شبيه سازي هيدروديناميكي وانتقال حرارت رآکتورهای تبدیل کاتالیستی با استفاده از ديناميك سيالات محاسباتي



سال بیست و سوم شماره ۷۳ صفحه ۴۴–۲۵، ۱۳۹۲ تاریخ پذیرش مقاله: ۹۱/۶/۱۷ ۹۱/۵/۱۷ رسول محمدیخواه*، سرود زاهدی، مهدی احمدی مروست و حمید گنجی پژوهشگاه صنعت نفت، پژوهشکاده مهندسی توسعه فرآیند و فناوری تجهیزات، گروه پژوهش توسعه و کنترل فرآیندها Mohammadikhahr@ripi.ir

چکیدہ

دراین پژوهش شبیهسـازی هیدرودینامیکــی و انتقال حرارت رآکتورهای واحد تبدیل کاتالیستی به کمک دینامیک سیالات محاسباتی انجام شده است. معادلات بقای جرم، ممنتوم و انرژی به همراه معادلات اغتشاش به طور همزمان در المانهای حجم محدود سیستم حل شده است. توزیع زمان اقامت سیال در این رآکتورها با استفاده از تکنیک تزریق پلهای ردیاب در ورودی به دسـت آمده است. پارامتر پراکندگی جریان در هر ســه رآکتور تحت بررسی محاســبه و گزارش شده است. تصحیحات ســاختاری قابل قبول در سیستم جهت رسیدن به شرایط جریانی مناسب و افزایش ظرفیت انجام شده است. مشـخص شـد کـه افزایـش ظرفیـت در ورودی و افزایش مقاومت های توزیع کننده های جریان، به بهبود یکنواختی جریان، کمک می کند. به منظور در نظر گرفتن گرمای تولید یا مصرف شـده در ناحیه متخلخل حاوی کاتالیست که در آن واکنشهای شیمیایی زیادی به وقوع می پیوندد، ترمهای منابع چشمه یا چاه حرارتی در معادله انرژی جایگزین شده است. نتايج نشان مىدهد كه عمده افت دما در اولين راكتور اتفاق می افتــد. در ادامه با تعویض شــرایط عایق پوســته راکتورها،

شرایط حرارتی سیستم بررسی شدهاند. استفاده از عایقی با ضخامت دو برابر عایق کنونی یا عایقی با ضریب هدایت حرارتی کمتر (۰/۰٦ W/m.K) تقریباً معادل هم میباشد که هر یک به نوبه خود اتلاف حرارتی از سیستم را کمتر میکند.

واژههای کلیدی: تبدیل کاتالیستی، هیدرودینامیک، توزیع زمان اقامت، انتقال حرارت، دینامیک سیالات محاسباتی

مقدمه

امروزه با پیشرفتهای روزافزون بشر در زمینههای مختلف و از جمله تکنولوژی ماشینی، دو مبحث استفاده بهینه از انرژی و سوخت و تولید بیشتر سوختهای مورد استفاده، بیش از پیش نمود پیدا کرده است. سوخت اصلی مورد استفاده بشر در زندگی روزمره، بنزین میباشد که در برخی از واحدهای پالایشگاهی با استفاده از تکنولوژی واکنشهای بازآرایی کاتالیستی تولید میشود. در واقع بیش از ۲۰٪ بنزین تولیدی در دنیا در واحدهای تبدیل کاتالیستی نفتا به وجود میآیند و از این نقطه نظر، شبیهسازی و بهینهسازی

نرمافزاری چنین واحدهایی همراه با معتبر سازی نتایج در مقياس بنچ و پايلوت از اهميت خاصي برخوردار است. واکنش های تبدیل کاتالیستی نفتا متعدد و پیچیده هستند و با توجه به وجود برشهای فراوان (حدود ۳۰۰۰ برش) هیدروکربوری در خوراک، شبیهسازی سینتیکی دقیق این واحدها عملی به نظر نمیرسد، اگر چه مطالعاتی با فرضیات بسیار ساده و محدودکننده که هریک بر روی فرآيند اثر گذار هستند، انجام شده است [۱-٥]. مهمترين عامل مؤثر در مقدار تبدیل خوراک به بنزین با عدد اکتان مناسب، پارامتر دما است. البته الگوی جریانی و پراکندگی محوری یا شعاعی جریان نیز از فاکتورهای مهم در این زمینه به شــمار میرود. لذا شبیهسازی حرارتی این فرآیند و بهینهسازی مصرف انرژی آن لازم و ضروری به نظر میرسد. زیرا از یک طرف با کاهش مصرف انرژی، فرایند مقرون به صرفهتر خواهد شد و از طرف دیگر کاهش هدر رفت گرما در سیستم، افت دمای رآکتورها را کمتر و در نتیجه درصد تبدیل را بیشـتر کرده و کیفیت بنزین تولیدی را بهتر و مناسبتر خواهد کرد [٥].

با پیشرفت دانش نرمافزاری و سخت افزاری در قرن اخیر، امکان حل عددی معادلات جریانی، حرارتی و جرمی با استفاده از کامییوترهای پرسرعت به وجود آمده است. به عنوان مثال، روش های حجم محدود، برای حل معادلات جریانی بسیار مناسب می باشند. استفاده از دینامیک سیالات محاسباتی' در قالب حجم محدود ابزاری ارزشمند و تقریباً ارزان جهت شبیه سازی فرآیندهای مختلف به حساب می آید، با این حال هنوز در این زمینه محدودیتهایی نظیر نیاز به منابع محاسباتی زیاد، پردازندههای قوی، عدم حذف خطاهای حل عددی، وابستگی نتایج به نیروی انسانی و مدل کردن تنشهای رینولدز و معادلات اغتشاش، وجود دارد. شبیهسازی دینامیک سیالات محاسباتی فرآیند تبدیل کاتالیستی تا کنون انجام نشده است و در این خصوص مطالعات موردی محمدودی، تنها هیدرودینامیک فرآیند را بررسی کردهاند [٦ و ٧]. در هیچ یک از این مطالعات، نتیجه گیری بر مبنای توزیع زمان اقامت، شبیهسازی حرارتی و انتقال جرم اجزا انجام نشده است. بنابراین، شبیهسازی هیدرودینامیکی و حرارتی سیستم ارزشمند خواهد بود. در www.SID.ir

این مطالعه با استفاده از دانش دینامیک سیالات محاسباتی حجم محدود و با به کار بردن تکنیکها و فرضهای سادهکننده نزدیک به واقعیت، سعی خواهد شد که دید ترازهای از انتقال حرارت و تبادل آن با محیط به دست آورده و از آن برای بهینهسازی حرارتی فرآیند استفاده کنیم تا بتوان عملکرد فرآیند را بهبود بخشیده و احتمالاً بازده و کیفیت بنزین تولیدی را بالاتر ببریم. در این مطالعه با فرض ناحیه متخلخل به عنوان بستر واکنشها و با استفاده از تعریف منابع حرارتی به دلیل انجام واکنشهای شیمیایی و همچنین منابع به علت وجود کوره بین رآکتورها سعی خواهد شد تا حد امکان یک شبیهسازی معتبر از انتقال حرارت در سیستم به دست آورده شود.

بروش نفت و شماره ۷۳

روش کار

در این بخش چون هندسه کلی سیستم و رآکتورها از تقارن محوری برخوردارند، فرم معادلات را در حالت دو بعدی با تقارن محوری بررسی و گزارش خواهیم کرد. لذا یک بعد محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری و یک بعد شعاعی خواهیم داشت. شکل دو بعدی محوری برای (۱) (S_n) جار (ρv_n) $\frac{\partial}{\partial r} + (\rho v_n) \frac{\partial}{\partial r$

$$\frac{\partial}{\partial t}(\rho v_r) + \frac{1}{r}\frac{\partial}{\partial x}(r\rho v_x v_r) + \frac{1}{r}\frac{\partial}{\partial r}(r\rho v_r v_r) = -\frac{\partial p}{\partial r} + \frac{1}{r}\frac{\partial}{\partial r}\left[r\mu(2\frac{\partial v_r}{\partial r} - \frac{z}{3}(\nabla,\vec{v}))\right] + \frac{1}{r}\frac{\partial}{\partial x}\left[r\mu(\frac{\partial v_r}{\partial x} + \frac{\partial v_x}{\partial r})\right] - 2\mu\frac{v_r}{r^2} + \frac{2}{3}\frac{\mu}{r}(\nabla,\vec{v}) + \rho\frac{v_z^2}{r} + F_r \tag{(7)}$$

که در آن:

$$\nabla \cdot \vec{v} = \frac{\partial v_x}{\partial x} + \frac{\partial v_r}{\partial r} + \frac{v_r}{r}$$
(£)

ترم F در طرف دوم این معادلات بیان گر چشمه یا چاه ممنتوم القایی به وسمیله نیروهای بدنه (مثلاً شتاب جاذبه)

^{1.} Computational Fluid Dynamics (CFD)

می شود [۱۳]:

$$k_{eff} = \gamma k_f + (1 - \gamma)k_s \tag{4}$$

برای شبیهسازی حرارتی سیستم، منابع حرارتی واکنشی همگی در داخل بسـترهای کاتالیستی فعال میشوند، زیرا واكنشها در این قسمتها اتفاق می افتد. در این خصوص استفاده از هندسه هر سه راکتور با هم از نظر شبیهسازی حرارتی مزیتی بزرگ به حساب میآید. زیـرا علاوه بر شبيهسازي حرارتي سيستم، مي توان بار حرارتي مورد نياز کوره و دیگر پارامترهای آن را نیز شبیهسازی کرد. با تغییر منابع حرارتی کوره می توان دماهای ورودی به راکتورها را تغییر داد و از این طریق وارد فاز جدیدی از شبیهسازیها شد. با این هندسه علاوه بر شبیهسازی انتقال حرارت در راکتورها به تنهایی، می توان کوره را نیز با فرض اینکه ناحیه اتصال بین راکتورها را تشکیل داده است، شبیهسازی کرد. در واقع لولههای رابط بین راکتورها به عنوان کوره فرض شــده و منابع حرارتي مناسب در اين قسمتها قرار داده خواهد شد. در ابتدا باید منابع حرارتی محاسبه شوند. براي اين كار دو روش وجود دارد. در روش اول لازم ست با توجه به درصد تبدیل موجود از دادههای تجربی، مقدار پیشرفت واکنش ها مشخص شود و نهایتاً با توجه به میزان گرمای تولید یا مصرف شده از هر واکنش، ترمهای منابع حرارتی محاسبه شوند. در روش دوم از طریق موازنه انرژی بین نواحی قبل و بعد بسترها یا کورهها، مقادیر منابع انرژی تعیین میشود. به دلیل تغییر درصد تبدیل به مرور زمان ناشی از اعمال تغییرات در شرایط عملیاتی، در ایــن مطالعه راه دوم را انتخاب کردهایم. به هر حال اگر محاسبات معتبر باشد، در صورت استفاده از هر دو روش، باید به نتایج مشابه برسیم. در روش دوم به کمک انجام محاسبات موازنه آنتالیی (یا موازنه حرارتی) در حالت طراحمي (مطابق با ظرفيت اسمي)، مقادير حرارت اضافه شده یا کاسته شده از سیستم به واسطه گرمای واکنش ها و شار حرارتی در کورهها محاسبه و استفاده می شوند. در این روش نیز فرضیات ساده کنندهای به کار میرود. مثلاً انتقال حرارت از دیوارهها به محیط نادیده ینداشـــته می شود و در واقع سيستم، آدياباتيك فرض مي شود. در ادامه خلاصه اين محاسبات برای راکتورها و کورههای فرضی آورده

یا محیط متخلخل است که معمولاً با معادله ۵ در محیط متخلخل جایگزین میشود.

 $F_i = -\left(\frac{\mu}{\alpha} v_i + C_2 \frac{1}{2} \rho |v| v_i\right) \tag{0}$

بنابراین معادلات حاکم اصلی روابط ۱، ۲ و ۳ هستند که باید همزمان با یک یا چند معادله اغتشاش حل شوند. کلیه معادلات فوق را می توان در مرجع [۸] جستجو نمود. طبق شبیه سازی هایی که قبلاً انجام گرفته است مدل دو پارامتری ٤- ۸ استاندارد همراه با توابع دیواره استاندارد در حالت ۲ بین ۳۰ تا ۳۰۰ و با فرض زبری دیواره استاندارد در حالت برای این سیستم خاص معتبر است و می توان از عدم و جود جریان های چرخشی در سیستم که نیازمند شبیه سازی سه بعدی سیستم است، اطمینان حاصل کرد [۲، ۷ و ۹–۱۱]. در تمامی این مراجع نتایج سه بعدی و دو بعدی مشابه یکدیگر گزارش شده اند. زیرا سیستم مورد نظر از تقارن محوری بسیار بالایی برخوردار است. به هر حال شکل استاندارد معادلات انتقال برای ۲ و ع به صورت زیر است [17]:

 $\frac{\partial(\rho v_i k)}{\partial x_i} = \frac{\partial}{\partial x_i} \left(\frac{\mu_T}{\sigma_k} \frac{\partial k}{\partial x_i} \right) + G - \rho \varepsilon \tag{7}$

$$\frac{\partial(\rho\varepsilon)}{\partial t} + \frac{\partial(\rho\nu_i\varepsilon)}{\partial x_i} = \frac{\partial}{\partial x_i} \left(\frac{\mu_T}{\sigma_{\varepsilon}} \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_i} \right) + \frac{\varepsilon}{k} (C_1 G - C_2 \rho \varepsilon)$$
(V)

$$\mu_{\rm T} \left[\Lambda \right]$$

k بیان گر ویسکوزیته اغتشاش است و معمولاً با توان دوم رابطه مستقیم دارد. این معادلات انتقال، ٤ پارامتر تجربی رابطه مستقیم دارد که مقادیر آنها به کمک آزمایشات تجربی به دست می آید [۱۳]. با استفاده از قابلیتهای دانش را در حوزه عملکرد سیال به صورت عددی حل کرده و نتایج را به دست آورد. تقریب محیط متخلخل علاوه بر این که ترم چاه ممنتوم معادله ٥ را وارد معادلات بقاء ممنتوم میکند، تخلخل مورد نظر را در تمامی متغیرهای اسکالر حاضر در ترمهای معادلات انتقال ضرب خواهد کرد. به عنوان مثال معادله بقای انرژی در یک سیستم شامل محیط متخلخل به صورت زیر است [۱۳]:

$$\begin{split} &\frac{\partial}{\partial t} \left(\gamma \rho_f E_f + (1 - \gamma) \rho_s E_s \right) + \nabla \cdot \left(\vec{v} \left(\rho_f E_f + p \right) \right) = \\ &\nabla \cdot \left[k_{eff} \nabla T - \left(\sum_i h_i j_i \right) + \left(\overline{\tau} \cdot \vec{v} \right) \right] + S_f^h \end{split}$$

k_{eff} در محیطهای متخلخل توسط مدل محاسباتی، به عنوان متوسط حجمی هدایت حرارتی سیال و جامد محاسبه

پژوش نفت • شماره ۷۳

نمودار C_{step} بر حسب زمان، منحنی F نام دارد که معمولاً از آن جهت یافتن منحنی توزیع زمان اقامت استفاده می شود. به طور خلاصه با مشــتق گیری از نمودار F بر حسب زمان می توان به راحتی به منحنی E دست یافت.

شبكەبندى

در خصوص شبیهسازی حرارتی سیستم، برای تمامی رآکتورها ضخامت پوسته مدنظر بوده است و مطابق با اطلاعات دریافت شده از یالایشگاه تهران، عایقی از جنس آزبست و به ضخامت cm ، به دور هر سه رآکتور بسته شده است [۱۵]. ضخامت پوسته راکتورها به طور مساوی و برابر ۸۸ mm فرض شــده است. شکل ۱ شبکهبندی دو بعدي با تقارن محوري مورد استفاده در اجراهاي حرارتي را نشان میدهد. برای شبیهسازی حرارتی تمام مناطقی که سیال از آنها عبور نمیکند را نیز باید شبکهبندی کنیم (مثلاً پوسته رآکتورها، منطقه خالی از کاتالیست و منطقه حاوی آجرهای نسوز). در شبیهسازی حرارتی، رژیم انتقال حرارت از نوع هدایت حرارتی در این مناطق حاکم بوده و بر روی نتایج اثر گذار خواهد بود. لذا همان گونه که شکل ۱ نشان میدهد، قسمت بدون کاتالیست و قسمت حاوی آجر انتهای بسترها نیز شبکهبندی شدهاند. ضمن اینکه قسمت پوسته رآکتورها نیز باید شبکهبندی شوند. در شکل ۱ نواحی مختلف رآکتور اول با ذکر نام نشان داده شدهاند. در قسمت پوســته رآکتورها، چندین لایه شبکهبندی مورد استفاده قرار گرفت تا از وجود گرادیان های دمایی در پوسته (در صورت وجود) اطلاع پیدا کنیم. جنس بدنه رآکتور از فولاد استیل با پوشش کروم است که به اصطلاح (" hrom 1 ¼) نامیده می شود. جنس کلیه آلیاژهای داخلی از فولاد کربن استیل فرض شده و از خواص حرارتی این ماده در شبیهسازیها استفاده شده است. شکل ۱ حاوی ۳۱۸٤٥٨٥ مــش با در نظـر گرفتن مش پوســته رآكتورها است. ناحیه پر شده از آجرهاینسوز با نوعی سیمان به نام گرین کاست ۲ ۹٤ پر شده است. شده است. لازم به ذکر است که برای لحاظ نمودن گرمایش سیال در کورههای فرضی نیز می توان از دو روش استفاده کرد: ۱- فرض شار حرارتی ثابت بر روی دیوارههای کوره و ۲- فرض ایجاد منابع حجمی حرارتی در کورهها. مورد اول شرایط مورد انتظار را برآورده نخواهد کرد و ما ناگزیریم که شبیه گرمای واکنشی، برای کورهها نیز منابع حجمی حرارتی را از نوع چشمه در نظر بگیریم.

مفهوم توزيع زمان اقامت يکی از راههای تئوری جهت تخمين مقدار انحراف سيستم از حالت ايده آل و مقدار یراکندگی جریان از مدل کاملاً پیستونی به شمار میرود. در حقیقت المانهای مختلف سیال از مسیرهای مختلفی در رآکتور عبور میکنند. در نتیجه زمانهای متفاوتی را در حال عبور از رآکتور طی مینمایند. به مجموع توزیع این زمانها برای جریان سیال خروجی از رآکتور، توزیع سن خروجي E يا همان توزيع زمان اقامت 'RTD گفته میشود. کلیه مباحث و فرمولهای مربوط به این مبحث در مرجع [۱٤] ارائه شده است. در این پژوهش برای مطالعه یراکندگے جریان، فقط از روش تزریق ردیاب یلهای به صورت فرضي استفاده خواهيم كرد. به اين صورت كه پس از انجام شبیهسازی دینامیک سیالات محاسباتی و پایدار شدن جریان در رآکتور یا مخزن مورد نظر، سیال ردیابی با خواص هيدروديناميكي كاملا يكسان در ورودي جريان به صورت پله اي تزريق مي کنيم و غلظت آن را در خروجي سیستم ثبت مینماییم. باید دقت شود که از زمان تزریق ردياب، محاسبات به صورت ناپايدار انجام شود تا بتوان اثرات عبور ردیاب را مشاهده کرد. جریانی با دبی حجمی (m³/s) را در ورودی راکتوری به حجم V در نظر می گیریم. در زمان فرضی t=0 ردیابی را با غلظت C_{max} در ورودی تزريق مي كنيم و غلظت ردياب را در خروجي اندازه و ثبت می نماییم و منحنی C_{step} را در خروجی بر حسب زمان t تا زمانهای نسبتاً طولانی رسم میکنیم. این عمل را تا زمانی ادامه میدهیم که غلظت ردیاب در خروجی به ۹۹/۹۹ ٪ مقدار ورودی آن برسـد. منحنی به دسـت آمده اصطلاحاً S شــکل اســت و به طور مجانبی به مقدار غلظت ورودی ردیاب نزدیک می شود. این منحنی دارای نقطه عطفی در زمان متوسط اقامت سيال (t) مي باشد. شكل بدون بعد www.SID.ir

^{1.} Residence Time Distribution

^{2.} Greencast 94



شکل ۱- شبکهبندی مورد استفاده در شبیهسازی حرارتی برای سیستم دو بعدی با تقارن محوری، نواحی مختلف رآکتور و ناحیه انجام واکنش (رآکتور دوم)، پوسته رآکتور که حاوی سه لایه مش است به همراه ناحیه خالی از کاتالیست و سپر

شبکهبندی متفاوت بررسی شده است. شکل ۲ نشان میدهد که در صورت انتخاب مش نوع ٤، پروفایل سرعت بر حسب شعاع از نوع مش بندی مستقل می شود. در نتیجه می توان مطمئن بود که اندازه مش در نتایج بی تأثیر است.

خواص حرارتی

خواص حرارتی سیالات و جامدات موجود در سیستم از منابع و مراجع معتبر استخراج شدهاند [۱٦ و ۱۷]. خواص حرارتی سیال عملیاتی در متوسط فشار و دمای عملیاتی ثابت انتخاب شده است.مقادیر متوسط ظرفیت گرمایی ویژه و ضریب هدایت حرارتی هیدروژن با توجه به مقدار حجمی غالبی که دارد (بیش از ۷۰٪)، به ترتیب kJ/kg.K ای ۱۲٤۲۵ و ۱۲۵۵۲ سره در نظر گرفته شدهاند [۱۸]. ایــن ناحیه از رآکتور یک ناحیه مرده به شــمار میرود که سیال اجازه عبور از آن را ندارد. از ۳ لایهمش جهت ضبط گرادیان دمایی در پوســته استفاده شــده است. شبکهبندی پوسـته و ناحیه حاوی سـیمان بر مبنای سـازمان یافته و نواحی مرکزی خالی از کاتالیسـت بر مبنای غیر سـازمان یافته انجام گرفته اسـت. سپر موجود داخلی نیز به صورت تک لایه شـبکهبندی شده است. زیرا وجود گرادیان دمایی داخـل آن با توجه بـه ضخامت ناچیـز و ضریب هدایت حرارتی بالای آن بعید به نظر میرسد. همچنین در نزدیکی دیوارهها از مش لایه مرزی چگال اسـتفاده شـده است تا بتـوان اثرات لایـه مرزی و اثرات دیـواره را بر روی توده سیال لحاظ نمود.

برای از بین بردن اثرات اندازه مش بر روی نتایج، چندین www.SID.ir

29



شکل ۲-نمودار سرعت بر حسب شعاع در رآکتور اول برای شبکهبندیهای مختلف (شبکهبندی نوع ٤ حاوی ۳۱۸٥٤۸۵ تعداد مش میباشد).

جنس کاتالیست بسترها R62 پلاتین – رنیوم بر پایه آلومینا با سطح فعال حدود ۲۰۰ m²/gr است. ظرفیت گرمایی ویژه و ضریب هدایت حرارتی آلومینا به ترتیب برابر ۲۹/kg.K و ۲۹/۱۰ ۲۰ و دانسیته آن ۳۹/۷۵ kg/m¹است [۱۹]. عایقی که به دور پوسته رآکتور قرار دارد، طبق آنچه گفته شد از جنس آزبست با خواص ظرفیت گرمایی ویژه و ضریب هدایت حرارتی به ترتیب ۱۰٤٦ J/kg.K و شریب و دانسیته آن ۵۷۲/۷ kg/m¹ است [۱۹]. خواص سیمان و دانسیته آن ۵۷۲/۷ kg/m³ است [۱۹]. خواص سیمان استفاده شده که خود نوعی عایق حرارتی به شمار می آید، و یژه و ضریب هدایت حرارتی این ماده به ترتیب برابر از مراجع مربوطه استخراج شده است [۱۳]. ظرفیت گرمایی است J/kg.K و ضریب هدایت حرارتی این ماده به ترتیب برابر برابر ۳۸/۱۰ دانسیته این ماده نیز برابر ۲۵۰۰ kg/m³ باتره است.

شرايط عملياتي

در جدول ۱ شرایط عملیاتی هیدرودینامیکی و حرارتی در حالت ظرفیت اسمی به طور خلاصه ذکر شده است. جزئیات شرایط حرارتی کورهها نامعلوم است. تنها اطلاعاتی که در این خصوص وجود دارد، این است که www.SID.ir

این کوره، سیال را از یک دمای مشخص به دمای مشخص دیگری می رساند. لذا اصل شبیه سازی نیز بر این مبنا استوار شهده است. درجه حرارت محیط پیرامون رآکتورها ۲° ۷۷ مطابق با دمای استاندارد محیط و ضریب انتقال حرارت جابه جایی محیط ۱۰ W/m².K انتخاب شدهاند. این ضریب در حالت باد شدید ممکن است تا ۱۰ برابر افزایش یابد. محاسبه منابع حرارتی واکنشی

بروث رفق • شماره ۷۳

همان گونه که قبلا ذکر شد، منابع انرژی واکنشی که در هر سه رآکتور به صورت چاه انرژی لحاظ می شود، بر اساس موازنه انرژی محاسبه می شوند نه به کمک گرمای واکنش و فرض یک درصد تبدیل خاص. این روش در صورت تغییر درصد تبدیل باعث می شود که محاسبات از اعتبار بیشتری بر خوردار باشند. محاسبات منابع حرارتی واکنشی در بسترهای کاتالیستی برای رآکتورهای اول، دوم و سوم انجام شده است که نتایج آن به اختصار در جدول ۲ ارائه شده است.

محاسبه منبع حرارتي كوره

دو کـوره فرضی در محل لولههای رابط رآکتور اول به دوم و رآکتور دوم به سوم وظیفه گرم کردن سیال تا دمای مطلوب را برعهده دارند (شکل ۳). ۳.

جدول ۱ - شرایط عملیاتی طراحی را تتورهای پالایشگاه بهران [۱۵]							
رآكتور سوم	رآکتور دوم	رآکتور اول	شرايط عملياتي				
۳۸۸	٤١٥	٤٤٥	فشار ورودی (Psig)				
٣٧٨	٤٠١	٤٣٢	فشار خروجی (Psig)				
1	1	1	دمای ورودی (°F)				
٩٩٨	٩٨١	٩١١	دمای خروجی (۴°)				
نامعلوم	نامعلوم	10/121	سرعت خوراک ورودی (۴°)				

جدول ۲ - منابع حرارتی استفاده شده در محاسبات							
حجم ناحیه مشمول (m ³)	نرخ حجمی تولید (W/m ³)	شرح منبع حرارتی و نوع آن					
1./.٦٨١٩٩	-007•/	بستر اول (واکنشی)					
17/2+9813	-201.1	بستر دوم (واکنشی)					
79/17717V	-VTA•/٣	بستر سوم (واکنشی)					
•/7878001	٨٨٤٨٣٠٠	کورہ اول (فیزیکی)					
•/012782	22772	کوره دوم (فیزیکی)					





شکل ۳- کوره فرضی بین رآکتور اول و دوم

سوم افزایش می یابد.

در واقع بر اساس تجربه مشاهده شده که نرخ واکنشهای گرماگیر از رآکتور اول به سروم کاهش یافته و برعکس شدت واکنشهای گرمازا از رآکتور اول به سوم افزایش می یابد [10، ۲۰ و ۲۱]. همچنین نرخ حرارت مورد نیاز در کوره دوم جهت جبران دمای از دست رفته تقریباً ۲۵/۰ اولین کوره است. کلیه منابع حرارتی گزارش شده در معادله انرژی جایگذاری شده و نقش یک چشمه یا چاه حرارتي را در ناحيه مربوطه ايفا ميكنند. طبق یک اجرای آزمایشـی انجام شده، این نتیجه به دست آمد که منابع گرمایی لزوماً باید از نوع چشمه و به صورت حجمي تعريف شـوند و اسـتفاده از شار حرارتي سطحي برای گرم کردن سیال به دلیل سرعت بالای سیال، اثر بخش نمى باشد.

جدول ۲ خلاصه محاسبات منابع حرارتي حجمي كورهها را گزارش کرده است. مطابق جدول ۲، نرخ حجمی مصرف حرارت از بستر اول به بستر سوم کاهش قابل ملاحظهای داشته است، زیرا شدت واکنش های گرمازا از بستر اول به www.SID.ir **پژوش نفت •** شماره ۷۳

نتايج و بحث

اول بیشتر از بستر دوم و سوم است. این نتیجه مطابق با مقادیر به دست آمده جدول ۲ است. افت دمایی بستر دوم نیز از بستر سوم بیشتر است. در ورودی تمامی رآکتورها باید دمای یکسانی برابر با ۴ ° ۱۰۰۰ به دست آید. نواحی خالی از کاتالیست کمترین دما را در سیستم دارد. این نواحی، حاوی گلولههای سرامیکی خنثی است که نقش نواحی، حاوی گلولههای سرامیکی خنثی است که نقش درزبندی و جلوگیری از میان بر زدن سیال را بر عهده دارد. بنابراین، حرارت فقط از طریق مکانیزم نفوذ به این مناطق منتقل می شود. کانتورهای آنتالپی در رآکتور اول در شکل ۷ نشان داده شده است. آنتالپی همیشه به همراه جریان معنا و مفهوم خود را بیان می کند، زیرا دبی جرمی بخش

در این قسمت سیستم اصلی در حالت طراحی (تحت ظرفیت اسمی) که بسیار نزدیک به شرایط عملیاتی است، شبیهسازی شده است. کانتورهای دمایی در رآکتورها در شکلهای ٤ تا ٦ به نمایش گذاشته شده است. مدل اغتشاش نیز همان ٤- ۸ استاندارد انتخاب شده است. توزیع تخلخل در بسترها یکنواخت و همه جا برابر ۳۷/۰ است. کاملاً مشخص است که سیال به محض ورود به بسترها انرژی خود را از دست می دهد. در حقیقت انرژی داخلی سیال، صرف انجام واکنشهای مربوطه می شود. پروفایل دمایی در بسترها تحت تأثیر هیدرودینامیک فرآیند، توزیع شعاعی را نشان می دهد. به طور کلی افت دمایی در بستر





شکل ۷- کانتورهای آنتالپی ویژه (J/kg) برای اولین رآکتور

خروجی محیط متحلحل) یکنواخت تر باشد، کمک بیشتری به افزایش درصد تبدیل خواهد کرد. این توزیع دما در شکل ۹ رسم شده است. در این بخش با جلوگیری از افت دما در سیستم و بسترها، شرایط مناسب تری را برای انجام واکنش های مطلوب آماده کردهایم. شکل ۹ نشان می دهد که توزیع دما در طول سومین بستر مناسب است، اما بسترهای دوم و اول مخصوصاً در خروجی ها توزیع نامناسبی دارند. مجاورت با ناحیه خالی از کاتالیست برای این بسترها و دمای پایین ناحیه خالی از کاتالیست، باعث این اثر نامطلوب شده است. احتمالاً با حذف این ناحیه می توان از این پدیده نامطلوب جلوگیری کرد. افت دمای دو بستر اول و دوم زیاد است، ولی این افت دما که ناشی از وقوع واکنش های مطلوب گرماگیر می باشد، اجتناب ناپذیر است.

شکل ۷ به درستی نشان می دهد که جریان از مناطق خالی از کاتالیست و منطقه پر شده از سیمان عبور نمی کند. این مناطق تنها حاوی آنتالپی استاتیک هستند و فقط انرژی داخلی دارند و آنتالپی جریانی آنها برابر صفر است. با بررسی بیشتر مشاهده شد که با توجه به اینکه جنس پوسته رآکتور از فلز است و ضریب هدایت حرارتی بالایی دارد، گرادیان دمایی قابل توجهی در پوسته رآکتورها وجود ندارد (با وجود انتخاب ۳–٤ لایه شبکهبندی شده). این مسأله خود یک مزیت به شمار میآید. زیرا وجود رآکتورها می شود (شکل ۸) . بیشترین افت دمایی مربوط به مناطق مرکزی اولین رآکتور است که خوشبختانه در واکنش شرکت ندارند. هرچقدر توزیع دما در سبدهای توزیع کننده ورودی به بستر و خروجی از آن (مرزهای ورودی و شرکت ندارند. هرچقدر توزیع دما در سبدهای توزیع کننده



انتقال حرارت شعاعی است (زیرا انتقال حرارت هدایتی و جابهجایی متناسب با گرادیان دما هستند)، از بستر اول به سوم کاهش مییابد. پس بیشینه انتقال حرارت در بستر اول و پس از آن در بستر دوم و در آخر هم در بستر سوم اتفاق میافتد. این پدیدهها را میتوان از کانتورهای دما در شکلهای ٤ تا ٦ نیز استنباط نمود. جدول ٣ دماهای به دست آمده در ورودیها و خروجیها و مقدار انحراف آنها را در مقایسه با مقدار تجربی نشان میدهد. ستون دوم جدول ٣ نشان میدهد که طراحی کورهها به درستی انجام شده و این کورهها به خوبی از عهده تأمین دما در ورودیها برآمدهاند.

با این حال می توان به میزان ناچیزی از افت فیزیکی (و نه شیمیایی) حرارت جلوگیری کرد. مثلاً با عایق کاری بهتر پوسته رآکتور می توان مقدار کمی از افت دما را از بین برد. به طور طبیعی در انتهای خروجی سبدها دما تا اندازهای افت پیدا می کند. این افت می تواند به علت کاهش انرژی سیال ناشی از انتقال حرارت با دیواره یا منطقه پر شده از سیمان باشد. نمودار افت دما در بسترها بر حسب شعاع در وسط هر سه بستر در شکل ۱۰ رسم شده است. این شکل نشان می دهد که با نزدیک شدن به مرکز، دما کاهش می یابد. بیشترین مقدار شیب در شکل ۱۰ متعلق به بستر اول است. به طور کلی این شیب که مقدار آن بیان گر بزرگی



درصد خطای نسبی (٪)	دمای خروجی محاسباتی (K)	دمای خروجی طراحی (K)	درصد خطای نسبی (./)	دمای ورودی محاسباتی (K)	دمای ورودی طراحی (K)	رآكتور
٥/٢٣	VT1/79	V71/EATT		set	A1•/97AV	اول
1/02	$VAA/ \bullet V$	A++/WVYY	•/٢	A•9/27A	A1•/97AV	دوم
•/٩•	٨. ٢/٤٩	A+9/A17V	•/22	$\wedge \cdot \vee / \forall \vee \exists$	A1•/97AV	سوم

جدول۳ – مقادیر به دست آمده دما برای ورودی و خروجی راکتورها به همراه مقادیر واقعی آنها

مقادیر به دست آمده برای افت دمای بسترهای اول، بستر دوم و سوم، انتقال حرارت از اولین، دومین و سومین راکتور به محیط، شـار حرارتی هریک و کل هدر رفت حرارت از سیستم به ترتیب برابرند با: W ،۳/۱ K ،۱۸/۹ K ،۸٦/۸ K W/m^2 ,) oie W/m^2 ,) treie W , and W , in . ۱۵۹۹، W/m² ادم و ۲۷۸۸۸۸ و ۲۷۸۸۸۸ مشیخص است که شار حرارتي هدر رفت هر سه رآكتور تقريباً يكسان است. توافق بسيار خوبی بين دادههاي شبيهسازي و دادههاي تجربی به طوریکه بیشترین خطای محاسباتی کمتر از ٦٪ است. بیشترین افت دما مربوط به اولین راکتور با حدود ۸۷ K می باشد. اجراهای متعددی در این قسمت بر اساس سیستم اصلی پایه گذاری شدند. از عملی ترین راه حلها برای کاهیش هدر رفت انرژی، عایقبندی رآکتور است. زیرا یک عملیات خارجی به حساب می آید و بر جزئیات داخلي رآكتورها اثرى ندارد. www.SID.ir

بررسی مدلهای اغتشاش

در این قسمت مدلهای مختلف اغتشاش با توابع دیواره متفاوت به کار رفته است. انتظار می رود که در قسمت کورهها، تمام سیال به صورت حجمی و به طور یکنواخت گرم شود، در حالی که مطابق شکل (۱۱–الف)، این اتفاق در خصوص مدل اغتشاش ٤-k استاندارد رخ نداده است. در حقیقت سیال در قسمتهای نزدیک دیواره به دمای مطلوب رسیده است. حال آنکه توده سیال هنوز تحت تأثیر منبع حرارتی قرار نگرفته است. هر چند در ادامه، سیال به دلیل عبور از توزیع کنندهها و به علت تشکیل گردابههای شدید و اختلاط بالا، از نظر دمایی به توازن می رسد، اما همین امر باعث افت دما در توزیع کنندهها و وارد شدن مقداری خطا در محاسبات می شود. زیرا توزیع دما در ورودی تمامی رآکتورها تخت و یکنواخت و برابر **پژوش نفت •** شماره ۷۳

مدلهای اغتشاش دیگری نیز امتحان شدهاند. به عنوان مثال برخی از پارامترهای حرارتی مؤثر برای چندین مدل اغتشاش مهم در جدول ٤ فهرست شدهاند. در این قسمت بنا بر یک نتیجه گیری کیفی (که در بالا ذکر شده است) مــدل RSM به عنوان بهترين مدل معرفي مي شــود. جدول ٤ نشــان میدهد که مقدار هدررفت حرارتی از سیســتم به شدت به مدل اغتشاش وابسته است و وابستگی کمتری به توابع دیواره یا تنظیم رینولدز دیواره ٔ دارد. بیشترین مقدار هدر رفت از سیســتم، مربوط به مدل RSM است که پیشتر به عنوان بهترین مدل شبیه ساز حرارتی از نظر کیفی معرفی شده بود.

بنابراین در صورت وجود پراکندگی محوری در توزیع دما (مانند شکل ۱۱-الف)، خطای محاسباتی شامل تمامی شبیه سازی های مشابه می شود. از بین مدل های استفاده شده توربولنسی، دو مدل Realizable k-ε و 'RSM بهترین شـرایط را برای کورهها پیشبینی کردهانـد و پراکندگی محوري دما را بسيار كم نشان دادهاند. به عنوان مثال شكل (۱۱-ب) کانتورهای دمایی مربوط به مدل RSM را به عنوان بهترين مدل شبيهساز كورهها با تابع ديواره استاندارد و عدد رینولدز دیواره بین ۳۰ تا ۳۰۰ نشان میدهد. مطابق شکل ۱۱-ب، عمل اختلاط در کوره ها به نحو مطلوبی انجام شـده و پراکندگی محوری توزیع دما ناچیز اسـت.



جدول ٤ – مقادير به دست امده هدر رفت حرارتي براي مدلهاي توربولنسي مختلف								
هدررفت حرارت کل (W)	هدررفت حرارت از راکتور سوم (W)	هدررفت حرارت از رآکتور دوم (W)	هدررفت حرارت از رآکتور اول (W)	محدودہ y-plus	تابع ديواره	مدل اغتشاش		
٢٧٨٨٨٩	178278	AV010	714.9	٤٤٠>>١٠	استاندارد	Standard k-ɛ		
77777	1784.1	AVETT	77927	۳۰۰>>۳۰	استاندارد	Standard k-ɛ		
77771	1777.5	۸۷۲۳۸	7777	٥>	لگاريتمي	RNG-k-ε		
77777	12222	۸۷۲۰۲	77777	٥>	لگاريتمي	Realizable-k-ɛ		
77750.	122221	٨٧١١٦	77098	= 1	-	Spalart-Allmaras		
24.281	170.07	۸۸۱۸۰	775.7	۳۰۰>>۳۰	استاندارد	RSM		

2. Y-plus

38

^{1.} Reynolds Stress Model

بهبود شرايط عايق

ارزش حرارتی، دو برابر کردن ضخامت عایق فعلی برابر با استفاده از یک عایق معدنی بهتر است. لذا از این لحاظ تنها محاسبات اقتصادی تأثیرگذار خواهد بود. به هر حال هر یک از این دو راه که برای سیستم اصلی اجرا شود، بیش از ۲۸٪ از اتلاف حرارتی را کم خواهد کرد.

توزيع زمان اقامت

شکل ۱۲ منحنی های کسر مولی غلظت خروجی ردیاب فرضی را در سه رآکتور واحد تبدیل کاتالیستی به طور جداگانه نشان داده است (در حالت عملیاتی). هرچه این منحنی ها عمودی تر باشند، به حالت ایده آل و مطلوب نزدیک تر هستند. لذا می توان نتیجه گرفت که انحراف از حالت ایده آل در رآکتور سوم بیشتر از دوم و رآکتور دوم بیشتر از اول می باشد. با رسم منحنی F از روی داده های شکل ۱۲، به نموداری مشابه شکل ۱۳ خواهیم رسید. با توجه به عملی بودن و راحتی استفاده از عایق، یکی از بهترین راههای بهینهسازی فرآیند، طراحی دوباره عایقهای مورد استفاده است. برای این منظور چندین اجرای مختلف برای کمینه کردن هدررفت حرارت انجام شده است. در یکی از اجراها، ضخامت عایق دو برابر یعنی m // فرض شده است. در اجرای بعدی فرض گردیده که از عایق دیگری با خواص حرارتی متفاوت استفاده شده است. این عایق نوعی آزبست معدنی با ظرفیت گرمایی ویژه ۲۹۰ این عایق kg/m³ و یژه ۲۹۰ ایده آل ترین حالت عایق کاری و ضریب هدایت حرارتی M/m.K و دانسیته را ۲۰۰ یعنی وجود عایق با ضریب هدایت حرارتی صفر نیز شبیه سازی شده است. جدول ۵ مقادیر هدر رفت از شیان می دهد. مطابق نتایج ارائه شده در جدول ۵، از نظر

هدررفت حرارت کل (W)	هدررفت حرارت از رآکتور سوم (W)	هدررفت حرارت از رآکتور دوم (W)	هدررفت حرارت از رآکتور اول (W)	نحوه عايق كارى
٢٧٨٨٨٩	178275	AV010	779.9	سيستم واقعى
177977	V£££0	٥٢٦٩٤	٤٠٨٣٩	عایق با ضخامت دو برابر (۱۰ سانتیمتر)
171900	٧٤٤٤٧	٥٢٦٧٢	٤٠٨٣٦	عايق با خواص جديد (k=0.06 W/m.K)
•	.	•	•	حالت ایدهآل عایق کاری

جدول ٥ - مقادير به دست آمده هدر رفت حرارتي براي شرايط گوناگون عايق کاري با فرض مدل اغتشاش ٤-٤ استاندارد



شکل ۱۲– نمودار کسر مولی یا جرمی ردیاب در خروجی سه رآکتور واحد تبدیل کاتالیستی

صورت جداگانه محاسبه شود. هر چه این زمان زیادتر بوده و منحنی توزیع زمان اقامت متقارن تر و نازک تر باشد، مقدار درصد تبديل بيشتر خواهد بود. عدد يكلت معكوس پارامتر معروف پراکندگی یا (D)است. $Pe = \frac{1}{D/uL}$ $(1 \cdot)$

پروٹ رفنت • شمارہ ۷۳

عدد پراکندگی نیز باید توسط محاسبات RTD که در مرجع [1٤] ذكر شده است، محاسبه شود. ضريب يراكندگي (D) بر حسب $\left(\frac{m^2}{s}\right)$ است که مقادیر زیاد آن بیانگر پراکن*دگی* زیاد جریان می باشد. اگر D به سمت صفر میل کند، جریان به حالت پیستونی نزدیک خواهد شد و اگر به سمت 🕫 میل کند، جریان مختلط است. L بعد مشخصه سیستم بر حسب متر و u سرعت متوسط جریان در یک مقطع خاص بر حسب متر بر ثانیه است. برای محاسبه غلظتهای متوسط در خروجی لزوماً باید از منحنی های E استفاده نمود تا بتوان مقدار دقيق غلظت را ييش بيني كرد. لذا اگر مدلسازي بر پايه حل رياضياتي ساده شده انجام شود، غلظت جزء A در خروجی باید توسط رابطه زیر محاسبه شود: $\frac{\bar{c}_A}{c_{A_0}} = \int_0^\infty \left(\frac{c_A}{c_{A_0}}\right)_{element}$. E. dt (11)در واقع غلظتها در هر ∆r که محاسبه می شوند، باید در تابع RTD ضرب شـوند و نهایتاً انتگرال زمانی این تابع بر روی زمان کل، مقدار جزء A را در خروجی به دست میدهد. از دیگر پارامترهای مهم و اثر گذار برروی درصد تبدیل،

شکل ۱۲ نشان می دهد که یک ذره سیال نهایتاً می تواند تا ۱۵ ثانیه در رآکتور سوم محبوس شود. باید توجه داشت که از نقطه نظر سينتيکي، علاوه بر ايـدهآل بودن جريان، زمان تماس نیز پارامتر مهمی است. به عبارت دیگر در واكنش هاي كاتاليستي معمولاً هر قدر زمان تماس سيال با جامد زیادتر باشد، درصد تبدیل افزایش خواهد یافت. از دو اصل کلی بالا می تـوان نتیجه گرفت که بهترین منحنی آن است که کاملاً عمودی باشد اما تا حد امکان در راستای مثبت محور زمان جابه جا شده باشد (زمان متوسط اقامت سيال بيشتر باشد). از اين حيث رآكتور سوم عملكرد بهتری را نشان میدهد. اما در عوض انحراف آن از حالت پیستونی بیشتر است. این موضوع که کدام یک از این دو اثر غالب هســتند، بستگی به ســینتیک واکنشها و عوامل متعدد دیگری دارد که از حوصله این بحث خارج است. می توان از نمودارهای شکل ۱۳ به صورت موضعی مشتق گرفت و شیب نمودار را در هر زمان خاص به دست آورد. این مقادیر برای تهیه نمودار E لازم و ضروری هستند. در خصوص منحني E بايد گفت که هر چه اين منحني تيزتر بوده و به سمت راست متمایل تر باشد، سیستم مورد نظر کارکرد بهتری خواهد داشت. در ادامه می توان عدد پکلت (Pe) که نشاندهنده مقدار پراکندگی محوری یا شعاعی جريان از حالت ايدهآل (جريان كاملاً ييستوني) است را از دادههای توزیع زمان اقامت محاسبه کرد. برای این منظور لازم است زمان اقامت متوسط (tm) برای هر راکتور به

10 (S) زمان



1. Mixed

استفاده باقی می ماند، زیرا جریان چرخشی داخل بستر کاتالیستی مشاهده شده است. جریان چرخشی مشابهی در رآکتورهای دوم و سوم گزارش نشده استT اما در عوض در قسمتهای انتهایی بسترها پدیده برگشت سیال از لوله مرکزی به داخل بستر مشاهده می شود که شدت آن از رآکتور اول به رآکتور سوم افزایش می یابد. پارامتر پراکندگی به خوبی این نتایج را تأیید می کند.

در شکل ۱۶ نمودار E برای سیستم متشکل از سه رآکتور واحد تبدیل کاتالیستی که به طور سری به هم متصل شدهاند، رسم شده است. این سیستم نمایه فرضی از سیستم متوالی اصلی است که مزایایی را علاوه بر شبیهسازی های تکی رآکتورها به دنبال دارد. در واقع هر سه راکتور به صورت کلی و سری به عنوان یک سیستم در نظر گرفته شدهاند. شکل ۱۵ منحنی کسر مولی/جرمی ردیاب را در خروجی رآکتور سوم بر حسب زمان نشان میدهد. همان گونه که مشاهده می شود، طیف وسیعی از شرایط عملکردی برای سیستم بررسی شدهاند که شرح هر یک از آنها در ادامه خواهد آمد.

زود مخلوط شوندگی و دیر مخلوط شوندگی است. به هرحال این موضوع به اثبات رسیده که برای واکنش هایی کے درجے کلی آنھا ہزرگتے از یک است، دیر مخلوط شـوندگی به نفع پیشرفت واکنش است. لذا باید در تمامی بسترهای کاتالیستی تسهیلاتی را اتخاذ کنیم که از مخلوط شدن جریانها باهم جلوگیری کند. زیرا درجه تمامی واکنشهای مطلوب تبدیل کاتالیستی بیشتر از ۱ میباشد. در ادامــه پراکندگی هریک از رآکتورها را که با اســتفاده از روابط مرجع [١٤] به دست آمده، گـزارش خواهيم کرد. شرح محاسبات پراکندگی برای هر سه رآکتور پالایشگاه تهران به صورت جداگانه و به طور خلاصه در جدول ٦ آمده است. همان گونه که جدول ۲ نشان می دهد، پارامتر پراکندگی برای تمامی رآکتورها بیش از مقدار ۰/۰۱ است. به بیان دیگر، مقدار انحراف از حالت جریان کاملاً پیستونی زیاد است. نتایج ارائه شده در این جدول نشان میدهد که رآکتور دوم نسبت به رآکتور اول و سوم در شرایط بهتری است. دقیقاً چنین نتیجهای در مطالعات قبلی برای حالت عملکردی رآکتور گرفته شده است [٦]. نتایج مؤید این مطلب است که قسمتی از بالای بست رآکتور اول بدون



جدول ٦- شرح خلاصه محاسبات پراکندگی و عدد پکلت

پژوش نفت و شماره ۷۳



۱۵- نمودار کسر مولی یا جرمی ردیاب در خروجی رآکتور سوم واحد تبدیل کاتالیستی برای اجراهای مختلف در حالتی که هر ۳ رآکتور به طور سری پشت سر هم قرار گرفته باشند.

تا سے برابر حالت طراحی بررسے شدہ است. اجرای ۱۳ مطابق با تغییر هندسی رآکتورها در ظرفیت طراحی میباشــد که در آنها سپر داخل بســتر حذف شده و منطقه خالی از کاتالیست با کاتالیست جدید پر شده است. اجرای ٤٥ نيز همان اجراي ٣ است كه در آن مدل اغتشاش عوض شده است. منحني توزيع زمان اقامت موارد بالا به صورت شکل ۱۹ به دست می آید. پس از انجام محاسبات مربوطه، مقادیر پارامتر پراکندگی برای سیستمهای فوق در جدول ۷ فهرست شده است. همان گونه که این جدول نشان میدهد، بهترین توزیع جریان در مورد اجرای ٤ به دست آمد که در آن جریان به حالت ایدهآل پیستونی بیشتر شباهت دارد. در واقع با افزایش مقاومت غربالها، جریانهای برگشتی در انتهای بسترها حذف خواهد شد. اما منحنی توزیع زمان اقامت این اجرا، نوسانات متعددی را حول مقدار متوسط خود نشان میدهد که از نظر عملیاتی مناسب نیست. اجرای ۱۳ نشان میدهد که با حذف سپر از سیستم، جریان حالـت بهتری پیدا میکند و به حالت پیسـتونی نزدیکتر می شود. نتایج نشان میدهد که افزایش ظرفیت به بهبود رژیم جریان و کم کردن پراکندگی کمک خواهد کرد. البته باید توجه داشت که در این موارد، زمان تماس سیال با بستر واکنشی کمتر از حالت معمول بوده و ممکن است درصد تبديل كاهش يابد.

یکی از سؤال های مطرح این است که آیا مقادیر مقاومت های سر راه جریان بر روی پراکندگی و توزیع زمان اقامت سیال اثر گذارند یا خیر. اجرای ۱ در شکل ما این حالت خاص را توصیف میکند که در آن تمامی مقاومت های سبدهای توزیع کننده سیال در بستر و توزیع کننده ورودی برابر صفر فرض شدهاند. در واقع توزیع کننده ها هیچ مقاومتی بر سر راه سیال ایجاد نکردهاند. دبی ورودی این اجرا مطابق با شرایط طراحی (ظرفیت اسمی) برابر با سرعت ۱۸۸۶ انتخاب شده است. در بخش قبلی برای رآکتورهای جداگانه، دبی مطابق با شرایط عملکردی در نظر گرفته شده بود. اجرایی که با نمایه ۳ در شکل ۱۵ رسم شده است، بیان گر حالت واقعی سیستم با وجود مقاومت های توزیع کننده ها تحت شرایط طراحی می باشد.

اجرای ٤ نیز همان شرایط طراحی را بیان میکند که در آن مقاومت های توزیع کننده ها بیشتر از مقدار واقعی انتخاب شدهاند. نمایه ۷ مربوط به شرایط مشابه طراحی است اما با افزایش ظرفیت به میزان دو برابر. در واقع سرعت در ورودی برابر ۳۱/۲۹۶ انتخاب شده است که دو برابر مقدار پیشنهادی در ظرفیت اسمی است. بدیهی است که افزایش ظرفیت نیز می تواند به میزان زیادی بر روی الگو و پراکندگی جریان اثر گذار باشد. در نمایه ۸ افزایش ظرفیت www.SID.ir

۴.



شکل ١٦- نمودار توزیع زمان اقامت برای شرایط مختلف عملیاتی در حالتیکه هر ۳ راکتور به طور سری پشت سر هم قرار گرفته باشند.

		0.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	\mathcal{O}	
(بدون بعد) Pe	(بدون بعد) م	(بدون بعد) ²	$\sigma^{2}(s^{2})$	t□ (s)	اجرا
٤/٣٨٠٢	•/1810	•/٢٢٨٣	٤٢/٥٥٨٣	13/7027	١
0/2770	•/١•١٦	•/١٨٢٦	770/2907	34/77VE	٣
८•/०٣٣٩	•/•٢٥	•/• £AV	۱۳/0۰۸۳	17/7028	٤
١٣/٨١٢٢	•/•٣٧٦	•/•VY£	٧/٣٢٣٦	1./.028	v
17/2127	•/•٣١٦	•/•٦١٣	1/0/77	0/•Л0٣	٨
1./127.	٠/٠٩٨٦	•/1VVA	377/12.	٤٢/٥٥٧٤	١٣
٦/٥٥٧٦	•/•٨٣٢	•/1070	12.7221	۳۳/۳۸۸۵	٤٥
				·	·

ی از راکتورها	سیستم سر	دد یراکندگی در	دست آوردن ع	بان اقامت جهت به	سبات توزيع زم	جدول ۷ - شرح محا
	· · · · ·	,				

نتيجهگيرى

خطای نسبی در مقایسه با دادههای تجربی جهت پیش بینی دما در کل سیستم کمتر از ۲٪ می باشد که نشان دهنده دقت بالا و معتبر بودن نتایج دینامیک سیالات محاسباتی است. بررسی منحنی های زمان اقامت برای رآکتورهای تکی نشان داد که پارامتر پراکندگی به ترتیب از رآکتور سوم به اول و دوم کاهش می یابد. در واقع رآکتور دوم در مقایسه با دو رآکتور دیگر عملکرد بهتری از خود نشان می دهد، زیرا عدد پکلت آن بزرگتر از دیگر رآکتورها است. انجام آزمایش زمان اقامت سیال با استفاده از تکنیک دینامیک سیالات محاسباتی مؤید این مطلب است که این روش بر دیگر مدل سازی های ریاضی برتری دارد و ضمن شبیه سازی می تواند هیدرودینامیک سیستم را نیز بررسی نماید. مطابق نتایج به دست آمده، افزایش مقاومت توزیع

طبق بررسی های انجام گرفته و شبیه سازی های مختلف با شرایط مرزی متفاوت مشخص شد که می توان اتلاف حرارت از سیستم را نسبت به مقدار کنونی حدود ٤٠٪ کاهش داد. این عمل به افزایش عدد اکتان در خروجی می انجامد که لازمه رسیدن به آن دو برابر کردن ضخامت عایق فعلی رآکتورها یا تعویض عایق فعلی با عایق دیگری با ضریب هدایت حرارتی کمتر است. مدل اغتشاش RSM اختلاط حرارتی حجمی بهتری را نسبت به دیگر مدل های اختشاش نشان داده است. این مدل میزان اتلاف حرارت اغتشاش نشان داده است. این مدل میزان اتلاف حرارت را بیشتر از دیگر مدل ها پیش بینی کرده است. نتایج این مطالعه نشان می دهد که توابع دیواره و محدوده yu-yi-yi ناچیزی بر روی نتایج حرارتی دارند. مقدار بیشینه درصد **پژهش نفت •** شماره ۷۳

 $\overline{\mathbf{t}}$: زمان متوسط اقامت سبال T: دما u: سرعت متوسط سيال ٧: سرعت موضعي سيال، دبي حجمي י: בجא x: مختصات محوري y⁺ عدد رينولدز ديواره زير نويس eff: مقدار مؤثر f: مايع i: مؤلفه یک متغیر برداری در جهت i r: مؤلفه جهتی شعاعی یک متغیر برداری s: جامد T: اغتشاش x: مؤلفه جهتی محوری یک متغیر برداری z: مؤلفه جهتی زاویه ای یک متغیر برداری علائم لاتين p: دانسیته

 μ : ویسکوزیته μ : ویسکوزیته π : نفوذ پذیری μ_r ویسکوزیته گردابهای σ_r : ضریب ثابت σ_r : ضریب ثابت η : تحلخل π : تنسور تنش $\bar{\tau}$: تنسور تنش σ_{ρ}^2 : واریانس بدون بعد σ^2 : واریانس به زمان متوسط اقامت کننده های جریان، منجر به یکنواختی بیشتر جریان شده و پارامتر پراکندگی را کاهش میدهد. افزایش ظرفیت در ورودی نیز به ایده آل شدن جریان کمک میکند، هر چند زمان ماند سیال داخل رآکتورها را کاهش میدهد. حذف سپر از سیستم نیز که جزء بهینه سازی های هندسی و ساختاری به حساب می آید، در مدل سازی دینامیکی سیال قابل بررسی است و نتایج حاصل از آن نشان می دهد که با حذف سپر از داخل رآکتورها، هیدرودینامیک جریان بهبود یافته و جریان به حالت پیستونی نزدیک تر می شود.

> علائم و نشانهها V عدد ثابت در معادله C_{1} . ن ضريب مقاومت اينرسى: C_2 A : \bar{C} : غلظت متوسط جزء A C_{A0}: غلظت اوليه جزء A A خلظت جزء: A D: ضريب يراكندگي E: انرژی کل، توزیع سن سیال خروجی F: مشتق E نسبت به زمان، منبع نيرو G: توليد اغتشاش h: انتاليي محسوس j: شار نفوذي جرمي k: ضريب هدايت حرارتي، انرژي جنبشي اغتشاش L: بعد مشخصه p: فشار Pe: عدد بدون بعد يكلت r: مختصات شعاعی ن منبع جرمی: S_m Sf^h: منبع انتالپی سیال t: زمان

مراجع

 [1]. Padmavathi G. and Chaudhuri K. K., "Modeling and simulation of commercial catalytic naphtha reformers", Can. J. Chem. Eng., Vol. 75, No. 10, pp. 930-937, 1997.

[2]. Smith R. B., "Kinetic analysis of naphtha reforming with platinum catalyst", Chem. Eng. Prog., Vol. 55, No. 6, pp. 76-80, 1959.

[2]. Fazeli A., Fatemi Sh., Mahdavian M. and Ghaee A., "*Mathematical modeling of an industrial naphtha reformer with three adiabatic reactors in series*", Iran. J. Chem. Chem. Eng., Vol. 28, No. 3, 97-102, 2009.

[3]. Zafar Q., Gevert B. and Von Sivers M., "Statistical model for benzene prediction in catalytic reforming", Prepr.Pap.-Am. Chem. Soc., Div. Fuel Chem., Vol. 48, No. 2, 660-661, 2003.

[4]. Arani H. M., Shirvani M., Safdarian K. and Dorostkar E., "Lumping procedure for kinetic model of catalytic naphtha reforming", Braz. J. Chem. Eng., Vol. 26, No. 4, 723-732, 2009.

[5]. Weifeng H., Hongye S., Yongyou H. and Jian C., "*Modeling, Simulation and optimization of a whole industrial catalytic naphtha reforming process on Aspen Plus platform*", Chinese. J. Chem. Eng., Vol. 14, No. 5, 584-591, 2006.

[6]. Mohammadikhah R., Ziyari A., Behjat Y., Ahmadi-Marvast M., Ayazi M. and Nikbakht M., Removing maldistribution through a radial-flow fixed bed reactor using CFD, 6th Int. Chem. Eng. Cong., 16-20 November, Kish Island, Iran, 2009.

[7]. Mohammadikhah R., Behjat Y., Ahmadi-Marvast M. and Nikbakht M, Ganji H., *CFD application in capacity enhancement of naphtha catalytic reforming unit of Tehran refinery*, 14th Int. Oil. Gas. Petro. Cong., 19-20 may, Tehran, Iran, 2010.

[8]. Ranade V. V., "*Computational flow modeling for chemical reactor engineering*", Vol. 5, Academic Press., London, UK, 2002.

[۹] محمدیخواه ر.، گنجی ح.، احمدی مروست م.، زاهدی س.، حمزوی ا.، دهقانی ا.، بررسیی اثر تغییر و توزیع تخلخل بر روی هیدرودینامیک راکتورهای صنعتی تبدیل کاتالیستی پالایشگاه تهران، سومین کنفرانس ملی کاربرد CFD در صنایع شیمیایی و نفت، دانشگاه علم و صنعت ایران، ایران، ۱۳۹۰.

[10]. Mohammadikhah R., Ganji H., Ahmadi-Marvast M. and Zahedi Abghari S., "Turbulence model inspection for hydrodynamics of naphtha catalytic reactors", 7th International Chemical Engineering Congress & Exihibition, 21-24 November, Kish Island, Iran, 2011.

[11]. Mohammadikhah R., Zahedi Abghari S., Ahmadi-Marvast M. and Ganji H., *CFD simulation of catalytic naphtha reforming process*, 7th International Chemical Engineering Congress & Exihibition, 21-24 November, Kish Island, Iran, 2011.

[12]. K.A. Hoffmann, S.T. Chiang, *Computational fluid dynamics*, 4th Ed, Engineering Education SystemTM, Wichita, USA, 2000.

[13]. FLUENT.6.3 User's Guide, FLUENT. Inc, USA, 2006.

[14]. Levenspiel O., Chemical reaction engineering, 2nd Ed, Wiley & Sons, New York, 1972.

[15]. Library of Tehran Refinery, Unifiner-Platformer manual: PFD No. RD-2-002, RD-202-4251, RD-202-4252,

پژهش نفت • شماره ۷۳ 44

RD-203-4253, 2009.

[16]. ANH Refractories Europe Ltd, www.anheurope.co.uk, 22.2.2010.

[17]. Nayyar I., Mohinder L., *Piping Handbook*, 7th Ed, Mc Graw Hill, New York, 2000.

[18] Reid R. C., Prausnitz J. M., and Sherwood T. K, *The properties of gases and liquids*, 3rd Ed., Mc Graw-Hill Inc., pp.108-109, 1977.

[19]. Perry R. H. and Green D. W., *Perry's chemical engineering handbook*, 7th Ed, Mc Graw-Hill Inc., New York, 1997.

[20]. Stijepovic M. Z., Ostojic A. V., Milenkovic I. and Linke P., "*Development of a kinetic model for catalytic reforming of naphtha and parameter estimation using industrial plant data*", Energy & Fuel. J., Vol. 23, No. 6, pp.979-983, 2009.

[21]. Taskar U., *Modeling and optimization of a catalytic naphtha reformer,* Ph.D. Thesis, Texas Tech. University, USA, 1996.