بررسی عملکرد راکتور و اثرات واکنشهای شکست هیدروژنی در واحد ایزومریزاسیون نفتای سبک

رضا حیاتی^{۱۰}، سرود زاهدی عبقری^۱، محمود بیات^۲ و سپهر صدیقی^۳ ۱- گروه پژوهش توسعه و کنترل فرآیند، پژوهشکده توسعه فرآیند و فناوری تجهیزات پژوهشگاه صنعت نفت ۲- پردیس پژوهش و توسعه صنایع پایین دستی نفت پژوهشگاه صنعت نفت ۳- گروه مهندسی واکنشهای کاتالیستی، پژوهشکده کاتالیست، پژوهشگاه صنعت نفت

تاریخ دریافت: ۹۲/۶/۲۰ تاریخ پذیرش: ۹۳/۵/۱۸

چکیدہ

فرآیند ایزومریزاسیون فرآیندی مناسب برای تبدیل هیدروکربنهای پارافینی خطی با عدد اکتان پایین به هیدروکربنهای شاخهدار با عدد اکتان بالا است. در این فرآیند خوراک نفتای سبک به بنزین تبدیل میشود. در پژوهش حاضر، اهمیت واکنشهای شکست هیدروژنی که بهصورت سری و موازی در کنار واکنشهای رایج در این فرآیند مثل ایزومریزاسیون پارافینهای خطی، بازشدن حلقههای نفتنی و اشباع سازی ترکیبات غیر اشباع هیدروکربنی روی می دهد، مورد بررسی قرار گرفته و شبکه واکنشی متشکل از ۱۵ شبه جزء و ۱۶ واکنش توسعه یافته است. مدل سازی سینتیکی با کمک شبکه واکنش و اخذ دادههای تجربی از سامانه نیمهصنعتی در محدوه وسیعی از شرایط عملیاتی مختلف برای طیف گستردهای از خوراکهای صنعتی انجام شد. مقادیر ترکیب درصد مولی اجزاء در خروجی راکتور حاصل از مدل با دادههای تجربی تطابق خوبی دارد. نتایج مدل سازی نشان می دهد که وجود واکنشهای شکست هیدروژنی تاثیر زیادی بر دمای بهینه راکتور برای رسیدن به بیشترین عدد اکتان محصول با بالاترین راندمان تولید دارد به گونهای که بهترین دما متناظر با بیشترین عدد بهینه راکتور برای رسیدن به بیشترین عدد اکتان محصول با بالاترین راندمان تولید دارد به گونهای که بهترین دما متناظر با بیشترین عدد بهینه راکتور برای رسیدن به بیشترین عدد اکتان محصول با بالاترین راندمان تولید دارد به گونهای که بهترین دما متناظر با بیشترین عدد به خوراک و سرعت فضایی می تعییر می کند.

كلمات كليدى: شكست هيدروژنى، ايزومريزاسيون، شبكه واكنش، سينتيك، پارامترهاى عملياتى، عدد اكتان

مقدمه

امروزه بهدلیل اهمیت مسائل زیست محیطی، قوانین سفت گیرانهای جهت حفظ و احیای این رکن اساسی زندگی بشری تعریف شده است. از جمله آن می توان به محدودیت استفاده از آروماتیکها در بنزین اشاره داشت (قوانین 4-Euro و 5-Euro). بر این اساس این ترکیبات با ترکیبات دیگری که دارای عدد اکتان بالا می باشند، لازم است تا جایگزین شوند. فرآیند ایزومریزاسیون نفتا در

> *مسؤول مكاتبات آدرس الكترونيكي

hayatir@ripi.ir

پالایشگاهها، نفتای سبک خروجی از واحد تقطیر که دارای عدد اکتان پایین میباشد را به محصولی با عدد اکتان بالا تبدیل مینماید. در این فرآیند پارافینهای خطی که دارای عدد اکتان پایین میباشند، به ترکیبات شاخهدار با عدد اکتان بالا تبدیل میشوند. در نتیجه، این واحد نقش بسزایی در تولید بنزین با عدد اکتان مناسب و مقدار آروماتیک پایین دارد [۱]. در یک واحد نمونه ایزومریزاسیون نفتای سبک، هیدروژن و نفتای سبک که بهطور عمده دارای هیدروکربنهای خطی پارافینی میباشد، وارد یک راکتور کاتالیزوری با بستر ثابت میشود.

کاتالیزورهای موجود در این راکتور، کاتالیزورهای فعال با خاصیت اسیدی میباشند [۲ و ۳]. کاتالیزورهای مورد استفاده در این راکتورها معمولا کاتالیزورهای پایه زئولیتی با مکانهای فعال تشکیل شده از پلاتین هستند [۴–۹]. همچنین از کاتالیزورهای آلومینای کلردار شده نیز استفاده می شود. این کاتالیزورها که به صورت ذرات کرهای و یا استوانهای تولید می شوند، شامل ۲/۲ و ۲/۴ ٪ وزنی فلز فعال پلاتین میباشند [۵]. در مورد خوراکهای سنگینتر که دارای مقدار بیشــتری از ترکیبات C_6 و C_7 میباشــند، استفاده از کاتالیزورهایی با ساختار 2/ZrO₂/Metal) باعث می شود واکنشهای ایزومریز اسیون در دمای عملیاتی پایین تر و با بازدهی بیشتری انجام شود [۶]. در این راستا تحقیقات گستردهای برای چگونگی تولید و اصلاح کاتالیزور، تعیین مقدار بازده و توسعه فرآیند مطلوب برای انجام این مجموعه واكنشي انجام شده است [٧-٩]. ازمهم ترين مشکلات این واحدها، تغییر کیفیت خوراک و کاهش فعالیت کاتالیزور است که دریک دوره کارکردی مشخص، می تواند باعث افت زیادی در مقدار عدد اکتان محصول و بازده فرآیند شود. مانند بسیاری از واحدهای یالایشگاهی، برای دسترسی به سوددهی بیشینه لازم است شرایط بهینه عملیاتی مدنظر قرار گرفته و تعیین گردد. برای این مهم توسعه یک مدل مناسب از واحد بسیار با اهمیت می باشد. این مدلها برای سنجش مقدار بازده، کیفیت و همچنین بررسی تاثیر متغیرهای عملیاتی بر عملکرد واحد توسعه داده شده و مورد استفاده قرار می گیرند. بنابراین به وسیله مدلهای توسعه داده شده، تاثیر متغیرهایی نظیر دمای راکتور، شدت جریان برگشتی، فشار، نسبت هیدروژن به هیدروکربن، سرعت سیال در داخل راکتور و متغیرهای عملیاتے مربوط به برجهای تقطیر برروی بازدہ محصولات و کیفیت آنها مورد مطالعه قرار می گیرد [۱۰]. همچنین از یک مدل توسعه یافته مناسب می توان برای افزایش مقياس و اعمال سيستم كنترل و اتوماسيون مناسب استفاده کرد [۱۱]. در این راستا، تلاشهای زیادی برای توسعه مدلهایی بر پایه مدلهای سینتیکی برای واحد ایزومریزاسیون صورت گرفته است[۱۲–۱۷].

در مدلهای سینتیکی در نظر گرفته شده فقط دستهای از

واکنشها مثل ایزومریزاسیون پارافینهای خطی، باز شدن حلقههای نفتنی و اشباعسازی بنزن در نظر گرفته شده است و اثر متغیرهای عملیاتی مانند دما، نسبت هیدروژن به خوراک و زمان اقامت مواد در راکتور بررسی شده است [۱۸ و ۱۹]. بنابراین در مدلهای سینتیکی موجود بهترین دمای عملکرد راکتور ایزومریزاسیون از تقابل بین محدودیتهای ترمودینامیکی و سینتیکی واکنشهای ایزومریزاسیون پارافینهای خطی و بدون توجه به اثر واکنشهای شکست هیدروژنی^۱ بهدست آمده است [۲۰ و ۲۱].

در این مطالعه توجه ویژهای به تاثیر واکنشهای شکست هیدروژنی بر عملکرد واحد ایزومریزاسیون شده است. بهطوری که با تکیه بر کسب دادههای تجربی از سامانه راکتور نیمه صنعتی ایزومریزاسیون در محدوده وسیعی از شرایط عملیاتی و خوراکهای متنوع صنعتی، شبکه واکنشی متشکل از ایزومریزاسیون پارافینهای خطی، باز شدن حلقههای نفتنی، اشباعسازی بنزن و شکست هیدروژنی هیدروکربنها توسعه یافته است. سپس با توسعه مدل سینتیکی، اثر متغیرهای کلیدی همچون دمای خوراک ورودی به راکتور، نسبت هیدروژن به خوراک و سرعت فضایی مایع در راکتور بررسی شده است.

تجهیزات آزمایشگاهی و مواد مورد نیاز مشخصات واحد نیمه صنعتی و ابزار اندازه گیری آزمایشات در یک سامانه نیمه صنعتی کاتالیزوری با تام Geomecanique Bl-2 که تحت لیسانس شرکت IFP میباشد، انجام گرفت. این ابزار در پژوهشگاه صنعت نفت نصب و راه اندازی شده است. از لحاظ عملیاتی این سامانه نیمه صنعتی در محدوده دمایی تا ۲[°] ۵۰۰ و فشار تا ۲۰۰ لمانه عمل مینماید. نمودار جریان ساده شده این سامانه نیمه صنعتی و تصویر آن که برای ایزومریزاسیون نیز مورد استفاده قرار می گیرد، در شکلهای ۱ و ۲ ارائه شده است. برای انجام آزمایشات، ۲۱ ۲۰ کاتالیزور با قطر ۲ تا برای انجام آزمایشات، ۲۰ ۲۱ کاتالیزور با قطر ۲ تا

^{1.} Hydrocracking



شکل ۱- تصویر سامانه نیمه صنعتی سیستم Geomecanique



شکل۲- نمودار جریان ساده شده برای سامانه راکتور نیمه صنعتی ایزو مریزاسیون . (FIF: تشخیصدهنده و کنترل کننده جریان، FII: نشاندهنده جریان، TC: کنترل کننده دما، ۱- راکتور، ۲- خشک کننده گاز، ۳- مخزن نفتای سبک، ۴- پمپ خوراک، ۵-کندانسور، ۶-جداکننده گاز- مایع، ۷- کندانسور گاز ، ۸c,۸b,۸a- محصولات جداشده مایع و گاز)

از جنـس کوارتز به قطر ۳m ۲-۴ پر شـده اسـت. برای آنالیز گاز خروجی از GC با نام Aligent استفاده شده است. علاوه بر آن محصولات مايع به وسيله آنالايزر THA، مورد بررسی قرار میگیرد.

علاوه بر این، معادل کاتالیزور از ذرات کوارتز استفاده شده است. بنابراین واکنشهای ایزومریزاسیون در محدودهای به ارتفاع ۳m ۴۰ m و قطر ۱۸ mm انجام می شـود. علاوه براین برای داشتن توزیع بهتری از جریان خوراک برروی بستر کاتالیزوها، بالا و پایین بستر کاتالیزوری از پرکنندههایی

88

^{1.} Detail Hydrocarbon Analysis

كاتاليزور

کاتالیزور مورد استفاده در این آزمون، کاتالیزوری با ساختار زئولیتی می باشد که از فلز پلاتینیوم در مکانهای فعال استفاده شده است. مشخصات این کاتالیزور در جدول ۱ ارائه شده است. قبل از بارگذاری کاتالیزور در راکتور، آن را تا دمای ۲۰ ۱۳۰ گرم کرده و در این دما در حدود ۶ ساعت نگهداری می کنیم تا فرآیند خشک شدن کاتالیزور انجام شود.

جدول ۱ - مشخصات کاتالیزور مورد استفاده در واحد ایزومریزاسیون			
Si, Pt, Ca, Fe,	عناصر تشكيلدهنده كاتاليزور Ti		
خواص كاتاليزور			
٤٥٠	(m^2/g) سطح		
•/٤	حجم حفرات (cm³/g)		
٤٠	شعاع متوسط حفرات (^A °)		

خوراک

خوراک مورد استفاده در این سامانه نیمه صنعتی، نفتای سبک بود که از واحد صنعتی اخذ شده است. مشخصات

دانسیته تو ده (kg/m³)

٧..

خوراکهای مورد استفاده در جدول ۲ ارائه شده است. شرایط عملیاتی

مهمترین پارامترهای تاثیر گذار بر روی عملکرد راکتور ایزومریزاسیون شامل دمای راکتور، نسبت هیدروژن به خوراک و سرعت فضایی مایع میباشد که سرعت فضایی مایع از تقسیم دبی خوراک بر حجم کاتالیزور پرشده در راکتور بهدست میآید. جدول ۳ بازه تغییر شرایط عملیاتی را نشان میدهد.

مدلسازی راکتور ایزومریزاسیون

در پژوهش حاضر، راکتور ایزومریزاسیون به صورت مدل سینتیکی دقیق در نظر گرفته میشود. این مدل سینتیکی شامل واکنشهای ایزومریزاسیون، شکست هیدروژنی، باز شدن حلقههای هیدروکربنی و اشباعسازی ترکیبات غیر اشباع هیدروکربنی میباشد. مدل سازی واکنشی با کمک ۱۵ شبه جزء و ۱۶ واکنش مطابق با شبکه واکنش شکل ۳ در نظر گرفته میشود. در این شبکه، واکنشهای ایزومریزاسیون و هیدروژناسیون به صورت برگشت پذیر و بقیه واکنش ها برگشت ناپذیر میباشد.

اجزاء	خوراک ۱ (mole%)	خوراک ۲ (mole) (خوراک ۳ (mole) (خوراک ۴ (mole) (خوراک ۵ (mole) (خوراک ۶ (mole) (
iC5 (isopentane)	٨/٧٢٢	۵/۲۲۲	۵/۲۴۸	1/805	4/34	١/٩٨٩
nC5 (normal pentane)	W1/+V1	۲۷/۱۹۰	۲۷/۳۷۶	18/181	۳۰/۶۷۳	1 <i>۶</i> /۷۹۷
CC5	۰/۷۵۳	۰/۸۳۳	•/۵۲۶	٠/٩۵١	۰/۵۳۹	•/٧٢•
2-2DMB	•/٢١٣	•/174	٠/١٠٩	1/140	۰/۳۱۸	۰/۲۹۶
2-3DMB	١/٧۶۵	1/171	۲/۴۳۷	٣/٩٨۵	٣/١٣٧	٣/۵٧٢
2MP	٩/٧٧٩	٨/١۴١	۱۴/۸۷۵	۲۰/۴۸۰	10/877	۱۷/۷۲۹
3MP	٧/۵۱۵	٩/۴۳٨	14/89.	11/744	17/787	14/014
nC6	۲۰/۵۳۱	۲۸/۸۹۲	۲۳/۵۵۵	۲۳/۶۸۷	۲۲/۰۶۳	TD/88V
МСР	18/887	10/34.	۸/۷۴۵	۸۲۴/۲۸	۸/۸۳۶	۱۳/۷۵۳
CHX	4/20.	٣/٣٢ •	١/۶٧٩	۳/۰۵۸	١/٨٢۴	4/878
C ₆ H ₆	۰/۸۳۳	• / • • •	۰/۷۴۸	۰/۴۹۸	•/۶٨٧	۱/۰۰۱
1-Butene	• / • • •	۰/۱۲۸	•/•••	• / • • •	• / • • •	•/•••
nC7	•/\\\	•/•٣٣	•/••٢	•/•10	• / • • 1	•/•٢٣
2MC6	•/40•	۰/۰۸۲	•/••۵	•/•۴٧	• / • • ٢	•/•۵۵
3MC6	۰/۴۰۹	۰/۰ ۸۶	•/••۵	•/• 47	•/••٢	•/•۵۵

جدول۲- مشخصات و آنالیز کامل خوراکهای مورد استفاده در آزمایشات ایزومریزاسیون نفتای سبک

بروش نفت • شماره ۸۱

جدول۳- بازه تغییر شرایط عملیاتی در آزمایشات ایزومریزاسیون نفتای سبک

	شرايط عملياتي
7	دمای ورودی خوراک به راکتور (°C)
۰/۹ –۲	سرعت فضایی مایع ^۲ (h ⁻¹)
1/7 -7	نسبت مولی هیدروژن به خوراک (H ₂ /Oil)



 $5N5 \longleftrightarrow NP5 \longleftrightarrow IP5 \longrightarrow P2, P3$ شکل ۳- شبکه واکنشی راکتور ایزومریزاسیون

حرارتی ویژه جزء i ام، z طول کاتالیزور در بستر یر شده و ΔΗ آنتالیی واکنش میباشد. بر اساس فرض راکتور همدما برای سامانه راکتور نیمه صنعتی، معادله موازنه انرژی از دسته معادلات فوق حذف می شود. در نتیجه، معادلات موازنه جرم تنها معادلاتی هستند که برای مدل سازی راکتور در مقیاس نیمه صنعتی باید حل شوند.

برای تعیین ضرایب سینتیکی شیبکه واکنشی ارائه شده، آزمایشات مختلفی با توجه به تنوع خوراکهای صنعتی و تغییر شرایط عملیاتی در نظر گرفته می شود و تابع هدف که متشــکل از مجموع قدر مطلق خطای نسبی ترکیب درصد مولی اجزاء در خروجی راکتور میباشد، توسعه می یابد. شکل کلی مساله بهینهسازی بهصورت زیر میباشد. $\min \sum_{\mathbf{k}_{\mathrm{f},\mathrm{n}}, \mathbf{k}_{\mathrm{r},\mathrm{n}}, \mathbf{E}_{\mathrm{f},\mathrm{n}}, \mathbf{E}_{\mathrm{f},\mathrm{n}}, \mathbf{E}_{\mathrm{r},\mathrm{n}}}^{N} \omega_{i} \left| \frac{x_{i}^{Cal} - x_{i}^{Exp}}{x_{i}^{Exp}} \right|$ (٣) (N=1,2,...,16) (۴)

Subject to $h_{i}(x)=0$ (j=1, 2, ..., m)

- 3. Plug Flow
- 4. Isothermal

در مدل سازی راکتور، سینتیک واکنشهای ارائه شده بهصورت توانیی در نظر گرفتیه می شود و پارامترهای آرنیوسے آن با توجه به مجموعه آزمایشات انجام شده بر روی خوراکهای مختلف در شرایط عملیاتی موجود برای کاتالیزوری با مشخصات ارائه شده در جدول ۱ تنظیم می شوند. در مدل سازی راکتور فرض می شود که الگوی جريان بهصورت قالبي^۳ مي باشد و از تغييرات شعاعي و همچنین از اتلاف حرارتی صرف نظر می شود. همچنین سامانه راكتور نيمهصنعتى بهصورت همدما شبيهسازى مى شود. براى توسعه شكل كلى مدل راكتور ايزومريز اسيون، یکیارچەسازی دستە معادلات پیوستگی برای هر جزء به همراه معادلات موازنه انرژی ضروری میباشد. شکل کلی معادلات به صورت زیر می باشد:

$$\frac{\partial F_{i}}{\partial z} = \sum_{k=1}^{i} R_{ik} \tag{1}$$

$$\sum_{i=1}^{N} (F_i C_{P_i}) \frac{\partial T}{\partial z} = \sum_{i=1}^{N} \left(\sum_{k=1}^{l} R_{ik} \times \Delta H_k \right) + Q$$
(Y)

در معادلات فوق F_i شار مولی جزء i ام، R_{ik} نرخ انجام واکنش جزء i در واکنش k ام، Q شار حرارتی، C_{ni} ظرفیت

^{1.} Liquid Hourly Space Velocity (LHSV)

^{2.} Tune

در معادلات فوق معادله ۳ تابع هدف و معادله ۴ شامل معادله ۱ برای راکتور و موازنه جرم، انرژی و تعادل ترمودینامیکی برای کندانسور و جدا کنندههای مایع- بخار میباشد. در معادله ۳ نه فاکتور وزنی برای هر جزء میباشد که مقادیر آن با توجه به انحراف نتایج مدل از دادههای تجربی تعیین میشود و برای مولکولهای ۵ کربنی ایزوپنتان و نرمال پنتان جهت تطابق بیشتر برابر ۲ و برای بقیه اجزاء برابر یک تنظیم میشود. متغیرهای تصمیم گیری مدل بهینه سازی، فرایب برخورد واکنشهای رفت و برگشت $n_{\rm fn}$ و $n_{\rm fn}$ و شده در شبکه فوق میباشد. دسته معادلات ۴ نقش قیود مساوی در مساله بهینه سازی را بر عهده دارند.

با توجه به اینکه شـبکه واکنشی در نظر گرفته شده شامل ۱۵ جزء می باشد، دسته معادلات ۴ شامل تعداد زیادی معادله موازنه جرم، انرژی و تعادل ترمودینامیکی مایع-بخار میباشــد که برای حل آنها پایگاه دادهای وســيعی از خواص فیزیکی اجزاء مورد نیاز است. با توجه به گستردگی حجم معادلات، مساله بهینهسازی مقید ۲ به دو قسمت تقسیم می شود. تابع هدف و مدل سینتیکی راکتور که فقط شامل موازنه جرم می باشد در نرم افزار Matlab 7.6 توسعه می یابد. برای سایر معادلات موجود در دسته معادله (۴) که شـامل موازنه جرم، انرژی و تعادل ترمودینامیکی برای کندانسور و جدا کنندههای مایع-بخار از شبیهساز Aspen Hysys V7.3 بەمنظ ور شبیه سازی سیستم کندانسور و جداکننده استفاده می شود. در این تحقیق الگوريتم بهينهسازي Nelder-Mead براي يافتن ضرايب سينتيكي بهينه به كار رفته است. ارتباط بين مدل توسعه یافته سینتیکی راکتور با مدلهای کندانسور و جداکننده با کمک تکنولوژی COM^۳ انجام می شود. در این تکنیک با در دسترس بودن پایگاه خواص فیزیکی اجزاء و توانایی انجام محاسبات تعادل فازی، قسمتی از معادلات ۴ با استفاده از شبیه ساز Aspen Hysys حل می شود و الگوریتم بهینه سازی، کنترل برنامه شبیه سازی و حل مدل سینتیکی راکتور جهت برقـراری قیود موازنه جرم در داخل راکتور و همچنیــن ارزیابی تابع هدف در هر تکــرار را برعهده دارد. بنابراين بهترين ضرايب سينتيكي شبكه واكنشى ارائه شده

با کمک ساختار فوق قابل دستیابی است. فلوچارت مراحل انجام کار در شکل ۴ مشاهده میشود.

بر اساس الگوریتم توسعه داده شده در شکل (۴)، ابتدا مقادیر اولیهای به متغیرهای تصمیم گیری ضرایب برخورد و انرژی اکتیواسیون هر واکنش توسط الگوریتم بهینهسازی توسعه یافته در نرمافزار Matlab اختصاص می یابد و پس از حل معادلات، خروجی راکتور توسط تکنیک COM به برنامه شبیهساز منتقل شده و معادلات سیستم کندانسور و جداکننده توسط نرمافزار Aspen Hysys حل می گردد. اگر تمامی معادلات مدل شامل مدل راکتور، کندانسور و جداکننده مایع – بخار، به همگرایی مطلوب برسد، مقدار تابع هدف محاسبه شده و ذخيره مي گردد. سپس الگوريتم بهینهسازی مقادیر جدیدی را برای متغیرهای تصمیم گیری توليد نموده و حلقه فوق تا جايي كه الگوريتم بهينهسازي به همگرایی مطلوب برسد، ادامه می یابد. ملاک همگرایی الگوریتم بهینه سازی داشتن اختلافی کمتر از ۲۰-۱۰ برای دو مقدار متوالی از متغیر های تصمیم گیری، داشتن اختلافی کمتر از ۲۰۰۴ برای دو مقدار متوالی از تابع هدف و یا رسیدن به بیشترین تکرار حلقه که برابر ۱۰۰۰۰ است، میباشد. چنانچه معادلات مدل به همگرایی مطلوب که برابر ۱۰-۶ می باشد نرسد، الگوریتم بهینه سازی عدد بزرگی را بهعنــوان نتیجه تابع هدف در نظر می گیرد که به مفهوم غیر قابل قبول بودن مقادیر متغیرهای تصمیم گیری است.

نتايج و بحث

با در نظر گرفتن شـبکه واکنشـی ارائه شده در شکل ۳ و اخذ دادههای تجربی از سامانه نیمه صنعتی ایزومریزاسیون در محدودهای از شـرایط عملیاتی، میتـوان پارامترهای سـینتیکی واکنشها را با کمینهسازی مجموع قدر مطلق خطاهای نسـبی ترکیـب درصد مولی اجـزاء در خروجی راکتور تنظیم نمود. جدول ۴ نتایج حاصل از بهینهسازی پارامترهای سینتیکی را نشان میدهد.

2. Constrained Optimization

^{1.} Frequency Factor

^{3.} Component Object Model



، سینتیکی بھینہ	ضرايب	تعيين	- الگوريتم	شکل ۴-
-----------------	-------	-------	------------	--------

E _r (kJ/kg.mole)	E _f (kJ/kg.mole)	k _r (s ⁻¹)	$k_{f}(s^{-1})$	واكنش	
۲۱۵/۲	14/14	• / • • 1	•/• 1	A6+3H ₂ ↔6N6	١
۱۸۰/۳۶	187/88	۰/۰۰۱۳	•/• ١٢	6N6↔5N6	۲
۳۵۶/۴	۲۷۸/۹۳	•/••• ١	•/••)	5N6+H₂↔NP6	٣
۲۹۰ /۴۰	۱۱۴/۰۷	•/••1477	•/• ١۶٧٩٩	NP6↔2MC5	۴
194/30	175/58	•/••١۵	۰/۰۱۳	2MC5↔3MC5	۵
188/44	107/24	•/••1٢	•/• \ \	2MC5↔23DMC4	۶
981/97	14/742	•/•7990	•/•٣٨٧٣	23DMC4↔22DMC4	٧
۶۷ • /۲	۳۲۵/۴۱	۱/۲ ′ ۱۰ -۴	•/••1۵	$5N5+H_2 \leftrightarrow NP5$	٨
V14/94	۱۰۷/۲۹	•/••171٣	•/••۵۳۸٩	NP5↔IP5	٩
	۳۷۱/۹۷		•/••))	$IP5+H_2 \rightarrow P2+P3$	۱.
	2746/2		1/4177 × 1 · - ۵	$6N6+H_2 \rightarrow P2+P3+P4$	11
	8088/9		1/0.78 × 18	NP6+H ₂ \rightarrow P2+P3+P4	17
	1007/8		۶/•۳۳۴ × ۱۰ -۵	$2MC5+H_2 \rightarrow P2+P3+P4$	۱۳
	787/44		•/••١٣	$23DMC4+H_2 \rightarrow P2+P3+P4$	14
	741/11		•/••١٩	$22DMC4+H_2 \rightarrow P2+P3+P4$	۱۵
	46.160		•/•144	$3MC5+H_2 \rightarrow P2+P3+P4$	18

رهای سینتیکی شبکه واکنشی ایزومریزاسیون	بارامت	حدول۴- پ	
--	--------	----------	--

بهدست آمده از سامانه نیمه صنعتی مقایسه شده است.

شکل ۶ نشان میدهد که بیشترین انحراف پیش بینی مدل در اجزاء ۵ کربنه نرمال پنتان و ایزو پنتان می باشد و در تمامی موردهای مطالعاتی، خطای مطلق ترکیب درصد مولی اجزاء در خروجی راکتور کمتر از ۳ ٪ برای نرمال پنتان و ایزو پنتان، کمتر از ۱٪ و حتی نزدیک به صفر می باشد. برای بقیه اجزاء کمتر از ۱٪ و حتی نزدیک به صفر می باشد. مثلا خطای مطلق در پیش بینی نرمال هگزان، دو - دو دی متیل بوتان و دو – سه دی متیل بوتان تقریبا برابر صفر است و برای اجزاء دو متیل پنتان و سه متیل پنتان زیر ۱٪ می باشد. نتایج حاصل از مدل در شکلهای ۵ و ۶ برای چندین مورد مطالعاتی که در جدول ۵ ارائه شده، رسم شده است. شکل ۵ و جـدول ۶ ترکیب درصد مولی اجزاء در خروجی راکتور برای مورد مطالعاتی اول و مقایسـه آن با نتایج تجربی اخذ شـده از سامانه نیمه صنعتی را نشان میدهد. مطابق نتایج بهدسـت آمده میتوان گفت توافـق خوبی بین نتایج مدل و دادههای تجربی وجـود دارد بهطوری که خطای مطلق بهدسـت آمده برای مورد مطالعاتـی اول در حدود ۲/۷۶٪ میباشـد و بیشـترین خطا مربوط به مولکولهای نرمال پنتان و ایزو پنتان است. در شکل ۶ نتایج حاصل از مدل در چندین مورد مطالعاتی ذکر شـده در جدول ۵ با دادههای





شکل ۶- مقایسه نتایج حاصل از مدل و دادههای تجربی برای موارد مطالعاتی اول تا ششم

دمای ورودی خوراک به راکتور (C°)	نسبت مولی هیدروژن به خوراک	سرعت فضایی مایع (h ⁻¹)	خوراک مورد استفاده	مورد مطالعاتی
222	۱/۶۰	۱/۰ ۰	خوراک ۱	١
779	۱/۶۰	١/• •	خوراک ۲	٢
779	١/٢٠	۱/• ۲	خوراک ۳	٣
222	١/٢٠	۱/۲۵	خوراک ۴	۴
779	۱/۲۵	۱/۰۰	خوراک ۵	۵
۲۳۰	۱/۴۵	۱/۱۵	خوراک ۶	6

جدول۵- موارد مطالعاتی برای ارزیابی مدل

اجزاء	داده تجربی (mole%)	نتايج مدل (mole%)	خطای مطلق		
IP5	11/147	۱ • /۷۸ •	•/٣۶٢		
NP5	۳۳/۰۴۶	٣١/٩٧٠	۱/۰۷۶		
5N5	•/\.	۰/۶۹V	۰/۰۷۳		
22DMC4	•/\.	• / \Y •	•/• \ •		
23DMC4	۲/۱۳۸	۲/۲۴۰	•/١•٢		
2MC5	٩/٢٩۵	٩/٢۶٠	۰/۰۳۵		
3MC5	۶/۱۳۴	۶/۴۰۵	۰/۲۷۱		
NP6	14/974	14/984	• / • • Y		
5N6	17/886	۱۳/۰ ۸۹	۰/۷۵۵		
6N6	۴/۷۰۱	4/888	۰/۰۶۸		
		محموع خطا	7/209		

جدول ۶- مقایسه نتایج حاصل از مدل و دادههای تجربی برای مورد مطالعاتی اول

شــکل ۷ به سه ناحیه تقسیم شده اســت. در ناحیه اول با افزایش دمـا، عدد اکتان محصول افزایــش، در ناحیه ۲ با افزایــش دما، عدد اکتان کاهش و در ناحیه ۳ با افزاش، دما عدد اکتان محصول مجــددا، افزایش مییابد. علت افزایش عدد اکتان در ناحیه ۱، افزایش واکنشهای ایزومریزاسیون در این محدوده میباشد (افزایش اولیه). اما این افزایش به حد بیشینه خود رسیده و از آنجا به بعد کاهش عدد اکتان را خواهیم داشـت که در ناحیه ۲ اتفـاق میافتد و دوباره از یـک دمایی به بالا افزایش عــدد اکتان حاصل میگردد (افزایش ثانویه در ناحیه ۳).

علت کاهش عدد اکتان در ناحیه ۲ با ترسیم غلظت مواد در خروجی راکتور و در دماهای مختلف قابل تحلیل است که شکل ۸ این موضوع را نشان میدهد. در این بازه دمایی (ناحیه ۲)، واکنشهای شکست هیدروژنی مولکولهای ۶ کربنی مانند 2MC4 (2,2 DMC4، 23MC5 کربنی مانند و نرمال هگزان با سرعت بیشتری انجام می شود. با توجه به اینکه مدل سینتیکی توسعه یافته تطابق خوبی با دادههای تجربی دارد، از این مدل می توان برای پیش بینی رفتار راکتور ایزومریز اسیون در شرایط عملیاتی مختلف استفاده نمود. عدد اکتان محصول و یا تغییرات عدد اکتان بین خوراک ورودی به راکتور و محصول، متغیر کلیدی مهمی در عملکرد راکتور محسوب می گردد و یکی از متغیرهای مهم در تحلیل عملکرد راکتور ایزومریز اسیون به شمار می آید.

در این پژوهش برای تخمین عدد اکتان خوراکها و محصولات بهدست آمده در شرایط عملیاتی گوناگون از روابط توسعه یافته Riazi که بر اساس محاسبات اندیس اختلاط عدد اکتان می باشد، استفاده شده است [۲۲].

شــکل ۷ اثر تغییرات دمای خــوراک ورودی به راکتور را به عنوان یکی از مهمتریــن پارامترهای عملیاتی بر راکتور ایزومریزاســیون نشان میدهد. این شــکل بر اساس مورد مطالعاتی دوم و با تغییر شرایط دمایی بهدست آمده است.



شکل ۷- اثر تغییر دمای خوراک بر عدد اکتان محصول (خوراک ۲، نسبت هیدروژن به خوراک ۱/۶ و سرعت فضایی مایع ۱ h^{-۱} (



شکل ۸− اثر تغییر دمای خوراک بر ترکیب درصد محصولات خروجی از راکتور (خوراک ۲، نسبت هیدروژن به خوراک ۱/۶ و سرعت فضایی مایع ۱^{h۲۱} ۱)

کامل مولکول های ۶ کربنی ادامـه دارد. اما افزایش ثانویه عـدد اکتان به دلیل اتمام تقریبـی مولکول های ۶ کربنی و افزایش بیشتر تبدیل نرمال پنتان به ایزوپنتان میباشد. در شـکل ۸ با تغییر دما از C° ۲۵۰ به C° ۲۶۰ میزان نرمال پنتـان کاهش و ایزوپنتان با عدد اکتان بالا افزایش می یابد که نهایتـا منجر به افزایش عدد اکتان میشـود. بنابراین، بهترین دمای عملکرد متناظر با بیشـینه شدن عدد اکتان در خروجی راکتور میباشـد که طبق توضیحات ارائه شده بایـد در ناحیه ۱ قرار گیـرد، زیرا در ناحیه ۳ با افت جدی محصـول مواجه هسـتیم. بهترین دمای راکتـور تابع نوع خوراک، نسـبت هیدروژن به خوراک و سرعت فضایی مایع میباشد. به همین علت عدد اکتان محصول به شدت افت می کند. زیرا موادی چـون 2MC4 ، 2,3 DMC4 ، 2,2 DMC3 ، 3MC5 که دارای عدد اکتان نسبتا بالایی هستند، به مواد سبکتری همچون اتان، پروپان و بوتان تبدیل شـده و به صورت گاز ۸ مشاهده میشـود، ترکیب درصد اجزاء سبک مثل اتان، متـان، پروپان و بوتان با تغییـر دما از C[°] ۲۴۰ به C[°] ۲۵۰ افزایش یافته و ترکیب درصد مولکولهای ۶ کربنی با عدد اکتان بالا کاهش یافته است که ناشی از تسریع واکنشهای شکسـت هیدروژنی برای مولکولهای ۶ کربنی می باشد و شکسـت منجر به کاهش عـدد اکتان محصول و راندمان در نهایـت منجر به کاهش عدد اکتان محصول و راندمان ۹۴ پر **ومشر نفت** و شماره ۸۱

به بعد، مجدداً واکنشهای شکست هیدروژنی مولکولهای ۶ کربنی شروع می شوند. در خصوص تاثیر سرعت فضایی مایع نیز مشابه می توان گفت که با کاهش سرعت فضایی فاز مایع، دمای بهینه عملکرد راکتور به دلیل افزایش زمان ماند، کاهش یافته و واکنشهای شکست هیدروژنی زودتر شروع می گردند. شکل ۱۰ اثر تغییر سرعت فضایی مایع را بر عدد اکتان محصول نشان می دهد.

شکل ۹ اثر دما و نسبت هیدروژن به خوراک را برای خوراک ۲ و سرعت فضایی مایع ۱- ۱ hr نشان می دهد. مطابق شکل، دمای بهینه عملکرد راکتور با کاهش نسبت هیدروژن به خوراک کاهش می یابد و واکنشهای شکست زودتر اتفاق می افتد که دلیل آن افزایش زمان ماند با کاهش نسبت هیدروژن به خوراک می باشد. در شکل ۹ با افزایش نسبت هیدروژن به خوراک به اندازه ۴/۰ دمای بهینه به اندازه ۲۰۵ افزایش می یابد و از آنجا



شکل ۹ – اثر تغییر دمای خوراک و نسبت هیدروژن به خوراک بر ترکیب درصد محصولات خروجی از راکتور (خوراک ۲ و سرعت فضایی مایع ۱ hr¹)



شکل ۱۰. اثر تغییر دمای خوراک و سرعت فضایی مایع بر ترکیب درصد محصولات خروجی از راکتور (خوراک ۲ و نسبت هیدروژن به خوراک ۱/۶)

نتيجهگيرى

این پژوهش شامل اخذ دادههای تجربی از سامانه راکتور نیمه صنعتی ایزومریزاسیون با کاتالیزور زئولیت – پلاتین در بازهای از شرایط عملیاتی برای خوراکهای متنوع صنعتی میباشد. بر اساس دادههای تجربی، شبکه واکنشی شامل ایزومریزاسیون، اشباعسازی، باز کردن حلقههای کربنی و شکست هیدروژنی توسعه یافته و مدل سینتیکی بهدست آمد. با کمک این مدل میتوان تاثیر وقوع واکنشهای شکست هیدروژنی در فرآیندهای ایزومریزاسیون را ارزیابی نمود. نتایج بهدست آمده از مدل سینتیکی نشان داد که تطابق خوبی بین مدل و دادههای تجربی وجود دارد و این مدل توانایی پیشبینی دقیق ترکیب درصد مولی اجزاء ۶ کربنی با خطایی کمتر از ۱ ٪ و اجزاء ۵ کربنی با خطای مطلق کمتر از ۳ ٪ را در محدوده وسیعی از شرایط عملیاتی و طیف متنوعی از خوراکهای صنعتی دارا میباشد.

نتایج حاصل از مدل سینتیکی نشان میدهد که با ثابت بودن نسبت هیدروژن به خوراک و دبی خوراک، افزایش دما باعث افزایش عدد اکتان محصول شده و این افزایش به حد بیشینه خود می سد. از این نقطه به بعد به علت تسریع واکنشهای شکست هیدروژنی، کاهش عدد اکتان را خواهیم داشت و دوباره از یک دمایی به بالاتر به دلیل تســریع واکنشهای ایزومریزاسیون مولکولهای ۵ کربنی، افزایش عدد اکتان حاصل می شود. دمای بهینه عملکرد راکتور برای رسیدن به بیشترین عدد اکتان محصول نهایی قبل از تشدید واکنشهای شكست هيدروژني تابعي از كيفيت خوراك، نسبت هيدروژن به خوراک، سرعت فضایی و فعالیت کاتالیزور میباشد بهطوری که با افزایش نسبت هیدروژن به خوراک به میزان ۲۸٪ و یا افزایش سرعت فضایی مایع به میزان ۱۴٪، دمای بهینه عملکرد راکتور ایزومریزاسیون برای رسیدن به بیشترین عدد اکتان محصول بایــد C° ۵ افزایش یابد تا بتواند کاهش زمان ماند خوراک در راکتور را جبران نماید. در انتها با توجه به اینکه در توسعه مدل

سینتیکی تشکیل کک و غیر فعال شدن جایگاههای کاتالیزور در نظر گرفته نشده، لذا نتایج بهدست آمده از این تحقیق با فرض عدم تغییر فعالیت کاتالیزور در بازهای از زمان معتبر میباشد.

علائم و نشانهها

GC: کروماتوگرافی گازی DHA: شناسایی جزء به جزء هیدروکربنها (h -1): سرعت فضایی مایع (LHSV P1: متان P2: اتان *P3*: يرويان IP4: ايزوبوتان NP4: نرمال بوتان IP5: ايزوينتان NP5: نرمال پنتان 5N5: سيكلو پنتان *22DMC4*: دو- دو دی متیل بوتان 23DMC4: دو- سه دی متیل بوتان 2MC5: دو متيل پنتان *3MC5*: سه متیل ینتان NP6: نرمال هگزان 5N6: متيل سيكلو پنتان A6: بنزن 6N6: سيکلو هگزان W; فاكتور وزني X: غلظت مولى اجزاء (s^{-1}) فریب فرکانسی واکنش n ام رفت k_{fn} (s⁻¹) أم برگشت n ام برگشت (s⁻¹): ضريب فركانسى واكنش (kJ/kg.mole) انرژی اکتیواسیون واکنش n ام رفت (E_{f_n} (kJ/kg.mole) انرژی اکتیواسیون واکنش n ام برگشت (E_{r_n}

مراجع

[1]. Estrada-Villagrana A. D. and Paz-Zavala C., "*Application of chemical equilibrium for hydrocarbon isomerization analysis*", Fuel, 86, pp. 1325-1330, 2007.

[2]. Leprine P., Conversion Processes, 1st ed., Editions Technip, 2001.

بروش نفت • شماره ۸۱ 99

[3]. Ross J. R. H, "*Heterogeneous Catalysis*", 1st ed., Elsevier, 2012. [4]. Tailleur R. G. and Platin J. B., "*Role of Pt on PtGaZr/SiO₂ catalyst in light naphtha isomerization*", J. Catal., 255(1),79-93, 2008.

[5]. Sadighi S., Ahmad A., and Shirvani M., "*Dynamic simulation of a pilot scale vacuum gas oil hydrocracking unit by the space Time CE/SE method*", Chem. Eng. Technol, 35(5), pp. 919–928, 2012.

[6]. Watanabe K., Chiyoda N., and Kawakani T., *Development of new isomerization process for petrochemical for petrochemical by-products*, 18th Saudi Arabia-Japan Joint Symposium Dharan, Saudi Arabia, Nov. 16-17,2008.

[7]. Issadi R., Garin F., and Chitour C. E., "*Palladium-sulfated zirconium pillared montmorillonit;catalytic evaluation in light naphtha hydroisomerization reaction*", Ctalysis Today 113, pp. 174-177,2006.

[8]. Tailleur R. G. and Albornoz C., "Simulation of light naphtha dimerization using a PtZrGa/Si mesoporous catalyst in swing mode of operation", Catalysis Today 150, pp. 308-318, 2010

[9]. Wantabe K., Kawakami T., Baba K., Oshio N., and Kimira T., "Simultaneous isomerization and desulfurization of sulfur-Containing light Naphtha over metal/SO₄₂-/ZrO₂-Al₂O₃ Catalyst", Applied Catalysis A: General, 276, pp. 145–153, 2004.

[10]. Sadeghzadeh Ahari J., Ahmadpanah S. J., Khaleghinasab A., and Kakavand M., "Investigation of the feed effects of Methyl cyclopentane in feed of Isomerization unit", Petroleum & coal 47(3), pp. 26-31, 2005

[11]. Medina E.A., Paredes J. I. P., "Artificial neural network modeling techniques applied to the hydrodesulfurization process", Math. Comp. Model., 49, pp. 207-214, 2009.

[12]. Surla K., Vleeming H., Guillaume D., and Galtier P., "A single events kinetic model: n-butane isomerization", Chem. Eng. Sci., 59, pp. 4773 -4779, 2004.

[13] Bernas A. and Murzin D. Y., "*Linoleic acid isomerization on Ru/Al₂O₃ catalyst: 2. elementary step mechanism and data fitting*", Chem. Eng. J., 115, pp. 23 -43, 2005.

[14]. Sandelin F., Salmi T., Murzin D. Yu., "Dynamic modeling of catalyst deactivation in fixed bed reactors: skeletal isomerization of 1-pentene on ferrierite, Ind. Eng. Chem. Res., 45, pp. 558-566, 2006.

[15]. Douwes H. S. A., "*The kinetics of the aluminium bromide catalyzed isomerization of 1-propyl bromide*", J. Mol. Catal. A: Chemical, 272, pp. 220-226, 2007.

[16]. Khurshid M. and Al-Khattaf S., "*n-Heptane isomerization over Pt/WO3-ZrO2: a kinetic study*", Applied Catalysis A: General, 368, pp. 56-64, 2009.

[17]. Chekantsev N. V., Gyngazova M. S., and Ivanchina E. D., "Mathematical modeling of light naphtha (C5, C6) isomerization process", Chem. Eng. J., 2013.

[18] Ancheyta J., Modeling and simulation of catalytic reactors for petroleum refining, 1st Ed., John Wiley & Sons, 2011.

[19]. Jones D. S. G. and Pujado P. R., Handbook of petroleum processing, 1st ed., Springer, 2006.

[20]. Parkash S., Refining processes handbook, 1st ed., Elsevier, 2003.

[21]. Fahim M. A., Alsahhaf T. A., and Elkilani A., "Fundamental of petroleum refining", 1st ed., Elsevier, 2010.

[22] Riazi M. R., Chararcterization and properties of petroleum fractions, 1st ed., ASTM International publishing, 2005.