- 1. 二、设计条件
- 2. 三、物性数据
 - 2.1 (1) 简单物性
 - 2.2 (2) 饱和蒸汽压
 - 2.3 (3) 组分的液相密度
 - 2.4 (4) 组分的表面张力
 - 2.5 (5) 组分的气化潜热
 - 2.6 (6) 组分的比热容
 - 2.7 (7) 组分粘度数据
 - 2.8 (8)其它物性数据
- 3. 四、工艺说明与流程
 - 3.1 工艺说明
 - 3.2 工艺流程
- 4. 五、全塔物料衡算
 - 4.1 5.1 料液与产品中苯的摩尔分数
 - 4.2 5.2 平均摩尔质量
 - 4.3 5.3 进出物料流量
- 5. 六塔板数的确定
 - 5.1 6.1 理论塔板数\$N T\$的求取
 - 5.1.1 6.1.1 相平衡数据求取
 - 5.1.2 6.1.2 确定操作回流比
 - 5.1.3 6.1.3 求理论板数
 - 5.2 6.2 实际塔板数\$\mathrm{N_p}\$
 - 5.2.1 6.2.1 全塔效率\$\mathrm{E_T}\$
 - 5.3 7.1 进料焓 \$\mathrm{H F}\$ 的计算
 - 5.4 7.2 预热器供热\$\mathrm{Q_F}\$的计算
 - 5.4.1 进料泡点温度
 - 5.4.2 平均比热容
 - 5.5 7.3塔顶产品焓的计算
 - 5.5.1 塔顶产品泡点温度
 - 5.5.2 平均比热容
 - 5.5.3 塔顶产品焓
 - 5.6 7.4全凝器冷凝负荷\$Q C\$的计算
 - 5.6.1 塔顶蒸汽平均冷凝潜热
 - 5.6.2 塔顶蒸汽冷凝负荷

中国的氯苯行业在国际上占有重要的地位,产量及规模均为世界第一位。作为重要的有机化工基础原料, 氯苯类主要用于染料、农药、有机合成工业以及氯乙烯清漆树脂等。一氯苯在国内主要用于合成对、邻硝基氯苯、2, 4-二硝基氯苯、二苯醚等,并有少量用作农药合成和溶剂。一氯苯作为氯碱生产企业平衡氯气的耗氯产品之一,国内氯苯装置基本都是在氯碱企业的基础上建立的,并配套建设硝基氯苯装置。国内60%左右的氯苯产量用于供企业配套硝基氯苯装置自用,40%外销商品量及出口[1]。

- 一氯苯深度氯化可得对二氯苯和邻二氯苯,这两种产品都是重要的有机化工原料,主要用于杀虫剂、防霉剂、防臭剂及 2,5-二硝基氯苯以及工程塑料聚苯硫醚、农用化学品、染料化学品等的生产。
- 一氯苯的工业生产主要采用苯液相氯化法。 苯与氯气在铁催化剂作用下连续氯化生成氯化液及氯化氢, 氯化氢气体进入回收装置用水吸收得副产盐酸。 氯化液经水洗、中和、干燥,再经初馏脱苯、精馏蒸出氯苯。塔釜中残留物为二氯苯及多氯化物。苯氯化反应式为:

$$C_6H_6+Cl_2\stackrel{Fe/FeCl_3}{\longrightarrow}C_6H_5Cl+C_6H_4Cl_2+C_6H_3Cl_3+HCl+Q$$

氯苯生产工艺流程框图如图 1所示。

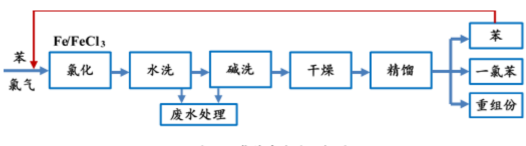


图1 一氯苯生产流程框图

图1

本设计试根据设计条件设计一座筛板塔完成苯-氯苯二元混合反应产物液的精馏分离,且暂不考虑苯氯化反应液中二氯化苯和三氯化苯的存在。

#一、设计任务

- 1. 年产氯苯 15000t;
- 2. 原料液中含苯 65% (质量分数,下同),即含氯苯 35%;
- 3. 塔底氯苯产品纯度 99.8%, 塔顶馏出液中含氯苯不高于 1%。

二、设计条件

1. 塔顶压力: 4kpa (表压);

2. 进料热状态: 饱和液体进料 (q=1);

3. 塔釜加热蒸汽压力: 506kpa;

4. 单板压降: 不大于0.7kpa;

5. 工时: 24 小时连续运行, 每年运行时间 7000h;

6. 回流比: 自定。

三、物性数据

根据 $^{[2]}$ 获取苯的物性数据, $^{[3]}$ 获取氯苯的物性数据。根据 $^{[4]}$ 进行单位换算工作。以下代表物质的下标中,使用 A 代表苯, B 代表氯苯

(1) 简单物性

苯的分子量为78.115, 苯的沸点为80.1℃; [3:1] 氯苯的分子量为112.559, 沸点Tb=131.7℃。

(2) 饱和蒸汽压

数据来源中,不同温度下,饱和蒸汽压的单位并不统一,,按照 1mmHg=0.1333kPa , 1atm=101.33kPa 进行换算。

组分的饱和蒸汽压随温度关系如下表所示:

温度/℃	p_A°/kpa	p_B°/kpa
10	6.069	-
20	10.024	-
30	15.871	2.099
40	24.308	3.52
50	36.079	5.678
60	52.063	8.846
70	73.256	13.371

温度/℃	p_A°/kpa	p_B°/kpa
80	100.763	19.654
90	135.78	28.143
100	176.943	39.748
110	234.376	53.393
120	300.342	73.008
130	379.582	96.684
140	473.616	126.042

(3) 组分的液相密度

数据来源中,液相密度单位为 g/cm^3 ,统一化为 kg/m^3 组分的液相密度如下表所示:

温度/°C	$ ho_A/kpa$	$ ho_B/kpa$
10	887.3	1118
20	877.4	1107
30	867.5	1097
40	857.3	1086
50	847.0	1075
60	836.6	1064
70	825.9	1053
80	815.0	1042
90	803.9	1031
100	792.5	1019
110	780.8	1008
120	768.9	996.4
130	756.7	984.7
140	744.1	972.9

进行线性拟合可得:

$$\rho_A = 912.13 - 1.1886t$$

$$\rho_B = 1124.4 - 1.0657t$$

(4) 组分的表面张力

查找的数据中,表面张力非国际单位制,按照 $^{[4:1]}$ 1达因/厘米 = 1×10^{-3} 牛顿/米 = 1mN/m换算。组分的表面张力如下:

温度/℃	$\sigma_A/(mN/m)$	$ ho_B/(mN/m)$
10	30.09	33.96
20	28.8	32.8
30	27.52	31.64
40	26.25	30.49
50	24.99	29.35
60	23.74	28.21
70	22.5	27.08
80	21.27	25.96
90	20.06	24.85
100	18.85	23.75
110	17.66	22.65
120	16.49	21.57
130	15.32	20.49
140	14.17	19.42

对于混合液的表面张力 σ_m 按照下式计算:

$$\sigma_m = rac{\sigma_A \sigma_B}{\sigma_A x_B + \sigma_B x_A}$$
,式中 x_A , x_B 为 A , B 组分的摩尔分数。

(5) 组分的气化潜热

查找的数据中,表面张力非国际单位制,按照^[4:2]1卡/克分子=4.1868J/mol=4.1868kJ/kmol换算。 两纯组分的气化潜热如下表所示:

温度/℃	$\gamma_A/(kJ/mol)$	$\gamma_B/(kJ/mol)$
10	34080.55	41085.07
20	33678.62	40729.19
30	33251.57	40352.38
40	32807.76	39954.63
50	32334.66	39540.14
60	31844.8	39100.53
70	31325.64	38644.16
80	30785.54	38166.87
90	30220.32	37668.64
100	29629.98	37145.29
110	29014.52	36605.19
120	28369.76	36044.16
130	27691.5	35458
140	26988.11	34850.92

纯组分的气化潜热与温度关系如下:

$$\frac{r_2}{r_1^{0.38}} = \left(\frac{t_c - t_2}{t_c - t_1}\right)^{0.38}$$

其中, t_c 为临界温度。氯苯的临界温度为 359.2° C

(6) 组分的比热容

数据换算同(5)。

温度/℃	$C_{pA}/[kJ/(kmol^{\circ}{ t C})]$	$C_{pB}/[kJ/(kmol^{\circ}C)]$
10	132.51	149.43
20	134.07	150.01
30	135.82	150.77

温度/°C	$C_{pA}/[kJ/(kmol^{\circ}C)]$	$C_{pB}/[kJ/(kmol^{\circ}C)]$
40	138.01	152.36
50	140.19	153.57
60	142.38	154.79
70	144.57	157.55
80	146.95	160.4
90	149.76	163.24
100	152.57	166.13
110	156.13	169.02
120	160.3	171.99
130	163.63	174.97
140	167.38	177.98

(7) 组分粘度数据

接 1厘泊 $= 1 \times 10^{-3} Pa \cdot s = 1 mPa \cdot s$ 换算。

温度/℃	$\mu_A/(mPa\cdot s)$	$\mu_A/(mPa``s)$
10	0.742	0.916
20	0.638	0.804
30	0.554	0.712
40	0.485	0.635
50	0.429	0.57
60	0.381	0.515
70	0.342	0.469
80	0.308	0.428
90	0.279	0.394
100	0.255	0.363
110	0.233	0.337
120	0.215	0.313

温度/℃	$\mu_A/(mPa\cdot s)$	$\mu_A/(mPa`s)$
130	0.198	0.293
140	0.184	0.274

(8)其它物性数据

数据来源为[2:1][3:2][4:3].

四、工艺说明与流程

工艺说明

含苯和氯苯的常温原料液经列管式预热器E101预热至泡点后,送入连续筛板精馏塔T101,塔顶蒸汽经列管式全凝器E102冷凝后流入回流罐V102,冷凝液经泵P102输送,一部分作为回流液,其余作为产品经E105冷却后送至苯液储罐V104;塔金采用虹吸立式再沸器E103提供气相流,塔金产品经卧式列管式冷却器E104冷却后送入氯苯储罐V103。

工艺流程

苯与氯苯精馏分离的工艺流程如图2所示。

图2

图2

五、全塔物料衡算

5.1 料液与产品中苯的摩尔分数

苯和氯苯的摩尔质量分别为78.11kg/kmol和112.61kg/kmol。

- 1. 进料液,含苯65%, $x_F = \frac{65/78.11}{65/78.11 + 53/112.61} = 0.728$
- 2. 塔顶产物,含苯99%, $x_D = \frac{99/78.11}{99/78.11+1/112.61} = 0.993$
- 3. 塔底产物,含苯0.2%, $x_W = \frac{0.2/78.11}{0.2/78.11+99.8/112.61} = 0.00288$

5.2 平均摩尔质量

- 1. 进料液, $M_F = 78.11 \times 0.728 + 112.61 \times (1 0.728) = 87.49 kg/kmol$
- 2. 塔顶产物, $M_D = 78.11 \times 0.993 + 112.61 \times (1 0.993) = 78.35 kg/kmol$

5.3 进出物料流量

按照条件,年产量为15000t/a;年工作时间8000h,因此塔底产物质量流量W'=1875kg/h。

- 全塔物料衡算: F' = D' + W'
- 轻组分物料衡算: 0.65F' = 0.99D' + 0.002W'

解得:

- 进料质量流量F' = 5448kg/h, 合摩尔流量5448/87.49 = 62.27kmol/h
- 塔顶质量流量D'=3574kg/h,合摩尔流量3574/78.35=45.61kmol/h
- 塔底质量流量W' = 1875 kg/h, 合摩尔流量1875/16.67 kmol/h

图片5

图片5

热量衡算,如上图所示。条件如下:

- 1. 泡点进料,泡点回流
- 2. 以0℃时常温下的液态混合物状态作为基准态

全塔热量衡算如下:

$$H_{\mathrm{F}}+Q_{\mathrm{F}}+Q_{\mathrm{R}}=Q_{\mathrm{C}}+H_{\mathrm{D}}+H_{\mathrm{w}}$$

六塔板数的确定

6.1 理论塔板数 N_T 的求取

苯-氯苯物系属于理想物系,可以采用梯级图解法 (M-T) 法求取,步骤如下:

6.1.1 相平衡数据求取

利用相平衡数据,可以x-y之间的关系可根据泡点、露点方程求取。

$$x_A = rac{\mathrm{P} - p_B^0}{p_A^0 - p_B^0}$$

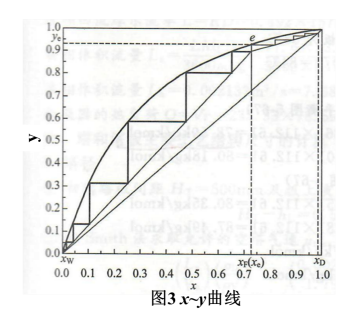
$$y_A = rac{p_A^0}{\mathrm{P}} imes x_A$$

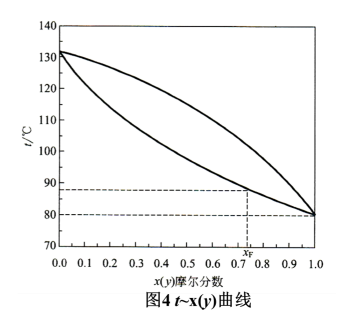
温度	p_A^0	p_B^0	х	У
80	760	148	1	1
90	1025	205	0.677	0.913
100	1350	293	0.442	0.785
110	1760	400	0.265	0.614
120	2250	543	0.127	0.376
130	2840	719	0.019	0.071
131.8	2900	760	0	0

由于塔内压力仅略高于常压,相差较小,因此所给出的常压下的平衡数据可直接使用。

6.1.2 确定操作回流比

对 x-y 线与t-x,y线作图,可得如下的曲线:





x-y图, t-x,y图

进料q值为 $1^{[5]}$,因此 $y_e=0.935, x_e=x_F=0.728, x_D=0.9860$,故最小回流比为:

$$R_{m} = \frac{x_{D} - y_{e}}{y_{e} - x_{e}} = \frac{0.986 - 0.935}{0.935 - 0.728} = 0.246$$

因精馏线距平衡线较近,理论回流比小,可取实际回流比为最小回流比的2倍,即

$$R = 2R_m = 2 \times 0.246 = 0.492$$

6.1.3 求理论板数

已知精馏操作线为: $y=\frac{R}{R+1}x+\frac{X_D}{R+1}=0.33x+0.66$; 提馏操作线为过(0.00288,0.00288)与(0.728,0.900)两点的直线。 由图解可知,不含塔釜,需要的理论板数为10.5块,其中精馏段4块,提馏段6.5块,加料板位置为第5块。

6.2 实际塔板数N。

6.2.1 全塔效率E_T

选用Drickamer 和Bradford的全塔效率ET与液体粘度μL关联式: ET=0.17-0.616lgμm。该式适用于液相黏度0.07~1.4 mPa·s 的烃类物系,式中μm为全塔平均温度下以进料组成表示的平均黏度。塔的平均温度为 (80.36+131.41) /2=105.94°C (取塔顶、塔底温度的算术平均值) ,此平均温度下:

7.1 进料焓 出 的计算

设进料温度为室温20°C,则定性温度为(20+0)/2=10°C,查表^[6]可知,苯与氯苯的比热容分别为132.51, $149.43kJ/(kmol\cdot$ °C)。

则,其平均比热容 C_{PFm} 为: $132.51 \times 0.728 + 149.43 \times (1 - 0.728) = 137.71kJ/(kmol \cdot ^{\circ}C)$

因此,进料液焓

 $H_F = 62.27 kmol/h imes 137.11 kJ/(kmol\cdot ^{\circ} extsf{C}) imes (20-0)^{\circ} extsf{C} \ = 1.7 imes 10^5 kJ/h$

7.2 预热器供热QF的计算

进料泡点温度

首先计算进料温度。泡点进料,故此即进料泡点。查^[7]得苯(A)和氯苯(B)的Antoine常数,有:

$$\ln p_A(mmHg) = 15.9008 - rac{2788.51}{T(K) - 52.36}$$

$$\ln p_B(mmHg) = 16.0676 - rac{3295.12}{T(K) - 55.6}$$

使用如下的 Mathematica 代码求解进料泡点温度:

```
pA := Exp[15.9008 - 2788.51/(T - 52.36)];

pB := Exp[16.6076 - 3295.12/(T - 55.6)];

xA = 0.728; xB = 1 - xA; atm = 760;

root = FindRoot[xA pA + xB pB == atm, {T, 273.15}];

T - 273.15 /. root

Out[1] = 86.5768
```

可以得到, t_{bF} = 86.58℃.

平均比热容

初温: 20°C , 末温: 86.58°C; 故定性温度: (20+86.58)/2=53.29°C

由表[8]知:

苯在50°C时比热容为140.19 $kJ/(kmol\cdot °C)$; 60°C时的比热容为142.38 $kJ/(kmol\cdot °C)$, 通过插值计算得苯在53.29°C时的比热容为:

$$egin{aligned} C_{PFA} &= C_{P50} + rac{C_{P60} - C_{P50}}{60 - 50} (53.29 - 50) \ &= 140.19 + rac{142.38 - 140.19}{60 - 50} imes 3.29 \ &= 140.91 (kJ/(kmol \cdot {}^{\circ} extsf{C})) \end{aligned}$$

氯苯在50°C时比热容为 $153.57kJ/(kmol \cdot ^{\circ}C)$; 60°C时的比热容为 $154.79kJ/(kmol \cdot ^{\circ}C)$, 通过插值计算得氯苯在53.29°C时的比热容为:

$$egin{aligned} C_{PFB} &= C_{P50} + rac{C_{P60} - C_{P50}}{60 - 50} (53.29 - 50) \ &= 153.57 + rac{154.79 - 153.57}{60 - 50} imes 3.29 \ &= 153.97 (kJ/(kmol \cdot {}^{\circ} extsf{C})) \end{aligned}$$

故,混合物原料的比热容为:

$$C_{PFm} = x_A C_{PFA} + x_B C_{PFB}$$

= 144.46 $(kJ/(kmol \cdot {}^{\circ}C))$

因此, 预热器供热量 $Q_F = F \times C_{PFm} \times \Delta T$

$$=62.27kmol/h imes 144.46(kJ/(kmol \cdot {}^{\circ}\text{C})) imes 66.58{}^{\circ}\text{C} \ =598922kJ/h = 5.9892 imes 10^{5}kJ/h$$

7.3塔顶产品焓的计算

塔顶产品泡点温度

塔顶出料为泡点出料,苯的摩尔分数为 0.993, 氯苯为 0.007.

使用如下的 Mathematica 代码计算:

```
bubblePoint[xA_] := FindRoot[xA pA + (1 - xA) pB == atm, {T, 273.15}];
(T - 273.15) /. bubblePoint[0.993]
```

可以解得, $t_bD = 80.36$ °C。

平均比热容

定性温度为(80.36+0)/2=40.18°C.

使用如下的代码计算, 其中 CpA 和 CpB 为 3.6 节中各组分比热容与温度的关系:

```
CpA={{10,132.51},{20,134.07},{30,135.82},{40,138.01},
    {50,140.19},{60,142.38},{70,144.57},{80,146.95},
    {90,149.76},{100,152.57},{110,156.13},{120,160.30},
    {130,163.63},{140,167.38}};
    CpB={{10,149.43},{20,150.01},{30,150.77},{40,152.36},
    {50,153.57},{60,154.79},{70,157.55},{80,160.4},
    {90,163.24},{100,166.13},{110,169.02},{120,171.99},
    {130,174.97},{140,177.98}};
    fCpA=Interpolation[CpA,InterpolationOrder->1];
    fCpB=Interpolation[CpB,InterpolationOrder->1];
    xA=0.993;xB=1-xA;
    fCpm[T_]:=xA*fCpA[T]+xB*fCpB[T];
    fCpm[40.18]
```

可得, $C_{PDm} = 138.15kJ/(kmol \cdot ^{\circ}C)$ 。

塔顶产品焓

$$egin{aligned} H_D &= D imes C_{PDm} imes \Delta t_{bd} \ &= 45.61 kmol/h imes 138.15 \mathrm{kJ/(kmol \cdot ^{\circ}C)} imes 80.36 ^{\circ}C \ &= 506350 \mathrm{kJ/h} = 5.064 imes 10^5 \mathrm{kJ/h} \end{aligned}$$

7.4全凝器冷凝负荷Qc的计算

塔顶蒸汽平均冷凝潜热

塔顶产品为泡点出料,其温度为80.36°C.使用如下的代码来计算其汽化潜热:

```
qianreA={{10,34080.6},{20,33678.6},{30,33251.6},{40,32807.8},{50,32334.7},{60,31844.8},{70,
qianreB={{10,41085.1},{20,40729.2},{30,40352.4},{40,39954.6},{50,39540.1},{60,39100.5},{70,
fqrA=Interpolation[qianreA,InterpolationOrder->1];
fqrB=Interpolation[qianreB,InterpolationOrder->1];
xA=0.993;xB=1-xA;
fqrm[T_]:=xA*fqrA[T]+xB*fqrB[T];
fqrm[80.36]
```

解得平均汽化潜热为: 30816.80kJ/mol。

塔顶蒸汽冷凝负荷

需要确定回流比才能计算!

- 任志远,陈楠.氯苯行业生产现状及二恶英类污染物管理分析[J].中国氯碱,2013,(12):26~29 ↔
- 2. 卢焕章等. 石油化工基础数据手册[M]. 化学工业出版社, 1982:306 ↔ ↔
- 3. 卢焕章等. 石油化工基础数据手册[M]. 化学工业出版社, 1982:458 ↔ ↔ ↔
- 4. 管国锋等.化工原理(第四版)[M]. 化学工业出版社, 2015: 附录 1 ↔ ↔ ↔

- 5. 本文5.3节 ↩
- 6. 本文3.6节 ↩
- 7. 卢焕章等. 石油化工基础数据手册[M]. 化学工业出版 社,1032,1036 ↔
- 8. 3.6 组分的比热容 ←