### Trasformazioni fisiche delle sostanze pure

#### Dr. Daniele Toffoli

Dipartimento di Scienze Chimiche e Farmaceutiche, UniTS

3

• • = • • = •

### Outline

- 1) Diagrammi di fase
- 2 Aspetti termodinamici
- 3 Classificazione delle transizioni di fase in sistemi a singolo componente
- Interfase liquido-vapore

• • = • • = •



3 Classificazione delle transizioni di fase in sistemi a singolo componente

Interfase liquido-vapore

∃ → ( ∃ →

Introduzione

fasi e soluzioni

- Fase: porzione omogenea di materia, uniforme in termini di:
  - composizione chimica
  - proprietà fisiche
  - $\bullet\,$  e.g.  $H_2O(I),$  miscela etanolo/H\_2O,  $\ldots,$  tutte le miscele gassose
- Sistema eterogeneo: costituito da due o più fasi separate da interfasi
  - $H_2O(I) \in H_2O(s)$ ;miscele di due liquidi (CCI<sub>4</sub> e  $H_2O)$ , ...
  - possono coesistere diverse fasi (per miscele liquide generalmente due)



Introduzione

#### equilibrio liquido-vapore (o solido-vapore)

- Ad una data T, in un contenitore chiuso si instaura un equilibrio liquido-vapore (o solido-vapore)
  - equilibrio dinamico
  - fenomeno superficiale
  - pressione di vapore: caratteristica della data T (per  $T < T_c$ )



Fasi distinte di un sistema a 1 componente

#### Diagramma p vs T per una sostanza pura

- regioni di stabilità di una singola fase
- curve corrispondenti ad equilibrio tra due fasi
  - curva di equilibrio liquido-vapore termina al punto critico
- punto triplo corrispondente all'equilibrio tra tre fasi
  - punto invariante



tipico diagramma di fase di una sostanza pura

Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

(B)

Diagramma di fase della CO<sub>2</sub>



3

(日) (周) (三) (三)

Diagramma di fase della CO<sub>2</sub>

- Regione A: fase stabile CO<sub>2</sub>(g)
- Regione B: fase stabile CO<sub>2</sub>(s)
- Regione C: fase stabile CO<sub>2</sub>(I)
- Punto critico (E): T<sub>c</sub>=304.2K, p<sub>c</sub>=72.9 atm
- Punto triplo: *T*<sub>3</sub>=216.8K, *p* =5.11 atm
  - minime  $T(T_3)$  e p a cui può esistere  $CO_2(I)$
  - A p = 1 atm CO<sub>2</sub>(s) è in equilibrio con CO<sub>2</sub>(g) a  $T_b = 194.7$ K
  - rispecchia le deboli forze intermolecolari tra molecole non polari
- Pendenza positiva della curva di equilibrio solido-liquido
  - $T_f$  aumenta all'aumentare di p

Diagramma di fase dell' He



3

Diagramma di fase dello zolfo



2

<ロ> (日) (日) (日) (日) (日)

Diagramma di fase dell' H<sub>2</sub>O



2

<ロ> (日) (日) (日) (日) (日)

Diagramma di fase dell'  $H_2O$ 

- Punto triplo: *T*=273.16K, *p*=4.58 Torr
- A p=1.00 atm,  $T_f=273.15$ K,  $T_b=373.15$ K
- Punto critico: *T<sub>c</sub>*=647.6K, *p<sub>c</sub>*=218.3 atm
- Pendenza negativa della curva di equilibrio solido-liquido
  - *T<sub>f</sub>* diminuisce all'aumentare di *p*
- A p >2000 bar, esistono diverse forme cristalline di H<sub>2</sub>O(s) (polimorfismo)



struttura del ghiaccio (Ice-I)

- < A > < B > < B >

Condizioni di equilibrio tra fasi

dipendenza di  $G_m(\alpha)$  da  $T \in p$ 

• 
$$\left(\frac{\partial G_m}{\partial T}\right)_p = -S_m$$

- $G_m$  diminuisce all'aumentare di T ( $S_m > 0$ )
- $S_m(g) > S_m(l) > S_m(s)$ : diminuzione più marcata per la fase vapore
- curvatura differente per le tre fasi:  $\left(\frac{\partial^2 G_m}{\partial T^2}\right)_p = -\frac{C_{p,m}}{T}$



regioni di stabilità di fasi

Condizioni di equilibrio tra fasi

dipendenza di  $G_m(\alpha)$  da  $T \in p$ 



Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

Trasformazioni fisiche







( )

Equazione di Clapeyron

#### derivazione

- Fasi  $\alpha$  e  $\beta$  in equilibrio:  $G_m(\alpha) = G_m(\beta)$
- Variazioni di  $p \in T$  che mantengono l' equilibrio:  $dG_m(\alpha) = dG_m(\beta)$
- $V_m(\alpha)dp S_m(\alpha)dT = V_m(\beta)dp S_m(\beta)dT$

$$\frac{dp}{dT} = \frac{S_m(\beta) - S_m(\alpha)}{V_m(\beta) - V_m(\beta)} = \frac{\Delta_{trs}S_m}{\Delta V_m} = \frac{\Delta_{trs}H_m}{T\Delta V_m}$$



#### variazioni di $p \in T$ che mantengono la condizione di equilibrio

Equazione di Clapeyron

derivazione

- Fasi  $\alpha$  e  $\beta$  in equilibrio:  $G_m(\alpha) = G_m(\beta)$
- Variazioni di  $p \in T$  che mantengono l' equilibrio:  $dG_m(\alpha) = dG_m(\beta)$
- $V_m(\alpha)dp S_m(\alpha)dT = V_m(\beta)dp S_m(\beta)dT$

$$\frac{dp}{dT} = \frac{S_m(\beta) - S_m(\alpha)}{V_m(\beta) - V_m(\beta)} = \frac{\Delta_{trs}S_m}{\Delta V_m} = \frac{\Delta_{trs}H_m}{T\Delta V_m}$$

• Per fasi condensate, *p*=pressione meccanica

• In generale:

• 
$$\Delta_{vap}H_m > \Delta_{fus}H_m$$
 e positive

• 
$$\Delta_{sub}H_m = \Delta_{fus}H_m + \Delta_{vap}H_m$$

- $V_m(g) >> V_m(l) \sim V_m(s)$
- $V_m(l) > V_m(s)$  eccetto: H<sub>2</sub>O, Bi, Ga

Equazione di Clapeyron

#### esempio

- Determinare il punto di ebollizione dell' H<sub>2</sub>O(I) a 98.7 kPa (740 torr), usando i seguenti dati:  $\Delta_{vap}H = 2258 \text{ Jg}^{-1}$ ,  $V_m(I) = 18.78 \text{ cm}^3 \text{mol}^{-1}$ ,  $V_m(g) = 30.199 \text{ dm}^3 \text{mol}^{-1}$  a T = 373.1 K e p = 101325 Pa.
- Usiamo la relazione  $\Delta T \sim \left(\frac{dT}{dp}\right) \Delta p$ .

• Per 1 mol di H<sub>2</sub>O,  $m = 18.015 \text{ g} (MW = 18.015 \text{ g mol}^{-1})$ :

$$\frac{dp}{dT} = \frac{\Delta_{vap}H_m}{T_b\Delta V_m} = \frac{2258Jg^{-1} \times 18.015gmol^{-1}}{373.1K \times (30.199 \times 10^{-3} - 18.78 \times 10^{-6}) m^3 mol^{-1}}$$
  
= 3612.52PaK^{-1}  $\Longrightarrow \frac{dT}{dp} = 2.76815 \times 10^{-4} KPa^{-1}$ 

•  $\Delta T = -0.73 \text{K} \implies T_b = 372.42 \text{K}$ 

A B A A B A

- ∢ ⊢⊒ →

Equazione di Clapeyron

esempio

- Determinare la variazione del punto di fusione di H<sub>2</sub>O(s) con l'aumento della pressione dai seguenti dati a T = 273.15K:  $\Delta_{fus}H = 6.009 \times 10^3$  Jmol<sup>-1</sup>,  $V_m(I) = 18.02$  cm<sup>3</sup>mol<sup>-1</sup>,  $V_m(s) = 19.63$  cm<sup>3</sup>mol<sup>-1</sup>.
- p: pressione mantenuta meccanicamente (o con gas inerte)
- Per 1 mol di H<sub>2</sub>O:

$$\frac{dp}{dT} = \frac{\Delta_{fus}H_m}{T_m\Delta V_m} = \frac{6.009 \times 10^3 Jmol^{-1}}{273.15K \times (18.02 \times 10^{-6} - 19.63 \times 10^{-6}) m^3 mol^{-1}}$$
  
= -1.3663914 × 10<sup>7</sup> PaK<sup>-1</sup>

• 
$$\frac{dT}{dp} = -7.319 \times 10^{-3} \text{K}^{-1}$$
 bar

Equazione di Clapeyron

#### curva di equilibrio solido-liquido



Trasformazioni fisiche

Equazione di Clapeyron

curve di equilibrio solido-vapore e liquido-vapore: equazione di Clausius-Clapeyron

• Assumiamo:

• 
$$\Delta V = V(g) - V(l) \sim V(g) \ (p \sim 1 \text{ bar} \Longrightarrow rac{V_{H_2O(g)}}{V_{H_2O(l)}} \sim 10^3)$$

- comportamento ideale del vapore
- $\frac{dp}{dT} = \frac{\Delta_{vap}H_m}{T\Delta V_m} \sim \frac{\Delta_{vap}H_m}{TV_m(g)} = \frac{\Delta_{vap}H_m}{RT^2}p$
- Alternativamente:  $\frac{d \ln p}{d(\frac{1}{T})} = -\frac{\Delta_{vap}H_m}{R}$
- Per la sublimazione:  $\frac{d \ln p}{d(\frac{1}{T})} = -\frac{\Delta_{sub}H_m}{R}$



curva di equilibrio liquido-vapore Trasformazioni fisiche

Equazione di Clausius-Clapeyron

integrazione dell' equazione di Clausius-Clapeyron

- Integrando:  $\ln p = -\frac{\Delta_{vap}H_m}{RT} + c$
- Grafico ln p vs.  $\frac{1}{T}$  lineare con pendenza  $-\frac{\Delta_{vap}H_m}{R}$ 
  - piccolo  $\Delta T$
  - deviazioni dovute a non idealità del gas e dipendenza di  $\Delta_{vap}H_m$  da T

• 
$$\int_{p_1}^{p_2} d\ln p = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta_{vap}H_m}{RT^2} dT \Longrightarrow \ln\left(\frac{p_2}{p_1}\right) = -\frac{\Delta_{vap}H_m}{R}\left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}\right)$$

- misurando p(vap) a due differenti T si ricava  $\Delta_{vap}H_m$
- risultati accurati per basse densità del gas

Equazione di Clausius-Clapeyron

#### esempio

- Il benzene ha un punto normale di ebollizione  $T_b = 353.25$ K alla p di 760 torr, e  $\Delta_{vap}H = 30.76$ kJmol<sup>-1</sup>. Se in una distillazione sottovuoto il benzene bolle a 30.00 °C, a quale valore bisogna abbassare la p?
- A  $T = T_b$ ,  $p_{vap} = p_{ex}$ , pressione agente sul sistema
- Assumiano  $\Delta_{vap}H_m$  costante per  $T \in [303.15K 353.25K]$

$$p_{2} = p_{1} \exp\left[\frac{\Delta_{vap}H_{m}}{R}\left(\frac{1}{T_{1}}-\frac{1}{T_{2}}\right)\right]$$
  
= 760.0 × exp  $\left[\frac{30.76 \times 10^{3} Jmol^{-1}}{8.3145 JK^{-1} mol^{-1}}\left(\frac{1}{353.25K}-\frac{1}{303.15K}\right)\right]$   
= 134.63 torr

イロト イポト イヨト イヨト

Equazione di Clausius-Clapeyron

determinazione sperimentale di  $T_b$ 

- T<sub>b</sub> sono registrati a p=1atm (101325 kPa)
- $p_{ex}$  è difficile da controllare
- T<sub>b</sub> alla pressione standard può essere derivata (J. M. Crafts, 1887):

$$rac{dp}{dT}\simrac{\Delta p}{\Delta T}=rac{\Delta_{vap}H_m}{T_b}rac{p}{RT_b}$$

- T<sub>b</sub>: punto di ebollizione normale
- Usando la regola di Trouton,  $\frac{\Delta p}{\Delta T} \sim \frac{1072.42}{T_b}$ kPa

• 
$$\Delta T = \frac{\Delta p}{\frac{1072.42kP_a}{T_b}} \sim 9.3247 \times 10^{-4} T_b \frac{\Delta P}{kP_a}$$

• per liquidi associati si usa  $7.5 imes 10^{-4} rac{\Delta P}{kPa}$ 

Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

Variazione della pressione di vapore con la pressione esterna

#### equazione di Gibbs

- Se sul liquido e sul vapore in equilibrio agiscono pressioni differenti
  - *p<sub>t</sub>*: pressione totale agente sul liquido
  - p: pressione del vapore in equilibrio



il liquido può essere sottoposto a una pressione esterna differente dalla pressione di vapore alla data T

Variazione della pressione di vapore con la pressione esterna

equazione di Gibbs

- $\frac{dp}{dp_t} = \frac{V_m(l)}{V_m(v)}$
- Comportamento ideale del vapore:  $\frac{d \ln p}{dp_t} = \frac{V_m(l)}{RT}$
- Integrando:

$$\int d\ln p = \int \frac{V_m(l)}{RT} dp_t + c \simeq \frac{V_m(l)}{RT} p_t + c$$
$$\ln p = \frac{V_m(l)}{RT} p_t + c$$
$$\ln \left(\frac{p}{p^*}\right) = \frac{V_m(l)}{RT} (p_t - p^*)$$

• La pressione di vapore dipende sia da T che da  $p_t$ 

Variazione della pressione di vapore con la pressione esterna

• La pressione di vapore di H<sub>2</sub>O(I) senza la presenza di altri gas (come l'aria), è pari a 3167 Pa alla *T* di 25 °C. Calcolare la pressione di vapore dell' H<sub>2</sub>O(I) quando il volume racchiuso sopra l'H<sub>2</sub>O contiene un gas inerte insolubile alla *p* di 1 bar.

• 
$$V_m(I) = \frac{MW}{\delta_{H_2O(I)}} = 18.0724 \times 10^{-6} \text{m}^3$$

0.9971gcm<sup>--</sup>

$$p = p^* \exp\left[\frac{V_m(l)}{RT}(p_t - p^*)\right]$$
  
= 3167Pa exp  $\left[\frac{18.0724 \times 10^{-6}m^3}{8.3145 JK^{-1}mol^{-1} \times 298.15K}(1.0 \times 10^5 - 3167)Pa^{-1}\right]$ 

• Per piccoli x, 
$$e^x \sim 1 + x \Longrightarrow \frac{p - p^*}{p^*} \sim \frac{V_m(l)}{RT} \underbrace{(p_t - p^*)}_{< \Box \to \Delta p^{\textcircled{r}}} \in \mathbb{R}$$

Esempi

- Calcolare la pressione di vapore di H<sub>2</sub>O(l) 90 °C, sapendo che a p = 1atm e a T = 373K  $\Delta_{vap}H_m = 9706$  cal mol<sup>-1</sup>.
- Usando l'equazione di Clausius-Clapeyron, otteniamo:

$$\ln p_{2} = \ln p_{1} - \frac{\Delta_{vap}H_{m}}{R} \left(\frac{1}{T_{2}} - \frac{1}{T_{1}}\right)$$
$$= \ln 760 - \frac{9706 calmol^{-1}}{1.987 calK^{-1}mol^{-1}} \left(\frac{1}{363K} - \frac{1}{373K}\right)$$
$$= 6.2726$$

● p<sub>2</sub> =529.83 torr

|山田 | 山田 | 山田 |

Esempi

- Calcolare la *T* di fusione della naftalina a p = 100 atm, sapendo che a p = 1atm  $T_{fus} = 80$  °C e  $\Delta_{fus}H = 36$  cal g<sup>-1</sup>. Le densità della naftalina solida e liquida sono  $\delta[C_{10}H_8(s)] = 1.145$  g mL<sup>-1</sup> e  $\delta[C_{10}H_8(I)] = 0.981$  g mL<sup>-1</sup>
- Dalla relazione  $\frac{dp}{dT} = \frac{\Delta_{fus}H}{T\Delta V}$ , ed invertendo, otteniamo la variazione di  $T_{fus}$  al variare di p:  $\frac{dT}{dp} = \frac{T\Delta V}{\Delta_{fus}H}$
- Separando le variabili ed integrando:

$$\int_{T_1}^{T_2} \frac{dT}{T} = \frac{\Delta V}{\Delta_{fus} H} \int_{p_1}^{p_2} dp \Longrightarrow \ln\left(\frac{T_2}{T_1}\right) = \frac{\Delta V}{\Delta_{fus} H} (p_2 - p_1)$$

• 
$$V(I) = \frac{1}{\delta[C_{10}H_8(I)]} (\mathsf{mL} g^{-1}); V(s) = \frac{1}{\delta[C_{10}H_8(s)]} (\mathsf{mL} g^{-1})$$

• 1L  $\times$  1atm=10^{-3} m^3  $\times$  1.01325  $\times 10^5 \text{Nm}^{-2}$ =1.01325  $\times 10^2 \text{J}$ =24.21 cal

(4回) (4回) (4回)

Esempi

• Introducendo i valori numerici:

h

$$\begin{array}{rcl} {\rm n} \ T_2 &=& {\rm ln} \ T_1 + \frac{\Delta V}{\Delta_{fus} H} (p_2 - p_1) \\ &=& {\rm ln} \ 353.2 + \frac{\left(\frac{1}{0.981} - \frac{1}{1.145}\right) 10^{-3} \frac{L}{g}}{36 \frac{cal}{g}} \\ &\times& (100 - 1) atm \times 24.21 \frac{cal}{atm} \\ &=& 5.8768 \end{array}$$

• T<sub>2</sub> =356.65 K

3

소리가 소문가 소문가 소문가 ...

Esempi

Il naftalene fonde a 80.2 °C. Se la tensione di vapore del liquido è 10 torr a 85.8 °C e 40 torr a 119.3 °C, Calcolare:

- l'entalpia di vaporizzazione
- Ia temperatura di ebollizione normale
- I'entropia di vaporizzazione

#### calcolo di $\Delta_{vap}H$

• Usando la relazione: ln 
$$p_2 = \ln p_1 - rac{\Delta_{vap} H}{R} \left(rac{1}{T_2} - rac{1}{T_1}
ight)$$
 otteniamo:

$$\Delta_{vap} H = -\frac{R \ln \left(\frac{p_2}{p_1}\right)}{\left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}\right)}$$
$$= -\frac{8.314 J K^{-1} mol^{-1} \ln \left(\frac{40}{10}\right)}{\left(\frac{1}{392.5} - \frac{1}{359.0}\right)} = 48.5 \frac{kJ}{mol}$$

Esempi

calcolo di  $T_b$ 

• Usando la relazione ln 
$$p_2 = \ln p_1 - \frac{\Delta_{vap}H}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}\right)$$
, ponendo  $p_2 = 760$  torr, e  $T_2 = T_b$ , risolvendo per  $T_2$  otteniamo  $T_b = 489$ K $=$ 216 °C.

calcolo di  $\Delta_{vap}S$ 

• 
$$\Delta_{vap}S = \frac{\Delta_{vap}H}{T} = \frac{48.5 \times 10^3 \frac{J}{mol}}{489K} = 99 \mathrm{J}\mathrm{K}^{-1}\mathrm{mol}^{-1}$$

Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

2

イロン イヨン イヨン イヨン

Esempi

Calcolare la pressione di equilibrio per la transizione di fase  $S(rhomb) \longrightarrow S(mon)$  a T = 120 °C, sapendo che  $T_{trs} = 95.6$  °C a p = 1atm, e che a queste T e  $p \Delta_{trs} H = 2.42$  cal g<sup>-1</sup> e  $\Delta_{trs} V = 1.26$  $\times 10^{-2}$ mL g<sup>-1</sup>

• Usando la relazione:  $p_2 = p_1 + \frac{\Delta_{trs}H}{\Delta V} \ln\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$  otteniamo:

$$p_2 = 1 + \frac{2.42}{1.26 \times 10^{-2} \times 10^{-3} \times 24.22} \ln\left(\frac{393.2}{368.8}\right)$$
  
= 506*atm*

Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

ヘロト 人間ト 人間ト 人間ト









< 3 > < 3 >

Classificazione di Ehrenfest

transizioni di fase  $\alpha \rightarrow \beta$  del l ordine

- Alla  $T = T_{trs} G_m$  è una funzione continua  $(G_m(\alpha) = G_m(\beta))$
- Alla  $T = T_{trs}$  le derivate prime sono discontinue

• 
$$S_m(\alpha) = -\left(\frac{\partial G_m(\alpha)}{\partial T}\right)_p \neq S_m(\beta) = -\left(\frac{\partial G_m(\beta)}{\partial T}\right)_p$$
  
•  $V_m(\alpha) = \left(\frac{\partial G_m(\alpha)}{\partial p}\right)_T \neq V_m(\beta) = \left(\frac{\partial G_m(\beta)}{\partial p}\right)_T$ 



transizioni di fase del I e II ordine

Classificazione di Ehrenfest

transizioni di fase  $\alpha \to \beta$  del l ordine

• Esempio: transizione  $H_2O(s) \rightarrow H_2O(I)$  a T=273.15K, p=1atm:

• 
$$G_m(s) = G_m(I)$$
  
•  $\left(\frac{\partial G_m(I)}{\partial T}\right)_p - \left(\frac{\partial G_m(ice)}{\partial T}\right)_p = -\frac{\Delta_{fus}H_m}{T_{fus}}$   
•  $\left(\frac{\partial G_m(I)}{\partial p}\right)_T - \left(\frac{\partial G_m(ice)}{\partial p}\right)_T = \Delta_{fus}V_m$   
• a  $T = T_{fus}, \ C_{p,m} = \left(\frac{\partial H_m}{\partial T}\right)_p \to \infty$ 



#### transizioni di fase del I e II ordine

Trasformazioni fisiche

Classificazione di Laszlo Tisza

transizioni di fase di ordine elevato

- Derivate prime continue
- Discontinuità nelle derivate di ordine superiore
  - derivate seconde per transizioni del secondo ordine

• 
$$\Delta_{trs}H_m = 0; \ \Delta_{trs}S_m = 0; \ \Delta_{trs}V_m = 0$$

• 
$$C_p = \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_p = T \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_p = -T \left(\frac{\partial^2 G}{\partial T^2}\right)_p$$



transizioni di fase del I e II ordine

Classificazione di Laszlo Tisza

transizioni lambda

- $\Delta_{trs}S = 0$ ,  $\Delta_{trs}V = 0$
- $C_p$  diverge a  $T = T_{trs}$
- $H_m$  possiede un punto di inflessione verticale a  $T = T_{trs}$
- Esempio:  $He(I) \rightarrow He(II)$  a T = 2.2K
  - He(II): superfluido ( $\eta \rightarrow 0$ )



transizione lambda

Trasformazioni fisiche



3 Classificazione delle transizioni di fase in sistemi a singolo componente



----

Tensione superficiale

- Liquidi assumono forme che minimizzano l'area superficiale
  - massimo numero di particelle nel bulk
- gocce tendono a essere sferiche (assenza di gravità)
  - minimo rapporto superficie/volume

 $dw = \gamma d\sigma$ 



- dw: Lavoro necessario ad aumentare la superficie del liquido di  $d\sigma$
- $\gamma$ : Tensione superficiale ([ $\gamma$ ] =  $\frac{J}{m^2} = N \times m^{-1}$ )

Tensione superficiale

- Lavoro (infinitesimo) di formazione della superficie:
  - $dA = \gamma d\sigma$  a T e V costanti
  - $dG = \gamma d\sigma$  a T e p costanti
- Spontaneamente,  $d\sigma < 0$ , le superfici liquide hanno la tendenza a contrarsi

	𝒴/(mN m <sup>−1</sup> )
Benzene	28.88
Mercury	472
Methanol	22.6
Water	72.75

Table 16C.1\* Surface tensions of liquids at 293 K, y/(mN m<sup>-1</sup>)

 $^{\star}$  More values are given in the Resource section. Note that  $1\,N\,m^{-1}\!=\!1\,J\,m^{-2}.$ 

- 4 同 6 4 日 6 4 日 6

Tensione superficiale

#### significato fisico di $\gamma$ : lavoro di formazione di un film di liquido

- Lavoro necessario per creare una superficie  $\sigma$ :  $w = \gamma \sigma$ 
  - $\gamma$  non varia durante la formazione della superficie
- Nel processo in figura:  $w = 2\gamma lh$
- Forza che si oppone al movimento del filo:  $F = \gamma \times I$



Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

superfici curve

- Bolla: regione in cui vapore (anche aria) è intrappolata in un film sottile
  - due superfici (interna ed esterna)
- Cavità: cavità del liquido occupata da vapore
  - una superficie
  - si formano durante l'ebollizione
- goccia: piccolo volume di liquido circondato da vapore (o aria)

equazione di Laplace

$$p_{in} = p_{out} + \frac{2\gamma}{r}$$

Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

글 🖌 🖌 글 🕨

Equazione di Laplace per una cavità sferica

#### derivazione

- *p*out: pressione esterna; *p*in: pressione interna alla cavità
- $\bullet~\gamma$  contribuisce alla forza agente verso l'interno della cavità

• 
$$\sigma = 4\pi r^2 \Longrightarrow d\sigma = 8\pi r dr$$

•  $dw = \gamma d\sigma = \frac{8\pi r \gamma dr}{\pi r \gamma dr}$ 

• lavoro = forza  $\times$  spostamento

- All' equilibrio:  $p_{in} \times 4\pi r^2 = p_{out} \times 4\pi r^2 + 8\pi \gamma r$
- $p_{in} = p_{out} + \frac{2\gamma}{r}$
- $\Delta p = p_{in} p_{out}$  può essere grande per piccole cavità (r piccolo)

くぼう くほう くほう

Equazione di Laplace

equazione di Laplace per una cavità sferica:  $p_{in} = p_{out} + \frac{2\gamma}{r}$ 





Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

Trasformazioni fisiche

Azione capillare

- Tendenza dei liquidi di salire in tubi di piccolo diametro
- Conseguenza della tensione superficiale
- Equilibrio tra forze coesive e di aderenza alla superficie del vetro
- Per liquidi che bagnano la superficie:  $\frac{2\gamma}{R} = \rho gh \Longrightarrow h = \frac{2\gamma}{\rho g R}$ 
  - $\bullet\,$  semplice metodo per misurare  $\gamma\,$



innalzamento capillare

3 🕨 🖌 3

variazione di  $\gamma$  con la temperatura

#### $\gamma$ diminuisce all'aumentare di ${\cal T}$



Dr. Daniele Toffoli (DSCF, UniTS)

Angolo di bagnabilità

- Angolo di contatto,  $\theta_c$ : tra la parete e il bordo del menisco
- Bilancio delle forze verticali:  $\gamma_{sg} = \gamma_{sl} + \gamma_{lg} \cos \theta_c$
- $\cos \theta_c = \frac{\gamma_{sg} \gamma_{sl}}{\gamma_{lg}}$ •  $\gamma_{sg} > \gamma_{sl} \Longrightarrow 0 < \theta_c < \frac{\pi}{2}$ •  $\gamma_{sg} < \gamma_{sl} \Longrightarrow \frac{\pi}{2} < \theta_c < \pi$ • poche combinazioni: Hg (il liquido si abbassa)

