Conception plus détaillée de la dernière étape du procédé : la synthèse d'ammoniac proprement dite

Groupe 124.3

FRENYO Péter (6266-12-00)
GILLAIN Nathan (7879-12-00)
LAMINE Guillaume (7109-13-00)
PIRAUX Pauline (2520-13-00)
PARIS Antoine (3158-13-00)
QUIRINY Simon (4235-13-00)
SCHRURS Sébastien (7978-13-00)

15 décembre 2014

Table des matières

2	Etu	ide thermodynamique
		Etude qualitative des paramètres thermodynamiques
		2.1.1 Pression
		2.1.2 Température
	2.2	Etude quantitative des paramètres thermodynamiques

1 Introduction

Contrairement à ce que nous avons fait précedement nous allons nous intéressé plus en détails à la dernière étape : la synthèse d'ammoniac proprement dite. Dans un premier temps, nous étudierons les contraintes thermodynamiques de la réaction afin d'établir les conditions de cette réaction. Dans un deuxième temps, nous simulerons le procédé à l'aide du logiciel ASPEN+.

2 Etude thermodynamique

2.1 Etude qualitative des paramètres thermodynamiques

2.1.1 Pression

Selon Le Chatelier: "Si une modification est imposée à un système chimique à l'état d'équilibre, il s'ensuit la réaction chimique qui s'oppose en partie à la modification imposée; le système évolue vers un nouvel état d'équilibre" [2].

A température et volume constants, la pression d'un gaz dépend directement du nombre de moles de gaz contenu dans une enceinte. On en déduit donc qu'une augmentation de la pression favorise une diminution du nombre de moles.

Or notre procédé est régit par la réaction suivante :

$$N_2(g) + 3H_2O(g) \longrightarrow 2NH_3(g)$$

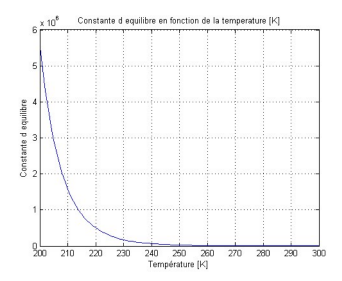


FIGURE 1 – Résultat du calcul de la constante d'équilibre.

On observe que le nombre de moles de gaz produites est inférieur au nombre initial. Si nous voulons augmenter la quantité d'ammoniac produit, il faut une haute pression.

Par ailleurs, une augmentation de la pression rapproche les molécules, ce qui par conséquent augmente la possibilté que les molécules se heurtent aux catalyseurs, favorisant ainsi la réaction.

Cependant, les infrastructures à mettre en place pour supporter des pressions importantes reviennent cheres ainsi que le procédé pour maintenir une haute pression.

En pratique, on procéde à un compromis entre la quantité produite et le coût des opérations. La pression est de l'ordre de 200 bar[1].

2.1.2 Température

Notre réaction est exothermique, on observe que son ΔH est négatif. Selon Le Chatelier, un diminution de température favorisera la réaction exothermique pour tempter de s'opposer à la diminution d'énergie [2]. Si nous voulons augmenter la quantité d'ammoniac produit, il faut une basse température. Nous pouvons observer sur le graphique ci-dessous 1, que la constante d'équilibre est élevée à basse température et faible à haute température.

Cependant, à basse température la réaction est ralentie.

En pratique, on préfère produire une grande quantité d'ammoniac en un temps très court. La température avoisine les 400 - 500 °C [1].

2.2 Etude quantitative des paramètres thermodynamiques

Nous avions d'abord fait l'hypothèse que la synthèse était complète. Nous pouvons maintenant l'analyser plus en détails en la considérant à l'équilibre thermodynamique. Nous ferons ici l'hypothèse du gaz parfait, une étude plus rigoureuse à l'aide du logiciel ASPEN+ sera faite par la suite. Notons à l'avance que nous travaillerons à pression constante étant donné que nous sommes dans un système ouvert. On se rend vite compte qu'une conversion complète n'est pas réalisable. Nous avons alors incorporé une boucle de recyclage des réactifs résiduels afin de les renvoyer à l'entrée du réacteur. Cette boucle comprend une purge afin d'éviter l'accumulation d'argon présent dans l'air.

Le tableau 1 fait le bilan à l'équilibre thermodynamique.

Dans celui-ci, n_1 , n_2 et n_3 sont respectivement les débits molaires d'azote, d'hydrogène et d'argon. La variable x est l'avancement de la réaction. De plus, la somme des débits molaires de gaz à l'équilibre est : $n_{q,tot} = n_1 + n_2 + n_3 - x$.

${\bf Avancement}$	$rac{1}{2}\mathrm{N}_{2(\mathrm{g})}$	$+$ $\frac{3}{2}\mathrm{H}_{2(\mathrm{g})}$	$\rightleftharpoons NH_{3(g)}$
n_i	n_1	n_2	0
$n_{eq}(x)$	$n_1 - \frac{x}{2}$	$n_2 - \frac{3x}{2}$	x
a(x)	$\frac{2n_1 - x}{2n_{g,tot}} \frac{p_{tot}}{p_0}$	$\frac{2n_2 - 3x}{2n_{g,tot}} \frac{p_{tot}}{p_0}$	$\frac{x}{n_{g,tot}} \frac{p_{tot}}{p_0}$

Table 1 – Tableau d'avancement de la réaction de synthèse de l'ammoniac.

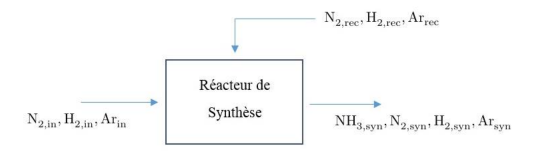


FIGURE 2 – Modélisation du recyclage des réactifs dans le réacteur de synthèse

On retire de cela et du tableau 1, une expression de la constante d'équilibre :

$$K(T) = \frac{4x \cdot p_0 \cdot n_{g,tot}}{(2n_1 - x)^{1/2} (2n_2 - 3x)^{3/2} \cdot p_{tot}}.$$

Cette constante d'équilibre peut également être calculée en procédant de la même manière que pour le réformage primaire.

Pour aider à visualiser l'analyse quantitative de la réaction, nous vous renvoyons au graphe de la figure 2. En développant le problème dans le cas d'un recyclage avec purge, on a :

$$\begin{cases}
n_{1} = N_{2,in} + N_{2,rec} \\
n_{2} = H_{2,in} + H_{2,rec} \\
n_{3} = Ar_{in} + Ar_{rec}
\end{cases} et$$

$$\begin{cases}
N_{2,syn} = n_{1} - \frac{x}{2} \\
H_{2,syn} = n_{2} - \frac{3x}{2} \\
NH_{3,syn} = x \\
Ar_{syn} = Ar_{in} + Ar_{rec}
\end{cases}$$
(1)

Les équations de gauche sont dues au recyclage et celles de droite à la conservation de la matière. Ensuite, nous avons les trois relations de la purge où nous posons un coefficient k de proportion entre ce qui est recyclé et ce qui sort du réacteur de synthèse. On fait l'hypothèse que la purge enlève une proportion égale de moles pour chaque composé.

$$\begin{cases} k \cdot \mathbf{N}_{2, \mathrm{syn}} = \mathbf{N}_{2, \mathrm{rec}} \\ k \cdot \mathbf{H}_{2, \mathrm{syn}} = \mathbf{H}_{2, \mathrm{rec}} \\ k \cdot \mathbf{Ar}_{\mathrm{syn}} = \mathbf{Ar}_{\mathrm{rec}} \end{cases} \quad k \in [0(\mathrm{ouvert}), 1(\mathrm{ferm\acute{e}})[$$

Enfin, il nous reste à imposer que en régime l'argon rentrant doit être égal à l'argon purgé. C'est indispensable pour éviter une accumulation du composé dans le réacteur, et une baisse du rendement. Il faut donc : $(1-k)Ar_{syn} = Ar_{in}$.

A partir de ces différentes équations, nous pouvons exprimer l'ammoniac sortant en fonction des composants à l'entrée, du coefficient, de la pression totale et de la température. Les détails du calcul sont laissés à l'attention du lecteur. Nous arrivons finalement à l'équation (2), qui peut être résolue numériquement à l'aide de l'outil MATLAB.

$$K(T) = \frac{4x \cdot p_0 \cdot (N_{2,in} + H_{2,in} + Ar_{in} - NH_{3,syn}(k+1))(1-k)}{(2N_{2,in} - NH_{3,syn})^{1/2} (2H_{2,in} - 3NH_{3,syn})^{3/2} \cdot p_{tot}}$$
(2)

Pour pouvoir complèter notre outil de gestion, nous exprimons les entrées en fonction du débit d'ammoniac voulue, de k, de la pression et de la température. Pour cela nous nous plaçons dans le cas idéal stœchiométrique, où aucuns des composants n'est en excès. De plus, nous prenons en compte la concentration d'argon naturellemnt dans l'air.

$$\begin{cases} N_{2,in} = 78 \, Ar_{in} \\ N_{2,in} = \frac{1}{3} \, H_{2,in} \end{cases}$$

3 Utilisation du logiciel Aspen+

Nous avons ensuite utilisée le logiciel ASPEN+ afin de simuler la synthèse de l'ammoniac. Pour cela nous avons construit le flow-sheet présenté à la figure 3.

Pour la simulation, nous avons utilisé la méthode thermodynamique SRK qui est particulièrement approprié pour les réactions entre gaz avec une pression et une température élevée. Nous avons choisi d'utiliser une purge de 4%. La simulation nous fournit les résultats présente à la figure 4.

Ces résultats sont assez proches de ceux fournis par l'outil de gestion. En effet, en prenant les valeurs d'entrées nécessaires à la production à $1000~\rm K$ de $1500~\rm t/d$, soit $1019.40~\rm mol/s$, de NH $_3$ avec notre outil de gestion, notre simulation ASPEN+ nous fournit un débit de 955.949 mol/s (ligne AMMON-01, colonne NH3-OUT), soit un rendement de 93.77%. Le débit de sortie de NH $_3$ est inférieur à celui obtenu avec notre outil de gestion étant donné que ce dernier considère la réaction principale comme complète, tandis qu'ASPEN+ rajoute la purge, nécessaire pour éviter l'accumulation d'Ar mais ayant comme conséquence le défaussage d'une certaine quantité de N $_2$ et de H $_2$, et calcule également automatiquement un rendement standard pour les réacteurs, séparateurs et tout composant de notre système (nous pouvons d'ailleurs remarquer que la colonne NH3-OUT, indiquant le débit de sortie supposé ne contenir que du NH $_3$, contient quand même du N $_2$, H $_2$ et Ar, tout simplement parce qu'Aspen représente la réalité des choses et un séparateur n'est jamais parfait).

Références

- [1] Chemguide. http://www.chemguide.co.uk/physical/equilibria/haber.html, novembre 2014.
- [2] Wikipédia. http://fr.wikipedia.org/wiki/D%C3%A9placement_d'%C3%A9quilibre_r%C3% A9actionnel, novembre 2014.

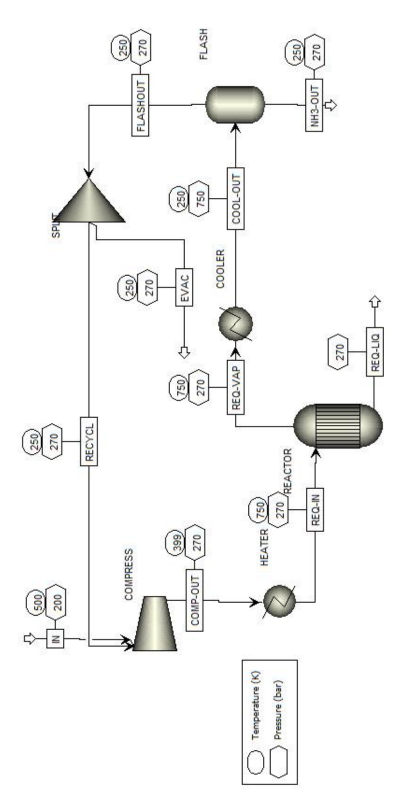


FIGURE 3 – Flow-sheet du procédé de synthèse de l'ammoniac réalisé avec ASPEN+.

From COMPRESS COOLER SPUT FLASH FLASH To HEATER FLASH SPUT COMPRESS Phases: Vapor Vapor Vapor Liquid Component Mole Flow ACMPO-01 MOL/SEC 3558,1 2121,41 84,544 2113,6 1529,1 7,8118 HYDRO-01 MOL/SEC 31,724 91,7244 91,7244 3,54975 88,7439 6,53 2,98052 MAMON-01 MOL/SEC 91,7244 91,7244 3,54975 88,7439 6,53 2,98052 Temperature K 399,337 250 250 500 550 Pressure BAR 270 270 270 270 270 Vapor Fraction 0 0 0 0 0 1			Onits	COMP-OUT •	C001-00T	EVAC •	FLASHOUT •	, K	NH3-OUT	RECYCL •	REQ-IN •	REQ-LIQ •	REQ-VAP •
HEATER FLASH SPLIT COMPRESS MOL/SEC 3558,1 2121,41 84,544 2113,6 1529,1 MOL/SEC 1128,11 649,213 25,7653 644,132 509,7 MOL/SEC 91,7244 91,7244 3,54975 88,7439 6,53 MOL/SEC 44,2912 1002,09 1,84543 46,1358 0 K 399,337 250 250 500 BAR 270 750 270 200 0 0 0 0 0		From		COMPRESS	COOLER	SPLIT	FLASH		FLASH	SPLIT	HEATER	REACTOR	REACTOR
MoL/SEC 3558,1 2121,41 84,544 2113,6 1529,1 MOL/SEC 1128,11 649,213 25,7633 644,132 509,7 MOL/SEC 91,7244 3,54975 88,7439 6,53 MOL/SEC 44,2912 1002,09 1,84543 46,1358 0 K 399,337 250 250 250 500 BAR 270 750 270 270 200 0 0 0 0 0 0	1 46	To		HEATER	FLASH		SPLIT	COMPRESS		COMPRESS	REACTOR		COOLER
MOL/SEC 3558,1 2121,41 84,544 2113,6 1529,1 MOL/SEC 1128,11 649,213 25,7653 644,132 509,7 MOL/SEC 91,7244 91,7244 3,54975 88,4439 6,53 MOL/SEC 44,2912 1002,09 1,84543 46,1358 0 K 399,337 250 250 250 500 BAR 270 750 270 270 200 0 0 0 0 0 0		Phase:		Vapor	Vapor	Vapor	Vapor	Vapor	Liquid	Vapor	Vapor	Missing	Vapor
MOL/SEC 3558,1 2121,41 84,544 2113,6 1529,1 MOL/SEC 1128,11 649,213 25,7633 644,132 509,7 MOL/SEC 91,7244 91,7244 3,54975 88,7439 6,53 MOL/SEC 44,2912 1002,09 1,84543 46,1358 0 KK 399,337 250 250 250 500 BAR 270 750 270 270 200 0 0 0 0 0 0		Component Mole Flow											
MOL/SEC 1128,11 649,213 25,7653 644,132 509,7 MOL/SEC 91,7244 91,7244 3,54975 88,7439 6,53 MOL/SEC 44,2912 1002,09 1,84543 46,1358 0 KK 399,337 250 250 250 500 BAR 270 750 270 270 200 0 0 0 0 0 0		HYDRO-01	MOL/SEC	3558,1	2121,41	84,544	2113,6	1529,1	7,8118	2029	3558,1	0	2121,41
MOL/SEC 91,7244 91,7244 3,54975 88,7439 6,53 6,53 1.1 MOL/SEC 44,2912 1002,09 1,84543 46,1358 0		NITRO-01	MOL/SEC	1128,11	649,213	25,7653	644,132	2'605	5,08155	618,41	1128,11	0	649,213
11 MOL/SEC 44,2912 1002,09 1,84543 46,1358 0 K 399,337 250 250 250 500 BAR 270 750 270 270 200 1 1 1 1 1 1 1		ARGON	MOL/SEC	91,7244	91,7244	3,54975	88,7439	6,53	2,98052	85,1944	91,7244	0	91,7244
K 399,337 250 250 250 500 BAR 270 750 270 200 1 1 1 1 1 0 0 0 0 0 0		AMMON-01	MOL/SEC	44,2912	1002,09	1,84543	46,1358	0	955,949	44,2912	44,2912	0	1002,09
BAR 270 750 270 270 200 1 1 1 1 1 0 0 0 0 0		Temperature	¥	399,337	250	250	250	200	250	250	750		750
1 1 1 1 1 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		Pressure	BAR	270	750	270	270	200	270	270	270	270	270
0 0		Vapor Fraction		н	1	П	н	н	0	н	н		Ţ
		Liquid Fraction		0	0	0	0	0	Η	0	0		0

FIGURE 4 – Résultats du procédé de synthèse de l'ammoniac réalisé avec ASPEN+.