UFRJ/EQ, Agosto de 2018.

Proposta de trabalho computacional como critério de avaliação na disciplina de termodinâmica.

Frederico W. Tavares¹; Iuri S. V. Segtovich.
¹Professor responsável

Modificação na fórmula para cálculo da média:

$$M_1 = \frac{(P_1 + P_2 + T_C)}{3} \qquad M_2 = \frac{(M_1 + P_f)}{2}$$

A nota da P_S substitui a nota da P_1 ou P_2 , não substitui a nota do trabalho computacional T_C .

Critérios para avaliação do trabalho

1. Documento.

- O trabaho deverá ser entregue no formato jupyter-notebook (trabalho.ipynb), incluindo introdução (objetivos e descrição do sistema de interesse), metodologia (descrição das etapas necessárias para atingir os objetivos), resultados (código desenvolvido e gráficos) e discussão (interpretação dos resultados), e conclusão; e será avaliado quanto a:
 - Apresentação do embasamento da metodologia utilizada,
 - Organização do código (#comentários explicando o objetivo de blocos de código)
 - Se o programa roda e gera resultados corretos para o sistema proposto,
 - Discussão dos resultados (descrever e interpretar os gráficos obtidos),
 - Conclusão.

2. Arguição.

- Será conduzida individualmente uma arguição de até 10 minutos, durante a qual iremos rodar os códigos do trabalho, sobre:
 - Significância de instruções e blocos de código do trabalho,
 - Descrição e interpretação dos resultados.

3. Data de entrega do trabalho

- O arquivo notebook da primeira parte do trabalho descrita nos Objetivos deverá ser entregue por email até o dia 25/10;
- O arquivo notebook da segunda parte do trabalho descrita nos Objetivos deverá ser entregue por email até o dia 27/11;
- A arguição referente a ambas as partes do trabaho será agendada entre os dias 27/11 e
 5/12.

Objetivos

Entrega 1 - Substância pura

Selecionar uma substância pura

- 1. Programar a forma P(T,V) da equação de Peng e Robinson (Reid, Prausnitz & Poling, 1987 pp 42, 43)
 - 1. Buscar parâmetros de componente puro (Smith, van Ness & Abbott, 2007, pp 507, 508, 509)
 - 2. Cálculo em sequência de P versus sequência de V para dados T igual, abaixo e acima da temperatura crítica.
 - 3. Desenhar isotermas no plano P versus V
- 2. Programar a forma V(P,T) da equação de estado usando método de solução de raiz de polinômios (numpy.roots)
 - 1. Implementar lógica de classificação de raízes de volume (líquido, vapor, intermediária e não física)
 - 2. Comparar calculos pontuais com as isotermas já desenhadas
- 3. Programação de pressão limite superior e inferior para faixa de busca do cálculo de pressão de saturação (baseado em Topliss, Dimitrelis & Prausnitz, 1988)
 - 1. Comparar cálculos pontuais com as isotermas
- 4. Programação de energia de Gibbs residual (Reid, Prausnitz & Poling, 1987, 102)
 - 1. Cálculo em sequência de G{RES,L} e sequência G{RES,V} versus sequência P para dado T.
 - 2. Desenhar G{RES,L} e G{RES,V} versus P para dado T e verificar existência de solução para o critério de equilíbrio de fases (igualdade de potencial químico para o componente entre fase líquida e vapor) na temperatura dada.
- 5. Programação de resolução da pressão de saturação usando método de bisseção (scipy.optimize.bisect)
 - 1. Cálculo em sequência de pressão de saturação (P{SAT}) versus sequência de T
 - 2. Desenhar P{SAT} versus T (Smith, van ness, Abbott, 2007, pp 48 parte líquido-vapor)
 - 3. Programar correlação de Antoine e comparar, no gráfico, os resultados da correlação com os resultados da equação de estado (Smith, van ness, Abbott, 2007, pp 510)
- 6. Geração do envelope de fases no plano P versus V (Smith, van Ness & Abbott, 2007, pp 67)
 - 1. Cálculo em sequência de volumes de líquido e olume de vapor para cada par (T,P) na curva de P{SAT}

- 2. Desenhar envelope de fases no diagrama P versus V com algumas isotermas (Smith van Ness Abbott, 2007, pp 67)
- 7. Programação e diagrama de entalpia e entropia residuais (Reid, Prausnitz & Poling, 1987, pp 102)
 - 1. Testar pontualmente (H_res e S_res próximos de zero a baixa pressão comportamento de gás ideal?)
 - 2. Geração dos envelope de fases nos planos P versus H{RES} (Smith, van Ness & Abbott, 2007, pp 168)
 - 1. Cálculo em sequência de entalpia e entropia residuais de líquido e de vapor para cada par (T,P) na curva de P{SAT}
 - 2. Desenhar envelope de fases no diagrama P versus H{RES}
 - 3. Implementar cálculo de Cp de gás ideal (Smith van ness abbott 2007, pp 119, 635)
 - 4. Calcular H de gás real em relação a uma temperatura de referência T0
 - 5. Desenhar envelope de fases no diagrama P versus H
 - 3. Geração dos envelope de fases nos planos T versus S{RES} (Smith, van Ness & Abbott, 2007, pp 168)
 - 1. Calcular e desenhar algumas isotermas no diagrama P versus H
 - 2. Desenhar envelope de fases no diagrama T versus S{RES}
 - 3. Implementar cálculo de isóbaras (dado P e V calcular T)
 - 1. Implementar cálculo de T dado P e v para van der waals (analítico)
 - 2. Implementar solução numérica usando a solução de van der waals como estimativa inicial (scipy.optimize.fsolve)
 - 4. calcular e desenhar algumas isóbaras no diagrama T versus S
 - 5. Calcular H de gás real em relação a uma temperatura de referência T0
 - 6. Desenhar envelope de fases no diagrama P versus H

Entrega 2 – Mistura (binário)

Selecionar uma mistura de dois componentes

- 1. Programação da forma P(T,V) para misturas usando a equação de Peng e Robinson (Reid, Prausnitz & Poling, 1987 pp 42, 43)
 - 1. Programar a regra de combinação e mistura clássica (Reid, Prausnitz & Poling, 1987 pp 82)
 - 1. usar $k_{ij} = 0$

- 2. cálculo em sequência de P versus sequência de V para dados T para uma composição rica em um componente pesado.
- 3. cálculo em sequência de P versus sequência de V para dados T para uma composição rica em um componente leve.
- 4. Desenhar isotermas no plano P versus V para uma composição ricaem um componente pesado
- 5. Desenhar isotermas no plano P versus V para uma composição rica em um componente leve
- 2. Programação V(P,T) usando método de solução de raiz de polinômios (numpy.roots)
 - 1. Implementar lógica de classificação de raízes de volume (líquido, vapor, intermediária e não física)
 - 2. Comparar calculos pontuais com as isotermas
- 3. Programação de coeficientes de fugacidade na mistura (Reid, Prausnitz & Poling, 1987, pp 144, 145)
 - 1. testar se coeficientes de fugacidade para raiz de volume de gas a baixa pressão são próximos à 1 (comportamento de gás ideal)?
 - 2. testar se no caso limite: coeficientes de fugacidade no caso de numero de componentes ser 1 dá igual à $\exp(G\{RES\}/(RT))$ da primeira parte do trabalho?
- 4. programação de resolução da pressão de ponto de bolha (Sandler, 2017, pp 561, 562)
 - 1. Cálculo em sequência de pressão de bolha e composição da fase vapor (y) versus sequência de x para dada T
- 5. Geração do envelope de fases para uma mistura binária no plano P versus x_1 (Smith, van Ness & Abbott, 2007, pp 260)
 - 1. Desenhar P versus x_1 para dado $T \rightarrow \text{curva de ponto de bolha}$
 - 2. Desenhar P versus y_1 para dado $T \rightarrow \text{curva de ponto de orvalho}$
- 6. Implementar resolução de pressão de ponto de orvalho (adaptação do algoritmo de Sandler, 2017, pp 561, 562)
 - 1. Diagrama de fases de mistura no plano P versus T (Smith, van Ness & Abbott, 2007, pp 119)
 - 1. Calcular sequência de ponto de bolha versus sequência de temperatura para uma mistura com uma composição definida rica no compoente leve
 - 2. Calcular sequência de ponto de orvalho versus sequência de temperatura para uma mistura com composição definida rica no compoente pesado
 - 3. Desenhar P{SAT} leve, P{SAT} pesado, P{BOLHA} mistura 1 e P{ORVALHO} mistura 1, P{BOLHA} mistura 2 e P{ORVALHO} mistura 2 no mesmo gráfico (plano P versus T)

Referências recomendadas

- [ANEXOS NA VERSÃO ONLINE]:
 (https://github.com/iurisegtovich/EQE359 Termodinamica I)
 todas a páginas contendo equações e parâmetros importantes das referências indicadas.
- 2. Reid, R. C., Prausnitz, J. M. and Poling, B. E., 1987. The Properties of Gases and Liquids. 4th ed., McGraw-Hill. [ISBN: 0070517991, 9780070517998] (https://books.google.com.br/books?id=AcRTAAAAMAAJ)
- 3. Smith, J. M., van Ness, H. C. and Abbott, M. M., 2007. Introdução a termodinâmica da engenharia química. 7a ed., LTC. [ISBN: 8521615531, 9788521615538] (https://books.google.com.br/books?id=TzeQPgAACAAJ)
- 4. Topliss, R J., Dimitrelis D., and Prausnitz, J. M., 1988, "Computational Aspects of a Non-Cubic Equation of State for Phase-Equilibrium Calculations. Effect of Density-Dependent Mixing Rules." Computers & Chemical Engineering 12 (5): 483–89. [doi:10.1016/0098-1354(88)85067-1](http://dx.doi.org/10.1016/0098-1354(88)85067-1)
- 5. [numpy.roots](https://docs.scipy.org/doc/numpy/reference/generated/numpy.roots.html)
- 6. [scipy.optimize.bisect] (https://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/generated/scipy.optimize.bisect.html)
- 7. [scipy.optimize.fsolve] (https://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/generated/scipy.optimize.fsolve.html)
- 8. Sandler S., 2006, Chemical, Biochemical, and Engineering Thermodynamics, 4th ed. John Wiley & Sons [ISSN: 0471661740, 9780471661740](https://books.google.com.br/books?id=4MXDAgAAQBAJ)

Dúvidas

Laboratório ATOMS no endereço I-224, iurisegtovich@gmail.com

Anexos

(Ver arquivo anexos.pdf)