

Faglig kontakt under eksamen/fagleg kontakt under eksamen:

Professor Edd A. Blekkan, tlf. 73594157 (Oppgave 1 og 5)

Professor Sigurd Skogestad, tlf. 73594154 (Oppgave 2, 3 og 4)

EKSAMEN I FAG SIK 2501 - Prosessteknikk

Fredag 2. juni 2000

Tid: 0900 - 1500

Hjelpebidrifter B2: Typegodkjent kalkulator, med tomt minne, i henhold til liste utarbeidet av NTH tillatt. Tillatt formelsamling: Aylward & Findlay: SI Chemical Data.

Hjelpebidrifter B2: Typegodkjend kalkulator, med tomt minne, i henhold til utarbeid liste av NTH tillate. Tilatte formelsamling: Aylward & Findlay: SI Chemical Data.

Sensur foreligger i uke 25.

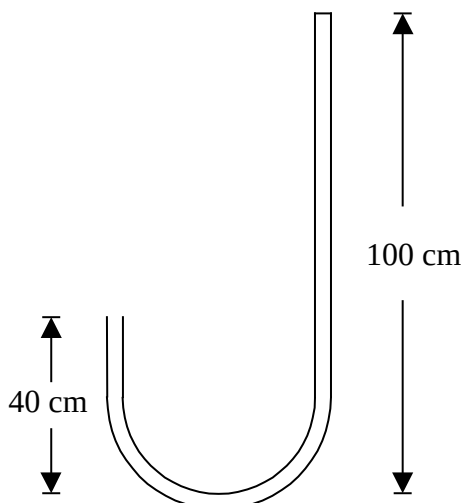
Oppgave 1/Oppgåve 1.

Dibutylftalat brukes ofte som manometervæske (i stedet for kvikksølv). Dibutylftalat har tetthet 1047 kg m^{-3} .

- a) Hvor stort trykk gir en væskesøyle på 1000 mm av dette stoffet? Gitt: Tyngdens aksellerasjon er $g = 9.81 \text{ m s}^{-2}$.

Et glassrør med J-form som vist i figur 1 er lukket i den høyeste enden og åpen i den andre. Lufttrykket er 1 atm og temperaturen er 22°C . Du heller dibutylftalat inn i den åpne enden av røret inntil det er fylt til randen.

- b) Finn et uttrykk for trykket i bunnen av væskesøylen i den åpne enden av røret (ved bunnen av 40 cm væskesøyle)
c) Hvor langt fra toppen av det lukkede røret står væsenivået?



Figur 1. Glassrør som er lukket i øverste (høyre) ende og åpent i nederste (venstre).

Oppgave 2/Oppgåve 2.

Bakgrunn:

I et gasskraftverk fås mesteparten av elektrisiteten ved at gassen forbrennes i en gass-turbin (som ligner en flymotor). Men for å få bedre energiutnyttelse bygges idag såkalte kombinerte kraftverk hvor det også taes ut energi av den varme forbrennings-gassen ved at det installeres varmevekslere i eksoskanalen slik at det lages overhetet høytrykks vanndamp.

Betrakt et gasskraft der det lages høytrykksdamp ved 100 bar og 529 °C. Denne høytrykksdampen ekspanderes adiabatisk til 28.5 bar mellomtrykks-damp i en høytrykksturbin med 77% virkningsgrad, og ekspanderes videre til 0.096 bar damp i en adiabatisk lavtrykksturbin med 82% virkningsgrad. I begge de to turbinene taes det ut arbeide som kan brukes til å generere elektrisk kraft.

Data: Anta at vanndampen er ideell gass med varmekapasitet 2 kJ/kg.

Ved 45 °C er metningstrykket (damptrykket) av vann lik 0.096 bar.

Anta at fordampningsvarmen for vann er 2400 kJ/kg ved 45°C.

a) Lag en skisse (flytskjema) av prosessen med de to turbinene.

Velg 1 kg damp som basis i de videre beregninger.

b) Hvor mye arbeid taes det ut i høytrykksturbinen?

c) Hvilken temperatur har mellomtrykksdampen?

d) Hvor mye arbeid taes det ut i lavtrykksturbinen?

e) Hvis du har regnet riktig vil du nå finne ut at lavtrykksdampen har en temperatur som ligger under metningstemperaturen på 45 °C ved 0.096 bar, men i praksis vil væske (vann) utkondenser. Hvor mye vann vil dannes (fuktighetsinnholdet bør ikke overstige 10% fordi lavtrykks-turbinen ellers kan bli ødelagt)?

f) Det vurderes å bruke mellomtrykksdampen til boligoppvarming. Vil du anbefale dette?

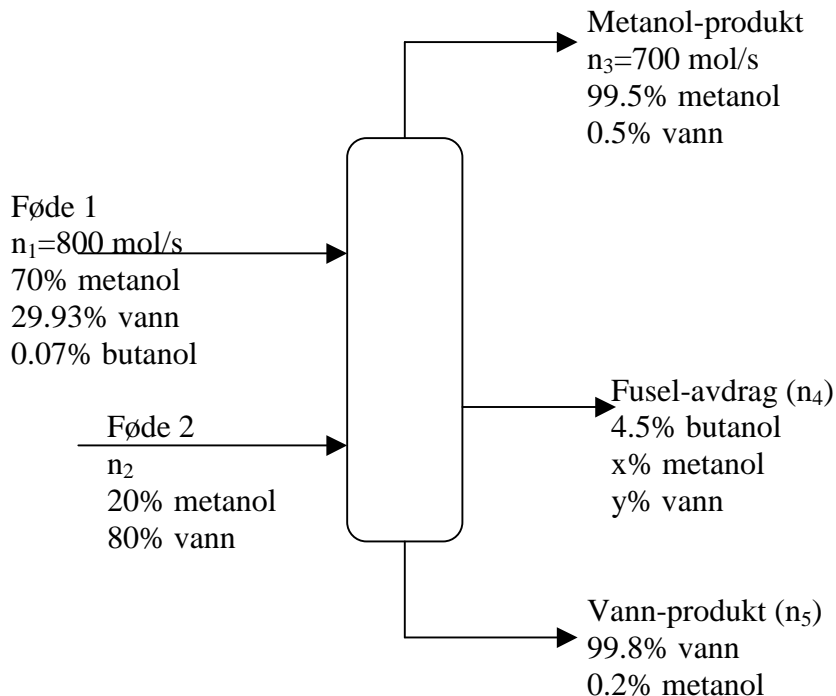
Oppgave 3/Oppgåve 3

I en metanolfabrikk er det en destillasjonskolonne der metanol taes av som toppprodukt og vann som bunn-produkt. Kolonnen har to føder. Det er litt butanol i den ene føden, og butanolen tas ut i et "fuselavdrag" midt på kolonnen. (Destillasjon er basert på forskjeller i flyktighet, og man skulle forvente at butanol, som koker ved en høyere temperatur enn vann, kommer ut i bunn av kolonnen. Grunnen til at dette ikke skjer er at vann og butanol "ikke liker hverandre" i væskefasen og derved presses butanolen oppover i kolonnen.)

Flere opplysinger er gitt i figur 2 (alle tall er i mol-%).

Vi ønsker å bestemme mengden av føde 2 (n_2).

a) Hvor mange uavhengige massebalanser kan settes opp for kolonnen?



Figur 2.

- b) Hvor mange ytterligere opplysninger trenger du for å løse problemet?
- c) Er systemet løsbart hvis det er gitt at fuselen inneholder 2% metanol? (Hvis ja, finn svaret).
- d) Er systemet løsbart hvis det er gitt at fuselmengden er $n_4 = 20 \text{ mol/s}$? (Hvis ja, finn svaret).

Oppgave 4/oppgåve 4.

Etylbenzen reagerer til styren ved en katalytisk gassfasreaksjon



I figur 3 er det vist en noe forenklet versjon av prosessens flytskjema. Prosessen foregår ved 1 atm. Føde og resirkulert etylbenzen i væskefase ved 25 °C blandes og oppvarmes fra 25 °C til 500 °C i en fordamper (A). Etylbenzen, som nå er i gassfase, blandes med vanndamp ved 700 °C, og gir reaktorføden ved 600 °C (B) (vanndampen må innblandes for å unngå uønskede bireaksjoner og fjerne karbon fra katalysatoren). I reaktoren (C) er omsetningsgraden 35% (for hvert gjennomløp). Produktet kjøles til 25 °C (D), slik at etylbenzen, styren og vann kondenserer, mens H₂ tas ut som gassprodukt. Vann og hydrokarboner er uløselige og separeres i en væskeseparator (E). Vannet fordampes (F) og resirkuleres til reaktoren. Hydrokarbonstrømmen separeres i nesten ren etylbenzen (som resirkuleres til fordamperen) og ren styren (produkt) i et destillasjonsanlegg (G). Mengde styrenprodukt skal være 1 kg/s.

- (a) Beregn mengde føde og resirkulert etylbenzen (alt i mol/s).

Se hoved00_figur.jpg

Figur 3. Forenklet flytskjema for styren-prosessen

- b) Beregn mengde vann som sirkulerer i reaktorsystemet (i mol/s).
- c) Bestem mengde tilført eller fjernet varme (energi) i fordamperen (A), fordamperen (F) og reaktoren (C) (i J/s).
- d) Diskuter muligheten for å redusere energiforbuket.
- e) I figuren mangler det en fødestrøm som skal erstatte tap av vann i produktene. Hvor stor må denne minst være dersom damptrykket av vann ved 25 °C er 0.03 atm slik at hydrogenproduktet inneholder 3 mol% vann.

Data:

Etylbenzen (EB): $C_p(l) = 182 \text{ J/mol K}$

$$\Delta_{\text{vap}}H = 36.0 \text{ kJ/mol (ved } T_b = 136 \text{ }^\circ\text{C)}$$

$$C_p(g) [\text{J/mol K}] = 118 + 0.30 * T [\text{ }^\circ\text{C}]$$

Styren (S): $C_p(l) = 209 \text{ J/mol K}$

$$\Delta_{\text{vap}}H = 37.1 \text{ kJ/mol (ved } T_b = 145 \text{ }^\circ\text{C)}$$

$$C_p(g) [\text{J/mol K}] = 115 + 0.27 * T [\text{ }^\circ\text{C}]$$

Vann (H₂O): $C_p(l) = 75.3 \text{ J/mol K}$

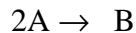
$$\Delta_{\text{vap}}H = 40.7 \text{ kJ/mol (ved } T_b = 100 \text{ }^\circ\text{C)}$$

$$C_p(g) [\text{J/mol K}] = 33.4 + 0.01 * T [\text{ }^\circ\text{C}]$$

Hydrogen: $C_p(g) = 29.1 \text{ J/mol K}$

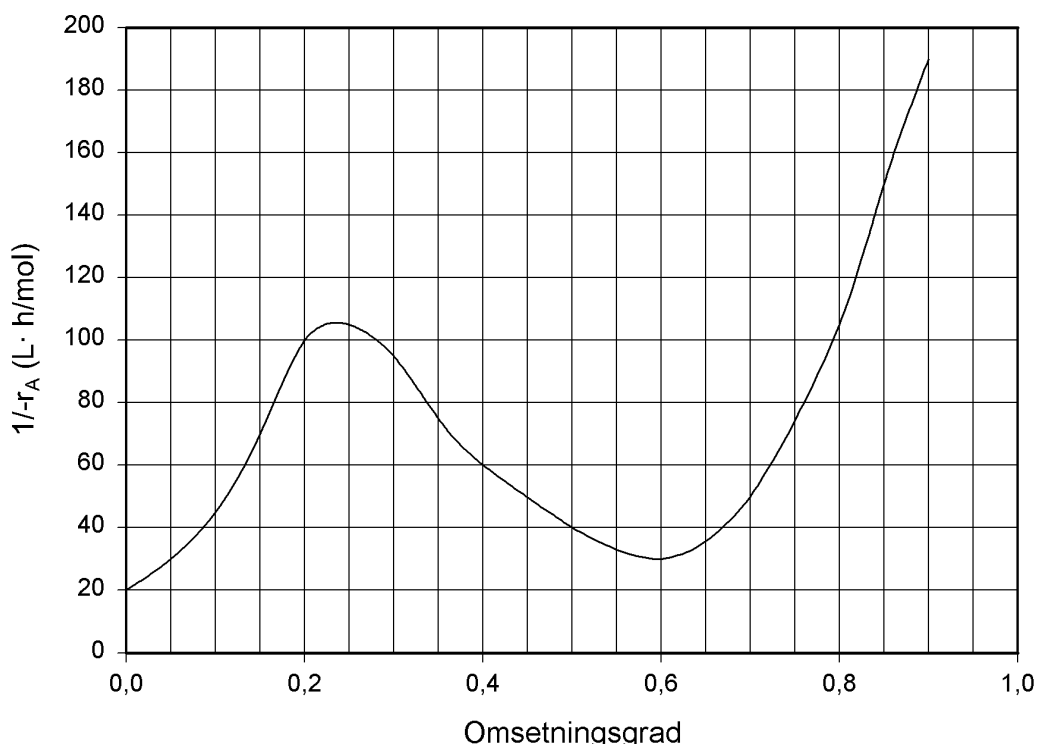
Oppgave 5/oppgåve 5.

En fortynnet løsning av forbindelse A fødes ($v_0=100 \text{ L/h}$, $C_{A0} = 1 \text{ mol/L}$) inn på et reaktorsystem hvor A reagerer til B:



Reaktorsystemet består av en stempelstrømsreaktor (PFR) med volum V_{PFR} , og produktet fra denne reaktoren fødes direkte til en perfekt blandetrinnsreaktor (CSTR) med volum V_{CSTR} .

Sammenhengen mellom omsetningsgraden av A og reaksjonshastigheten for omsetning av A, $-r_A$, er vist i et Levenspiel-plott (1/- r_A mot omsetningsgrad) nedenfor.



- Sett opp molbalanseligningene for A over systemet.
- Omsetningsgraden av A ut fra PFR-reaktoren er $X_1 = 0.3$ og ut fra CSTR-reaktoren er $X_2 = 0.7$. Bestem reaktorvolumene V_{PFR} og V_{CSTR} .
- Hva vil omsetningsgraden av A være dersom reaktorene plasseres i motsatt rekkefølge? Kommenter løsningen du finner.

Data og formler til bruk under eksamen:

- Gasskonstanten $R = 8.314 \text{ J/mol}\cdot\text{K}$
- Van der Waals tilstandsligning: $p = \frac{nRT}{V - nb} - a\left(\frac{n}{V}\right)^2$
- For en adiabatisk (isentropisk) prosess gjelder for en ideell gass med konstant $\gamma = c_p/c_v$:

$$pV^\gamma = \text{konst.}$$

som er ekvivalent med:

$$\frac{T_2}{T_1} = \left(\frac{p_2}{p_1}\right)^{\frac{\gamma-1}{\gamma}}$$

- For kontinuerlige prosesser er akselarbeidet ved reversible trykkendringer generelt gitt ved

$$W_S = \int_{p_1}^{p_2} V dP. \text{ For isoterm reversibel kompresjon/eksansjon av en ideell gass er da}$$

$$W_S = RT \ln \frac{p_2}{p_1} \quad [\text{J/mol}]$$

- Logaritmisk midlere temperaturdifferens er:

$$\Delta T_{lm} = \frac{\Delta T_1 - \Delta T_2}{\ln \frac{\Delta T_1}{\Delta T_2}}$$

- Følgende uttrykk kan brukes for å bestemme $\Delta_r G^\Theta(T)$ og $K(T)$ fra data ved 298 K når varmekapasiteten antas konstant:

$$\Delta_r H^\Theta(T) = \Delta_r H^\Theta(298) + \Delta_r c_p^\Theta \cdot (T - 298)$$

$$\Delta_r S^\Theta(T) = \Delta_r S^\Theta(298) + \Delta_r c_p^\Theta \cdot \ln \frac{T}{298}$$

$$\Delta_r G^\Theta(T) = \Delta_r H^\Theta(T) - T \Delta_r S^\Theta(T)$$

$$K(T) = e^{-\frac{\Delta_r G^\Theta(T)}{RT}}$$

- Carnot-faktoren er $1 - T_C/T_H$
- Arrheniusligningen er $k = A \cdot e^{-\frac{E}{RT}}$
- Massebalanseligninger for ideelle kjemiske reaktorer:

	Differensiell form	Algebraisk form	Integral form
Sats (batch)	$N_{A0} \frac{dX}{dt} = -r_A V$		$t = N_{A0} \int_0^x \frac{dX}{-r_A V}$
Perfekt blandetank-reaktor (CSTR)		$V = \frac{F_{A0} - F_A}{-r_A}$	
Ideell stempel-strømsreaktor (PFR)	$F_{A0} \frac{dX}{dV} = -r_A$		$V = F_{A0} \int_0^x \frac{dX}{-r_A}$