

화공열역학

문 1. 다음 중 에너지의 차원(dimension)인 것만을 모두 고르면?

- ㄱ. 압력과 부피의 곱
- ㄴ. 엔트로피(entropy)와 온도의 곱
- ㄷ. 화학포텐셜(chemical potential)
- ㄹ. 엔탈피(enthalpy)

- ① ㄱ, ㄴ
- ② ㄷ, ㄹ
- ③ ㄱ, ㄴ, ㄹ
- ④ ㄱ, ㄴ, ㄷ, ㄹ

문 2. 오토(Otto) 사이클에 대한 설명으로 옳지 않은 것은?

- ① 열효율은 기관의 압축비에 의존한다.
- ② 작동 유체의 열용량의 비(C_p/C_v)가 증가하면 열효율은 증가한다.
- ③ 2개의 등엔트로피 과정과 2개의 가역 등압과정으로 구성되어 있다.
- ④ 불꽃 점화 왕복기관의 이상적인 사이클이다.

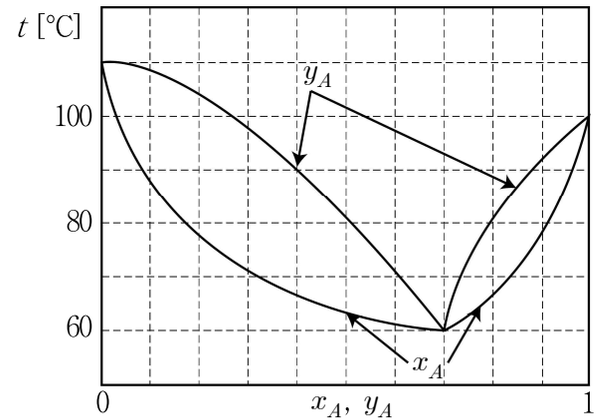
문 3. 난방장치에서 4 kg min^{-1} 의 질량유속으로 흐르는 7°C 의 차가운 외부공기가 3 kg min^{-1} 의 질량유속으로 흐르는 70°C 의 가열된 공기와 단열적으로 혼합된다. 이때 혼합기의 출구온도 $[\text{C}]$ 는? (단, 공기의 열용량은 모든 온도에서 일정하다)

- ① 34
- ② 38
- ③ 43
- ④ 45

문 4. 기체의 냉각 및 액화 공정에 대한 설명으로 옳지 않은 것은?

- ① 상압에서 수증기를 냉각하면 액화시킬 수 있다.
- ② 단열 팽창과정을 거쳐 냉각시킬 수 있다.
- ③ Claude 액화공정이 Linde 액화공정보다 효율적이다.
- ④ Joule-Thomson 계수가 음의 값을 갖는 조건에서 조름공정(throttling)을 통해 냉각시킬 수 있다.

문 5. 그림은 A와 B 혼합물의 정압 기-액 평형곡선이다. 이에 대한 설명으로 옳은 것은? (단, x_A 는 A의 액상 몰분율, y_A 는 A의 기상 몰분율이다)



- ① x_A 가 0.3 인 액상 혼합물을 50°C 에서 90°C 로 가열하여 계속 유지하였을 때 y_A 는 0.6 이다.
- ② x_A 가 0.2 인 액상 혼합물로부터 y_A 가 0.5 이상인 기상 혼합물을 얻기 위해서는 90°C 이상으로 가열하여야 한다.
- ③ x_A 가 0.8 인 액상 혼합물의 기포점은 80°C 이다.
- ④ x_A 가 0.7 인 액상 혼합물은 기화되더라도 그 조성은 변하지 않는다.

문 6. 1 bar, 60°C 에 있는 분자량이 100 g mol^{-1} 이고 끓는점이 100°C 인 액체 100 g을 1 bar하에서 가열하여 모두 120°C 의 기체로 만들었다. 이때 총 40 kJ의 열이 필요하였다면 이 액체의 증발잠열 $[\text{J mol}^{-1}]$ 은? (단, 액체열용량 $C_p^l [\text{J mol}^{-1} \text{C}^{-1}] = 40 + 2t [^\circ\text{C}]$ 이고, 기체열용량 $C_p^v [\text{J mol}^{-1} \text{C}^{-1}] = 60 + 4t [^\circ\text{C}]$ 이다)

- ① 20,000
- ② 21,000
- ③ 22,000
- ④ 23,000

문 7. 다음 중 부피(V)를 나타내는 관계식만을 모두 고르면? (단, U는 내부에너지, H는 엔탈피, G는 깁스에너지, S는 엔트로피, P는 압력, V는 부피, T는 온도이다)

$$\text{ㄱ. } \left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_V \quad \text{ㄴ. } \left(\frac{\partial H}{\partial S}\right)_P \quad \text{ㄷ. } \left(\frac{\partial H}{\partial P}\right)_S \quad \text{ㄹ. } \left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_T$$

- ① ㄱ, ㄴ
- ② ㄱ, ㄷ
- ③ ㄴ, ㄷ
- ④ ㄷ, ㄹ

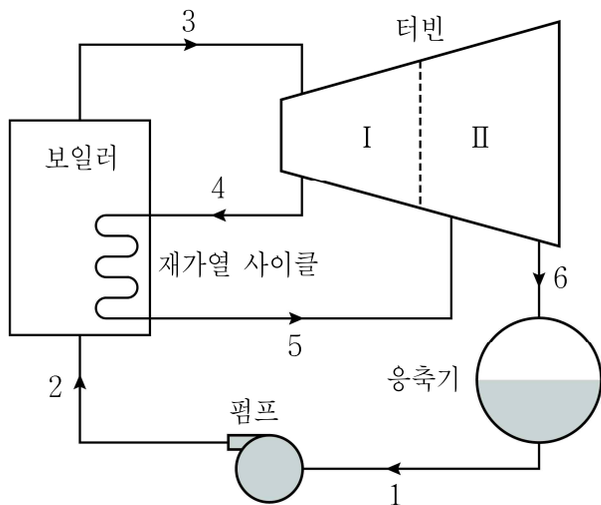
문 15. 595 K에서 몰부피가 2 L mol^{-1} 인 벤젠 기체의 압력(P)은 Redlich-Kwong 상태방정식으로부터 $P = 21.4 \text{ bar}$ 로 계산되었다. 이상기체 상태방정식을 적용하여 계산된 벤젠 기체의 압력을 P_{ideal} 이라고 할 때, 이에 대한 설명으로 옳은 것은? (단, 기체상수 $R = 0.08 \text{ atm L mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ 이다)

- ① $P > P_{ideal}$ 이며, 분자 간 당기는 힘이 이상기체보다 우세하다.
- ② $P < P_{ideal}$ 이며, 분자 간 당기는 힘이 이상기체보다 우세하다.
- ③ $P > P_{ideal}$ 이며, 분자 간 밀치는 힘이 이상기체보다 우세하다.
- ④ $P < P_{ideal}$ 이며, 분자 간 밀치는 힘이 이상기체보다 우세하다.

문 16. 24 atm, 300 K으로 압축된 이상기체 10 L를 가역적으로 0.5 atm, 100 K으로 단열팽창시켰을 때, 얻어질 일(W)의 양($|W|$)은? (단, 기체상수 $R = 0.08 \text{ atm L mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ 이며, 이 과정에서 이상기체의 정적열용량 $C_v = 20 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ 로 간주한다)

- ① 10 kJ
- ② 20 kJ
- ③ 30 kJ
- ④ 40 kJ

문 17. 그림과 같이 재가열(re-heating) 과정을 갖는 Rankine 사이클 기관의 에너지 효율은? (단, 지점 1~6의 엔탈피[kJ]는 각각 $H_1 = 500, H_2 = 1,000, H_3 = 9,500, H_4 = 8,000, H_5 = 9,500, H_6 = 7,500$ 이며, 지점 1과 지점 6은 각각 포화액체와 포화기체 상태이다)

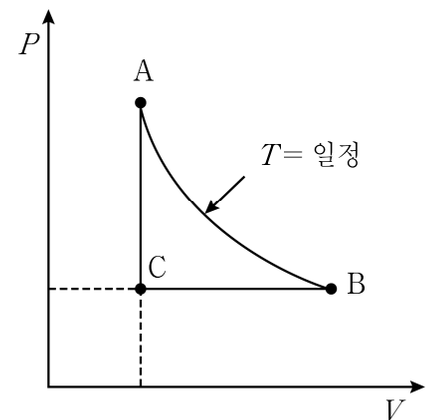


- ① 0.25
- ② 0.30
- ③ 0.35
- ④ 0.40

문 18. 가역 압축기로 비열이 일정한 이상기체를 압축하는 정상상태 흐름공정이 등온압축($PV = \text{일정}$), 폴리트로픽압축($PV^n = \text{일정}$), 단열압축($PV^m = \text{일정}$)인 각각의 경우에 대해 공정에 필요한 일(W)의 양($|W|$)이 적은 것부터 순서대로 바르게 나열한 것은? (단, P 는 압력, V 는 부피이고, $1 < n < m$ 이며, 각 공정의 압력범위는 동일하고, 운동에너지와 위치에너지 변화는 무시한다)

- ① 등온압축, 단열압축, 폴리트로픽압축
- ② 단열압축, 등온압축, 폴리트로픽압축
- ③ 폴리트로픽압축, 단열압축, 등온압축
- ④ 등온압축, 폴리트로픽압축, 단열압축

문 19. 어떤 닫힌 계의 압력(P) - 부피(V) 선도에서 단분자 이상기체의 가역공정에 대한 설명으로 옳지 않은 것은? (단, T 는 온도이고, 단분자 이상기체의 정적열용량과 정압열용량은 서로 다른 상숫값을 갖는다)



- ① A → B 경로에 대한 내부에너지 변화량은 0이다.
- ② B → C 경로를 거치면 온도가 감소한다.
- ③ C → A 경로에 대한 엔탈피 변화량은 정적열용량과 온도차의 곱이다.
- ④ A → C 경로에 대한 엔탈피 변화량과 B → C 경로에 대한 엔탈피 변화량은 같다.

문 20. 300 K의 물 1g에 대한 $\left(\frac{\partial H}{\partial P}\right)_T$ 의 계산값 [cm^3]은? (단, 300 K에서 물의 $\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_P = 2 \times 10^{-4} \text{ cm}^3 \text{ K}^{-1}$ 이고, 밀도는 1 g cm^{-3} 이며, H 는 엔탈피, P 는 압력, T 는 온도, V 는 부피이다)

- ① 0.94
- ② 0.99
- ③ 1.06
- ④ 1.24