

Aspen Plus 如何处理超临界态?

编者按

- 1) 这篇<u>中文技术支持文章</u>将会告诉我们 Aspen Plus 是如何处理超临界态的。想了解详细内容,请继续向下看吧。
- 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 如何处理超临界态?

问题描述

超临界混合物相态应该是什么?为何有时相态显示为气态,有时相态显示为液态?是不是使用液体密度、液体焓和液体热容方法计算这些性质,而不是使用气态方法?

解决方案

超临界混合物的相态不是气态或液态,应为超临界态。Aspen Plus 没有超临界态这一名称,因此指定的相态既可以是液态,也可以是气态。

粗略地相态指定方法是:

© 2020 Aspen Technology, Inc. All rights reserved.



如果温度高于临界温度(Tc),相态为气相;如果温度低于临界温度(Tc),但压力高于临界压力(Pc),相态为液相。

混合物和 Tc 和 Pc 不是由实验计算而来的,因此这种指定是近似的。

使用 Stream/Analysis 建一个流股的 PT Envelope 可能是确定某一混合物是否为超临界态的最简便方法。请参考 AspenTech 技术支持网站文章 102364 了解关于计算混合物真实临界点的更多信息(物性集 TCMX 和 PCMX 仅给出了伪临界点,这其实是单个组分 TC 和 PC 的摩尔百分比平均值)。

因为一个状态方程(EOS)被用来同时计算液相和气相性质,因此流股被指定为哪种相态无关紧要。活度系数(phi/gamma)模型不应用来计算超临界混合物,因为其在临界区时气相和液相计算不一致。并不是所有的状态方程发都使用状态方程计算每一种物性。比如许多状态方程法(如 PENG-ROB 和 RK-SOAVE)使用 Rackett 计算液体摩尔体积。PR-BM 和 PSRK 使用状态方程。通过 Properties / Property Methods / Models 可查看使用的模型。

关键词

Aspen Plus, Critical Temperture, 临界温度, Supercritical Pressure, 临界压力, Phase State, 相态