UNIVERSIDADE ESTADUAL DO NORTE FLUMINENSE LABORATÓRIO DE ENGENHARIA E EXPLORAÇÃO DE PETRÓLEO

PROJETO ENGENHARIA DESENVOLVIMENTO DO SOFTWARE SIMULADOR DE RESERVATÓRIO MONOFÁSICO 2D TRABALHO DA DISCIPLINA PROGRAMAÇÃO PRÁTICA

Versão 1: NICHOLAS DE ALMEIDA PINTO KEVIN ALVES BARTELEGA

Prof. André Duarte Bueno

 $\mathrm{MACA}\acute{\mathrm{E}}$ - RJ

Dezembro - 2021

Sumário

1	Intr	odução	0	1
	1.1	Escope	o do problema	1
	1.2	Objeti	VOS	2
2	Esp	ecifica	ção	3
	2.1	Nome	do sistema/produto	3
	2.2	Especi	ficação	3
		2.2.1	Requisitos funcionais	4
		2.2.2	Requisitos não funcionais	5
	2.3	Casos	de uso	5
		2.3.1	Diagrama de caso de uso geral	5
		2.3.2	Diagrama de caso de uso específico	6
3	Elal	boração	0	8
	3.1	Anális	e de domínio	8
	3.2	Formu	lação teórica	9
		3.2.1	Fluxo monofásico	10
		3.2.2	Propriedades dos gases	13
		3.2.3	Propriedades dos líquidos	13
		3.2.4	Equação geral	14
		3.2.5	Jacobiano	15
	3.3	Identif	icação de pacotes – assuntos	16
	3.4	Diagra	ama de pacotes – assuntos	17
4	AO	O - Ar	nálise Orientada a Objeto	19
	4.1	Diagra	mas de classes	19
		4.1.1	Dicionário de classes	21
	4.2	Diagra	ıma de sequência – eventos e mensagens	22
		4.2.1	Diagrama de sequência geral	22
		4.2.2	Diagrama de sequência específico	22
	4.3	Diagra	uma de comunicação – colaboração	23
	4.4	Diagra	ma de máquina de estado	24

SUMÁRIO SUMÁRIO

	4.5	Diagrama de atividades	25
5	Pro	jeto	2 6
	5.1	Projeto do sistema	26
	5.2	Projeto orientado a objeto – POO	27
	5.3	Diagrama de componentes	29
	5.4	Diagrama de implantação	30
6	Imp	olementação	32
	6.1	Código fonte	32
7	Tes	te	81
	7.1	Teste 1	81
	7.2	Teste 2	83
8	Doc	cumentação	86
	8.1	Documentação do usuário	86
		8.1.1 Como rodar o software	86
	8.2	Documentação para desenvolvedor	86
		8.2.1 Dependências	87
		8.2.2 Como gerar a documentação usando doxygen	88
R	eferê	ncias Bibliográficas	91
9	Cor	no modificar o arquivo inputdata	93
	9.1	Modificando o tipo de fluido	93
	9.2		

Capítulo 1

Introdução

No presente projeto de engenharia desenvolve-se o software SIMULADOR DE RE-SERVATÓRIO MONOFÁSICO 2D, um código em linguagem orientada a objeto que tem como principal objetivo implementar as equações vistas nas disciplinas de Avaliação de Formações e Engenharia de Reservatórios ([Pico, 2018]).

Dessa forma, a principal finalidade do programa é fornecer o cálculo do campo de pressões em um dado poço de um reservatório de óleo ou de gás. Para isso, utilizou-se uma simulação numérica computacional baseada no método dos volumes finitos. Esta é uma ferramenta poderosa que pode ser aplicada para resolver equações diferenciais parciais a um determinado volume de meio contínuo baseado, por exemplo, nas equações de balanços de massa.

1.1 Escopo do problema

Em se tratando da Engenharia de Reservatórios, o foco do estudo é o próprio reservatório de óleo ou de gás. Os engenheiros lutam por mais entendimento do comportamento de um reservatório, para que se possa fazer predições cada vez mais condizentes com as medidas de campo e aumentar a segurança em dizer se um campo é viável ou não à exploração e por quanto tempo esse campo será viável. Dada uma aplicação de injeção ou produção em poços, se faz necessário um conhecimento sólido e completo de como ele se comportará e influenciará a dinâmica de pressões no resevatório ([ROSA, 2006]).

Portanto, o problema que se propõe a resolver é a simulação de poços com propriedades distintas, para otimizar a produção no reservatório. De posse dela - ou de, pelo menos, um valor próximo estimado pelo software, seria possível, por exemplo, dimensionar equipamentos de fundo do poço, prever tempo produtivo e quantificar o volume de fluido de completação utilizado em uma operação, por exemplo.

1.2 Objetivos

Os objetivos deste projeto de engenharia são:

- Objetivo geral:
 - Desenvolver um projeto de engenharia de software baseado em simulação numérica implícita computacional para determinar a evolução da pressão em um poço dentro de um reservatório estratigráfico de óleo ou gás.
- Objetivos específicos:
 - Modelar física e matematicamente o problema.
 - Modelagem estática por meio de diagramas com interface amigável.
 - Calcular permeabilidade.
 - Calcular transmissibilidade.
 - Calcular matriz de coeficientes.
 - Resolver Sistemas de equações.
 - Calcular pressões.
 - Simular para diferentes fluidos dentro do reservatório (óleo ou gás).
 - Simular para diferentes camadas estratigráficas rochosas.
 - Gerar gráficos externos a partir do software externo Gnuplot..

Capítulo 2

Especificação

Apresenta-se neste capítulo do projeto de engenharia a concepção, a especificação do sistema a ser modelado e desenvolvido.

2.1 Nome do sistema/produto

Nome	SIMULADOR DE RESERVATÓRIO
	MONOFÁSICO 2D
Componentes principais	Sistema para cálculos da distribuição de
	pressão em um poço/reservatório em função
	das coordenadas espaço-temporais,
	utilizando método numérico implícito
Missão	Calcular pressão no poço ao longo do tempo

2.2 Especificação

Deseja-se desenvolver um software com interface em modo texto que seja capaz de determinar o comportamento das pressões dentro de um poço. O processo é governado pela Equação da Difusividade Hidráulica. Será utilizada a modelagem numérica pela discretização em volumes finitos e método implícito de Newton para resolução.

Na dinâmica de execução do software, o usuário deverá entrar com os dados relativos ao fluido, à matriz da rocha, ao meio poroso, ao grid-2D, ao simulador, os valores das permeabilidade das camadas estrátigraficas, inserir espessuras delas, dizer ao software quais camadas abertas à produção, bem como o tipo de fluido presente no reservatório, se óleo ou gás. Poderá optar-se também pela inserção dos dados em um documento de texto *.txt. Dada a primeira ou segunda escolha, o software calcula suas propriedades termofísicas, e por fim, apresenta a pressão no poço e no reservatório.

Os dados com as suas respectivas unidades estão listados abaixo:

• Dados relativos ao fluido:

```
k permeabilidade [md]; \rho_f \ \ {\rm massa\ espec} \ {\rm fica\ do\ fluido\ } \ [kg/m^3]; c_{pf} \ \ {\rm calor\ espec} \ {\rm ico\ espec} \ {\rm
```

• Dados relativos à matriz da rocha:

```
\phi porosidade absoluta [m^3/m^3];
```

• Dados relativos ao meio poroso:

```
T temperatura absoluta [K]; P pressão [Pa];
```

• Dados relativos ao grid bidimensional:

```
dx intervalo de discretização na direção x [m]; dy intervalo de discretização na direção y [m];
```

• Dados relativos ao simulador:

dt intervalo de tempo [s];

Após a entrada de dados pelo usuário, o programa irá calcular as propriedades do fluido escolhido e irá resolver a EDP discretizada com um método numérico, obtendo uma solução numérica implícita para cada passo de tempo, isto é, uma distribuição da pressões P(r, z, t), como função das coordenadas espaciais e temporais.

O software então irá plotar gráficos que serão gerados com um programa externo (gnuplot).

Por fim, vale destacar que o software cuja interface será em modo texto, será escrito na linguagem C++ com o paradigma de orientação ao objeto, uma linguagem reconhecida por sua grande eciência, abrangência e facilidade no reaproveitamento de códigos desenvolvidos previamente.

2.2.1 Requisitos funcionais

Apresenta-se a seguir os requisitos funcionais.

RF-01	O usuário tem a liberdade de escolher todos os dados de entrada,	
	mencionados na seção 2.2.	

RF-02	O usuário pode obter a distribuição de pressão (r,z) para qual-
	quer tempo (t).

RF-03	RF-03 O usuário pode modelar o processo de simulação escolhendo qua	
	tipo de fluido, bem como as camadas estratigráficas nas quais	
	haverá fluxo.	

RF-04	Deve mostrar os resultados na tela.	
RF-05	O usuário poderá plotar seus resultados de simulação em gráfi-	
	cos. O gráfico poderá ser salvo como imagem ou ter seus dados	
	exportados como texto.	

2.2.2 Requisitos não funcionais

RNF-01	Os cálculos devem ser feitos utilizando-se o método numérico	
	implícito para cada passo de tempo.	
RNF-02	RNF-02 O programa deverá ser multi-plataforma, podendo ser execu-	
	tado em $Windows$, $GNU/Linux$ ou Mac .	

2.3 Casos de uso

Tabela 2.1: Exemplo de caso de uso

Nome do caso de uso:	Cálculo da pressão
Resumo/descrição:	Cálculo da pressão em poço e reservatório em determi-
	nadas condições
Etapas:	1. Entrada de dados.
	2. Executar o software
	3. Gerar gráficos.
	4. Analisar resultados.
Cenários alternativos:	Um cenário alternativo envolve um poço com penetração
	parcial e liquído no reservatório.

2.3.1 Diagrama de caso de uso geral

O diagrama de caso de uso geral da Figura 2.1 mostra o usuário acessando os sistemas de ajuda do software, calculando a pressão ou analisando resultados. Este diagrama de caso de uso ilustra as etapas a serem executadas pelo usuario ou sistema, ou seja, a iteração do usuário com o sistema.

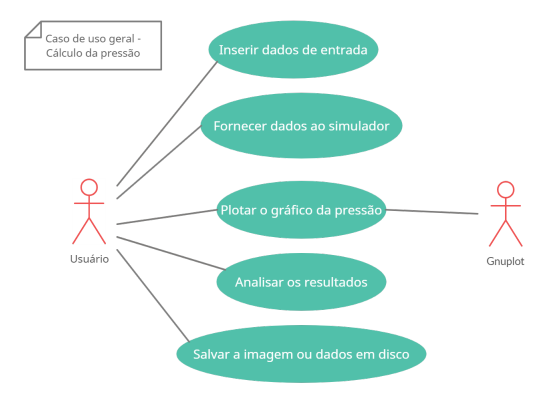


Figura 2.1: Diagrama de caso de uso – Caso de uso geral

2.3.2 Diagrama de caso de uso específico

Os diagramas de casos de uso específicos estão descritos nas Figuras 2.1 e 2.3 e na Tabela 2.1 Ele mostra a interação usuário-software para calcular a pressão no reservatório e no poço usando o método numérico implícito.

No primeiro caso de uso específico mostra-se as possibilidades de se simular o software com fluido ora líquido ora gás, e penetração do poço parcial ou total. Entende-se por penetração as áreas abertas ao fluxo adjacentes ao poço.

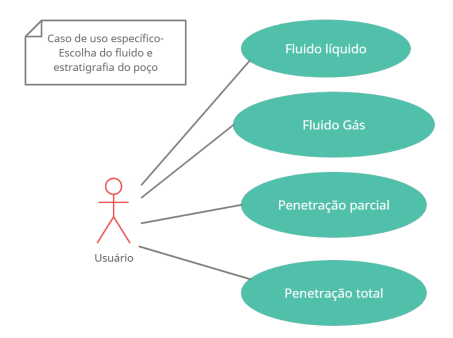


Figura 2.2: Diagrama de caso de uso específico – Escolha do fluido e estratigrafia do poço

Já no segundo caso de uso especíco (4 etapas), o usuário optou por simular um líquido com penetração parcial. Assim, insere os dados de entrada, define zonas de fluxo no poço, executa a simulação. Depois disso, o software gera gráficos e o usuário analisa os resultados.

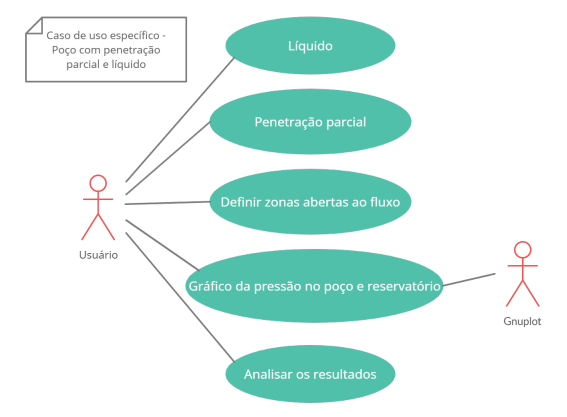


Figura 2.3: Diagrama de caso de uso específico – Poço com penetração parcial e líquido

Capítulo 3

Elaboração

Depois da definição dos objetivos, da especificação do software e da montagem dos primeiros diagramas, neste capítulo será apresentada a elaboração, que envolve o estudo de conceitos relacionados ao sistema a ser desenvolvido, a análise de domínio e a identificação de pacotes. Esse processo é feito através de pesquisas bibliográficas e entrevistas, que nos mostram o que é necessário para a formulação do programa.

Uma análise dos requisitos para o funcionamento do programa será feita para se avaliar as condições necessárias para o desenvolvimento de um sistema útil, que satisfaça as necessidades requeridas e que permita extensão futura.

3.1 Análise de domínio

Após estudo dos requisitos/especificações do sistema, leitura de artigos recomendados e disciplinas do curso foi possível identificar nosso domínio de trabalho no desenvolvimento do simulador.

- Engenharia de Reservatórios: parte fundamental na qual esse projeto se sustenta. O software desenvolvido, utiliza conceitos tais como de propriedades dos fluídos, propriedades de rochas e a Equação de Balanço de Materiais (EBM). Ele então aplicará todos esses conceitos na caracterização adicional do reservatório e do poço o que permite a predição do comportamento de ambos ao longo da produção.
- A Simulação de Reservatórios é um ramo da Engenharia de Reservatórios. Trata da utilização e do desenvolvimento de simuladores que buscam prever o comportamento de um reservatório de petróleo e de seus poços associados por meio de modelos matemáticos. Os simuladores podem ser do tipo black oil ou composicionais, no primeiro o óleo é considerado uma substância só, e no segundo uma mistura heterogênea.
- Modelagem Numérica Computacional que desenvolve modelos matemáticos para a solução de um determinado problema físico e então parte para um o modelo computacional por meio de algoritmos a fim de encontrar a solução do problema.

Utilizou-se conceitos matemáticos de Cálculo Numérico, vistos na primeira parte do curso e aprimorados no ciclo profissionalizante. Neste software foi utilizado o método numérico de Newton-Raphson.

- A Termodinâmica é uma área da física que estuda os efeitos de mudanças na temperatura, pressão, volume e outras propriedades termodinâmicas de um sistema. Ela é extremamente importante no desenvolvimento de um simulador de reservatório pois os fluidos dele sofrem diversas alterações físico-químicas durante sua produção, sendo necessária uma boa modelagem termodinâmica para entender como eles reagirão a estas alterações.
- Álgebra linear e Cálculo Integral e Diferencial na resolução de sistemas de matrizes e em cálculos de derivadas parciais, Jacobianos, por exemplo.
- Pacote Gráfico: usar-se-á um pacote gráfico para plotar o comportamento da pressão, por exemplo, ao longo do poço e do reservatório para que haja uma melhor compreeensão e vizualização.
- Software: serão utilizadas métodos e funções já existentes para a resolução de sistemas de matrizes.

3.2 Formulação teórica

O petróleo é uma das matérias-primas mais importantes utilizadas pelo homem. Infelizmente, os reservatórios rasos estão quase todos esgotados ou possuem óleos de baixa qualidade, sendo necessária a extração em altas profundidades e em reservatórios de geometria e propriedades complexas[ROSA, 2006].

Nesse contexto, os métodos de recuperação secundária e avançada são as ferramentas mais empregadas para otimizar a produção. As jazidas de petróleo possuem uma quantidade de energia, denominada energia primária, na época de sua descoberta, determinada pelas condições de pressão e temperatura e pela natureza dos fluidos existentes. Porém, à medida que os fluidos são produzidos, parte dessa energia primária é dissipada e o efeito reflete-se principalmente no decréscimo da pressão do reservatório e consequente redução da produtividade dos poços[P., 2014].

Para minorar os efeitos do decréscimo da pressão e obter ótimas porcentagens de recuperação, são utilizados métodos de recuperação avançados, como injeção de água, gases, solventes, etc. No entanto, somente injetar fluidos em poços próximos ao produtor não é suficiente para maximizar a extração, é necessário também saber onde, quando, quanto e quais devem ser as propriedades do fluido a ser injetado. Para isto, são realizados, entre outros, testes de pressão, que permitem identificar ou caracterizar o sistema fluido/rocha de cada reservatório. Para a interpretação destes testes é necessário o desenvolvimento de um modelo teórico que descreva o escoamento dos fluidos no reservatório.

Em determinadas situações é factível resolver analiticamente as equações do modelo, porém, estes casos se limitam com frequência ao escoamento monofásico, regido por equações diferenciais lineares. Em casos mais complexos, como a injeção de fluidos alheios ao reservatório, possivelmente com diferentes temperaturas, a complexidade matemática do modelo não permite a sua solução analítica. Nestas situações, as equações diferenciais do modelo são resolvidas utilizando métodos numéricos [Pico, 2018].

3.2.1 Fluxo monofásico

A equação do escoamento monofásico em meios porosos e em coordenadas cilíndricas (r, z) é:

$$\alpha_c \frac{\partial}{\partial t} (\phi b) = \beta_c \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r} \left(r \frac{k_r b}{\mu} \frac{\partial p}{\partial r} \right) + \beta_c \frac{\partial}{\partial z} \left(\frac{k_z b}{\mu} \frac{\partial p}{\partial z} \right) + q_{sc}$$
 (3.1)

onde:

- α é a constante de conversão das unidades de acúmulo;
- ϕ é a porosidade;
- *b* é o inverso do fator volume formação (volume do óleo nas condições padrão / volume do óleo nas condições de reservatório);
- β é a constante de conversão das unidades de fluxo;
- k_r é a permeabilidade radial;
- k_z é a permeabilidade vertical;
- μ é a viscosidade do óleo;
- q_{sc} é a vazão do poço.

Considere o seguinte arranjo de um elemento de volume em coordenadas cilíndricas (Fig. 3.1) e a malha (Fig. 3.2) no sistema radial abaixo:

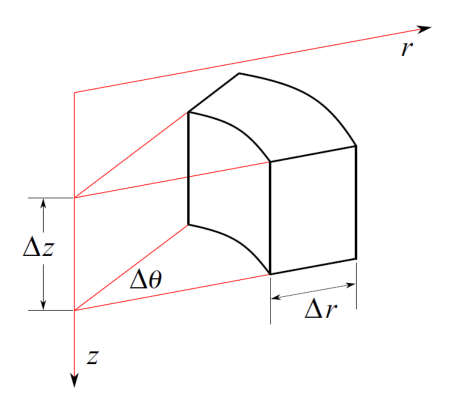


Figura 3.1: Elemento de volume em coordenadas cilndricas

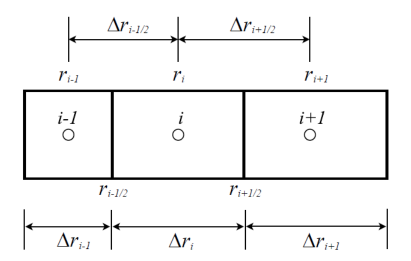


Figura 3.2: Malha radial não-homogênea

Aplicando-se a dicretização por volumes finitos, podemos reecrever a Eq. 3.1 como:

$$\frac{\alpha_{c}V_{i,j}}{\Delta t} \left[(\phi b)_{i,j}^{n+1} - (\phi b)_{i,j}^{n} \right] = T_{i+\frac{1}{2},j}^{n+1} \left(p_{i+1,j}^{n+1} - p_{i,j}^{n+1} \right) - T_{i-\frac{1}{2},j}^{n+1} \left(p_{i,j}^{n+1} - p_{i-1,j}^{n+1} \right) + T_{i,j+\frac{1}{2}}^{n+1} \left(p_{i,j+1}^{n+1} - p_{i,j}^{n+1} \right) - T_{i,j-\frac{1}{2}}^{n+1} \left(p_{i,j}^{n+1} - p_{i,j-1}^{n+1} \right) + q_{gsc,i,j} \tag{3.2}$$

onde a transmissibilidade T é definida por:

$$T_{i\pm\frac{1}{2},j} = G_{i\pm\frac{1}{2},j} \left(\frac{b}{\mu}\right)_{i\pm\frac{1}{2},j}$$
 (3.3)

$$T_{i,j\pm\frac{1}{2}} = G_{i,j\pm\frac{1}{2}} \left(\frac{b}{\mu}\right)_{i,j\pm\frac{1}{2}}$$
 (3.4)

As propriedades dos fluidos nas interfaces são:

$$\psi_{i+\frac{1}{2},j} = (1 - \Omega) \,\psi_{i,j} + \Omega \psi_{i+1,j} \quad , \psi = \mu, b, \phi$$
 (3.5)

$$\psi_{i,j+\frac{1}{2}} = \frac{\psi_{i,j} + \psi_{i,j+1}}{2} \quad , \psi = \mu, b, \phi$$
 (3.6)

As permeabilidades nas interfaces são dadas pelo conjunto de 4 equações abaixo:

$$k_{i+\frac{1}{2},j} = \frac{k_i k_{i+1} ln\left(\frac{r_{i+1}}{r_i}\right)}{k_i ln\left(\frac{r_{i+1}}{r_{i+\frac{1}{2}}}\right) + k_{i+1} ln\left(\frac{r_{i+\frac{1}{2}}}{r_i}\right)}$$
(3.7)

$$k_{i-\frac{1}{2},j} = \frac{k_{i-1}k_i ln\left(\frac{r_i}{r_{i-1}}\right)}{k_{i-1}ln\left(\frac{r_i}{r_{i-\frac{1}{2}}}\right) + k_i ln\left(\frac{r_{i-\frac{1}{2}}}{r_{i-1}}\right)}$$
(3.8)

$$k_{i,j+\frac{1}{2}} = \frac{z_{i,j+1} - z_{i,j}}{\frac{z_{i,j+1} - z_{i,j+\frac{1}{2}}}{k_{i,j+1}} + \frac{z_{i,j+\frac{1}{2}} - z_{i,j}}{k_{i,j}}}$$
(3.9)

$$k_{i,j-\frac{1}{2}} = \frac{z_{i,j} - z_{i,j-1}}{\frac{z_{i,j-\frac{1}{2}} + \frac{z_{i,j-\frac{1}{2}} - z_{i,j-1}}{k_{i,j}}}{k_{i,j-1}}}$$
(3.10)

Seguem abaixo outras fórmulas utilizadas no desenvolvimento anterior colocadas aqui para não quebrar a linha de raciocínio:

$$G_{i\pm\frac{1}{2},j} = \beta_c \frac{r_{i\pm\frac{1}{2}} k_{i\pm\frac{1}{2}}}{\Delta r_{i\pm\frac{1}{2}}} \Delta\theta \Delta z \tag{3.11}$$

$$r_{i+\frac{1}{2}} = \frac{r_{i+1} - r_i}{\ln(\frac{r_{i+1}}{r_i})}, \quad r_{i-\frac{1}{2}} = \frac{r_i - r_{i-1}}{\ln(\frac{r_i}{r_{i-1}})}$$
 (3.12)

$$V_{bi} = \frac{1}{2} \left(r_{i+\frac{1}{2}}^2 - r_{i-\frac{1}{2}}^2 \right) \Delta \theta \Delta z \tag{3.13}$$

As duas próximas subseções trazem propriedades dos gases e dos líquidos, caso opte-se pela escolha de um dos dois em questão.

3.2.2 Propriedades dos gases

O comportamento de um gás está definido pela equação de estado de gás real abaixo:

$$pV = ZnRT (3.14)$$

O fator de compressibilidade Z está dado pela correlação apresentada por [Kareem et al., 2015]. Esta correlação permite calcular explicitamente fator de compressibilidade nas faixas $0.2 \le p_{pr} \le 15$ e $1.15 \le T_{pr} \le 3$ de forma simples.

O inverso do fator volume formação do gás é calculado usando a equação de estado:

$$b = \frac{T_o p}{T p_o Z} \tag{3.15}$$

A viscosidade do gás é calculada pela correlação de [Lee and Eakin, 1966], como função da temperatura, massa molecular aparente Ma e massa específica:

$$\rho = \frac{pM_a}{ZRT} \tag{3.16}$$

Vale destacar que, para efeitos de simplificação, desconsiderou-se os efeitos não-darcianos que podem ocorrer nas proximidades do poço. A título de curiosiadade, a equação de Forchheimer é o modelo empregado para representar tais efeitos de inércia, causados pela alta velocidade. Segundo [K. Aziz, 1979], em um sistema consistente de unidades, a Eq. é:

$$-\frac{\partial p}{\partial x} = \frac{\mu}{k} u + \beta \rho u |u| \tag{3.17}$$

onde β é o coeciente de Forchheimer, cuja dimensão é o inverso do comprimento, u é a vazão por unidade de área e x a direção paralela ao escoamento.

Em termos práticos, um fator de correção $\delta_{i\pm\frac{1}{2}}$ deve ser calculado em conjunto com a solução nas interfaces ([MacDonald and Coats, 1970];[Pico, 2018]).

3.2.3 Propriedades dos líquidos

No caso de um líquido, as equações foram:

Para inverso do fator volume formação:

$$b_{l} = b_{l}^{0} \left(1 + c_{l} \left(p_{l} - p_{l}^{0} \right) \right) \tag{3.18}$$

Para viscosidade:

$$\mu_l = \mu_l^0 \left(1 + c_l \left(p_l - p_l^0 \right) \right) \tag{3.19}$$

3.2.4 Equação geral

De posse das equações anteriores, foi possível reescrever a equação da discretização por volumes finitos (Eq. 3.1) como:

$$R = TP + Q - H \tag{3.20}$$

onde:

- R é o vetor de resíduos;
- T é a matriz de transmissibilidade;
- Q é o vetor de vazões;
- H é o vetor de acúmulo;
- \bullet P é o vetor de pressões.

O formato das matrizes com termo do poço fica:

$$T = \begin{bmatrix} W & WR & WR & WR \\ RW & C & N & T \\ & S & C & N & T \\ & & S & C & & T \\ RW & B & & C & N & T \\ & & B & S & C & N & T \\ & & & B & S & C & & T \\ RW & & & B & & C & N \\ & & & & B & & S & C & N \\ & & & & B & & S & C & N \\ & & & & B & & S & C & S & C \end{bmatrix}$$

$$(3.21)$$

onde T é uma matriz não homogênea.

$$Q = [q_{sc}, 0, 0, ...0]^T (3.22)$$

.

$$H = \left[0, H_{\{1,1\}}, H_{\{2,1\}}, ..., H_{\{n_r, n_z\}}\right]^T$$
(3.23)

$$P = \left[P_{w}, P_{1,1}, P_{2,1}, ..., P_{n_r, n_z} \right]^T \tag{3.24}$$

Sendo:

$$H_{i,j} = \frac{\alpha_c V_{i,j}}{\Delta t} \left[(\phi b)_{i,j}^{n+1} - (\phi b)_{i,j}^n \right]$$
 (3.25)

3.2.5 Jacobiano

Para resolver esse sistema linear, foi utilizado o método de Newton-Raphson. Esse método requer uma solução iterativa, por meio da equação abaixo:

$$J^{(\nu)}P^{\nu+1} = -R^{\{(\nu)\}} \tag{3.26}$$

$$J = \left[\frac{\partial R_{i,j}}{\partial p_{i,j}}\right]_{nr*nz \, x \, nr*nz} \tag{3.27}$$

onde J é a matriz Jacobiana, com as derivadas das equações de resíduo, com relação às incógnitas ([K. Aziz, 1979];[T. Ertekin, 2001]).

O J também pode ser calculado como:

$$J = T + \tau - \eta \tag{3.28}$$

sendo T a matriz de transmissibilidades, τ a derivada dos termos de fluxo e η as derivadas do termo de acúmulo. Abaixo a equação para η :

$$\eta_{i,j} = \frac{\alpha_c V_{b_{i,j}}}{\Delta t} \left(\phi_{i,j} \frac{\partial b_{i,j}}{\partial p_{i,j}} + b_i \frac{\partial \phi_{i,j}}{\partial p_{i,j}} \right)$$
(3.29)

$$\tau_{i\pm\frac{1}{2},j} = \frac{\partial T_{i\pm\frac{1}{2},j}}{\partial p_{i\pm1,j}} \left(p_{i\pm1,j} - p_{i,j} \right)$$
(3.31)

$$\tau_{i,j\pm\frac{1}{2}} = \frac{\partial T_{i,j\pm\frac{1}{2}}}{\partial p_{i,j\pm1}} \left(p_{i,j\pm1} - p_{i,j\pm1} \right)$$
 (3.32)

$$\tau_{i,j} = G_{i-1,j} \frac{(1-\Omega)}{\mu_{i-\frac{1}{2},j}} \left[\frac{\partial b_{i,j}}{\partial p_{i,j}} - \left(\frac{b}{\mu} \right)_{i-\frac{1}{2},j} \frac{\partial \mu_{i,j}}{\partial p_{i,j}} \right] (p_{i-1,j} - p_{i,j}) + G_{i+\frac{1}{2},j} \frac{\Omega}{\mu_{i+\frac{1}{2},j}} \left[\frac{\partial b_{i}}{\partial p_{i}} - \left(\frac{b}{\mu} \right)_{i+\frac{1}{2},j} \frac{\partial \mu_{i,j}}{\partial p_{i,j}} \right] (p_{i+1,j} - p_{i,j}) + G_{i,j-\frac{1}{2}} \left[\frac{(\mu_{i,j-1} + \mu_{i,j}) \frac{\partial b_{i,j}}{\partial p_{i,j}} + (b_{i,j-1} + b_{i,j}) \frac{\partial \mu_{i,j}}{\partial p_{i,j}}}{(\mu_{i,j-1} + \mu_{i,j})^{2}} \right] (p_{i,j-1} - p_{i,j}) + G_{i,j+\frac{1}{2}} \left[\frac{(\mu_{i,j+1} + \mu_{i,j}) \frac{\partial b_{i,j}}{\partial p_{i,j}} + (b_{i,j+1} + b_{i,j}) \frac{\partial \mu_{i,j}}{\partial p_{i,j}}}{(\mu_{i,j+1} + \mu_{i,j})^{2}} \right] (p_{i,j+1} - p_{i,j}) + G_{i,j+1} + G_{i,j} + G_{i,j+1} + G_{i,j+1} + G_{i,j} + G_{i,j+1} + G$$

As derivadas das transmissibilidades são:

$$\frac{\partial T_{i-\frac{1}{2},j}}{\partial p_{i-1,j}} = G_{i-1,j} \frac{(1-\Omega)}{\mu_{i-\frac{1}{2},j}} \left[\frac{\partial b_{i-1,j}}{\partial p_{i-1,j}} - \left(\frac{b}{\mu}\right)_{i-\frac{1}{2},j} \frac{\partial \mu_{i-1,j}}{\partial p_{i-1,j}} \right]$$
(3.34)

$$\frac{\partial T_{i+\frac{1}{2},j}}{\partial p_{i+1,j}} = G_{i+\frac{1}{2},j} \frac{\Omega}{\mu_{i+\frac{1}{2},j}} \left[\frac{\partial b_{i+1,j}}{\partial p_{i+1,j}} - \left(\frac{b}{\mu}\right)_{i+\frac{1}{2},j} \frac{\partial \mu_{i+1,j}}{\partial p_{i+1,j}} \right]$$
(3.35)

$$\frac{\partial T_{i,j\pm\frac{1}{2}}}{\partial p_{i,j\pm1}} = G_{i,j\pm\frac{1}{2}} \left[\frac{\left(\mu_{i,j+1} + \mu_{i,j}\right) \frac{\partial b_{i,j\pm1}}{\partial p_{i,j\pm1}} + \left(b_{i,j+1} + b_{i,j}\right) \frac{\partial \mu_{i,j\pm1}}{\partial p_{i,j\pm1}}}{\left(\mu_{i,j+1} + \mu_{i,j}\right)^2} \right]$$
(3.36)

resultando em uma matriz com aparência igual ao da Transmissibilidade.

3.3 Identificação de pacotes – assuntos

A partir da análise dos modelos apresentados, pode-se identicar os seguintes assuntos/pacotes:

- Engenharia de Reservatórios: este pacote recebe arquivos digitados pelo usuário ou os lê de um arquivo de extensão .txt. Nele, os dados se separam, de acordo com suas característica: rocha, fluido, aquífero, dados de produção, dados de injeção. Quando juntos, fornecem uma caracterização do reservatório como um todo e servem de base para os cálculos da simulação.
- Simulador: relaciona os pacotes, sendo responsável pela criação e destruição de objetos, assim como interagir com o usuário através de um interface via texto para definir todas ações a serem tomadas.
- Modelagem Numérica Computacional: contém os algoritmos matemáticos necessários para a solução do modelo do simulador, como por exemplo, o Método de Newton-Raphson. Este pacote está separado do simulador, pois um dos objetivos da AOO é ter uma maior reusabilidade do código, assim, estando separados, é possível aplicar este mesmo pacote para outros problemas de engenharia, como por exemplo o de análise de testes de pressão.

- Termodinâmica: pacote que envolve todos os conceitos físicos (efeitos de mudanças na temperatura, pressão, volume e outras propriedades termodinâmicas de um sistema) sendo necessário no desenvolvimento de um simulador de reservatório devido ao dinamismo do comportamento dos fluidos.
- Álgebra linear e Cálculo Integral e Diferencial: pacote com deduções matématicas, teoremas. Base de todo o processo.
- Pacote Gráfico: é um pacote que utiliza o gnuplot para plotar as soluções numéricas obtidas, isto é, as distribuições de pressão. Em outras palavras, é o software gnuplot que implementa a saída gráfica dos dados calculados.
- Biblioteca: serão utilizadas métodos e funções já existentes para a resolução de sistemas de matrizes, bibliotecas padrão de C++ tais como (STL) e bibliotecas como a iostream, iomanip, etc.

3.4 Diagrama de pacotes – assuntos

O diagrama de pacotes da Figura 3.3 mostra as relações existentes entre os pacotes deste software.

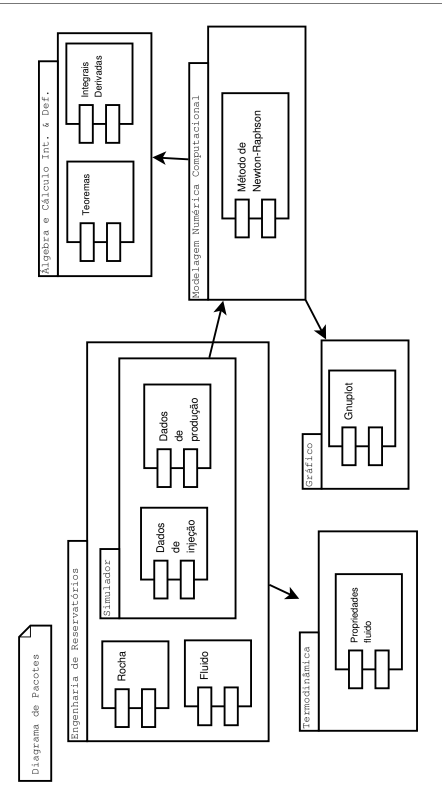


Figura 3.3: Diagrama de Pacotes

Capítulo 4

AOO – Análise Orientada a Objeto

A AOO – Análise Orientada a Objeto é a terceira etapa do desenvolvimento de um projeto de engenharia, neste caso um software aplicado a engenharia de petróleo. Ela utiliza algumas regras para identificar os objetos de interesse, as relações entre os pacotes, as classes, os atributos, os métodos, as heranças, as associações, as agregações, as composições e as dependências. O modelo de análise enfatiza o que deve ser feito e não como foi realizado.

Nas próximas seções, serão apresentados um conjunto de cinco diagramas (de classes, de sequência, de comunicação, de máquina de estado e de atividades) com o objetivo de identificar os objetos e seus relacionamentos e assim visualizar o software de várias formas.

4.1 Diagramas de classes

O diagrama de classes é essencial para a montagem da versão inicial do código do software. Ele é constituído pelas classes, seus métodos e atributos, além das diversas relações entre elas (herança, dependência, nível de acesso). Então, o diagrama aqui desenvolvido é composto por 10 classes e é apresentado na Figura 4.1 que se segue.

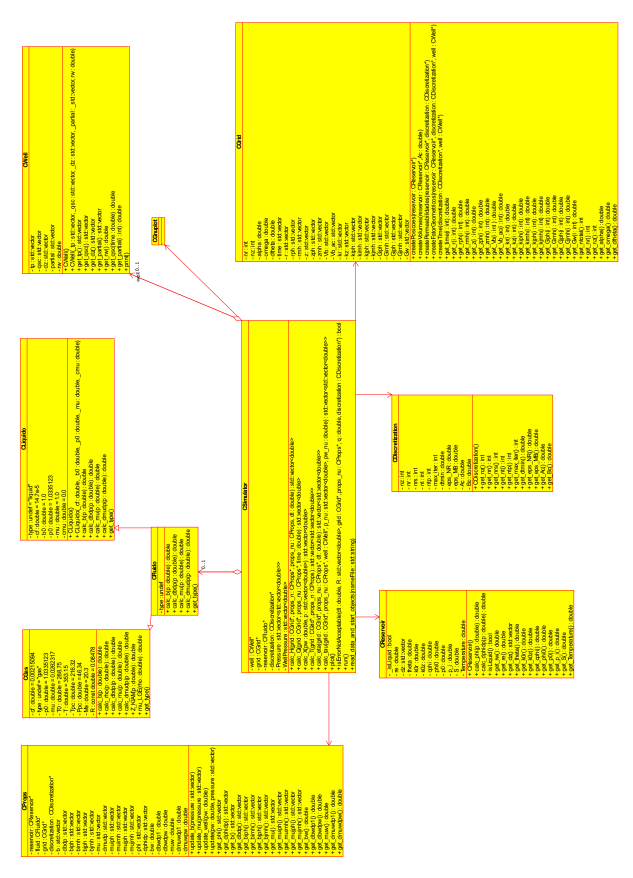


Figura 4.1: Diagrama de classes

4.1.1 Dicionário de classes

- Classe CGas: gás que satura o meio poroso, contendo propriedades físicas características. Sua função é fornecer informações para compor um meio poroso saturado.
 Classe filha de CFluido, ou seja, herda propriedades e métodos da classe mãe, e contém métodos e propriedades próprias. Cabe destacar, fator de compressibilidade e constante universal dos gases.
- Classe **CLiquido**: líquido que satura o meio poroso, contendo propriedades físicas características. Sua função é fornecer informações para compor um meio poroso saturado. Classe filha de CFluido, ou seja, herda propriedades e métodos da classe mãe, e contém métodos e propriedades próprias.
- Classe **CFluido**: classe virtual que representa o fluido que satura o meio poroso. Basicamente, por meio de uma classe virtual, ao se criar uma subclasse é possível torná-la mais específica não sendo necessário reimplementar toda a classe, pois é possível alterar o comportamento pontualmente.
- Classe **CResevoir:** representa uma rocha reservatório com atributos específicos do reservatório, como pressão inicial, raio externo, compressibilidade, porosidade, temperatura, permeabilidade.
- Classe CProps: classe que recebe características do fluido e do reservatório e calcula
 propriedades de interesse. Tudo que foi armazenado é acessado dinamicamente. É a
 base de cálculo do método numérico por implementar as derivadas e possuir métodos
 de atualização do conteúdo das células discretizadas.
- Classe **CGrid**: classe que representa o meio poroso como um domínio discretizado, ou seja, fornece o dimensionamento do poço e reservatório no espaço, uma grade propriamente dita. Sua função é identificar os pontos no espaço em que a solução em volumes finitos será calculada.
- Classe **CDiscretization:** armazena propriedades puras da simulação. Dito de outra forma, propriedades da malha que não dependem da tempo e que são estáticas.
- Classe CWell: classe que representa o poço com propriedades características.
- Classe **CGnuplot**: classe que fornece os métodos necessários para a geração de gráficos. Sucintamente, o programa externo Gnuplot é uma ferramenta utilizada para criação dos gráficos da distribuição de pressão, em função do tempo obtida pelo simulador para o poço e reservatório.
- Classe **CSimulator**: uma classe que representa o simulador, "cérebro do software". Ela quem dita as regras e comanda quais ações serão tomadas e em qual ordem. Em destaque, possui o método Run, que dá o ponta pé inicial na resolução pelo

método numérico. Como já foi dito, é um método cuja discretização da EBM pode ser resolvida implicitamente, obtendo a distribuição de pressões. Constantemente acessa a Classe CProps com valores em atualização a cada passo de tempo.

4.2 Diagrama de sequência – eventos e mensagens

O diagrama de sequência enfatiza a troca de eventos e mensagens e sua ordem temporal. Contém informações sobre o fluxo de controle do software. Costuma ser montado a partir de um diagrama de caso de uso e estabelece o relacionamento dos atores (usuários e sistemas externos) com alguns objetos do sistema. O diagrama de sequência pode ser geral, englobando todas as operações do sistema ou específico, que enfatiza uma determinada operação.

4.2.1 Diagrama de sequência geral

O diagrama de sequência geral do software é mostrado na Figura 4.2 que se segue:

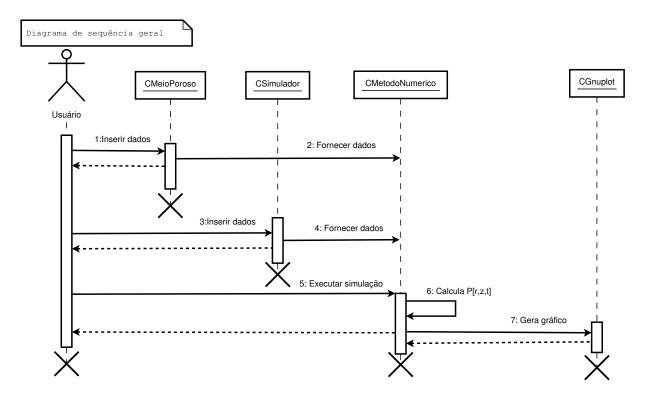


Figura 4.2: Diagrama de sequência geral

4.2.2 Diagrama de sequência específico

O diagrama de sequência específico é mostrado na Figura 4.3 abaixo.

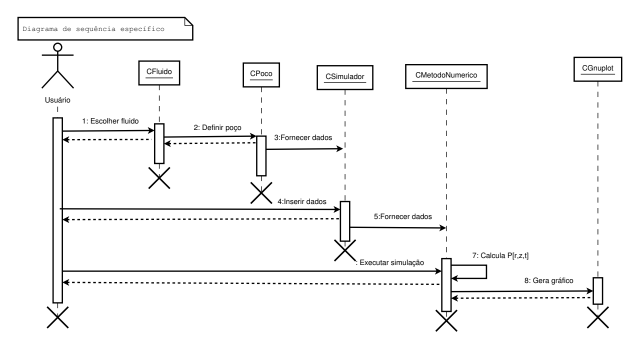


Figura 4.3: Diagrama de sequência específico

4.3 Diagrama de comunicação – colaboração

No diagrama de comunicação o foco é a interação e a troca de mensagens e dados entre os objetos. O usuário está sempre informando ao computador dados que são necessários para o processamento da simulação. Aqui a ênfase é o entendimento das mensagens que chegam e saem de cada objeto.

Veja na Figura 4.3 abaixo o diagrama de comunicação com foco no simulador propriamente dito. As linhas indicam ora criação de objetos ora acesso a funções das classes.

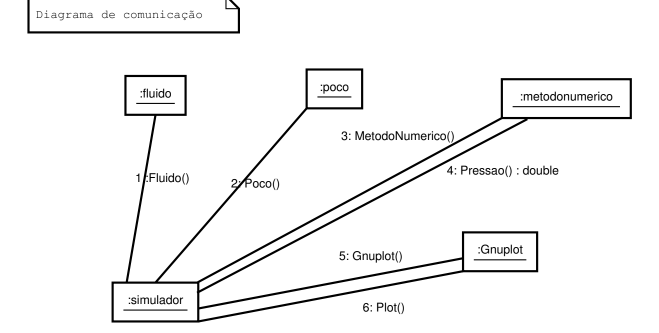


Figura 4.4: Diagrama de comunicação

Por sua vez, nesse segundo diagrama apresentado na Figura 4.3, tem-se a completa comunicação entre os sistemas envolvidos. Observa-se que o primeiro passo é escolher o tipo de fluido, depois construir o poço com zonas abertas ao fluxo ou não. A seguir, fornecer dados ao simulador. Com todos os parâmetros definidos e alocados na memória, o computador processa-os a partir do objeto CMetodoNumerico. A comunicação continua com a exibição dos resultados para o usuário e com o fornecimento deles para o Gnuplot gerar os respectivos gráficos e fornecê-los ao usuário.

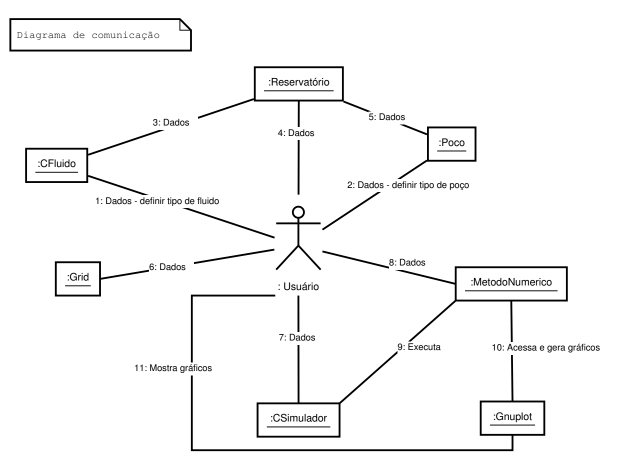


Figura 4.5: Diagrama de comunicação

4.4 Diagrama de máquina de estado

Um diagrama de máquina de estado representa os diversos estados que o objeto assume e os eventos que ocorrem ao longo de sua vida ou mesmo ao longo de um processo (histórico do objeto). É usado para modelar aspectos dinâmicos do objeto. Veja na Figura 4.6 o diagrama de máquina de estado para o objeto CSimulador.

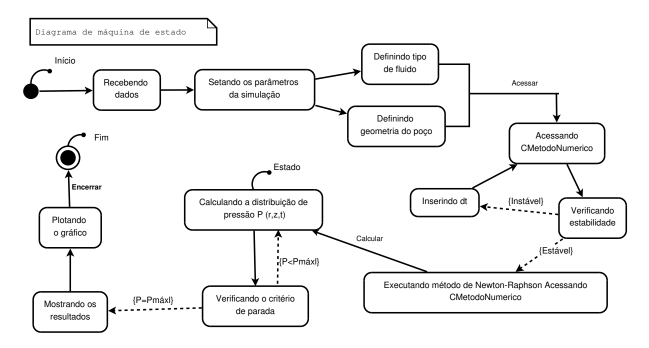


Figura 4.6: Diagrama de máquina de estado

4.5 Diagrama de atividades

Veja na Figura 4.7 que o diagrama de atividades correspondente a uma atividade específica do diagrama de máquina de estado. Nesse caso, "calculando a distribuição de pressão P (r, z, t)".

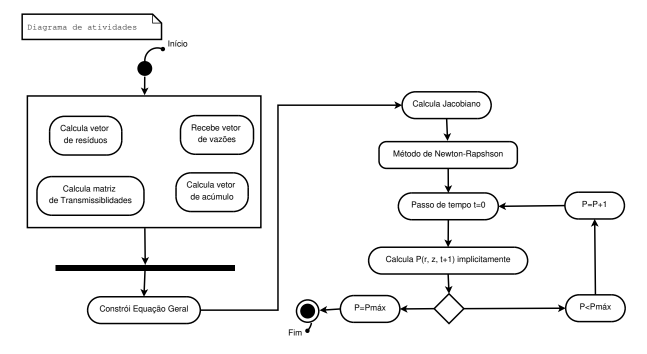


Figura 4.7: Diagrama de atividades

Capítulo 5

Projeto

Neste capítulo do projeto de engenharia veremos questões associadas ao projeto do sistema, incluindo protocolos, recursos, plataformas suportadas, implicações nos diagramas feitos anteriormente, diagramas de componentes e implantação. Na segunda parte revisamos os diagramas levando em conta as decisões do projeto do sistema.

5.1 Projeto do sistema

Depois da análise orientada a objeto desenvolve-se o projeto do sistema, o qual envolve etapas como definição dos protocolos, interface API, uso de recursos, subdivisão do sistema em subsistemas, alocação dos subsistemas ao hardware, seleção das estruturas de controle, seleção das plataformas do sistema, das bibliotecas externas, dos padrões de projeto, além da tomada de decisões conceituais e políticas que formam a infraestrutura do projeto.

A importância de se definir padrões específicos de documentação, nome das classes, padrões de retorno, interface do usuário e características de desempenho constitui-se como uma ferramenta estratégica para resolver o problema, elaborar uma solução e garantir repetibilidade e expansão para problemas similares.

Nessa etapa serão avaliadas algumas características do software tais como:

1. Protocolos:

- O programa permite salvar dados em disco no formato aberto, como .txt.
- Será efetuada a entrada de dados via arquivo de texto .txt.
- Neste projeto o software irá se comunicar com o componente externo Gnuplot que gera gráficos.

2. Recursos:

 O programa utilizará uma máquina computacional com HD, CPU, RAM, periféricos, processador, teclado para a entrada de dados e o monitor para a saída de dados. • O simulador utiliza o programa externo Gnuplot que plota figuras e gráficos.

3. Controle:

• Este software requer um controle sequencial.

4. Plataformas:

- O programa é multiplataforma, o que permite executá-lo em Windows e Mac OS X, mas será desenvolvido na plataforma Windows. A linguagem de software utilizada é a C++ orientada a objeto.
- Ambiente de desenvolvimento Microsoft Visual C ++ (MSVC). Um editor de códigos e compilador de diversas linguagens de programação como python, C, C++, C#, desenvolvido pela Microsoft . MSVC é um software proprietário. Originalmente um produto autônomo que mais tarde tornou-se parte do Visual Studio e foi disponibilizado em versões de teste e freeware. Ele apresenta ferramentas para desenvolver e depurar código C ++, especialmente código escrito para a API do Windows , DirectX e .NET.
- O software utilizara a biblioteca externa CGnuplot que permite acesso ao programa Gnuplot. É um utilitário portátil de gráfico baseado em linha de comando para Linux, OS / 2, MS Windows, OSX, VMS e muitas outras plataformas. O código-fonte é protegido por direitos autorais, mas é distribuído gratuitamente.

5. Padrões de projeto:

 Não se aplica para esse caso já que o software foi feito para cunho acadêmico e não empresarial.

5.2 Projeto orientado a objeto – POO

O projeto orientado a objeto é a etapa posterior ao projeto do sistema. Baseiase na análise, mas considera as decisões do projeto do sistema. Acrescenta a análise desenvolvida e as características da plataforma escolhida (hardware, sistema operacional e linguagem de software). Passa pelo maior detalhamento do funcionamento do software, acrescentando atributos e métodos que envolvem a solução de problemas específicos não identificados durante a análise. Além disso, envolve a otimização da estrutura de dados e dos algoritmos, a minimização do tempo de execução, de memória e de custos.

Exemplo: na análise você define que existe um método para salvar um arquivo em disco, define um atributo nomeDoArquivo, mas não se preocupa com detalhes específicos da linguagem. Já no projeto, você inclui as bibliotecas necessárias para acesso ao disco,

cria um objeto específico para acessar o disco, podendo, portanto, acrescentar novas classes àquelas desenvolvidas na análise.

Efeitos do projeto no modelo estrutural

- O programa utiliza o HD, o processador e o teclado do computador.
- O Software pode ser executado nas plataformas GNU/Linux ou Windows.
- Existe a necessidade de instalação do software Gnuplot para o funcionamento do programa.
- O código possui comentários com explicações dos algoritmos a serem executados.
- Neste projeto foi feita uma associação entre a biblioteca CGnuplot com as classes CSimulator, que por sua vez associa-se com as classes CReservoir, CDiscretization, CGrid, CWell, CProps, CFluido, que se associam com CGas e CLiquido

Efeitos do projeto no modelo dinâmico

 Não foi realizada nessa etapa do projeto uma vez que os diagramas de sequência, de comunicação, máquina de estado e de atividades serão modicados durante o desenvolvimento do código caso seja necessário.

Efeitos do projeto nos atributos

- Como alguns atributos necessitavam de constante atualização, foi implementado uma função chamada update, que a cada passa de tempo, recalculava as propriedades do sistema reservatório e poço.
- As relações entre classes foram melhoradas e adaptadas em relação à herança entre CFluido com CGas e CLiquido. Basicamente, foi necessário melhor especificar com base nos atributos inerentes de cada uma delas.

Efeitos do projeto nos métodos

- Em virtude de usar leitura de disco, um método de inserção de dados através do teclado foi adicionado.
- A razão da existência do método Run() presente em CSimulador se explica pela intenção em deixar o código mais enxuto e pela intenção de agrupar algoritmos de mesma natureza em um só método. Ele é chamado e governa toda a execução do código.

Efeitos do projeto nas heranças

- Sempre que um ou mais atributos e métodos se repetiam, foi necessário reavaliar o código. Desse modo, o item de ação voltou-se para o diagrama de classes que foi reformulado algumas vezes em subdivisões de classes e criação de novas classes.
- Algumas heranças puderam ser excluídas do diagrama, uma vez que alguns atributos necessários inicialmente puderam ser passados através da chamada das funções/métodos de classes com relações de herança.

Efeitos do projeto nas associações

 Algumas heranças foram trocadas por associações e novas associações foram criadas para relacionamento com novas classes.

Efeitos do projeto nas otimizações

- Logo no início optou-se por pedir todas as informações ao usuário juntas.
- O software tem opção de parada para mudança de valores e depois retomada.
- Pode ser otimizado pela implementação de processamento paralelo a fim de utilizar melhor a capacidade de processamento da máquina.
- Possibilidade de inclusão de bibliotecas otimizadas para resolução do Método de Newton-Raphson e sistema linear.
- A Classe CProps foi criada para reunir alguns atributos que estavam presentes na maioria dos cálculos e que necessitavam de atualizações constantes. Por conta disso eles foram retirados das respectivas classes e implementados em outra.

As dependências dos arquivos e bibliotecas podem ser descritos pelo diagrama de componentes, e as relações e dependências entre o sistema e o hardware podem ser ilustradas com o diagrama de implantação.

5.3 Diagrama de componentes

O diagrama de componentes mostra a forma como os componentes do software se relacionam, suas dependências. Inclui itens como: componentes, subsistemas, executáveis, nós, associações, dependências, generalizações, restrições e notas. Exemplos de componentes são bibliotecas estáticas, bibliotecas dinâmicas, dlls, componentes Java, executáveis, arquivos de disco, código-fonte. Veja na Figura 5.1 um exemplo de diagrama de componentes. De posse do diagrama de componentes, temos a lista de todos os arquivos necessários para compilar e rodar o software. Por ele, podemos perceber as dependências de cada componente. Por exemplo, o componente CSimulator depende de todos outros para funcionar. E por sua vez, o CFluido para funcionar, depende do CGas ou CLiquido.

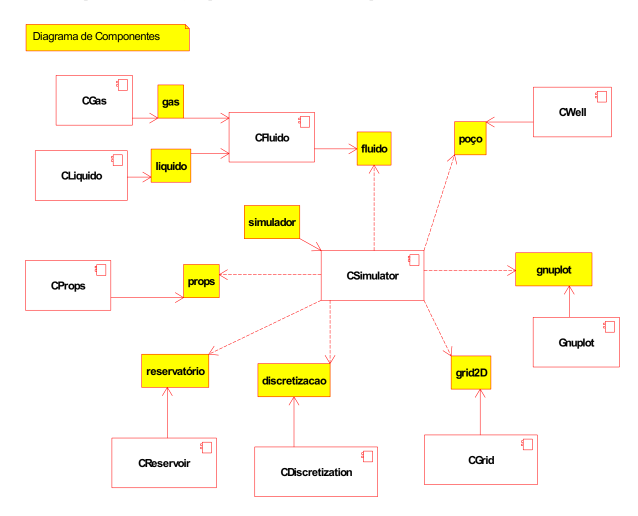


Figura 5.1: Diagrama de componentes

5.4 Diagrama de implantação

O diagrama de implantação é um diagrama de alto nível que inclui relações entre o sistema e o hardware e que se preocupa com os aspectos da arquitetura computacional escolhida. Seu enfoque é o hardware, a configuração dos nós em tempo de execução. Este deve incluir os elementos necessários para que o sistema seja colocado em funcionamento: computador, periféricos, processadores, dispositivos, nós, relacionamentos de dependência, associação, componentes, subsistemas, restrições e notas.

Veja na Figura 5.2 um exemplo de diagrama de implantação utilizado. Para que haja um correto e realístico desempenho da simulação pelo software, é necessário que haja o computador com todos os hardwares requeridos (CPU, RAM, HD) e uma fonte de dados

como dados do poço e dados de reservatório.

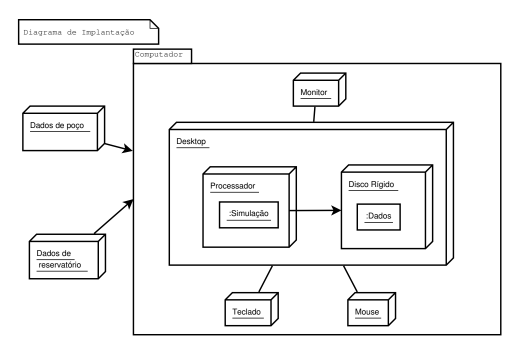


Figura 5.2: Diagrama de implantação

Capítulo 6

Implementação

Neste capítulo do projeto de engenharia apresentamos os códigos fonte que foram desenvolvidos.

Nota: os códigos devem foram documentados usando padrão **javadoc**. Posteriormente, foi usado o **doxygen** para gerar a documentação no formato html.

- Veja informações gerais aqui http://www.doxygen.org/.
- Veja exemplo aqui http://www.stack.nl/~dimitri/doxygen/manual/docblocks.html.

6.1 Código fonte

Apresenta-se a seguir um conjunto de classes (arquivos .h e .cpp) além do programa main.

Apresenta-se na listagem 6.1 o arquivo com o código da função main.

Listing 6.1: Arquivo de implementação da função main().

Apresenta-se na listagem 6.2 o arquivo com o código da classe CWell.

Listing 6.2: Arquivo de cabeçalho da classe CWell.

```
1#ifndef CWELL_HPP
2#define CWELL_HPP
```

```
4#include <vector>
5#include <iostream >
7 class CWell {
9private:
          std::vector < double > tp{0, 300};
                                                              /// tempos
             de mudanca na vazao na superficie [h]
          std::vector <double > qsc{0, -300 };
11
             nos tempos de mudanca [m^3 std / dia]
          std::vector < double > dz{ 1,1 };
12
          std::vector < double > partial {1,1};
13
             porcentagem de abertura de cada delta z
          double rw{ 0.09486 };
14
              raio do poco [m]
15
16 public:
          CWell() {}
          CWell(std::vector < double > _tp, std::vector < double > _qsc,
             std::vector < double > _dz, std::vector < double > _partial,
             double _rw) : tp{ _tp }, qsc{ _qsc }, dz{ _dz }, partial
             { _partial }, rw{ _rw }{}
          std::vector < double > get_tp() { return tp; }
19
          std::vector<double> get_qsc() { return qsc; }
20
          std::vector<double> get_dz() { return dz; }
21
          std::vector < double > get_partial() { return partial; }
22
          double get_rw() { return rw; }
23
          double get_qsc(double time);
24
          double get_partial(int i) { return partial[i]; }
25
          void print();
27 };
28#endif
```

Apresenta-se na listagem 6.3 o arquivo com o código da implementação da classe CWell.

Listing 6.3: Arquivo de implementação da classe CWell.

```
1#include "CWell.hpp"
2
3double CWell::get_qsc(double t) {
4         bool end = true;
5         double q;
```

```
for (int i = 0; i < tp.size(); i++) {</pre>
                        if (t <= tp[i]) { // esse 1 eh so para gerar uma</pre>
7
                             margem, eh muito literal o igual
                                    q = qsc[i];
                                    end = false;
9
                        }
10
             }
11
             return end ? qsc[qsc.size() - 1] : q;
12
13 }
14
15 void CWell::print() {
             std::cout << "\nObjeto_Well" << std::endl;
             std::cout << "tp:u";
17
             for (int i = 0; i < tp.size(); i++) {</pre>
                         std::cout << tp[i] << "___";
19
             }
20
21
             std::cout << "\nqsc:";
22
             for (int i = 0; i < qsc.size(); i++) {</pre>
23
                         std::cout << qsc[i] << "___";
24
25
             std::cout << "\ndz_||partial:||n";</pre>
26
             for (int i = 0; i < dz.size(); i++) {</pre>
27
                         \mathtt{std}::\mathtt{cout} \;\mathrel{<\!\!\!<}\; \mathtt{dz[i]} \;\mathrel{<\!\!\!<}\; \mathtt{"}_{\sqcup}\mathtt{|}_{\sqcup}\mathtt{"} \;\mathrel{<\!\!\!<}\; \mathtt{partial[i]} \;\mathrel{<\!\!\!<}\; \mathtt{std}::
28
                             endl;
29
             std::cout << "rw:_{\sqcup}" << rw << std::endl;
30
31 }
```

Apresenta-se na listagem 6.4 o arquivo com o código da classe CSimulador.

Listing 6.4: Arquivo de cabeçalho da classe CSimulador.

```
1#ifndef CSIMULADOR_HPP
2#define CSIMULADOR_HPP
3
4#include <vector>
5#include <string>
6#include <iostream>
7#include <iomanip>
8#include <ctime>
9#include <fstream>
10
11#include "CGas.hpp"
```

```
12#include "CWell.hpp"
13#include "CGrid.hpp"
14#include "CProps.hpp"
15 #include "CMatrix.hpp"
16#include "CFluido.hpp"
17#include "CGnuplot.hpp"
18#include "CLiquido.hpp"
19#include "CReservoir.hpp"
20 #include "CDiscretization.hpp"
22 class CSimulador {
23 public:
          CSimulador();
          void run();
27 private:
          const double PI = 3.141592;
          CWell* well;
          CGrid* grid;
30
          CFluido* fluido;
31
          CReservoir* reservoir;
32
          CDiscretization* discretization;
33
34
          std::vector < std::vector < double >> Pressure;
                                                             /// todas
             as pressoes em todo o tempo
          std::vector < double > WellPressure;
              todas as pressoes do poco
38 private:
          std::vector < double > calc_H(CGrid* grid, CProps* props_n,
             CProps* props_nu, double dt);
          std::vector<double> calc_Q(CGrid* grid, CWell* well, double
              time);
          std::vector <double > calc_X(double pw, std::vector <double > p
             );
          std::vector<std::vector<double>> calc_T(CGrid* grid, CProps
42
             * props_n);
43
          std::vector < std::vector < double >> calc_eta(CGrid* grid,
44
             CProps* props_nu, double dt);
          std::vector < std::vector < double >> calc_tau(CGrid* grid,
45
             CWell* well, CProps* props_nu, std::vector < double > p_nu,
```

Apresenta-se na listagem 6.5 o arquivo com o código da implementação da classe CSimulador.

Listing 6.5: Arquivo de implementação da classe CSimulador.

```
1#include "CSimulador.hpp"
3 CSimulador::CSimulador() {
          std::cout << "Nome_do_arquivo:_";
          std::string nameFile;
          nameFile = "input.dat";
          std::cout << nameFile << std::endl;</pre>
          //std::cin >> nameFile;
          read_data_and_start_objects(nameFile);
10}
11
12 void CSimulador::run() {
          CProps* props_n = new CProps(grid, fluido, reservoir,
13
             discretization);
          CProps* props_nu = new CProps(grid, fluido, reservoir,
14
             discretization);
          std::vector < double > time = grid -> get_time();
16
          /// var de ajuda
          int nr = discretization->get_nr();
          int nz = discretization -> get_nz();
19
          int iteracoes = 0;
20
          double erro_MB = 1;
21
          double erro_NR = 1;
22
          double dt;
23
24
```

```
/// variaveis das pressoes - pressao no tempo anterior /
25
             pressao iteracao n / pressao iteracao n+1
          double pw_n
                                     = reservoir -> get_p_i();
26
          double pw_nu
                            = reservoir -> get_p_i();
          std::vector <double > Pw(time.size());
28
          std::vector < double > p_n(nr * nz, reservoir ->get_p_i());
          std::vector <double > p_nu(nr * nz, reservoir ->get_p_i());
30
          /// comeco a preparar o loop
32
          std::vector <double > H;
          std::vector < double > Q;
34
          std::vector < double > X;
          std::vector < std::vector < double >> T;
36
          std::vector <double > R(nr*nz+1);
37
          std::vector < std::vector < double >> eta(nr*nz+1, std::vector <</pre>
             double > (nr*nz+1));
          std::vector < std::vector < double >> tau(nr * nz + 1, std::
             vector < double > (nr * nz + 1));
          std::vector < std::vector < double >> J(nr * nz + 1, std::vector
             <double>(nr * nz + 1));
          std::vector < double > dX;
42
43
          Pw[0] = reservoir->get_p_i();
44
45
          clock_t begin_time;
46
          /// loop do tempo
47
          for (unsigned int t = 1; t < time.size(); t++) {</pre>
                   dt = time[t] - time[t - 1];
49
50
                   props_n -> update(pw_n, p_n);
51
52
                   begin_time = clock();
53
54
                   do {
55
                            props_nu->update(pw_nu, p_nu);
56
57
                            H = calc_H(grid, props_n, props_nu, dt);
58
                            Q = calc_Q(grid, well, time[t]);
59
                            X = calc_X(pw_nu, p_nu);
60
                            T = calc_T(grid, props_nu);
61
62
```

```
for (int i = 0; i < nr * nz + 1; i++) { ///</pre>
63
                                a linha da multiplicacao
                                    R[i] = 0.0;
64
                                    for (int j = 0; j < nr * nz + 1; j
                                        ++) /// os termos da
                                       multiplicacao
                                             R[i] += T[i][j] * X[j];
66
                                    R[i] += Q[i] - H[i];
67
                            }
68
69
70
                            /// matriz jacobiana
71
                            eta = calc_eta(grid, props_nu, dt);
72
                            tau = calc_tau(grid, well, props_nu, p_nu,
73
                               pw_nu);
74
                            for (int i = 0; i < nr * nz + 1; i++) /// a</pre>
75
                                linha da multiplicacao
                                    for (int j = 0; j < nr * nz + 1; j</pre>
76
                                        ++) /// os termos da
                                        multiplicacao
                                             J[i][j] = T[i][j] + tau[i][
77
                                                 j] - eta[i][j];
78
                            dX = CMatrix::LU_solver(J, R);
79
                            //dX = CMatrix::GaussSolver(R, J); ///
80
                               calculo a solucao do sistema linear
81
                            pw_nu = pw_nu + dX[0];
82
                            for (int i = 0; i < nr * nz; i++)</pre>
83
                                    p_nu[i] = p_nu[i] + dX[i+1];
84
85
                            iteracoes++;
86
                   } while (iteracoes < 10 && isErrorNotAcceptable(dt,</pre>
                       R, grid, props_nu, Q[0], discretization));
88
                   std::cout << "Tempo:" << time[t] << ""-"iteracoes:
89
                      " << iteracoes << "□-□duracao:□" << float(clock
                      () - begin_time) / CLOCKS_PER_SEC << std::endl;</pre>
                   p_n = p_nu;
90
                   pw_n = pw_nu;
91
                   iteracoes = 0;
92
```

```
Pw[t] = pw_nu;
93
                    Pressure.push_back(p_n);
94
           }
95
           CMatrix::mostrarMatriz(Pw, "Pw");
           plot(time, Pw);
97
98 }
99
100 std::vector <double > CSimulador::calc_H(CGrid* grid, CProps* props_n
     , CProps* props_nu, double dt) {
           std::vector <double > H(grid->get_ntotal()+1,0.0);
101
           for (int i = 0; i < grid->get_ntotal(); i++)
102
                    H[i+1] = grid->get_Vb_ac(i) * (props_nu->get_b(i)*
103
                       props_nu->get_phi(i) - props_n->get_b(i)*
                       props_n->get_phi(i)) / dt;
          return H;
104
105}
106
107 std::vector < double > CSimulador::calc_Q(CGrid* grid, CWell* well,
     double time) {
           std::vector < double > Q(grid -> get_ntotal() + 1, 0.0);
108
           Q[0] = well->get_qsc(time) * (grid->get_dtheta() / (2 * PI)
109
              );
          return Q;
110
111 }
112
113 std::vector < double > CSimulador::calc_X(double pw, std::vector <
     double> p) {
           std::vector < double > X(p.size() + 1);
114
           X[0] = pw;
115
           for (unsigned int i = 1; i < X.size(); i++)</pre>
116
                    X[i] = p[i-1];
117
          return X;
118
119}
120
121 std::vector < std::vector < double >> CSimulador::calc_T(CGrid* grid,
     CProps* props_n) {
           int nt = grid->get_ntotal()+1;
122
           int nr = grid->get_nr();
123
           int nz = grid->get_nz();
124
           int i;
125
126
           double Right;
127
```

```
double Left;
128
           double Bottom;
129
           double Top;
130
           double Well;
131
132
           std::vector < std::vector < double >> T(nt, std::vector < double > (
133
              nt, 0.0));
134
           T[0].resize(nt, 0.0);
135
           for (int k = 1; k < nt; k++) { // rodo sem o poco</pre>
136
                    i = k - 1;
137
                    //T[k].resize(nt, 0.0);
138
                    Right = 0.0;
139
                    Left = 0.0;
140
                    Bottom = 0.0;
141
                    Top = 0.0;
142
                    Well = 0.0;
143
144
                    /// passo por todas as colunas da matriz
145
                    if (i - nr >= 0) {
146
                             Top = grid->get_Gjmh(i) * props_n->get_bjmh
147
                                (i) / props_n->get_mujmh(i);
                             T[k][k - nr] = Top;
148
                    }
149
                    if (i + nr < nt-1) {</pre>
150
                             Bottom = grid->get_Gjph(i) * props_n->
151
                                get_bjph(i) / props_n->get_mujph(i);
                             T[k][k + nr] = Bottom;
152
                    }
153
                    if ((i - 1) % nr >= 0) {
154
                             Left = grid->get_Gimh(i) * props_n->
155
                                get_bimh(i) / props_n->get_muimh(i);
                             T[k][k-1] = Left;
156
                    }
157
                    if ((i + 1) % nr > 0) {
158
                             Right = grid->get_Giph(i) * props_n->
159
                                get_biph(i) / props_n->get_muiph(i);
                             T[k][k + 1] = Right;
160
                    }
161
                    if (i % nr == 0) {
162
                             Well = well->get_partial((int)i/nr) * grid
163
                                ->get_Gw((int)i/nr) * props_n->get_bw()
```

```
/ props_n->get_muw();
                             T[k][0] = Well;
164
                             T[0][k] = Well;
165
                             T[0][0] -= Well;
166
                    }
167
                    T[k][k] = -Top - Bottom - Right - Left - Well;
168
169
           return T;
170
171 }
172
173 std::vector < std::vector < double >> CSimulador::calc_eta(CGrid* grid,
     CProps* props_nu, double dt) {
           int nt = grid->get_ntotal() + 1;
174
           int nr = grid->get_nr();
175
           int nz = grid->get_nz();
176
177
           std::vector < std::vector < double >> eta(nt, std::vector < double</pre>
178
              > (nt, 0.0));
           eta[0].resize(nt, 0.0);
179
           for (int i = 1; i < nt; i++) {</pre>
180
                    eta[i][i] = grid->get_Vb_ac(i-1)*(props_nu->get_b(i
181
                       -1)*props_nu->get_dphidp(i-1) + props_nu->
                       get_phi(i-1) * props_nu->get_dbdp(i-1)) / dt;
182
           return eta;
183
184 }
185
186 std::vector < std::vector < double >> CSimulador::calc_tau(CGrid* grid,
     CWell* well, CProps* props_nu, std::vector<double> p_nu, double
     pw_nu) {
           int nt = grid->get_ntotal();
187
           int nr = grid->get_nr();
188
           int nz = grid->get_nz();
189
190
           double omega = grid->get_omega();
191
192
           std::vector<std::vector<double>> tau(nt + 1, std::vector<
193
              double > (nt+1, 0.0));
194
195
           for (int i = 0; i < nt - nr; i++) {</pre>
196
                    tau[i + 1][i + 1 + nr] = (p_nu[i] - p_nu[i + nr]) *
197
```

```
grid->get_Gjph(i)
                            * (props_nu->get_dbdp(i) * (props_nu->
198
                               get_mu(i + nr) + props_nu->get_mu(i))
                                     - props_nu->get_dmudp(i) * (
199
                                        props_nu->get_b(i + nr) +
                                        props_nu->get_b(i)))
                            / pow(props_nu->get_mu(i) + props_nu->
200
                               get_mu(i + nr), 2);
                   tau[i + 1][i + 1] += tau[i + 1][i + 1 + nr];
201
          }
202
203
          /// top
204
          for (int i = nr; i < nt; i++) {</pre>
205
                   tau[i + 1][i + 1 - nr] = (p_nu[i] - p_nu[i - nr]) *
206
                        grid ->get_Gjmh(i)
                            * (props_nu->get_dbdp(i) * (props_nu->
207
                               get_mu(i - nr) + props_nu->get_mu(i))
                                     - props_nu->get_dmudp(i) * (
208
                                        props_nu->get_b(i - nr) +
                                        props_nu->get_b(i)))
                            / pow(props_nu->get_mu(i) + props_nu->
209
                               get_mu(i - nr), 2);
                   tau[i + 1][i + 1] += tau[i + 1][i + 1 - nr];
210
          }
211
212
          /// left
213
          for (int i = 1; i < nt; i++) {</pre>
214
                   tau[i+1][i] = grid -> get_Gimh(i) * (1.0 - omega) * (
215
                       p_nu[i - 1] - p_nu[i])
                            * (props_nu->get_dbdp(i) / props_nu->
216
                               get_muimh(i)
                                     - (props_nu->get_bimh(i) / pow(
217
                                        props_nu->get_muimh(i), 2)) *
                                        props_nu->get_dmudp(i - 1));
                   tau[i+1][i+1] = tau[i+1][i];
218
          }
219
220
          /// right
221
          for (int i = 1; i < nt - 1; i++) {</pre>
222
                   tau[i][i + 1] = grid -> get_Giph(i) * omega * (p_nu[i
223
                        + 1] - p_nu[i])
                            * (props_nu->get_dbdp(i) / props_nu->
224
```

```
get_muiph(i)
                                     - (props_nu->get_biph(i) / pow(
225
                                        props_nu->get_muiph(i), 2)) *
                                        props_nu->get_dmudp(i - 1));
                   tau[i][i] = tau[i][i + 1];
226
          }
227
228
          /// well
229
          double temp_well;
230
          for (int i = 0; i < nz; i++) {</pre>
231
                   tau[0][0] += (grid->get_Gw(i) / props_nu->get_muw()
232
                      ) * (props_nu->get_dbwdpw() - (props_nu->get_bw
                      () / props_nu->get_muw()) * props_nu->
                      get_dmuwdpw())*(p_nu[i*nr] - pw_nu) * well->
                      get_partial(i);
                   temp_well = (grid->get_Gw(i) / props_nu->get_muw())
233
                       * (props_nu->get_dbwdp1() - (props_nu->get_bw()
                       / props_nu->get_muw()) * props_nu->get_dmuwdp1
                      ()) * (p_nu[i * nr] - pw_nu) * well->get_partial
                      (i);
                   tau[0][i * nr + 1] += temp_well;
234
                   tau[0][0] -= temp_well;
235
                   tau[i * nr + 1][i * nr + 1] -= temp_well;
236
                   tau[i * nr + 1][0] += (grid->get_Gw(i) / props_nu->
237
                      get_muw()) * (props_nu->get_dbwdp1() - (props_nu
                      ->get_bw() / props_nu->get_muw()) * props_nu->
                      get_dmuwdp1()) * (p_nu[i * nr] - pw_nu) * well->
                      get_partial(i);
238
          return tau;
239
240}
242 void CSimulador::plot(std::vector < double > time, std::vector < double >
      Pw) {
          std::string name = ("Pw_versus_time");
243
244
          std::ofstream outdata; //save data
245
          outdata.open((name + ".dat").c_str());
246
          outdata << "#utimeuTemperatureu" << std::endl;
247
          for (int i = 0; i < Pw.size(); i++)</pre>
248
                   outdata << time[i] << "_{\sqcup}" << Pw[i] << std::endl;
249
250
```

```
CGnuplot::semilogx((name + ".dat").c_str(), "time", "Pw", (
251
              name + ".png").c_str());
252}
253
254 bool CSimulador::isErrorNotAcceptable(double dt, std::vector < double
     > R, CGrid* grid, CProps* props_nu, double q, CDiscretization*
     discretization) {
          double sum_R_MB = R[0], sum_Divisor_MB = 0.0, NR = 0.0;
255
          for (int i = 0; i < R.size()-1; i++) {</pre>
256
                    sum_R_MB += R[i+1];
257
                    sum_Divisor_MB += (grid->get_Vb_ac(i) * props_nu->
258
                       get_phi(i));
                   NR += R[i + 1] / (grid->get_Vb_ac(i) * props_nu->
259
                       get_phi(i));
260
          double MB = dt * abs(sum_R_MB) / sum_Divisor_MB;
261
262
          double biggestNR = abs(R[0] / q) > NR ? abs(R[0] / q) : NR;
263
          return (MB > discretization->get_eps_MB() || biggestNR >
264
              discretization -> get_eps_NR());
265 }
266
267 void CSimulador::read_data_and_start_objects(std::string nameFile)
     {
          std::ifstream file(nameFile);
268
269
           std::string text;
270
           std::getline(file, text);
271
           std::getline(file, text);
272
          std::getline(file, text);
273
           std::getline(file, text);
274
          std::getline(file, text);
275
276
277
           std::getline(file, text);
278
279
          std::vector < double > tp;
280
           std::vector < double > qsc;
281
           std::vector < double > dz;
282
           std::vector < double > partial;
283
284
           int periodos;
285
```

```
file >> text; file >> text;
286
           periodos = std::stoi(text);
287
288
           /// pego os valores dos tps
289
           file >> text;
290
           for (int i = 0; i < periodos; i++) {</pre>
291
                    file >> text;
292
                    tp.push_back(std::stof(text));
293
           }
294
           std::getline(file, text);
295
296
           /// pego os valores dos qsc
297
           file >> text;
298
           for (int i = 0; i < periodos; i++) {</pre>
299
                    file >> text;
300
                    qsc.push_back(std::stof(text));
301
           }
302
           std::getline(file, text);
303
304
           /// pego os valores do h e partial
305
           file >> text; file >> text;
306
           periodos = std::stoi(text);
307
           std::getline(file, text);
308
           std::getline(file, text);
309
310
           for (int i = 0; i < periodos; i++) {</pre>
311
                    file >> text;
312
                    dz.push_back(std::stof(text));
313
                    file >> text; file >> text;
314
                    partial.push_back(std::stof(text));
315
           }
316
317
           file >> text; file >> text;
318
           double rw = std::stof(text);
319
           well = new CWell(tp, qsc, dz, partial, rw);
320
321
322
323
324
           std::getline(file, text);
                                                std::getline(file, text);
325
              std::getline(file, text);
           file >> text; file >> text;
326
```

```
bool isLiquid = std::stoi(text);
327
328
          file >> text; file >> text;
329
          double re = std::stof(text); std::getline(file, text);
330
331
          file >> text; file >> text;
332
          double theta = std::stof(text); std::getline(file, text);
333
334
          file >> text; file >> text;
335
          double kOr = std::stof(text); std::getline(file, text);
336
337
          file >> text; file >> text;
338
          double k0z = std::stof(text); std::getline(file, text);
339
340
          file >> text; file >> text;
341
          double cphi = std::stof(text); std::getline(file, text);
342
343
          file >> text; file >> text;
344
          double phi0 = std::stof(text); std::getline(file, text);
345
346
          file >> text; file >> text;
347
          double p0 = std::stof(text); std::getline(file, text);
348
349
          file >> text; file >> text;
350
          double p_i = std::stof(text); std::getline(file, text);
351
352
          file >> text; file >> text;
353
          double S = std::stof(text); std::getline(file, text);
354
355
          file >> text; file >> text;
356
          double Temperature = std::stof(text); std::getline(file,
357
              text);
358
          reservoir = new CReservoir(isLiquid, rw, re, dz, theta, k0r
359
              , k0z, cphi, phi0, p0, p_i, S, Temperature);
360
361
362
363
          std::getline(file, text); std::getline(file, text);
364
          int nz = dz.size();
365
366
```

```
file >> text; file >> text;
367
           int nr = std::stoi(text); std::getline(file, text);
368
369
          file >> text; file >> text;
370
          int nrs = std::stoi(text); std::getline(file, text);
371
372
          file >> text; file >> text;
373
           int nt = std::stoi(text); std::getline(file, text);
374
375
          file >> text; file >> text;
376
          int ntp = std::stoi(text); std::getline(file, text);
377
378
          file >> text; file >> text;
379
           int max_iter = std::stoi(text); std::getline(file, text);
380
381
          file >> text; file >> text;
382
          double dtmin = std::stof(text); std::getline(file, text);
383
384
          file >> text; file >> text;
385
          double eps_NR = std::stof(text); std::getline(file, text);
386
387
          file >> text; file >> text;
388
          double eps_MB = std::stof(text); std::getline(file, text);
389
390
          file >> text; file >> text;
391
          double Ac = std::stof(text); std::getline(file, text);
392
393
          file >> text; file >> text;
394
          double Bc = std::stof(text); std::getline(file, text);
395
396
          discretization = new CDiscretization(nz, nr, nrs, nt, ntp,
397
              max_iter, dtmin, eps_NR, eps_MB, Ac, Bc);
398
399
400
401
          if (reservoir ->isLiquid())
402
                   fluido = new CLiquido;
403
           else
404
                   fluido = new CGas;
405
406
          grid = new CGrid(reservoir, discretization, well);
407
```

408}

Apresenta-se na listagem 6.6 o arquivo com o código da classe CReservoir.

Listing 6.6: Arquivo de cabeçalho da classe CReservoir.

```
1#ifndef CRESERVOIR_HPP
2#define CRESERVOIR_HPP
4#include < string >
5#include < vector >
7class CReservoir {
8 private:
          bool _isLiquid{1};
10
          double rw{ 0.09486 };
                                           /// raio interno (poco)
11
          double re{ 3000.0 };
                                                     /// raio externo
12
          std::vector < double > dz{ 1, 1 };
                                                             /// altura
13
          double theta{3.141592/6};
                                           /// angulo estudado do
14
          double k0r{500};
15
             permeabilidade horizontal
          double k0z{ 100 };
                                                     /// permeabilidade
16
             vertical
          double cphi{1.0e-4};
17
             compressibilidadae da formacao
          double phi0{ 0.2 };
18
          double p0{1.033512};
19
             referencia
          double p_i{350.0};
                                                     /// pressoa inicial
20
          double S{ 0 };
                                                     /// fator de
21
             pelicula
          double Temperature {353.15};  /// temperatura do
22
             reservatorio
23
          bool aquifer{false};
                                            /// presenca de aquifero
             por fronteira de Neumann?
          bool infVol{false};
                                                     /// presenca de
             aquifero por volume infinito?
27 public:
```

```
CReservoir() {}
28
          CReservoir( bool _isLiquid, double _rw, double _re, std::
29
             vector < double > _dz, double _theta, double _k0r, double
             _k0z, double _cphi, double _phi0, double _p0, double
             _p_i, double _S, double _Temperature) : _isLiquid{
             _isLiquid },
                  rw{ _rw }, re{ _re }, dz{ _dz }, theta{ _theta },
30
                      k0r{ _k0r }, k0z{ _k0z }, cphi{ _cphi }, phi0{
                      _phi0 }, p0{ _p0 }, p_i{ _p_i }, S{ _S },
                      Temperature { _Temperature } {}
31
          double calc_phi(double p);
32
33
          double calc_dphidp(double p);
34
35
          /// funcoes get
36
          bool isLiquid() { return _isLiquid; }
37
          double get_rw() { return rw; }
          double get_re() { return re; }
39
          //double get_h() { return h; }
40
          std::vector < double > get_dz() { return dz; }
41
          double get_theta() { return theta; }
42
          double get_k0r() { return k0r; }
43
          double get_k0z() { return k0z; }
44
          double get_cphi() { return cphi; }
45
          double get_phi0() { return phi0; }
46
          double get_p0() { return p0; }
47
          double get_p_i() { return p_i; }
          double get_S() { return S; }
49
          double get_Temperature() { return Temperature; }
50
          bool get_aquifer() { return aquifer; }
51
          bool get_infVol() { return infVol; }
52
53
          void set_rw(double _rw) { rw = _rw; }
54
          void set_re(double _re) { re = _re; }
55
          //void set_h(double _h) { h = _h; }
56
57
<sub>58</sub>};
59#endif
```

Apresenta-se na listagem 6.7 o arquivo com o código da implementação da classe CReservoir.

Listing 6.7: Arquivo de implementação da classe CReservoir.

```
1#include "CReservoir.hpp"
2
3double CReservoir::calc_phi(double p) {
4     return phi0 * (1.0 + cphi * (p - p0));
5}
6
7double CReservoir::calc_dphidp(double p) {
8     return (phi0 * cphi);
9}
```

Apresenta-se na listagem 6.8 o arquivo com o código da classe CProps.

Listing 6.8: Arquivo de cabeçalho da classe CProps.

```
1#ifndef CPROPS_HPP
2#define CPROPS_HPP
4#include <vector>
5#include "CGrid.hpp"
6#include "CFluido.hpp"
7#include "CReservoir.hpp"
s#include "CDiscretization.hpp"
10 class CProps {
11 public:
          CProps(CGrid* _grid, CFluido* _fluido, CReservoir*
             _reservoir, CDiscretization* _discretization);
14 private:
          CGrid* grid;
          CFluido* fluido;
16
          CReservoir* reservoir;
          CDiscretization* discretization;
          int nr;
21
          int nz;
          std::vector <double > b;
23
          std::vector < double > dbdp;
          std::vector <double > biph;
          std::vector <double > bimh;
          std::vector <double > bjph;
```

```
std::vector < double > bjmh;
31
          std::vector < double > mu;
          std::vector <double > dmudp;
33
34
          std::vector < double > muiph;
35
          std::vector < double > muimh;
          std::vector < double > mujph;
37
          std::vector < double > mujmh;
39
40
          std::vector <double > phi;
41
          std::vector < double > dphidp;
42
43
          double bw = .0;
44
          double dbwdp1 = .0;
45
          double dbwdpw = .0;
46
          double muw = .0;
47
          double dmuwdp1 = .0;
          double dmuwdpw = .0;
49
50
          void update_b(std::vector < double > pressure);
51
          void update_mu(std::vector < double > pressure);
          void update_well(double pw);
53
54
55 public:
          void update(double pw, std::vector<double> pressure);
57
          /// funcoes get do vetor completo
58
          std::vector < double > get_phi()
                                                        { return phi; }
59
          std::vector < double > get_dphidp()
                                                        { return dphidp; }
60
          std::vector <double > get_b()
                                                                 { return b;
61
               }
          std::vector < double > get_dbdp()
                                                        { return dbdp; }
62
63
          std::vector <double > get_biph()
                                                        { return biph; }
64
          std::vector < double > get_bimh()
                                                        { return bimh; }
65
          std::vector < double > get_bjph()
                                                        { return bjph; }
66
          std::vector < double > get_bjmh()
                                                        { return bjmh; }
67
68
69
```

```
{ return mu; }
           std::vector < double > get_mu()
           std::vector < double > get_dmudp()
                                                       { return dmudp; }
71
72
           std::vector < double > get_muiph()
                                                      { return mujph; }
          std::vector < double > get_muimh()
                                                      { return muimh; }
74
           std::vector < double > get_mujph()
                                                      { return mujph; }
75
          std::vector < double > get_mujmh()
                                                      { return mujmh; }
76
77
          /// get com as posicoes desejadas
          double get_phi(int i)
                                              { return phi[i]; }
          double get_dphidp(int i)
                                              { return dphidp[i]; }
80
81
82
          double get_b(int i)
                                                       { return b[i]; }
83
          double get_dbdp(int i)
                                              { return dbdp[i]; }
84
          double get_biph(int i)
                                              { return biph[i]; }
86
          double get_bimh(int i)
                                              { return bimh[i]; }
          double get_bjph(int i)
                                              { return bjph[i]; }
          double get_bjmh(int i)
                                              { return bjmh[i]; }
89
90
91
          double get_mu(int i)
                                              { return mu[i]; }
92
          double get_dmudp(int i)
                                              { return dmudp[i]; }
93
94
          double get_muiph(int i)
                                              { return mujph[i]; }
95
          double get_muimh(int i)
                                              { return muimh[i]; }
96
          double get_mujph(int i)
                                              { return mujph[i]; }
          double get_mujmh(int i)
                                              { return mujmh[i]; }
98
99
100
          double get_bw()
                                                                { return bw
101
              ; }
          double get_dbwdp1()
                                                                { return
102
              dbwdp1; }
          double get_dbwdpw()
                                                                { return
103
              dbwdpw; }
          double get_muw()
                                                                { return
104
              muw; }
           double get_dmuwdp1()
                                                       { return dmuwdp1; }
                                                       { return dmuwdpw; }
           double get_dmuwdpw()
106
107};
```

108#endif

Apresenta-se na listagem 6.9 o arquivo com o código da implementação da classe CProps.

Listing 6.9: Arquivo de implementação da classe CProps.

```
1#include "CProps.hpp"
3 CProps::CProps(CGrid* _grid, CFluido* _fluido, CReservoir*
    _reservoir, CDiscretization* _discretization) {
          grid = _grid ;
          fluido = _fluido;
          reservoir = _reservoir;
          discretization = _discretization;
         nr = discretization->get_nr();
         nz = discretization -> get_nz();
10
11
         b.resize(nr*nz);
          dbdp.resize(nr * nz);
          biph.resize(nr * nz);
          bimh.resize(nr * nz);
          bjph.resize(nr * nz);
          bjmh.resize(nr * nz);
          mu.resize(nr * nz);
          dmudp.resize(nr * nz);
          muiph.resize(nr * nz);
          muimh.resize(nr * nz);
          mujph.resize(nr * nz);
          mujmh.resize(nr * nz);
26
          phi.resize(nr * nz);
28
          dphidp.resize(nr * nz);
29
30 }
32 void CProps::update(double pw, std::vector < double > pressure) {
          for (int i = 0; i < nr*nz; i++) {</pre>
                  b[i] = fluido->calc_b(pressure[i]);
34
                  dbdp[i] = fluido->calc_dbdp(pressure[i]);
36
```

```
mu[i] = fluido->calc_mu(pressure[i]);
37
                   dmudp[i] = fluido ->calc_dmudp(pressure[i]);
38
39
                   phi[i] = reservoir->calc_phi(pressure[i]);
                   dphidp[i] = reservoir->calc_dphidp(pressure[i]);
41
          }
42
43
          update_b(pressure);
44
          update_mu(pressure);
45
          update_well(pw);
46
47 }
49 void CProps::update_well(double pw) {
          bw = fluido->calc_b(pw);
          dbwdp1 = 0;
51
          dbwdpw = fluido ->calc_dbdp(pw);
          muw = fluido->calc_mu(pw);
53
          dmuwdp1 = 0;
54
          dmuwdpw = fluido ->calc_dmudp(pw);
55
56 }
57
58 void CProps::update_b(std::vector<double> pressure) {
          double omega = grid->get_omega();
          std::vector<double> z = grid->get_z();
          int camada = -1;
61
62
          for (int i = 0; i < nr*nz; i++) {</pre>
63
                   /// guardo a camada para uso futuro
64
                   if (i % nr == 0) camada++;
65
66
                   /// fronteira externa radial
67
                   if ((i + 1) % nr == 0)
                            biph[i] = b[i];
69
                   else
70
                            biph[i] = (1.0 - omega) * b[i] + omega * b[
71
                               i + 1];
72
                   /// fronteira interna radial
73
                   if (i % nr == 0)
74
                            bimh[i] = b[i];
75
                   else
76
                            bimh[i] = biph[i - 1];
77
```

```
78
                    /// fronteira inferior vertical
79
                    if (i >= (nz-1)*nr)
80
                             bjph[i] = b[i];
81
                    else
82
                             bjph[i] = (b[i] * z[camada] + b[i+nr] * z[
83
                                camada+1]) / (z[camada] + z[camada+1]);
                    /// fronteira superior vertical
                    if (i < nr)</pre>
85
                             bjmh[i] = b[i];
                    else
87
                             bjmh[i] = bjph[i-nr];
88
           }
89
90 }
91
92 void CProps::update_mu(std::vector < double > pressure) {
           double omega = grid->get_omega();
           std::vector<double> z = grid->get_z();
94
           int camada = -1;
95
96
           for (int i = 0; i < nr * nz; i++) {</pre>
97
                    /// guardo a camada para uso futuro
98
                    if (i % nr == 0) camada++;
99
100
                    /// fronteira externa radial
101
                    if ((i + 1) % nr == 0)
102
                             muiph[i] = mu[i];
103
                    else
104
                             muiph[i] = (1.0 - omega) * mu[i] + omega *
105
                                mu[i + 1];
106
                    /// fronteira interna radial
107
                    if (i % nr == 0)
108
                             muimh[i] = mu[i];
109
                    else
110
                             muimh[i] = muiph[i - 1];
111
112
                    /// fronteira inferior vertical
113
                    if (i >= (nz - 1) * nr)
114
                             mujph[i] = mu[i];
115
                    else
116
                             mujph[i] = (mu[i] * z[camada] + mu[i + nr]
117
```

Apresenta-se na listagem 6.10 o arquivo com o código da classe CLiquido.

Listing 6.10: Arquivo de cabeçalho da classe CLiquido.

```
1#ifndef CLIQUIDO_HPP
2#define CLIQUIDO_HPP
4#include <string>
5#include "CFluido.hpp"
7class CLiquido : public CFluido{
8 public:
          CLiquido() {}
          CLiquido (float _cf, float _b0, float _p0, float _mu, float
10
              _cmu) :cf{ _cf }, b0{ _b0 }, p0{ _p0 }, mu{ _mu }, cmu{
              _cmu } {}
11
          double calc_b(double p);
12
          double calc_dbdp(double p);
13
14
          double calc_mu(double p);
15
          double calc_dmudp(double p);
16
17
          std::string get_type() { return type; }
18
19
20 private:
          std::string type = "liquid";
22
          double cf{ 14.7e-5 };
                                           /// compressibilidade do
23
             fluido [cm^2/kgf]
          double b0{ 1.0 };
                                                     /// inverso do
24
             fator volume formacao na pressao p0 [m^3 std / m^3]
          double p0{ 1.0335123 };
                                         /// pressao de referencia [
             kgf/cm<sup>2</sup>]
```

Apresenta-se na listagem 6.11 o arquivo com o código da implementação da classe CLiquido.

Listing 6.11: Arquivo de implementação da classe CLiquido.

```
1#include "CLiquido.hpp"
2
3double CLiquido::calc_b(double p) {    return b0 * (1.0 + cf * (p - p0)); }
4
5double CLiquido::calc_dbdp(double p) { return b0 * cf; }
6
7double CLiquido::calc_mu(double p) { return mu * (1.0 + cmu * (p - p0)); }
8
9double CLiquido::calc_dmudp(double p) { return mu * cmu; }
```

Apresenta-se na listagem 6.14 o arquivo com o código da classe CGrid.

Listing 6.12: Arquivo de cabeçalho da classe CGrid.

```
1#ifndef CGRID_HPP
2#define CGRID_HPP
4#include <vector>
5#include <math.h>
7#include "CReservoir.hpp"
*#include "CDiscretization.hpp"
9#include "CWell.hpp"
11 class CGrid {
12 public:
         CGrid(CReservoir* reservoir, CDiscretization*
             discretization, CWell* well);
15 private:
         int nr, nz;
         double alpha;
17
         double omega;
```

```
double dtheta;
19
20
          std::vector < double > time;
                                           /// vetor dos tempos
21
22
          std::vector <double > r;
                                            /// posicao do centro do
23
             bloco em relacao a x
          std::vector < double > rph;
                                            /// posicao em x + 1/2
24
          std::vector < double > rmh;
                                            /// posicao em x - 1/2
25
26
          std::vector <double > z;
                                            /// posicao do centro do
             bloco em relacao a z
          std::vector <double > zph;
                                            /// posicao em z + 1/2
          std::vector < double > zmh;
                                            /// posicao em z - 1/2
29
30
          std::vector <double > Vb;
31
          std::vector < double > Vb_ac;
                                            /// volume corrigido
33
          std::vector < double > kr;
                                            /// permeabilidade
34
          std::vector < double > kz;
                                            /// permeabilidade vertical
35
36
          std::vector <double > kiph;
                                            /// permeabilidade em i +
          std::vector < double > kimh;
                                            /// permeabilidade em i -
          std::vector <double > kjph;
                                           /// permeabilidade em j +
39
          std::vector < double > kjmh;
                                            /// permeabilidade em j -
41
          std::vector < double > Giph;
                                        /// fator geometrico da
42
             transmissibilidade em i + 1/2
          std::vector < double > Gimh;
                                       /// fator geometrico da
43
             transmissibilidade em i - 1/2
          std::vector < double > Gjph;
                                       /// fator geometrico da
44
             transmissibilidade em j + 1/2
          std::vector < double > Gjmh;
                                       /// fator geometrico da
45
             transmissibilidade em j - 1/2
46
          std::vector < double > Gw;
                                        /// fator geometrico para
47
             calculo da c.c. interna (poco)
48
```

```
49 private: /// private functions
         void createPosicoes(CReservoir* reservoir);
         void createVolumes(CReservoir* reservoir, double Ac);
51
         void createPermeabilidades(CReservoir* reservoir,
             CDiscretization* discretization);
         void createFatorGeometricos(CReservoir* reservoir,
53
             CDiscretization* discretization, CWell* well);
         void createTime(CDiscretization* discretization, CWell*
             well);
56 public:
         /// funcoes get
         double get_time( int i) { return time[i]; }
59
         double get_r( int i)
                                   { return r[i]; }
60
         double get_rph( int i)
                                   { return rph[i]; }
         double get_rmh( int i)
                                   { return rmh[i]; }
62
63
         double get_z( int i)
                                   { return z[i]; }
64
         double get_zph( int i)
                                   { return zph[i]; }
65
         double get_zmh( int i)
                                   { return zmh[i]; }
66
67
         double get_Vb( int i)
                                   { return Vb[i]; }
68
         double get_Vb_ac( int i){ return Vb_ac[i]; }
69
70
         double get_kr( int i)
                                   { return kr[i]; }
71
         double get_kz( int i)
                                   { return kz[i]; }
72
73
         double get_kiph( int i) { return kiph[i]; }
74
         double get_kimh( int i) { return kimh[i]; }
75
         double get_kjph( int i) { return kjph[i]; }
76
         double get_kjmh( int i) { return kjmh[i]; }
77
78
         double get_Giph( int i) { return Giph[i]; }
79
         double get_Gimh( int i) { return Gimh[i]; }
80
         double get_Gjph( int i) { return Gjph[i]; }
81
         double get_Gjmh( int i) { return Gjmh[i]; }
82
83
         double get_Gw( int i) { return Gw[i]; }
84
85
         /// get vetor completo
86
          std::vector < double > get_time() { return time; }
```

```
std::vector < double > get_r() { return r; }
           std::vector < double > get_rph() { return rph; }
           std::vector < double > get_rmh() { return rmh; }
92
           std::vector < double > get_z() { return z; }
93
           std::vector < double > get_zph() { return zph; }
94
           std::vector < double > get_zmh() { return zmh; }
96
           std::vector < double > get_Vb() { return Vb; }
           std::vector<double> get_Vb_ac() { return Vb_ac; }
99
           std::vector<double> get_kr() { return kr; }
100
           std::vector <double > get_kz() { return kz; }
101
102
           std::vector < double > get_kiph() { return kiph; }
103
           std::vector < double > get_kimh() { return kimh; }
104
           std::vector < double > get_kjph() { return kjph; }
105
           std::vector < double > get_kjmh() { return kjmh; }
106
107
           std::vector < double > get_Giph() { return Giph; }
108
           std::vector < double > get_Gimh() { return Gimh; }
109
           std::vector < double > get_Gjph() { return Gjph; }
110
           std::vector<double> get_Gjmh() { return Gjmh; }
111
112
           std::vector < double > get_Gw() { return Gw; }
113
114
115
           int get_ntotal()
                                                                 { return nr
116
               * nz; }
           int get_nr()
                                                                 { return nr
117
              ; }
           int get_nz()
                                                                 { return nz
118
              ; }
119
           double get_alpha()
                                                                 { return
120
              alpha; }
           double get_omega()
                                                                 { return
121
              omega; }
           double get_dtheta()
                                                                 { return
              dtheta; }
123 };
```

124#endif

Apresenta-se na listagem 6.15 o arquivo com o código da implementação da classe CGrid.

Listing 6.13: Arquivo de implementação da classe CGrid.

```
1#include "CGrid.hpp"
3 CGrid::CGrid(CReservoir* reservoir, CDiscretization* discretization
    , CWell* well) {
         nr = discretization -> get_nr();
         nz = discretization->get_nz();
         dtheta = reservoir->get_theta();
         createPosicoes(reservoir);
         createVolumes(reservoir, discretization->get_Ac());
         createPermeabilidades(reservoir, discretization);
         createFatorGeometricos(reservoir, discretization, well);
10
         createTime(discretization, well);
11
12 }
13
14 void CGrid::createPosicoes(CReservoir* reservoir) {
         alpha = pow(reservoir->get_re() / reservoir->get_rw(), 1.0
            / nr);
         omega = log((alpha - 1) / log(alpha)) / log(alpha);
16
17
         r.push_back(reservoir->get_rw() * log(alpha) / (1-(1/alpha)
19
            ));
         rmh.push_back(reservoir->get_rw());
20
         for (int i = 1; i < nr; i++) {</pre>
                  r.push_back(r[0] * pow(alpha, i));
                  rph.push_back((r[i] - r[i-1]) / log(alpha));
23
                  rmh.push_back(rph[i-1]);
         rph.push_back(reservoir->get_re());
         /// ----- profundidade -----
         std::vector<double> dz = reservoir->get_dz();
         for (int j = 0; j < nz; j++) {
                  zmh.push_back(0.0+(j==0?0:dz[j]+zmh[j-1]));
31
                  zph.push_back(zmh[j]+dz[j]);
32
                  z.push_back((zmh[j] + zph[j]) / 2.0);
         }
34
```

```
<sub>35</sub> }
36
37 void CGrid::createVolumes(CReservoir* reservoir, double Ac) {
          double vb;
          std::vector < double > dz = reservoir ->get_dz();
39
          for (int k = 0; k < nz; k++) {
                   for (int i = 0; i < nr; i++) {</pre>
41
                            vb = 0.5 * (pow(rph[i], 2) - pow(rmh[i], 2)
42
                                ) * reservoir->get_theta() * dz[k];
                            Vb.push_back( vb );
43
                            Vb_ac.push_back(vb * Ac);
44
                   }
45
          }
46
47 }
48
49 void CGrid::createPermeabilidades(CReservoir* reservoir,
     CDiscretization* discretization) {
          int nrs = discretization -> get_nrs();
50
51
          double k0r = reservoir->get_k0r();
52
          double k0z = reservoir->get_k0z();
53
54
          double krs = k0r / (reservoir->get_S() / log(rph[nrs] /
55
              reservoir ->get_rw()) + 1.0);
          double kzs = k0z / (reservoir->get_S() / log(rph[nrs] /
56
              reservoir -> get_rw()) + 1.0);
57
58
          for (int k = 0; k < nz; k++) {
59
                   for (int i = 0; i < nr; i++) {</pre>
60
                            /// regiao danificada
61
                            if (i <= nrs) {</pre>
62
                                     kr.push_back(k0r + krs);
63
                                     kz.push_back(k0z + kzs);
64
                            }
65
                            /// regiao normal
66
                             else {
67
                                     kr.push_back(k0r);
68
                                     kz.push_back(k0z);
69
70
                            /// volume infinito
71
                            if (reservoir->get_infVol() && k == nz-1) {
72
```

```
kr[i + k * nr] = kr[i + k * nr] *
73
                                        1.0e4; /// multiplicador
                                        arbitrario, valor deve ser
                                     kz[i + k * nr] = kz[i + k * nr] *
74
                                        1.0e4; /// multiplicador
                                        arbitrario, valor deve ser
                            }
75
76
                            /// permeabilidades homogeneas entre as
77
                            kiph.push_back(k0r);
78
                            kimh.push_back(kOr);
79
80
                            kjph.push_back(k0z);
81
                            kjmh.push_back(k0z);
82
                   }
83
          }
84
85 }
86
87 void CGrid::createFatorGeometricos(CReservoir* reservoir,
     CDiscretization* discretization, CWell* well) {
          double fatorGeometrico;
          std::vector < double > partial = well -> get_partial();
89
          for (int k = 0; k < nz; k++) {</pre>
90
                   for (int i = 0; i < nr; i++) {</pre>
91
                   /// fator geometrico em i - 1/2
92
                   if (i == 0)
93
                            Gimh.push_back(0.0);
94
                   else
95
                            Gimh.push_back(discretization->get_Bc() *
96
                               rmh[i] * kimh[i + k * nr] * reservoir->
                               get_theta() * (zph[k] - zmh[k]) / (r[i]
                               - r[i - 1]));
97
                   /// fator geometrico em i - 1/2
98
                   if (i == nr-1)
99
                            Giph.push_back(0.0);
100
                   else
101
                            Giph.push_back(discretization->get_Bc() *
102
                               rph[i] * kiph[i + k * nr] * reservoir ->
```

```
get_theta() * (zph[k] - zmh[k]) / (r[i
                               +1] - r[i]));
103
                   /// fator geometrico em j - 1/2
104
                   if (k == 0)
105
                            Gjmh.push_back(0.0);
106
                   else
107
                            Gjmh.push_back(discretization->get_Bc() * (
108
                               pow(rph[i], 2) - pow(rmh[i], 2)) * kjmh[
                               i + k * nr] * reservoir->get_theta() /
                               (2 * (z[k] - z[k - 1]));
109
                   /// fator geometrico em j + 1/2
110
                   if (k == nz-1)
111
                            Gjph.push_back(0.0);
119
                   else
113
                            Gjph.push_back(discretization->get_Bc() * (
114
                               pow(rph[i], 2) - pow(rmh[i], 2)) * kjph[
                               i + k * nr] * reservoir->get_theta() /
                               (2 * (z[k+1] - z[k]));
115
116
                   /// fator geometrico do poco
117
                   if (i == 0)
118
                            Gw.push_back(partial[k] * discretization->
119
                               get_Bc() * rmh[0] * kimh[k * nr] *
                               reservoir -> get_theta() * (zph[k] - zmh[k
                               ]) / (r[0] - rmh[0]));
                   }
120
          }
121
122}
124 void CGrid::createTime(CDiscretization* discretization, CWell* well
     ) {
          std::vector <double > tp = well->get_tp();
125
          double dtmin = discretization->get_dtmin();
126
          time.push_back(tp[0]);
127
          for (int i = 1; i < tp.size(); i++) {</pre>
128
                   for (int t = 0; t < discretization -> get_ntp(); t++)
129
                            time.push_back(tp[i-1] + pow(10, t * (log10)
130
                               (tp[i] - tp[i - 1]) - log10(dtmin)) / (
```

Apresenta-se na listagem 6.14 o arquivo com o código da classe CGrid.

Listing 6.14: Arquivo de cabeçalho da classe CGrid.

```
1#ifndef CGRID_HPP
2#define CGRID_HPP
4#include <vector>
5#include <math.h>
7#include "CReservoir.hpp"
s#include "CDiscretization.hpp"
9#include "CWell.hpp"
11 class CGrid {
12 public:
          CGrid(CReservoir* reservoir, CDiscretization*
             discretization, CWell* well);
14
15 private:
          int nr, nz;
16
          double alpha;
17
          double omega;
18
          double dtheta;
19
20
          std::vector < double > time;
                                             /// vetor dos tempos
21
22
          std::vector < double > r;
                                              /// posicao do centro do
23
             bloco em relacao a x
          std::vector < double > rph;
                                             /// posicao em x + 1/2
24
          std::vector < double > rmh;
                                             /// posicao em x - 1/2
25
26
          std::vector <double > z;
                                             /// posicao do centro do
27
             bloco em relacao a z
          std::vector <double > zph;
                                              /// posicao em z + 1/2
28
          std::vector <double > zmh;
                                              /// posicao em z - 1/2
29
30
          std::vector < double > Vb;
                                             /// volume
31
          std::vector <double > Vb_ac;
                                             /// volume corrigido
32
```

```
33
         std::vector < double > kr;
34
            horizontal
         std::vector < double > kz;
                                           /// permeabilidade vertical
36
         std::vector <double > kiph;
                                           /// permeabilidade em i +
37
         std::vector <double > kimh;
                                           /// permeabilidade em i -
         std::vector <double > kjph;
                                           /// permeabilidade em j +
         std::vector < double > kjmh;
                                           /// permeabilidade em j -
41
         std::vector < double > Giph;
                                        /// fator geometrico da
42
            transmissibilidade em i + 1/2
         std::vector < double > Gimh;
                                       /// fator geometrico da
43
            transmissibilidade em i - 1/2
         std::vector <double > Gjph;
                                       /// fator geometrico da
44
            transmissibilidade em j + 1/2
         std::vector < double > Gjmh;
                                      /// fator geometrico da
45
             transmissibilidade em j - 1/2
46
         std::vector < double > Gw;
                                         /// fator geometrico para
47
            calculo da c.c. interna (poco)
49 private: /// private functions
         void createPosicoes(CReservoir* reservoir);
         void createVolumes(CReservoir* reservoir, double Ac);
51
         void createPermeabilidades(CReservoir* reservoir,
52
            CDiscretization* discretization);
         void createFatorGeometricos(CReservoir* reservoir,
            CDiscretization* discretization, CWell* well);
         void createTime(CDiscretization* discretization, CWell*
54
            well);
56 public:
         /// funcoes get
         double get_time( int i) { return time[i]; }
59
         double get_r( int i) { return r[i]; }
60
         double get_rph( int i)
                                   { return rph[i]; }
61
```

```
double get_rmh( int i) { return rmh[i]; }
62
63
          double get_z( int i)
                                    { return z[i]; }
64
          double get_zph( int i)
                                    { return zph[i]; }
          double get_zmh( int i)
                                    { return zmh[i]; }
66
67
          double get_Vb( int i)
                                    { return Vb[i]; }
          double get_Vb_ac( int i){ return Vb_ac[i]; }
70
          double get_kr( int i)
                                    { return kr[i]; }
71
          double get_kz( int i)
                                    { return kz[i]; }
72
73
          double get_kiph( int i) { return kiph[i]; }
74
          double get_kimh( int i) { return kimh[i]; }
75
          double get_kjph( int i) { return kjph[i]; }
76
          double get_kjmh( int i) { return kjmh[i]; }
77
78
          double get_Giph( int i) { return Giph[i]; }
79
          double get_Gimh( int i) { return Gimh[i]; }
80
          double get_Gjph( int i) { return Gjph[i]; }
81
          double get_Gjmh( int i) { return Gjmh[i]; }
82
83
          double get_Gw( int i)
                                    { return Gw[i]; }
84
          /// get vetor completo
86
          std::vector < double > get_time() { return time; }
87
88
          std::vector < double > get_r() { return r; }
89
          std::vector <double > get_rph() { return rph; }
90
          std::vector < double > get_rmh() { return rmh; }
91
92
          std::vector < double > get_z() { return z; }
93
          std::vector < double > get_zph() { return zph; }
94
          std::vector < double > get_zmh() { return zmh; }
95
96
          std::vector < double > get_Vb() { return Vb; }
          std::vector<double> get_Vb_ac() { return Vb_ac; }
98
99
          std::vector < double > get_kr() { return kr; }
100
          std::vector < double > get_kz() { return kz; }
101
102
          std::vector < double > get_kiph() { return kiph; }
103
```

```
std::vector < double > get_kimh() { return kimh; }
104
           std::vector < double > get_kjph() { return kjph; }
105
           std::vector<double> get_kjmh() { return kjmh; }
106
107
           std::vector < double > get_Giph() { return Giph; }
108
           std::vector < double > get_Gimh() { return Gimh; }
109
           std::vector<double> get_Gjph() { return Gjph; }
110
           std::vector < double > get_Gjmh() { return Gjmh; }
111
112
           std::vector < double > get_Gw() { return Gw; }
113
114
115
           int get_ntotal()
                                                                  { return nr
116
               * nz; }
           int get_nr()
                                                                  { return nr
117
              ; }
           int get_nz()
                                                                  { return nz
118
               ; }
119
           double get_alpha()
                                                                  { return
120
              alpha; }
           double get_omega()
                                                                  { return
121
              omega; }
           double get_dtheta()
                                                                  { return
122
              dtheta; }
123 };
124#endif
```

Apresenta-se na listagem 6.15 o arquivo com o código da implementação da classe CGrid.

Listing 6.15: Arquivo de implementação da classe CGrid.

```
1#include "CGrid.hpp"
2
3CGrid::CGrid(CReservoir* reservoir, CDiscretization* discretization
   , CWell* well) {
4         nr = discretization->get_nr();
5         nz = discretization->get_nz();
6         dtheta = reservoir->get_theta();
7         createPosicoes(reservoir);
8         createVolumes(reservoir, discretization->get_Ac());
9         createPermeabilidades(reservoir, discretization);
10         createFatorGeometricos(reservoir, discretization, well);
```

```
createTime(discretization, well);
11
12}
13
14 void CGrid::createPosicoes(CReservoir* reservoir) {
          alpha = pow(reservoir->get_re() / reservoir->get_rw(), 1.0
             / nr);
          omega = log((alpha - 1) / log(alpha)) / log(alpha);
16
17
          r.push_back(reservoir->get_rw() * log(alpha) / (1-(1/alpha)
             ));
          rmh.push_back(reservoir->get_rw());
          for (int i = 1; i < nr; i++) {</pre>
21
                  r.push_back(r[0] * pow(alpha, i));
22
                  rph.push_back((r[i] - r[i-1]) / log(alpha));
23
                  rmh.push_back(rph[i-1]);
24
          }
25
          rph.push_back(reservoir->get_re());
26
27
          /// ----- profundidade ----
          std::vector<double> dz = reservoir->get_dz();
29
          for (int j = 0; j < nz; j++) {</pre>
30
                  zmh.push_back(0.0+(j==0?0:dz[j]+zmh[j-1]));
31
                  zph.push_back(zmh[j]+dz[j]);
32
                  z.push_back((zmh[j] + zph[j]) / 2.0);
33
          }
34
35 }
37 void CGrid::createVolumes(CReservoir* reservoir, double Ac) {
          double vb;
          std::vector < double > dz = reservoir ->get_dz();
          for (int k = 0; k < nz; k++) {</pre>
                  for (int i = 0; i < nr; i++) {</pre>
41
                           vb = 0.5 * (pow(rph[i], 2) - pow(rmh[i], 2)
42
                               ) * reservoir->get_theta() * dz[k];
                           Vb.push_back( vb );
43
                           Vb_ac.push_back(vb * Ac);
44
                  }
45
          }
46
47 }
48
49 void CGrid::createPermeabilidades(CReservoir* reservoir,
```

```
CDiscretization* discretization) {
          int nrs = discretization -> get_nrs();
50
51
          double k0r = reservoir->get_k0r();
          double k0z = reservoir->get_k0z();
53
54
          double krs = k0r / (reservoir->get_S() / log(rph[nrs] /
             reservoir ->get_rw()) + 1.0);
          double kzs = k0z / (reservoir->get_S() / log(rph[nrs] /
56
             reservoir ->get_rw()) + 1.0);
57
          /// nos centros dos volumes
          for (int k = 0; k < nz; k++) {</pre>
59
                   for (int i = 0; i < nr; i++) {</pre>
60
                            /// regiao danificada
61
                            if (i <= nrs) {</pre>
62
                                    kr.push_back(k0r + krs);
63
                                    kz.push_back(k0z + kzs);
64
65
                            /// regiao normal
66
                            else {
67
                                    kr.push_back(k0r);
68
                                    kz.push_back(k0z);
69
                            }
70
                            /// volume infinito
71
                            if (reservoir->get_infVol() && k == nz-1) {
72
                                    kr[i + k * nr] = kr[i + k * nr] *
73
                                        1.0e4; /// multiplicador
                                        arbitrario, valor deve ser
                                    kz[i + k * nr] = kz[i + k * nr] *
74
                                        1.0e4; /// multiplicador
                                        arbitrario, valor deve ser
                            }
75
76
                            /// permeabilidades homogeneas entre as
77
                            kiph.push_back(k0r);
78
                            kimh.push_back(k0r);
79
80
                            kjph.push_back(k0z);
81
```

```
kjmh.push_back(k0z);
82
                   }
83
          }
84
85 }
86
87 void CGrid::createFatorGeometricos(CReservoir* reservoir,
     CDiscretization* discretization, CWell* well) {
          double fatorGeometrico;
           std::vector < double > partial = well ->get_partial();
89
          for (int k = 0; k < nz; k++) {</pre>
                   for (int i = 0; i < nr; i++) {</pre>
91
                   /// fator geometrico em i - 1/2
92
                   if (i == 0)
93
                            Gimh.push_back(0.0);
94
                    else
95
                            Gimh.push_back(discretization->get_Bc() *
96
                               rmh[i] * kimh[i + k * nr] * reservoir ->
                                get_theta() * (zph[k] - zmh[k]) / (r[i]
                                - r[i - 1]));
97
                   /// fator geometrico em i - 1/2
98
                   if (i == nr-1)
99
                            Giph.push_back(0.0);
100
                    else
101
                            Giph.push_back(discretization->get_Bc() *
102
                               rph[i] * kiph[i + k * nr] * reservoir ->
                                get_theta() * (zph[k] - zmh[k]) / (r[i
                               +1] - r[i])):
103
                   /// fator geometrico em j - 1/2
104
                   if (k == 0)
105
                            Gjmh.push_back(0.0);
106
                    else
107
                            Gjmh.push_back(discretization->get_Bc() * (
108
                               pow(rph[i], 2) - pow(rmh[i], 2)) * kjmh[
                                i + k * nr] * reservoir->get_theta() /
                                (2 * (z[k] - z[k - 1]));
109
                   /// fator geometrico em j + 1/2
110
                   if (k == nz-1)
111
                            Gjph.push_back(0.0);
112
                    else
113
```

```
Gjph.push_back(discretization->get_Bc() * (
114
                                pow(rph[i], 2) - pow(rmh[i], 2)) * kjph[
                                i + k * nr] * reservoir->get_theta() /
                                (2 * (z[k+1] - z[k]));
115
116
                   /// fator geometrico do poco
117
                   if (i == 0)
118
                            Gw.push_back(partial[k] * discretization->
119
                                get_Bc() * rmh[0] * kimh[k * nr] *
                                reservoir -> get_theta() * (zph[k] - zmh[k
                                ]) / (r[0] - rmh[0]));
                   }
120
          }
121
122 }
124 void CGrid::createTime(CDiscretization* discretization, CWell* well
     ) {
           std::vector < double > tp = well ->get_tp();
125
          double dtmin = discretization->get_dtmin();
126
          time.push_back(tp[0]);
127
          for (int i = 1; i < tp.size(); i++) {</pre>
128
                   for (int t = 0; t < discretization -> get_ntp(); t++)
129
                            time.push_back(tp[i-1] + pow(10, t * (log10))
130
                                (tp[i] - tp[i - 1]) - log10(dtmin)) / (
                                discretization -> get_ntp() -1.0))*dtmin);
                   }
131
          }
132
133 }
```

Apresenta-se na listagem 6.16 o arquivo com o código da classe CGnuplot.

Listing 6.16: Arquivo de cabeçalho da classe CGnuplot.

```
1#ifndef CGNUPLOT_HPP
2#define CGNUPLOT_HPP
3
4#include <vector>
5#include <string>
6#include <iostream>
7#include <stdio.h>
8#include <stdlib.h>
```

```
10#ifdef _WIN32
11#define GNUPLOT_NAME "C:\\Program\"u\"Files\\gnuplot\\bin\\gnuplot_
    -p"
12#else
13#define GNUPLOT_NAME "gnuplot"
14#endif
16 class CGnuplot {
17 public:
         CGnuplot() {}
         static void plot(std::string name, std::string xlabel, std
             ::string ylabel, std::string saveName);
         static void semilogx(std::string name, std::string xlabel,
21
             std::string ylabel, std::string saveName);
         static void semilogy(std::string name, std::string xlabel,
22
             std::string ylabel, std::string saveName);
23 };
24#endif
```

Apresenta-se na listagem 6.17 o arquivo com o código da implementação da classe CGnuplot.

Listing 6.17: Arquivo de implementação da classe CGnuplot.

```
1#include "CGnuplot.hpp"
3using namespace std;
5 void CGnuplot::plot(string name, string xlabel, string ylabel,
    string saveName) {
6#ifdef _WIN32
         FILE* pipe = _popen(GNUPLOT_NAME, "w");
8#else
         FILE* pipe = popen(GNUPLOT_NAME, "w");
10#endif
         fprintf(pipe, ("set_xlabel_'," + xlabel + "',\n").c_str());
11
         fprintf(pipe, ("set_ylabel_'," + ylabel + "',\n").c_str());
         fprintf(pipe, "unset \ key\n");
13
         fprintf(pipe, ("plot")" + name + "'uwithulinespoints"
14
            linestyle_1\n").c_str());
         fprintf(pipe, "set_term_pngcairo\n");
15
         fprintf(pipe, ("set_output_'" + saveName + "'\n").c_str());
16
         fprintf(pipe, "replot\n");
17
```

```
fprintf(pipe, "set uterm win \n");
          fflush(pipe);
20}
22 void CGnuplot::semilogy(string name, string xlabel, string ylabel,
    string saveName) {
23#ifdef _WIN32
          FILE* pipe = _popen(GNUPLOT_NAME, "w");
25#else
          FILE* pipe = popen(GNUPLOT_NAME, "w");
27#endif
          fprintf(pipe, ("set_xlabel_'," + xlabel + "',\n").c_str());
          fprintf(pipe, ("set_ylabel_'," + ylabel + "',\n").c_str());
          fprintf(pipe, ("set_logscale_y\n"));
          fprintf(pipe, "unset_{\sqcup}key_{\ }");
31
          fprintf(pipe, ("plot")" + name + "'uwith linespoints"
             linestyle \( 1\n\) . c_str());
          fprintf(pipe, "set_term_pngcairo\n");
33
          fprintf(pipe, ("set_output_'" + saveName + "'\n").c_str());
34
          fprintf(pipe, "replot\n");
          fprintf(pipe, "set_term_win\n");
36
          fflush(pipe);
37
38 }
40 void CGnuplot::semilogx(string name, string xlabel, string ylabel,
    string saveName) {
41#ifdef _WIN32
          FILE* pipe = _popen(GNUPLOT_NAME, "w");
43#else
          FILE* pipe = popen(GNUPLOT_NAME, "w");
45#endif
          fprintf(pipe, ("set_xlabel_'," + xlabel + "',\n").c_str());
          fprintf(pipe, ("set_{\perp}ylabel_{\perp}'" + ylabel + "'_{n}").c_str());
47
          fprintf(pipe, ("set_logscale_x\n"));
48
          fprintf(pipe, "unset \ key\n");
49
          fprintf(pipe, ("plot"," + name + "', with linespoints"
50
             linestyle_1\n").c_str());
          fprintf(pipe, "set_term_pngcairo\n");
51
          fprintf(pipe, ("set_output_'" + saveName + "'\n").c_str());
52
          fprintf(pipe, "replot\n");
53
          fprintf(pipe, "set_term_win\n");
54
          fflush(pipe);
55
```

₅₆ }

Apresenta-se na listagem 6.18 o arquivo com o código da classe CGas.

Listing 6.18: Arquivo de cabeçalho da classe CGas.

```
1#ifndef CGAS_HPP
2#define CGAS_HPP
4#include < math.h>
5#include <string>
6#include <iostream >
7#include "CFluido.hpp"
9#include <iostream>
11 class CGas : public CFluido{
12 public:
          CGas() {}
14
15 public:
          const double DELTA = 1.0e-5;
16
          double calc_b(double p);
17
          double calc_rho(double p);
18
          double calc_dbdp(double p);
19
          double calc_mu(double p);
20
          double calc_dmudp(double p);
21
22
          double Z_KIAM(double p);
23
          double mu_LGE(double rho);
24
25
          std::string get_type() { return type; }
26
28 private:
          std::string type = "gas";
30
          double cf{ 0.00215094 };
                                        /// compressibilidade do
31
             fluido na condi??o inicial [cm^2/kgf]
          double p0{ 1.0335123 };
32
                                           /// pressao padrao [kgf/cm
          double mu{ 0.0262317 };
                                            /// viscosidade na condicao
33
          double T0{ 288.75 };
                                            /// temperatura absoluta
             padrao [K]
```

```
double T{ 353.15 };
                                                   /// temperatura do
35
            fluido no reservat?rio [K]
         double Tpc{ 216.32 };
                                          /// temperatura
            pseudocritica [K]
         double Ppc{ 46.34 };
                                          /// pressao pseudocritica [
37
            kgf/cm^2]
         double Ma{ 20.3 };
                                                   /// massa molecular
             aparente [kg/kg-mol]
         const double R = 0.08478;
                                    ///constante universal dos
            gases (ANP) [(kgf/cm^2)*(m^3)/(kg-mol*K)]
41 };
42#endif
```

Apresenta-se na listagem 6.19 o arquivo com o código da implementação da classe CGas.

Listing 6.19: Arquivo de implementação da classe CGas.

```
1#include "CGas.hpp"
3 double CGas::calc_b(double p) {
          return (T0 * p) / (p0 * Z_KIAM(p) * T);
<sub>5</sub>}
7double CGas::calc_rho(double p) {
          return (p * Ma) / (Z_KIAM(p) * R * T);
9}
10
11 double CGas::calc_dbdp(double p) {
          return T0 / (p0 * T * p * DELTA) * ((p * (1.0 + DELTA) /
             Z_KIAM(p * (1.0 + DELTA))) - (p / Z_KIAM(p));
13 }
15 double CGas::calc_mu(double p) {
         return mu_LGE(0.001 * calc_rho(p));
17 }
19 double CGas::calc_dmudp(double p) {
          double pf = p * (1.0 + DELTA);
21
          double Zf = Z_KIAM(pf);
22
          double rhof = (pf * Ma) / (Zf * R * T);
24
```

```
double muf = mu_LGE(0.001 * rhof);
          double mu = mu_LGE(0.001 * calc_rho(p));
27
          return (muf - mu) / (p * DELTA);
28
29 }
30
31 double CGas::Z_KIAM(double p) {
          double ppr = p / Ppc;
          double tpr = T / Tpc;
33
34
          double A1 = +0.3178420;
35
          double A2 = +0.3822160;
36
          double A3 = -7.7683540;
37
          double A4 = +14.290531;
          double A5 = +0.0000020;
39
          double A6 = -0.0046930;
40
          double A7 = +0.0962540;
41
          double A8 = +0.1667200;
42
          double A9 = +0.9669100;
43
          double A10 = +0.0630690;
44
          double A11 = -1.9668470;
45
          double A12 = +21.058100;
46
          double A13 = -27.024600;
47
          double A14 = +16.230000;
48
          double A15 = +207.78300;
49
          double A16 = -488.16100;
50
          double A17 = +176.29000;
51
          double A18 = +1.8845300;
52
          double A19 = +3.0592100;
53
54
          double t = 1 / tpr;
55
          double A = A1 * t * exp(A2 * pow(1.0 - t, 2)) * ppr;
56
          double B = A3 * t + A4 * pow(t, 2) + (A5 * pow(t, 6)) * pow
57
             (ppr, 6);
          double C = A9 + A8 * t * ppr + A7 * pow(t, 2) * pow(ppr, 2)
58
              + A6 * pow(t, 3) * pow(ppr, 3);
          double D = A10 * t * exp(A11 * pow(1.0 - t, 2));
59
          double E = A12 * t + A13 * pow(t, 2) + A14 * pow(t, 3);
60
          double F = A15 * t + A16 * pow(t, 2) + A17 * pow(t, 3);
61
          double G = A18 + A19 * t;
62
          double y = (D * ppr) / ((1 + pow(A, 2)) / C - (pow(A, 2)*B)
63
              / pow(C, 3));
```

```
double Z = D * ppr*(1 + y + pow(y, 2) - pow(y, 3))
                  / ((D * ppr + E * pow(y, 2) - F * pow(y, G)) * pow
                      (1 - y, 3));
67
          return Z;
68
69 }
71 double CGas::mu_LGE(double rho) {
          double K = ((9.379 + 0.01607 * Ma) * pow(1.8 * T, 1.5)) /
             (209.2 + 19.26 * Ma + 1.8 * T);
          double X = 3.448 + (986.4 / (1.8 * T)) + 0.01009 * Ma;
          double Y = 2.447 - 0.2224 * X;
74
          return (1.0e-4) * K * exp(X * pow(rho, Y));
75
<sub>76</sub>}
```

Apresenta-se na listagem 6.20 o arquivo com o código da classe CFluido.

Listing 6.20: Arquivo de cabeçalho da classe CFluido.

Apresenta-se na listagem 6.21 o arquivo com o código da implementação da classeC-Fluido.

Listing 6.21: Arquivo de implementação da classe CFluido.

```
1#include "CFluido.hpp"
```

Apresenta-se na listagem 6.22 o arquivo com o código da classe CDiscretization.

Listing 6.22: Arquivo de cabeçalho da classe CDiscretization.

```
1#ifndef CDISCRETIZATION_HPP
2#define CDISCRETIZATION HPP
4class CDiscretization {
6private:
         int nz{ 2 };
         int nr{ 50 };
            volumes na largura
         int nrs{ 1 };
            volumes na regiao danificada
         int nt{ 100 };
10
            tempos
         int ntp{ 100 };
11
            tempos
         int max_iter{ 24 };
12
            maximo de iteracoes
         double dtmin{ 1.0 / 3600 };
                                                   /// passo de tempo
13
         double eps_NR{ 1.0e-6 };
                                                   /// tolerancia de
14
            convergencia dos residuos
         double eps_MB{ 1.0e-8 };
                                                   /// tolerancia de
15
             convergencia do balanco de materiais
         double Ac{ 24 };
16
         double Bc{ 0.0083621472 };
                                                   /// constante de
17
             conversao de unidades fluxo (ANP)
19 public:
         CDiscretization() {}
         CDiscretization(int _nz, int _nr, int _nrs, int _nt, int
             _ntp, int _max_iter, double _dtmin, double _eps_NR,
            double _eps_MB, double _Ac, double _Bc):
                  nz{ _nz }, nr{ _nr }, nrs{ _nrs }, nt{ _nt }, ntp{
22
                     _ntp }, max_iter{ _max_iter }, dtmin{ _dtmin },
                     eps_NR{ _eps_NR }, eps_MB{ _eps_MB }, Ac{ _Ac },
                      Bc{ _Bc }{}
```

```
/// funcoes get
23
                                    { return nz; }
          int get_nz()
24
          int get_nr()
                                    { return nr; }
25
          int get_nrs()
                                    { return nrs; }
          int get_nt()
                                    { return nt; }
27
          int get_ntp()
                                    { return ntp; }
          int get_max_iter()
                                    { return max_iter; }
29
          double get_dtmin()
                                    { return dtmin; }
          double get_eps_NR() { return eps_NR; }
31
          double get_eps_MB() { return eps_MB; }
          double get_Ac()
                                    { return Ac; }
33
          double get_Bc()
                                    { return Bc; }
34
35 };
36 \# endif
```

Apresenta-se na listagem 6.23 o arquivo com o código da implementação da classe CDiscretization.

Listing 6.23: Arquivo de implementação da classe CDiscretization.

```
1#include "CDiscretization.hpp"
```

Capítulo 7

Teste

Todo projeto de engenharia passa por uma etapa de testes. Neste capítulo apresentamos alguns testes do software desenvolvido. Na sua validação foi utilizado o artigo [Bilhartz and Ramey, 1977]. Para efeitos de simplificação, este artigo mostra como se dá o efeito da penetração parcial em um poço. A seguir, algumas definições importantes definidas pelos autores:

- Razão de penetração: $b = \frac{h_w}{h}$, é a razão entre a altura aberta à produção e a altura total do reservatório;
- Espessura do poço adimensional: $h_D = \frac{h_w}{r_w} \sqrt{\frac{k_r}{k_w}}$;
- Tempo adimensional: $T_D = t \frac{C_1 k_r}{\phi \mu (c_f + c_\phi) r_w^2}$;
- Pressão adimensional: $P_D = (p_i p) \frac{bk_r h}{C_2 q \mu}$.

Transformando os resultados do simulador para o tempo e pressão adimensional apresentados acima, foi possível comparar os valores com a Tabela 1 do artigo.

7.1 Teste 1

No teste 1, buscou-se o cenário onde b=1/2 e $h_D=250$. Para isso, foram utilizadas as seguintes propriedades:

- h = 10m;
- $r_w = 0.0447m$;
- $h_w = 5m;$
- $k_r = 500md$;
- $k_z = 100md$;
- $\phi = 0.2;$

- $q = 1000m^3/dia;$
- $p_i = 350kgf/cm^2$;

Na Figura 7.1 abaixo tem-se o comportamento da pressão ao longo do reservatório para o Teste #1.

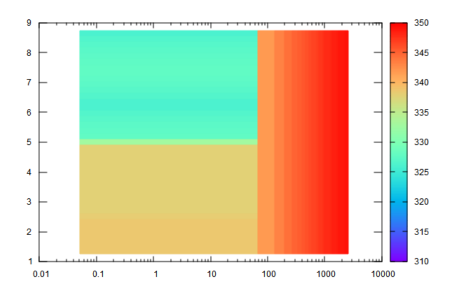


Figura 7.1: Teste 1: pressão ao longo do reservatório. A pressão é menor na região destacada em verde, visto que está aberta à produção

Na Figura 7.2 foi feito um match entre simulador e artigo.

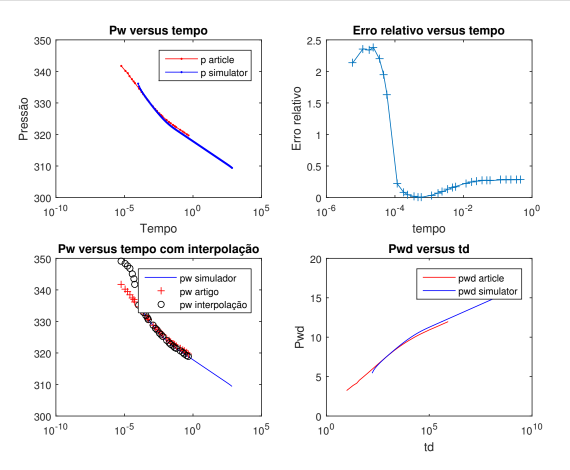


Figura 7.2: No canto superior esquerdo, é apresentada a comparação da pressão do poço do simulador com o artigo. À direta, o erro ao longo do tempo. Por sua vez, no canto inferior esquerdo, é apresentado a comparação com interpolação do artigo, ao passo que na direita, a comparação com valores adimensionais

Como pode ser observado, ambos os dados encontram-se bem próximos. Desconsiderando os primeiros pontos de resultado do simulador, o erro ficou próximo à 0,4%, o que é excelente.

7.2 Teste 2

No teste 2, buscou-se o cenário ondeb = 1/4 e $h_D = 250$. Para isso, foram utilizadas as mesmas propriedades do fluido do caso anterior, salvo mudanças em:

- h = 44.7212m;
- $r_w = 0.1m$;
- $h_w = 11.1803m$;

Na Figura 7.3 abaixo tem-se o comportamento da pressão ao longo do reservatório para o Teste #2.

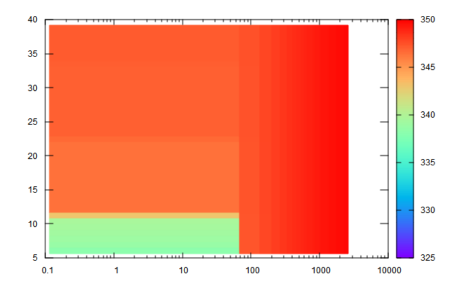


Figura 7.3: Teste 2: pressão ao longo do reservatório. A pressão é menor (região verde), por ser a região aberta à produção

Na Figura 7.2 foi feito um match entre simulador e artigo, tal como feito na Figura anterior.

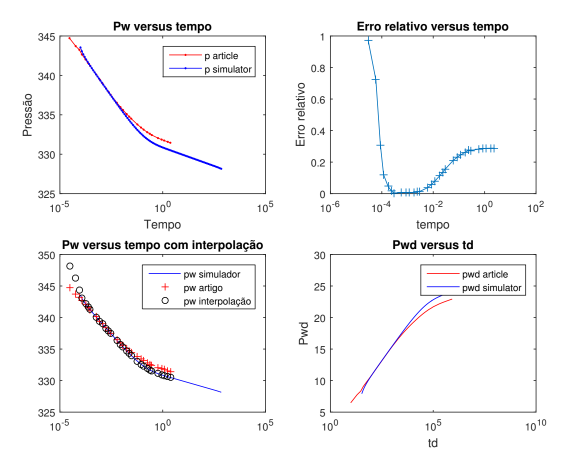


Figura 7.4: No canto superior esquerdo, é apresentada a comparação da pressão do poço do simulador com o artigo. À direita, o erro ao longo do tempo. Por sua vez, no canto inferior esquerdo, é apresentada a comparação com interpolação do artigo, e na direita, a comparação com valores adimensionais

Desconsiderando os primeiros pontos de resultado, o erro ficou próximo à 0,38%.

É importante citar que o simulador desenvolvido varia as propriedades do fluido e da rocha com a pressão e foi modelado por volumes finitos, aumentando a precisão. O artigo comparado, não cita essa característica, tratando do assunto de forma mais abrangente. Além disso, por ser dos anos 1977, possuía menos poder computacional para simulações mais complexas.

Portanto, o erro do simulador com o artigo poderia ser parcialmente explicado por essa alta precisão das propriedades, da modelagem e avanço tecnológico.

Capítulo 8

Documentação

Todo projeto de engenharia precisa ser bem documentado. Neste sentido, apresentase neste capítulo a documentação sobre o uso do "Simulador Monofásico 2D". Esta documentação trás um passo a passo de como usar o software.

8.1 Documentação do usuário

Descreve-se aqui o manual do usuário, um guia que para instalação e uso do software Simulador Monofásico 2D.

8.1.1 Como rodar o software

Para rodar o software é necessário:

- Abrir o arquivo input.dat ou input.txt e preencher com as informações tal como será apresentado a seguir:
- Executar o arquivo main.cpp via terminal ou abrí-lo diretamente de seu compilador C++ de preferência.
- Seguir as instruções auto-explicativas do programa enquanto ele é executado.

Aqui cabe uma resalva aos arquivos lidos do disco. Por mais que sejam arquivos-exemplo, eles são modelos de funcionamento e sua organização não pode ser alterada, caso seja, o simulador não rodará adequadamente. É preferível que a entrada seja por arquivo de disco, o que tornará a simulação menos laborosa. Porém, caso prefira, a entrada de dados pode ser manual diretamente na tela do simulador.

8.2 Documentação para desenvolvedor

Apresenta-se nesta seção a documentação para desenvolvedor, isto é, informações para usuários que queiram modificar, aperfeiçoar ou ampliar este software.

8.2.1 Dependências

Para compilar o software é necessário atender as seguintes dependências:

- No sistema operacional GNU/Linux: instalar o compilador g++ da GNU disponível em http://gcc.gnu.org. Para instalar no GNU/Linux use o comando yum install gcc.
- No sistema operacional Windows: instalar um compilador apropriado, tal como Dev C++ ou Microsoft Visual Basic for Applications.
- O software Gnuplot, disponível no endereço http://www.gnuplot.info/, deve estar instalado. É possível que haja necessidade de setar o caminho para execução do gnuplot.
- O programa depende ou não da existência de um arquivo de dados (formato .txt).

A seguir é apresentado o arquivo a ser preenchido. Ao lado, uma explicação básica de cada termo:

```
------ Simulador Monofásico 2D ------
         ------ Nicholas e Kevin ------
# Poço periodos: 2
              /// tempos de mudança na vazão na superfície [h]
tp: 0 1000
              /// vazões nos tempos de mudanca[m^3 std/dia]
qsc: 0-500
            /// número de camadas do reservatório
nz: 5
dz | aberto/fechado /// indicação da camada / aberto = 1; fechado = 0
1 \mid 1
1 \mid 0
1 \mid 0
1 \mid 0
1 \mid 0
rw: 0.09486
              /// raio do poço
# Reservatório
isLiquid: 1
            ///1 = líquido; 0 = gás
             /// raio externo do reservatório
re: 3000.0
theta: 0.52359866666 /// ângulo estudado do reservatorio
k0r: 500
           /// permeabilidade horizontal
k0z: 100
           /// permeabilidade vertical
             /// compressibilidadae da formação
cphi: 1.0e-4
```

```
phi0: 0.2
          /// porosidade inicial
p0: 1.033512
               /// pressão de referência
p i: 350.0
           /// pressão inicial
S: 0
     /// fator de película
Temperature: 353.15 /// temperatura do reservatorio
# Discretização
         /// quantidade de volumes na largura
         /// quantidade de volumes na região danificada
nrs: 1
          /// quantidade de tempos
nt: 100
         /// quantidade de tempos
ntp: 100
max iter: 24
              /// número máximo de iterações
dtmin: 1.0e-4
                /// passo de tempo mínimo[h]
eps_NR: 1.0e-6 /// tolerância de convergência dos resíduos
eps MB: 1.0e-8 /// tolerância de convergência do balanço de materiais
         /// constante de conversão de unidades acúmulo (ANP)
Bc: 0.0083621472
                 /// constante de conversão de unidades fluxo (ANP)
# Liquido
cf: 14.7e-5 /// compressibilidade do fluido [cm^2/kgf]
        /// inverso do fator volume formação na pressão p0 [m^3 std/m^3]
p0: 1.0335123 /// pressao de referência [kgf/cm^2]
mu: 1.0
           /// viscosidade [cp]
cmu: 0.0
```

8.2.2 Como gerar a documentação usando doxygen

A documentação do código deve ser feita usando o padrão JAVADOC, conforme apresentada no Capítulo - Documentação, do livro texto da disciplina. Depois de documentar o código, use o software doxygen para gerar a documentação do desenvolvedor no formato html. O software doxygen lê os arquivos com os códigos (*.h e *.cpp), por exemplo, e gera uma documentação muito útil e de fácil navegação no formato html ou pdf. Com ele você pode documentar classes, funções, constantes.

- Veja informações sobre uso do formato JAVADOC em:
 - http://www.stack.nl/~dimitri/doxygen/manual/docblocks.html
- Veja informações sobre o software doxygen em:
 - http://www.stack.nl/~dimitri/doxygen/

Para instalação do Doxygen foi criado a seguinte metodologia:

- 1. Acessar o link Doxygen;
- 2. Aba Downloads -> Sources and Binaries -> doxygen-1.9.2-setup.exe (48.0MB);
- 3. Proceder com a instalação;
- 4. Abrir doxywizard;
- 5. Seguir passo a passo no Tutorial Doxygen Criando a documentação do seu programa pelo link Passos para documentar.
- 6. Teclar Run -> Run doxygen -> Show html input.

Gera-se então, em um diretório de escolha do usuário, saídas em latex, html e um relatório no formato rtf (*Rich Text Format*) com todos os arquivos apresentados em html. Pode-se salvar o progresso em uma Doxyfile para não perder de vista.

Apresenta-se a seguir algumas imagens com as telas das saídas geradas pelo software doxygen

A Figura 8.1 mostra o cabeçalho do projeto que contém logo do projeto, sinopse e versão.



Figura 8.1: Cabeçalho do projeto - doxygen

A Fig. 8.2 exibe a tela do doxygen que permite a listar as classes que o programa contém.



Figura 8.2: Lista de classes - doxygen

Já a Fig. 8.3 exibe a tela do doxygen que permite a listar as arquivos que o programa contém.



Figura 8.3: Lista de arquivos - doxygen

Por fim, a Fig. 8.4 mostra a tela do doxygen que permite acessar, por exemplo, o código da classe CSimulador.hpp.

Figura 8.4: Código fonte CSimulador - doxygen

Referências Bibliográficas

- [Bilhartz and Ramey, 1977] Bilhartz, H. L. and Ramey, H. J. J. (1977). The combined effects of storage, skin, and partial penetration on well test analysis. *Software Practice and Experience*. 81
- [K. Aziz, 1979] K. Aziz, A. S. (1979). Petroleum Reservoir Simulation. Applied Science Publishers, 1 edition. 13, 15
- [Kareem et al., 2015] Kareem, L. A., Iwalewa, T. M., and Al-Marhoun, M. (2015). New explicit correlation for the compressibility factor of natural gas: linearized z-factor isotherms. 6(3):481–492. 13
- [Lee and Eakin, 1966] Lee, A. L., G. M. H. and Eakin, B. E. (1966). The viscosity of natural gases. *Journal of Petroleum Technology*, 18(8):997–1000. 13
- [MacDonald and Coats, 1970] MacDonald, R. and Coats, K. (1970). Methods for numerical simulation of water and gas coning. Society of Petroleum Engineers Journal SPE-2796-PA, 10(4):425-436. 13
- [P., 2014] P., D. L. (2014). Engenharia de reservat \tilde{A}^3 rios : fundamentos. Elsevier, Riode Janeiro. 9
- [Pico, 2018] Pico, C. E. (2018). Simulação numerica de reservatorios lep18410. Notas de aula LENEP/CCT/UENF, 1. 1, 10, 13
- [ROSA, 2006] ROSA, Adalberto Jose; CARVALHO, R. d. S. X. J. A. D. (2006). Engenharia de Reservatorios de Petroleo. InterciÃ^ancia, Rio de Janeiro. 1, 9
- [T. Ertekin, 2001] T. Ertekin, J. H. Abou-Kassem, G. R. K. (2001). Basic Applied Reservoir Simulation. SPE Textbook Series. Henry L. Doherty Memorial Fund of AIME, Society of Petroleum Engineers. 15

Capítulo 9

Como modificar o arquivo inputdata

Neste anexo, é apresentado como o usuário deve modificar o arquivo com as propriedades iniciais da simulação.

9.1 Modificando o tipo de fluido

Abaixo é mostrado o arquivo com inputs para o caso do líquido, com 5 camadas de 1 metro cada, e somente a primeira aberta à produção. Para escolher a opção de líquido, é importante modificar a variável do Reservatório "isLiquid" para 1. O líquido recebe 5 propriedades, conforme mostrado abaixo.

```
------ Simulador Monofásico 2D ------
         ------ Nicholas e Kevin -----
# Poço periodos: 2
tp: 0 1000
            /// tempos de mudança na vazão na superfície [h]
           /// vazões nos tempos de mudanca[m^3 std/dia]
qsc: 0-500
           /// número de camadas do reservatório
dz | aberto/fechado /// indicação da camada / aberto = 1; fechado = 0
1 \mid 1
1 \mid 0
1 \mid 0
1 \mid 0
1 \mid 0
             /// raio do poço
rw: 0.09486
# Reservatório
isLiquid: 1
             ///1 = líquido; 0 = gás
re: 3000.0
            /// raio externo do reservatório
```

```
theta: 0.52359866666
                       /// ângulo estudado do reservatorio
           /// permeabilidade horizontal
k0r: 500
          /// permeabilidade vertical
k0z: 100
cphi: 1.0e-4 /// compressibilidadae da formação
         /// porosidade inicial
phi0: 0.2
p0: 1.033512 /// pressão de referência
           /// pressão inicial
p i: 350.0
S: 0
      /// fator de película
Temperature: 353.15 /// temperatura do reservatorio
# Discretização
nr: 20
        /// quantidade de volumes na largura
         /// quantidade de volumes na região danificada
nrs: 1
        /// quantidade de tempos
nt: 100
         /// quantidade de tempos
ntp: 100
max iter: 24 /// número máximo de iterações
dtmin: 1.0e-4 /// passo de tempo mínimo[h]
eps_NR: 1.0e-6 /// tolerância de convergência dos resíduos
eps_MB: 1.0e-8 /// tolerância de convergência do balanço de materiais
       /// constante de conversão de unidades acúmulo (ANP)
Bc: 0.0083621472 /// constante de conversão de unidades fluxo (ANP)
# Liquido
cf: 14.7e-5 /// compressibilidade do fluido[cm^2/kgf]
        /// inverso do fator volume formação na pressão p0 [m^3 std/m^3]
p0: 1.0335123 /// pressao de referência [kgf/cm^2]
mu: 1.0
          /// viscosidade |cp|
cmu: 0.0
```

Abaixo é mostrado o caso de gás, que recebe 7 propriedades.

```
1 \mid 1
1 \mid 0
1 \mid 0
1 \mid 0
1 \mid 0
            /// raio do poço
rw: 0.09486
# Reservatório
           ///1 = líquido; 0 = gás
isLiquid: 1
           /// raio externo do reservatório
re: 3000.0
theta: 0.52359866666
                     /// ângulo estudado do reservatorio
k0r: 500
            /// permeabilidade horizontal
k0z: 100
            /// permeabilidade vertical
cphi: 1.0e-4 /// compressibilidadae da formação
phi0: 0.2
          /// porosidade inicial
p0: 1.033512 /// pressão de referência
           /// pressão inicial
p i: 350.0
       /// fator de película
Temperature: 353.15 /// temperatura do reservatorio
# Discretização
nr: 20
         /// quantidade de volumes na largura
nrs: 1
         /// quantidade de volumes na região danificada
        /// quantidade de tempos
nt: 100
          /// quantidade de tempos
ntp: 100
max_iter: 24 /// número máximo de iterações
dtmin: 1.0e-4 /// passo de tempo mínimo[h]
eps NR: 1.0e-6 /// tolerância de convergência dos resíduos
               /// tolerância de convergência do balanço de materiais
eps MB: 1.0e-8
        /// constante de conversão de unidades acúmulo (ANP)
Ac: 24
Bc: 0.0083621472
                 /// constante de conversão de unidades fluxo (ANP)
# Gas
cf: 0.00215094 /// compressibilidade do fluido[cm^2/kgf]
p0: 1.08335123 /// pressão padrão [kgf/cm^2]
mu: 0.0262317 /// viscosidade na condição inicial [cp]
           /// temperatura absoluta padrão [K]
T0: 288.75
Tpc: 216.32
            /// temperatura pseudocrítica [K]
Ppc: 46.34 /// pressão pseudocrítica [kgf/cm^2]
```

```
Ma: 20.3 /// massa molecular aparente [kg/kg-mol]
```

9.2 Modificando as camadas do reservatório

Para modificar as camadas do reservatório, é necessário alterar os valores de "nz" e "dz | aberto/fechado", onde "nz" é o número de camadas, e "dz | aberto/fechado" são valores adicionados nas linhas posteriores, com a espessura e se está aberto ou fechado.

Por exemplo, um reservatório com 2 camadas, a primeira fechada com 1 metro, e a segunda aberta com 3 metros, fica:

```
nz: 2 /// número de camadas do reservatório dz | aberto/fechado /// indicação da camada / aberto = 1; fechado = 0 1 | 0 3 | 1
```

O simulador recebe o valor de "aberto/fechado" e aceita valores entre 0 e 1, onde 0 é totalmente fechado, e 1 totalmente aberto à produção.

Índice Remissivo

\mathbf{A} Análise orientada a objeto, 19 AOO, 19 Associações, 29 atributos, 28 \mathbf{C} Casos de uso, 5 colaboração, 23 comunicação, 23 Controle, 27 \mathbf{D} Diagrama de colaboração, 23 Diagrama de componentes, 29 Diagrama de execução, 30 Diagrama de máquina de estado, 24 Diagrama de sequência, 22 \mathbf{E} Efeitos do projeto nas associações, 29 Efeitos do projeto nas heranças, 29 Efeitos do projeto nos métodos, 28 Elaboração, 8 estado, 24 Eventos, 22 Η Heranças, 29 heranças, 29 Ι Implementação, 32 \mathbf{M}

Mensagens, 22

métodos, 28 modelo, 28 O otimizações, 29 P Plataformas, 27

POO, 27 Projeto do sistema, 26 Projeto orientado a objeto, 27

Protocolos, 26

R Recursos, 26