

Département de génie des procédés Master 1 en génie chimique

Cours Simulateurs en génie des procédés 2022

En général, les ingénieurs de procédés chimiques s'occupent de deux types de tâches : conception d'un nouveau procédé et simulation d'un processus existant. Ces tâches peuvent être simples ou très complexe. Pour résoudre quelques problèmes simples, calculez à la main peut être utilisé. L'avantage du calcul manuel est une connaissance plus approfondie du problème. Cependant, dans un problème, la solution de plusieurs milliers d'équations est souvent nécessaire. Par conséquent, le calcul manuel de ces problèmes en temps réel est pratiquement impossible et le processus les simulateurs sont un outil irremplaçable. À la fois la conception et les tâches de simulation nécessitent des approches spécifiques. Un produit chimique la conception de processus commence par une exigence pour un produit et passe par différentes étapes de conception. Une simulation la tâche commence par une exigence de modification de processus ou l'optimisation et se poursuit par une analyse de l'existant état de l'art.

La conception et la simulation par ordinateur testent et ajustent en temps réel les produits dans un environnement virtuel proche des contraintes réelles de production. La simulation de procédés permet aux industriels d'une part d'améliorer l'efficacité et la rentabilité d'un procédé existant et d'autre part de concevoir et de simuler une nouvelle unité de production.





Figure 1 Unités d'ammoniac

Définition de la simulation

La simulation est définie comme étant la représentation d'un phénomène physique à l'aide de



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

modèles mathématiques simples permettant de décrire son comportement. Autrement dit, la simulation permet de représenter par des modèles mathématiques les différents phénomènes de transfert de masse, d'énergie et de quantité de mouvement qui se produisent dans les différentes opérations unitaires.

Principes de fonctionnement et rôle des simulateurs

Les simulateurs de procédés utilisés classiquement dans l'industrie, peuvent être considérés comme des modèles de connaissance. Ils sont basés sur la résolution de bilans de masse et d'énergie, des équations d'équilibres thermodynamiques,...etc, et sont à même de fournir l'information de base pour la conception. Ils sont principalement utilisés pour la conception de nouveaux procédés (dimensionnement d'appareil, analyse du fonctionnement pour différentes conditions opératoires, optimisation), pour l'optimisation de procédés existants et l'évaluation de changements effectués sur les conditions opératoires. Avant même de parler de modèles d'opération de transformation de la matière, il faut des modèles pour prédire les propriétés physiques de la matière. C'est pourquoi ces simulateurs disposent tous d'une base de données thermodynamiques contenant les propriétés des corps purs (masse molaire, température d'ébullition sous conditions normales, paramètres des lois de tension de vapeur, ...).

Cette base de données est enrichie d'un ensemble de modèles thermodynamiques permettant d'estimer les propriétés des mélanges.

Tout simulateur industriel de procédés chimiques est organisé autour du module suivant :

- ➤ Une base de données des corps purs et un ensemble de méthodes pour estimer les propriétés des mélanges appelés aussi modèles thermodynamiques.
- ➤ Un schéma de procédé permettant de décrire les liaisons entre les différentes opérations unitaires constituant l'unité (PFD pour Process Flow Diagram).
- ➤ Des modules de calcul des différentes opérations unitaires contenant les équations relatives à leur fonctionnement : réacteur chimique, colonne de distillation, colonne de séparation, échangeurs de chaleur, pertes de charges, etc.
- > Un ensemble de méthodes numériques de résolution des équations des modèles.
- Avec ce type de logiciel, les ingénieurs peuvent à partir de la donnée des corps purs présents dans le procédé et du schéma de procédé, développer un modèle du processus reposant sur la mise en commun des équations décrivant les différentes opérations unitaires, les réactions
- > chimiques, les propriétés des substances et des mélanges, qui puisse aussi communiquer avec d'autres applications comme Excel, Visual Basic et Matlab,...



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Process flow diagram (PFD)

Un diagramme de flux (débit) de processus (PFD) est une représentation graphique d'un processus de génie chimique qui montre le chemin principal du flux de processus. Il ne montre pas les détails mineurs du processus, mais se concentre plutôt sur l'équipement utilisé, les vannes de régulation et les autres instruments présents. Il permet d'illustrer comment les principaux composants d'une usine de traitement interagissent les uns avec les autres pour produire l'effet souhaité. Il est également utilisé efficacement dans d'autres secteurs tels que l'administration des affaires pour comprendre comment différentes sections d'une entreprise peuvent travailler efficacement afin d'atteindre leurs objectifs spécifiques. Frank Gilbreth Sr. a été la première personne à développer un organigramme en 1921, lorsqu'il l'a présenté à l'American Society of Mechanical Engineers (ASME).

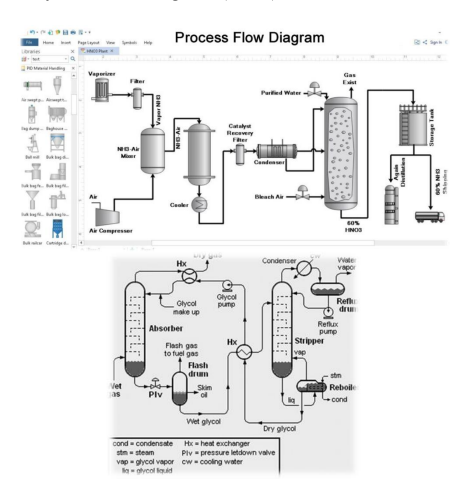


Figure 2 Process flow diagrams (PFD)



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Les P&ID (Piping and Instrumentation Diagram)

Un schéma tuyauterie et instrumentation (en anglais Piping and instrumentation diagram ou Process and instrumentation diagram, abrégé P&ID) est un diagramme qui définit tous les éléments d'un procédé industriel. Il est le schéma le plus précis et le plus complet utilisé par les ingénieurs pour la description d'un procédé. Il se distingue du schéma de procédé par l'ajout des éléments de contrôle, les armatures, les détails sur l'isolation et la protection des installations et la position coordonnées des installations les unes par rapport aux autres. Les installations ainsi que les vannes et les éléments de contrôle sont décrits par des symboles.

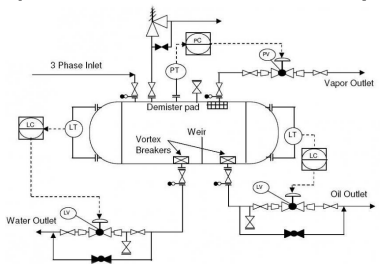


Figure 3 Piping and Instrumentation Diagram (P&ID)

Modes de fonctionnement des simulateurs

Il y a deux modes de fonctionnement dans un simulateur : statique (ou stationnaire) et dynamique. Les simulateurs statiques résolvent des équations statiques qui traduisent le fonctionnement en régime permanent (à l'équilibre), tandis que les simulateurs dynamiques permettent d'évaluer l'évolution des variables dans le temps à partir de la résolution de systèmes d'équations différentielles. Les simulateurs industriels sur la thermodynamique les plus connus mondialement sont :

- Statiques: ASPEN PLUS (Aspen Technologies), Design II de (WinSim), HYSYS (Hyprotech), PRO/II (Simulation Sciences), PROSIM
- Dynamiques: HYSYS (Hyprotech), ASPEN DYNAMICS (Aspen Technologies), Design II de (WinSim), DYMSYM (Simulation Sciences Inc.)



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Les simulateurs dynamiques sont en passe de se substituer aux simulateurs en régime permanent. Par exemple, HYSYS (Hyprotech) peut passer de la simulation d'un régime permanent à celle d'un régime transitoire (dynamique) par un seul « click » sur un bouton.

Tout procédé ne peut être simulé à l'aide de ces simulateurs industriels. En effet, dans le cas de la mise au point de nouveau procédé, il est généralement nécessaire de disposer de son propre simulateur. Le concept est le même : sur la base des propriétés thermodynamiques des corps purs impliqués dans l'opération et des modèles thermodynamiques, il y a résolution des équations de bilan de matière et d'énergie et des relations d'équilibre constituant le modèle. La différence vient du fait que généralement seules les propriétés des corps présents dans le procédé chimique considéré ne sont pas détaillées et que l'environnement de développement est moins convivial. On parlera de simulateur dédié (spécifique à un procédé donné). Il a l'avantage de pouvoir avoir une totale maîtrise sur la façon d'écrire les équations du modèle et de les résoudre.

Il existe plusieurs logiciels de simulation des procédés chimiques sur le marché. On présente ci-après une liste non exhaustive des logiciels les plus utilisés au niveau mondial: Parmi les logiciels de simulation les plus connue en trouvent Aspen HYSYS.

Qu'est-ce que l'Aspen HYSYS Aspen?

HYSYS est un logiciel de simulation et de conception d'usines de traitement. Il est conçu par la société canadienne Hyprotech, fondée par des chercheurs de l'Université de Calgary, HYSYS V1.1 publié en 1996. En mai 2002, AspenTech a acquis et modifié Hyprotech, dont HYSYS. Le tableau 1 présente les logiciels spécialisés en génie chimique.

RELIZANE UNIVERSITY

جامعة غليزان Université de Relizane كلية العلوم و التكنولوجيا Faculté des sciences et technologies

Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Tableau 1 Les logiciels spécialisés en génie chimique.

Name	Source	Type	Web site www.aspentech.com	
Aspen Plus	Aspen Technology Inc. Ten Canal Park Cambridge, MA 02141-2201, USA	Steady state		
Aspen Dynamics	Aspen Technology Inc. Ten Canal Park Cambridge, MA 02141-2201, USA	Dynamic	www.aspentech.com	
Aspen HYSYS	Aspen Technology Inc. Ten Canal Park Cambridge, MA 02141-2201, USA	Steady state and dynamic	www.aspentech.com	
PRO/II and dynamic	SimSci-Essour 5760 Fleet Street Suite 100, Carlsbad CA 92009,USA	Steady state and dynamic	www.simsci.com	
UniSim Design	Honyewell 300-250 York Street London,Ontario N6A 6K2, Canada	Steady state and dynamic	www.honeywell.com	
CHEMCAD	Chemstation Inc. 2901 Wicrest, Suite 305 Houston TX 77251-1885, USA	Steady-state	www.chemstations.net	
DESIGN II	WinSen Inc. P.O.Box 1885 Houston, TX 77251-1885, USA	Steady state	www.winsim.com	
gPROM PSE Process Systems Enterprise Limited 26–28 Hammersmith Grove London W6-7HA United Kingdom		Steady state	https://www.psenterprise.com	

Modélisation mathématique

Un modèle mathématique est composé d'une série d'équations développées dans l'objectif de décrire le comportement d'un système donné (opération unitaire : séparation de phases, fractionnement de composants, compression, détente, échange de chaleur ou autre). Ce sont des équations de conservation de masse, d'énergie et de quantité de mouvement. Ces équations peuvent être algébriques ou différentielles.

Utilisation du simulateur

Le simulateur peut être utilisé lors de la conception d'un procèdé industriel afin de :

Etablir des bilans de matière et d'énergie d'un procèdé industriel.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

- Dimensionner les équipements de ce procèdé.
- Ou bien dans le suivi des procédés qui sont déjà installés afin de :
- Réajuster les paramètres de fonctionnement dans le cas de changement de compositions de l'alimentation ou des conditions de fonctionnement de certains équipements.
- Déterminer les performances des équipements.

Types de modèles

- Équations différentielles représentant les bilans de matière, d'énergie et de quantité de mouvement
- Empiriques (coefficients de transfert de chaleur et de matière, facteurs de friction, la plupart des modèles thermodynamiques, etc.)

Résolution statique et dynamique des modèles (simulation)

- ➤ Variété d'algorithmes numériques pour la résolution des systèmes d'équations différentielles
- > Algorithme d'optimisation.
- Etc.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

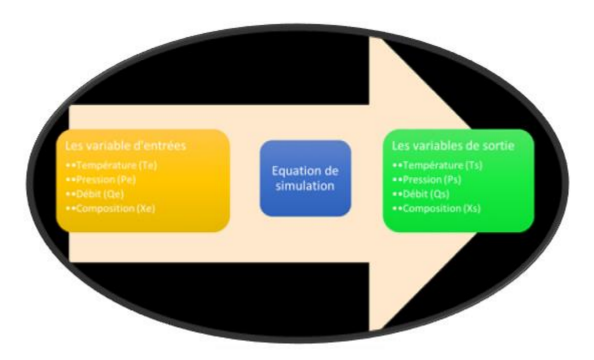


Figure 4 Les variables d'états.

Simulateurs commerciaux

Le simulateur peut être utilisé lors de la conception d'un procédé industriel afin de :

- Etablir des bilans de matière et d'énergie d'un procédé industriel.
- Dimensionner les équipements de ce procédé.

Ou bien dans le suivi des procédés qui sont déjà installés afin de :

- ➤ Réajuster les paramètres de fonctionnement dans le cas de changement de compositions de l'alimentation ou des conditions de fonctionnement de certains équipements.
- > Déterminer les performances des équipements.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

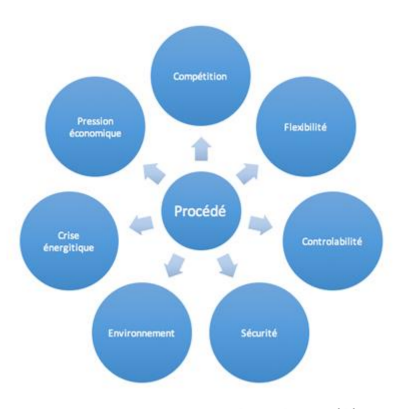


Figure 5 Les avantages en simulation des procédés.

Eléments constitutifs d'un simulateur de procédés

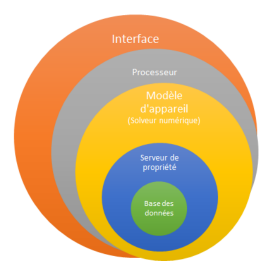


Figure 6 Eléments d'un simulateur de procédés.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Base de données

Parmi les bases de données de référence :

- ➤ Base DIIPR, environ 15000 espèce chimique et 50000 propriétés de mélange.
- ➤ DECHEMAR : 14000 équilibre Liq-Vap 28 point azéotrope, 5600 équilibre Liq-Liq 28500 coefficients d'activité, 5250 solubilité des gaz.
- Serveur de propriété

Contient les modèles thermodynamiques, les corrélations et permet de choisir le modèle approprié.

• Modèle d'un appareil

Équation de bilan matière, Eq de bilan thermique 10 mille équation non linéaire Eq de bilan constitutif.

• Le processeur est le cerveau de l'ordinateur

C'est lui qui organise les échanges de données entre les différents composants

• Interface

L'ordinateur affichant les résultats.

Les différentes approches utilisées pour le calcul dans le simulateur

Approche modulaire séquentielle classique

Cette approche suit le flux de charge dans les unités. (Simulation pure). C'est la méthode la plus inductive, la résolution des équations des unités des modules se fait au sein des modules même alors que les équations de recyclage et de spécification sont résolues séparément.

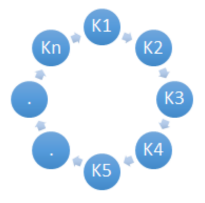


Figure 7 Approche modulaire séquentielle classique.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Approche globale

Utilisé pour l'optimisation, elle sert à la résolution instantané d'ensemble d'équations d'algorithme linéaire. Toutes les équations sont résolues simultanément par rapport a l'ensemble des variables (inconnu), cette méthode résolu simultanément la totalité des schémas dans un seul.

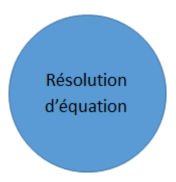


Figure 8 Approche globale.

Approche hybride

C'est une approche modulaire simultané concerne le concept de module, elle s'approprie la rapidité de convergence de l'approche orienté équation. (Problème de conception).

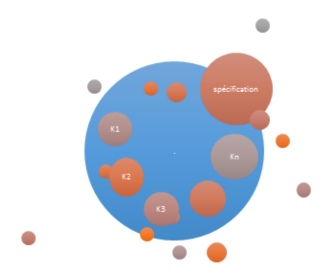


Figure 9 Approche hybride.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Simulateurs orientés module et orientés équation

L'aspect fondamental pour la simulation des procédés est l'identification des composants élémentaires dont l'assemblage permet de construire le modèle du procédé. Au niveau conceptuel, et comme conséquence directe au niveau numérique, deux approches s'opposent : l'approche dite « orientée module » (OM) et l'approche dite « orientée équation » (OE).

L'approche OM a été adoptée par la majorité des simulateurs commerciaux. Citons les plus largement utilisés : Aspen Plus, Chemcad, Aspen HYSYS, et Pro-Sim Plus.

Dans l'approche OM, l'élément de base pour construire le modèle du procédé est le modèle d'opération unitaire appelé « module ». Cette approche correspond à la vision classique et naturelle du procédé qui résulte de l'agencement d'opérations unitaires dédiées à une fonction précise telle que réaction ou séparation. L'utilisateur sélectionne les modules élémentaires standardisés à partir de la bibliothèque du simulateur, fournit leurs paramètres de fonctionnement et de dimensionnement et les relie entre eux par des courants représentant les flux de matière, d'énergie et d'information circulant entre les appareils du procédé réel. Le procédé est alors vu comme un graphe orienté dont les nœuds sont les modules et les arcs les courants. La simulation est réalisée par appel séquentiel des modules suivant une liste de calcul qui respecte le sens de circulation des fluides dans le procédé.

À l'opposé, les simulateurs OE, tels qu'Aspen Dynamics ou PROMS, sont spécifiquement dédiés à la simulation dynamique des procédés. Ces simulateurs apparaissent avant tout comme des solveurs de systèmes d'équations algébriques et différentielles intégrés dans un environnement offrant un langage de modélisation avancé. Ils sont d'ailleurs réputés plus efficaces sur le plan numérique, car basés sur une approche globale au niveau de la résolution. Par contre, les bibliothèques de modèles de ces simulateurs ne peuvent satisfaire totalement la diversité technologique ; à charge de l'utilisateur de jouer le rôle de modélisateur en codant le modèle spécifique de son procédé. Dans l'approche OE, l'élément...



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

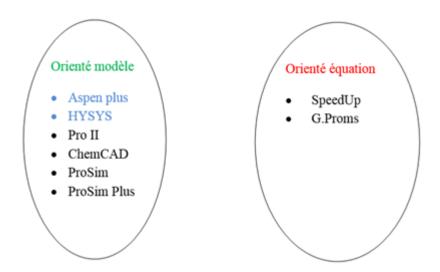


Figure 10 Catégories de simulateur.

Modélisation et simulation

- La modélisation est l'acte de construire un modèle (pompe, compresseur, vanne ect.)
- Une simulation est le processus d'utilisation d'un modèle pour étudier le comportement et les performances d'un système réel ou théorique.
- Dans une simulation, les modèles peuvent être utilisés pour étudier les caractéristiques existantes ou proposées d'un système.
- But de la modélisation et de la simulation
- Résout les problèmes du monde réel de manière sûre et efficace
- Fournit une méthode d'analyse importante qui est facilement vérifiée, communiquée et comprise.
- Fournit des solutions précieuses en donnant un aperçu clair des systèmes complexes.
- Environnement sans risque

Il fournit un moyen sûr de tester et d'explorer différents scénarios (et si). L'effet du changement des niveaux de personnel dans une usine peut être vu sans mettre la production en danger. Prenez la bonne décision avant de faire des changements dans le monde réel.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

• Économisez du temps et de l'argent

Les expériences virtuelles avec des modèles de simulation sont moins coûteuses et prennent moins de temps que les expériences avec des actifs réels. Les campagnes marketing peuvent être testées sans alerter la concurrence ni dépenser inutilement de l'argent.

Visualisation

Les modèles de simulation peuvent être animés en 2D/3D, ce qui permet de vérifier, communiquer et comprendre plus facilement les concepts et les idées. Les analystes et les ingénieurs gagnent en confiance dans un modèle en le voyant en action et peuvent clairement démontrer les résultats à la direction.

• Aperçu de la dynamique

Contrairement aux analyses basées sur des feuilles de calcul ou des solveurs, la modélisation par simulation permet d'observer le comportement du système dans le temps, à n'importe quel niveau de détail. Colonne de distillation Dynamique avec changement de débit/composition d'alimentation.

• Précision accrue

Un modèle de simulation peut capturer beaucoup plus de détails qu'un modèle analytique, offrant une précision accrue et des prévisions plus précises. Cependant, la précision est liée à la bonne solution de simulation.

Concepts et caractéristiques du simulateur HYSYS

Concepts de base du simulateur HYSYS

HYSYS est un logiciel de simulation interactif intégrant la gestion d'événements (« Event driven ») : c'est-à-dire qu'à tout moment, un accès instantané à l'information est possible, de même que toute nouvelle information est traitée sur demande et que les calculs qui en découlent s'effectuent de manière automatique. Non seulement toute nouvelle information est traitée dès son arrivée mais elle est propagée tout au long du Flowsheet.

Dans ce qui suit, on définit les principaux concepts de base et vocabulaires associés, qui sont utilisés pendant les étapes de construction d'un modèle dans le simulateur HYSYS.

> « Flowsheet » : c'est un ensemble d'objets « FlowsheetElements » (courants de matière, d'énergie, d'opérations unitaires, de variables opératoires) qui constituent tout



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

ou une partie du procédé simulé et qui utilisent la même base de données thermodynamique « FluidPackage ».

➤ Fluid Package: il permet de définir les composants chimiques présents dans le procédé simulé et leur affecte les propriétés chimiques et physiques contenues dans la base de données des corps purs.

Il permet aussi de définir les modèles thermodynamiques qui seront utilisés pour le calcul des propriétés des mélanges et de définir les cinétiques des réactions chimiques mises en jeu dans le procédé.

- Process Flow Diagram: ce diagramme permet de visualiser les courants et les opérations unitaires, représentées par des symboles dans le « Flowsheet », ainsi que la connectivité entre les courants, les opérations unitaires et les tableaux des propriétés des courants.
- Workbook : il permet d'avoir accès à l'information sur les courants et les opérations unitaires sous forme de tableau de données.
- ➤ Desktop: c'est l'espace principal de HYSYS pour visualiser les fenêtres lors de la conception.
- > Propertyview : il contient l'information décrivant un objet (opération ou courant)
- ➤ Simulation Case (fichier de simulation) : c'est l'ensemble des FluidPackage,Flowsheets et

Flowsheet Elements qui constituent le modèle.

Environnement de simulation

Il existe 5 environnements de développement pour manipuler et mettre en forme l'information dans le simulateur :

Environnement « **Basis Manager** »: cet environnement permet de créer et modifier le « Fluid Package ».

Environnement « OilCharacterization »: il est utilisé pour caractériser les fluides de type pétrolier

Environnement « **Main Flowsheet** »: il permet de définir la topologie du Flowsheet principal de la simulation. Il est utilisé pour placer et définir les différents courants, opérations unitaires et « Sub-Flowsheets » qui constituent le procédé simulé.

RELIZANE UNIVERSITY

جامعة غليزان Université de Relizane كلية العلوم و التكنولوجيا Faculté des sciences et technologies

Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Lorsque le système réel que l'on souhaite observer devient trop complexe et que de nombreuses variables sont en jeu, la modélisation intervient pour prendre en charge et traiter les problèmes : un modèle est élaboré pour essayer de rendre compte de la complexité du système tout en essayant de réduire le nombre de paramètres.

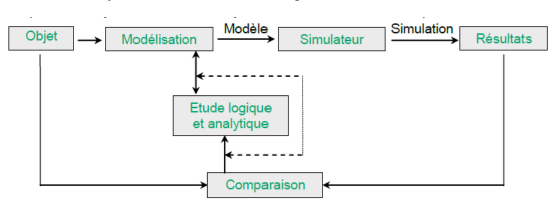


Figure 11 Logigramme pour la modélisation et la simulation d'un processus.

L'analyse du système, la modélisation et la simulation constituent les trois étapes fondamentales de l'étude du comportement dynamique des systèmes complexes (procédé) : L'analyse du système consiste à définir les limites du système à modéliser, à identifier les éléments importants ainsi que les types de liaison et d'interaction entre ces éléments et à les hiérarchiser.

La modélisation vise à représenter de la meilleure façon possible un objet réel par un ou des modèles sous forme mathématique. D'une manière générale, lors de l'élaboration du modèle, trois types de données sont nécessaires :

- o les paramètres chimiques (réactions, produits formés, cinétiques et mécanismes),
- o les paramètres de transfert (matière, énergie, quantité de mouvement),
- o l'hydrodynamique caractérisant les équipements.

La simulation étudie le comportement d'un système. Elle permet, en particulier, d'étudier l'évolution du système en faisant varier un ou plusieurs facteurs et en confrontant les valeurs calculées aux valeurs observées.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Généralité sur la conception assistée par ordinateur (CAO)

La conception assistée par ordinateur est en résumé constituée par les étapes discutées plus haut, chaque domaine scientifique possède ses propres logiciels de la CAO. En génie des procédés, la CAO regroupe un bon nombre de simulateurs qui passe de la spécialisation aux simulateurs de procédés robuste et efficace dont peut citer : Aspen plus, Hysys, Chemcad, Prosim etc... Grace à la CAO des simulations virtuelles peuvent être faite avant de procéder à la réalisation d'un procédé. Cette technique est particulièrement intéressante, compte tenu de l'enjeu économique et financier de certains projets. Les simulateurs précédemment cités permettent non seulement de simuler tout un procédé mais aussi les différents appareils que peut contenir un procédé. On peut citer : colonne de distillation, d'extraction, d'absorption, les réacteurs chimique, les échangeurs de chaleur etc.

La thermodynamique dans HYSYS

Procédure de calcul

Les procédures de calcul sont souvent représentées sur un diagramme de blocs. Ces diagrammes sont des diagrammes de procédure (procedural flowcharts).

Comment est-il construit?

Équations d'état

Redlich-Kwong-Soave (SRK) et Peng-Robinson (PR)

- Variante de l'équation de Van der Waals pour les hydrocarbures légers non-polaires
- Les deux modèles sont une amélioration de l'équation d'état de Redlich-Kwong
- Amélioration de la prédiction des équilibres liquide-vapeur (VLE)
- Utilise pour les hydrocarbures non-polaires légers (C1-C4)
- Utilise pour les hydrocarbures lourds (C5 et +)
- Utilise pour le CO2, CO et H2S (jusqu'à 25% en mole) dans les hydrocarbures légers
- Utilise pour le N2 et H2 dans les hydrocarbures légers
- Jusqu'à 5000 psia
- Température du point critique jusqu'aux températures cryogéniques
- Dans la région critique, PR est le meilleur
- PR: T > -456 °F (271 °C) et P < 15000 psia (100000 kPa)
- SRK : T > -225 °F (143 °C) et P < 5000 psia (35 000 kPa)



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

	Soave Redlich Kwong	Peng Robinson		
	$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{a}{V(V + b)}$	$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{a}{V(V + b) + b(V - b)}$		
	$Z^{3} - Z^{2} + (A - B - B^{2})Z - AB = 0$	$Z^{3} + (1-B)Z^{2} + (A-2B-3B^{2})Z - (AB-B^{2}-B^{3}) = 0$		
where				
b=	$\sum_{i=1}^{N} x_i b_i$	$\sum_{i=1}^{N} x_i b_i$		
b _i =	$0.08664 \frac{RT_{ci}}{P_{ci}}$	$0.077796 \frac{RT_{ei}}{P_{ei}}$		
a=	$\sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} x_i x_j (a_i a_j)^{0.5} (1 - k_{ij})$	$\sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} x_i x_j (a_i a_j)^{0.5} (1 - k_{ij})$		
a _i =	$a_{ci}\alpha_i$	$a_{ci}\alpha_i$		
a _{ci} =	$0.42748 \frac{(RT_{ci})^2}{P_{ci}}$	$0.457235 \frac{\left(RT_{ei}\right)^2}{P_{ei}}$		
$\alpha_i^{0.5} =$	$1 + m_i (1 - T_{ri}^{0.5})$	$1 + m_i(1 - T_{ri}^{0.5})$		

	Soave Redlich Kwong	Peng Robinson		
	$0.48 + 1.574\omega_i - 0.176\omega_i^2$	$0.37464 + 1.54226\omega_i - 0.26992\omega_i^2$		
mi=		When an acentric factor > 0.49 is present HYSYS uses following corrected form:		
		$0.379642 + (1.48503 - (0.164423 - 1.016666\omega_i)\omega_i)\omega_i$		
A=	$\frac{aP}{\left(RT\right)^{2}}$	$\frac{aP}{\left(RT\right)^2}$		
B=	bP ₹T	bP RT		



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Peng-Robinson (PR)

$$\frac{H - H^{ID}}{RT} = Z - 1 - \frac{1}{2^{1.5}bRT} \left[a - T \frac{da}{dt} \right] \ln \left(\frac{V + (2^{0.5} + 1)b}{V + (2^{0.5} - 1)b} \right)$$

$$\frac{S - S_{\circ}^{ID}}{R} = \ln(Z - B) - \ln\frac{P}{P^{\circ}} - \frac{A}{2^{1.5}bRT} \left[\frac{Tda}{a\,dt} \right] \ln\left(\frac{V + (2^{0.5} + 1)b}{V + (2^{0.5} - 1)b} \right)$$

b _i	$0.077796 \frac{RT_{ci}}{P_{ci}}$
a _i	$a_{ci}\alpha_i$
a _{ci}	$0.457235 \frac{(RT_{ci})^2}{P_{ci}}$
$\sqrt{\alpha_i}$	$1 + m_i (1 - T_{ri}^{0.5})$
m _i	$0.37646 + 1.54226\omega_i - 0.26992\omega_i^2$

$$a = \sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} x_i x_j (a_i a_j)^{0.5} (1 - k_{ij})$$

R = Ideal Gas constant

H = Enthalpy

S = Entropy



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Redlich-Kwong-Soave (SRK) et Peng-Robinson (PR)

$$\frac{H - H^{ID}}{RT} = Z - 1 - \frac{1}{bRT} \left[a - T \frac{da}{dt} \right] \ln \left(1 + \frac{b}{V} \right)$$

$$\frac{S - S_{\circ}^{ID}}{RT} = \ln(Z - b) - \ln\frac{P}{P^{\circ}} + \frac{A}{B} \left[\frac{T da}{a dt} \right] \ln(1 + \frac{B}{Z})$$

<i>b_i</i>	$0.08664 \frac{RT_{ci}}{P_{ci}}$
a _i	$a_{ci}\alpha_i$
a _{ci}	$0.42748 \frac{(RT_{ci})^2}{P_{ci}}$
$\sqrt{\alpha_i}$	$1 + m_i (1 - T_{ri}^{0.5})$
m _i	$0.48 + 1.574\omega_i - 0.176\omega_i^2$

$$a = \sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} x_i x_j (a_i a_j)^{0.5} (1 - k_{ij})$$

R = Ideal Gas constant

H = Enthalpy

S = Entropy

Benedict-Webb-Rubin (BWR)

- Corrélation générale utilisant les constantes (8 à 11) des composés pures pour mieux prédire les équilibres de la phase vapeur
- Construit pour la prédiction des propriétés des mélanges d'hydrocarbures (C4 et -) avec N2, H2 et H2S.
- Température inférieure à 200 F
- Pression inférieure à 2000 psia
- Excellent pour prédire les VLE pour le gaz naturel liquifié (LNG), les gaz naturel synthétique (SNG) et les gaz de pétrole liquifiés (LPG)
- Utilise pour les séparations cryogéniques H2 et N2 du gaz naturel

Kabani-Banner Modification de SRK pour améliorer le calcul des équilibres vapeur-liquideliquide dans les systèmes eau-hydrocarbure.

Lee Kesler Plöcker Représente bien les mélanges non polaires. Plöcker et al. Appliquent l'équation de Lee Kesler aux mélanges qui est-elle dérivée de l'équation de BWR.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

PRSV Peng-Robinson Stryjek-Vera Permet de traiter les systèmes modérément non-idéaux. On l'utilise pour les systèmes eau-alcool et quelques systèmes alcool-hydrocarbures.

Sour PR Utilise comme base de calcul PR On ajoute le modèle Wilson API-Sour pour mieux évaluer la fugacité de la vapeur. Le modèle de Wilson permet de représenter l'ionisation de H2S, CO2 et NH3 dans la phase aqueuse. On l'utilise les boucles d'hydrotraitement, dans les procédés contenant des eaux acides, dans les colonnes de brutes ou dans les différents procédés faisant intervenir des gaz acides en présence d'eau.

Sour SRK Voir Sour PR

Zudkevitch Joffee Modification de l'équation de Redlich-Kwong (RK). Il permet de mieux prédire l'équilibre liquide-vapeur des systèmes d'hydrocarbures contenant H2.

- Les mélanges non-idéaux présentent de grands problèmes lors des simulations. Il est alors nécessaire de prédire les coefficients d'activités non-idéaux de la phase liquide et les coefficients de fugacité de la phase vapeur.
- C'est une approche plus empirique que les équations d'états.
- Pour les solutions idéales, les coefficients seront 1. Ce cas n'arrive pas alors il faut obtenir des valeurs pour ces coefficients.
- Les corrélations sont basées sur l'excès d'énergie libre de Gibbs qui représente la non idéalité d'une solution. Le couplage de cette technique avec l'équation de Gibbs-Duhern permet d'obtenir des valeurs de coefficients d'activité.
- Les plus vieux modèles comme Margules et van Laar représentent moins bien l'excès et sont donc plus limité dans leur application.
- Les nouveaux modèles comme Wilson, NRTL (Non random two liquid) et UNIQUAC sont plus solide. Ils demandent par contre plus de ressources informatiques pour obtenir un résultat mais ils donnent de bons résultats dans le cas des mélanges non idéaux tels qu'alcool-hydrocarbures en région diluée.
- Dans HYSYS, les coefficients binaires proviennent de la collection DECHEMA, Chemistry Data Series.
- 16 000 coefficients binaires sont répertoriés. On utilise ces coefficients s'ils sont connus. Sinon ont évalué les coefficients à l'aide d'UNIFAC (Universal functional activity coefficient) pour les inconnus seulement.
- Margules La première équation utilisant l'excès d'énergie libre de Gibbs. Pas de fondement théorique au modèle.
- Van Laar La première équation utilisant l'excès d'énergie libre de Gibbs avec un fondement théorique. Calcul très rapide mais de mauvais résultats avec les hydrocarbures halogénés et les alcools. Attention à l'évaluation des systèmes multi composants. Il a tendance à prédire deux phases liquides même si elles n'existent pas.



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Wilson Proposé par Grant M Wilson en 1964 Le premier modèle d'activité utilisant la composition local pour dérivé l'expression de l'excès d'énergie libre de Gibbs. Une approche thermodynamiquement consistante pour prédire les mélanges multicomposants. Représente les systèmes non-idéaux à l'exception des électrolytes.

NRTL Non random two liquid Proposé par Renon and Prousnitz en 1968 Extension de Wilson Utilise la mécanique statistique et la théorie des cellules liquide pour la structure du liquide. VLE, LLE et VLLE On peut l'utiliser pour les systèmes dilués et pour les systèmes alcool-hydrocarbure.

UNIQUAC Universal Quasi Chemical Proposé par Abrams et Prausnitz en 1975 Utilise la mécanique statistique la théorie quasi-chimique de Guggenheim pour représenter la structure du liquide VLE, LLE et VLLE On l'utilise pour les mélanges contenant Eau, alcools, des nitriles, des amines, des esters, des cétones, des aldéhydes, des hydrocarbures halogéné et les hydrocarbures

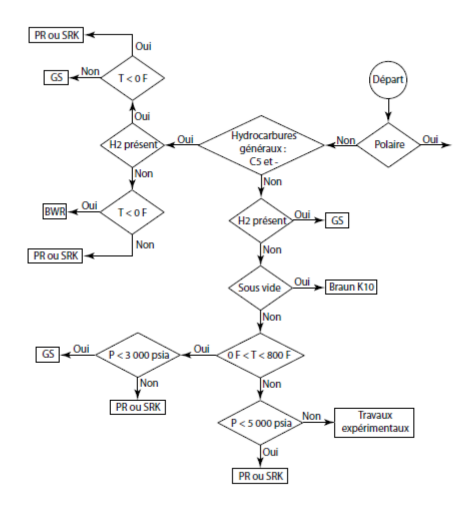
Henry Loi d'Henry Utilisé lorsque modèle d'activité et non-condensable CH4, C2H6, C2H4 (éthylène), C2H2 (acéthylène), H2, He, Ar, N2, O2, NO, H2S, CO2, CO.

L'organigramme de sélection



Département de génie des procédés

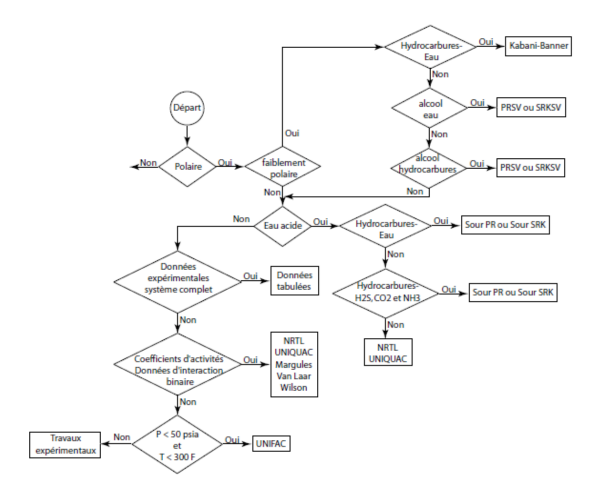
Master 1 en génie chimique





Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique



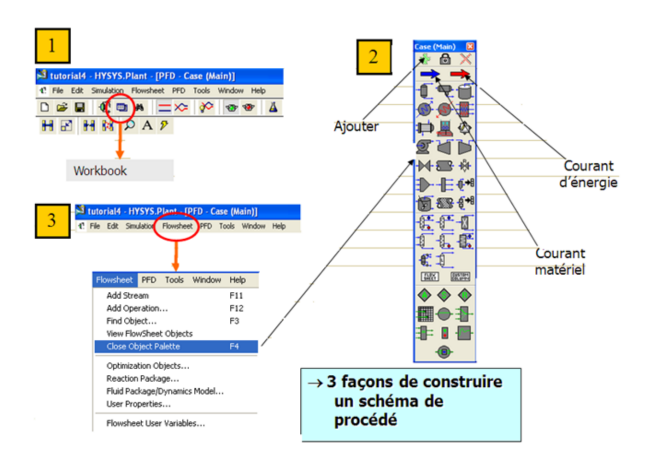
APPLICATION	Margules	van Laar	Wilson	NRTL	UNIQUAC
Système binaire	Oui	Oui	Oui	Oui	Oui
Système multicomposant	Peut-être	Peut-être	Oui	Oui	Oui
Système azéotropique	Oui	Oui	Oui	Oui	Oui
Équilibre liquide-liquide	Oui	Oui	Non	Oui	Oui
Système dilué	Peut-être	Peut-être	Oui	Oui	Oui
Système auto-associatif	Peut-être	Peut-être	Oui	Oui	Oui
Polymères	Non	Non	Non	Non	Oui
Extrapolation	Peut-être	Peut-être	Bon	Bon	Bon



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Construction du PFD

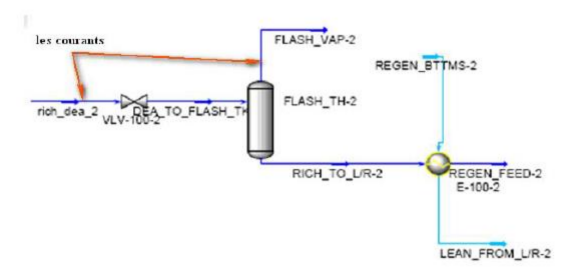


Les courants



Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

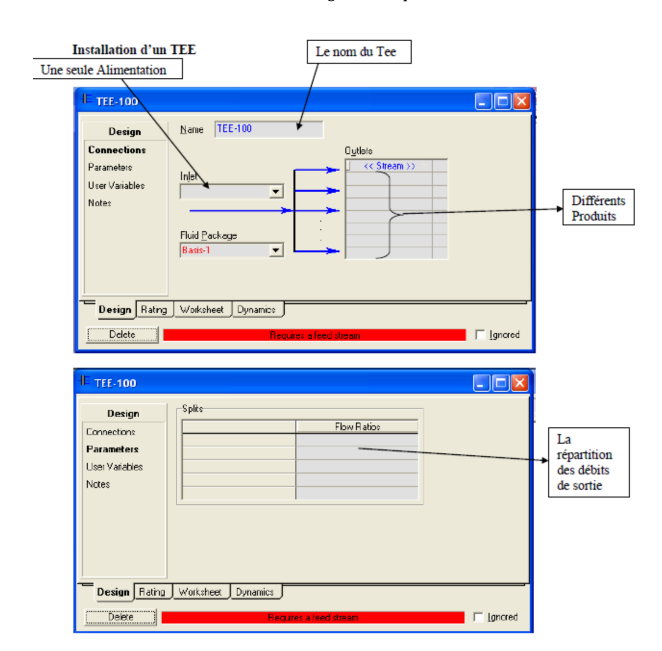


Bilan de matière



Département de génie des procédés

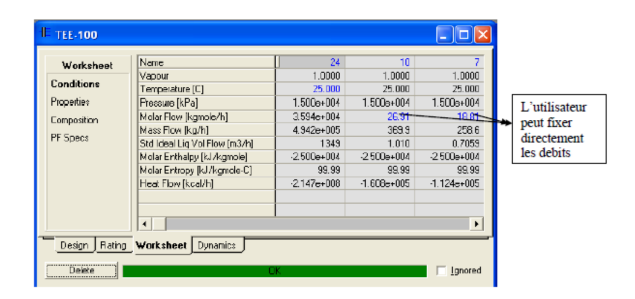
Master 1 en génie chimique



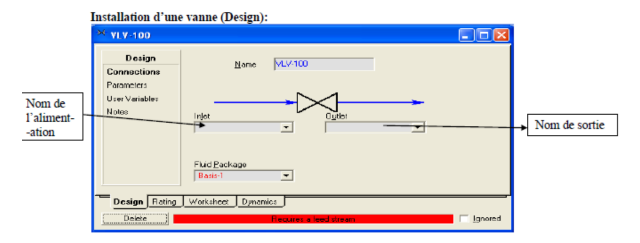


Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique



Les vannes



N.B: Pour le calcul d'une vanne, il est nécessaire de spécifier soit :

- la perte de charge,
- ou la pression de sortie.
- ou la température de sortie

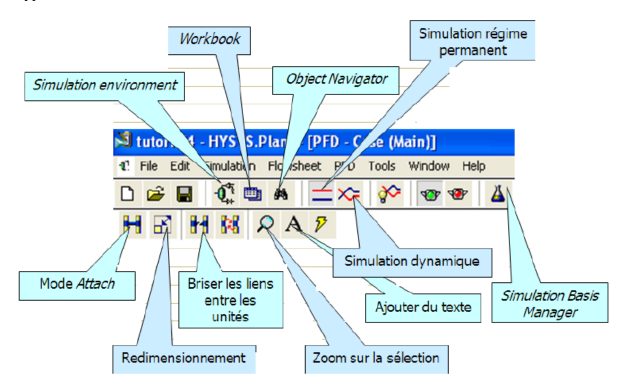


Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Informations générales sur le logiciel :

Types d'environnement HYSYS et barres d'outils :





Département de génie des procédés

Master 1 en génie chimique

Courants et unités

