

Aspen Plus 物性估算技巧

编者按

- 1) 这篇<u>中文技术支持文章</u>将会告诉我们 Aspen Plus 物性估算技巧。
- 2) 您也可以从 AspenTech 技术支持网站链接中找到对应的中/英文版技术支持文章。
- 3) 欢迎您点击下方 AspenTech 培训中心链接,查看 AspenTech 中文公开课程安排:

北京公开课程安排

上海公开课程安排

中国其他地区/网络虚拟课程安排

4) 在您使用我们的软件,或者查看我们的技术支持文章时,遇到任何问题,欢迎联系 AspenTech 技术支持:

邮箱: esupport@aspentech.com

网址: esupport.aspentech.com

电话: (86) 10 53875867

5) 言归正传,请您欣赏我们的中文技术支持文章:

Aspen Plus 物性估算技巧

问题描述

Aspen Plus 物性估算技巧

解决办法

基本估算技巧如下::

A. 相似物质代替

如果某个物质的部分或全部物性都缺少,可以使用和该物质化学性质相似的物质物性代替。



- 1. 缺少某一个物质的全部物性参数
- 1. 在 Aspen 数据库中找到一个化学性质相似的物质。
- 2. 将该物质的化学式填写在缺少物性的物质 ID 上。
- 3. 在物性参数输入表单换上准确的分子量。
- 2. 缺少某一个物质的部分物性参数
- 1. 在 Aspen 数据库中找到一个化学性质相似的物质。
- 2. 用工具菜单中的调取物性参数,将结果表单中缺少的物质物性显示出来。
- 3. 在物性参数输入表单中输入缺少的物性。

B. 同系物质

该方法是基于碳原子数量和基准性质的关联由外推法获得(通常情况下),例如:需要估算一个有 20 个碳的饱和烃的临界温度,我们外推同系小分子烃临界温度对碳原子数的关联性。该方法比基团贡献外推法(Joback, Ambrose 等)更适用,因为这些方法的计算结构中没有考虑原子数目。

- C. 基于基团贡献方法估算物性
- 1. 参考文献
 - Danner, R.P., and T.E. Daubert, Manual for Predicting Chemical Process Design Data}, DIPPR (AIChE), New York, 1983 extant
 - Reid, R.C., J.M. Prausnitz, and B.E. Poling, The Properties of Gases and Liquids}, 4th ed. McGraw-Hill, New York (1987)
- 2. 纯物质物性预测方法
 - 沸点
 - 临界性质
 - 蒸气压和偏心因子
 - 汽化热
 - 生成热、生成熵、生成自由能
 - 理想气体、液体和固体热容
 - 气体和液体密度
 - 传递性质
 - 范德华体积和面积
- 3. 二元交互参数预测方法
 - UNIFAC: 预测活度系数方法(有几种不同方法: UNIFAC, UNIFAC-Larsen, 和 UNIFAC-Dortmund)
 - ASOG: 另一种可以预测活度的基团贡献法,目前已被 UNIFAC 家族方法取代。

关键词

物性估算、基团贡献法、缺失参数