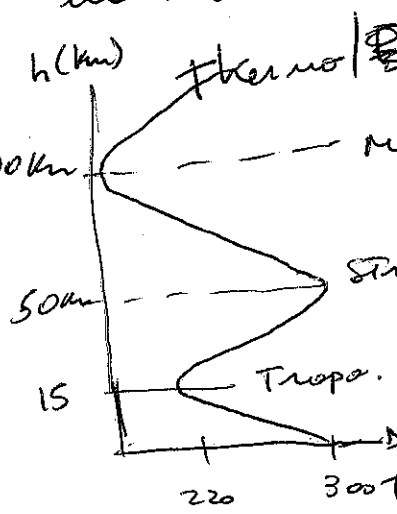


1 \rightarrow ~~temperatura~~

* Temperatura varia na vertical dando a diversos tipos de fonte de calor que aparecem em diferentes regiões.

Troposfera é a estratosfera í que são resolvidas pelos modelos climáticos.

Troposfera } camada limite
 } Troposfera livre.



PBL \Rightarrow (sfc até 300 a 3km)

É a região que sofre influência direta da superfície. A resposta é ~ 1h ou menos.

A temperatura varia muito durante o dia.

LURE \Rightarrow É influenciada pelo PBL mas num escala de tempo maior.

É afetada pela condutividade térmica do solo que determina a transferência de calor por condução; mas também por radiação, turbulência mecanica e térmica e advecção.

1) Calor específico = energia necessária pt elevar em 1°C
1g de certa substância.

	C J/kg/K	K (298K) J/m²s/K
dry air	1004	0.026
liq. water	4185	0.600
argila	1360	0.920
areia seca	827	0.298

Como o calor específico da ~~áqua~~ é menor que da água o efeito da temperatura é mais forte sobre a terra que sobre o oceano.

A variação de temperatura ΔT no solo não é transferida pl. o ar, por exemplo, por condução.

2) Condução Térmica

Troca de calor por contato físico entre duas superfícies. A taxa de troca é determinada pela condutividade térmica, que depende da temperatura:

$$\left\{ \begin{array}{l} K_{dry} \approx 0.0238 J + 7.113 \cdot 10^{-5} (T - 273.15) \\ K_{vap.} \approx 0.0156 J + 8.368 \cdot 10^{-5} J (T - 273.15) \end{array} \right.$$

Como o ar é unido, então terá uma resistência:

$$K_a \approx K_d \left[1 - \left(1.17 - 1.02 \frac{K_o}{K_d} \right) \frac{n_v}{n_{v,d}} \right]$$

ma menor das resistências
 $K_a \approx K_d$
é bom

⑥ coeficiente de condutividade térmica é usado para calcular a taxa de calor por condução:

fluxo de calor (W/m²) $H = -k_a \frac{\Delta T}{\Delta z}$ cond.

Nó vale se não tem turbulência!

essa A superfície vai resfriar o solo logo acima dela. Por exemplo, uma camada de lamin de ar acima do solo; com $\Delta T = -12K$ e $T = 298$ e ar seco:

$$\text{ar seco} \Rightarrow k_d = k_a = 0.0256 \text{ J/m s K}$$

$$H = -0.0256 \frac{\text{J}}{\text{m s K}} \cdot \frac{-12 \text{ K}}{10^{-3} \text{ m}} \approx 300 \text{ W/m}^2$$

O fluxo é grande porque $\partial T / \partial z$ é grande!

No caso pior, por exemplo, $\partial T / \partial z \approx -6.5 \text{ K/m}$ então:

$$T = 0^\circ \text{C} \quad H = -0.0238 \frac{\text{J}}{\text{m s K}} \cdot \frac{-6.5 \text{ K}}{10^3 \text{ m}} \approx 1.5 \times 10^{-4} \text{ W/m}$$

On ria, a condução só é importante na interface com a superfície, onde $\frac{\partial T}{\partial z}$ pode ser significativo?

3) Radiações

É a taxa de energia através de ondas eletromagnéticas. A radiação de onda curta recebida do sol é absorvida pelas moléculas do ar e na superfície transferida a energia que elas conseguem. O mesmo acontece se a rad. LW entra por todos os corpos a $+0K$.

④ Turbulência mecânica e convecção forçada
quando o vento interage com elementos da superfície
produzindo

• convecção é um movimento predominantemente na vertical que mistura e transporta propriedades da atmosfera

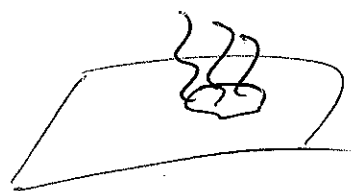
• convecção forçada é quando o vento vertical é devido ^{ação mecânica. Exemplo: turb.} à turbulência mecânica, i.e., a interação do vento horizontal com os elementos da superfície produzindo vórtices.

convergir tb pode ser quando o vento converge e sobe, ou passa sobre uma montanha, ou uma fronte em cima da outra

⑤ Turbulência Térmica. É quando o sol aquece a superfície de maneira diferente em ~~as~~ locais diferentes. Sombra de ~~os~~ muros, etc:

A região mais quente vai ter um ou mais quente em cima dela, que é menos denso e sobe (térmica)

⇒ envolve fluxo de massa de ar ao invés ~~de~~ fluxo de calor entre os moléculas.



⑥ Adveção - é o transporte de energia ou gás/partículas pelo vento. Se a massa de ar estiver se deslocando, a energia que ela carrega também está!

Troposfera

Na troposfera a temperatura diminui com a altitude porque a superfície é aquecida pelo sol e transfere energia por baixo enquanto que o topo da troposfera está sempre perdendo calor por radiação. Além disso, a Trop. não absorve a rad SW, apenas LW (vapô d'água e nuvens) que também vem de baixo.

1º) térmica - IR

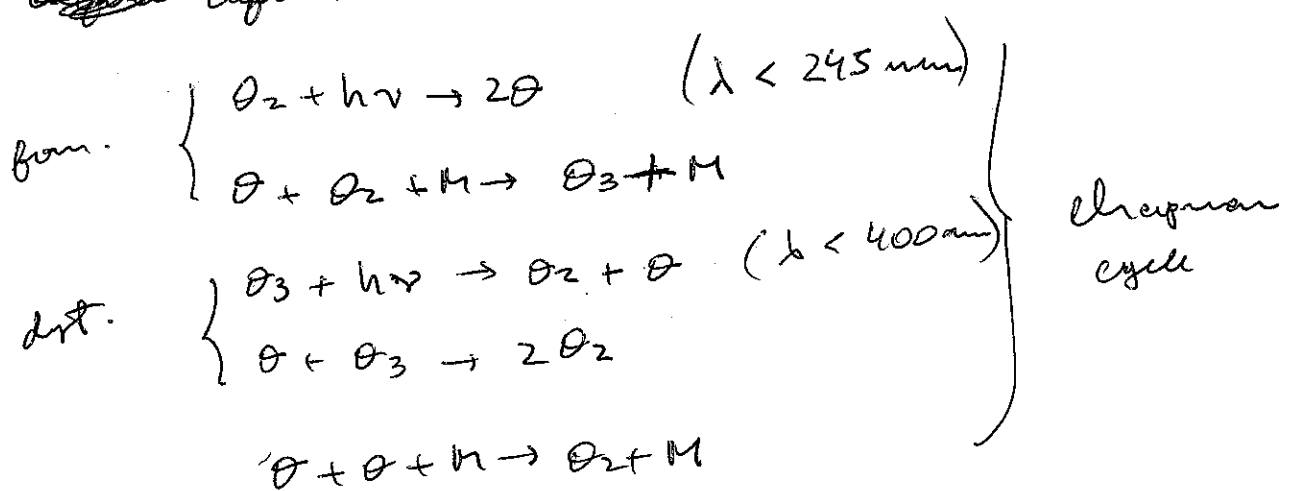
2º) turbulência [p/ a CHP depois da troposfera]

3º) condensação

Como, devido à pressão, H₂O e CO₂ têm mais massa próx da superfície, a maior parte da LW vai ser absorvida lá ali.

Stratosfera

Se fosse apenas isso, a temperatura continuaria sempre diminuindo. Acontece que na estrat. existe a camada de O₃ que absorve a radiação UV e aquece a atmosfera. (R-32 km)



A camada de O₃ tem seu máximo entre 25-32 km.
Porque é preciso O₂ (que é com hP) e UV (que é d' hP).
Então existe uma altura ótima onde há O₃ hP
suficientes.

O máximo de T ocorre p/ o topo da estratosfera
porque lá há maior absorção de radiação e a
radiação é mais energética.

Mesosfera

Não há O₃ suficiente p/ esquentar (não há O₂)
e T diminui q/ cima na troposfera!

Troposfera

Há absorção de SW muito intensa pelo O₂ e N₂
Poucas moléculas mas cada uma tem muito
energia (Kem) e por isso a temperatura é alta.

Água

Em sua transformações de fase há troca de energia.
é necessário absorver ou perder energia no processo.

Liberado } condensação
congelamento
deposição sólida

Esta transformação de
energia é chamada
de calor latente.

absorver } evapora
derrete
sublima

pode ser de 3 tipos.

15.5

Se uma ~~massa~~ amostra de massa m sofre uma transformação de fase, então o calor dissolto é proporcional a massa:

$$Q = L m$$

A constante L é o calor de transformação, ou calor latente. É a quantidade de energia necessária, por unidade de massa, para a transformação de fase.

Numa transformação de fase, a energia interna (U) do sistema muda, $T = \text{cte}$, e ainda pode haver realização de trabalho!

(O calor latente é na verdade uma diferença na entalpia das duas etapas do sistema)

ex: $L_{\text{fusão}} = \text{entalpia específica água} - \text{ice}$

Entalpia é uma função de estado termodinâmica:

$$H = U + pV$$

E entalpia específica (por massa)

$$h = \frac{H}{m} = u + p\frac{V}{m}, \quad u = \frac{U}{m} \quad e \quad V = \frac{V}{m}$$

usando a lei dos gases, podemos escrever a equação como:

$$h = c_p T + \text{cte} \quad \xrightarrow{\text{calor específico}}$$

Para um líquido

$$h_e = c_e T + \text{cte}$$

Vejamos,

$$\frac{dL}{dt} \propto \Delta \text{ calor específico}$$

de evaporação / condensação

$$\frac{dL_e}{dT} = \cancel{\text{constante}} C_v^P - C_{liq} \quad (\text{diferenças entre calor específico})$$

$$L_e(0^\circ\text{C}) = 2510 \text{ J/g}$$

$$L_e(100^\circ\text{C}) = 2259 \text{ J/g}$$

de sublimação / ~~desoperação~~

$$\frac{dL_s}{dT} = C_v^P - C_{ic}$$

$$L_s(0^\circ\text{C}) = 2835 \text{ J/g}$$

de fusão / solidificação

$$\frac{dL_m}{dT} = C_e - C_i \quad L_m(0^\circ\text{C}) = 333 \text{ J/g}$$

O calor específico varia muito com a temperatura p/ $T < 0^\circ\text{C}$, e varia pouco $T > 0^\circ\text{C}$.

$$\Rightarrow L_e = L_e(T_0) - (C_w - C_v^P)(T - T_0)$$

$$\text{Bolton (1980)} \Rightarrow L_e \approx 2.501 \times 10^6 \frac{\text{J}}{\text{kg}} - 2370 \frac{\text{J}}{\text{kgK}} (T - 273.15 \text{ K})$$

$$\text{Lut (1984)} \Rightarrow L_m \approx 3.34 \times 10^5 \frac{\text{J/kg}}{} + T_c (2030 - 10.46 T_c)$$

Notem que:

$$L_s = L_e + L_m \approx 2.835 \times 10^6 \frac{\text{J/kg}}{} + T_c (340 + 10.46 T_c)$$

Agora podemos ver a eq de Clapeyron.

As taxas de formação e crescimento de gotas e cristais dependem de muitos fatores. Uma delas é o presso de vapor de saturação

É o presso parcial de um gás que está em equilíbrio com sua fase líquida ou gasosa.

~~Presso que entendido como a máxima pressão possível que consegue.~~

Numa certa temperatura, o número de moléculas el é suficiente p/ atingir a superfície e igual ao número de moléculas do gás que colidem com a superfície.

~~↑ ↑ ↑
↓ ↓ ↓~~

- Para uma pressão maior, mas mol. n. de partículas que evaporam, entao a pressão diminui.
- Para uma pressão menor, mas mol. evaporam que de partículas, entao aumenta a pressão.

A equação de Clausius-Clapeyron diz que a pressão de vapor de saturação varia c/ a temperatura segundo:

$$\frac{d P_v^{\text{sat}}}{dT} = \frac{P_v^{\text{sat}}}{T} L_e \quad \xrightarrow{\text{Pv at } P_v^{\text{sat}}}$$

usando $P_v^{\text{sat}} = P_v^{\text{sat}} R_v T$

$$\frac{d P_v^{\text{sat}}}{P_v^{\text{sat}}} = \frac{L_e}{R_v} \frac{dT}{T^2}$$

$$\text{Como } L_e = L_e(T) \approx 2.501 \times 10^6 - 2370 T_c \\ \approx 3.15 \times 10^6 - 2370 T_K = A - BT$$

Integrando:

$$\ln \frac{P_{v,i}^{\text{sat}}}{P_{v,i}^{\text{sat}}(T_0)} = \int \frac{1}{R_v} \left(\frac{A}{T^2} - \frac{B}{T} \right) dT \\ = \frac{A}{R_v} \frac{(-1)}{T} + \frac{B}{R_v} \ln T \Big|_{T_0}^T$$

$$\ln \frac{P_{v,i}^{\text{sat}}(T)}{P_{v,i}^{\text{sat}}(T_0)} = \frac{A}{R_v} \left(\frac{1}{T_0} - \frac{1}{T} \right) + \frac{B}{R_v} \ln \left(\frac{T_0}{T} \right) \quad (1)$$

Uma fórmula empírica de Balda 1980:

$$P_{v,i} = 6.112 \text{ hPa} \exp \left(\frac{17.67 T_c}{T_c + 243.5^\circ C} \right) \quad (2)$$

$$\text{para } 1 - 35 < T_c < 35$$

(1) e (2) são válidas p/ interfares planas^{e puras} lig / vapor. Na verdade depende da curvatura (Tensão superficial), substâncias dissolvidas no agua, taxa de aquecimento, etc...

A eq C-C p/ vapor \rightarrow gelo

$$\frac{d P_{v,i}^i}{dT} = \frac{\ln \text{subli.}}{R_v} \frac{P_{v,i}^i}{T^2} \quad (\text{faz aplicar a eq de estado})$$

pumpacher & klett (1957) $P_{v,i}^i = 6.1 \text{ hPa} e^{\left\{ \frac{21.88 (T - 273.15)}{T - 7.65} \right\}}$

$$\text{p/ } T < 273.15 \text{ K}$$

Condensação

Pressão de vapor de saturação é crítica p/ determinar a formação de gotas e cristais de gelo por exemplo.

- Quando $T > 0^\circ\text{C}$ e $P_v > P_v^{\text{sat}}$ a água vai condensar em gotas. Se $P_v < P_v^{\text{sat}}$ então as gotas não evaporam
- Quando $T < 0^\circ\text{C}$ e $P_v > P_v^i$ a água vai congelar, i.e., se depositar em cristais de gelo. Se $P_v < P_v^i$, então o gelo vai sublimar e se transformar em vapor.
- Se existe água e gelo (base mista) $0^\circ \rightarrow -40^\circ\text{C}$ e $P_v > P_v^d > P_v^i$ então há preferência por formar gelo, pois o ΔP_v é maior p/ gelo.
Só se $P_v^d > P_v > P_v^i$, a água evapora das gotas e se deposita nos cristais.

Unidade Relativa

É a razão entre a razão de mistura em massa e a de saturação:

$$\Rightarrow \frac{P_v}{P_{v\text{sat}}} = 100\% \cdot \frac{w_v}{w_{v\text{sat}}}$$

Mas a razão de mistura ^{em massa} vera:

$$w_v = \frac{P_v}{P_d} = \frac{m_v P_v}{m_d P_d} = E \cdot \frac{P_v}{P_a - P_v} \quad (\text{WMO})$$

Então:

$$q_r = 100\% \cdot \frac{P_v}{P_a - P_v} \cdot \frac{P_a - P_v^{\text{sat}}}{P_v^{\text{sat}}} \approx 100\% \cdot \frac{P_v}{P_v^{\text{sat}}}$$

Isso por definição, porque em relação a superfície líquida

Isto permite de fixar dois novos parâmetros; ou temperaturas:

- de ponto de orvalho - ~~mantendo a pressão constante, é a temp. na qual o ar fico sat~~
■ T_d .
- * T_d (ponto de orvalho) - Mantendo a pressão cte., ~~de~~ e abaixando a Temperatura, T_d é o ponto em que ~~essa~~ $P_d^i \rightarrow P_v$, ou seja, começa a condensar!
- * frost point - $P_a = \text{cte}$ e $P_v = \text{cte}$, T_{frost} é a Temperatura na qual $P_v^i \rightarrow P_v$, ou seja, começa a congelar!

Para encontrar T_d , basta resolver a eq $P_v^{sat}(T_d) = P_v$ para T_d .
