Figs. A-1, A-2 e A-3 do Apêndice. Veja o Exemplo 3.7 referente a uma aplicação.

A Seção 3.11 apresentou os diagramas generalizados que fornecem o fator de compressibilidade Z em termos das propriedades reduzidas p_R , T_R e v'_R . Com esses diagramas, podem-se obter rapidamente estimativas de dados de p - v - T apenas com o conhecimento da pressão crítica e da temperatura crítica para a substância de interesse. O objetivo da presente seção é apresentar diagramas generalizados que permitem uma estimativa para as variações de entalpia e entropia.

Diagrama Generalizado de Desvio de Entalpia

A variação de entalpia específica de um gás (ou líquido) entre dois estados fixados por temperatura e pressão pode ser calculada por meio da identidade

$$h(T_2, p_2) - h(T_1, p_1) = [h^*(T_2) - h^*(T_1)] + \{[h(T_2, p_2) - h^*(T_2)] - [h(T_1, p_1) - h^*(T_1)]\} \quad (11.80)$$

O termo $[h(T, p) - h^*(T)]$ representa a entalpia específica da substância em relação àquela do seu modelo de gás ideal quando ambas estão à mesma temperatura. O sobrescrito * é utilizado nesta seção para identificar valores de propriedades de gás ideal. Assim, a Eq. 11.80 indica que a variação de entalpia específica entre os dois estados é igual à variação de entalpia determinada por meio do modelo de gás ideal mais uma correção que leva em conta o afastamento do comportamento de gás ideal. A correção é mostrada sublinhada na Eq. 11.80. O termo de gás ideal pode ser calculado utilizando-se os procedimentos apresentados no Cap. 3. A seguir, mostra-se como o termo de correção é calculado em função do desvio de entalpia.

DESENVOLVIMENTO DO DESVIO DE ENTALPIA. A variação da entalpia com a pressão a uma temperatura fixa é expressa pela Eq. 11.56 como

$$\left(\frac{\partial h}{\partial p}\right)_T = v - T\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p$$

Integrando-se a partir da pressão p' até a pressão p a uma temperatura fixa T , tem-se

$$h(T, p) - h(T, p') = \int_{p'}^p \left[v - T\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dp$$

Esta equação não é fundamentalmente alterada pela soma e subtração de $h^*(T)$ no lado esquerdo. Ou seja

$$[h(T, p) - h^*(T)] - [h(T, p') - h^*(T)] = \int_{p'}^p \left[v - T\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dp \quad (11.81)$$

Na medida em que a pressão tende a zero, com a temperatura fixa, a entalpia da substância se aproxima daquela do modelo de gás ideal. Consequentemente, como p' tende a zero

$$\lim_{p' \rightarrow 0} [h(T, p') - h^*(T)] = 0$$

Neste limite, obtém-se a seguinte expressão a partir da Eq. 11.81 para a entalpia específica de uma substância em relação àquela do seu modelo de gás ideal quando ambas estão à mesma temperatura:

$$h(T, p) - h^*(T) = \int_0^p \left[v - T\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dp \quad (11.82)$$

Esta expressão também pode ser vista como a variação de entalpia na medida em que a pressão aumenta de zero até a pressão dada, enquanto a temperatura é mantida constante. Utilizando apenas os dados de p - v - T , pode-se calcular a Eq. 11.82 nos estados 1 e 2, e, assim, o termo de correção da Eq. 11.80 é determinado. Discute-se a seguir como este procedimento pode ser conduzido em termos dos dados do fator de compressibilidade e das propriedades reduzidas T_R e p_R .

A integral da Eq. 11.82 pode ser expressa em termos do fator de compressibilidade Z e das propriedades reduzidas T_R e p_R conforme mostrado a seguir. Manipulando-se $Z = pv/RT$, tem-se

$$v = \frac{ZRT}{p}$$

Diferenciando-se

$$\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p = \frac{RZ}{p} + \frac{RT}{p} \left(\frac{\partial Z}{\partial T}\right)_p$$

Com as duas expressões anteriores, o integrando da Eq. 11.82 fica

$$v - T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p = \frac{ZRT}{p} - T \left[\frac{RZ}{p} + \frac{RT}{p} \left(\frac{\partial Z}{\partial T} \right)_p \right] = -\frac{RT^2}{p} \left(\frac{\partial Z}{\partial T} \right)_p \quad (11.83)$$

A Eq. 11.83 pode ser escrita em termos das propriedades reduzidas como

$$v - T \left(\frac{\partial v}{\partial T} \right)_p = -\frac{RT_c}{p_c} \cdot \frac{T_R^2}{p_R} \left(\frac{\partial Z}{\partial T_R} \right)_{p_R}$$

Substituindo esta expressão na Eq. 11.82 e arrumando os termos, obtemos

$$\frac{h^*(T) - h(T, p)}{RT_c} = T_R^2 \int_0^{p_R} \left(\frac{\partial Z}{\partial T_R} \right)_{p_R} \frac{dp_R}{p_R}$$

Ou, em uma base por mol, o desvio de entalpia fica expresso por

$$\frac{\bar{h}^*(T) - \bar{h}(T, p)}{\bar{R}T_c} = T_R^2 \int_0^{p_R} \left(\frac{\partial Z}{\partial T_R} \right)_{p_R} \frac{dp_R}{p_R} \quad (11.84)$$

desvio de entalpia

O lado direito da Eq. 11.84 depende apenas da temperatura reduzida T_R e da pressão reduzida p_R . Em consequência, a quantidade $(\bar{h}^* - \bar{h})/\bar{R}T_c$ o desvio de entalpia, é função apenas dessas duas propriedades reduzidas. Pode-se calcular o desvio de entalpia rapidamente com um computador utilizando-se uma equação de estado generalizada que forneça Z como função de T_R e p_R . Representações em tabelas também são encontradas na literatura. Como alternativa, pode-se empregar a representação gráfica fornecida na Fig. A-4.

CÁLCULO DA VARIAÇÃO DE ENHALPIA. A variação de entalpia específica entre dois estados pode ser calculada expressando-se a Eq. 11.80 em função do desvio de entalpia como

$$\bar{h}_2 - \bar{h}_1 = \bar{h}_2^* - \bar{h}_1^* - \bar{R}T_c \left[\left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c} \right)_2 - \left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c} \right)_1 \right] \quad (11.85)$$

O primeiro termo sublinhado na Eq. 11.85 representa a variação de entalpia específica entre dois estados considerando-se o comportamento de gás ideal. O segundo termo sublinhado é a correção que deve ser aplicada ao valor da variação de entalpia para gás ideal a fim de se obter o valor real da variação de entalpia. Consultando-se a literatura de engenharia, quantidade $(\bar{h}^* - \bar{h})/\bar{R}T_c$ nos estados 1 e 2 pode ser calculada por meio de uma equação que forneça $Z(T_R, p_R)$, ou obtida a partir de tabelas. Essa grandeza também pode ser calculada no estado 1 por meio do diagrama generalizado de desvio de entalpia, Fig. A-4, utilizando a temperatura reduzida T_{R1} e a pressão reduzida p_{R1} , correspondentes à temperatura T_1 e à pressão p_1 no estado inicial, respectivamente. De modo análogo, a quantidade $(\bar{h}^* - \bar{h})/\bar{R}T_c$ no estado 2 pode ser calculada pela Fig. A-4 utilizando T_{R2} e p_{R2} . O uso da Eq. 11.85 é ilustrado no exemplo a seguir.

EXEMPLO 11.8

Uso do Diagrama Generalizado de Desvio de Entalpia

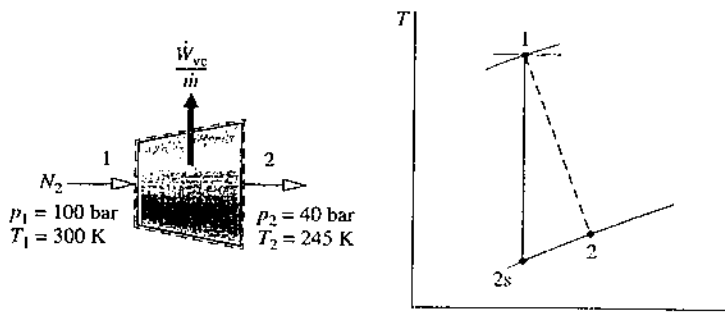
Nitrogênio entra em uma turbina que opera em regime estacionário a 100 bar e 300 K e sai a 40 bar e 245 K. Utilizando o diagrama de desvio de entalpia, determine o trabalho produzido, em kJ por kg de nitrogênio escoando, se a transferência de calor para as vizinhanças pode ser desprezada. As variações na energia potencial e cinética entre a entrada e a saída também podem ser desprezadas.

SOLUÇÃO

Dado: uma turbina que opera em regime estacionário tem nitrogênio entrando a 100 bar e 300 K e saindo a 40 bar e 245 K.

Pede-se: utilizando o diagrama de desvio de entalpia, determine o trabalho produzido.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura opera em regime estacionário.
2. Não há transferência de calor significativa entre o volume de controle e suas vizinhanças.
3. As variações nas energias potencial e cinética entre a entrada e a saída podem ser desprezadas.
4. As relações de equilíbrio de propriedades aplicam-se na entrada e na saída.

Fig. E11.8

Análise: os balanços de fluxo de massa e de energia em regime estacionário podem ser simplificados, fornecendo

$$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{m}} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} + \left[h_1 - h_2 + \frac{V_1^2 - V_2^2}{2} + g(z_1 - z_2) \right]$$

em que \dot{m} é a vazão mássica. Cancelando o termo de transferência de calor devido à hipótese 2 e os termos de energia cinética e potencial devidos à hipótese 3, obtém-se

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = h_1 - h_2$$

O termo $h_1 = h_2$ pode ser calculado como

$$h_1 - h_2 = \frac{1}{M} \left\{ \bar{h}_1^* - \bar{h}_2^* - \bar{R}T_c \left[\left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c} \right)_1 - \left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c} \right)_2 \right] \right\}$$

Nesta expressão, M é o peso molecular do nitrogênio, e os outros termos têm o mesmo significado que aqueles da Eq. 11.85. Com os valores de entalpia específica da Tabela A-23 a $T_1 = 300$ K e $T_2 = 245$ K, respectivamente, tem-se

$$\bar{h}_1^* - \bar{h}_2^* = 8723 - 7121 = 1602 \text{ kJ/kmol}$$

Os termos $(\bar{h}^* - \bar{h})/\bar{R}T_c$ nos estados 1 e 2 necessários nessa expressão para $h_1 - h_2$ podem ser determinados com base na Fig. A-4. Primeiro, devem ser determinadas a temperatura reduzida e a pressão reduzida na entrada e na saída. A partir das Tabelas A-1, $T_c = 126$ K e $p_c = 33,9$ bar. Assim, na entrada

$$T_{R1} = \frac{300}{126} = 2,38, \quad p_{R1} = \frac{100}{33,9} = 2,95$$

Na saída

$$T_{R2} = \frac{245}{126} = 1,94, \quad p_{R2} = \frac{40}{33,9} = 1,18$$

Por inspeção da Fig. A-4

$$\left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c} \right)_1 \approx 0,5, \quad \left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c} \right)_2 \approx 0,31$$

Substituindo valores

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}} = \frac{1}{28 \frac{\text{kg}}{\text{kmol}}} \left[1602 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol}} - \left(8,314 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}} \right) (126 \text{ K})(0,5 - 0,31) \right] = 50,1 \text{ kJ/kg}$$

❶ Devido à imprecisão na leitura dos valores em um gráfico como o da Fig. A-4, não se pode esperar uma grande exatidão no resultado final calculado.

Habilidade Desenvolvida

Habilidade para...

utilizar os dados de um diagrama generalizado de entalpia para calcular a variação na entalpia do nitrogênio.

Teste-RELÂMPAGO

Determine o trabalho desenvolvido, em kJ por kg de nitrogênio que escoar, admitindo o modelo de gás ideal. Resposta: 57,2 kJ/kg.

Diagrama Generalizado de Desvio de Entropia

Um diagrama generalizado que possibilita o cálculo das variações de entropia específica pode ser desenvolvido de maneira análoga ao diagrama generalizado de desvio de entalpia aqui apresentado. A diferença de entropia específica entre os estados 1 e 2 de um gás (ou líquido) pode ser expressa como a identidade

$$s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1) = s^*(T_2, p_2) - s^*(T_1, p_1) + \{ [s(T_2, p_2) - s^*(T_2, p_2)] - [s(T_1, p_1) - s^*(T_1, p_1)] \} \quad (11.86)$$

em que o termo $[s(T, p) - s^*(T, p)]$ representa a entropia específica da substância em relação àquela do seu modelo de gás ideal quando ambas estão às mesmas temperatura e pressão. A Eq. 11.86 indica que a variação de entropia específica entre os dois estados é igual à variação de entropia determinada por meio do modelo de gás ideal mais uma correção (mostrada sublinhada) que considera o afastamento do comportamento de gás ideal. O termo de gás ideal pode ser calculado por meio dos métodos apresentados na Seção 6.5. Mostra-se a seguir como o termo de correção é calculado em função do desvio de entropia.

DESENVOLVIMENTO DO DESVIO DE ENTROPIA. A relação de Maxwell mostrada a seguir fornece a variação de entropia com a pressão a uma temperatura fixa:

$$\left(\frac{\partial s}{\partial p}\right)_T = -\left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \quad (11.35)$$

Integrando da pressão p' até a pressão p a uma temperatura fixa T , obtém-se

$$s(T, p) - s(T, p') = -\int_{p'}^p \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p dp \quad (11.87)$$

Para um gás ideal, $v = RT/p$. logo $(\partial v/\partial T)_p = R/p$. Se utilizarmos este resultado na Eq. 11.87, a variação da entropia específica considerando-se comportamento de gás ideal será

$$s^*(T, p) - s^*(T, p') = -\int_{p'}^p \frac{R}{p} dp \quad (11.88)$$

Subtraindo a Eq. 11.88 da Eq. 11.87, temos

$$[s(T, p) - s^*(T, p)] - [s(T, p') - s^*(T, p')] = \int_{p'}^p \left[\frac{R}{p} - \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dp \quad (11.89)$$

Uma vez que as propriedades de uma substância tendem a se igualar àsquelas de um gás ideal quando a pressão tende a zero com a temperatura fixa, obtém-se

$$\lim_{p' \rightarrow 0} [s(T, p') - s^*(T, p')] = 0$$

Assim, no limite, quando p' tende a zero, a Eq. 11.89 torna-se

$$s(T, p) - s^*(T, p) = \int_0^p \left[\frac{R}{p} - \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dp \quad (11.90)$$

Utilizando apenas os dados da relação p - v - T , podemos calcular a Eq. 11.90 nos estados 1 e 2 e, assim, determinar o termo de correção da Eq. 11.86.

A Eq. 11.90 pode ser expressa em termos do fator de compressibilidade Z e das propriedades reduzidas T_R e p_R . O resultado, em uma base por mol, é o desvio de entropia

$$\frac{\bar{s}^*(T, p) - \bar{s}(T, p)}{\bar{R}} = \frac{\bar{h}^*(T) - \bar{h}(T, p)}{\bar{R}T_R T_c} + \int_0^{p_R} (Z - 1) \frac{dp_R}{p_R} \quad (11.91)$$

desvio de entropia

O lado direito da Eq. 11.91 depende apenas da temperatura reduzida T_R e da pressão reduzida p_R . Consequentemente, a quantidade $(\bar{s}^* - \bar{s})/\bar{R}$ o desvio de entropia, é função somente dessas duas propriedades reduzidas. Assim como para o desvio de entalpia, pode-se calcular o desvio de entropia com um computador utilizando uma equação de estado generalizada que forneça Z como função de T_R e p_R . Como alternativa, podem-se empregar representações em tabelas encontradas na literatura ou a representação gráfica fornecida na Figura A-5.

CÁLCULO DA VARIAÇÃO DE ENTROPIA. A variação de entropia específica entre dois estados pode ser calculada expressando-se a Eq. 11.86 em termos do desvio de entropia como

$$\bar{s}_2 - \bar{s}_1 = \bar{s}_2^* - \bar{s}_1^* - \bar{R} \left[\left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}}\right)_2 - \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}}\right)_1 \right] \quad (11.92)$$

O primeiro termo sublinhado na Eq. 11.92 representa a variação de entropia específica entre dois estados considerando-se comportamento de gás ideal. O segundo termo sublinhado é a correção que deve ser aplicada ao valor da variação de entropia para gás ideal de modo a se obter o valor real para a variação de entropia. A quantidade $(\bar{s}^* - \bar{s})/\bar{R}$ que aparece na Eq. 11.92 pode ser calculada com base no diagrama generalizado de desvio de entropia, Fig. A-5, utilizando-se a temperatura reduzida T_{R1} e a pressão reduzida p_{R1} correspondentes à temperatura T_1 e à pressão p_1 no estado inicial, respectivamente. Analogamente, o termo $(\bar{s}^* - \bar{s})/\bar{R}$ pode ser calculado com base na Fig. A-5 utilizando-se T_{R2} e p_{R2} . O uso da Eq. 11.92 é ilustrado no exemplo a seguir.

EXEMPLO 11.9

Uso do Diagrama Generalizado de Desvio de Entropia

Para o caso do Exemplo 11.8, determine (a) a taxa de produção de entropia, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$ e (b) a eficiência isentrópica da turbina.

SOLUÇÃO

Dado: uma turbina que opera em regime estacionário tem nitrogênio entrando a 100 bar e 300 K, e saindo a 40 bar e 245 K.

Pede-se: determine a taxa de produção de entropia, em $\text{kJ/kg} \cdot \text{K}$, e a eficiência isentrópica da turbina.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: veja a Fig. E11.8.

Modelo de Engenharia: veja o Exemplo 11.8.

Análise:

(a) Em regime estacionário, a equação da taxa de entropia para um volume de controle pode ser simplificada, fornecendo

$$\frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} = s_2 - s_1$$

A variação de entropia específica necessária para esta expressão pode ser escrita como

$$s_2 - s_1 = \frac{1}{M} \left\{ \bar{s}_2^* - \bar{s}_1^* - \bar{R} \left[\left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_2 - \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_1 \right] \right\}$$

em que M é o peso molecular do nitrogênio, e os demais termos têm o mesmo significado daqueles na Eq. 11.92.

A variação de entropia específica $\bar{s}_2^* - \bar{s}_1^*$ pode ser calculada por meio da expressão

$$\bar{s}_2^* - \bar{s}_1^* = \bar{s}^\circ(T_2) - \bar{s}^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1}$$

Com os valores da Tabela A-23, tem-se

$$\bar{s}_2^* - \bar{s}_1^* = 185,775 - 191,682 - 8,314 \ln \frac{40}{100} = 1,711 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}}$$

Os termos $(\bar{s}^* - \bar{s})/\bar{R}$ na entrada e na saída podem ser determinados com base na Fig. A-5. Utilizando-se os valores da temperatura reduzida e da pressão reduzida calculados na solução do Exemplo 11.8, uma inspeção na Fig. A-5 fornece

$$\left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_1 \approx 0,21, \quad \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_2 \approx 0,14$$

Substituindo valores, obtém-se

$$\begin{aligned} \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{m}} &= \frac{1}{(28 \text{ kg/kmol})} \left[1,711 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}} - 8,314 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}} (0,14 - 0,21) \right] \\ &= 0,082 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \end{aligned}$$

(b) A eficiência isentrópica da turbina é definida na Seção 6.12 como

$$\eta_t = \frac{(\dot{W}_{vc}/\dot{m})}{(\dot{W}_{vc}/\dot{m})_s}$$

na qual o denominador é o trabalho que seria desenvolvido pela turbina se o nitrogênio se expandisse isentropicamente do estado especificado na entrada até a pressão especificada na saída. Assim, é necessário fixar o estado, por exemplo 2s, na saída da turbina para uma expansão na qual não existe variação de entropia específica entre a entrada e a saída. Com $(\bar{s}_{2s} - \bar{s}_1) = 0$ e procedimentos similares aos utilizados no item (a), tem-se

$$\begin{aligned} 0 &= \bar{s}_{2s}^* - \bar{s}_1^* - \bar{R} \left[\left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_{2s} - \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_1 \right] \\ 0 &= \left[\bar{s}^\circ(T_{2s}) - \bar{s}^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \left(\frac{p_2}{p_1} \right) \right] - \bar{R} \left[\left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_{2s} - \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_1 \right] \end{aligned}$$

Utilizando os valores do item (a), a última equação fica

$$0 = \bar{s}^\circ(T_{2s}) - 191,682 - 8,314 \ln \frac{40}{100} - \bar{R} \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_{2s} + 1,746$$

ou

$$\bar{s}^\circ(T_{2s}) - \bar{R} \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}} \right)_{2s} = 182,3$$

A temperatura T_{2s} pode ser determinada por meio de um processo iterativo a partir de dados de \bar{s}° da Tabela A-23 e de $(\bar{s}^* - \bar{s})/\bar{R}$ da Fig. A-5, como se segue: primeiro, adota-se um valor para a temperatura T_{2s} . O valor correspondente para \bar{s}° pode então ser obtido da Tabela A-23. A temperatura reduzida $(T_R)_{2s} = T_{2s}/T_c$, juntamente com $p_{R2} = 1,18$, possibilita obter-se um valor para $(\bar{s}^* - \bar{s})/\bar{R}$ utilizando a Fig. A-5. O procedimento continua até se obter uma concordância com o valor no lado direito da equação anterior. Utilizando este procedimento, encontra-se um valor para T_{2s} próximo de 228 K.

Com a temperatura T_{2s} , conhecida, o trabalho que seria fornecido pela turbina se o nitrogênio se expandisse isentropicamente do estado especificado na entrada até a pressão especificada na saída pode ser calculado por

$$\begin{aligned} \left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_s &= h_1 - h_{2s} \\ &= \frac{1}{M} \left\{ (\bar{h}_1^* - \bar{h}_{2s}^*) - \bar{R}T_c \left[\left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c}\right)_1 - \left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c}\right)_{2s} \right] \right\} \end{aligned}$$

Pela Tabela A-23, $\bar{h}_{2s}^* = 6654$ kJ/kmol. Da Figura A-4 a $p_{R2} = 1,18$ e $(T_R)_{2s} = 228/126 = 1,81$, encontra-se

$$\left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c}\right)_{2s} \approx 0,36$$

Os valores para os demais termos na expressão para $(\dot{W}_{vc}/\dot{m})_s$ são obtidos da solução do Exemplo 11.8. Finalmente

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{m}}\right)_s = \frac{1}{28} [8723 - 6654 - (8,314)(126)(0,5 - 0,36)] = 68,66 \text{ kJ/kg}$$

Com o valor para o trabalho do Exemplo 11.8, a eficiência da turbina é

$$\eta_t = \frac{(\dot{W}_{vc}/\dot{m})}{(\dot{W}_{vc}/\dot{m})_s} = \frac{50,1}{68,66} = 0,73(73\%)$$

❶ Não se pode esperar uma grande exatidão na leitura de dados de um diagrama generalizado como o da Fig. A-5, o que afeta o resultado final calculado.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a taxa de produção de entropia, em kJ/K por kg de nitrogênio que escoou, admitindo o modelo de gás ideal. Resposta: 0,061 kJ/kg · K.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- utilizar os dados de um diagrama generalizado de desvio de entropia para calcular a produção de entropia.
- utilizar os dados dos diagramas generalizados de desvios de entalpia e de entropia para calcular a eficiência isentrópica de uma turbina.
- utilizar um procedimento iterativo para calcular a temperatura no final de um processo isentrópico utilizando os dados de um diagrama generalizado de desvio de entropia.

11.8 Relações $p-v-T$ para Misturas de Gases

Muitos sistemas de interesse envolvem misturas de dois ou mais componentes. Os princípios da termodinâmica apresentados até aqui são aplicáveis a sistemas que envolvem misturas, porém, para aplicá-los é preciso que as propriedades das misturas sejam determinadas.

Uma vez que uma variedade ilimitada de misturas pode ser formada a partir de um dado conjunto de componentes puros pela variação das quantidades relativas presentes, as propriedades das misturas estão disponíveis em forma de tabelas, gráficos ou equações somente para casos específicos como o do ar. Em geral, são necessários meios especiais para a determinação das propriedades das misturas.

Nesta seção, os métodos de avaliação das relações $p-v-T$ para componentes puros apresentados em seções anteriores deste livro são adaptados de modo a se obterem estimativas plausíveis referentes às misturas de gases. Na Seção 11.9, serão apresentados alguns aspectos gerais do cálculo das propriedades de sistemas de múltiplos componentes.

Para o cálculo das propriedades de uma mistura necessita-se do conhecimento da sua composição. A composição pode ser descrita com o fornecimento do número de moles (kmol ou lbmol) de cada componente presente. O número total de moles, n , é a soma do número de moles de cada um dos componentes, ou seja,

$$n = n_1 + n_2 + \dots + n_j = \sum_{i=1}^j n_i \tag{11.93}$$

As quantidades *relativas* dos componentes presentes podem ser descritas em termos de *frações molares*. A fração molar y_i do componente i é definida por

$$y_i = \frac{n_i}{n} \tag{11.94}$$

Dividindo cada termo da Eq. 11.93 pelo número total de moles e usando a Eq. 11.94, tem-se

$$1 = \sum_{i=1}^j y_i \tag{11.95}$$

Isto é, a soma das frações molares de todos os componentes presentes é igual a 1.

TOME NOTA...

O caso especial de misturas de gases ideais é considerado nas Seções 12.1 a 12.4, com aplicações da psicometria na segunda parte do Cap. 12 e de misturas reagentes nos Caps. 13 e 14.

A maioria das técnicas para a estimativa das propriedades das misturas é de caráter empírico e não dedutível a partir de princípios fundamentais. O domínio de validade de qualquer técnica em particular só pode ser estabelecido por comparação dos valores previstos para as propriedades com os dados empíricos disponíveis. A breve discussão que se segue pretende apenas mostrar como certos procedimentos de cálculo das relações $p-v-T$ para os componentes puros apresentados anteriormente podem ser estendidos a misturas de gases.

EQUAÇÃO DE ESTADO DE UMA MISTURA. Uma maneira pela qual se pode estimar a relação $p-v-T$ de uma mistura de gases é pela aplicação de uma equação de estado como apresentamos na Seção 11.1 para a mistura como um todo. As constantes que aparecem na equação selecionada seriam *valores de mistura* determinados pela combinação de regras empíricas desenvolvidas para a equação. Por exemplo, os valores de misturas das constantes a e b a serem utilizadas nas equações de van der Waals e Redlich-Kwong seriam obtidos utilizando-se relações da forma

$$a = \left(\sum_{i=1}^j y_i a_i^{1/2} \right)^2, \quad b = \left(\sum_{i=1}^j y_i b_i \right) \quad (11.96)$$

em que a_i e b_i são os valores das constantes para o componente i e y_i é a fração molar. Também têm sido sugeridas regras de combinação para a obtenção de valores de mistura para as constantes de outras equações de estado.

REGRA DE KAY. O método do princípio *dos estados correspondentes* para componentes isolados, apresentado na Seção 3.11.3, pode ser estendido para o caso de misturas, considerando-se a esta como se fosse um único componente puro que tivesse propriedades críticas calculadas por uma das diversas regras de misturas. Talvez a mais simples delas, que necessita apenas da determinação da temperatura crítica T_c e da pressão crítica p_c , ponderadas por uma fração molar, seja a regra de Kay

regra de Kay

$$T_c = \sum_{i=1}^j y_i T_{c,i}, \quad p_c = \sum_{i=1}^j y_i p_{c,i} \quad (11.97)$$

na qual $T_{c,i}$, $p_{c,i}$ e y_i são a temperatura crítica, a pressão crítica e a fração molar do componente i , respectivamente. Utilizando-se T_c e p_c , o fator de compressibilidade Z da mistura é obtido da mesma maneira que para um componente puro isolado. Pode-se então obter o valor desconhecido entre a pressão p , o volume V , a temperatura T e o número total de moles n da mistura de gases, resolvendo-se

$$Z = \frac{pV}{nRT} \quad (11.98)$$

Os valores de mistura para T_c e p_c também podem ser utilizados como entrada nos diagramas generalizados de desvio de entalpia e de desvio de entropia apresentados na Seção 11.7.

REGRA DA PRESSÃO ADITIVA. Outros meios para se estimarem as relações $p-v-T$ para misturas são estabelecidos por regras de mistura empíricas, muitas das quais são encontradas na literatura de engenharia. Entre essas estão as regras da *pressão aditiva* e do *volume aditivo*. De acordo com a regra da pressão aditiva, a pressão de uma mistura de gases que ocupe um volume V à temperatura T pode ser expressa como a soma das pressões exercidas pelos componentes individuais.

regra da pressão aditiva

$$p = p_1 + p_2 + p_3 + \dots]_{T,V} \quad (11.99a)$$

na qual as pressões p_1 , p_2 , etc., são calculadas considerando-se que seus respectivos componentes estão à temperatura e ao volume da mistura. Essas pressões seriam determinadas utilizando-se dados de $p-v-T$ em forma de tabelas ou gráficos ou por meio de uma equação de estado adequada.

Pode-se obter uma expressão alternativa para a regra da pressão aditiva em termos de fatores de compressibilidade. Uma vez que se considera que o componente i está ao volume e à temperatura da mistura, o fator de compressibilidade Z_i para esse componente é $Z_i = p_i V / n_i \bar{R} T$, de modo que a pressão p_i vale

$$p_i = \frac{Z_i n_i \bar{R} T}{V}$$

De maneira semelhante, para a mistura,

$$p = \frac{Z n \bar{R} T}{V}$$

Substituindo essas expressões na Eq. 11.99a e simplificando, obtém-se a seguinte relação entre os fatores de compressibilidade para a mistura Z e para os componentes da mistura Z_i

$$Z = \sum_{i=1}^j y_i Z_i]_{T,V} \quad (11.99b)$$

Os fatores de compressibilidade Z_i são determinados admitindo-se que o componente i ocupa todo o volume da mistura à temperatura T .

REGRA DO VOLUME ADITIVO. A hipótese básica da regra do volume aditivo é que o volume V de uma mistura de gases à temperatura T e à pressão p pode ser expresso como a soma dos volumes ocupados pelos componentes individuais, isto é, regra do volume aditivo

$$V = V_1 + V_2 + V_3 + \dots]_{p,T} \quad (11.100a)$$

em que os volumes V_1, V_2 etc. são calculados considerando-se que seus respectivos componentes encontram-se à temperatura e à pressão da mistura. Esses volumes seriam determinados a partir de dados de p - v - T em forma de tabelas, gráficos, ou por meio de uma equação de estado adequada.

Pode-se obter uma expressão alternativa para a regra do volume aditivo em termos dos fatores de compressibilidade. Uma vez que se considera que o componente i está à temperatura e à pressão da mistura, o fator de compressibilidade Z_i para esse componente é $Z_i = pV_i/n_i\bar{R}T$, de modo que o volume V_i vale

$$V_i = \frac{Z_i n_i \bar{R} T}{p}$$

Analogamente, para a mistura

$$V = \frac{Z n \bar{R} T}{p}$$

Substituindo essas expressões na Eq. 11.100a e simplificando, obtém-se

$$Z = \sum_{i=1}^j y_i Z_i]_{p,T} \quad (11.100b)$$

Os fatores de compressibilidade Z_i são determinados admitindo-se que o componente i existe à temperatura T e à pressão p da mistura.

O exemplo a seguir apresenta os meios alternativos para se estimar a pressão de uma mistura de gases.

EXEMPLO 11.10

Estimativa da Pressão da Mistura por Meios Alternativos

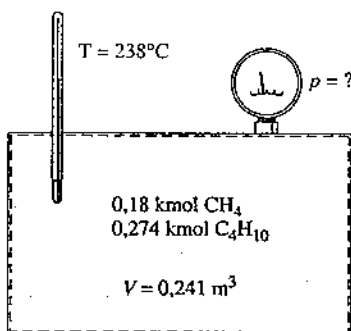
Uma mistura que consiste em 0,18 kmol de metano (CH_4) e 0,274 kmol de butano (C_4H_{10}) ocupa um volume de 0,241 m^3 a uma temperatura de 238°C. O valor experimental obtido para a pressão é de 68,9 bar. Calcule a pressão, em bar, exercida pela mistura utilizando (a) a equação de estado de gás ideal, (b) a regra de Kay juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade, (c) a equação de van der Waals e (d) a regra das pressões aditivas empregando o diagrama generalizado de compressibilidade. Compare os valores calculados com o valor conhecido experimentalmente.

SOLUÇÃO

Dado: uma mistura de dois hidrocarbonetos específicos com quantidades molares conhecidas ocupa um volume conhecido a uma temperatura dada.

Pede-se: determine a pressão, em bar, utilizando quatro métodos alternativos e compare os resultados com o valor experimental.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia: conforme mostra a figura, o sistema é a mistura.

Fig. E11.10

Análise: o número total de moles n da mistura é

$$n = 0,18 + 0,274 = 0,454 \text{ kmol}$$

Assim, as frações molares do metano e do butano são, respectivamente,

$$y_1 = 0,396 \quad \text{e} \quad y_2 = 0,604$$

O volume específico da mistura em uma base molar vale

$$\bar{v} = \frac{0,241 \text{ m}^3}{(0,18 + 0,274) \text{ kmol}} = 0,531 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

(a) Substituindo-se os valores anteriores na equação de estado de gás ideal, tem-se

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v}} = \frac{(8314 \text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(511 \text{ K})}{(0,531 \text{ m}^3/\text{kmol})} \left| \frac{1 \text{ bar}}{10^5 \text{ N}/\text{m}^2} \right|$$

$$= 80,01 \text{ bar}$$

(b) Para aplicar a regra de Kay, é preciso saber a temperatura e a pressão críticas de cada componente. Pela Tabela A-1, para o metano tem-se

$$T_{c1} = 191 \text{ K}, \quad p_{c1} = 46,4 \text{ bar}$$

e, para o butano,

$$T_{c2} = 425 \text{ K}, \quad p_{c2} = 38,0 \text{ bar}$$

Assim, com as Eqs. 11.97, obtém-se

$$T_c = y_1 T_{c1} + y_2 T_{c2} = (0,396)(191) + (0,604)(425) = 332,3 \text{ K}$$

$$p_c = y_1 p_{c1} + y_2 p_{c2} = (0,396)(46,4) + (0,604)(38,0) = 41,33 \text{ bar}$$

Tratando-se a mistura como um componente puro que tem esses valores para a pressão e a temperatura críticas, são determinadas para a mistura as seguintes propriedades reduzidas:

$$T_R = \frac{T}{T_c} = \frac{511}{332,3} = 1,54$$

$$v'_R = \frac{\bar{v} p_c}{\bar{R} T_c} = \frac{(0,531)(41,33)[10^5]}{(8314)(332,3)}$$

$$= 0,794$$

Consultando-se a Fig. A-2, obtém-se $Z < 0,88$. Portanto, a pressão da mistura é encontrada a partir de

$$p = \frac{Z n \bar{R} T}{V} = Z \frac{\bar{R} T}{\bar{v}} = 0,88 \frac{(8314)(511)}{(0,531)[10^5]}$$

$$= 70,4 \text{ bar}$$

(c) Os valores da mistura para as constantes de van der Waals podem ser obtidos a partir das Eqs. 11.96. Para isto, é preciso determinar os valores das constantes de van der Waals para cada um dos dois componentes da mistura. A Tabela A-24 fornece os seguintes valores para o metano:

$$a_1 = 2,293 \text{ bar} \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}} \right)^2, \quad b_1 = 0,0428 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

Analogamente, pela Tabela A-24, tem-se para o butano

$$a_2 = 13,86 \text{ bar} \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}} \right)^2, \quad b_2 = 0,1162 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

Portanto, a primeira das Eqs. 11.96 fornece um valor de mistura para a constante a como

$$a = (y_1 a_1^{1/2} + y_2 a_2^{1/2})^2 = [0,396(2,293)^{1/2} + 0,604(13,86)^{1/2}]^2$$

$$= 8,113 \text{ bar} \left(\frac{\text{m}^3}{\text{kmol}} \right)^2$$

Substituindo na segunda das Eqs. 11.96, obtemos um valor de mistura para a constante b

$$b = y_1 b_1 + y_2 b_2 = (0,396)(0,0428) + (0,604)(0,1162)$$

$$= 0,087 \frac{\text{m}^3}{\text{kmol}}$$

A substituição dos valores da mistura para a e b na equação de van der Waals juntamente com os dados conhecidos fornece

$$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v} - b} - \frac{a}{\bar{v}^2}$$

$$= \frac{(8314 \text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(511 \text{ K})}{(0,531 - 0,087)(\text{m}^3/\text{kmol})} \left| \frac{1 \text{ bar}}{10^5 \text{ N}/\text{m}^2} \right| - \frac{8,113 \text{ bar} (\text{m}^3/\text{kmol})^2}{(0,531 \text{ m}^3/\text{kmol})^2}$$

$$= 66,91 \text{ bar}$$

(d) Para aplicar a regra da pressão aditiva com o diagrama generalizado de compressibilidade é necessário determinar o fator de compressibilidade para cada componente admitindo-se que o componente ocupe todo o volume à temperatura da mistura. Com esta hipótese, são obtidas as seguintes propriedades reduzidas para o metano:

$$T_{R1} = \frac{T}{T_{c1}} = \frac{511}{191} = 2,69$$

$$v'_{R1} = \frac{\bar{v}_1 p_{c1}}{\bar{R}T_{c1}} = \frac{(0,241 \text{ m}^3/0,18 \text{ kmol})(46,4 \text{ bar})}{(8314 \text{ N} \cdot \text{m}/\text{kmol} \cdot \text{K})(191 \text{ K})} \left| \frac{10^5 \text{ N}/\text{m}^2}{1 \text{ bar}} \right| = 3,91$$

Com essas propriedades reduzidas, a Fig. A-2 fornece $Z_1 \approx 1,0$.

De modo análogo, para o butano tem-se

$$T_{R2} = \frac{T}{T_{c2}} = \frac{511}{425} = 1,2$$

$$v'_{R2} = \frac{\bar{v}_2 p_{c2}}{\bar{R}T_{c2}} = \frac{(0,88)(38) \cdot 10^5}{(8314)(425)} = 0,95$$

Pela Fig. A-2, $Z_2 \approx 0,8$.

O fator de compressibilidade da mistura determinado com base na Eq. 11.99b é

$$Z = y_1 Z_1 + y_2 Z_2 = (0,396)(1,0) + (0,604)(0,8) = 0,88.$$

Consequentemente, obtém-se, para a pressão, o mesmo valor obtido no item (b) por meio da regra de Kay: $p = 70,4 \text{ bar}$.

Neste exemplo particular, a equação de estado de gás ideal fornece um valor para a pressão que ultrapassa o valor experimental em aproximadamente 16%. A regra de Kay e a regra das pressões aditivas fornecem valores de pressão aproximadamente 3% maiores que o valor experimental. A equação de van der Waals com os valores da mistura para as constantes fornece um valor de pressão aproximadamente 3% menor que o valor experimental.

Teste-RELÂMPAGO

Converta a análise da mistura de uma base molar para uma base em frações de massa. Resposta: Metano: 0,153 e Butano: 0,847.

Habilidade Desenvolvida
Habilidade para...
 calcular a pressão de uma mistura de gases utilizando quatro métodos alternativos.

11.9 Análise dos Sistemas Multicomponentes

Na seção anterior foram consideradas as maneiras de se avaliar a relação p - v - T das misturas de gases através da extensão dos métodos desenvolvidos para componentes puros. Esta seção é dedicada ao desenvolvimento de alguns aspectos gerais das propriedades de sistemas com dois ou mais componentes. A principal ênfase é para o caso de *misturas de gases*, porém os métodos desenvolvidos são também aplicáveis a *soluções*. Quando se consideram líquidos e sólidos, às vezes se utiliza o termo *solução* no lugar de *mistura*. A presente discussão é limitada a misturas ou soluções não reagentes em uma única fase. Os efeitos de reações químicas e do equilíbrio entre diferentes fases são abordados nos Caps. 13 e 14.

Para a descrição dos sistemas multicomponentes, deve-se incluir a composição nas relações termodinâmicas. Esta inclusão leva à definição e ao desenvolvimento de diversos conceitos novos, incluindo a *propriedade molar parcial*, o *potencial químico* e a *fugacidade*.

TOME NOTA...

O estudo da Seção 11.9 pode ser postergado até que as Seções 12.1 a 12.4 tenham sido exploradas.

solução

11.9.1 Propriedades Molares Parciais

Nesta discussão apresenta-se o conceito de uma propriedade *molar parcial* e ilustra-se sua utilização. Este conceito desempenha um papel importante nas discussões posteriores sobre sistemas constituídos de vários componentes.

DEFINIÇÃO DAS PROPRIEDADES MOLARES PARCIAIS. Qualquer propriedade termodinâmica extensiva X de um sistema de uma única fase e um único componente é função de duas propriedades intensivas independentes e da dimensão do sistema. Selecionando-se a temperatura e a pressão como propriedades independentes e o número de

moles n como medida da dimensão do sistema, tem-se $X = X(T, p, n)$. Para um sistema *multicomponente* de uma única fase, a propriedade extensiva X deve, portanto, ser função da temperatura, da pressão e do número de moles de cada componente do sistema, $X = X(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$.

Se cada número de moles for aumentado de um fator α , a dimensão do sistema aumenta do mesmo fator e, assim, também o valor da propriedade extensiva X . Ou seja

$$\alpha X(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j) = X(T, p, \alpha n_1, \alpha n_2, \dots, \alpha n_j)$$

Diferenciando em relação a α , mantidos fixos a temperatura, a pressão e os números de moles, e utilizando a regra da cadeia no lado direito da expressão, tem-se

$$X = \frac{\partial X}{\partial(\alpha n_1)} n_1 + \frac{\partial X}{\partial(\alpha n_2)} n_2 + \dots + \frac{\partial X}{\partial(\alpha n_j)} n_j$$

Esta equação vale para todos os valores de α . Em especial, vale para $\alpha = 1$. Para este caso específico, obtém-se

$$X = \sum_{i=1}^j n_i \left(\frac{\partial X}{\partial n_i} \right)_{T, p, n_i} \tag{11.101}$$

O subscrito n_i indica que todos os n , exceto n_i , são mantidos fixos durante a diferenciação.

A propriedade molar parcial \bar{X}_i é, por definição,

$$\bar{X}_i = \left(\frac{\partial X}{\partial n_i} \right)_{T, p, n_i} \tag{11.102}$$

propriedade molar parcial

A propriedade molar parcial \bar{X}_i é uma propriedade da mistura e não simplesmente uma propriedade do componente i , pois \bar{X}_i depende, em geral, da temperatura, da pressão e da composição da mistura: $\bar{X}_i(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$. As propriedades molares parciais são propriedades intensivas da mistura.

Substituindo a Eq. 11.102 na Eq. 11.101, tem-se

$$X = \sum_{i=1}^j n_i \bar{X}_i \tag{11.103}$$

Esta equação mostra que a propriedade extensiva X pode ser expressa como uma soma ponderada das propriedades molares parciais \bar{X}_i .

Escolhendo-se a propriedade extensiva X na Eq. 11.103 como o volume, a energia interna, a entalpia e a entropia, obtém-se, respectivamente,

$$V = \sum_{i=1}^j n_i \bar{V}_i, \quad U = \sum_{i=1}^j n_i \bar{U}_i, \quad H = \sum_{i=1}^j n_i \bar{H}_i, \quad S = \sum_{i=1}^j n_i \bar{S}_i \tag{11.104}$$

na qual \bar{V}_i , \bar{U}_i , \bar{H}_i e \bar{S}_i representam o volume molar parcial, a energia interna molar parcial, a entalpia molar parcial e a entropia molar parcial. Expressões análogas podem ser escritas para a função de Gibbs, G , e para a função de Helmholtz, Ψ . Além disso, as relações entre estas propriedades extensivas, $H = U + pV$, $G = H - TS$ e $\Psi = U - TS$, podem ser diferenciadas em relação a n_i , mantidas constantes a temperatura, a pressão e os demais n de modo a produzir relações correspondentes entre propriedades molares parciais: $\bar{H}_i = \bar{U}_i + p\bar{V}_i$, $\bar{G}_i = \bar{H}_i - T\bar{S}_i$ e $\bar{\Psi}_i = \bar{U}_i - T\bar{S}_i$, nas quais \bar{G}_i e $\bar{\Psi}_i$ são a função de Gibbs molar parcial e a função de Helmholtz molar parcial, respectivamente. Várias outras relações que envolvem propriedades molares parciais serão desenvolvidas posteriormente nesta seção.

CÁLCULO DAS PROPRIEDADES MOLARES PARCIAIS. As propriedades molares parciais podem ser calculadas por diversos métodos, inclusive os seguintes:

- Se a propriedade X puder ser medida, será possível determinar \bar{X}_i por extrapolação em um gráfico que forneça $(\Delta X/\Delta n_i)_{T, p, n_i}$ como função de Δn_i . Ou seja,

$$\bar{X}_i = \left(\frac{\partial X}{\partial n_i} \right)_{T, p, n_i} = \lim_{\Delta n_i \rightarrow 0} \left(\frac{\Delta X}{\Delta n_i} \right)_{T, p, n_i}$$

- Se for conhecida uma expressão para X como função de suas variáveis independentes, \bar{X}_i poderá ser calculada por diferenciação. A derivada pode ser determinada analiticamente se a função for expressa analiticamente, ou encontrada numericamente se a mesma for encontrada na forma de tabela.
- Quando dados apropriados estão disponíveis, pode-se empregar um procedimento gráfico simples, conhecido como método das interseções, para calcular as propriedades molares parciais. Em princípio, o método pode ser aplicado a qualquer propriedade extensiva. Para apresentar este método, vamos considerar o volume de um sistema que consista em dois componentes, A e B. Para esse sistema, a Eq. 11.103 assume a forma

$$V = n_A \bar{V}_A + n_B \bar{V}_B$$

método das interseções

em que \bar{V}_A e \bar{V}_B são os volumes molares parciais de A e B, respectivamente. Dividindo-se pelo número de mols da mistura n , tem-se

$$\frac{V}{n} = y_A \bar{V}_A + y_B \bar{V}_B$$

na qual y_A e y_B representam as frações molares de A e B, respectivamente. Como $y_A + y_B = 1$, esta expressão fica

$$\frac{V}{n} = (1 - y_B) \bar{V}_A + y_B \bar{V}_B = \bar{V}_A + y_B (\bar{V}_B - \bar{V}_A)$$

Esta equação fornece a base para o método das interseções. Por exemplo, observe a Fig. 11.5, na qual a relação V/n é representada graficamente como função de y_B a T e p constantes. A figura mostra uma tangente à curva traçada para um determinado valor de y_B . Quando extrapolada, a linha tangente intercepta o eixo à esquerda em \bar{V}_A e o eixo à direita em \bar{V}_B . Esses valores para os volumes molares parciais correspondem às especificações individuais de T , p e y_B . A temperatura e pressão fixas, \bar{V}_A e \bar{V}_B variam com y_B e não são iguais aos volumes específicos molares de A puro e B puro, designados na figura por \bar{v}_A e \bar{v}_B , respectivamente. Os valores de \bar{v}_A e \bar{v}_B são determinados somente pela temperatura e pela pressão.

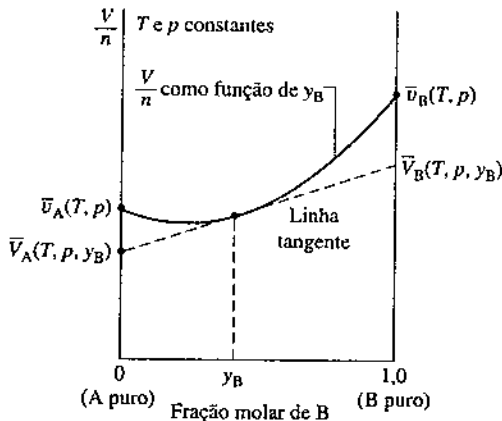


Fig. 11.5 Ilustração do cálculo dos volumes molares parciais pelo método das interseções.

VARIAÇÕES DAS PROPRIEDADES EXTENSIVAS NA MISTURA Conclui-se a presente discussão calculando a variação de volume durante a mistura de componentes puros às mesmas temperatura e pressão, um resultado para o qual será apresentada uma aplicação na discussão da Eq. 11.135. O volume total dos componentes puros antes da mistura vale

$$V_{\text{componentes}} = \sum_{i=1}^j n_i \bar{v}_i$$

na qual \bar{v}_i é o volume molar específico do componente puro i . O volume da mistura é

$$V_{\text{mistura}} = \sum_{i=1}^j n_i \bar{V}_i$$

em que \bar{V}_i é o volume molar parcial do componente i da mistura. A variação de volume na mistura é obtida pela expressão

$$\Delta V_{\text{durante a mistura}} = V_{\text{mistura}} - V_{\text{componentes}} = \sum_{i=1}^j n_i \bar{V}_i - \sum_{i=1}^j n_i \bar{v}_i$$

ou

$$\Delta V_{\text{durante a mistura}} = \sum_{i=1}^j n_i (\bar{V}_i - \bar{v}_i) \quad (11.105)$$

Resultados análogos podem ser obtidos para outras propriedades extensivas, como, por exemplo,

$$\begin{aligned} \Delta U_{\text{durante a mistura}} &= \sum_{i=1}^j n_i (\bar{U}_i - \bar{u}_i) \\ \Delta H_{\text{durante a mistura}} &= \sum_{i=1}^j n_i (\bar{H}_i - \bar{h}_i) \\ \Delta S_{\text{durante a mistura}} &= \sum_{i=1}^j n_i (\bar{S}_i - \bar{s}_i) \end{aligned} \quad (11.106)$$

Nas Eqs. 11.106, \bar{u}_i , \bar{h}_i , e \bar{s}_i representam a energia interna, a entalpia e a entropia molares do componente puro i . Os símbolos \bar{U}_i , \bar{H}_i , e \bar{S}_i representam as respectivas propriedades molares parciais.

11.9.2 Potencial Químico

potencial
químico

Das propriedades molares parciais, a função de Gibbs molar parcial é particularmente útil para descrever o comportamento de misturas e soluções. Esta quantidade desempenha papel de destaque no critério de equilíbrio tanto químico quanto de fase (Cap. 14). Devido à sua importância no estudo de sistemas multicomponentes, a função de Gibbs molar parcial do componente i recebe um nome especial e um símbolo. Ela é chamada potencial químico do componente i e simbolizada por μ_i

$$\mu_i = \bar{G}_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T, p, n_j} \quad (11.107)$$

Assim como a temperatura e a pressão, o potencial químico μ_i é uma propriedade *intensiva*. A aplicação da Eq. 11.103 juntamente com a Eq. 11.107, permite escrever a seguinte expressão:

$$G = \sum_{i=1}^j n_i \mu_i \quad (11.108)$$

Expressões para a energia interna, entalpia e função de Helmholtz podem ser obtidas a partir da Eq. 11.108, utilizando-se as definições $H = U + pV$, $G = H - TS$ e $\Psi = U - TS$. São elas:

$$\begin{aligned} U &= TS - pV + \sum_{i=1}^j n_i \mu_i \\ H &= TS + \sum_{i=1}^j n_i \mu_i \\ \Psi &= -pV + \sum_{i=1}^j n_i \mu_i \end{aligned} \quad (11.109)$$

Outras relações úteis também podem ser obtidas. Escrevendo-se a diferencial de $G(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$ tem-se

$$dG = \left(\frac{\partial G}{\partial p} \right)_{T, n} dp + \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_{p, n} dT + \sum_{i=1}^j \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T, p, n_j} dn_i \quad (11.110)$$

Os subscritos n dos dois primeiros termos indicam que todos os n são mantidos constantes durante a diferenciação. Uma vez que isto implica em uma composição fixa, segue-se das Eqs. 11.30 e 11.31 (Seção 11.3.2) que

$$V = \left(\frac{\partial G}{\partial p} \right)_{T, n} \quad \text{e} \quad -S = \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_{p, n} \quad (11.111)$$

Com as Eqs. 11.107 e 11.111, a Eq. 11.110 assume a forma

$$dG = V dp - S dT + \sum_{i=1}^j \mu_i dn_i \quad (11.112)$$

a qual é o equivalente da Eq. 11.23 para um sistema multicomponente.

Outra expressão para dG é obtida escrevendo-se a diferencial da Eq. 11.108. Ou seja

$$dG = \sum_{i=1}^j n_i d\mu_i + \sum_{i=1}^j \mu_i dn_i$$

equação de
Gibbs-Duhem

Combinando-se esta equação com a Eq. 11.112, obtém-se a equação de Gibbs-Duhem:

$$\sum_{i=1}^j n_i d\mu_i = V dp - S dT \quad (11.113)$$

11.9.3 Funções Termodinâmicas Fundamentais para Sistemas Multicomponentes

Uma *função termodinâmica fundamental* fornece uma descrição completa do estado termodinâmico de um sistema. Em princípio, todas as propriedades de interesse podem ser determinadas a partir de função por meio de diferenciação e/ou combinação. Recordando os desenvolvimentos da Seção 11.9.2, observa-se que uma função $G(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$ é uma função termodinâmica fundamental para um sistema multicomponente.

As funções da forma $U(S, V, n_1, n_2, \dots, n_j)$, $H(S, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$ e $\Psi(T, V, n_1, n_2, \dots, n_j)$ também servem como funções termodinâmicas fundamentais para sistemas multicomponentes. Para demonstrar esse fato, primeiro escreva a diferencial de cada uma das Eqs. 11.109 e utilize a equação de Gibbs-Duhem, Eq. 11.113, para simplificar as expressões resultantes, obtendo

$$dU = T dS - p dV + \sum_{i=1}^j \mu_i dn_i \quad (11.114a)$$

$$dH = T dS + V dp + \sum_{i=1}^j \mu_i dn_i \quad (11.114b)$$

$$d\Psi = -p dV - S dT + \sum_{i=1}^j \mu_i dn_i \quad (11.114c)$$

Para sistemas multicomponentes, essas equações são o equivalente das Eqs. 11.18, 11.19 e 11.22, respectivamente.

A diferencial de $U(S, V, n_1, n_2, \dots, n_j)$ é

$$dU = \left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_{V,n} dS + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_{S,n} dV + \sum_{i=1}^j \left(\frac{\partial U}{\partial n_i}\right)_{S,V,n_i} dn_i$$

Comparando essa expressão termo a termo com a Eq. 11.114a, tem-se

$$T = \left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_{V,n}, \quad -p = \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_{S,n}, \quad \mu_i = \left(\frac{\partial U}{\partial n_i}\right)_{S,V,n_i} \quad (11.115a)$$

Ou seja, a temperatura, a pressão e os potenciais químicos podem ser obtidos por diferenciação de $U(S, V, n_1, n_2, \dots, n_j)$. As duas primeiras das Eqs. 11.115a são equivalentes às Eqs. 11.24 e 11.25.

Um procedimento semelhante, em que se utiliza uma função da forma $H(S, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$ juntamente com a Eq. 11.114b, fornece

$$T = \left(\frac{\partial H}{\partial S}\right)_{p,n}, \quad V = \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_{S,n}, \quad \mu_i = \left(\frac{\partial H}{\partial n_i}\right)_{S,p,n_i} \quad (11.115b)$$

em que as duas primeiras derivadas são equivalentes às Eqs. 11.26 e 11.27. Finalmente, com $\Psi(T, V, n_1, n_2, \dots, n_j)$ e a Eq. 11.114c, obtém-se

$$-p = \left(\frac{\partial \Psi}{\partial V}\right)_{T,n}, \quad -S = \left(\frac{\partial \Psi}{\partial T}\right)_{V,n}, \quad \mu_i = \left(\frac{\partial \Psi}{\partial n_i}\right)_{T,V,n_i} \quad (11.115c)$$

As duas primeiras derivadas são equivalentes às Eqs. 11.28 e 11.29. Com cada escolha de função fundamental, podem-se encontrar as propriedades extensivas remanescentes através de combinações em que se utilizam as definições $H = U + pV$, $G = H - TS$ e $\Psi = U - TS$.

A discussão precedente sobre funções termodinâmicas fundamentais conduziu a várias relações entre propriedades para sistemas multicomponentes que correspondem a relações obtidas anteriormente. Além disso, as equivalentes das relações de Maxwell podem ser obtidas igualando-se as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas. Por exemplo, os dois primeiros termos do lado direito da Eq. 11.112 fornecem

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{p,n} = -\left(\frac{\partial S}{\partial p}\right)_{T,n} \quad (11.116)$$

o que corresponde à Eq. 11.35. Numerosas relações envolvendo potenciais químicos podem ser deduzidas de maneira análoga igualando-se as derivadas parciais de segunda ordem cruzadas. Um exemplo importante oriundo da Eq. 11.112 é

$$\left(\frac{\partial \mu_i}{\partial p}\right)_{T,n} = \left(\frac{\partial V}{\partial n_i}\right)_{T,p,n_i}$$

Reconhecendo o lado direito desta equação como o volume molar parcial, tem-se

$$\left(\frac{\partial \mu_i}{\partial p}\right)_{T,n} = \bar{V}_i \quad (11.117)$$

Esta relação é aplicada no desenvolvimento das Eqs. 11.126.

A presente discussão se encerra com uma lista das quatro expressões diferentes deduzidas anteriormente para o potencial químico em termos de outras propriedades. Na ordem em que foram obtidas, são elas:

$$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i}\right)_{T,p,n_i} = \left(\frac{\partial U}{\partial n_i}\right)_{S,V,n_i} = \left(\frac{\partial H}{\partial n_i}\right)_{S,p,n_i} = \left(\frac{\partial \Psi}{\partial n_i}\right)_{T,V,n_i} \quad (11.118)$$

Apenas a primeira dessas derivadas parciais é uma propriedade molar parcial, porém, a expressão *molar parcial* só se aplica às derivadas parciais em que as variáveis independentes são a temperatura, a pressão e o número de mols de cada componente presente.

11.9.4 Fugacidade

O potencial químico desempenha papel importante na descrição de sistemas multicomponentes. Porém, em alguns casos é mais conveniente trabalhar em termos de uma propriedade relacionada a este, a fugacidade. Esta propriedade será apresentada na presente discussão.

Sistemas de Um Único Componente

Começa-se a análise retomando o caso de um sistema que consista em um único componente. Para este caso, a Eq. 11.108 pode ser simplificada para

$$G = n\mu \quad \text{ou} \quad \mu = \frac{G}{n} = \bar{g}$$

Ou seja, para um componente puro o potencial químico é igual à função de Gibbs por mol. Com esta equação, a Eq. 11.30 escrita em uma base por mol torna-se

$$\left(\frac{\partial \mu}{\partial p}\right)_T = \bar{v} \quad (11.119)$$

Para o caso especial de um gás ideal, $\bar{v} = \bar{R}T/p$ e a Eq. 11.119 assume a forma

$$\left(\frac{\partial \mu^*}{\partial p}\right)_T = \frac{\bar{R}T}{p}$$

em que o asterisco representa um gás ideal. Integrando a uma temperatura constante, obtém-se

$$\mu^* = \bar{R}T \ln p + C(T) \quad (11.120)$$

em que $C(T)$ é uma função de integração. Uma vez que a pressão p pode assumir valores de zero até mais infinito, o termo $\ln p$ desta expressão, e assim o potencial químico, tem uma faixa de valores inconveniente que vai de menos infinito até mais infinito. A Eq. 11.120 também mostra que o potencial químico só pode ser determinado a menos de uma constante arbitrária.

INTRODUÇÃO À FUGACIDADE. Devido às considerações anteriores, é vantajoso para diversos tipos de análises termodinâmicas utilizar a fugacidade em vez do potencial químico, uma vez que ela é uma função bem comportada que pode ser calculada de modo mais conveniente. Introduce-se a fugacidade f por meio da expressão

$$\mu = \bar{R}T \ln f + C(T) \quad (11.121)$$

Comparando-se a Eq. 11.121 com a Eq. 11.120, percebe-se que a fugacidade desempenha, no caso geral, o mesmo papel que a pressão, no caso de um gás ideal. A fugacidade tem as mesmas unidades da pressão.

Substituindo a Eq. 11.121 na Eq. 11.119, obtém-se

$$\bar{R}T \left(\frac{\partial \ln f}{\partial p}\right)_T = \bar{v} \quad (11.122)$$

A integração da Eq. 11.122, mantendo-se constante a temperatura, pode determinar a fugacidade, ficando apenas uma constante arbitrária a ser determinada. Porém, ao se aproximar do comportamento de um gás ideal, quando a pressão tende a zero, pode-se fixar o termo constante exigindo-se que a fugacidade de um componente puro seja igual à pressão no limite de pressão nula. Ou seja

$$\lim_{p \rightarrow 0} \frac{f}{p} = 1 \quad (11.123)$$

Assim, as Eqs. 11.122 e 11.123 determinam completamente a função fugacidade.

CÁLCULO DA FUGACIDADE. Discute-se, a seguir, como a fugacidade pode ser calculada. Com $Z = p\bar{v}/\bar{R}T$, a Eq. 11.122 torna-se

$$\bar{R}T \left(\frac{\partial \ln f}{\partial p}\right)_T = \frac{\bar{R}TZ}{p}$$

ou

$$\left(\frac{\partial \ln f}{\partial p}\right)_T = \frac{Z}{p}$$

Subtraindo $1/p$ de ambos os lados e integrando da pressão p' até a pressão p a uma temperatura constante T , tem-se

$$[\ln f - \ln p]_{p'}^p = \int_{p'}^p (Z - 1) d \ln p$$

ou

$$\left[\ln \frac{f}{p} \right]_{p'}^p = \int_{p'}^p (Z - 1) d \ln p$$

No limite, quando p' tende a zero, esta expressão, juntamente com a Eq. 11.123, resulta em

$$\ln \frac{f}{p} = \int_0^p (Z - 1) d \ln p$$

Expressa em termos da pressão reduzida, $p_R = p/p_c$, esta equação fica

$$\ln \frac{f}{p} = \int_0^{p_R} (Z - 1) d \ln p_R \quad (11.124)$$

Como o fator de compressibilidade Z depende da temperatura reduzida T_R e da pressão reduzida p_R , tem-se que o lado direito da Eq. 11.124 depende apenas dessas propriedades. Consequentemente, a quantidade $\ln f/p$ é função apenas dessas duas propriedades reduzidas. Utilizando uma equação de estado generalizada que forneça Z como função de T_R e de p_R , pode-se facilmente calcular $\ln f/p$ com um computador. Representações em forma de tabelas também são encontradas na literatura. Como alternativa, pode-se empregar a representação gráfica apresentada na Fig. A-6.

▶ POR EXEMPLO para ilustrar o uso da Fig. A-6, considere dois estados de água na condição de vapor à mesma temperatura, 400°C . No estado 1, a pressão é de 200 bar e, no estado 2, a pressão é de 240 bar. A variação de potencial químico entre esses estados pode ser determinada a partir da Eq. 11.121 como

$$\mu_2 - \mu_1 = \bar{R}T \ln \frac{f_2}{f_1} = \bar{R}T \ln \left(\frac{f_2 p_2 p_1}{p_2 p_1 f_1} \right)$$

Utilizando a pressão e a temperatura críticas da água fornecidas na Tabela A-1, no estado 1 $p_{R1} = 0,91$ e $T_{R1} = 1,04$ e, no estado 2, $p_{R2} = 1,09$ e $T_{R2} = 1,04$. Por inspeção da Fig. A-6, $f_1/p_1 = 0,755$ e $f_2/p_2 = 0,7$. Substituindo-se esses valores na equação anterior, obtém-se

$$\mu_2 - \mu_1 = (8,314)(673,15) \ln \left[(0,7) \left(\frac{240}{200} \right) \left(\frac{1}{0,755} \right) \right] = 597 \text{ kJ/kmol}$$

Para um componente puro, o potencial químico é igual à função de Gibbs por mol, $\bar{g} = \bar{h} - T\bar{s}$. Como a temperatura é a mesma nos estados 1 e 2, a variação de potencial químico pode ser expressa por $\mu_2 - \mu_1 = \bar{h}_2 - \bar{h}_1 - T(\bar{s}_2 - \bar{s}_1)$. Utilizando-se os dados da tabela de vapor, o valor obtido com esta expressão é de 597 kJ/kmol, o que está em acordo com o valor determinado através do diagrama generalizado do coeficiente de fugacidade. ◀ ◀ ◀ ◀

Sistemas Multicomponentes

A fugacidade de um componente i em uma mistura pode ser definida por meio de um procedimento parecido com a definição correspondente a um componente puro. Para um componente puro, o desenvolvimento começa com a Eq. 11.119 e a fugacidade é definida pela Eq. 11.121. Essas equações são, então, utilizadas para se escrever o par de equações, Eqs. 11.122 e 11.123, a partir das quais a fugacidade pode ser calculada. Para uma mistura, o desenvolvimento começa com a Eq. 11.117, o equivalente da Eq. 11.119, e a fugacidade \bar{f}_i do componente i é expressa por

$$\mu_i = \bar{R}T \ln \bar{f}_i + C_i(T) \quad (11.125)$$

a qual tem a mesma forma da Eq. 11.121. O par de equações que permite o cálculo da fugacidade de um componente de uma mistura, \bar{f}_i , é

fugacidade de um componente de uma mistura

$$\bar{R}T \left(\frac{\partial \ln \bar{f}_i}{\partial p} \right)_{T,n} = \bar{V}_i \quad (11.126a)$$

$$\lim_{p \rightarrow 0} \left(\frac{\bar{f}_i}{y_i p} \right) = 1 \quad (11.126b)$$

O símbolo \bar{f}_i representa a fugacidade do componente i na mistura e deve-se fazer uma distinção cuidadosa na discussão a seguir sobre f_i , a qual representa a fugacidade do componente i puro.

DISCUSSÃO. Em relação à Eq. 11.126b, note que, no limite de gás ideal, a fugacidade \bar{f}_i não precisa necessariamente ser igual à pressão p , como no caso de um componente puro, mas sim igualar-se à quantidade $y_i p$. Para perceber que esta é a quantidade-limite apropriada, considere um sistema que consista em uma mistura de gases que ocupa um volume V a uma pressão p e temperatura T . Se a mistura como um todo se comporta como um gás ideal, pode-se escrever

$$p = \frac{n\bar{R}T}{V} \quad (11.127)$$

em que n é o número total de mols da mistura. Lembrando da Seção 3.12.3 que um gás ideal pode ser considerado composto de moléculas que exercem forças desprezíveis umas sobre as outras e cujo volume é desprezível em relação ao volume total, pode-se imaginar cada componente i comportando-se como um gás ideal sozinho a temperatura T e volume V . Assim, a pressão exercida pelo componente i não seria a pressão da mistura p , mas a pressão p_i dada por

$$p_i = \frac{n_i\bar{R}T}{V} \quad (11.128)$$

em que n_i é o número de mols do componente i . Dividindo-se a Eq. 11.128 pela Eq. 11.127, tem-se

$$\frac{p_i}{p} = \frac{n_i\bar{R}TV}{n\bar{R}TV} = \frac{n_i}{n} = y_i$$

Ou seja,

$$p_i = y_i p \quad (11.129)$$

Consequentemente, a quantidade $y_i p$ que aparece na Eq. 11.126b corresponde à pressão p_i .

Aplicando-se o somatório a ambos os lados da Eq. 11.129, obtém-se

$$\sum_{i=1}^j p_i = \sum_{i=1}^j y_i p = p \sum_{i=1}^j y_i$$

Ou, como a soma das frações molares é igual a 1,

$$p = \sum_{i=1}^j p_i \quad (11.130)$$

Em palavras, a Eq. 11.130 estabelece que a soma das pressões p_i é igual à pressão da mistura. Esta conclusão sugere a designação da *pressão parcial* para p_i . Com essas informações, observa-se agora que a Eq. 11.126b requer que a fugacidade do componente i se aproxime da pressão parcial do componente i na medida em que a pressão p tende a zero. Comparando-se as Eqs. 11.130 e 11.99a, nota-se também que a *regra da pressão aditiva* é exata para misturas de gases ideais. Este caso especial é considerado em mais detalhes na Seção 12.2 sob a denominação *modelo de Dalton*.

CÁLCULO DA FUGACIDADE EM UMA MISTURA. Discute-se a seguir como a fugacidade do componente i em uma mistura pode ser expressa em termos de quantidades que podem ser calculadas. Para um componente puro i , a Eq. 11.122 fornece

$$\bar{R}T \left(\frac{\partial \ln f_i}{\partial p} \right)_T = \bar{v}_i \quad (11.131)$$

em que \bar{v}_i é o volume molar específico de i puro. Subtraindo-se a Eq. 11.131 da Eq. 11.126a, tem-se

$$\bar{R}T \left[\frac{\partial \ln (\bar{f}_i/f_i)}{\partial p} \right]_{T,n} = \bar{V}_i - \bar{v}_i \quad (11.132)$$

Integrando-se da pressão p' até a pressão p com a temperatura e a composição da mistura fixas, obtém-se

$$\bar{R}T \left[\ln \left(\frac{\bar{f}_i}{f_i} \right) \right]_{p'}^p = \int_{p'}^p (\bar{V}_i - \bar{v}_i) dp$$

No limite, quando p' tende a zero, esta expressão torna-se

$$\bar{R}T \left[\ln \left(\frac{\bar{f}_i}{f_i} \right) - \lim_{p' \rightarrow 0} \ln \left(\frac{\bar{f}_i}{f_i} \right) \right] = \int_0^p (\bar{V}_i - \bar{v}_i) dp$$

Como $f_i \rightarrow p'$ e $\bar{f}_i \rightarrow y_i p'$ na medida em que p' tende a zero, tem-se

$$\lim_{p' \rightarrow 0} \ln \left(\frac{\bar{f}_i}{f_i} \right) \rightarrow \ln \left(\frac{y_i p'}{p'} \right) = \ln y_i$$

Consequentemente, pode-se escrever

$$\bar{R}T \left[\ln \left(\frac{\bar{f}_i}{f_i} \right) - \ln y_i \right] = \int_0^p (\bar{V}_i - \bar{v}_i) dp$$

ou

$$\bar{R}T \ln \left(\frac{\bar{f}_i}{y_i f_i} \right) = \int_0^p (\bar{V}_i - \bar{v}_i) dp \quad (11.133)$$

na qual \bar{f}_i é a fugacidade do componente i à pressão p em uma mistura de composição dada a uma temperatura fixa, e f_i é a fugacidade de i puro às mesmas temperatura e pressão. A Eq. 11.133 expressa a relação entre \bar{f}_i e f_i em termos da diferença entre \bar{V}_i e \bar{v}_i uma quantidade mensurável.

11.9.5 Solução Ideal

A tarefa de calcular as fugacidades dos componentes de uma mistura é consideravelmente simplificada quando a mistura pode ser modelada como uma solução ideal. Uma solução ideal é uma mistura para a qual

solução ideal

$$\bar{f}_i = y_i f_i \quad (\text{solução ideal}) \quad (11.134)$$

A Eq. 11.134, conhecida como regra de Lewis-Randall, estabelece que a fugacidade de cada componente em uma solução ideal é igual ao produto de sua fração molar pela fugacidade do componente puro às mesmas temperatura, pressão e estado de agregação (gás, líquido ou sólido) da mistura. Muitas misturas gasosas a pressões baixas a moderadas são modeladas adequadamente pela regra de Lewis-Randall. As misturas de gases ideais consideradas no Cap. 12 são uma classe especial importante dessas misturas. Algumas soluções líquidas também podem ser modeladas com a regra de Lewis-Randall.

regra de Lewis-Randall

Em consequência da definição de uma solução ideal, surgem as seguintes características:

- ▶ Substituindo-se a Eq. 11.134 na Eq. 11.132, o lado esquerdo se anula, resultando em $\bar{V}_i - \bar{v}_i = 0$, ou

$$\bar{V}_i = \bar{v}_i \quad (11.135)$$

Assim, o volume molar parcial de cada componente em uma solução ideal é igual ao volume molar específico do componente puro correspondente às mesmas temperatura e pressão. Quando a Eq. 11.135 é substituída na Eq. 11.105, pode-se concluir que não há variação de volume quando se misturam componentes puros para formar uma solução ideal.

Com a Eq. 11.135, o volume de uma solução ideal fica

$$V = \sum_{i=1}^j n_i \bar{V}_i = \sum_{i=1}^j n_i \bar{v}_i = \sum_{i=1}^j V_i \quad (\text{solução ideal}) \quad (11.136)$$

na qual V_i é o volume que o componente puro i ocuparia quando à temperatura e à pressão da mistura. Comparando-se as Eqs. 11.136 e 11.100a, vê-se que a *regra do volume aditivo* é exata para soluções ideais.

- ▶ Também se pode mostrar que a energia interna molar parcial de cada componente de uma solução ideal é igual à energia interna molar do componente puro correspondente às mesmas temperatura e pressão. Um resultado análogo ocorre para entalpia. Literalmente,

$$\bar{U}_i = \bar{u}_i, \quad \bar{H}_i = \bar{h}_i \quad (11.137)$$

Com essas expressões, pode-se concluir, das Eqs. 11.106, que não há variação de energia interna ou entalpia específicas quando se misturam componentes puros para formar uma solução ideal.

Com as Eqs. 11.137, a energia interna e a entalpia de uma solução ideal são

$$U = \sum_{i=1}^j n_i \bar{u}_i \quad \text{e} \quad H = \sum_{i=1}^j n_i \bar{h}_i \quad (\text{solução ideal}) \quad (11.138)$$

em que \bar{u}_i e \bar{h}_i representam, respectivamente, a energia interna e a entalpia molares do componente puro i à temperatura e à pressão da mistura.

Embora não haja variação de V , U ou H quando se misturam componentes puros para formar uma solução ideal, espera-se um aumento de entropia como resultado da mistura *adiabática* de componentes puros diferentes porque esse processo é irreversível. A separação da mistura nos componentes puros jamais ocorreria espontaneamente. A variação de entropia na mistura adiabática é considerada em mais detalhe, para o caso especial de misturas de gases ideais, na Seção 12.4.2.

A regra de Lewis-Randall requer que a fugacidade do componente i da mistura seja calculada em termos da fugacidade do componente puro i às mesmas temperatura e pressão da mistura e no *mesmo estado de agregação*. Por exemplo, se a mistura fosse um gás na condição T e p , então f_i seria determinada para i puro também na condição T e p , e como um gás. Porém, a certas pressões e temperaturas de interesse um componente de uma mistura gasosa pode, como uma substância pura, ser um líquido ou um sólido. Um exemplo é uma mistura de vapor d'água-ar a 20°C (68°F) e 1 atm. A essas temperatura e pressão, a água existe não como vapor, mas como líquido. Embora não sejam considerados aqui, foram desenvolvidos meios que permitem que o modelo de solução ideal seja útil nesses casos.

11.9.6 Potencial Químico para Soluções Ideais

A discussão de sistemas multicomponentes é concluída com a introdução de expressões para o cálculo do potencial químico de soluções ideais utilizadas na Seção 14.3.3.

Considere um estado de referência em que o componente i de um sistema multicomponentes é puro a uma temperatura T do sistema e a uma pressão do estado de referência p_{ref} . A diferença no potencial químico de i en-

tre um estado especificado do sistema multicomponentes e o estado de referência é obtida por meio da Eq. 11.125 como

$$\mu_i - \mu_i^\circ = \bar{R}T \ln \frac{\bar{f}_i}{f_i^\circ} \quad (11.139)$$

atividade

em que o sobrescrito $^\circ$ representa valores de propriedades no estado de referência. A razão entre fugacidades que aparece no termo logarítmico é conhecida como atividade, a_i , do componente i da mistura. Ou seja

$$a_i = \frac{\bar{f}_i}{f_i^\circ} \quad (11.140)$$

Para aplicações posteriores, é suficiente considerar o caso de misturas gasosas. No caso de misturas gasosas, a pressão p_{ref} é especificada como 1 atm, de modo que μ_i° e f_i° na Eq. 11.140 são, respectivamente, o potencial químico e a fugacidade de i puro à temperatura T e à pressão de 1 atm.

Como o potencial químico de um componente puro é igual à função de Gibbs por mol, a Eq. 11.139 pode ser escrita como

$$\mu_i = \bar{g}_i^\circ + \bar{R}T \ln a_i \quad (11.141)$$

na qual \bar{g}_i° é a função de Gibbs por mol do componente puro i calculada à temperatura T e à pressão de 1 atm: $\bar{g}_i^\circ = \bar{g}_i(T, 1 \text{ atm})$.

Para uma solução ideal, aplica-se a regra de Lewis-Randall, e a atividade é

$$a_i = \frac{y_i f_i}{f_i^\circ} \quad (11.142)$$

em que f_i é a fugacidade do componente puro i à temperatura T e à pressão p . Substituindo-se a Eq. 11.142 na Eq. 11.141, tem-se

$$\mu_i = \bar{g}_i^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_i f_i}{f_i^\circ}$$

ou

$$\mu_i = \bar{g}_i^\circ + \bar{R}T \ln \left[\left(\frac{f_i}{p} \right) \left(\frac{p_{ref}}{f_i^\circ} \right) \frac{y_i p}{p_{ref}} \right] \quad (\text{solução ideal}) \quad (11.143)$$

Em princípio, as razões entre fugacidade e pressão sublinhadas nesta equação podem ser calculadas a partir da Eq. 11.124 ou do diagrama generalizado de fugacidade, Fig. A-6, desenvolvido a partir dela. Se o componente i se comporta como um gás ideal tanto no estado (T, p) quanto no estado (T, p_{ref}) , a razão $\underline{f}_i/p = \underline{f}_i^\circ/p_{ref} = 1$; e a Eq. 11.143 é simplificada para

$$\mu_i = \bar{g}_i^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_i p}{p_{ref}} \quad (\text{gás ideal}) \quad (11.144)$$

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo, foram apresentadas as relações termodinâmicas que permitem que u , h e s , bem como outras propriedades de sistemas simples compressíveis, sejam calculadas a partir de dados de propriedades de medição mais imediata. Foi dada ênfase aos sistemas que envolvem uma única espécie química, como a água, ou uma mistura como o ar. O capítulo também traz uma introdução às relações gerais entre propriedades para misturas e soluções.

As equações de estado que relacionam p , v e T são consideradas, incluindo-se a equação virial e exemplos de equações com duas constantes e com múltiplas constantes. Várias relações importantes entre propriedades baseadas nas características matemáticas das diferenciais exatas são desenvolvidas, incluindo-se as relações de Maxwell. Discute-se o conceito de uma função termodinâmica fundamental. Meios para o cálculo das variações de energia interna específica, entalpia específica e entropia específica são desenvolvidos e aplicados a processos de mudança de fase e de uma única fase. São apresentadas as relações entre propriedades que envolvem a

expansividade volumétrica, compressibilidades isotérmica e isentrópica, velocidade do som, calores específicos e razão entre calores específicos, e o coeficiente de Joule-Thomson.

Além disso, descrevemos como as tabelas de propriedades termodinâmicas são elaboradas a partir das relações entre propriedades e métodos desenvolvidos neste capítulo. Esses procedimentos também fornecem a base para a recuperação de dados através de programas de computador. Também são descritos meios para se utilizarem os diagramas generalizados de desvio de entalpia e de entropia, e os diagramas generalizados do coeficiente de fugacidade para o cálculo da entalpia, da entropia e da fugacidade, respectivamente.

Foram ainda consideradas as relações p - v - T para misturas de gases de composição conhecida, incluindo a regra de Kay. O capítulo se encerra com uma discussão sobre as relações entre propriedades para sistemas multicomponentes, incluindo propriedades molares parciais, potencial químico, fugacidade e atividade. São apresen-

tadas soluções ideais e a regra de Lewis-Randall como parte dessa discussão.

Os itens a seguir fornecem um guia de estudo para este capítulo. Ao término do estudo do texto e dos exercícios ao final deste capítulo, você deverá estar apto a escrever o significado dos termos listados nas margens ao longo do capítulo e entender cada um dos conceitos a eles relacionados. O conjunto de conceitos-chave listados a seguir é particularmente importante. Além disso, para sistemas que envolvem uma única espécie você estará apto a

- ▶ calcular os dados da relação $p-v-T$ utilizando equações de estado, como as equações de Redlich-Kwong e Benedict-Webb-Rubin.
- ▶ utilizar as 16 relações entre propriedades resumidas na Tabela 11.1 e explicar como as relações são obtidas.
- ▶ calcular Δs , Δu e Δh utilizando a equação de Clapeyron ao considerar mudança de fase, e utilizando as equações de estado e as relações de calor específico quando considerar uma única fase.
- ▶ utilizar as relações entre propriedades apresentadas na Seção 11.5, como aquelas que envolvem os calores específicos, a expansividade volumétrica e o coeficiente de Joule-Thomson.

- ▶ explicar como são elaboradas as tabelas de propriedades termodinâmicas, como as Tabelas A-2 a A-18.
- ▶ utilizar os diagramas generalizados de desvio de entalpia e de entropia, Figs. A-4 e A-5, para calcular Δh e Δs .

Para uma *mistura de gases* de composição conhecida, você deverá estar apto a

- ▶ aplicar os métodos apresentados na Seção 11.8 para relacionar pressão, volume específico e temperatura — a regra de Kay, por exemplo.

Para *sistemas multicomponentes*, você deverá estar apto a

- ▶ calcular as propriedades extensivas em termos das suas respectivas propriedades molares parciais.
- ▶ calcular os volumes molares parciais utilizando o *método das interseções*.
- ▶ calcular a fugacidade utilizando dados do diagrama generalizado do coeficiente de fugacidade, Fig. A-6.
- ▶ aplicar o modelo de solução ideal.

▶ CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

coeficiente de Joule-Thomson
desvio de entropia
desvios de entalpia
diferencial exata
ensaio de exatidão
equação de Clapeyron

equação de estado
fugacidade
função de Gibbs
função de Helmholtz
função termodinâmica fundamental

método das interseções
potencial químico
regra de Kay
regra de Lewis-Randall
relações de Maxwell

▶ EQUAÇÕES PRINCIPAIS

Equações de Estado

$Z = 1 + \frac{B(T)}{\bar{v}} + \frac{C(T)}{\bar{v}^2} + \frac{D(T)}{\bar{v}^3} + \dots$	(11.1)	Equação de estado virial
$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v} - b} - \frac{a}{\bar{v}^2}$	(11.2)	Equação de estado de van der Waals
$p = \frac{\bar{R}T}{\bar{v} - b} - \frac{a}{\bar{v}(\bar{v} + b)T^{1/2}}$	(11.7)	Equação de estado de Redlich-Kwong

Relações Matemáticas para as Propriedades

$\frac{\partial}{\partial y} \left[\left(\frac{\partial z}{\partial x} \right)_y \right]_x = \frac{\partial}{\partial x} \left[\left(\frac{\partial z}{\partial y} \right)_x \right]_y$	(11.14a)	Teste de exatidão
$\left(\frac{\partial M}{\partial y} \right)_x = \left(\frac{\partial N}{\partial x} \right)_y$	(11.14b)	
$\left(\frac{\partial x}{\partial y} \right)_z \left(\frac{\partial y}{\partial x} \right)_z = 1$	(11.15)	Relações importantes entre as derivadas parciais das propriedades
$\left(\frac{\partial y}{\partial z} \right)_x \left(\frac{\partial z}{\partial x} \right)_y \left(\frac{\partial x}{\partial y} \right)_z = -1$	(11.16)	
Tabela 11.1	(11.24-11.36)	Resumo das relações das propriedades a partir de diferenciais exatas

Expressões para Δu , Δh e Δs

$\left(\frac{dp}{dT}\right)_{\text{sat}} = \frac{h_g - h_f}{T(v_g - v_f)}$	(11.40)	Equação de Clapeyron
$s_2 - s_1 = \int_1^2 \frac{c_v}{T} dT + \int_1^2 \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v dv$	(11.50)	Expressões para variações em s e u com T e v como variáveis independentes
$u_2 - u_1 = \int_1^2 c_v dT + \int_1^2 \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v - p \right] dv$	(11.51)	
$s_2 - s_1 = \int_1^2 \frac{c_p}{T} dT - \int_1^2 \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p dp$	(11.59)	Expressões para variações em s e h com T e p como variáveis independentes
$h_2 - h_1 = \int_1^2 c_p dT + \int_1^2 \left[v - T \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dp$	(11.60)	
$\bar{h}_2 - \bar{h}_1 = \bar{h}_2^* - \bar{h}_1^* - \bar{R}T_c \left[\left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c}\right)_2 - \left(\frac{\bar{h}^* - \bar{h}}{\bar{R}T_c}\right)_1 \right]$	(11.85)	Cálculo das variações de entalpia e entropia em função dos desvios generalizados de entalpia e entropia e dos dados das Figs. A-4 e A-5, respectivamente
$\bar{s}_2 - \bar{s}_1 = \bar{s}_2^* - \bar{s}_1^* - \bar{R} \left[\left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}}\right)_2 - \left(\frac{\bar{s}^* - \bar{s}}{\bar{R}}\right)_1 \right]$	(11.92)	

Outras Relações Termodinâmicas

$\psi = u - Ts$	(11.20)	Função de Helmholtz
$g = h - Ts$	(11.21)	Função de Gibbs
$c = \sqrt{-v^2 \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_s} = \sqrt{-kv^2 \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_T}$	(9.36b) (11.74)	Expressões para a velocidade do som
$\mu_j = \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_h$	(11.75)	Coefficiente de Joule-Thomson

Propriedades de Misturas Multicomponentes

$T_c = \sum_{i=1}^j y_i T_{c,i} \quad p_c = \sum_{i=1}^j y_i p_{c,i}$	(11.97)	Regra de Kay para temperatura e pressão críticas de misturas
$\bar{X}_i = \left(\frac{\partial X}{\partial n_i}\right)_{T,p,n_j}$	(11.102)	Propriedade molar parcial \bar{X}_i e sua relação com a propriedade extensiva X
$X = \sum_{i=1}^j n_i \bar{X}_i$	(11.103)	X expresso na forma de uma soma ponderada de propriedades molares parciais
$\mu_i = \bar{G}_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i}\right)_{T,p,n_j}$	(11.107)	Potencial químico de espécies i em uma mistura
$\bar{R}T \left(\frac{\partial \ln f}{\partial p}\right)_T = \bar{v}$	(11.122)	Expressões para o cálculo da fugacidade de um sistema de componente único
$\lim_{p \rightarrow 0} \frac{f}{p} = 1$	(11.123)	
$\bar{R}T \left(\frac{\partial \ln \bar{f}_i}{\partial p}\right)_{T,n} = \bar{V}_i$	(11.126a)	Expressões para o cálculo da fugacidade do componente i de uma mistura
$\lim_{p \rightarrow 0} \left(\frac{\bar{f}_i}{y_i p}\right) = 1$	(11.126b)	
$\bar{f}_i = y_i f_i$	(11.134)	Regra de Lewis-Randall para soluções ideais
$\mu_i = \bar{g}_i^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_i p}{p_{\text{ref}}}$	(11.144)	Potencial químico do componente i em uma mistura de gases ideais

▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- Qual é a vantagem de se utilizar a equação de estado de Redlich-Kwong na forma generalizada expressa pela Eq. 11.9, em vez da Eq. 11.7? Qual é a desvantagem?
- Para determinar o volume específico do vapor d'água superaquecido a pressão e temperatura conhecidas, em que condições você utilizaria: as tabelas de vapor, o diagrama generalizado de compressibilidade, uma equação de estado, o modelo de gás ideal?
- Se a função $p = p(T, v)$ é uma equação de estado, $(\partial p/\partial T)_v$ é uma propriedade? Quais são as variáveis independentes de $(\partial p/\partial T)_v$?
- Na expressão $(\partial u/\partial T)_v$, qual é o significado do subscrito v ?
- Explique como um diagrama de Mollier fornece uma representação gráfica da função fundamental $h(s, p)$.
- Como é utilizada a equação de Clapeyron?
- Para um gás cuja equação de estado é $p\bar{v} = \bar{R}T$, os calores específicos \bar{c}_p e \bar{c}_v são necessariamente funções somente da temperatura?
- Com referência ao diagrama p - T para a água (Fig. 3.5), explique por que o gelo derrete sob a lâmina de um patim de gelo.
- Você consegue imaginar uma maneira de determinar o calor específico \bar{c}_p de um gás por medição direta? E indiretamente, utilizando outros dados medidos?
- Para um gás ideal, qual é o valor do coeficiente de Joule-Thomson?
- Em que estados o desvio de entropia é desprezível? O coeficiente de fugacidade, f/p , aproximadamente iguala-se a 1 nesses estados?
- Na Eq. 11.107, qual é o significado dos subscritos T , p e n_i ? Qual o significado do i ?
- Como a Eq. 11.108 pode ser simplificada para um sistema que consista em uma substância pura? Repita a questão para uma mistura de gases ideais.
- Se dois líquidos diferentes de volumes conhecidos são misturados, o volume final é necessariamente igual à soma dos volumes originais?
- Para uma solução binária a temperatura T e pressão p , como você determinaria o calor específico \bar{c}_p ? Repita para uma solução ideal e para uma mistura de gases ideais.

▶ PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Utilização das Equações de Estado

- Devido a requisitos de segurança, a pressão no interior de um cilindro de 19,3 ft³ não deve ser superior a 52 atm. Verifique a pressão no interior do cilindro se este estiver preenchido com 100 lb de CO₂ mantidas a 212°F, utilizando
 - a equação de van der Waals.
 - o diagrama de compressibilidade.
 - a equação de estado de gás ideal.
- Dez libras-massa de propano têm um volume de 2 ft³ e estão a uma pressão de 600 lbf/in². Determine a temperatura, em °R, utilizando
 - a equação de van der Waals.
 - o diagrama de compressibilidade.
 - a equação de estado de gás ideal.
 - as tabelas de propano.
- A pressão no interior de um reservatório de 23,3 m³ não deve ser superior a 105 bar. Verifique essa pressão se o reservatório estiver preenchido com 1000 kg de vapor d'água mantidos a 360°C, utilizando
 - a equação de estado de gás ideal.
 - a equação de van der Waals.
 - a equação de Redlich-Kwong.
 - o diagrama de compressibilidade.
 - as tabelas de vapor.
- Estime a pressão da água na condição de vapor a uma temperatura de 500°C e com uma massa específica de 24 kg/m³, utilizando
 - as tabelas de vapor.
 - o diagrama de compressibilidade.
 - a equação de Redlich-Kwong.
 - a equação de van der Waals.
 - a equação de estado de gás ideal.
- Gás metano escoou por uma tubulação com uma vazão volumétrica de 11 ft³/s (0,31 m³/s) a uma pressão de 183 atm e a uma temperatura de 56°F (13,3°C). Determine a vazão mássica, em lb/s, utilizando
 - a equação de estado de gás ideal.
 - a equação de van der Waals.
 - o diagrama de compressibilidade.
- Determine o volume específico da água na condição de vapor a 20 MPa e 400°C, em m³/kg, utilizando
 - as tabelas de vapor.
 - o diagrama de compressibilidade.
 - a equação de Redlich-Kwong.
 - a equação de van der Waals.
 - a equação de estado de gás ideal.
- Um recipiente cujo volume é de 1 m³ contém 4 kmol de metano a 100°C. Devido a requisitos de segurança, a pressão do metano não deve ser superior a 12 MPa. Verifique a pressão, utilizando
 - a equação de estado de gás ideal.
 - a equação de Redlich-Kwong.
 - a equação de Benedict-Webb-Rubin.
- Gás metano a 100 atm e -18°C é armazenado em um reservatório de 10 m³. Determine a massa de metano contida no reservatório, em kg, utilizando
 - a equação de estado de gás ideal.
 - a equação de van der Waals.
 - a equação de Benedict-Webb-Rubin.
- Utilizando a equação de estado de Benedict-Webb-Rubin, determine o volume, em m³, ocupado por 165 kg de metano a uma pressão de 200 atm e temperatura de 400 K. Compare com os resultados obtidos utilizando a equação de estado de gás ideal e o diagrama generalizado de compressibilidade.
- Um reservatório rígido contém 1 kg de oxigênio (O₂) a uma pressão $p_1 = 40$ bar e a uma temperatura $T_1 = 180$ K. O gás é resfriado até a temperatura cair para 150 K. Determine o volume do reservatório, em m³, e a pressão final, em bar, utilizando
 - a equação de estado de gás ideal.
 - a equação de Redlich-Kwong.
 - o diagrama de compressibilidade.
- Uma libra-massa de ar que inicialmente ocupa um volume de 0,4 ft³ (0,001 m³) a uma pressão de 1000 lbf/in² (6,9 MPa) expande-se isotermicamente e sem irreversibilidades até o volume de 2 ft³ (0,06 m³). Utilizando a equação de estado de Redlich-Kwong, determine
 - a temperatura, em °R.
 - a pressão final, em lbf/in².
 - o trabalho realizado nesse processo, em Btu.
- Vapor d'água inicialmente a 240°C e 1 MPa se expande em um arranjo cilindro-pistão isotermicamente e sem irreversibilidades internas até uma pressão final de 0,1 MPa. Calcule o trabalho realizado, em kJ/kg. Utilize uma equação de estado virial truncada com a forma

$$Z = 1 + \frac{B}{v} + \frac{C}{v^2}$$
 em que as constantes B e C são calculadas através de dados da tabela de vapor a 240°C e pressões que variam de 0 a 1 MPa.
- De acordo com as séries viriais, Eqs. 3.30 e 3.31, mostre que $\bar{B} = B/\bar{R}T$, $\bar{C} = (C - B^2)/\bar{R}^2 T^2$.
- Expresse a Eq. 11.5, a equação de van der Waals, em termos do fator de compressibilidade Z .
 - Na forma de uma série virial em v_R^* . [Sugestão: Expanda o termo $(v_R^* - 1/8)^{-1}$ da Eq. 11.5 em uma série.]
 - Na forma de uma série virial em p_R .
 - Desprezando os termos que envolvem $(p_R)^2$ e de ordem superior na série virial do item (b), obtenha a seguinte expressão aproximada:

$$Z = 1 + \left(\frac{1}{8} - \frac{27/64}{T_R}\right) \frac{p_R}{T_R}$$

(d) Compare os fatores de compressibilidade determinados pela equação do item (c) com os fatores de compressibilidade tabulados na literatura para $0 < p_R < 0,6$ e cada uma das temperaturas: $T_R = 1,0; 1,2; 1,4; 1,6; 1,8$ e $2,0$. Comente sobre a faixa de validade da forma aproximada.

11.15 A equação de estado de Berthelot tem a forma

$$p = \frac{RT}{\bar{v} - b} - \frac{a}{T\bar{v}^2}$$

(a) Utilizando as Eqs. 11.3, mostre que

$$a = \frac{27 \bar{R}^2 T_c^3}{64 p_c}, \quad b = \frac{1 \bar{R} T_c}{8 p_c}$$

(b) Expresse a equação em termos do fator de compressibilidade Z , da temperatura reduzida T_R e do volume específico pseudorreduzido v_R .

11.16 A equação de estado de Beattie-Bridgeman pode ser expressa como

$$p = \frac{RT(1 - \epsilon)(v + B)}{v^2} - \frac{A}{v^2}$$

em que

$$A = A_0 \left(1 - \frac{a}{v}\right), \quad B = B_0 \left(1 - \frac{b}{v}\right)$$

$$\epsilon = \frac{c}{vT^3}$$

e A_0, B_0, a, b e c são constantes. Expresse esta equação de estado em termos da pressão reduzida, p_R , da temperatura reduzida, T_R , do volume específico pseudorreduzido, v_R , e de constantes adimensionais apropriadas.

11.17 A equação de estado de Dieterici é

$$p = \left(\frac{RT}{v - b}\right) \exp\left(\frac{-a}{RTv}\right)$$

(a) Utilizando as Eqs. 11.3, mostre que

$$a = \frac{4R^2 T_c^2}{p_c e^2}, \quad b = \frac{RT_c}{p_c e^2}$$

(b) Mostre que a equação de estado pode ser expressa em termos das variáveis do diagrama de compressibilidade como

$$Z = \left(\frac{v_R'}{v_R' - 1/e^2}\right) \exp\left(\frac{-4}{T_R v_R'^2}\right)$$

(c) Converta o resultado do item (b) para uma série virial em v_R' (Sugestão: Expanda o termo $(v_R' - 1/e^2)^{-1}$ em uma série. Expanda também o termo exponencial em uma série.)

11.18 A equação de estado de Peng-Robinson tem a forma

$$p = \frac{RT}{v - b} - \frac{a}{v^2 - c^2}$$

Utilizando as Eqs. 11.3, calcule as constantes a, b e c em termos da pressão crítica p_c , da temperatura crítica T_c e do fator de compressibilidade crítico Z_c .

11.19 A relação $p-v-T$ para hidrocarbonetos clorofluorinados pode ser descrita pela equação de estado de Carnahan-Starling-DeSantis

$$\frac{p\bar{v}}{RT} = \frac{1 + \beta + \beta^2 - \beta^3}{(1 + \beta)^3} - \frac{a}{RT(\bar{v} + b)}$$

em que $\beta = b/4\bar{v}$, $a = a_0 \exp(a_1 T + a_2 T^2)$, e $b = b_0 + b_1 T + b_2 T^2$. Para os Refrigerantes 12 e 13, os coeficientes necessários para T em K, a em J-L/(mol)², e b em L/mol, são dados na Tabela P11.19. Especifique qual dos dois refrigerantes permitiria o armazenamento da menor quantidade de massa em um recipiente de 10 m³ a 0,2 MPa e 80°C.

Tabela P11.19

	$a_0 \times 10^{-3}$	$a_1 \times 10^3$	$a_2 \times 10^6$	b_0	$b_1 \times 10^4$	$b_2 \times 10^8$
R-12	3,52412	-2,77230	-0,67318	0,15376	-1,84195	-5,03644
R-13	2,29813	-3,41828	-1,52430	0,12814	-1,84474	-10,7951

Utilização das Relações de Diferenciais Exatas

11.20 A diferencial de pressão obtida de uma certa equação de estado é dada por uma das expressões a seguir. Determine a equação de estado correspondente a cada uma.

$$dp = \frac{2(v - b)}{RT} dv + \frac{(v - b)^2}{RT^2} dT$$

$$dp = -\frac{RT}{(v - b)^2} dv + \frac{R}{v - b} dT$$

11.21 Substituindo $\delta Q_{int} = T dS$ na Eq. 6.8, tem-se

$$\delta Q_{int} = dU + p dV$$

Utilizando esta expressão juntamente com o teste de exatidão, demonstre que Q_{int} não é uma propriedade.

11.22 Mostre que a Eq. 11.16 é satisfeita por uma equação de estado com a forma $p = \{RT\gamma(v - b)\} + a$.

11.23 Para as funções $x = x(y, w)$, $y = y(z, w)$ e $z = z(x, w)$, demonstre que

$$\left(\frac{\partial x}{\partial y}\right)_w \left(\frac{\partial y}{\partial z}\right)_w \left(\frac{\partial z}{\partial x}\right)_w = 1$$

11.24 Utilizando a Eq. 11.35, verifique a consistência das tabelas

(a) de vapor a 2 MPa e 400°C.

(b) do Refrigerante 134a a 2 bar e 50°C.

11.25 Utilizando a Eq. 11.35, verifique a consistência das tabelas

(a) de vapor a 100 lbf/in² (689,5 kPa) e 600°F (315,6°C).

(b) do Refrigerante 134a a 40 lbf/in² (275,8 kPa) e 100°F (37,8°C).

11.26 A uma pressão de 1 atm, água no estado líquido tem um estado de massa específica máxima nas proximidades de 4°C. O que se pode concluir sobre $(\partial s/\partial p)_T$ a

(a) 3°C?

(b) 4°C?

(c) 5°C?

11.27 Um gás entra em um compressor que opera em regime estacionário e é comprimido isentropicamente. A entalpia específica aumenta ou diminui à medida que o gás passa da entrada para a saída do compressor?

11.28 Mostre que T, p, h, ψ e g podem ser individualmente determinados a partir de uma função termodinâmica fundamental da forma $u = u(s, v)$.

11.29 Calcule as propriedades p, s, u, h, c_v e c_p de uma substância para a qual a função de Helmholtz tem a forma

$$\psi = -RT \ln \frac{v}{v'} - cT' \left[1 - \frac{T}{T'} + \frac{T}{T'} \ln \frac{T}{T'} \right]$$

em que v' e T' representam o volume específico e a temperatura, respectivamente, em um estado de referência, e c é uma constante.

11.30 O diagrama de Mollier fornece uma representação gráfica da função termodinâmica fundamental $h = h(s, p)$. Mostre que em qualquer estado fixado por s e p as propriedades T, v, u, ψ e g podem ser avaliadas utilizando-se os dados obtidos do diagrama.

11.31 Deduza a relação $c_p = -T(\partial^2 g/\partial T^2)_p$.

Cálculo de $\Delta s, \Delta u$ e Δh

11.32 Utilizando os dados de $p-v-T$ da amônia saturada da Tabela A-13-E, calcule a 20°F.

(a) $h_g - h_f$

(b) $u_g - u_f$

(c) $s_g - s_f$

Compare com os resultados obtidos utilizando os dados da tabela.

11.33 Utilizando os dados de $p-v-T$ da água saturada das tabelas de vapor, calcule a 50°C.

(a) $h_g - h_f$

(b) $u_g - u_f$

(c) $s_g - s_f$

Compare com os resultados obtidos utilizando os dados da tabela de vapor.

11.34 Utilizando h_{fg}, v_{fg} e p_{sat} a 10°F (212,2°C) das tabelas do Refrigerante 134a, estime a pressão de saturação a 20°F (26,7°C). Comente sobre a precisão de sua estimativa.

11.35 Utilizando h_{fg}, v_{fg} e p_{sat} a 26°C das tabelas de amônia, estime a pressão de saturação a 30°C. Comente sobre a precisão de sua estimativa.

11.36 Utilizando os dados fornecidos para o ponto triplo da água na Tabela A-6E, estime a pressão de saturação a -40°F. Compare com o valor listado na Tabela A-6E.

- 11.37 A 0°C , os volumes específicos da água sólida saturada (gelo) e da água líquida saturada são, respectivamente, $v_{\text{gelo}} = 1,0911 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$ e $v_f = 1,0002 \times 10^{-3} \text{ m}^3/\text{kg}$, e a variação na entalpia específica na fusão é $h_{\text{gelo}} = 333,4 \text{ kJ/kg}$. Calcule a temperatura de fusão do gelo a (a) 250 bar e (b) 500 bar. Localize suas respostas em um esboço do diagrama p - T para água.
- 11.38 A linha representativa da região bifásica sólido-líquido no diagrama de fases inclina-se para a esquerda para substâncias que se expandem durante o congelamento e para a direita para substâncias que se contraem durante o congelamento (Seção 3.2.2). Verifique esse comportamento para os casos do chumbo que se contrai durante o congelamento e do bismuto que se expande durante o congelamento.
- 11.39 Considere uma cadeira de quatro pernas em repouso sobre uma pista de patinação. A massa total da cadeira e de uma pessoa nela sentada é de 80 kg. Se a temperatura do gelo é -2°C , determine a área total mínima, em cm^2 , que as pontas das pernas da cadeira podem ter antes que o gelo em contato com elas derreta. Utilize os dados do Problema 11.37 e considere a aceleração local da gravidade igual a $9,8 \text{ m/s}^2$.
- 11.40 Em um determinado intervalo de temperatura, a curva de pressão de saturação-temperatura de uma substância é representada por uma equação da forma $\ln p_{\text{sat}} = A - B/T$, em que A e B são constantes determinadas empiricamente.
(a) Obtenha expressões para $h_g - h_f$ e $s_g - s_f$ em termos de dados de p - v - T e da constante B .
(b) Utilizando os resultados do item (a), calcule $h_g - h_f$ e $s_g - s_f$ para a água na condição de vapor a 25°C e compare com os dados da tabela de vapor.
- 11.41 Utilizando os dados da Tabela A-2 para a água, determine as constantes A e B que fornecem o melhor ajuste segundo o critério dos mínimos quadrados para a pressão de saturação no intervalo de 20°C a 30°C por meio da equação $\ln p_{\text{sat}} = A - B/T$. Utilizando esta equação, determine dp_{sat}/dT a 25°C . Calcule $h_g - h_f$ a 25°C e compare com o valor da tabela de vapor.
- 11.42 Dentro de intervalos limitados de temperatura, a curva de pressão de saturação-temperatura para estados bifásicos líquido-vapor pode ser representada por uma equação da forma $\ln p_{\text{sat}} = A - B/T$, em que A e B são constantes. Deduza a expressão a seguir que relaciona três estados quaisquer sobre este trecho da curva:
- $$\frac{p_{\text{sat},3}}{p_{\text{sat},1}} = \left(\frac{p_{\text{sat},2}}{p_{\text{sat},1}} \right)^\tau$$
- na qual $\tau = T_2(T_3 - T_1)/T_3(T_2 - T_1)$.
- 11.43 Utilize o resultado do Problema 11.42 para determinar
(a) a pressão de saturação a 30°C utilizando os dados da relação pressão de saturação-temperatura a 20°C e 40°C da Tabela A-2. Compare com o valor da tabela da pressão de saturação a 30°C .
(b) a temperatura de saturação a $0,006 \text{ MPa}$ utilizando os dados da relação pressão de saturação-temperatura a 20°C e 40°C da Tabela A-2. Compare com a temperatura de saturação a $0,006 \text{ MPa}$ dada pela Tabela A-3.
- 11.44 Faça os seguintes exercícios envolvendo inclinações:
(a) No ponto triplo da água, avalie a razão entre a inclinação da linha de vaporização e a inclinação da linha de sublimação. Utilize os dados da tabela de vapor para obter um valor numérico para esta razão.
(b) Considere a região de vapor superaquecido de um diagrama temperatura-entropia. Mostre que a inclinação de uma linha de volume específico constante é maior que a inclinação de uma linha de pressão constante que passa pelo mesmo estado.
(c) Um diagrama entalpia-entropia (diagrama de Mollier) é frequentemente utilizado na análise de turbinas a vapor. Obtenha uma expressão para a inclinação de uma linha de pressão constante neste diagrama em termos somente dos dados da relação p - v - T .
(d) Um diagrama pressão-entalpia é frequentemente utilizado na indústria de refrigeração. Obtenha uma expressão para a inclinação de uma linha isentrópica nesse diagrama em termos somente dos dados da relação p - v - T .
- 11.45 Utilizando somente os dados da relação p - v - T de tabelas de amônia, avalie as variações na entalpia e na entropia específicas para um processo que evolui de 70 lbf/in^2 ($482,6 \text{ kPa}$) e 40°F ($4,4^\circ\text{C}$) para 14 lbf/in^2 ($96,5 \text{ kPa}$) e 40°F . Compare com os valores tabelados.
- 11.46 Um kmol de argônio a 300 K está inicialmente confinado em um dos lados de um recipiente rígido e isolado dividido em volumes iguais de $0,2 \text{ m}^3$ por uma placa divisória. O outro lado está inicialmente em vácuo. A placa divisória é retirada e o argônio se expande, preenchendo todo o recipiente. Utilizando a equação de estado de van der Waals, determine a temperatura final do argônio, em K . Repita o problema utilizando a equação de estado de gás ideal.
- 11.47 Obtenha a relação entre c_p e c_v para um gás que obedece à equação de estado $p(v-b) = RT$.
- 11.48 A relação p - v - T para um certo gás é representada aproximadamente por $v = RT/p + B - A/RT$, em que R é a constante do gás e A e B são constantes. Determine expressões para as variações da entalpia, da energia interna e da entropia específicas, $[h(p_2, T) - h(p_1, T)]$, $[u(p_2, T) - u(p_1, T)]$ e $[s(p_2, T) - s(p_1, T)]$, respectivamente.
- 11.49 Desenvolva expressões para as variações da entalpia, energia interna e entropia específicas $[h(v_2, T) - h(v_1, T)]$, $[u(v_2, T) - u(v_1, T)]$ e $[s(v_2, T) - s(v_1, T)]$, utilizando a
(a) equação de estado de van der Waals.
(b) equação de estado de Redlich-Kwong.
- 11.50 Em determinados estados, os dados da relação p - v - T de um gás podem ser expressos como $Z = 1 - Ap/T^4$, em que Z é o fator de compressibilidade e A é uma constante.
(a) Obtenha uma expressão para $(\partial p/\partial T)_v$ em termos de p , T , A e a constante do gás R .
(b) Obtenha uma expressão para a variação de entropia específica, $[s(p_2, T) - s(p_1, T)]$.
(c) Obtenha uma expressão para a variação de entalpia específica, $[h(p_2, T) - h(p_1, T)]$.
- 11.51 Para um gás cujo comportamento p - v - T pode ser descrito por $Z = 1 + Bp/RT$, em que B é uma função da temperatura, deduza expressões para as variações da entalpia, da energia interna e da entropia específicas $[h(p_2, T) - h(p_1, T)]$, $[u(p_2, T) - u(p_1, T)]$ e $[s(p_2, T) - s(p_1, T)]$.
- 11.52 Para um gás cujo comportamento da relação p - v - T pode ser descrito por $Z = 1 + B/v + C/v^2$, em que A e B são funções da temperatura, deduza uma expressão para a variação de entropia específica $[s(v_2, T) - s(v_1, T)]$.

Utilização de Outras Relações Termodinâmicas

- 11.53 O volume de uma esfera de cobre de 1 kg é mantido dentro de uma variação de no máximo $0,1\%$. Se a pressão exercida sobre a esfera for aumentada em 10 bar enquanto a temperatura permanece constante a 300 K , determine a pressão máxima admissível, em bar. Os valores médios de ρ , β e κ são 8888 kg/m^3 , $49,2 \times 10^{-6} \text{ (K)}^{-1}$ e $0,776 \times 10^{-11} \text{ m}^2/\text{N}$, respectivamente.
- 11.54 O volume de uma esfera de cobre de 1 lb ($0,45 \text{ kg}$) é mantido dentro de uma variação de no máximo $0,1\%$. Se a pressão exercida sobre a esfera for aumentada em 1 atm enquanto a temperatura permanece constante a 80°F ($26,7^\circ\text{C}$), determine a pressão máxima admissível, em atm. Os valores médios de ρ , β e κ são 555 lb/ft^3 ($8890,2 \text{ kg/m}^3$), $2,75 \times 10^{-5} \text{ (}^\circ\text{R)}^{-1}$ ($1,5 \times 10^{-5} \text{ (}^\circ\text{K)}^{-1}$) e $3,72 \times 10^{-10} \text{ ft}^2/\text{lbf}$ ($0,78 \times 10^{-11} \text{ m}^2/\text{N}$), respectivamente.
- 11.55 Desenvolva expressões para a expansividade volumétrica β e para a compressibilidade isotérmica κ , considerando
(a) um gás ideal.
(b) um gás cuja equação de estado é $p(v-b) = RT$.
(c) um gás que obedece à equação de van der Waals.
- 11.56 Desenvolva expressões para a expansividade volumétrica β e para a compressibilidade isotérmica κ em termos de T , p , Z e as primeiras derivadas parciais de Z . Determine o sinal de κ para estados de gás com $p_R < 3$ e $T_R < 2$. Discuta os resultados.
- 11.57 Mostre que a compressibilidade isotérmica κ é sempre maior que ou igual à compressibilidade isentrópica α .
- 11.58 Prove que $(\partial\beta/\partial p)_T = -(\partial\kappa/\partial T)_p$.
- 11.59 Para o alumínio a 0°C , $\rho = 2700 \text{ kg/m}^3$, $\beta = 71,4 \times 10^{-6} \text{ (K)}^{-1}$, $\kappa = 1,34 \times 10^{-13} \text{ m}^2/\text{N}$ e $c_p = 0,9211 \text{ kJ/kg} \cdot \text{K}$. Determine o erro percentual que resultaria em c_v , se fosse considerado $c_p = c_v$.
- 11.60 Estime o aumento na temperatura, em $^\circ\text{C}$, do mercúrio inicialmente a 0°C e 1 bar se a sua pressão for aumentada para 1000 bar isentropicamente. Para o mercúrio a 0°C , $c_p = 28,0 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$, $\bar{v} = 0,0147 \text{ m}^3/\text{kmol}$ e $\beta = 17,8 \times 10^{-5} \text{ (K)}^{-1}$.
- 11.61 Em certos estados, a relação p - v - T para um determinado gás pode ser representada por $Z = 1 - Ap/T^4$, na qual Z é o fator de compressibilidade e A é uma constante. Obtenha uma expressão para o calor específico c_p em termos da constante do gás R , da razão entre calores específicos k e de Z . Verifique se sua expressão se reduz à Eq. 3.47a quando $Z = 1$.
- 11.62 Para um gás que obedece à equação de estado de van der Waals,
(a) mostre que $(\partial c_v/\partial v)_T = 0$.

- (b) desenvolva uma expressão para $c_p - c_v$.
- (c) desenvolva expressões para $[u(T_2, v_2) - u(T_1, v_1)]$ e $[s(T_2, v_2) - s(T_1, v_1)]$.
- (d) finalize com os cálculos de Δu e Δs considerando $c_v = a + bT$, sendo a e b constantes.

11.63 Se o valor do calor específico c_v do ar é de 0,1965 Btu/lb · °R (0,82 kJ/kg · K) a $T_1 = 1000^\circ\text{F}$ (537,8°C) e $v_1 = 36,8 \text{ ft}^3/\text{lb}$ (2,3 m³/kg), determine o valor de c_v a $T_2 = 1000^\circ\text{F}$ e $v_2 = 0,0555 \text{ ft}^3/\text{lb}$ (0,003 m³/kg). Considere que o ar obedece à equação de estado de Berthelot

$$p = \frac{RT}{v - b} - \frac{a}{Tv^2}$$

em que

$$a = \frac{27 R^2 T_c^3}{64 p_c}, \quad b = \frac{1 RT_c}{8 p_c}$$

11.64 Mostre que a razão entre calores específicos k pode ser expressa como $k = c_p \kappa / (c_p \kappa - Tv\beta^2)$. Utilizando esta expressão juntamente com os dados das tabelas de vapor, calcule k para o vapor d'água a 200 lb/in² e 500°F.

11.65 Para a água líquida a 40°C e 1 atm, estime

- (a) c_{in} , em kJ/kg · K.
- (b) a velocidade do som, em m/s.

Utilize os dados da Tabela 11.2, se necessário.

11.66 Utilizando os dados da tabela de vapor, estime a velocidade do som na água líquida a (a) 20°C e 50 bar, (b) 50°F e 1500 lb/in².

11.67 Em uma certa posição dentro de um túnel de vento, uma corrente de ar está a 500°F (260,0°C), 1 atm e tem uma velocidade de 2115 ft/s (644,6 m/s). Determine o número de Mach nessa posição.

11.68 Para um gás que obedece à equação de estado $p(v - b) = RT$, em que b é uma constante positiva, é possível reduzir sua temperatura segundo uma expansão de Joule-Thomson?

11.69 O comportamento de um gás é descrito por $v = RT/p - A/T + B$, em que A e B são constantes. Para esse gás obtenha uma expressão

- (a) para as temperaturas nos estados de inversão de Joule-Thomson.
- (b) para $c_p - c_v$.

11.70 Determine a temperatura de inversão de Joule-Thomson máxima em termos da temperatura crítica T_c prevista pela equação

- (a) de van der Waals.
- (b) de Redlich-Kwong.
- (c) de Dieterici dada no Problema 11.17.

11.71 Deduza uma equação para o coeficiente de Joule-Thomson como função de T e v para um gás que obedece à equação de estado de van der Waals e cujo calor específico c_v é dado por $c_v = A + BT + CT^2$, sendo A , B e C constantes. Calcule as temperaturas nos estados de inversão em termos de R , v e das constantes de van der Waals a e b .

11.72 Mostre que a Eq. 11.77 pode ser escrita como

$$\mu_J = \frac{T^2}{c_p} \left(\frac{\partial(v/T)}{\partial T} \right)_p$$

- (a) Utilizando este resultado, obtenha uma expressão para o coeficiente de Joule-Thomson de um gás que obedece à equação de estado

$$v = \frac{RT}{p} - \frac{Ap}{T^2}$$

na qual A é uma constante.

- (b) Utilizando o resultado do item (a), determine c_p , em kJ/kg · K, para CO₂ a 400 K e 1 atm, em que $\mu_J = 0,57 \text{ K/atm}$. Para o CO₂, $A = 2,78 \times 10^{-3} \text{ m}^5 \cdot \text{K}^2/\text{kg} \cdot \text{N}$.

Desenvolvimento de Dados para as Propriedades

11.73 Se o calor específico c_v de um gás que obedece à equação de van der Waals é expresso a uma determinada pressão p' , por $c_v = A + BT$, sendo A e B constantes, desenvolva uma expressão para a variação da entropia específica entre dois estados quaisquer 1 e 2: $[s(T_2, p_2) - s(T_1, p_1)]$.

11.74 Considerando o ar, escreva um programa de computador que calcule a variação de entalpia específica de um estado em que a temperatura seja 25°C e a pressão seja 1 atm para um estado em que a temperatura é T e a pressão é p . Utilize a equação de estado de van der Waals e considere a variação do calor específico do gás ideal conforme a Tabela A-21.

11.75 Utilizando a equação de estado de Redlich-Kwong, determine as variações na entalpia específica, em kJ/kmol, e na entropia específica,

em kJ/kmol · K, para o etileno entre os estados 400 K e 1 bar, e 400 K e 100 bar.

11.76 Utilizando a equação de estado de Benedict-Webb-Rubin juntamente com uma relação para calor específico da Tabela A-21, determine a variação na entalpia específica, em kJ/kmol, para o metano entre os estados 300 K e 1 atm e 400 K e 200 atm.

11.77 Uma certa substância compressível simples e pura apresenta as relações entre propriedade descritas a seguir. A relação $p-v-T$ na fase vapor é

$$v = \frac{RT}{p} - \frac{Bp}{T^2}$$

na qual v é expresso em ft³/lb, T em °R, p em lbf/ft², $R = 50 \text{ ft} \cdot \text{lbf}/\text{lb} \cdot \text{°R}$ e $B = 100 \text{ ft}^5 \cdot (\text{°R})^2/\text{lb} \cdot \text{lbf}$. A pressão de saturação, em lbf/ft², é descrita por

$$\ln p_{\text{sat}} = 12 - \frac{2400}{T}$$

O coeficiente de Joule-Thomson a 10 lbf/in² (68,9 kPa) e 200°F (93,3°C) é 0,004°R · ft²/lbf. O calor específico do gás ideal c_{p0} é constante na faixa de temperatura entre 0°F e 300°F (217,8°C a 148,9°C).

(a) Complete a seguinte tabela de valores de propriedades

T	p	v_f	v_g	h_f	h_g	s_f	s_g
0°F		0,03		0		0,000	
100°F		0,03					

para p em lbf/in², v em ft³/lb, h em Btu/lb e s em Btu/lb · °R.

(b) Calcule v , h e s no estado determinado por 15 lbf/in² (103,4 kPa) e 300°F (148,9°C).

11.78 Na Tabela A-2, para uma temperatura de até 50°C, os valores de u_f e h_f diferem, na maior parte dos casos em 0,01 kJ/kg. Além disso, para cada uma dessas temperaturas, o produto $p_{\text{sat}} v_f$ é pequeno o suficiente para ser desprezado e os valores da tabela para u_f e h_f podem ser considerados idênticos. Estabeleça, na forma de um relatório, uma explicação plausível para essa situação.

Utilização dos Desvios de Entalpia e Entropia

11.79 Com base na Eq. 11.90, deduza a Eq. 11.91.

11.80 Deduza uma expressão que forneça

(a) a energia interna de uma substância em relação àquela do seu modelo de gás ideal à mesma temperatura: $[u(T, v) - u^*(T)]$.

(b) a entropia de uma substância em relação àquela do seu modelo de gás ideal à mesma temperatura e mesmo volume específico: $[s(T, v) - s^*(T, v)]$.

11.81 Deduza expressões para os desvios de entalpia e entropia utilizando uma equação de estado da forma $Z = 1 + Bp_R$, sendo B uma função da temperatura reduzida, T_R .

11.82 A expressão a seguir para o desvio de entalpia é conveniente para uso com equações de estado que fornecem a pressão explicitamente:

$$\frac{\bar{h}^*(T) - \bar{h}(T, \bar{v})}{\bar{R}T_c} = T_R \left[1 - Z - \frac{1}{\bar{R}T} \int_{\infty}^{\bar{v}} \left[T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_v - p \right] d\bar{v} \right]$$

(a) Deduza esta expressão.

(b) Utilizando a expressão dada, calcule o desvio de entalpia para um gás que obedece à equação de estado de Redlich-Kwong.

(c) Utilizando o resultado do item (b), determine a variação na entalpia específica, em kJ/kmol, para CO₂ sujeito a um processo isotérmico a 300 K de 50 a 20 bar.

11.83 Utilizando a equação de estado do Problema 11.14 (c), calcule v e c_p para o vapor d'água a 550°C e 20 MPa, e compare com os dados da Tabela A-4 e da Fig. 3.9, respectivamente. Discuta os resultados.

11.84 Etileno a 67°C e 10 bar entra em um compressor que opera em regime estacionário e é comprimido isotermicamente sem irreversibilidades internas até 100 bar. As variações das energias potencial e cinética são desprezíveis. Determine, em kJ por kg de etileno que escoo pelo compressor

- (a) o trabalho necessário.
- (b) a transferência de calor.

11.85 Metano a 27°C e 10 MPa entra em uma turbina que opera em regime estacionário, se expande adiabaticamente através de uma razão de pres-

são de 5 : 1 e sai a -48°C . Os efeitos das energias potencial e cinética são desprezíveis. Se $\bar{c}_{p,m} = 35 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$, determine o trabalho desenvolvido por kg de metano que escoou através da turbina. Compare com o valor obtido por meio do modelo de gás ideal.

- 11.86 Nitrogênio (N_2) entra em um compressor operando em regime estacionário a 1,5 MPa e 300 K, e sai a 8 MPa e 500 K. Se o trabalho requerido na entrada é de 240 kJ por kg de nitrogênio em escoamento, determine a transferência de calor, em kJ por kg de nitrogênio que escoou. Despreze os efeitos de energia cinética e potencial.
- 11.87 Oxigênio (O_2) entra em um volume de controle operando em regime estacionário com uma vazão mássica de 9 kg/min a 100 bar e 287 K, e é comprimido adiabaticamente até 150 bar e 400 K. Determine a potência necessária, em kW, e a taxa de produção de entropia, em kW/K. Despreze os efeitos de energia cinética e potencial.
- 11.88 Gás argônio entra em uma turbina que opera em regime estacionário a 100 bar e 325 K, e se expande adiabaticamente até 40 bar e 235 K, sem variações importantes nas energias cinética e potencial. Determine (a) o trabalho desenvolvido, em kJ por kg de argônio que escoou através da turbina. (b) a entropia produzida, em kJ/K por kg de argônio que escoou.
- 11.89 Oxigênio (O_2) sofre um processo de estrangulamento de 100 bar e 300 K, até 20 bar. Determine a temperatura após o estrangulamento, em K, e compare com o valor obtido por meio do modelo de gás ideal.
- 11.90 Vapor d'água entra em uma turbina que opera em regime estacionário a 30 MPa e 600°C e se expande adiabaticamente até 6 MPa sem variações importantes nas energias cinética e potencial. Se a eficiência isentrópica da turbina é de 80%, determine o trabalho desenvolvido, em kJ por kg de vapor escoando, utilizando os diagramas generalizados de propriedades. Compare com o resultado obtido utilizando os dados da tabela de vapor. Discuta os resultados.
- 11.91 Oxigênio (O_2) entra em um bocal operando em regime estacionário a 60 bar, 300 K e 1 m/s, e se expande isentropicamente até 30 bar. Determine a velocidade na saída do bocal, em m/s.
- 11.92 Uma quantidade de nitrogênio gasoso sofre um processo a uma pressão constante de 80 bar, de 220 até 300 K. Determine o trabalho e a transferência de calor para o processo, ambos em kJ por kmol de nitrogênio.
- 11.93 Um recipiente fechado, rígido e isolado, tendo um volume de 0,142 m³, contém oxigênio (O_2) inicialmente a 100 bar e 7°C . O oxigênio é misturado por um agitador até a pressão atingir 150 bar. Determine (a) a temperatura final, em $^{\circ}\text{C}$. (b) o trabalho, em kJ. (c) a quantidade de energia destruída no processo, em kJ. Considere $T_0 = 7^{\circ}\text{C}$.

Cálculo da Relação p - v - T para Misturas de Gases

- 11.94 Um projeto preliminar estabelece que 1 kmol de uma mistura de CO_2 e C_2H_6 (etano) ocupa um volume de 0,15 m³ a uma temperatura de 400 K. A fração molar do CO_2 é 0,3. Devido a requisitos de segurança, a pressão não deve exceder a 180 bar. Verifique a pressão utilizando (a) a equação de estado de gás ideal. (b) a regra de Kay juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade. (c) a regra da pressão aditiva juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade. Compare e discuta os resultados.
- 11.95 Uma mistura gasosa com uma composição molar de 60% de CO e 40% de H_2 entra em uma turbina que opera em regime estacionário a 300°F ($148,9^{\circ}\text{C}$) e 2000 lbf/in^2 (13,8 MPa), e sai a 212°F ($100,0^{\circ}\text{C}$) e 1 atm, com vazão volumétrica de $20.000 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($9,4 \text{ m}^3/\text{s}$). Estime a vazão volumétrica na entrada da turbina, em ft^3/min , utilizando a regra de Kay. Que valor resultaria se fosse utilizado o modelo de gás ideal? Discuta os valores obtidos.
- 11.96 Um cilindro de 0,1 m³ contém uma mistura gasosa com uma composição molar de 97% de CO e 3% de CO_2 inicialmente a 138 bar. Devido a um vazamento, a pressão da mistura cai para 129 bar enquanto a temperatura permanece constante a 30°C . Utilizando a regra de Kay, estime a quantidade de mistura, em kmol, que vazou do cilindro.
- 11.97 Uma mistura gasosa que consiste em 0,75 kmol de hidrogênio (H_2) e 0,25 kmol de nitrogênio (N_2) ocupa 0,085 m³ a 25°C . Estime a pressão, em bar, utilizando (a) a equação de estado de gás ideal. (b) a regra de Kay juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

(c) a equação de van der Waals juntamente com valores de mistura para as constantes a e b .

(d) a regra da pressão aditiva juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

- 11.98 Uma mistura gasosa de 0,5 lbmol de metano e 0,5 lbmol de propano ocupa um volume de $7,65 \text{ ft}^3$ ($0,22 \text{ m}^3$) a uma temperatura de 194°F ($90,0^{\circ}\text{C}$). Estime a pressão utilizando os procedimentos a seguir e compare cada estimativa com o valor medido para a pressão, 50 atm:

(a) a equação de estado de gás ideal.

(b) a regra de Kay juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

(c) a equação de van der Waals juntamente com valores de mistura para as constantes a e b .

(d) a regra da pressão aditiva juntamente com a equação de van der Waals.

(e) a regra das pressões aditivas juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

(f) a regra dos volumes aditivos juntamente com a equação de van der Waals.

- 11.99 Um lbmol de uma mistura gasosa ocupa um volume de $1,78 \text{ ft}^3$ ($0,205 \text{ m}^3$) a 212°F ($100,0^{\circ}\text{C}$). A mistura consiste em 69,5% de dióxido de carbono e 30,5% de etileno (C_2H_4) (em base molar). Estime a pressão da mistura, em atm, utilizando

(a) a equação de estado de gás ideal.

(b) a regra de Kay juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

(c) a regra das pressões aditivas juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

(d) a equação de van der Waals juntamente com valores de mistura para as constantes a e b .

- 11.100 Ar com uma composição molar aproximada de 79% de N_2 e 21% de O_2 preenche um recipiente de $0,36 \text{ m}^3$. A massa da mistura é de 100 kg. A pressão e a temperatura medidas são de 101 bar e 180 K, respectivamente. Compare a pressão medida com a pressão prevista pela utilização da

(a) equação de estado de gás ideal.

(b) regra de Kay.

(c) regra da pressão aditiva com a equação de Redlich-Kwong.

(d) regra do volume aditivo com a equação de Redlich-Kwong.

- 11.101 Uma mistura gasosa que consiste em 50% de argônio e 50% de nitrogênio (em base molar) está contida em um reservatório fechado a 20 atm e -140°F ($-95,6^{\circ}\text{C}$). Estime o volume específico, em ft^3/lb , utilizando

(a) a equação de estado de gás ideal.

(b) a regra de Kay juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

(c) a equação de Redlich-Kwong com valores de mistura para a e b .

(d) a regra do volume aditivo juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

- 11.102 Utilizando a equação de estado de Carnahan-Starling-DeSantis, apresentada no Problema 11.19, juntamente com as expressões a seguir para os valores de mistura de a e b :

$$a = y_1^2 a_1 + 2y_1 y_2 (1 - f_{12})(a_1 a_2)^{1/2} + y_2^2 a_2$$

$$b = y_1 b_1 + y_2 b_2$$

na qual f_{12} é um parâmetro de interação empírico, determine a pressão, em kPa, a $v = 0,005 \text{ m}^3/\text{kg}$ e $T = 180^{\circ}\text{C}$, para uma mistura de Refrigerantes 12 e 13, na qual o Refrigerante 12 ocupa 40% em massa. Para uma mistura de Refrigerantes 12 e 13, $f_{12} = 0,035$.

- 11.103 Um recipiente rígido contém inicialmente gás dióxido de carbono a 32°C e pressão p . Deixa-se escoar gás etileno para o interior do reservatório até se formar uma mistura que consiste em 20% de dióxido de carbono e 80% de etileno (em base molar) em seu interior a uma temperatura de 43°C e a uma pressão de 110 bar. Determine a pressão p , em bar, utilizando a regra de Kay juntamente com o diagrama generalizado de compressibilidade.

11.104 Dois reservatórios de volumes iguais estão conectados por uma válvula. Um deles contém gás dióxido de carbono a 100°F e pressão p . O outro contém gás etileno a 100°F ($37,8^{\circ}\text{C}$) e 1480 lbf/in^2 (10,2 MPa). A válvula é então aberta e os gases se misturam, atingindo, ao final, o equilíbrio a 100°F e pressão p' com uma composição de 20% de dióxido de carbono e 80% de etileno (em base molar). Utilizando a regra de Kay e o diagrama generalizado de compressibilidade, determine, em lbf/in^2

(a) a pressão inicial p do dióxido de carbono.

(b) a pressão final p' da mistura.

Análise de Sistemas Multicomponentes

11.105 Uma solução binária a 25°C consiste em 59 kg de álcool etílico (C₂H₅OH) e 41 kg de água. Os respectivos volumes molares parciais são 0,0573 e 0,0172 m³/kmol. Determine o volume total, em m³. Compare com o volume calculado utilizando os volumes específicos molares dos componentes puros, ambos líquidos a 25°C, em vez dos volumes molares parciais.

11.106 Os dados a seguir referem-se a uma solução binária de etano (C₂H₆) e pentano (C₅H₁₂) a certas temperatura e pressão:

fração molar do etano	0,2	0,3	0,4	0,5	0,6	0,7	0,8
volume (em m ³) por kmol de solução	0,119	0,116	0,112	0,109	0,107	0,107	0,11

Estime

(a) os volumes específicos do etano puro e do pentano puro, ambos em m³/kmol.

(b) os volumes molares parciais do etano e do pentano para uma solução equimolar, ambos em m³/kmol.

11.107 Os dados a seguir referem-se a uma mistura binária de dióxido de carbono e metano a certas temperatura e pressão:

fração molar do metano	0,000	0,204	0,406	0,606	0,847	1,000
volume (em ft ³) por lbmol de mistura	1,506	3,011	3,540	3,892	4,149	4,277

Estime

(a) os volumes específicos do dióxido de carbono puro e do metano puro, ambos em ft³/lbmol.

(b) os volumes molares parciais do dióxido de carbono e do metano para uma solução equimolar, ambos em ft³/lbmol.

11.108 Utilizando a relação $p-v-T$ das tabelas de vapor, determine a fugacidade da água na condição de vapor saturado a (a) 280°C e (b) 500°F. Compare com os valores obtidos do diagrama generalizado de fugacidade.

11.109 Determine a fugacidade, em atm, para o

(a) butano a 555 K e 150 bar.

(b) metano a 120°F e 800 lbf/in².

(c) benzeno a 890°R e 135 atm.

11.110 Utilizando a equação de estado do Problema 11.14 (c), calcule a fugacidade da amônia a 750 K e 100 atm, e compare com o valor obtido através da Fig. A-6.

11.111 Utilizando os dados do fator de compressibilidade tabelados na literatura, calcule f/p a $T_R = 1,40$ e $p_R = 2,0$. Compare com o valor obtido da Fig. A-6.

11.112 Considere a expressão virial truncada

$$Z = 1 + \hat{B}(T_R)p_R + \hat{C}(T_R)p_R^2 + \hat{D}(T_R)p_R^3$$

(a) Utilizando os dados do fator de compressibilidade tabelados na literatura, calcule os coeficientes \hat{B} , \hat{C} , e \hat{D} para $0 < p_R < 1,0$ e cada uma das $T_R = 1,0; 1,2; 1,4; 1,6; 1,8$ e $2,0$.

(b) Obtenha uma expressão para $\ln(f/p)$ em termos de T_R e p_R . Utilizando os coeficientes do item (a), calcule f/p em alguns estados escolhidos e compare com os valores tabelados na literatura.

11.113 Deduza a seguinte aproximação para o cálculo da fugacidade de um líquido a temperatura T e pressão p :

$$f(T, p) \approx f_{\text{sat}}^L(T) \exp \left\{ \frac{v_f(T)}{RT} [p - p_{\text{sat}}(T)] \right\}$$

na qual $f_{\text{sat}}^L(T)$ é a fugacidade do líquido saturado à temperatura T . Para que faixa de pressões a aproximação $f(T, p) \approx f_{\text{sat}}^L(T)$ pode ser aplicada?

11.114 Com base na Eq. 11.122,

(a) calcule $\ln f$ para um gás que obedece à equação de estado de Redlich-Kwong.

(b) Utilizando o resultado do item (a), calcule a fugacidade, em bar, para o Refrigerante 134a a 90°C e 10 bar. Compare o resultado com o valor da fugacidade obtido a partir do diagrama generalizado de fugacidade.

11.115 Considere um volume de controle com uma entrada e uma saída em regime estacionário através do qual o escoamento seja internamente reversível e isotérmico. Mostre que o trabalho por unidade de massa que escoou pode ser expresso em termos da fugacidade f como

$$\left(\frac{W_{\text{vc}}}{\dot{m}} \right)_{\text{int rev}} = -RT \ln \left(\frac{f_2}{f_1} \right) + \frac{V_1^2 - V_2^2}{2} + g(z_1 - z_2)$$

11.116 Metano se expande isotermicamente e sem irreversibilidades através de uma turbina que opera em regime estacionário, entrando a 60 atm e 77°F e saindo a 1 atm. Utilizando os dados do diagrama generalizado de fugacidade, determine o trabalho produzido, em Btu por lb de metano que escoou. Ignore os efeitos de energia cinética e potencial.

11.117 Propano (C₃H₈) entra em uma turbina que opera em regime estacionário a 100 bar e 400 K, e se expande isotermicamente sem irreversibilidades até 10 bar. Não ocorrem variações significativas nas energias cinética e potencial. Utilizando os dados do diagrama generalizado de fugacidade, determine a potência produzida, em kW, para uma vazão mássica de 50 kg/min.

11.118 Etano (C₂H₆) é comprimido de 5 para 40 bar isotermicamente sem irreversibilidades a uma temperatura de 320 K. Utilizando os dados dos diagramas generalizados de fugacidade e desvio de entalpia, determine o trabalho de compressão e a transferência de calor, ambos em kJ por kg de etano que escoou. Admita uma operação em regime estacionário e despreze os efeitos das energias potencial e cinética.

11.119 Metano entra em uma turbina operando em regime estacionário a 100 bar e 275 K e se expande isotermicamente sem irreversibilidades até 15 bar. Não ocorrem variações significativas nas energias cinética e potencial. Utilizando os dados dos diagramas generalizados de fugacidade e desvio de entalpia, determine a potência desenvolvida e a transferência de calor, ambas em kW, para uma vazão mássica de 0,5 kg/s.

11.120 Metano escoou isotermicamente e sem irreversibilidades por um tubo horizontal em regime estacionário, entrando a 50 bar, 300 K e 10 m/s, e saindo a 40 bar. Utilizando os dados do diagrama generalizado de fugacidade, determine a velocidade na saída em m/s.

11.121 Determine a fugacidade, em atm, para o etano puro a 310 K e 20,4 atm, e para o caso em que este seja um componente com uma fração molar de 0,35 em uma solução ideal às mesmas temperatura e pressão.

11.122 Representando o *solvente* e o *soluto* em uma solução líquida binária diluída, a temperatura T e pressão p , pelos subscritos 1 e 2, respectivamente, mostre que, se a fugacidade do soluto for proporcional à sua fração molar na solução: $f_2 = ky_2$, em que k é uma constante (*regra de Henry*), então a fugacidade do solvente será $f_1 = y_1 f_1^*$, na qual y_1 é a fração molar do solvente e f_1^* é a fugacidade de 1 puro a temperatura T e pressão p .

11.123 Um reservatório contém 310 kg de uma mistura gasosa com 70% de etano e 30% de nitrogênio (em base molar) a 311 K e 170 atm. Determine o volume do reservatório, em m³, utilizando os dados do diagrama generalizado de compressibilidade juntamente com (a) a regra de Kay, (b) o modelo de solução ideal. Compare com o volume medido de 1 m³ do reservatório.

11.124 Um reservatório contém uma mistura de 75% de argônio e 25% de etileno em uma base molar a 77°F (25,0°C) e 81,42 atm. Para 157 lb (71,2 kg) de mistura, estime o volume do reservatório, em ft³, utilizando

(a) a equação de estado de gás ideal.

(b) a regra de Kay juntamente com os dados do diagrama generalizado de compressibilidade.

(c) o modelo de solução ideal juntamente com os dados do diagrama generalizado de compressibilidade.

11.125 Um reservatório contém uma mistura de 70% de etano e 30% de nitrogênio (N₂) em uma base molar a 400 K e 200 atm. Para 2130 kg de mistura, estime o volume do reservatório, em m³, utilizando

(a) a equação de estado de gás ideal.

(b) a regra de Kay juntamente com os dados do diagrama generalizado de compressibilidade.

(c) o modelo de solução ideal juntamente com os dados do diagrama generalizado de compressibilidade.

11.126 Uma mistura equimolar de O₂ e N₂ entra em um compressor que opera em regime estacionário a 10 bar e 220 K com uma vazão mássica de 1 kg/s. A mistura sai a 60 bar e 400 K sem alterações significativas na energia cinética ou potencial. A transferência de calor perdido pelo compressor pode ser ignorada. Determine para o compressor

(a) a potência de acionamento, em kW.

(b) a taxa de produção de entropia, em kW/K.

Admita que a mistura é modelada como uma solução ideal. Para os componentes puros, tem-se:

	10 bar, 220 K		60 bar, 400 K	
	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)	h (kJ/kg)	s (kJ/kg · K)
Oxigênio	195,6	5,521	358,2	5,601
Nitrogênio	224,1	5,826	409,8	5,911

11.127 Uma mistura gasosa com uma análise molar de 70% de CH₄ e 30% de N₂ entra em um compressor operando em regime estacionário a 10 bar e 250 K e com uma vazão molar de 6 kmol/h. A mistura deixa o compressor a 100 bar. Durante a compressão, a temperatura da mistura afasta-se de 250 K de um percentual não superior a 0,1 K. A potência de acionamento do compressor é informada como sendo de 6 kW. Este valor está correto? Explique. Ignore os efeitos das energias potencial e cinética. Admita que a mistura é modelada como uma solução ideal. Para os componentes puros a 250 K, tem-se:

	h (kJ/kg)		s (kJ/kg · K)	
	10 bar	100 bar	10 bar	100 bar
Metano	506,0	358,6	10,003	8,3716
Nitrogênio	256,18	229,68	5,962	5,188

11.128 O afastamento de uma mistura binária do comportamento de uma solução ideal é medido pelo coeficiente de atividade, $\gamma_i = a_i/y_i$, em que a_i é a atividade do componente i e y_i é a sua fração molar na solução ($i = 1, 2$). Introduzindo-se a Eq. 11.140, o coeficiente de atividade pode ser expresso de modo alternativo, como $\gamma_i = \int_0^{y_i} f_i^0/f_i$. Utilizando esta expressão juntamente com a equação de Gibbs-Duhem, deduza a seguinte relação entre os coeficientes de atividade e as frações molares para uma solução à temperatura T e pressão p :

$$\left(y_1 \frac{\partial \ln \gamma_1}{\partial y_1} \right)_{p,T} = \left(y_2 \frac{\partial \ln \gamma_2}{\partial y_2} \right)_{p,T}$$

Como esta expressão poderia ser utilizada?

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

11.1P Projete um recipiente de vidro de uso em laboratório para conter até 10 kmol de vapor de mercúrio à pressão de até 3 MPa e temperaturas de 900 K a 1000 K. Considere a saúde e a segurança dos técnicos que deverão trabalhar com o vapor de mercúrio contido no recipiente. Utilize a relação $p-v-T$ do vapor de mercúrio obtida da literatura ou definida por programas apropriados de propriedades. Escreva um relatório incluindo pelo menos três referências.

11.2P O diagrama $p-h$ (Seção 10.2.4) utilizado no campo da engenharia de refrigeração tem como coordenadas a entalpia específica e o logaritmo natural da pressão. Uma inspeção desse diagrama sugere que nas regiões de vapor as linhas de entropia constante são aproximadamente lineares e, assim, a relação entre h , $\ln p$ e s ser expressa como

$$h(s, p) = (A s + B) \ln p + (C s + D)$$

Investigue a viabilidade dessa expressão para faixas de pressão de até 10 bar, utilizando os dados do Refrigerante 134a. Elabore um relatório com o resumo de suas conclusões.

11.3P Gás natural comprimido (GNC) está sendo utilizado como combustível para substituir a gasolina em motores de automóveis. Cilindros de alumínio revestidos externamente com um composto fibroso podem fornecer um armazenamento leve, econômico e seguro a bordo. Os recipientes de armazenamento devem manter GNC suficiente para 100 a 120 milhas de percurso urbano, a pressões de armazenamento de até 3000 lbf/in² (20,7 MPa), e com uma massa total máxima de 150 lb (68,0 kg). Seguindo as normas pertinentes do Departamento de Transporte, especifique tanto o tamanho quanto o número de cilindros que atenderiam às restrições desse projeto.

11.4P Uma máquina de refrigeração portátil que não requer fornecimento de energia externa e que utiliza dióxido de carbono no seu ponto triplo está descrita na patente norte-americana n.º 4.096.707. Estime o custo da carga inicial de dióxido de carbono requerida por essa máquina para manter um compartimento de carga de 6 ft por 8 ft por 15 ft a 35°F por até 24 horas, se o compartimento for fabricado com chapa metálica coberta com uma camada de 1 in de poliestireno. Você recomendaria o uso dessa máquina de refrigeração? Explique sua decisão.

11.5P Uma usina de energia localizada nas proximidades da foz de um rio, onde as correntes de água doce do rio se encontram com as marés de água salgada do oceano, pode gerar eletricidade explorando a diferença nas composições da água doce e da salgada. Essa tecnologia de geração de energia é chamada *eletrodíálise reversa*. Enquanto até agora apenas usinas de energia de demonstração em pequena escala utilizam a eletrodíálise reversa, alguns observadores têm grandes expectativas nessa tecnologia. Investigue a viabilidade econômica e temporal dessa fonte renovável de energia fornecer 3% ou mais do consumo de eletricidade necessário aos Estados Unidos até 2030. Apresente suas conclusões em um relatório, incluindo uma discussão dos potenciais efeitos adversos dessas usinas ao meio ambiente e cite pelo menos três referências.

11.6P Durante uma mudança de fase de líquido para vapor em pressão fixada, a temperatura de uma solução não azeotrópica binária, como uma solução de amônia-água, aumenta em vez de permanecer constante, como no caso de uma substância pura. Esta característica é explorada tanto pelo ciclo de potência de Kalina quanto pelo ciclo de refrigeração de Lorenz. Escreva um relatório discutindo o estado de tecnologias baseadas nesses ciclos. Discuta as principais vantagens da utilização de soluções não azeo-

tropicas binárias. Identifique alguns dos principais problemas de projeto relacionados ao seu uso em sistemas de refrigeração e de potência.

11.7P Os dados a seguir são conhecidos para um sistema de absorção de amônia-água de 100 ton, como o da Fig. 10.12. A bomba deve manejar 570 lb (258,5 kg) de solução forte por minuto. As condições do gerador são 175 lbf/in² (1,2 MPa) e 220°F (104,4°C). O absorvedor está a 29 lbf/in² (199,9 kPa) com solução forte saindo a 80°F (26,7°C). Para o evaporador, a pressão é de 30 lbf/in² (206,8 kPa) e a temperatura de saída é de 10°F (212,2°C). Especifique o tipo e a dimensão, em hp, da bomba necessária. Justifique suas escolhas.

11.8P O refrigerador de Servel trabalha com um princípio de absorção e não exige partes móveis. Um fornecimento de energia por transferência de calor é utilizado para impulsionar o ciclo, e o refrigerante circula em função apenas da variação de massa específica. Esse tipo de refrigerador é comumente empregado em aplicações móveis, como veículos de recreação. Propano líquido é queimado para fornecer a energia de acionamento necessária durante a operação em movimento, enquanto energia elétrica é utilizada quando o veículo está estacionado e pode ser conectado a uma tomada elétrica. Investigue os princípios de operação de sistemas do tipo Servel disponíveis comercialmente, e estude a sua viabilidade para operar com energia solar. Considere aplicações em locais remotos, onde não haja disponibilidade de eletricidade ou gás. Escreva um relatório resumindo suas conclusões.

11.9P No experimento de *recongelamento* do gelo, um fio de pequeno diâmetro com pesos em cada extremidade é estendido sobre um bloco de gelo. Observa-se o fio pesado cortar lentamente o gelo sem deixar vestígios. Em um conjunto de experiências como esta, observou-se um fio pesado com 1,00 mm de diâmetro passar através do gelo a 0°C a uma velocidade de 54 mm/h. Realize o experimento do recongelamento e proponha uma explicação plausível para este fenômeno.

11.10P A Fig. P11.10P mostra o esquema de um acumulador hidráulico em forma de um recipiente de pressão cilíndrico com um pistão que separa um fluido hidráulico de uma carga de gás de nitrogênio. O dispositivo foi proposto como um meio de armazenar parte da exergia de um veículo em desaceleração conforme este atinge o repouso. A exergia é armazenada através da compressão do nitrogênio. Quando o veículo acelera novamente, o gás se expande e devolve parte da exergia para o fluido hidráulico, o qual está em comunicação com a transmissão do veículo, ajudando, assim, o veículo a acelerar. Em uma proposta para um dispositivo como este, o nitrogênio opera na faixa de 50 a 150 bar e 200 a 350 K. Desenvolva um modelo termodinâmico para o acumulador e utilize este modelo para avaliar sua conveniência na desaceleração/aceleração de veículos.

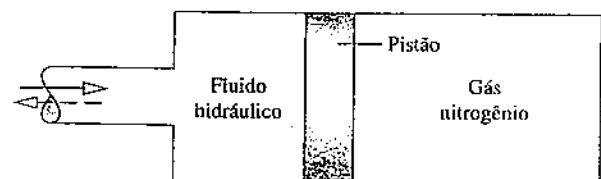
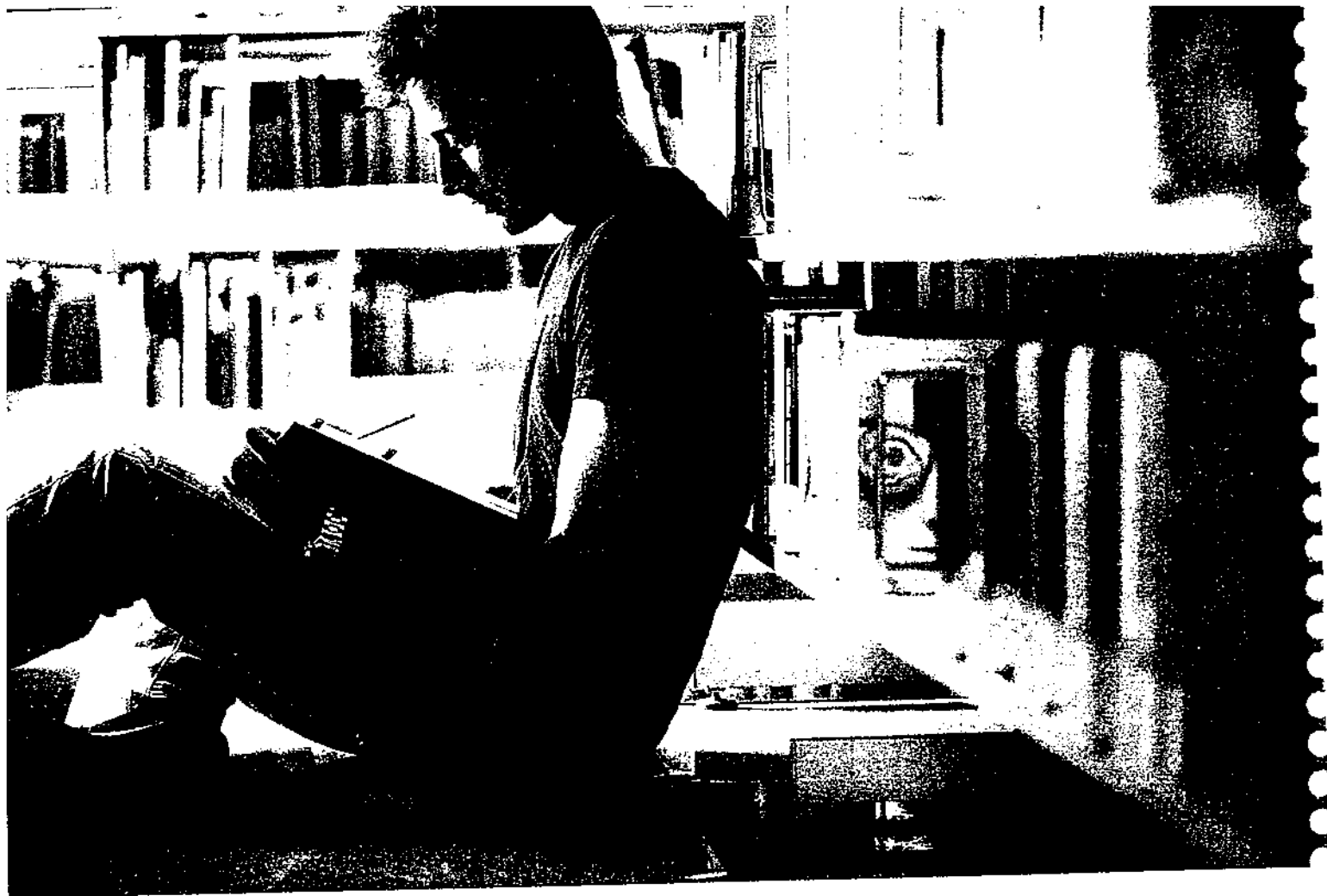


Fig. P11.10P



Prateleiras de bibliotecas necessitam de controle cuidadoso de temperatura e umidade utilizando-se processos de condicionamento de ar estudados na Seção 12.8. © Diego Vito Cervo | Dreamstime.com.

CONTEXTO DE ENGENHARIA Muitos sistemas de interesse incluem misturas de gases de dois ou mais componentes. Para aplicar os princípios da termodinâmica apresentados até aqui nesses sistemas é necessário estimar as propriedades das misturas. Há meios disponíveis para a determinação das propriedades de misturas a partir de sua composição e as propriedades dos componentes puros individuais a partir dos quais as misturas são formadas. Métodos para esse propósito são discutidos tanto no Cap. 11 quanto neste capítulo.

O **objetivo** deste capítulo é estudar misturas nas quais a mistura em si e cada um de seus componentes possam ser modelados como gases ideais. Considerações sobre misturas de gases ideais são fornecidas na primeira parte do capítulo. O entendimento do comportamento de misturas de gases ideais de ar seco e de vapor d'água é um pré-requisito para o estudo de processos de condicionamento de ar na segunda parte do capítulo, o qual é identificado pelo cabeçalho, *Aplicações à Psicrometria*. Nesses processos, às vezes deve-se considerar, também, a presença de água líquida. Faremos também de saber lidar com misturas de gases ideais quando estudarmos combustão e equilíbrio químico, nos Caps. 13 e 14, respectivamente.

12

Mistura de Gases Ideais e Aplicações à Psicrometria

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ descrever a composição de misturas de gases ideais em termos de frações mássicas ou de frações molares.
- ▶ utilizar o *modelo de Dalton* para relacionar pressão, volume e temperatura e para calcular variações em U , H e S para misturas de gases ideais.
- ▶ aplicar os balanços de massa, energia e entropia a sistemas que envolvam mistura de gases ideais, incluindo os processos de mistura.
- ▶ mostrar entendimento da terminologia psicrométrica, incluindo razão de mistura, umidade relativa, entalpia da mistura e temperatura de ponto de orvalho.
- ▶ utilizar a carta psicrométrica para representar processos comuns de condicionamento de ar e para obter dados.
- ▶ aplicar balanços de massa, de energia e de entropia para analisar processos de condicionamento de ar e torres de resfriamento.

Misturas de Gases Ideais: Considerações Gerais

12.1 Descrição da Composição da Mistura

TOME NOTA...

► Nas Seções de 12.1 a 12.3, introduzimos os conceitos de mistura necessários para o estudo de psicrometria na segunda parte deste capítulo e combustão no Cap. 13.
 ► Na Seção 12.4 estendemos a discussão sobre misturas e fornecemos vários exemplos resolvidos ilustrando importantes aplicações de tipos de misturas. Para poupar esforços, alguns leitores podem optar por adiar a Seção 12.4 e seguir diretamente para conteúdos que tenham para eles um interesse mais imediato: psicrometria começando na Seção 12.5 ou combustão começando na Seção 13.1.

A especificação do estado de uma mistura requer a composição e os valores de duas propriedades intensivas independentes como temperatura e pressão. O objetivo desta seção é estudar as maneiras de se descrever a composição da mistura. Em seções subsequentes, mostraremos como podem ser estimadas, além da composição, outras propriedades da mistura.

Considere um sistema fechado que consista em uma mistura gasosa de dois ou mais componentes. Pode-se descrever a composição da mistura fornecendo a *massa* ou o *número de mols* de cada componente presente. Com a Eq. 1.8, a massa, o número de mols e a massa molecular de um componente i são relacionados por

$$n_i = \frac{m_i}{M_i} \quad (12.1)$$

em que m_i é a massa, n_i é o número de mols e M_i é a massa molecular, respectivamente, do componente i . Quando m_i é expresso em termos de quilograma, n_i é expresso em kmol. Quando m_i é expresso em termos de libra-massa, n_i é expresso em lbmol. Porém, qualquer unidade de massa pode ser utilizada nessa relação.

A massa total da mistura, m , é a soma das massas de seus componentes:

$$m = m_1 + m_2 + \cdots + m_j = \sum_{i=1}^j m_i \quad (12.2)$$

As quantidades *relativas* dos componentes presentes na mistura podem ser especificadas em termos

frações
mássicas

das frações mássicas. A fração mássica mf_i do componente i é definida como

$$mf_i = \frac{m_i}{m} \quad (12.3)$$

análise
gravimétrica

A determinação das frações mássicas dos componentes de uma mistura é, às vezes, chamada de análise gravimétrica. Dividindo cada termo da Eq. 12.2 pela massa total da mistura m e utilizando a Eq. 12.3, temos

$$1 = \sum_{i=1}^j mf_i \quad (12.4)$$

Ou seja, a soma das frações mássicas de todos os componentes em uma mistura é igual à unidade.

O número total de mols em uma mistura, n , é a soma do número de mols de cada um de seus componentes.

$$n = n_1 + n_2 + \cdots + n_j = \sum_{i=1}^j n_i \quad (12.5)$$

frações
molares

As quantidades *relativas* dos componentes presentes na mistura podem ser também descritas em termos de frações molares. A fração molar y_i do componente i é definida como

$$y_i = \frac{n_i}{n} \quad (12.6)$$

análise molar

A determinação das frações molares dos componentes de uma mistura é, às vezes, chamada análise molar. Uma análise de uma mistura em termos de frações molares é também chamada de análise volumétrica.

análise
volumétrica

Dividindo cada termo da Eq. 12.5 pelo número total de mols da mistura n e utilizando a Eq. 12.6, temos

$$1 = \sum_{i=1}^j y_i \quad (12.7)$$

Ou seja, a soma das frações molares de todos os componentes em uma mistura é igual à unidade.

massa
molecular
aparente

A massa molecular aparente (ou média) da mistura M , é definida como a razão da massa total da mistura, m , e o número total de mols da mistura, n

$$M = \frac{m}{n} \quad (12.8)$$

A Eq. 12.8 pode ser expressa em uma forma alternativa conveniente. Com a Eq. 12.2, ela se torna

$$M = \frac{m_1 + m_2 + \dots + m_j}{n}$$

Substituindo $m_i = n_i M_i$ da Eq. 12.1, temos

$$M = \frac{n_1 M_1 + n_2 M_2 + \dots + n_j M_j}{n}$$

Finalmente, com a Eq. 12.6, a massa molecular aparente da mistura pode ser calculada como uma média ponderada das frações molares das massas moleculares dos componentes

$$M = \sum_{i=1}^j y_i M_i \quad (12.9)$$

POR EXEMPLO considere o caso do ar. Uma amostra de *ar atmosférico* contém vários componentes gasosos, incluindo vapor d'água e contaminantes como poeira, pólen e poluentes. A expressão *ar seco* refere-se apenas aos componentes gasosos, quando todo o vapor d'água e contaminantes tiverem sido removidos. A análise molar de uma amostra típica de ar seco é dada na Tabela 12.1. Seleccionando-se as massas moleculares do nitrogênio, do oxigênio, do argônio e do dióxido de carbono da Tabela A-1 e desprezando-se traços de substâncias como o neônio, o hélio, entre outros, tem-se que a massa molecular aparente do ar seco pode ser obtido usando a Eq. 12.9

$$\begin{aligned} M &\approx 0,7808(28,02) + 0,2095(32,00) + 0,0093(39,94) + 0,0003(44,01) \\ &= 28,97 \text{ kg/kmol} = 28,97 \text{ lb/lbmol} \end{aligned}$$

Esse valor, que é a entrada para ar nas Tabelas A-1, não seria alterado de modo significativo se traços de substâncias estivessem também incluídos no cálculo.

TABELA 12.1

Composição Aproximada do Ar Seco

Componente	Fração Molar (%)
Nitrogênio	78,08
Oxigênio	20,95
Argônio	0,93
Dióxido de carbono	0,03
Neônio, hélio, metano e outros	0,01

A seguir, consideramos dois exemplos que ilustram, respectivamente, a conversão de uma análise em termos de frações molares para uma análise em termos de frações mássicas, e vice-versa.

EXEMPLO 12.1

Conversão de Frações Molares em Frações Mássicas

A análise molar de produtos gasosos de combustão de determinado combustível hidrocarbonado é CO_2 , 0,08; H_2O , 0,11; O_2 , 0,07; N_2 , 0,74. (a) Determine a massa molecular aparente da mistura. (b) Determine a composição em termos de frações mássicas (análise gravimétrica).

SOLUÇÃO

Dado: a análise molar de produtos gasosos de combustão de um combustível hidrocarbonado é dada.

Pede-se: determine (a) a massa molecular aparente da mistura, e (b) a composição em termos de frações mássicas.

Análise:

(a) Usando a Eq. 12.9 e as massas moleculares (arredondadas) da Tabela A-1, temos

$$\begin{aligned} M &= 0,08(44) + 0,11(18) + 0,07(32) + 0,74(28) \\ &= 28,46 \text{ kg/kmol} = 28,46 \text{ lb/lbmol} \end{aligned}$$

(b) As Eqs. 12.1, 12.3 e 12.6 são as relações-chave necessárias para a determinação da composição em termos de frações mássicas.

① Embora a quantidade real da mistura não seja conhecida, os cálculos podem basear-se em qualquer quantidade adequada. Vamos fundamentar a solução em 1 kmol da mistura. Então, com a Eq. 12.6 a quantidade n_i de cada componente presente em kmol é igual numericamente à fração molar, como listado na coluna (ii) da tabela associada. A coluna (iii) da tabela fornece as respectivas massas moleculares dos componentes.

A coluna (iv) da tabela fornece a massa m_i de cada componente, em kg por kmol de mistura, obtida com a Eq. 12.1 na forma $m_i = M_i n_i$. Os valores da coluna (iv) são obtidos pela multiplicação de cada valor da coluna (ii) pelo valor correspondente da coluna (iii). A soma dos valores na coluna (iv) é a massa da mistura: kg da mistura por kmol da mistura. Observe que essa soma é justamente a massa molecular aparente da mistura determinada no item (a). Finalmente, utilizando-se a Eq. 12.3, a coluna (v) fornece as frações mássicas em percentagem. Os valores da coluna (v) são obtidos pela divisão dos valores da coluna (iv) pelo valor total dessa coluna e multiplicados por 100.

(i) Componente	(ii)* n_i	×	(iii) M_i	=	(iv)** m_i	(v) $m_f, \%$
CO ₂	0,08	×	44	=	3,52	12,37
H ₂ O	0,11	×	18	=	1,98	6,96
O ₂	0,07	×	32	=	2,24	7,87
N ₂	0,74	×	28	=	20,72	72,80
	1,00				28,46	100,00

*Os valores dessa coluna têm unidades de kmol por kmol de mistura. Por exemplo, o primeiro valor é 0,08 kmol de CO₂ por kmol de mistura.

** Os valores dessa coluna têm unidades de kg por kmol de mistura. Por exemplo, o primeiro valor é de 3,52 kg de CO₂ por kmol de mistura. A soma da coluna, 28,46, tem unidade de kg da mistura por kmol da mistura.

- 1 Se a solução do item (b) for conduzida em outra quantidade admitida da mistura – por exemplo, 100 kmol ou 100 lbmol – seria obtido o mesmo resultado para as frações mássicas, como pode ser verificado.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a massa, em kg, de CO₂ em 0,5 kmol da mistura. Resposta: 1,76 kg.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- calcular a massa molecular aparente sabendo-se as frações molares.
- determinar a análise gravimétrica em função da análise molar.

EXEMPLO 12.2

Conversão de Frações Mássicas em Frações Molares

Uma mistura de gases tem a seguinte composição em termos de frações mássicas: H₂, 0,10; N₂, 0,60; CO₂, 0,30. Determine (a) a composição em termos de frações molares e (b) a massa molecular aparente da mistura.

SOLUÇÃO

Dado: a análise gravimétrica de uma mistura de gases é conhecida.

Pede-se: determine a análise da mistura em termos de frações molares (análise molar) e a massa molecular aparente da mistura.

Análise:

- (a) As Eqs. 12.1, 12.3 e 12.6 são relações-chave necessárias para a determinação da composição em termos de frações molares.

- Embora a quantidade real da mistura não seja conhecida, os cálculos podem ser baseados em qualquer quantidade adequada. Vamos basear a solução em 100 kg. Então, com a Eq. 12.3, a quantidade m_i de cada componente presente, em kg, é igual à fração mássica multiplicada por 100 kg. Os valores são listados na coluna (ii) da tabela associada. A coluna (iii) da tabela fornece as respectivas massas moleculares dos componentes.

- A coluna (iv) da tabela fornece a quantidade n_i de cada componente, em kmol por 100 kg de mistura, obtida por meio da Eq. 12.1. Os valores da coluna (iv) são obtidos ao dividir cada valor da coluna (ii) pelo valor correspondente da coluna (iii). A soma dos valores da coluna (iv) é a massa total da mistura, em kmol por 100 kg da mistura. Finalmente, utilizando-se a Eq. 12.6, a coluna (v) provê as frações molares em percentagem. Os valores da coluna (v) são obtidos pela divisão dos valores da coluna (iv) pelo valor total dessa coluna e multiplicando por 100.

(i) Componente	(ii)* m_i	÷	(iii) M_i	=	(iv)** n_i	(v) $y_i, \%$
H ₂	10	÷	2	=	5,00	63,9
N ₂	60	÷	28	=	2,14	27,4
CO ₂	30	÷	44	=	0,68	8,7
	100				7,82	100,0

* Os valores dessa coluna têm unidades de kg por 100 kg de mistura. Por exemplo, o primeiro valor é de 10 kg de H₂ por 100 kg de mistura.

** Os valores dessa coluna têm unidades de kmol por 100 kg de mistura. Por exemplo, o primeiro valor é de 5,00 kmol de H₂ por 100 kg de mistura. A soma da coluna, 7,82, tem unidade de kmol da mistura por 100 kg da mistura.

- (b) A massa molecular aparente da mistura pode ser determinada por meio da utilização da Eq. 12.9 e das frações molares calculadas. O valor pode ser determinado, alternativamente, pela utilização do total da coluna (iv) que fornece a quantidade total da mistura em kmol por 100 kg da mistura. Assim, com a Eq. 12.8

$$M = \frac{m}{n} = \frac{100 \text{ kg}}{7,82 \text{ kmol}} = 12,79 \frac{\text{kg}}{\text{kmol}} = 12,79 \frac{\text{lb}}{\text{lbmol}}$$

- 1 Se a solução do item (a) fosse conduzida com base em outra quantidade admitida de mistura, seria obtido o mesmo resultado para as frações mássicas, como pode ser verificado.
- 2 Embora H_2 tenha a menor fração mássica, sua fração molar é a maior.

Teste-RELÂMPAGO

posta: 10 kmol.

Quantos kmol de H_2 poderiam estar presentes em 200 kg da mistura? Res-
 Habilidade Desenvolvida

Habilidade para...

-
- determinar a análise molar a partir da análise gravimétrica.

12.2 Relacionando p , V e T para Misturas de Gases Ideais¹

As definições dadas na Seção 12.1 aplicam-se a misturas em geral. Nesta seção estamos interessados apenas em misturas de *gases ideais* e apresentamos um modelo frequentemente utilizado em associação com essa idealização: o *modelo de Dalton*.

Considere um sistema que consiste em um número de gases contidos dentro de um reservatório de pressão fechado de volume V , como mostrado na Fig. 12.1. A temperatura da mistura de gases é T e a pressão é p . A mistura em si é considerada um gás ideal; logo, p , V , T e o número total de mols da mistura n estão relacionados pelas equações de estado de gases ideais.

$$p = n \frac{\bar{R}T}{V} \quad (12.10)$$

Com referência a esse sistema, consideremos o modelo de Dalton.

O modelo de Dalton é consistente com o conceito de um gás ideal sendo composto de moléculas que exercem forças desprezíveis umas sobre as outras e cujo volume por elas ocupado é desprezível em relação ao volume ocupado pelo gás (Seção 3.12.3). Na ausência de forças intermoleculares significativas, o comportamento de cada componente não é afetado pela presença de outros componentes. Além disso, se o volume ocupado pelas moléculas for uma fração muito pequena do volume total, as moléculas de cada gás presente podem ser consideradas livres para vagar por todo o volume. Utilizando essa imagem simples, o modelo de Dalton supõe que cada componente da mistura comporta-se como um gás ideal como se estivesse *sozinho à temperatura T e no volume V da mistura*.

Segue-se, do modelo de Dalton, que os componentes individuais não aplicariam a pressão da mistura p , mas sim uma *pressão parcial*. Como mostramos a seguir, a soma das pressões parciais iguala-se à pressão da mistura. A *pressão parcial* do componente i , p_i , é a pressão que n_i mols do componente i iria exercer se o componente estivesse sozinho no volume V à temperatura da mistura T . A pressão parcial pode ser estimada por meio da utilização da equação de estado de gás ideal

$$p_i = \frac{n_i \bar{R}T}{V} \quad (12.11)$$

Dividindo a Eq. 12.11 pela Eq. 12.10, temos

$$\frac{p_i}{p} = \frac{n_i \bar{R}T/V}{n \bar{R}T/V} = \frac{n_i}{n} = y_i$$

Assim, a pressão parcial do componente i pode ser estimada em termos da sua fração molar y_i e da pressão da mistura p

$$p_i = y_i p \quad (12.12)$$

Para mostrar que a soma das pressões parciais iguala-se à pressão da mistura, some os dois lados da Eq. 12.12 para obter

$$\sum_{i=1}^j p_i = \sum_{i=1}^j y_i p = p \sum_{i=1}^j y_i$$

Visto que a soma das frações molares é unitária (Eq. 12.7), esta torna-se

$$p = \sum_{i=1}^j p_i \quad (12.13)$$

O modelo de Dalton é um caso especial da regra de *pressão aditiva* para se relacionar pressão, volume específico, e temperatura de mistura de gases apresentados na Seção 11.8. Entre inúmeras outras regras encontradas na literatura técnica de engenharia o modelo de *Amagat* é estudado no boxe a seguir.

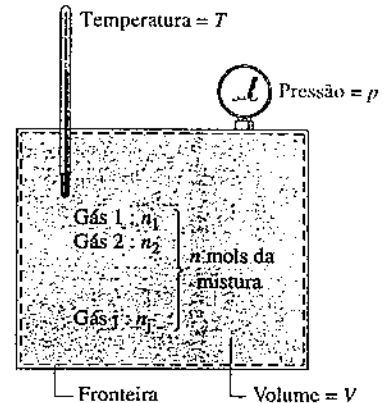


Fig. 12.1 Mistura de vários gases.

modelo de Dalton

pressão parcial

¹ O conceito de mistura de gases ideais é um caso especial do conceito de *solução ideal* apresentado na Seção 11.9.5.

Introduzindo o Modelo de Amagat

A hipótese fundamental do *modelo de Amagat* é que cada componente da mistura comporta-se como um gás ideal como se existisse separadamente a pressão p e a temperatura T da mistura.

O volume que n_i mols do componente i ocuparia, se o componente existisse a p e a T , é chamado *volume parcial*, V_i , do componente i . Como mostramos a seguir, a soma dos volumes parciais é igual ao volume total. Pode-se estimar o volume parcial utilizando-se a equação de estado de gás ideal

$$V_i = \frac{n_i \bar{R} T}{p} \quad (12.14)$$

Dividindo a Eq. 12.14 pelo volume total V , temos

$$\frac{V_i}{V} = \frac{n_i \bar{R} T / p}{n \bar{R} T / p} = \frac{n_i}{n} = y_i$$

Assim, o volume parcial do componente i também pode ser estimado em termos de sua fração molar y_i e do volume total

$$V_i = y_i V \quad (12.15)$$

Essa relação entre a fração volumétrica e a fração molar fundamenta o uso da expressão *análise volumétrica* no sentido de análise de uma mistura em termos das frações molares.

Para mostrar que a soma dos volumes parciais é igual ao volume total, somamos ambos os lados da Eq. 12.15 para obter

$$\sum_{i=1}^j V_i = \sum_{i=1}^j y_i V = V \sum_{i=1}^j y_i$$

Visto que a soma das frações molares é igual à unidade, esta se torna

$$V = \sum_{i=1}^j V_i \quad (12.16)$$

Finalmente, observe que o modelo de Amagat é um caso especial do modelo de *volume aditivo* apresentados na Seção 11.8.

12.3 Estimativa de U , H , S e Calores Específicos

Para aplicar o princípio da conservação de energia a um sistema que envolva uma mistura de gases ideais, é necessária a estimativa da energia interna, da entalpia ou dos calores específicos da mistura em vários estados. De modo semelhante, para conduzir uma análise utilizando a segunda lei normalmente necessita-se da entropia da mistura. O objetivo desta seção é desenvolver meios para estimar essas propriedades para misturas de gases ideais.

12.3.1 Estimativa de U e H

Considere um sistema fechado que consiste em uma mistura de gases ideais. Propriedades extensivas da mistura, como U , H ou S , podem ser encontradas por meio da adição das contribuições de cada componente *na condição em que o componente existe na mistura*. Vamos aplicar este modelo à energia interna e à entalpia.

Visto que a energia interna e a entalpia de gases ideais são funções apenas da temperatura, os valores dessas propriedades para cada componente presente na mistura são determinados apenas pela temperatura da mistura. Consequentemente,

$$U = U_1 + U_2 + \cdots + U_j = \sum_{i=1}^j U_i \quad (12.17)$$

$$H = H_1 + H_2 + \cdots + H_j = \sum_{i=1}^j H_i \quad (12.18)$$

em que U_i e H_i são, respectivamente, a energia interna e a entalpia, do componente i estimadas à temperatura da mistura. As Eqs. 12.17 e 12.18 podem ser reescritas em base molar como

$$n\bar{u} = n_1\bar{u}_1 + n_2\bar{u}_2 + \cdots + n_j\bar{u}_j = \sum_{i=1}^j n_i\bar{u}_i \quad (12.19)$$

e

$$n\bar{h} = n_1\bar{h}_1 + n_2\bar{h}_2 + \cdots + n_j\bar{h}_j = \sum_{i=1}^j n_i\bar{h}_i \quad (12.20)$$

na qual \bar{u} e \bar{h} são a energia interna e a entalpia específicas da *mistura* por mol da mistura, \bar{u}_i e \bar{h}_i são a energia interna e a entalpia específicas do *componente i* por mol de *i*. Dividindo-se pelo número total de mols da mistura, n , obtêm-se expressões, respectivamente, para a energia interna e a entalpia específicas da mistura por mol da mistura

$$\bar{u} = \sum_{i=1}^j y_i \bar{u}_i \quad (12.21)$$

$$\bar{h} = \sum_{i=1}^j y_i \bar{h}_i \quad (12.22)$$

Cada termo de energia interna e de entalpia molares que aparece nas Eqs. 12.19 a 12.22 é estimado apenas à temperatura da mistura.

12.3.2 Estimativa de c_v e c_p

A diferenciação das Eqs. 12.21 e 12.22 em relação à temperatura resulta, respectivamente, nas seguintes expressões para os calores específicos da mistura \bar{c}_v e \bar{c}_p em uma base molar:

$$\bar{c}_v = \sum_{i=1}^j y_i \bar{c}_{v,i} \quad (12.23)$$

$$\bar{c}_p = \sum_{i=1}^j y_i \bar{c}_{p,i} \quad (12.24)$$

Ou seja, os calores específicos da mistura \bar{c}_p e \bar{c}_v são médias ponderadas das frações molares dos respectivos calores específicos dos componentes. A razão de calor específico para a mistura é $k = \bar{c}_p / \bar{c}_v$.

12.3.3 Estimativa de S

A entropia de uma mistura pode ser determinada, tanto para U quanto para H , por meio da soma das contribuições de cada componente na condição em que o componente existe na mistura. A entropia de um gás ideal depende de duas propriedades, e não apenas da temperatura, como para energia interna e para entalpia. Consequentemente, para a mistura

$$S = S_1 + S_2 + \cdots + S_j = \sum_{i=1}^j S_i \quad (12.25)$$

em que S_i é a entropia do componente i estimada à temperatura de mistura T e à pressão parcial p_i (ou a temperatura T e volume total V).

A Eq. 12.25 pode ser escrita em base molar como

$$n\bar{s} = n_1\bar{s}_1 + n_2\bar{s}_2 + \cdots + n_j\bar{s}_j = \sum_{i=1}^j n_i\bar{s}_i \quad (12.26)$$

em que \bar{s} é a entropia da *mistura* por mol da mistura e \bar{s}_i é a entropia do *componente i* por mol de i . Dividindo pelo número total de mols da mistura, n , obtemos uma expressão para a entropia da mistura por mol da mistura

$$\bar{s} = \sum_{i=1}^j y_i \bar{s}_i \quad (12.27)$$

Em aplicações posteriores, as entropias específicas \bar{s}_i das Eqs. 12.26 e 12.27 são estimadas à temperatura de mistura T e à pressão parcial p_i .

12.3.4 Trabalhando em uma Base Mássica

Nos casos em que é conveniente trabalhar em uma base mássica, as expressões precedentes poderiam ser escritas com a massa da mistura, m , e a massa do componente i na mistura, m_i , substituindo, respectivamente, o número de mols da mistura, n , e o número de mols do componente i , n_i . De modo semelhante, a fração mássica do componente i , mf_i , substitui a fração molar, y_i . Todas as energias internas, entalpias e entropias específicas são estimadas em uma base por unidade de massa em vez de uma base por mol, como fizemos anteriormente. Para ilustrar, a Tabela 12.2 fornece relações de propriedades em uma base mássica para misturas *binárias*. Essas relações são aplicáveis, em particular, ao ar *úmido*, apresentado na Seção 12.5.

TABELA 12.2

Relações de Propriedades em Base Mássica para Misturas Binárias de Gases Ideais

Notação: m_1 = massa do gás 1, M_1 = massa molecular do gás 1
 m_2 = massa do gás 2, M_2 = massa molecular do gás 2
 m = massa da mistura = $m_1 + m_2$, $mf_1 = (m_1/m)$, $mf_2 = (m_2/m)$
 T = temperatura da mistura, p = pressão da mistura, V = volume da mistura

Equação de estado:

$$p = m(\bar{R}/M)T/V \quad (a)$$

em que $M = (y_1 M_1 + y_2 M_2)$ e as frações molares y_1 e y_2 são dadas por

$$y_1 = n_1/(n_1 + n_2), y_2 = n_2/(n_1 + n_2) \quad (b)$$

em que $n_1 = m_1/M_1$ e $n_2 = m_2/M_2$.

Pressões parciais: $p_1 = y_1 p$, $p_2 = y_2 p$ (c)

Propriedades em uma base mássica:

Entalpia da mistura: $H = m_1 h_1(T) + m_2 h_2(T)$ (d)

Energia interna da mistura: $U = m_1 u_1(T) + m_2 u_2(T)$ (e)

Calores específicos da mistura: $c_p = (m_1/m)c_{p1}(T) + (m_2/m)c_{p2}(T)$
 $= (mf_1)c_{p1}(T) + (mf_2)c_{p2}(T)$ (f)

$c_v = (m_1/m)c_{v1}(T) + (m_2/m)c_{v2}(T)$
 $= (mf_1)c_{v1}(T) + (mf_2)c_{v2}(T)$ (g)

Entropia da mistura: $S = m_1 s_1(T, p_1) + m_2 s_2(T, p_2)$ (h)

Utilizando-se a massa molecular da mistura ou do componente i , como apropriado, pode-se converter dados de uma base mássica para uma base molar ou vice-versa, com relações da forma

$$\bar{u} = Mu, \quad \bar{h} = Mh, \quad \bar{c}_p = Mc_p, \quad \bar{c}_v = Mc_v, \quad \bar{s} = Ms \quad (12.28)$$

para a mistura, e

$$\bar{u}_i = M_i u_i, \quad \bar{h}_i = M_i h_i, \quad \bar{c}_{p,i} = M_i c_{p,i}, \quad \bar{c}_{v,i} = M_i c_{v,i}, \quad \bar{s}_i = M_i s_i \quad (12.29)$$

para o componente i .

Análise de Sistemas que Envolvem Misturas

Para executar análises termodinâmicas de sistemas que incluem misturas de gases ideais *não reagentes* não há necessidade de se utilizar novos princípios fundamentais. Os princípios da conservação de massa e de energia e a segunda lei da termodinâmica são aplicáveis nas expressões apresentadas previamente. O único aspecto novo é a estimativa adequada dos dados de propriedades necessários para as misturas envolvidas. Isto é exemplificado nesta seção, que trata de duas classes de problemas que envolvem misturas: Na Seção 12.4.1 a mistura já está gerada, e estudamos processos nos quais não há mudança na composição. Na Seção 12.4.2 é estudada a formação de misturas a partir de componentes individuais que estão inicialmente separados.

12.4.1 Processos com Misturas à Composição Constante

Nesta seção estamos interessados no caso de misturas de gases ideais submetidos a processos durante os quais a composição permanece constante. O número de mols de cada componente presente, e portanto o número total de mols da mistura, permanece o mesmo por todo o processo. Este caso é mostrado esquematicamente na Fig. 12.2, que está legendada com expressões para U , H e S de uma mistura nos estados inicial e final de um processo ao qual a mistura é submetida. De acordo com a discussão da Seção 12.3, as energias internas e as entalpias específicas dos componentes são estimadas à temperatura da mistura. A entropia específica de cada componente é estimada à temperatura da mistura e a pressão parcial do componente na mistura.

As variações na energia interna e na entalpia da mistura durante o processo são dadas, respectivamente, por

$$U_2 - U_1 = \sum_{i=1}^j n_i [\bar{u}_i(T_2) - \bar{u}_i(T_1)] \quad (12.30)$$

$$H_2 - H_1 = \sum_{i=1}^j n_i [\bar{h}_i(T_2) - \bar{h}_i(T_1)] \quad (12.31)$$

em que T_1 e T_2 indicam a temperatura nos estados inicial e final. Dividindo-se pelo número de mols da mistura, n , as expressões para a variação da energia interna e da entalpia da mistura por mol da mistura resultam em

$$\Delta \bar{u} = \sum_{i=1}^j y_i [\bar{u}_i(T_2) - \bar{u}_i(T_1)] \quad (12.32)$$

$$\Delta \bar{h} = \sum_{i=1}^j y_i [\bar{h}_i(T_2) - \bar{h}_i(T_1)] \quad (12.33)$$

De modo semelhante, a variação de entropia da mistura é

$$S_2 - S_1 = \sum_{i=1}^j n_i [\bar{s}_i(T_2, p_{i2}) - \bar{s}_i(T_1, p_{i1})] \quad (12.34)$$

em que p_{i1} e p_{i2} indicam, respectivamente, as pressões parciais inicial e final do componente i . Dividindo-se pelo número total de mols da mistura, a Eq. 12.34 torna-se

$$\Delta \bar{s} = \sum_{i=1}^j y_i [\bar{s}_i(T_2, p_{i2}) - \bar{s}_i(T_1, p_{i1})] \quad (12.35)$$

Expressões associadas às Eqs. 12.30 a 12.35 em base mássica também podem ser escritas. Esta tarefa deixamos como exercício.

As expressões precedentes que fornecem as variações da energia interna, da entalpia e da entropia da mistura são escritas em termos das variações das respectivas propriedades dos componentes. Consequentemente, poder-se-iam utilizar diferentes referências para atribuir valores de entalpia específica aos vários componentes, porque as referências iriam cancelar-se quando a variação da entalpia dos componentes fosse calculada. Observações semelhantes aplicam-se aos casos de energia interna e de entropia.

Utilizando Tabelas de Gases Ideais

Para vários gases usuais modelados como gases ideais, as quantidades \bar{u}_i e \bar{h}_i que apareceram nas expressões precedentes podem ser estimadas como funções apenas da temperatura a partir das Tabelas A-22 e A-23. A Tabela A-22 para ar fornece essas quantidades em uma base *mássica*. A Tabela A-23 as fornece em uma base *molar*.

As tabelas de gases ideais também podem ser utilizadas para estimar a variação de entropia. A variação na entropia específica do componente i , necessária nas Eqs. 12.34 e 12.35, pode ser determinada com a Eq. 6.20b como

$$\Delta \bar{s}_i = \bar{s}_i^\circ(T_2) - \bar{s}_i^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_{i2}}{p_{i1}}$$

Visto que a composição da mistura permanece constante, a razão de pressões parciais nessa expressão é a mesma que a razão das pressões da mistura, como se pode mostrar através da utilização da Eq. 12.12, para escrever

$$\frac{p_{i2}}{p_{i1}} = \frac{y_i p_2}{y_i p_1} = \frac{p_2}{p_1}$$

Consequentemente, quando a composição é constante, a variação da entropia específica do componente i é simplesmente

$$\Delta \bar{s}_i = \bar{s}_i^\circ(T_2) - \bar{s}_i^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (12.36)$$

em que p_1 e p_2 indicam, respectivamente, as pressões inicial e final da *mistura*. Os termos \bar{s}_i° da Eq. 12.36 podem ser obtidos como funções da temperatura para vários gases usuais a partir da Tabela A-23. A Tabela A-22 para ar fornece s° em relação à temperatura.

Adotando Calores Específicos Constantes

Quando os calores específicos do componente $\bar{c}_{v,i}$ e $\bar{c}_{p,i}$ são tomados como constantes, as variações da energia interna, da entalpia e da entropia específicas da mistura e dos componentes da mistura são dadas por

$$\Delta \bar{u} = \bar{c}_v(T_2 - T_1), \quad \Delta \bar{u}_i = \bar{c}_{v,i}(T_2 - T_1) \quad (12.37)$$

$$\Delta \bar{h} = \bar{c}_p(T_2 - T_1), \quad \Delta \bar{h}_i = \bar{c}_{p,i}(T_2 - T_1) \quad (12.38)$$

$$\Delta \bar{s} = \bar{c}_p \ln \frac{T_2}{T_1} - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1}, \quad \Delta \bar{s}_i = \bar{c}_{p,i} \ln \frac{T_2}{T_1} - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (12.39)$$

em que os calores específicos da mistura \bar{c}_v e \bar{c}_p são estimados a partir das Eqs. 12.23 e 12.24, respectivamente, com os dados das Tabelas A-20 ou da literatura técnica, conforme a necessidade.

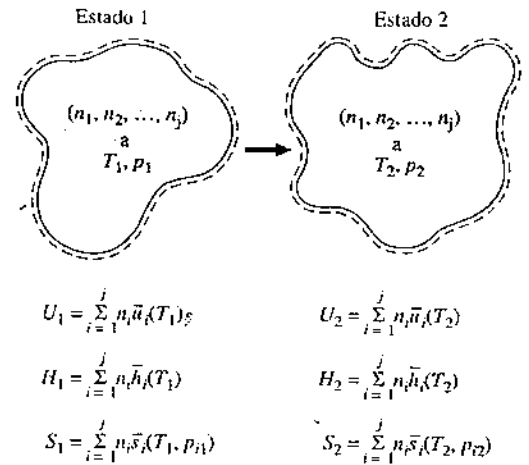


Fig. 12.2 Processo de uma mistura de gases ideais.

TOME NOTA...

Quando a composição da mistura permanece constante, a razão das pressões parciais, p_{i2}/p_{i1} iguala-se à razão das pressões de mistura, p_2/p_1 .

A expressão para $\Delta \bar{u}$ pode ser obtida formalmente pela substituição das expressões anteriores de $\Delta \bar{u}_i$ na Eq. 12.32 e utilizando-se a Eq. 12.23 para simplificar o resultado. De modo semelhante, as expressões para $\Delta \bar{h}$ e $\Delta \bar{s}$ podem ser obtidas através da substituição de $\Delta \bar{h}_i$ e de $\Delta \bar{s}_i$ nas Eqs. 12.33 e 12.35, respectivamente, e utilizando-se a Eq. 12.24 para simplificar. Nas equações de variação de entropia, a razão das pressões da mistura substitui a razão das pressões parciais, como discutimos anteriormente. De modo semelhante, expressões podem ser escritas para variações da energia interna, da entalpia e da entropia específicas da mistura em uma base mássica. Isto é deixado como exercício.

Utilizando Programa de Computador

As variações da energia interna, da entalpia e da entropia necessárias, respectivamente, nas Eqs. 12.32, 12.33 e 12.35, também podem ser estimadas por meio de um programa de computador. O *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar, fornece dados para um grande número de gases modelados como gases ideais e o seu uso é ilustrado no Exemplo 12.4 a seguir.

O próximo exemplo mostra a utilização de relações de mistura de gases ideais ao analisar um processo de compressão.

EXEMPLO 12.3

Análise de uma Mistura de Gases Ideais Submetidos a Compressão

Uma mistura de 0,3 lbm (0,136 kg) de dióxido de carbono e 0,2 lbm (0,091 kg) de nitrogênio é comprimida de $p_1 = 1$ atm, $T_1 = 540^\circ\text{R}$ ($26,9^\circ\text{C}$) para $p_2 = 3$ atm em um processo politrópico no qual $n = 1,25$. Determine (a) a temperatura final, em $^\circ\text{R}$, (b) o trabalho, em Btu, (c) a transferência de calor, em Btu, e (d) a variação na entropia da mistura, em $\text{Btu}/^\circ\text{R}$.

SOLUÇÃO

Dado: uma mistura de 0,3 lbm (0,136 kg) de CO_2 e 0,2 lbm (0,091 kg) de N_2 é comprimida em um processo politrópico no qual $n = 1,25$. No estado inicial $p_1 = 1$ atm, $T_1 = 540^\circ\text{R}$ ($26,9^\circ\text{C}$). No estado final, $p_2 = 3$ atm.

Pede-se: determine a temperatura final, em $^\circ\text{R}$, o trabalho, em Btu, a transferência de calor, em Btu, e a variação na entropia da mistura, em $\text{Btu}/^\circ\text{R}$.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

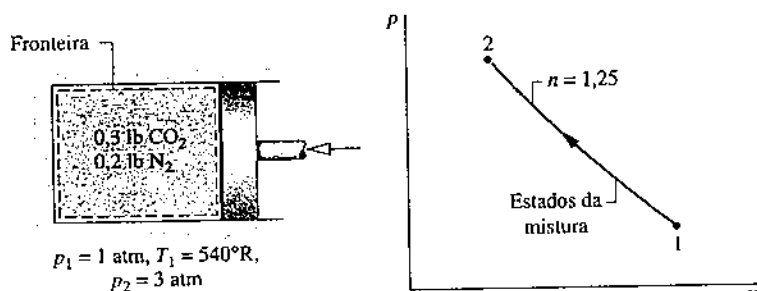


Fig. E12.3

Análise:

(a) Para um gás ideal, as temperaturas e as pressões nos estados finais de um processo politrópico são relacionadas pela Eq. 3.56

$$T_2 = T_1 \left(\frac{p_2}{p_1} \right)^{(n-1)/n}$$

Substituindo valores, temos

$$T_2 = 540 \left(\frac{3}{1} \right)^{0,2} = 673^\circ\text{R}$$

(b) O trabalho para o processo de compressão é dado por

$$W = \int_1^2 p \, dV$$

Substituindo $pV^n = \text{constante}$ e realizando a integração, temos

$$W = \frac{p_2 V_2 - p_1 V_1}{1 - n}$$

Com a equação de estado de gás ideal, esta reduz-se a

$$W = \frac{m(\bar{R}/M)(T_2 - T_1)}{1 - n}$$

Modelo de Engenharia:

1. Como mostra a figura associada, o sistema é a mistura de CO_2 e N_2 . A composição da mistura permanece constante durante a compressão.
2. O modelo de Dalton aplica-se: cada componente da mistura comporta-se como se este fosse um gás ideal ocupando todo o volume do sistema, à temperatura da mistura. A mistura em si funciona como um gás ideal.
3. O processo de compressão é um processo politrópico para o qual $n = 1,25$.
4. As variações das energias cinética e potencial entre os estados inicial e final podem ser desprezadas.

A massa da mistura é $m = 0,3 + 0,2 = 0,5$ lb (0,227 kg). A massa molecular aparente da mistura pode ser calculada por meio de $M = m/n$, em que n é o número total de mols da mistura. Com a Eq. 12.1, o número de mols de CO_2 e de N_2 são, respectivamente

$$n_{\text{CO}_2} = \frac{0,3}{44} = 0,0068 \text{ lbmol}, \quad n_{\text{N}_2} = \frac{0,2}{28} = 0,0071 \text{ lbmol}$$

A quantidade total de mols da mistura é então $n = 0,0139$ lbmol (0,0063 kmol). A massa molecular aparente da mistura é $M = 0,5/0,0139 = 35,97$.

Calculando o trabalho, temos

$$W = \frac{(0,5 \text{ lb}) \left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lb} \cdot \text{f}}{35,97 \text{ lb} \cdot \text{R}} \right) (673^\circ\text{R} - 540^\circ\text{R})}{1 - 1,25} \left| \frac{1 \text{ Btu}}{778 \text{ ft} \cdot \text{lb} \cdot \text{f}} \right|$$

$$= -14,69 \text{ Btu}$$

em que o sinal de menos indica que o trabalho é feito sobre a mistura, como se esperava.

(c) Com a hipótese 4, o balanço de energia do sistema fechado pode ser posto na forma

$$Q = \Delta U + W$$

em que ΔU é a variação da energia interna da mistura.

A variação da energia interna da mistura iguala a soma das variações das energias internas dos componentes. Com a Eq. 12.30

$$\Delta U = n_{\text{CO}_2} [\bar{u}_{\text{CO}_2}(T_2) - \bar{u}_{\text{CO}_2}(T_1)] + n_{\text{N}_2} [\bar{u}_{\text{N}_2}(T_2) - \bar{u}_{\text{N}_2}(T_1)]$$

Esta forma é conveniente porque a Tabela A-23E apresenta valores de energia interna, respectivamente, para N_2 e para CO_2 , em base molar. Com valores dessa tabela

$$\Delta U = (0,0068)(3954 - 2984) + (0,0071)(3340 - 2678)$$

$$= 11,3 \text{ Btu}$$

Substituindo os valores de ΔU e de W na expressão para Q , temos

$$Q = +11,3 - 14,69 = -3,39 \text{ Btu}$$

em que o sinal de menos significa transferência de calor do sistema.

(d) A variação na entropia da mistura é igual à soma das variações de entropia dos componentes. Com a Eq. 12.34, temos

$$\Delta S = n_{\text{CO}_2} \Delta \bar{s}_{\text{CO}_2} + n_{\text{N}_2} \Delta \bar{s}_{\text{N}_2}$$

em que $\Delta \bar{s}_{\text{N}_2}$ e $\Delta \bar{s}_{\text{CO}_2}$ são estimados por meio da Eq. 12.36 e os valores de \bar{s}° para N_2 e para CO_2 a partir da Tabela A-23E. Ou seja,

$$\Delta S = 0,0068 \left(53,123 - 51,082 - 1,986 \ln \frac{3}{1} \right)$$

$$+ 0,0071 \left(47,313 - 45,781 - 1,986 \ln \frac{3}{1} \right)$$

$$= -0,0056 \text{ Btu}/^\circ\text{R}$$

A entropia decresce no processo porque entropia é transferida do sistema associado à transferência de calor.

1 Tendo em vista a mudança relativamente pequena da temperatura, as variações da energia interna e da entropia da mistura podem ser estimadas de maneira alternativa por meio das relações de calores específicos constantes, respectivamente as Eqs. 12.37 e 12.39. Nessas equações, \bar{c}_v e \bar{c}_p são os calores específicos para a mistura determinados por meio da utilização das Eqs. 12.23 e 12.24 em conjunto com valores apropriados de calores específicos para os componentes escolhidos da Tabela A-20E.

2 Visto que a composição permanece constante, a razão das pressões parciais da mistura iguala a razão das pressões da mistura, então pode-se utilizar a Eq. 12.36 para estimar as variações necessárias de entropia específica dos componentes.

Teste-RELÂMPAGO

Recordando que os processos politrópicos são internamente reversíveis, determine para o sistema a quantidade de entropia transferida associada à transferência de calor, em $\text{Btu}/^\circ\text{R}$. Resposta: $-0,0056 \text{ Btu}/^\circ\text{R}$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar processos politrópicos em um sistema fechado para uma mistura de gases ideais.
- aplicar os princípios de mistura de gases ideais.
- determinar mudanças na energia interna e entropia de mistura de gases ideais usando dados tabelados.

O próximo exemplo ilustra a aplicação dos princípios de mistura de gases ideais para análise de uma mistura que se expande isentropicamente através de um bocal. A solução caracteriza a utilização dos dados tabelados e do IT, ou programa similar, como alternativa.

EXEMPLO 12.4**Estudo de uma Mistura de Gases Ideais em Expansão Isentrópica Através de um Bocal**

Uma mistura de gases que consiste em CO_2 e O_2 com frações molares, respectivamente, de 0,8 e 0,2 expande-se isentrópica e em regime permanente através de um bocal de 700 K, 5 atm, 3 m/s para uma saída de pressão a 1 atm. Determine (a) a temperatura na saída do bocal, em K, (b) a variação da entropia de CO_2 e O_2 entre a entrada e a saída, em kJ/kmol · K, e (c) a velocidade de saída, em m/s.

SOLUÇÃO

Dado: uma mistura de gases que consiste em CO_2 e O_2 nas proporções especificadas expande-se isentrópica através de um bocal, a partir de condições de entrada especificadas para uma dada pressão de saída.

Pede-se: determine a temperatura da saída do bocal, em K, a variação de entropia do CO_2 e do O_2 da entrada para a saída, em kJ/kmol · K, e a velocidade de saída, em m/s.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

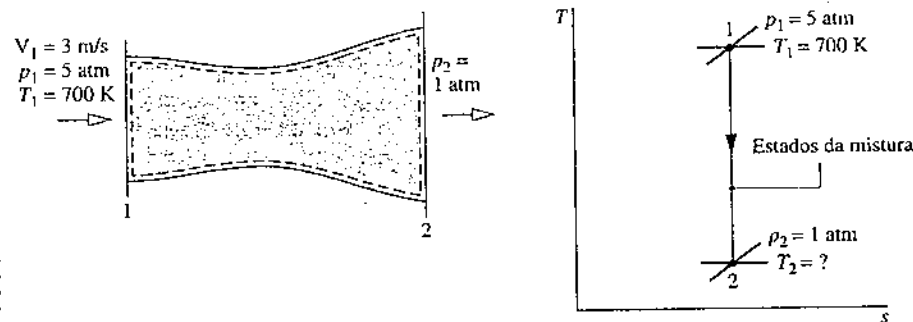


Fig. E12.4

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado pelas linhas tracejadas na figura associada opera em regime permanente.
2. A composição da mistura permanece constante à medida que a mistura se expande isentrópica através do bocal.
3. O modelo de Dalton se aplica. A mistura em si e cada componente da mistura agem como gases ideais. O estado de cada componente é definido pela temperatura e pela pressão parcial do componente.
4. A variação da energia potencial entre a entrada e a saída pode ser desprezada.

Análise:

(a) A temperatura na saída pode ser determinada a partir do fato de que a expansão ocorre isentrópica: $\bar{s}_2 - \bar{s}_1 = 0$. Como não há mudança na entropia específica da *mistura* entre a entrada e a saída, a Eq. 12.35 pode ser utilizada para escrever

$$\bar{s}_2 - \bar{s}_1 = y_{\text{O}_2} \Delta \bar{s}_{\text{O}_2} + y_{\text{CO}_2} \Delta \bar{s}_{\text{CO}_2} = 0$$

Visto que a composição permanece constante, a variação das pressões parciais iguala a razão da mistura de pressões. Consequentemente a variação da entropia específica de cada componente pode ser determinada por meio da Eq. 12.36. Assim, a Eq. (a) torna-se

$$y_{\text{O}_2} \left[\bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_2) - \bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1} \right] + y_{\text{CO}_2} \left[\bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ(T_2) - \bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1} \right] = 0$$

Rearrmando, temos

$$y_{\text{O}_2} \bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_2) + y_{\text{CO}_2} \bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ(T_2) = y_{\text{O}_2} \bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_1) + y_{\text{CO}_2} \bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ(T_1) + (y_{\text{O}_2} + y_{\text{CO}_2}) \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1}$$

A soma das frações molares é igual à unidade, portanto o coeficiente do último termo do lado direito é $(y_{\text{O}_2} + y_{\text{CO}_2}) = 1$. Substituindo os dados fornecidos e os valores de \bar{s}° para O_2 e CO_2 a $T_1 = 700 \text{ K}$ da Tabela A-23, temos

$$0,2 \bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_2) + 0,8 \bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ(T_2) = 0,2(231,358) + 0,8(250,663) + 8,314 \ln \frac{1}{5}$$

ou

$$0,2 \bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_2) + 0,8 \bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ(T_2) = 233,42 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

Para determinar a temperatura T_2 é necessária uma abordagem iterativa com a equação imediatamente anterior: Admite-se uma temperatura final T_2 , e os valores de \bar{s}° para O_2 e para CO_2 são obtidos da Tabela A-23. Se esses dois valores não satisfizerem a equação, admite-se outra temperatura. O procedimento continua até que a concordância desejada seja alcançada. No caso atual

$$\text{a } T = 510 \text{ K: } 0,2(221,206) + 0,8(235,700) = 232,80$$

$$\text{a } T = 520 \text{ K: } 0,2(221,812) + 0,8(236,575) = 233,62$$

A interpolação linear entre esses valores fornece $T_2 = 517,6 \text{ K}$.

Solução Alternativa:

Alternativamente, pode-se utilizar o programa *IT*, ou programa similar, para estimar T_2 sem recorrer à iteração com dados tabelados. Nesse programa, ou em programa similar, y_{O_2} indica a fração molar de O_2 , p_{1,O_2} indica a pressão parcial de O_2 no estado 1, s_{1,O_2} indica a entropia por mol de O_2 no estado 1, e assim por diante.

$$T_1 = 700 \text{ // K}$$

$$p_1 = 5 \text{ // bar}$$

$$p_2 = 1 \text{ // bar}$$

$$y_{O_2} = 0,2$$

$$y_{CO_2} = 0,8$$

$$p_{1,O_2} = y_{O_2} * p_1$$

$$p_{1,CO_2} = y_{CO_2} * p_1$$

$$p_{2,O_2} = y_{O_2} * p_2$$

$$p_{2,CO_2} = y_{CO_2} * p_2$$

$$s_{1,O_2} = s_{TP} ("O_2", T_1, p_{1,O_2})$$

$$s_{1,CO_2} = s_{TP} ("CO_2", T_1, p_{1,CO_2})$$

$$s_{2,O_2} = s_{TP} ("O_2", T_2, p_{2,O_2})$$

$$s_{2,CO_2} = s_{TP} ("CO_2", T_2, p_{2,CO_2})$$

// When expressed in terms of these quantities, Eq. (a) takes the form

$$y_{O_2} * (s_{2,O_2} - s_{1,O_2}) + y_{CO_2} * (s_{2,CO_2} - s_{1,CO_2}) = 0$$

Utilizando-se o botão *Solve*, o resultado é $T_2 = 517,6 \text{ K}$, que corresponde ao valor obtido com a tabela de dados. Observe que o *IT*, ou programa similar, fornece o valor de entropia específica diretamente para cada componente e não retorna \bar{s}° das tabelas de gases ideais.

- 1 (b) A variação da entropia específica para cada um dos componentes pode ser determinada por meio da Eq. 12.36. Para o O_2 ,

$$\Delta \bar{s}_{O_2} = \bar{s}_{O_2}^\circ(T_2) - \bar{s}_{O_2}^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1}$$

Substituindo valores de \bar{s}° de O_2 da Tabela A-23 a $T_1 = 700 \text{ K}$ e $T_2 = 517,6 \text{ K}$, temos

$$\Delta \bar{s}_{O_2} = 221,667 - 231,358 - 8,314 \ln(0,2) = 3,69 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

De modo semelhante, com os dados de CO_2 da Tabela A-23,

$$\begin{aligned} \Delta \bar{s}_{CO_2} &= \bar{s}_{CO_2}^\circ(T_2) - \bar{s}_{CO_2}^\circ(T_1) - \bar{R} \ln \frac{p_2}{p_1} \\ &= 236,365 - 250,663 - 8,314 \ln(0,2) \\ &= -0,92 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

- (c) Reduzindo o balanço de taxa de energia para um volume de controle de uma entrada e uma saída, em regime permanente, temos

$$0 = h_1 - h_2 + \frac{V_1^2 - V_2^2}{2}$$

em que h_1 e h_2 são as entalpias da mistura, por unidade de massa da mistura, respectivamente, na entrada e na saída. Resolvendo para V_2 , temos

$$V_2 = \sqrt{V_1^2 + 2(h_1 - h_2)}$$

O termo $(h_1 - h_2)$ na expressão para V_2 pode ser estimado como

$$h_1 - h_2 = \frac{\bar{h}_1 - \bar{h}_2}{M} = \frac{1}{M} [y_{O_2}(\bar{h}_1 - \bar{h}_2)_{O_2} + y_{CO_2}(\bar{h}_1 - \bar{h}_2)_{CO_2}]$$

em que M é a massa molecular aparente da mistura, e as entalpias molares específicas de O_2 e CO_2 são obtidas da Tabela A-23. Com a Eq. 12.9, a massa molecular aparente da mistura é

$$M = 0,8(44) + 0,2(32) = 41,6 \text{ kg/kmol}$$

Então, com os valores de entalpia em $T_1 = 700 \text{ K}$ e $T_2 = 517,6 \text{ K}$ da Tabela A-23

$$\begin{aligned} h_1 - h_2 &= \frac{1}{41,6} [0,2(21.184 - 15.320) + 0,8(27.125 - 18.468)] \\ &= 194,7 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Finalmente,

$$V_2 = \sqrt{\left(3 \frac{\text{m}}{\text{s}}\right)^2 + 2 \left(194,7 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}\right) \left| \frac{1 \text{ kg} \cdot \text{m/s}^2}{1 \text{ N}} \right| \left| \frac{10^3 \text{ N} \cdot \text{m}}{1 \text{ kJ}} \right|} = 624 \text{ m/s}$$

- 1 Os itens (b) e (c) podem ser resolvidos também pela utilização do IT, ou programa similar. Estes itens também podem ser resolvidos com a utilização da constante c_p em conjunto com as Eqs. 12.38 e 12.39. Um exame da Tabela A-20 mostra que os calores específicos de CO_2 e de O_2 apenas aumentam ligeiramente com a temperatura dentro do intervalo de 518 a 700 K, e portanto valores constantes adequados de c_p para os componentes e para a mistura em si podem ser prontamente determinados. Estas soluções alternativas são deixadas como exercício.
- 2 Cada componente experimenta uma variação de entropia ao passar da entrada para a saída. O aumento na entropia do oxigênio e a diminuição na entropia do dióxido de carbono são devidos à transferência de entropia associada à transferência de calor do CO_2 para o O_2 à medida que se expandem pelo bocal. Porém, como mostrado na Eq. (a), não há variação na entropia da mistura à medida que esta se expande através do bocal.
- 3 Observe a utilização de fatores de conversão de unidades nos cálculos de V_2 .

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar a expansão isentrópica de uma mistura de gases ideais escoando através de um bocal.
- aplicar os princípios de mistura de gases ideais em conjunto com balanços de massa e de energia para calcular a velocidade de saída do bocal.
- determinar a temperatura de saída para um dado estado de entrada e para uma dada pressão de saída utilizando dados tabulados e alternativamente o IT ou programa similar.

Teste-RELÂMPAGO

Qual seria a velocidade de saída, em m/s, se a eficiência isentrópica do bocal fosse de 90%? Resposta: 592 m/s.

12.4.2 Misturando Gases Ideais

Até aqui, estudamos apenas misturas que já tinham sido formadas. Agora analisaremos casos em que misturas de gases ideais são formadas através da mistura de gases que estão inicialmente separados. Essa mistura é irreversível porque a mistura forma-se espontaneamente, e seria necessário que a vizinhança realizasse trabalho para separar os gases e retorná-los aos seus respectivos estados iniciais. Nesta seção, a irreversibilidade da mistura é demonstrada através de cálculos de produção de entropia.

Três fatores contribuem para a produção de entropia em processos de mistura:

1. Os gases estão inicialmente a diferentes temperaturas.
2. Os gases estão inicialmente a diferentes pressões.
3. Os gases são distinguíveis uns dos outros.

A entropia é produzida quando qualquer um desses fatores está presente durante um processo de mistura. Isto está ilustrado no próximo exemplo, em que gases distintos, inicialmente a diferentes temperaturas e pressões, são misturados.

EXEMPLO 12.5**Mistura Adiabática de Gases a Volume Total Constante**

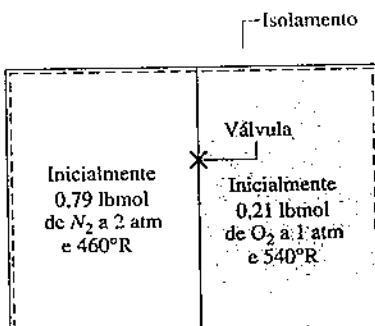
Dois reservatórios de pressão rígidos, isolados, são interconectados por uma válvula. Inicialmente 0,79 lbmol (0,358 kmol) de nitrogênio a 2 atm e 460°R (−17,6°C) está contido em um dos reservatórios de pressão. O outro reservatório de pressão contém 0,21 lbmol (0,095 kmol) de oxigênio a 1 atm e 540°R (26,9°C). A válvula é aberta e permite-se a mistura dos gases até que o estado de equilíbrio final seja alcançado. Durante esse processo, não há interações de calor ou de trabalho entre os conteúdos dos vasos de pressão e a vizinhança. Determine (a) a temperatura final da mistura, em °R, (b) a pressão final da mistura, em atm, e (c) a quantidade de entropia produzida no processo de mistura, em Btu/°R.

SOLUÇÃO

Dado: permite-se que o nitrogênio e o oxigênio, inicialmente separados a diferentes temperaturas e pressões, se misturem sem interações de calor ou de trabalho com a vizinhança até que o estado de equilíbrio final seja alcançado.

Pede-se: determine a temperatura final da mistura, em °R, a pressão final da mistura, em atm, e a quantidade de entropia produzida no processo de mistura, em Btu/°R.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. O sistema é considerado como o nitrogênio e o oxigênio juntos.
2. Quando separados, cada um dos gases comporta-se como um gás ideal.
3. A mistura final também age como um gás ideal, e o Modelo de Dalton se aplica: cada componente da mistura ocupa o volume total e apresenta a temperatura da mistura.
4. Nenhuma interação de calor ou de trabalho ocorre com a vizinhança, e não há variações das energias cinética e potencial.

Fig. E12.5

Análise:

(a) A temperatura final da mistura pode ser determinada a partir de um balanço de energia. Com a hipótese 4, o balanço de energia do sistema fechado reduz-se a

$$\Delta U = Q^0 - W^0 \quad \text{ou} \quad U_2 - U_1 = 0$$

A energia interna inicial do sistema, U_1 , iguala a soma das energias internas dos dois gases quando separados

$$U_1 = n_{N_2} \bar{u}_{N_2}(T_{N_2}) + n_{O_2} \bar{u}_{O_2}(T_{O_2})$$

em que $T_{N_2} = 460^\circ\text{R}$ ($-17,6^\circ\text{C}$) é a temperatura inicial do nitrogênio e $T_{O_2} = 540^\circ\text{R}$ ($26,9^\circ\text{C}$) é a temperatura inicial do oxigênio. A energia interna final do sistema, U_2 , iguala a soma das energias internas dos dois gases estimadas à temperatura final da mistura T_2

$$U_2 = n_{N_2} \bar{u}_{N_2}(T_2) + n_{O_2} \bar{u}_{O_2}(T_2)$$

Utilizando as três últimas equações, temos

$$n_{N_2} [\bar{u}_{N_2}(T_2) - \bar{u}_{N_2}(T_{N_2})] + n_{O_2} [\bar{u}_{O_2}(T_2) - \bar{u}_{O_2}(T_{O_2})] = 0$$

A temperatura T_2 pode ser determinada a partir dos dados de energia interna específica da Tabela A-23E e de um procedimento iterativo como aquele empregado no item (a) do Exemplo 12.4. Porém, visto que os calores específicos de N_2 e O_2 variam pouco dentro do intervalo de temperatura de 460°R ($-17,6^\circ\text{C}$) a 540°R ($26,9^\circ\text{C}$), pode-se conduzir a solução com precisão com base em calores específicos constantes. Consequentemente, as equações precedentes tornam-se

$$n_{N_2} \bar{c}_{v,N_2}(T_2 - T_{N_2}) + n_{O_2} \bar{c}_{v,O_2}(T_2 - T_{O_2}) = 0$$

Resolvendo para T_2 , temos

$$T_2 = \frac{n_{N_2} \bar{c}_{v,N_2} T_{N_2} + n_{O_2} \bar{c}_{v,O_2} T_{O_2}}{n_{N_2} \bar{c}_{v,N_2} + n_{O_2} \bar{c}_{v,O_2}}$$

Selecionando valores de c_v para N_2 e O_2 da Tabela A-20E usando a média das temperaturas iniciais dos gases, 500°R ($4,63^\circ\text{C}$), e utilizando as respectivas massas moleculares para converter para uma base molar, temos

$$\bar{c}_{v,N_2} = \left(28,01 \frac{\text{lb}}{\text{lbmol}} \right) \left(0,177 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) = 4,96 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}}$$

$$\bar{c}_{v,O_2} = \left(32,0 \frac{\text{lb}}{\text{lbmol}} \right) \left(0,156 \frac{\text{Btu}}{\text{lb} \cdot ^\circ\text{R}} \right) = 4,99 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}}$$

Substituindo os valores na expressão para T_2 , temos

$$T_2 = \frac{(0,79 \text{ lbmol}) \left(4,96 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \right) (460^\circ\text{R}) + (0,21 \text{ lbmol}) \left(4,99 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \right) (540^\circ\text{R})}{(0,79 \text{ lbmol}) \left(4,96 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \right) + (0,21 \text{ lbmol}) \left(4,99 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \right)}$$

$$= 477^\circ\text{R}$$

(b) A pressão final da mistura p_2 pode ser determinada por meio da utilização da equação de estado de gás ideal, $p_2 = nRT_2/V$, em que n é o número total de mols da mistura e V é o volume total ocupado pela mistura. O volume V é a soma dos volumes dos dois reservatórios de pressão, obtidos com a equação de estado de gás ideal como se segue

$$V = \frac{n_{N_2} \bar{R} T_{N_2}}{p_{N_2}} + \frac{n_{O_2} \bar{R} T_{O_2}}{p_{O_2}}$$

em que $p_{N_2} = 2 \text{ atm}$ é a pressão inicial do nitrogênio e $p_{O_2} = 1 \text{ atm}$ é a pressão inicial do oxigênio. Combinando os resultados e simplificando, temos

$$p_2 = \frac{(n_{N_2} + n_{O_2}) T_2}{\left(\frac{n_{N_2} T_{N_2}}{p_{N_2}} + \frac{n_{O_2} T_{O_2}}{p_{O_2}} \right)}$$

Substituindo os valores,

$$p_2 = \frac{(1,0 \text{ lbmol})(477^\circ\text{R})}{\left[\frac{(0,79 \text{ lbmol})(460^\circ\text{R})}{2 \text{ atm}} + \frac{(0,21 \text{ lbmol})(540^\circ\text{R})}{1 \text{ atm}} \right]}$$

$$= 1,62 \text{ atm}$$

(c) Reescrevendo o balanço de entropia para sistema fechado, obtemos

$$S_2 - S_1 = \int_1^2 \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \sigma$$

em que o termo de transferência de entropia é retirado pelo processo de mistura adiabática. A entropia inicial do sistema, S_1 , é a soma das entropias dos gases em seus respectivos estados iniciais

$$S_1 = n_{N_2} \bar{s}_{N_2}(T_{N_2}, p_{N_2}) + n_{O_2} \bar{s}_{O_2}(T_{O_2}, p_{O_2})$$

A entropia final do sistema, S_2 , é a soma das entropias dos componentes individuais, cada qual estimado à temperatura final da mistura e à pressão parcial do componente na mistura

$$S_2 = n_{N_2} \bar{s}_{N_2}(T_2, y_{N_2} p_2) + n_{O_2} \bar{s}_{O_2}(T_2, y_{O_2} p_2)$$

Utilizando as três últimas equações, temos

$$\sigma = n_{N_2} [\bar{s}_{N_2}(T_2, y_{N_2} p_2) - \bar{s}_{N_2}(T_{N_2}, p_{N_2})] + n_{O_2} [\bar{s}_{O_2}(T_2, y_{O_2} p_2) - \bar{s}_{O_2}(T_{O_2}, p_{O_2})]$$

Ao estimarmos a variação da entropia específica de cada gás em função de um calor específico constante \bar{c}_p , a expressão torna-se

$$\sigma = n_{N_2} \left(\bar{c}_{p,N_2} \ln \frac{T_2}{T_{N_2}} - \bar{R} \ln \frac{y_{N_2} p_2}{p_{N_2}} \right) + n_{O_2} \left(\bar{c}_{p,O_2} \ln \frac{T_2}{T_{O_2}} - \bar{R} \ln \frac{y_{O_2} p_2}{p_{O_2}} \right)$$

Os valores necessários de \bar{c}_p podem ser encontrados por meio da soma de \bar{R} aos valores de \bar{c}_v determinados anteriormente (Eq. 3.45)

$$\bar{c}_{p,N_2} = 6,95 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}}, \quad \bar{c}_{p,O_2} = 6,98 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}}$$

Visto que a quantidade total de mols da mistura $n = 0,79 + 0,21 = 1,0$, as frações molares dos dois gases são $y_{N_2} = 0,79$ e $y_{O_2} = 0,21$. A substituição dos valores nas expressões para σ gera

$$\sigma = 0,79 \text{ lbmol} \left[6,95 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \ln \left(\frac{477^\circ\text{R}}{460^\circ\text{R}} \right) - 1,986 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \ln \left(\frac{(0,79)(1,62 \text{ atm})}{2 \text{ atm}} \right) \right] + 0,21 \text{ lbmol} \left[6,98 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \ln \left(\frac{477^\circ\text{R}}{540^\circ\text{R}} \right) - 1,986 \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol} \cdot ^\circ\text{R}} \ln \left(\frac{(0,21)(1,62 \text{ atm})}{1 \text{ atm}} \right) \right]$$

$$\sigma = 1,168 \text{ Btu}/^\circ\text{R}$$

1 A entropia é produzida quando gases distintos, inicialmente a diferentes temperaturas e pressões, são levados a se misturar.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar a mistura adiabática de dois gases ideais à volume total constante.
- aplicar balanços de energia e de entropia para a mistura de dois gases.
- aplicar os princípios de mistura de gases ideais supondo os calores específicos constantes.

Teste-RELÂMPAGO

Determine o volume total da mistura final, em ft³. Resposta: 215 ft³.

No próximo exemplo, estudaremos um volume de controle em regime permanente em que dois fluxos de entrada formam um mistura. Um único fluxo sai.

EXEMPLO 12.6

Mistura Adiabática de Dois Fluxos

Em regime permanente, 100 m³/min de ar seco a 32°C e 1 bar (10⁵ Pa) são misturados adiabaticamente com um fluxo de oxigênio (O₂) a 127°C e 1 bar (10⁵ Pa) para produzir um fluxo misturado a 47°C e 1 bar (10⁵ Pa). Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine (a) as vazões mássicas de ar seco e do oxigênio, em kg/min, (b) as frações molares do ar seco e do oxigênio na mistura de saída, e (c) a taxa de produção de entropia, em kJ/K·min.

SOLUÇÃO

Dado: em regime permanente, 100 m³/min de ar seco a 32°C e 1 bar (10⁵ Pa) são misturados adiabaticamente com um fluxo de oxigênio a 127°C e 1 bar (10⁵ Pa) para gerar um fluxo misturado a 47°C e 1 bar (10⁵ Pa).

Pede-se: determine as vazões mássicas do ar seco e do oxigênio, em kg/min, as frações molares de ar seco e de oxigênio na mistura de saída, e a taxa de produção de entropia, em kJ/K·min.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

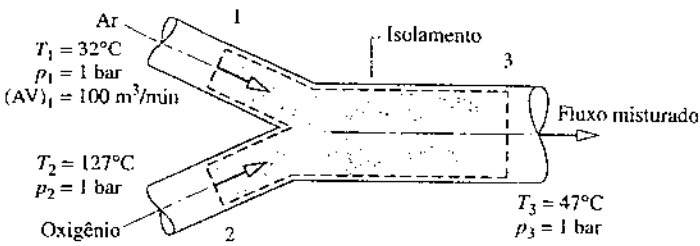


Fig. E12.6

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle identificado pelas linhas tracejadas na figura associada opera em regime permanente.
2. Nenhuma transferência de calor ocorre com a vizinhança.
3. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados, e $\dot{W}_{\text{vc}} = 0$.
4. Os gases de entrada podem ser considerados como gases ideais. A mistura de saída pode ser considerada uma mistura de gases ideais apoiada no modelo de Dalton.
5. O ar seco é tratado como um componente puro.

Análise:

(a) A vazão mássica de ar seco que entra no volume de controle pode ser determinada a partir da vazão volumétrica $(AV)_1$

$$\dot{m}_{a1} = \frac{(AV)_1}{v_{a1}}$$

em que v_{a1} é o volume específico do ar em 1. Utilizando a equação de estado de gás ideal, temos

$$v_{a1} = \frac{(\bar{R}/M_a)T_1}{p_1} = \frac{\left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}}\right)(305 \text{ K})}{10^5 \text{ N/m}^2} = 0,875 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}}$$

A vazão mássica de ar seco é, então

$$\dot{m}_{a1} = \frac{100 \text{ m}^3/\text{min}}{0,875 \text{ m}^3/\text{kg}} = 114,29 \frac{\text{kg}}{\text{min}}$$

A vazão mássica do oxigênio pode ser determinada por meio dos balanços de taxas mássica e de energia. Em regime permanente, a quantidade de ar seco e de oxigênio contida no volume de controle não varia. Assim, para cada componente individual é necessário que as vazões mássicas de entrada e saída sejam iguais. Ou seja

$$\dot{m}_{a1} = \dot{m}_{a3} \quad (\text{ar seco})$$

$$\dot{m}_{o2} = \dot{m}_{o3} \quad (\text{oxigênio})$$

Utilizando-se as hipóteses 1 a 3 em conjunto com as relações precedentes de vazão mássica, o balanço de taxa de energia reduz-se a

$$0 = \dot{m}_a h_a(T_1) + \dot{m}_o h_o(T_2) - [\dot{m}_a h_a(T_3) + \dot{m}_o h_o(T_3)]$$

em que \dot{m}_a e \dot{m}_o indicam, respectivamente, as vazões mássicas de ar seco e de oxigênio. A entalpia da mistura na saída é estimada ao somarem-se as contribuições do ar e do oxigênio, cada qual à temperatura da mistura. Resolvendo para \dot{m}_o tem-se

$$\dot{m}_o = \dot{m}_a \left[\frac{h_a(T_3) - h_a(T_1)}{h_o(T_2) - h_o(T_3)} \right]$$

As entalpias específicas podem ser obtidas das Tabelas A-22 e A-23. Visto que a Tabela A-23 fornece valores de entalpia em base molar, a massa molecular do oxigênio é substituída no denominador para converter os valores de entalpia molar para uma base mássica.

$$\begin{aligned} \dot{m}_o &= \frac{(114,29 \text{ kg/min})(320,29 \text{ kJ/kg} - 305,22 \text{ kJ/kg})}{\left(\frac{1}{32 \text{ kg/kmol}}\right)(11.711 \text{ kJ/kmol} - 9.325 \text{ kJ/kmol})} \\ &= 23,1 \frac{\text{kg}}{\text{min}} \end{aligned}$$

(b) Para obter as frações molares do ar seco e do oxigênio na mistura de saída, primeiro converta as vazões mássicas para vazões molares utilizando as respectivas massas moleculares

$$\dot{n}_a = \frac{\dot{m}_a}{M_a} = \frac{114,29 \text{ kg/min}}{28,97 \text{ kg/kmol}} = 3,95 \text{ kmol/min}$$

$$\dot{n}_o = \frac{\dot{m}_o}{M_o} = \frac{23,1 \text{ kg/min}}{32 \text{ kg/kmol}} = 0,72 \text{ kmol/min}$$

em que \dot{n} indica vazão molar. A vazão molar da mistura \dot{n} é a soma

$$\dot{n} = \dot{n}_a + \dot{n}_o = 3,95 + 0,72 = 4,67 \text{ kmol/min}$$

As frações molares do ar e do oxigênio na mistura de saída são, respectivamente

$$\textcircled{1} \quad y_a = \frac{\dot{n}_a}{\dot{n}} = \frac{3,95}{4,67} = 0,846 \quad \text{e} \quad y_o = \frac{\dot{n}_o}{\dot{n}} = \frac{0,72}{4,67} = 0,154$$

(c) Para o volume de controle em regime permanente, o balanço da taxa de entropia reduz-se a

$$0 = \dot{m}_a s_a(T_1, p_1) + \dot{m}_o s_o(T_2, p_2) - [\dot{m}_a s_a(T_3, y_a p_3) + \dot{m}_o s_o(T_3, y_o p_3)] + \dot{\sigma}$$

A entropia específica de cada componente da mistura de gases ideais de saída é estimada em suas pressões parciais na mistura e à temperatura da mistura. Resolvendo para $\dot{\sigma}$

$$\dot{\sigma} = \dot{m}_a [s_a(T_3, y_a p_3) - s_a(T_1, p_1)] + \dot{m}_o [s_o(T_3, y_o p_3) - s_o(T_2, p_2)]$$

Visto que $p_1 = p_3$, a variação de entropia específica do ar seco é

$$\begin{aligned} s_a(T_3, y_a p_3) - s_a(T_1, p_1) &= s_a^\circ(T_3) - s_a^\circ(T_1) - \frac{\bar{R}}{M_a} \ln \frac{y_a p_3}{p_1} \\ &= s_a^\circ(T_3) - s_a^\circ(T_1) - \frac{\bar{R}}{M_a} \ln y_a \end{aligned}$$

Os termos s_a° são estimados a partir da Tabela A-22. De modo semelhante, visto que $p_2 = p_3$, a variação de entropia específica do oxigênio é

$$s_o(T_3, y_o p_3) - s_o(T_2, p_2) = \frac{1}{M_o} [\bar{s}_o^\circ(T_3) - \bar{s}_o^\circ(T_2) - \bar{R} \ln y_o]$$

Os termos \bar{s}_o° são estimados a partir da Tabela A-23. Observe o uso das massas moleculares M_a e M_o nas duas últimas equações para obter as respectivas variações de entropia em base mássica.

A expressão para a taxa de produção de entropia torna-se

$$\dot{\sigma} = \dot{m}_a \left[s_a^\circ(T_3) - s_a^\circ(T_1) - \frac{\bar{R}}{M_a} \ln y_a \right] + \frac{\dot{m}_o}{M_o} \left[\bar{s}_o^\circ(T_3) - \bar{s}_o^\circ(T_2) - \bar{R} \ln y_o \right]$$

Substituindo os valores

$$\begin{aligned} \dot{\sigma} &= \left(114,29 \frac{\text{kg}}{\text{min}} \right) \left[1,7669 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} - 1,71865 \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} - \left(\frac{8,314}{28,97} \frac{\text{kJ}}{\text{kg} \cdot \text{K}} \right) \ln 0,846 \right] \\ &\quad + \left(\frac{23,1 \text{ kg/min}}{32 \text{ kg/kmol}} \right) \left[207,112 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}} - 213,765 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}} - \left(8,314 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}} \right) \ln 0,154 \right] \\ \textcircled{2} \quad &= 17,42 \frac{\text{kJ}}{\text{K} \cdot \text{min}} \end{aligned}$$

- 1** Este cálculo está baseado em ar seco modelado como um componente puro (hipótese 5). Porém, como O_2 é um componente do ar seco (Tabela 12.1), a fração molar efetiva de O_2 na mistura de saída é maior que a dada neste exemplo.
- 2** A entropia é produzida quando se permite que gases distintos, inicialmente a temperaturas distintas, se misturem.

Teste-RELÂMPAGO

Quais são as frações mássicas do ar e do oxigênio na mistura de saída?

Resposta: $mf_{\text{ar}} = 0,832$, $mf_{\text{O}_2} = 0,168$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- analisar a mistura adiabática de dois fluxos de gases ideais em regime permanente.
- aplicar os princípios de mistura de gases ideais em conjunto com balanço de taxas mássicas, de energia e de entropia.



BIOCONEXÕES Passar o tempo dentro de um edifício faz você espirrar, tossir ou ter dores de cabeça? Se sim, o culpado pode ser o ar ambiente. A expressão *síndrome do edifício doente* (em inglês, *sick building syndrome*, SBS) descreve um estado em que a qualidade do ar do interior de edifícios leva a problemas agudos de saúde e a problemas de conforto para ocupantes de edifícios.

Os efeitos do SBS são frequentemente associados ao período de tempo que um ocupante passa no interior destes espaços; no entanto a causa específica e as doenças associadas são frequentemente não identificáveis, os sintomas tipicamente desaparecem após o ocupante deixar o edifício. Se os sintomas persistirem mesmo após a saída do edifício e são diagnosticados como uma doença específica atribuída a um contaminante aéreo, a expressão *síndrome do edifício doente* é uma descrição mais precisa.

A Agência de Proteção Ambiental dos Estados Unidos (em inglês, *U.S. Environmental Protection Agency*, EPA), conduziu recentemente um estudo de 100 edifícios de escritórios nos Estados Unidos, o maior estudo deste tipo já feito. Os resultados concordam com a maioria

das descobertas anteriores que relaciona baixas vazões de ventilação por pessoa com os edifícios de escritórios com as maiores taxas de comunicação de sintomas de SBS. As diretrizes e códigos de construção nos Estados Unidos normalmente recomendam as vazões de ventilação por ocupante, para edifícios de escritórios, na faixa de 15 a 20 ft³/min (0,425 a 0,566 m³/min). Alguns dos espaços analisados apresentaram vazões de ventilação abaixo das diretrizes.

É necessário um projeto cuidadoso para assegurar que os sistemas de distribuição de ar forneçam a ventilação adequada para cada espaço. Instalação inadequada e manutenção imprópria de sistemas também podem aumentar os problemas de qualidade do ar interno, mesmo quando as normas apropriadas tenham sido aplicadas no projeto. Os estudos da EPA chegaram a conclusão que este seria o caso dos sistemas de ventilação de muitos edifícios dos analisados no estudo. Ainda, os testes e ajustes dos sistemas instalados nunca foram feitos em muitos dos edifícios para garantir que os sistemas estivessem operando de acordo como o objetivo do projeto.

A qualidade do ar interno aos edifícios continua a ser uma das maiores preocupações tanto para ocupantes dos prédios quanto para os engenheiros que projetam e que mantêm sistemas de fornecimento de ar em edifícios.

Aplicações à Psicrometria

O restante deste capítulo diz respeito ao estudo de sistemas que envolvem misturas de ar seco e de vapor d'água. Uma fase de água condensada também pode estar presente. O conhecimento do comportamento desses sistemas é essencial para a análise e o projeto de dispositivos de condicionamento de ar, torres de resfriamento e processos industriais que necessitem de controle rigoroso do teor de vapor no ar. O estudo de sistemas que envolvem ar seco e água é conhecido como psicrometria.

psicrometria

12.5 Apresentação dos Princípios da Psicrometria

O objetivo desta seção é apresentar algumas definições e princípios importantes utilizados no estudo de sistemas que envolvem ar seco e água.

12.5.1 Ar úmido

A expressão ar úmido refere-se à mistura de ar seco e vapor d'água na qual o ar seco é tratado como se fosse um componente puro. Como se pode verificar por consulta a dados de propriedades adequados, a mistura como um todo e cada componente da mistura comportam-se como gases ideais nos estados sob estudo. Em consequência, para as aplicações a serem estudadas, os conceitos de mistura de gases ideais apresentados anteriormente são de aplicação direta.

Em particular, o modelo de Dalton e as relações fornecidas na Tabela 12.2 são aplicáveis a misturas de ar úmido. Apenas identificando o gás 1 como ar seco, indicado pelo subscrito a, e o gás 2 como vapor d'água, identificado como pelo subscrito v, a tabela nos dá um conjunto útil de relações entre propriedades de ar úmido. Fazendo referência a Fig. 12.3, vamos verificar este fato obtendo algumas relações de ar úmido e relacionando-as as entradas da Tabela 12.2.

Mostrado na Fig. 12.3 – um caso particular da Fig. 12.1 – é um sistema fechado que consiste em ar úmido ocupando um volume V à pressão de mistura p e à temperatura de mistura T . Supõe-se que a mistura em si obedeça a equação de estado de gás ideal. Assim

$$p = \frac{n\bar{R}T}{V} = \frac{m(\bar{R}/M)T}{V} \quad (12.40)$$

em que n , m e M indicam, respectivamente, os mols, a massa e a massa molecular da mistura, e $n = m/M$.

Considera-se que cada componente da mistura atua como se existisse sozinho no volume V à temperatura de mistura T enquanto exerce parte da pressão. A pressão da mistura é a soma das pressões parciais do ar seco e do vapor d'água: $p = p_a + p_v$. Isto é, o modelo de Dalton se aplica.

Utilizando-se a equação de estado de gás ideal, as pressões parciais p_a e p_v , respectivamente do ar seco e do vapor d'água, são

$$p_a = \frac{n_a\bar{R}T}{V} = \frac{m_a(\bar{R}/M_a)T}{V}, \quad p_v = \frac{n_v\bar{R}T}{V} = \frac{m_v(\bar{R}/M_v)T}{V} \quad (12.41a)$$

em que n_a e n_v indicam, respectivamente, os mols de ar seco e de vapor d'água; m_a , m_v , M_a e M_v são, respectivamente, as massas e as massas moleculares. A quantidade de vapor d'água presente é normalmente muito menor que a quantidade de ar seco. Em consequência, os valores de n_v , m_v e p_v são relativamente pequenos se comparados aos valores correspondentes de n_a , m_a e p_a .

Formando razões com as Eqs. 12.40 e 12.41a, chegam-se às seguintes expressões alternativas para p_a e p_v

$$p_a = y_a p, \quad p_v = y_v p \quad (12.41b)$$

em que y_a e y_v são as frações molares, respectivamente do ar seco e do vapor d'água. Estas expressões de ar úmido obedecem as Equações (c) da Tabela 12.2.

ar úmido

TOME NOTA...

Ar úmido é uma mistura binária de ar seco e de vapor d'água, e as relações de propriedades da Tabela 12.2 se aplicam.

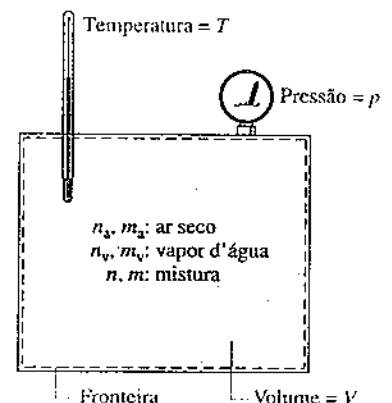


Fig. 12.3 Mistura de ar seco e de vapor d'água.

Um estado típico de vapor d'água em vapor úmido é mostrado na Fig. 12.4. Neste estado, estabelecido pela pressão parcial p_v e pela temperatura da mistura T , o vapor é superaquecido. Quando a pressão parcial do vapor d'água corresponde à pressão de saturação da água à temperatura da mistura, p_g da Fig. 12.4, diz-se que a mistura está saturada. O ar saturado é uma mistura de ar seco e de vapor d'água saturado. A quantidade de vapor d'água no ar úmido varia de zero no ar seco a um máximo, dependendo da pressão e da temperatura em que a mistura está saturada.

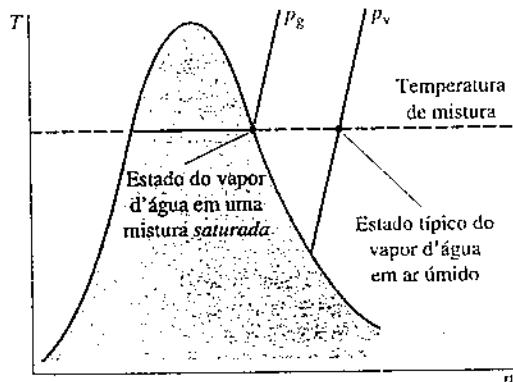


Fig. 12.4 Diagrama T-v para vapor d'água em uma mistura ar-água.

12.5.2 Razão de Mistura, Umidade Relativa, Entalpia de Mistura e Entropia de Mistura

Uma determinada amostra de ar úmido pode ser descrita de várias maneiras. A mistura pode ser descrita em termos dos mols de ar seco e de vapor d'água presentes ou em termos de suas respectivas frações molares. Como alternativa, as massas de ar seco e de vapor d'água, ou as suas respectivas frações mássicas, podem ser especificadas. A composição também pode ser indicada por meio da razão de mistura ω , definida como a razão da massa do vapor d'água e a massa do ar seco.

$$\omega = \frac{m_v}{m_a} \tag{12.42}$$

A razão de mistura é às vezes chamada *umidade específica*.

A razão de mistura pode ser expressa em termos de pressões parciais e massas moleculares por meio da solução das Eqs. 12.41a, respectivamente, para m_a e m_v , e da substituição das expressões resultantes na Eq. 12.42 para obter

$$\omega = \frac{m_v}{m_a} = \frac{M_v p_v \sqrt{RT}}{M_a p_a \sqrt{RT}} = \frac{M_v p_v}{M_a p_a}$$

Substituindo-se $p_a = p - p_v$ e observando que a razão entre as massas moleculares da água e do ar seco, M_v/M_a , é aproximadamente 0,622, pode-se escrever esta expressão como

$$\omega = 0,622 \frac{p_v}{p - p_v} \tag{12.43}$$

O ar úmido também pode ser descrito em termos da *umidade relativa* ϕ , definida como a razão das frações molares do vapor d'água y_v em uma dada amostra de ar úmido e a fração molar de uma amostra de ar úmido saturado $y_{v,sat}$ à mesma temperatura e à pressão de mistura:

$$\phi = \frac{y_v}{y_{v,sat}} \Big|_{T,p}$$

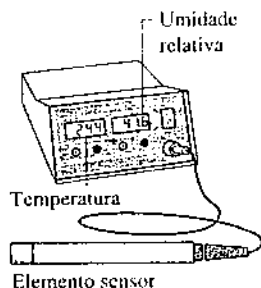
umidade relativa

Como $p_v = y_v p$ e $p_g = y_{v,sat} p$, a umidade relativa pode ser expressa como

$$\phi = \frac{p_v}{p_g} \Big|_{T,p} \tag{12.44}$$

As pressões nesta expressão para umidade relativa são indicadas na Fig. 12.4.

A razão de mistura e a umidade relativa podem ser medidas. Para medições laboratoriais da razão de mistura, pode-se utilizar um *higrômetro*, no qual uma amostra de ar úmido é posta em contato com substâncias químicas adequadas até que a umidade presente seja absorvida. A quantidade de vapor d'água é determinada através da pesagem das substâncias químicas. O registro contínuo da umidade relativa pode ser realizado através de transdutores que consistem em sensores resistivos ou capacitivos cujas características elétricas variam com a umidade relativa.



Estimativa de H, U e S para o Ar Úmido

Os valores de H , U e S para o ar úmido modelado como uma mistura de gases ideais podem ser obtidos por meio da soma das contribuições de cada componente na condição na qual o componente existe na mistura. Por exemplo, a entalpia H de uma dada amostra de ar úmido é

$$H = H_a + H_v = m_a h_a + m_v h_v \tag{12.45}$$

Esta expressão para ar úmido está em conformidade com a Eq. (d) da Tabela 12.2.

Dividindo por m_a e substituindo a razão de mistura, temos a entalpia da mistura por unidade de massa de ar seco

$$\frac{H}{m_a} = h_a + \frac{m_v}{m_a} h_v = h_a + \omega h_v \tag{12.46}$$

As entalpias de ar seco e de vapor d'água que aparecem na Eq. 12.46 são estimadas à temperatura da mistura. Uma abordagem similar àquela usada para entalpia também é aplicável para a estimativa da energia interna de ar úmido.

entalpia de mistura

A consulta dos dados da tabela de vapor ou de um diagrama de Mollier para água mostra que a entalpia de vapor d'água superaquecido a baixas pressões de vapor é muito próxima dos valores correspondentes de vapor saturado a uma dada temperatura. Logo, a entalpia do vapor d'água h_v na Eq. 12.46 pode ser tomada como h_g à temperatura da mistura. Ou seja

$$h_v \approx h_g(T) \quad (12.47)$$

A Eq. 12.47 é utilizada no restante deste capítulo. Os dados de entalpia de vapor d'água como um gás ideal da Tabela A-23 não são usados para h_v , porque a referência de entalpia das tabelas de gases ideais difere daquela das tabelas de vapor. Essas diferentes referências podem levar a erros quando se estudam sistemas que contenham vapor d'água e uma fase líquida ou uma fase sólida de água. A entalpia do ar seco, h_a , pode ser obtida de tabelas de gás ideal apropriadas, Tabela A-22 ou Tabela A-22E, no entanto, porque o ar é um gás em todos os estados sob estudo, é bem modelado como um gás ideal nesses estados.

De acordo com a Eq. (h) da Tabela 12.2, a entropia de mistura do ar úmido tem duas contribuições: vapor d'água e ar seco. A contribuição de cada componente é determinada à temperatura da mistura e à pressão parcial do componente na mistura. Utilizando-se a Eq. 6.18, referente a Fig. 12.4 para os estados, a entropia específica do vapor d'água é dada por $s_v(T, p_v) = s_g(T) - R \ln p_v/p_g$, em que s_g é a entropia específica de vapor saturado à temperatura T . Note que a razão de pressões p_v/p_g pode ser substituída pela umidade relativa ϕ , gerando uma expressão alternativa.

entropia de
mistura

Utilizando Programa de Computador

Funções de propriedades de ar úmido são listadas sob o menu **Properties** do *Interactive Thermodynamics: IT* ou em programa similar. São incluídas funções para razão de mistura, umidade relativa, entalpia e entropia específicas, bem como outras propriedades psicrométricas a serem apresentadas mais adiante. Os métodos utilizados para estimativa dessas funções correspondem aos métodos discutidos neste capítulo, e os valores resultantes do programa de computador são bem próximos daqueles obtidos através de cálculos manuais com dados tabelados. O uso do *IT*, ou de programa similar, para estimativas psicrométricas é ilustrado em exemplos a seguir neste capítulo.



BIOCONEXÕES Profissionais da medicina e seus pacientes há muito tempo têm notado que os casos de gripe têm um pico no inverno. Especulações sobre a causa variam amplamente, incluindo a possibilidade que as pessoas, no inverno, passam mais tempo dentro de casa e assim transmitem o vírus da gripe com mais facilidade, ou que o pico poderia estar relacionado a uma exposição menor a luz solar durante o inverno, talvez afetando as respostas imunológicas das pessoas.

Uma vez que o ar é mais seco no inverno, suspeita-se de uma ligação entre a umidade relativa e a sobrevivência e a transmissão do vírus da gripe. Em um estudo de 2007, utilizando porcos-da-índia infectados pela gripe em ambientes com clima controlado, pesquisadores investigaram os efeitos de variações de temperatura e de umidade na disseminação de aerossóis com vírus da gripe. O estudo mostrou que havia mais infecções quando estava mais frio e seco, mas que a umidade relativa era uma variável relativamente fraca na explicação dos resultados. Isto levou os pesquisadores a procurar uma melhor justificativa.

Quando os dados do estudo de 2007 foram reanalisados, uma correlação significativa foi encontrada entre a razão de mistura e a gripe. Ao contrário da umidade relativa, a razão de mistura mede a quantidade real de umidade presente no ar. Quando a razão de mistura é baixa, como acontece nos meses de pico da gripe de inverno, os pesquisadores afirmam que o vírus sobrevive mais tempo e as taxas de transmissão aumentam. Estas descobertas apontam fortemente para o valor da umidificação do ar de dentro de casa no inverno, em particular em locais de alto risco como asilos.

12.5.3 Modelando o Ar Úmido em Equilíbrio com a Água Líquida

Até agora, o nosso estudo de psicrometria tem sido conduzido como uma aplicação dos princípios de mistura de gases ideais introduzidos na primeira parte deste capítulo. Porém, muitos sistemas de interesse são compostos por uma mistura de ar seco e de vapor d'água em contato com uma fase líquida (ou sólida) de água. O estudo destes sistemas necessita de considerações adicionais.

A Fig. 12.5 mostra um reservatório de pressão contendo água líquida, acima da qual existe uma mistura de vapor d'água e ar seco. Se nenhuma interação com a vizinhança for permitida, o líquido vai evaporar até que eventualmente a fase gasosa se torne saturada e o sistema alcance um estado de equilíbrio. Para muitas aplicações de engenharia, sistemas compostos por ar úmido em equilíbrio com uma fase líquida podem ser descritos de maneira simples e precisa através da utilização das seguintes idealizações:

- ▶ O ar seco e o vapor d'água comportam-se como gases ideais independentes.
- ▶ O equilíbrio entre as fases líquida e de vapor d'água não é significativamente alterada pela presença do ar.
- ▶ A pressão parcial do vapor d'água se iguala a pressão de saturação da água correspondente à temperatura da mistura: $p_v = p_g(T)$.

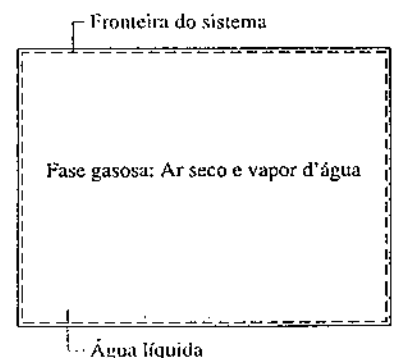


Fig. 12.5 Sistema constituído de ar úmido em contato com água líquida.

Considerações similares aplicam-se a sistemas compostos de ar úmido em equilíbrio com uma fase sólida de água. A presença de ar, na verdade, altera a pressão parcial do vapor da pressão de saturação por um pequeno valor, cujo módulo é calculado na Seção 14.6.

12.5.4 Estimativa da Temperatura de Ponto de Orvalho

Um aspecto importante do comportamento de ar úmido é que a condensação parcial do vapor d'água pode acontecer quando a temperatura é reduzida. Esse tipo de fenômeno é comumente encontrado na condensação de vapor em vidros de janelas e sobre tubos que transportam água fria. A formação do orvalho sobre a grama é outro exemplo bem conhecido.

Para estudar essa condensação, considere um sistema fechado que consista em uma amostra de ar úmido que é resfriada a pressão constante, como mostra a Fig. 12.6. O diagrama de $T-v$ mostrado nesta figura posiciona estados do vapor d'água. Inicialmente, o vapor d'água é superaquecido no estado 1. Na primeira parte do processo de resfriamento, a pressão do sistema e a composição do ar úmido permanecem constantes. Em consequência, como $p_v = y_v p$, a pressão parcial do vapor d'água permanece constante, e o vapor d'água resfria a p_v constante, do estado 1 ao estado d, chamado de *ponto de orvalho*. A temperatura de saturação corresponde a p_v^* e chamada de temperatura de ponto de orvalho. Esta temperatura é indicada na Fig. 12.6.

temperatura
de ponto de
orvalho

Na fase seguinte do processo de resfriamento, o sistema é resfriado *abaixo* da temperatura de ponto de orvalho e algum vapor d'água inicialmente presente condensa-se. No estado final, o sistema consiste em uma fase gasosa de ar seco e de vapor d'água em equilíbrio com uma fase de água líquida. De acordo com as discussões da Seção 12.5.3, o vapor que restou é vapor saturado à temperatura final, o estado 2 da Fig. 12.6, com uma pressão parcial igual à pressão de saturação p_{g2} correspondente a essa temperatura. O condensado é um líquido saturado à temperatura final: o estado 3 da Fig. 12.6.

Referenciando novamente a Fig. 12.6, note que a pressão parcial do vapor d'água no estado final, p_{g2} , é menor que o valor inicial, p_{v1} . Devido à condensação, a pressão parcial decresce porque a quantidade de vapor d'água presente no estado final é menor que a quantidade existente no estado inicial. Como a quantidade de ar seco permanece inalterada, a fração molar do vapor d'água no ar úmido também decresce.

Nos dois próximos exemplos, será ilustrada a utilização das propriedades psicrométricas apresentadas até aqui. Os exemplos consideram, respectivamente, o resfriamento de ar úmido a pressão constante e a volume constante.

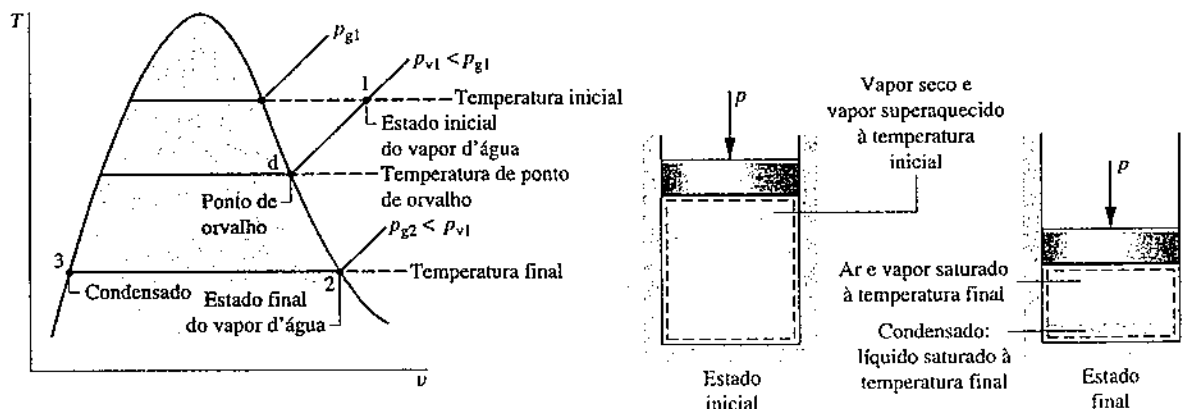


Fig. 12.6 Estados da água para o ar úmido resfriado à pressão de mistura constante.

EXEMPLO 12.7

Resfriando Ar Úmido a Pressão Constante

Uma amostra de ar úmido de 1 lbm (0,454 kg), inicialmente a 70°F (21,1°C), 14,7 lbf/in² (101,4 kPa) e 70% de umidade relativa, é resfriada a 40°F (4,44°C) enquanto se mantém a pressão constante. Determine (a) a razão de mistura inicial, (b) a temperatura de ponto de orvalho, em °F, e (c) a quantidade de vapor d'água que se condensa, em lbm.

SOLUÇÃO

Dado: uma amostra de ar úmido de 1 lbm (0,454 kg) é resfriada a pressão constante de mistura de 14,7 lbf/in² (101,4 kPa), de 70°F (21,1°C) para 40°F (4,44°C). A umidade relativa inicial é de 70%.

Pede-se: determine a razão de mistura inicial, a temperatura de ponto de orvalho, em °F, e a quantidade de vapor d'água que se condensa, em lbm.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

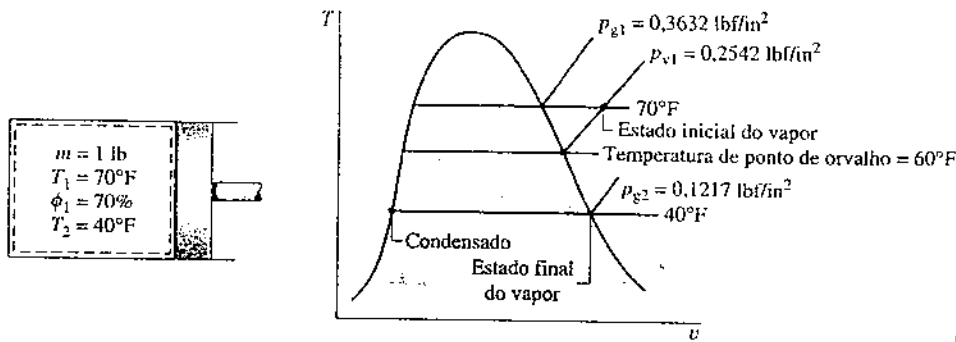


Fig. E12.7

Modelo de Engenharia:

1. Uma amostra de 1 lbm (0,454 kg) de ar úmido é tomada como um sistema fechado. A pressão do sistema permanece constante em 14,7 lbf/in² (101,4 kPa).
2. A fase gasosa pode ser considerada como uma mistura de gases ideais. O modelo de Dalton se aplica. Cada componente da mistura funciona como um gás ideal que existisse sozinho no volume ocupado pela fase gasosa à temperatura da mistura.
3. Quando uma fase de água líquida está presente, o vapor d'água existe como vapor saturado à temperatura do sistema. O líquido presente é um líquido saturado à temperatura do sistema.

Análise:

- (a) A razão de mistura inicial pode ser estimada a partir da Eq. 12.43. Para isso necessita-se da pressão parcial do vapor d'água, p_{v1} , que pode ser encontrada por meio da umidade relativa dada e p_g da Tabela A-2E a 70°F (21,1°C), como se segue:

$$p_{v1} = \phi p_g = (0,7) \left(0,3632 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2} \right) = 0,2542 \frac{\text{lbf}}{\text{in}^2}$$

Substituindo os valores na Eq. 12.43, temos

$$\omega_1 = 0,622 \left(\frac{0,2542}{14,7 - 0,2542} \right) = 0,011 \frac{\text{lb (vapor)}}{\text{lb (ar seco)}}$$

- (b) A temperatura de ponto de orvalho é a temperatura de saturação correspondente à pressão parcial, p_{v1} . A interpolação de valores na Tabela A-2E gera $T = 60^\circ\text{F}$ (15,6°C). A temperatura de ponto de orvalho é indicada no diagrama $T-v$ do exemplo.

- (c) A quantidade de condensado, m_w , iguala a diferença entre a quantidade inicial de vapor d'água na amostra, m_{v1} , e a quantidade final de vapor d'água, m_{v2} . Ou seja

$$m_w = m_{v1} - m_{v2}$$

Para estimar m_{v1} , observe que o sistema inicialmente consiste em 1 lbm (0,454 kg) de ar seco e vapor d'água, portanto 1 lbm (0,454 kg) = $m_a + m_{v1}$, em que m_a é a massa de ar seco presente na amostra. Como $\omega_1 = m_{v1}/m_a$, $m_a = m_{v1}/\omega_1$. Com isso obtemos

$$1 \text{ lb} = \frac{m_{v1}}{\omega_1} + m_{v1} = m_{v1} \left(\frac{1}{\omega_1} + 1 \right)$$

Resolvendo para m_{v1} ,

$$m_{v1} = \frac{1 \text{ lb}}{(1/\omega_1) + 1}$$

Substituindo o valor de ω_1 determinado no item (a)

$$m_{v1} = \frac{1 \text{ lb}}{(1/0,011) + 1} = 0,0109 \text{ lb (vapor)}$$

- ① A massa de ar seco presente é então $m_a = 1 - 0,0109 = 0,9891$ lbm (0,449 kg) (ar seco).

A seguir, vamos estimar m_{v2} . Com a hipótese 3, a pressão parcial do vapor d'água restante no sistema no estado final é a pressão de saturação correspondente a 40°F (4,44°C): $p_g = 0,1217$ lbf/in² (839 Pa). Consequentemente, a razão de mistura após o resfriamento é determinada por meio da Eq. 12.43 como

$$\omega_2 = 0,622 \left(\frac{0,1217}{14,7 - 0,1217} \right) = 0,0052 \frac{\text{lb (vapor)}}{\text{lb (ar seco)}}$$

A massa do vapor d'água presente no estado final é, então,

$$m_{v2} = \omega_2 m_a = (0,0052)(0,9891) = 0,0051 \text{ lb (vapor)}$$

Finalmente, a quantidade de vapor d'água que se condensa é

$$m_w = m_{v1} - m_{v2} = 0,0109 - 0,0051 = 0,0058 \text{ lb (condensado)}$$

- 1 A quantidade de vapor d'água presente em uma mistura típica de ar úmido é consideravelmente menor que a quantidade de ar seco presente.

Teste-RELÂMPAGO

Determine o título de duas fases, mistura líquido-vapor, e a umidade relativa da fase gasosa no estado final. Resposta: 47%, 100%.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- mostrar entendimento da temperatura de ponto de orvalho e da formação do líquido condensado quando a pressão é constante.
- obter dados de propriedades da água.

EXEMPLO 12.8

Resfriamento de Ar Úmido a Volume Constante

Uma mistura de ar-vapor d'água está contida em um reservatório de pressão fechado e rígido, com um volume de 35 m^3 a $1,5 \text{ bar}$ ($1,5 \cdot 10^5 \text{ Pa}$), 120°C e $\phi = 10\%$. A mistura é resfriada a volume constante até que sua temperatura seja reduzida para 22°C . Determine (a) a temperatura do ponto de orvalho correspondente ao estado inicial, em $^\circ\text{C}$, (b) a temperatura na qual a condensação realmente começa, em $^\circ\text{C}$, e (c) a quantidade de vapor d'água condensada, em kg.

SOLUÇÃO

Dado: um reservatório de pressão fechado e rígido, com um volume de 35 m^3 contendo ar úmido a $1,5 \text{ bar}$ ($1,5 \cdot 10^5 \text{ Pa}$), 120°C e $\phi = 10\%$, é resfriado até 22°C .

Pede-se: determine a temperatura de ponto de orvalho no estado inicial, em $^\circ\text{C}$, e a temperatura na qual a condensação realmente começa, em $^\circ\text{C}$, e a quantidade de vapor d'água condensada, em kg.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

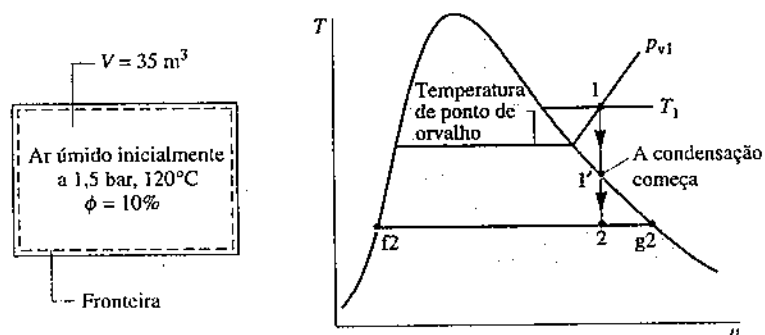


Fig. E12.8

Análise:

(a) A temperatura de ponto de orvalho no estado inicial é a temperatura de saturação correspondente à pressão parcial p_{v1} . Com a umidade relativa dada e a pressão de saturação a 120°C da Tabela A-2, temos

$$p_{v1} = \phi_1 p_{g1} = (0,10)(1,985) = 0,1985 \text{ bar}$$

Interpolando na Tabela A-2 obtemos a temperatura de ponto de orvalho como 60°C , que é a temperatura na qual a condensação iria começar se o ar úmido fosse resfriado a *pressão constante*.

(b) Se a água existe apenas como vapor, ou como líquido e vapor, a água ocupa o volume total, que permanece constante. Consequentemente, como a massa total de água presente também é constante, a água é submetida a um processo de volume específico constante mostrado no diagrama $T-v$ associado. No processo do estado 1 para o estado 1', a água existe apenas como vapor. Para o processo do estado 1' para o estado 2, a água existe como uma mistura de duas fases líquido-vapor. Observe que a pressão não permanece constante durante o processo de resfriamento do estado 1 para o estado 2.

O estado 1' no diagrama $T-v$ indica o estado em que o vapor d'água começa a tornar-se saturado. A temperatura de saturação nesse estado é indicada como T' . Resfriar a uma temperatura menor que T' resulta em condensação de parte do vapor d'água presente. Como o estado 1' é um estado de vapor saturado, a temperatura T' pode ser determinada através da interpolação na Tabela A-2 com o volume

Modelo de Engenharia:

1. Os componentes no reservatório de pressão são considerados como um sistema fechado. O volume do sistema permanece constante.
2. A fase gasosa pode ser considerada como uma mistura de gases ideais. O modelo de Dalton se aplica: Cada componente da mistura atua como um gás ideal que existisse sozinho no volume ocupado pela fase gasosa à temperatura da mistura.
3. Quando uma fase de água líquida está presente, o vapor d'água existe como vapor saturado à temperatura do sistema. O líquido presente é um líquido saturado à temperatura do sistema.

específico da água nesse estado. O volume específico do vapor no estado 1' é igual ao volume específico do vapor no estado 1, que pode ser estimado a partir da equação de gás ideal

$$\begin{aligned} v_{v1} &= \frac{(\bar{R}/M_v)T_1}{p_{v1}} = \left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{18 \text{ kg} \cdot \text{K}} \right) \left(\frac{393 \text{ K}}{0,1985 \times 10^5 \text{ N/m}^2} \right) \\ &= 9,145 \frac{\text{m}^3}{\text{kg}} \end{aligned}$$

1 A interpolação na Tabela A-2 com $v_{v1} = v_g$ fornece $T' = 56^\circ\text{C}$. Esta é a temperatura na qual a condensação começa.

(c) A quantidade de condensado iguala a diferença entre as quantidades inicial e final de vapor d'água presentes. A massa do vapor d'água presente inicialmente é

$$m_{v1} = \frac{V}{v_{v1}} = \frac{35 \text{ m}^3}{9,145 \text{ m}^3/\text{kg}} = 3,827 \text{ kg}$$

A massa de vapor d'água presente no final pode ser determinada a partir do título. No estado final, a água forma uma mistura de duas fases líquido-vapor tendo um volume específico de $9,145 \text{ m}^3/\text{kg}$. Utilizando esse valor de volume específico, podemos encontrar o título x_2 da mistura de líquido-vapor como

$$x_2 = \frac{v_{v2} - v_{f2}}{v_{g2} - v_{f2}} = \frac{9,145 - 1,0022 \times 10^{-3}}{51,447 - 1,0022 \times 10^{-3}} = 0,178$$

em que v_{f2} e v_{g2} são, respectivamente, os volumes específicos do líquido saturado e do vapor saturado a $T_2 = 22^\circ\text{C}$.

Utilizando-se o título em conjunto com a quantidade total de água presente conhecida, 3,827 kg, a massa do vapor d'água contida no sistema no estado final é

$$m_{v2} = (0,178)(3,827) = 0,681 \text{ kg}$$

A massa do condensado, m_{w2} , é então

$$m_{w2} = m_{v1} - m_{v2} = 3,827 - 0,681 = 3,146 \text{ kg}$$

1 Quando a mistura de ar úmido é resfriada com o volume da mistura constante, a temperatura na qual a condensação começa não é a temperatura de ponto de orvalho correspondente ao estado inicial. Nesse caso, a condensação começa a 56°C , mas a temperatura de ponto de orvalho no estado inicial, determinada no item (a), é de 60°C .

Teste-RELÂMPAGO

Determine a razão de mistura no estado inicial e a quantidade de ar seco presente, em kg. Resposta: 0,0949, 40,389 kg.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- mostrar entendimento início da condensação quando o ar úmido é resfriado a volume constante.
- obter dados de propriedades para a água.

Nenhum conceito básico adicional é necessário para o estudo de sistemas fechados que envolvam misturas de ar seco e de vapor d'água. O Exemplo 12.9, que se baseia no Exemplo 12.8, apresenta alguns aspectos particulares da utilização da conservação de massa e da conservação de energia ao analisar esse tipo de sistema. Considerações semelhantes podem ser utilizadas para estudar outros sistemas fechados que envolvam ar úmido.

▶▶▶ EXEMPLO 12.9 ▶▶▶

Estimativa da Transferência de Calor para o Ar Úmido Resfriado a Volume Constante

Uma mistura de ar-vapor d'água está contida em um reservatório de pressão fechado e rígido, com um volume de 35 m^3 a $1,5 \text{ bar}$ ($1,5 \cdot 10^5 \text{ Pa}$), 120°C e $\phi = 10\%$. A mistura é resfriada até que sua temperatura seja reduzida a 22°C . Determine a transferência de calor durante o processo, em kJ.

SOLUÇÃO

Dado: um reservatório de pressão fechado e rígido, com um volume de 35 m^3 contendo ar úmido inicialmente a $1,5 \text{ bar}$ ($1,5 \cdot 10^5 \text{ Pa}$), 120°C e $\phi = 10\%$ é resfriado até 22°C .

Pede-se: determine a transferência de calor do processo, em kJ.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: veja a figura do Exemplo 12.8.

Modelo de Engenharia:

1. O conteúdo do reservatório de pressão é tomado como um sistema fechado. O volume do sistema permanece constante.
2. A fase gasosa pode ser considerada como uma mistura de gases ideais. O modelo de Dalton se aplica. Cada componente da mistura funciona como se fosse um gás ideal que existisse sozinho no volume ocupado pela fase gasosa à temperatura da mistura.

3. Quando a água líquida está presente, o vapor d'água existe como vapor saturado e o líquido presente é um líquido saturado, cada qual à temperatura do sistema.
4. Não há trabalho durante o processo de resfriamento e não há variação das energias cinética e potencial.

Análise: uma simplificação do balanço de energia do sistema fechado a partir da hipótese 4 resulta em

$$\Delta U = Q - W^0$$

ou

$$Q = U_2 - U_1$$

em que

$$U_1 = m_a u_{a1} + m_{v1} u_{v1} = m_a u_{a1} + m_{v1} u_{g1}$$

e

$$U_2 = m_a u_{a2} + m_{v2} u_{v2} + m_{w2} u_{w2} = m_a u_{a2} + m_{v2} u_{g2} + m_{w2} u_{f2}$$

Nestas equações, os índices a, v e w indicam, respectivamente, ar seco, vapor d'água e água líquida. A energia interna específica do vapor d'água no estado inicial pode ser aproximada como o valor de vapor saturado a T_1 . No estado final, supõe-se que o vapor d'água exista como vapor saturado, portanto a sua energia interna específica é u_g a T_2 . A água líquida no estado final é saturada, assim a sua energia interna específica é u_f a T_2 .

Utilizando-se as três últimas equações

$$Q = m_a(u_{a2} - u_{a1}) + m_{v2}u_{g2} + m_{w2}u_{f2} - m_{v1}u_{g1}$$

A massa de ar seco, m_a , pode ser determinada por meio da equação de estado de gás ideal em conjunto com a pressão parcial do ar seco no estado inicial, obtida por meio de $p_{v1} = 0,1985$ bar (19,9 kPa) da solução do Exemplo 12.8 como se segue:

$$\begin{aligned} m_a &= \frac{p_{a1}V}{(R/M_a)T_1} = \frac{[(1,5 - 0,1985) \times 10^5 \text{ N/m}^2](35 \text{ m}^3)}{(8314/28,97 \text{ N} \cdot \text{m/kg} \cdot \text{K})(393 \text{ K})} \\ &= 40,389 \text{ kg} \end{aligned}$$

Então, estimando as energias internas do ar seco e da água, respectivamente das Tabelas A-22 e A-2

$$\begin{aligned} Q &= 40,389(210,49 - 281,1) + 0,681(2405,7) + 3,146(92,32) - 3,827(2529,3) \\ &= -2851,87 + 1638,28 + 290,44 - 9679,63 = -10.603 \text{ kJ} \end{aligned}$$

Os valores para m_{v1} , m_{v2} e m_{w2} são da solução do Exemplo 12.8.

- 1 O primeiro termo sublinhado nesta equação para Q é estimado com as energias internas específicas da tabela de gás ideal para ar, a Tabela A-22. Os dados da tabela de vapor são utilizados para estimar o segundo termo sublinhado. As diferentes referências para energia interna subjacentes a essas tabelas são canceladas porque cada um desses dois termos envolve diferenças de energias internas. Como o calor específico c_{va} para o ar seco varia apenas levemente no intervalo de 120 a 22°C (Tabela A-20), a variação da energia interna específica do ar seco também poderia ser alternativamente estimada por meio de um valor constante de c_{va} . Veja o Teste-relâmpago que se segue

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- aplicar o balanço de energia para o resfriamento do ar úmido a volume constante.
- obter dados de propriedades para a água.

Teste-RELÂMPAGO

Calcule a variação da energia interna do ar seco, em kJ, supondo um calor específico constante c_{va} interpolado da Tabela A-20 na média das temperaturas inicial e final.
Resposta: -2854 kJ.

12.5.5 Estimativa da Razão de Mistura por Meio da Temperatura de Saturação Adiabática

temperatura de saturação adiabática

Em princípio, podemos determinar a razão de mistura ω de uma mistura ar-vapor d'água se conhecermos os valores de três propriedades da mistura: a pressão p , a temperatura T e a temperatura de saturação adiabática T_{as} apresentada nesta seção. A relação entre estas quantidades é obtida por meio da aplicação da conservação de massa e da conservação de energia a um saturador adiabático (veja o quadro).

As Eqs. 12.48 e 12.49 fornecem a razão de mistura ω em termos da temperatura de saturação adiabática e de outras quantidades:

$$\omega = \frac{h_a(T_{as}) - h_a(T) + \omega'[h_g(T_{as}) - h_f(T_{as})]}{h_g(T) - h_f(T_{as})} \quad (12.48)$$

nas quais h_f e h_g indicam, respectivamente, as entalpias da água líquida saturada e do vapor d'água saturado, obtidas das tabelas de vapor às temperaturas indicadas. As entalpias do ar seco h_a podem ser obtidas da tabela de gás ideal para o ar.

Alternativamente, $h_a(T_{as}) - h_a(T) = c_{pa}(T_{as} - T)$, em que c_{pa} é uma constante adequada para o calor específico de ar seco. A razão de mistura ω' que aparece na Eq. 12.48 é

$$\omega' = 0,622 \frac{p_g(T_{as})}{p - p_g(T_{as})} \tag{12.49}$$

em que $p_g(T_{as})$ é a pressão de saturação à temperatura de saturação adiabática e p é a pressão da mistura.

Modelamento de um Saturador Adiabático

A Figura 12.7 mostra as representações esquemáticas e de processo de um saturador adiabático, que é um dispositivo de duas entradas e uma saída através do qual o ar úmido passa. Admite-se que o dispositivo opera em regime permanente e sem significativa transferência de calor para a vizinhança. Uma mistura ar-vapor d'água de razão de mistura desconhecida ω entra no saturador adiabático a pressão p e temperatura T conhecidas. À medida que a mistura passa pelo dispositivo, esta entra em contato com um reservatório de água. Se a mistura de entrada não estiver saturada ($\phi < 100\%$), parte da água poderia evaporar. A energia necessária para evaporar a água viria do ar úmido, assim a temperatura da mistura iria decrescer à medida que o ar passasse pelo duto. Para um duto suficientemente longo, a mistura estaria saturada ao sair ($\phi = 100\%$). Como uma mistura saturada seria alcançada sem transferência de calor com a vizinhança, a temperatura da mistura de saída é a temperatura de saturação adiabática. Como mostra a Fig. 12.7, uma vazão constante da água de reposição à temperatura T_{as} é adicionada à mesma taxa à qual a água evapora. Supõe-se que a pressão da mistura permanece constante à medida que esta passa através do dispositivo.

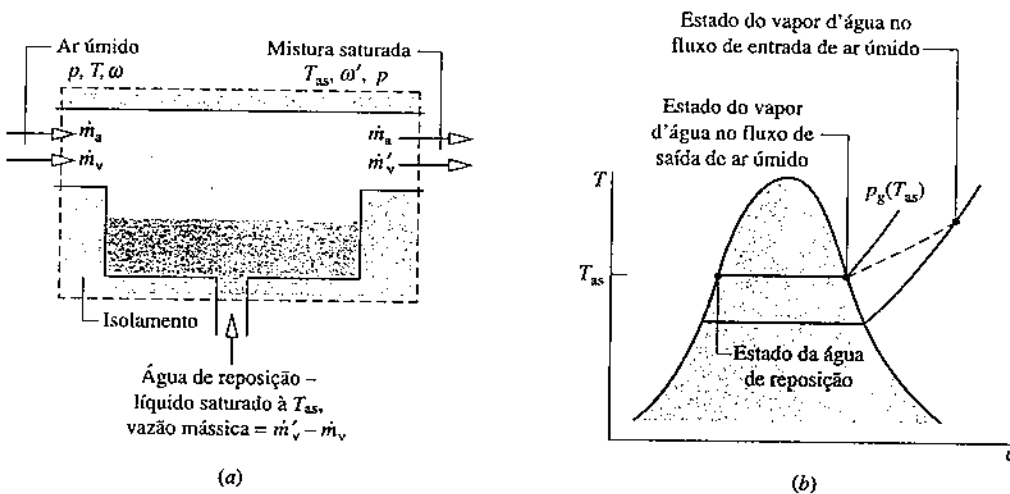


Fig. 12.7 Saturador adiabático. (a) Desenho esquemático. (b) Representação do processo.

A Eq. 12.48, que fornece a razão de mistura ω da mistura do ar úmido de entrada em termos de p , T e T_{as} , que pode ser obtida por meio do emprego da conservação de massa e da conservação de energia ao saturador adiabático, como se segue:

Em regime permanente, a vazão mássica do ar seco que entra no dispositivo, \dot{m}_a , deve ser igual à vazão mássica do ar seco que sai. A vazão mássica da água de reposição é a diferença entre as vazões mássicas de vapor de saída e de entrada indicadas, respectivamente, por \dot{m}'_v e \dot{m}_v . Estas vazões são mostradas na Fig. 12.7a. Em regime permanente, o balanço de taxa de energia reduz-se a

$$(\dot{m}_a h_a + \dot{m}_v h_v)_{\text{ar úmido de entrada}} + [(\dot{m}'_v - \dot{m}_v) h_w]_{\text{água de reposição}} = (\dot{m}_a h_a + \dot{m}'_v h_v)_{\text{ar úmido de saída}}$$

Várias hipóteses estão por trás desta expressão: cada um dos dois fluxos de ar úmido é modelado como uma mistura de gases ideais de ar seco e de vapor d'água. Admite-se que a transferência de calor com a vizinhança seja desprezível. Não há trabalho W_{cv} e as variações das energias cinética e potencial não são consideradas.

Dividindo-se pela vazão mássica de ar seco, \dot{m}_a , pode-se escrever o balanço de taxa de energia em base de unidade de massa de ar seco que passa pelo dispositivo como

$$(h_a + \omega h_g)_{\text{ar úmido de entrada}} + [(\omega' - \omega) h_f]_{\text{água de reposição}} = (h_a + \omega' h_g)_{\text{ar úmido de saída}} \tag{12.50}$$

em que $\omega = \dot{m}_v/\dot{m}_a$ e $\omega' = \dot{m}'_v/\dot{m}_a$.

Para a mistura saturada de saída, a pressão parcial do vapor d'água é a pressão de saturação correspondente à temperatura de saturação adiabática $p_g(T_{as})$. Consequentemente, conhecendo-se a razão de mistura ω' pode ser estimada conhecendo-se T_{as} e a pressão de mistura p , como indicada pela Eq. 12.49. Ao escrever-se a Eq. 12.50, a entalpia específica do vapor d'água de entrada tem sido estimada como vapor d'água saturado à temperatura da mistura de entrada, conforme a Eq. 12.47. Como a mistura de saída é saturada, a entalpia do vapor d'água na saída é dada pelo valor do vapor saturado a T_{as} . A entalpia da água de reposição é estimada como aquela do líquido saturado a T_{as} .

Quando a Eq. 12.50 é resolvida para ω , resulta na Eq. 12.48. Os detalhes da resolução são deixados como exercício.



Psicrômetros: Medição das Temperaturas de Bulbo Úmido e de Bulbo Seco

Temperatura de bulbo úmido

Temperatura de bulbo seco

psicrômetro

Para misturas de ar úmido nas faixas de pressão e de temperatura usuais de psicrômetros, a temperatura de bulbo úmido de medida imediata é um parâmetro importante.

A temperatura de bulbo úmido é lida de um termômetro de bulbo úmido, que é um termômetro de líquido em vidro usual, cujo bulbo é envolvido por uma mecha umedecida com água. A expressão temperatura de bulbo seco refere-se simplesmente à temperatura que seria medida por um termômetro posicionado na mistura. Frequentemente um termômetro de bulbo úmido é montado junto a um termômetro de bulbo seco para formar um instrumento chamado psicrômetro.

O psicrômetro ilustrado na Fig. 12.8a é girado no ar no qual as temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido precisam ser determinadas. Isto induz um fluxo de ar por entre os dois termômetros. Para o psicrômetro da Fig. 12.8b, o fluxo de ar é induzido por um ventilador operado por bateria. Em cada tipo de psicrômetro, se o ar da vizinhança não estiver saturado, a água contida na mecha do termômetro de bulbo úmido evapora-se e a temperatura da água restante cai abaixo da temperatura de bulbo seco. Eventualmente, uma condição de regime permanente é alcançada pelo termômetro de bulbo úmido. As temperaturas de bulbo úmido e de bulbo seco são então lidas dos respectivos termômetros.

A temperatura de bulbo úmido depende das taxas de transferência de calor e massa entre a mecha umedecida e o ar. Como estes, por sua vez, dependem da geometria do termômetro, da velocidade do ar, da temperatura do suprimento de água e de outros fatores, a temperatura de bulbo úmido não é uma propriedade da mistura.

Para misturas de ar úmido nas faixas normais de temperatura e pressão de aplicações psicrométricas, a temperatura de saturação adiabática apresentada na Seção 12.5.5 é bem aproximada da temperatura de bulbo úmido. Consequentemente, a razão de mistura para essas misturas pode ser calculada por meio da utilização da temperatura de bulbo úmido nas Eqs. 12.48 e 12.49 em vez da temperatura de saturação adiabática. Geralmente não se encontra boa concordância entre as temperaturas de saturação adiabática e de bulbo úmido para ar úmido que se afasta das condições psicrométricas normais.

TOME NOTA...

A razão de mistura para misturas de ar úmido estudada neste livro pode ser calculada por meio da utilização da temperatura de bulbo úmido nas Eqs. 12.48 e 12.49 em vez da temperatura de saturação adiabática.

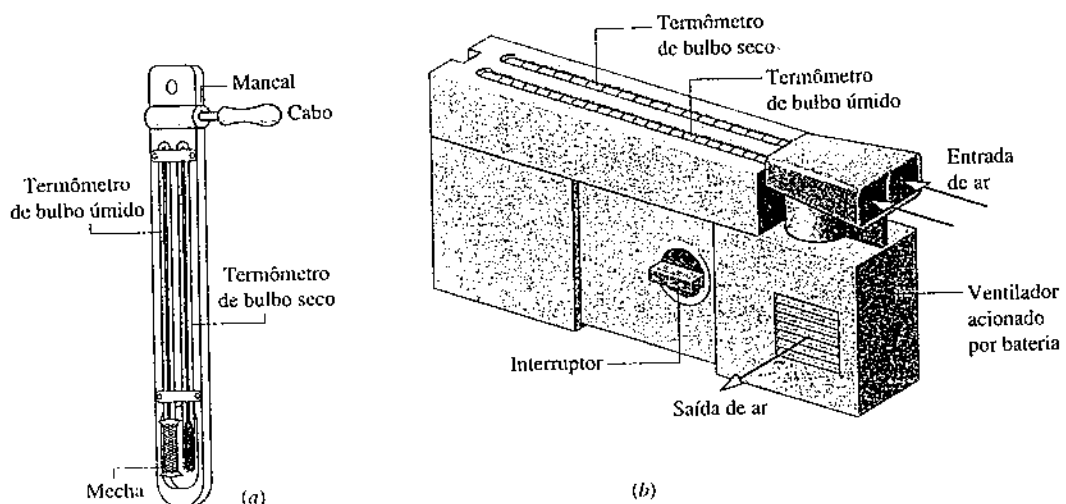


Fig. 12.8 Psicrômetros. (a) Psicrômetro de Sting. (b) Psicrômetro de aspiração.



BIOCONEXÕES O Serviço Nacional do Tempo dos Estados Unidos (em inglês, *National Weather Service*) está descobrindo melhores maneiras de ajudar a medir o sofrimento das pessoas durante ondas de frio para que se possa evitar os perigos do mau tempo. O índice de vento gelado, durante muitos anos baseava-se em um único estudo de 1945, foi recentemente atualizado, abrangendo novos dados fisiológicos e modelamento computacional para melhor refletir os riscos de ventos frios e de temperaturas congelantes.

O novo índice de vento gelado é uma "temperatura" padronizada que leva em conta tanto a temperatura real do ar quanto a velocidade do vento. A fórmula na qual está baseada utiliza medições da resistência térmica da pele e modelos computadorizados dos padrões de vento sobre o rosto humano, em conjunto com os princípios da transferência de calor. Pelo novo índice, uma temperatura de ar de 5°F (-15°C) e uma velocidade de vento de 25 milhas por hora (40,2 km/h) correspondem a uma temperatura de vento gelado de -40°F (-40°C). O antigo índice atribuiria a um vento gelado de apenas -20°F (-28,9°C) as mesmas condições. Com a nova informação, as pessoas estão mais bem preparadas para evitar exposições que possam levar a graves problemas de saúde, como ulcerações provocadas pelo frio.

A medida aperfeiçoada foi desenvolvida pelas universidades, sociedades científicas internacionais e pelo governo dos Estados Unidos, em um esforço que levou à adoção desse novo padrão no país. Aperfeiçoamentos adicionais estão em curso para incluir na fórmula a quantidade de encobrimento por nuvens, visto que a radiação solar é também um fator importante na maneira como o frio é sentido.

12.7 Cartas Psicrométricas

Representações gráficas de várias propriedades importantes de ar úmido são fornecidas em cartas psicrométricas. As principais características de um tipo de carta são mostradas na Fig. 12.9. Cartas completas em unidades do SI e em unidades inglesas são fornecidas nas Figs. A-9 e A-9E. Essas cartas são traçadas para uma mistura com pressão de 1 atm, mas cartas para outras pressões de mistura estão também disponíveis. Quando a pressão de mistura difere apenas levemente de 1 atm, as Figs. A-9 continuam sendo precisas o suficiente para análises de engenharia. Neste texto, essas diferenças são desprezadas.

cartas
psicrométricas

Vamos estudar alguns aspectos da carta psicrométrica:

- ▶ Com relação à Fig. 12.9, observe que na abscissa encontra-se a temperatura de bulbo seco e na ordenada encontra-se a razão de mistura. Para cartas no SI, a temperatura está em °C e ω está expresso em kg ou g. de vapor d'água por kg de ar seco. Cartas em unidades inglesas expressam a temperatura em °F e ω em lbm, ou em *grains*, de vapor d'água por lbm de ar seco, em que 1 lbm = 7000 grains.
- ▶ A Eq. 12.43 mostra que para uma pressão de mistura estabelecida existe uma correspondência direta entre a pressão parcial do vapor d'água e a razão de mistura. Em consequência, a pressão do vapor também pode ser mostrada sobre a ordenada, como se vê na Fig. 12.9.
- ▶ As curvas de umidade relativa constante são mostradas em cartas psicrométricas. Na Fig. 12.9, curvas marcadas com $\phi = 100, 50$ e 10% estão evidenciadas. Como o ponto de orvalho é o estado em que a mistura se torna saturada quando resfriada a pressão de vapor constante, pode-se determinar a temperatura de ponto de orvalho correspondente a um dado estado de ar úmido ao seguir-se a linha de ω constante (p_v constante) até a linha de saturação, $\phi = 100\%$. A temperatura de ponto de orvalho e a temperatura de bulbo seco são idênticas para estados sobre a curva de saturação.
- ▶ As cartas psicrométricas também fornecem valores da entalpia de mistura por unidade de massa de ar seco na mistura: $h_a + \omega h_v$. Nas Figs. A-9 e A-9E, a entalpia de mistura tem, respectivamente, unidades kJ por kg de ar seco e Btu por lbm de ar seco. Os valores numéricos fornecidos nessas cartas são determinados em relação aos estados de referência *especiais* e valores de referência. Na Fig. A-9, a entalpia de ar seco h_a é determinada em relação ao valor nulo a 0°C, e não a 0 K como na Tabela A-22. Consequentemente, no lugar da Eq. 3.49 utilizada para gerar os dados de entalpia das Tabelas A-22, a seguinte expressão é empregada para estimar-se a entalpia de ar seco para utilização da carta psicrométrica:

$$h_a = \int_{273,15 \text{ K}}^T c_{pa} dT = c_{pa} T(^{\circ}\text{C}) \quad (12.51)$$

em que c_{pa} é um valor constante para o calor específico c_p do ar seco e $T(^{\circ}\text{C})$ indica a temperatura em °C. Para a carta em unidades Inglesas, Fig. A-9E, h_a é determinada em relação a uma referência de 0 °F (-17,8°C), utilizando $h_a = c_{pa} T(^{\circ}\text{F})$, em que $T(^{\circ}\text{F})$ indica a temperatura em °F. Nas faixas de temperaturas das Figs. A-9 e A-9E, c_{pa} pode ser tomada, respectivamente, como 1,005 kJ/kg·K e 0,24 Btu/lbm·°R. Nas Figs. A-9 a entalpia do vapor d'água h_v é estimada como h_g à temperatura de bulbo seco da mistura da Tabela A-2 ou da Tabela A-2E, conforme o caso.

- ▶ Outro parâmetro importante nas cartas psicrométricas é a temperatura de bulbo úmido. Como mostram as Figs. A-9, as linhas de T_{wb} constante vão do canto superior esquerdo ao canto inferior direito da carta. A relação entre a temperatura de bulbo úmido e outras variáveis da carta é fornecida pela Eq. 12.48. A temperatura de bulbo úmido pode ser utilizada nessa equação em vez da temperatura de saturação adiabática para estados de ar úmido posicionados nas Figs. A-9.
- ▶ As linhas isotérmicas de bulbo úmido são aproximadamente linhas isentálpicas de mistura por unidade de massa de ar seco. Esta característica pode ser apresentada pelo estudo do balanço de energia do saturador adiabático, a Eq. 12.50. Como a contribuição da energia que entra no saturador adiabático com a água de reposição é normalmente

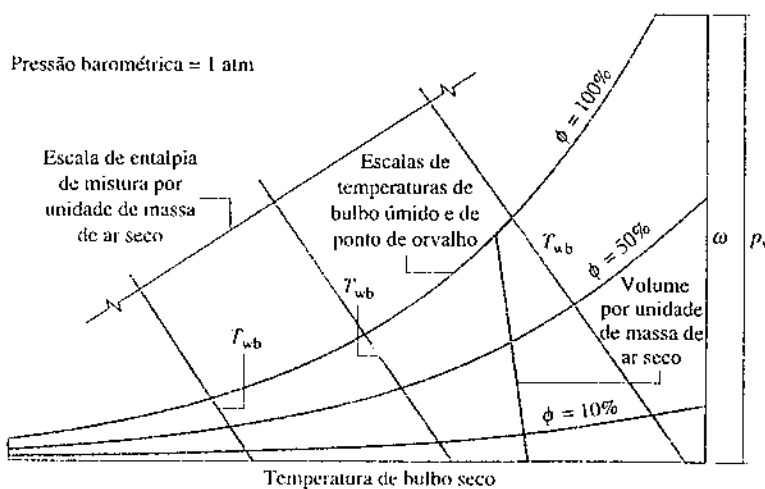


Fig. 12.9 Carta psicrométrica.

muito menor que aquela do ar úmido, a entalpia do ar úmido de entrada é praticamente igual à entalpia da mistura saturada de saída. Em consequência, todos os estados com o mesmo valor de temperatura de bulbo úmido (temperatura de saturação adiabática) têm praticamente o mesmo valor de entalpia de mistura por unidade de massa de ar seco. Embora as Figs. A-9 desconsiderem esse pequeno efeito, algumas cartas psicrométricas são desenhadas para mostrar o afastamento entre as linhas isotérmicas de bulbo úmido e as linhas isentálpicas de mistura.

- ▶ Como mostra a Fig. 12.9, as cartas psicrométricas também fornecem linhas que representam o volume por unidade de massa de ar seco, V/m_a . As Figuras A-9 e A-9E fornecem essa quantidade, respectivamente, nas unidades de m^3/kg e ft^3/lbm . Estas linhas de volume específico podem ser interpretadas como apresentando o volume de ar seco ou de vapor d'água, por unidade de massa de ar seco, considerando-se que cada componente da mistura preenche todo o volume.

A carta psicrométrica é facilmente utilizada.

▶ **POR EXEMPLO** um psicrômetro indica que a temperatura de bulbo seco de uma sala de aula é de $68^\circ F$ ($20^\circ C$) e a temperatura de bulbo úmido é de $60^\circ F$ ($15,6^\circ C$). Posicionando o estado da mistura na Fig. A-9E por meio da interseção dessas temperaturas, pode-se ler $\omega = 0,0092$ lbm (vapor)/lbm (ar seco) e $\phi = 63\%$.

12.8 Análise de Processos de Condicionamento de Ar

O propósito desta seção é estudar processos típicos de condicionamento de ar utilizando os princípios da psicrometria desenvolvidos neste capítulo. Ilustrações específicas são fornecidas em forma de exemplos resolvidos que envolvem volumes de controle em regime permanente. Em cada caso, emprega-se a metodologia apresentada na Seção 12.8.1 para se chegar à solução.

Para reforçar os princípios psicrométricos desenvolvidos neste capítulo, os parâmetros psicrométricos necessários são determinamos na maioria dos casos por meio de dados tabulados fornecidos no apêndice. Quando uma solução através de uma carta psicrométrica apenas não é fornecida, recomendamos que o exemplo seja resolvido utilizando a carta, conferindo os resultados com os valores obtidos da solução apresentada.

12.8.1 Aplicando Balanços de Massa e de Energia aos Sistemas de Condicionamento de Ar

O propósito desta seção é exemplificar a utilização dos princípios de conservação de massa e de conservação de energia na análise de sistemas que envolvam misturas de ar seco e de vapor d'água nos quais podem estar presente uma fase de água condensada. A mesma abordagem básica de solução, que tem sido usada até aqui em análises termodinâmicas, é aplicável. O único aspecto novo é a utilização de termos específicos e parâmetros psicrométricos.

Sistemas que realizam processos de condicionamento de ar como aquecimento, resfriamento, umidificação e desumidificação são normalmente analisados por meio de volumes de controle. Para estudar uma análise típica, volte à Fig. 12.10, que mostra um volume de controle, em regime permanente, de duas entradas e uma única saída. Um fluxo de ar úmido entra em 1, um fluxo de ar úmido sai em 2, e um fluxo apenas de água entra (ou sai) em 3. O fluxo apenas de água pode ser de líquido ou de vapor. Uma taxa de transferência de calor \dot{Q}_{cv} pode ocorrer entre o volume de controle e a vizinhança. Dependendo da utilização, o valor de \dot{Q}_{cv} poderá ser positivo, negativo ou nulo.

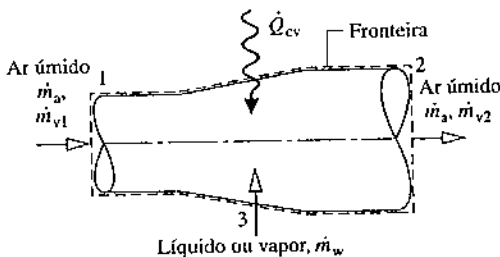


Fig. 12.10 Sistema para condicionamento de ar úmido.

Balanço de Massa

Em regime permanente, a quantidade de ar seco e de vapor d'água contidos no volume de controle não pode variar. Assim, para cada componente individualmente é necessário que as vazões mássicas totais de entrada e de saída sejam iguais. Ou seja

$$\begin{aligned}\dot{m}_{a1} &= \dot{m}_{a2} && (\text{ar seco}) \\ \dot{m}_{v1} + \dot{m}_w &= \dot{m}_{v2} && (\text{água})\end{aligned}$$

Para simplificar, a vazão mássica constante de ar seco é denominada \dot{m}_a . As vazões mássicas de vapor d'água podem ser expressas convenientemente em termos de razões de mistura como $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_a$ e $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_a$. Com essas expressões, o balanço de massa para água torna-se

$$\dot{m}_w = \dot{m}_a(\omega_2 - \omega_1) \quad (\text{água}) \quad (12.52)$$

Quando água é adicionada em 3, ω_2 é maior que ω_1 .

Balanço de Energia

Se supusermos $\dot{W}_{cv} = 0$ e desconsiderarmos todos os efeitos das energias cinética e potencial, o balanço de taxa de energia reduz-se, em regime permanente, a

$$0 = \dot{Q}_{cv} + (\dot{m}_a h_{a1} + \dot{m}_{v1} h_{v1}) + \dot{m}_w h_w - (\dot{m}_a h_{a2} + \dot{m}_{v2} h_{v2}) \quad (12.53)$$

Nesta equação, os fluxos de ar úmido de entrada e de saída são considerados misturas de gases ideais de ar seco e de vapor d'água.

A Eq. 12.53 pode ser reescrita em uma forma que é particularmente conveniente para a análise de sistemas de condicionamento de ar. Em primeiro lugar, com a Eq. 12.47 as entalpias do vapor d'água de entrada e de saída podem ser estimadas como se fossem as entalpias de vapor saturado correspondentes, respectivamente, às temperaturas T_1 e T_2 , gerando

$$0 = \dot{Q}_{cv} + (\dot{m}_a h_{a1} + \dot{m}_v h_{g1}) + \dot{m}_w h_w - (\dot{m}_a h_{a2} + \dot{m}_v h_{g2})$$

Então, com $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_a$ e $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_a$, a equação pode ser expressa como

$$0 = \dot{Q}_{cv} + \dot{m}_a (h_{a1} + \omega_1 h_{g1}) + \dot{m}_w h_w - \dot{m}_a (h_{a2} + \omega_2 h_{g2}) \quad (12.54)$$

Finalmente, substituindo-se a Eq. 12.52, o balanço de taxa de energia torna-se

$$0 = \dot{Q}_{cv} + \dot{m}_a [(h_{a1} - h_{a2}) + \omega_1 h_{g1} + (\omega_2 - \omega_1) h_w - \omega_2 h_{g2}] \quad (12.55)$$

O primeiro termo sublinhado da Eq. 12.55 pode ser estimado a partir das Tabelas A-22 para fornecer as propriedades de gás ideal do ar. Como alternativa, uma vez que normalmente se encontram diferenças de temperaturas relativamente pequenas na classe de sistemas que está sendo considerada, este termo pode ser estimado como $h_{a1} - h_{a2} = c_{pa}(T_1 - T_2)$, em que c_{pa} é um valor constante para o calor específico de ar seco. O segundo termo sublinhado da Eq. 12.55 pode ser estimado por meio de dados da tabela de vapor em conjunto com valores conhecidos de ω_1 e ω_2 . Como ilustrado em discussões que se seguirão, a Eq. 12.55 também pode ser avaliada utilizando-se a carta psicrométrica ou IT ou programa similar.

TOME NOTA...

Como sugerimos no desenvolvimento da Seção 12.8.1, várias hipóteses simplificadoras são feitas quando se analisam sistemas de condicionamento de ar considerados nos Exemplos 12.10 a 12.14 que se seguem. Estes incluem:

- ▶ O volume de controle está em regime permanente.
- ▶ Os fluxos de ar úmido são misturas de gases ideais de ar seco e vapor d'água conforme o modelo de Dalton.
- ▶ O escoamento é unidimensional, em que a massa cruza a fronteira do volume de controle, e os efeitos das energias cinética e potencial nessas posições são desprezadas.
- ▶ O único trabalho é trabalho de escoamento (Seção 4.4.2), em que a massa cruza a fronteira do volume de controle.

12.8.2 Condicionamento de Ar Úmido a Composição Constante

Os sistemas de condicionamento de ar de edifícios frequentemente aquecem ou resfriam um fluxo de ar úmido sem variação na quantidade de vapor d'água presente. Nesses casos, a razão de mistura ω permanece constante, enquanto a umidade relativa e outros parâmetros do ar úmido variam. O Exemplo 12.10 traz uma apresentação básica de utilização da metodologia da Seção 12.8.1.

EXEMPLO 12.10

Aquecimento de Ar Úmido em um Duto

Ar úmido entra em um duto a 10°C, 80% de umidade relativa e com uma vazão volumétrica de 150 m³/min. A mistura é aquecida à medida que esta escoa através do duto e sai a 30°C. Nenhuma umidade é adicionada ou retirada, e a pressão da mistura permanece aproximadamente constante em 1 bar (10⁵ Pa). Para operação em regime permanente, determine (a) a taxa de transferência de calor, em kJ/min, e (b) a umidade relativa na saída. Variações nas energias cinética e potencial podem ser desprezadas.

SOLUÇÃO

Dado: o ar úmido que entra em um duto a 10°C e $\phi = 80\%$ com uma vazão volumétrica de 150 m³/min, e é esquentado a pressão constante e sai a 30°C. Nenhuma umidade é adicionada ou retirada.

Pede-se: determine a taxa de transferência de calor, em kJ/min, e a umidade relativa na saída.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

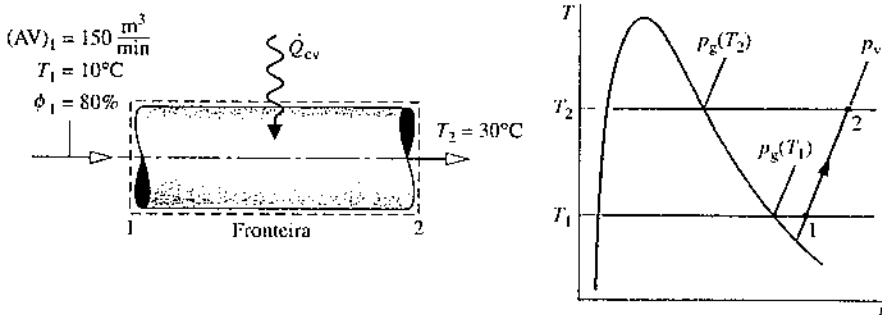


Fig. E12.10a

Análise:

(a) A taxa de transferência de calor \dot{W}_{cv} pode ser determinada através dos balanços de taxas de massa e de energia. Em regime permanente, a quantidade de ar seco e de vapor d'água contidos no volume de controle não pode variar. Assim, para cada componente individual é necessário que as vazões mássicas de entrada e de saída sejam iguais. Ou seja

$$\begin{aligned} \dot{m}_{a1} &= \dot{m}_{a2} && \text{(ar seco)} \\ \dot{m}_{v1} &= \dot{m}_{v2} && \text{(vapor d'água)} \end{aligned}$$

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura associada opera em regime permanente.
2. As variações das energias cinética e potencial entre a entrada e a saída podem ser desprezadas e $\dot{W}_{cv} = 0$.
3. Os fluxos de ar úmido de entrada e de saída podem ser considerados misturas de gases ideais conforme o modelo de Dalton.

Para simplificar, as vazões mássicas constantes do ar seco e de vapor d'água são indicadas, respectivamente, por \dot{m}_a e \dot{m}_v . A partir destas considerações, pode-se concluir que a razão de mistura é a mesma na entrada e na saída: $\omega_1 = \omega_2$.

A expressão em regime permanente do balanço de taxa de energia reduz-se, com a hipótese 2, a

$$0 = \dot{Q}_{cv} - \dot{W}_{cv}^0 + (\dot{m}_a h_{a1} + \dot{m}_v h_{v1}) - (\dot{m}_a h_{a2} + \dot{m}_v h_{v2})$$

Ao se escrever esta equação, os fluxos de ar úmido de entrada e de saída são considerados misturas de gases ideais de ar seco e vapor d'água.

Resolvendo para \dot{Q}_{cv}

$$\dot{Q}_{cv} = \dot{m}_a(h_{a2} - h_{a1}) + \dot{m}_v(h_{v2} - h_{v1})$$

Observando que $\dot{m}_v = \omega \dot{m}_a$ em que ω é a razão de mistura, a expressão para \dot{Q}_{cv} pode ser escrita na forma

$$\dot{Q}_{cv} = \dot{m}_a[(h_{a2} - h_{a1}) + \omega(h_{v2} - h_{v1})] \quad (\text{a})$$

Para estimar \dot{Q}_{cv} a partir desta expressão necessitamos das entalpias específicas do ar seco e do vapor d'água na entrada e na saída, da vazão mássica do ar seco e da razão de mistura.

As entalpias específicas de ar seco são obtidas a partir da Tabela A-22 na entrada e na saída, respectivamente, T_1 e T_2 : $h_{a1} = 283,1$ kJ/kg, $h_{a2} = 303,2$ kJ/kg. As entalpias específicas do vapor d'água são determinadas ao utilizarmos $h_v \approx h_g$ e os dados da Tabela A-2, a T_1 e T_2 , respectivamente: $h_{g1} = 2519,8$ kJ/kg, $h_{g2} = 2556,3$ kJ/kg.

A vazão mássica do ar seco pode ser determinada a partir da vazão volumétrica na entrada (AV)₁

$$\dot{m}_a = \frac{(AV)_1}{v_{a1}}$$

Nesta equação, v_{a1} é o volume específico do ar seco estimado a T_1 e a pressão parcial do ar seco p_{a1} . Utilizando a equação de estado para gás ideal

$$v_{a1} = \frac{(\bar{R}/M)T_1}{p_{a1}}$$

A pressão parcial p_{a1} pode ser determinada a partir da pressão da mistura p e da pressão parcial do vapor d'água p_{v1} : $p_{a1} = p - p_{v1}$. Para determinar p_{v1} , utilize a umidade relativa de entrada dada e a pressão de saturação a 10°C da Tabela A-2

$$p_{v1} = \phi_1 p_{g1} = (0,8)(0,01228 \text{ bar}) = 0,0098 \text{ bar}$$

Como a pressão da mistura é de 1 bar (10^5 Pa), segue que $p_{a1} = 0,9902$ bar (99,0 kPa). O volume específico do ar seco é então

$$v_{a1} = \frac{\left(\frac{8314 \text{ N} \cdot \text{m}}{28,97 \text{ kg} \cdot \text{K}}\right)(283 \text{ K})}{(0,9902 \times 10^5 \text{ N/m}^2)} = 0,82 \text{ m}^3/\text{kg}$$

Utilizando este valor, temos que a vazão mássica do ar seco é

$$\dot{m}_a = \frac{150 \text{ m}^3/\text{min}}{0,82 \text{ m}^3/\text{kg}} = 182,9 \text{ kg}/\text{min}$$

A razão de mistura ω pode ser determinada a partir de

$$\begin{aligned} \omega &= 0,622 \left(\frac{p_{v1}}{p - p_{v1}} \right) = 0,622 \left(\frac{0,0098}{1 - 0,0098} \right) \\ &= 0,00616 \frac{\text{kg (vapor)}}{\text{kg (ar seco)}} \end{aligned}$$

Finalmente, substituindo os valores na Eq. (a) temos

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{cv} &= 182,9[(303,2 - 283,1) + (0,00616)(2556,3 - 2519,8)] \\ &= 3717 \text{ kJ}/\text{min} \end{aligned}$$

(b) Os estados do vapor d'água na entrada e na saída do duto são posicionados no diagrama $T-v$ associado. Tanto a composição do ar úmido quanto a pressão da mistura permanecem constantes, logo a pressão parcial do vapor d'água na saída iguala-se à pressão parcial do vapor d'água na entrada: $p_{v2} = p_{v1} = 0,0098$ bar (980 Pa). A umidade relativa na saída é, portanto

$$\phi_2 = \frac{p_{v2}}{p_{g2}} = \frac{0,0098}{0,04246} = 0,231 (23,1\%)$$

em que p_{g2} é obtido da Tabela A-2 a 30°C.

Solução Alternativa com Carta Psicrométrica: vamos considerar uma solução alternativa utilizando a carta psicrométrica. Como mostramos no croqui da carta psicrométrica, Fig. E12.10b, o estado do ar úmido na entrada é definido por $\phi_1 = 80\%$ e temperatura de bulbo seco de 10°C. A partir da solução do item (a), sabemos que a razão de mistura tem na saída o mesmo valor que tem na entrada. Consequentemente, o estado do ar úmido na saída é estabelecido por $\omega_2 = \omega_1$ e a temperatura de bulbo seco de 30°C. Por inspeção da Fig. A-9, a umidade relativa na saída do duto é de 23%, portanto em concordância com o resultado do item (b).

Pode-se estimar a taxa de transferência de calor a partir da carta psicrométrica utilizando-se a seguinte expressão obtida por rearrumação da Eq. (a) do item (a) para

$$\dot{Q}_{cv} = \dot{m}_a [(h_a + \omega h_v)_2 - (h_a + \omega h_v)_1]$$

Para estimar \dot{Q}_{cv} a partir desta expressão, necessitamos dos valores da entalpia de mistura por unidade de massa de ar seco ($h_a + \omega h_v$) na entrada e na saída. Esses valores podem ser determinados por inspeção da carta psicrométrica, Fig. A-9, como $(h_a + \omega h_v)_1 = 25,7 \text{ kJ/kg}$ (ar seco), $(h_a + \omega h_v)_2 = 45,9 \text{ kJ/kg}$ (ar seco).

Utilizando o valor de volume específico v_{a1} no estado de entrada lido da carta em conjunto com a vazão volumétrica dada na entrada, determinamos a vazão mássica do ar seco como

$$\dot{m}_a = \frac{150 \text{ m}^3/\text{min}}{0,81 \text{ m}^3/\text{kg}(\text{ar seco})} = 185 \frac{\text{kg}(\text{ar seco})}{\text{min}}$$

Substituindo os valores no balanço de taxa de energia, Eq. (b), temos

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{cv} &= 185 \frac{\text{kg}(\text{ar seco})}{\text{min}} (45,9 - 25,7) \frac{\text{kJ}}{\text{kg}(\text{ar seco})} \\ &= 3737 \frac{\text{kJ}}{\text{min}} \end{aligned}$$

que, como esperado, está em estreita concordância com o resultado obtido no item (a).

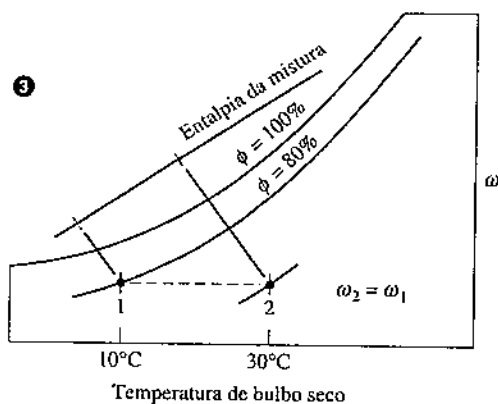


Fig. E12.10b

- 1 O primeiro termo sublinhado nesta equação para \dot{Q}_{cv} é estimado com entalpias específicas da tabela de gás ideal para o ar, Tabela A-22. Os dados da tabela de vapor são utilizados para estimar o segundo termo sublinhado. Observe que as diferentes referências para entalpia subjacentes a essas tabelas cancelam-se porque cada um dos dois termos envolve apenas *diferenças* de entalpias. Como o calor específico para ar seco c_{pa} varia apenas discretamente dentro do intervalo de 10 a 30°C (Tabela A-20), a variação da entalpia específica do ar seco pode ser avaliada alternativamente com $c_{pa} = 1,005 \text{ kJ/kg}\cdot\text{K}$.
- 2 Não se acrescenta nem se retira água à medida que o ar úmido passa pelo duto a pressão constante; consequentemente, a razão de mistura ω e as pressões parciais p_v e p_a permanecem constantes. Porém, uma vez que a pressão de saturação aumenta à medida que a temperatura aumenta da entrada para a saída, a *umidade relativa* diminui: $\phi_2 < \phi_1$.
- 3 A pressão da mistura, 1 bar (10^5 Pa), é um pouco diferente da pressão utilizada para construir a carta psicrométrica, 1 atm. Esta diferença é desprezível.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- aplicar balanços de massa e de energia para aquecimento, de composição constante, em um volume de controle em regime permanente.
- obter os dados de propriedades necessários.

teste-RELÂMPAGO

Utilizando-se a carta psicrométrica, qual é a temperatura de ponto de orvalho, em °C, para o ar úmido de entrada? E de saída? Resposta: $\approx 7^\circ\text{C}$, a mesma.

12.8.3 Desumidificação

Quando um fluxo de ar úmido é resfriado a pressão de mistura constante para uma temperatura abaixo da temperatura de ponto de orvalho, pode ocorrer alguma condensação do vapor d'água inicialmente presente. A Figura 12.11 mostra o diagrama esquemático de um desumidificador que utiliza este princípio. O ar úmido entra no estado 1 e escoar por uma serpentina de resfriamento através da qual circula um fluido refrigerante ou água gelada. Algum vapor d'água inicialmente presente no ar úmido se condensa, e uma mistura de ar úmido saturado sai da seção desumidificadora no estado 2. Embora a água condensa-se a várias temperaturas, admite-se que a água condensada é resfriada até T_2 antes de sair do desumidificador. Como o ar úmido que deixa o desumidificador está saturado a uma temperatura mais baixa que a

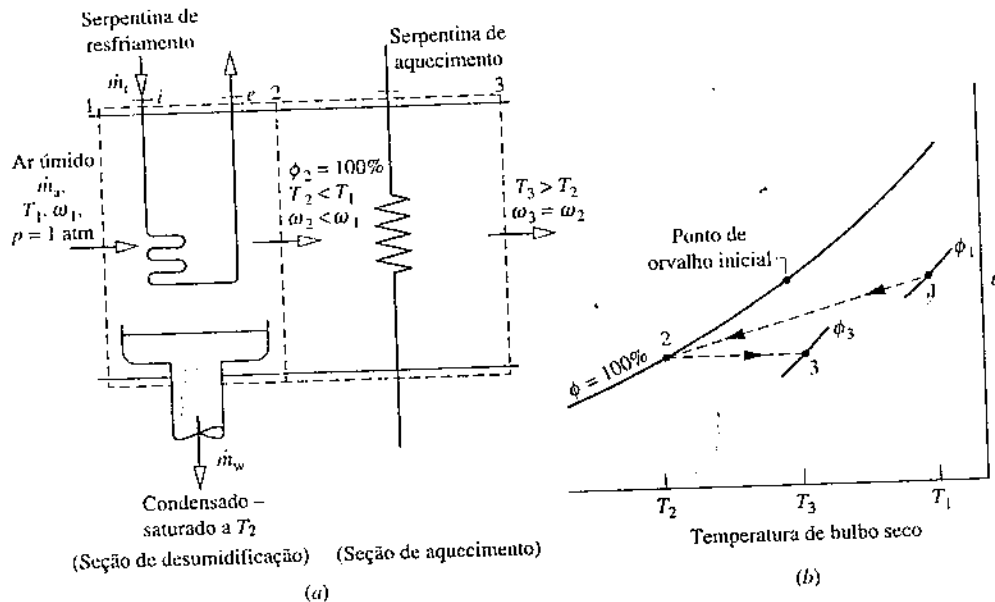


Fig. 12.11 Desumidificação. (a) Diagrama esquemático do equipamento. (b) Representação na Carta Psicrométrica.

TOME NOTA...

Uma linha tracejada no diagrama indica que o processo tenha acontecido entre estados de equilíbrios inicial e final, e não define o caminho do processo.

temperatura do ar úmido de entrada, o fluxo de ar úmido no estado 2 pode estar inadequado para uso direto em espaços habitados. Porém, passando-se o fluxo através de uma seção de aquecimento, pode-se levá-lo a uma condição - estado 3 - que muitos ocupantes iriam considerar confortável.

Vamos rascunhar um procedimento para estimar as taxas nas quais o condensado sai e o fluido refrigerante circula. Isto requer o uso de balanços de massa e de energia para a seção de desumidificação. Estes balanços são desenvolvidos a seguir.

Balanço de Massa

A vazão mássica do condensado \dot{m}_w pode ser relacionada à vazão mássica do ar seco \dot{m}_a através da aplicação da conservação de massa, separadamente, para o ar seco e para água que passa pela seção desumidificadora. Em regime permanente

$$\dot{m}_{a1} = \dot{m}_{a2} \quad (\text{ar seco})$$

$$\dot{m}_{v1} = \dot{m}_w + \dot{m}_{v2} \quad (\text{água})$$

A vazão mássica comum do ar seco é indicada por \dot{m}_a . Resolvendo para a vazão mássica do condensado

$$\dot{m}_w = \dot{m}_{v1} - \dot{m}_{v2}$$

Substituindo-se $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_a$ e $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_a$, a quantidade de água condensada por unidade de massa de ar seco que passa pelo dispositivo é

$$\frac{\dot{m}_w}{\dot{m}_a} = \omega_1 - \omega_2$$

Essa expressão necessita das razões de mistura ω_1 e ω_2 . Uma vez que nenhuma umidade é adicionada ou retirada na seção de aquecimento, pode-se concluir a partir da conservação de massa que $\omega_2 = \omega_3$, de modo que ω_3 pode ser usada na equação anterior no lugar de ω_2 .

Balanço de Energia

A vazão mássica do fluido refrigerante através da serpentina de resfriamento \dot{m}_r pode ser relacionada à vazão mássica de ar seco \dot{m}_a através de um balanço de energia aplicado à seção de desumidificação. Com $\dot{W}_{cv} = 0$, transferência de calor desprezível com a vizinhança e variações insignificantes das energias cinética e potencial, o balanço de taxa de energia reduz-se, em regime permanente, a

$$0 = \dot{m}_r(h_i - h_e) + (\dot{m}_a h_{a1} + \dot{m}_{v1} h_{v1}) - \dot{m}_w h_w - (\dot{m}_a h_{a2} + \dot{m}_{v2} h_{v2})$$

em que h_i e h_e indicam os valores de entalpia específica, respectivamente, do fluido refrigerante que entra e que sai da seção de desumidificação. Substituindo $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_a$, $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_a$, e $\dot{m}_w = (\omega_1 - \omega_2) \dot{m}_a$

$$0 = \dot{m}_r(h_i - h_e) + \dot{m}_a[(h_{a1} - h_{a2}) + \omega_1 h_{e1} - \omega_2 h_{e2} - (\omega_1 - \omega_2) h_{f2}]$$

em que as entalpias específicas do vapor d'água em 1 e em 2 são estimadas para os valores de vapor saturado correspondentes, respectivamente, a T_1 e a T_2 . Como se admite que o condensado sai como líquido saturado a T_2 , $h_w = h_{f2}$. Resolvendo para a vazão mássica do fluido refrigerante por unidade de massa de ar seco que escoar pelo dispositivo

$$\frac{\dot{m}_r}{\dot{m}_a} = \frac{(h_{a1} - h_{a2}) + \omega_1 h_{g1} - \omega_2 h_{g2} - (\omega_1 - \omega_2) h_{f2}}{h_c - h_i}$$

A carta psicrométrica associada, Fig. 12.11b, mostra características importantes envolvidas no processo. Como indicado pela carta, primeiro o ar úmido resfria do estado 1, em que a temperatura é T_1 e a razão de mistura é ω_1 , para o estado 2, no qual a mistura está saturada ($\phi_2 = 100\%$), a temperatura $T_2 < T_1$, e a razão de mistura $\omega_2 < \omega_1$. Durante o processo subsequente de aquecimento, a razão de mistura permanece constante, $\omega_2 = \omega_3$, e a temperatura aumenta para T_3 . Como todos os estados percorridos não são de estados de equilíbrio, esses processos são indicados, na carta psicrométrica, por linhas tracejadas.

O exemplo a seguir fornece uma ilustração envolvendo desumidificação na qual um dos objetivos é abordar a capacidade da serpentina de refrigeração.

EXEMPLO 12.11

Avaliação de Desempenho de um Desumidificador

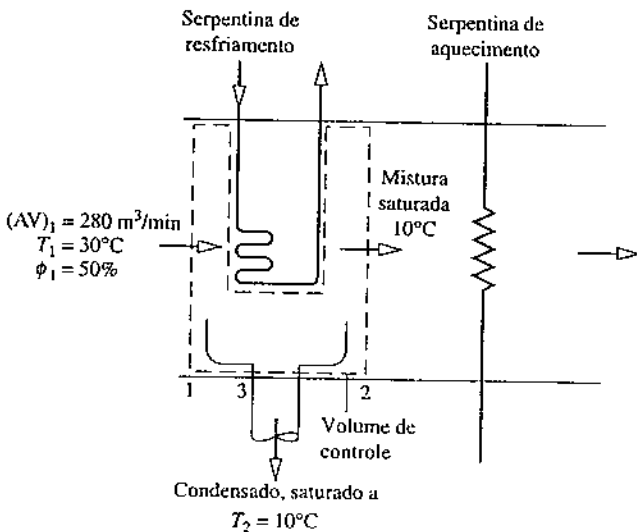
Ar úmido a 30°C e 50% de umidade relativa entra em um desumidificador operando em regime permanente com uma vazão volumétrica de 280 m³/min. O ar úmido passa por entre uma serpentina de resfriamento e o vapor d'água se condensa. O condensado sai do desumidificador saturado a 10°C. O ar úmido saturado sai em um fluxo separado à mesma temperatura. Não há perdas significativas de energia por transferência de calor para a vizinhança e a pressão mantém-se constante em 1,013 bar (1,013·10⁵ Pa). Determine (a) a vazão mássica do ar seco, em kg/min, (b) a taxa à qual a água é condensada, em kg por kg de ar seco que escoar por meio do volume de controle, e (c) a capacidade de refrigeração necessária, em toneladas de refrigeração.

SOLUÇÃO

Dado: ar úmido entra em um desumidificador a 30°C e 50% de umidade relativa com uma vazão volumétrica de 280 m³/min. O condensado e o ar úmido saem em fluxos separados a 10°C.

Pede-se: determine a vazão mássica do ar seco, em kg/min, a taxa à qual a água é condensada, em kg por kg de ar seco, e a capacidade necessária de refrigeração, em toneladas de refrigeração.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura associada opera em regime permanente. As variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas e $\dot{W}_{cv} = 0$.
2. Não há transferência de calor significativa para a vizinhança.
3. A pressão permanece constante por todo o processo a 1,013 bar (1,013·10⁵ Pa).
4. Na posição 2, o ar úmido está saturado. O condensado sai na posição 3 como líquido saturado à temperatura T_2 .
5. Os fluxos de ar úmido são considerados como misturas de gases ideais, segundo o modelo de Dalton

Fig. E12.11a

Análise:

(a) Em regime permanente, as vazões mássicas do ar seco que entra e sai são iguais. A vazão mássica comum de ar seco pode ser determinada a partir da vazão volumétrica na entrada.

$$\dot{m}_a = \frac{(AV)_1}{v_{a1}}$$

Pode-se estimar o volume específico do ar seco na entrada 1, v_{a1} , utilizando-se a equação de gás ideal do estado; logo,

$$\dot{m}_a = \frac{(AV)_1}{(\bar{R}/M_a)(T_1/p_{a1})}$$

A pressão parcial do ar seco p_{a1} pode ser determinada a partir de $p_{a1} = p - p_{v1}$. Utilizando a umidade relativa na entrada ϕ_1 e a pressão de saturação a 30°C da Tabela A-2

$$p_{v1} = \phi_1 p_{g1} = (0,5)(0,04246) = 0,02123 \text{ bar}$$

Assim, $p_{a1} = 1,013 - 0,02123 = 0,99177$ bar (99,2 kPa). A substituição de valores na expressão para \dot{m}_a gera

$$\dot{m}_a = \frac{(280 \text{ m}^3/\text{min})(0,99177 \times 10^5 \text{ N/m}^2)}{(8314/28,97 \text{ N} \cdot \text{m}/\text{kg} \cdot \text{K})(303 \text{ K})} = 319,35 \text{ kg/min}$$

(b) A conservação de massa para a água requer $\dot{m}_{v1} = \dot{m}_{v2} + \dot{m}_w$. Com $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_a$ e $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_a$, a taxa à qual a água se condensa por unidade de massa de ar seco é

$$\frac{\dot{m}_w}{\dot{m}_a} = \omega_1 - \omega_2$$

As razões de mistura ω_1 e ω_2 podem ser estimadas por meio da Eq. 12.43. Assim, ω_1 é

$$\omega_1 = 0,662 \left(\frac{p_{v1}}{p_1 - p_{v1}} \right) = 0,622 \left(\frac{0,02123}{0,99177} \right) = 0,0133 \frac{\text{kg(vapor)}}{\text{kg(ar seco)}}$$

Como o ar úmido está saturado a 10°C, p_{v2} iguala a pressão de saturação a 10°C: $p_g = 0,01228$ bar (1,228 kPa) a partir da Tabela A-2. A Eq. 12.43 então fornece $\omega_2 = 0,0076$ kg (vapor)/kg (ar seco). Com estes valores para ω_1 e para ω_2

$$\frac{\dot{m}_w}{\dot{m}_a} = 0,0133 - 0,0076 = 0,0057 \frac{\text{kg(condensado)}}{\text{kg(ar seco)}}$$

(c) A taxa de transferência de calor \dot{Q}_{cv} entre o fluxo de ar úmido e a serpentina do fluido refrigerante pode ser determinada por meio de um balanço de taxa de energia. Com as hipóteses 1 e 2, a expressão do balanço de taxa de energia para regime permanente reduz-se a

$$0 = \dot{Q}_{cv} + (\dot{m}_a h_{a1} + \dot{m}_{v1} h_{v1}) - \dot{m}_w h_w - (\dot{m}_a h_{a2} + \dot{m}_{v2} h_{v2}) \quad (a)$$

Com $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_a$, $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_a$, e $\dot{m}_w = (\omega_1 - \omega_2) \dot{m}_a$, esta expressão torna-se

$$\dot{Q}_{cv} = \dot{m}_a [(h_{a2} - h_{a1}) - \omega_1 h_{g1} + \omega_2 h_{g2} + (\omega_1 - \omega_2) h_f] \quad (b)$$

o que está de acordo com a Eq. 12.55. Na Eq. (b), as entalpias específicas do vapor d'água em 1 e 2 são estimadas nos valores de vapor saturado correspondentes, respectivamente, a T_1 e T_2 e a entalpia específica do condensado de saída é estimada como h_f à T_2 . Escolhendo entalpias apropriadas das Tabelas A-2 e A-22, conforme o caso, a Eq. (b) pode ser escrita como

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{cv} &= (319,35) [(283,1 - 303,2) - 0,0133(2556,3) + 0,0076(2519,8) + 0,0057(42,01)] \\ &= -11.084 \text{ kJ/min} \end{aligned}$$

Como 1 tonelada de refrigeração é igual a uma taxa de transferência de calor de 211 kJ/min (Seção 10.2.1), a capacidade de refrigeração necessária é de 52,5 toneladas de refrigeração.

Solução Alternativa com Uso da Carta Psicrométrica: vamos estudar uma solução alternativa utilizando a carta psicrométrica. Como mostrado no esboço da carta psicrométrica, Fig. E12.11b, o estado do ar úmido na entrada 1 é definido por $\phi = 50\%$ e temperatura de bulbo seco de 30°C. Em 2, o ar úmido está saturado a 10°C. Rearrmando a Eq. (a), temos

$$\dot{Q}_{cv} = \dot{m}_a [(h_a + \omega h_v)_2 - (h_a + \omega h_v)_1 + (\omega_1 - \omega_2) h_w] \quad (c)$$

Os termos sublinhados e as razões de mistura ω_1 e ω_2 , podem ser lidos diretamente da carta. A vazão mássica do ar seco pode ser determinada utilizando-se a vazão volumétrica na entrada e v_{a1} lida da carta. A entalpia específica h_w é obtida (como acima) da Tabela A-2: h_f à T_2 . Os detalhes são deixados como um exercício.

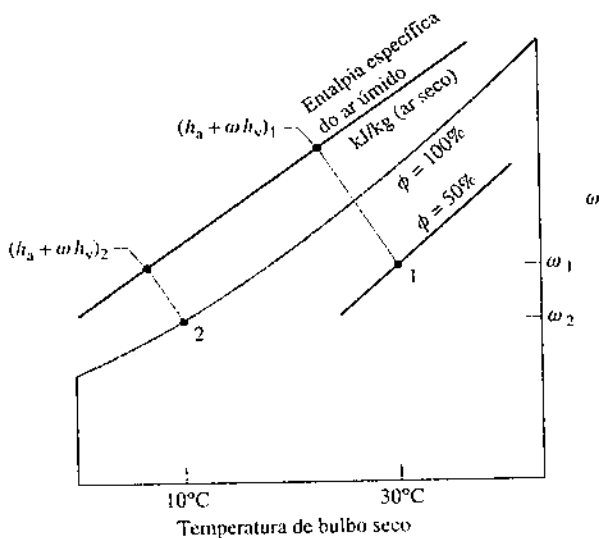


Fig. E12.11b

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- aplicar os balanços de massa e de energia a um processo de desumidificação em um volume de controle em regime permanente.
- obter dados de propriedades para o ar seco e a água.
- aplicar a carta psicrométrica.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando a carta psicrométrica, determine a temperatura de bulbo úmido do ar úmido que entra no desumidificador, em °C. Resposta: ≈ 22°C.

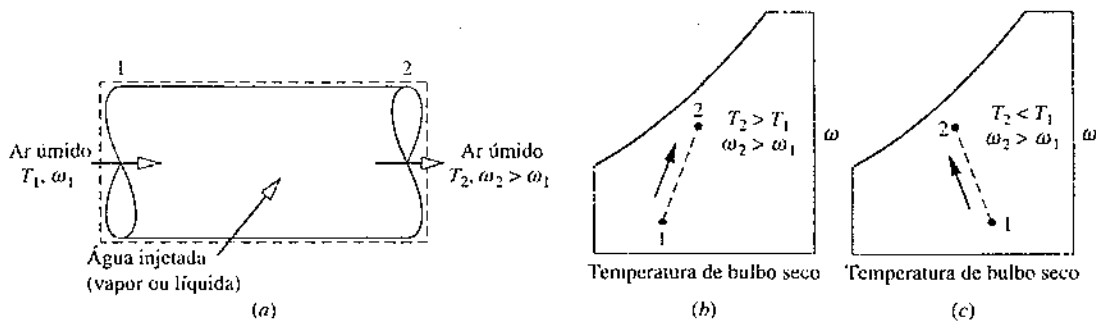


Fig. 12.12 Umidificação. (a) Volume de controle. (b) Vapor injetado. (c) Líquido injetado.

12.8.4 Umidificação

Freqüentemente é necessário aumentar o teor de umidade do ar em circulação de espaços habitados. Uma maneira de realizar isto é injetar vapor. Alternativamente, água líquida pode ser borrifada no ar. Ambos os casos são mostrados de maneira esquemática na Fig. 12.12a. A temperatura do ar úmido ao sair do umidificador depende da condição da água introduzida. Quando se injeta vapor com temperatura relativamente alta, tanto a razão de mistura quanto a temperatura de bulbo seco são aumentadas. Isto é mostrado na carta psicrométrica associada da Fig. 12.12b, se água líquida for injetada ao invés de vapor, o ar úmido pode sair do umidificador com uma temperatura *menor* que a entrada. Isto é mostrado na Fig. 12.12c. O próximo exemplo mostra o caso de injeção de vapor. O caso de injeção de água líquida será estudado em detalhes na próxima seção.

EXEMPLO 12.12

Análise de Umidificador com Borrifador de Vapor

Ar úmido com temperatura de 22°C e temperatura de bulbo úmido de 9°C entra em um umidificador com borrifador de vapor. A vazão mássica do ar seco é de 90 kg/min. Vapor de água saturado a 110°C é injetado na mistura à taxa de 52 kg/h. Não há transferência de calor para a vizinhança, e a pressão mantém-se constante em 1 bar (10⁵ Pa). Utilizando a carta psicrométrica, determine na saída (a) a razão de mistura e (b) a temperatura, em °C.

SOLUÇÃO

Dado: ar úmido entra em um umidificador à temperatura de 22°C e à temperatura de bulbo úmido de 9°C. A vazão mássica de ar seco é de 90 kg/min. Vapor d'água saturado a 110°C é injetado na mistura a uma taxa de 52 kg/h.

Pede-se: utilizando a carta psicrométrica, determine, na saída, a razão de mistura e a temperatura, em °C.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

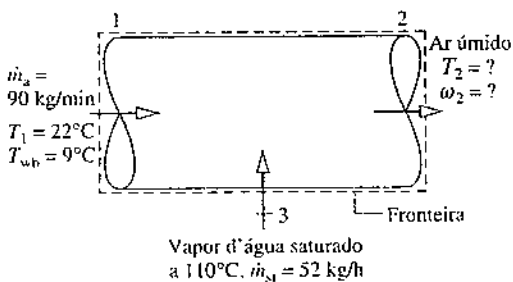


Fig. E12.12a

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura associada opera em regime permanente. As variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas e $\dot{W}_{cv} = 0$.
2. Não há transferência de calor para a vizinhança.
3. A pressão permanece constante por todo o processo em 1 bar (10⁵ Pa). A Figura A-9 permanece válida para essa pressão.
4. Os fluxos de ar úmido são considerados como misturas de gases ideais conforme o modelo de Dalton.

Análise:

(a) A razão de mistura na saída ω_2 pode ser determinada por meio de balanços individuais de taxa de massa de ar seco e de água. Assim,

$$\begin{aligned} \dot{m}_{a1} &= \dot{m}_{a2} && \text{(ar seco)} \\ \dot{m}_{v1} + \dot{m}_s &= \dot{m}_{v2} && \text{(água)} \end{aligned}$$

Com $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_a$, e $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_a$, em que \dot{m}_a é a vazão mássica do ar, a segunda expressão torna-se

$$\omega_2 = \omega_1 + \frac{\dot{m}_s}{\dot{m}_a}$$

Utilizando-se a temperatura de bulbo seco de entrada, 22°C, e a temperatura de bulbo úmido de entrada, 9°C, pode-se determinar o valor da razão de mistura ω_1 por inspeção da carta psicrométrica, Fig. A-9. O resultado é $\omega_1 = 0,002$ kg (vapor)/kg (ar seco). Esse valor deve ser verificado como um exercício. Substituindo valores na expressão para ω_2

$$\omega_2 = 0,002 + \frac{(52 \text{ kg/h})[1 \text{ h}/60 \text{ min}]}{90 \text{ kg/min}} = 0,0116 \frac{\text{kg(vapor)}}{\text{kg(ar seco)}}$$

(b) A temperatura na saída pode ser determinada por meio de um balanço de taxa de energia. Com as hipóteses 1 e 2, a fórmula em regime permanente do balanço de taxa de energia reduz-se ao caso especial da Eq. 12.55. A saber

$$0 = h_{a1} - h_{a2} + \omega_1 h_{g1} + (\omega_2 - \omega_1) h_{g3} - \omega_2 h_{g2} \quad (\text{a})$$

Ao se escrever isto, as entalpias específicas do vapor d'água em 1 e 2 são estimadas como os respectivos valores de vapor saturado, e h_{g3} indica a entalpia de vapor saturado injetado no ar úmido.

A Equação (a) pode ser rearrumada na forma a seguir, adequada para o seu uso com a carta psicrométrica.

$$(h_a + \omega h_g)_2 = (h_a + \omega h_g)_1 + (\omega_2 - \omega_1) h_{g3} \quad (\text{b})$$

Como mostrado no esboço da carta psicrométrica, Fig. E12.12b, o primeiro termo à direita da Eq. (b) pode ser obtido da Fig. A-9 no estado de entrada, definido pela interseção da temperatura de bulbo seco de entrada, 22°C, e a temperatura de bulbo úmido de entrada, 9°C; o valor é 27,2 kJ/kg (ar seco). Pode-se estimar o segundo termo à direita sabendo-se as razões de mistura ω_1 e ω_2 e o valor de h_{g3} a partir da Tabela A-2: 2691,5 kJ/kg (vapor). O valor do segundo termo da direita da Eq. (b) é 25,8 kJ/kg (ar seco). O estado na saída é estabelecido por ω_2 e $(h_a + \omega h_g)_2 = 53$ kJ/kg (ar seco), calculado a partir de dois valores que acabaram de ser determinados. Finalmente, a temperatura na saída pode então ser diretamente lida da carta. O resultado é $T_2 \approx 23,5^\circ\text{C}$.

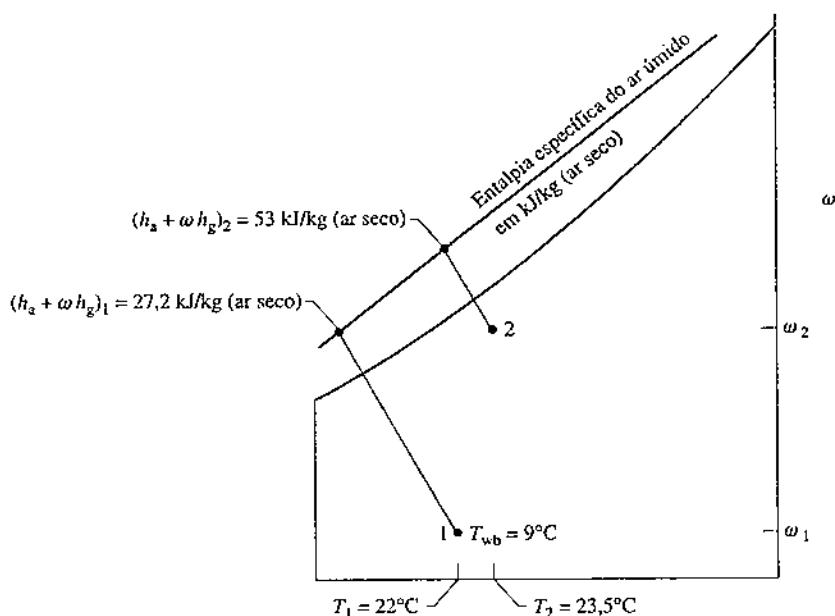


Fig. E12.12b

Solução Alternativa:

② O programa a seguir permite-nos determinar T_2 utilizando o *IT*, ou programa similar, em que \dot{m}_a é indicado como *mdota*, \dot{m}_{s1} é indicado como *mdotst*, w_1 e w_2 indicam, respectivamente, ω_1 e ω_2 , e assim por diante.

// Given data

$T_1 = 22$ // °C

$T_{wb1} = 9$ // °C

$\dot{m}_{dota} = 90$ // kg/min

$p = 1$ // bar

$T_{st} = 110$ // °C

$\dot{m}_{dotst} = (52 / 60)$ // converting kg/h to kg/min

// Evaluate humidity ratios

$w_1 = w_TTwb(T_1, T_{wb1}, p)$

$w_2 = w_1 + (\dot{m}_{dotst} / \dot{m}_{dota})$

// Denoting the enthalpy of moist air at state 1 by

// h_1 , etc., the energy balance, Eq. (a), becomes

$0 = h_1 - h_2 + (w_2 - w_1) * h_{st}$

```
// Evaluate enthalpies
h1 = ha_Tw(T1,w1)
h2 = ha_Tw(T2,w2)
hst = hsat_Px("Water/Steam",psat,1)
psat = Psat_T("Water/Steam ",Tst)
```

Utilizando-se o botão **Solve**, o resultado é $T_2 = 23,4^\circ\text{C}$, o que está, como esperado, em estreita concordância com os valores obtidos anteriormente.

- 1 A solução da Eq. (b) por meio de dados das Tabelas A-2 e A-22 requer um procedimento iterativo (tentativa e erro). O resultado é $T_2 = 24^\circ\text{C}$, como se pode verificar.
- 2 Observe o uso das funções especiais de *Ar Úmido* listadas no menu **Properties** do **IT**, ou em programa similar.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando-se a carta psicrométrica, qual é a umidade relativa na saída?

Resposta: $\approx 63\%$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- aplicar os balanços de massa e de energia para um processo de umidificação por spray em um volume de controle em regime permanente.
- obter dados de propriedades necessários utilizando a carta psicrométrica.
- aplicar o IT ou programa similar para a análise psicrométrica.

12.8.5 Resfriamento Evaporativo

A refrigeração em climas quentes, relativamente secos, pode ser realizada por meio do *resfriamento evaporativo*. Isto envolve borrifar água líquida no ar ou forçar ar através de uma almofada encharcada que é mantida reabastecida com água, como mostrado na Fig. 12.13. Por causa da pouca umidade do ar úmido que entra no estado 1, uma parcela da água injetada evapora. A energia para a evaporação é fornecida pelo fluxo de ar, o qual tem a temperatura reduzida e sai no estado 2 com uma temperatura mais baixa do que no fluxo de entrada. Uma vez que o ar de entrada é relativamente seco, a umidade adicional carregada pelo fluxo de ar úmido de saída é normalmente benéfica.

Para transferência de calor desprezível com a vizinhança, nenhum trabalho $\dot{W}_{cv} = 0$ e nenhuma variação significativa das energias cinética e potencial, a expressão em regime permanente dos balanços de taxas de massa e de energia reduz-se, para o volume de controle da Fig. 12.13a para este caso especial da Eq. 12.55:

$$(h_{a2} + \omega_2 h_{g2}) = (\omega_2 - \omega_1) h_f + (h_{a1} + \omega_1 h_{g1})$$

em que h_f indica a entalpia específica do fluxo de líquido que entra no volume de controle. Admite-se que toda a água injetada evapora no fluxo de ar úmido. O termo sublinhado responde pela energia carregada na água líquida injetada. Esse termo é normalmente muito menor em módulo do que qualquer dos dois termos de entalpia de ar úmido. Em consequência, a entalpia do ar úmido varia apenas levemente, como mostra a carta psicrométrica da Fig. 12.13b. Recordando que as linhas isentálpicas de mistura estão próximas das linhas isotérmicas de bulbo úmido (Seção 12.7), segue-se que o resfriamento evaporativo ocorre à temperatura de bulbo úmido praticamente constante.

No próximo exemplo, consideramos a análise de um resfriador evaporativo.

TOME NOTA...

O resfriamento evaporativo ocorre a temperatura de bulbo úmido praticamente constante.

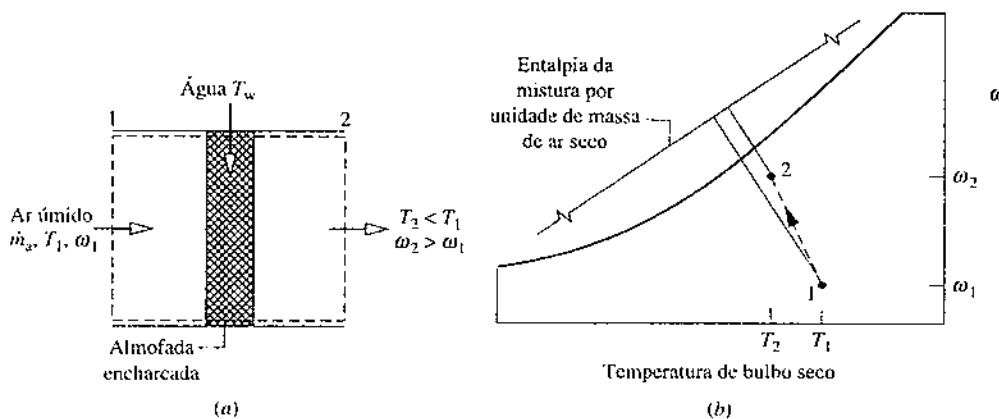


Fig. 12.13 Resfriador evaporativo. (a) Diagrama esquemático do equipamento. (b) Representação da carta psicrométrica.

EXEMPLO 12.13

Resfriador Evaporativo

Em um resfriador evaporativo entra ar a 100°F ($37,8^\circ\text{C}$) e 10% de umidade relativa com uma vazão volumétrica de $5000 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($141,6 \text{ m}^3/\text{min}$). Vapor de água sai do resfriador a 70°F ($21,1^\circ\text{C}$). Água é adicionada a uma almofada encharcada do resfriador como um líquido a 70°F ($21,1^\circ\text{C}$) e evapora totalmente no ar úmido. Não há transferência de calor para a vizinhança, e a pressão mantém-se constante

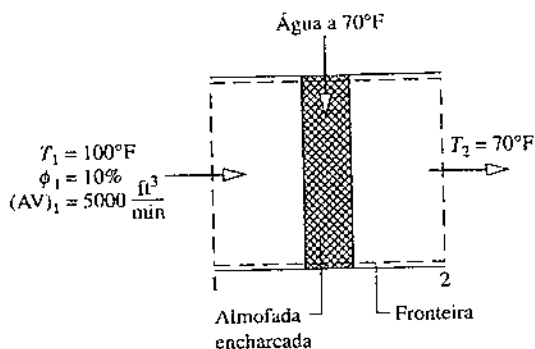
durante todo o processo em 1 atm. Determine (a) a vazão mássica da água que alimenta a almofada encharcada, em lbm/h, e (b) a umidade relativa do ar úmido na saída do resfriador evaporativo.

SOLUÇÃO

Dado: ar a 100°F (37,8°C) e $\phi = 10\%$ entra em um resfriador evaporativo com uma vazão volumétrica de 5000 ft³/min (141,6 m³/min). Vapor de água sai do resfriador a 70°F (21,1°C). Água é adicionada a uma almofada encharcada do resfriador a 70°F (21,1°C).

Pede-se: determine a vazão mássica da água que alimenta a almofada encharcada, em lbm/h, e a umidade relativa do ar úmido na saída do resfriador.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura associada opera em regime permanente. As variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas e $\dot{W}_{cv} = 0$.
2. Não há transferência de calor para a vizinhança.
3. A água adicionada à almofada encharcada entra como um líquido e evapora totalmente no ar úmido.
4. A pressão permanece constante do início ao fim em 1 atm.
5. Os fluxos de ar úmido são considerados como uma mistura de gases ideais em concordância com o modelo de Dalton.

Fig. E12.13

Análise:

(a) A aplicação da conservação de massa, separadamente, ao ar seco e à água, como nos exemplos anteriores, gera

$$\dot{m}_w = \dot{m}_a(\omega_2 - \omega_1)$$

em que \dot{m}_w é a vazão mássica da água para a almofada encharcada. Para determinar \dot{m}_w é necessário saber os valores de ω_1 , \dot{m}_a e ω_2 . Esses valores serão calculados em sequência.

A razão de mistura ω_1 pode ser determinada por meio da Eq. 12.43, que necessita de p_{v1} , a pressão parcial do ar úmido que entra no volume de controle. Utilizando a umidade relativa dada ϕ_1 e p_g a T_1 da Tabela A-2E, temos $p_{v1} = \phi_1 p_{g1} = 0,095 \text{ lbf/in}^2 (655 \text{ Pa})$. Com isto, $\omega_1 = 0,00405 \text{ lbm(vapor)/lbm(ar seco)} (0,00184 \text{ kg(vapor)/kg(ar seco)})$.

A vazão mássica do ar seco \dot{m}_a pode ser determinada, como nos exemplos anteriores, utilizando a vazão volumétrica e o volume específico do ar seco. Assim

$$\dot{m}_a = \frac{(AV)_1}{v_{a1}}$$

O volume específico do ar seco pode ser estimado a partir da equação de estado de gás ideal. O resultado é $v_{a1} = 14,2 \text{ ft}^3/\text{lbm} (0,886 \text{ m}^3/\text{kg})(\text{ar seco})$. Substituindo os valores, a vazão mássica do ar seco é

$$\dot{m}_a = \frac{5000 \text{ ft}^3/\text{min}}{14,2 \text{ ft}^3/\text{lb}(\text{ar seco})} = 352,1 \frac{\text{lb}(\text{ar seco})}{\text{min}}$$

Para encontrar a razão de mistura ω_2 , utilizando a hipótese 1 nas fórmulas de balanço de taxa de massa e de energia, para regime permanente, para obter

$$0 = (\dot{m}_a h_{a1} + \dot{m}_{v1} h_{v1}) + \dot{m}_w h_w - (\dot{m}_a h_{a2} + \dot{m}_{v2} h_{v2})$$

Com o mesmo raciocínio utilizado nos exemplos anteriores, isto pode ser expresso como um caso particular da Eq. 12.55

$$0 = (h_a + \omega h_g)_1 + (\omega_2 - \omega_1) h_f - (h_a + \omega h_g)_2 \quad (a)$$

em que h_f indica a entalpia específica da água entrando no volume de controle a 70°F (21,1°C). Resolvendo para ω_2

$$\omega_2 = \frac{h_{a1} - h_{a2} + \omega_1(h_{g1} - h_f)}{h_{g2} - h_f} = \frac{c_{pa}(T_1 - T_2) + \omega_1(h_{g1} - h_f)}{h_{g2} - h_f}$$

em que $c_{pa} = 0,24 \text{ Btu/lb} \cdot ^\circ\text{R}$. Com h_f , h_{g1} e h_{g2} a partir da Tabela A-2E.

$$\begin{aligned} \omega_2 &= \frac{0,24(100 - 70) + 0,00405(1105 - 38,1)}{(1092 - 38,1)} \\ &= 0,0109 \frac{\text{lb}(\text{vapor})}{\text{lb}(\text{ar seco})} \end{aligned}$$

Substituindo os valores de \dot{m}_a , ω_1 e ω_2 na expressão de \dot{m}_w

$$\dot{m}_w = \left[352,1 \frac{\text{lb(ar seco)}}{\text{min}} \left| \frac{60 \text{ min}}{1 \text{ h}} \right| \right] (0,0109 - 0,00405) \frac{\text{lb(água)}}{\text{lb(ar seco)}}$$

$$= 144,7 \frac{\text{lb(água)}}{\text{h}}$$

(b) Pode-se determinar a umidade relativa do ar úmido na saída por meio da Eq. 12.44. A pressão parcial do vapor d'água necessária para esta expressão pode ser determinada através da solução da Eq. 12.43, para obter

$$p_{v2} = \frac{\omega_2 p}{\omega_2 + 0,622}$$

Substituindo os valores, temos

$$p_{v2} = \frac{(0,0109)(14,696 \text{ lbf/in}^2)}{(0,0109 + 0,622)} = 0,253 \text{ lbf/in}^2$$

A 70°F (21,1°C), a pressão de saturação é de 0,3632 lbf/in² (2,504 kPa). Assim, a umidade relativa na saída é de

$$\phi_2 = \frac{0,253}{0,3632} = 0,697 (69,7\%)$$

Solução Alternativa com o Uso da Carta Psicrométrica: como o termo sublinhado na Eq. (a) é muito menor que qualquer das entalpias do ar úmido, a entalpia do ar úmido permanece aproximadamente constante, e assim o resfriamento evaporativo ocorre a temperatura de bulbo úmido aproximadamente constante. Veja a Fig. 12.13b e a discussão associada. Utilizando esta abordagem com a carta psicrométrica, Fig. A-9E, determine a razão de mistura e a umidade relativa na saída, e compare com os valores previamente obtidos. Os detalhes são deixados como exercício.

1 Um valor constante de calor específico c_{pa} tem sido utilizado para a estimativa do termo $(h_{a1} - h_{a2})$. Como mostramos em exemplos anteriores, este termo também pode ser estimado a partir de uma tabela de gás ideal para ar.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando-se os dados de tabela de vapor, qual é a temperatura de ponto de orvalho na saída, em °F? Resposta: 59,6°F (15,3°C).

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- aplicar os balanços de massa e de energia a um processo de resfriamento evaporativo em um volume de controle em regime permanente.
- obter dados de propriedades para ar seco e água.

12.8.6 Mistura Adiabática de Dois Fluxos de Ar Úmido

Um processo usual em sistemas de condicionamento de ar é a mistura de fluxos de ar úmido, como mostrado na Fig. 12.14. O objetivo da análise termodinâmica desse processo normalmente é estabelecer a vazão e o estado do fluxo de saída em função das vazões e dos estados de cada um dos dois fluxos de entrada. O caso da mistura adiabática é regido pelas Eqs. 12.56 que se seguem.

Os balanços de taxas de massa para ar seco e para vapor d'água, em regime permanente, são, respectivamente,

$$\dot{m}_{a1} + \dot{m}_{a2} = \dot{m}_{a3} \quad (\text{ar seco}) \tag{12.56a}$$

$$\dot{m}_{v1} + \dot{m}_{v2} = \dot{m}_{v3} \quad (\text{vapor d'água})$$

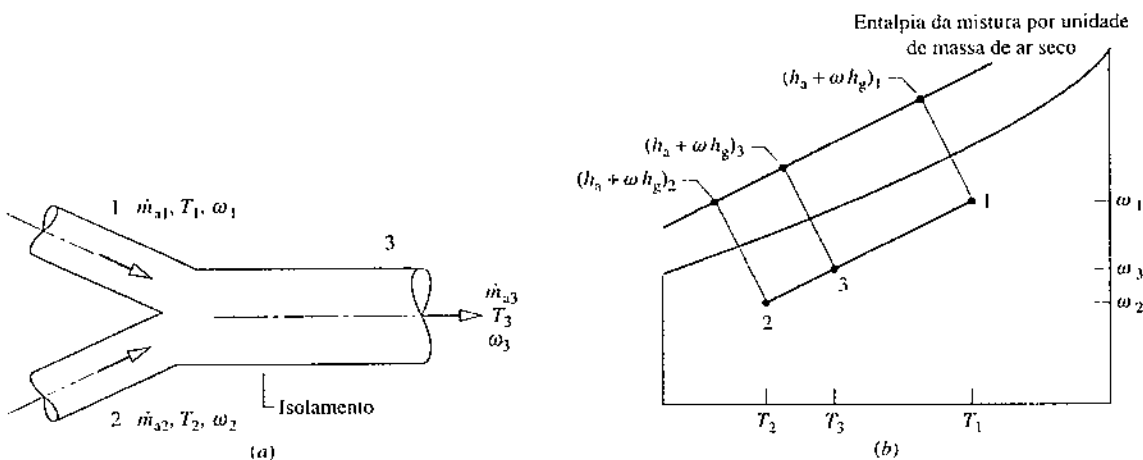


Fig. 12.14 Mistura adiabática de dois fluxos de ar úmido. (a) Diagrama esquemático do equipamento. (b) Representação da carta psicrométrica.

Com $\dot{m}_v = \omega \dot{m}_a$, o balanço de massa de vapor d'água torna-se

$$\omega_1 \dot{m}_{a1} + \omega_2 \dot{m}_{a2} = \omega_3 \dot{m}_{a3} \quad (\text{vapor d'água}) \quad (12.56b)$$

Supondo que $\dot{Q}_{cv} = \dot{W}_{cv} = 0$ e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, o balanço de taxa de energia reduz-se, em regime permanente, a

$$\dot{m}_{a1}(h_{a1} + \omega_1 h_{g1}) + \dot{m}_{a2}(h_{a2} + \omega_2 h_{g2}) = \dot{m}_{a3}(h_{a3} + \omega_3 h_{g3}) \quad (12.56c)$$

em que as entalpias de entrada e de saída do vapor d'água são estimadas como valores de vapor saturado nas suas respectivas temperaturas de bulbo seco.

Se as vazões e os estados de entrada são conhecidos, as Eqs. 12.56 formam três equações com três incógnitas: \dot{m}_{a3} , ω_3 , e $(h_{a3} + \omega_3 h_{g3})$. A solução destas equações é mostrada no Exemplo 12.14.

Vamos também estudar como Eqs. 12.56 podem ser resolvidas *geometricamente* com a carta psicrométrica. Utilizando a Eq. 12.56a para eliminar \dot{m}_{a3} , a vazão mássica do ar seco em 3, das Eqs. 12.56b e 12.56c, obtemos

$$\frac{\dot{m}_{a1}}{\dot{m}_{a2}} = \frac{\omega_3 - \omega_2}{\omega_1 - \omega_3} = \frac{(h_{a3} + \omega_3 h_{g3}) - (h_{a2} + \omega_2 h_{g2})}{(h_{a1} + \omega_1 h_{g1}) - (h_{a3} + \omega_3 h_{g3})} \quad (12.57)$$

Das relações das Eqs. 12.57, concluímos que no estado 3 da mistura na carta psicrométrica encontra-se sobre uma linha reta conectando os estados 1 e 2 dos dois fluxos antes da mistura (veja o problema 12.93 no fim do capítulo). Isto é mostrado na Fig. 12.14b.

EXEMPLO 12.14

Mistura Adiabática de Dois Fluxos de Ar Úmido

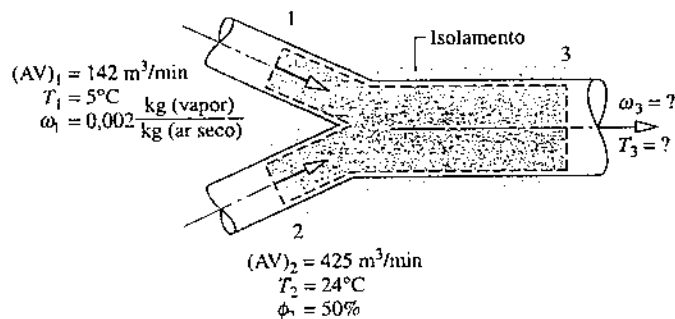
Um fluxo consiste em 142 m³/min de ar úmido à temperatura de 5°C e uma razão de mistura de 0,002 kg(vapor)/kg(ar seco) é misturado adiabaticamente com um segundo fluxo que consiste em 425 m³/min de ar úmido à 24°C e 50% de umidade relativa. A pressão mantém-se constante em 1 bar (10⁵ Pa). Determine (a) a razão de mistura e (b) a temperatura do fluxo misturado de saída, em °C.

SOLUÇÃO

Dado: um fluxo de ar úmido a 5°C, $\omega = 0,002$ kg(vapor)/kg(ar seco) e uma vazão volumétrica de 142 m³/min é misturado adiabaticamente com um fluxo que consiste em 425 m³/min de ar úmido a 24°C e $\phi = 50\%$.

Pede-se: determine a razão de mistura e a temperatura, em °C, do fluxo misturado que sai do volume de controle.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura associada opera em regime permanente. As variações das energias cinética e potencial podem ser desprezadas e $\dot{W}_{vc} = 0$.
2. Não há transferência de calor para a vizinhança.
3. A pressão permanece constante por todo o processo em 1 bar (10⁵ Pa).
4. Os fluxos de ar úmido são considerados como uma mistura de gases ideais em concordância com o modelo de Dalton.

Fig. E12.14

Análise:

(a) A razão de mistura ω_3 pode ser encontrada por meio dos balanços de taxa de massa, respectivamente, para o ar seco e para o vapor d'água:

$$\begin{aligned} \dot{m}_{a1} + \dot{m}_{a2} &= \dot{m}_{a3} && (\text{ar seco}) \\ \dot{m}_{v1} + \dot{m}_{v2} &= \dot{m}_{v3} && (\text{vapor d'água}) \end{aligned}$$

Com $\dot{m}_{v1} = \omega_1 \dot{m}_{a1}$, $\dot{m}_{v2} = \omega_2 \dot{m}_{a2}$, e $\dot{m}_{v3} = \omega_3 \dot{m}_{a3}$, o segundo destes balanços torna-se (Eq. 12.56b)

$$\omega_1 \dot{m}_{a1} + \omega_2 \dot{m}_{a2} = \omega_3 \dot{m}_{a3}$$

Resolvendo

$$\omega_3 = \frac{\omega_1 \dot{m}_{a1} + \omega_2 \dot{m}_{a2}}{\dot{m}_{a3}}$$

Como $\dot{m}_{a3} = \dot{m}_{a1} + \dot{m}_{a2}$, isto pode ser expresso como

$$\omega_3 = \frac{\omega_1 \dot{m}_{a1} + \omega_2 \dot{m}_{a2}}{\dot{m}_{a1} + \dot{m}_{a2}}$$

Para se determinar ω_3 são necessários os valores de ω_2 , \dot{m}_{a1} , e \dot{m}_{a2} . As vazões mássicas do ar seco, \dot{m}_{a1} e \dot{m}_{a2} , podem ser determinadas, como em exemplos anteriores, por meio da vazão volumétrica

$$\dot{m}_{a1} = \frac{(AV)_1}{v_{a1}}, \quad \dot{m}_{a2} = \frac{(AV)_2}{v_{a2}}$$

Os valores de v_{a1} , v_{a2} e ω_2 são prontamente determinados a partir da carta psicrométrica, Fig. A-9. Assim, em $\omega_1 = 0,002$ e $T_1 = 5^\circ\text{C}$, $v_{a1} = 0,79 \text{ m}^3/\text{kg}$ (ar seco). Para $\phi_2 = 50\%$ e $T_2 = 24^\circ\text{C}$, $v_{a2} = 0,855 \text{ m}^3/\text{kg}$ (ar seco) e $\omega_2 = 0,0094$. As vazões mássicas do ar seco são então $\dot{m}_{a1} = 180 \text{ kg(ar seco)/min}$ e $\dot{m}_{a2} = 497 \text{ kg(ar seco)/min}$. Substituindo os valores na expressão para ω_3 , temos

$$\omega_3 = \frac{(0,002)(180) + (0,0094)(497)}{180 + 497} = 0,0074 \frac{\text{kg(vapor)}}{\text{kg(ar seco)}}$$

(b) A temperatura T_3 do fluxo de mistura de saída pode ser determinada a partir do balanço de taxa de energia. Utilizando as hipóteses 1 e 2 no balanço de taxa de energia, obtemos (Eq. 12.56c)

$$\dot{m}_{a1}(h_a + \omega h_g)_1 + \dot{m}_{a2}(h_a + \omega h_g)_2 = \dot{m}_{a3}(h_a + \omega h_g)_3 \quad (\text{a})$$

Resolvendo

$$(h_a + \omega h_g)_3 = \frac{\dot{m}_{a1}(h_a + \omega h_g)_1 + \dot{m}_{a2}(h_a + \omega h_g)_2}{\dot{m}_{a1} + \dot{m}_{a2}} \quad (\text{b})$$

Com $(h_a + \omega h_g)_1 = 10 \text{ kJ/kg}$ (ar seco) e $(h_a + \omega h_g)_2 = 47,8 \text{ kJ/kg}$ (ar seco) da Fig. A-9 e outros valores conhecidos,

$$(h_a + \omega h_g)_3 = \frac{180(10) + 497(47,8)}{180 + 497} = 37,7 \frac{\text{kJ}}{\text{kg(ar seco)}}$$

Este valor para a entalpia de ar úmido na saída, em conjunto com o valor anteriormente determinado para ω_3 , determina o estado de saída do ar úmido. Por inspeção da Fig. A-9, $T_3 = 19^\circ\text{C}$.

Soluções Alternativas:

O uso da carta psicrométrica facilita a resolução para T_3 . Sem a carta, pode-se utilizar uma solução iterativa da Eq. (b) por meio dos das tabelas A-2 e A-22. Como alternativa, pode-se determinar T_3 por meio do programa *IT* ou similar, em que ϕ_2 é indicado como phi_2 e as vazões volumétricas em 1 e 2 são indicadas, respectivamente, como AV_1 e AV_2 , e assim por diante.

```
// Given data
T1 = 5 // °C
w1 = 0.002 // kg(vapor) / kg(dry air)
AV1 = 142 // m³/min
T2 = 24 // °C
phi2 = 0.5
AV2 = 425 // m³/min
p = 1 // bar
// Mass balances for water vapor and dry air:
w1 * mdota1 + w2 * mdota2 = w3 * mdota3
mdota1 + mdota2 = mdota3
// Evaluate mass flow rates of dry air
mdota1 = AV1 / va1
2 va1 = va_Tw(T1, w1, p)
mdota2 = AV2 / va2
va2 = va_Tphi(T2, phi2, p)
// Determine w2
w2 = w_Tphi(T2, phi2, p)
// The energy balance, Eq. (a), reads
mdota1 * h1 + mdota2 * h2 = mdota3 * h3
h1 = ha_Tw(T1, w1)
h2 = ha_Tphi(T2, phi2, p)
h3 = ha_Tw(T3, w3)
```

Utilizando-se o botão *Solve*, o resultado é $T_3 = 19,01^\circ\text{C}$ e $\omega_3 = 0,00745 \text{ kg (vapor)/kg (ar seco)}$, que está de acordo com a solução obtida com a carta psicrométrica.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- aplicar os balanços de massa e de energia para um processo de mistura adiabática de dois fluxos de ar úmido em regime permanente.
- obter dados de propriedades para ar úmido utilizando a carta psicrométrica.
- aplicar *IT*, ou programa similar, para análise psicrométrica.

- 1 A solução utilizando uma abordagem geométrica baseada nas Eqs. 12.57 é deixada como um exercício.
- 2 Observe aqui o uso de funções especiais *Ar Úmido* listadas no menu *Properties* do *IT* ou em programa similar.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando a carta psicrométrica, qual é a umidade relativa na saída?

Resposta: $\approx 53\%$.**12.9 Torres de Resfriamento**

As centrais elétricas invariavelmente descarregam considerável energia em sua vizinhança por transferência de calor (Cap. 8). Embora a água retirada de um rio próximo ou de um lago possa ser empregada para retirar essa energia, as torres de resfriamento proporcionam uma alternativa em locais em que não se pode obter água de resfriamento em quantidade suficiente de fontes naturais, ou em que as preocupações ambientais impõem um limite à temperatura à qual a água de resfriamento pode ser devolvida para a vizinhança. As torres de resfriamento também são frequentemente empregadas para fornecer água resfriada para outros usos além daqueles que envolvam centrais elétricas.

As torres de resfriamento podem operar por *convecção natural* ou *convecção forçada*. Além disso, podem ser de *contracorrente*, de *corrente cruzada* ou uma combinação destas. Um desenho esquemático de uma torre de resfriamento de convecção forçada, de contracorrente é mostrada na Fig. 12.15. A água morna a ser resfriada entra em 1 e é borrifada do topo da torre. A água que cai normalmente passa por uma série de defletores cuja finalidade é mantê-la dispersa em pequenas gotas para promover a evaporação. Ar atmosférico sugado em 3 pelo ventilador forma um fluxo ascendente, em sentido contrário ao das gotículas de água que caem. À medida que os dois fluxos interagem, uma fração do fluxo de água evapora no ar úmido, que sai em 4 com uma razão de mistura maior que a do ar úmido de entrada em 3, enquanto a água líquida sai em 2 com uma temperatura menor que a água que entra em 1. Como alguma água de entrada se evapora no fluxo de ar úmido, uma quantidade equivalente de água de reposição é adicionada em 5, de modo que a vazão mássica de retorno da água fria se iguale à vazão mássica da água morna que entra em 1.

Para operação em regime permanente, os balanços de massa para o ar seco e para água e um balanço de energia para toda a torre de resfriamento fornece informações sobre o desempenho da torre. Ao aplicar-se o balanço de energia, geralmente a transferência de calor com a vizinhança é desprezada. A entrada de potência do ventilador para torres de convecção forçada também pode ser desprezada em relação às outras taxas de energias envolvidas. O exemplo a seguir mostra a análise de uma torre de resfriamento utilizando a conservação de massa e de energia em conjunto com dados de propriedades para o ar seco e a água.

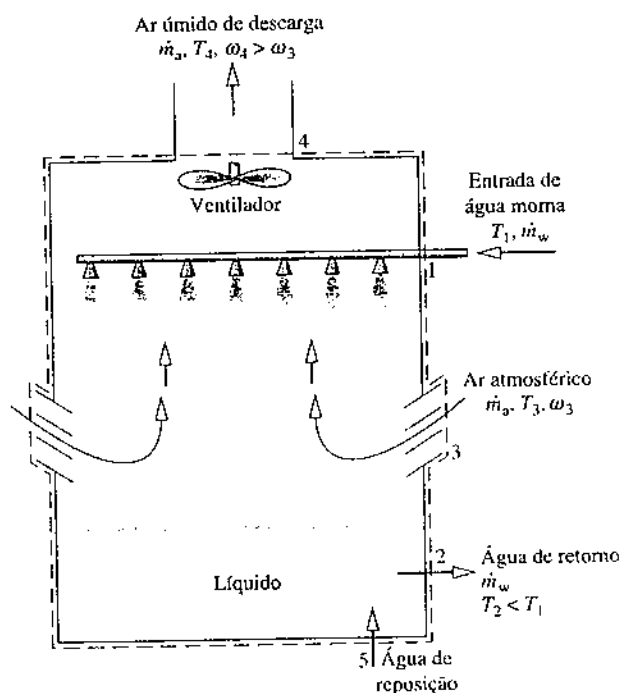


Fig. 12.15 Diagrama esquemático de uma torre de resfriamento.

EXEMPLO 12.15**Determinação da Vazão Mássica de uma Torre de Resfriamento de uma Central Elétrica**

A água que sai do condensador de uma central elétrica a 38°C entra em uma torre de resfriamento com uma vazão mássica de $4,5 \cdot 10^7$ kg/h. Um fluxo de água resfriada retorna ao condensador vindo da torre de resfriamento à temperatura de 30°C e com a mesma vazão. A água de reposição é adicionada em um fluxo separado a 20°C . O ar atmosférico entra na torre de resfriamento a 25°C e 35% de umidade

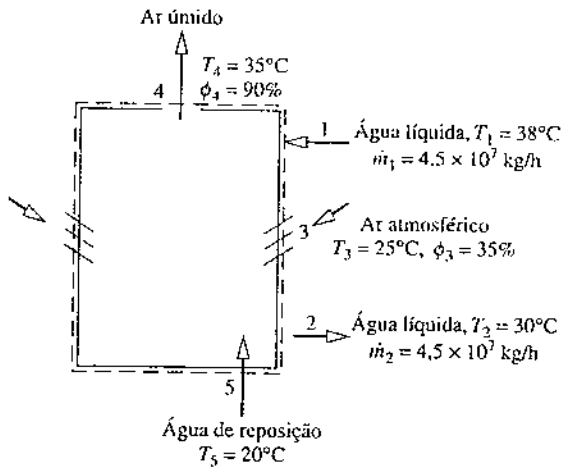
relativa. O ar úmido sai da torre a 35°C e 90% de umidade relativa. Determine as vazões mássicas do ar seco e da água de reposição, em kg/h. A torre de resfriamento opera em regime permanente. Tanto a transferência de calor para a vizinhança quanto a potência do ventilador podem ser desprezadas, como também as variações de energias cinética e potencial. A pressão permanece constante durante todo o processo em 1 atm.

SOLUÇÃO

Dado: um fluxo de água líquida entra em uma torre de resfriamento vinda de um condensador a 38°C com uma vazão mássica conhecida. Um fluxo de água resfriada retorna ao condensador a 30°C com a mesma vazão. A água de reposição é adicionada em um fluxo separado a 20°C. O ar atmosférico entra na torre de resfriamento a 25°C e $\phi = 35\%$. O ar úmido sai da torre a 35°C e $\phi = 90\%$.

Pede-se: determine a vazão mássica do ar seco e da água de reposição, em kg/h.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura associada opera em regime permanente. A transferência de calor para a vizinhança pode ser desprezada, assim como as variações das energias cinética e potencial; além disso $\dot{W}_{cv} = 0$.
2. Para estimar as entalpias específicas, considera-se cada fluxo líquido como líquido saturado à temperatura especificada correspondente.
3. Os fluxos de ar úmido são considerados como uma mistura de gases ideais em concordância com o modelo de Dalton.
4. A pressão permanece constante durante todo o processo, a 1 atm.

Fig. E12.15

Análise: as vazões mássicas necessárias podem ser encontradas a partir dos balanços das taxas de massa e de energia. Os balanços de massa separados para ar seco e para água, em regime permanente, geram

$$\begin{aligned}\dot{m}_{a3} &= \dot{m}_{a4} && \text{(ar seco)} \\ \dot{m}_1 + \dot{m}_5 + \dot{m}_{v3} &= \dot{m}_2 + \dot{m}_{v4} && \text{(água)}\end{aligned}$$

A vazão mássica do ar seco é denominada \dot{m}_a . Como $\dot{m}_1 = \dot{m}_2$, a segunda destas equações torna-se

$$\dot{m}_5 = \dot{m}_{v4} - \dot{m}_{v3}$$

Com $\dot{m}_{v3} = \omega_3 \dot{m}_a$ e $\dot{m}_{v4} = \omega_4 \dot{m}_a$

$$\dot{m}_5 = \dot{m}_a (\omega_4 - \omega_3)$$

Consequentemente, as duas vazões mássicas necessárias, \dot{m}_a e \dot{m}_5 são relacionadas por essa equação. Outra equação que relaciona as vazões é fornecida por meio do balanço de taxa de energia.

A utilização da hipótese 1 no balanço de taxa de energia resulta em

$$0 = \dot{m}_1 h_{w1} + (\dot{m}_a h_{a3} + \dot{m}_{v3} h_{v3}) + \dot{m}_5 h_{w5} - \dot{m}_2 h_{w2} - (\dot{m}_a h_{a4} + \dot{m}_{v4} h_{v4})$$

Estimando as entalpias do vapor d'água como valores de vapor saturado às suas respectivas temperaturas e as entalpias de cada fluxo de líquido como entalpia de líquido saturado na sua respectiva temperatura, a equação de taxa de energia torna-se

$$0 = \dot{m}_1 h_{f1} + (\dot{m}_a h_{a3} + \dot{m}_{v3} h_{g3}) + \dot{m}_5 h_{f5} - \dot{m}_2 h_{f2} - (\dot{m}_a h_{a4} + \dot{m}_{v4} h_{g4})$$

Substituindo $\dot{m}_1 = \dot{m}_2$, $\dot{m}_5 = \dot{m}_a (\omega_4 - \omega_3)$, $\dot{m}_{v3} = \omega_3 \dot{m}_a$, e $\dot{m}_{v4} = \omega_4 \dot{m}_a$ e resolvendo para \dot{m}_a

$$\dot{m}_a = \frac{\dot{m}_1 (h_{f1} - h_{f2})}{h_{a4} - h_{a3} + \omega_4 h_{g4} - \omega_3 h_{g3} - (\omega_4 - \omega_3) h_{f5}} \quad (a)$$

As razões de mistura ω_3 e ω_4 demandadas por essa expressão podem ser determinadas a partir da Eq. 12.43, utilizando-se as pressões parciais do vapor d'água obtidas com as suas respectivas umidades relativas. Assim, $\omega_3 = 0,00688$ kg(vapor)/kg(ar seco) e $\omega_4 = 0,0327$ kg(vapor)/kg(ar seco).

Com as entalpias das Tabelas A-2 e A-22, adequadas, e sabendo-se os valores de ω_3 , ω_4 e \dot{m}_1 , a expressão para \dot{m}_a torna-se

$$\dot{m}_a = \frac{(4,5 \times 10^7)(159,21 - 125,79)}{(308,2 - 298,2) + (0,0327)(2565,3) - (0,00688)(2547,2) - (0,0258)(83,96)}$$

$$= 2,03 \times 10^7 \text{ kg/h}$$

Finalmente, a substituição dos valores conhecidos nas expressões para \dot{m}_5 resulta em

$$\dot{m}_5 = (2,03 \times 10^7)(0,0327 - 0,00688) = 5,24 \times 10^5 \text{ kg/h}$$

Solução Alternativa com Carta Psicrométrica: a equação (a) pode ser rearrumada para

$$\dot{m}_a = \frac{\dot{m}_1(h_{f1} - h_{f2})}{(h_{a4} + \omega_4 h_{g4}) - (h_{a3} + \omega_3 h_{g3}) - (\omega_4 - \omega_3)h_{f5}}$$

Os termos de entalpia específica h_{f1} , h_{f2} e h_{f5} são obtidos da Tabela A-2, como acima. Os termos sublinhados e ω_3 e ω_4 podem ser obtidos por inspeção de uma carta psicrométrica da literatura técnica de engenharia fornecidos nos estados 3 e 4. A Figura A-9 não é suficiente para esta aplicação no estado 4. Os detalhes são deixados como um exercício.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando os dados da tabela de vapor, determine a pressão parcial do vapor d'água no fluxo de entrada do ar úmido, p_{v3} , em bar. Resposta: 0,0111 bar (1,110 kPa).

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a terminologia e os princípios psicrométricos.
- aplicar os balanços de massa e de energia para uma torre de resfriamento em um volume de controle, em regime permanente.
- obter dados de propriedades para o ar seco e a água.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo, aplicamos os princípios da termodinâmica a sistemas que envolvem misturas de gases ideais, incluindo o caso especial de aplicações *psicrométricas* que envolvem misturas ar-vapor d'água, com a possível presença de água líquida. São apresentadas utilizações com sistemas fechados e com volume de controle.

A primeira parte do capítulo trata de considerações sobre mistura de gases ideais genérica e inicia descrevendo a composição da mistura em termos de frações mássicas ou de frações molares. O modelo de Dalton, que inclui o conceito de pressão parcial, é introduzido para as relações p - v - T de misturas de gases ideais.

Também são apresentados meios para estimar a entalpia, a energia interna e a entropia de uma mistura através da soma das contribuições de cada componente em suas condições na mistura. São estudadas utilizações em que misturas de gases ideais são submetidas a processos de composição constante, e também misturas de gases ideais são formadas a partir dos seus componentes gasosos.

Na segunda parte do capítulo, estudamos *psicrometria*. São apresentadas expressões especializadas comumente usadas em *psicrometria*, incluindo o ar úmido, a razão de mistura, a umidade relativa, a entalpia de mistura, e as temperaturas de ponto de orvalho, de bulbo seco e de bulbo úmido. Apresentamos a *carta psicrométrica*, que apresenta uma representação gráfica de propriedades importantes de ar úmido, é introduzida. Os princípios de conservação de massa e de energia são formulados em termos das quantidades psicrométricas, e são contempladas aplicações típicas de condicionamento de ar, incluindo desumidificação e umidificação, resfriamento evaporativo e

mistura de fluxos de ar úmido. O capítulo inclui uma discussão sobre torres de resfriamento.

A lista a seguir fornece um guia de estudo para este capítulo. Quando tiver concluído o estudo do texto e dos exercícios do final do capítulo você estaria apto a

- escrever o significado dos termos listados nas margens do capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O subconjunto de conceitos-chave listados a seguir é particularmente importante.
- descrever a composição de uma mistura em termos de frações mássicas ou de frações molares.
- relacionar pressão, volume e temperatura de misturas de gases ideais utilizando o modelo de Dalton, e estimando U , H , c_v e c_p , e S de misturas de gases ideais em termos da composição da mistura e da contribuição de cada componente.
- aplicar os princípios da conservação de massa e de energia e a segunda lei da termodinâmica a sistemas que envolvam misturas de gases ideais.

Para aplicações psicrométricas, você deverá estar apto a

- estimar a razão de mistura, a umidade relativa, a entalpia de mistura e a temperatura de ponto de orvalho.
- utilizar a carta psicrométrica.
- aplicar os princípios da conservação de massa e de energia e a segunda lei da termodinâmica para analisar processos de condicionamento de ar e torres de resfriamento.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

análise gravimétrica
análise molar (volumétrica)
ar úmido
carta psicrométrica
entalpia de mistura
fração mássica

fração molar
massa molecular aparente
modelo de Dalton
pressão parcial
psicrometria
razão de mistura

temperatura de bulbo seco
temperatura de bulbo úmido
temperatura de ponto de orvalho
umidade relativa

▶ EQUAÇÕES PRINCIPAIS

Misturas de Gases Ideais: Considerações Gerais

$mf_i = m_i/m$	(12.3)	Análise em termos de frações mássicas.
$1 = \sum_{i=1}^j mf_i$	(12.4)	
$y_i = n_i/n$	(12.6)	Análise em termos de frações molares.
$1 = \sum_{i=1}^j y_i$	(12.7)	
$M = \sum_{i=1}^j y_i M_i$	(12.9)	Massa molecular aparente.
$p_i = y_i p$	(12.12)	Pressão parcial do componente i e relação a pressão de mistura p .
$p = \sum_{i=1}^j p_i$	(12.13)	
$\bar{u} = \sum_{i=1}^j y_i \bar{u}_i$	(12.21)	Energia interna, entalpia e entropia por mol da mistura. \bar{u}_i e \bar{h}_i estimados à temperatura da mistura T . \bar{s}_i estimado a T e à pressão parcial p_i .
$\bar{h} = \sum_{i=1}^j y_i \bar{h}_i$	(12.22)	
$\bar{s} = \sum_{i=1}^j y_i \bar{s}_i$	(12.27)	
$\bar{c}_v = \sum_{i=1}^j y_i \bar{c}_{v,i}$	(12.23)	Calores específicos da mistura em uma base molar.
$\bar{c}_p = \sum_{i=1}^j y_i \bar{c}_{p,i}$	(12.24)	
Utilizações Psicrométricas		
$\omega = \frac{m_v}{m_a} = 0,622 \frac{p_v}{p - p_v}$	(12.42, 12.43)	Razão de mistura.
$\phi = \frac{p_v}{p_g} \Big _{T,p}$	(12.44)	Umidade relativa.
$\frac{H}{m_a} = h_a + \omega h_v$	(12.46)	Entalpia de mistura por unidade de massa de ar seco.

▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

1. Em uma mistura *equimolar* de O_2 e N_2 , as frações mássicas são iguais? Explique.
2. Se dois gases ideais diferentes se misturam espontaneamente, este processo é irreversível? Explique.
3. Que componente da mistura ar-combustível em um cilindro de um motor automotivo teria a maior fração mássica?
4. Um recipiente isolado é dividido em dois compartimentos por uma divisória e cada compartimento contém a mesma temperatura e pressão. Se a divisória for retirada, entropia será produzida dentro do recipiente? Explique.
5. O que você acha que está relacionado de maneira mais próxima ao conforto do ser humano: a razão de mistura ou a umidade relativa? Explique.
6. Como você pode explicar as diferentes taxas de evaporação de uma tigela com água no inverno e no verão?
7. As temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido podem ser iguais? Explique.
8. Como você explica o fato de pingar água de um escapamento de um automóvel em uma manhã fria?
9. Você recomendaria um sistema de resfriamento evaporativo para ser usado na Flórida (clima úmido)? E no Arizona (clima seco)?
10. Durante o inverno, porque que os óculos embaçam quando o usuário entra em um edifício aquecido?
11. A utilização do sistema de ar-condicionado do carro afeta a economia de combustível? Explique.
12. O que é um *desidratador de alimentos* e quando você poderia usar um?
13. O que significa um edifício de consumo zero líquido de energia (em inglês, *zero-energy building*)?
14. Qual é a diferença entre uma *sauna a vapor* e uma *sauna seca*?
15. O seu boletim meteorológico local fornece a temperatura, a umidade relativa e o ponto de orvalho. Quando você está planejando atividades de verão ao ar livre estas informações são igualmente importantes? Explique.
16. Sob que condições na parte de dentro de um para-brisas de um automóvel congelaria?

PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Determinação da Composição da Mistura

- 12.1 A análise em uma base mássica de uma mistura de gases ideais a 50°F (10°C), 25 lbf/in² (172,4 kPa) é 60% de CO₂, 25% de SO₂ e 15% de N₂. Determine
- a análise em termos de frações molares.
 - a massa molecular aparente da mistura.
 - a pressão parcial de cada componente, em lbf/in².
 - o volume ocupado por 20 lbm da mistura, em ft³.
- 12.2 A análise molar de uma mistura gasosa a 30°C e 2 bar (2 · 10⁵ Pa) é de 40% N₂, 50% CO₂ e 10% CH₄. Determine
- a análise em termos de frações mássicas.
 - a pressão parcial de cada componente, em bar.
 - o volume ocupado por 10 kg de mistura, em m³.
- 12.3 A análise em uma base molar de uma mistura de gases a 50°F (10°C) e 1 atm é 20% Ar (argônio), 35% CO₂ e 45% O₂. Determine
- a análise em termos de frações mássicas.
 - a pressão parcial de cada componente, em lbf/in².
 - o volume ocupado por 10 lbm (4,54 kg) de mistura, em ft³.
- 12.4 A análise molar de uma mistura de gases a 25°C e 0,1 MPa é 60% N₂, 30% CO₂ e 10% O₂. Determine
- a análise em termos de frações mássicas.
 - a pressão parcial de cada componente, em MPa.
 - o volume ocupado por 50 kg de mistura, em m³.
- 12.5 A análise em uma base mássica de uma mistura de gases ideais a 30°F (-1,11°C) e 15 lbf/in² (103,4 kPa) é 55% CO₂, 30% CO e 15% O₂. Determine
- a análise em termos de frações molares.
 - a massa molecular aparente da mistura.
 - a pressão parcial de cada componente, em lbf/in².
 - o volume ocupado por 10 lbm (4,54 kg) de mistura, em ft³.
- 12.6 Gás natural a 23°C e 1 bar (10⁵ Pa) entra em uma caldeira de calefação com a seguinte análise molar: 40% propano (C₃H₈), 40% etano (C₂H₆) e 20% metano (CH₄). Determine
- a análise em termos de frações mássicas.
 - a pressão parcial de cada componente, em bar.
 - a vazão mássica, em kg/s, para uma vazão volumétrica de 20 m³/s.
- 12.7 Um reservatório de pressão rígido com volume de 3 m³ contém inicialmente uma mistura a 21°C e 1 bar (10⁵ Pa) que consiste em 79% N₂ e 21% O₂ em uma base molar. Permite-se que hélio flua para o reservatório de pressão até que a pressão atinja 2 bar (2 · 10⁵ Pa). Se a temperatura final da mistura dentro do reservatório de pressão é de 27°C, determine a massa, em kg, de cada componente presente.
- 12.8 Nitrogênio (N₂) a 150 kPa e 40°C ocupa um recipiente fechado e rígido cujo volume é de 1 m³. Se 2 kg de oxigênio (O₂) forem adicionados ao recipiente, qual será a análise molar da mistura resultante? Se a temperatura permanece constante, qual será a pressão da mistura, em kPa?
- 12.9 Gás de combustão no qual a fração molar do H₂S é 0,002 entra em um *depurador de gás* que opera em regime permanente a 200°F (93,3°C) e 1 atm e uma vazão volumétrica de 20.000 ft³/h (566,3 m³/h). Se o depurador de gás remove 92% (base molar) do H₂S de entrada, determine a taxa à qual H₂S é removido, em lbm/h. Comente por que o H₂S deveria ser removido do fluxo de gás.
- 12.10 Uma mistura gasosa com a análise molar de 20% de C₃H₈ (propano) e 80% de ar entra em um volume de controle operando em regime permanente na posição 1 com um fluxo mássico de 5 kg/min, como mostrado na Fig. P12.10. O ar entra como um fluxo separado em 2 e dilui a mistura.

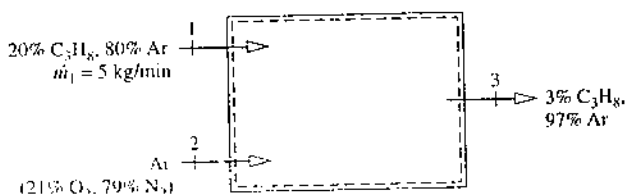


Fig. P12.10

Um único fluxo sai com uma fração molar de propano de 3%. Supondo que o ar tem uma análise molar de 21% O₂ e 79% N₂, determine

- a vazão molar do ar de entrada em 2, em kmol/min.
- a vazão mássica do oxigênio no fluxo de saída, em kg/min.

Estudo de Processos de Composição Constante

- 12.11 Uma mistura de gases em um conjunto pistão-cilindro consiste em 2 lbm (0,907 kg) de N₂ e 3 lbm (1,36 kg) de He. Determine
- a composição em termos da fração mássica.
 - a composição em termos da fração molar.
 - a transferência de calor, em Btu, necessária para aumentar a temperatura da mistura de 70°F (21,1°C) para 150°F (65,6°C), enquanto mantém a pressão constante.
 - a mudança na entropia da mistura para o processo do item (c), em Btu/°R.
- Para os itens (c) e (d), utilize o modelo de gás ideal com calores específicos constantes.
- 12.12 Dois kg de uma mistura que tem uma análise em base mássica de 30% de N₂, 40% de CO₂ e 30% de O₂ é comprimida adiabaticamente de 1 bar (10⁵ Pa) e 300 K para 4 bar (4 · 10⁵ Pa) e 500 K. Determine
- o trabalho, em kJ.
 - a quantidade de entropia produzida, em kJ/K.
- 12.13 Como mostra a Fig. P12.13, uma mistura de gases ideais em um conjunto pistão-cilindro tem uma análise molar de 30% de dióxido de carbono (CO₂) e 70% de nitrogênio (N₂). A mistura é resfriada à pressão constante de 425 para 325 K. Admitindo calores específicos constantes estimados a 375 K, determine a transferência de calor e o trabalho, cada qual em kJ por kg da mistura.

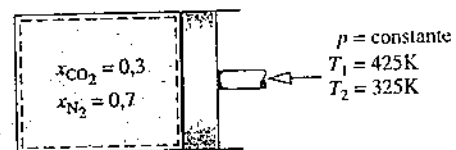


Fig. P12.13

- 12.14 Uma mistura formada de 0,6 lbmol (0,272 kmol) de N₂ e 0,4 lbmol (0,181 kmol) de O₂ é comprimida isotermicamente a 1000°R (282,4°C) de 1 para 3 atm. Durante o processo, existe transferência de energia por calor da mistura para a vizinhança, que está a 40°F (4,44°C). Para a mistura, determine
- o trabalho, em Btu.
 - a transferência de calor, em Btu.
 - a quantidade de entropia produzida, em Btu/°R.
- Para um sistema maior que inclua a mistura e parte de sua vizinhança imediata suficiente para que a transferência de calor ocorra a 40°F (4,44°C), determine a quantidade de entropia produzida, em Btu/°R. Discuta.
- 12.15 Uma mistura gasosa consiste em 2,8 kg de N₂ e 3,2 kg de O₂ é comprimida de 1 bar (10⁵ Pa), 300 K para 2 bar (2 · 10⁵ Pa) a 600 K. Durante o processo, existe transferência de calor da mistura para a vizinhança, que está a 27°C. O trabalho feito na mistura afirma-se ser de 2300 kJ. Este valor pode estar correto?
- 12.16 Uma mistura que tem uma análise molar de 50% de CO₂, 33,3% de CO e 16,7% de O₂ entra em um compressor operando em regime permanente a 37°C, 1 bar (10⁵ Pa) e 40 m/s com uma vazão mássica de 1 kg/s e sai a 237°C e 30 m/s. A taxa de transferência de calor do compressor para sua vizinhança é de 5% da potência de entrada.
- Desprezando os efeitos de energia potencial, determine a potência de entrada do compressor, em kW.
 - Se a compressão for politrópica, estime o expoente politrópico n e a pressão de saída, em bar.
- 12.17 Uma mistura de 5 kg de H₂ e 4 kg de O₂ é comprimida em um conjunto pistão-cilindro em um processo politrópico para o qual $n = 1,6$. A temperatura sobe de 40 para 250°C. Utilizando os valores constantes de calores de específicos, determine
- a transferência de calor, em kJ.
 - a variação de entropia, em kJ/K.

	h (kJ/kg)		s (kJ/kg · K)	
	6 bar	20 bar	6 bar	20 bar
Metano	715,33	704,40	10,9763	10,3275
Etano	462,39	439,13	7,3493	6,9680

Formação de Misturas

- 12.18 Uma turbina a gás recebe uma mistura tendo a seguinte análise molar: 10% de CO_2 , 19% de H_2O e 71% de N_2 a 720 K, 0,35 MPa e uma vazão volumétrica de $3,2 \text{ m}^3/\text{s}$. A mistura sai da turbina a 380 K e 0,11 MPa. Para uma operação adiabática com efeitos de energias cinética e potencial desprezíveis, determine a potência desenvolvida, em regime permanente, em kW.
- 12.19 Uma mistura de gases a 1500 K com uma análise molar de 10% de CO_2 , 20% de H_2O e 70% de N_2 entra em uma caldeira de calor residual operando em regime permanente e sai da caldeira a 600 K. Um fluxo separado de água líquida saturada entra a 25 bar ($25 \cdot 10^5 \text{ Pa}$) e sai como vapor saturado com uma queda de pressão insignificante. Desprezando perdas por transferência de calor e as variações das energias cinética e potencial, determine a vazão mássica do vapor saturado de saída, em kg por kmol de mistura gasosa.
- 12.20 Uma mistura equimolar de hélio e de dióxido de carbono entra em um bocal isolado a 260°F ($126,7^\circ\text{C}$), 5 atm e 100 ft/s ($30,48 \text{ m/s}$) e expande-se isentropicamente até a pressão de 3,24 atm. Determine a temperatura em $^\circ\text{F}$ e a velocidade, em ft/s , na saída do bocal. Despreze os efeitos da energia potencial.
- 12.21 Uma mistura equimolar de hélio (He) e dióxido de carbono (CO_2) entra em um bocal isolado a 260°F ($126,7^\circ\text{C}$), 5 atm e 100 ft/s ($30,48 \text{ m/s}$) e expande-se isentropicamente até a velocidade de 1110 ft/s ($338,3 \text{ m/s}$). Determine a temperatura em $^\circ\text{F}$ e a pressão, em atm, na saída do bocal. Despreze os efeitos da energia potencial.
- 12.22 Uma mistura de gases tendo uma análise molar de 60% de O_2 e 40% de N_2 entra em um compressor isolado que opera em regime permanente a 1 bar (10^5 Pa) e 20°C , com uma vazão mássica de $0,5 \text{ kg/s}$, e é comprimida para 5,4 bar ($5,4 \cdot 10^5 \text{ Pa}$). Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Para um compressor de eficiência isentrópica de 78%, determine
- a temperatura na saída, em $^\circ\text{C}$.
 - a potência necessária, em kW.
 - a taxa de produção de entropia, em kW/K.
- 12.23 Uma mistura tem uma análise molar de 60% de N_2 , 17% de CO_2 e 17% de H_2O entra em uma turbina a 1000 K, 8 bar ($8 \cdot 10^5 \text{ Pa}$), com uma vazão mássica de 2 kg/s e expande-se isentropicamente até a pressão de 1 bar (10^5 Pa). Ignorando os efeitos das energias cinética e potencial, determine para uma operação em regime permanente
- a temperatura na saída, em K.
 - a potência desenvolvida pela turbina, em Kw.
- 12.24 Uma mistura com uma análise molar de 60% de N_2 e 40% de CO_2 entra em um compressor isolado que opera em regime permanente a 1 bar (10^5 Pa) e 30°C , como uma vazão mássica de 1 kg/s , e é comprimido a 3 bar ($3 \cdot 10^5 \text{ Pa}$) e 147°C . Desprezando o efeito das energias cinética e potencial, determine
- a potência necessária, em kW.
 - a eficiência isentrópica do compressor.
 - a taxa de destruição de exergia, em kW, para $T_0 = 300 \text{ K}$.
- 12.25 Uma mistura equimolar de N_2 e CO_2 entra em um trocador de calor a -40°F (-40°C) e 500 lbf/in^2 ($3,447 \text{ MPa}$) e sai a 500°F (260°C) e 500 lbf/in^2 ($3,447 \text{ MPa}$). O trocador de calor opera em regime permanente, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- Utilizando os conceitos de mistura de gases ideais deste capítulo, determine a taxa de transferência de calor para a mistura, em Btu por lbmol da mistura corrente.
 - Compare com o valor da transferência de calor determinada utilizando a carta de entalpia generalizada (Fig. A-4), em conjunto com a regra de Kay (veja a Seção 11.8).
- 12.26 Gás natural tendo uma análise molar de 60% de metano (CH_4) e 40% de etano (C_2H_6) entra em um compressor a 340 K e 6 bar ($6 \cdot 10^5 \text{ Pa}$) e é comprimido isotermicamente sem irreversibilidades internas para 20 bar ($20 \cdot 10^5 \text{ Pa}$). O compressor opera em regime permanente, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- Admitindo comportamento de gás ideal, determine para o compressor o trabalho e a transferência de calor, cada qual em kJ por kmol da mistura corrente.
 - Compare com os valores de trabalho e de transferência de calor, respectivamente, determinados na suposição de comportamento de solução ideal (Seção 11.9.5). Para os componentes puros a 340 K:

- o volume de cada reservatório de pressão, em m^3 .
- a pressão final, em bar.
- a taxa de transferência de calor para ou dos gases durante o processo, em kJ.
- a variação de entropia de cada gás, em kJ/K.

- 12.28 Utilizando o modelo de gás ideal com calores específicos constantes, determine a temperatura da mistura, em K, para cada um dos dois casos:
- Inicialmente, $0,6 \text{ kmol}$ de O_2 a 500 K é separado por uma divisão de $0,4 \text{ kmol}$ de H_2 a 300 K em um reservatório de pressão rígido e isolado. A divisão é removida e os gases se misturam para se obter um estado de equilíbrio final.
 - Oxigênio (O_2) a 500 K e uma vazão molar de $0,6 \text{ kmol/s}$ entra em um volume de controle isolado que opera em regime permanente e mistura-se com H_2 que entra em um fluxo separado a 300 K e uma vazão molar de $0,4 \text{ kmol/s}$. Um único fluxo misturado sai. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

- 12.29 Um sistema consiste inicialmente em n_A mols do gás A à pressão p e à temperatura T e n_B mols de gás B separado do gás A, mas às mesmas pressão e temperatura. Permite-se que os gases se misturem sem interação de calor ou trabalho com a vizinhança. A pressão e a temperatura de equilíbrio finais são, respectivamente, p e T e a mistura ocorre sem variações no volume total.

- Supondo comportamento de gás ideal, obtenha uma expressão para a entropia produzida em termos de R , n_A e n_B .
- Utilizando o resultado do item (a), demonstre que a entropia produzida tem um valor positivo.
- A entropia seria produzida quando amostras do mesmo gás às mesmas temperatura e pressão fossem misturadas? Explique.

- 12.30 Determine a quantidade de entropia produzida, em $\text{Btu}/^\circ\text{R}$, se for permitido que 1 lbm ($0,454 \text{ kg}$) de H_2 a 70°F ($21,1^\circ\text{C}$) e 1 atm se misture adiabaticamente até um estado de equilíbrio final com 20 lbm ($9,07 \text{ kg}$) de (a) CO_2 e (b) H_2 , inicialmente às mesmas temperatura e pressão.

- 12.31 Dois kg de N_2 a 450 K , 7 bar ($7 \cdot 10^5 \text{ Pa}$) está contido em um vaso de pressão rígido conectado através de uma válvula a um outro vaso de pressão rígido mantendo 1 kg de O_2 a 300 K , 3 bar ($3 \cdot 10^5 \text{ Pa}$). A válvula é aberta permitindo a mistura de gases, alcançando um estado de equilíbrio a 370 K . Determine

- o volume de cada vaso de pressão, em m^3 .
- a pressão final, em bar.
- a transferência de calor para ou dos gases durante o processo, em kJ.
- a variação de entropia de cada gás, em kJ/K.

- 12.32 Um reservatório de pressão isolado com um volume total de 60 ft^3 ($1,7 \text{ m}^3$) é dividido em dois compartimentos conectados. Inicialmente, um compartimento que tem um volume de 20 ft^3 ($0,566 \text{ m}^3$) contém 4 lbm ($1,81 \text{ kg}$) de monóxido de carbono (CO) a 500°F (260°C) e o outro contém $0,8 \text{ lbm}$ ($0,363 \text{ kg}$) de hélio (He) a 60°F ($15,6^\circ\text{C}$). É permitido que os gases se misturem até que o estado de equilíbrio seja alcançado. Determine

- a temperatura final, em $^\circ\text{F}$.
- a pressão final, em lbf/in^2 .
- a quantidade de exergia destruída, em Btu, para $T_0 = 60^\circ\text{F}$ ($15,6^\circ\text{C}$).

- 12.33 Um reservatório de pressão rígido, isolado, tem dois compartimentos. Inicialmente, um compartimento contém $2,0 \text{ lbmol}$ ($0,907 \text{ kmol}$) de argônio a 150°F ($65,6^\circ\text{C}$) à 50 lbf/in^2 ($344,7 \text{ kPa}$) e o outro contém $0,7 \text{ lbmol}$ ($0,318 \text{ kmol}$) de hélio a 0°F ($-17,8^\circ\text{C}$) e 15 lbf/in^2 ($103,4 \text{ kPa}$). Permite-se que os gases se misturem até que um estado de equilíbrio seja alcançado. Determine

- a temperatura final, em $^\circ\text{F}$.
- a pressão final, em atm.
- a quantidade de produção de entropia, em $\text{Btu}/^\circ\text{R}$.

12.34 Um reservatório de pressão rígido, isolado, tem dois compartimentos. Inicialmente um compartimento contém 0,5 kmol de dióxido de carbono (CO_2) a 27°C e 2 bar ($2 \cdot 10^5$ Pa) e o outro contém 1 kmol de oxigênio (O_2) a 152°C e 5 bar ($5 \cdot 10^5$ Pa). Permite-se que os gases se misturem enquanto 500 kJ de energia são adicionadas através de trabalho elétrico. Determine

- a temperatura final, em $^\circ\text{C}$.
- a pressão final, em bar.
- a variação de exergia, em kJ, para $T_0 = 20^\circ\text{C}$.
- a destruição de exergia, em kJ.

12.35 Ar a 40°C , 1 atm e uma vazão volumétrica de $50 \text{ m}^3/\text{min}$ entra em um volume de controle isolado operando em regime permanente e mistura-se com hélio que entra em um fluxo separado a 100°C , 1 atm e uma vazão volumétrica de $20 \text{ m}^3/\text{min}$. Um único fluxo misturado sai a 1 atm. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine para o volume de controle

- a temperatura da mistura de saída, em $^\circ\text{C}$.
- a taxa de produção de entropia, em kW/K.

12.36 Argônio (Ar), a 300 K e 1 bar (10^5 Pa) com uma vazão mássica de 1 kg/s, entra na câmara de mistura isolada mostrada na Fig. P12.36 e mistura-se com dióxido de carbono (CO_2) entrando como um fluxo separado a 575 K e 1 bar (10^5 Pa) com uma vazão mássica de 0,5 kg/s. A mistura sai a 1 bar (10^5 Pa). Admita comportamento de gás ideal com $k = 1,67$ para o Ar (argônio) e $k = 1,25$ para o CO_2 . Para uma operação em regime permanente, determine

- a análise molar da mistura de saída.
- a temperatura da mistura de saída, em K.
- a taxa de produção de entropia, em kW/K.

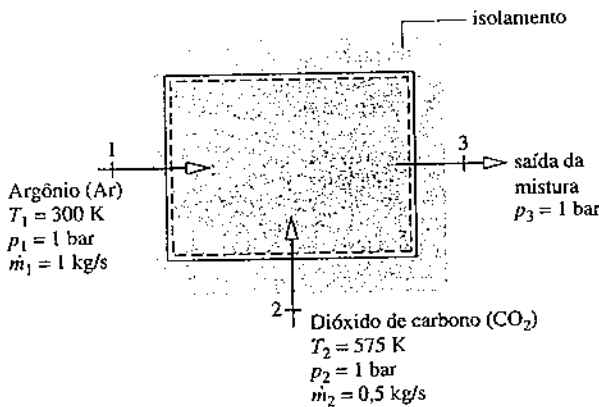


Fig. P12.36

12.37 Nitrogênio (N_2), a 120°F ($48,9^\circ\text{C}$), $20 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($137,9 \text{ kPa}$) e uma vazão volumétrica de $300 \text{ ft}^3/\text{min}$ ($8,5 \text{ m}^3/\text{min}$), entra em volume de controle isolado que opera em regime permanente e mistura-se com oxigênio (O_2) que entra como um fluxo separado a 200°F ($93,3^\circ\text{C}$), $20 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($137,9 \text{ kPa}$) e uma vazão mássica de $50 \text{ lbm}/\text{min}$ ($22,7 \text{ kg}/\text{min}$). Um único fluxo misturado sai a $17 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($117,2 \text{ kPa}$). Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Utilizando o modelo de gás ideal com calores específicos constantes, determine para o volume de controle

- a temperatura da mistura na saída, em $^\circ\text{F}$.
- a taxa de destruição de exergia, em Btu/min, para $T_0 = 40^\circ\text{F}$ ($4,44^\circ\text{C}$).

12.38 Ar a 77°C , 1 bar (10^5 Pa) e fluxo molar de $0,1 \text{ kmol}/\text{s}$ entra em uma câmara de mistura isolada que opera em regime permanente e mistura-se com o vapor d'água que entra a 277°C , 1 bar (10^5 Pa) e uma vazão molar de $0,3 \text{ kmol}/\text{s}$. A mistura sai a 1 bar (10^5 Pa). Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Para a câmara, determine

- a temperatura da mistura na saída, em $^\circ\text{C}$.
- a taxa de produção de entropia, em kW/K.

12.39 Uma mistura gasosa necessária em um processo industrial é preparada da seguinte maneira: primeiramente, deixa-se que monóxido de carbono (CO) entre a 80°F ($26,7^\circ\text{C}$) e $18 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($124,1 \text{ kPa}$) em uma câmara de mistura isolada que opera em regime permanente e mistura-se com argônio (Ar) que entra a 380°F ($193,3^\circ\text{C}$) e $18 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($124,1 \text{ kPa}$). A mistura sai da câmara a 140°F (60°C) e $16 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($110,3 \text{ kPa}$), quando

então é permitida a sua expansão em um processo de estrangulamento através de uma válvula para $14,7 \text{ lbf}/\text{in}^2$ ($101,4 \text{ kPa}$). Determine

- as análises mássica e molar da mistura.
- a temperatura da mistura na saída da válvula, em $^\circ\text{F}$.
- as taxas de destruição de exergia para a câmara de mistura e para a válvula, cada qual em Btu por lbm da mistura, para $T_0 = 40^\circ\text{F}$ ($4,44^\circ\text{C}$).

Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

12.40 Hélio, a 400 K e 1 bar (10^5 Pa) entra em uma câmara de mistura isolada operando em regime permanente, na qual se mistura ao argônio que entra a 300 K e 1 bar (10^5 Pa). A mistura sai à pressão de 1 bar (10^5 Pa). Se a vazão mássica do argônio é x vezes a do hélio, represente graficamente

- a temperatura na saída, em K.
- a taxa de destruição de exergia na câmara, em kJ por kg de hélio de entrada.

Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Use $T_0 = 300 \text{ K}$.

12.41 Hidrogênio (H_2) a 77°C , 4 bar ($4 \cdot 10^5$ Pa) entra em um vaso de pressão isolado, em regime permanente, na qual mistura-se com nitrogênio (N_2), entrando como um fluxo separado a 277°C , 4 bar ($4 \cdot 10^5$ Pa). A mistura sai a 3,8 bar ($3,8 \cdot 10^5$ Pa) com uma análise molar de 75 % de H_2 e 25 % de N_2 . Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine

- a temperatura de saída da mistura, em $^\circ\text{C}$.
- a taxa na qual a entropia é produzida, em kJ/K por kmol de mistura de saída.

12.42 Um reservatório de pressão rígido e isolado contém 1 kmol de argônio (Ar) a 300 K e 1 bar (10^5 Pa). O reservatório de pressão é conectado por uma válvula a um grande reservatório de pressão que contém (N_2) a 500 K e 4 bar ($4 \cdot 10^5$ Pa). Uma quantidade de nitrogênio flui para o reservatório de pressão, gerando uma mistura argônio-nitrogênio à temperatura T e à pressão p . Represente graficamente T , em K, e p , em bar, em relação à quantidade de N_2 dentro do reservatório de pressão, em kmol.

12.43 Um fluxo de ar (O_2) a 100°F ($37,8^\circ\text{C}$) e 2 atm entra em um vaso de pressão isolado, em regime permanente, com uma vazão mássica de $1 \text{ lbm}/\text{min}$ ($0,454 \text{ kg}/\text{min}$) e mistura-se com um fluxo de ar que entra separadamente a 200°F ($93,3^\circ\text{C}$) e 1,5 atm, com uma vazão mássica de $2 \text{ lbm}/\text{min}$ ($0,907 \text{ kg}/\text{min}$). A mistura sai a uma pressão de 1 atm. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Em uma base de calores específicos constantes, determine

- a temperatura de saída da mistura, em $^\circ\text{F}$.
- a taxa de destruição de exergia, em Btu/min, para $T_0 = 40^\circ\text{F}$ ($4,44^\circ\text{C}$).

12.44 Um dispositivo está sendo projetado para separar em componentes uma determinada composição de gás natural que consiste em CH_4 e de C_2H_6 na qual a fração molar de C_2H_6 , indicada por y , pode variar de 0,05 a 0,50. O dispositivo receberá gás natural a 20°C e 1 atm com uma vazão volumétrica de $100 \text{ m}^3/\text{s}$. Fluxos separados de CH_4 e de C_2H_6 sairão, cada qual a 20°C e 1 atm. A transferência de calor entre o dispositivo e sua vizinhança ocorre a 20°C . Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, represente graficamente, em relação a y , a entrada de trabalho teórico mínimo necessário em regime permanente, em kW.

Explorando os Princípios Psicrométricos

12.45 Uma tubulação de água a 5°C passa acima da superfície entre dois edifícios. O ar na vizinhança está a 35°C . Qual é a umidade relativa máxima que o ar pode ter antes que a condensação ocorra sobre a tubulação?

12.46 A temperatura interna de uma parede de uma residência está a 16°C . Se o ar no quarto está a 21°C , qual é a máxima umidade relativa que o ar pode ter antes que a condensação ocorra sobre a parede?

12.47 Uma sala de conferências com um volume de 10^6 ft^3 (28317 m^3) contém ar a 80°F ($26,7^\circ\text{C}$), 1 atm e umidade relativa de 0,01 lbm ($0,045 \text{ kg}$) de vapor d'água por lbm de ar seco. Determine

- a umidade relativa.
- a temperatura de ponto de orvalho, em $^\circ\text{F}$.
- a massa de vapor d'água contida no ambiente, em lbm.



Fig. P12.47

- 12.48 Um grande cômodo contém ar úmido a 30°C e 102 kPa . A pressão parcial do vapor d'água é de 1.5 kPa . Determine
- a umidade relativa.
 - a razão de mistura, em kg (vapor) por kg (ar seco).
 - a temperatura de ponto de orvalho, em $^\circ\text{C}$.
 - a massa de ar seco, em kg , se a massa de vapor d'água for de 10 kg .
- 12.49 Para que temperatura, em $^\circ\text{C}$, o ar úmido com uma razão de mistura de $5 \cdot 10^{-3}\text{ kg}$ (vapor) por kg (ar seco) deve ser resfriado a uma pressão constante de 2 bar ($2 \cdot 10^5\text{ Pa}$) para que se torne ar úmido saturado?
- 12.50 Uma dada quantidade de ar úmido inicialmente a 1 bar (10^5 Pa) e umidade relativa de 60% é comprimida isotermicamente até a condensação da água começar. Determine a pressão da mistura no começo da condensação, em bar . Repita os cálculos se a umidade relativa inicial for de 90% .
- 12.51 Como mostrado na Fig. P12.51, ar úmido a 30°C , 2 bar ($2 \cdot 10^5\text{ Pa}$) e 50% de umidade relativa entra em um trocador de calor operando em regime permanente com uma vazão mássica de 600 kg/h e é esfriado em pressão constante à 20°C . Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a taxa de transferência de calor do fluxo de ar úmido, em kJ/h .

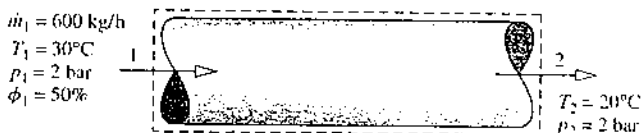


Fig. P12.51

- 12.52 Uma libra-massa ($0,454\text{ kg}$) de ar úmido inicialmente a 80°F ($26,7^\circ\text{C}$), 1 atm , 50% de umidade relativa é comprimida isotermicamente até 3 atm . Se a condensação ocorre, determine a quantidade de água condensada, em lbm . Se não há condensação, determine a umidade relativa final.
- 12.53 Um vaso de pressão cujo volume é de $0,5\text{ m}^3$ inicialmente contém ar seco a $0,2\text{ MPa}$ e 20°C . É adicionada água ao reservatório de pressão até que o ar esteja saturado a 20°C . Determine a
- massa de água adicionada, em kg .
 - pressão final no vaso de pressão, em bar .

- 12.54 Grãos molhados a 20°C contendo 40% de umidade em massa entram em um secador que opera em regime permanente. Ar seco entra no secador a 90°C e 1 atm a uma taxa de 15 kg por kg de grão molhado de entrada. O ar úmido sai do secador a 38°C , 1 atm e 52% de umidade relativa. Para os grãos que saem do secador, determine a percentagem de umidade por massa.

- 12.55 A Figura P12.55 mostra um secador por atomização operando em regime permanente. A mistura de água líquida e partículas sólidas em suspensão que entram através do pulverizador contém 30% de matéria sólida em massa. Ar seco entra a 177°C , 1 atm e ar úmido sai a 85°C , 1 atm e 21% de umidade relativa com uma vazão volumétrica de $310\text{ m}^3/\text{min}$. As partículas secas saem separadamente. Determine
- a vazão volumétrica do ar seco de entrada, em m^3/min .
 - a taxa em que as partículas secas saem, kg/min .

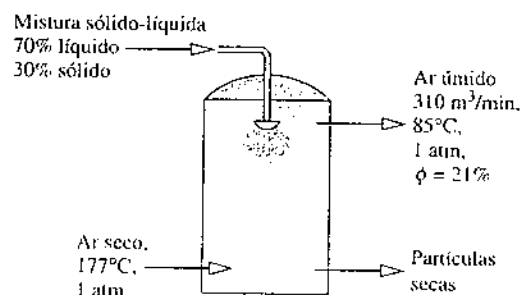


Fig. P12.55

- 12.56 Uma mistura de nitrogênio e vapor d'água a 200°F ($93,3^\circ\text{C}$) e 1 atm tem uma análise molar de 80% de N_2 e 20% de vapor d'água. Se a mistura for resfriada a pressão constante, determine a temperatura, em $^\circ\text{F}$, à qual o vapor d'água começa a se condensar.
- 12.57 Um sistema que consiste inicialmente em $0,5\text{ m}^3$ de ar a 35°C , 1 bar (10^5 Pa) e 70% de umidade relativa é resfriado a pressão constante até 29°C . Determine o trabalho e a transferência de calor para o processo, cada qual em kJ .
- 12.58 Ar úmido inicialmente a 125°C , 4 bar ($4 \cdot 10^5\text{ Pa}$) e 50% de umidade relativa está contido em um vaso de pressão rígido fechado de $2,5\text{ m}^3$. O

conteúdo do vaso de pressão é resfriado. Determine a transferência de calor, em kJ, se a temperatura final do vaso de pressão for de (a) 110°C, (b) 30°C.

12.59 Um reservatório de pressão rígido e fechado e inicialmente contém 0,5 m³ de ar úmido em equilíbrio com 0,1 m³ de água líquida a 80°C e 0,1 MPa. Se o conteúdo do reservatório de pressão for aquecido a 200°C, determine

- (a) a pressão final, em MPa.
(b) a transferência de calor, em kJ.

12.60 Um reservatório de pressão cilíndrico, rígido e fechado, com altura de 6 ft (1,83 m) e diâmetro de 2 ft (0,61 m), contém ar inicialmente a 300°F (148,9°C), 80 lbf/in² (551,6 kPa) e 10% de umidade relativa. Se o conteúdo do reservatório de pressão for resfriado até 170°F (76,7°C), determine

- (a) se ocorre condensação.
(b) a pressão final, em lbf/in².
(c) a transferência de calor, em Btu.
(d) a variação de entropia, Btu/R.

12.61 Produtos gasosos de combustão com uma análise molar de 15% de CO₂, 25% de H₂O e 60% de N₂ entram em um tubo de exaustão de motor a 1100°F (593,3°C) e 1 atm e são resfriados à medida que passam pelo tubo para 125°F (51,7°C) e 1 atm. Determine a transferência de calor em regime permanente, em Btu por lbm da mistura de entrada.

12.62 Ar a 60°F (15,6°C), 14,7 lbf/in² (101,4 kPa) e 75% de umidade relativa entra em um compressor isolado que opera em regime permanente e é comprimido até 100 lbf/in² (689,5 kPa). A eficiência isentrópica do compressor é η_c .

- (a) Para $\eta_c = 0,8$, determine a temperatura, em °R, para o ar de saída, e o aporte de trabalho necessário e a destruição de exergia, cada qual em Btu por lbm do ar seco corrente. Use $T_0 = 520^\circ\text{R}$ (15,7°C).
(b) Represente graficamente cada variável determinada no item (a) versus η_c variando de 0,7 a 1,0.

12.63 Ar a 35°C, 3 bar (3·10⁵ Pa), 30% de umidade relativa e uma velocidade de 50 m/s expande-se isentropicamente através de um bocal. Determine, em bar, a menor pressão de saída que pode ser alcançada sem condensação. Para essa pressão de saída, determine a velocidade de saída, em m/s. O bocal opera em regime permanente e sem efeitos significativos de energia potencial.

12.64 Um reservatório de pressão fechado e rígido com volume de 1 m³ contém uma mistura de dióxido de carbono (CO₂) e vapor d'água a 75°C. As massas respectivas são 12,3 kg de dióxido de carbono e 0,05 kg de vapor d'água. Se o conteúdo do reservatório de pressão for resfriado a 20°C, determine a transferência de calor, em kJ, admitindo comportamento de gás ideal.

12.65 Os produtos de combustão gasosa a 800°F (426,7°C), 1 atm e a uma vazão volumétrica de 5 ft³/s (0,142 m³/s) entram em um trocador de calor de contrafluxo operando em regime permanente e saem a 200°F (93,3°C). A análise molar dos produtos é 7,1% de CO₂, 4,3% de O₂, 14,3% de H₂O e 74,3% de N₂. Um fluxo separado de ar úmido entra no trocador de calor a 60°F (15,6°C), 1 atm e 30% de umidade relativa e sai a 100°F (37,8°C). Determine a vazão mássica do fluxo de entrada de ar úmido, lbm/s. A queda de pressão nos dois fluxos pode ser desprezada, assim como perdas por transferência de calor e os efeitos das energias cinética e potencial.

12.66 Ar entra em um compressor operando em regime permanente a 50°C, 0,9 bar (0,9 · 10⁵ Pa), 70% de umidade relativa e uma vazão volumétrica de 0,8 m³/s. Ar úmido sai do compressor a 195°C e 1,5 bar (1,5 · 10⁵ Pa). Supondo que o compressor seja bem isolado, determine

- (a) a umidade relativa, na saída.
(b) a potência de entrada, em kW.
(c) taxa de produção de entropia, em kW/K.

12.67 Ar úmido entra em um volume de controle em regime permanente com uma vazão volumétrica de 3500 ft³/min (99,1 m³/min). O ar úmido entra a 120°F (48,9°C), 1,2 atm e 75% de umidade relativa. A transferência de calor ocorre através de uma superfície mantida em 50°F (10°C). Ar úmido saturado e condensado, cada qual a 68°F (20°C), saem do volume de controle. Supondo $\dot{W}_{cv} = 0$ e que os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis, determine

- (a) a vazão mássica do condensado, em lbm/min.
(b) a taxa de transferência de calor, em Btu/min.
(c) a taxa de produção de entropia, em Btu/R · min.
(d) a taxa de destruição de exergia, em Btu/min, para $T_0 = 50^\circ\text{F}$ (10°C).

12.68 Ar úmido a 15°C, 1,3 atm, 63% de umidade relativa e uma vazão volumétrica de 770 m³/h entra em um volume de controle, em regime permanente, e flui ao longo de uma superfície mantida a 187°C, através da qual ocorre transferência de calor. Água líquida a 15°C é injetada a uma taxa de 7 kg/h e evapora no fluxo corrente. Para o volume de controle, $\dot{W}_{cv} = 0$ e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Se o ar úmido sai a 45°C e 1,3 atm, determine

- (a) a taxa de transferência de calor, em kW.
(b) a taxa de produção de entropia, em kW/K.

12.69 Utilizando a Eq. 12.48, determine a razão de mistura e a umidade relativa para cada um dos casos a seguir.

(a) As temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido em uma sala de conferências a 1 atm são, respectivamente, 24 e 16°C.

(b) As temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido em um espaço fabril a 1 atm são, respectivamente, 75°F (23,9°C) e 60°F (15,6°C).

(c) Repita os itens (a) e (b) utilizando a carta psicrométrica.

(d) Repita os itens (a) e (b) utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar.

12.70 Utilizando a carta psicrométrica, Fig. A-9, determine

(a) a umidade relativa, a razão de mistura e a entalpia específica da mistura, em kJ por kg de ar seco, correspondendo às temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido, respectivamente, de 30 e 25°C.

(b) a razão de mistura, a entalpia específica da mistura e a temperatura de bulbo úmido correspondente à temperatura de bulbo seco de 30°C e 60% de umidade relativa.

(c) a temperatura de ponto de orvalho correspondente, as temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido, respectivamente, de 30 e de 20°C.

(d) Repita os itens (a) a (c) utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar.

12.71 Utilizando a carta psicrométrica, Fig. A-9E, determine

(a) a temperatura de ponto de orvalho correspondente às temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido, respectivamente, de 80°F (26,7°C) e 70°F (21,1°C).

(b) a razão de mistura, a entalpia específica da mistura, em Btu por lbm de ar seco e a temperatura de bulbo úmido correspondente à temperatura de bulbo seco de 80°F (26,7°C) e 70% de umidade relativa.

(c) a umidade relativa, a razão de mistura e a entalpia específica da mistura correspondente às temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido, respectivamente, 80°F (26,7°C) e 65°F (18,3°C).

(d) Repita os itens (a) a (c) utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar.

12.72 Uma dada quantidade de ar inicialmente a 52°C, 1 atm e 10% de umidade relativa é resfriada a pressão constante até 15°C. Utilizando a carta psicrométrica, determine se a condensação acontece. Se sim, estime a quantidade de água condensada, em kg por kg de ar seco. Se não houver condensação, determine a umidade relativa no estado final.

12.73 Um ventilador dentro de um duto isolado fornece ar úmido na saída do duto a 35°C, 50% de umidade relativa e a uma vazão volumétrica de 0,4 m³/s. Em regime permanente, a entrada de potência para o ventilador é de 1,7 kW. A pressão por todo o duto é de aproximadamente 1 atm. Utilizando a carta psicrométrica, determine a temperatura, em °C e a umidade relativa na entrada do duto.

12.74 A entalpia de mistura por unidade de massa de ar seco, em kJ/kg(a), representada na Fig. A-9 pode ser aproximada de perto a partir da expressão

$$\frac{H}{m_a} = 1,005 T(^{\circ}\text{C}) + \omega[2501,7 + 1,82 T(^{\circ}\text{C})]$$

Quando se utiliza a Fig. A-9E, a expressão correspondente, em Btu/lbm(a), é

$$\frac{H}{m_a} = 0,24 T(^{\circ}\text{F}) + \omega[1061 + 0,444 T(^{\circ}\text{F})]$$

Observando todas as hipóteses significativas, desenvolva as expressões imediatamente anteriores.

Estudo de Utilizações de Condicionamento de Ar

12.75 Cada caso relacionado fornece a temperatura de bulbo seco e a umidade relativa do fluxo de ar úmido que entra em um sistema de condicionamento de ar: (a) 30°C, 40%, (b) 17°C, 60%, (c) 25°C, 70%, (d) 15°C, 40%, (e) 27°C, 30%. As condições do fluxo de saída de ar úmido do

sistema deve satisfazer a estas restrições: $22 \leq T_{\text{db}} \leq 27^\circ\text{C}$, $40 \leq \phi \leq 60\%$. Em cada ensaio, desenvolva o desenho esquemático do equipamento e dos processos da Seção 12.8 para alcançar o resultado desejado. Esboce os processos em uma carta psicrométrica.

12.76 Ar úmido entra em um sistema de condicionamento de ar como o mostrado na Fig. 12.11 a 26°C , $\phi = 80\%$ e uma vazão volumétrica de $0.47\text{ m}^3/\text{s}$. Na saída da seção de aquecimento o ar úmido está a 26°C , $\phi = 50\%$. Para operação em regime permanente, e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine

(a) a taxa de energia transferida da seção de desumidificação, por transferência de calor, em toneladas de refrigeração.
(b) a taxa de energia transferida para a seção de aquecimento, por transferência de calor, em kW.

12.77 Ar a 1 atm com temperaturas de bulbo seco e de bulbo úmido, respectivamente, de 82°F (27.8°C) e 68°F (20°C), entra em um duto com uma vazão mássica de $10\text{ lbm}/\text{min}$ ($4.54\text{ kg}/\text{min}$) e é resfriado essencialmente a pressão constante até 62°F (16.7°C). Para operação em regime permanente e desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine

(a) a umidade relativa na entrada do duto,
(b) a taxa de transferência de calor, em Btu/min,
(c) Confira as suas respostas utilizando dados da carta psicrométrica.
(d) Confira as suas respostas utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar.

12.78 Ar a 35°C , 1 atm e 50% de umidade relativa entra em um desumidificador que opera em regime permanente. Ar úmido saturado e o condensado saem em fluxos separados, cada qual a 15°C . Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine

(a) a transferência de calor do ar úmido, em kJ por kg de ar seco.
(b) a quantidade de água condensada, em kg por kg de ar seco.
(c) Confira as suas respostas utilizando dados da carta psicrométrica.
(d) Confira as suas respostas utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar.

12.79 Ar a 80°F (26.7°C), 1 atm e 70% de umidade relativa entra em um desumidificador que opera em regime permanente, com uma vazão mássica de $1\text{ lbm}/\text{s}$ ($0.454\text{ kg}/\text{s}$). O ar úmido saturado e o condensado saem em fluxos separados, cada qual a 50°F (10°C). Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine

(a) a taxa de transferência de calor do ar úmido, em toneladas de refrigeração.
(b) a taxa de condensação da água, em lbm/s.
(c) Confira as suas respostas utilizando dados da carta psicrométrica.
(d) Confira as suas respostas utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT* ou programa similar.

12.80 Ar úmido a 28°C , 1 bar (10^5 Pa) e 50% de umidade relativa escoa através de um duto que opera em regime permanente. O ar é resfriado essencialmente a pressão constante e sai a 20°C . Determine a taxa de transferência de calor, em kJ por kg de ar seco corrente e a umidade relativa na saída.

12.81 Um ar-condicionado que opera em regime permanente recebe ar úmido a 28°C , 1 bar (10^5 Pa) e 70% de umidade relativa. O ar úmido primeiro passa por uma serpentina de resfriamento na unidade desumidificadora e algum vapor d'água é condensado. A taxa de transferência de calor entre o ar úmido e a serpentina de resfriamento é de 11 toneladas de refrigeração. Os fluxos de ar úmido saturado e de condensado saem da unidade desumidificadora à mesma temperatura. O ar úmido então passa através de uma unidade de aquecimento, saindo a 24°C , 1 bar (10^5 Pa) e 40% de umidade relativa. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine

(a) a temperatura de saída do ar úmido da unidade de desumidificação, em $^\circ\text{C}$.
(b) a vazão volumétrica do ar que entra no ar-condicionado, em m^3/min .
(c) a taxa de condensação da água, em kg/min .
(d) a taxa de transferência de calor do ar que passa pela unidade de aquecimento, em kW.

12.82 A Fig. P12.82 mostra um compressor seguido por um resfriador posterior (em inglês, *after-cooler*). Ar atmosférico a $14.7\text{ lbf}/\text{in}^2$ (101.4 kPa), 90°F (32.2°C) e 75% de umidade relativa entra no compressor com uma vazão volumétrica de $100\text{ ft}^3/\text{min}$ ($2.83\text{ m}^3/\text{min}$). A entrada de potência no compressor é de 15 hp (11.2 kW). O ar úmido sai do compressor a $100\text{ lbf}/\text{in}^2$ (689.5 kPa) e 400°F (204.4°C) e flui através do resfriador posterior, onde é resfriado a pressão constante, saindo saturado a 100°F (37.8°C). O condensado também sai do resfriador posterior a 100°F (37.8°C). Para

uma operação em regime permanente e efeitos desprezíveis das energias cinética e potencial, determine

(a) a taxa de transferência de calor do compressor para a sua vizinhança, em Btu/min.
(b) a vazão mássica do condensado, em lbm/min.
(c) a taxa de transferência de calor do ar úmido para o fluido refrigerante que circula na serpentina de resfriamento, em toneladas de refrigeração.

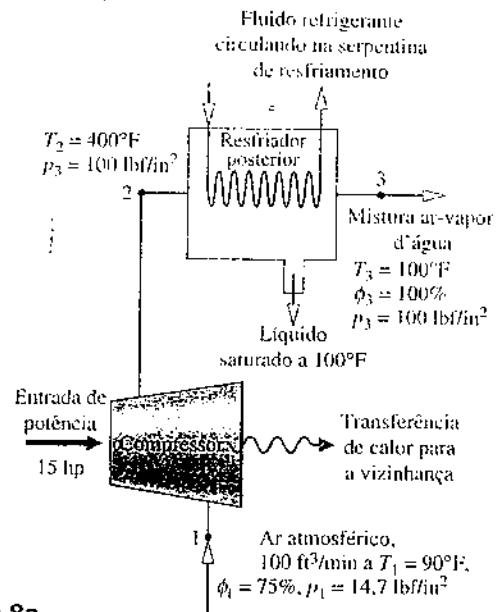


Fig. P12.82

12.83 Ar externo a 50°F (10°C), 1 atm e 40% de umidade relativa entra em um dispositivo de condicionamento de ar operando em regime permanente. Água líquida é injetada a 45°F (7.22°C) e um fluxo de ar úmido sai com uma vazão volumétrica de $1000\text{ ft}^3/\text{min}$ ($28.3\text{ m}^3/\text{min}$) a 90°F (32.2°C), 1 atm e uma umidade relativa de 40%. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine

(a) a taxa à qual a água é injetada, em lbm/min.
(b) a taxa de transferência de calor para o ar úmido, em Btu/h.

12.84 Um sistema de condicionamento de ar consiste em uma seção de atomização seguida de um reaquecedor. Ar úmido a 32°C e $\phi = 77\%$ entra no sistema e passa através de um borifador de água, deixando a seção de atomização resfriada e saturada com água. O ar úmido é então reaquecido a 25°C e $\phi = 45\%$ sem mudança na quantidade de vapor d'água presente. Para operação em regime permanente, determine

(a) a temperatura do ar úmido que sai da seção de atomização, em $^\circ\text{C}$.
(b) a variação \dot{m} da quantidade de vapor d'água contida no ar úmido que passa pelo sistema, em kg por kg de ar seco.

Posicione os principais estados em uma carta psicrométrica.

12.85 Ar úmido a 95°F (35°C), 1 atm e umidade relativa de 30% entra em um dispositivo de umidificação por aspersão de vapor d'água que opera em regime permanente com uma vazão volumétrica de $5700\text{ ft}^3/\text{min}$ ($161.4\text{ m}^3/\text{min}$). Vapor de água saturado a 230°F (110°C) é borifado no ar úmido, que então sai do dispositivo com uma umidade relativa de 50%. A transferência de calor entre o dispositivo e sua vizinhança pode ser desprezada, assim como os efeitos das energias cinética e potencial. Determine

(a) a temperatura do fluxo de saída do ar úmido, em $^\circ\text{F}$.
(b) a taxa à qual o vapor é injetado, em lbm/min.

12.86 Para o umidificador de aspersão de vapor d'água do Problema 12.85, determine a taxa de destruição de exergia, em Btu/min. Use $T_0 = 95^\circ\text{F}$ (35°C).

12.87 Ar externo a 50°F (10°C), 1 atm e 40% de umidade relativa entra em um ar-condicionado que opera em regime permanente com uma vazão mássica de $3.3\text{ lbm}/\text{s}$ ($1.5\text{ kg}/\text{s}$). O ar é primeiramente aquecido, à pressão essencialmente constante, até 90°F (32.2°C). Água líquida a 60°F (15.6°C) é então injetada, trazendo o ar para 70°F (21.1°C) e 1 atm. Determine

(a) a taxa de transferência de calor para o ar que passa através da seção de aquecimento, em Btu/s.

- (b) a taxa à qual a água é injetada, em lbm/s.
- (c) a umidade relativa na saída da seção de umidificação.

Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

- 12.88 Ar úmido a 27°C, 1 atm e 50% de umidade relativa entra em uma unidade de resfriamento evaporativo operando em regime permanente, consistindo em uma seção de aquecimento seguida de uma almofada encharcada do resfriador evaporativo operando adiabaticamente. O ar que passa pela seção de aquecimento é aquecido até 45°C. Em seguida, o ar passa por uma almofada encharcada, saindo com 50% de umidade relativa. Utilizando dados da carta psicrométrica, determine
- (a) a razão de mistura da mistura de ar úmido de entrada, em kg (vapor) por kg (ar seco)
 - (b) a taxa de transferência de calor para o ar úmido que passou através da seção de aquecimento, em kJ por kg de mistura.
 - (c) a razão de mistura e a temperatura, em °C, na saída da seção de resfriamento evaporativo.

- 12.89 Em um secador industrial que opera em regime permanente, ar atmosférico a 80°F (26,7°C), 1 atm e 65% de umidade relativa é primeiramente aquecido a 280°F (137,8°C) a pressão constante. Permite-se então que o ar aquecido atravesse materiais que estão sendo secos, saindo do secador a 150°F (65,6°C), 1 atm e 30% de umidade relativa. Se a umidade precisa ser removida dos materiais à taxa de 2700 lbm/h (1225 kg/h), determine

- (a) a vazão mássica do ar seco necessária, em lbm/h.
- (b) a taxa de transferência de calor para o ar que passa através da seção de aquecimento, em Btu/h.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

- 12.90 Em regime permanente, ar úmido precisa ser fornecido para uma sala de aula a uma determinada vazão volumétrica e temperatura T . O ar é retirado da sala de aula em um fluxo separado à temperatura de 27°C e 50% de umidade relativa. Umidade é adicionada ao ar pelos ocupantes da sala a uma taxa de 4,5 kg/h. A umidade pode ser considerada vapor saturado a 33°C. Estima-se que a transferência de calor para o espaço ocupado a partir de todas as fontes ocorra a uma taxa de 34.000 kJ/h. A pressão permanece constante a 1 atm.

- (a) Para um suprimento de ar com uma vazão volumétrica de 40 m³/min, determine a temperatura do ar suprido T , em °C, e a umidade relativa.
- (b) Represente graficamente a temperatura do ar suprido, em °C, e a umidade relativa, cada qual em relação a vazão volumétrica de ar suprido que varia de 35 a 90 m³/min.

- 12.91 O ar entra em um dispositivo para aquecer e umidificar o ar, em regime permanente, a 250 ft³/min (7,08 m³/min), 40°F (4,44°C), 1 atm e 80% de umidade relativa em uma posição e a 1000 ft³/min (28,3 m³/min), 60°F (15,6°C), 1 atm e 80% de umidade relativa em outra posição, e água líquida é injetada a 55°F (12,8°C). Um fluxo único de ar úmido sai a 85°F (29,4°C), 1 atm e 35% de umidade relativa. Determine

- (a) a taxa de transferência de calor para o dispositivo, em Btu/min.
- (b) a taxa à qual a água líquida é injetada, em lbm/min.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

- 12.92 Ar a 35°C, 1 bar (10⁵ Pa) e 10% de umidade relativa entra em uma unidade de resfriamento evaporativo que opera em regime permanente. A vazão volumétrica do ar de entrada é de 50 m³/min. Água líquida entra no resfriador a 20°C e evapora totalmente. Ar úmido sai do resfriador a 25°C, 1 bar (10⁵ Pa). Se não houver transferência de calor significativa entre o dispositivo e sua vizinhança, determine

- (a) a taxa à qual o líquido entra, em kg/min.
- (b) a umidade relativa na saída.
- (c) a taxa de destruição de exergia, em kJ/min, para $T_0 = 20^\circ\text{C}$.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

- 12.93 Utilizando as Eqs. 12.56, mostre que

$$\frac{\dot{m}_{a1}}{\dot{m}_{a2}} = \frac{\omega_3 - \omega_2}{\omega_1 - \omega_3} = \frac{(h_{a3} + \omega_3 h_{g3}) - (h_{a2} + \omega_2 h_{g2})}{(h_{a1} + \omega_1 h_{g1}) - (h_{a3} + \omega_3 h_{g3})}$$

Empregue esta relação para mostrar em uma carta psicrométrica que o estado 3 da mistura está sobre uma linha reta que conecta os estados iniciais dos dois fluxos antes da mistura.

- 12.94 Para o processo de mistura adiabática do Exemplo 12.14, represente graficamente a temperatura de saída, em °C, em relação à vazão volumétrica do fluxo 2 variando de 0 a 1400 m³/min. Discuta o fato do gráfico como $(AV)_2$ ir para zero e como $(AV)_2$ tornar-se maior.

- 12.95 Um fluxo que consiste em 35 m³/min de ar úmido a 14°C, 1 atm e 80% de umidade relativa mistura-se adiabaticamente com um fluxo que consiste em 80 m³/min de ar úmido a 40°C, 1 atm e 40% de umidade relativa, resultando em um único fluxo a 1 atm. Utilizando a carta psicrométrica em conjunto com o procedimento do Problema 12.93, determine a umidade relativa e a temperatura, em °C, do fluxo de saída.

- 12.96 Em regime permanente, um fluxo de ar a 60°F (15,6 °C), 1 atm e 30% de umidade relativa mistura-se adiabaticamente com um fluxo de ar a 90°F (32,2 °C), 1 atm e 70% de umidade relativa. A vazão mássica do fluxo de maior temperatura é duas vezes maior que o outro fluxo. Um único fluxo misturado sai a 1 atm. Utilizando o resultado do Problema 12.74, determine para o fluxo de saída

- (a) a temperatura, em °F.
- (b) a umidade relativa.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

- 12.97 Em regime permanente, ar úmido a 42°C, 1 atm e 30% de umidade relativa é misturado adiabaticamente com um segundo fluxo de ar úmido entrando a 1 atm. A vazão mássica dos dois fluxos é a mesma. Um único fluxo misturado sai a 29°C, 1 atm e 40% de umidade relativa com uma vazão mássica de 2 kg/s. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Para o segundo fluxo de ar úmido de entrada, determine, utilizando dados da carta psicrométrica,

- (a) a umidade relativa.
- (b) a temperatura, em °C.

- 12.98 A Figura P12.98 mostra duas opções para o condicionamento de ar atmosférico, em regime permanente. Em cada caso o ar entra a 15°C, 1 atm e 20% de umidade relativa com uma vazão volumétrica de 150 m³/s e sai a 30°C, 1 atm e 40% de umidade relativa. Um método condiona

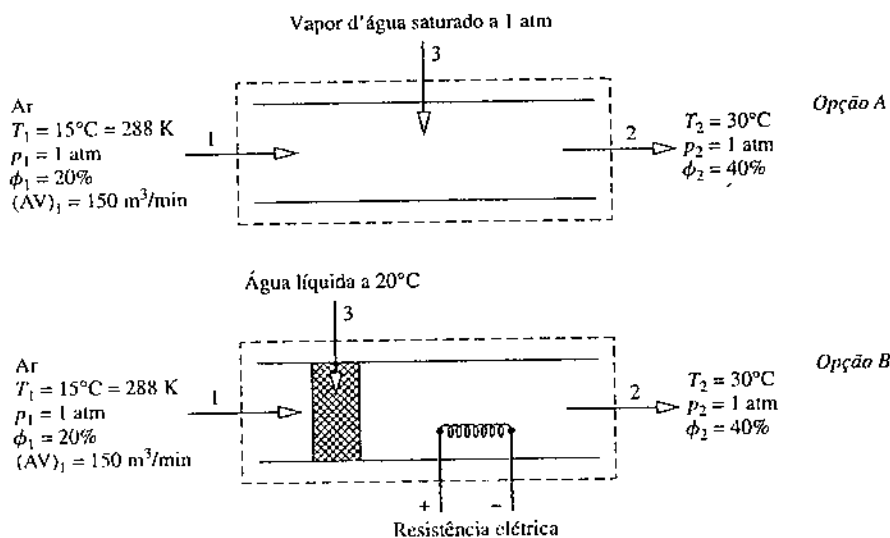


Fig. P12.98

o ar através da injeção de vapor d'água saturado a 1 atm. O outro método permite que o ar de entrada passe através de uma almofada encharcada reabastecida por água líquida entrando a 20°C. O fluxo de ar úmido é então aquecido por uma resistência elétrica. Para $T_0 = 288$ K, qual das duas opções é preferível a partir do ponto de vista de ter menos destruição de exergia? Discuta.

12.99 Ar a 30°C, 1 bar (10^5 Pa) e 50% de umidade relativa entra em uma câmara isolada que opera em regime permanente com uma vazão mássica de 3 kg/min e mistura-se com um fluxo de ar úmido saturado que entra a 5°C e 1 bar (10^5 Pa), com uma vazão mássica de 5 kg/min. Um único fluxo misturado sai a 1 bar (10^5 Pa). Determine

- (a) a umidade relativa e a temperatura, em °C, do fluxo de saída.
- (b) a taxa de destruição de exergia, em kW, para $T_0 = 20^\circ\text{C}$.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

12.100 Ar úmido entra em um desumidificador a 80°F (26,7°C), 1 atm e $\phi = 60\%$ e sai a 58°F (14,4°C), 1 atm e $\phi = 90\%$, com uma vazão volumétrica de 10.000 ft³/min (283 m³/min). O fluxo então mistura-se adiabaticamente com um fluxo de ar úmido a 95°F (35°C), 1 atm e $\phi = 47\%$, tendo uma vazão volumétrica de 2000 ft³/min (56,6 m³/min). Um único fluxo de ar úmido sai da câmara de mistura. As perdas por transferência de calor e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados. Determine, em regime permanente

- (a) a taxa à qual a água é removida do ar úmido ao passar pelo desumidificador, em lbm/h.
- (b) a temperatura, em °F, e a umidade relativa do ar úmido na saída da câmara de mistura.

12.101 Um fluxo de ar (fluxo 1) a 60°F (15,6°C), 1 atm e 30% de umidade relativa é misturado adiabaticamente com um fluxo de ar (fluxo 2) a 90°F (32,2°C), 1 atm e 80% de umidade relativa. Um fluxo único (fluxo 3) sai da câmara de mistura à temperatura T_3 a 1 atm. Admita regime permanente e despreze os efeitos das energias cinética e potencial. Usando r para denominar a razão das vazões mássicas de ar seco $\dot{m}_{a1}/\dot{m}_{a2}$

- (a) determine T_3 , em °F, para $r = 2$.
- (b) represente graficamente T_3 , em °F, em relação a r variando de 0 a 10.

12.102 A Fig. P12.102 mostra um misturador adiabático de dois fluxos de ar úmido, em regime permanente. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine a taxa de destruição de exergia, em Btu/min, para $T_0 = 95^\circ\text{F}$ (35°C).

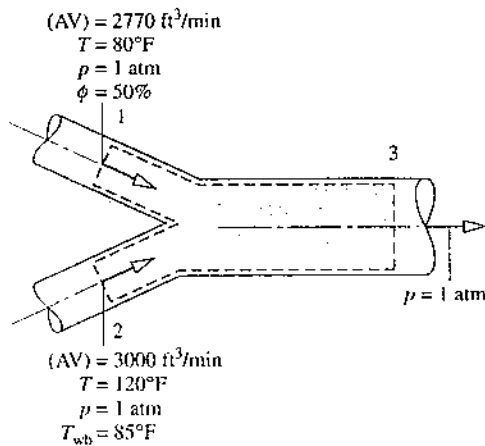


Fig. P12.102

Análise de Torres de Resfriamento

12.103 Em um condensador de uma central elétrica, energia é descarregada por transferência de calor a uma taxa de 836 MW para a água de resfriamento que sai do condensador a 40°C para a torre de resfriamento. A água resfriada a 20°C retorna para o condensador. Ar atmosférico entra na torre a 25°C, 1 atm e 35% de umidade relativa. O ar úmido sai a 35°C, 1 atm e 90% de umidade relativa. Água de reposição é fornecida a 20°C. Para a operação em regime permanente, determine a vazão mássica, em kg/s

- (a) do ar atmosférico de entrada.
- (b) da água de reposição.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

12.104 Água líquida a 100°F (37,8°C) entra em uma torre de resfriamento que opera em regime permanente, e a água resfriada sai da torre a 80°F (26,7°C). Dados para os vários fluxos que entram e saem da torre são mostrados na Fig. P12.104. Nenhuma água de reposição é fornecida. Determine

- (a) a vazão mássica do ar atmosférico de entrada, em lbm/h.
- (b) a taxa a qual a água evapora, em lbm/h.
- (c) a vazão mássica do fluxo de líquido na saída, em lbm/h.

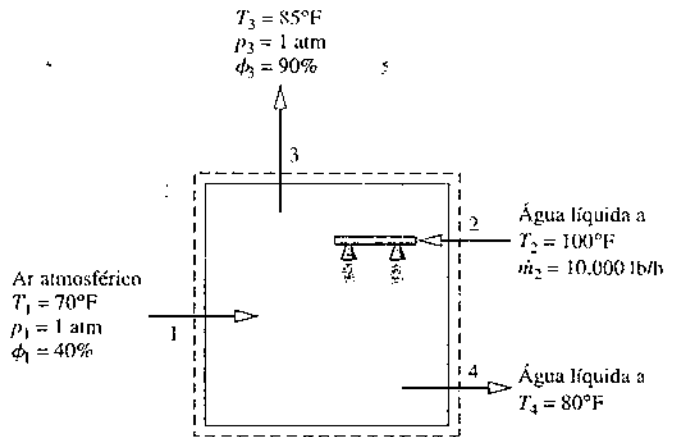


Fig. P12.104

12.105 Água líquida a 130°F (54,4°C) e uma vazão mássica de 10⁵ lbm/h (45359 kg/h) entra em uma torre de resfriamento que opera em regime permanente. Água líquida sai da torre a 70°F (21,1°C). Nenhuma água de reposição é fornecida. O ar atmosférico entra a 1 atm com uma temperatura de bulbo seco de 50°F (10°C) e uma temperatura de bulbo úmido de 35°F (1,67°C). Ar saturado sai a 120°F (48,9°C) e 1 atm. Desprezando os efeitos das energias cinética e potencial, determine a vazão mássica do fluxo de água resfriada que sai da torre, em lbm/h.

12.106 Água líquida a 100°F (37,8°C) e uma vazão volumétrica de 200 gal/min (0,757 m³/min) entra em uma torre de resfriamento que opera em regime permanente. O ar atmosférico entra a 1 atm com uma temperatura de bulbo seco de 80°F (26,7°C) e uma temperatura de bulbo úmido de 60°F (15,6°C). O ar úmido sai da torre de resfriamento a 90°F (32,2°C) e 90% de umidade relativa. Água de reposição é fornecida a 80°F (26,7°C). Represente graficamente as vazões mássicas do ar seco e da água de reposição, cada qual em lbm/min, em relação à água de retorno com as temperaturas variando entre 80°F (26,7°C) e 100°F (37,8°C). Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

12.107 Água líquida entra em uma torre de resfriamento que opera em regime permanente a 40°C com uma vazão mássica de 10⁵kg/h. Água resfriada a 25°C sai da torre de resfriamento com a mesma vazão mássica. Água de reposição é fornecida a 23°C. Ar atmosférico entra na torre à 30°C, 1 bar (10^5 Pa) e 35% de umidade relativa. Um fluxo de ar úmido saturado sai a 34°C, 1 bar (10^5 Pa). Determine

- (a) as vazões mássicas do ar seco e da água de reposição, cada qual em kg/h.
- (b) a taxa de destruição de exergia na torre de resfriamento, em kW, para $T_0 = 23^\circ\text{C}$.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

12.108 Água líquida a 110°F (43,3°C) e uma vazão volumétrica de 250 ft³/min (7,08 m³/min) entra em uma torre de resfriamento que opera em regime permanente. Água resfriada sai da torre a 88°F (31,1°C). Ar atmosférico entra na torre a 80°F (26,7°C), 1 atm e 40% de umidade relativa, e ar úmido saturado a 105°F (40,6°C) e 1 atm sai da torre de resfriamento. Determine

- (a) as vazões mássicas do ar seco e da água resfriada, cada qual em lbm/min.
- (b) a taxa de destruição de exergia dentro da torre de resfriamento, em Btu/s, para $T_0 = 77^\circ\text{F}$ (25°C).

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

▶ PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

- 12.1P** Cerca de metade do ar que respiramos em alguns aviões é de ar fresco e o resto é de ar recirculado. Investigue o desenho esquemático de um equipamento típico de mistura de ar fresco com ar filtrado recirculado para cabines de passageiros de aviões comerciais. Que tipos de filtros são utilizados e como estes operam? Escreva um relatório incluindo pelo menos três referências.
- 12.2P** Identifique um campus, um edifício comercial ou outro tipo de edifício em sua localidade com um sistema de condicionamento de ar instalado há 20 anos ou mais. Analise criticamente a eficiência do sistema em termos do nível de conforto fornecido, custos operacionais, custos de manutenção, o efeito potencial no aquecimento global do fluido refrigerante utilizado, e outras questões pertinentes. Nesta base, recomende atualizações específicas para o sistema ou a justificativa para uma substituição total do sistema. Apresente as suas conclusões em uma apresentação PowerPoint.
- 12.3P** Estude um sistema de condicionamento de ar para uma das salas de aula que você frequenta na qual o conforto dos ocupantes não seja satisfatório, descrevendo o sistema em detalhes, incluindo a estratégia de controle. Proponha modificações visando aumentar a satisfação dos ocupantes, incluindo um novo sistema de aquecimento, ventilação e condicionamento de ar sistema (sigla em inglês, HVAC) para a sala caso se justifique. Compare o sistema proposto e o existente em termos de conforto dos ocupantes, impacto potencial na produtividade e nos requisitos de energia. Detalhe as suas conclusões em um resumo executivo e uma apresentação PowerPoint.
- 12.4P** Avalie criticamente uma torre de resfriamento de seu campus ou das redondezas, em termos da efetividade em fornecer a quantidade necessária de água resfriada, custos operacionais, custos de manutenção e outros assuntos relevantes. Caso se justifique recomende atualizações com custos competitivos da torre de resfriamento existente ou o uso de tecnologias alternativas de resfriamento para atingir o nível de desempenho desejado, que incluam opções para minimizar a perda de água. Apresente as suas conclusões em um relatório incluindo ao menos três referências.
- 12.5P** Utilizando métodos da versão atual do *ASHRAE Handbook of HVAC Applications*, estime a taxa de evaporação da superfície de uma piscina olímpica. A piscina coberta é mantida a 30°C com uma temperatura de ponto de orvalho de 21°C. Com base em sua estimativa, determine, em kW, a carga que a umidade adicionada agrega ao sistema de condicionamento de ar. Escreva um memorando que sintetize a sua análise e inclua ao menos três referências.
- 12.6P** Escreva um relatório explicando a maneira como o corpo humano regula a sua temperatura, em condições de clima frio e de clima quente. Baseando-se nesses mecanismos *termorreguladores*, discuta os desenhos de roupas de proteção pessoal para bombeiros e outros socorristas. Como essas vestimentas são desenhadas para prover proteção contra agentes químicos e biológicos, enquanto mantêm conforto térmico razoável para permitir atividades físicas vigorosas? Inclua em seu relatório pelo menos três referências.
- 12.7D** Resfriadores com borrifadores tubulares são usados para resfriar vegetais. Em uma utilização, tomates passam, em uma correia transportadora de 4 ft (1,22 m) de largura, sob um borrifador de água a 34°F (1,11°C) e são resfriados de 70°F (21,1°C) para 40°F (4,44°C). A água é coletada em um reservatório abaixo e recircula através do evaporador de uma unidade de refrigeração por amônia. Recomende o comprimento do túnel e a velocidade da correia transportadora. Estime o número de tomates que podem ser resfriados em uma hora com o seu projeto. Escreva um relatório incluindo cálculos e ao menos três referências.
- 12.8P** Aproximadamente há 20 anos, oito cientistas entraram na Biosfera 2, situado em Oracle, no Arizona (Estados Unidos), para um período planejado de dois anos de isolamento. A biosfera de três acres (12141 m²) tinha vários ecossistemas, incluindo um deserto, uma floresta tropical, uma pradaria e pântanos de água salgada. Foi também incluído espécies de plantas e microrganismos destinados a manter o ecossistema. De acordo com o plano, os cientistas deveriam produzir o seu próprio alimento utilizando agricultura orgânica intensiva, pescar peixes criados em viveiros e utilizar uns poucos animais de fazenda. Os ocupantes também iriam respirar oxigênio produzido pelas plantas e beber água filtrada por processos naturais. A luz solar e um gerador alimentado por gás natural iriam atender todas as necessidades de energia. Numerosas dificuldades foram encontradas com os ecossistemas e pelos cientistas, incluindo oxigênio

insuficiente, fome e perda de peso corporal e animosidades entre os indivíduos. Estude o registro da Biosfera 2 para as lições que poderiam ajudar substancialmente na concepção de uma biosfera fechada, autossuficiente, para habitação humana em Marte. Apresente as suas conclusões em um relatório incluindo ao menos três referências.

- 12.9P** Em um estudo de 2007 utilizando porcos-da-índia infectados com a gripe em ambientes de clima controlado, pesquisadores investigaram a transmissão pelo ar do vírus da gripe enquanto variavam a temperatura e a umidade dentro do ambiente. Os pesquisadores mostraram que existiam mais infecções quando estava mais frio e seco, e baseado neste trabalho uma correlação significativa foi encontrada entre a razão de mistura e a gripe. (Veja **BioConexões** na Seção 12.5.2.) Para os experimentos de transmissão pelo ar, os porcos-da-índia foram alojados dentro de caixas como as mostradas na Figura P12.9D. Cada caixa era equipada com uma linha de ar comprimido dedicada e o secador de ar comprimido correspondente que fornecia um controle rápido e preciso da injeção de umidade na estrutura e para o sistema de desumidificação. Um recirculador de condensado coleta e recicla o condensado que se forma na base da câmara e fornece continuamente água limpa e filtrada para o sistema de injeção da caixa. As caixas foram posicionadas dentro de um ambiente isolado, com a temperatura ambiente de aproximadamente de 20°C. Os pesquisadores afirmam que temperaturas ambientes acima de 25°C poderiam causar a falha da câmara. O objetivo deste projeto é de especificar sistemas para o aquecimento, a ventilação e o condicionamento de ar (sigla em inglês, HVAC) das caixas, supondo que o espaço abrange 500 ft² (46,6 m²) e aloja cinco caixas ambientais com até oito porcos-da-índia por caixa. Cada caixa fornece uma taxa de transferência de calor máxima de 4000 Btu/h (1172 W/h) para o ambiente. Documente o seu projeto em um relatório que inclua um mínimo de três referências que fundamentam as hipóteses feitas durante o processo de projeto.

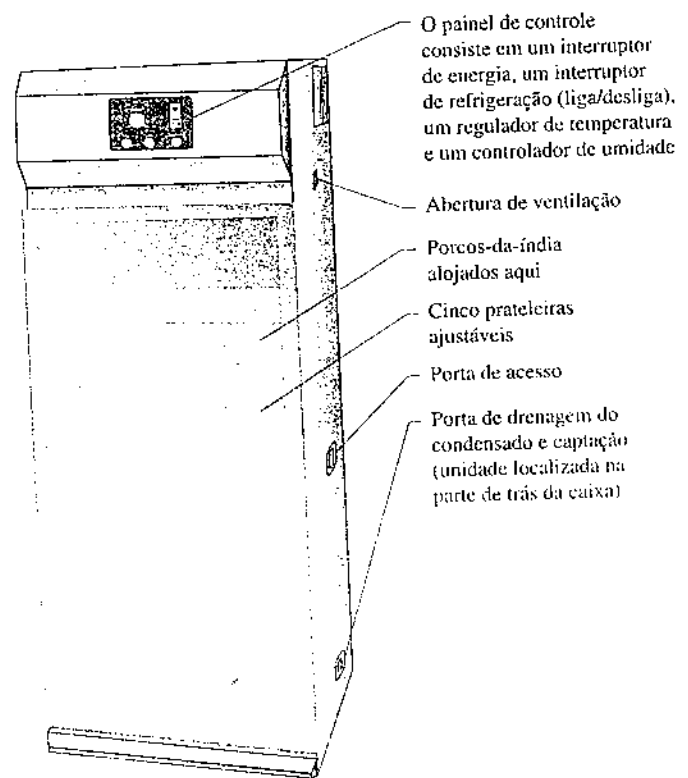


Fig. P12.9P

- 12.10P** O uso de energia em prédios é significativa nos Estados Unidos, consumindo cerca de 70% de toda a eletricidade gerada. Um aumento no uso da eletricidade de 50% é esperado no fim da década atual. Em resposta aos efeitos negativos que prédios têm sobre o uso da energia e no meio ambiente, em 1988 o "Green Building Council" (algo como Conselho dos Edifícios Verdes) dos Estados Unidos desceu o veni (LEED), "Leadership in Energy and Environmental Design" (algo como, Liderança em Energia

e Projeto Ambiental), um sistema de certificação destinada a melhorar o desempenho de prédios através de várias medidas, incluindo o uso da energia e da água, a emissão de gases de efeito estufa e qualidade do ambiente interno. Milhares de prédios pelo mundo já ganharam a certificação LEED®. Identifique um prédio construído recentemente segundo a certificação da LEED® em seu campus ou em sua vizinhança. Determine o nível de certificação da LEED® que o prédio alcança: prata, ouro ou platina. Prepare um resumo de projeto de prédios, focando nos elementos incorporados para melhorar o desempenho de energia e ambiental e seus custos associados. Apresente as suas conclusões em um relatório escrito incluindo ao menos três referências.

12.11P Em 2010, o Departamento de Energia dos Estados Unidos centrou o seu programa de pesquisas em tecnologias inovadoras para prover eficiência energética de refrigeração para prédios e redução dos gases de efeito estufa. Os pontos principais do programa incluem os seguintes desenvolvimentos:

1. Sistemas de refrigeração utilizando fluidos refrigerantes com potencial de aquecimento global (do inglês, *global warming potential*) menores ou iguais a 1.
2. Sistemas de condicionamento de ar para climas quentes e úmidos que aumentem o coeficiente de desempenho de *ventilação e resfriamento de ar* de 50% ou mais, baseado em tecnologias atuais.
3. Sistemas de condicionamento de ar de compressão de vapor para climas quentes que condiciona o ar recirculado enquanto aumenta o coeficiente de desempenho em 50% ou mais, baseado em tecnologias atuais.

Para um projeto como o apoiado pelo Departamento de Energia, prepare um relatório que sintetize as metas e objetivos, o plano de pesquisa e os resultados esperados. Também avalie, criticamente, a viabilidade de se incorporar os resultados tecnológicos nos sistemas de refrigeração existentes.

12.12P Um sistema de tratamento de ar está sendo projetado para uma instalação de pesquisa biológica de 40 ft (12,2 m) × 40 ft (12,2 m) × 8 ft (2,44 m) que abriga 3000 ratos de laboratório. As condições internas devem ser mantidas a 75°F (23,9°C) e 60% de umidade relativa, enquanto as condições de ar externo são de 90°F (32,2°C) e 70% de umidade re-

lativa. Desenvolva um pré-projeto de um sistema de condicionamento e distribuição de ar que atenda às normas do "National Institute of Health" (NIH) para instalações para animais. Admita *nível de segurança biológica 1* (em inglês, *biological safety level 1-BSL-1*) e que dois terços do espaço do chão sejam destinados ao cuidado dos animais. Como uma interrupção na ventilação ou no condicionamento do ar poderia colocar os animais de laboratório sob estresse e comprometer a pesquisa em curso na instalação, considere *redundância* em seu projeto.

12.13P Níveis adequados de ventilação reduzem a probabilidade da *síndrome do prédio doente* (em inglês, *sick building syndrome*). (Veja BioConexões na Seção 12.4.2.). O ar livre usado para ventilação deve ser condicionado, e isto requer energia. Considere um sistema de tratamento de ar mostrado na Figura P12.13D, que consiste em canalizar dois registros marcados de A e B, um desumidificador de compressão de vapor e um aquecedor. O sistema supre 25 m³/s de ar-condicionado a 20°C e uma umidade relativa de 55% para manter o espaço interior a 25°C e uma umidade relativa de 50%. O ar recirculado tem as mesmas condições do ar do espaço interior. Um mínimo de 5 m³ de ar livre é necessário para promover ventilação adequada. Os registros A e B podem ser configurados para prover um modo alternativo de operação para manter as taxas de ventilação demandadas. Em um dado dia de verão, quando o ar livre tem, a temperatura de bulbo seco e a umidade relativa, respectivamente iguais a 25°C e 60%, quais dos três seguintes modos de operação é o melhor sob o ponto de vista da minimização da transferência de calor total do ar-condicionado para a serpentina de resfriamento e para o ar-condicionado da serpentina de aquecimento?

1. Registros A e B fechados.
2. Registro A aberto e Registro B fechado, com o ar externo contribuindo com um quarto do suprimento total de ar.
3. Registro A e B abertos. Um quarto do ar-condicionado vem do ar livre e um terço de ar recirculado contorna o desumidificador através da abertura do registro B; o resto flui através de A.

Apresente a sua recomendação em conjunto com a sua argumentação em uma apresentação PowerPoint adequada para a sua turma. Adicionalmente em um memorando associado, forneça um exemplo de cálculos bem documentados que apoiem as suas recomendações.

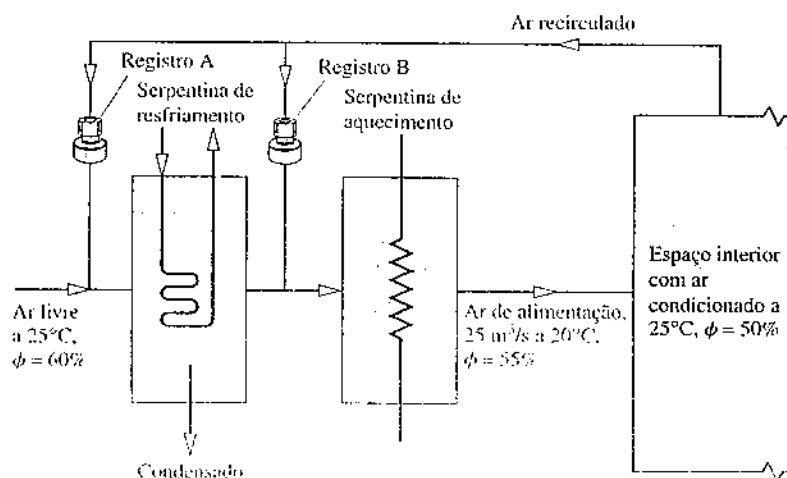


Fig. P12.13P



Fundamentos de *combustão* são introduzidos na Seção 13.1. © Ron Chapple Studios / Dreamstime.com

CONTEXTO DE ENGENHARIA O objetivo deste capítulo é estudar sistemas que envolvam reações químicas. Visto que a *combustão* de combustíveis hidrocarbonados ocorre na maioria dos dispositivos geradores de potência (Caps. 8 e 9), a *combustão* é enfatizada neste texto.

A análise termodinâmica de sistemas reagentes constitui essencialmente de uma extensão dos princípios introduzidos até aqui. Os conceitos aplicados na *primeira parte* do capítulo, que tratam de fundamentos da *combustão* permanecem os mesmos: conservação de massa, conservação de energia e a segunda lei da termodinâmica. Torna-se necessário, porém, adaptar os métodos utilizados para estimar a entalpia específica, a energia interna e a entropia, para levar em consideração as mudanças na composição química. Apenas o modo pelo qual essas propriedades são estimadas apresenta diferenças em comparação ao modo anterior de estimá-las, ou seja, uma vez que sejam determinados valores adequados, estes são utilizados como nos capítulos anteriores, em balanços de energia e de entropia para sistemas em análise. Na *segunda parte* do capítulo, o conceito de exergia do Cap. 7 é estendido pela introdução da exergia química.

Os princípios desenvolvidos neste capítulo permitem que se determine a composição de equilíbrio de uma mistura de substâncias químicas. Esse tópico será estudado no Cap. 14. O assunto *dissociação* também é postergado até o próximo capítulo. A medição das *taxas de reação* não faz parte do escopo da termodinâmica clássica, portanto o tópico de cinética química, que trata de *taxas de reação*, não será abordado neste texto.

13

Misturas Reagentes e Combustão

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo estará apto a...

- ▶ demonstrar entendimento dos principais conceitos, incluindo a combustão total, o ar teórico, a entalpia de formação e a temperatura adiabática de chama.
- ▶ determinar as equações de reações balanceadas para a combustão de combustíveis hidrocarbonados.
- ▶ aplicar balanços de massa, de energia e de entropia a sistemas fechados e para reações químicas em volumes de controle.
- ▶ fazer análises de exergia, incluindo exergia química e a estimativa de eficiências exergeticas.

Fundamentos da Combustão

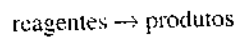
13.1 Introdução à Combustão

reagentes
produtos

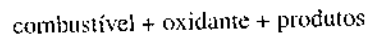
combustão
completa

Quando uma reação química ocorre, as ligações no interior das moléculas dos reagentes são quebradas, e os átomos e os elétrons são reorganizados para formar produtos. Nas reações de combustão, a rápida oxidação dos elementos do combustível resulta em liberação de energia à medida que os produtos de combustão são formados. Os três principais elementos químicos combustíveis presentes em combustíveis usuais são o carbono, o hidrogênio e o enxofre. O enxofre geralmente tem uma contribuição inexpressiva na energia liberada, mas pode ser uma causa significativa de poluição e problemas relacionados à corrosão. Diz-se que a combustão é **completa** quando todo o carbono presente no combustível é queimado para formar dióxido de carbono, todo o hidrogênio é queimado para formar água, todo o enxofre é queimado para formar dióxido de enxofre e todos os outros elementos combustíveis são completamente oxidados. Quando estas condições não são totalmente atendidas, diz-se que a combustão é **incompleta**.

Neste capítulo, lidamos com reações de combustão expressas por equações químicas na forma



ou



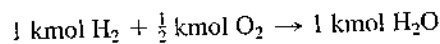
Quando se lida com reações químicas, é necessário recordar que a massa é conservada, portanto a massa dos produtos é igual à massa dos reagentes. A massa total de cada *elemento* químico deve ser a mesma dos dois lados da equação, mesmo que os elementos existam em compostos químicos diferentes nos reagentes e nos produtos. Contudo, o número de mols dos produtos pode diferir do número de mols dos reagentes.

► POR EXEMPLO considere a combustão completa do hidrogênio com oxigênio

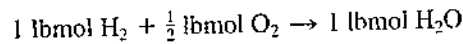


Neste caso, os reagentes são o hidrogênio e o oxigênio. O hidrogênio é o combustível e o oxigênio é o oxidante. A água é o único produto da reação. Os coeficientes numéricos da equação, que são postos junto aos símbolos químicos para prover iguais quantidades de cada elemento químico nos dois lados da equação, são chamados **coeficientes estequiométricos**. Ou seja, a Eq. 13.1 expressa

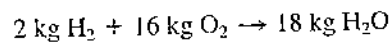
coeficientes
estequiométricos



ou, em unidades inglesas,



Note que o número total de mols nos lados esquerdo e direito da Eq. 13.1 não é igual. Porém, como a massa é conservada, a massa total dos reagentes deve ser igual à massa total dos produtos. Visto que 1 kmol de H₂ equivale a 2 kg, $\frac{1}{2}$ kmol de O₂ equivale a 16 kg e 1 kmol de H₂O equivale a 18 kg, pode-se interpretar a Eq. 13.1 como indicando



ou, em unidades inglesas,



Ao longo desta seção, será dado destaque à composição do combustível, do oxidante e dos produtos de combustão geralmente envolvidos em utilizações de combustão em engenharia.

13.1.1 Combustíveis

Um *combustível* é simplesmente uma substância inflamável. Neste capítulo, daremos ênfase aos combustíveis hidrocarbonados, que contêm hidrogênio e carbono. O enxofre e outras substâncias químicas também podem estar presentes. Os combustíveis hidrocarbonados podem existir como líquidos, gases e sólidos.

Combustíveis hidrocarbonados líquidos são frequentemente derivados de óleo cru por meio de processos de destilação e de craqueamento. A gasolina, o óleo diesel, o querosene e outros tipos de óleos combustíveis são alguns exemplos. A maioria dos combustíveis líquidos é composta por misturas de hidrocarbonetos cujas composições são geralmente dadas em termos de frações mássicas. Para simplificar nos cálculos de combustão, a gasolina é frequentemente modelada como octano, C₈H₁₈, e o óleo diesel é modelado como dodecano, C₁₂H₂₆.

Os combustíveis hidrocarbonados gasosos são obtidos de poços de gás natural ou são produzidos em determinados processos químicos. O gás natural normalmente consiste em vários hidrocarbonetos diferentes, sendo o constituinte principal o metano, CH₄. As composições de combustíveis gasosos em geral são dadas em termos de frações molares. Tanto os combustíveis hidrocarbonados gasosos quanto os líquidos podem ser sintetizados a partir do carvão, do óleo extraído do xisto e de areias betuminosas.

O carvão é um combustível sólido conhecido. Sua composição varia consideravelmente segundo o local do qual é extraído. Para cálculos de combustão, a composição do carvão é usualmente expressa como uma análise imediata. A

análise imediata gera a composição em *base mássica* em termos de quantidades relativas de elementos químicos (carbono, enxofre, hidrogênio, nitrogênio, oxigênio) e de cinzas.

análise
imediata

13.1.2 Modelagem de Ar de Combustão

O oxigênio é necessário para todas as reações de combustão. O oxigênio puro é utilizado apenas em usos especiais, como o corte e a soldagem. Na maior parte das utilizações de combustão, o ar fornece o oxigênio necessário. A composição de uma amostra típica de ar seco é dada na Tabela 12.1. Contudo, para os cálculos de combustão neste livro, por simplicidade, o seguinte modelo é utilizado:

- ▶ Todos os componentes do ar seco que não o oxigênio são agrupados com o nitrogênio. Consequentemente, considera-se que o ar tem 21% de oxigênio e 79% de nitrogênio, em uma base molar. Com esta idealização a razão molar do nitrogênio em relação ao oxigênio é $0,79/0,21 = 3,76$. Quando o ar fornece o oxigênio em uma reação de combustão, por conseguinte, cada mol de oxigênio está associado a 3,76 mol de nitrogênio.
- ▶ Também admitimos que o nitrogênio presente no ar de combustão *não* participa da reação química. Ou seja, o nitrogênio é considerado como inerte. No entanto, o nitrogênio contido nos produtos está à mesma temperatura que os outros componentes. Porém, o nitrogênio sofre uma mudança de estado se os produtos estiverem a uma temperatura outra que não a temperatura do ar reagente. Se forem alcançadas temperaturas altas o suficiente, o nitrogênio pode formar compostos como óxido nítrico e dióxido de nitrogênio. Mesmos traços de óxidos de nitrogênio que estejam contidos na descarga de motores de combustão interna podem ser uma fonte de poluição do ar.

TOME NOTA...

Neste modelo é suposto que o ar não contém vapor d'água. Quando houver ar úmido na combustão, o vapor d'água presente deve ser considerado ao se escrever a equação de combustão.

Razão Ar-Combustível

Dois parâmetros que são frequentemente utilizados para expressar a quantidade de combustível e de ar em um determinado processo de combustão são a razão ar-combustível e a sua recíproca, a razão combustível-ar. A razão ar-combustível é simplesmente a razão entre a quantidade de ar e a quantidade de combustível em uma reação. A razão pode ser escrita em uma base molar (os mols de ar são divididos pelos mols de combustível) ou em uma base mássica (a massa do ar é dividida pela massa de combustível). A conversão entre esses valores é realizada pelo uso de massas moleculares do ar, M_{ar} , e do combustível, M_{comb} .

razão
ar-combustível

$$\frac{\text{massa de ar}}{\text{massa de combustível}} = \frac{\text{mols de ar} \times M_{ar}}{\text{mols de combustível} \times M_{comb}} = \frac{\text{mols de ar}}{\text{mols de combustível}} \left(\frac{M_{ar}}{M_{comb}} \right)$$

ou

$$AF = \overline{AF} \left(\frac{M_{ar}}{M_{comb}} \right) \quad (13.2)$$

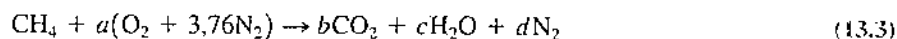
em que \overline{AF} é a razão ar-combustível em uma base molar e AF é a razão em uma base mássica. Para os cálculos de combustão deste livro a massa molecular do ar é estabelecida em 28,97. A Tabela A-1 apresenta as massas moleculares de vários hidrocarbonetos importantes. Visto que AF é uma razão, esta tem os mesmos valores, independentemente das quantidades de ar e de combustível serem expressas em unidades SI ou em unidades inglesas.

Ar Teórico

A quantidade mínima de ar que fornece oxigênio suficiente para a combustão completa de todo o carbono, hidrogênio e enxofre presentes no combustível é chamada de quantidade de ar teórico. Para a combustão completa com a quantidade de ar teórico, os produtos gerados consistem em dióxido de carbono, água, dióxido de enxofre, o nitrogênio associado ao oxigênio do ar e qualquer nitrogênio contido no combustível. Nenhum oxigênio livre aparece nos produtos gerados pela combustão.

ar teórico

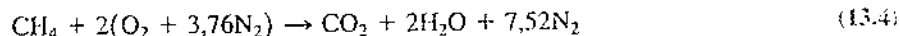
EXEMPLO determine a quantidade de ar teórico para a combustão completa do metano. Para essa reação, os produtos contêm apenas dióxido de carbono, água e nitrogênio. A reação é:



em que a , b , c e d representam o número de mols do oxigênio, do dióxido de carbono, da água e do nitrogênio. Escrevendo-se o lado esquerdo da Eq. 13.3, considera-se que 3,76 mols de nitrogênio acompanham cada mol de oxigênio. A aplicação do princípio da conservação de massa ao carbono, hidrogênio, oxigênio e nitrogênio, respectivamente, resulta em quatro equações com quatro incógnitas

$$\begin{aligned} \text{C:} & \quad b = 1 \\ \text{H:} & \quad 2c = 4 \\ \text{O:} & \quad 2b + c = 2a \\ \text{N:} & \quad d = 3,76a \end{aligned}$$

Resolvendo-se estas equações, a equação química *balanceada* é



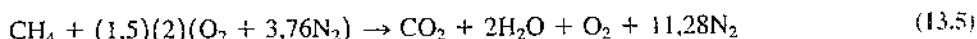
O coeficiente 2 antes do termo $(\text{O}_2 + 3,76\text{N}_2)$ na Eq. 13.4 é o número de mols do *oxigênio* no ar de combustão, por mol de combustível, e *não* a quantidade de ar. A quantidade de ar de combustão são 2 mols de oxigênio *somados a* $2 \times 3,76$ mols de nitrogênio, o que fornece um total de 9,52 mols de ar por mol de combustível. Assim, para a reação dada pela Eq. 13.4, a razão ar-combustível em uma base molar é de 9,52. Para calcular a razão ar-combustível em uma base mássica, utilize a Eq. 13.2 para escrever

$$AF = \overline{AF} \left(\frac{M_{\text{ar}}}{M_{\text{comb}}} \right) = 9,52 \left(\frac{28,97}{16,04} \right) = 17,19$$

percentual de ar teórico
percentual de ar em excesso

Normalmente a quantidade de ar fornecida é maior ou menor que a quantidade teórica. A quantidade de ar efetivamente fornecida é comumente expressa em termos do percentual de ar teórico. Por exemplo, 150% de ar teórico significam que o ar efetivamente fornecido é 1,5 vez a quantidade de ar teórico. A quantidade de ar fornecida pode ser expressa de maneira alternativa como um percentual de ar em excesso ou um *percentual de deficiência* de ar. Assim, 150% do ar teórico equivalem a 50% de ar em excesso e 80% de ar teórico são o mesmo que 20% de deficiência de ar.

▶ POR EXEMPLO considere a combustão *completa* do metano com 150% de ar teórico (50% de ar em excesso). A equação de reação química balanceada é



Nesta equação, a quantidade de ar por mol do combustível é 1,5 vez a quantidade teórica determinada pela Eq. 13.4. Consequentemente, a razão ar-combustível é 1,5 vez a razão ar-combustível determinada pela Eq. 13.4. Visto que se supõe a combustão completa, os produtos contêm apenas dióxido de carbono, água, nitrogênio e oxigênio. O ar fornecido em excesso surge nos produtos como oxigênio livre e com uma maior quantidade de nitrogênio do que na Eq. 13.4, em base na quantidade de ar teórico.

razão de equivalência

A razão de equivalência é a razão de combustível-ar real em relação à razão combustível-ar para a combustão completa com a quantidade teórica de ar. Diz-se que os reagentes formam uma mistura *pobre* quando a razão de equivalência é menor que a unidade. Quando a razão é maior que a unidade, diz-se que os reagentes formam uma mistura *rica*.

No Exemplo 13.1, utiliza-se a conservação de massa para obter reações químicas balanceadas. A razão ar-combustível para cada reação também é calculada.

EXEMPLO 13.1

Determinação da Razão Ar-Combustível para a Combustão Completa do Octano

Determine a razão ar-combustível em bases molar e mássica para a combustão completa do octano, C_8H_{18} , com (a) a quantidade teórica de ar, (b) 150% da quantidade teórica de ar (50% de ar em excesso).

SOLUÇÃO

Dado: octano, C_8H_{18} , é completamente queimado com (a) a quantidade teórica de ar, (b) 150% de ar teórico.

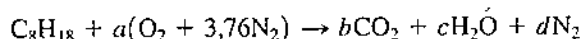
Pede-se: determine a razão ar-combustível em bases molar e mássica.

Modelo de Engenharia:

1. Cada mol de oxigênio do ar de combustão é acompanhado de 3,76 mols de nitrogênio.
2. O nitrogênio é inerte.
3. A combustão é completa.

Análise:

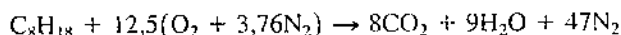
(a) Para a combustão completa de C_8H_{18} com a quantidade de ar teórico, os produtos contêm apenas dióxido de carbono, água e nitrogênio. Ou seja



Aplicando o princípio da conservação de massa respectivamente ao carbono, ao hidrogênio, ao oxigênio e ao nitrogênio, tem-se

$$\begin{aligned} \text{C:} & \quad b = 8 \\ \text{H:} & \quad 2c = 18 \\ \text{O:} & \quad 2b + c = 2a \\ \text{N:} & \quad d = 3,76a \end{aligned}$$

Resolvendo-se estas equações, determina-se $a = 12,5$; $b = 8$; $c = 9$; e $d = 47$. A equação química balanceada é



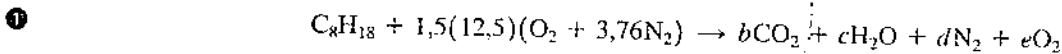
A razão ar-combustível em uma base molar é

$$\overline{AF} = \frac{12,5 + 12,5(3,76)}{1} = \frac{12,5(4,76)}{1} = 59,5 \frac{\text{kmol (ar)}}{\text{kmol (combustível)}}$$

A razão ar-combustível expressa em base mássica é

$$AF = \left[59,5 \frac{\text{kmol (ar)}}{\text{kmol (combustível)}} \right] \left[\frac{28,97 \frac{\text{kg (ar)}}{\text{kmol (ar)}}}{14,22 \frac{\text{kg (combustível)}}{\text{kmol (combustível)}}} \right] = 15,1 \frac{\text{kg (ar)}}{\text{kg (combustível)}}$$

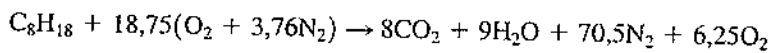
(b) Para 150% de ar teórico, a equação química para a combustão completa tem a seguinte forma



Aplicando a conservação de massa

$$\begin{aligned} \text{C:} & \quad b = 8 \\ \text{H:} & \quad 2c = 18 \\ \text{O:} & \quad 2b + c + 2e = (1,5)(12,5)(2) \\ \text{N:} & \quad d = (1,5)(12,5)(3,76) \end{aligned}$$

Resolvendo-se este conjunto de equações obtém-se $b = 8$; $c = 9$; $d = 70,5$; $e = 6,25$; que geram uma equação química balanceada



A razão ar-combustível em uma base molar é

$$\overline{AF} = \frac{18,75(4,76)}{1} = 89,25 \frac{\text{kmol (ar)}}{\text{kmol (combustível)}}$$

Em uma base mássica, a razão ar-combustível é de 22,6 kg (ar)/kg (combustível), como se pode verificar.

1 Quando combustão completa ocorre com *ar em excesso*, o oxigênio surge nos produtos, além do dióxido de carbono, da água e do nitrogênio.

Teste-RELÂMPAGO

Para a condição do item (b), determine a *razão de equivalência*. Resposta: 0,67.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- balancear uma equação de reação química para combustão completa com ar teórico e com ar em excesso.
- aplicar as definições de razão ar-combustível em bases mássica e molar.

13.1.3 Determinação dos Produtos de Combustão

Em cada um dos exemplos mostrados anteriormente, a combustão é suposta completa. Para um combustível hidrocarbonado, isto significa que os produtos admissíveis são apenas CO_2 , H_2O e N_2 , com O_2 também presente quando for fornecido ar em excesso. Se o combustível for especificado e a combustão for completa, as quantidades respectivas de produtos podem ser determinadas através da aplicação do princípio da conservação de massa na equação química. O procedimento para a obtenção da equação de reação balanceada de uma reação *real* em que a combustão seja incompleta nem sempre é tão direta.

A combustão é o resultado de uma série de reações químicas muito complexas e rápidas, e os produtos gerados dependem de vários fatores. Quando o combustível é queimado dentro do cilindro de um motor a combustão interna, os produtos da reação variam com a temperatura e a pressão do cilindro. Em equipamentos de combustão de todos os tipos, o grau de mistura do combustível com o ar é um fator de controle nas reações que ocorrem uma vez que a mistura de combustível e ar seja inflamada. Embora a quantidade de ar fornecida em um processo de combustão real possa exceder a quantidade teórica, não é incomum o aparecimento nos produtos de algum monóxido de carbono e de oxigênio não queimado. Isto pode ser devido a mistura incompleta, tempo insuficiente para a combustão completa, além de outros fatores. Quando a quantidade de ar suprida for menor que a quantidade de ar teórica, os produtos podem incluir tanto CO_2 como CO , e também pode haver combustível não queimado nos produtos. Ao contrário dos casos de combustão completa estudados anteriormente, os produtos de combustão de um processo de combustão real e suas quantidades relativas só podem ser determinados apenas por meio de *medições*.

TOME NOTA...

Em processos de combustão reais, os produtos de combustão e suas quantidades relativas podem ser determinadas apenas por medições.

análise de produtos a seco Entre os diversos dispositivos para medição da composição dos produtos de combustão existem o *analisador Orsat*, o *cromatógrafo de gás*, o *analisador de infravermelho* e o *detector de ionização de chama*. Dados obtidos a partir desses dispositivos podem ser utilizados para a determinação das frações molares dos produtos gasosos da combustão. As análises são frequentemente informadas em uma base "seca". Em uma análise de produtos a seco, as frações molares são determinadas para todos os produtos gasosos *exceto* para o vapor d'água. Nos Exemplos 13.2 e 13.3, mostramos como as análises dos produtos de combustão em base seca podem ser utilizadas para determinar as equações de reações químicas balanceadas.

TOME NOTA...

Para resfriamento dos produtos de combustão a pressão constante, a temperatura de ponto de orvalho marca o começo da condensação do vapor d'água presente nos produtos. Veja a Seção 12.5.4 para rever este conceito.

Visto que água é formada quando os combustíveis hidrocarbonados são queimados, a fração molar do vapor d'água em produtos de combustão gasosos pode ser significativa. se os produtos gasosos de combustão são resfriados à pressão de mistura constante, a *temperatura de ponto de orvalho* é atingida quando o vapor d'água começa a se condensar. Visto que a água depositada no coletor de descarga, em silenciosos e em outras partes metálicas pode causar corrosão, é importante conhecer a temperatura de ponto de orvalho. A determinação da temperatura de ponto de orvalho é mostrada no Exemplo 13.2, que também caracteriza uma análise de produtos a seco.

EXEMPLO 13.2**Utilização de uma Análise a Seco de Produtos para a Combustão do Metano**

Metano, CH_4 , é queimado com ar seco. A análise molar dos produtos em uma base seca resulta em CO_2 , 9,7%; CO , 0,5%; O_2 , 2,95%; e N_2 , 86,85%. Determine (a) a razão ar-combustível nas bases molar e mássica, (b) o percentual de ar teórico, (c) a temperatura de ponto de orvalho dos produtos, em °F, se a mistura foi resfriada a 1 atm.

Solução

Dado: o metano é queimado com ar seco. A análise molar dos produtos em uma base seca é fornecida.

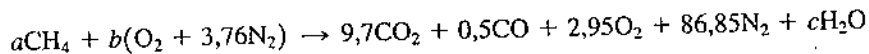
Pede-se: determine (a) a razão ar-combustível em bases molar e mássica, (b) o percentual de ar teórico, c (c) a temperatura de ponto de orvalho dos produtos, em °F, se forem resfriados a 1 atm.

Modelo de Engenharia:

1. Cada mol de oxigênio no ar de combustão é acompanhado de 3,76 mols de nitrogênio, que é inerte.
2. Os produtos formam uma mistura de gases ideais e a temperatura de ponto de orvalho da mistura é conceituada como foi feito na Seção 12.5.4.

Análise:

① (a) A solução é convenientemente conduzida na base de 100 lbmol de produtos secos. A equação química então resulta em

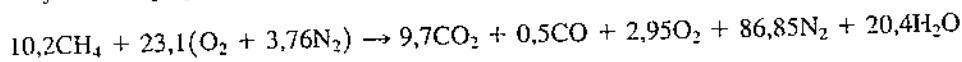


Além dos 100 lbmol de produtos secos admitidos, deve-se incluir a água como um produto.

Aplicando-se a conservação de massa respectivamente ao carbono, ao hidrogênio e ao oxigênio

$$\begin{aligned} \text{C:} & \quad 9,7 + 0,5 = a \\ \text{H:} & \quad 2c = 4a \\ \text{O:} & \quad (9,7)(2) + 0,5 + 2(2,95) + c = 2b \end{aligned}$$

② A solução desse conjunto de equações gera $a = 10,2$; $b = 23,1$; $c = 20,4$. A equação química balanceada é



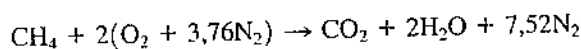
Em uma base molar, a razão ar-combustível é

$$\bar{A}F = \frac{23,1(4,76)}{10,2} = 10,78 \frac{\text{lbmol (ar)}}{\text{lbmol (combustível)}}$$

Em uma base mássica,

$$AF = (10,78) \left(\frac{28,97}{16,04} \right) = 19,47 \frac{\text{lb (ar)}}{\text{lb (combustível)}}$$

(b) A equação química balanceada para a *combustão completa* do metano com a *quantidade de ar teórico* é



A razão ar-combustível em uma base molar é

$$(\bar{A}F)_{\text{teórico}} = \frac{2(4,76)}{1} = 9,52 \frac{\text{lbmol (ar)}}{\text{lbmol (combustível)}}$$

O percentual de ar teórico é então determinado a partir de

$$\begin{aligned} \% \text{ de ar teórico} &= \frac{(AF)}{(AF)_{\text{teórico}}} \\ &= \frac{10,78 \text{ lbmol (ar)/lbmol (combustível)}}{9,52 \text{ lbmol (ar)/lbmol (combustível)}} = 1,13 \text{ (113\%)} \end{aligned}$$

(c) Para a determinação da temperatura de ponto de orvalho é necessário conhecer a pressão parcial de vapor d'água p_v . A pressão parcial p_v é determinada a partir de $p_v = y_v p$, em que y_v é a fração molar do vapor d'água dos produtos de combustão e p é de 1 atm. Levando-se em conta a equação química balanceada do item (a), a fração molar do vapor d'água é

$$y_v = \frac{20,4}{100 + 20,4} = 0,169$$

Assim, $p_v = 0,169 \text{ atm} = 2,484 \text{ lbf/in}^2$. Interpolando-se na Tabela A-2E, $T = 134^\circ\text{F}$ ($56,7^\circ\text{C}$).

1 A solução poderia ter sido obtida na base de qualquer quantidade de produtos secos — por exemplo, 1 lbmol. Com outra quantidade estabelecida, os valores dos coeficientes da equação química balanceada iriam diferir daqueles obtidos nesta solução, mas a razão ar-combustível, o valor para o percentual de ar teórico e a temperatura de ponto de orvalho permaneceriam inalterados.

2 Os três coeficientes desconhecidos, a , b e c , são estimados aqui pela aplicação da conservação de massa ao carbono, ao hidrogênio e ao oxigênio. Como uma verificação, note que o nitrogênio também está balanceado

$$\text{N: } b(3,76) = 86,85$$

Isto confirma a precisão tanto da análise dos produtos quanto dos cálculos conduzidos para a determinação dos coeficientes desconhecidos.

3 Se os produtos de combustão forem resfriados a uma pressão constante abaixo do ponto de temperatura de ponto de orvalho de 134°F ($56,7^\circ\text{C}$), poderá ocorrer certa condensação de vapor d'água.

Teste-RELÂMPAGO

Recalcule a temperatura de ponto de orvalho como foi feito no item (c) se o ar fornecido for ar úmido, incluindo 3,53 kmol de vapor d'água adicional. Resposta: 139°F ($59,4^\circ\text{C}$).

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- balancear uma equação de reação química de combustão incompleta dada a análise dos produtos secos da combustão.
- aplicar as definições de razão ar-combustível em bases mássica e molar como também percentual de ar teórico.
- determinar a temperatura de ponto de orvalho dos produtos de combustão.

No Exemplo 13.3, uma mistura combustível tendo uma análise molar conhecida é queimada com o ar, formando produtos com uma análise a seco conhecida.

EXEMPLO 13.3

Queima de Gás Natural com Ar em Excesso

Determinado gás natural tem a seguinte análise molar: CH_4 , 80,62%; C_2H_6 , 5,41%; C_3H_8 , 1,87%; C_4H_{10} , 1,60%; N_2 , 10,50%. O gás é queimado com ar seco, gerando os produtos com uma análise molar feita em uma base seca: CO_2 , 7,8%; CO , 0,2%; O_2 , 7%; N_2 , 85%. (a) Determine a razão ar-combustível em uma base molar. (b) Supondo comportamento de gás ideal para a mistura combustível, determine a quantidade de produtos em kmol que seriam formados a partir de 100 m^3 de mistura combustível a 300 K e 1 bar (10^5 Pa). (c) Determine o percentual de ar teórico.

SOLUÇÃO

Dado: determinado gás natural com uma análise molar especificada queima com ar seco, gerando produtos que têm uma análise molar conhecida em uma base seca.

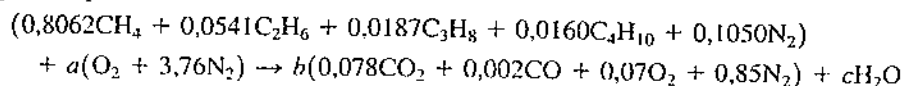
Pede-se: determine a razão de ar-combustível em base molar, a quantidade de produtos em kmol que seria formada a partir de 100 m^3 de gás natural a 300 K e 1 bar (10^5 Pa) e a percentual de ar teórico.

Modelo de Engenharia:

- Cada mol de oxigênio do ar de combustão é acompanhado por 3,76 mols de nitrogênio, que é inerte.
- A mistura combustível pode ser modelada como um gás ideal.

Análise:

(a) A solução pode ser conduzida com base em uma quantidade admitida de mistura combustível ou com base em uma quantidade admitida de produtos secos. Vamos mostrar o primeiro procedimento, baseando a solução em 1 kmol de mistura combustível. A equação química passa a ter o seguinte aspecto



Os produtos consistem em b kmol de produtos secos e c kmol de vapor d'água, cada um desses por kmol de mistura combustível.

Aplicando a conservação de massa ao carbono

$$b(0,078 + 0,002) = 0,8062 + 2(0,0541) + 3(0,0187) + 4(0,0160)$$

Resolvendo a equação obtém-se $b = 12,931$. A conservação de massa para o hidrogênio resulta em

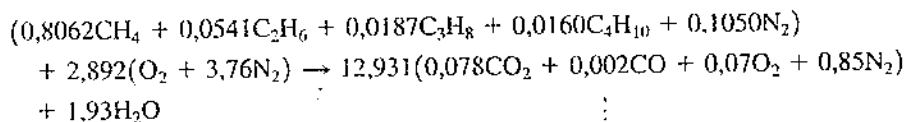
$$2c = 4(0,8062) + 6(0,0541) + 8(0,0187) + 10(0,0160)$$

o que gera $c = 1,93$. O coeficiente desconhecido a pode ser determinado tanto pelo balanço do oxigênio quanto pelo balanço do nitrogênio. Aplicando-se a conservação de massa ao oxigênio

$$12,931[2(0,078) + 0,002 + 2(0,07)] + 1,93 = 2a$$

obtendo-se $a = 2,892$.

A equação química balanceada é então



A razão ar-combustível em uma base molar é

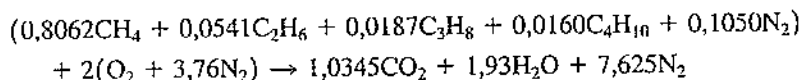
$$\overline{AF} = \frac{(2,892)(4,76)}{1} = 13,77 \frac{\text{kmol (ar)}}{\text{kmol (combustível)}}$$

(b) Por inspeção da equação de reação química, a quantidade total de produtos é $b + c = 12,93 + 1,93 = 14,861$ kmol de produtos por kmol de combustível. A quantidade de combustível em kmol, n_F , presente em 100 m^3 de mistura combustível a 300 K e 1 bar (10^5 Pa) pode ser determinada a partir da equação de estado de gás ideal como

$$n_F = \frac{pV}{RT} \\ = \frac{(10^5 \text{ N/m}^2)(100 \text{ m}^3)}{(8314 \text{ N} \cdot \text{m/kmol} \cdot \text{K})(300 \text{ K})} = 4,01 \text{ kmol (combustível)}$$

Consequentemente, a quantidade de mistura de produtos que seria formada de 100 m^3 de mistura combustível é de $(14,861)(4,01) = 59,59$ kmol de produtos gasosos.

(c) A equação química balanceada para a combustão completa da mistura combustível com a *quantidade de ar teórico* é



A razão ar-combustível teórica em uma base molar é

$$(\overline{AF})_{\text{teórico}} = \frac{2(4,76)}{1} = 9,52 \frac{\text{kmol (ar)}}{\text{kmol (combustível)}}$$

O percentual de ar teórico é, então

$$\% \text{ ar teórico} = \frac{13,77 \text{ kmol (ar)/kmol (combustível)}}{9,52 \text{ kmol (ar)/kmol (combustível)}} = 1,45 \text{ (145\%)}$$

Uma verificação da precisão resultante tanto da análise molar quanto dos cálculos conduzidos para a determinação dos coeficientes desconhecidos é obtida através da aplicação da conservação de massa ao nitrogênio. A quantidade de nitrogênio nos reagentes é

$$0,105 + (3,76)(2,892) = 10,98 \text{ kmol/kmol de combustível}$$

A quantidade de nitrogênio nos produtos é de $(0,85)(12,931) = 10,99$ kmol/kmol de combustível. A diferença pode ser atribuída a erros de arredondamento.

Teste-RELÂMPAGO

Determine as frações molares dos produtos de combustão. Resposta: $y_{\text{CO}_2} =$

$$0,0679, y_{\text{CO}} = 0,0017, y_{\text{O}_2} = 0,0609, y_{\text{N}_2} = 0,7396, y_{\text{H}_2\text{O}} = 0,1299.$$

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- balancear uma equação de reação química de uma combustão incompleta de uma mistura combustível dada a análise dos produtos secos da combustão.
- aplicar as definições de razão ar-combustível em uma base molar como também percentual de ar teórico.

13.1.4 Balanços de Energia e de Entropia para Sistemas Reagentes

Até agora o nosso estudo de sistemas reagentes utilizou apenas o princípio da conservação de massa. Um entendimento mais completo de sistemas reagentes necessita a aplicação das primeira e segunda leis da Termodinâmica. Para estas aplicações, os balanços de energia e de entropia desempenham, respectivamente, papéis importantes. O balanço de energia para sistemas reagentes são desenvolvidos e aplicados nas Seções 13.2 e 13.3; os balanços de entropia para sistemas reagentes são os assuntos da Seção 13.5. Para aplicar estes balanços, é necessário tomar especial cuidado com a maneira como a energia interna, a entalpia e a entropia são estimadas.

Para os balanços de energia e de entropia deste capítulo, o ar de combustão e os produtos de combustão (normalmente) são modelados como misturas de gases ideais. Consequentemente, os princípios de mistura de gases ideais introduzidos na primeira parte do Cap. 12 têm um papel. Para facilitar a consulta, a Tabela 13.1 resume as relações de mistura de gases ideais introduzidas no Cap. 12, que são utilizadas neste capítulo.

TABELA 13.1**Energia Interna, Entalpia e Entropia para Misturas de Gases Ideais**

Notação: n_i = mols do gás i , y_i = fração molar do gás i
 T = temperatura de mistura, p = pressão de mistura
 $p_i = y_i p$ = pressão parcial do gás i
 \bar{u}_i = energia interna específica do gás i , por mol de i
 \bar{h}_i = entalpia específica do gás i , por mol de i
 \bar{s}_i = entropia específica do gás i , por mol de i

Energia interna de mistura:

$$U = n_1 \bar{u}_1 + n_2 \bar{u}_2 + \cdots + n_i \bar{u}_i = \sum_{i=1}^j n_i \bar{u}_i(T) \quad (12.19)$$

Entalpia de mistura:

$$H = n_1 \bar{h}_1 + n_2 \bar{h}_2 + \cdots + n_i \bar{h}_i = \sum_{i=1}^j n_i \bar{h}_i(T) \quad (12.20)$$

Entropia de mistura:

$$S = n_1 \bar{s}_1 + n_2 \bar{s}_2 + \cdots + n_i \bar{s}_i = \sum_{i=1}^j n_i \bar{s}_i(T, p_i) \quad (12.26)$$

► Com a Eq. 6.18:

$$\begin{aligned} \bar{s}_i(T, p_i) &= \bar{s}_i(T, p) - \bar{R} \ln \frac{p_i}{p} \\ &= \bar{s}_i(T, p) - \bar{R} \ln y_i \end{aligned} \quad (a)$$

► Com a Eq. 6.18 e $p_{ref} = 1 \text{ atm}$:

$$\begin{aligned} \bar{s}_i(T, p_i) &= \bar{s}_i(T, p_{ref}) - \bar{R} \ln \frac{p_i}{p_{ref}} \\ &= \bar{s}_i^o(T) - \bar{R} \ln \frac{y_i p}{p_{ref}} \end{aligned} \quad (b)^1$$

em que \bar{s}_i^o é obtido das Tabelas A-23 e A-25E, como apropriado.

¹Equação (b) corresponde a Eq. 12.23.



13.2 Conservação de Energia — Sistemas Reagentes

O objetivo desta seção é mostrar a aplicação do princípio de conservação de energia a sistemas reagentes. As abordagens do princípio de conservação de energia apresentadas previamente continuam válidas havendo ou não uma reação química ocorrendo no interior do sistema. Porém, os métodos utilizados para estimar as propriedades dos sistemas reagentes diferem de certo modo das abordagens utilizadas até aqui.

13.2.1 Avaliação da Entalpia de Sistemas Reagentes

Na maioria das tabelas de propriedades termodinâmicas utilizadas até aqui, os valores de energia interna, entalpia e entropia específicos eram fornecidos em relação a algum estado de referência arbitrário no qual a entalpia (ou, alternativamente, a energia interna) e a entropia eram estabelecidas em zero. Esta abordagem é satisfatória para avaliações que impliquem em diferenças nos valores das propriedades entre estados de mesma composição, porque neste caso as referências arbitrárias se cancelam. Contudo, quando ocorre uma reação química, os reagentes desaparecem e produtos são formados, de modo que não ser possível calcular as diferenças para todas as substâncias envolvidas. Para sistemas reagentes, é necessário estimar h , u e s de maneira que não haja ambiguidades ou inconsistências nas

TOME NOTA...

Quando se aplicam balanços de energia e de entropia a sistemas reagentes, é necessário tomar atenção especial em como a energia interna, a entalpia e a entropia são avaliadas.

estimativas das propriedades. Nesta seção, estudaremos como isto será realizado para h e u . A entropia será tratada de modo diferente e será discutida na Seção 13.5.

estado de referência-padrão

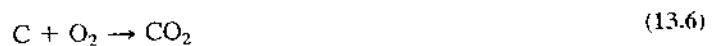
Pode-se estabelecer uma referência de entalpia para o estudo de sistemas reagentes designando-se arbitrariamente um valor nulo para a entalpia de *elementos estáveis* em um estado denominado estado de referência-padrão e definido por $T_{ref} = 298,15 \text{ K}$ (25°C) e $p_{ref} = 1 \text{ atm}$. Em unidades inglesas, a temperatura no estado de referência-padrão é de aproximadamente 573°R (25°C). Note que apenas os elementos *estáveis* recebem um valor de entalpia nula no estado de referência. O termo *estável* significa apenas que um determinado elemento está em uma forma quimicamente estável. Por exemplo, no estado-padrão as formas estáveis do hidrogênio, do oxigênio e do nitrogênio são H_2 , O_2 e N_2 e não a forma monoatômica H , O e N . A escolha desta referência não resulta em qualquer ambiguidade ou diferença.

entalpia de formação

ENTALPIA DE FORMAÇÃO. Utilizando a referência apresentada anteriormente, podem-se designar os valores de entalpia a *compostos* para uso no estudo de sistemas reagentes. A entalpia de um composto em um estado-padrão é igual à sua *entalpia de formação*, simbolizada por \bar{h}_f° . A entalpia de formação é a energia liberada ou absorvida quando o composto é formado a partir de seus elementos, estando o composto e os todos os elementos a T_{ref} e p_{ref} . A entalpia de formação é comumente determinada pela aplicação de procedimentos da termodinâmica estatística por meio de dados obtidos em espectroscopia.

A entalpia de formação também pode ser determinada, em princípio, pela medição da transferência de calor em uma reação na qual os compostos são formados a partir dos elementos.

▶ POR EXEMPLO considere o reator simples mostrado na Fig. 13.1, no qual o carbono e o oxigênio são introduzidos às mesmas T_{ref} e p_{ref} , e reagem completamente em regime permanente para formar dióxido de carbono às mesmas temperatura e pressão. O dióxido de carbono é formado a partir do carbono e do oxigênio de acordo com



Esta reação é *exotérmica*, de modo que, para o dióxido de carbono sair à mesma temperatura que os elementos de entrada, deveria haver uma transferência de calor do reator para a sua vizinhança. A taxa de transferência de calor e as entalpias dos fluxos de entrada e de saída são relacionadas pelo balanço da taxa de energia

$$0 = \dot{Q}_{vc} + \dot{m}_C h_C + \dot{m}_{\text{O}_2} h_{\text{O}_2} - \dot{m}_{\text{CO}_2} h_{\text{CO}_2}$$

em que \dot{m} e h designam, respectivamente, a vazão mássica e a entalpia específica. Ao escrevermos esta equação, supomos não haver trabalho \dot{W}_{vc} e efeitos desprezíveis de energias cinética e potencial. Para entalpias em uma base molar, o balanço da taxa de energia é escrito como

$$0 = \dot{Q}_{vc} + \dot{n}_C \bar{h}_C + \dot{n}_{\text{O}_2} \bar{h}_{\text{O}_2} - \dot{n}_{\text{CO}_2} \bar{h}_{\text{CO}_2}$$

em que \dot{n} e \bar{h} representam, respectivamente, a vazão molar e a entalpia específica por mol. Resolvendo para achar a entalpia específica do dióxido de carbono e notando pela Eq. 13.6 que todas as vazões molares são iguais,

$$\bar{h}_{\text{CO}_2} = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} + \frac{\dot{n}_C}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} \bar{h}_C + \frac{\dot{n}_{\text{O}_2}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} \bar{h}_{\text{O}_2} = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} + \bar{h}_C + \bar{h}_{\text{O}_2} \quad (13.7)$$

Visto que o carbono e o oxigênio são elementos estáveis no estado-padrão, $\bar{h}_C = \bar{h}_{\text{O}_2} = 0$, e a Eq. 13.7 torna-se

$$\bar{h}_{\text{CO}_2} = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} \quad (13.8)$$

Consequentemente, o valor designado para a entalpia específica do dióxido de carbono no estado-padrão, a entalpia de formação, é igual à transferência de calor, por mol de CO_2 , entre o reator e a sua vizinhança. Se a transferência de calor pudesse ser medida com precisão, seriam encontrados -393.520 kJ por kmol de dióxido de carbono formado (-169.300 Btu por lbmol de CO_2 formado). ◀

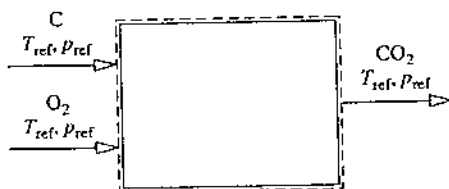


Fig. 13.1 Reator usado para discutir o conceito de entalpia de formação.

Nas Tabelas A-25 e A-25E encontram-se os valores da entalpia de formação para diversos compostos, respectivamente nas unidades kJ/kmol e Btu/lbmol . Neste texto, o sobrescrito $^\circ$ é utilizado para indicar propriedades a 1 atm . Para o caso da entalpia de formação, a temperatura de referência T_{ref} também é indicada por este símbolo. Os valores de \bar{h}_f° listados nas Tabelas A-25 e A-25E para o CO_2 correspondem àqueles fornecidos no exemplo anterior.

O sinal associado aos valores de entalpia de formação que constam nas Tabelas A-25 correspondem à convenção de sinais utilizada em transferência de calor. Se existe uma transferência de calor *de* um reator no qual um composto é gerado a partir de seus elementos (uma reação *exotérmica*, como vimos no exemplo anterior), a entalpia de formação tem um sinal negativo. Se a transferência de calor *para* o reator for necessária (uma reação *endotérmica*), a entalpia de formação é positiva.

Avaliação da Entalpia

A entalpia específica de um composto em um estado que não seja o estado-padrão é determinada através da soma da variação da entalpia específica $\Delta \bar{h}$ entre o estado-padrão e o estado de interesse para a entalpia de formação.

$$\bar{h}(T, p) = \bar{h}_f^\circ + [\bar{h}(T, p) - \bar{h}(T_{ref}, p_{ref})] = \bar{h}_f^\circ + \Delta \bar{h} \quad (13.9)$$

Ou seja, a entalpia de um composto é formada por \bar{h}_f° associada à formação do composto a partir de seus elementos, e $\Delta\bar{h}$ associado à variação do estado a composição constante. Uma escolha arbitrária da referência pode ser utilizada para a determinação de $\Delta\bar{h}$ visto que existe uma *diferença* à composição constante. Consequentemente, $\Delta\bar{h}$ pode ser avaliado a partir de fontes tabeladas como tabelas de vapor, tabelas de gás ideal quando for adequado e assim por diante. Observe que, como consequência da referência de entalpia adotada para os elementos estáveis, a entalpia específica determinada pela Eq. 13.9 é muitas vezes negativa.

As Tabelas A-25 fornecem dois valores para a entalpia de formação da água: $\bar{h}_f^\circ(l)$, $\bar{h}_f^\circ(g)$. A primeira para a água líquida e a segunda para o vapor d'água. Em condições de equilíbrio, a água existe apenas como líquido a 25°C (77°F) e 1 atm. O valor de vapor é para um estado de gás ideal *hipotético* no qual a água é vapor a 25°C (77°F) e 1 atm. A diferença entre os dois valores de entalpias de formação é dada com boa aproximação pela entalpia de vaporização \bar{h}_{fg} a T_{ref} . Isto é,

$$\bar{h}_f^\circ(g) - \bar{h}_f^\circ(l) = \bar{h}_{fg}(25^\circ\text{C}) \quad (13.10)$$

Considerações semelhantes podem ser aplicadas a outras substâncias para as quais os valores de líquido e de vapor para \bar{h}_f° são listados na Tabela A-25.

TOME NOTA...

Quando aplicamos a Eq. 13.9 ao vapor d'água usamos o valor do vapor de entalpia de formação da água, $\bar{h}_f^\circ(g)$, da Tabela A-25 em conjunto com $\Delta\bar{h}$ de vapor d'água da Tabela A-23.

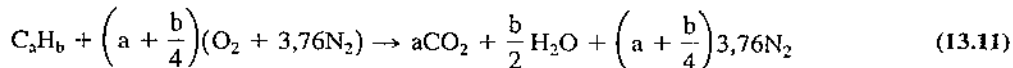
13.2.2 Balanços de Energia para Sistemas Reagentes

Quando se escrevem balanços de energia, para sistemas que envolvam combustão, várias considerações precisam ser feitas. Algumas têm aplicação mais geral, sem considerar onde a combustão ocorre. Por exemplo, é necessário considerar se ocorrem trabalho e transferência de calor expressivos e se seus respectivos valores são ou não conhecidos. Além disso, é preciso estimar os efeitos das energias cinética e potencial. Outras considerações estão relacionadas diretamente com a ocorrência da combustão. Por exemplo, é importante saber o estado do combustível antes da combustão acontecer. É importante saber se o combustível é líquido, gás ou sólido. É necessário, também, considerar se o combustível é previamente misturado com o ar de combustão ou se o combustível e o ar entram em um reator separadamente.

O estado dos produtos de combustão também deve ser avaliado. Por exemplo, a presença de vapor d'água deveria ser observada, se alguma água presente irá condensar se os produtos forem resfriados suficientemente. O balanço de energia deve então ser escrito para levar em conta a presença de água nos produtos tanto como líquido quanto como vapor. Para resfriamento dos produtos de combustão a pressão constante, o método da temperatura de ponto de orvalho do Exemplo 13.2 é utilizado para determinar a temperatura de começo de condensação.

Análise de Volumes de Controle em Regime Permanente

Para exemplificar as várias considerações envolvidas quando se escrevem balanços de energia para sistemas reagentes, consideramos casos especiais de amplo interesse, ressaltando as hipóteses subjacentes. Começamos por considerar o reator em regime permanente mostrado na Fig. 13.2, no qual um combustível hidrocarbonado C_aH_b queima completamente com a quantidade de ar teórico de acordo com



O combustível entra no reator em um fluxo separado do ar de combustão, que é considerado como uma mistura de gases ideais. Também se considera que os produtos de combustão formam uma mistura de gases ideais. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezados.

Com as idealizações precedentes, os balanços de taxas de massa e de energia, para o reator de duas entradas e saída única, podem ser usados para se obter a seguinte equação em uma *base por mol combustível*:

$$\begin{aligned} \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = & \left[a\bar{h}_{CO_2} + \frac{b}{2}\bar{h}_{H_2O} + \left(a + \frac{b}{4}\right)3,76\bar{h}_{N_2} \right] \\ & - \bar{h}_F - \left[\left(a + \frac{b}{4}\right)\bar{h}_{O_2} + \left(a + \frac{b}{4}\right)3,76\bar{h}_{N_2} \right] \end{aligned} \quad (13.12a)$$

em que \dot{n}_F indica vazão molar do combustível. Observe que cada coeficiente do lado direito desta equação é o mesmo que o coeficiente da substância correspondente na equação de reação.

O primeiro termo sublinhado do lado direito da Eq. 13.12a é a entalpia dos produtos gasosos de saída de combustão *por mol de combustível*. O segundo termo sublinhado do lado direito é a entalpia do ar de combustão *por mol de combustível*. De acordo com a Tabela 13.1, as entalpias dos produtos de combustão e do ar foram avaliadas através da soma da contribuição de cada componente presente na respectiva mistura de gases ideais. O símbolo \bar{h}_F indica a entalpia molar do combustível.

A Eq. 13.12a pode ser expressa de forma mais concisa como

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \bar{h}_P - \bar{h}_R \quad (13.12b)$$

em que \bar{h}_P e \bar{h}_R indicam, respectivamente, as entalpias dos produtos e dos reagentes por mol de combustível.

AValiação dos Termos de Entalpia. Uma vez que o balanço de energia tenha sido escrito, o próximo passo é avaliar os termos individuais de entalpia. Uma vez que se admite que cada componente dos produtos de

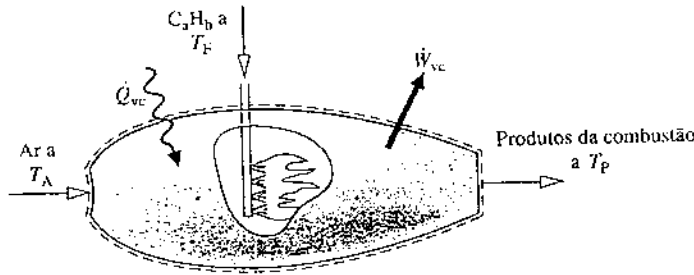


Fig. 13.2 Reator em regime permanente.

combustão se comporta como um gás ideal, a sua contribuição para a entalpia dos produtos depende apenas da temperatura dos produtos, T_p . Consequentemente, para cada componente dos produtos, a Eq. 13.9 toma a forma

$$\bar{h} = \bar{h}_f^0 + [\bar{h}(T_p) - \bar{h}(T_{ref})] \quad (13.13)$$

Na Eq. 13.13, \bar{h}_f é a entalpia de formação obtida da Tabela A-25 ou A-25E, conforme o caso. O segundo termo considera a mudança de entalpia da temperatura T_{ref} para a temperatura T_p . Para vários gases de uso comum, este termo pode ser estimado a partir de valores tabelados de entalpia versus temperatura das Tabelas A-23 e A-23E, conforme o caso. Alternativamente, o termo pode ser obtido pela integração do calor específico de gás ideal \bar{c}_p obtido da Tabela A-21 ou de alguma outra fonte de dados.

Uma abordagem similar é empregada para a estimativa das entalpias do oxigênio e do nitrogênio do ar de combustão. Para estes

$$\bar{h} = \bar{h}_f^0 + [\bar{h}(T_A) - \bar{h}(T_{ref})] \quad (13.14)$$

em que T_A é a temperatura do ar entrando no reator. Observe que a entalpia de formação do oxigênio e do nitrogênio é nula por definição e, portanto, sai da Eq. 13.14, como indicado.

A estimativa da entalpia do combustível é também fundamentada na Eq. 13.9, se o combustível pode ser modelado como um gás ideal, a entalpia do combustível de entrada substituindo T_p .

Com as considerações precedentes, a Eq. 13.12a assume a forma

$$\begin{aligned} \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = & a(\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_{CO_2} + \frac{b}{2}(\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_{H_2O} + \left(a + \frac{b}{4}\right)3,76(\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_{N_2} \\ & - (\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_F - \left(a + \frac{b}{4}\right)(\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_{O_2} - \left(a + \frac{b}{4}\right)3,76(\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_{N_2} \end{aligned} \quad (13.15a)$$

Os termos zerados nesta expressão são as entalpias de formação do oxigênio e do nitrogênio. A Equação 13.15a pode ser escrita de maneira mais concisa como

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \sum_P n_e(\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_e - \sum_R n_i(\bar{h}_f^0 + \Delta\bar{h})_i \quad (13.15b)$$

TOME NOTA...

Os coeficientes n_i e n_e da Eq. 13.15b correspondem aos respectivos coeficientes da equação de reação fornecendo, respectivamente, os mols dos reagentes e dos produtos por mol de combustível.

em que i indica os fluxos de entrada do combustível e do ar e e o fluxo de saída de produtos da combustão.

Embora as Eqs. 13.15 tenham sido desenvolvidas em relação à reação da Eq. 13.11, poderiam ser obtidas equações com a mesma forma geral para outras reações de combustão.

Nos Exemplos 13.4 e 13.5, o balanço de energia é aplicado em conjunto com dados de propriedades tabuladas para análise dos volumes de controle em regime permanente que envolvam combustão. O Exemplo 13.4 envolve um motor de combustão interna alternativo enquanto o Exemplo 13.5 aborda uma turbina a gás de uma planta de potência.

EXEMPLO 13.4

Análise de um Motor de Combustão Interna Alimentado com Octano Líquido

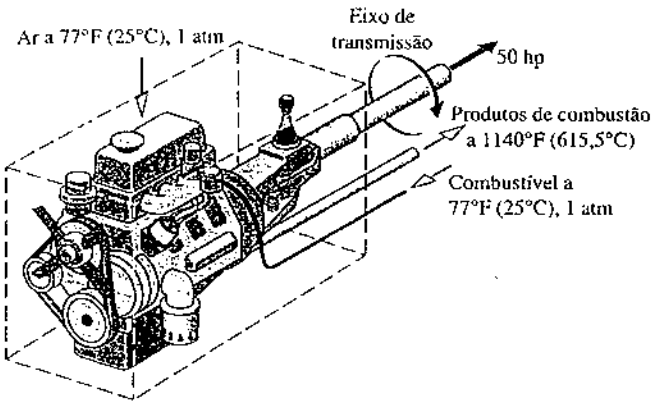
Octano líquido entra em um motor de combustão interna operando em regime permanente com uma vazão mássica de 0,004 lbm/s (0,0018 kg/s) e é misturado com a quantidade de ar teórico. O combustível e o ar entram no motor a 77°F (25°C) e 1 atm. A mistura queima completamente e os produtos de combustão deixam o motor a 1140°F (615,5°C). O motor desenvolve uma potência de saída de 50 hp (36,8 kW). Determine a taxa de transferência de calor do motor, em Btu/s, desprezando os efeitos das energias cinética e potencial.

Solução

Dado: o octano líquido e a quantidade de ar teórica entram no motor de combustão interna operando em regime permanente em fluxos separados a 77°F (25°C) e 1 atm. A combustão é completa e os produtos saem a 1140°F (615,5°C). A potência desenvolvida pelo motor e a vazão mássica são especificadas.

Pede-se: determine a taxa de transferência de calor do motor, em Btu/s.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle identificado por uma linha tracejada na figura associada opera em regime permanente.
2. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.
3. O ar de combustão e os produtos de combustão formam, cada qual, uma mistura de gases perfeitos ideais.
4. Cada mol de oxigênio do ar de combustão é acompanhado por 3,76 mols de nitrogênio. O nitrogênio é inerte e a combustão é completa.

Fig. E13.4

Análise: a equação química balanceada para uma combustão completa com a quantidade de ar teórica é obtida a partir da solução do Exemplo 13.1 como



O balanço de taxa de energia reduz-se, com as hipóteses 1 a 3, a

$$\begin{aligned} \frac{\dot{Q}_{\text{vc}}}{\dot{n}_{\text{F}}} &= \frac{\dot{W}_{\text{vc}}}{\dot{n}_{\text{F}}} + \bar{h}_{\text{P}} - \bar{h}_{\text{R}} \\ &= \frac{\dot{W}_{\text{vc}}}{\dot{n}_{\text{F}}} + \{8[\bar{h}_{\text{f}}^{\circ} + \Delta\bar{h}]_{\text{CO}_2} + 9[\bar{h}_{\text{f}}^{\circ} + \Delta\bar{h}]_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} + 47[\bar{h}_{\text{f}}^{\circ} + \Delta\bar{h}]_{\text{N}_2}\} \\ &\quad - \{[\bar{h}_{\text{f}}^{\circ} + \Delta\bar{h}]_{\text{C}_8\text{H}_{18}(\text{l})} + 12,5[\bar{h}_{\text{f}}^{\circ} + \Delta\bar{h}]_{\text{O}_2} + 47[\bar{h}_{\text{f}}^{\circ} + \Delta\bar{h}]_{\text{N}_2}\} \end{aligned}$$

em que cada coeficiente é o mesmo que o termo correspondente da equação química balanceada e a Eq. 13.9 tem sido usada para estimar os termos de entalpia. Os termos de entalpia de formação para o oxigênio e para o nitrogênio são nulos e $\Delta\bar{h} = 0$ para cada um dos reagentes, pois o combustível e o ar de combustão entram a 77°F (25°C).

Com a entalpia de formação para o $\text{C}_8\text{H}_{18}(\text{l})$ da Tabela A-25E

$$\bar{h}_{\text{R}} = (\bar{h}_{\text{f}}^{\circ})_{\text{C}_8\text{H}_{18}(\text{l})} = -107.530 \text{ Btu/lbmol}(\text{combustível})$$

Com os valores de entalpia de formação do CO_2 e do $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$ da Tabela A-25E e os valores de entalpia do N_2 , H_2O e CO_2 da Tabela A-23E

$$\begin{aligned} \bar{h}_{\text{P}} &= 8[-169.300 + (15.829 - 4027,5)] + 9[-104.040 + (13.494,4 - 4258)] \\ &\quad + 47[11.409,7 - 3729,5] \\ &= -1.752.251 \text{ Btu/lbmol}(\text{combustível}) \end{aligned}$$

Utilizando-se a massa molecular do combustível da Tabela A-1E, a vazão molar do combustível é

$$\dot{n}_{\text{F}} = \frac{0,004 \text{ lb}(\text{combustível})/\text{s}}{114,22 \text{ lb}(\text{combustível})/\text{lbmol}(\text{combustível})} = 3,5 \times 10^{-5} \text{ lbmol}(\text{combustível})/\text{s}$$

Inserindo-se os valores na expressão para a taxa de transferência de calor

$$\begin{aligned} \dot{Q}_{\text{vc}} &= \dot{W}_{\text{vc}} + \dot{n}_{\text{F}}(\bar{h}_{\text{P}} - \bar{h}_{\text{R}}) \\ &= (50 \text{ hp}) \left| \frac{2545 \text{ Btu/h}}{1 \text{ hp}} \right| \left| \frac{1 \text{ h}}{3600 \text{ s}} \right| \\ &\quad + \left[3,5 \times 10^{-5} \frac{\text{lbmol}(\text{combustível})}{\text{s}} \right] [-1.752.251 - (-107.530)] \frac{\text{Btu}}{\text{lbmol}(\text{combustível})} \\ &= -22,22 \text{ Btu/s} \end{aligned}$$

Estas expressões correspondem, respectivamente, às Eq. 13.12b e Eq. 13.15b.

Teste-RELÂMPAGO

Se a massa específica do octano é de 5,88 lbm/gal (2,67 kgf/gal), quantos galões de combustível seriam utilizados em 2 h de operação contínua do motor? Resposta: 4,9 gal.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- balancear uma equação de reação química para combustão completa do octano com ar teórico.
- aplicar o balanço de energia ao volume de controle de um sistema reagente.
- estimar, apropriadamente, os valores de entalpia.

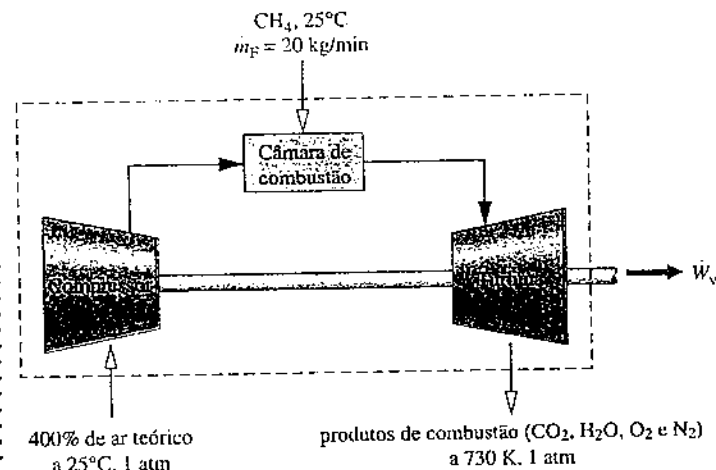
EXEMPLO 13.5**Análise de uma Turbina a Gás Alimentada por Metano**

Metano (CH_4) a 25°C , entra na câmara de combustão de uma turbina a gás de uma planta de potência e queima completamente com 400% de ar teórico que entra no compressor a 25°C e 1 atm. Os produtos de combustão saem da turbina a 730 K , 1 atm. A taxa de transferência de calor da planta de potência é estimada em 3% da potência líquida desenvolvida. Determine a potência líquida desenvolvida, em MW, se a vazão mássica do combustível é de 20 kg/min . Para o ar de entrada e para os produtos de combustão de saída, os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

Solução

Dado: dados sobre a operação em regime permanente são fornecidos para uma turbina a gás de uma planta de potência.

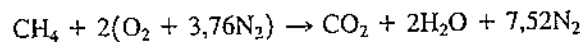
Pede-se: a potência líquida desenvolvida, em MW, para uma dada vazão mássica.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:**Modelo de Engenharia:**

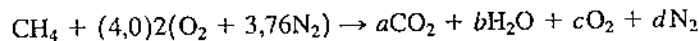
1. O volume de controle identificado por uma linha tracejada na figura associada opera em regime permanente.
2. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados nas posições que a massa entra e sai do volume de controle.
3. O modelo de gás ideal é aplicável ao combustível; tanto o ar de combustão quanto os produtos de combustão formam misturas de gases ideais.
4. Cada mol de oxigênio do ar de combustão é acompanhado por 3,76 mols de nitrogênio, que é inerte. A combustão é completa.

Fig. E13.5

Análise: a equação química balanceada para a combustão completa do metano com a quantidade de ar teórico é dada pela Eq. 13.4



Para a combustão do combustível com 400% de ar teórico

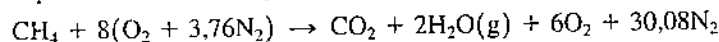


Aplicando a conservação de massa, respectivamente, ao carbono, ao oxigênio e ao nitrogênio

$$\begin{aligned} \text{C:} & \quad 1 = a \\ \text{H:} & \quad 4 = 2b \\ \text{O:} & \quad (4,0)(2)(2) = 2a + b + 2c \\ \text{N:} & \quad (4,0)(2)(3,76)(2) = 2d \end{aligned}$$

Resolvendo estas equações, $a = 1$, $b = 2$, $c = 6$, $d = 30,08$.

A equação química balanceada para a combustão completa do combustível a 400% de ar teórico é



O balanço de taxa de energia reduz-se, com as hipóteses 1-3, para

$$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} + \bar{h}_R - \bar{h}_P$$

Uma vez que a taxa de transferência de calor da planta de potência é 3% da potência líquida desenvolvida, temos $\dot{Q}_{vc} = -0,03 \dot{W}_{vc}$. Portanto, o balanço de taxa de energia torna-se

$$\frac{1,03 \dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \bar{h}_R - \bar{h}_P$$

Avaliando os termos, temos

$$\begin{aligned} \frac{1,03 \dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = & \{ [\bar{h}_F^0 + \Delta \bar{h}]_{\text{CH}_4}^0 + 8[\bar{h}_F^0 + \Delta \bar{h}]_{\text{O}_2}^0 + 30,08[\bar{h}_F^0 + \Delta \bar{h}]_{\text{N}_2}^0 \} \\ & - \{ [\bar{h}_F^0 + \Delta \bar{h}]_{\text{CO}_2}^0 + 2[\bar{h}_F^0 + \Delta \bar{h}]_{\text{H}_2\text{O}(g)}^0 + 6[\bar{h}_F^0 + \Delta \bar{h}]_{\text{O}_2}^0 + 30,08[\bar{h}_F^0 + \Delta \bar{h}]_{\text{N}_2}^0 \} \end{aligned}$$

em que cada coeficiente da equação é o mesmo que o coeficiente do termo correspondente da equação química balanceada e a Eq. 13.9 tem sido usada para estimar os termos de entalpia. Os termos de entalpia de formação para o oxigênio e para o nitrogênio são nulos; $\Delta \bar{h} = 0$ para cada um dos reagentes pois o combustível e o ar de combustão entram a 25°C .

Com a entalpia de formação para o CH_4 (g) da Tabela A-25

$$\bar{h}_R = (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CH}_4(\text{g})} = -74.850 \text{ kJ/kmol}(\text{combustível})$$

Com os valores da entalpia de formação para o CO_2 e H_2O (g) da Tabela A-25, e valores de entalpia para o CO_2 , H_2O , O_2 e N_2 a 730 K e a 298 K da Tabela A-23

$$\begin{aligned}\bar{h}_P &= [-393.520 + 28.622 - 9.364] + 2[-241.820 + 25.218 - 9.904] \\ &\quad + 6[22.177 - 8.682] + 30,08[21.529 - 8.669] \\ \bar{h}_P &= -359.475 \text{ kJ/kmol}(\text{combustível})\end{aligned}$$

Utilizando a massa molecular do metano da Tabela A-1, a vazão molar do combustível é

$$\dot{n}_F = \frac{\dot{m}_F}{M_F} = \frac{20 \text{ kg}(\text{combustível})/\text{min}}{16,04 \text{ kg}(\text{combustível})/\text{kmol}(\text{combustível})} \left| \frac{1 \text{ min}}{60 \text{ s}} \right| = 0,02078 \text{ kmol}(\text{combustível})/\text{s}$$

Inserindo os valores na expressão para a potência

$$\begin{aligned}\dot{W}_{\text{cv}} &= \frac{\dot{n}_F(\bar{h}_R - \bar{h}_P)}{1,03} \\ \dot{W}_{\text{cv}} &= \frac{\left(0,02078 \frac{\text{kmol}(\text{combustível})}{\text{s}}\right) [-74.850 - (-359.475)] \frac{\text{kJ}}{\text{kmol}(\text{combustível})}}{1,03} \left| \frac{1 \text{ MW}}{10^3 \frac{\text{kJ}}{\text{s}}} \right| = 5,74 \text{ MW}\end{aligned}$$

O sinal positivo indica que a potência vem do volume de controle.

- Esta expressão corresponde a Eq. 13.12b.
- Na câmara de combustão, o combustível é injetado no ar a uma pressão maior que 1 atm porque a pressão de ar de combustão foi aumentada ao passar através do compressor. Assim, como é suposto o comportamento de gás ideal para o combustível, a entalpia do combustível é determinada apenas pela sua temperatura, de 25°C.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- balancear uma equação de reação química de combustão completa de metano com 400% de ar teórico.
- aplicar o balanço de energia ao volume de controle para sistemas reagentes.
- estimar, apropriadamente, os valores de entalpia.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a potência líquida desenvolvida, em MW, se a taxa de transferência de calor da planta de potência for de 10% da potência líquida desenvolvida. Resposta: 5,38 MW.

Análise de Sistemas Fechados

Consideremos, a seguir, um sistema fechado que envolva um processo de combustão. Na ausência de efeitos de energias cinética e potencial, a forma apropriada do balanço de energia é

$$U_P - U_R = Q - W$$

em que U_R indica a energia interna dos reagentes e U_P indica a energia interna dos produtos.

Se os reagentes e os produtos formam misturas de gases ideais, o balanço de energia pode ser expresso como

$$\sum_P n\bar{u} - \sum_R n\bar{u} = Q - W \quad (13.16)$$

em que os coeficientes n do lado esquerdo são coeficientes da equação de reação que fornece os mols de cada reagente ou produto.

Como cada componente dos reagentes e dos produtos se comporta como um gás ideal, as respectivas energias internas específicas da Eq. 13.16 podem ser avaliadas como $\bar{u} = \bar{h} - \bar{R}T$, portanto a equação torna-se

$$Q - W = \sum_P n(\bar{h} - \bar{R}T_P) - \sum_R n(\bar{h} - \bar{R}T_R) \quad (13.17a)$$

em que T_P e T_R indicam, respectivamente, a temperatura dos produtos e dos reagentes. Com as expressões da forma da Eq. 13.13 para cada um dos reagentes e dos produtos, a Eq. 13.17a pode ser escrita alternativamente como

$$\begin{aligned}Q - W &= \sum_P n(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h} - \bar{R}T_P) - \sum_R n(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h} - \bar{R}T_R) \\ &= \sum_P n(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h}) - \sum_R n(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h}) - \bar{R}T_P \sum_P n + \bar{R}T_R \sum_R n\end{aligned} \quad (13.17b)$$

Os termos da entalpia de formação são obtidos da Tabela A-25 ou da Tabela A-25E. Os termos $\Delta \bar{h}$ são avaliados a partir da Tabela A-23 ou Tabela A-23E.

Os conceitos precedentes são ilustrados no Exemplo 13.6, no qual uma mistura gasosa queima em um recipiente fechado e rígido.

EXEMPLO 13.6

Análise da Combustão do Metano com Oxigênio a Volume Constante

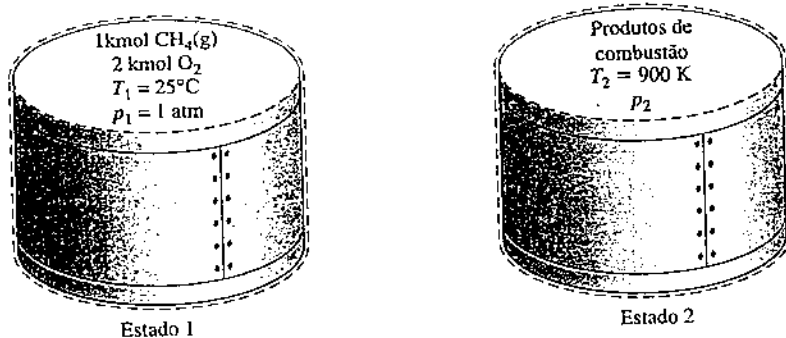
Uma mistura de 1 kmol de metano gasoso e 2 kmol de oxigênio inicialmente a 25°C e 1 atm queima completamente em um recipiente fechado e rígido. Ocorre transferência de calor até que os produtos sejam resfriados a 900 K, se cada um dos reagentes e dos produtos forma misturas de gases ideais. determine (a) a quantidade de calor transferido, em kJ, e (b) a pressão final, em atm.

SOLUÇÃO

Dado: uma mistura gasosa de metano e oxigênio, inicialmente a 25°C e 1 atm, queima completamente dentro de um recipiente fechado e rígido. Os produtos são resfriados a 900 K.

Pede-se: determine a quantidade de calor transferido, em kJ, e a pressão final dos produtos de combustão, em atm.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

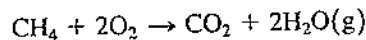


Modelo de Engenharia:

1. O conteúdo do recipiente fechado e rígido é adotado como o sistema.
2. Os efeitos das energias cinética e potencial são ausentes, e $W = 0$.
3. A combustão é completa.
4. A mistura inicial e os produtos de combustão formam misturas de gases ideais.
5. Os estados inicial e final são estados de equilíbrio.

Fig. E13.6

Análise: a equação de reação química para a combustão completa do metano com oxigênio é



(a) Utilizando-se as hipóteses 2 e 3, o balanço de energia do sistema fechado adota a forma

$$U_P - U_R = Q - \dot{W}^0$$

ou

$$Q = U_P - U_R = (1\bar{u}_{\text{CO}_2} + 2\bar{u}_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})}) - (1\bar{u}_{\text{CH}_4(\text{g})} + 2\bar{u}_{\text{O}_2})$$

Cada coeficiente desta equação é o mesmo que o termo correspondente da equação química balanceada.

Como cada reagente e cada produto se comportam como um gás ideal, pode-se estimar as respectivas energias internas específicas como $\bar{u} = \bar{h} - \bar{R}T$. O balanço de energia torna-se, então,

$$Q = [1(\bar{h}_{\text{CO}_2} - \bar{R}T_2) + 2(\bar{h}_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} - \bar{R}T_2)] - [1(\bar{h}_{\text{CH}_4(\text{g})} - \bar{R}T_1) + 2(\bar{h}_{\text{O}_2} - \bar{R}T_1)]$$

em que T_1 e T_2 indicam, respectivamente, as temperaturas inicial e final. Agrupando-se os termos semelhantes

$$Q = [(\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{CO}_2} + 2(\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} - (\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{CH}_4(\text{g})} - 2(\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{O}_2}] + 3\bar{R}(T_1 - T_2)$$

As entalpias específicas são estimadas em termos das suas respectivas entalpias de formação para gerar

$$Q = [(\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{CO}_2} + 2(\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} - (\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{CH}_4(\text{g})} - 2(\bar{h}_f^0 + \Delta \bar{h})_{\text{O}_2}] + 3\bar{R}(T_1 - T_2)$$

Como o metano e o oxigênio estão inicialmente a 25°C, $\Delta \bar{h} = 0$ para cada um desses reagentes. Além disso, $\bar{h}_f^0 = 0$ para o oxigênio.

Com os valores de entalpia de formação para o CO_2 , o $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$ e o $\text{CH}_4(\text{g})$ da Tabela A-25 e os valores de entalpia para H_2O e CO_2 da Tabela A-23

$$\begin{aligned} Q &= [-393,520 + (37,405 - 9364)] + 2[-241,820 + (31,828 - 9904)] \\ &\quad - (-74,850) + 3(8,314)(298 - 900) \\ &= -745,436 \text{ kJ} \end{aligned}$$

(b) Pela hipótese 4, a mistura inicial e os produtos de combustão formam, cada qual, misturas de gases ideais. Assim, para os reagentes

$$p_1 V = n_R \bar{R} T_1$$

em que n_R é o número total de mols dos reagentes e p_1 é a pressão inicial. De maneira semelhante, para os produtos

$$p_2 V = n_P \bar{R} T_2$$

em que n_P é o número total de mols dos produtos e p_2 é a pressão final.

Como $n_R = n_P = 3$ e o volume é constante, essas equações são combinadas para gerar

$$p_2 = \frac{T_2}{T_1} p_1 = \left(\frac{900 \text{ K}}{298 \text{ K}} \right) (1 \text{ atm}) = 3,02 \text{ atm}$$

1 Esta expressão corresponde à Eq.13.17b.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço de energia a um sistema fechado de um sistema reagente.
- estimar, apropriadamente, os dados de propriedades.
- aplicar a equação de estado de gás ideal.

Teste-RELÂMPAGO

Calcule o volume do sistema, em m^3 . Resposta: $73,36 \text{ m}^3$.

13.2.3 Entalpia de Combustão e Poderes Caloríficos

Embora o conceito de entalpia de formação permeie as formulações dos balanços de energia para sistemas reagentes até aqui, a entalpia de formação de combustíveis nem sempre é tabulada.

POR EXEMPLO o óleo combustível e o carvão são normalmente compostos de várias substâncias químicas individuais, cujas quantidades relativas podem variar consideravelmente, dependendo da fonte. Em função da ampla variação na composição que esses combustíveis podem exibir, não encontramos suas entalpias de formação listadas na Tabela A-25 ou em compilações semelhantes de dados termodinâmicos.

Em muitos casos de interesse prático, porém, pode-se utilizar a *entalpia de combustão*, que é acessível experimentalmente, para conduzir uma análise de energia quando estiverem faltando os dados de entalpia de formação.

A *entalpia de combustão* \bar{h}_{RP} é definida como a diferença entre a entalpia dos produtos e a entalpia dos reagentes quando ocorre uma combustão completa a temperatura e pressão dadas. Ou seja

$$\bar{h}_{RP} = \sum_P n_e \bar{h}_e - \sum_R n_i \bar{h}_i \quad (13.18)$$

em que os n correspondem aos seus respectivos coeficientes da equação de reação que fornece os mols dos reagentes e dos produtos por mol de combustível. Quando a entalpia de combustão é expressa em uma base por unidade de massa de combustível, é denominada h_{RP} . Os valores tabelados são geralmente fornecidos à temperatura-padrão T_{ref} e à pressão-padrão p_{ref} apresentadas na Seção 13.2.1. O símbolo \bar{h}_{RP}° (ou h_{RP}°) é utilizado para dados a essas temperatura e pressão.

O *poder calorífico* de um combustível é um número positivo igual ao módulo da entalpia de combustão. Dois poderes caloríficos recebem nomes: o *poder calorífico superior* (PCS) e o *poder calorífico inferior* (PCI). O poder calorífico superior é obtido quando toda a água formada por combustão é um líquido; o poder calorífico inferior é obtido quando toda a água formada por combustão é vapor. O valor do poder calorífico superior excede o valor do poder calorífico inferior pela energia que seria liberada quando toda a água dos produtos condensasse para líquido. Valores de PCS e de PCI também dependem se o combustível é líquido ou gasoso. Dados de poder calorífico para vários hidrocarbonetos estão disponíveis nas Tabelas A-25.

O cálculo da entalpia de combustão e do poder calorífico associado, por meio dos dados tabelados é mostrado no próximo exemplo.

entalpia de combustão

poderes caloríficos superior e inferior

EXEMPLO 13.7

Cálculo da Entalpia de Combustão do Metano

Calcule a entalpia de combustão do metano gasoso, em kJ por kg de combustível, (a) a 25°C e 1 atm com água líquida nos produtos, (b) a 25°C , 1 atm com vapor d'água nos produtos. (c) Repita o item (b) a 1000 K e 1 atm.

SOLUÇÃO

Dado: o combustível é metano gasoso.

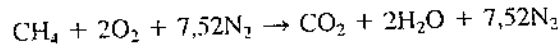
Pede-se: determine a entalpia de combustão, em kJ por kg de combustível, (a) a 25°C e 1 atm com água líquida nos produtos, (b) a 25°C e 1 atm com vapor d'água nos produtos, (c) a 1000 K e 1 atm com vapor d'água nos produtos.

Modelo de Engenharia:

1. Cada mol de oxigênio no ar de combustão está acompanhado de 3,76 mols de nitrogênio, que é inerte.

2. A combustão é completa, e tanto os reagentes quanto os produtos estão às mesmas temperatura e pressão.
 3. Aplica-se o modelo de gás ideal ao metano, ao ar de combustão e aos produtos gasosos da combustão.

Análise: a equação da combustão é obtida da Eq. 13.4



Utilizando a Eq. 13.9 na Eq. 13.8, a entalpia de combustão é

$$\bar{h}_{\text{RP}} = \sum_{\text{P}} n_e(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_e - \sum_{\text{R}} n_i(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_i$$

Introduzindo os coeficientes da equação de combustão e estimando as entalpias específicas em termos das respectivas entalpias de formação

$$\begin{aligned}\bar{h}_{\text{RP}} &= \bar{h}_{\text{CO}_2} + 2\bar{h}_{\text{H}_2\text{O}} - \bar{h}_{\text{CH}_4(\text{g})} - 2\bar{h}_{\text{O}_2} \\ &= (\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} + 2(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{H}_2\text{O}} - (\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{CH}_4(\text{g})} - 2(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{O}_2}\end{aligned}$$

Para o nitrogênio, os termos de entalpia dos reagentes e dos produtos cancelam-se. Além disso, a entalpia de formação do oxigênio é nula por definição. Após rearrumação, a expressão de entalpia de combustão torna-se

$$\begin{aligned}\bar{h}_{\text{RP}} &= (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CO}_2} + 2(\bar{h}_f^\circ)_{\text{H}_2\text{O}} - (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CH}_4(\text{g})} + [(\Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} + 2(\Delta\bar{h})_{\text{H}_2\text{O}} - (\Delta\bar{h})_{\text{CH}_4(\text{g})} - 2(\Delta\bar{h})_{\text{O}_2}] \\ &= \bar{h}_{\text{RP}}^\circ + [(\Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} + 2(\Delta\bar{h})_{\text{H}_2\text{O}} - (\Delta\bar{h})_{\text{CH}_4(\text{g})} - 2(\Delta\bar{h})_{\text{O}_2}]\end{aligned}\quad (1)$$

Os valores de $\bar{h}_{\text{RP}}^\circ$ e $(\Delta\bar{h})_{\text{H}_2\text{O}}$ dependem se a água nos produtos ser um líquido ou vapor.

(a) Como os reagentes e os produtos estão a 25°C, e neste caso a 1 atm, os termos $\Delta\bar{h}$ são cortados da Eq. (1) gerando a expressão para \bar{h}_{RP} . Assim, para a água líquida nos produtos, a entalpia de combustão é

$$\bar{h}_{\text{RP}}^\circ = (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CO}_2} + 2(\bar{h}_f^\circ)_{\text{H}_2\text{O}(\text{l})} - (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CH}_4(\text{g})}$$

Com os valores de entalpia de formação da Tabela A-25,

$$\bar{h}_{\text{RP}}^\circ = -393.520 + 2(-285.830) - (-74.850) = -890.330 \text{ kJ/kmol (combustível)}$$

A divisão pela massa molecular do metano resulta em uma base por unidade de massa de combustível

$$h_{\text{RP}}^\circ = \frac{-890.330 \text{ kJ/kmol (combustível)}}{16,04 \text{ kg (combustível)/kmol (combustível)}} = -55.507 \text{ kJ/kg (combustível)}$$

O módulo deste valor está de acordo com o valor do poder calorífico superior do metano disponível na Tabela A-25.

(b) Como no item (a), os termos $\Delta\bar{h}$ são cortados da expressão de \bar{h}_{RP} , Eq. (1), que para vapor d'água nos produtos reduz-se a $\bar{h}_{\text{RP}}^\circ$ em que

$$\bar{h}_{\text{RP}}^\circ = (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CO}_2} + 2(\bar{h}_f^\circ)_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} - (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CH}_4(\text{g})}$$

Com os valores de entalpia de formação da Tabela A-25

$$\bar{h}_{\text{RP}}^\circ = -393.520 + 2(-241.820) - (-74.850) = -802.310 \text{ kJ/kmol (combustível)}$$

Em uma base por unidade de massa de combustível, a entalpia de combustão para este caso é

$$h_{\text{RP}}^\circ = \frac{-802.310}{16,04} = -50.019 \text{ kJ/kg (combustível)}$$

O módulo deste valor está de acordo com o valor do poder calorífico inferior do metano disponível na Tabela A-25.

(c) Para o caso no qual os reagentes e os produtos estão a 1000 K, 1 atm, o termo $\bar{h}_{\text{RP}}^\circ$ na Eq. (1) dando a expressão para \bar{h}_{RP} tem o valor determinado no item (b): $\bar{h}_{\text{RP}}^\circ = -802.310 \text{ kJ/kmol (combustível)}$, e os termos de $\Delta\bar{h}$ para O_2 , $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$ e CO_2 podem ser estimados utilizando-se entalpias específicas a 298 e 1000 K da Tabela A-23. Os resultados são

$$\begin{aligned}(\Delta\bar{h})_{\text{O}_2} &= 31.389 - 8682 = 22.707 \text{ kJ/kmol} \\ (\Delta\bar{h})_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} &= 35.882 - 9904 = 25.978 \text{ kJ/kmol} \\ (\Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} &= 42.769 - 9364 = 33.405 \text{ kJ/kmol}\end{aligned}$$

Para o metano, a expressão de \bar{c}_p da Tabela A-21 pode ser utilizada para obter

$$\begin{aligned}(\Delta\bar{h})_{\text{CH}_4(\text{g})} &= \int_{298}^{1000} \bar{c}_p dT \\ &= R \left(3,826T - \frac{3,979}{10^3} \frac{T^2}{2} + \frac{24,558}{10^6} \frac{T^3}{3} - \frac{22,733}{10^9} \frac{T^4}{4} + \frac{6,963}{10^{12}} \frac{T^5}{5} \right)_{298}^{1000} \\ &= 38.189 \text{ kJ/kmol (combustível)}\end{aligned}$$

Substituindo os valores na expressão para a entalpia de combustão. Eq. (1), obtemos

$$\begin{aligned}\bar{h}_{RP} &= -802.310 + [33.405 + 2(25.978) - 38.189 - 2(22.707)] \\ &= -800.522 \text{ kJ/kmol (combustível)}\end{aligned}$$

Em uma base por unidade de massa

$$h_{RP} = \frac{-800.522}{16.04} = -49.910 \text{ kJ/kg (combustível)}$$

1 Utilizando-se o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar, obtém-se 38.180 kJ/kmol (combustível).

2 Comparando-se os valores dos itens (b) e (c), verifica-se que a entalpia de combustão do metano varia pouco com a temperatura. O mesmo é válido para vários combustíveis hidrocarbonados. Este fato é utilizado, às vezes, para simplificar os cálculos de combustão.

Teste-RELÂMPAGO

Calcule o poder calorífico inferior do metano, em kJ/kg (combustível) a 25°C, 1 atm. Resposta: 50.020 kJ/kg (Tabela A-25).

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- calcular a entalpia de combustão a temperatura e pressão-padrão.
- calcular a entalpia de combustão a uma temperatura elevada e a uma pressão-padrão.

Avaliação da Entalpia de Combustão por Calorimetria

Quando os dados de entalpia de formação estão disponíveis para *todas* os reagentes e produtos, pode-se calcular a entalpia de combustão diretamente a partir da Eq. 13.18, como mostrado no Exemplo 13.7. Caso contrário, esta deve ser obtida experimentalmente utilizando dispositivos chamados *calorímetros*. Tanto os dispositivos de volume constante (bombas calorimétricas) quanto os dispositivos de fluxo são empregados para este propósito. Considere como exemplo um reator operando em regime permanente no qual o combustível é queimado completamente com o ar. Para a temperatura dos produtos retornar à mesma temperatura dos reagentes, seria necessária uma transferência de calor do reator. Do balanço de taxa de energia, a transferência de calor necessária é

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} = \sum_P n_e \bar{h}_e - \sum_R n_i \bar{h}_i \quad (13.19)$$

em que os símbolos têm o mesmo significado das discussões anteriores. A transferência de calor por mol de combustível, \dot{Q}_{vc}/\dot{n}_F , teria de ser determinada através de dados medidos experimentalmente. Comparando-se a Eq. 13.19 com a equação de definição, Eq. 13.18, tem-se $\bar{h}_{RP} = \dot{Q}_{vc}/\dot{n}_F$. De acordo com a convenção usual de sinais para a transferência de calor, a entalpia de combustão seria negativa.

Como observamos previamente, a entalpia de combustão pode ser utilizada para análises de energia de sistemas reagentes.

► **POR EXEMPLO** considere um volume de controle em regime permanente no qual óleo combustível reage completamente com o ar. O balanço de taxa de energia é dado pela Eq. 13.15b

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \sum_P n_e (\bar{h}_T^o + \Delta \bar{h})_e - \sum_R n_i (\bar{h}_T^o + \Delta \bar{h})_i$$

Todos os símbolos têm o mesmo significado das discussões anteriores. Essa equação pode ser rearrumada para:

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \sum_P n_e (\bar{h}_T^o)_e - \sum_R n_i (\bar{h}_T^o)_i + \sum_P n_e (\Delta \bar{h})_e - \sum_R n_i (\Delta \bar{h})_i$$

Para a reação completa, o termo sublinhado é justamente a entalpia de combustão \bar{h}_{RP}^o a T_{ref} e p_{ref} . Assim, a equação torna-se

$$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \bar{h}_{RP}^o + \sum_P n_e (\Delta \bar{h})_e - \sum_R n_i (\Delta \bar{h})_i \quad (13.20)$$

O lado direito da Eq. 13.20 pode ser estimado com um valor determinado experimentalmente para \bar{h}_{RP}^o e valores de $\Delta \bar{h}$ para os reagentes e os produtos determinados como discutido anteriormente.

13.3 Determinação da Temperatura Adiabática de Chama

Consideremos o reator a regime permanente mostrado na Fig. 13.2. Na ausência de trabalho \dot{W}_{vc} e de efeitos apreciáveis das energias cinética e potencial, a energia liberada na combustão é transferida do reator de apenas dois modos: pela energia associada a saída dos produtos de combustão e pela transferência de calor para a vizinhança. Quanto menor for a transferência de calor, maior será a energia carregada com os produtos de combustão, e assim mais alta será a tempe-

temperatura
adiabática de
chama

ratura dos produtos. A temperatura que seria alcançada pelos produtos no limite de uma operação adiabática do reator é chamada temperatura adiabática de chama ou temperatura de combustão adiabática.

A temperatura adiabática de chama pode ser determinada pela utilização dos princípios de conservação de massa e de conservação de energia. Para exemplificar esse procedimento, vamos considerar que tanto o ar de combustão quanto os produtos de combustão formem misturas de gases ideais. Em seguida, com as outras hipóteses já definidas anteriormente, o balanço de taxa de energia em uma base por mol de combustível, a Eq. 13.12b, é reduzida para a forma $\bar{h}_P = \bar{h}_R$, ou seja

$$\sum_P n_e \bar{h}_e = \sum_R n_i \bar{h}_i \quad (13.21a)$$

em que i indica os fluxos de entrada de ar e de combustível e e os produtos de combustão de saída. Com esta expressão, a temperatura adiabática de chama pode ser determinada por meio de dados tabelados ou por programa de computador, como se segue.

13.3.1 Utilização de Dados Tabelados

Quando se utiliza a Eq. 13.9 com dados tabelados para estimar as parcelas de entalpia, a Eq. 13.21a torna-se

$$\sum_P n_e (\bar{h}_i^\circ + \Delta \bar{h})_e = \sum_R n_i (\bar{h}_i^\circ + \Delta \bar{h})_i$$

ou

$$\sum_P n_e (\Delta \bar{h})_e = \sum_R n_i (\Delta \bar{h})_i + \sum_R n_i \bar{h}_{fi}^\circ - \sum_P n_e \bar{h}_{fe}^\circ \quad (13.21b)$$

Os n são obtidos em uma base por mol de combustível a partir da equação de reação química balanceada. As entalpias de formação dos reagentes e dos produtos são obtidas da Tabela A-25 ou A-25E. Os dados de entalpia de combustão talvez possam ser empregados em situações em que a entalpia de formação para o combustível não esteja disponível. Conhecendo-se os estados dos reagentes do modo que entram no reator, pode-se estimar os termos $\Delta \bar{h}$ para os reagentes como discutido anteriormente. Assim, todos os termos do lado direito da Eq. 13.21b podem ser estimados. Os termos $(\Delta \bar{h})_e$ do lado esquerdo consideram as mudanças na entalpia dos produtos de T_{ref} para a temperatura adiabática de chama desconhecida. Como a temperatura desconhecida aparece em cada termo do somatório do lado esquerdo da equação, a determinação da temperatura adiabática de chama necessita de *iterações*: admite-se uma temperatura para os produtos, que é utilizada para se estimar o lado esquerdo da Eq. 13.21b. O valor obtido é comparado com o valor previamente determinado para o lado direito da equação. O procedimento prossegue até que uma concordância satisfatória seja obtida. O Exemplo 13.8 ilustra este procedimento.

13.3.2 Utilização de Programa de Computador

Até aqui, demos ênfase ao uso da Eq. 13.9 em conjunto com dados tabelados quando da estimativa das entalpias específicas necessárias para o balanço de energia para sistemas reagentes. Os valores de entalpia também podem ser recuperados por meio do *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar. Com o *IT*, ou programa similar, as quantidades do lado direito da Eq. 13.9 são estimadas por software e os dados \bar{h} são informados *diretamente*.

TOME NOTA...

A temperatura adiabática de chama pode ser determinada iterativamente usando dados de tabela ou *IT*, ou programa similar. Veja o Exemplo 13.8.

► **POR EXEMPLO** considere CO_2 a 500 K modelado como um gás ideal. A entalpia específica é obtida do *IT*, ou em programa similar, como se segue:

$$\begin{aligned} T &= 500 \text{ // K} \\ h &= h_T(\text{"CO}_2", T) \end{aligned}$$

Escolhendo-se K para a unidade de temperatura e mols para a quantidade no menu **Units**, o *IT*, ou programa similar, retorna $h = -3,852 \times 10^5$ kJ/kmol.

Este valor está em acordo com o valor calculado através da Eq. 13.9 utilizando-se os dados de entalpia para CO_2 da Tabela A-23, como se segue

$$\begin{aligned} \bar{h} &= \bar{h}_f^\circ + [\bar{h}(500 \text{ K}) - \bar{h}(298 \text{ K})] \\ &= -393.520 + [17.678 - 9364] \\ &= -3,852 \times 10^5 \text{ kJ/kmol} \end{aligned}$$

Como sugere esta discussão, o *IT*, ou programa similar, também é útil para a análise de sistemas reagentes. Em especial, o solucionador de equação e as características de recuperação de propriedades do *IT*, ou de programa similar, permitem a determinação da temperatura adiabática de chama sem a iteração necessária quando se utilizam os dados tabelados.

No Exemplo 13.8, mostramos como a temperatura adiabática de chama pode ser determinada iterativamente utilizando dados de tabela ou o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar.

EXEMPLO 13.8**Determinação da Temperatura Adiabática de Chama para a Combustão Completa de Octano Líquido**

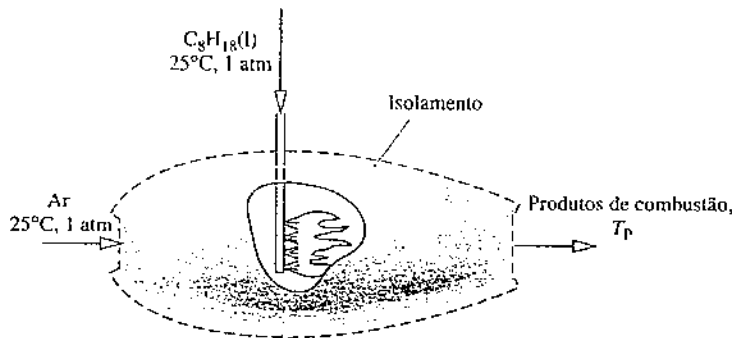
Octano líquido a 25°C, 1 atm entra em um reator bem isolado e reage com o ar entrando às mesmas temperatura e pressão. Para operação em regime permanente e efeitos desprezíveis das energias cinética e potencial, determine a temperatura de combustão dos produtos para combustão completa com (a) a quantidade de ar teórico, (b) 400% de ar teórico.

SOLUÇÃO

Dado: octano líquido e ar, cada qual a 25°C e 1 atm, queimam completamente dentro de um reator bem isolado, operando em regime permanente.

Pede-se: determine a temperatura dos produtos de combustão para (a) a quantidade de ar teórico e (b) 400% de ar teórico.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

**Modelo de Engenharia:**

1. O volume de controle da figura associada identificado por uma linha tracejada opera em regime permanente.
2. Para o volume de controle, $\dot{Q}_{vc} = 0$, $\dot{W}_{vc} = 0$, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
3. O ar de combustão e os produtos de combustão formam, cada qual, uma mistura de gases perfeitos ideais.
4. A combustão é completa.
5. Cada mol de oxigênio no ar de combustão está acompanhado de 3,76 mols de nitrogênio, que é inerte.

Fig. E13.8

Análise: em regime permanente, o balanço de taxa de energia no volume de controle, Eq. 13.12b, reduz-se, com as hipóteses 2 e 3, para gerar a Eq. 13.21a

$$\sum_P n_e \bar{h}_e = \sum_R n_i \bar{h}_i \quad (1)$$

Quando a Eq. 13.9 e os dados tabelados são utilizados para estimar os termos de entalpia, a Eq. (1) é reescrita como

$$\sum_P n_e (\bar{h}_f^\circ + \Delta \bar{h})_e = \sum_R n_i (\bar{h}_f^\circ + \Delta \bar{h})_i$$

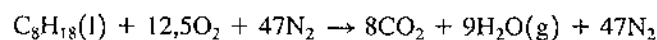
Após rearrumação, esta equação torna-se

$$\sum_P n_e (\Delta \bar{h})_e = \sum_R n_i (\Delta \bar{h})_i + \sum_R n_i \bar{h}_{f,i}^\circ - \sum_P n_e \bar{h}_{f,e}^\circ$$

que corresponde à Eq. 13.21b. Como os reagentes entram a 25°C, os termos de $(\Delta \bar{h})_i$ do lado direito desaparecem e a equação de taxa de energia torna-se

$$\sum_P n_e (\Delta \bar{h})_e = \sum_R n_i \bar{h}_{f,i}^\circ - \sum_P n_e \bar{h}_{f,e}^\circ \quad (2)$$

(a) Para a combustão do octano líquido com a quantidade de ar teórico, a equação química é



Introduzindo-se os coeficientes desta equação, a Eq. (2) torna-se

$$\begin{aligned} & 8(\Delta \bar{h})_{\text{CO}_2} + 9(\Delta \bar{h})_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} + 47(\Delta \bar{h})_{\text{N}_2} \\ & = [(\bar{h}_{f,i}^\circ)_{\text{C}_8\text{H}_{18}(\text{l})} + 12,5(\bar{h}_{f,i}^\circ)_{\text{O}_2} + 47(\bar{h}_{f,i}^\circ)_{\text{N}_2}] \\ & - [8(\bar{h}_{f,e}^\circ)_{\text{CO}_2} + 9(\bar{h}_{f,e}^\circ)_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} + 47(\bar{h}_{f,e}^\circ)_{\text{N}_2}] \end{aligned}$$

O lado direito da equação anterior pode ser calculado com a utilização dos dados de entalpia de formação da Tabela A-25, obtendo-se

$$8(\Delta \bar{h})_{\text{CO}_2} + 9(\Delta \bar{h})_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} + 47(\Delta \bar{h})_{\text{N}_2} = 5.074.630 \text{ kJ/kmol (combustível)}$$

Cada termo $\Delta \bar{h}$ do lado esquerdo desta equação depende da temperatura dos produtos, T_p . Essa temperatura pode ser determinada por meio de um procedimento iterativo.

A tabela mostrada a seguir apresenta um resumo do procedimento iterativo para três valores de teste de T_p . Como o somatório das entalpias dos produtos é igual a 5.074.630 kJ/kmol, o valor real de T_p está dentro do intervalo de 2350 a 2400 K. A interpolação entre essas temperaturas fornece $T_p = 2395 \text{ K}$.

T_P	2500 K	2400 K	2350 K
$8(\Delta\bar{h})_{\text{CO}_2}$	975.408	926.304	901.816
$9(\Delta\bar{h})_{\text{H}_2\text{O}(g)}$	890.676	842.436	818.478
$47(\Delta\bar{h})_{\text{N}_2}$	3.492.664	3.320.597	3.234.869
$\sum_P n_e(\Delta\bar{h})_e$	5.358.748	5.089.337	4.955.163

Solução Alternativa:

O programa a seguir, do *IT* ou de programa similar, pode ser utilizado como uma alternativa à iteração com dados tabelados, em que $h_{\text{N}_2_R}$ e $h_{\text{N}_2_P}$ indicam, respectivamente, a entalpia de N_2 dos reagentes e dos produtos, e assim por diante. No menu de **Units**, selecione a temperatura em K e a quantidade de substância em mols.

```
TR = 25 + 273.15 // K
// Evaluate reactant and product enthalpies, hR and hP, respectively
hR = hC8H18 + 12.5 * hO2_R + 47 * hN2_R
hP = 8 * hCO2_P + 9 * hH2O_P + 47 * hN2_P
hC8H18 = -249910 // kJ/kmol (value from Table A-25)
hO2_R = h_T("O2",TR)
hN2_R = h_T("N2",TR)
hCO2_P = h_T("CO2",TP)
hH2O_P = h_T("H2O",TP)
hN2_P = h_T("N2",TP)
// Energy balance
hP = hR
```

Utilizando-se o botão **Solve**, o resultado é $TP = 2394$ K, que é bastante próximo do resultado obtido anteriormente.


(b) Para a combustão completa do octano líquido com 400% de ar teórico, a equação química é



O balanço da taxa de energia, Eq. (2), reduz-se, para este caso, a

$$8(\Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} + 9(\Delta\bar{h})_{\text{H}_2\text{O}(g)} + 37,5(\Delta\bar{h})_{\text{O}_2} + 188(\Delta\bar{h})_{\text{N}_2} = 5.074.630 \text{ kJ/kmol (combustível)}$$

- Observe que o lado direito tem o mesmo valor que no item (a). Procedendo iterativamente como anteriormente, a temperatura dos produtos é $T_P = 962$ K. A utilização do *IT*, ou de programa similar, para resolver o item (b) é deixado como exercício.
- A temperatura determinada no item (b) é consideravelmente mais baixa que o valor encontrado no item (a). Isto mostra que, uma vez que tenha sido fornecido oxigênio suficiente para a combustão completa, o fornecimento de uma quantidade adicional de ar dilui os produtos da combustão, baixando suas temperaturas.

 **Habilidades Desenvolvidas**

Habilidade para...

- aplicar o balanço de energia a um volume de controle para calcular a temperatura adiabática de chama,
- estimar, apropriadamente, os valores de entalpia.

Teste-RELÂMPAGO

Se o gás octano entrasse em vez de octano líquido, a temperatura adiabática de chama aumentaria, diminuiria ou permaneceria inalterada? Resposta: Aumentaria.

13.3.3 Comentários Finais

Para um determinado combustível e para uma temperatura e pressão especificadas dos reagentes, a temperatura adiabática de chama *máxima* ocorre para a combustão completa com a quantidade de ar teórico. O valor medido da temperatura dos produtos de combustão pode ser, porém, várias centenas de graus abaixo da temperatura adiabática de chama máxima calculada, por várias razões:

- ▶ Uma vez que a quantidade de oxigênio adequada tenha sido suprida para permitir a combustão completa, o fornecimento de uma quantidade de ar adicional dilui os produtos da combustão, baixando sua temperatura.
- ▶ A combustão incompleta também tende a reduzir a temperatura dos produtos, e a combustão é raramente completa (veja a Seção 14.4).
- ▶ As perdas de calor podem ser reduzidas, mas não totalmente eliminadas.
- ▶ Em consequência das altas temperaturas alcançadas, alguns dos produtos de combustão podem dissociar-se. As reações de dissociação endotérmicas baixam a temperatura dos produtos. O efeito da dissociação na temperatura adiabática de chama é estudada na Seção 14.4.

13.4 Células de Combustível

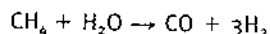
Uma célula de combustível é um dispositivo *eletroquímico* no qual o combustível e um oxidante (normalmente o oxigênio do ar) são submetidos a uma reação química, fornecendo corrente elétrica a um circuito externo e produzindo produtos. O combustível e o oxidante reagem cataliticamente em estágios, em eletrodos separados: o anodo e o catodo. Um eletrólito que separa os dois eletrodos permite a passagem dos íons formados na reação. Dependendo do tipo de célula de combustível, os íons podem estar carregados positivamente ou negativamente. Células de combustíveis individuais são conectadas em paralelo ou em série para formar *empilhamentos* para fornecer o nível desejado de potência de saída.

Com a tecnologia atual, o combustível preferencial para oxidação no anodo da célula de combustível é o hidrogênio em função da sua excepcional capacidade em produzir elétrons quando catalisadores adequados são utilizados, enquanto produz emissões não prejudiciais a partir da própria célula de combustível. Dependendo do tipo de célula de combustível, o metanol (CH₃OH) e o monóxido de carbono (CO) podem ser oxidados no anodo em algumas aplicações, mas frequentemente com penalizações no desempenho.

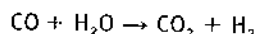
Uma vez que o hidrogênio não ocorre naturalmente, este deve ser produzido. Os métodos de produção incluem a eletrólise da água (veja Seção 2.7) e a reforma dos combustíveis que contém hidrogênio, predominantemente hidrocarbonetos. Veja o seguinte boxe.

Produção de Hidrogênio através da Reforma de Hidrocarbonetos

Reações de reforma para a produção de hidrogênio incluem a reforma a vapor endotérmica de hidrocarbonetos. Por exemplo, a reforma a vapor do metano assume a forma



Esta é frequentemente acompanhada por uma reação exotérmica de deslocamento *gás-água*



para produzir hidrogênio suplementar e eliminar do fluxo de hidrogênio de monóxido de carbono, que envenena os catalisadores de platina utilizados para promover as taxas de reações em algumas células de combustíveis. Outras técnicas de reforma incluem reforma seca (reforma do dióxido de carbono) de hidrocarbonetos, oxidação parcial de hidrocarbonetos, pirólise (craqueamento térmico) de hidrocarbonetos e reforma a vapor de alcoóis.

TOME NOTA...

Como discutido em *Novos Horizontes* na Seção 5.3.3, a produção de hidrogênio por eletrólise da água e por reforma de hidrocarbonetos são, cada qual, regidos pela segunda lei. Significativa destruição de exergia é observada para cada método de produção.

A reforma de hidrocarbonetos pode ocorrer tanto separadamente quanto dentro de uma célula de combustível (dependendo do tipo). Quando hidrogênio é produzido pela reforma do combustível em separado da própria célula de combustível, é conhecido como *reformador externo*. Se não for alimentado diretamente do reformador para uma célula de combustível, hidrogênio pode ser estocado como gás comprimido, líquido criogênico ou como átomos absorvidos em estruturas metálicas, e então fornecido a célula de combustível a partir do armazenamento, quando necessário. O *reformador interno* se refere a aplicações nas quais a produção de hidrogênio por reforma do combustível é integrada com a célula de combustível. Devido a limitações da tecnologia atual o reformador interno é viável apenas para células de combustível operando à temperaturas acima de cerca de 600°C.

As taxas de reação em células de combustível são limitadas pelo tempo que leva para a difusão de elementos químicos através dos eletrodos e do eletrólito, e pela velocidade das próprias reações químicas. A reação em uma célula de combustível *não* é um processo de combustão. Essas características resultam em irreversibilidades internas da célula de combustível que são inerentemente menos significativas do que as encontradas em dispositivos de geração de potência baseados em combustão. Assim, as células de combustível têm o *potencial* de fornecer mais potência a partir de um dado suprimento de combustível e oxidante, do que motores de combustão interna e turbinas a gás convencionais.

As células de combustível não operam como os ciclos termodinâmicos de potência, e assim a noção de uma eficiência térmica limite imposta pela segunda lei não se aplica. Porém, como ocorre com todos os sistemas de potência, a potência fornecida por *sistemas* de célula de combustível é corroído por ineficiências de equipamentos auxiliares. Para células de combustível isto inclui trocadores de calor, compressores e umidificadores. As irreversibilidades e as perdas inerentes à produção de hidrogênio também podem ser maiores que aquelas vistas na produção de combustíveis mais convencionais.

Em comparação com motores de combustão interna alternativos e a turbinas a gás que incorporam a combustão, as células de combustível produzem tipicamente poucas emissões nocivas a medida que desenvolvem potência. Ainda assim, essas emissões estão associadas a produção de combustíveis usados em células de combustível, bem como na fabricação de células de combustível e seus componentes de apoio. Veja em *Novos Horizontes*, Seção 5.3.3 para discussões adicionais.

Apesar dessas vantagens termodinâmicas potenciais, a utilização generalizada de células de combustível ainda não ocorreu, principalmente devido ao custo. A Tabela 13.2 resume as tecnologias de células de combustível mais promissoras atualmente em pesquisa. Incluem-se aplicações potenciais e outras características.

Esforços cooperativos do governo e da indústria dos Estados Unidos têm fomentado avanços em células de combustível de membrana de troca de prótons e de óxido sólido, que parecem fornecer a maior faixa de aplicações potenciais em transporte, potência portátil e potência estacionária. A célula de combustível de membrana de troca de prótons e a célula de combustível de óxido sólido serão discutidas a seguir.

TABELA 13.2

Características dos Principais Tipos de Células de Combustível

	Célula de Combustível de Membrana de Troca de Prótons (CCMTP)	Célula de Combustível de Ácido Fosfórico (CCAF)	Célula de Combustível de Carbonato Fundido (CCCF)	Célula de Combustível de Óxido Sólido (CCOS)
Utilização em transporte	Potência automotiva	Potência de veículos grandes	Nenhum	Potência auxiliar de veículos Propulsão de veículos pesados
Outras aplicações	Potência portátil Potência estacionária em pequena escala	Cogeração no local Geração de potência elétrica	Cogeração no local Geração de potência elétrica	Cogeração no local Geração de potência elétrica
Eletrólito	Membrana de troca de íons	Ácido fosfórico líquido	Carbonato fundido líquido	Cerâmica de óxido sólido
Portadores de cargas	H ⁺	H ⁺	CO ₃ ²⁻	O ²⁻
Temperatura de operação	60-80°C	150-220°C	600-700°C	600-1000°C
Combustível oxidado no anodo	H ₂ ou metanol	H ₂	H ₂	H ₂ ou CO
Reformadores de combustível	Externo	Externo	Interno ou externo	Interno ou externo
Combustíveis tipicamente usados em reformadores internos	Nenhum	Nenhum	CO Hidrocarbonetos leves (p. ex., metano, propano) Metanol	Hidrocarbonetos leves (p. ex., metano, propano) Diesel e gasolina sintéticas

Fontes: *Fuel Cell Handbook*, Sétima Edição, 2004, EG&G Technical Services, Inc., Contrato DDE N° DE-AM26-99FT40575. Laminie J. e Dicks, A., 2000, *Fuel Cell Systems Explained*, John Wiley & Sons, Ltd., Chichester, West Sussex, Inglaterra.

13.4.1 Célula de Combustível de Membrana de Troca de Prótons

A células de combustível mostradas na Fig. 13.3 são células de combustível de membrana de troca de prótons (CCMTPs). No anodo são produzidos, os íons de hidrogênio (H⁺) e os elétrons (e⁻). No catodo, o oxigênio, os íons de hidrogênio e os elétrons reagem para produzir água.

- ▶ A célula de combustível mostrada esquematicamente na Fig. 13.3a opera com hidrogênio (H₂) como combustível e oxigênio (O₂) como oxidante. As reações nestes eletrodos e as reações globais da célula estão indicadas na figura. Os únicos produtos dessa célula de combustível são a água e a potência gerada e a perda de calor.
- ▶ A célula de combustível mostrada esquematicamente na Fig. 13.3b opera com metanol e água (CH₃OH + H₂O) como o combustível e oxigênio (O₂) como o oxidante. Este tipo de CCMTP é uma célula de combustível de metanol direto. As reações nestes eletrodos e a reação global da célula são mostradas na figura. Os únicos produtos desta célula de combustível são água, dióxido de carbono, a potência gerada e a perda de calor.

Para CCMTPs, os íons de hidrogênio portadores de cargas são conduzidos através de uma membrana eletrolítica. Para a condutividade dos íons ser aceitável, é necessária uma membrana muito hidratada. Esses requisitos restringem a célula de combustível a operar abaixo do ponto de ebulição da água, então CCMTPs operam tipicamente na faixa de 60 a 80°C. O resfriamento é geralmente necessário para manter a célula de combustível a temperaturas de operação.

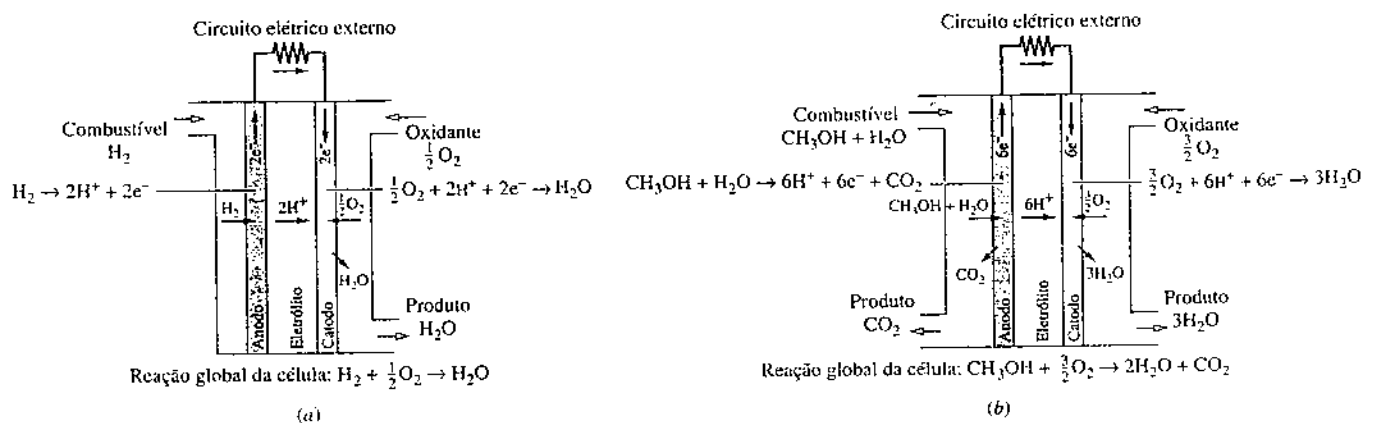


Fig. 13-3 Célula de combustível de membrana de troca de prótons. (a) Abastecida hidrogênio. (b) Abastecida com metanol e água.

Novos horizontes

Adeus Baterias, Olá Células de Combustível?

A necessidade de potência para telefones celulares, computadores portáteis e outros dispositivos eletrônicos portáteis está crescendo tão rapidamente que a indústria de baterias está lutando para manter-se à tona. Alguns especialistas dizem que as baterias atuais não são capazes de fornecer potência suficiente, são muito pesadas e não duram o suficiente para satisfazer as necessidades da rápida evolução da eletrônica. Células de combustível de bolso talvez venham a ser uma alternativa viável.

Para satisfazer as necessidades dos consumidores, as companhias estão se apressando em desenvolver células de combustível pequenas que em uma única carga forneçam tanto ou mais potência que as baterias convencionais, e podem ser carregadas instantaneamente apenas pelo acréscimo de mais combustível.

Os fabricantes de baterias estão respondendo com uma nova geração de baterias. Uma destas, as baterias de íon lítio, já está em uso em relógios, em câmeras com flash e em baterias recarregáveis. As baterias íon lítio fornecem uma produção de energia várias vezes maior que as baterias alcalinas de tamanho semelhante e podem ser recarregadas numerosas vezes.

Para competir, as células de combustível devem provar que são tão confiáveis e versáteis quanto as baterias, e as apostas são altas no mercado consumidor de produtos eletrônicos. Ainda assim, muitas pessoas pensam que células de combustível para produtos eletrônicos portáteis serão as primeiras células de combustível que a maioria de nós usará, devido à forte demanda dos consumidores por potência a custo competitivo, de maior duração e recarga instantânea.

Devido à temperatura de operação ser relativamente baixa para as células de combustível de membrana de troca de prótons, hidrogênio derivado de matérias-primas hidrocarbonadas devem ser produzidas utilizando reformadores externos, enquanto são necessários catalisadores caros de platina tanto no anodo quanto no catodo, para aumentar as taxas de reação de ionização. Devido à taxa de reação ser extremamente lenta no anodo, a célula de combustível de metanol direto requer quase dez vezes mais catalisador de platina que a CCMTP abastecido por hidrogênio para melhorar a taxa de reação no anodo. A atividade catalítica é mais importante em células de combustível de temperaturas mais baixas porque as taxas de reação no anodo e no catodo tendem a decrescer com o decréscimo de temperatura.

As grandes montadoras estão começando a lançar veículos motorizados por células de combustível de membrana de troca de prótons. Células de combustível de veículos estão passando por um teste de mercado em larga escala nos Estados Unidos e são oferecidos no Japão, por arrendamento limitado. Tanto as CCMTPs abastecidos por hidrogênio quanto as células de combustível de metanol direto têm potencial para substituir as baterias em dispositivos portáteis como telefones celulares, computadores portáteis e tocadores de vídeo (veja *Novos Horizontes*, acima). Obstáculos a uma maior implantação das CCMTPs incluem o prolongamento da vida útil das pilhas, a simplificação de sistemas de integração e a redução dos custos.

13.4.2 Célula de Combustível de Membrana de Troca de Prótons

A Fig. 13.4a mostra, em escala, um módulo de célula de combustível de óxido sólido (CCOS). A Fig. 13.4b mostra um desenho esquemático de uma célula de combustível que opera com hidrogênio (H_2) como combustível e oxigênio (O_2) como oxidante. No anodo, água (H_2O) e elétrons (e^-) são produzidos. No catodo, o oxigênio reage com os elétrons (e^-) para produzir íons de oxigênio (O^{2-}) que migram através do eletrólito para o anodo. As reações nestes eletrodos e a reação global da célula estão identificadas na figura. Os únicos produtos desta célula de combustível são água, potência gerada e perda de calor.

Para as CCOSs, um combustível alternativo ao hidrogênio é o monóxido de carbono (CO) que produz dióxido de carbono (CO_2) e elétrons (e^-) durante a oxidação no anodo. A reação catódica é a mesma que a mostrada na Fig. 13.4(b). Devido a sua operação em alta temperatura, as células de combustível de óxido sólido podem incorporar reforma interna de vários combustíveis hidrocarbonados para produzir hidrogênio e/ou monóxido de carbono no anodo.

Uma vez que o calor perdido é produzido a temperaturas relativamente altas, as células de combustível de óxido sólido podem ser usados para a cogeração de potência e processamento de calor ou de vapor. CCOSs também podem ser usadas para a distribuição (descentralizada) de geração de potência e para sistemas híbridos células de combustível-microturbina. Estas tecnologias estão em prova de conceito e em fase de demonstração de desenvolvimento. Estas aplicações são muito atraentes pois elas atingem os objetivos sem utilizar a combustão altamente irreversível.

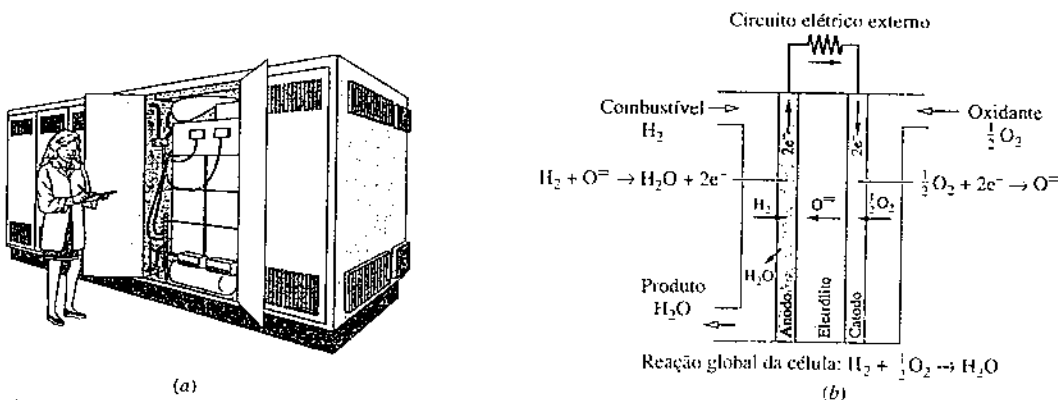


Fig. 13-4 Célula de combustível de óxido sólido. (a) Módulo. (b) Desenho esquemático.

Por exemplo, uma célula de combustível de óxido sólido substitui a câmara de combustão em uma turbina a gás mostrada no desenho esquemático, de uma célula de combustível-microturbina, na Fig. 13.5. A célula de combustível produz potência elétrica enquanto a sua exaustão a alta temperatura expande através da microturbina, produzindo potência de eixo girante \dot{W}_{net} . Através da produção de potência elétrica e mecânica sem combustão, sistemas híbridos células de combustível-microturbina têm o potencial de aumentar significativamente a efetividade da utilização de combustível, mais do que seria possível com tecnologia comparável de turbina a gás convencional, e com menos emissões nocivas.

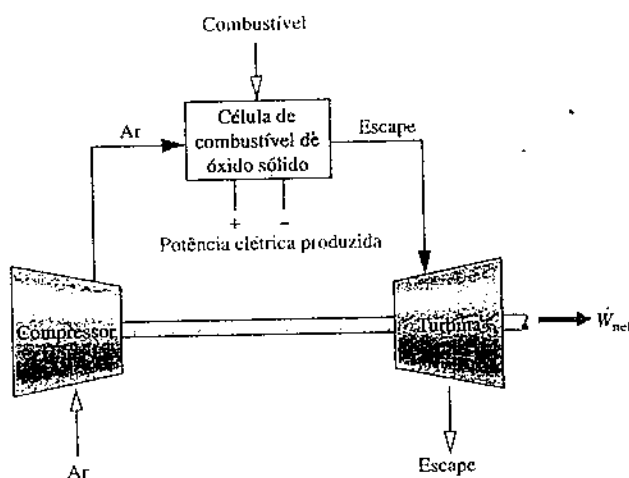


Fig. 13.5 Sistema híbrido célula de combustível de óxido sólido-microturbina.

13.5 Entropia Absoluta e a Terceira Lei da Termodinâmica

Até aqui, as análises feitas de sistemas reagentes têm sido conduzidas a partir dos princípios da conservação de massa e da conservação de energia. Nesta seção são consideradas algumas das implicações da segunda lei da termodinâmica para sistemas reagentes. A discussão continua na segunda parte do capítulo, ao lidarmos com o conceito de exergia, e no próximo capítulo, no qual é retomado o tema equilíbrio químico.

13.5.1 Avaliação da Entropia para Sistemas Reagentes

A propriedade da entropia desempenha um importante papel nas avaliações quantitativas em que se utiliza a segunda lei da termodinâmica. Quando se analisam sistemas reagentes, o mesmo problema surge para entropia, entalpia e energia interna: deve-se utilizar uma referência comum para determinar os valores de entropia para cada substância envolvida na reação. Isto é conseguido se aplicarmos a *terceira lei* da termodinâmica e o conceito de *entropia absoluta*.

terceira lei da termodinâmica

A terceira lei lida com a entropia de substâncias à temperatura de zero absoluto, 0 K ou 0°R. Esta lei enuncia que a entropia de uma substância cristalina pura é nula à temperatura de zero absoluto, 0 K ou 0°R. Substâncias que não tenham uma estrutura cristalina pura a zero absoluto têm um valor não nulo de entropia em zero absoluto. Evidências experimentais nas quais a terceira lei se apoia são obtidas principalmente a partir de estudos de reações químicas a baixas temperaturas e de medições de calor específico a temperaturas tendendo a zero absoluto.

entropia absoluta

ENTROPIA ABSOLUTA. Para as considerações deste texto, a importância da terceira lei é que esta fornece uma referência através da qual a entropia de cada substância participante de uma reação possa ser estimada, de modo que não surjam ambiguidades ou conflitos. A entropia em relação a esta referência é chamada *entropia absoluta*. A variação de entropia de uma substância entre zero absoluto e qualquer outro estado pode ser determinada por medições precisas de transferências de energia e dados calores específicos ou através de procedimentos baseados em termodinâmica estatística e informações moleculares observáveis.

As Tabelas A-25 e A-25E fornecem os valores de entropia absoluta para algumas substâncias no estado de referência-padrão, $T_{ref} = 298,15 \text{ K}$, $p_{ref} = 1 \text{ atm}$, respectivamente nas unidades $\text{kJ/kmol}\cdot\text{K}$ e $\text{Btu/lbmol}\cdot^\circ\text{R}$. São fornecidos dois valores para a entropia absoluta da água. Um para a água líquida e o outro para vapor d'água. Como para o caso da entalpia de formação da água estudado na Seção 13.2.1, o valor de vapor listado é para um estado de um gás ideal *hipotético* no qual a água é vapor a 25°C (77°F) e $p_{ref} = 1 \text{ atm}$.

As Tabelas A-23 e A-23E fornecem relações de entropia absoluta *versus* temperatura à pressão de 1 atm para alguns gases. Nestas tabelas, a entropia absoluta a 1 atm e temperatura T é designada por $\bar{s}^\circ(T)$, e é assumido o comportamento de gás ideal para os gases.

UTILIZAÇÃO DA ENTROPIA ABSOLUTA. Quando a entropia absoluta é conhecida em um estado-padrão, pode-se determinar a entropia específica em qualquer outro estado somando-se a variação da entropia específica entre os dois estados à entropia absoluta no estado-padrão. De modo semelhante, quando a entropia absoluta é conhecida a pressão p_{ref} e temperatura T , a entropia absoluta à mesma temperatura e a qualquer pressão p pode ser determinada por

$$\bar{s}(T, p) = \bar{s}^\circ(T, p_{ref}) + [\bar{s}(T, p) - \bar{s}^\circ(T, p_{ref})]$$

Para gases ideais listados na Tabela A-23, o primeiro termo do lado direito desta equação é $\bar{s}^o(T)$ e o segundo termo do lado direito pode ser estimado utilizando-se a Eq. 6.18. Arrumando os resultados, temos

$$\bar{s}(T, p) = \bar{s}^o(T) - \bar{R} \ln \frac{p}{p_{\text{ref}}} \quad (\text{gás ideal}) \quad (13.22)$$

Reiterando, $\bar{s}^o(T)$ é a entropia absoluta à temperatura T e à pressão $p_{\text{ref}} = 1$ atm.

A entropia do i -ésimo componente de uma mistura de gases ideais é estimada à temperatura de mistura T e à pressão parcial p_i : $\bar{s}_i(T, p_i)$. A pressão parcial é dada por $p_i = y_i p$, em que y_i é a fração molar do componente i e p é a pressão da mistura. Assim, a Eq. 13.22 assume a forma

$$\bar{s}_i(T, p_i) = \bar{s}_i^o(T) - \bar{R} \ln \frac{p_i}{p_{\text{ref}}} \quad 5$$

ou

$$\bar{s}_i(T, p_i) = \bar{s}_i^o(T) - \bar{R} \ln \frac{y_i p}{p_{\text{ref}}} \quad \left(\begin{array}{l} \text{componente } i \text{ de uma} \\ \text{mistura de gases ideais} \end{array} \right) \quad (13.23)$$

em que $\bar{s}_i^o(T)$ é a entropia absoluta do componente i a temperatura T e $p_{\text{ref}} = 1$ atm. A Eq. 13.23 corresponde à Eq. (b) da Tabela 13.1.

Finalmente, observe que o *Interactive Thermodynamics (IT)*, ou programa similar, retorna diretamente o valor de entropia absoluta e não utiliza a função especial \bar{s}^o .

13.5.2 Balanços de Entropia para Sistemas Reagentes

Muitas das considerações que são feitas quando balanços de energia são escritos para sistemas reagentes também se aplicam aos balanços de entropia. A implementação de balanços de entropia para sistemas reagentes será exemplificada através de casos especiais de amplo interesse.

VOLUMES DE CONTROLE EM REGIME PERMANENTE. Vamos começar reconsiderando o reator em regime permanente mostrado na Fig. 13.2, para o qual a reação de combustão é dada pela Eq. 13.11. Supõe-se que o ar de combustão e os produtos de combustão formam, cada qual, misturas de gases ideais, e portanto a Eq. 12.26 da Tabela 13.1 para entropia da mistura é aplicável. O balanço da taxa de entropia para um reator de duas entradas e uma única saída pode ser expresso em uma base *por mol de combustível* como

$$0 = \sum_i \frac{\dot{Q}_i/T_i}{\dot{n}_F} + \bar{s}_F + \left[\left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{s}_{\text{O}_2} + \left(a + \frac{b}{4} \right) 3,76 \bar{s}_{\text{N}_2} \right] - \left[a \bar{s}_{\text{CO}_2} + \frac{b}{2} \bar{s}_{\text{H}_2\text{O}} + \left(a + \frac{b}{4} \right) 3,76 \bar{s}_{\text{N}_2} \right] + \frac{\dot{\sigma}_{\text{vc}}}{\dot{n}_F} \quad (13.24)$$

em que \dot{n}_F é a vazão molar do combustível e os coeficientes que aparecem nos termos sublinhados são os mesmos que os das substâncias correspondentes na equação de reação.

Todos os termos de entropias da Eq. 13.24 são de entropias absolutas. O primeiro termo sublinhado do lado direito da Eq. 13.24 é a entropia do ar de combustão *por mol de combustível*. O segundo termo sublinhado é a entropia dos produtos de combustão de saída *por mol de combustível*. De acordo com a Tabela 13.1, as entropias do ar e dos produtos de combustão são estimadas pela adição da contribuição de cada componente presente na mistura de gases. Por exemplo, a entropia específica de uma substância nos produtos de combustão é estimada à partir da Eq. 13.23 utilizando-se a temperatura de combustão dos produtos e a pressão parcial da substância na mistura de produtos de combustão. Essas considerações estão apresentadas no Exemplo 13.9.

EXEMPLO 13.9

Avaliação da Produção de Entropia de um Reator Abastecido por Octano Líquido

Octano líquido a 25°C, 1 atm entra em um reator bem isolado e reage com o ar entrando às mesmas temperatura e pressão. Os produtos de combustão saem a 1 atm de pressão. Para uma operação em regime permanente e efeitos desprezíveis de energias cinética e potencial, determine a taxa de produção de entropia, em kJ/K por kmol de combustível, para a combustão completa com (a) a quantidade de ar teórico, (b) 400% de ar teórico.

Solução

Dado: o octano líquido e ar, cada qual a 25°C e 1 atm, queimam completamente dentro de um reator bem isolado, que opera em regime permanente. Os produtos de combustão saem à pressão de 1 atm.

Pede-se: determine a taxa de produção de entropia, em kJ/K por kmol de combustível, para combustão com (a) a quantidade de ar teórico, (b) 400% de ar teórico.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

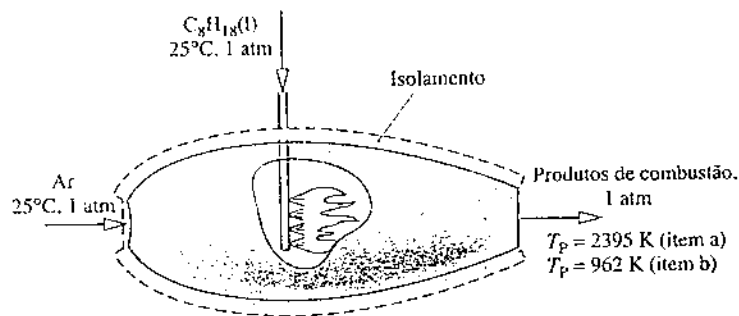


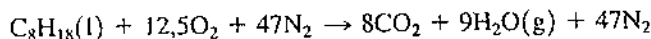
Fig. E13.9

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle mostrado na figura associada, por uma linha tracejada, opera em regime permanente e sem transferência de calor para a vizinhança.
2. A combustão é completa. Cada mol de oxigênio no ar de combustão está acompanhado de 3,76 mols de nitrogênio, que é inerte.
3. O ar de combustão pode ser modelado como uma mistura de gases ideais, assim como os produtos de combustão.
4. Os reagentes entram a 25°C e 1 atm. Os produtos saem à pressão de 1 atm.

Análise: a temperatura de saída dos produtos de combustão T_P foi estimada no Exemplo 13.8 para cada um dos dois casos. Para a combustão com a quantidade de ar teórico, $T_P = 2395$ K. Para combustão completa com 400% de ar teórico, $T_P = 962$ K.

(a) Para a combustão de octano líquido com a quantidade de ar teórico, a equação química é



Com as hipóteses 1 e 3, o balanço da taxa de entropia em uma base por mol de combustível, Eq. 13.24, assume a forma

$$0 = \sum_j \frac{\dot{Q}_j}{\dot{n}_F} + \bar{s}_F + (12,5\bar{s}_{\text{O}_2} + 47\bar{s}_{\text{N}_2}) - (8\bar{s}_{\text{CO}_2} + 9\bar{s}_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} + 47\bar{s}_{\text{N}_2}) + \frac{\dot{\sigma}_{cv}}{\dot{n}_F}$$

ou, rearrumando

$$\frac{\dot{\sigma}_{cv}}{\dot{n}_F} = (8\bar{s}_{\text{CO}_2} + 9\bar{s}_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} + 47\bar{s}_{\text{N}_2}) - \bar{s}_F - (12,5\bar{s}_{\text{O}_2} + 47\bar{s}_{\text{N}_2}) \quad (1)$$

Cada coeficiente desta equação é o mesmo do termo correspondente da equação química balanceada.

O combustível entra no reator separadamente a $T_{\text{ref}}, p_{\text{ref}}$. A entropia absoluta do octano líquido necessária para o balanço de entropia é obtida a partir da Tabela A-25 como 360,79 kJ/kmol · K.

O oxigênio e o nitrogênio do ar de combustão entram no reator como componentes de uma mistura de gases ideais a $T_{\text{ref}}, p_{\text{ref}}$. Com a Eq. 13.23 e os dados de entropia absoluta da Tabela A-23

$$\begin{aligned} \bar{s}_{\text{O}_2} &= \bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_{\text{ref}}) - \bar{R} \ln \frac{y_{\text{O}_2} p_{\text{ref}}}{p_{\text{ref}}} \\ &= 205,03 - 8,314 \ln 0,21 = 218,01 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \bar{s}_{\text{N}_2} &= \bar{s}_{\text{N}_2}^\circ(T_{\text{ref}}) - \bar{R} \ln \frac{y_{\text{N}_2} p_{\text{ref}}}{p_{\text{ref}}} \\ &= 191,5 - 8,314 \ln 0,79 = 193,46 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

Os gases dos produtos saem como uma mistura de gases ideais a 1 atm, 2395 K com a seguinte composição: $y_{\text{CO}_2} = 8/64 = 0,125$, $y_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} = 9/64 = 0,1406$, $y_{\text{N}_2} = 47/64 = 0,7344$. Com a Eq. 13.23 e os dados de entropia absoluta a 2395 K das Tabelas A-23,

$$\begin{aligned} \bar{s}_{\text{CO}_2} &= \bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ - \bar{R} \ln y_{\text{CO}_2} \\ &= 320,173 - 8,314 \ln 0,125 = 337,46 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

$$\bar{s}_{\text{H}_2\text{O}} = 273,986 - 8,314 \ln 0,1406 = 290,30 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

$$\bar{s}_{\text{N}_2} = 258,503 - 8,314 \ln 0,7344 = 261,07 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

Inserindo-se os valores na Eq. (1), a expressão para a produção da taxa de entropia é

$$\begin{aligned} \frac{\dot{\sigma}_{cv}}{\dot{n}_F} &= 8(337,46) + 9(290,30) + 47(261,07) \\ &\quad - 360,79 - 12,5(218,01) - 47(193,46) \\ &= 5404 \text{ kJ/kmol (octano)} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

Solução Alternativa:

Como uma solução alternativa, pode-se utilizar o seguinte código do IT, ou programa similar, para determinar a produção de entropia por mol de combustível de entrada, em que sigma significa $\dot{\sigma}_{cv}/\dot{n}_F$ e sN2_R e sN2_P indicam a entropia de N_2 , respectivamente nos reagentes e nos produtos, e assim por diante. No menu Units, selecione a temperatura em K, a pressão em bar e a quantidade de substância em mols.

```

TR = 25 + 273.15 // K
p = 1.01325 // bar
TP = 2394 // K (Value from the IT alternative solution of Example 13.8)

// Determine the partial pressures
pO2_R = 0.21 * p
pN2_R = 0.79 * p
pCO2_P = (8/64) * p
pH2O_P = (9/64) * p
pN2_P = (47/64) * p

// Evaluate the absolute entropies
sC8H18 = 360.79 // kJ/kmol · K (from Table A-25)
sO2_R = s_TP("O2", TR, pO2_R)
sN2_R = s_TP("N2", TR, pN2_R)
1 sCO2_P = s_TP("CO2", TP, pCO2_P)
sH2O_P = s_TP("H2O", TP, pH2O_P)
sN2_P = s_TP("N2", TP, pN2_P)

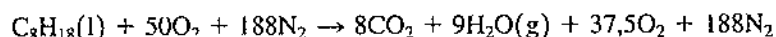
// Evaluate the reactant and product entropies, sR and sP, respectively
sR = sC8H18 + 12.5 * sO2_R + 47 * sN2_R
sP = 8 * sCO2_P + 9 * sH2O_P + 47 * sN2_P

// Entropy balance, Eq. (1)
sigma = sP - sR

```

Utilizando o botão **Solve**, o resultado é $\sigma = 5404 \text{ kJ/kmol (octano) · K}$, que está de acordo com o resultado obtido anteriormente.

(b) A combustão completa do octano líquido com 400% de ar teórico é descrita pela seguinte equação química:



O balanço da taxa de entropia em uma base por mol de combustível tem a forma

$$\frac{\dot{\sigma}_{\text{vc}}}{\dot{n}_{\text{F}}} = (8\bar{s}_{\text{CO}_2} + 9\bar{s}_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} + 37,5\bar{s}_{\text{O}_2} + 188\bar{s}_{\text{N}_2}) - \bar{s}_{\text{F}} - (50\bar{s}_{\text{O}_2} + 188\bar{s}_{\text{N}_2})$$

As entropias específicas dos reagentes têm os mesmos valores que no item (a). Os produtos gasosos saem como uma mistura de gases ideais a 1 atm, 962 K, com a seguinte composição: $y_{\text{CO}_2} = 8/242,5 = 0,033$, $y_{\text{H}_2\text{O}(\text{g})} = 9/242,5 = 0,0371$, $y_{\text{O}_2} = 37,5/242,5 = 0,1546$ e $y_{\text{N}_2} = 0,7753$. Pela mesma abordagem adotada no item (a),

$$\bar{s}_{\text{CO}_2} = 267,12 - 8,314 \ln 0,033 = 295,481 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

$$\bar{s}_{\text{H}_2\text{O}} = 231,01 - 8,314 \ln 0,0371 = 258,397 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

$$\bar{s}_{\text{O}_2} = 242,12 - 8,314 \ln 0,1546 = 257,642 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

$$\bar{s}_{\text{N}_2} = 226,795 - 8,314 \ln 0,7753 = 228,911 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}$$

Inserindo-se valores nas expressões para a taxa de produção de entropia

$$\begin{aligned} \frac{\dot{\sigma}_{\text{vc}}}{\dot{n}_{\text{F}}} &= 8(295,481) + 9(258,397) + 37,5(257,642) + 188(228,911) \\ &\quad - 360,79 - 50(218,01) - 188(193,46) \\ &= 9754 \text{ kJ/kmol (octano) · K} \end{aligned}$$

A utilização do *IT*, ou programa similar, para resolver o item (b) é deixada como exercício.

- 1 Para vários gases modelados como gases ideais, o *IT*, ou programa similar, retorna diretamente as entropias absolutas necessárias para os balanços de entropia de sistemas reagentes. Os dados de entropia obtidos do *IT*, ou de programa similar, estão em acordo com os valores calculados a partir da Eq. 13.23 usando dados tabelados.
- 2 Embora as taxas de produção de entropia calculadas neste exemplo sejam positivas, como exige a segunda lei, isto não significa que as reações propostas irão necessariamente ocorrer, pois os resultados são baseados na hipótese de combustão *completa*. A possibilidade de alcançar combustão completa com determinados reagentes a temperatura e pressão dadas, pode ser investigada pelos métodos do Cap. 14, que trata de equilíbrio químico. Para discussões adicionais, veja a Seção 14.4.1.

Teste-RELÂMPAGO

Como a temperatura de combustão dos produtos e a taxa de produção de entropia variam, respectivamente, à medida que o percentual de ar em excesso aumenta? Suponha combustão completa. Resposta: Decresce, cresce.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço de entropia ao volume de controle de um sistema reagente.
- estimar os valores de entropia, apropriadamente, baseados em entropias absolutas.

SISTEMAS FECHADOS. Considere, a seguir, o balanço de entropia para um processo de um sistema fechado, durante o qual ocorre uma reação química

$$S_P - S_R = \int \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \sigma \quad (13.25)$$

S_R e S_P representam, respectivamente, a entropia dos reagentes e a entropia dos produtos.

Quando os reagentes e os produtos formam misturas de gases ideais, o balanço de entropia pode ser expresso em base *por mol de combustível* como

$$\sum_P n\bar{s} - \sum_R n\bar{s} = \frac{1}{n_F} \int \left(\frac{\delta Q}{T} \right)_b + \frac{\sigma}{n_F} \quad (13.26)$$

em que os coeficientes n do lado esquerdo são os coeficientes da equação de reação que fornecem os mols para cada reagente ou produto *por mol de combustível*. Os termos de entropia da Eq. 13.26 são estimados a partir da Eq. 13.23 utilizando-se a temperatura, a pressão parcial dos reagentes ou dos produtos, conforme o caso. Em qualquer aplicação deste tipo, o combustível é misturado com o oxidante, então isto terá que ser considerado quando forem determinadas as pressões parciais dos reagentes.

O Exemplo 13.10 fornece uma ilustração da estimativa da variação de entropia de combustão à volume constante.

EXEMPLO 13.10

Determinação da Variação da Entropia de Combustão do Gás Metano com Oxigênio a Volume Constante

Determine a variação na entropia do sistema do Exemplo 13.6, em kJ/K.

SOLUÇÃO

Dado: uma mistura de gás metano e oxigênio, inicialmente a 25°C e 1 atm, queima completamente dentro de um recipiente fechado e rígido. Os produtos são resfriados até 900 K e 3,02 atm.

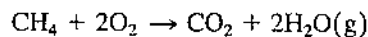
Pede-se: determine a variação de entropia para o processo em kJ/K.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: Veja a Fig. E13.6.

Modelo de Engenharia:

1. O conteúdo do recipiente é adotado como o sistema.
2. A mistura inicial pode ser modelada como uma mistura de gases ideais, assim como os produtos de combustão.
3. A combustão é completa.

Análise: a equação química para a combustão completa do metano com o oxigênio é



A variação de entropia para o processo em um sistema fechado é $\Delta S = S_P - S_R$, em que S_R e S_P significam, respectivamente, as entropias inicial e final do sistema. Visto que a mistura inicial forma uma mistura de gases ideais (hipótese 2), a entropia dos reagentes pode ser expressa como a soma das contribuições dos componentes, cada qual estimado à temperatura da mistura e à pressão parcial do componente. Ou seja

$$S_R = 1\bar{s}_{\text{CH}_4}(T_1, y_{\text{CH}_4}p_1) + 2\bar{s}_{\text{O}_2}(T_1, y_{\text{O}_2}p_1)$$

em que $y_{\text{CH}_4} = 1/3$ e $y_{\text{O}_2} = 2/3$ indicam, respectivamente, as frações molares do metano e do oxigênio na mistura inicial. Analogamente, os produtos de combustão formam uma mistura de gases ideais (hipótese 2)

$$S_P = 1\bar{s}_{\text{CO}_2}(T_2, y_{\text{CO}_2}p_2) + 2\bar{s}_{\text{H}_2\text{O}}(T_2, y_{\text{H}_2\text{O}}p_2)$$

em que $y_{\text{CO}_2} = 1/3$ e $y_{\text{H}_2\text{O}} = 2/3$ indicam, respectivamente, as frações molares do dióxido de carbono e do vapor d'água nos produtos de combustão. Nestas equações, p_1 e p_2 indicam, respectivamente, a pressão nos estados inicial e final.

As entropias específicas necessárias para a determinação de S_R podem ser calculadas a partir da Eq. 13.23. Como $T_1 = T_{\text{ref}}$ e $p_1 = p_{\text{ref}}$, os dados de entropia absoluta da Tabela A-25 podem ser utilizados como se segue

$$\begin{aligned} \bar{s}_{\text{CH}_4}(T_1, y_{\text{CH}_4}p_1) &= \bar{s}_{\text{CH}_4}^\circ(T_{\text{ref}}) - \bar{R} \ln \frac{y_{\text{CH}_4}p_{\text{ref}}}{p_{\text{ref}}} \\ &= 186,16 - 8,314 \ln \frac{1}{3} = 195,294 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

Analogamente

$$\begin{aligned} \bar{s}_{\text{O}_2}(T_1, y_{\text{O}_2}p_1) &= \bar{s}_{\text{O}_2}^\circ(T_{\text{ref}}) - \bar{R} \ln \frac{y_{\text{O}_2}p_{\text{ref}}}{p_{\text{ref}}} \\ &= 205,03 - 8,314 \ln \frac{2}{3} = 208,401 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \end{aligned}$$

No estado final, os produtos estão a $T_2 = 900 \text{ K}$ e $p_2 = 3,02 \text{ atm}$. Com a Eq. 13.23 e os dados de entropia absoluta das Tabelas A-23

$$\begin{aligned}\bar{s}_{\text{CO}_2}(T_2, y_{\text{CO}_2}, p_2) &= \bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ(T_2) - \bar{R} \ln \frac{y_{\text{CO}_2} p_2}{p_{\text{ref}}} \\ &= 263,559 - 8,314 \ln \frac{(1/3)(3,02)}{1} = 263,504 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K} \\ \bar{s}_{\text{H}_2\text{O}}(T_2, y_{\text{H}_2\text{O}}, p_2) &= \bar{s}_{\text{H}_2\text{O}}^\circ(T_2) - \bar{R} \ln \frac{y_{\text{H}_2\text{O}} p_2}{p_{\text{ref}}} \\ &= 228,321 - 8,314 \ln \frac{(2/3)(3,02)}{1} = 222,503 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K}\end{aligned}$$

Finalmente, a variação de entropia para o processo é

$$\begin{aligned}\Delta S &= S_P - S_R \\ &= [263,504 + 2(222,503)] - [195,294 + 2(208,401)] \\ &= 96,414 \text{ kJ/K}\end{aligned}$$

Teste-RELÂMPAGO

Aplicando-se o balanço de entropia, Eq. 13.25, o σ é maior, menor ou igual a ΔS ? Resposta: É maior.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o balanço de entropia a um sistema fechado de um sistema reagente.
- estimar, apropriadamente, os valores de entropia baseados em entropias absolutas.

13.5.3 Avaliação da Função de Gibbs para Sistemas Reagentes

A propriedade termodinâmica conhecida como função de Gibbs desempenha um papel na segunda parte deste capítulo, que trata da análise de exergia. A função de Gibbs específica \bar{g} , apresentada na Seção 11.3, é

$$\bar{g} = \bar{h} - T\bar{s} \quad (13.27)$$

O procedimento adotado para o estabelecimento de uma referência para a função de Gibbs segue de perto o que foi utilizado na definição de entalpia de formação: Para cada elemento estável em um estado-padrão é designado um valor nulo para a função de Gibbs. A função de Gibbs de formação de um composto \bar{g}_f° , é igual à variação da função de Gibbs para a reação na qual o composto é formado a partir dos seus elementos, estando o composto e os elementos a $T_{\text{ref}} = 25^\circ\text{C}$ (77°F) e $p_{\text{ref}} = 1 \text{ atm}$. As Tabelas A-25 e A-25E disponibilizam a função de Gibbs de formação \bar{g}_f° , para determinadas substâncias.

função de Gibbs de formação

A função de Gibbs em um estado que não seja o estado-padrão é determinada ao somar-se à função de Gibbs de formação a variação da função de Gibbs específica $\Delta\bar{g}$ entre o estado-padrão e o estado de interesse

$$\bar{g}(T, p) = \bar{g}_f^\circ + [\bar{g}(T, p) - \bar{g}(T_{\text{ref}}, p_{\text{ref}})] = \bar{g}_f^\circ + \Delta\bar{g} \quad (13.28a)$$

Com a Eq. 13.27, $\Delta\bar{g}$ pode ser escrita como

$$\Delta\bar{g} = [\bar{h}(T, p) - \bar{h}(T_{\text{ref}}, p_{\text{ref}})] - [T\bar{s}(T, p) - T_{\text{ref}}\bar{s}(T_{\text{ref}}, p_{\text{ref}})] \quad (13.28b)$$

A função de Gibbs do componente i em uma mistura de gases ideais é estimada à pressão parcial do componente i e à temperatura da mistura.

O procedimento para a determinação da função de Gibbs de formação é mostrado no próximo exemplo.

TOME NOTA...

A função de Gibbs é introduzida aqui pois ela contribui com os desenvolvimentos subsequentes deste capítulo.

A função de Gibbs é uma propriedade porque é definida em termos de propriedades. Como a entalpia, introduzida como uma combinação de propriedades na Seção 3.6.1, a função de Gibbs não tem, em geral, significado físico.

EXEMPLO 13.11

Determinação da Função de Gibbs de Formação para o Metano

Determine a função de Gibbs de formação para o metano no estado-padrão, a 25°C e 1 atm , em kJ/kmol, e compare com o valor fornecido na Tabela A-25.

SOLUÇÃO

Dado: o composto é o metano.

Pede-se: determine a função de Gibbs de formação no estado-padrão, em kJ/kmol, e compare com o valor fornecido na Tabela A-25.

Hipóteses: na formação do metano a partir do carbono e do hidrogênio (H_2), inicialmente o carbono e o hidrogênio estão, cada qual, a 25°C e 1 atm . O metano formado também está a 25°C e 1 atm .

Análise: o metano é formado a partir do carbono e do hidrogênio conforme $C + 2H_2 \rightarrow CH_4$. A variação da função de Gibbs para essa reação é

$$\begin{aligned} \bar{g}_P - \bar{g}_R &= (\bar{h} - T\bar{s})_{CH_4} - (\bar{h} - T\bar{s})_C - 2(\bar{h} - T\bar{s})_{H_2} \\ &= (\bar{h}_{CH_4} - \bar{h}_C - 2\bar{h}_{H_2}) - T(\bar{s}_{CH_4} - \bar{s}_C - 2\bar{s}_{H_2}) \end{aligned} \quad (1)$$

em que \bar{g}_P e \bar{g}_R representam, respectivamente, as funções de Gibbs dos produtos e dos reagentes, cada qual por kmol de metano. Neste caso em particular, todas as substâncias estão às mesmas temperatura e pressão, 25°C e 1 atm, que correspondem aos valores do estado de referência-padrão. No estado de referência-padrão, as entalpias e as funções de Gibbs para o carbono e o hidrogênio são nulas por definição. Assim, na Eq. (1), $\bar{g}_R = \bar{h}_C = \bar{h}_{H_2} = 0$. Além disso, $\bar{g}_P = (\bar{g}^f)_{CH_4}$. A Eq. (1) é então reescrita

$$(\bar{g}^f)_{CH_4} = (\bar{h}^f)_{CH_4} - T_{ref}(\bar{s}_{CH_4} - \bar{s}_C - 2\bar{s}_{H_2})$$

em que todas as propriedades estão à T_{ref} , p_{ref} . Com os dados de entalpia de formação e de entropia absoluta da Tabela A-25, a Eq. (2) gera

$$(\bar{g}^f)_{CH_4} = -74.850 - 298,15[186,16 - 5,74 - 2(130,57)] = -50.783 \text{ kJ/kmol}$$

A pequena diferença entre o valor calculado através da função de Gibbs de formação do metano e o valor da Tabela A-25 pode ser atribuída a erros de arredondamento.

Habilidades Desenvolvidas
Habilidade para...
 aplicar a definição de função de Gibbs de formação para calcular \bar{g}^f .

Teste-RELÂMPAGO

Aplicando-se o método aplicado neste exemplo, calcule \bar{g}^f para o oxigênio monoatômico no estado-padrão, em kJ/kmol. Comece escrevendo $\frac{1}{2}O_2 \rightarrow O$. Resposta: 231.750 kJ/kmol, o que está de acordo com a Tabela A-25.

Exergia Química

O objetivo desta parte do capítulo é estender o conceito de exergia introduzido no Cap. 7 para incluir a exergia química. Vários aspectos importantes da exergia estão enumerados na Seção 7.3.1. Sugerimos uma revisão deste material antes de continuar a discussão atual.

Um aspecto-chave trazido do Cap. 7 é que a exergia é uma medida do distanciamento do estado do sistema daquele modelo termodinâmico da Terra e sua atmosfera conhecido como *exergia de referência do ambiente*, ou simplesmente *o ambiente*. Na discussão atual, o distanciamento do estado do sistema em relação ao ambiente centra-se na respectiva temperatura, pressão e composição; agora a composição desempenha um papel principal. Se uma ou mais variáveis do sistema referente a temperatura, pressão e composição diferir daquele do ambiente, o sistema terá exergia.

A exergia é o trabalho teórico máximo obtível de um sistema como um todo mais o ambiente, à medida que o sistema passa de um determinado estado até o equilíbrio com o ambiente. Alternativamente, exergia é o trabalho teórico mínimo de entrada requerido para formar o sistema a partir do ambiente e trazê-lo para o estado especificado.

Para facilitar o entendimento conceitual e computacional, pensamos na passagem do sistema ao equilíbrio com o ambiente em dois passos. Com esta abordagem, a exergia é a soma de duas contribuições: a *termomecânica*, desenvolvida no Cap. 7, e a *química*, desenvolvida neste capítulo.

13.6 Conceituando a Exergia Química

Nesta seção, consideramos uma experiência mental para revelar aspectos importantes da exergia química. Isto envolve

- ▶ um conjunto de substâncias representadas por C, H, O (veja a Tabela 13.3),
- ▶ um modelamento de *ambiente* da atmosfera terrestre (veja a Tabela 13.4), e
- ▶ um sistema *global* incluindo um volume de controle (veja a Fig. 13.6).

Em referência à Tabela 13.4, a exergia ambiente de referência é considerada na discussão atual como uma mistura de gases ideais que modelam a atmosfera terrestre. T_0 e p_0 indicam, respectivamente, a temperatura e a pressão do ambiente. A composição do ambiente é dada em termos de frações molares indicadas por y^e , em que o índice e é utilizado para indicar a fração molar do componente ambiental. Os valores destas frações molares, e os valores de T_0 e p_0 são

TABELA 13.3

Conjunto de substâncias representadas por C, H, O

	C	H ₂	C ₂ H ₆	CO	CO ₂	H ₂ O(líq.)
a	1	0	a	1	1	0
b	0	2	b	0	0	2
c	0	0	0	1	2	1

TABELA 13.4

Exergia de Referência do ambiente utilizado na Seção 13.6

Fase gasosa a $T_0 = 298,15 \text{ K}$ (25°C), $p_0 = 1 \text{ atm}$

Componente	$y^r(\%)$
N_2	75,67
O_2	20,35
$\text{H}_2\text{O}(\text{g})$	3,12
CO_2	0,03
Outro	0,83

especificados e permanecem inalterados por todo o desenvolvimento que se segue. A mistura de gases que modela a atmosfera adere ao modelo de Dalton (Seção 12.2).

Considerando a Fig. 13.6, a substância representada por $\text{C}_a \text{H}_b \text{O}_c$ entra no volume de controle a T_0 e p_0 . Dependendo da substância em particular, compostos presentes no ambiente entra (O_2) e sai (CO_2 e $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$) a T_0 e suas respectivas pressões parciais do ambiente. Todas as substâncias que entram e saem com efeitos desprezíveis de movimento e de gravidade. A transferência de calor entre o volume de controle e o ambiente ocorre apenas à temperatura T_0 . O volume de controle opera em regime permanente, e o modelo de gás ideal se aplica a todos os gases. Finalmente, para o sistema como um todo, cuja fronteira é indicada por uma linha pontilhada, o volume total é constante e não há transferência de calor pela fronteira.

Em seguida, aplica-se a conservação de massa, um balanço de energia e um balanço de entropia ao volume de controle da Fig. 13.6 com o objetivo de determinar o trabalho teórico máximo por mol da substância $\text{C}_a \text{H}_b \text{O}_c$ de entrada – a saber, o valor teórico máximo de $\dot{W}_{\text{cv}}/\dot{n}_F$. Este valor é a exergia química molar da substância. A exergia química é dada por

$$\begin{aligned} \bar{e}^{\text{ch}} = & \left[\bar{h}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2} \right) \bar{h}_{\text{O}_2} - a \bar{h}_{\text{CO}_2} - \frac{b}{2} \bar{h}_{\text{H}_2\text{O}} \right] \\ & - T_0 \left[\bar{s}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2} \right) \bar{s}_{\text{O}_2} - a \bar{s}_{\text{CO}_2} - \frac{b}{2} \bar{s}_{\text{H}_2\text{O}} \right] \end{aligned} \quad (13.29)$$

em que os expoentes ch são utilizados para distinguir a contribuição para o módulo de exergia e a exergia termomecânica introduzida no Cap. 7. Os índices F indicam a substância representada por $\text{C}_a \text{H}_b \text{O}_c$. As outras entalpias e entropias molares que aparecem na Eq. 13.29 se referem as substâncias que entram e que saem do volume de controle, cada qual avaliado no estado no qual entra ou sai. Veja o próximo boxe para a dedução da Eq. 13.29.

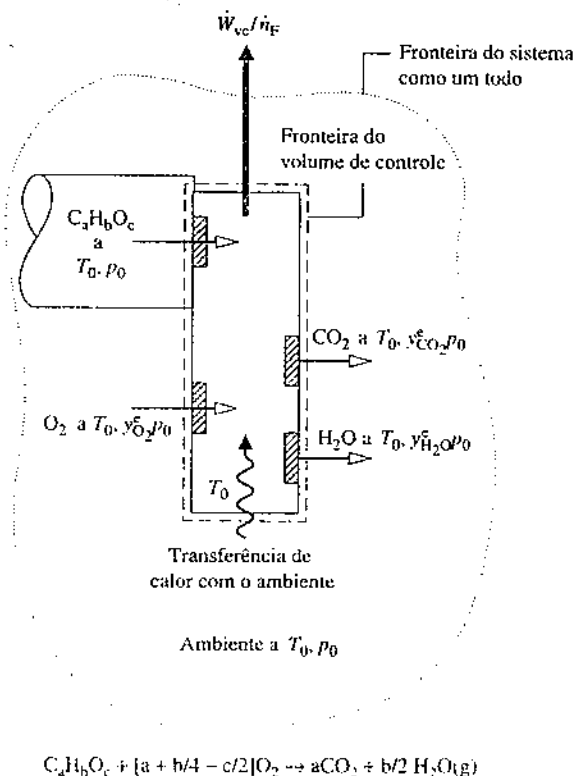
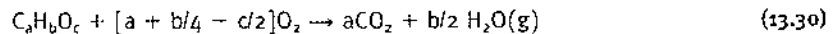


Fig. 13.6 Desenho utilizado para conceituar a exergia química.

Estimando a Exergia Química

Embora a reação química não ocorra em cada caso que iremos considerar, a conservação de massa é contabilizada de uma forma geral pela seguinte expressão



que supõe que quando a reação ocorre, a reação é completa.

Para uma operação em regime permanente, o balanço da taxa de energia para o volume de controle da Fig. 13.6 se reduz a

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} + \bar{h}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2}\right) \bar{h}_{O_2} - a \bar{h}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{h}_{H_2O} \quad (13.31)$$

em que o índice F indica uma substância representada por $C_a H_b O_c$ (Tabela 13.3). Visto que o volume de controle está em regime permanente, o seu volume não se altera com o tempo, portanto nenhuma parcela de \dot{W}_{vc}/\dot{n}_F é necessária para deslocar o ambiente. Assim, em mantendo todas as idealizações, a Eq. 13.31 também fornece o trabalho desenvolvido pelo volume de controle do sistema com um todo, mais o ambiente cuja fronteira é indicada na Fig. 13.6 por uma linha pontilhada. O potencial para este trabalho está na diferença na composição entre a substância $C_a H_b O_c$ e o ambiente.

A transferência de calor é suposta ocorrer com o ambiente apenas a temperatura T_0 . Um balanço de entropia para o volume de controle toma a seguinte forma

$$0 = \frac{\dot{Q}_{vc}/\dot{n}_F}{T_0} + \bar{s}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2}\right) \bar{s}_{O_2} - a \bar{s}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{s}_{H_2O} + \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{n}_F} \quad (13.32)$$

A eliminação da taxa de transferência de calor entre as Eqs. 13.30 e 13.31 resulta em

$$\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \left[\bar{h}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2}\right) \bar{h}_{O_2} - a \bar{h}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{h}_{H_2O} \right] - T_0 \left[\bar{s}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2}\right) \bar{s}_{O_2} - a \bar{s}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{s}_{H_2O} \right] - T_0 \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{n}_F} \quad (13.33)$$

TOME NOTA...

Observe que a abordagem usada aqui para estimar exergia química tem semelhanças com aquela usada nas Seções 7.3 e 7.5 para estimar a exergia de um sistema e ao fluxo de exergia. Em cada caso, os balanços de energia e de entropia são aplicados para estimar o trabalho teórico máximo no limite no qual a produção de entropia tende para zero.

Na Eq. 13.33, a entalpia h_F e a entropia s_F específicas são estimadas a T_0 e p_0 . Visto que o modelo de gás ideal aplica-se ao ambiente (Tabela 13.4), as entalpias específicas do primeiro termo sublinhado da Eq. 13.33 são determinadas conhecendo-se apenas a temperatura T_0 . Além disso, as entropias específicas de cada substância do segundo termo sublinhado são determinadas a temperatura T_0 e a pressão parcial no ambiente daquela substância. Consequentemente, uma vez que o ambiente é especificado, todos os termos de entalpia e de entropia da Eq. 13.33 são conhecidos e independentes da natureza dos processos que ocorrem no interior do volume de controle.

O termo $T_0 \dot{\sigma}_{vc}$, porém, depende explicitamente da natureza desses processos. De acordo com a segunda lei, $T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ é positivo sempre que as irreversibilidades internas estiverem presentes, desaparecendo no caso-limite de não haver irreversibilidades e nunca é negativo. O valor teórico máximo para o trabalho desenvolvido é obtido quando não há irreversibilidades presentes. Ao zerar $T_0 \dot{\sigma}_{vc}$ na Eq. 13.33, obtém-se a expressão para exergia química da Eq. 13.29.

13.6.1 Equações de Trabalho para Exergia Química

Por conveniência computacional, pode-se escrever a exergia química fornecida pela Eq. 13.29 como as Eqs. 13.35 e 13.36. A primeira destas é obtida reformulando as entropias específicas do O_2 , CO_2 e H_2O utilizando-se a seguinte expressão obtida pela aplicação da Eq. (a) da Tabela 13.1:

$$\bar{s}_i(T_0, y_i^e p_0) = \bar{s}_i(T_0, p_0) - \bar{R} \ln y_i^e \quad (13.34)$$

O primeiro termo do lado direito é a entropia absoluta a T_0 e p_0 , e y_i^e é a fração molar do componente i no ambiente.

Aplicando-se a Eq. 13.34, a Eq. 13.29 torna-se

$$\begin{aligned} \bar{e}^{ch} = & \left[\bar{h}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2}\right) \bar{h}_{O_2} - a \bar{h}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{h}_{H_2O(g)} \right] (T_0, p_0) \\ & - T_0 \left[\bar{s}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2}\right) \bar{s}_{O_2} - a \bar{s}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{s}_{H_2O(g)} \right] (T_0, p_0) \\ & + \bar{R} T_0 \ln \left[\frac{(y_{O_2}^e)^{a+b/4-c/2}}{(y_{CO_2}^e)^a (y_{H_2O}^e)^{b/2}} \right] \end{aligned} \quad (13.35)$$

em que a notação (T_0, p_0) sinaliza que os termos de entalpia e de entropia específicas da Eq. 13.35 são cada qual estimados à T_0 e p_0 , embora T_0 basta para a entalpia de substâncias modeladas como gases ideais.

Reconhecendo as funções de Gibbs na Eq. 13.35 – $\bar{g}_F = \bar{h}_F - T_0 \bar{s}_F$, por exemplo – a Eq. 13.35 pode ser alternativa-mente expressa em termos das funções de Gibbs de várias substâncias como

$$\bar{e}^{ch} = \frac{\bar{g}_F + \left(a + \frac{b}{4} - \frac{c}{2} \right) \bar{g}_{O_2} - a \bar{g}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{g}_{H_2O(g)}}{+ \bar{R} T_0 \ln \left[\frac{(y_{O_2}^e)^{a + b/4 - c/2}}{(y_{CO_2}^e)^a (y_{H_2O}^e)^{b/2}} \right]} \quad (13.36)$$

O termo logarítmico comum às Eq. 13.35 e 13.36 normalmente contribui apenas com um pequeno percentual do módulo de exergia química. Outras observações se seguem:

- ▶ As funções de Gibbs específicas da Eq. 13.36 são estimadas à temperatura T_0 e pressão p_0 do ambiente. Estes termos podem ser determinados com a Eq. 13.28a como

$$\bar{g}(T_0, p_0) = \bar{g}_i^\circ + [\bar{g}(T_0, p_0) - \bar{g}(T_{ref}, p_{ref})] \quad (13.37)$$

em que \bar{g}_i° é a função de Gibbs de formação e $T_{ref} = 25^\circ\text{C}$ (77°F), $p_{ref} = 1$ atm.

- ▶ Para o caso especial em que T_0 e p_0 são, respectivamente, iguais a T_{ref} e p_{ref} , o segundo termo do lado direito da Eq. 13.37 desaparece e a função de Gibbs específica torna-se apenas a função de Gibbs de formação. Isto é, os valores da função de Gibbs da Eq. 13.36 podem ser simplesmente lidos das Tabelas A-25 ou compilações similares.
- ▶ Finalmente, observe que o termo sublinhado da Eq. 13.36 pode ser escrito de forma mais compacta como $-\Delta G$: a variação negativa da função de Gibbs para a reação, Eq. 13.30, considerando-se cada substância separadamente a temperatura T_0 e a pressão p_0 .

13.6.2 Estimando a Exergia Química em Outros Casos

Casos de interesse prático correspondentes a valores selecionados de a , b e c da representação $C_a H_b O_c$ podem ser obtidos da Eq. 13.36. Por exemplo $a = 8$, $b = 18$, $c = 0$ correspondem ao octano $C_8 H_{18}$. Uma aplicação da Eq. 13.36 para estimar a exergia química do octano é fornecida no Exemplo 13.12. Outros casos especiais serão vistos a seguir.

- ▶ Considere o caso do monóxido de carbono puro, a T_0 , p_0 , temos $a = 1$, $b = 0$ e $c = 1$. Portanto, a Eq. 13.30 é escrita como $CO + \frac{1}{2} O_2 \rightarrow CO_2$ e a exergia química obtida da Eq. 13.36 é

$$\bar{e}_{CO}^{ch} = [\bar{g}_{CO} + \frac{1}{2} \bar{g}_{O_2} - \bar{g}_{CO_2}](T_0, p_0) + \bar{R} T_0 \ln \left[\frac{(y_{O_2}^e)^{1/2}}{y_{CO_2}^e} \right] \quad (13.38)$$

Se o monóxido de carbono não for puro mas sim um componente de uma mistura de gases ideais a T_0 , p_0 , cada componente i da mistura entra no volume de controle da Fig. 13.6 à temperatura T_0 e com a sua respectiva pressão parcial $y_i p_0$. A contribuição do monóxido de carbono para a exergia química da mistura, por mol de CO, é então dada pela Eq. 13.38, mas com a fração molar do monóxido de carbono na mistura, y_{CO} , aparecendo no numerador do termo logarítmico, que é então reescrito $\ln[y_{CO} (y_{O_2}^e)^{1/2} / y_{CO_2}^e]$. Esta consideração se torna importante quando se avalia a exergia dos produtos combustão que envolvam o monóxido de carbono.

- ▶ Considere o caso de água pura a T_0 e p_0 . A água é líquida quando está a T_0 , p_0 , mas é vapor no ambiente da Tabela 13.4. Assim a água entra no volume de controle da Fig. 13.6 como um líquido e sai como vapor a T_0 , $y_{H_2O}^e p_0$, sem que seja necessária qualquer reação química. Neste caso $a = 0$, $b = 2$ e $c = 1$. A equação 13.36 fornece a exergia química

$$\bar{e}_{H_2O}^{ch} = [\bar{g}_{H_2O(l)} - \bar{g}_{H_2O(g)}](T_0, p_0) + \bar{R} T_0 \ln \left(\frac{1}{y_{H_2O}^e} \right) \quad (13.39)$$

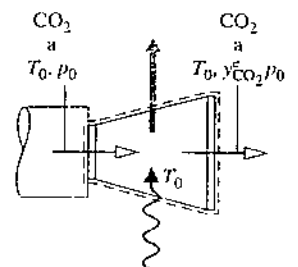
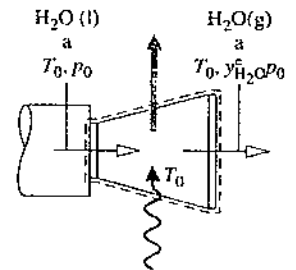
- ▶ Considere o caso de dióxido de carbono puro a T_0 , p_0 . Como a água, o dióxido de carbono está presente no ambiente e assim não requer nenhuma reação química para estimar a sua exergia química. Com $a = 1$, $b = 0$ e $c = 2$, a Eq. 13.36 gera a exergia química simplesmente em termos de uma expressão logarítmica da forma

$$\bar{e}^{ch} = \bar{R} T_0 \ln \left(\frac{1}{y_{CO_2}^e} \right) \quad (13.40)$$

Desde que a fração molar apropriada y^e seja utilizada, a Eq. 13.40 também se aplica a outras substâncias que são gases de um ambiente, em particular ao O_2 e ao N_2 . Além disso, as Eqs. 13.39 e 13.40 revelam que uma reação química nem sempre tem um papel relevante quando conceituamos exergia química. No caso

TOME NOTA...

Para água líquida, pensamos apenas no trabalho que poderia ser desenvolvido a medida que a água se expande através de uma turbina, ou de um dispositivo similar, da pressão p_0 para a pressão parcial do vapor d'água no ambiente.



de água líquida, CO₂, O₂, N₂ e outros gases presentes no ambiente, pensamos no trabalho que poderia ser feito a medida que uma dada substância passa por *difusão* do estado de referência, em que a pressão é p_0 , para o ambiente, em que a pressão é a pressão parcial, $y_i^c p_0$.

- Finalmente, para uma mistura de gases ideais a T_0, p_0 que consista *apenas* em substâncias presentes como gases no ambiente, a exergia química é obtida pela soma das contribuições de cada um dos componentes. O resultado, por mol de mistura, é

$$\bar{e}^{ch} = \bar{R}T_0 \sum_{i=1}^j y_i \ln \left(\frac{y_i}{y_i^c} \right) \quad (13.41a)$$

em que y_i e y_i^c indicam, respectivamente, a fração molar do componente i na mistura a T_0, p_0 e no ambiente.

Expressando o termo logarítmico como $(\ln(1/y_i^c) + \ln y_i)$ e introduzindo uma relação como a Eq. 13.40 para cada gás i , a Eq. 13.41a pode ser escrita, de forma alternativa, como

$$\bar{e}^{ch} = \sum_{i=1}^j y_i \bar{e}_i^{ch} + \bar{R}T_0 \sum_{i=1}^j y_i \ln y_i \quad (13.41b)$$

O desenvolvimento das Eqs. 13.41a e 13.41b é deixado como exercício.

TOME NOTA...

A Eq. 13.41b é também aplicável para misturas contendo gases outros que aqueles presentes no ambiente de referência, por exemplo, gases combustíveis. Além disso, esta equação pode ser aplicada para misturas que não aderem ao modelo de gás ideal. Em todas essas aplicações os termos \bar{e}_i^{ch} podem ser selecionados da tabela de exergias químicas-padrão, a serem introduzidas na Seção 13.7 que se segue.

13.6.3 Comentários Finais

A abordagem introduzida nesta seção para conceituação da exergia química de um conjunto de substâncias representadas por C_a H_b O_c pode ser também aplicada, à princípio, para outras substâncias. Nestas aplicações, a exergia química é o trabalho máximo teórico que poderia ser desenvolvido em um volume de controle como o que foi considerado na Fig. 13.6, na qual a substância de interesse entra no volume de controle a T_0, p_0 , e reage completamente com o ambiente para produzir componentes ambientais. Todos os componentes ambientais participantes entram e saem do volume de controle em suas condições dentro do ambiente. Ao descrever o ambiente apropriadamente, esta abordagem pode ser aplicada à várias substâncias de interesse prático.¹

13.7 Exergia Química-Padrão

Embora a abordagem usada na Seção 13.6 para conceituação da exergia química possa ser aplicada à várias substâncias de interesse prático, logo surgem complicações. Por um lado, o ambiente geralmente precisa ser estendido; o ambiente simples da Tabela 13.4 não é mais suficiente. Em aplicações que envolvam o carvão, por exemplo, o dióxido de enxofre ou algum outro composto que contenha enxofre deve surgir entre os componentes do ambiente. Além disso, uma vez que o ambiente é determinado, uma série de cálculos são necessários para obtenção dos valores de exergia para as substâncias de interesse. Estas complexidades podem ser evitadas através da utilização de uma tabela de *exergias químicas-padrão*.

exergia
química-padrão

Os valores de exergias químicas-padrão são baseados em um ambiente de referência de exergia-padrão que apresenta valores-padrão de temperatura ambiental T_0 e pressão ambiental p_0 como 298,15 K (536,67°R) e 1 atm, respectivamente. O ambiente de referência de exergia também consiste em um conjunto de substâncias de referência com concentrações-padrão que reflitam com a maior proximidade possível a composição química do ambiente natural. Para excluir a possibilidade do desenvolvimento de trabalho através da interação entre partes do ambiente, essas substâncias de referência devem estar em equilíbrio mútuo.

As substâncias de referência geralmente são classificadas em três grupos: componentes gasosos da atmosfera, substâncias sólidas da crosta terrestre, e substâncias iônicas e não iônicas dos oceanos. Uma característica comum do ambiente de referência de exergia-padrão é uma fase gasosa, cujo propósito é representar o ar, que inclui N₂, O₂, CO₂, H₂O(g), e outros gases. Supõe-se que o i -ésimo gás presente nessa fase gasosa esteja à temperatura T_0 e à pressão parcial $p_i^* = y_i^* p_0$.

Dois ambientes de referência de exergia-padrão são utilizados neste livro, são chamados *Modelo I* e *Modelo II*. Para cada um desses modelos, a Tabela A-26 fornece valores de exergia química-padrão para diversas substâncias, em unidades de kJ/kmol, junto a uma breve descrição do raciocínio subjacente. Os métodos empregados para a determinação dos valores de exergias químicas-padrão tabeladas estão detalhados nas referências associadas as tabelas. Apenas um dos dois modelos deve ser utilizado em uma dada análise.

O uso de uma tabela de exergias químicas-padrão muitas vezes simplifica a aplicação dos princípios de exergia. Contudo, o termo "padrão" é de certo modo enganoso, já que não há uma especificação de ambiente que satisfaça *todas* as aplicações. Ainda assim, as exergias químicas calculadas em relação a outras especificações de ambiente resultam, em geral, em boa concordância. Para uma ampla

TOME NOTA...

A exergia-padrão do Modelo II é frequentemente usada na prática. O Modelo I é fornecido para mostrar que outro ambiente de referência-padrão pode ao menos ser imaginado.

¹Para uma discussão mais aprofundada, veja M. J. Moran, "Availability Analysis: A Guide of Efficient Energy Use", Impresso pela ASME, Nova York, 1989, pp. 169-170.

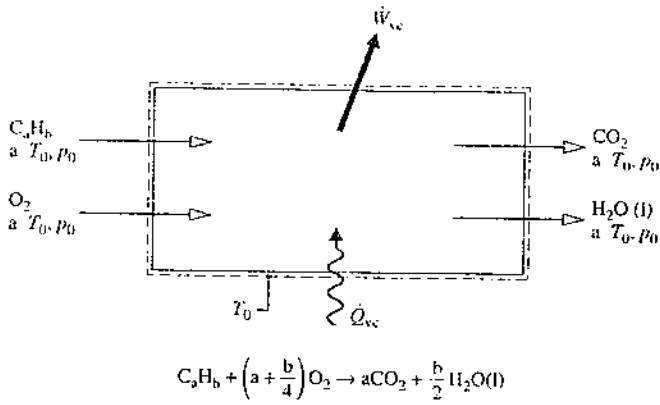


Fig. 13.7 Reator utilizado para introduzir a exergia química-padrão do C_3H_8 .

faixa de aplicações de engenharia, a conveniência de se utilizarem valores-padrão geralmente suplanta a ligeira falta de precisão que essa escolha poderia acarretar. Em especial, o efeito de pequenas variações nos valores de T_0 e p_0 em torno de seus valores-padrão pode ser normalmente desprezado.

13.7.1 Exergia Química-Padrão de um Hidrocarboneto: C_3H_8

Em princípio, pode-se estimar a exergia química-padrão de uma substância que *não* esteja presente no ambiente, considerando uma reação da substância com outras substâncias para as quais as exergias químicas *são conhecidas*.

Para exemplificar isto para o caso de um combustível hidrocarbonado puro C_3H_8 a T_0, p_0 , observe o volume de controle em regime permanente mostrado na Fig. 13.7, no qual o combustível reage completamente com oxigênio para formar dióxido de carbono e *água líquida*. Admite-se que todas as substâncias entram e saem a T_0, p_0 e que a transferência de calor ocorre apenas à temperatura T_0 .

Admitindo-se que não haja irreversibilidades, um balanço da taxa de exergia para o volume de controle mostra

$$0 = \sum_j \left[1 - \frac{T_0}{T_j} \right] \left(\frac{\dot{Q}_j}{\dot{n}_F} \right) - \left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} \right)_{int}^{rev} + \bar{e}_F^{ch} + \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{e}_{O_2}^{ch} - a \bar{e}_{CO_2}^{ch} - \left(\frac{b}{2} \right) \bar{e}_{H_2O(l)}^{ch} - \dot{E}_d^0$$

em que o índice F indica C_3H_8 . Resolvendo-se a exergia química \bar{e}_F^{ch} , obtém-se

$$\bar{e}_F^{ch} = \left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} \right)_{int}^{rev} + a \bar{e}_{CO_2}^{ch} + \left(\frac{b}{2} \right) \bar{e}_{H_2O(l)}^{ch} - \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{e}_{O_2}^{ch} \quad (13.42)$$

Aplicando os balanços de energia e de entropia ao volume de controle, como o desenvolvimento do boxe *Estimando a Exergia Química*, da Seção 13.6, temos

$$\left(\frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} \right)_{int}^{rev} = \left[\bar{h}_F + \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{h}_{O_2} - a \bar{h}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{h}_{H_2O(l)} \right] (T_0, p_0) - T_0 \left[\bar{s}_F + \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{s}_{O_2} - a \bar{s}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{s}_{H_2O(l)} \right] (T_0, p_0) \quad (13.43)$$

O termo sublinhado na Eq. 13.43 é identificado da Seção 13.2.3 como poder calorífico superior molar $\overline{HHV}(T_0, p_0)$. Substituindo-se a Eq. 13.43 na Eq. 13.42, temos

$$\bar{e}_F^{ch} = \overline{HHV}(T_0, p_0) - T_0 \left[\bar{s}_F + \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{s}_{O_2} - a \bar{s}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{s}_{H_2O(l)} \right] (T_0, p_0) + a \bar{e}_{CO_2}^{ch} + \left(\frac{b}{2} \right) \bar{e}_{H_2O(l)}^{ch} - \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{e}_{O_2}^{ch} \quad (13.44a)$$

As Eqs. 13.42 e 13.43 podem ser expressas alternativamente em termos de funções de Gibbs molares, como se segue

$$\bar{e}_F^{ch} = \left[\bar{g}_F + \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{g}_{O_2} - a \bar{g}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{g}_{H_2O(l)} \right] (T_0, p_0) + a \bar{e}_{CO_2}^{ch} + \left(\frac{b}{2} \right) \bar{e}_{H_2O(l)}^{ch} - \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{e}_{O_2}^{ch} \quad (13.44b)$$

Com as Eqs. 13.44, pode-se calcular a exergia química-padrão do hidrocarboneto C_aH_b , utilizando-se as exergias químicas-padrão do O_2 , CO_2 e $H_2O(l)$, juntamente com alguns dados selecionados de propriedades: o poder calorífico superior e as entropias absolutas, ou as funções de Gibbs.

► POR EXEMPLO considere o caso do metano, CH_4 e $T_0 = 298,15 \text{ K}$ (25°C), $p_0 = 1 \text{ atm}$. Para esta aplicação pode-se usar dados da função de Gibbs diretamente da Tabela A-25 e exergias químicas-padrão do CO_2 , $H_2O(l)$ e O_2 da Tabela A-26 (Modelo II), já que cada fonte corresponde a $298,15 \text{ K}$, 1 atm . Com $a = 1$, $b = 4$, a Eq. 13.44b gera 831.680 kJ/kmol . Isso confere com o valor listado para o metano na Tabela A-26 para o Modelo II. ◀ ◀ ◀

Concluimos a presente discussão notando aspectos especiais das Eqs. 13.44:

- Em primeiro lugar, a Eq. 13.44a necessita do poder calorífico superior e da entropia absoluta do combustível \bar{s}_F . Quando faltam dados de compilação de propriedades destas quantidades, como no caso do carvão, do carvão em pó (resultado de queima) e do óleo combustível, pode-se utilizar a abordagem da Eq. 13.44a usando um valor *medido* ou *estimado* do poder calorífico e um valor *estimado* da entropia absoluta do combustível \bar{s}_F determinada com os procedimentos discutidos na literatura técnica.²
- Em seguida, note que o primeiro termo da Eq. 13.44b pode ser escrito de forma mais compacta como $-\Delta G$: o negativo da variação da função de Gibbs para a reação.
- Finalmente, observe que apenas os termos sublinhados da Eq. 13.44 necessitam de dados de exergia química relativos ao modelo escolhido para o ambiente de referência de exergia.

No Exemplo 13.12 comparamos a utilização da Eq. 13.36 e da Eq. 13.44b para a estimativa da exergia química de um combustível hidrocarbonado puro.

²Veja, por exemplo, A. Bejan, G. Tsatsaronis, e M. J. Moran, "Thermal Design and Optimization", Wiley, Nova York, 1996, Seções 3.4.3 e 3.5.4.

EXEMPLO 13.12

Avaliação da Exergia Química do Octano Líquido

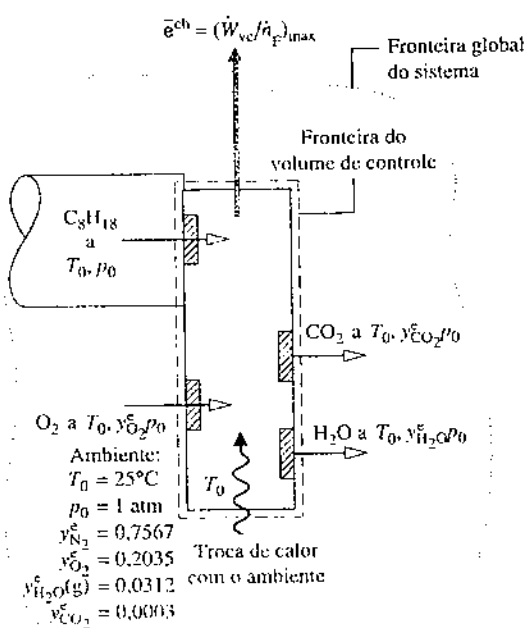
Determine a exergia química do octano líquido a 25°C , 1 atm , em kJ/kg . (a) Utilizando a Eq. 13.36, estime a exergia química para um ambiente corresponde à Tabela 13.4 – a saber, uma fase gasosa a 25°C , 1 atm , obedecendo ao modelo de gás ideal com a seguinte composição em uma base molar: N_2 , 75,67%; O_2 , 20,35%; H_2O , 3,12%; CO_2 , 0,03%; outros, 0,83%. (b) Estime a exergia química utilizando a Eq. 13.44b e as exergias químicas-padrão da Tabela A-26 (Modelo II). Compare cada valor de exergia calculada com a exergia química-padrão para o octano líquido informada na Tabela A-26 (Modelo II).

SOLUÇÃO

Dado: o combustível é o octano líquido.

Pede-se: determine a exergia química (a) utilizando a Eq. 13.36 em relação a um ambiente que consiste em uma fase gasosa a 25°C , 1 atm , com uma composição especificada, (b) utilizando a Eq. 13.44b e exergias químicas-padrão. Comparar os valores calculados com o valor informado na Tabela A-26 (Modelo II).

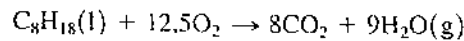
Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia: como mostra a Fig. E13.12, o ambiente para o item (a) consiste em uma mistura de gases ideais com a análise molar: N_2 , 75,67%; O_2 , 20,35%; H_2O , 3,12%; CO_2 , 0,03%; outros, 0,83%. Para o item (b), aplica-se o Modelo II da Tabela A-26.

Fig. E13.12

Análise: (a) Uma vez que $a = 8$, $b = 18$, $C = 0$, a Eq. 13.30 fornece a seguinte expressão para a combustão completa do octano líquido com O_2



Além disso, a Eq. 13.36 toma a forma

$$\begin{aligned} \bar{e}^{ch} = & [\bar{g}_{C_8H_{18}(l)} + 12,5\bar{g}_{O_2} - 8\bar{g}_{CO_2} - 9\bar{g}_{H_2O(g)}](T_0, p_0) \\ & + \bar{R}T_0 \ln \left[\frac{(y_{O_2}^e)^{12,5}}{(y_{CO_2}^e)^8 (y_{H_2O(g)}^e)^9} \right] \end{aligned}$$

Como $T_0 = T_{ref}$ e $p_0 = p_{ref}$, as funções de Gibbs específicas necessárias são apenas as funções de Gibbs de formação da Tabela A-25. Com uma dada composição do ambiente e os dados da Tabela A-25, a equação anterior fornece

$$\begin{aligned} \bar{e}^{ch} = & [6610 + 12,5(0) - 8(-394.380) - 9(-228.590)] \\ & + 8,314(298,15) \ln \left[\frac{(0,2035)^{12,5}}{(0,0003)^8 (0,0312)^9} \right] \\ = & 5.218.960 + 188.883 = 5.407.843 \text{ kJ/kmol} \end{aligned}$$

Este valor concorda de perto com a exergia química-padrão para o octano líquido informada na Tabela A-26 (Modelo II): 5.413.100 kJ/kmol.

Dividindo-se pela massa molecular, obtém-se a exergia química em uma base por unidade de massa

$$e^{ch} = \frac{5.407.843}{114,22} = 47.346 \text{ kJ/kg}$$

(b) Utilizando-se os coeficientes da equação de reação anterior, a Eq. 13.44b pode ser escrita como

$$\begin{aligned} \bar{e}^{ch} = & [\bar{g}_{C_8H_{18}(l)} + 12,5\bar{g}_{O_2} - 8\bar{g}_{CO_2} - 9\bar{g}_{H_2O(l)}](T_0, p_0) \\ & + 8\bar{e}_{CO_2}^{ch} + 9\bar{e}_{H_2O(l)}^{ch} - 12,5\bar{e}_{O_2}^{ch} \end{aligned}$$

Com os dados da Tabela A-25 e o Modelo II da Tabela A-26, a equação anterior fornece

$$\begin{aligned} \bar{e}^{ch} = & [6610 + 12,5(0) - 8(-394.380) - 9(-237.180)] \\ & + 8(19.870) + 9(900) - 12,5(3970) \\ = & 5.296.270 + 117.435 = 5.413.705 \text{ kJ/kmol} \end{aligned}$$

Como se esperava, este valor reproduz de perto valor listado para o octano na Tabela A-26 (Modelo II): 5.413.100 kJ/kmol. Dividindo-se pela massa molecular, a exergia química é obtida em uma base por unidade de massa

$$e^{ch} = \frac{5.413.705}{114,22} = 47.397 \text{ kJ/kg}$$

As exergias químicas determinadas pelas duas abordagens utilizadas nos itens (a) e (b) também têm resultados bem próximos.

- 1 A análise molar deste ambiente em uma base *seca* resultou em: O_2 : 21%, N_2 , CO_2 e outros componentes secos: 79%. Isto condiz com a análise a seco do ar utilizada por todo o capítulo. O vapor d'água presente nesse ambiente corresponde à quantidade de vapor que poderia estar presente na fase gasosa saturada com água a temperatura e pressão especificadas.
- 2 O valor do termo logaritmo da Eq. 13.36 depende da composição do ambiente. Neste caso, esse termo contribui com 3% do módulo da exergia química. A contribuição do termo logaritmo é geralmente pequena. Nestes casos, pode-se obter uma aproximação satisfatória para a exergia química omitindo-se esse termo.

Teste-RELÂMPAGO

O poder calorífico superior (PCS) do octano líquido poderia fornecer uma estimativa plausível para a exergia química neste caso? Resposta: Sim, a Tabela A-25 fornece 47.900 kJ/kg, que é aproximadamente 1% maior que os valores obtidos nos itens (a) e (b).

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- calcular a exergia química de um combustível hidrocarbonado em relação a um ambiente de referência especificado.
- calcular a exergia química de um combustível hidrocarbonado com base em exergias químicas-padrão.

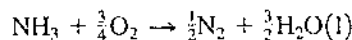
13.7.2 Exergia Química-Padrão de Outras Substâncias

Traçando um paralelo com o desenvolvimento feito na Seção 13.7.1 que conduziu à Eq. 13.44b, podemos, em princípio, determinar a exergia química-padrão de qualquer substância não presente no ambiente. Com esta substância desempenhando o papel de C_8H_{18} , no desenvolvimento anterior, consideramos uma reação da substância envolvendo outras substâncias para as quais as exergias químicas-padrão são conhecidas, e escrevemos

$$\bar{e}^{ch} = -\Delta G + \sum_P n \bar{e}^{ch} - \sum_R n \bar{e}^{ch} \quad (13.45)$$

em que ΔG é a variação da função de Gibbs para a reação, considerando-se cada substância em separado a temperatura T_0 e a pressão p_0 . O termo sublinhado corresponde ao termo sublinhado da Eq. 13.44b e é estimado por meio das exergias químicas-padrão *conhecidas*, em conjunto com os n que fornecem os mols desses reagentes e produtos por mol da substância cuja exergia química está sendo estimada.

▶ POR EXEMPLO considere o caso da amônia, NH_3 e $T_0 = 298,15 \text{ K}$ (25°C), $p_0 = 1 \text{ atm}$. Fazendo o NH_3 desempenhar o papel de C_2H_6 no desenvolvimento que conduziu à Eq. 13.44b, podemos considerar qualquer reação de NH_3 com outras substâncias para as quais as exergias químicas-padrão são conhecidas. Para a reação



A Eq. 13.45 toma a forma

$$\begin{aligned} \bar{e}_{\text{NH}_3}^{\text{ch}} = & \left[\bar{g}_{\text{NH}_3} + \frac{3}{4}\bar{g}_{\text{O}_2} - \frac{1}{2}\bar{g}_{\text{N}_2} - \frac{3}{2}\bar{g}_{\text{H}_2\text{O}(l)} \right] (T_0, p_0) \\ & + \frac{1}{2}\bar{e}_{\text{N}_2}^{\text{ch}} + \frac{3}{2}\bar{e}_{\text{H}_2\text{O}(l)}^{\text{ch}} - \frac{3}{4}\bar{e}_{\text{O}_2}^{\text{ch}} \end{aligned}$$

Utilizando os dados da função de Gibbs da Tabela A-25 e as exergias químicas-padrão para O_2 , N_2 e $\text{H}_2\text{O}(l)$ da Tabela A-26 (Modelo II), $\bar{e}_{\text{NH}_3}^{\text{ch}} = 337,910 \text{ kJ/kmol}$. Isto é bem próximo do valor listado para a amônia na Tabela A-26 para o Modelo II. ◀ ◀ ◀

13.8 Aplicando a Exergia Total

A exergia associada a determinado estado de um sistema é a soma de duas contribuições: a contribuição termomecânica introduzida no Cap. 7 e a contribuição química introduzida neste capítulo. Em uma base por unidade de massa, a exergia total é

$$\text{exergia total} \quad e = \underline{(u - u_0) + p_0(v - v_0) - T_0(s - s_0) + \frac{V^2}{2} + gz + e^{\text{ch}}} \quad (13.46)$$

em que o termo sublinhado é a contribuição termomecânica (Eq. 7.2) e e^{ch} é a contribuição química estimada como na Seção 13.6 ou 13.7. Analogamente, o **fluxo de exergia total** associada a um dado estado é a soma

$$\text{fluxo de exergia total} \quad e_f = \underline{h - h_0 - T_0(s - s_0) + \frac{V^2}{2} + gz + e^{\text{ch}}} \quad (13.47)$$

em que o termo sublinhado é a contribuição termomecânica (Eq. 7.14) e e^{ch} é a contribuição química.

13.8.1 Calculando a Exergia Total

As estimativas de exergias consideradas nos capítulos anteriores deste livro têm sido semelhantes a este respeito: diferenças em exergia ou em fluxo de exergia entre estados de mesma composição têm sido estimadas. Nestes casos, as contribuições de exergia química se cancelam, deixando apenas a diferença das contribuições termomecânicas à exergia. Porém, para muitas estimativas torna-se necessário levar em conta explicitamente a contribuição da exergia química – por exemplo, a exergia química é importante quando avaliam-se processos que envolvam combustão.

Quando utiliza-se as Eqs. 13.46 e 13.47 para avaliar a exergia total em um estado, primeiro pensamos em trazer o sistema daquele estado para o estado no qual o sistema está em equilíbrio térmico e mecânico com o ambiente – isto é, para o *estado de referência* em que a temperatura é T_0 e a pressão é p_0 . Em aplicações que tratam de misturas de gases envolvendo vapor d'água, como produtos de combustão de hidrocarbonados, alguma condensação do vapor d'água para líquido normalmente irá acontecer nesses processos para o estado de referência. Assim, no estado de referência a mistura de gases inicial consiste em uma fase de gás contendo vapor d'água além de uma quantidade relativamente pequena de água líquida. Para simplificar as estimativas de exergia total vamos assumir que no estado de referência que toda a água presente nos produtos de combustão de hidrocarbonados existem apenas na forma de vapor. Estas condições de estado de referência *hipotético* são suficientes para as aplicações consideradas neste capítulo.

Nos Exemplos 13.13 e 13.14 a seguir, ilustramos a estimativa da exergia total utilizando os princípios desenvolvidos na Seção 13.6. No Exemplo 13.13, a Eq. 13.47 é aplicada para estimar o fluxo de exergia total de um vazamento de vapor.

TOME NOTA...

Para simplificar as estimativas de exergia total, os produtos de combustão no estado de referência são supostos conter água apenas como vapor.

▶ ▶ ▶ EXEMPLO 13.13

Avaliação do Fluxo de Exergia Total de um Vazamento de Vapor

Vapor a 5 bar ($5,0 \cdot 10^5 \text{ Pa}$) e 240°C vaza de uma linha de uma usina termoeletrica a vapor. Estime o fluxo de exergia total do vapor, em kJ/kg , relativo a um ambiente consistindo em uma mistura de gases ideais a 25°C , 1 atm na qual a fração molar do vapor d'água é de $y_{\text{H}_2\text{O}} = 0,0250$. Despreze os efeitos de movimento e de gravidade.

SOLUÇÃO

Dado: o vapor d'água é especificado em um estado conhecido. O ambiente é também descrito.

Pede-se: determine o fluxo de exergia total do vapor d'água, em kJ/kg.

Modelo de Engenharia:

- O ambiente consiste em uma fase gasosa à $T_0 = 25^\circ\text{C}$, $p_0 = 1$ atm, que obedece ao modelo de gás ideal. A fração molar do vapor d'água no ambiente é de 0,0250.
- Despreze os efeitos de movimento e de gravidade.

Análise: com a hipótese 2, o fluxo de exergia total é dado pela Eq. 13.47 como

$$e_f = (h - h_0) - T_0(s - s_0) + e^{ch}$$

O termo sublinhado é a contribuição termomecânica ao fluxo de exergia, estimado como no Cap. 7. Com os dados das tabelas de vapor e observando que a água é líquida a T_0, p_0

$$\begin{aligned} h - h_0 - T_0(s - s_0) &= (2939,9 - 104,9) - 298(7,2307 - 0,3674) \\ &= 789,7 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

em que h_0 e s_0 são aproximados aos valores de líquido saturado a T_0 .

A contribuição da exergia química ao fluxo de exergia em relação a um ambiente especificado é estimada por meio da Eq. 13.39. Com os dados da Tabela A-25 e aplicando a massa molar para converter para uma base mássica

$$\begin{aligned} e^{ch} &= \frac{1}{M} \left\{ [\bar{g}_{\text{H}_2\text{O}(l)} - \bar{g}_{\text{H}_2\text{O}(g)}](T_0, p_0) + \bar{R}T_0 \ln \left(\frac{1}{y_{\text{H}_2\text{O}}^e} \right) \right\} \\ &= \frac{1}{18} \left\{ [-237.180 - (-228.590)] + (8,314)(298) \ln \left(\frac{1}{0,0250} \right) \right\} \\ &= \frac{549,5 \text{ kJ/kmol}}{18 \text{ kg/kmol}} = 30,5 \text{ kJ/kg} \end{aligned}$$

Somando-se as contribuições termomecânica e química, o fluxo de exergia do vapor no estado especificado é

$$e_f = 789,7 + 30,5 = 820,2 \text{ kJ/kg}$$

Neste caso, a exergia química contribui com 4% para o módulo do fluxo de exergia total.

Habilidades Desenvolvidas
Habilidade para...
 determinar o fluxo de exergia, incluindo a contribuição da exergia química do vapor.

Teste-RELÂMPAGO

Se a vazão mássica do vazamento de vapor é de 0,07 kg/s e o fluxo de exergia é especificado em US\$0,10/kW · h, qual é o valor de um dia de perda de vapor? Resposta: US\$138/dia.

No Exemplo 13.14, estima-se o fluxo de exergia total dos produtos de combustão.

EXEMPLO 13.14**Avaliação do Fluxo de Exergia Total de Produtos de Combustão**

Gás metano entra em um reator e queima completamente com 140% de ar teórico. Os produtos de combustão saem como uma mistura à temperatura T e à pressão de 1 atm. Para $T = 865^\circ\text{R}$ (207°C) e 2820°R (1294°C), estime o fluxo de exergia total dos produtos de combustão, em Btu por lbmol de combustível. Efetue os cálculos relativos a um ambiente que consista em uma mistura de gases ideais a 77°F (25°C) e 1 atm com a análise molar, $y_{\text{N}_2}^e = 0,7567$, $y_{\text{O}_2}^e = 0,2035$, $y_{\text{H}_2\text{O}}^e = 0,0303$, $y_{\text{CO}_2}^e = 0,0003$.

SOLUÇÃO

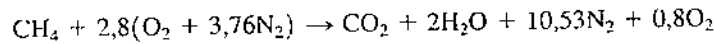
Dado: gás metano reage completamente com 140% de quantidade de ar teórico. Os produtos de combustão saem do reator a 1 atm e a uma temperatura especificada. O ambiente também é especificado.

Pede-se: determine o fluxo de exergia total dos produtos de combustão, em Btu por lbmol de combustível, para cada uma das duas temperaturas fornecidas.

Modelo de Engenharia:

- Os produtos de combustão são modelados como uma mistura de gases ideais para todos os estados considerados.
- O ambiente consiste em uma mistura de gases ideais a $T_0 = 77^\circ\text{F}$ (25°C), $p_0 = 1$ atm com uma análise molar especificada.
- Despreze os efeitos de movimento e de gravidade.

Análise: para 140% de ar teórico, a equação de reação para a combustão completa do metano é



O fluxo de exergia total é dado pela Eq. 13.47, que envolve contribuições químicas e termomecânicas. Como os produtos de combustão formam uma mistura de gases ideais quando estão a T_0, p_0 (hipótese 1) e cada componente está presente no ambiente, a contribuição da exergia química, por mol de combustível, é obtida a partir da seguinte expressão decorrente da Eq. 13.41a

$$\bar{e}^{\text{ch}} = \bar{R}T_0 \left[1 \ln \left(\frac{y_{\text{CO}_2}}{y_{\text{CO}_2}^e} \right) + 2 \ln \left(\frac{y_{\text{H}_2\text{O}}}{y_{\text{H}_2\text{O}}^e} \right) + 10,53 \ln \left(\frac{y_{\text{N}_2}}{y_{\text{N}_2}^e} \right) + 0,8 \ln \left(\frac{y_{\text{O}_2}}{y_{\text{O}_2}^e} \right) \right]$$

Da equação de reação, as frações molares dos componentes dos produtos são $y_{\text{CO}_2} = 0,0698$; $y_{\text{H}_2\text{O}} = 0,1396$; $y_{\text{N}_2} = 0,7348$; $y_{\text{O}_2} = 0,0558$. Substituindo esses valores em conjunto com as respectivas frações molares do ambiente, obtemos $\bar{e}^{\text{ch}} = 7637$ Btu por lbmol de combustível.

Aplicando-se os princípios de mistura de gases ideais da Tabela 13.1, a contribuição termomecânica ao fluxo de exergia, por mol de combustível, é

$$\begin{aligned} \bar{h} - \bar{h}_0 - T_0(\bar{s} - \bar{s}_0) &= [\bar{h}(T) - \bar{h}(T_0) - T_0(\bar{s}^\circ(T) - \bar{s}^\circ(T_0) - \bar{R} \ln(y_{\text{CO}_2} p / y_{\text{CO}_2} p_0))]_{\text{CO}_2} \\ &+ 2[\bar{h}(T) - \bar{h}(T_0) - T_0(\bar{s}^\circ(T) - \bar{s}^\circ(T_0) - \bar{R} \ln(y_{\text{H}_2\text{O}} p / y_{\text{H}_2\text{O}} p_0))]_{\text{H}_2\text{O}} \\ &+ 10,53[\bar{h}(T) - \bar{h}(T_0) - T_0(\bar{s}^\circ(T) - \bar{s}^\circ(T_0) - \bar{R} \ln(y_{\text{N}_2} p / y_{\text{N}_2} p_0))]_{\text{N}_2} \\ &+ 0,8[\bar{h}(T) - \bar{h}(T_0) - T_0(\bar{s}^\circ(T) - \bar{s}^\circ(T_0) - \bar{R} \ln(y_{\text{O}_2} p / y_{\text{O}_2} p_0))]_{\text{O}_2} \end{aligned}$$

Como $p = p_0$, cada termo logarítmico é eliminado, e os dados \bar{h} e \bar{s}° a T_0 da Tabela A-23E, a contribuição termomecânica pode ser escrita como

$$\begin{aligned} \bar{h} - \bar{h}_0 - T_0(\bar{s} - \bar{s}_0) &= [\bar{h}(T) - 4027,5 - 537(\bar{s}^\circ(T) - 51,032)]_{\text{CO}_2} \\ &+ 2[\bar{h}(T) - 4258 - 537(\bar{s}^\circ(T) - 45,079)]_{\text{H}_2\text{O}} \\ &+ 10,53[\bar{h}(T) - 3729,5 - 537(\bar{s}^\circ(T) - 45,743)]_{\text{N}_2} \\ &+ 0,8[\bar{h}(T) - 3725,1 - 537(\bar{s}^\circ(T) - 48,982)]_{\text{O}_2} \end{aligned}$$

Então, \bar{h} e \bar{s} da Tabela A-23E, respectivamente, a $T = 865^\circ\text{R}$ (207°C) e 2820°R (1294°C), são obtidos os seguintes resultados

$$T = 865^\circ\text{R}: \bar{h} - \bar{h}_0 - T_0(\bar{s} - \bar{s}_0) = 7622 \text{ Btu por lbmol de combustível}$$

$$T = 2820^\circ\text{R}: \bar{h} - \bar{h}_0 - T_0(\bar{s} - \bar{s}_0) = 169.319 \text{ Btu por lbmol de combustível}$$


Somando-se as duas contribuições, o fluxo de exergia total dos produtos de combustão para cada um dos estados especificados é

$$T = 865^\circ\text{R}: \bar{e}_f = 15.259 \text{ Btu por lbmol de combustível}$$

$$T = 2820^\circ\text{R}: \bar{e}_f = 176.956 \text{ Btu por lbmol de combustível}$$

1 Este supõe condições de um estado *hipotético* de referência. Embora a condensação de algum vapor d'água presente nos produtos de combustão iria ocorrer quando os produtos fossem trazidos para T_0, p_0 , supomos por simplicidade que toda a água permanece como vapor no estado de referência. Uma estimativa da exergia, em que se leva em conta explicitamente essa condensação, é considerada em Bejan, Tsatsaronis e Moran, "Thermal Design and Optimization", p. 129, p. 138.

2 A contribuição química para o fluxo de exergia é relativamente pouco importante no caso de temperaturas mais altas, totalizando apenas 4% do fluxo de exergia. A exergia química, no entanto, é responsável por cerca de metade da exergia no caso de temperaturas mais baixas.

 **Habilidades Desenvolvidas**
Habilidade para...
 determinar o fluxo de exergia incluindo a contribuição da exergia química dos produtos gasosos da combustão.

Teste-RELÂMPAGO

Se o combustível entra com uma vazão mássica de 28 lb/h (12,7 kg/h), determine o fluxo de exergia dos gases de combustão de saída para $T = 2820^\circ\text{R}$ (1294°C), em Btu/h e kW. Resposta: $3,1 \times 10^5$ Btu/h, 90,8 kW.

13.8.2 Calculando Eficiências Exergéticas de Sistemas Reagentes

Dispositivos projetados para trabalhar através da utilização de um processo de combustão, como em usinas termoeletricas a vapor e a gás e em motores de combustão interna alternativos, invariavelmente têm irreversibilidades e perdas associadas às suas operações. Consequentemente, dispositivos reais produzem trabalho igual a apenas uma fração do valor máximo teórico que poderia ser obtido. A análise da Seção 8.6 sobre exergia de usinas termoeletricas a vapor e a análise sobre exergia de ciclo combinado do Exemplo 9.12 fornecem exemplos.

O desempenho de dispositivos cujo a função principal é realizar trabalho pode ser avaliado como a razão do trabalho real desenvolvido pela exergia do combustível consumido na produção de trabalho. Essa razão é uma *eficiência exergética*. A relativamente baixa eficiência exergética apresentada por muitos dispositivos de produção de potência mais

comuns sugere que podem ser possíveis maneiras termodinamicamente mais econômicas de se utilizar o combustível para desenvolver potência. Porém, esforços nesta direção devem ser pautados por imperativos econômicos que regem o emprego prático de todos os dispositivos. O compromisso entre a economia de combustível e os custos adicionais necessários para o alcance dessas economias devem ser cuidadosamente pesados.

A célula de combustível fornece um exemplo de um dispositivo relativamente eficiente no consumo de combustível. Observamos anteriormente (Seção 13.4) que as reações químicas em células de combustíveis são mais controladas que as reações rápidas, altamente irreversíveis, de combustão que ocorrem em dispositivos de produção de potência convencionais. Em princípio, as células de combustível podem alcançar eficiências exergéticas maiores que muitos desses dispositivos. Ainda, com relação a sistemas de potência convencionais, sistemas de células de combustível tipicamente custam mais por unidade de potência gerada e isto tem limitado o seu desenvolvimento.

Os exemplos a seguir ilustram a estimativa de eficiência exergética para um motor a combustão interna e para um reator. Em cada caso, exergias químicas-padrão são utilizadas na solução.

EXEMPLO 13.15

Avaliação da Eficiência Exergética de um Motor de Combustão Interna

Conceba e avalie a eficiência exergética do motor de combustão interna do Exemplo 13.4. Para o combustível, utilize o valor de exergia química-padrão da Tabela A-26 (Modelo II).

SOLUÇÃO

Dado: octano líquido e a quantidade de ar teórico entram em um motor de combustão interna operando em regime permanente, em fluxos separados a 77°F (25°C), 1 atm, e queimam completamente. Os produtos de combustão saem a 1140°F (615,5°C). A potência desenvolvida pelo motor é de 50 hp (36,8 kW) e a vazão mássica é de 0,004 lbm/s (0,0018 kg/s).

Pede-se: conceba e avalie a eficiência exergética do motor utilizando o valor da exergia química-padrão do combustível da Tabela A-26 (Modelo II).

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: Veja a Fig. E13.4.

Modelo de Engenharia:

1. Veja as hipóteses listadas na solução do Exemplo 13.4.
2. O ambiente corresponde ao Modelo II da Tabela A-26.
3. O ar de combustão entra na condição do ambiente.

Análise: um balanço de exergia pode ser usado na formulação de uma eficiência exergética para o motor. Em regime permanente, a taxa na qual a exergia entra no motor iguala-se à taxa na qual a exergia sai somada à taxa na qual a exergia é destruída no interior do motor. À medida que o ar de combustão entra na condição do ambiente, e, portanto com exergia nula, a exergia entra no motor apenas com o combustível. A exergia sai do motor acompanhando de calor e de trabalho, e com os produtos de combustão.

Se tomarmos a potência desenvolvida como sendo o *produto* do motor, e considerarmos a transferência de calor e os produtos gasosos de saída como *perdas*, uma expressão para eficiência exergética que mede quanto da exergia de entrada do combustível no motor é convertido em produto é

$$\varepsilon = \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{E}_F}$$

em que \dot{E}_F indica a taxa na qual a exergia entra com o combustível.

Como o combustível entra no motor a 77°F (25°C) e 1 atm, que correspondem aos valores de T_0 e p_0 do ambiente, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis, a exergia do combustível é apenas a exergia química. Não há contribuição termomecânica. Assim, com os dados da Tabela A-1 e Tabela A-26 (Modelo II)

$$\dot{E}_F = \dot{m}_F e^{ch} = \left(0,004 \frac{\text{lb}}{\text{s}}\right) \left(\frac{5.413.100 \text{ kJ/kmol}}{114,22 \text{ kg/kmol}}\right) \left|\frac{\text{Btu/lb}}{2,326 \text{ kJ/kg}}\right| = 81,5 \frac{\text{Btu}}{\text{s}}$$

A eficiência exergética é, então,

$$\varepsilon = \left(\frac{50 \text{ hp}}{81,5 \text{ Btu/s}}\right) \left|\frac{2545 \text{ Btu/h}}{1 \text{ hp}}\right| \left|\frac{1 \text{ h}}{3600 \text{ s}}\right| = 0,434 \text{ (43,4\%)}$$

- 13 A exergia dos gases de escapamento e do líquido de arrefecimento de motores de combustão interna podem ser utilizados para vários propósitos – por exemplo, potência adicional poderia ser produzida utilizando-se ciclos *inferiores* como considerado no Problema 9.12D. Em muitos casos, a potência adicional seria incluída no numerador da expressão de eficiência exergética. Como uma grande parte da exergia do combustível de entrada é utilizada nesses arranjos, o valor de ε seria maior que o estimado na solução.

Teste-RELÂMPAGO

Usando uma lógica semelhante daquela usada para o motor de combustão interna, conceba e avalie uma eficiência exergética para turbinas a gás da planta de potência do Exemplo 13.5. Resposta: 0,332 (33,2%).

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- conceber e avaliar a eficiência exergética para um motor de combustão interna.

No próximo exemplo, avalia-se a eficiência exergética de um reator. Neste caso, a exergia dos produtos de combustão, e não a potência desenvolvida, é saída avaliada.

EXEMPLO 13.16

Avaliação da Eficiência Exergética de um Reator Alimentado por Octano Líquido

Para o reator dos Exemplos 13.8 e 13.9, determine a destruição de exergia, in kJ por kmol de combustível, e conceba e estime a eficiência exergética. Considere dois casos, de combustão completa com a quantidade de ar teórico e a combustão completa com 400% de ar teórico. Para o combustível, utilize o valor de exergia química-padrão da Tabela A-26 (Modelo II).

SOLUÇÃO

Dado: octano líquido e ar, cada qual a 25°C e 1 atm, queimam completamente em um reator bem isolado operando em regime permanente. Os produtos de combustão saem à pressão de 1 atm.

Pede-se: determine a destruição de exergia, em kJ por kmol de combustível, e estime a eficiência exergética para a combustão completa, com a quantidade de ar teórico e 400% de ar teórico.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos: Veja a Fig. E13.9.

Modelo de Engenharia:

1. Veja as hipóteses listadas na solução nos Exemplos 13.8 e 13.9.
2. O ambiente corresponde ao Modelo II da Tabela A-26.
3. O ar de combustão entra na condição do ambiente.

Análise: um balanço de taxa de exergia pode ser usado na formulação de uma eficiência exergética: Em regime permanente, a taxa na qual a exergia entra no reator se iguala à taxa na qual a exergia sai somada à taxa na qual a exergia é destruída dentro do reator. Como o ar de combustão entra na condição do ambiente, e assim com exergia nula, a exergia entra no reator apenas com o combustível. O reator é bem isolado, portanto não há transferência de exergia associada à transferência de calor. Também não há trabalho \dot{W}_{vc} . Em consequência, a exergia sai do motor apenas com os produtos de combustão, que é a saída avaliada neste caso. O balanço da taxa de exergia então pode ser escrita

$$\dot{E}_F = \dot{E}_{\text{produtos}} + \dot{E}_d \quad (a)$$

em que \dot{E}_F é a taxa na qual a exergia entra com o combustível e $\dot{E}_{\text{produtos}}$ é a taxa na qual a exergia sai com os produtos de combustão e \dot{E}_d é a taxa de destruição de exergia dentro do reator.

A eficiência exergética então toma a forma

$$\varepsilon = \frac{\dot{E}_{\text{produtos}}}{\dot{E}_F} \quad (b)$$

A taxa na qual a exergia sai com os produtos pode ser estimada com a abordagem utilizada na solução do Exemplo 13.14. Mas no presente caso os esforços são poupados com a seguinte abordagem: utilizando o balanço de exergia do reator, Eq. (a), a expressão da eficiência exergética, Eq. (b), pode ser alternativamente escrita como

$$\varepsilon = \frac{\dot{E}_F - \dot{E}_d}{\dot{E}_F} = 1 - \frac{\dot{E}_d}{\dot{E}_F} \quad (c)$$

O termo de destruição de exergia que aparece na Eq. (b) pode ser encontrado a partir da relação

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{n}_F} = T_0 \frac{\dot{\sigma}_{vc}}{\dot{n}_F}$$

em que T_0 é a temperatura do ambiente e $\dot{\sigma}_{vc}$ é a taxa de produção de entropia. A taxa de produção de entropia é estimada na solução do Exemplo 13.9 para cada um dos dois casos. Para o caso de combustão completa com a quantidade de ar teórico,

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{n}_F} = (298 \text{ K}) \left(5404 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol} \cdot \text{K}} \right) = 1.610.392 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol}}$$

Analogamente, para o caso da combustão completa com 400% de quantidade de ar teórico,

$$\frac{\dot{E}_d}{\dot{n}_F} = (298)(9754) = 2.906.692 \frac{\text{kJ}}{\text{kmol}}$$

Como o combustível entra no reator a 25°C, 1 atm, que correspondem aos valores de T_0 e p_0 do ambiente, e os efeitos cinético e potencial são desprezíveis, a exergia do combustível é apenas a exergia química-padrão da Tabela A-29 (Modelo II): 5.413.100 kJ/kmol. Não há contribuição termomecânica. Assim, para o caso da combustão completa com a quantidade de ar teórico, a Eq. (c) gera

$$\varepsilon = 1 - \frac{1.610.392}{5.413.100} = 0,703 \text{ (70,3\%)}$$

Analogamente, para o caso de combustão completa com 400% da quantidade de ar teórico, temos

$$\epsilon = 1 - \frac{2.906.692}{5.413.100} = 0,463 \text{ (46,3\%)}$$

Os valores de eficiência calculados mostram que uma substancial parcela da exergia do combustível é destruída no processo de combustão. No caso da combustão com a quantidade de ar teórico, cerca de 30% da exergia do combustível são destruídos. No caso do ar em excesso, mais de 50% da exergia do combustível são destruídos. Mais destruições de exergia podem ocorrer à medida que os gases quentes forem utilizados. Deve estar claro, portanto, que a conversão geral a partir da entrada de combustível até o fim do uso teria uma eficiência exérgica relativamente baixa. A análise de exergia de usinas termoelétricas a vapor da Seção 8.6 exemplifica esse ponto.

Teste-RELÂMPAGO

Para combustão completa com 300% de ar teórico, a eficiência exérgica seria maior ou menor que a eficiência exérgica determinada no caso de 400% de ar teórico?
Resposta: Maior.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- determinar a destruição de exergia para um reator.
- conceber e avaliar uma eficiência exérgica apropriada.

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo aplicamos os princípios da termodinâmica a sistemas que envolvem reações químicas, com ênfase nos sistemas que envolvam a combustão de combustíveis hidrocarbonados. Também expandimos a noção de exergia para incluir a exergia química.

A primeira parte do capítulo começa com uma discussão dos conceitos e terminologias relacionados aos combustíveis, ao ar de combustão e aos produtos de combustão. Em seguida, foi considerada a aplicação de balanços de energia a sistemas reagentes, incluindo volumes de controle em regime permanente e sistemas fechados. Para estimar as entalpias específicas necessárias nessas aplicações, apresentamos e exemplificamos o conceito de entalpia de formação. A determinação da temperatura adiabática de chama foi considerada em uma aplicação.

Também foi discutida a utilização da segunda lei da termodinâmica. Desenvolvemos o conceito de entropia absoluta para fornecer as entropias específicas necessárias aos balanços de entropia de sistemas que envolvam reações químicas. Foi introduzido o conceito relacionado da função de Gibbs de formação. A primeira parte do capítulo também incluiu uma discussão sobre células de combustível.

Na segunda parte do capítulo, ampliamos o conceito de exergia, vista no Cap. 7, ao introduzir a exergia química. Também foi discutido o conceito de exergia química-padrão. Foram desenvolvidos e exemplificados meios para a estimativa das exergias químicas de combustíveis hidrocarbonados e de outras substâncias. A presen-

tação termina com uma discussão sobre eficiências exérgicas de sistemas reagentes.

A lista a seguir fornece um guia de estudo para este capítulo. Ao terminar o estudo do texto e dos exercícios do final do capítulo, você estaria apto a

- escrever por extenso o significado dos termos listados nas margens em todo o capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O subconjunto de conceitos chaves listados a seguir é particularmente importante.
- determinar as equações das reações balanceadas para a combustão de combustíveis hidrocarbonados, incluindo a combustão completa e combustão incompleta a vários percentuais de ar teórico.
- aplicar balanços de energia a sistemas que envolvam reações químicas, incluindo a estimativa de entalpia por meio da Eq. 13.9 e a estimativa da temperatura adiabática de chama.
- aplicar balanços de entropia a sistemas que envolvam reações químicas, incluindo a estimativa da entropia produzida.
- estimar a exergia química de combustíveis hidrocarbonados e de outras substâncias, utilizando as Eqs. 13.35 e 13.36, assim como a exergia química-padrão, utilizando as Eqs. 13.44 e 13.45.
- estimar a exergia total utilizando as Eqs. 3.46 e 3.47.
- aplicar análises de exergia, incluindo a exergia química e a estimativa de eficiências exérgicas.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

análise de produtos a seco
ar teórico
célula de combustível
combustão completa

entalpia de formação
entropia absoluta
exergia química
exergia química-padrão

percentual de ar teórico
poder calorífico
razão ar-combustível
temperatura adiabática de chama

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$$AF = \overline{AF} \left(\frac{M_{ar}}{M_{comb}} \right)$$

(13.2)

Relação entre as razões de ar-combustível em bases mássica e molar.

$$\bar{h}(T, p) = h_f^\circ + [\bar{h}(T, p) - \bar{h}(T_{ref}, p_{ref})] = \bar{h}_f^\circ + \Delta \bar{h}$$

(13.9)

Estimativa da entalpia a T, p em termos da entalpia de formação.

$\frac{\dot{Q}_{vc}}{\dot{n}_F} - \frac{\dot{W}_{vc}}{\dot{n}_F} = \sum_P n_c(\bar{h}_c^o + \Delta\bar{h})_c - \sum_R n_i(\bar{h}_i^o + \Delta\bar{h})_i$	(13.15b)	Balanço de taxa de energia para um volume de controle em regime permanente por mol de combustível de entrada.
$Q - W = \sum_P n(\bar{h}_P^o + \Delta\bar{h}) - \sum_R n(\bar{h}_R^o + \Delta\bar{h}) - \bar{R}T_P \sum_P n + \bar{R}T_R \sum_R n$	(13.17b)	Balanço de energia de um sistema fechado, no qual os reagentes e os produtos são misturas de gases ideais.
$\bar{s}(T, p) = \bar{s}^o(T) - \bar{R} \ln \frac{p}{p_{ref}}$	(13.22)	Entropia absoluta de um gás ideal (em base molar) a T, p , em que $\bar{s}^o(T)$ é obtido da Tabela A-23.
$s_i(T, p_i) = \bar{s}_i^o(T) - \bar{R} \ln \frac{y_i p}{p_{ref}}$	(13.23)	Entropia absoluta para o componente i de uma mistura de gases ideais (em base molar) a T, p , em que $\bar{s}_i^o(T)$ é obtido da Tabela A-23.
$\bar{g}(T, p) = \bar{g}_f^o + [\bar{g}(T, p) - \bar{g}(T_{ref}, p_{ref})] = \bar{g}_f^o + \Delta\bar{g}$	(13.28a)	Estimativa da função de Gibbs a T, p em termos da função de Gibbs de formação.
em que		(veja as Tabelas A-25 para valores de $\bar{g}_f^o(T)$).
$\Delta\bar{g} = [\bar{h}(T, p) - \bar{h}(T_{ref}, p_{ref})] - [T\bar{s}(T, p) - T_{ref}\bar{s}(T_{ref}, p_{ref})]$	(13.28b)	
$e_f = h - h_0 - T_0(s - s_0) + \frac{V^2}{2} + gz + e^{ch}$	(13.47)	Fluxo de exergia total incluindo as contribuições termomecânicas e químicas (veja nas Seções 13.6 e 13.7 para as expressões de exergia química).

▶ EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

- Se um motor queima uma mistura *rica*, o percentual de ar teórico é maior ou menor que 100%?
- Quando madeira é queimada em uma lareira, está-se contribuindo para a mudança do clima *global*? Explique.
- Por que algumas fomalhas domésticas, de *alta eficiência*, a gás natural são equipadas com tubos de drenagem?
- Você lê que para cada galão (3,785 litros) queimado por um motor automotivo, aproximadamente 20 lbm (9,07 kg) de dióxido de carbono é produzido. Isto está correto? Explique.
- O carvão pode ser convertido para um combustível tipo diesel líquido? Explique.
- Como a octanagem da gasolina se relaciona com a combustão de um motor automotivo?
- Em K (Kelvin), quão perto do zero absoluto os pesquisadores têm alcançado?
- Como a razão ar-combustível desejada é mantida em motores de combustão interna automotivos?
- A combustão completa de gás natural com oxigênio *puro* gera uma temperatura adiabática de chama maior ou menor que a combustão completa de gás natural com ar atmosférico? Explique.
- Quais são as diferenças entre *octanagem* e *octano*?
- Como funcionam as compressas quentes e frias instantâneas usadas por atletas para tratar lesões? Para que tipos de lesões cada tipo de compressa é mais adequada?
- Cite uma vantagem de se utilizar exergias químicas-padrão. E uma desvantagem?
- Como poderia ser definida a eficiência exergética para o sistema de potência híbrido da Fig. 13.5?
- Na dedução das Eqs. 13.44, supomos que o reator da Fig. 13.7 opera sem irreversibilidades internas. Esta hipótese é necessária? Explique.

▶ PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Trabalhando com as Equações de Reações

- Um recipiente contém uma mistura de 60% de O_2 e 40% de CO em uma base mássica. Determine o percentual de excesso ou de insuficiência de oxigênio, conforme o caso.
- Dez gramas de propano (C_3H_8) queimam com uma quantidade de oxigênio (O_2) apenas o suficiente para a combustão completa. Determine a quantidade de oxigênio necessária e a quantidade de produtos de combustão gerada, ambos em gramas.
- O etano (C_2H_6) queima completamente com a quantidade de ar teórico. Determine a razão ar-combustível em uma (a) base molar, (b) base mássica.
- Uma turbina a gás queima octano (C_8H_{18}) completamente com 400% de ar teórico. Determine a quantidade de N_2 nos produtos, em kmol por kmol de combustível.
- Uma centena de kmol de butano (C_4H_{10}) junto a 4000 kmol de ar entram em uma fornalha por unidade de tempo. Dióxido de carbono, monóxido de carbono e combustível não queimado estão entre os produtos de combustão que saem da fornalha. Determine o percentual de excesso ou insuficiência de ar, conforme o caso.
- O propano (C_3H_8) é queimado com o ar. Para cada caso, obtenha a equação de reação balanceada para a combustão completa
 - com a quantidade de ar teórico.
 - com 20% de ar em excesso.
 - com 20% de ar em excesso, mas apenas 90% do propano sendo consumidos na reação.
- O butano (C_4H_{10}) queima completamente com o ar. A razão de equivalência é de 0,9. Determine
 - a equação de reação balanceada.
 - o percentual de ar em excesso.
- Uma mistura de gás natural com uma análise molar de 60% de CH_4 , 30% de C_2H_6 , 10% de N_2 é fornecida a uma fornalha como aquela mostrada na Fig. P13.8, onde queima completamente com 20% de ar em excesso. Determine
 - a equação de reação balanceada.
 - a razão ar-combustível, tanto em base molar quanto em base mássica.

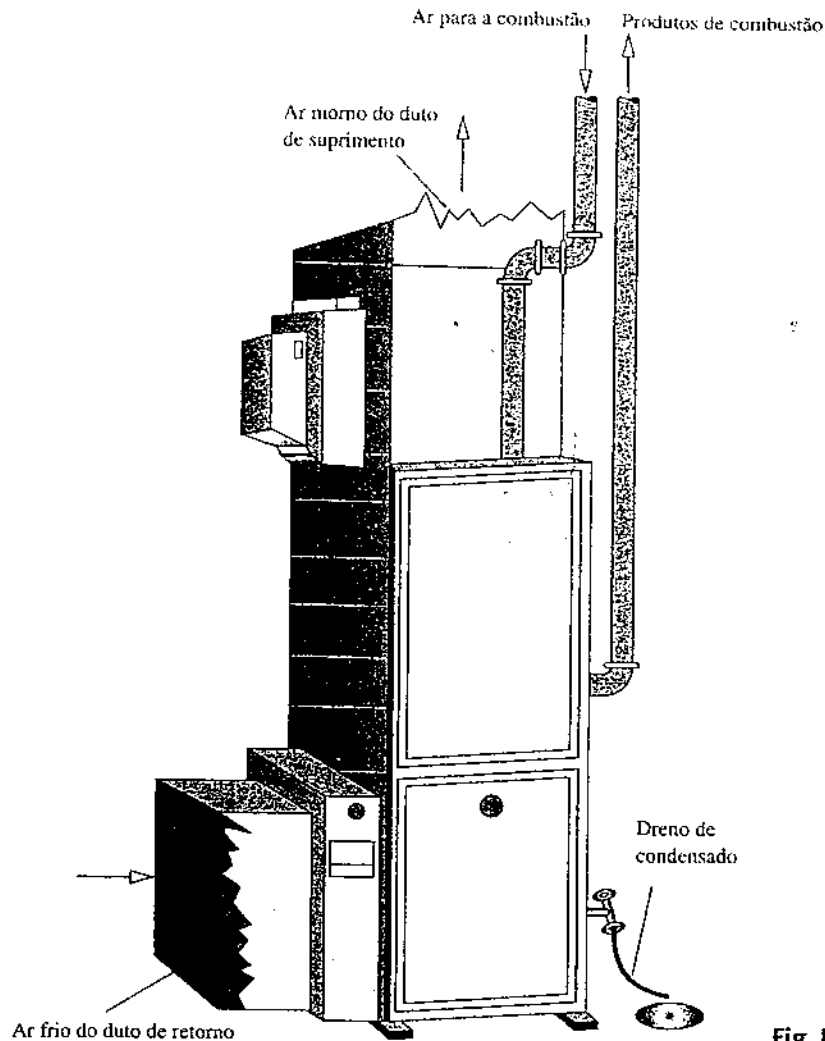


Fig. P13.8

13.9 Uma mistura de combustível com análise molar de 40% de CH_3OH , 50% de $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ e 10% de N_2 queima completamente com 33% de ar em excesso. Determine

- (a) a equação de reação balanceada.
 (b) a razão ar-combustível, tanto em base molar quanto em base mássica.

13.10 Uma mistura gasosa com a análise molar de 25% H_2 , 25% de CO , 50% de O_2 reage para gerar produtos que consistem apenas de CO_2 , H_2O e O_2 . Determine a quantidade de cada produto, em kg por kg da mistura.

13.11 Gás natural com a análise molar de 78% de CH_4 , 13% de C_2H_6 , 6% de C_3H_8 , 1,7% de C_4H_{10} , 1,3% de N_2 queima completamente com 40% de ar em excesso em um reator que opera em regime permanente. se a vazão molar do combustível for de 0,5 kmol/h, determine a vazão molar do ar, em kmol/h.

13.12 Uma mistura de gás natural tem uma análise molar mostrada a seguir. Determine a análise molar dos produtos para a combustão completa com 70% de ar seco em excesso.

Combustível	CH_4	H_2	NH_3
y_i	25%	30%	45%

13.13 Carvão com uma análise mássica de 77,54% de C, 4,28% de H, 1,46% de S, 7,72% de O, 1,34% de N, 7,66% de cinzas não combustíveis, queima completamente com 120% de ar teórico. Determine

- (a) a equação de reação balanceada.
 (b) a quantidade de SO_2 gerada, em kg por kg de carvão.

13.14 Uma amostra de carvão tem uma análise mássica de 80,4% de carbono, 3,9% de hidrogênio (H), 5,0% de oxigênio (O), 1,1% de nitrogênio (N), 1,1% de enxofre e o restante de cinzas não combustíveis. Para a combustão completa com 120% da quantidade de ar teórico, determine a razão ar-combustível em uma base mássica.

13.15 Uma amostra de esturmo seco está sendo testada para uso como combustível. A análise mássica da amostra contém 42,7% de carbono, 5,5% de hidrogênio (H), 31,3% de oxigênio (O), 2,4% de nitrogênio (N), 0,3% de enxofre e 17,8% de cinzas não combustíveis. A amostra é queimada completamente com 120% de ar teórico. Determine

- (a) a equação de reação balanceada.
 (b) a razão ar-combustível em uma base mássica.

13.16 Uma amostra seca de carvão "Appanoose County" apresenta uma análise mássica de 71,1% de carbono, 5,1% de hidrogênio (H_2), 9,0% de oxigênio (O_2), 1,4% de nitrogênio (N_2), 5,8% de enxofre e o restante de cinzas não combustíveis. Para a combustão completa com a quantidade de ar teórico, determine

- (a) a quantidade de SO_2 gerada, em kg por kg de carvão.
 (b) a razão ar-combustível em base mássica.

13.17 O octano (C_8H_{18}) queima completamente com 120% de ar teórico. Determine

- (a) a razão ar-combustível em bases molar e mássica.
 (b) a temperatura de ponto de orvalho dos produtos de combustão em $^\circ\text{C}$, quando resfriados a 1 atm.

13.18 O butano (C_4H_{10}) queima completamente com 150% de ar teórico. Se os produtos de combustão forem resfriados a 1 atm à temperatura T , plote a quantidade de vapor d'água condensada, em kmol por kmol de combustível versus T variando de 20 a 60 $^\circ\text{C}$.

13.19 O etileno (C_2H_4) queima completamente com ar, e os produtos de combustão são resfriados à temperatura T e 1 atm. A razão ar-combustível em base mássica é AF .

- (a) Determine, para $AF = 15$ e $T = 70^\circ\text{F}$ (21,1 $^\circ\text{C}$), o percentual de ar em excesso e a quantidade de vapor d'água condensada, em lb por lbmol de combustível.

(b) Plote a quantidade de vapor d'água condensada, em lb por lbmol de combustível versus T , variando de 70 $^\circ\text{F}$ (21,1 $^\circ\text{C}$) a 100 $^\circ\text{F}$ (37,8 $^\circ\text{C}$), para $AF = 15, 20, 25, 30$.

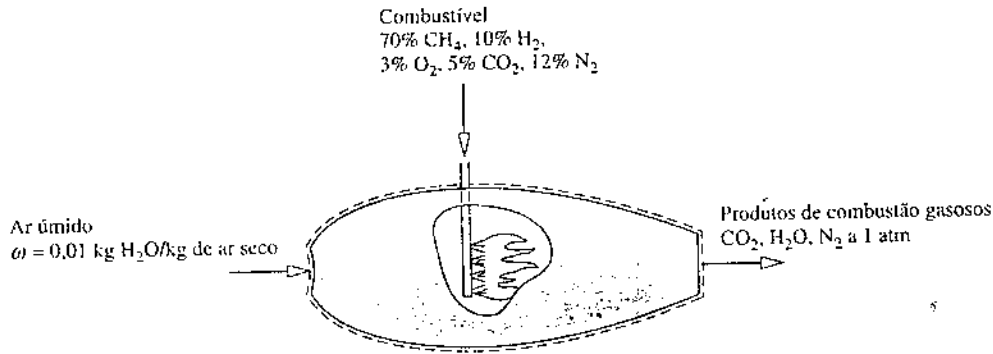
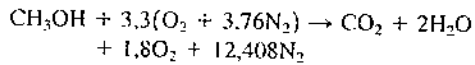


Fig. P13.20

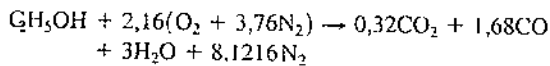
- 13.20 Uma mistura combustível gasosa com uma análise molar especificada queima completamente com o ar úmido para gerar produtos gasosos como mostrado na Fig. P13.20. Determine a temperatura de ponto de orvalho dos produtos, em °C.
- 13.21 O gás obtido quando carvão de baixa qualidade é queimado com ar insuficiente para a combustão completa é conhecido como *gás gasogênio*. Um determinado gás gasogênio tem a seguinte análise volumétrica: 3,8% de CH_4 , 0,1% de C_2H_6 , 4,8% de CO_2 , 11,7% de H_2 , 0,6% de O_2 , 23,2% de CO e o restante de N_2 . Determine, para a combustão completa com a quantidade de ar teórico,
- a análise molar dos produtos secos de combustão.
 - a quantidade de vapor d'água condensada, em lbmol/lbmol de gás gasogênio, se os produtos forem resfriados a 70°F (21,1°C) a pressão constante de 1 atm.
- 13.22 Acetileno (C_2H_2) entra em um maçarico e queima completamente com 110% de ar teórico, que entra a 74°F (23,3°C), 1 atm e 50% de umidade relativa. Obtenha a equação de reação balanceada e determine a temperatura de ponto de orvalho dos produtos, em °F, a 1 atm.
- 13.23 O butano (C_4H_{10}) queima completamente com 160% de ar teórico a 20°C, 1 atm, e 90% de umidade relativa. Determine
- a equação de reação balanceada.
 - a temperatura de ponto de orvalho, em °C, dos produtos, quando resfriados a 1 atm.
- 13.24 Etano (C_2H_6) entra em uma fornalha e queima completamente com 130% de ar teórico que entra a 25°C, 85 kPa e 50% de umidade relativa. Determine
- a equação de reação balanceada.
 - a temperatura de ponto de orvalho dos produtos de combustão, em °C, a 85 kPa.
- 13.25 Propano (C_3H_8) queima completamente com a quantidade de ar teórico a 60°F (15,6°C), 1 atm e 90% de umidade relativa. Determine
- a equação de reação balanceada.
 - a temperatura de ponto de orvalho dos produtos de combustão a 1 atm.
 - a quantidade de água condensada, em lbmol por lbmol de combustível, se os produtos de combustão forem resfriados a 75°F (23,9°C) e a 1 atm.
- 13.26 Uma mistura de combustível líquido que é 40% de octano (C_8H_{18}) e 60% de decano ($\text{C}_{10}\text{H}_{22}$) em massa é queimado completamente com 10% de ar em excesso a 25°C, 1 atm e 80% de umidade relativa.
- Determine a composição do hidrocarboneto equivalente, C_xH_y , de um combustível que teria a mesma razão carbono-hidrogênio, em uma base mássica, que a mistura de combustível.
 - Se os produtos de combustão são resfriados a 25°C e a pressão de 1 atm, determine a quantidade de vapor d'água que condensa, em kg por kg de mistura combustível.
- 13.27 Hidrogênio (H_2) entra em uma câmara de combustão com uma vazão mássica de 5 lbm/h (2,27 kg/h) e queima, com o ar entrando a 85°F (29,4°C), 1 atm, com uma vazão volumétrica de 75 ft³/min (2,12 m³/min). Determine o percentual de ar teórico utilizado.
- 13.28 O álcool metílico (CH_3OH) queima com 200% de ar teórico, gerando CO_2 , H_2O , O_2 e N_2 . Determine
- a equação de reação balanceada.
 - a razão ar-combustível em uma base mássica.
 - a análise molar dos produtos.
- 13.29 Octano (C_8H_{18}) queima com 20% de ar em excesso, gerando apenas CO_2 , CO , O_2 , H_2O e N_2 . Se 5% dos produtos secos (base molar) é de O_2 , determine
- a equação de reação balanceada.
 - a análise dos produtos em uma base molar seca.
- 13.30 Hexano (C_6H_{14}) queima com ar seco para gerar produtos com a análise molar seca 8,5% de CO_2 , 5,2% de CO , 3% de O_2 , 3,7% de H_2 , 83,3% de N_2 . Determine
- a equação de reação balanceada.
 - o percentual de ar teórico.
 - a temperatura de ponto de orvalho, em °C, dos produtos a 1 atm.
- 13.31 Os componentes do gás de escape de um motor de ignição a centelha utilizando uma mistura representada por C_8H_{17} têm uma análise molar seca de 8,7% de CO_2 , 8,9% de CO , 0,3% de O_2 , 3,7% de H_2 , 0,3% de CH_4 e 78,1% de N_2 . Determine a razão de equivalência.
- 13.32 A combustão de um combustível hidrocarbonado, representado por C_xH_y , resulta em produtos com a seguinte análise molar seca: 11% de CO_2 , 0,5% de CO , 2% de CH_4 , 1,5% de H_2 , 6% de O_2 e 79% de N_2 . Determine a razão ar-combustível em (a) uma base molar, (b) uma base mássica.
- 13.33 Decano ($\text{C}_{10}\text{H}_{22}$) queima completamente no ar seco. A razão ar-combustível em uma base mássica é 33. Determine
- a análise dos produtos em uma base molar seca.
 - o percentual de ar teórico.
- 13.34 Butano (C_4H_{10}) queima com ar, produzindo produtos com a seguinte análise molar seca: 11,0% de CO_2 , 1,0% de CO , 3,5% de O_2 e 84,5% de N_2 . Determine
- o percentual de ar teórico.
 - a temperatura de ponto de orvalho dos produtos de combustão em °C, a 1 bar ($1,0 \times 10^5$ Pa).
- 13.35 Gás natural com a análise volumétrica de 97,3% de CH_4 , 2,3% de CO_2 , 0,4% de N_2 é queimado com o ar em uma fornalha para gerar produtos que têm uma análise molar seca de 9,20% de CO_2 , 3,84% de O_2 , 0,64% de CO e o restante de N_2 . Determine
- o percentual de ar teórico.
 - a temperatura de ponto de orvalho, em °F, dos produtos de combustão a 1 atm.
- 13.36 Óleo combustível com uma análise em base mássica de 85,7% de C, 14,2% de H e 0,1% de matéria inerte, queima com ar para gerar produtos com a análise molar seca de 12,29% de CO_2 , 3,76% de O_2 , 83,95% de N_2 . Determine a razão ar-combustível em uma base mássica.
- 13.37 Álcool etílico ($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$) queima com ar. Os produtos gasosos são analisados e o relatório do laboratório apresenta apenas os seguintes percentuais em uma base molar seca: 6,9% de CO_2 , 1,4% de CO e 0,5% de $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$. Supondo que os componentes restantes consistam em O_2 e N_2 , determine
- o percentual de O_2 e de N_2 , na análise molar seca.
 - o percentual de ar em excesso.
- 13.38 Óleo combustível com uma análise em base mássica de 87% de C, 11% de H, 1,4% de S e 0,6% de matéria inerte, queima com 120% de ar teórico. O hidrogênio e o enxofre são completamente oxidados, mas 95% do carbono são oxidados para CO_2 e o restante para CO .
- Determine a equação de reação balanceada.
 - Determine as quantidades de CO e de SO_2 , em kmol por 10⁶ kmol de produtos de combustão (ou seja, a quantidade em partes por milhão).

- 13.39** Pentano (C_5H_{12}) queima com ar, de modo que uma fração x de carbono é convertida em CO_2 . O carbono restante aparece como CO . Não há O_2 livre nos produtos. Desenvolva gráficos da razão ar-combustível e do percentual de ar teórico *versus* x , sendo que x variando de zero a um.
- 13.40** Para cada uma das misturas a seguir, determine a razão de equivalência e indique se a mistura é pobre ou rica:
- 1 kmol de butano (C_4H_{10}) e 32 kmol de ar.
 - 1 lbm (0,454 kg) de propano (C_3H_8) e 14,5 lbm (6,58 kg) de ar.
- 13.41** Álcool metílico (CH_3OH) queima com ar seco de acordo com a reação



Determine

- a razão ar-combustível em uma base mássica.
 - a razão de equivalência.
 - o percentual de ar em excesso.
- 13.42** Álcool etílico (C_2H_5OH) queima com ar seco de acordo com a reação



Determine

- a razão ar-combustível em uma base mássica.
 - a razão de equivalência.
 - o percentual de ar teórico.
- 13.43** Octano (C_8H_{18}) entra em um motor e queima com ar para gerar produtos com a seguinte análise molar seca: CO_2 , 10,5%; CO , 5,8%; CH_4 , 0,9%; H_2 , 2,6%; O_2 , 0,3%; N_2 , 79,9%. Determine a razão de equivalência.
- 13.44** Metano (CH_4) queima com ar para formar produtos que consistem apenas de CO_2 , CO , H_2O e N_2 . Se a razão de equivalência é de 1,25, determine a equação da reação balanceada.

Aplicação da Primeira Lei a Sistemas Reagentes

- 13.45** Octano líquido (C_8H_{18}) a $77^\circ F$ ($25^\circ C$) e 1 atm entra em uma câmara de combustão que opera em regime permanente e queima completamente com 50% de ar seco em excesso entrando a $120^\circ F$ ($48,9^\circ C$), 1 atm. Os produtos saem a $1060^\circ F$ ($571,1^\circ C$), 1 atm. Determine a taxa transferência de calor entre a câmara de combustão e sua vizinhança, em Btu por lbmol de combustível de entrada. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- 13.46** Propano (C_3H_8) a 298 K, 1 atm entra em uma câmara de combustão que opera em regime permanente com uma vazão molar de 0,7 kmol/s e queima completamente com 200% da quantidade de ar teórico, que entra a 298 K, 1 atm. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Se os produtos de combustão saem a 560 K, 1 atm, determine a taxa transferência de calor da câmara de combustão, em kW. Repita para uma temperatura de saída de 298 K.
- 13.47** Metano (CH_4) a $25^\circ C$, 1 atm, entra em uma fornalha que opera em regime permanente e queima completamente com 140% de ar teórico, que entra a 400 K, 1 atm. Os produtos de combustão saem a 700 K, 1 atm. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Se a taxa de transferência de calor da fornalha para a vizinhança for de 400 kW, determine a vazão mássica do metano, em kg/s.
- 13.48** Gás metano (CH_4) a $25^\circ C$, 1 atm, entra em um gerador de vapor operando em regime permanente. O metano queima completamente com 140% de ar teórico entrando a $127^\circ C$, 1 atm. Os produtos de combustão saem a $427^\circ C$, 1 atm. Em um fluxo separado, água líquida saturada entra a 8 MPa e sai como vapor superaquecido a $480^\circ C$ com queda de pressão desprezível. Se a vazão mássica é de $3,7 \cdot 10^5$ kg/h, determine a vazão volumétrica do metano, em m^3/h .
- 13.49** Etanol líquido (C_2H_5OH) entra a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm em uma câmara de combustão operando em regime permanente e queima completamente com o ar seco que entra a $340^\circ F$ ($171^\circ C$), 1 atm. A vazão mássica do combustível é de 50 lbm/s (22,7 kg/s) e a razão de equivalência é de 0,8. Os produtos de combustão saem a $2000^\circ F$ ($1093^\circ C$), 1 atm. Ignorando os efeitos das energias cinética e potencial, determine
- a razão ar-combustível em uma base mássica.
 - a taxa de transferência de calor, em Btu/s.
- 13.50** Gás octano (C_8H_{18}) entra a $25^\circ C$, 1 atm em uma câmara de combustão operando em regime permanente e queima com 120% de ar teórico que entra a $25^\circ C$, 1 atm. Os produtos de combustão saem a 1200 K e incluem apenas CO_2 , H_2O , O_2 e N_2 . Se a transferência de calor da câmara de combustão para a vizinhança for de 2500 kW, determine a vazão mássica do combustível, em kg/s.
- 13.51** Propano líquido (C_3H_8) a $25^\circ C$, 1 atm, entra em um reator bem isolado operando em regime permanente. O ar entra às mesmas temperatura e pressão. Para o propano líquido, $\bar{h}_f^\circ = -118,900$ kJ/kmol. Determine a temperatura dos produtos de combustão, em K, para a combustão completa com
- a quantidade de ar teórico.
 - 300% de ar teórico.
- 13.52** A energia necessária para vaporizar o fluido de trabalho que passa através de uma caldeira de uma usina termoelétrica a vapor é fornecida pela combustão completa do metano com 110% de ar teórico. O combustível e o ar entram em fluxos separados a $25^\circ C$, 1 atm. Os produtos de combustão saem da chaminé a $150^\circ C$, 1 atm. Esboce a vazão mássica do combustível necessária, em kg/h por MW de potência desenvolvida pela planta *versus* a eficiência térmica da planta, η . Considere η na faixa de 30% a 40%. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- 13.53** Metano (CH_4) a $25^\circ C$ entra na câmara de combustão de uma turbina a gás aberta simples de uma usina termoelétrica e queima completamente com 400% de ar teórico, que entra no compressor a $25^\circ C$, 1 atm. Os produtos de combustão saem da turbina a $577^\circ C$, 1 atm. Estima-se que a taxa de transferência de calor da turbina a gás seja de 10% da potência líquida gerada. Determine a saída de potência líquida, em MW, se a vazão mássica de combustível for de 1200 kg/h. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.
- 13.54** Gás octano C_8H_{18} a $25^\circ C$ entra em um motor a jato e queima completamente com 300% de ar teórico, que entra a $25^\circ C$, 1 atm, com uma vazão volumétrica de 42 m^3/s . Os produtos de combustão saem a 990 K, 1 atm. Se o combustível e o ar entram com velocidades desprezíveis, determine o empuxo produzido pelo motor em kN.
- 13.55** A Fig. P13.55 fornece dados de uma caldeira e de um preaquecedor de ar operando em regime permanente. Metano (CH_4) entra na caldeira a $25^\circ C$, 1 atm e é queimado completamente com 170% de ar teórico.

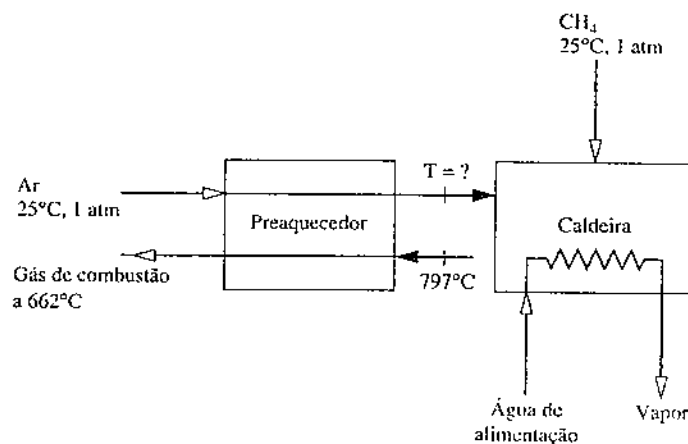


Fig. P13.55

Ignorando as perdas por transferência de calor e os efeitos das energias cinética e potencial, determine a temperatura, em °C, do ar de combustão que entra na caldeira vindo do preaquecedor.

13.56 Um lbmol de gás octano (C_8H_{18}) reage com a quantidade de ar teórico em um vaso de pressão rígido fechado. Inicialmente, os reagentes estão a 77°F (25°C), 1 atm. Após a combustão completa, a pressão no vaso de pressão é de 3,98 atm. Determine a transferência de calor em Btu.

13.57 Um tanque rígido contém inicialmente uma mistura gasosa a 25°C, 1 atm, com uma análise molar de 20% de etano (C_2H_6) e 80% de oxigênio (O_2). A mistura inicial contém um kmol de etano. A combustão completa ocorre, e os produtos são resfriados até 25°C. Determine a transferência de calor, em kJ e a pressão final, em atm.

13.58 Um vaso de pressão rígido, fechado, contém inicialmente uma mistura gasosa de 1 kmol de pentano (C_5H_{12}) e 150% de ar teórico a 25°C, 1 atm. Se a mistura queima completamente, determine a transferência de calor do vaso de pressão, em kJ, e a pressão final, em atm, para uma temperatura final de 800 K.

13.59 Calcule a entalpia de combustão do gás pentano (C_5H_{12}), em kJ por kmol de combustível, a 25°C com vapor d'água nos produtos.

13.60 Plote a entalpia de combustão para o propano gasoso (C_3H_8), em Btu por lbmol de combustível, a 1 atm, versus a temperatura, no intervalo de 77°F (25°C) a 500°F (260°C). Admita a existência de vapor d'água nos produtos. Para o propano, use $c_p = 0,41$ Btu/lb · °R.

13.61 Plote a entalpia de combustão para o metano gasoso (CH_4), em Btu por lbmol de combustível, a 1 atm, versus a temperatura, no intervalo de 537°R (25,2°C) a 1800°R (726,9°C). Admita a existência de vapor d'água nos produtos. Para o metano, use $c_p = 4,52 + 7,37(T/1000)$ Btu/lbmol · °R, em que T está em °R.

13.62 Para o gás gasogênio do Problema 13.21, determine a entalpia de combustão, em Btu por lbmol de mistura, a 77°F (25°C), 1 atm, admitindo vapor d'água nos produtos.

13.63 Determine o poder calorífico inferior, em kJ por kmol de combustível e em kJ por kg de combustível, a 25°C, 1 atm para
(a) etano gasoso (C_2H_6),
(b) etanol líquido (C_2H_5OH),
(c) propano gasoso (C_3H_8),
(d) octano líquido (C_8H_{18}).

13.64 Para gás natural com análise molar de 86,5% de CH_4 , 8% de C_2H_6 , 2% de C_3H_8 e 3,5% de N_2 , determine o poder calorífico inferior, em kJ por kmol de combustível e em kJ por kg de combustível, a 25°C, 1 atm.

13.65 Octano líquido (C_8H_{18}) a 25°C, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima com 90% de ar teórico a 25°C, 1 atm para gerar produtos que consistem apenas de CO_2 , CO , H_2O e N_2 . Determine a temperatura dos produtos de saída, em K. Compare aos resultados do Exemplo 13.8 e comente.

13.66 Para cada um dos combustíveis a seguir, plote a temperatura adiabática de chama, em K, versus o percentual de ar em excesso para a combustão completa em uma câmara de combustão que opera em regime permanente. Os reagentes entram a 25°C, 1 atm.
(a) carbono,
(b) hidrogênio (H_2),
(c) octano líquido (C_8H_{18}).

13.67 Gás propano (C_3H_8) a 25°C, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com o ar entrando a 25°C, 1 atm. Plote a temperatura adiabática de chama versus o percentual de ar teórico variando de 100 a 400%. Por que a temperatura adiabática de chama varia com o aumento da quantidade de ar de combustão?

13.68 Hidrogênio (H_2) a 77°F (25°C), 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com $x\%$ de ar teórico entrando a 77°F (25°C), 1 atm. Plote a temperatura adiabática de chama para x variando de 100 a 400%.

13.69 Gás metano (CH_4) a 25°C, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com $x\%$ de ar teórico que entra a 25°C, 1 atm. Plote a temperatura adiabática de chama para x variando de 100 a 400%.

13.70 Metano (CH_4) a 25°C, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com a quantidade teórica de ar entrando a 25°C, 1 atm. Os produtos contêm CO_2 , CO , H_2O , O_2 e N_2 e saem a 2260 K. Determine as frações de carbono de entrada no combustível que queimam para gerar, respectivamente, CO_2 e CO .

13.71 Etano gasoso (C_2H_6) a 77°F (25°C), 1 atm, entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com o ar

entrando a 240°F (115,5°C), 1 atm. Determine a temperatura dos produtos, em °F. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

13.72 Metanol líquido (CH_3OH) a 25°C, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com ar entrando a 100°C, 1 atm. Se os produtos de combustão saem a 1256°C, determine o percentual de ar em excesso utilizado. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

13.73 Metano (CH_4) a 77°F (25°C) entra na câmara de combustão de uma turbina a gás de uma usina termoeletrica operando em regime permanente e queima completamente com o ar que entra a 400°F (204,4°C). A temperatura dos produtos de combustão que escoam da câmara de combustão para a turbina depende do percentual de ar em excesso para combustão. Plote o percentual de ar em excesso versus temperaturas dos produtos de combustão variando de 1400°F (760°C) a 1800°F (982,2°C). Não há transferência de calor significativa entre a câmara de combustão e a sua vizinhança, e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.

13.74 Ar entra no compressor de uma turbina a gás de uma usina termoeletrica a 70°F (21,1°C), 1 atm, é comprimido adiabaticamente para 40 lbf/in² (275,8 kPa), e em seguida entra na câmara de combustão, onde queima completamente com gás propano (C_3H_8) que entra a 77°F (25°C), 40 lbf/in² (275,8 kPa) e a uma vazão molar de 1,7 lbmol/h. Os produtos de combustão a 1340°F (727°C) e 40 lbf/in² (275,8 kPa) entram na turbina e se expandem adiabaticamente até uma pressão de 1 atm. A eficiência isentrópica do compressor é de 83,3% e a eficiência isentrópica da turbina é de 90%. Determine, em regime permanente,
(a) o percentual de ar teórico necessário,
(b) a potência líquida desenvolvida, em hp.

13.75 Uma mistura de octano gasoso (C_8H_{18}) e 200% de ar teórico, inicialmente a 25°C, 1 atm, reage completamente em um vaso de pressão rígido.

(a) Se o vaso de pressão for bem isolado, determine a temperatura, em °C, e a pressão, em atm, dos produtos de combustão.
(b) Se os produtos de combustão forem resfriados a volume constante até 25°C, determine a pressão final, em atm, e a transferência de calor, em kJ por kmol do combustível.

13.76 Metano gasoso (CH_4) reage completamente com a quantidade teórica de oxigênio (O_2) em uma montagem pistão-cilindro. Inicialmente a mistura está a 77°F (25°C), 1 atm. Se o processo ocorre a pressão constante e o volume final é 1,9 vezes o volume inicial, determine o trabalho e a transferência de calor, cada qual em Btu por lbmol de combustível.

13.77 Uma amostra de $5 \cdot 10^{-3}$ kg de benzeno líquido (C_6H_6) junto a 20% de ar em excesso, inicialmente a 25°C e 1 atm, reage completamente em um vaso de pressão rígido e isolado. Determine a temperatura, em °C, e a pressão, em atm, dos produtos de combustão.

Aplicação da Segunda Lei a Sistemas Reagentes

13.78 Monóxido de carbono (CO) a 25°C, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e reage completamente com a quantidade de ar teórico que entra em um fluxo separado a 25°C e 1 atm. Os produtos de combustão saem como uma mistura a 1 atm. Para o reator, determine a taxa de produção de entropia, em kJ/K por kmol de CO de entrada. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

13.79 Metano (CH_4) a 77°F (25°C), 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com ar entrando em um fluxo separado a 77°F (25°C), 1 atm. Os produtos de combustão saem como uma mistura a 1 atm. Para o reator, determine a taxa de produção de entropia, em Btu/°R por lbmol de metano que entra, para a combustão com
(a) a quantidade de ar teórico,
(b) 200% do ar teórico.

Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.

13.80 Monóxido de carbono (CO) reage com vapor d'água em um reator isolado operando em regime permanente para gerar hidrogênio (H_2) e dióxido de carbono (CO_2). Os produtos saem como uma mistura a 1 atm. Para o reator, determine a taxa de produção de entropia, em kJ/K por kmol do monóxido de carbono de entrada. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial. Considere dois casos:

(a) O monóxido de carbono e o vapor d'água entram no reator em fluxos separados, cada qual a 400 K, 1 atm.

(b) O monóxido de carbono e o vapor d'água entram no reator como uma mistura a 400 K, 1 atm.

Explique por que as respostas dos itens (a) e (b) são diferentes.

13.81 Uma mistura gasosa de butano (C_4H_{10}) e 80% de ar em excesso a 25°C , 3 atm entra em um reator. Ocorre a combustão completa e os produtos saem como uma mistura a 1200 K , 3 atm. Fluido refrigerante entra em uma camisa externa como um líquido saturado e sai como vapor saturado, essencialmente à mesma pressão. Não ocorre transferência de calor significativa da superfície externa da camisa, e os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Determine para o reator encamisado

- (a) a vazão mássica do fluido refrigerante, em kg por kmol de combustível.
 (b) a taxa de produção de entropia, em kJ/K por kmol de combustível.
 (c) a taxa de destruição de exergia, em kJ por kmol de combustível, para $T_0 = 25^\circ\text{C}$.

Considere dois fluidos refrigerantes: água a 1 bar ($1.0 \cdot 10^5\text{ Pa}$) e amônia a 10 bar ($10 \cdot 10^5\text{ Pa}$).

13.82 Etanol líquido (C_2H_5OH) a 25°C , 1 atm, entra em um reator operando em regime permanente e queima completamente com 130% de ar teórico entrando em um fluxo separado a 25°C , 1 atm. Os produtos de combustão saem a 227°C , 1 atm. A transferência de calor do reator acontece a uma temperatura média da superfície T_b . Para T_b variando de 25 a 200°C , determine a taxa de destruição de exergia dentro do reator, em kJ por kmol de combustível. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Use $T_0 = 25^\circ\text{C}$.

13.83 Uma mistura gasosa de etano (C_2H_6) e a quantidade de ar teórico a 25°C , 1 atm entra em um reator operando em regime permanente e queima completamente. Os produtos de combustão saem a 627°C , 1 atm. A transferência de calor do reator ocorre a uma temperatura média de superfície T_b . Para T_b variando de 25 a 600°C , determine a taxa de destruição de exergia dentro do reator, em kJ por kmol de combustível. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis. Use $T_0 = 25^\circ\text{C}$.

13.84 Determine a variação da função de Gibbs, em kJ por kmol de metano, a 25°C , 1 atm, para $CH_4 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow CO_2 + 2H_2O$, utilizando

- (a) os dados da função de Gibbs de formação.
 (b) os dados da entalpia de formação, em conjunto com dados de entropia absoluta.

13.85 Determine a variação da função de Gibbs, em Btu por lbmol de hidrogênio, a 77°F (25°C), 1 atm, para $H_2 + O_2 \rightarrow H_2O(g)$, utilizando

- (a) os dados da função de Gibbs de formação.
 (b) os dados da entalpia de formação, em conjunto com dados de entropia absoluta.

13.86 Fluxos separados de hidrogênio (H_2) e oxigênio (O_2) a 25°C , 1 atm entram em uma célula de combustível operando em regime permanente, e água líquida sai a 25°C , 1 atm. A vazão do hidrogênio é de $2 \cdot 10^{-4}\text{ kmol/s}$. Se a célula de combustível opera isotermicamente a 25°C , determine a potência teórica máxima que pode ser desenvolvida e a taxa de transferência de calor associada, cada qual em kW. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

13.87 Fluxos de metano (CH_4) e oxigênio (O_2), cada qual a 25°C , 1 atm, entram em uma célula de combustível operando em regime permanente. Fluxos de dióxido de carbono e de água saem separadamente a 25°C , 1 atm. Se a célula de combustível opera isotermicamente a 25°C , 1 atm, determine o trabalho teórico máximo que pode ser desenvolvido, em kJ por kmol de metano. Ignore os efeitos das energias cinética e potencial.

13.88 Fluxos de hidrogênio (H_2) e de oxigênio (O_2), cada qual a 1 atm, entram em uma célula de combustível operando em regime permanente e vapor d'água sai a 1 atm. Se a célula de combustível opera isotermicamente a (a) 300K, (b) 400K e (c) 500K, determine o trabalho teórico máximo que pode ser desenvolvido pela célula, em cada caso, em kJ por kmol de hidrogênio que escoa, e comente. A transferência de calor com a vizinhança ocorre à temperatura da célula e os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados.

13.89 Um inventor desenvolveu um dispositivo que em regime permanente recebe água líquida a 25°C , 1 atm com uma vazão mássica de 4 kg/h e produz fluxos separados de hidrogênio (H_2) e oxigênio (O_2), cada qual a 25°C , 1 atm. O inventor afirma que o dispositivo requer uma potência elétrica de entrada de 14,6 kW quando opera isotermicamente a 25°C . Ocorre transferência de calor com a vizinhança, mas os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados. Avalie a alegação do inventor.

13.90 Carvão com uma análise mássica de 88% de C, 6% de H, 4% de O, 1% de N e 1% de S queima completamente com a quantidade de ar teórico. Determine

- (a) a quantidade de SO_2 gerada, em kg por kg de carvão.
 (b) a razão ar-combustível em uma base mássica.
 (c) Por razões ambientais, é desejável separar o SO_2 dos produtos de combustão através do fornecimento dos produtos a 340K, 1 atm a um dispositivo que opera isotermicamente a 340K. Em regime permanente,

um fluxo de SO_2 e um fluxo dos gases restantes saem, cada qual, a 340K e 1 atm. Se o carvão é queimado a uma taxa de 10 kg/s, determine, em kW, a potência teórica mínima de entrada necessária pelo dispositivo. Ocorre transferência de calor com a vizinhança, mas os efeitos das energias cinética e potencial podem ser ignorados.

Utilização da Exergia Química

13.91 Aplicando a Eq. 13.36 para o (a) carbono, (b) hidrogênio (H_2), (c) metano, (d) monóxido de carbono, (e) nitrogênio (N_2), (f) oxigênio (O_2) e (h) dióxido de carbono, determine a exergia química, em kJ/kg, em relação ao seguinte ambiente no qual a fase gasosa obedece ao modelo de gás ideal:

Ambiente		
$T_0 = 298,15\text{ K}$ (25°C), $p_0 = 1\text{ atm}$		
Fase gasosa:	Componente	y^o (%)
	N_2	75,67
	O_2	20,35
	$H_2O(g)$	3,12
	CO_2	0,03
	Outros	0,83

13.92 A tabela associada mostra um ambiente que consiste em uma fase gasosa e uma fase de água condensada. A fase gasosa forma uma mistura de gases ideais.

Ambiente		
$T_0 = 298,15\text{ K}$ (25°C), $p_0 = 1\text{ atm}$		
Fase condensada: $H_2O(l)$ a T_0, p_0		
Fase gasosa:	Componente	y^o (%)
	N_2	75,67
	O_2	20,35
	$H_2O(g)$	3,12
	CO_2	0,03
	Outros	0,83

(a) Mostre que a exergia química do hidrocarboneto C_3H_8 pode ser determinada por

$$\bar{e}^{ch} = \left[\bar{g}_F + \left(a + \frac{b}{4} \right) \bar{g}_{O_2} - a \bar{g}_{CO_2} - \frac{b}{2} \bar{g}_{H_2O(l)} \right] + \bar{R} T_0 \ln \left[\frac{(y_{O_2}^e)^{a+b/4}}{(y_{CO_2}^e)^a} \right]$$

(b) Utilizando o resultado do item (a), repita os itens (a) ao (c) do Problema 13.91.

13.93 Justifique a utilização da Eq. 13.36 para o metanol líquido CH_3OH , e o etanol líquido C_2H_5OH , e aplique para estimar a exergia química, em kJ/kmol de cada substância em relação ao ambiente do Problema 13.91. Compare com os respectivos valores de exergia química-padrão da Tabela A-26 (Modelo II).

13.94 Mostrando todos os passos importantes, deduza: (a) as Eqs. 13.41a e 13.41b; (b) Eqs. 13.44a e 13.44b.

13.95 Utilizando dados das Tabelas A-25 e A-26, em conjunto com a Eq. 13.44b, determine a exergia química molar-padrão, em kJ/kmol, do propano $C_3H_8(g)$. Compare este valor com a exergia química-padrão da Tabela A-26 (Modelo II).

13.96 Estime o fluxo de exergia total do nitrogênio (N_2), em Btu/lb, a 200°F ($93,3^\circ\text{C}$), 4 atm. Despreze os efeitos de movimento e da gravidade. Efetue os cálculos

- (a) relativos ao ambiente do Problema 13.91.
 (b) utilizando dados da Tabela A-26 (Modelo II).
- 13.97 Estime o fluxo de exergia específica total do vapor d'água, em kJ/kg, a 200°C e 1 bar ($1.0 \cdot 10^5\text{ Pa}$). Despreze os efeitos de movimento e da gravidade. Efetue os cálculos
- (a) relativos ao ambiente do Problema 13.91.
 (b) utilizando dados da Tabela A-26 para cada um dos modelos.

13.98 Estime o fluxo de exergia total de uma mistura equimolar de oxigênio (O_2) e nitrogênio (N_2), em kJ/kg, a 227°C , 1 atm. Despreze os efeitos de movimento e da gravidade. Efetue os cálculos

- (a) relativos ao ambiente do Problema 13.91.
 (b) utilizando os dados da Tabela A-26 (Modelo II).

13.99 Uma mistura de gás metano (CH_4) e 150% de ar teórico entra em uma câmara de combustão a 77°F (25°C), 1 atm. Determine o fluxo de exergia total da mistura de entrada, em Btu por lbmol de metano. Ignore os efeitos de movimento e da gravidade. Efetue os cálculos

(a) relativos ao ambiente do Problema 13.91.
(b) utilizando os dados da Tabela A-26 (Modelo II).

13.100 Uma mistura com uma análise em base molar de 85% de ar seco e 15% de CO entra em um dispositivo a 125°C ; 2,1 atm e a uma velocidade de 250 m/s. Se a vazão mássica é de 1,0 kg/s, determine em MW, a taxa de exergia de entrada. Despreze os efeitos da gravidade. Efetue os cálculos

(a) relativos ao ambiente do Problema 13.91.
(b) utilizando os dados da Tabela A-26 (Modelo II).

13.101 São informadas as seguintes vazões mássicas em lb/h para um fluxo existente de gás natural substituto (em inglês, *syngas*) em um determinado processo para a produção de gás natural substituto a partir de carvão betuminoso:

CH_4	429,684 lb/h
CO_2	9,093 lb/h
N_2	3,741 lb/h
H_2	576 lb/h
CO	204 lb/h
H_2O	60 lb/h

Se o fluxo de gás natural substituto está a 77°F (25°C), 1 atm, determine a taxa na qual a exergia sai, em Btu/h. Efetue os cálculos relativos ao ambiente do Problema 13.91. Despreze os efeitos de movimento e da gravidade.

Análise Exergética de Sistemas Reagentes e de Sistemas Psicométricos

13.102 Carbono a 25°C , 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e reage completamente com a quantidade de ar teórico que entra separadamente a 25°C , 1 atm. Para o reator, (a) determine a taxa de destruição de exergia, em kJ por kmol de carbono, e (b) estime a eficiência exergética. Efetue os cálculos em relação ao ambiente do Problema 13.91. Despreze os efeitos de movimento e da gravidade.

13.103 Gás propano (C_3H_8) a 25°C , 1 atm e uma vazão volumétrica de $0,03 \text{ m}^3/\text{min}$ entra em uma fomalha operando em regime permanente e queima completamente com 200% de ar teórico entrando a 25°C , 1 atm. A fomalha fornece energia por transferência de calor a 227°C a um processo industrial e produtos de combustão a 227°C , 1 atm para cogeração de água quente. Para a fomalha, faça uma contabilização de toda a exergia, em kJ/min, da exergia fornecida pelo combustível. Utilize as exergias químicas-padrão da Tabela A-26 (Modelo II), conforme necessário, e despreze os efeitos de movimento e da gravidade.

13.104 A Figura P13.104 mostra um reator de gaseificação de carvão que faz uso do processo *carvão-vapor*. A energia necessária para a reação endotérmica é fornecida por uma resistência elétrica. O reator opera em regime permanente, sem perdas de transferência de calor e efeitos de movimento e da gravidade desprezíveis. Estime, em Btu por lbmol, de carbono que entra

(a) a potência elétrica necessária de entrada.
(b) a exergia que entra com o carbono.
(c) a exergia que entra com o vapor.

(d) a exergia que sai com os produtos gasosos.

(e) a destruição de exergia no reator.

Efetue os cálculos relativos ao ambiente do Problema 13.91.

13.105 Monóxido de carbono (CO) a 25°C , 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e reage completamente com a quantidade de ar teórico que entra em um fluxo separado a 25°C , 1 atm. Os produtos saem como uma mistura a 1 atm. Determine em kJ por kmol de CO

(a) a exergia que entra com o monóxido de carbono.

(b) a exergia que sai com os produtos.

(c) a taxa de destruição de exergia.

Além disso, estime uma eficiência exergética para o reator. Efetue os cálculos relativos ao ambiente do Problema 13.91. Despreze os efeitos de movimento e da gravidade.

13.106 Gás acetileno (C_2H_2) a 77°F (25°C), 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima completamente com 180% de ar teórico, que entra em um fluxo separado a 77°F (25°C), 1 atm. Os produtos saem como uma mistura a 1 atm. Determine em Btu por lbmol de combustível

(a) a exergia que entra no reator com o combustível.

(b) a exergia que sai com os produtos.

(c) a taxa de destruição de exergia.

Além disso, estime uma eficiência exergética para o reator. Efetue os cálculos relativos ao ambiente do Problema 13.91. Despreze os efeitos de movimento e da gravidade.

13.107 Octano líquido (C_8H_{18}) a 25°C , 1 atm e uma vazão mássica de 0,57 kg/h entra em um motor de combustão interna que opera em regime permanente. O combustível queima com o ar que entra no motor em um fluxo separado a 25°C , 1 atm. Os produtos de combustão saem a 670K, 1 atm com uma análise molar seca de 11,4% de CO_2 , 2,9% de CO, 1,6% de O_2 e 84,1% de N_2 . Se o motor desenvolve potência à taxa de 3 kW, determine

(a) a taxa de transferência de calor do motor, em kW.

(b) a eficiência exergética do motor.

Utilize o ambiente do Problema 13.91 e despreze os efeitos de movimento e da gravidade.

13.108 A Figura P13.108 mostra uma usina termoeletrica simples a vapor. O combustível é o metano, que entra a 77°F (25°C), 1 atm e queima completamente com 200% de ar teórico entrando a 77°F (25°C), 1 atm. O vapor sai do gerador de vapor a 900°F ($482,2^\circ\text{C}$) e 500 lbf/in^2 (3,447 MPa). O vapor se expande através da turbina e sai a 1 lbf/in^2 (6,895 kPa) e um título de 97%. Na saída do condensador, a pressão é de 1 lbf/in^2 (6,895 kPa) e a água é um líquido saturado. A usina opera em regime permanente sem perdas de transferência de calor de qualquer componente da usina. O trabalho de bombeamento e os efeitos de movimento e da gravidade são desprezíveis. Determine

(a) a equação de reação balanceada.

(b) a vazão mássica do vapor, em lb por lbmol de combustível.

(c) a vazão mássica da água de resfriamento, em lb por lbmol de combustível.

(d) para cada um dos subitens a seguir, expresse como percentual da exergia de entrada no gerador de vapor em relação ao combustível: (i) a exergia de saída dos gases da chaminé, (ii) a exergia destruída no gerador de vapor, (iii) a potência desenvolvida pela turbina, (iv) a exergia destruída na turbina, (v) a exergia que sai com a água de resfriamento, (vi) a exergia destruída no condensador.

Baseie os valores de exergia no ambiente do Problema 13.91.

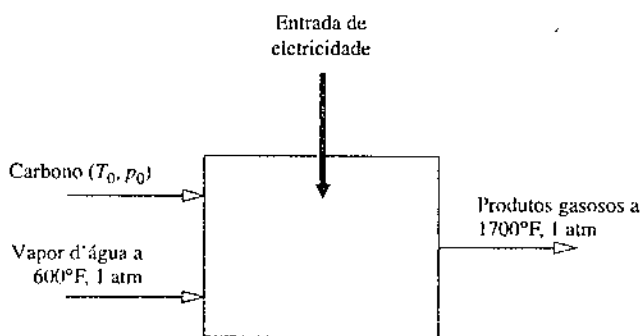
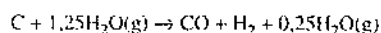


Fig. P13.104



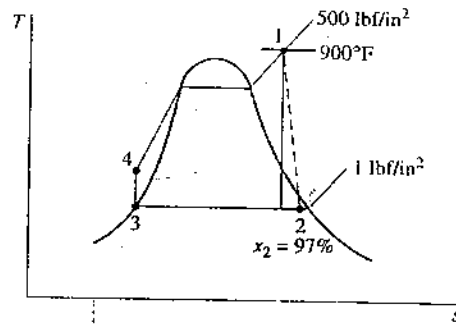
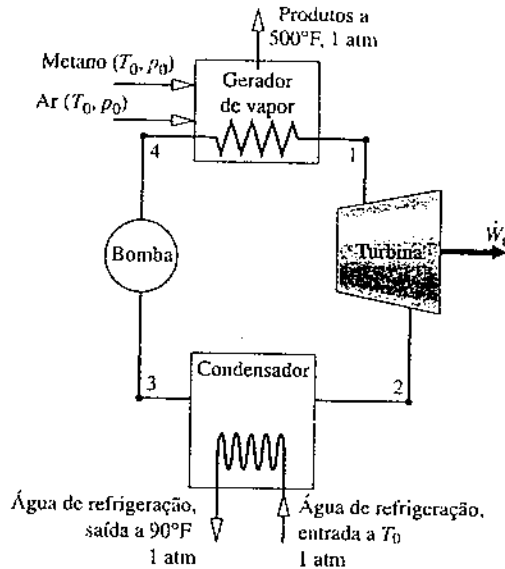


Fig. P13.108

13.109 Considere uma fornalha operando em regime permanente, idealizada como mostra a Fig. P13.109. O combustível é o metano, que entra a 25°C, 1 atm e queima completamente com 200% de ar teórico que entra às mesmas temperatura e pressão. A fornalha fornece energia por transferência de calor a uma temperatura média de 227°C. Os produtos de combustão a 600 K, 1 atm são fornecidos a vizinhança para a cogeração de vapor. Não há perdas por transferência de calor e os efeitos de movimento e da gravidade são desprezíveis. Determine, em kJ por kmol de combustível

- (a) a exergia de entrada na fornalha com o combustível.
- (b) a exergia de saída com os produtos.
- (c) a taxa de destruição de exergia.

Além disso, estime a eficiência exergética da fornalha e comente. Efetue os cálculos em relação ao ambiente do Problema 13.91.

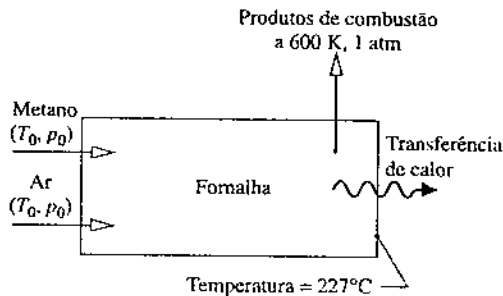


Fig. P13.109

13.110 O carvão entra na câmara de combustão de uma usina termoeletrica com uma análise mássica de 49,8% de C, 3,5% de H, 6,8% de O, 6,4% de S, 14,1% de H₂O e 19,4% de cinzas não combustíveis. O poder calorífico superior do carvão é medido como 21.220 kJ/kg e o poder calorífico inferior do carvão em base seca, (PCI)_s, é de 20.450 kJ/kg. A seguinte expressão pode ser utilizada para se estimar a exergia química do carvão em kJ/kg:

$$e^{ch} = (LHV)_d \left(1,0438 + 0,0013 \frac{h}{c} + 0,1083 \frac{o}{c} + 0,0549 \frac{n}{c} \right) + 6740x$$

em que h/c , o/c e n/c indicam, respectivamente, a razão de massa entre o hidrogênio e o carbono, entre o oxigênio e o carbono e entre o nitrogênio e o carbono, e x é a fração em massa do enxofre em kg por kg de combustível.³ O ambiente é aproximadamente o mesmo do Problema 13.92,

³Moran, "Availability Analysis", pp. 192-193.

mas ampliado apropriadamente para considerar a presença de enxofre no carvão.

- (a) Utilizando a expressão anterior, calcule a exergia química do carvão, em kJ/kg.
- (b) Compare a resposta do item (a) com os valores que resultariam da aproximação da exergia química através da utilização de cada um dos poderes caloríficos medidos.
- (c) Que dados seriam necessários para se determinar a exergia química neste caso utilizando-se a metodologia da Seção 13.6? Discuta.

13.111 Para aplicações psicrométricas, como aquelas consideradas no Cap. 12, muitas vezes pode-se modelar o ambiente simplesmente como uma mistura de gases ideais de vapor d'água e ar seco à temperatura T_0 e pressão p_0 . A composição do ambiente é definida pelas frações molares de ar seco e de vapor d'água, respectivamente, y_a^e e y_v^e .

(a) Mostre que, com relação a este ambiente, o fluxo de exergia total de uma corrente de ar úmido à temperatura T e a pressão p com as frações molares de ar seco e de vapor d'água, respectivamente, y_a e y_v , pode ser expresso em uma base molar como

$$\begin{aligned} \bar{e}_f = T_0 \left\{ (y_a \bar{c}_{pa} + y_v \bar{c}_{pv}) \left[\left(\frac{T}{T_0} \right) - 1 - \ln \left(\frac{T}{T_0} \right) \right] + \bar{R} \ln \left(\frac{p}{p_0} \right) \right\} \\ + \bar{R} T_0 \left[y_a \ln \left(\frac{y_a}{y_a^e} \right) + y_v \ln \left(\frac{y_v}{y_v^e} \right) \right] \end{aligned}$$

em que \bar{c}_{pa} e \bar{c}_{pv} indicam os calores específicos molares, respectivamente, do ar seco e do vapor d'água. Despreze os efeitos de movimento e da gravidade.

(b) Expresse o resultado do item (a) por uma base de ar seco por unidade de massa

$$\begin{aligned} e_f = T_0 \left\{ (c_{pa} + \omega c_{pv}) \left[\frac{T}{T_0} - 1 - \ln \left(\frac{T}{T_0} \right) \right] + (1 + \omega) R_a \ln \left(\frac{p}{p_0} \right) \right\} \\ + R_a T_0 \left\{ (1 + \omega) \ln \left(\frac{1 + \omega^e}{1 + \omega} \right) + \omega \ln \left(\frac{\omega}{\omega^e} \right) \right\} \end{aligned}$$

em que $R_a = \bar{R} M_a$ e $\omega = \omega M_a / M_v = y_v / y_a$.

13.112 Para cada um dos itens a seguir, utilize os resultados do Problema 13.111(a) para determinar o fluxo de exergia total, em kJ/kg, em relação ao ambiente que consiste em ar úmido a 20°C, 1 atm e $\phi = 100\%$:

- (a) ar úmido a 20°C, 1 atm, $\phi = 90\%$.
- (b) ar úmido a 20°C, 1 atm, $\phi = 50\%$.
- (c) ar úmido a 20°C, 1 atm, $\phi = 10\%$.

3.113 Utilizando o resultado do Problema 13.111(b), determine o fluxo de exergia total nas posições 1, 2 e 3, e a taxa de destruição de exergia, cada qual em Btu/min, para o dispositivo do Problema 12.102. Suponha que o ambiente seja uma mistura de ar seco e de vapor d'água a 95°F (35°C), 1 atm com $y_w^e = 0,022$, $y_a^e = 0,978$. Além disso, suponha que $c_{pa} = 0,24$ Btu/lb \cdot $^\circ\text{R}$ e $c_{pw} = 0,44$ Btu/lb \cdot $^\circ\text{R}$.

13.114 A Figura P13.114 fornece dados para uma torre de resfriamento em regime permanente. Utilizando os resultados do Problema 13.111, conforme necessário, determine a taxa de destruição de exergia, em Btu/min. Suponha que o ambiente seja uma mistura de ar seco e de vapor d'água a 90°F ($32,2^\circ\text{C}$), 1 atm com $y_w^e = 0,024$, $y_a^e = 0,976$. Além disso, suponha que $c_{pa} = 0,24$ Btu/lb \cdot $^\circ\text{R}$ e $c_{pw} = 0,44$ Btu/lb \cdot $^\circ\text{R}$.

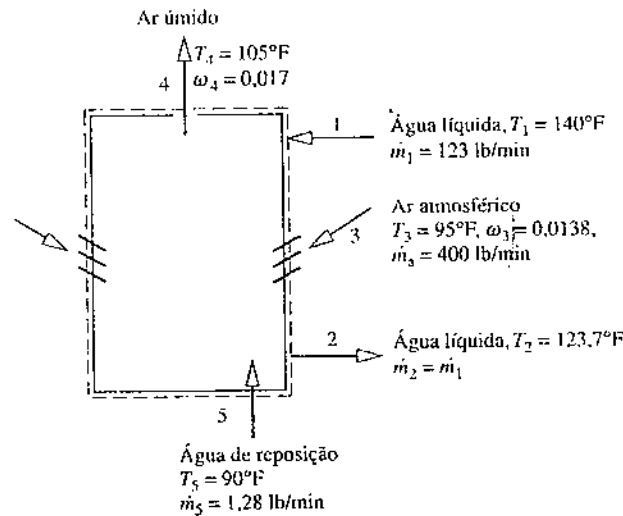


Fig. P13.114

► PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

13.1P Estudantes de ciência de escola secundária podem se perguntar como a gasolina gera energia para os carros de seus pais. Prepare uma apresentação de 30 minutos apropriada para estudantes de uma classe de ciências de oitavo ano para explicar o funcionamento básico de um motor de combustão interna enquanto menciona as reações químicas relevantes e preocupações quanto às emissões. Inclua auxílios de instrução e uma atividade em grupo para reforçar a sua apresentação.

13.2P Escolha duas das seguintes alternativas e relate os seus resultados em um memorando, incluindo cálculo de exemplos, discussão do modelamento utilizado, e as referências da literatura técnica, conforme o caso.

(a) Assumindo que a eletricidade é fornecida por uma planta de potência a vapor alimentada a carvão, determine quanto carvão é poupado, em kg, durante a vida útil de uma lâmpada de luz fluorescente compacta em comparação ao carvão necessário para fazer funcionar uma lâmpada de luz incandescente equivalente durante o mesmo período.

(b) Quando óleo cru é trazido a superfície da Terra, está frequentemente associado ao gás natural, que é comumente *queimado*, liberando dióxido de carbono para a atmosfera. Quais são as outras opções para gerenciamento do gás natural que não a sua queima? Classifique-os em termos de viabilidade econômica.

(c) Uma propaganda descreve uma *estação de energia de hidrogênio* que gera hidrogênio a partir da água utilizando eletricidade da rede. O hidrogênio é dito ser um combustível para veículos *livre de emissões*, unidades de emergência de reserva para prédios e outras aplicações. Estude como uma estação de energia de hidrogênio trabalha e avalie criticamente as afirmações que são feitas pelo fabricante.

(d) Da literatura de engenharia, obtenha a exergia química-padrão, em kJ/kg, para o ouro e o chumbo. Também para cada um, determine os preços atuais de mercado, em R\$/kg. Avalie as diferenças entre os valores exergéticos e os valores econômicos e nessa base racionalize a exergia química e os preços de mercado determinados para estes produtos.

13.3P Resíduos sólidos urbanos (a sigla em inglês, MSW), frequentemente chamado de lixo, consiste em uma combinação de resíduos sólidos gerado por casas e locais de trabalho. Nos Estados Unidos, uma parcela do MSW acumulado é queimado para gerar vapor para a geração de eletricidade, e aquecimento de água para prédios, enquanto várias vezes mais MSW é enterrada em aterros *sanitários*. Estude estes dois tipos de descarte do MSW. Para cada abordagem, prepare uma lista de até três vantagens e três desvantagens, em conjunto com uma breve discussão de cada vantagem e desvantagem. Relate os seus achados em uma apresentação PowerPoint adequada para um grupo de planejamento comunitário.

13.4P Evidências sugerem que eventos meteorológicos mais frequentes e graves, o derretimento dos glaciares e das calotas polares, e outras mudanças observadas na natureza estão ligados às emissões de combustíveis fósseis. Pesquisadores têm desenvolvido simulações detalhadas para prever padrões de tempo globais e investigar os efeitos do CO_2 e de outras emissões gasosas sobre o tempo. Investigue as hipóteses subjacentes do modelamento e as características das simulações computacionais utilizadas para prever padrões de tempo globais. Escreva um relatório, incluindo pelo menos três referências, de seus resultados.

13.5P As legislações governamentais federal e estadual colocam restrições em emissões prejudiciais associadas com a combustão de combustíveis fósseis em plantas de potência e veículos. Para plantas de potência estacionárias e para veículos em sua área geográfica, identifique as restrições de emissões, os seus níveis permitidos, os seus perigos e os meios empregados para alcançar os níveis de emissão desejados. Estude e discuta questões políticas, sociais, econômicas e tecnológicas que influenciaram a adoção destas regulações, e projete se ajustamentos futuros a estes poderiam ocorrer. Resuma as suas conclusões em um relatório citando ao menos três referências.

13.6P Muitos serviços públicos estão convertendo plantas de potência de carvão para combustíveis alternativos devido a considerações ambientais. Proceda um estudo de caso de uma planta de potência em sua região geográfica que tenha sido convertida ou está-se planejando a conversão de carvão para um combustível alternativo. Forneça um desenho esquemático do sistema fundamentado em carvão e do sistema fundamentado no combustível alternativo, e descreva as respectivas funcionalidades pertinentes de cada uma. Estude a vantagem de utilizar o novo combustível, mudanças físicas na planta industrial com os custos associados necessários para atender ao novo combustível, e o impacto da mudança de combustível no desempenho do sistema e nos custos operacionais. Resuma as suas conclusões em uma apresentação PowerPoint adequada para a sua turma.

13.7P Um projeto de uma turbina a gás vai produzir potência a uma taxa de 500 kW através da queima de combustível com 200% de ar teórico na câmara de combustão. A temperatura e a pressão do ar na entrada do compressor são, respectivamente, 298 K e 100 kPa. O combustível entra na câmara de combustão a 298 K, enquanto os produtos de combustão consistindo de CO_2 , H_2O , O_2 e N_2 saem da câmara de combustão sem modificação significativa da pressão. Considerações metalúrgicas requerem que a temperatura de entrada da turbina não seja maior que 1500 K. Produtos de combustão saem da turbina a 100 kPa. O compressor tem

uma eficiência isentrópica de 85%, enquanto a eficiência isentrópica da turbina é de 90%. Três combustíveis estão sendo considerados: metano (CH_4), etileno (C_2H_4) e etano (C_2H_6). Baseando-se no consumo mínimo de combustível, recomende um combustível, a temperatura de entrada da turbina e a razão de pressão do compressor da turbina a gás. Resuma suas conclusões em um relatório, apoiado em cálculos de exemplos bem documentados e uma discussão completa do modelo termodinâmico utilizado.

13.8P Sistemas de células de combustível instalados como parte de uma rede de geração distribuída requer componentes auxiliares para suportar de células de combustível empilhadas. Dependendo do tipo de célula de combustível, estes componentes podem fornecer a reforma de combustível, umidificação e fluxos apropriados de combustível e de oxidante. Os componentes auxiliares também acomodam a transferência de calor, estabilizadores/filtros de linha, e conexões elétricas. Adicionalmente, o sistema de célula de combustível requer vários controles. Identifique e pesquise um sistema de célula de combustível para a cogeração em um prédio em sua região geográfica. Descreva cada componente do sistema célula de combustível e crie um desenho esquemático do sistema para incluir o empilhamento de células, os seus componentes auxiliares e a sua integração com o prédio para fornecer eletricidade e aquecimento. Entre em contato com o responsável técnico pelo prédio para identificar quaisquer problemas de instalação, operacionais e/ou de manutenção. Estime os custos totais (componentes, instalação e custos anuais de combustível e de operação) para o sistema de célula de combustível e compare com os custos do sistema anterior, supondo os mesmos requisitos anuais de eletricidade e de aquecimento. Resuma as suas conclusões em uma apresentação em PowerPoint.

13.9P A exergia química de um hidrocarboneto comum C_xH_y pode ser representada em termos de seu respectivo poder calorífico inferior LHV, através da expressão da forma

$$\frac{\bar{e}^{\text{ch}}}{(\text{LHV})} = c_1 + c_2(b/a) - c_3/a$$

em que c_1 , c_2 e c_3 são constantes. Estime as constantes para obter uma expressão aplicável à hidrocarbonetos gasosos da Tabela A-26 (Modelo II).

13.10P Gaseificação do carvão é um meio de utilizar carvão para produzir vários produtos de energia, usualmente incluindo eletricidade. Em particular, a gaseificação do carvão é um recurso chave para Plantas de Ciclo Combinado de Gaseificação Integrado (a sigla em inglês, IGCC), veja Seção 9.10. Estime as eficiências exergéticas do gaseificador e de unidade de limpeza do gás natural substituto (em inglês, *syngas*) dentro de uma planta IGCC. Utilize os dados de funcionamento obtidos da literatura técnica de engenharia para a planta em conjunto com exergias químicas-padrão. Em um relatório, mostre os valores de eficiência exergética que você obteve, apoiada em cálculo de exemplos bem documentados, uma discussão completa sobre o modelo termodinâmico utilizado, com no mínimo de três referências bibliográficas.

13.11P A operação de mineração de carvão em certas regiões dos Estados Unidos tem criado imensas quantidades de resíduos de carvão chamados de *antracitos*. Algumas plantas de potência têm sido construídas perto de acúmulos de antracito para gerar eletricidade a partir desta fonte de resíduos. Utilizando uma análise gravimétrica para o antracito de 43% de carbono, 36% de cinzas, 15% de umidade, 3% de oxigênio e traços de hidrogênio, nitrogênio e enxofre; estime sua exergia química-padrão em relação à exergia de referência da Tabela A-26, *Modelo II*. Também determine a exergia química-padrão do carvão tipo antracito. Verifique as vantagens e as desvantagens de usar o antracito no lugar de carvão em plantas de potência. Escreva um relatório resumindo as suas conclusões, incluindo uma comparação dos valores de exergia química obtidas, amstras dos cálculos e no mínimo três referências.



Na Seção 14.1, os critérios de *equilíbrio* são introduzidos. Philip e Karen Smith/Getty Images, Inc.

CONTEXTO DE ENGENHARIA O objetivo deste capítulo é considerar o conceito de equilíbrio em maior profundidade do que tem sido feito até aqui. Na primeira parte do capítulo, desenvolvemos os conceitos fundamentais utilizados para o estudo do equilíbrio de fases e químico. Na segunda parte do capítulo, o estudo de sistemas reagentes iniciado no Cap. 13 é retornado com uma discussão do equilíbrio *químico* em uma única fase. Maior ênfase é dada ao caso de misturas reagentes de gases ideais. A terceira parte do capítulo diz respeito ao equilíbrio *de fases*. O equilíbrio de sistemas multi-componentes, multifásicos e não reagentes é considerado, e a *regra das fases* é introduzida.

14

Equilíbrio de Fases e Químico

▶ RESULTADOS DE APRENDIZAGEM

Quando você completar o estudo deste capítulo, estará apto a...

- ▶ demonstrar entendimento dos conceitos principais relacionados ao equilíbrio de fases e químico, incluindo critérios para o equilíbrio, a constante de equilíbrio e a regra das fases de Gibbs.
- ▶ aplicar a relação de constante de equilíbrio, Eq. 14.35, para relacionar a pressão, a temperatura e a constante de equilíbrio para misturas de gases ideais envolvendo reações individuais e múltiplas.
- ▶ utilizar os conceitos de equilíbrio químico com balanço de energia.
- ▶ determinar a temperatura de equilíbrio de chama.
- ▶ aplicar a regra das fases de Gibbs, Eq. 14.68.

Fundamentos do Equilíbrio

Nesta parte do capítulo, desenvolvemos conceitos fundamentais que serão úteis no estudo do equilíbrio de fases e químico. Entre esses conceitos estão os critérios de equilíbrio e o conceito de potencial químico.



Introduzindo Critérios de Equilíbrio

equilíbrio
termodinâmico

Diz-se que um sistema está em equilíbrio termodinâmico se, quando este é isolado de sua vizinhança, não há mudanças macroscopicamente observáveis. Um importante requisito para o equilíbrio é a temperatura ser uniforme por todo o sistema ou para cada parte do sistema em contato térmico. Se esta condição não for atendida, podem ocorrer transferências de calor espontâneas de um local para outro quando o sistema estiver isolado. Também não deve haver forças não equilibradas entre as partes do sistema. Essas condições garantem que o sistema esteja em equilíbrio térmico e mecânico, mas ainda assim há a possibilidade de não existir equilíbrio completo. Pode ocorrer um processo que envolva uma reação química, uma transferência de massa entre fases, ou ambas. O objetivo desta seção é apresentar critérios que possam ser aplicados para se decidir se um sistema em um determinado estado está em equilíbrio. Esses critérios são desenvolvidos por meio da utilização do princípio da conservação de energia e da segunda lei da termodinâmica, como será discutido a seguir.

Considere o caso de um sistema compressível simples, de massa constante, para o qual a temperatura e a pressão são uniformes para todas as posições do sistema. Na ausência de movimentos do sistema como um todo e ignorando-se a influência da gravidade, o balanço de energia em sua forma diferencial (Eq. 2.36) é

$$dU = \delta Q - \delta W$$

Se a mudança de volume for o único modo de trabalho e a pressão for uniforme com a posição por todo o sistema, $\delta W = p dV$. Introduzindo essa expressão no balanço de energia e resolvendo para δQ , temos

$$\delta Q = dU + p dV$$

Como a temperatura é uniforme com a posição por todo o sistema, o balanço de entropia em sua forma diferencial (Eq. 6.25) é

$$dS = \frac{\delta Q}{T} + \delta\sigma$$

Eliminando δQ das duas últimas equações

$$T dS - dU - p dV = T \delta\sigma \quad (14.1)$$

A entropia é produzida em todos os processos reais e só é conservada, na ausência de irreversibilidades. Por isso, a Eq. 14.1 impõe uma restrição no sentido dos processos. Os únicos processos permitidos são aqueles nos quais $\delta\sigma \geq 0$. Assim

$$T dS - dU - p dV \geq 0 \quad (14.2)$$

A Eq. 14.2 pode ser utilizada para o estudo do equilíbrio em várias condições.

▶ POR EXEMPLO um processo que ocorre em um vaso de pressão isolado, de volume constante, em que $dU = 0$ e $dV = 0$, deve ser tal que

$$dS]_{U,V} \geq 0 \quad (14.3)$$

A Eq. 14.3 sugere que mudanças do estado de um sistema fechado, com energia interna e volume constantes, podem ocorrer apenas no sentido da *entropia crescente*. A expressão também implica que a entropia se aproxima de um *máximo* à medida que se aproxima de um estado de equilíbrio. Este é um caso especial do princípio do aumento de entropia apresentado na Seção 6.8.1. ◀ ◀

Um caso importante para o estudo dos equilíbrios de fases e químico é aquele no qual a temperatura e a pressão são determinadas. Para este caso, é conveniente empregar a função de Gibbs em sua forma extensiva

$$G = H - TS = U + pV - TS$$

Gerando a expressão diferencial

$$dG = dU + p dV + V dp - T dS - S dT$$

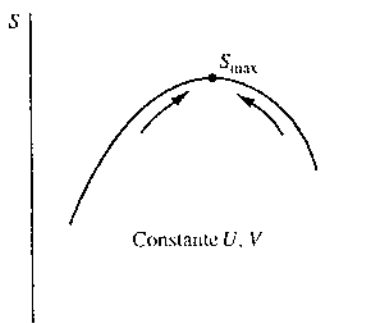
ou, rearrumando

$$dG - V dp + S dT = -(T dS - dU - p dV)$$

A não ser pelo sinal negativo, o lado direito dessa equação é o mesmo que a expressão apresentada na Eq. 14.2. Consequentemente, a Eq. 14.2 pode ser escrita como

$$dG - V dp + S dT \leq 0 \quad (14.4)$$

em que a desigualdade muda de sentido devido ao sinal negativo mencionado anteriormente.



função de Gibbs

Pode-se concluir a partir da Eq. 14.4 que qualquer processo que ocorra a temperatura e pressão especificadas ($dT = 0$ e $dp = 0$) deve ser tal que

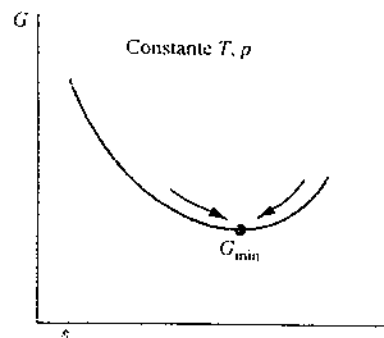
$$dG\}_{T,p} \leq 0 \quad (14.5)$$

Essa desigualdade indica que a função de Gibbs de um sistema a T e p determinados *diminui* durante o processo irreversível. Cada passo desse processo resulta em uma diminuição da função de Gibbs do sistema e traz o sistema para mais perto do equilíbrio. O estado de equilíbrio é aquele em que há o valor *mínimo* da função de Gibbs. Portanto, quando

$$dG\}_{T,p} = 0 \quad (14.6)$$

tem-se o equilíbrio. Em discussões subsequentes, vamos nos referir à Eq. 14.6 como o critério de equilíbrio.

A Eq. 14.6 provê uma relação entre as propriedades de um sistema quando este está *em* um estado de equilíbrio. A maneira pela qual o estado de equilíbrio é alcançado não é importante: porém, uma vez que o estado de equilíbrio seja alcançado, existe um sistema, em T e p determinadas, em que nenhuma mudança espontânea adicional poderá ocorrer. Quando se aplica a Eq. 14.6, pode-se, portanto, especificar a temperatura T e a pressão p , mas não é necessário também requerer que o sistema realmente alcance o equilíbrio a T e p determinados.



critério de equilíbrio

14.1.1 Potencial Químico e Equilíbrio

Nesta discussão, a função de Gibbs é considerada mais como um pré-requisito para a aplicação do critério de equilíbrio $dG\}_{T,p} = 0$, apresentado anteriormente. Começamos observando que qualquer propriedade *extensiva* de uma única fase, de sistema de um único componente é uma função de duas propriedades intensivas independentes e do tamanho do sistema. Seleccionando a temperatura e a pressão como propriedades independentes e o número de mols n como uma medida do tamanho, podemos expressar a função de Gibbs na forma $G = G(T, p, n)$. Para um sistema de múltiplos componentes, de fase única, G pode então ser considerado uma função da temperatura, da pressão e do número de mols de cada componente presente, escrevendo $G = G(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$.

sistema de múltiplos componentes

Se cada número de mols é multiplicado por a , o tamanho do sistema é alterado pelo mesmo fator e o mesmo ocorre com o valor de cada propriedade extensiva. Assim, para a função de Gibbs pode-se escrever

$$\alpha G(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j) = G(T, p, \alpha n_1, \alpha n_2, \dots, \alpha n_j)$$

Diferenciando-se em relação a a enquanto mantêm-se constantes a temperatura, a pressão e o número de mols, e utilizando-se a regra da cadeia do lado direito, tem-se

$$G = \frac{\partial G}{\partial(\alpha n_1)} n_1 + \frac{\partial G}{\partial(\alpha n_2)} n_2 + \dots + \frac{\partial G}{\partial(\alpha n_j)} n_j$$

Essa equação é empregada para todos os valores de a . Em especial, vale para $a = 1$. Fazendo $a = 1$, obtemos a seguinte expressão

$$G = \sum_{i=1}^j n_i \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T,p,n_i} \quad (14.7)$$

em que o subscrito n_i indica que todos os n , exceto n_i , são mantidos constantes durante a diferenciação.

As derivadas parciais que surgem na Eq. 14.7 têm tanta importância para o nosso estudo de equilíbrio de fases e químico que estas recebem uma denominação e símbolo especiais. O potencial químico do componente i , simbolizado por μ_i , é definido como

potencial químico

$$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T,p,n_i} \quad (14.8)$$

O potencial químico é uma *propriedade intensiva*. Com a Eq. 14.8, a Eq. 14.7 torna-se

$$G = \sum_{i=1}^j n_i \mu_i \quad (14.9)$$

O critério de equilíbrio apresentado pela Eq. 14.6 pode ser escrito em termos dos potenciais químicos, fornecendo uma expressão de fundamental importância para as discussões subsequentes sobre equilíbrio. Aplicando a diferenciação em $G(T, p, n_1, n_2, \dots, n_j)$ enquanto se mantêm constantes a temperatura e a pressão, resulta em

$$dG\}_{T,p} = \sum_{i=1}^j \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T,p,n_i} dn_i$$

As derivadas parciais são reconhecidas da Eq. 14.8 como os potenciais químicos; portanto,

$$dG\}_{T,p} = \sum_{i=1}^j \mu_i dn_i \quad (14.10)$$

TOME NOTA...

As Eqs. 14.8 e 14.9 correspondem, respectivamente, às Eqs. 11.107 e 11.108.

TOME NOTA...

As Eqs. 14.10 e 14.11 são formas especiais, respectivamente, das Eqs. 11.112 e 11.113.

Com a Eq. 14.10, o critério de equilíbrio $dG|_{T,p} = 0$ pode ser posto na forma

$$\sum_{i=1}^j \mu_i dn_i = 0 \quad (14.11)$$

Assim como a Eq. 14.6, a partir da qual é obtida, essa equação fornece uma relação entre as propriedades de um sistema quando este está em um estado de equilíbrio no qual a temperatura é T e a pressão é p . Como a Eq. 14.6, esta equação aplica-se a um estado particular, e a maneira pela qual o estado é alcançado não é importante.

14.1.2 Estimando Potenciais Químicos

Os meios para se estimar potenciais químicos para dois casos de interesse são apresentados nesta seção: uma substância pura de uma única fase e uma mistura de gases ideais.

SUBSTÂNCIA PURA DE UMA ÚNICA FASE. Um caso elementar que será considerado em seguida neste capítulo é aquele do equilíbrio entre duas fases de uma substância pura. Para uma substância pura de uma única fase, a Eq. 14.9 torna-se simplesmente

$$G = n\mu$$

ou

$$\mu = \frac{G}{n} = \bar{g} \quad (14.12)$$

Ou seja, o potencial químico é justamente a função de Gibbs por mol.

MISTURA DE GASES IDEAIS. Um caso importante para o estudo do equilíbrio químico é o de uma mistura de gases ideais. A entalpia e a entropia de uma mistura de gases ideais são dadas por

$$H = \sum_{i=1}^j n_i \bar{h}_i(T) \quad \text{e} \quad S = \sum_{i=1}^j n_i \bar{s}_i(T, p_i)$$

em que $p_i = y_i p$ é a pressão parcial do componente i . Consequentemente, a função de Gibbs toma a forma

$$\begin{aligned} G = H - TS &= \sum_{i=1}^j n_i \bar{h}_i(T) - T \sum_{i=1}^j n_i \bar{s}_i(T, p_i) \\ &= \sum_{i=1}^j n_i [\bar{h}_i(T) - T \bar{s}_i(T, p_i)] \quad (\text{gás ideal}) \end{aligned} \quad (14.13)$$

Introduzindo a função de Gibbs molar do componente i

$$\bar{g}_i(T, p_i) = \bar{h}_i(T) - T \bar{s}_i(T, p_i) \quad (\text{gás ideal}) \quad (14.14)$$

A Eq. 14.13 pode ser expressa como

$$G = \sum_{i=1}^j n_i \bar{g}_i(T, p_i) \quad (\text{gás ideal}) \quad (14.15)$$

Comparando a Eq. 14.15 com a Eq. 14.9 sugere que

$$\mu_i = \bar{g}_i(T, p_i) \quad (\text{gás ideal}) \quad (14.16)$$

Ou seja, o potencial químico do componente i em uma mistura de gases ideais é igual à sua função de Gibbs por mol de i , estimada à temperatura da mistura e à pressão parcial de i na mistura. A Eq. 14.16 pode ser obtida formalmente fazendo-se a derivada parcial da Eq. 14.15 em relação a n_i , mantendo-se constantes a temperatura, a pressão e os n restantes, e então aplicando-se a definição de potencial químico, Eq. 14.8.

O potencial químico do componente i em uma mistura de gases ideais pode ser expresso de uma maneira alternativa que é, de certa maneira, mais conveniente para as aplicações subsequentes. Utilizando-se a Eq. 13.23, a Eq. 14.14 torna-se

$$\begin{aligned} \mu_i &= \bar{h}_i(T) - T \bar{s}_i(T, p_i) \\ &= \bar{h}_i(T) - T \left(\bar{s}_i^\circ(T) - \bar{R} \ln \frac{y_i p}{p_{\text{ref}}} \right) \\ &= \bar{h}_i(T) - T \bar{s}_i^\circ(T) + \bar{R} T \ln \frac{y_i p}{p_{\text{ref}}} \end{aligned}$$

TOME NOTA...

As expressões para a energia interna, a entalpia e a entropia de uma mistura de gases ideais são resumidas na Tabela 13.1.

na qual p_{ref} é de 1 atm e y_i é a fração molar do componente i em uma mistura à temperatura T e à pressão p . A última equação pode ser escrita compactamente como

$$\mu_i = \bar{g}_i^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_i p}{p_{ref}} \quad (\text{gás ideal}) \quad (14.17)$$

sendo \bar{g}_i° a função de Gibbs do componente i estimada à temperatura T e à pressão de 1 atm. Mais detalhes relativos ao conceito de potencial químico são fornecidos na Seção 11.9. A Eq. 14.17 é a mesma que a Eq. 11.144 já desenvolvida.



BIOCONEXÕES O corpo humano, como todas as coisas vivas, existe em um tipo de equilíbrio que, em biologia, é considerado um *equilíbrio dinâmico* chamado *homeostase*. O termo refere-se à capacidade que tem o corpo de regular seu estado interno, como a temperatura corporal, dentro de limites específicos necessários para a vida, apesar das condições do ambiente externo ou do nível de esforço (veja a figura associada). Dentro do corpo, mecanismos de realimentação regulam várias variáveis que devem ser mantidas sob controle. Se esse equilíbrio dinâmico não puder ser mantido em função da forte influência da vizinhança, os seres vivos podem adoecer e morrer.

Os numerosos mecanismos de controle no corpo são de diversos tipos, mas apresentam alguns elementos em comum. Em geral, envolvem um laço de realimentação que inclui uma maneira de sentir a flutuação de uma variável de sua condição desejada e gerar uma ação corretiva para trazer a variável de volta à faixa desejada. Existem dentro do corpo laços de realimentação ao nível de células, de sistemas de fluidos corporais (como o sistema circulatório), de tecidos e de órgãos. Esses laços de realimentação também interagem para manter a homeostasia de modo semelhante a um termostato residencial que regula o sistema de aquecimento e de resfriamento em uma casa. Os

mecanismos são altamente estáveis, tanto que as condições externas não sejam muito rigorosas.

Um exemplo da complexidade da homeostasia é a maneira pela qual o corpo mantém os níveis de glicose no sangue dentro de limites desejados. A glicose é um "combustível" essencial para os processos no interior das células. A glicose absorvida pelo sistema digestivo a partir de alimentos, ou armazenada como glicogênio no fígado, é distribuída pela corrente sanguínea para as células. O corpo sente o nível de glicose no sangue e várias glândulas produzem hormônios para *estimular* a conversão de glicose a partir do glicogênio armazenado, se necessário para complementar a ingestão de alimentos, ou *inibir* a liberação de glicose, se necessário para manter os níveis desejados. Diversos hormônios diferentes e numerosos órgãos do corpo estão envolvidos. O resultado é um balanço que é altamente estável dentro de limites necessários do corpo para o equilíbrio homeostático.



Equilíbrio Químico

Nesta parte do capítulo, o critério de equilíbrio $dG|_{T,p} = 0$ apresentado na Seção 14.1 é utilizado para o estudo do equilíbrio de misturas reagentes. O objetivo é estabelecer a composição presente no equilíbrio para determinadas temperatura e pressão. Um parâmetro importante para a determinação da composição no equilíbrio é a *constante de equilíbrio*. Apresentamos a constante de equilíbrio, e seu uso é exemplificado por meio de vários exemplos resolvidos. A discussão diz respeito apenas a estados de equilíbrio de sistemas reagentes, e não se pode deduzir qualquer informação quanto às *taxas de reação*. Se o equilíbrio de uma mistura se formará rapidamente ou lentamente é algo que só pode ser determinado por considerações da *cinética química*, um assunto que não é tratado neste texto.



14.2 Equação de Reação de Equilíbrio

No Cap. 13, os princípios da conservação de massa e da conservação de energia são aplicados a sistemas reagentes através da suposição de que as reações podem ocorrer como escritas. No entanto, o grau no qual uma reação química prossegue é limitada por vários fatores. Em geral, a composição dos produtos realmente formados a partir de um dado conjunto de reagentes, e as quantidades relativas dos produtos, só podem ser determinado por experimentos. No entanto, o conhecimento da composição que estaria presente quando uma reação prossegue para o equilíbrio costuma ser frequentemente útil. A *equação de reação de equilíbrio* apresentada nesta seção fornece as bases para a determinação da composição de equilíbrio de uma mistura reagente.

14.2.1 Caso Introdutório

Considere um sistema fechado consistindo inicialmente em uma mistura gasosa de hidrogênio e oxigênio. Várias reações podem ocorrer, inclusive



Consideremos, para efeito de exemplificação, apenas a primeira das reações anteriores, na qual o hidrogênio e o oxigênio se combinam para gerar água. No equilíbrio, o sistema consistirá, em geral, em três componentes: H_2 , O_2 e H_2O , uma vez que nem todo hidrogênio e oxigênio inicialmente presentes precisam reagir. *Variações* nas quantidades desses componentes durante cada passo diferencial da reação que levem à formação de uma mistura em equilíbrio são regidas pela Eq. 14.18. Ou seja

$$dn_{\text{H}_2} = -dn_{\text{H}_2\text{O}}, \quad dn_{\text{O}_2} = -\frac{1}{2}dn_{\text{H}_2\text{O}} \quad (14.21a)$$

em que dn indica uma variação diferencial no seu respectivo componente. O sinal de menos indica que as quantidades de hidrogênio e de oxigênio presentes decrescem à medida que a reação prossegue para a direita. As Eqs. 14.21a podem ser expressas alternativamente como

$$\frac{-dn_{\text{H}_2}}{1} = \frac{-dn_{\text{O}_2}}{\frac{1}{2}} = \frac{dn_{\text{H}_2\text{O}}}{1} \quad (14.21b)$$

que enfatiza que aumentos ou diminuições dos componentes são proporcionais aos coeficientes estequiométricos da Eq. 14.18.

O equilíbrio é uma condição de *balanço*. Consequentemente, como sugerem os sentidos das setas na Eq. 14.18, quando o sistema está em equilíbrio, a tendência do hidrogênio e do oxigênio de formar água é perfeitamente balanceada com a tendência da água de dissociar-se em oxigênio e hidrogênio. O critério de equilíbrio $dG]_{T,p} = 0$ pode ser usado para determinar a composição em um estado de equilíbrio em que a temperatura é T e a pressão é p . Para isso é necessário a estimativa do diferencial $dG]_{T,p}$ em termos das propriedades do sistema.

Para o caso atual, a Eq. 14.10 fornece a diferença na função de Gibbs da mistura entre dois estados que tenham as mesmas temperatura e pressão, mas apresentem composições que diferem entre si infinitesimalmente, levando à seguinte forma:

$$dG]_{T,p} = \mu_{\text{H}_2} dn_{\text{H}_2} + \mu_{\text{O}_2} dn_{\text{O}_2} + \mu_{\text{H}_2\text{O}} dn_{\text{H}_2\text{O}} \quad (14.22)$$

As mudanças no número de mols está relacionada às Eqs. 14.21. Logo

$$dG]_{T,p} = (-1\mu_{\text{H}_2} - \frac{1}{2}\mu_{\text{O}_2} + 1\mu_{\text{H}_2\text{O}}) dn_{\text{H}_2\text{O}}$$

No equilíbrio, $dG]_{T,p} = 0$, portanto o termo entre parênteses deve ser nulo. Ou seja

$$-1\mu_{\text{H}_2} - \frac{1}{2}\mu_{\text{O}_2} + 1\mu_{\text{H}_2\text{O}} = 0$$

Quando expresso em uma forma que se assemelha à da Eq. 14.18, torna-se

$$1\mu_{\text{H}_2} + \frac{1}{2}\mu_{\text{O}_2} = 1\mu_{\text{H}_2\text{O}} \quad (14.23)$$

A Eq. 14.23 é a *equação de reação de equilíbrio* para o caso em estudo. Os potenciais químicos são funções da temperatura, da pressão e da composição. Assim, a composição que estaria presente no equilíbrio para temperatura e pressão dadas poderia ser determinada, em princípio, pela solução dessa equação. O procedimento de solução é descrito na Seção 14.3.

14.2.2 Caso Geral

O desenvolvimento anterior pode ser repetido para reações que envolvam qualquer número de componentes. Considere um sistema fechado que contenha *cinco* componentes, A, B, C, D e E, a temperatura e pressão dadas, sujeito a uma única reação química na forma



em que os ν são coeficientes estequiométricos. Supõe-se que o componente E seja inerte e assim não aparece na equação de reação. Como veremos o componente E influi sim na composição do equilíbrio ainda que não participe da reação química. A forma da Eq. 14.24 sugere que, no equilíbrio, a tendência de A e B formar C e D é precisamente balanceada pela tendência de C e D formar A e B.

Os coeficientes estequiométricos ν_A , ν_B , ν_C e ν_D não correspondem ao número de mols respectivos dos componentes presentes. As quantidades dos componentes presentes são designadas n_A , n_B , n_C , n_D e n_E . Porém, *variações* na

quantidade de componentes presentes conduzem a uma relação final com os valores dos coeficientes estequiométricos. Ou seja

$$\frac{-dn_A}{\nu_A} = \frac{-dn_B}{\nu_B} = \frac{dn_C}{\nu_C} = \frac{dn_D}{\nu_D} \quad (14.25a)$$

em que o sinal negativo indica que A e B poderiam ser consumidos quando C e D fossem produzidos. Visto que E é inerte, a quantidade desse componente permanece constante, então $dn_E = 0$.

Introduzindo-se um fator de proporcionalidade $d\varepsilon$, as Eqs. 14.25a tomam a forma

$$\frac{-dn_A}{\nu_A} = \frac{-dn_B}{\nu_B} = \frac{dn_C}{\nu_C} = \frac{dn_D}{\nu_D} = d\varepsilon$$

da qual as seguintes expressões são obtidas:

$$\begin{aligned} dn_A &= -\nu_A d\varepsilon, & dn_B &= -\nu_B d\varepsilon \\ dn_C &= \nu_C d\varepsilon, & dn_D &= \nu_D d\varepsilon \end{aligned} \quad (14.25b)$$

O parâmetro ε é às vezes referido como grau de reação.

Para o sistema que estamos analisando, a Eq. 14.10 toma a forma

$$dG]_{T,p} = \mu_A dn_A + \mu_B dn_B + \mu_C dn_C + \mu_D dn_D + \mu_E dn_E$$

Introduzindo as Eqs. 14.25b e observando que $dn_E = 0$, esta se torna

$$dG]_{T,p} = (-\nu_A\mu_A - \nu_B\mu_B + \nu_C\mu_C + \nu_D\mu_D) d\varepsilon$$

No equilíbrio, $dG]_{T,p} = 0$, portanto o termo entre parênteses deve ser nulo. Ou seja

$$-\nu_A\mu_A - \nu_B\mu_B + \nu_C\mu_C + \nu_D\mu_D = 0$$

ou, quando é escrita em uma forma que lembra a Eq. 14.24

$$\nu_A\mu_A + \nu_B\mu_B = \nu_C\mu_C + \nu_D\mu_D \quad (14.26)$$

grau de reação

equação de reação de equilíbrio

Para o caso atual, a Eq. 14.26 é a equação de reação de equilíbrio. Em princípio, a composição que estaria presente no equilíbrio para temperatura e pressão dadas pode ser determinada pela solução dessa equação. O procedimento de solução é simplificado através do conceito de *constante de equilíbrio*, a ser apresentado na próxima seção.

14.3 Cálculo de Composições de Equilíbrio

O objetivo desta seção é mostrar como a composição de equilíbrio de um sistema a temperatura e pressão especificadas pode ser determinada pela solução da equação de reação de equilíbrio. Para isso, um importante papel é desempenhado pela *constante de equilíbrio*.

14.3.1 Constante de Equilíbrio para Misturas de Gases Ideais

O primeiro passo na solução da equação de reação de equilíbrio, a Eq. 14.26, para composição de equilíbrio está na introdução de expressões para os potenciais químicos em termos da temperatura, da pressão e da composição. Para uma mistura de gases ideais, a Eq. 14.17 pode ser utilizada para esse propósito. Quando essa expressão é introduzida para cada um dos componentes A, B, C e D, a Eq. 14.26 torna-se

$$\begin{aligned} \nu_A \left(\bar{g}_A^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_A p}{p_{ref}} \right) + \nu_B \left(\bar{g}_B^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_B p}{p_{ref}} \right) \\ = \nu_C \left(\bar{g}_C^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_C p}{p_{ref}} \right) + \nu_D \left(\bar{g}_D^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_D p}{p_{ref}} \right) \end{aligned} \quad (14.27)$$

sendo \bar{g}_i° a função de Gibbs do componente i estimado à temperatura T e a pressão $p_{ref} = 1$ atm. A Eq. 14.27 é a relação de trabalho básica para o equilíbrio químico em uma mistura de gases ideais. Porém, cálculos posteriores são facilitados se forem escritos de uma forma alternativa, como se segue.

Reúna os termos semelhantes e reorganize a Eq. 14.27 como

$$\begin{aligned} (\nu_C \bar{g}_C^\circ + \nu_D \bar{g}_D^\circ - \nu_A \bar{g}_A^\circ - \nu_B \bar{g}_B^\circ) \\ = -\bar{R}T \left(\nu_C \ln \frac{y_C p}{p_{ref}} + \nu_D \ln \frac{y_D p}{p_{ref}} - \nu_A \ln \frac{y_A p}{p_{ref}} - \nu_B \ln \frac{y_B p}{p_{ref}} \right) \end{aligned} \quad (14.28)$$

O termo do lado esquerdo da Eq. 14.28 pode ser expresso concisamente como δG° . Ou seja

$$\Delta G^\circ = \nu_C \bar{g}_C^\circ + \nu_D \bar{g}_D^\circ - \nu_A \bar{g}_A^\circ - \nu_B \bar{g}_B^\circ \quad (14.29a)$$

que é a variação da função de Gibbs para a reação dada pela Eq. 14.24 se cada reagente e cada produto forem separados à temperatura T e à pressão de 1 atm.

Esta expressão pode ser escrita alternativamente em termos das entalpias e das entropias específicas como

$$\begin{aligned} \Delta G^\circ &= \nu_C(\bar{h}_C - T\bar{s}_C^\circ) + \nu_D(\bar{h}_D - T\bar{s}_D^\circ) - \nu_A(\bar{h}_A - T\bar{s}_A^\circ) - \nu_B(\bar{h}_B - T\bar{s}_B^\circ) \\ &= (\nu_C\bar{h}_C + \nu_D\bar{h}_D - \nu_A\bar{h}_A - \nu_B\bar{h}_B) - T(\nu_C\bar{s}_C^\circ + \nu_D\bar{s}_D^\circ - \nu_A\bar{s}_A^\circ - \nu_B\bar{s}_B^\circ) \end{aligned} \quad (14.29b)$$

Como a entalpia de um gás ideal depende apenas da temperatura, os \bar{h} da Eq. 14.29b são estimados à temperatura T . Como indicado pelo sobrescrito $^\circ$, cada entropia é estimada à temperatura T e a uma pressão de 1 atm.

Substituindo-se a Eq. 14.29a na Eq. 14.28 e combinando os termos que envolvem logaritmos em uma única expressão, obtém-se

$$-\frac{\Delta G^\circ}{RT} = \ln \left[\frac{y_C^{\nu_C} y_D^{\nu_D}}{y_A^{\nu_A} y_B^{\nu_B}} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B} \right] \quad (14.30)$$

A Eq. 14.30 é simplesmente a forma assumida pela equação de reação de equilíbrio, Eq. 14.26, para uma mistura de gases ideais sujeita à reação da Eq. 14.24. Como mostram os exemplos a seguir, podem ser escritas expressões semelhantes para outras reações.

A Eq. 14.30 pode ser expressa de maneira concisa como

$$-\frac{\Delta G^\circ}{RT} = \ln K(T) \quad (14.31)$$

em que K é a constante de equilíbrio definida por

constante de
equilíbrio

$$K(T) = \frac{y_C^{\nu_C} y_D^{\nu_D}}{y_A^{\nu_A} y_B^{\nu_B}} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B} \quad (14.32)$$

Dados os valores dos coeficientes estequiométricos, ν_A , ν_B , ν_C e ν_D , a temperatura T , pode-se estimar o lado esquerdo da Eq. 14.31 utilizando-se qualquer uma das Eqs. 14.29 em conjunto com dados de propriedades adequados. A equação pode ser então resolvida para o valor da constante de equilíbrio K . Consequentemente, para determinadas reações, K pode ser estimado e tabelado em função da temperatura. Porém, é comum tabelar $\log_{10} K$ ou $\ln K$ versus temperatura. Uma tabulação de valores de $\log_{10} K$ em uma faixa de temperaturas para diversas reações é fornecida na Tabela A-27, que é extraída de uma compilação mais extensa.

Os termos no numerador e no denominador da Eq. 14.32 correspondem, respectivamente, aos produtos e aos reagentes da reação dada pela Eq. 14.24 à medida que esta procede da esquerda para a direita, como escrito. Para a reação inversa $\nu_C C + \nu_D D \rightleftharpoons \nu_A A + \nu_B B$, a constante de equilíbrio torna a forma

$$K^* = \frac{y_A^{\nu_A} y_B^{\nu_B}}{y_C^{\nu_C} y_D^{\nu_D}} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{\nu_A + \nu_B - \nu_C - \nu_D} \quad (14.33)$$

Comparando-se as Eqs. 14.32 e 14.33, segue-se que o valor de K^* é exatamente o inverso de K : $K^* = 1/K$. Portanto,

$$\log_{10} K^* = -\log_{10} K \quad (14.34)$$

Por isso, pode-se utilizar a Tabela A-27 tanto para estimar K de reações listadas que evoluem no sentido da esquerda para a direita quanto para estimar K^* para as reações inversas que evoluem no sentido da direita para a esquerda.

O Exemplo 14.1 mostra como os valores $\log_{10} K$ da Tabela A-27 são determinados. Exemplos posteriores mostram como os valores de $\log_{10} K$ podem ser utilizados para se estimar composições de equilíbrio.

EXEMPLO 14.1

Estimando a Constante de Equilíbrio a uma Dada Temperatura

Estime a constante de equilíbrio, expressa como $\log_{10} K$, para a reação $\text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2 \rightleftharpoons \text{CO}_2$ a (a) 298 K e (b) 2000 K. Compare com o valor obtido da Tabela A-27.

SOLUÇÃO

Dado: a reação é $\text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2 \rightleftharpoons \text{CO}_2$.

Pede-se: determine a constante de equilíbrio para $T = 298 \text{ K}$ (25°C) e $T = 2000 \text{ K}$.

Modelo de Engenharia: o modelo de gás ideal é aplicável.

Análise: a constante de equilíbrio necessita da estimativa de ΔG° para a reação. Recorrendo à Eq. 14.29b para este objetivo, temos

$$\Delta G^\circ = (\bar{h}_{\text{CO}_2} - \bar{h}_{\text{CO}} - \frac{1}{2}\bar{h}_{\text{O}_2}) - T(\bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ - \bar{s}_{\text{CO}}^\circ - \frac{1}{2}\bar{s}_{\text{O}_2}^\circ)$$

em que as entalpias são estimadas à temperatura T e as entropias absolutas são estimadas à temperatura T e à pressão de 1 atm. Utilizando a Eq. 13.9, as entalpias são estimadas em termos das suas respectivas entalpias de formação, obtendo

$$\Delta G^\circ = [(\bar{h}_f^\circ)_{\text{CO}_2} - (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CO}} - \frac{1}{2}(\bar{h}_f^\circ)_{\text{O}_2}] + [(\Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} - (\Delta\bar{h})_{\text{CO}} - \frac{1}{2}(\Delta\bar{h})_{\text{O}_2}] - T(\bar{s}_{\text{CO}_2}^\circ - \bar{s}_{\text{CO}}^\circ - \frac{1}{2}\bar{s}_{\text{O}_2}^\circ)$$

em que os termos $\Delta\bar{h}$ respondem pela variação da entalpia específica de $T_{\text{ref}} = 298 \text{ K}$ para a temperatura especificada T . A entalpia de formação do oxigênio é nula por definição.

(a) Quando $T = 298 \text{ K}$, os termos de $\Delta\bar{h}$ da expressão anterior de ΔG° somem. Os valores necessários de entalpia de formação e de entropia absoluta podem ser obtidos da Tabela A.25, gerando

$$\begin{aligned}\Delta G^\circ &= [(-393.520) - (-110.530) - \frac{1}{2}(0)] - 298[213,69 - 197,54 - \frac{1}{2}(205,03)] \\ &= -257.253 \text{ kJ/kmol}\end{aligned}$$

Com esse valor para ΔG° , a Eq. 14.31 gera

$$\ln K = \frac{(-257.253 \text{ kJ/kmol})}{(8,314 \text{ kJ/kmol} \cdot \text{K})(298 \text{ K})} = 103,83$$

que corresponde a $\log_{10}K = 45,093$.

A Tabela A-27 fornece o logaritmo na base 10 da constante de equilíbrio para a reação inversa: $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2$. Ou seja, $\log_{10}K^* = -45,066$. Assim, com a Eq. 14.34, $\log_{10}K = 45,066$, que concorda de perto com o valor calculado.

(b) Quando $T = 2000 \text{ K}$, os termos de $\Delta\bar{h}$ e \bar{s}° para O_2 , CO e CO_2 necessários para a expressão anterior de ΔG° são estimados a partir da Tabela A-23. Os valores de entalpia de formação são os mesmos do item (a). Assim

$$\begin{aligned}\Delta G^\circ &= [(-393.520) - (-110.530) - \frac{1}{2}(0)] + [(100.804 - 9364) - (65408 - 8669) \\ &\quad - \frac{1}{2}(67.881 - 8682)] - 2000[309,210 - 258,600 - \frac{1}{2}(268,655)] \\ &= -282.990 + 5102 + 167.435 = -110.453 \text{ kJ/kmol}\end{aligned}$$

Com esse valor, a Eq. 14.31 gera

$$\ln K = \frac{(-110.453)}{(8,314)(2000)} = 6,643$$

que corresponde ao $\log_{10}K = 2,885$.

A 2000 K, a Tabela A-27 fornece $\log_{10}K^* = -2,884$. Com a Eq. 14.34, $\log_{10}K = 2,884$, que está em concordância com o valor calculado.

Utilizando os procedimentos descritos anteriormente, é simples determinar $\log_{10}K$ versus a temperatura de cada uma das diversas reações especificadas e tabelar os resultados como na Tabela A-27.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- estimar $\log_{10}K$ com base na Eq. 14.31 e dados das Tabelas A-23 e A-25.
- utilizar a relação da Eq. 14.34 para reações inversas.

Teste-RELÂMPAGO

posta: 1000 K.

Se $\ln K = 23,535$ para uma dada reação, utilize a Tabela A-27 para determinar T , em K. Res-

14.3.2 Exemplos do Cálculo de Composições de Equilíbrio de Misturas Reagentes de Gases Ideais

Muitas vezes, é conveniente expressar a Eq. 14.32 explicitamente em termos do número de mols que estariam presentes no equilíbrio. Cada fração molar que aparece na equação tem a forma $y_i = n_i/n$, em que n_i é a quantidade do componente i na mistura em equilíbrio e n é o número total de mols da mistura. Por isso, a Eq. 14.32 pode ser reescrita como

$$K = \frac{n_C^{\nu_C} n_D^{\nu_D}}{n_A^{\nu_A} n_B^{\nu_B}} \left(\frac{p/p_{\text{ref}}}{n} \right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B} \quad (14.35)$$

O valor de n deve incluir não apenas os componentes reagentes A, B, C e D, mas também todos os componentes inertes presentes. Como admitimos que o componente inerte E esteja presente, deveríamos escrever $n = n_A + n_B + n_C + n_D + n_E$.

A Eq. 14.35 fornece uma relação entre a temperatura, a pressão e a composição de uma mistura em equilíbrio de gases ideais. Em consequência, se quaisquer de duas das variáveis temperatura, pressão e composição for conhecida, a terceira pode ser determinada a partir da solução dessa equação.

▶ POR EXEMPLO suponha que a temperatura T e a pressão p são conhecidas e o objetivo é a determinação da composição de equilíbrio. Com a temperatura conhecida, o valor do K pode ser obtido da Tabela A-27. Os n dos componentes reagentes A, B, C e D podem ser expressos em termos de uma única variável desconhecida através da aplicação do princípio da conservação de massa às várias espécies químicas presentes. Então, como a pressão é conhecida, a Eq. 14.35 constitui uma única equação com uma única incógnita, que pode ser resolvida por meio de um *solucionador de equações* ou iterativamente com uma máquina de calcular. ◀ ◀ ◀

No Exemplo 14.2, aplicamos a Eq. 14.35 ao estudo do efeito da pressão sobre a composição de equilíbrio de uma mistura de CO_2 , CO e O_2 .

EXEMPLO 14.2

Determinação da Composição de Equilíbrio a Temperatura e Pressão Dados

Um quilomol de monóxido de carbono, CO, reage com $\frac{1}{2}$ kmol de oxigênio, O_2 , para gerar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 a 2500 K e (a) 1 atm, (b) 10 atm. Determine a composição de equilíbrio em termos de frações molares.

SOLUÇÃO

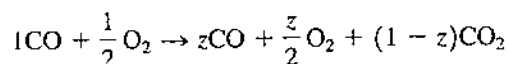
Dado: um sistema inicialmente consiste em 1 kmol de CO e $\frac{1}{2}$ kmol de O_2 que reagem para gerar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 . A temperatura da mistura é de 2500 K e a pressão é de (a) 1 atm, (b) 10 atm.

Pede-se: determine a composição de equilíbrio em termos de frações molares.

Modelo de Engenharia: a mistura em equilíbrio é modelada como uma mistura de gases ideais.

Análise: a Eq. 14.35 relaciona temperatura, pressão e composição para uma mistura de gases ideais em equilíbrio. Se dois gases quaisquer desses forem conhecidos, o terceiro pode ser determinado por meio dessa equação. No caso atual, T e p são conhecidos, e a composição é desconhecida.

Aplicando-se a conservação de massa, a equação de reação química balanceada global é



em que z é a quantidade de CO, em kmol, presente na mistura em equilíbrio. Observe que $0 \leq z \leq 1$.

O número total de mols n da mistura em equilíbrio é

$$n = z + \frac{z}{2} + (1-z) = \frac{2+z}{2}$$

Portanto, a análise molar da mistura em equilíbrio é

$$y_{\text{CO}} = \frac{2z}{2+z}, \quad y_{\text{O}_2} = \frac{z}{2+z}, \quad y_{\text{CO}_2} = \frac{2(1-z)}{2+z}$$

No equilíbrio, a tendência de CO e O_2 formar CO_2 é exatamente balanceada pela tendência de CO_2 formar CO e O_2 ; temos, portanto, $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2$. Consequentemente, a Eq. 14.35 toma a forma

$$K = \frac{z(z/2)^{1/2}}{(1-z)} \left[\frac{p/p_{\text{ref}}}{(2+z)/2} \right]^{1+1/2-1} = \frac{z}{1-z} \left(\frac{z}{2+z} \right)^{1/2} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{1/2}$$

A 2500 K, a Tabela A-27 fornece $\log_{10} K = -1,44$. Assim, $K = 0,0363$. Inserindo esse valor na última expressão

$$0,0363 = \frac{z}{1-z} \left(\frac{z}{2+z} \right)^{1/2} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{1/2} \quad (a)$$

(a) Quando $p = 1$ atm, a Eq. (a) torna-se

$$0,0363 = \frac{z}{1-z} \left(\frac{z}{2+z} \right)^{1/2}$$

A utilização de um solucionador de equações ou iterações em uma calculadora resulta em $z = 0,129$. A composição de equilíbrio em termos de frações molares é, então,

$$y_{\text{CO}} = \frac{2(0,129)}{2,129} = 0,121, \quad y_{\text{O}_2} = \frac{0,129}{2,129} = 0,061, \quad y_{\text{CO}_2} = \frac{2(1-0,129)}{2,129} = 0,818$$

(b) Quando $p = 10$ atm, a Eq. (a) torna-se

$$0,0363 = \frac{z}{1-z} \left(\frac{z}{2+z} \right)^{1/2} (10)^{1/2}$$

Resolvendo-se, $z = 0,062$. A composição de equilíbrio correspondente em termos de frações molares é $y_{\text{CO}} = 0,06$, $y_{\text{CO}_2} = 0,03$ e $y_{\text{O}_2} = 0,91$.

Comparando-se os resultados dos itens (a) e (b), conclui-se que o grau ao qual a reação progride em direção à sua conclusão (o grau no qual o CO_2 é gerado) cresce com o aumento da pressão.

Teste-RELÂMPAGO

Se $z = 0,0478$ (correspondendo a $p = 22,4$ atm, $T = 2500$ K), qual seria a fração molar de cada componente da mistura em equilíbrio? Resposta: $y_{\text{CO}} = 0,0467$, $y_{\text{CO}_2} = 0,0233$ e $y_{\text{O}_2} = 0,9300$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 para determinar a composição de equilíbrio a temperatura e pressão dadas.
- obter e usar os dados da Tabela A-27.

No Exemplo 14.3, determinamos a temperatura de uma mistura em equilíbrio quando a pressão e a composição são conhecidas.

EXEMPLO 14.3**Determinação da Temperatura de Equilíbrio a Pressão e Composição Dadas**

Medidas experimentais mostram que, a temperatura T e a pressão de 1 atm, a mistura em equilíbrio para o sistema do Exemplo 14.2 tem a composição $y_{\text{CO}} = 0,298$, $y_{\text{O}_2} = 0,149$ e $y_{\text{CO}_2} = 0,553$. Determine a temperatura T da mistura, em K.

SOLUÇÃO

Dado: a pressão e a composição de uma mistura em equilíbrio de CO , O_2 e CO_2 são especificadas.

Pede-se: determine a temperatura da mistura, em K.

Modelo de Engenharia: a mistura pode ser modelada como uma mistura de gases ideais.

Análise: a Eq. 14.35 relaciona a temperatura, a pressão e a composição para uma mistura de gases ideais em equilíbrio. Se dois gases quaisquer são conhecidos, o terceiro pode ser determinado por meio dessa equação. No caso em estudo, a composição e a pressão são conhecidas, e a temperatura é a incógnita.

A Eq. 14.35 se apresenta da mesma forma que no Exemplo 14.2. Assim, quando $p = 1$ atm, tem-se

$$K(T) = \frac{z}{1-z} \left(\frac{z}{2+z} \right)^{1/2}$$

em que z é a quantidade de CO , em kmol, presente na mistura em equilíbrio e T é a temperatura da mistura.

A solução do Exemplo 14.2 fornece a seguinte expressão para a fração molar de CO na mistura: $y_{\text{CO}} = 2z/(2+z)$. Como $y_{\text{CO}} = 0,298$, $z = 0,35$.

A inserção desse valor de z na expressão para a constante de equilíbrio fornece $K = 0,2078$. Assim, $\log_{10} K = -0,6824$. Interpolando-se na Tabela A-27, obtém-se $T = 2881$ K.

Comparando este exemplo ao item (a) do Exemplo 14.2, concluímos que o grau no qual a reação progride para sua conclusão (o grau no qual o CO_2 é gerado) decresce com o aumento da temperatura.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a temperatura, em K, para pressão de 2 atm se a composição de equilíbrio permanecer sem mudanças. Resposta: ≈ 2970 K.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 para determinar a temperatura, dados a pressão e a composição de equilíbrio.
- obter e usar os dados da Tabela A-27.

No Exemplo 14.4, consideramos o efeito de um componente inerte na composição de equilíbrio.

EXEMPLO 14.4**Consideração do Efeito de um Componente Inerte no Equilíbrio**

Um quilomol de monóxido de carbono reage com a quantidade de ar teórico para gerar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e N_2 a 2500 K e 1 atm. Determine a composição de equilíbrio em termos de frações molares e compare com o resultado do Exemplo 14.2.

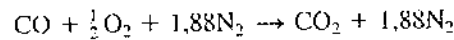
SOLUÇÃO

Dado: um sistema consiste inicialmente em 1 kmol de CO e a quantidade de ar teórico para gerar uma mistura em equilíbrio de CO₂, CO, O₂ e N₂. A temperatura e a pressão da mistura são de 2500 K e 1 atm.

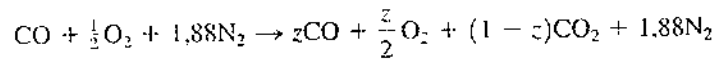
Pede-se: determine a composição de equilíbrio em termos de frações molares, e compare com o resultado do Exemplo 14.2.

Modelo de Engenharia: a mistura em equilíbrio pode ser modelada como uma mistura de gases ideais, no qual N₂ é inerte.

Análise: para uma reação completa do CO com a quantidade de ar teórico



Portanto, a reação de CO com a quantidade de ar teórico para formar CO₂, CO, O₂ e N₂ é



em que z é a quantidade de CO, em kmol, presente na mistura em equilíbrio.

O número total de mols n na mistura em equilíbrio é

$$n = z + \frac{z}{2} + (1-z) + 1,88 = \frac{5,76 + z}{2}$$

A composição da mistura em equilíbrio em termos de frações molares é

$$y_{\text{CO}} = \frac{2z}{5,76 + z}, \quad y_{\text{O}_2} = \frac{z}{5,76 + z}, \quad y_{\text{CO}_2} = \frac{2(1-z)}{5,76 + z}, \quad y_{\text{N}_2} = \frac{3,76}{5,76 + z}$$

No equilíbrio, temos $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2$. Então, a Eq. 14.35 adota a forma


$$K = \frac{z(z/2)^{1/2}}{(1-z)} \left[\frac{p/p_{\text{ref}}}{(5,76 + z)/2} \right]^{1/2}$$

O valor de K é o mesmo que o da solução do Exemplo 14.2, $K = 0,0363$. Assim, como $p = 1$ atm, temos

$$0,0363 = \frac{z}{1-z} \left(\frac{z}{5,76 + z} \right)^{1/2}$$

Resolvendo-se, $z = 0,175$. A composição de equilíbrio correspondente é $y_{\text{CO}} = 0,059$, $y_{\text{CO}_2} = 0,278$, $y_{\text{O}_2} = 0,029$ e $y_{\text{N}_2} = 0,634$.

Comparando-se este exemplo com o Exemplo 14.2, concluímos que a presença do componente inerte nitrogênio reduz o grau no qual a reação progride em direção à conclusão, a uma determinada temperatura e pressão (reduz-se o grau no qual o CO₂ é gerado).

 **Habilidades Desenvolvidas**

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 para determinar a composição de equilíbrio para uma dada temperatura e pressão, na presença de um componente inerte.
- obter e usar os dados da Tabela A-27.

Teste-RELÂMPAGO

Determine as quantidades, em kmol, de cada componente da mistura em equilíbrio. Resposta:

$$n_{\text{CO}} = 0,175; n_{\text{O}_2} = 0,0875; n_{\text{CO}_2} = 0,8250; n_{\text{N}_2} = 1,88.$$

No próximo exemplo, os conceitos de equilíbrio deste capítulo são aplicados conjuntamente com o balanço de energia para sistemas reagentes desenvolvido no Cap. 13.

EXEMPLO 14.5**Utilização dos Conceitos de Equilíbrio com Balanço de Energia**

Dióxido de carbono a 25°C, 1 atm entra em um reator operando em regime permanente e dissocia-se, fornecendo uma mistura em equilíbrio de CO₂, CO e O₂ que sai a 3200 K, 1 atm. Determine a transferência de calor para o reator, em kJ por kmol de CO₂ de entrada. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados e $\dot{W}_{\text{CV}} = 0$.

SOLUÇÃO

Dado: dióxido de carbono a 25°C, 1 atm entra em um reator em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de CO₂, CO e O₂ sai a 3200 K, 1 atm.

Pede-se: determine a transferência de calor do reator, em kJ por kmol de CO₂ de entrada.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

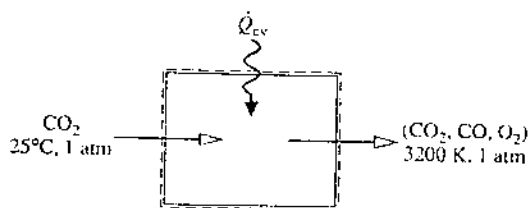


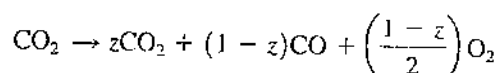
Fig. E14.5

Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle, mostrado no desenho esquemático associado por uma linha tracejada, opera em regime permanente com $\dot{W}_{cv} = 0$. Os efeitos das energias cinética e potencial podem ser desprezados.
2. O CO_2 de entrada é modelado como um gás ideal.
3. A mistura de saída de CO_2 , CO e O_2 é uma mistura de gases ideais em equilíbrio.

Análise: a transferência de calor necessária pode ser determinada de um balanço da taxa de energia para o volume de controle, mas antes deve-se determinar a composição da mistura em equilíbrio de saída.

Aplicando-se o princípio da conservação de massa, a reação de dissociação global é descrita por



em que z é a quantidade de CO_2 , em kmol, presente na mistura de saída do volume de controle, por kmol de CO_2 de entrada. O número total de mols n na mistura é, então

$$n = z + (1 - z) + \left(\frac{1 - z}{2}\right) = \frac{3 - z}{2}$$

Supõe-se que a mistura de saída é uma mistura em equilíbrio (hipótese 3). Assim, para a mistura tem-se $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2$. A Eq. 14.35 assume a forma

$$K = \frac{(1 - z)[(1 - z)/2]^{1/2}}{z} \left[\frac{p/p_{\text{ref}}}{(3 - z)/2} \right]^{1 + 1/2 - 1}$$

Rearrmando e observando que $p = 1 \text{ atm}$

$$K = \left(\frac{1 - z}{z}\right) \left(\frac{1 - z}{3 - z}\right)^{1/2}$$

A 3200 K, a Tabela A-27 fornece $\log_{10}K = -0,189$. Assim, $K = 0,647$, e a expressão da constante de equilíbrio torna-se

$$0,647 = \left(\frac{1 - z}{z}\right) \left(\frac{1 - z}{3 - z}\right)^{1/2}$$

Resolvendo-se, $z = 0,422$. A composição da mistura em equilíbrio de saída, em kmol por kmol de CO_2 de entrada, é então 0,422 CO_2 ; 0,578 CO ; 0,289 O_2 .

Quando expresso por kmol de CO_2 de entrada no volume de controle, o balanço da taxa de energia reduz-se, pela hipótese 1, a

$$0 = \frac{\dot{Q}_{cv}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} - \frac{\dot{W}_{cv}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} + \bar{h}_{\text{CO}_2} - (0,422\bar{h}_{\text{CO}_2} + 0,578\bar{h}_{\text{CO}} + 0,289\bar{h}_{\text{O}_2})$$

Resolvendo para a transferência de calor por kmol de CO_2 de entrada e estimando cada entalpia em termos das suas respectivas entalpias de formação

$$\frac{\dot{Q}_{cv}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} = 0,422(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} + 0,578(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{CO}} + 0,289(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{O}_2} - (\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{CO}_2}$$

A entalpia de formação do O_2 é nula por definição; $\Delta\bar{h}$ para o CO_2 na entrada desaparece porque CO_2 entra a 25°C. Com os valores de entalpia de formação das Tabelas A-25 e valores de $\Delta\bar{h}$ para O_2 , CO e CO_2 da Tabela A-23

$$\begin{aligned} \frac{\dot{Q}_{cv}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} &= 0,422[-393.520 + (174.695 - 9364)] + 0,578[-110.530 + (109.667 - 8669)] \\ &\quad + 0,289(114.809 - 8682) - (-393.520) \\ &= 322.385 \text{ kJ/kmol}(\text{CO}_2) \end{aligned}$$

- ❶ Para fins de comparação, vamos determinar a transferência de calor supondo que não há dissociação — ou seja, quando apenas CO_2 sai do reator. Com dados da Tabela A-23, a transferência de calor é

$$\begin{aligned}\frac{\dot{Q}_{cv}}{\dot{n}_{\text{CO}_2}} &= \bar{h}_{\text{CO}_2}(3200 \text{ K}) - \bar{h}_{\text{CO}_2}(298 \text{ K}) \\ &= 174.695 - 9364 = 165.331 \text{ kJ/kmol}(\text{CO}_2)\end{aligned}$$

Esse valor é muito menor que o valor obtido na solução anterior, pois a dissociação de CO_2 necessita de um maior aporte de energia (uma reação endotérmica).

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 em conjunto com o balanço de energia para sistemas reagentes para a determinação da transferência de calor de um reator.
- obter e usar os dados das Tabelas A-23, A-25 e A-27.

Teste-RELÂMPAGO

Determine a taxa de transferência de calor, em kW, e a vazão molar da mistura de saída, em kmol/s, para uma vazão molar de $3,1 \times 10^{-5}$ kmol/s de CO_2 de entrada. Resposta: 10 kW, 4×10^{-5} kmol/s.

14.3.3 Constante de Equilíbrio para Misturas e Soluções

TOME NOTA...

O estudo da Seção 14.3.3 requer os conteúdos da Seção 11.9.

Os procedimentos que conduzem à constante de equilíbrio para misturas reagentes de gases ideais podem ser seguidos para o caso geral de misturas reagentes por meio dos conceitos de fugacidade e de atividade apresentados na Seção 11.9. Em princípio, as composições de equilíbrio dessas misturas podem ser determinadas com uma abordagem similar à adotada para misturas de gases ideais.

A Eq. 11.141 pode ser utilizada para estimar os potenciais químicos que aparecem na equação de reação de equilíbrio (Eq. 14.26). O resultado é

$$\nu_A(\bar{g}_A^\circ + \bar{R}T \ln a_A) + \nu_B(\bar{g}_B^\circ + \bar{R}T \ln a_B) = \nu_C(\bar{g}_C^\circ + \bar{R}T \ln a_C) + \nu_D(\bar{g}_D^\circ + \bar{R}T \ln a_D) \quad (14.36)$$

em que \bar{g}_i° é a função de Gibbs do componente puro i à temperatura T e à pressão $p_{\text{ref}} = 1 \text{ atm}$, e a_i é a atividade desse componente.

Agrupando os termos e empregando a Eq. 14.29a e a Eq. 14.36 torna-se

$$-\frac{\Delta G^\circ}{\bar{R}T} = \ln \left(\frac{a_C^{\nu_C} a_D^{\nu_D}}{a_A^{\nu_A} a_B^{\nu_B}} \right) \quad (14.37)$$

Essa equação pode ser expressa da mesma forma que a Eq. 14.31 definindo a constante de equilíbrio como

$$K = \frac{a_C^{\nu_C} a_D^{\nu_D}}{a_A^{\nu_A} a_B^{\nu_B}} \quad (14.38)$$

Como a Tabela A-27 e compilações semelhantes são formadas simplesmente pela estimativa de $-\Delta G^\circ/\bar{R}T$ para determinadas reações a diversas temperaturas, estas tabelas podem ser empregadas para estimar a constante de equilíbrio mais geral dada pela Eq. 14.38. Porém, antes que se possa usar a Eq. 14.38 para determinar a composição de equilíbrio para um valor conhecido de K , é necessário estimar a atividade dos vários componentes da mistura. Vamos exemplificar isso para o caso de misturas que possam ser modeladas como *soluções ideais*.

SOLUÇÕES IDEAIS. Para uma solução ideal, a atividade do componente i é fornecida por

$$a_i = \frac{y_i f_i}{f_i^\circ} \quad (11.142)$$

em que f_i é a fugacidade de i puro à temperatura T e à pressão p da mistura, e f_i° é a fugacidade de i puro à temperatura T e à pressão p_{ref} . Utilizando-se esta expressão para estimar a_A , a_B , a_C e a_D , a Eq. 14.38 torna-se

$$K = \frac{(y_C f_C / f_C^\circ)^{\nu_C} (y_D f_D / f_D^\circ)^{\nu_D}}{(y_A f_A / f_A^\circ)^{\nu_A} (y_B f_B / f_B^\circ)^{\nu_B}} \quad (14.39a)$$

que pode ser expressa alternativamente por

$$K = \left[\frac{(f_C/p)^{\nu_C} (f_D/p)^{\nu_D}}{(f_A/p)^{\nu_A} (f_B/p)^{\nu_B}} \right] \left[\frac{(f_A^\circ/p_{\text{ref}})^{\nu_A} (f_B^\circ/p_{\text{ref}})^{\nu_B}}{(f_C^\circ/p_{\text{ref}})^{\nu_C} (f_D^\circ/p_{\text{ref}})^{\nu_D}} \right] \left[\frac{y_C^{\nu_C} y_D^{\nu_D}}{y_A^{\nu_A} y_B^{\nu_B}} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B} \right] \quad (14.39b)$$

As razões da fugacidade pela pressão nesta equação podem ser estimadas, em princípio, a partir da Eq. 11.124 ou do diagrama de fugacidade generalizado, Fig. A-6, desenvolvida a partir desta. No caso especial em que cada componente se comporta como um gás ideal em ambos os casos de T , p e T , p_{ref} , essas razões se igualam à unidade e a Eq. 14.39b reduz-se ao termo sublinhado, o qual é exatamente a Eq. 14.32.


 Novos horizontes

Metano, Outro Gás de Efeito Estufa

Enquanto o dióxido de carbono é frequentemente mencionado pelos meios de comunicação, com toda razão, devido ao seu efeito na mudança do clima global, outros gases liberados para a atmosfera também contribuem para a mudança climática mas recebem menos publicidade. O metano CH_4 , em especial, o qual recebe pouca atenção como gás de efeito estufa, tem um Potencial de Aquecimento Global (a sigla em inglês é GWP) de 25, comparado ao dióxido de carbono com GWP de 1 (veja a Tabela 10.1).

Fontes de metano relacionadas à atividade humana incluem a produção, distribuição, combustão e outros usos de combustíveis fósseis (carvão, gás natural e petróleo). Tratamento de esgoto, aterros sanitários e agricultura, incluindo animais ruminantes destinados a corte também são fontes de metano relacionadas ao ser humano. Fontes naturais de metano incluem pântanos e depósitos de hidrato de metano em sedimentos do fundo do mar.

Por décadas, a concentração de metano na atmosfera tem crescido significativamente. Mas certos observadores relataram que o crescimento tem se tornado mais lento recentemente e pode estar cessando. Enquanto isto pode ser apenas uma pausa temporária, razões têm sido propostas para explicar o seu desenvolvimento. Alguns dizem que ações governamentais visam a redução da libe-

ração de metano tem começado a mostrar resultados. Mudanças nas práticas agrícolas, como a maneira como o arroz é produzido, também pode ser um fator na redução relatada do metano na atmosfera.

Outro ponto de vista é que o platô de metano atmosférico, pode pelo menos em parte, ser devido ao equilíbrio químico: metano liberado na atmosfera é equilibrado por seu consumo na atmosfera. O metano é consumido na atmosfera principalmente através da sua reação com o radical hidroxila (OH), que é produzido através da decomposição do ozônio atmosférico pela ação da radiação solar. Por exemplo, o OH reage com o metano para produzir água e CH_3 , um radical metil, de acordo com $\text{CH}_4 + \text{OH} \rightarrow \text{H}_2\text{O} + \text{CH}_3$. Outras reações se seguem a esta, conduzindo eventualmente a produtos solúveis em água que são lavados da atmosfera por chuva e neve.

O entendimento dos motivos para a aparente diminuição da taxa crescimento do metano na atmosfera demandará esforços, incluindo a quantificação de mudanças nas várias fontes de metano e apontar os mecanismos naturais através dos quais o metano é removido da atmosfera. Uma melhor compreensão irá nos permitir elaborar medidas destinadas a limitar a liberação do metano, permitindo a habilidade natural da atmosfera de se autopurificar para ajudar a manter o balanço um equilíbrio mais saudável.



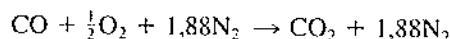
Mais Exemplos da Utilização da Constante de Equilíbrio

Nesta seção, são apresentados outros aspectos da utilização da constante de equilíbrio: a temperatura de equilíbrio de chama, a equação de van't Hoff e o equilíbrio químico para reações de ionização e reações simultâneas. Para manter a discussão em um nível introdutório, apenas as misturas de gases ideais serão consideradas.

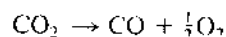
14.4.1 Determinação da Temperatura de Equilíbrio de Chama

Nesta seção, o efeito da combustão incompleta na temperatura adiabática de chama, apresentada na Seção 13.3, é estudado a partir de conceitos desenvolvidos neste capítulo. Começamos por uma revisão de algumas ideias relacionadas com a temperatura adiabática de chama pela consideração de um reator operando em regime permanente para o qual não ocorre qualquer transferência de calor significativa para a vizinhança.

Suponha que o gás monóxido de carbono que entra por uma posição reaja *completamente* com a quantidade de ar teórico que entra em outra posição, como se segue:

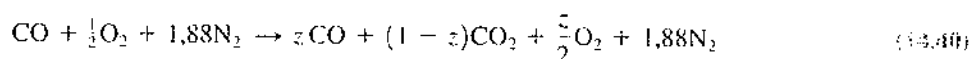


Como já discutimos na Seção 13.3, os produtos saíam do reator a uma temperatura que foi designada como temperatura adiabática de chama *máxima*. Essa temperatura pode ser determinada a partir da solução de uma *única* equação, a equação de energia. Porém, a uma temperatura tão alta, haverá uma tendência do CO_2 se dissociar



Como a dissociação necessita de energia (uma reação endotérmica), a temperatura dos produtos seria *mais baixa* que a temperatura adiabática máxima encontrada sob a hipótese de combustão completa.

Quando a dissociação ocorre, os produtos gasosos de saída do reator podem não ser o CO_2 e o N_2 , mas uma mistura de CO_2 , CO , O_2 e N_2 . A equação de reação química balanceada seria lida como

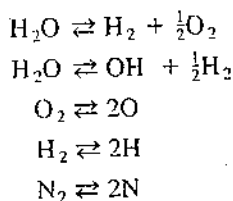


em que z é a quantidade de CO , em kmol, presente na mistura de saída para cada kmol de CO de entrada no reator.

Conseqüentemente, existem *duas* incógnitas: z e a temperatura do fluxo de saída. Para resolver um problema com duas incógnitas são necessárias duas equações. Uma é fornecida por uma equação de energia. Se a mistura de gás de saída encontra-se em equilíbrio, a outra equação é fornecida pela constante de equilíbrio, a Eq. 14.35. A temperatura dos produtos pode então ser chamada de temperatura de equilíbrio de chama. A constante de equilíbrio utilizada para se estimar a temperatura de equilíbrio de chama seria determinada em relação à $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2$.

Temperatura de equilíbrio de chama

Embora apenas a dissociação de CO_2 tenha sido discutida, outros produtos de combustão poderiam dissociar-se, como, por exemplo



Quando existem muitas reações de dissociação, o estudo do equilíbrio químico é facilitado pela utilização de computadores para solução de equações *simultâneas*. Reações simultâneas foram estudadas na Seção 14.4.4. O exemplo a seguir mostra como a temperatura de equilíbrio de chama é determinada quando ocorre uma reação de dissociação.

EXEMPLO 14.6

Determinação da Temperatura de Equilíbrio de Chama

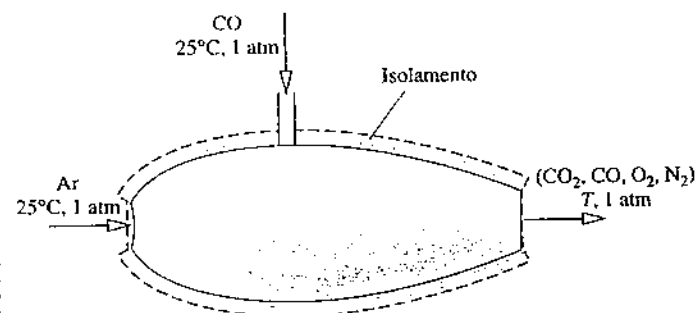
Monóxido de carbono a 25°C , 1 atm entra em um reator bem isolado e reage com a quantidade de ar teórico que entra às mesmas temperatura e pressão. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e N_2 sai do reator à pressão de 1 atm. Para uma operação em regime permanente e efeitos desprezíveis de energias cinética e potencial, determine, a composição e a temperatura da mistura de saída, em K.

SOLUÇÃO

Dado: o monóxido de carbono a 25°C e 1 atm reage com a quantidade de ar teórico a 25°C , 1 atm para formar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e N_2 à temperatura T e à pressão de 1 atm.

Pede-se: determine a composição e a temperatura da mistura de saída.

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:

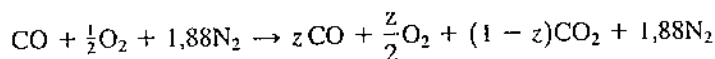


Modelo de Engenharia:

1. O volume de controle identificado na figura associada por uma linha tracejada opera em regime permanente com $\dot{Q}_{cv} = 0$ e $\dot{W}_{cv} = 0$, e efeitos desprezíveis de energias cinética e potencial.
2. Os gases de entrada são modelados como gases ideais.
3. A mistura de saída é uma mistura de gases ideais em equilíbrio, em que N_2 é inerte.

Fig. E14.6

Análise: a reação global é a mesma da solução do Exemplo 14.4



Utilizando-se a hipótese 3, a mistura de saída é uma mistura em equilíbrio. A expressão da constante de equilíbrio desenvolvida na solução do Exemplo 14.4 é

$$K(T) = \frac{z(z/2)^{1/2}}{(1-z)} \left(\frac{p/p_{\text{ref}}}{(5,76+z)/2} \right)^{1/2} \quad (\text{a})$$

Como $p = 1$ atm, a Eq. (a) se reduz a

$$K(T) = \frac{z}{(1-z)} \left(\frac{z}{5,76+z} \right)^{1/2} \quad (\text{b})$$

Essa equação implica duas incógnitas: z e a temperatura T da mistura em equilíbrio de saída.

Outra equação que implica as duas incógnitas é obtida do balanço da taxa de energia na forma da Eq. 13.12b, que, pela hipótese 1, se reduz a

$$\bar{h}_R = \bar{h}_P \quad (\text{c})$$

em que


$$\bar{h}_R = (\bar{h}_1^0 + \Delta\bar{h}^0)_{\text{CO}} + \frac{1}{2}(\bar{h}_1^0 + \Delta\bar{h}^0)_{\text{O}_2} + 1,88(\bar{h}_1^0 + \Delta\bar{h}^0)_{\text{N}_2}$$

$$\bar{h}_p = z(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{CO}} + \frac{z}{2}(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{O}_2} + (1-z)(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} + 1,88(\bar{h}_f^\circ + \Delta\bar{h})_{\text{N}_2}$$

Os termos de entalpia de formação anulados são aqueles para o oxigênio e o nitrogênio. Como os reagentes entram a 25°C, os termos correspondentes a $\Delta\bar{h}$ também desaparecem. Agrupando e reartumando, temos

$$z(\Delta\bar{h})_{\text{CO}} + \frac{z}{2}(\Delta\bar{h})_{\text{O}_2} + (1-z)(\Delta\bar{h})_{\text{CO}_2} + 1,88(\Delta\bar{h})_{\text{N}_2} + (1-z)[(\bar{h}_f^\circ)_{\text{CO}_2} - (\bar{h}_f^\circ)_{\text{CO}}] = 0 \quad (\text{d})$$

As Eqs. (b) e (d) são equações simultâneas envolvendo as incógnitas z e T . Quando resolvidas iterativamente por meio de dados tabelados, os resultados são $z = 0,125$ e $T = 2399$ K, como pode-se verificar. A composição da mistura em equilíbrio, em kmol por kmol de CO de entrada do reator, é então 0,125 CO; 0,0625O₂; 0,875CO₂; 1,88N₂.

 **Habilidades Desenvolvidas**

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 em conjunto com o balanço de energia para sistemas reagentes para a determinação da temperatura de equilíbrio de chama.
- obter e usar os dados das Tabelas A-23, A-25 e A-27.

Teste-RELÂMPAGO

Se tanto o CO como o ar entrassem a 500°C, a temperatura de equilíbrio de chama aumentaria, diminuiria ou permaneceria constante? Resposta: Aumentaria.

Como mostra o Exemplo 14.7, o solucionador de equações e as características de obtenção de propriedades do *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar, permite a determinação da temperatura de equilíbrio de chama e da composição sem a iteração necessária quando se utilizam dados tabelados.

EXEMPLO 14.7

Determinação da Temperatura de Equilíbrio de Chama Utilizando um Programa de Computador

Resolva o Exemplo 14.6 utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar, para representar graficamente a temperatura de equilíbrio de chama e z , a quantidade de CO presente na mistura de saída, cada qual versus a pressão variando de 1 a 10 atm.

SOLUÇÃO

Dado: veja o Exemplo 14.6.

Pede-se: utilizando o *IT*, ou programa similar, represente graficamente a temperatura de equilíbrio de chama e a quantidade de CO presente na mistura de saída do Exemplo 14.6, cada qual versus a pressão variando de 1 a 10 atm.

Modelo de Engenharia: veja o Exemplo 14.6.

Análise: a Eq. (a) do Exemplo 14.6 fornece o ponto de partida para a solução via *IT*, ou via programa similar

$$K(T) = \frac{z(z/2)^{1/2}}{(1-z)} \left[\frac{p/p_{\text{ref}}}{(5,76+z)/2} \right]^{1/2} \quad (\text{a})$$

Para uma dada pressão, essa expressão inclui duas incógnitas: z e T .

Além disso, a partir do Exemplo 14.6, utilizamos o balanço de energia, a Eq. (c)

$$\bar{h}_R = \bar{h}_P \quad (\text{c})$$

em que

$$\bar{h}_R = (\bar{h}_{\text{CO}})_R + \frac{1}{2}(\bar{h}_{\text{O}_2})_R + 1,88(\bar{h}_{\text{N}_2})_R$$

$$\bar{h}_P = z(\bar{h}_{\text{CO}})_P + (z/2)(\bar{h}_{\text{O}_2})_P + (1-z)(\bar{h}_{\text{CO}_2})_P + 1,88(\bar{h}_{\text{N}_2})_P$$

na qual os subscritos R e P indicam, respectivamente, reagentes e produtos, e z indica a quantidade de CO nos produtos, em kmol por kmol de CO de entrada.

Com a pressão conhecida, pode-se resolver as Eqs. (a) e (c) para T e z utilizando-se o seguinte trecho de programa *IT* mostrado a seguir, ou trecho de programa similar. Escolhendo-se SI no menu **Units** e a quantidade de substância em mols; e fazendo h_{CO_R} indicar a entalpia específica do CO nos reagentes, e assim por diante, tem-se

```
// Given data
TR = 25 + 273.15 // K
p = 1 // atm
pref = 1 // atm

// Evaluating the equilibrium constant using Eq. (a)
K = ((z * (z/2)^0.5) / (1 - z)) * ((p / pref) / ((5.76 + z) / 2))^0.5

// Energy balance: Eq. (c)
hR = hP
hR = hCO_R + (1/2) * hO2_R + 1.88 * hN2_R
hP = z * hCO_P + (z / 2) * hO2_P + (1 - z) * hCO2_P + 1.88 * hN2_P

hCO_R = h_T("CO",TR)
hO2_R = h_T("O2",TR)
hN2_R = h_T("N2",TR)
hCO_P = h_T("CO",T)
hO2_P = h_T("O2",T)
hCO2_P = h_T("CO2",T)
hN2_P = h_T("N2",T)

/* To obtain data for the equilibrium constant use the Look-up Table
option under the Edit menu. Load the file "eqco2.lut". Data for
CO2 ⇌ CO + 1/2 O2 from Table A-27 are stored in the look-up table
as T in column 1 and log10(K) in column 2. To retrieve the data use */
log(K) = lookupval(eqco2, 1, T,2)
```

Obtenha a solução para $p = 1$ utilizando o botão **Solve**. Para assegurar uma convergência rápida, restrinja T e K a valores positivos, e fixe um limite inferior de 0,001 e um limite superior de 0,999 para z . Os resultados são $T = 2399$ K e $z = 0,1249$, que estão em acordo com os valores obtidos no Exemplo 14.6.

Agora, utilize o botão **Explore** e varie p de 1 a 10 atm em passos de 0,01. Utilizando o botão **Graph**, construa os seguintes gráficos:

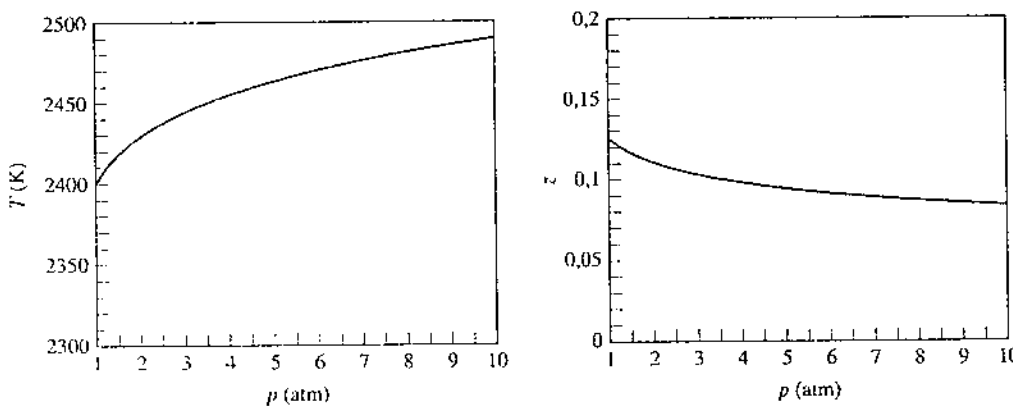


Fig. E14.7

Pela Fig. E14.7, vê-se que, à medida que a pressão aumenta, mais CO é oxidado para CO_2 (z diminui) e a temperatura aumenta.

Arquivos semelhantes são incluídos no *IT*, ou em programa similar, para cada uma das reações da Tabela A-27.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 em conjunto com o balanço de energia para sistemas reagentes para a determinação da temperatura de equilíbrio de chama.
- realizar cálculos de equilíbrio utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar.

Teste-RELÂMPAGO

Se tanto o CO como o ar entram a 500°C , determine a temperatura de equilíbrio de chama, em K, utilizando o *Interactive Thermodynamics: IT*, ou programa similar. Resposta: 2575.

14.4.2 Equação de van't Hoff

A dependência da constante de equilíbrio em relação à temperatura exibida pelos valores da Tabela A-27 vem da Eq. 14.31. um modo alternativo de expressar essa dependência é dada pela equação de van't Hoff, a Eq. 14.43b.

O desenvolvimento dessa equação começa pela substituição da Eq. 14.29b na Eq. 14.31 para se obter, após rearrumação

$$\bar{R}T \ln K = -[(\nu_C \bar{h}_C + \nu_D \bar{h}_D - \nu_A \bar{h}_A - \nu_B \bar{h}_B) - T(\nu_C \bar{s}_C^\circ + \nu_D \bar{s}_D^\circ - \nu_A \bar{s}_A^\circ - \nu_B \bar{s}_B^\circ)] \quad (14.41)$$

Cada entalpia e entropia específicas nessa equação depende apenas da temperatura. Diferenciando em relação à temperatura

$$\begin{aligned} \bar{R}T \frac{d \ln K}{dT} + \bar{R} \ln K = & - \left[\nu_C \left(\frac{d\bar{h}_C}{dT} - T \frac{d\bar{s}_C^\circ}{dT} \right) + \nu_D \left(\frac{d\bar{h}_D}{dT} - T \frac{d\bar{s}_D^\circ}{dT} \right) \right. \\ & \left. - \nu_A \left(\frac{d\bar{h}_A}{dT} - T \frac{d\bar{s}_A^\circ}{dT} \right) - \nu_B \left(\frac{d\bar{h}_B}{dT} - T \frac{d\bar{s}_B^\circ}{dT} \right) \right] \\ & + (\nu_C \bar{s}_C^\circ + \nu_D \bar{s}_D^\circ - \nu_A \bar{s}_A^\circ - \nu_B \bar{s}_B^\circ) \end{aligned}$$

Pela definição de $\bar{s}^\circ(T)$ (Eq. 6.19), temos $d\bar{s}^\circ/dT = \bar{c}_p/T$. Além disso, $d\bar{h}/dT = \bar{c}_p$. Em consequência, cada um dos termos sublinhados na equação anterior desaparece, deixando

$$\bar{R}T \frac{d \ln K}{dT} + \bar{R} \ln K = (\nu_C \bar{s}_C^\circ + \nu_D \bar{s}_D^\circ - \nu_A \bar{s}_A^\circ - \nu_B \bar{s}_B^\circ) \quad (14.42)$$

Ao utilizarmos a Eq. 14.41 para estimar o segundo termo do lado esquerdo da equação e simplificarmos a expressão resultante, a Eq. 14.42 torna-se

$$\frac{d \ln K}{dT} = \frac{(\nu_C \bar{h}_C + \nu_D \bar{h}_D - \nu_A \bar{h}_A - \nu_B \bar{h}_B)}{\bar{R}T^2} \quad (14.43a)$$

ou, de forma mais concisa,

$$\frac{d \ln K}{dT} = \frac{\Delta H}{\bar{R}T^2} \quad (14.43b) \quad \text{equação de van't Hoff}$$

que vem a ser a equação de van't Hoff.

Na Eq. 14.43b, ΔH é a entalpia de reação à temperatura T . A equação de van't Hoff mostra que, quando ΔH é negativo (reação exotérmica), K diminui com a temperatura, enquanto para ΔH positivo (reação endotérmica), K aumenta com a temperatura.

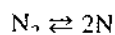
A entalpia de reação ΔH é muitas vezes praticamente constante por um intervalo de temperaturas bastante amplo. Nestes casos, pode-se integrar a Eq. 14.43b para gerar

$$\ln \frac{K_2}{K_1} = -\frac{\Delta H}{\bar{R}} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right) \quad (14.44)$$

na qual K_1 e K_2 indicam as constantes de equilíbrio, respectivamente, às temperaturas T_1 e T_2 . Essa equação mostra que $\ln K$ é linear em $1/T$. Consequentemente, os gráficos de $\ln K$ versus $1/T$ podem ser utilizados para determinar ΔH a partir de dados de composição de equilíbrio experimentais. Como alternativa, pode-se determinar a constante de equilíbrio utilizando-se dados de entalpia.

14.4.3 Ionização

Os métodos desenvolvidos para a determinação da composição de equilíbrio de uma mistura de gases ideais reagentes podem ser aplicados a sistemas que envolvam gases ionizados, também conhecidos por *plasmas*. Em seções anteriores estudamos o equilíbrio químico de sistemas em que a dissociação era um fator. Por exemplo, a reação de dissociação do nitrogênio diatômico



pode ocorrer a temperaturas elevadas. A temperaturas ainda mais elevadas, a ionização pode ocorrer de acordo com



Ou seja, um átomo de nitrogênio perde um elétron, gerando um átomo de nitrogênio monoionizado N^+ e um elétron livre e^- . Aquecimento adicional pode resultar em perda de elétrons adicionais até que todos os elétrons tenham sido removidos do átomo.

Para alguns casos de interesse prático, é razoável pensar em átomos neutros, íons positivos e elétrons formando uma mistura de gases ideais. Com esta idealização, o equilíbrio de ionização pode ser tratado da mesma maneira que o equilíbrio químico de misturas reagentes de gases ideais. A variação na função de Gibbs para a reação de equilíbrio de

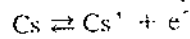
ionização necessária para se estimar a constante de equilíbrio-íonização pode ser calculada como função da temperatura através do uso de procedimentos da termodinâmica estatística. Em geral, a extensão da ionização aumenta à medida que a temperatura se eleva e a pressão baixa.

O Exemplo 14.8 ilustra a análise de equilíbrio de ionização.

EXEMPLO 14.8

Estudo do Equilíbrio de Ionização

Considere uma mistura em equilíbrio a 3600°R (1727°C) consistindo em Cs, Cs^+ , e^- , na qual Cs indicam átomos neutros de césio, Cs^+ íons monoionizados de césio, e^- elétrons livres. A constante de equilíbrio-íonização a esta temperatura para



é $K = 15,63$. Determine a pressão, em atmosferas, se a ionização de Cs está 95% completa, e represente graficamente o percentual de conclusão de ionização *versus* pressão variando de 0 a 10 atm.

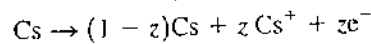
SOLUÇÃO

Dado: uma mistura em equilíbrio de Cs, Cs^+ , e^- está a 3600°R (1727°C). O valor da constante de equilíbrio a essa temperatura é conhecido.

Pede-se: determine a pressão da mistura se a ionização de Cs estiver 95% completa. Represente graficamente o percentual de conclusão de ionização *versus* a pressão.

Modelo de Engenharia: neste caso, pode-se tratar o equilíbrio utilizando-se considerações de equilíbrio de mistura de gases ideais.

Análise: a ionização do césio para formar uma mistura de Cs, Cs^+ , e^- é descrita por



em que z indica o grau de ionização, variando de 0 a 1. O número total de mols da mistura n é

$$n = (1 - z) + z + z = 1 + z$$

No equilíbrio, tem-se $\text{Cs} \rightleftharpoons \text{Cs}^+ + e^-$, portanto a Eq. 14.35 adota a forma

$$K = \frac{(z)(z)}{(1 - z)} \left[\frac{p/p_{\text{ref}}}{(1 + z)} \right]^{1+1-1} = \left(\frac{z^2}{1 - z^2} \right) \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right) \quad (a)$$

Resolvendo para a razão p/p_{ref} e substituindo o valor conhecido de K

$$\frac{p}{p_{\text{ref}}} = (15,63) \left(\frac{1 - z^2}{z^2} \right)$$

Para $p_{\text{ref}} = 1$ atm e $z = 0,95$ (95%), $p = 1,69$ atm. Utilizando-se um *solucionador de equações* e pacote gráfico, pode-se elaborar o seguinte gráfico:

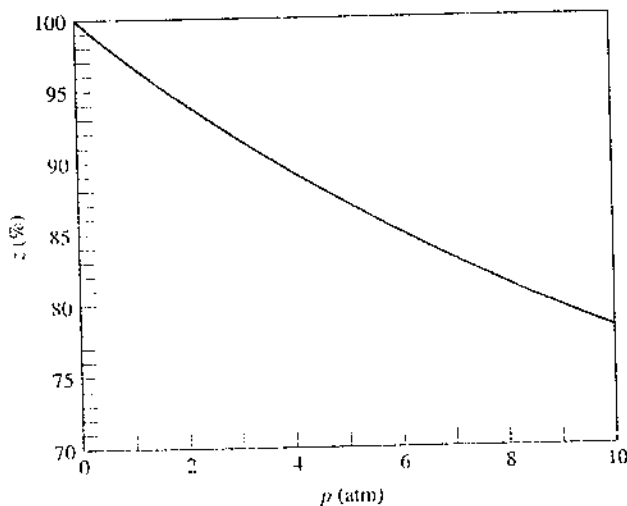


Fig. E14.8

A Fig. E14.8 mostra que a ionização tende a ocorrer em menor grau à medida que a pressão aumenta. A ionização também tende a ocorrer em maior grau à medida que a temperatura aumenta a uma dada pressão.

✓ Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 para determinar o grau de ionização do césio dados temperatura e pressão.

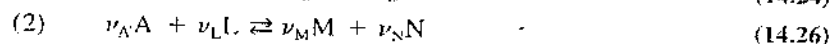
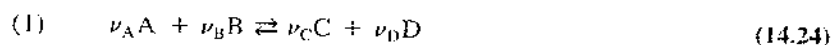
Teste-RELÂMPAGO

Resolvendo a Eq. (a) para z , determine o percentual de ionização de Cs a $T = 2880^\circ\text{R}$ (1327°C)

[$K = 0,78$] e $p = 1$ atm. Resposta: 66,2%.

14.4.4 Reações Simultâneas

Retornemos à discussão da Seção 14.2 e consideremos a possibilidade de mais de uma reação entre as substâncias existentes em um sistema. Para a presente aplicação, admite-se que o sistema fechado contém uma mistura de oito componentes A, B, C, D, E, L, M e N, sujeitos a duas reações independentes



Como na Seção 14.2, o componente E é inerte. Além disso, note que o componente A é utilizado em ambas as reações, mas com um coeficiente estequiométrico provavelmente diferente ($\nu_{A'}$ não é necessariamente igual a ν_A).

Os coeficientes estequiométricos das equações anteriores não correspondem ao número de mols dos seus respectivos componentes presentes no sistema, mas *variações* nas quantidades dos componentes estão relacionadas aos coeficientes estequiométricos através de

$$\frac{-dn_A}{\nu_A} = \frac{-dn_B}{\nu_B} = \frac{dn_C}{\nu_C} = \frac{dn_D}{\nu_D} \quad (14.25a)$$

a partir da Eq. 14.24, e

$$\frac{-dn_{A'}}{\nu_{A'}} = \frac{-dn_{L'}}{\nu_{L'}} = \frac{dn_M}{\nu_M} = \frac{dn_N}{\nu_N} \quad (14.47a)$$

a partir da Eq. 14.46. Introduzindo-se um fator de proporcionalidade $d\varepsilon_1$, as Eqs. 14.25a podem ser representadas por

$$\begin{aligned} dn_A &= -\nu_A d\varepsilon_1, & dn_B &= -\nu_B d\varepsilon_1 \\ dn_C &= \nu_C d\varepsilon_1, & dn_D &= \nu_D d\varepsilon_1 \end{aligned} \quad (14.25b)$$

De modo semelhante, com o fator de proporcionalidade $d\varepsilon_2$, as Eqs. 14.47a podem ser representadas por

$$\begin{aligned} dn_{A'} &= -\nu_{A'} d\varepsilon_2, & dn_{L'} &= -\nu_{L'} d\varepsilon_2 \\ dn_M &= \nu_M d\varepsilon_2, & dn_N &= \nu_N d\varepsilon_2 \end{aligned} \quad (14.47b)$$

O componente A participa em ambas as reações, então a variação total de A é dada por

$$dn_A = -\nu_A d\varepsilon_1 - \nu_{A'} d\varepsilon_2 \quad (14.48)$$

Além disso, tem-se $dn_E = 0$, pois o componente E é inerte.

Para o sistema em estudo, a Eq. 14.10 é

$$\begin{aligned} dG]_{T,p} &= \mu_A dn_A + \mu_B dn_B + \mu_C dn_C + \mu_D dn_D \\ &+ \mu_E dn_E + \mu_{L'} dn_{L'} + \mu_M dn_M + \mu_N dn_N \end{aligned} \quad (14.49)$$

Fazendo-se as substituições das expressões relativas às variações nos n , a expressão anterior torna-se

$$\begin{aligned} dG]_{T,p} &= (-\nu_A \mu_A - \nu_B \mu_B + \nu_C \mu_C + \nu_D \mu_D) d\varepsilon_1 \\ &+ (-\nu_{A'} \mu_{A'} - \nu_{L'} \mu_{L'} + \nu_M \mu_M + \nu_N \mu_N) d\varepsilon_2 \end{aligned} \quad (14.50)$$

Como as duas reações são independentes, $d\varepsilon_1$ e $d\varepsilon_2$ podem variar independentemente. Em consequência, quando $dG]_{T,p} = 0$, os termos entre parênteses devem ser nulos e resultam em duas equações de reação de equilíbrio, cada qual correspondendo a uma das seguintes reações:

$$\nu_A \mu_A + \nu_B \mu_B = \nu_C \mu_C + \nu_D \mu_D \quad (14.26b)$$

$$\nu_{A'} \mu_{A'} + \nu_{L'} \mu_{L'} = \nu_M \mu_M + \nu_N \mu_N \quad (14.51)$$

A primeira dessas equações é exatamente a mesma obtida na Seção 14.2. Para o caso de misturas reagentes de gases ideais, essa equação pode ser expressa como

$$-\left(\frac{\Delta G^\circ}{RT}\right)_1 = \ln \left[\frac{y_C^{v_C} y_D^{v_D}}{y_A^{v_A} y_B^{v_B}} \left(\frac{p}{p_{ref}}\right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B} \right] \quad (14.52)$$

De modo semelhante, pode-se expressar a Eq. 14.51 como

$$-\left(\frac{\Delta G^\circ}{RT}\right)_2 = \ln \left[\frac{y_M^{v_M} y_N^{v_N}}{y_{A'}^{v_{A'}} y_{L'}^{v_{L'}}} \left(\frac{p}{p_{ref}}\right)^{\nu_M + \nu_N - \nu_{A'} - \nu_{L'}} \right] \quad (14.53)$$

Em cada uma dessas equações, o termo ΔG° é estimado como a variação da função de Gibbs para a respectiva reação, considerando-se cada reagente e cada produto em separado, à temperatura T e à pressão de 1 atm.

Da Eq. 14.52 segue-se a constante de equilíbrio

$$K_1 = \frac{y_C^{v_C} y_D^{v_D}}{y_A^{v_A} y_B^{v_B}} \left(\frac{p}{p_{ref}}\right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B} \quad (14.54)$$

e da Eq. 14.53 segue-se

$$K_2 = \frac{y_M^{v_M} y_N^{v_N}}{y_A^{v_A} y_C^{v_C}} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{v_M + v_N - v_A - v_C} \quad (14.55)$$

As constantes de equilíbrio K_1 e K_2 podem ser determinadas a partir da Tabela A-27 ou de uma compilação semelhante. As frações molares que aparecem nessas expressões devem ser estimadas através da consideração de *todas* as substâncias presentes dentro do sistema, incluindo a substância inerte E. Cada fração molar tem a forma $y_i = n_i/n$, em que n_i é a quantidade do componente i na mistura em equilíbrio e

$$n = n_A + n_B + n_C + n_D + n_E + n_L + n_M + n_N \quad (14.56)$$

Os n que aparecem na Eq. 14.56 podem ser expressos em termos de *duas* variáveis desconhecidas através da aplicação do princípio da conservação de massa as várias espécies químicas presentes. Consequentemente, para temperatura e pressão especificadas, as Eqs. 14.54 e 14.55 fornecem *duas* equações para *duas* incógnitas. A composição do sistema em equilíbrio pode ser determinado através da solução simultânea dessas equações. Esse procedimento é mostrado no Exemplo 14.9.

O procedimento discutido nesta seção pode ser estendido a sistemas que envolvam várias reações independentes simultâneas. O número de expressões de constantes de equilíbrio simultâneas resulta em igual número de reações independentes. Como essas equações são não lineares e necessitam de soluções simultâneas, normalmente é necessário o uso de um computador.

EXEMPLO 14.9

Estudo do Equilíbrio com Reações Simultâneas

Como resultado de aquecimento, um sistema que consista inicialmente em 1 kmol de CO_2 , $\frac{1}{2}$ kmol de O_2 e $\frac{1}{2}$ kmol de N_2 formam uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 , N_2 e NO a 3000 K, 1 atm. Determine a composição da mistura em equilíbrio.

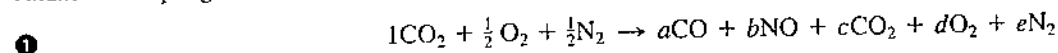
SOLUÇÃO

Dado: um sistema que consiste em quantidades determinadas de CO_2 , O_2 e N_2 é aquecido a 3000 K, 1 atm, formando uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 , N_2 e NO .

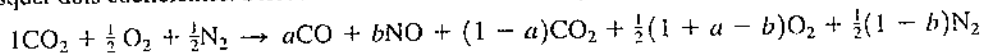
Pede-se: determine a composição de equilíbrio.

Modelo de Engenharia: a mistura final é uma mistura em equilíbrio de gases ideais.

Análise: a reação global tem a forma



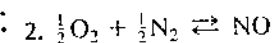
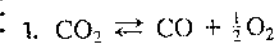
Aplicando-se a conservação de massa ao carbono, ao oxigênio e ao nitrogênio, os cinco coeficientes desconhecidos podem ser expressos em termos de quaisquer dois coeficientes. Selecionando a e b como as incógnitas, a seguinte equação balanceada é obtida:



O número total de mols n na mistura formada pelos produtos é

$$n = a + b + (1 - a) + \frac{1}{2}(1 + a - b) + \frac{1}{2}(1 - b) = \frac{4 + a}{2}$$

Em equilíbrio, duas reações independentes relacionam os componentes dos produtos da mistura:



Para a primeira dessas reações, a forma da constante de equilíbrio, quando $p = 1$ atm, é

$$K_1 = \frac{a \left[\frac{1}{2}(1 + a - b) \right]^{1/2}}{(1 - a)} \left[\frac{1}{(4 + a)/2} \right]^{1 + 1/2 - 1} = \frac{a}{1 - a} \left(\frac{1 + a - b}{4 + a} \right)^{1/2}$$

De modo semelhante, a constante de equilíbrio para a segunda das reações é

$$K_2 = \frac{b}{\left[\frac{1}{2}(1 + a - b) \right]^{1/2} \left[\frac{1}{2}(1 - b) \right]^{1/2}} \left[\frac{1}{(4 + a)/2} \right]^{1 - 1/2 - 1/2} = \frac{2b}{[(1 + a - b)(1 - b)]^{1/2}}$$

A 3000 K, a Tabela A-27 fornece $\log_{10} K_1 = -0,485$ e $\log_{10} K_2 = -0,913$, obtendo-se $K_1 = 0,3273$ e $K_2 = 0,1222$. Em consequência, as duas equações que devem ser resolvidas simultaneamente para as duas incógnitas a e b são

$$0,3273 = \frac{a}{1 - a} \left(\frac{1 + a - b}{4 + a} \right)^{1/2}, \quad 0,1222 = \frac{2b}{[(1 + a - b)(1 - b)]^{1/2}}$$

A solução é $a = 0,3745$ e $b = 0,0675$, como se pode verificar. A composição da mistura em equilíbrio, em kmol por kmol de CO_2 inicialmente presente, é então $0,3745\text{CO}$; $0,0675\text{NO}$; $0,6255\text{CO}_2$; $0,6535\text{O}_2$; $0,4663\text{N}_2$.

- Se forem atingidas temperaturas suficientemente altas, o nitrogênio pode combinar-se com o oxigênio para formar componentes como óxido nítrico. Mesmo quantidades residuais de óxidos de nitrogênio nos produtos de combustão pode ser uma fonte de poluição do ar.

Teste-RELÂMPAGO

Determine as frações molares dos componentes da mistura em equilíbrio.
Resposta: $y_{\text{CO}} = 0,171$, $y_{\text{NO}} = 0,031$, $y_{\text{CO}_2} = 0,286$, $y_{\text{O}_2} = 0,299$, $y_{\text{N}_2} = 0,213$.

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar a Eq. 14.35 para a determinação da composição de equilíbrio dadas a temperatura e a pressão para duas reações simultâneas em equilíbrio.
- obter e usar os dados da Tabela A-27

Equilíbrio de Fases

Nesta parte do capítulo a condição de equilíbrio $dG]_{T,p} = 0$ apresentada na Seção 14.1 é utilizada no estudo do equilíbrio de sistemas multicomponentes, multifásicos e não reagentes. A discussão começa pelo caso elementar de equilíbrio entre duas fases de uma substância pura e depois volta-se para o caso mais geral de vários componentes presentes em várias fases.

14.5 Equilíbrio entre Duas Fases de uma Substância Pura

Considere o caso de um sistema que consiste em duas fases de uma substância pura em equilíbrio. Como o sistema está em equilíbrio, cada fase está à mesma temperatura e pressão. A função de Gibbs para o sistema é

$$G = n' \bar{g}'(T, p) + n'' \bar{g}''(T, p) \quad (14.57)$$

em que as aplicas ' e '' indicam, respectivamente, fases 1 e 2.

Aplicando o diferencial de G a T e p determinados

$$dG]_{T,p} = \bar{g}' dn' + \bar{g}'' dn'' \quad (14.58)$$

Como a quantidade total de substância pura permanece constante, um aumento na quantidade presente em uma das fases deve ser compensado pela diminuição equivalente na quantidade presente na outra fase. Assim, tem-se $dn'' = -dn'$, e a Eq. 14.58 torna-se

$$dG]_{T,p} = (\bar{g}' - \bar{g}'') dn'$$

Em equilíbrio, $dG]_{T,p} = 0$, então

$$\bar{g}' = \bar{g}'' \quad (14.59)$$

Em equilíbrio, as funções de Gibbs molares das fases são iguais.

EQUAÇÃO DE CLAPEYRON. Pode-se utilizar a Eq. 14.59 para deduzir a equação de *Clapeyron*, obtida por outros meios na Seção 11.4. Para duas fases em equilíbrio, as variações de pressão estão relacionadas unicamente a variações de temperatura: $p = p_{\text{sat}}(T)$; assim, a diferenciação da Eq. 14.59 em relação à temperatura fornece

$$\left(\frac{\partial \bar{g}'}{\partial T} \right)_p + \left(\frac{\partial \bar{g}'}{\partial p} \right)_T \frac{dp_{\text{sat}}}{dT} = \left(\frac{\partial \bar{g}''}{\partial T} \right)_p + \left(\frac{\partial \bar{g}''}{\partial p} \right)_T \frac{dp_{\text{sat}}}{dT}$$

Com as Eqs. 11.30 e 11.31, ela se torna

$$-\bar{s}' + \bar{v}' \frac{dp_{\text{sat}}}{dT} = -\bar{s}'' + \bar{v}'' \frac{dp_{\text{sat}}}{dT}$$

Ou, rearrumando

$$\frac{dp_{\text{sat}}}{dT} = \frac{\bar{s}'' - \bar{s}'}{\bar{v}'' - \bar{v}'}$$

Isto pode ser expresso alternativamente se observarmos que, com $\bar{g} = \bar{h} - T\bar{s}$, a Eq. 14.59 torna-se

$$\bar{h}' - T\bar{s}' = \bar{h}'' - T\bar{s}''$$

ou

$$\bar{s}'' - \bar{s}' = \frac{\bar{h}'' - \bar{h}'}{T} \quad (14.60)$$

equação de
Clapeyron

Combinando-se os resultados, a equação de Clapeyron é obtida

$$\frac{dp_{\text{sat}}}{dT} = \frac{1}{T} \left(\frac{\bar{h}'' - \bar{h}'}{\bar{v}'' - \bar{v}'} \right) \quad (14.61)$$

Uma aplicação da equação de Clapeyron é fornecida no Exemplo 11.4.

Uma forma especial da Eq. 14.61 para um sistema em equilíbrio consistindo em um líquido ou em uma fase sólida e em uma fase de vapor pode ser obtida de maneira simples. Se o volume específico do líquido ou do sólido, v' , for desprezível em comparação com o volume específico do vapor, \bar{v}'' , e o vapor puder ser tratado como um gás ideal, $\bar{v}'' = \bar{R}T/p_{\text{sat}}$, a Eq. 14.61 torna-se

$$\frac{dp_{\text{sat}}}{dT} = \frac{\bar{h}'' - \bar{h}'}{\bar{R}T^2/p_{\text{sat}}}$$

ou

$$\frac{d \ln p_{\text{sat}}}{dT} = \frac{\bar{h}'' - \bar{h}'}{\bar{R}T^2} \quad (14.62)$$

equação de
Clausius-
Clapeyron

TOME NOTA...

As Eqs. 11.40 e 11.42 são casos especiais, respectivamente, das Eqs. 14.61 e 14.62.

que é a equação de Clausius-Clapeyron. Pode-se observar a semelhança na forma entre a Eq. 14.62 e a equação de van't Hoff, Eq. 14.43b. A equação de van't Hoff para o equilíbrio químico equivale à equação de Clausius-Clapeyron para o equilíbrio de fases.

14.6 Equilíbrio de Sistemas Multicomponentes e Multifásicos

O equilíbrio de sistemas que podem envolver várias fases, cada qual envolvendo um número de componentes presentes, é estudado nesta seção. O resultado principal é a regra das fases de Gibbs, que resume limitações importantes de sistemas multicomponentes e multifásicos em equilíbrio.

14.6.1 Potencial Químico e Equilíbrio de Fases

A Fig. 14.1 mostra um sistema que consiste em dois componentes A e B em duas fases 1 e 2, que estão às mesmas temperatura e pressão. Aplicando-se a Eq. 14.10 a cada uma dessas fases

$$\begin{aligned} dG']_{T,p} &= \mu'_A dn'_A + \mu'_B dn'_B \\ dG'']_{T,p} &= \mu''_A dn''_A + \mu''_B dn''_B \end{aligned} \quad (14.63)$$

em que, como anteriormente, as plicas identificam as duas fases.

Quando há transferência de matéria entre as duas fases na ausência de reação química, as quantidades totais de A e B devem permanecer constantes. Assim, o aumento na quantidade presente em uma das fases deve ser compensado pela equivalente diminuição da quantidade presente na outra fase. Ou seja

$$dn''_A = -dn'_A, \quad dn''_B = -dn'_B \quad (14.64)$$

Com as Eqs. 14.63 e 14.64, a variação da função de Gibbs para o sistema é

$$\begin{aligned} dG]_{T,p} &= dG']_{T,p} + dG'']_{T,p} \\ &= (\mu'_A - \mu''_A) dn'_A + (\mu'_B - \mu''_B) dn'_B \end{aligned} \quad (14.65)$$

Fig. 14.1 Sistema consistindo em dois componentes em duas fases.

Como n'_A e n'_B podem variar independentemente, segue-se que, quando $dG]_{T,p} = 0$, os termos entre parênteses são nulos, resultando em

$$\mu'_A = \mu''_A \quad \text{e} \quad \mu'_B = \mu''_B \quad (14.66)$$

Em equilíbrio, o potencial químico de cada componente é o mesmo em cada fase.

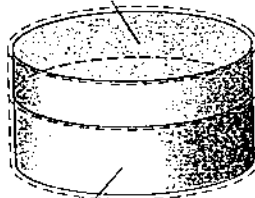
A importância do potencial químico para o equilíbrio de fases pode ser apresentada simplesmente através da reconsideração do sistema da Fig. 14.1, no caso especial em que o potencial químico do componente B é o mesmo em ambas as fases: $\mu'_B = \mu''_B$. Com essa restrição, a Eq. 14.65 reduz-se a

$$dG]_{T,p} = (\mu'_A - \mu''_A) dn'_A$$

Qualquer processo espontâneo do sistema que ocorra a temperatura e pressão determinadas deve ser tal que a função de Gibbs decresça: $dG]_{T,p} < 0$. Assim, com as expressões anteriores temos

$$(\mu'_A - \mu''_A) dn'_A < 0$$

Fase 1
Componente A, n'_A, μ'_A
Componente B, n'_B, μ'_B



Fase 2
Componente A, n''_A, μ''_A
Componente B, n''_B, μ''_B

Consequentemente,

- ▶ quando o potencial químico de A é maior na fase 1 do que na fase 2 ($\mu_A' > \mu_A''$), segue-se que $dn_A' < 0$. Ou seja, a substância A passa da fase 1 para a fase 2.
- ▶ quando o potencial químico de A é maior na fase 2 do que na fase 1 ($\mu_A'' > \mu_A'$), segue-se que $dn_A' > 0$. Ou seja, a substância A passa da fase 2 para a fase 1.

Em equilíbrio, os potenciais químicos são iguais ($\mu_A' = \mu_A''$), e não há transferência líquida de A entre fases.

Por esse raciocínio, vê-se que o potencial químico pode ser considerado como uma medida da *tendência de escape* de um componente. Se o potencial químico de um componente não for o mesmo em cada fase, haverá uma tendência do componente de passar de uma fase que tem potencial químico maior desse componente para a fase em que há o menor potencial químico. Quando o potencial químico é o mesmo para ambas as fases, não há tendência de ocorrer uma transferência líquida de uma fase para outra.

No Exemplo 14.10, aplicamos os princípios de equilíbrio das fases para fornecer uma justificativa para o modelo apresentado na Seção 12.5.3 para ar úmido em contato com água líquida.

EXEMPLO 14.10

Estimando o Equilíbrio de Ar Úmido em Contato com Água Líquida

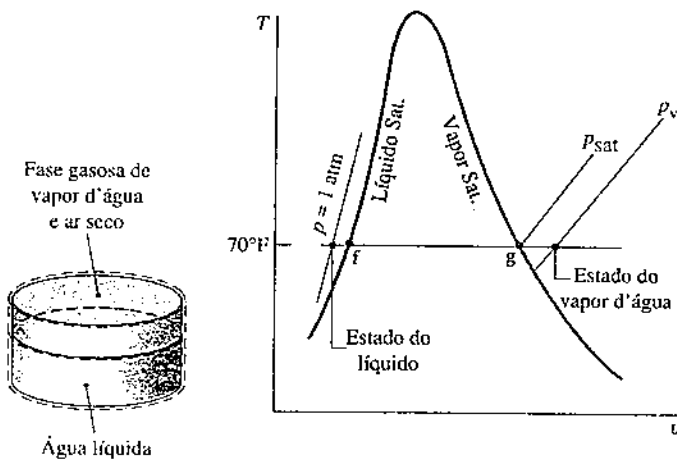
Um sistema fechado à temperatura de 70°F (21°C) e pressão de 1 atm consiste em uma fase de água líquida pura em equilíbrio com uma fase de vapor composta por vapor d'água e ar seco. Determine o desvio, em percentual, da pressão parcial do vapor d'água da pressão de saturação da água a 70°F (21°C).

SOLUÇÃO

Dado: apenas uma fase de água líquida está em equilíbrio com ar úmido a 70°F (21°C) e 1 atm.

Pede-se: determine o desvio percentual da pressão parcial de vapor d'água do ar úmido em relação à pressão de saturação da água a 70°F (21°C).

Diagrama Esquemático e Dados Fornecidos:



Modelo de Engenharia:

1. A fase gasosa pode ser modelada como uma mistura de gases ideais.
2. A fase líquida é composta apenas de água pura.

Fig.E14.10

Análise: para o equilíbrio de fases, o potencial químico da água deve ter o mesmo valor em ambas as fases: $\mu_l = \mu_v$, em que μ_l e μ_v indicam, respectivamente, os potenciais químicos da água líquida pura na fase líquida e do vapor d'água na fase gasosa.

O potencial químico μ_l é a função de Gibbs por mol de água líquida pura (Eq. 14.12)

$$\mu_l = \bar{g}(T, p)$$

Uma vez que se admite que a fase de vapor forma uma mistura de gases ideais, o potencial químico μ_v , iguala a função de Gibbs por mol, estimada à temperatura T e à pressão parcial p_v , do vapor d'água (Eq. 14.16)

$$\mu_v = \bar{g}(T, p_v)$$

Para o equilíbrio de fases, $\mu_l = \mu_v$, ou

$$\bar{g}(T, p_v) = \bar{g}(T, p)$$

Com $\bar{g} = \bar{h} - T\bar{s}$, esta pode ser expressa alternativamente como

$$h(T, p_v) - T\bar{s}(T, p_v) = h(T, p) - T\bar{s}(T, p)$$

O vapor d'água é modelado como um gás ideal. Assim, a entalpia é dada com boa aproximação pelo valor do vapor saturado à temperatura T

$$\bar{h}(T, p_v) \approx \bar{h}_g$$

Além disso, a relação entre a entropia específica do vapor d'água e a entropia específica do estado de vapor saturado correspondente é

$$\bar{s}(T, p_v) = \bar{s}_g(T) - \bar{R} \ln \frac{p_v}{p_{\text{sat}}}$$

em que p_{sat} é a pressão de saturação à temperatura T (veja a Seção 12.5.2 para discussões).

Com a Eq. 3.13, a entalpia do líquido é aproximadamente

$$\bar{h}(T, p) \approx \bar{h}_f + \bar{v}_f(p - p_{\text{sat}})$$

em que \bar{v}_f e \bar{h}_f são o volume específico do líquido saturado e a entalpia à temperatura T . Além disso, com a Eq. 6.5

$$\bar{s}(T, p) \approx \bar{s}_f(T)$$

em que \bar{s}_f é a entropia específica do líquido saturado à temperatura T .

Agrupando-se as expressões imediatamente anteriores, tem-se

$$\bar{h}_g - T \left(\bar{s}_g - \bar{R} \ln \frac{p_v}{p_{\text{sat}}} \right) = \bar{h}_f + \bar{v}_f(p - p_{\text{sat}}) - T \bar{s}_f$$

ou

$$\bar{R}T \ln \frac{p_v}{p_{\text{sat}}} = \bar{v}_f(p - p_{\text{sat}}) - \underbrace{[(\bar{h}_g - \bar{h}_f) - T(\bar{s}_g - \bar{s}_f)]}$$

O termo sublinhado desaparece devido à Eq. 14.60, gerando

$$\ln \frac{p_v}{p_{\text{sat}}} = \frac{\bar{v}_f(p - p_{\text{sat}})}{\bar{R}T} \quad \text{ou} \quad \frac{p_v}{p_{\text{sat}}} = \exp \frac{\bar{v}_f(p - p_{\text{sat}})}{\bar{R}T}$$

Com os dados da Tabela A-2E a 70°F (21°C), $v_f = 0,01605 \text{ ft}^3/\text{lb}$ ($0,001 \text{ m}^3/\text{kg}$) e $p_{\text{sat}} = 0,3632 \text{ lbf/in}^2$ (2504 Pa), tem-se em uma base mássica

$$\begin{aligned} \frac{v_f(p - p_{\text{sat}})}{\bar{R}T} &= \frac{0,01605 \text{ ft}^3/\text{lb}(14,696 - 0,3632)(\text{lbf/in}^2)|144 \text{ in}^2/\text{ft}^2|}{\left(\frac{1545 \text{ ft} \cdot \text{lbf}}{18,02 \text{ lb} \cdot \text{°R}}\right)(530 \text{°R})} \\ &= 7,29 \times 10^{-4} \end{aligned}$$

Finalmente,

$$\frac{p_v}{p_{\text{sat}}} = \exp(7,29 \times 10^{-4}) = 1,00073$$

Quando expresso como um percentual, o desvio de p em relação a p_{sat} é

$$\left(\frac{p_v - p_{\text{sat}}}{p_{\text{sat}}} \right) (100) = (1,00073 - 1)(100) = 0,073\%$$

- ① Para o equilíbrio de fases, existiria uma pequena mas finita concentração de ar na fase de água líquida. Porém, essa pequena quantidade de ar dissolvido é ignorado neste desenvolvimento.
- ② O desvio de p_v em relação a p_{sat} é desprezível nas condições especificadas. Isto sugere que, a temperaturas e pressões normais, o equilíbrio entre as fases de água líquida e de vapor d'água não é significativamente perturbado pela presença de ar seco. Em consequência, a pressão parcial do vapor d'água pode ser tomada como igual à pressão de saturação da água à temperatura do sistema. Esse modelo, apresentado na Seção 12.5.3, foi utilizado extensivamente no Cap. 12.

Teste-RELÂMPAGO

Utilizando os métodos da Seção 12.5.2, determine a razão de mistura, ω , da mistura ar-vapor d'água. Resposta: 0,01577 lbm(vapor)/lbm(ar seco).

Habilidades Desenvolvidas

Habilidade para...

- aplicar o conceito de equilíbrio de fases expresso pela Eq. 14.66 para uma mistura de ar-vapor d'água em equilíbrio com água líquida.

14.6.2 A Regra das Fases de Gibbs

O requisito para o equilíbrio de um sistema que consista em dois componentes e duas fases dadas pelas Eqs. 14.66 pode ser estendido, com raciocínio similar, a sistemas não reagentes, multicomponentes e multifásicos. Em equilíbrio,

o potencial químico de cada componente deve ser o mesmo em todas as fases. Para o caso de N componentes que estão presentes em P fases tem-se, portanto, o seguinte conjunto de $N(P - 1)$ equações:

$$N \left\{ \begin{array}{l} \mu_1^1 = \mu_1^2 = \mu_1^3 = \dots = \mu_1^P \\ \mu_2^1 = \mu_2^2 = \mu_2^3 = \dots = \mu_2^P \\ \vdots \\ \mu_N^1 = \mu_N^2 = \mu_N^3 = \dots = \mu_N^P \end{array} \right. \quad (14.67)$$

em que μ_i^j indica o potencial químico do i -ésimo componente na j -ésima fase. Esse conjunto de equações fornece a base para a *regra das fases de Gibbs*, que permite a determinação do número de *propriedades intensivas independentes* que podem ser arbitrariamente especificadas de modo a se estabelecer o estado *intensivo* do sistema. O número de propriedades intensivas independentes é chamado *graus de liberdade* (ou de *variância*).

Como o potencial químico é uma propriedade intensiva, o seu valor depende das proporções relativas dos componentes presentes e não das quantidades dos componentes. Em outras palavras: em uma dada fase, que envolve N componentes à temperatura T e à pressão p , o potencial químico é determinado pelas *frações molares* dos componentes presentes e não pelos seus respectivos n . Porém, como as frações molares somam 1, no máximo $N - 1$ das frações molares podem ser independentes. Assim, para um sistema composto por N componentes, existem no máximo $N - 1$ frações molares independentes para cada fase. Para P fases, portanto, existem no máximo $P(N - 1)$ frações molares independentes. Além disso, a temperatura e a pressão, as quais são as mesmas em cada fase, são duas propriedades intensivas adicionais, o que gera um máximo de $P(N - 1) + 2$ propriedades intensivas independentes para o sistema. Mas, em função das $N(P - 1)$ condições de equilíbrio descritas pelas Eqs. 14.67 entre essas propriedades, o número de propriedades intensivas que são livres, os graus de liberdade F , é

$$F = [P(N - 1) + 2] - N(P - 1) = 2 + N - P \quad (14.68)$$

que é a *regra das fases de Gibbs*.

Na Eq. 14.68, F é o número de propriedades intensivas que podem ser especificadas arbitrariamente e que devem ser especificadas para se estabelecer o estado intensivo de um sistema não reativo em equilíbrio.

► POR EXEMPLO vamos aplicar a regra das fases de Gibbs a uma solução líquida que consista em água e amônia, como consideramos na discussão sobre refrigeração por absorção (Seção 10.5). Esta solução envolve dois componentes e uma fase única: $N = 2$ e $P = 1$. A Eq. 14.68 então fornece $F = 3$, e assim o estado intensivo é determinado pelos valores fornecidos por *três* propriedades intensivas, como a temperatura, a pressão e a fração molar da amônia (ou da água).

A regra das fases resume limitações importantes em vários tipos de sistemas. Por exemplo, para um sistema composto por um único componente, como a água, $N = 1$ e a Eq. 14.68 torna-se

$$F = 3 - P \quad (14.69)$$

- O número mínimo de fases é um, correspondendo a $P = 1$. Para este caso, a Eq. 14.69 fornece $F = 2$. Ou seja, *duas* propriedades intensivas devem ser especificadas para se estabelecer o estado intensivo do sistema. Os requisitos são conhecidos a partir da nossa utilização das tabelas de vapor e das tabelas de propriedades similares. Para se obter as propriedades de vapor superaquecido, digamos de tais tabelas, é necessário que se forneçam valores para *quaisquer duas* propriedades tabeladas, como, por exemplo, T e p .
- Quando duas fases estão presentes em um sistema de um único componente, $N = 1$ e $P = 2$. A Eq. 14.69 então fornece $F = 1$. Ou seja, o estado intensivo é determinado por um único valor de propriedade intensiva. Por exemplo, os estados intensivos de fases separadas de uma mistura em equilíbrio de água líquida e de vapor d'água são completamente determinados pela especificação da temperatura.
- O valor mínimo admissível para os graus de liberdade é zero: $F = 0$. Para um sistema de componente único, a Eq. 14.69 mostra que isto corresponde a $P = 3$, um sistema trifásico. Assim, *três* é o número máximo de fases diferentes de um componente puro que podem coexistir em equilíbrio. Como não há graus de liberdade, tanto a temperatura quanto a pressão são determinadas em equilíbrio. Por exemplo, existe uma única temperatura $0,01^\circ\text{C}$ ($32,02^\circ\text{F}$) e uma única pressão de $0,6113 \text{ kPa}$ ($0,006 \text{ atm}$) para as quais o gelo, a água líquida e o vapor d'água estão em equilíbrio.

A regra das fases apresentada deve ser modificada para uso em sistemas nos quais ocorrem reações químicas. Além disso, o sistema de equações, Eqs. 14.67, que fornece os requisitos para equilíbrio das fases a determinadas temperatura e pressão pode ser expresso alternativamente em forma de funções de Gibbs parciais molais, fugacidades e atividades, as quais foram apresentadas na Seção 11.9. Para a utilização de quaisquer dessas expressões para a determinação da composição de equilíbrio de diferentes fases presentes em um sistema em equilíbrio é necessário um modelo para cada fase, que permita a estimativa das quantidades relevantes — os potenciais químicos, as fugacidades e assim por diante — para os componentes presentes em termos das propriedades do sistema que possam ser determinadas. Por exemplo, uma fase gasosa pode ser modelada como uma mistura de gases ideais ou, a pressões mais altas, como uma solução ideal.

graus de liberdade

regra das fases de Gibbs

► RESUMO DO CAPÍTULO E GUIA DE ESTUDOS

Neste capítulo, estudamos o equilíbrio de fases e o equilíbrio químico. O capítulo começou pelo desenvolvimento de critérios para o equilíbrio e pela apresentação do potencial químico. Na segunda parte do capítulo, estudamos o equilíbrio químico de mistura de gases ideais utilizando o conceito de constante de equilíbrio. Também utilizamos o balanço de energia e determinamos a temperatura de equilíbrio de chama como uma aplicação. A parte final do capítulo diz respeito ao equilíbrio de fases, incluindo sistemas multicomponentes, multifásicos e a regra das fases de Gibbs.

A lista a seguir fornece um guia de estudos para este capítulo. Quando tiver concluído o estudo deste texto e a resolvido os exercícios do final deste capítulo, você estará apto a

- escrever o significado dos termos listados nas margens por todo o capítulo e entender cada um dos conceitos relacionados. O sub-

conjunto de conceitos fundamentais listados a seguir é particularmente importante.

- aplicar a relação de constante de equilíbrio, a Eq. 14.35, para se determinar a terceira quantidade quando *quaisquer duas* quantidades de temperatura, pressão e composição de equilíbrio de uma mistura de gases ideais for conhecida. Casos especiais incluem usos com reações simultâneas e com sistemas que envolvam gases ionizados.
- utilizar os conceitos de equilíbrio químico com o balanço de energia, incluindo a determinação da temperatura de equilíbrio de chama.
- aplicar a Eq. 14.43b, a equação de van't Hoff, para determinar a entalpia de reação quando a constante de equilíbrio for conhecida, e reciprocamente.
- aplicar a regra das fases de Gibbs, a Eq. 14.68.

► CONCEITOS FUNDAMENTAIS NA ENGENHARIA

constante de equilíbrio
critério de equilíbrio
equação de reação de equilíbrio

função de Gibbs
potencial químico
regra das fases de Gibbs

temperatura de equilíbrio de chama

► EQUAÇÕES PRINCIPAIS

$dG]_{T,p} = 0$	(14.6)	Critério de equilíbrio.
$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{T,p,n_j}$	(14.8)	Potencial químico do componente i em uma mistura.
$G = \sum_{i=1}^j n_i \bar{g}_i(T, p_i)$	(14.15)	Relações de função de Gibbs e de potencial químico para misturas de gases ideais.
$\mu_i = \bar{g}_i(T, p_i)$	(14.16)	
$\mu_i = \bar{g}_i^\circ + \bar{R}T \ln \frac{y_i p}{p_{\text{ref}}}$	(14.17)	
$K(T) = \frac{y_C^{\nu_C} y_D^{\nu_D}}{y_A^{\nu_A} y_B^{\nu_B}} \left(\frac{p}{p_{\text{ref}}} \right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B}$	(14.32)	Expressões da constante de equilíbrio para uma mistura em equilíbrio de gases ideais.
$K = \frac{n_C^{\nu_C} n_D^{\nu_D}}{n_A^{\nu_A} n_B^{\nu_B}} \left(\frac{p/p_{\text{ref}}}{n} \right)^{\nu_C + \nu_D - \nu_A - \nu_B}$	(14.35)	
$\frac{d \ln K}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^2}$	(14.43b)	Equação de van't Hoff.
$\bar{g}' = \bar{g}''$	(14.59)	Critério para equilíbrio de fases para uma substância pura.
$\mu'_A = \mu''_A \quad \mu'_B = \mu''_B$	(14.66)	Critério para equilíbrio de fases para sistemas de dois componentes e duas fases.
$F = 2 + N - P$	(14.68)	Regra das fases de Gibbs.

► EXERCÍCIOS: PONTOS DE REFLEXÃO PARA OS ENGENHEIROS

1. Por que é vantajoso usar a função de Gibbs quando se está estudando equilíbrio de fases e químico?
2. Para a Eq. 14.6 ser aplicada em equilíbrio, um sistema deve alcançar o equilíbrio a T e p determinadas?
3. Mostre que $(dA)_{T,V} = 0$ é um critério de equilíbrio válido, em que $A = U - TS$ é a função de Helmholtz.
4. Uma mistura de 1 kmol de CO e $\frac{1}{2}$ kmol de O₂ é mantida a temperatura e pressão ambientes. Após 100 horas, apenas uma quantidade insignificante de CO₂ foi formada. Por quê?
5. Por que o oxigênio contido em um tanque de aço pode ser tratado como *inerte* em uma análise termodinâmica ainda que o aço *oxide* na presença de oxigênio?

6. Para $\text{CO}_2 + \text{H}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \text{H}_2\text{O}$, como a pressão afeta a composição de equilíbrio?
7. Para cada uma das reações listadas na Tabela A-27, o valor de $\log_{10}K$ aumenta com o aumento da temperatura. Em que isto implica?
8. Para cada uma das reações listadas na Tabela A-27, o valor da constante de equilíbrio K a 298 K é relativamente pequeno. Em que isto implica?
9. Se um sistema que inicialmente contém CO_2 e H_2O for mantido com T, p determinadas, liste as espécies químicas que *podem* estar presentes em equilíbrio.
10. Utilizando a Eq. 14.12 em conjunto com considerações de equilíbrio de fase, sugira como o potencial químico de um componente de uma mistura pode ser avaliado.
11. A observação 1 do Exemplo 14.10 refere-se à pequena quantidade de ar que poderia estar dissolvida na fase líquida. Para o equilíbrio, o que deve ser verdadeiro para os potenciais químicos do ar nas fases líquida e gasosa?
12. A água pode existir em algumas fases sólidas diferentes. A água líquida, o vapor d'água e duas fases de gelo podem coexistir em equilíbrio?

► PROBLEMAS: DESENVOLVENDO HABILIDADES PARA ENGENHARIA

Trabalhando com a Constante de Equilíbrio

- 14.1 Determine a variação da função de Gibbs ΔG° a 25°C em kJ/kmol, para a reação
- $$\text{CH}_4(\text{g}) + 2\text{O}_2 \rightleftharpoons \text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O}(\text{g})$$
- utilizando
- (a) dados da função de Gibbs de formação.
- (b) dados de entalpia de formação e de entropia absoluta.
- 14.2 Calcule a constante de equilíbrio, expressa como $\log_{10}K$, para $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2$ a (a) 500 K, (b) 1800°R (727°C). Compare com os valores da Tabela A-27.
- 14.3 Calcule a constante de equilíbrio, expressa como $\log_{10}K$, para a reação de deslocamento de vapor d'água $\text{CO} + \text{H}_2\text{O}(\text{g}) \rightleftharpoons \text{CO}_2 + \text{H}_2$ a (a) 298 K, (b) 1000 K. Compare com os valores da Tabela A-27.
- 14.4 Calcule a constante de equilíbrio, expressa como $\log_{10}K$, para $\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2 + \frac{1}{2}\text{O}_2$ a (a) 298 K, (b) 3600°R (1727°C). Compare com os valores da Tabela A-27.
- 14.5 Utilizando dados da Tabela A-27, determine $\log_{10}K$ a 2500 K para
- (a) $\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2 + \frac{1}{2}\text{O}_2$.
- (b) $\text{H}_2 + \frac{1}{2}\text{O}_2 \rightleftharpoons \text{H}_2\text{O}$.
- (c) $2\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 2\text{H}_2 + \text{O}_2$.
- 14.6 Na Tabela A-27, $\log_{10}K$ é aproximadamente linear com $1/T$: $\log_{10}K = C_1 + C_2/T$, em que C_1 e C_2 são constantes. Para reações selecionadas listadas na tabela
- (a) verifique isto graficando $\log_{10}K$ versus $1/T$ para temperaturas que variem de 2100 a 2500 K.
- (b) estime C_1 e C_2 para qualquer par de entradas em tabelas adjacentes no intervalo de temperaturas da parte (a).
- 14.7 Determine a relação entre as constantes de equilíbrio de gás ideal K_1 e K_2 para as duas formas alternativas de se expressarem as seguintes reações de síntese da amônia:
- $\frac{1}{2}\text{N}_2 + \frac{3}{2}\text{H}_2 \rightleftharpoons \text{NH}_3$
 - $\text{N}_2 + 3\text{H}_2 \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$
- 14.8 Considere as reações
- $\text{CO} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2 + \text{CO}_2$
 - $2\text{CO}_2 \rightleftharpoons 2\text{CO} + \text{O}_2$
 - $2\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 2\text{H}_2 + \text{O}_2$
- Mostre que $K_1 = (K_2/K_3)^{1/2}$.
- 14.9 Considere as reações
- $\text{CO}_2 + \text{H}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \text{H}_2\text{O}$
 - $\text{CO}_2 \rightleftharpoons \text{CO} + \frac{1}{2}\text{O}_2$
 - $\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2 + \frac{1}{2}\text{O}_2$
- (a) Mostre que $K_1 = K_2/K_3$.
- (b) Estime $\log_{10}K_1$ a 298 K, 1 atm utilizando a expressão do item (a), em conjunto com os dados de $\log_{10}K$ da Tabela A-27.
- (c) Confira o valor de $\log_{10}K_1$ obtido no item (b) através da utilização da Eq. 14.31 na reação 1.
- 14.10 Estime a constante de equilíbrio a 2000 K para $\text{CH}_4 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 3\text{H}_2 + \text{CO}$. A 2000 K, $\log_{10}K = 7.469$ para $\text{C} + \frac{1}{2}\text{O}_2 \rightleftharpoons \text{CO}$, e $\log_{10}K = -3.408$ para $\text{C} + 2\text{H}_2 \rightleftharpoons \text{CH}_4$.
- 14.11 Para cada uma das seguintes reações de dissociação, determine as composições de equilíbrio:
- (a) Um kmol de N_2O_4 dissocia-se para formar uma mistura de gases ideais em equilíbrio de N_2O_4 e NO_2 a 25°C, 2 atm. Para $\text{N}_2\text{O}_4 \rightleftharpoons 2\text{NO}_2$, $\Delta G^\circ = 5400$ kJ/kmol a 25°C.
- (b) Um kmol de CH_4 dissocia-se para formar uma mistura de gases ideais em equilíbrio de CH_4 , H_2 e C a 1000 K, 5 atm. Para $\text{C} + 2\text{H}_2 \rightleftharpoons \text{CH}_4$, $\log_{10}K = 1.011$ a 1000 K.
- 14.12 Determine o grau em a dissociação ocorre nos seguintes casos: Um lbmol de H_2O dissocia-se para gerar uma mistura em equilíbrio de H_2O , H_2 e O_2 a 4740°F (2616°C), 1,25 atm. Um lbmol de CO_2 dissocia-se para gerar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 às mesmas temperatura e pressão.
- 14.13 Um lbmol de carbono reage com 2 lbmol de oxigênio (O_2) para gerar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 a 4940°F (2727°C), 1 atm. Determine a composição de equilíbrio.
- 14.14 Os exercícios a seguir envolvem óxidos de nitrogênio:
- (a) Um kmol de N_2O_4 dissocia-se a 25°C, 1 atm para gerar uma mistura em equilíbrio de gases ideais de N_2O_4 e NO_2 na qual a quantidade de N_2O_4 presente é 0,8154 kmol. Determine a quantidade de N_2O_4 que estaria presente em uma mistura em equilíbrio a 25°C, 0,5 atm.
- (b) Uma mistura gasosa que consiste em 1 kmol de NO , 10 kmol de O_2 e 40 kmol de N_2 reage para formar uma mistura em equilíbrio de gases ideais de NO_2 , NO e O_2 a 500 K, 0,1 atm. Determine a composição de equilíbrio da mistura. Para $\text{NO} + \frac{1}{2}\text{O}_2 \rightleftharpoons \text{NO}_2$, $K = 120$ a 500 K.
- (c) Uma mistura equimolar de O_2 e N_2 reage para formar uma mistura em equilíbrio de gases ideais de O_2 , N_2 e NO . Represente graficamente a fração molar de NO da mistura em equilíbrio versus a temperatura de equilíbrio variando de 1200 a 2000 K.
- Por que devemos nos preocupar com óxidos de nitrogênio?
- 14.15 Um kmol de CO_2 dissocia-se para formar uma mistura em equilíbrio de gases ideais de CO_2 , CO e O_2 a temperatura T e pressão p .
- (a) Para $T = 3000$ K, represente graficamente a quantidade de CO presente, em kmol, versus a pressão para $1 \leq p \leq 10$ atm.
- (b) Para $p = 1$ atm, represente graficamente a quantidade de CO presente, em kmol, versus a temperatura para $2000 \leq T \leq 3500$ K.
- 14.16 Uma lbmol de H_2O dissocia-se para formar uma mistura em equilíbrio de gases ideais de H_2O , H_2 e O_2 a temperatura T e pressão p .
- (a) Para $T = 5400^\circ\text{R}$ (2727°C), represente graficamente a quantidade de H_2 presente, em lbmol, versus a pressão variando de 1 a 10 atm.
- (b) Para $p = 1$ atm, represente graficamente a quantidade de H_2 presente, em lbmol, versus a temperatura variando de 3600°R (1727°C) a 6300°R (3227°C).
- 14.17 Uma lbmol de H_2O em conjunto com x lbmol de N_2 (inerte) geram uma mistura em equilíbrio a 5400°R (2727°C), 1 atm, que consiste em H_2O , H_2 , O_2 e N_2 . Represente graficamente a quantidade de H_2 presente na mistura em equilíbrio, em lbmol, versus x variando de 0 a 2.
- 14.18 Uma mistura equimolar de CO com O_2 reage para formar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 a 3000 K. Determine o efeito da pressão na composição da mistura em equilíbrio. A redução da pressão, enquanto se mantém a temperatura constante, aumentará ou diminuirá a quantidade de CO_2 presente? Explique.
- 14.19 Uma mistura equimolar de CO com $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$ reage para formar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , H_2O e H_2 a 1727°C, 1 atm.
- (a) A diminuição da temperatura aumentará ou diminuirá a quantidade de H_2 presente? Explique.
- (b) A redução da pressão, mantendo-se constante a temperatura, aumentará ou diminuirá a quantidade de H_2 presente? Explique.
- 14.20 Determine a temperatura, em K, à qual 9% do hidrogênio diatômico (H_2) dissociam-se em hidrogênio monoatômico (H) à pressão de 10 atm.

Para um maior percentual de H_2 à mesma pressão, a temperatura seria *mais alta* ou *mais baixa*? Explique.

- 14.21 Dois kmol de CO_2 dissociam-se para formar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 na qual está presente 1,8 kmol de CO_2 . Represente graficamente a temperatura de equilíbrio de mistura, em K, *versus* a pressão p para $0,5 \leq p \leq 10$ atm.
- 14.22 Um kmol de $H_2O(g)$ dissocia-se para formar uma mistura em equilíbrio de $H_2O(g)$, H_2 e O_2 na qual a quantidade de vapor d'água presente é de 0,95 kmol. Represente graficamente a temperatura da mistura em equilíbrio, em K, *versus* a pressão p para $1 \leq p \leq 10$ atm.
- 14.23 Um recipiente de pressão contendo inicialmente 1 kmol de $H_2O(g)$ e x kmol de N_2 forma uma mistura em equilíbrio a 1 atm consistindo em $H_2O(g)$, H_2 , O_2 e N_2 na qual está presente 0,5 kmol de $H_2O(g)$. Represente graficamente x *versus* a temperatura T para $3000 \leq T \leq 3600$ K.
- 14.24 Um recipiente de pressão contendo inicialmente 2 lbmol de N_2 e 1 lbmol de O_2 forma uma mistura em equilíbrio a 1 atm consistindo em N_2 , O_2 e NO . Represente graficamente a quantidade de NO gerado *versus* a temperatura T para $3600^\circ R$ ($1727^\circ C$) $\leq T \leq 6300^\circ R$ ($3227^\circ C$).
- 14.25 Um recipiente de pressão que contém inicialmente 1 kmol de CO e 4,76 kmol de ar seco forma uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e N_2 a 3000 K, 1 atm. Determine a composição de equilíbrio.
- 14.26 Um recipiente de pressão que contém inicialmente 1 kmol de O_2 , 2 kmol de N_2 e 1 kmol de Ar (argônio) forma uma mistura em equilíbrio de O_2 , N_2 , NO e Ar (argônio) a $2727^\circ C$, 1 atm. Determine a composição de equilíbrio.
- 14.27 Uma kmol de CO e 0,5 kmol de O_2 reagem para formar uma mistura a temperatura T e a pressão p que consiste em CO_2 , CO e O_2 . Se 0,35 kmol de CO está presente em uma mistura em equilíbrio quando a pressão é de 1 atm, determine a quantidade de CO que estaria presente em uma mistura em equilíbrio, à mesma temperatura, se a pressão fosse de 10 atm.
- 14.28 Um recipiente de pressão contém inicialmente 1 kmol de H_2 e 4 kmol de N_2 . Uma mistura em equilíbrio de H_2 , H e N_2 é formada a 3000 K, 1 atm. Determine a composição de equilíbrio. Se a pressão for aumentada enquanto se mantém constante a temperatura, a quantidade de hidrogênio monoatômico, na mistura em equilíbrio, iria aumentar ou diminuir? Explique.
- 14.29 Ar seco entra em um trocador de calor. Uma mistura em equilíbrio de N_2 , O_2 e NO sai a $3882^\circ F$ ($2139^\circ C$), 1 atm. Determine a fração molar de NO na mistura de saída. A quantidade de NO irá aumentar ou diminuir à medida que a temperatura diminui, a pressão constante? Explique.
- 14.30 Uma mistura gasosa com uma análise molar de 20% CO_2 , 40% CO e 40% O_2 entra em um trocador de calor e é aquecida a pressão constante. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 sai a 3000 K, 1,5 bar (0,15 MPa). Determine a análise molar da mistura de saída.
- 14.31 Uma mistura de gases ideais com a análise molar 30% CO , 10% CO_2 , 40% H_2O e 20% de gás inerte entra em um reator operando em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de CO , CO_2 , H_2O , H_2 e gás inerte sai a 1 atm.
(a) Se a mistura em equilíbrio sai a 1200 K, determine, em uma base molar, a razão de H_2 na mistura em equilíbrio em relação ao H_2O da mistura de entrada.
(b) Se a fração molar de CO presente na mistura em equilíbrio é de 7,5%, determine, em K, a temperatura da mistura em equilíbrio.
- 14.32 A mistura de 1 kmol de CO e 0,5 kmol de O_2 dentro de um recipiente de pressão fechado, inicialmente a 1 atm e 300 K, reage para formar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 a 2500 K. Determine, em atm, a pressão final.
- 14.33 Metano queima com 90% de ar teórico para gerar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , $H_2O(g)$, H_2 e N_2 a 1000 K, 1 atm. Determine a composição da mistura em equilíbrio, por kmol de mistura.
- 14.34 Octano (C_8H_{18}) queima com o ar para formar uma mistura em equilíbrio de CO_2 , H_2 , CO , $H_2O(g)$ e N_2 a 1700 K, 1 atm. Determine a composição dos produtos, em kmol por kmol de combustível, para uma razão de equivalência de 1,2.
- 14.35 Gás acetileno (C_2H_2) a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator operando em regime permanente e queima com 40% de ar em excesso que entra a $25^\circ C$, 1 atm, com 80% de umidade relativa. Uma mistura em equilíbrio

de CO_2 , H_2O , O_2 , NO e N_2 sai a 2200 K, 0,9 atm. Determine, por kmol de C_2H_2 de entrada, a composição da mistura de saída.

Equilíbrio Químico e o Balanço de Energia

- 14.36 Gás dióxido de carbono a $25^\circ C$; 5,1 atm entra em um trocador de calor operando em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 sai a $2527^\circ C$, 5 atm. Determine, por kmol de CO_2 de entrada,
(a) a composição da mistura de saída.
(b) a transferência de calor para o fluxo de gás, em kJ.
Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.37 Vapor d'água saturado a 15 lbf/in² (103,4 kPa) entra em um trocador de calor operando em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de $H_2O(g)$, H_2 e O_2 sai a $4040^\circ F$ ($2227^\circ C$), 1 atm. Determine, por kmol de vapor de entrada,
(a) a composição da mistura de saída.
(b) a transferência de calor para o fluxo de vapor, em Btu.
Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.38 Carbono a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator operando em regime permanente e queima com oxigênio que entra a $127^\circ C$, 1 atm. Os fluxos de entrada têm vazões molares iguais. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 sai a $2727^\circ C$, 1 atm. Determine, por kmol de carbono,
(a) a composição da mistura de saída.
(b) a transferência de calor entre o reator e sua vizinhança, em kJ.
Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.39 Uma mistura equimolar de monóxido de carbono e de vapor d'água a $200^\circ F$ ($93,3^\circ C$), 1 atm entra em um reator operando em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e $H_2O(g)$ e H_2 sai a $2240^\circ F$ ($1227^\circ C$), 1 atm. Determine a transferência de calor entre o reator e sua vizinhança, em Btu por lbmol de CO de entrada. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.40 Dióxido de carbono (CO_2) e oxigênio (O_2) em uma razão molar 1:2 entram em um reator operando em regime permanente em fluxos separados, respectivamente, de 1 atm, $127^\circ C$ e de 1 atm, $277^\circ C$. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 sai a 1 atm. Se a fração molar de CO da mistura de saída é 0,1; determine a taxa de transferência de calor do reator, em kJ por kmol de CO_2 de entrada. Ignore os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.41 Gás metano a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator operando em regime permanente e queima com 80% de ar teórico que entra a $227^\circ C$, 1 atm. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , $H_2O(g)$, H_2 e N_2 sai a $1427^\circ C$, 1 atm. Determine, por kmol de metano de entrada,
(a) a composição da mistura de saída.
(b) a transferência de calor entre o reator e a sua vizinhança, em kJ.
Ignore os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.42 Propano gasoso (C_3H_8) a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator operando em regime permanente e queima com 80% da quantidade de ar teórico que entra em separado a $25^\circ C$, 1 atm. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , $H_2O(g)$, H_2 e N_2 sai a $1227^\circ C$, 1 atm. Determine a transferência de calor entre o reator e a sua vizinhança, em kJ por kmol de propano de entrada. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.43 Propano gasoso (C_3H_8) a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm entra em um reator operando em regime permanente e queima com a quantidade de ar teórico que entra separadamente a $240^\circ F$ ($116^\circ C$), 1 atm. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , $H_2O(g)$, O_2 e N_2 sai a $3140^\circ F$ ($1727^\circ C$), 1 atm. Determine a transferência de calor entre o reator e a sua vizinhança, em Btu por lbmol de propano de entrada. Despreze os efeitos das energias cinética e potencial.
- 14.44 Um kmol de CO_2 de uma montagem pistão-cilindro, inicialmente à temperatura T e 1 atm é aquecido a pressão constante até que o estado final seja alcançado, consistindo em uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 na qual a quantidade de CO_2 presente é de 0,422 kmol. Determine a transferência de calor e o trabalho, cada qual em kJ, se T for de (a) 298 K, (b) 400 K.
- 14.45 Gás hidrogênio (H_2) a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e reage com 250% de oxigênio em excesso que entra a $227^\circ C$, 1 atm. Os produtos de combustão saem a 1 atm. Determine a temperatura dos produtos, em K, se
(a) a combustão for completa.

(b) sair uma mistura em equilíbrio de H_2O , H_2 e O_2 .

Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.46 Para cada caso do Problema 14.45, determine a taxa de produção de entropia, em kJ/K por kmol H_2 de entrada. O que se pode concluir sobre a possibilidade de se alcançar combustão completa?

14.47 Hidrogênio (H_2) a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e reage com 100% de ar teórico que entra a $25^\circ C$, 1 atm. Os produtos de combustão saem a temperatura T e 1 atm. Determine T , em K, se

(a) a combustão for completa.

(b) sair uma mistura em equilíbrio de H_2O , H_2 , O_2 e N_2 .

14.48 Metano a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima com 90% de ar teórico que entra separadamente a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm. Os produtos saem a 1 atm como uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , $H_2O(g)$, H_2 e N_2 . Determine a temperatura dos produtos de saída, em $^\circ R$. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.49 Monóxido de carbono a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima com ar que entra a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm. Os produtos saem a 1 atm como uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e N_2 . Determine a temperatura da mistura em equilíbrio, em $^\circ R$, se a combustão ocorre com

(a) 80% de ar teórico.

(b) 100% de ar teórico.

Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.50 Para cada caso do Problema 14.49, determine a taxa de destruição de exergia, em kJ/K por kmol de CO de entrada no reator. Considere $T_0 = 537^\circ R$ ($25,2^\circ C$).

14.51 Monóxido de carbono a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima com oxigênio em excesso (O_2) que entra a $25^\circ C$, 1 atm. Os produtos saem a 2950 K, 1 atm como uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO e O_2 . Determine o percentual de excesso de oxigênio. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.52 Uma mistura gasosa de monóxido de carbono e a quantidade de ar teórico a $260^\circ F$ ($127^\circ C$); 1,5 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e N_2 sai a 1,5 atm. Determine a temperatura da mistura na saída, em $^\circ R$. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.53 Metano a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima com oxigênio que entra a $127^\circ C$, 1 atm. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e $H_2O(g)$ sai a 3250 K, 1 atm. Determine a taxa à qual o oxigênio entra no reator, em kmol por kmol de metano. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.54 Metano a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente e queima com uma quantidade de ar teórico que entra a $77^\circ F$ ($25^\circ C$), 1 atm. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 , $H_2O(g)$ e N_2 sai a 1 atm.

(a) Determine a temperatura dos produtos de saída, em $^\circ R$.

(b) Determine a taxa de destruição de exergia, em Btu por lbmol de metano de entrada, para $T_0 = 537^\circ R$ ($25,2^\circ C$).

Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.55 Gás metano a $25^\circ C$, 1 atm entra em um reator isolado operando em regime permanente, onde queima com x vezes a quantidade de ar teórico que entra a $25^\circ C$, 1 atm. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 , H_2O e N_2 sai a 1 atm. Para valores escolhidos de x variando de 1 a 4, determine, em K, a temperatura de saída da mistura em equilíbrio. Os efeitos das energias cinética e potencial são desprezíveis.

14.56 Uma mistura que consiste em 1 kmol de monóxido de carbono (CO), 0,5 kmol de oxigênio (O_2) e 1,88 kmol de nitrogênio (N_2), inicialmente a $227^\circ C$, 1 atm, reage em um recipiente de pressão fechado, rígido e isolado, gerando uma mistura em equilíbrio de CO_2 , CO , O_2 e N_2 . Determine, em atm, a pressão final de equilíbrio.

14.57 Uma mistura que consiste em 1 kmol de CO e a quantidade de ar teórico, inicialmente a $60^\circ C$, 1 atm, reage em um recipiente de pressão fechado, rígido e isolado, gerando uma mistura em equilíbrio. Uma análise dos produtos mostrou que existem presentes 0,808 kmol de CO_2 , 0,192

kmol de CO e 0,096 kmol de O_2 . A temperatura final da mistura é medida em $2465^\circ C$. Verifique a consistência desses dados.

Utilização da Equação de van't Hoff, Ionização

14.58 Estime a entalpia de reação a 2000 K, em kJ/kmol, para $CO_2 \rightleftharpoons CO + \frac{1}{2}O_2$ utilizando a equação de van't Hoff e os dados da constante de equilíbrio. Compare com o valor obtido para a entalpia de reação utilizando os dados de entalpia.

14.59 Estime a entalpia de reação a 2000 K, em kJ/kmol, para $H_2O \rightleftharpoons H_2 + \frac{1}{2}O_2$, utilizando a equação de van't Hoff e os dados da constante de equilíbrio. Compare com o valor obtido pela entalpia de reação utilizando os dados de entalpia.

14.60 Estime a constante de equilíbrio a 2800 K para $CO_2 \rightleftharpoons CO + \frac{1}{2}O_2$ utilizando a constante de equilíbrio a 2000 K da Tabela A-27, em conjunto com a equação de van't Hoff e os dados de entalpia. Compare com o valor obtido para a constante de equilíbrio obtida da Tabela A-27.

14.61 Estime a constante de equilíbrio a 2800 K para a reação $H_2O \rightleftharpoons H_2 + \frac{1}{2}O_2$ utilizando a constante de equilíbrio a 2500 K da Tabela A-27, em conjunto com a equação de van't Hoff e os dados de entalpia. Compare com o valor da constante de equilíbrio obtida da Tabela A-27.

14.62 A $25^\circ C$, $\log_{10}K = 8,9$ para $C + 2H_2 \rightleftharpoons CH_4$. Supondo que a entalpia de reação não varie muito com a temperatura, estime o valor de $\log_{10}K$ a $500^\circ C$.

14.63 Se as constantes de equilíbrio-ionização para $Cs \rightleftharpoons Cs^+ + e^-$ para 1600 e 2000 K são, respectivamente, $K = 0,78$ e $K = 15,63$, estime a entalpia de ionização, em kJ/kmol, a 1800 K utilizando a equação de van't Hoff.

14.64 Uma mistura em equilíbrio a 2000 K, 1 atm consiste em Cs, Cs^+ , e $^-$. Com base em 1 kmol de Cs inicialmente presente, determine o percentual de ionização do céscio. A 2000 K, a constante de equilíbrio-ionização para $Cs \rightleftharpoons Cs^+ + e^-$ é $K = 15,63$.

14.65 Uma mistura em equilíbrio a $18.000^\circ R$ ($9727^\circ C$) e pressão p consiste em Ar (argônio), Ar^+ , e $^-$. Com base em 1 lbmol de argônio neutro inicialmente presente, represente graficamente o percentual de ionização do argônio versus a pressão para $0,01 \leq p \leq 0,05$ atm. A $18.000^\circ R$ ($9727^\circ C$), a constante de equilíbrio-ionização para $Ar \rightleftharpoons Ar^+ + e^-$ é $K = 4,2 \cdot 10^{-4}$.

14.66 A 2000 K e a pressão p , 1 kmol de Na ioniza-se para formar uma mistura em equilíbrio de Na, Na^+ , e $^-$ na qual a quantidade de Na presente é de x kmol. Represente graficamente a pressão, em atm, versus x para $0,2 \leq x \leq 0,3$ kmol. A 2000 K, a constante de equilíbrio-ionização para $Na \rightleftharpoons Na^+ + e^-$ é $K = 0,668$.

14.67 A 12.000 K e 6 atm, 1 kmol de N ioniza-se para formar uma mistura em equilíbrio de N, N^+ , e $^-$ na qual a quantidade de N presente é de 0,95 kmol. Determine a constante de equilíbrio-ionização a essa temperatura para $N \rightleftharpoons N^+ + e^-$.

Estudo das Reações Simultâneas

14.68 Dióxido de carbono (CO_2), oxigênio (O_2) e nitrogênio (N_2) entram em um reator operando em regime permanente com vazões molares iguais. Uma mistura em equilíbrio de CO_2 , O_2 , N_2 , CO e NO sai a 3000 K, 5 atm. Determine a análise molar da mistura em equilíbrio.

14.69 Uma mistura equimolar de monóxido de carbono e de vapor d'água entra em um trocador de calor operando em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de CO, CO_2 , O_2 , $H_2O(g)$ e H_2 sai a $2227^\circ C$, 1 atm. Determine a análise molar da mistura em equilíbrio de saída.

14.70 Um recipiente de pressão fechado inicialmente contém uma mistura gasosa que consiste em 3 lbmol de CO_2 , 6 lbmol de CO e 1 lbmol de H_2 . É gerada uma mistura em equilíbrio a $4220^\circ F$ ($2327^\circ C$), 1 atm contendo CO_2 , CO , H_2O , H_2 e O_2 . Determine a composição da mistura em equilíbrio.

14.71 Butano (C_4H_{10}) queima com 100% de ar em excesso para gerar uma mistura em equilíbrio a 1400 K, 20 atm, consistindo em CO_2 , O_2 , $H_2O(g)$, N_2 , NO e NO_2 . Determine a equação de reação balanceada. Para $N_2 + 2O_2 \rightleftharpoons 2NO_2$ a 1400 K, $K = 8,4 \cdot 10^{-10}$.

- 14.72 Uma lbmol de $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$ dissocia-se para formar uma mistura em equilíbrio a 5000°R (2505°C), 1 atm, consistindo em $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$, H_2 , O_2 e OH . Determine a composição de equilíbrio.
- 14.73 Vapor d'água entra em um trocador de calor operando em regime permanente. Uma mistura em equilíbrio de $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$, H_2 , O_2 , H e OH sai à temperatura T , 1 atm. Determine a análise molar da mistura em equilíbrio de saída para
(a) $T = 2800\text{ K}$.
(b) $T = 3000\text{ K}$.

Estudo do Equilíbrio de Fases

- 14.74 Para uma mistura bifásica de água líquida-vapor a 100°C , utilize dados de propriedades tabeladas para mostrar que as funções específicas de Gibbs de líquido saturado e de vapor saturado são iguais. Repita para uma mistura bifásica de Refrigerante 134a líquido-vapor a 20°C .
- 14.75 Utilizando a equação de Clapeyron, resolva os seguintes problemas do Cap. 11: (a) 11.32, (b) 11.33, (c) 11.34, (d) 11.35, (e) 11.40.
- 14.76 Um sistema fechado a 20°C , 1 bar (0,1 MPa) consiste em uma fase de água líquida pura em equilíbrio com uma fase de vapor composta de vapor d'água e ar seco. Determine o afastamento, em percentual, da pressão parcial do vapor d'água da pressão de saturação de água pura a 20°C .
- 14.77 Desenvolva uma expressão para estimar a pressão à qual o grafite e o diamante existam em equilíbrio a 25°C em termos de volume específico, função de Gibbs específica e compressibilidade isotérmica de cada fase a 25°C e 1 atm. Discuta.
- 14.78 Um sistema isolado tem duas fases, indicadas por A e B, cada uma das quais consiste nas mesmas duas substâncias, indicadas por 1 e 2. Mostre que as condições necessárias para o equilíbrio são
1. a temperatura de cada fase é a mesma, $T_A = T_B$.
2. a pressão de cada fase é a mesma, $p_A = p_B$.
3. o potencial químico de cada componente tem o mesmo valor em cada fase, $\mu_1^A = \mu_1^B$, $\mu_2^A = \mu_2^B$.
- 14.79 Um sistema isolado tem duas fases, indicadas por A e B, cada qual consistindo nas mesmas duas substâncias, indicadas por 1 e 2. As fases são separadas por uma fina parede, que se move livremente, permeável apenas à substância 2. Determine as condições necessárias para o equilíbrio.
- 14.80 Voltando ao Problema 14.79, faça cada fase ser uma mistura binária de argônio e hélio e a parede ser permeável apenas ao argônio. Se as fases estão inicialmente nas condições tabeladas a seguir, determine a temperatura, a pressão e a composição de equilíbrio finais nas duas fases.

	$T(\text{K})$	$p(\text{MPa})$	$n(\text{kmol})$	y_{Ar}	y_{He}
Fase A	300	0,2	6	0,5	0,5
Fase B	400	0,1	5	0,8	0,2

- 14.81 A Fig. P14.81 mostra uma mistura de gases ideais à temperatura T e à pressão p contendo a substância k , separada da fase gasosa de k puro à temperatura T e à pressão p' por uma membrana semipermeável que só permite a passagem de k . Admitindo-se que o modelo de gás ideal também se aplica à fase gasosa pura, determine a relação entre p e p' para que não haja transferência líquida de k através da membrana.

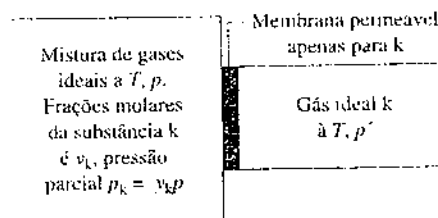
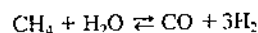


Fig. P14.81

- 14.82 Qual é o número máximo de fases homogêneas que pode existir em equilíbrio para um sistema envolvendo
(a) um componente?
(b) dois componentes?
(c) três componentes?
- 14.83 Determine o número de graus de liberdade para sistemas compostos de
(a) gelo e água líquida.
(b) gelo, água líquida e vapor d'água.
(c) água líquida e vapor d'água.
(d) apenas vapor d'água.
(e) vapor d'água e ar seco.
(f) água líquida, vapor d'água e ar seco.
(g) gelo, vapor d'água e ar seco.
(h) N_2 e O_2 a 20°C e 1 atm.
(i) uma fase líquida e uma fase de vapor, cada qual contendo amônia e água.
(j) mercúrio líquido, água líquida e uma fase de vapor de mercúrio e água.
(k) acetona líquida e uma fase de vapor de acetona e N_2 .
- 14.84 Desenvolva a *regra das fases* para sistemas quimicamente reagentes.
- 14.85 Aplique o resultado do Problema 14.84 para determinar o número de graus de liberdade para a reação de fase gasosa:



- 14.86 Para um sistema gás-líquido em equilíbrio à temperatura T e à pressão p , a lei de Raoult modela a relação entre a pressão parcial da substância i na fase gasosa, p_i , e a fração molar da substância i na fase líquida, y_i , como se segue:

$$p_i = y_i p_{\text{sat},i}(T)$$

em que $p_{\text{sat},i}(T)$ é a pressão de saturação de i puro à temperatura T . Admita-se que a fase gasosa forme uma mistura de gases ideais; assim, $p_i = x_i p$, em que x_i é a fração molar de i na fase gasosa. Aplique a lei de Raoult para os seguintes casos, os quais são representativos das condições que poderiam ser encontradas em sistemas de absorção amônia-água (Seção 10.5):

- (a) Admita um sistema bifásico, líquido-vapor de amônia-água, em equilíbrio a 20°C . A fração molar da amônia na fase líquida é de 80%. Determine a pressão, em bar, e a fração molar da amônia na fase de vapor.
(b) Determine as frações molares da amônia nas fases líquida e vapor de um sistema bifásico de amônia-água, em equilíbrio a 40°C e 12 bar (1,2 MPa).

PROJETOS E PROBLEMAS EM ABERTO: EXPLORANDO A PRÁTICA DE ENGENHARIA

14.1D Os gases de exaustão de um motor de ignição por centelha contêm diversos poluentes de ar, incluindo os óxidos de nitrogênio NO e NO_2 , conhecidos por NO_x . Além disso, os gases de exaustão podem conter monóxido de carbono (CO) e hidrocarbonetos não queimados ou parcialmente queimados (HC). As quantidades de poluentes realmente presentes dependem do projeto do motor e das condições de operação, e em geral diferem significativamente dos valores calculados com base no equilíbrio químico. Discuta tanto as razões para essas discrepâncias quanto os possíveis mecanismos pelos quais esses poluentes são formados em um motor real. Em um memorando, resuma seus resultados e conclusões.

14.2D A Lei do Ar Limpo, um Ato Federal dos Estados Unidos de 1970, e suas sucessivas emendas tiveram como alvo os óxidos de nitrogênio NO e NO_2 , conhecidos como NO_x , como importantes poluentes do ar. O NO_x é gerado na combustão através de três mecanismos básicos: formação

térmica do NO_x , formação imediata do NO_x e formação do combustível do NO_x . Discuta esses mecanismos de formação, incluindo uma discussão sobre a formação térmica do NO_x pelo mecanismo de Zeldovich. Qual é o papel do NO_x na formação do ozônio? Cite algumas estratégias de redução de NO_x . Escreva um relatório incluindo pelo menos três referências.

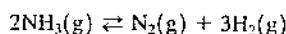
14.3D Utilizando software adequado, desenvolva gráficos que forneçam a variação da razão de equivalência dos produtos em equilíbrio de misturas de octano-ar a 30 atm e temperaturas selecionadas variando de 1700 a 2800 K. Admita razões de equivalência no intervalo de 0,2 a 1,4 e os produtos em equilíbrio, incluindo, mas não necessariamente limitados a, CO_2 , CO , H_2O , O_2 , O , H_2 , N_2 , NO e OH . Sob que condições há formação significativa de óxido nítrico (NO) e de monóxido de carbono (CO)? Escreva um relatório incluindo pelo menos três referências.

14.4D A quantidade de dióxido de enxofre (SO_2) presente em gases descartados de processos industriais pode ser reduzida pela oxidação do SO_2 para SO_3 a uma temperatura elevada em um reator catalítico. Por sua vez, o SO_3 pode reagir com a água para formar ácido sulfúrico que tem valor econômico. Para o gás descartado a 1 atm, tendo uma análise molar de 12% SO_2 , 8% O_2 , 80% N_2 , estime a faixa de temperaturas na qual se poderia realizar uma conversão substancial de SO_2 para SO_3 . Relate os seus resultados em uma apresentação PowerPoint adequada ao seu curso. Além disso, em um memorando associado, discuta suas hipóteses de modelamento e forneça cálculos de exemplos.

14.5D Uma mistura gasosa de hidrogênio (H_2) e monóxido de carbono (CO) entra em um reator catalítico e uma mistura gasosa de metanol (CH_3OH), hidrogênio e monóxido de carbono sai do reator. No estágio preliminar de projeto do processo, é necessário fazer uma estimativa plausível da fração molar de hidrogênio de entrada, y_{H_2} , da temperatura de saída da mistura T_e e da pressão de saída da mistura p_e , sujeita as seguintes quatro restrições: (1) $0.5 \leq y_{\text{H}_2} \leq 0.75$, (2) $300 \leq T_e \leq 400 \text{ K}$, (3) $1 \leq p_e \leq 10 \text{ atm}$ e (4) a mistura de saída contém ao menos 75% de metanol em uma base molar. Em um memorando, forneça as suas estimativas em conjunto com uma discussão do modelamento empregado e o cálculo de exemplos.

14.6D Quando sistemas em equilíbrio térmico, mecânico e químico são perturbados, podem ocorrer variações nos sistemas, conduzindo a um novo estado de equilíbrio. Os efeitos da perturbação de sistemas, considerados no desenvolvimento das Eqs. 14.32 e 14.33, podem ser determinados pelo estudo dessas equações. Por exemplo, a pressão e a temperatura determinadas, pode-se concluir que um aumento na quantidade do componente inerte E conduziria a aumentos em n_C e em n_D quando $\Delta v = (v_C + v_D - v_A - v_B)$ fosse positivo, e a diminuições de n_C e de n_D quando Δv fosse negativo, e a nenhuma mudança quando $\Delta v = 0$.

(a) Para um sistema consistindo em NH_3 , N_2 e H_2 a pressão e temperatura determinadas, sujeito à reação



investigue os efeitos, um de cada vez, de acréscimos nas quantidades presentes de NH_3 , H_2 e N_2 .

(b) Para o caso geral das Eqs. 14.32 e 14.33, investigue os efeitos, um de cada vez, de acréscimos nas quantidades presentes de A, B, C e D.

Apresente os seus resultados, em conjunto com as hipóteses de modelamento utilizadas, em uma apresentação PowerPoint adequada ao seu curso.

14.7D Com referência aos dados de constante de equilíbrio da Tabela A-27:

(a) Para cada uma das reações tabeladas, represente graficamente $\log_{10}K$ versus $1/T$ e determine a inclinação da linha de melhor ajuste. Qual é o significado termodinâmico da inclinação? Verifique a sua conclusão sobre a inclinação utilizando dados das tabelas JANAF.¹

(b) Um texto de livro afirma que o módulo de uma constante de equilíbrio frequentemente sinaliza a importância de uma reação, e oferece esta norma prática: quando $K < 10^{-3}$, o grau da reação é usualmente não significativa, ao passo que, quando $K > 10^3$, a reação geralmente ocorre próxima ao equilíbrio. Confirme ou negue esta regra.

Apresente os seus resultados e suas conclusões em um relatório incluindo ao menos três referências.

14.8D (a) Para uma mistura em equilíbrio de gases ideais de N_2 , H_2 e NH_3 , estime a constante de equilíbrio a partir de uma expressão que você deduza a partir da equação de van't Hoff que necessita apenas do estado-padrão de entalpia de formação e dos dados da função de Gibbs de formação, em conjunto com expressões analíticas adequadas, em termos de temperatura para os calores específicos de gás ideal de N_2 , H_2 e NH_3 .

(b) Para a síntese da amônia através de $\frac{1}{2}\text{N}_2 + \frac{3}{2}\text{H}_2 \rightarrow \text{NH}_3$ faça uma recomendação para as faixas de temperatura e de pressão para as quais a fração molar de amônia na mistura seja ao menos de 0,5.

Escreva um relatório incluindo a sua dedução, as recomendações para as faixas de temperatura e pressão, cálculos de exemplos e ao menos três referências.

14.9D A patente americana 5.298.233 descreve um meio para a conversão de resíduos industriais de dióxido de carbono e de vapor d'água. Uma alimentação contendo hidrogênio e carbono, como borra orgânica ou inorgânica, óleo combustível de baixa qualidade ou lixo municipal, é introduzida em um banho fundido que consiste em duas fases imiscíveis de metais fundidos. O carbono e o hidrogênio da alimentação são convertidos, respectivamente, em carbono dissolvido e em hidrogênio dissolvido. O carbono dissolvido é oxidado na primeira fase de metal fundido para dióxido de carbono, que é liberado do banho. O hidrogênio dissolvido migra para a segunda fase de metal fundido, onde este é oxidado para formar vapor d'água, que também é liberado a partir do banho. Avalie criticamente esta tecnologia para despejo de rejeitos. Esta tecnologia é comercialmente promissora? Compare com outras práticas de manejo de rejeitos, como pirólise e incineração. Escreva um relatório incluindo ao menos três referências.

14.10D A Fig. P14.10D fornece uma tabela de dados para um ciclo de refrigeração de absorção de brometo de lítio-água em conjunto com o croqui de um diagrama de propriedades mostrando o ciclo. O diagrama de propriedades representa graficamente a pressão de vapor versus a concentração de brometo de lítio. Aplique a regra das fases para verificar que os estados numerados são determinados pelos valores das propriedades fornecidas. O que representa a linha de cristalização no diagrama de equilíbrio, e qual é a sua importância para a operação do ciclo de adsorção? Localize os estados numerados em um diagrama de entalpia-concentração para soluções de brometo de lítio-água obtido da literatura técnica. Finalmente, desenvolva um croqui esquemático do equipamento para esse ciclo de refrigeração. Apresente os seus resultados em um relatório incluindo pelo menos três referências.

Estado	Temperatura (°F)	Pressão (in Hg)	(mf) _{LiBr} (%)
1	115	0,27	63,3
2	104	0,27	59,5
3	167	1,65	59,5
4	192	3,00	59,5
5	215	3,00	64,0
6	135	0,45	64,0
7	120	0,32	63,3

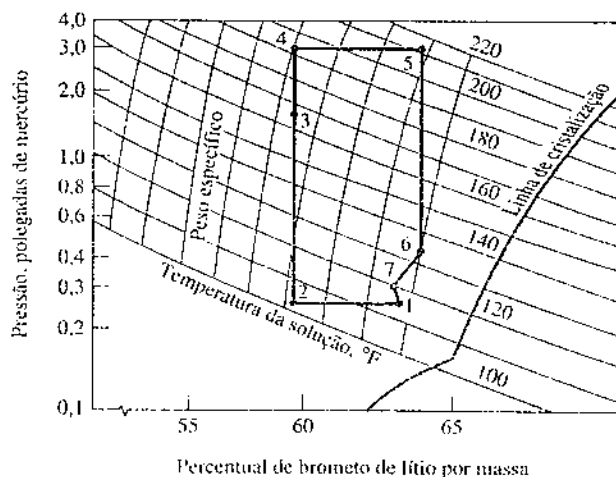


Fig. P14.10D

¹Stull, D. R. e H. Prophet, Tabelas Termodinâmicas JANAF, 2 ed., NSRDS-NBS 37, "National Bureau of Standards", Washington, DC, junho 1971.

Índice de Tabelas em Unidades SI

Tabela A-1	Peso Atômico ou Molecular e Propriedades Críticas de Elementos e Compostos Seleccionados
Tabela A-2	Propriedades da Água Saturada (Líquido-Vapor): Tabela de Temperatura
Tabela A-3	Propriedades da Água Saturada (Líquido-Vapor): Tabela de Pressão
Tabela A-4	Propriedades do Vapor d'Água Superaquecido
Tabela A-5	Propriedades da Água Líquida Comprimida
Tabela A-6	Propriedades da Água Saturada (Sólido-Vapor): Tabela de Temperatura
Tabela A-7	Propriedades do Refrigerante 22 Saturado (Líquido-Vapor): Tabela de Temperatura
Tabela A-8	Propriedades do Refrigerante 22 Saturado (Líquido-Vapor): Tabela de Pressão
Tabela A-9	Propriedades do Vapor de Refrigerante 22 Superaquecido
Tabela A-10	Propriedades do Refrigerante 134a Saturado (Líquido-Vapor): Tabela de Temperatura
Tabela A-11	Propriedades do Refrigerante 134a Saturado (Líquido-Vapor): Tabela de Pressão
Tabela A-12	Propriedades do Vapor de Refrigerante 134a Superaquecido
Tabela A-13	Propriedades da Amônia Saturada (Líquido-Vapor): Tabela de Temperatura
Tabela A-14	Propriedades da Amônia Saturada (Líquido-Vapor): Tabela de Pressão
Tabela A-15	Propriedades do Vapor de Amônia Superaquecido
Tabela A-16	Propriedades do Propano Saturado (Líquido-Vapor): Tabela de Temperatura
Tabela A-17	Propriedades do Propano Saturado (Líquido-Vapor): Tabela de Pressão
Tabela A-18	Propriedades do Vapor de Propano Superaquecido
Tabela A-19	Propriedades de Sólidos e Líquidos Seleccionados: c_p , ρ e k
Tabela A-20	Calores Específicos de Gases Ideais para Alguns Gases Usuais
Tabela A-21	Variação de \tilde{c}_p com a Temperatura para Gases Ideais Seleccionados
Tabela A-22	Propriedades do Ar como Gás Ideal
Tabela A-23	Propriedades de Gases Seleccionados Tomados como Gases Ideais
Tabela A-24	Constantes para as Equações de Estado de van der Waals, de Redlich-Kwong e de Benedict-Webb-Rubin
Tabela A-25	Propriedades Termoquímicas a 298 K e 1 atm de Substâncias Seleccionadas
Tabela A-26	Exergia Química-Padrão Molar, \tilde{e}^{ch} (kJ/kmol) a 298 K e p_o de Substâncias Seleccionadas
Tabela A-27	Logaritmos em Base 10 das Constantes de Equilíbrio K