

Julles Mitoura dos Santos Junior Universidade Estadual de Campinas Faculdade de Engenharia Química Doutorando

Adriano Pinto Mariano Universidade Estadual de Campinas Faculdade de Engenharia Química Professor

Apresentação

Este documento versa sobre o simulador de equilíbrio termodinâmico de sistemas reacionais TeS (*Thermodynamic Equilibrium Simulation*). O TeS é uma ferramenta de acesso livre desenvolvida por pesquisadores da Faculdade de Engenharia Química - UNICAMP para auxiliar profissionais na etapa de estudos termodinâmicos de sistema reacionais. Trata-se de uma aplicação desenvolvia em Python que executa uma rotina de otimização que busca a condição de mínima energia de Gibbs global dos sistemas estudados.

O projeto TeS é apresentado inicialmente em duas versões:

v1 - Simulador executável:

O usuário tem acesso a uma pasta que contêm um executável (.exe) juntamente de documentos necessários para a execução do arquivo .exe.

Nesta versão o usuário não tem acesso ao código fonte, mas a rotina de cálculo executada é robusta e garante bons resultados.

v2 - Arquivos em python:

O usuário tem acesso aos códigos simplificados (.py) juntamente de documentos necessários para a compilação do código.

Esta versão é destinada a professores que pretendem utilizar os códigos para lecionar disciplinas na área de termodinâmica, métodos numéricos, engenharia das reações químicas ou qualquer disciplina dentro do seguimento de engenharia de processos.

Para qualquer questionamento ou sugestão, por favor, entre em contato.

Julles Mitoura Mitoura96@outlook.com

1. Introdução

A análise termodinâmica de processos é como o coração pulsante da inovação e eficiência em diversas indústrias e campos da ciência. Como uma ferramenta de simulação, o TeS (Thermodynamic Equilibrium Simulation) facilita a análise de equilíbrios termodinâmicos, utilizando o método da minimização da energia de Gibbs para calcular as composições de equilíbrio de sistemas relacionais. O software tem a capacidade distintiva de considerar as fases de vapor e sólidos, proporcionando uma representação mais completa e precisa dos sistemas analisados.

Uma das maiores vantagens do TeS é sua acessibilidade. Como uma ferramenta gratuita, o TeS democratiza o acesso a recursos de simulação termodinâmica de alta qualidade, permitindo que uma gama mais ampla de indivíduos e organizações possam beneficiar-se de suas funcionalidades avançadas. Este compromisso com a acessibilidade é uma prova do desejo de fomentar a educação, a pesquisa e a inovação em um espectro mais amplo, garantindo que as barreiras financeiras não impeçam o progresso e a descoberta.

Em resumo, o TeS é uma contribuição significativa para o campo da análise termodinâmica, promovendo precisão, acessibilidade e clareza, e servindo como um recurso valioso para a análise termodinâmica de processos relacionais.

2. Metodologia

2.1. Abordagem termodinâmica para análise de processos químicos

Sabe-se que uma condição necessária e suficiente para garantia do equilíbrio termodinâmico é dada pela energia de Gibbs, essa energia deve assumir o mínimo valor em relação a todos modificações do sistema, sob condições de pressão e temperatura constantes, assim, pode-se escrever:

$$(dG)_{T,P} \leq 0$$

O cálculo do equilíbrio químico e de fases combinados em sistemas multicomponentes e multifásicos é extremamente útil na previsão da formação de fases e suas composições em várias operações e processos da indústria química. Diversas metodologias matemáticas vêm sendo utilizadas para a finalidade de efetuar o cálculo para esse tipo de problema. Do ponto de vista de formulação e resolução do problema, os métodos podem ser agrupados, genericamente, em duas classes diferentes, essas classes são: resolução de um sistema de equações e minimização da energia de Gibbs total. A classe de problemas solucionados como sistemas de equações é mais rara na literatura, e de forma geral, problemas de convergência costumam ser reportados nesse tipo de resolução, tal como reportado em Lin e Stadtherr (2004) e em Bullard e Biegler (1993).

Baseado no princípio de que o mínimo da energia de Gibbs fornece condição necessária e suficiente para determinação do equilíbrio, a formulação como um problema de otimização, na forma de minimização direta da energia de Gibbs total do sistema, pode ser realizada. Essa metodologia vem sendo extensivamente utilizada em diversos trabalhos na literatura, apresentando bons resultados para sistemas com alta complexidade (associados a múltiplas reações em múltiplas fases), tal como em: Barros et al. (2022), que avaliaram o processo de gaseificação em água supercrítica do licor negro e em Cavalcante et al. (2023) que avaliaram o processo de reforma autotérmica do metano e os efeitos do uso de ar como agente oxidante.

Dentro desse contexto, surge o TeS, como uma ferramenta livre para análise termodinâmica de processos, baseada em uma metodologia de minimização global da energia de Gibbs do sistema.

2.2. Formulação do modelo de mínima energia de Gibbs no TeS

O modelo de mínima energia de Gibbs, inicialmente construído no TeS, é baseado em uma programação não linear, considerando a possível formação da fase gás e de uma possível fase sólida composta por coque $(C_{(s)})$ podendo ser determinada por:

$$minG = \sum_{i=1}^{NC} \sum_{i=1}^{NF} n_i^k \left(\mu_i^0 + RT ln \frac{\hat{f}_i^k}{f_i^0} \right)$$

Essa equação está sujeita a duas restrições:

1 - Não negatividade do número de mols, dada por:

$$n_i^k \ge 0$$

2 - Conservação do número de átomos, dada por:

$$\sum_{i=1}^{NC} a_{mi} \cdot \left(\sum_{k=1}^{NF} n_i^k \right) = \sum_{i=1}^{NC} a_{mi} n_i^0$$

Escrevendo a energia de Gibbs para esse sistema, considerando as fases gás e sólida previamente citadas, chegamos a:

$$G(T, P, n_i^s, n_i^g) = \sum_{i=1}^{NC} \mu_i^g n_i^g + \mu_i^s n_i^s$$

Onde:

$$\mu_i^g = \mu_i^0(T, P) + RT \ln P + RT \ln \hat{\phi}_i + RT \ln \hat{\phi}_i$$

O potencial químico do componente i puro no estado de referência (μ_i^0) não é tabelado para qualquer condição de temperatura e de pressão, mas geralmente na temperatura de 25 °C e pressão de 1 atm. Os valores de $\mu_i^g(T,P)$ podem ser determinados a partir dos valores de formação utilizando as seguintes relações termodinâmicas:

$$\begin{split} \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\mu_i^g}{RT} \right) &= -\frac{\overline{H}_i^g}{RT^2} \qquad i = 1, \dots, NC \\ \left(\frac{\partial \overline{H}_i^g}{\partial T} \right) &= C p_i^g \qquad i = 1, \dots, NC \end{split}$$

O termo de capacidade calorífica do composto i (Cp_i^g) é representado, no TeS, pelo polinômio abaixo:

$$Cp_i^g = CPa_i + CPb_iT + Cpc_iT^2 + Cpd_iT^{-2}$$

As não idealidades da fase vapor, determinadas através do coeficiente de fugacidade do componente i na mistura $(\hat{\phi}_i)$, podem ser determinadas no TeS a partir de diferentes equações de estado (EoS), dentre elas:

1 - O modelo ideal - para o qual o $\hat{\phi}_i$ será considerado como sendo igual a 1 (fase vapor ideal); 2 - A EoS de Peng Robinson (PR) - nesse caso é utilizada a EoS de PR para o cálculo de $\hat{\phi}_i$, sendo a EoS de PR representada por:

$$P = \frac{RT}{V_m - b} - \frac{\alpha a}{V_m^2 + 2bV_m - b^2}$$

3 - A EoS de Redlich-Kwong (RK) - nesse caso é utilizada a EoS de RK para o cálculo de $\hat{\phi}_i$, sendo a EoS de RK representada por:

$$P = \frac{RT}{V_m - b} - \frac{a}{\sqrt{T}V_m(V_m - b)}$$

4 - A EoS de Soave-Reuticia Rivors, $\hat{\phi}_i$, sendo a EoS de SRK representada por: $P = \frac{RT}{V_m - b} - \frac{\alpha a}{V_m (V_m + b)}$ 4 - A EoS de Soave-Redlich-Kwong (SRK) - nesse caso é utilizada a EoS de SRK para o cálculo de

$$P = \frac{RT}{V_m - b} - \frac{\alpha a}{V_m (V_m + b)}$$

5 - A Eos de van der Walls (vdW) nesse caso é utilizada a EoS de vdW para o cálculo de $\hat{\phi}_i$, sendo a EoS de vdW representada por:

$$\left(P + \frac{a}{V_m^2}\right)(V_m - b) = RT$$

O uso dessas EoS possibilita ao usuário avaliar os processos dentro de uma ampla faixa de pressões e temperaturas, de acordo com as necessidades e características da reação. Para a minimização da equação da energia de Gibbs, sujeita as restrições de não negatividade do número de mols e do balanço de átomos, as variáveis de decisão são os números de mols das fases gás e sólida () além, claro, da própria energia de Gibbs do sistema. As outras quantidades são parâmetros, ou seja, permanecem constantes ao longo dos processos de otimização, podendo assim ser previamente calculados, dentre essas podemos citar: T, P e $\mu_i^0(T,P)$.

2.2. Estratégia computacional para solução de modelos

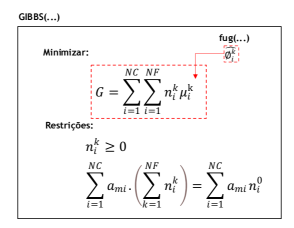
Agora que a metodologia de cálculo das composições de equilíbrio foi apresentada, o passo seguinte é a busca pelo ponto de mínima energia de Gibbs dadas as restrições apresentadas na seção anterior.

A metodologia proposta para o cálculo das composições de equilíbrio pode ser resumida conforme apresenta a Figura 1.

O problema de otimização foi escrito na forma de programação não-linear onde a função objetivo é a energia de Gibbs que deve ser minimizada atendendo a restrições. A energia de Gibbs do sistema foi definida como uma função chamada GIBBS que possui os seguintes parâmetros de entrada:

Onde ${\bf n}$ é uma lista com o número de mols dos componentes envolvidos no sistema reacional.

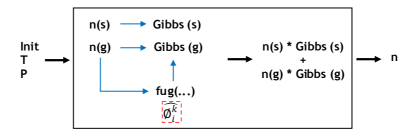
Figura 1. Problema de programação não-linear.



A função **fug** que retorna os coeficientes de fugacidade para os componentes indicados também possui n como parâmetro (além de outros parâmetros de entrada). Em geral, todos os parâmetros são conhecidos exceto as quantidades molares dos componentes.

Como observado, a função GIBBS recebe o número de mols como parâmetro de entrada e dentro desta a função, são identificadas as possíveis fases como apresenta a Figura 2.

Figura 2. Função GIBBS com identificação das fases.



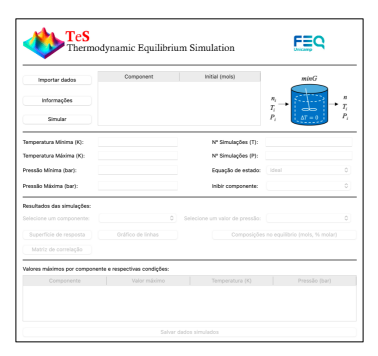
Foi utilizado o recurso minimize da biblioteca scipy do python para a minimização da energia de Gibbs definindo n com variável alvo. Foi utilizado o algoritmo trust-constr que é amplamente aplicado em problemas de otimização não-linear com restrições robustas. Após minimizada, a função GIBBS retorna os valores de n que minimizam a função objetivo dadas às restrições já discutidas.

2.3. Apresentação da ferramenta

Conforme destacado previamente, o software TeS foi meticulosamente construído utilizando a linguagem de programação Python, e contou com o suporte do framework PyQt para a elaboração de sua interface gráfica. A Figura 3 exibe com clareza a estética e a estruturação da interface do software TeS. Esta interface pode ser segmentada, fundamentalmente, em duas seções primordiais:

- ♦ Parte 01: destinada à inserção de dados e à estipulação das condições reacionais, abrangendo as linhas 2 e 3.
- Parte 02: voltada para a apresentação e análise dos resultados, compreendendo as linhas 4 e 5.

Figura 3. Interface do software TeS.



Na segunda linha o usuário deve importar um arquivo CSV contendo as informações necessária para as simulações. A Figura 4 apresenta um exemplo.

Figura 4. Planilha com dados de entrada para simulações no software TeS.

Component	Phase	a	b	С	d	ΔHf298	ΔGf298	Pc	Tc	omega	Tmax	n0	init	С	Н	0	N
CH4	g	1.702	0.009081	-2.164E-06	0	-74520	-50460	45.99	190.6	0.012	1500	1	1	. 1	. 4	. (0
H2O	g	3.47	0.00145	0	12100	-241818	-228572	220.55	647.1	0.345	1500	2	1		2	1	ι 0
со	g	3.376	0.000557	0	-3100	-110525	-137169	34.99	132.9	0.048	1500	0	1	. 1) 1	ι 0
CO2	g	5.457	0.001045	0	-115700	-393509	-394359	73.83	304.2	0.224	1500	0	1	. 1			· 0
H2	g	3.249	0.000422	0	8300	0	0	13.13	33.19	-0.216	1500	0	1	. (2	! () 0
C2H6	g	1.131	0.019225	-5.561E-06	0	-83820	-31855	48.72	305.3	0.1	1500	0	1	. 2	: 6	6 (0
N2	g	3.28	0.000593	0	4000	0	0	34	126.2	0.038	1500	0	1		() () 2
С	s	1.771	0.000771	0	-86700	0	0	0	0	0	2000	0	1	. 1) () 0

O entendimento da cinética da reação não é um pré-requisito para a aplicação da metodologia focada no cálculo das composições de equilíbrio mediante a minimização da energia de Gibbs do sistema. Entretanto, é imperativo que sejam especificados os possíveis

componentes químicos que participam do processo. Como ilustrado na Figura 3, o objetivo é analisar o processo reacional de reforma a vapor do metano. Deste modo, os componentes químicos que foram identificados como potenciais participantes neste contexto são: CH4, H2O, CO, CO2, H2, C2H6, N2 e C. A seleção destes componentes foi meticulosamente realizada com base em extensas revisões bibliográficas, e esta escolha é plenamente justificável, considerando a cinética reacional do processo em foco.

Além da identificação precisa dos componentes químicos, é essencial que sejam fornecidas as propriedades termodinâmicas associadas a cada um deles. As informações pertinentes que devem ser disponibilizadas são:

Phase - Fase à qual os dados se referem.

a, b, c e d - Coeficientes para o cálculo do Cp.

ΔHf298 - Entalpia de formação da 298.15 K.

ΔGf298 - Energia de Gibbs de formação a 298.15 K.

Pc - Pressão crítica (bar).

Tc - Temperatura crítica (K).

omega - Fator acêntrico (-).

- Temperatura máxima de validade dos dados. Tmax

- Quantidade molar inicial do componente.

init - Estimavas iniciais.

Espécies que constituem o componente - Átomos que constituem o componente (C, H, ...)

O software TeS está sendo lançado em sua versão inaugural. Atualmente, ele não possui um procedimento sofisticado e abrangente para calcular as composições dos componentes no estado líquido. No entanto, é importante destacar que as reações que ocorrem na fase de vapor são antecipadas com notável precisão, empregando uma metodologia rigorosa e bem fundamentada, conforme elucidado na secão 2.1. Além de abordar os componentes presentes na fase de vapor, o software TeS também contempla a possibilidade de formação de carbono em estado sólido, reconhecendo-o como um potencial componente que pode se manifestar nessa forma.

Tendo o arquivo CSV com as informações indicadas, o mesmo deve ser importado dentro do software através do botão "Importar dados" (Fig. 5).

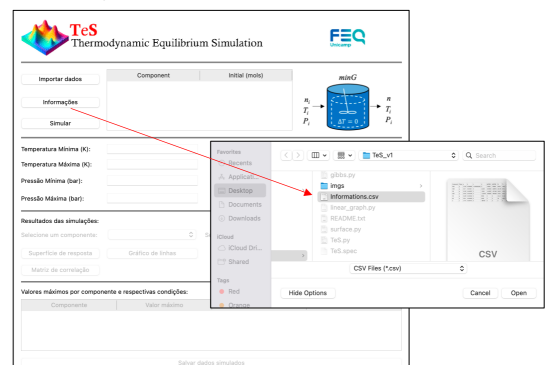
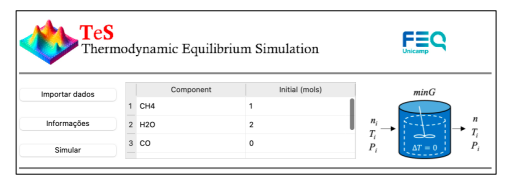


Figura 5. Importação de dados do arquivo CSV.

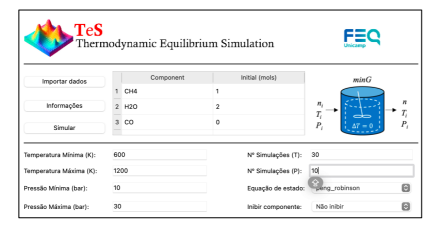
Após a importação dos dados, na tabela da linha 2 serão apresentados os componentes considerados e as quantidades iniciais dos mesmos (Fig. 6).

Figura 6. Apresentação de dados importados.



Para o caso verificado, somente metano e água são inseridos na entrada do reator na proporção 2 H20: 1 CH4. O passo seguinte é definir os intervalos verificados de temperatura, pressão, quantidades de simulações e equação de estado utilizada para predição dos coeficientes de fugacidade (Fig. 7).

Figura 7. Condições verificadas ao longo das simulações.



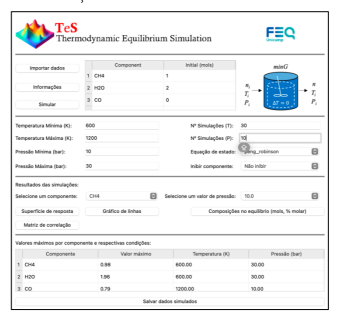
O estudo do processo de reforma a vapor de metano será conduzido estabelecendo a alimentação em exatas proporções de 2 mols de água e 2 mols de metano. A investigação abrangerá uma faixa de temperatura que varia de 600 a 1200 K, e será analisada sob pressões que oscilam entre 10 e 30 bar. Em relação às composições de equilíbrio, estas serão determinadas em 30 diferentes condições de temperatura para cada nível de pressão estipulado. Isso resultará em um total de 300 simulações meticulosas.

Para além das considerações já expostas, é relevante mencionar que há a opção de suprimir a formação de certos componentes ao longo do processo reacional. No entanto, é de suma importância possuir um entendimento aprofundado do sistema reacional em questão para que tal decisão seja tomada com propriedade. Isso porque a supressão de um componente específico durante o processo reacional pode gerar desafios associados à convergência numérica, comprometendo a eficácia e a precisão da simulação.

Um caso interessante para o processo de reforma a vapor de metano é a inibição de formação de carbono sólido, simulando efeitos de alguns catalisadores que são utilizados para esse fim. Esta possibilidade será verificada ao longo desta seção.

Após importar os dados necessário e determinar as condições de verificação do sistema reacional, pode-se iniciar o processo de simulação selecionando o botão "Simular". Após selecionado o programa passa a resolver o problema de equilíbrio para as condições especificadas e o tempo necessário para o processo depende do sistema reacional, componentes envolvidos, equação de estado selecionada e principalmente da quantidade de simulações (além das configurações de hardware). Simulando as condições definidas anteriormente, os resultados são apresentados na Figura 8.

Figura 8. Resultados das simulações.



Os resultados são apresentados nas linhas 4 e 5. A linha 4 apresenta os resultados na forma de gráficos e aqui o software fornece 4 opções para o usuário:

- 1. Superfícies de resposta (T x P x Mols).
- 2. Gráficos de linhas (Mols x T a P constante).
- 3. Composições (mols e % molar a uma P selecionada).
- 4. Matriz de correlação (todas as variáveis).

Para os resultados 1 e 2 faz-se necessário a seleção de um componente para ser verificado. Os resultados destes são apresentados nas Figuras 9 e 10, respectivamente.

O resultado da Figura 9 apresenta a superfície de resposta para a formação de H2 em função da temperatura e pressão. O resultado indica que acréscimos de temperatura tendem a maximizar a formação de hidrogênio o que é esperado de acordo literaturas devido ao comportamento endotérmico do processo de reforma a vapor de metano, o que justifica o comportamento da formação de hidrogênio em função da temperatura. De forma contrária, aumentos de pressão tendem a minimizar a formação de hidrogênio. Estas conclusões estão de acordo com resultados reportados por Mitoura (2022) e Freitas (2012).

A Figura 10 apresenta a formação do componente selecionado (H2, no caso verificado) em função da temperatura para pressões fixadas. Essa abordagem é interessante para acompanhar o efeito da pressão sobre o comportamento do sistema reacional. Os resultados apresentados nas Figuras 9 e 10 são complementares e fundamentais para elucidação sobre o comportamento do processo de interesse.

Figura 9. Superfície de resposta com curvas de nível para H2.

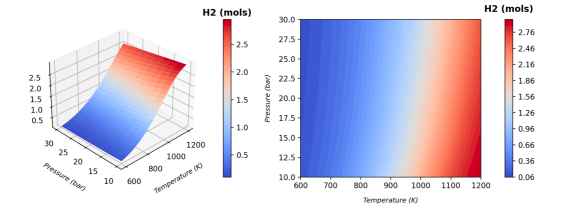
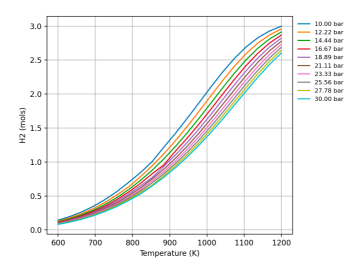
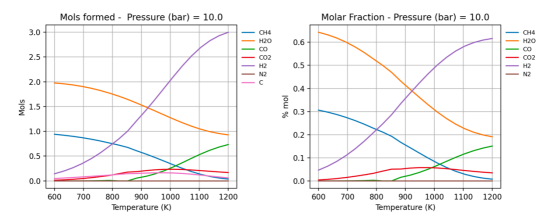


Figura 10. Quantidade de mols de H2 em função de T para pressões fixadas.



Um outro resultado interessante é o comportamento da formação de componente ao longo da temperatura. Para este caso é necessário definir previamente uma pressão de interesse e selecionar o botão "Composição no equilíbrio (mols, % molar)". A Figura 11 apresenta o resultado verificado a 10 bar.

Figura 11. Formação de componentes em função da temperatura a 10 bar.



Os resultados da Figura 11 indicam o comportamento das quantidades molares dos componentes envolvidos no sistema reacional e a fração molar destes em função da temperatura a uma pressão fixada. Para o sistema verificado, percebe-se que acréscimos de temperatura tendem a maximizar a formação de hidrogênio e monóxido de carbono. O aumento de temperatura tende a minimizar a formação dos demais componentes. O carbono sólido e dióxido de carbono apresentam comportamentos distintos dos demais componente, indicando a existência de um ponto de máximo. Estes resultados estão de acordos com informações presentes em literaturas anteriores como pode ser verificado em trabalhos de Zhang et al, (2021) e Zeppiei et al, (2010).

Além destes resultados, pode-se verificar também as correlações de Pearson e Spearman entre as variáveis do processo selecionando o botão "Matriz de correlação". Para o processo verificado o resultado é apresentado na Figura 12.

Spearman Correlation 1.00 1.00 1.00 -0.95 -0.83 -1.00 -0.10 -0.59 -0.98 0.17 -0.96 -0.80 -1.00 -0.11 -0.43 -0.96 0.17 0.75 -0.95 -0.83 -1.00 -0.10 -0.85 -1.00 -0.11 -0.41 -0.98 0.50 0.50 -0.95 -0.95 1.00 0.77 0.95 0.17 0.47 0.95 -0.08 0.95 0.08 0.20 0.88 -0.10 0.25 - 0.25 CO2 -0.83 -0.83 0.77 1.00 0.83 0.05 0.70 0.82 -0.08 1.00 0.82 0.14 0.62 1.00 -1.00 0.95 0.83 1.00 0.10 0.82 1.00 0.11 0.42 0.00 - 0.00 N2 - -0.10 -0.10 0.17 0.05 0.10 1.00 0.13 0.08 -0.11 -0.11 -0.11 0.08 0.14 0.11 1.00 0.12 0.11 -0.06 -0.25 - -0.25 0.59 -0.54 0.47 0.70 0.57 0.13 0.62 0.42 0.12 -0.50 -0.50 0.98 -0.99 0.95 0.82 0.99 0.08 0.48 0.96 -0.98 0.88 0.89 0.97 0.11 0.39 Pressure (bar) - 0.17 0.09 -0.08 -0.08 -0.14 -0.11 0.09 -0.10 -0.06 -0.14 -0.06 무 bar) HZ

Figura 12. Matriz de correlação das variáveis do processo verificado.

A Figura 12 apresenta as correlações entre as variáveis do processo. Como principais conclusões:

- 1. As formações de hidrogênio, monóxido de carbono, dióxido de carbono e carbono sólido apresentam correlação positiva com a temperatura e negativa com a pressão.
- 2. A decomposição de metano é otimizada com acréscimos de temperatura e reduções de pressão.

A matriz de correlação possibilita que o usuário tome conclusões rápidas acerca do comportamento do sistema reacional verificado.

Além dos resultados gráficos, na linha 5 é possível verificar uma tabela com os valores máximos de formação dos componentes verificados e as condições de temperatura e pressão para os respectivos resultados como pode ser verificado na Figura 13.

Figura 13. Valores máximos por componente e respectivas condições de temperatura e pressão.

	Componente	Valor máximo	Temperatura (K)	Pressão (bar)
H2		3.00	1200.00	10.00
N2		0.00	1042.11	16.67
С		0.16	978.95	10.00

Os resultados apresentados na Figura 13 apresentam de forma direta quais são as condições em que as composições apresentam seu valor máximo. Como foi discutido anteriormente, o carbono sólido apresenta um valor de máximo a uma temperatura intermediária, a Figura 13 indica que a máxima formação de C é obtida a 978.95 K a 10 bar.

Em geral, os resultados disponíveis no software TeS apresentam uma perspectiva profunda sobre o comportamento do sistema reacional verificado. Os resultados disponíveis foram selecionados levando em conta os principais tipos de gráficos apresentados em artigos de estudo termodinâmico de processos reacionais.

Após as simulações, o usuário pode também baixar o CSV com os resultados simulados e estes podem ser usados para qualquer outro fim (Fig. 14).

Figura 14. Salvar dados simulados em CSV.



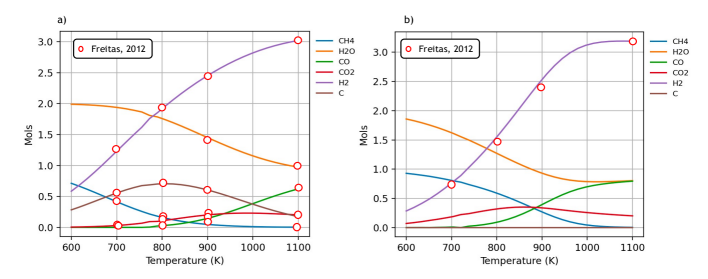
3. Validação da metodologia

Esta seção tem como objetivo validar os resultados do software TeS com dados reportados na literatura. Serão verificados dados calculados em comparação com dados reportados por Freitas (2012) e Mitoura (2022) para os processos de reforma a vapor de metano e craqueamento térmico do metano, respectivamente.

3.1. Processo de reforma a vapor de metano

O processo de reforma a vapor de metano foi simulado considerando a formação de CH4, H2O, H2, CO, CO2 e C a 1 bar com composição da alimentação fixada em 2 mols de H2O + 1 mol de CH4. A Figura 15 apresenta os resultados para as composições de equilíbrio.

Figura 15. Comparativo entre dados simulados no TeS e dados reportados por Freitas (2012).

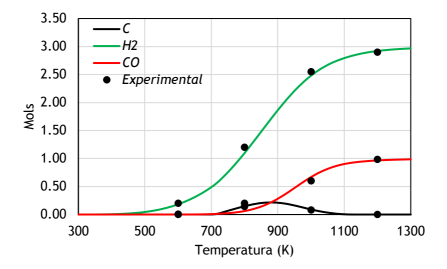


Os resultados indicam ótimo ajuste dos dados do TeS com os resultados reportados por Freitas (2012) (R² > 0.98). A Figura 15a apresenta a formação dos componentes em função da temperatura. A Figura 15b apresenta o processo reacional sob as mesmas condições descritas, porém considerando a inibição de carbono sólido, o que simula o efeito de catalisadores que possam inibir a formação de carbono sólido.

Mitoura (2022) também verificou o processo de reforma a vapor de metano calculando as composições no equilíbrio termodinâmico aplicando a metodologia de minimização da energia de Gibbs com auxílio do software GAMS. O autor validou os dados de suas simulações

com dados experimentais obtendo resultados satisfatórios. A Figura 16 apresenta um comparativo entre dados calculados por Mitoura (2022) e dados obtidos de simulações no TeS. Os dados foram simulados sob condições semelhantes às verificados por Mitoura (2022), considerando a alimentação do sistema composta por 1 mol de metano e 1 mol de água, a 1 bar com variações de temperatura entre 600 e 1300 K.

Figura 16. Comparativo entre dados reportados por Mitoura (2022) e dados calculados utilizando o software TeS para o processo de reforma a vapor de metano.



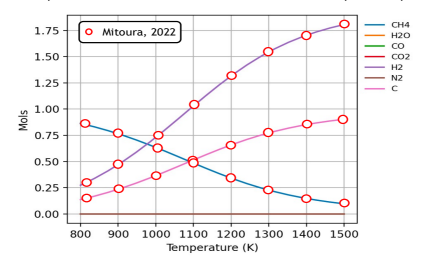
Os dados calculados pelo TeS apresentam bom ajuste com os dados reportados por Mitoura (2022) para o processo de reforma a vapor de metano com R² superiores a 0.98. Assim, os resultados desta seção indicam que o simulador TeS possui robustez necessária para verificação do processo de reforma a vapor de metano.

3.2. Processo de craqueamento térmico de metano

O processo de craqueamento térmico de metano diz respeito à decomposição da molécula de metano em hidrogênio e carbono sólido pela adição de calor.

O processo será simulado considerando 1 mol de metano na alimentação do processo reacional a 10 bar. Os resultados simulados no TeS serão comparados a resultados simulados reportados por Mitoura (2022) onde autor verificou o processo de craqueamento térmico do metano sob as mesmas condições operacionais. A Figura 17 apresenta o comparativo entre os resultados.

Figura 17. Comparativo entre dados simulados no TeS e dados reportados por Mitoura (2022).



Como verificado na Figura 17, os resultados simulados no TeS apresentam ótimo ajuste com os resultados reportados por Mitoura (2022) (R² > 0.99). Outros testes considerando distintas condições operacionais foram verificados e ambos apresentaram ótimos ajustes com os dados de Mitoura (2022), indicando que o software proposto neste texto apresenta robustez necessária para verificação do processo de craqueamento térmico de metano.

4. Conclusões

Neste documento, introduzimos e discorremos sobre o projeto TeS, abrangendo sua base termodinâmica, a metodologia empregada para cálculos, sua interface intuitiva, os resultados obtidos e as validações realizadas com base em dados oriundos de literaturas especializadas.

A base teórica empregada para simular condições de equilíbrio químico e de fases combinados é sólida e assemelha-se com aquelas implementadas em softwares comerciais de ponta na área de simulação. O simulador TeS distingue-se por sua interface amigável e pelos resultados gráficos elucidativos, que pavimentam o caminho para análises aprofundadas dos sistemas reacionais em estudo. Além disso, o software TeS possui uma versão em código aberto destinada a professores para o uso desta como ferramenta de ensino possibilita alterações no código, implementação de novas equações de estado pelo usuário, verificação de outros métodos de otimização e demais possibilidades fazem desta ferramenta um forte aliado no ensino de tópicos fundamentais à engenharia de processos.

A concordância dos resultados do TeS com dados extraídos de publicações especializadas endossa sua confiabilidade e robustez como uma ferramenta primordial para a verificação termodinâmica. Tal verificação é crucial quando se busca compreender a fundo processos reacionais.

Concluindo, almejamos que o TeS desempenhe um papel significativo no auxílio ao ensino de termodinâmica e métodos numéricos, bem como em áreas da engenharia que estejam intrinsecamente ligadas a esses temas.

Referências

BARROS, THIAGO V.; CARREGOSA, JHONATTAS D.C.; WISNIEWSKI JR, ALBERTO; FREITAS, ANTONIO C.D.; GUIRARDELLO, REGINALDO; FERREIRA-PINTO, LEANDRO; BONFIM-ROCHA, LUCAS; JEGATHEESAN, VEERIAH; CARDOZO-FILHO, LUCIO. Assessment of black liquor hydrothermal treatment under sub- and supercritical conditions: Products distribution and economic perspectives. CHEMOSPHERE, v. 286, p. 131774, 2022.

BULLARD L. G. and L. T. BIEGLER, Iterated linear programming strategies for non-smooth simulation: A penalty based method for vapor liquid equilibrium applications. Computers & Chemical Engineering, 17 (1993) 95-109.

CAVALCANTE, M. H. S.; ZELIOLI, I. A. M.; GUIMARAES FILHO, E. E. X.; SANTOS JUNIOR, J. M.; VIDOTTI, A. D. S.; FREITAS, ANTONIO C. D.; GUIRARDELLO, R. . Autothermal reforming of methane: a thermodynamic study on the use of air and pure oxygen as oxidizing agents in isothermal and adiabatic systems. Methane, v. 2, p. 389-403, 2023.

DE FREITAS, Antonio Carlos Daltro. **Análise termodinâmica de processos de reforma do metano e da síntese Fischer-Tropsch**. 2012. Tese de Doutorado.

DOS SANTOS JUNIOR, Julles Mitoura. **Abordagem termodinâmica da decomposição térmica do metano para a produção de hidrogênio**. 2022. Tese de Doutorado.

LIN Y. and M. A. STADTHERR. Advances in Interval Methods for Deterministic Global Optimization in Chemical Engineering. Journal of Global Optimization, 29 (2004) 281-296.

ZHANG, Haotian; SUN, Zhuxing; HU, Yun Hang. Steam reforming of methane: Current states of catalyst design and process upgrading. **Renewable and Sustainable Energy Reviews**, v. 149, p. 111330, 2021.

ZEPPIERI, M. et al. Kinetic of methane steam reforming reaction over nickel-and rhodium-based catalysts. **Applied Catalysis A: General**, v. 387, n. 1-2, p. 147-154, 2010.