

***A continuacion se detallan las distintas maneras en las que se puede cargar los parametros de interaccion, según se trate de la ecuacion de estado RKPR- SRK - PR. Los enfoques de parametros de interaccion disponibles son: PARA PR: \*\*\* Kij constante y Lij constante PARA RKPR: \*\* Kij constante y Lij constante /// \*\*\* Kij dependiente de la T y Lij constante***

```
In [3]: %config InlineBackend.close_figures=False
%matplotlib inline
from matplotlib import interactive
interactive(False)
from sur.models import *
```

```
In [4]: Ejemplo_A = Mixture()
```

```
In [5]: constituyentes= ""methane ethane propane isobutane n-butane benzene""
```

```
In [6]: fracciones= ""0.84080 0.09973 0.04037 0.00603 0.01012 0,002959""
```

```
In [7]: Ejemplo_A.add_many(constituyentes, fracciones)
```

```
In [8]: Ejemplo_A
```

```
Out[8]: [(<Compound: METHANE>, Decimal('0.8408')), (<Compound: ETHANE>, Decimal('0.09973')), (<Compound: PROPANE>, Decimal('0.04037')), (<Compound: ISOBUTANE>, Decimal('0.00603')), (<Compound: n-BUTANE>, Decimal('0.01012')), (<Compound: BENZENE>, Decimal('0.00295'))]
```

```
In [9]: Ejemplo_A.sort(True)
```

***Ahora se procede al cálculo termodinámico. Se debe especificar una ecuacion de estado (PR/SRK/RKPR), un criterio para definir al parametro de interacción Kij y luego otro para el parametro Lij.***

***En primer lugar elegiremos por ejemplo la EoS PR, valores de Kij constantes (que deberemos cargar a continuacion) y valores para Lij iguales a cero. Cabe mencionar que es equivalente escribir lij\_mode=EosSetup.CONSTANTS y luego asignarle valor cero o directamente escribir lij\_mode=EosSetup.ZERO con la cual automáticamente todos los valores de la matriz se hacen cero.***

```
In [10]: setup = EosSetup.objects.create(eos='PR', kij_mode=EosSetup.CONSTANTS, lij_mode=EosSetup.ZERO)
```

***Si queremos ver la matriz "default" propuesta por SUR debemos realizar lo siguiente:***

```
In [11]: setup.kij(Ejemplo_A)
```

```
Out[11]: array([[ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
                [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
                [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
                [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
                [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.],
                [ 0.,  0.,  0.,  0.,  0.,  0.]])
```

**Cuando se quiera utilizar otros valores de parámetros de interacción que no son los valores "default" propuestos, se deben ingresar manualmente y reemplazarán en esta sesión a los valores predeterminados. Si la cantidad de valores a cargar es importante, entonces es recomendable cargarlos en forma de matriz. La matriz está ordenada según el peso molecular creciente, es por esto que era útil ordenar el sistema anteriormente utilizando la función "Sort".**

```
In [12]: matriz_Ejemplo_A = """0 0.0114 0.0167 0.0218 0.0218 0
0 0 0.0011 0.0096 0.0096 0
0 0 0 0.0033 0.0033 0
0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0"""
```

**Este objeto denominado "matrizGN" en este caso, sólo lee los valores cargados desde la diagonal de la matriz hacia la derecha, por lo que no es necesario cargar dos veces los parámetros, pero si es necesario cargar los valores de la diagonal hacia la derecha. Recordar nuevamente que los valores decimales se escriben con PUNTO.**

```
In [13]: setup.set_interaction_matrix('kij', Ejemplo_A, matriz_Ejemplo_A)
```

**En el paso anterior, lo que se hizo fue cargar los valores asignados en "matrizGN" ingresados por el usuario a las funciones que se encargan de reemplazar los valores predeterminados por esos valores y se les asignan su categoría correspondiente, es decir: que tipo de parametros son y a que sistema corresponden.**

**Si se quiere visualizar la matriz de parametros Kij para el sistema GN en la EoS PR debemos escribir la siguiente línea:**

```
In [11]: setup.kij(GN)
```

```
Out[11]: array([[ 0.      ,  0.0114,  0.0167,  0.0218,  0.0218,  0.      ],
 [ 0.0114,  0.      ,  0.0011,  0.0096,  0.0096,  0.      ],
 [ 0.0167,  0.0011,  0.      ,  0.0033,  0.0033,  0.      ],
 [ 0.0218,  0.0096,  0.0033,  0.      ,  0.      ,  0.      ],
 [ 0.0218,  0.0096,  0.0033,  0.      ,  0.      ,  0.      ],
 [ 0.      ,  0.      ,  0.      ,  0.      ,  0.      ,  0.      ]])
```

**Ahora ya se poseen todos los elementos necesarios para realizar el cálculo de la envolvente de fase del sistema GN. Recordar el nombre que se le de a este objeto, ya que en caso de querer comparar dos EoS distintas o en el caso de querer comparar con información experimental, deberemos llamar nuevamente a este elemento.**

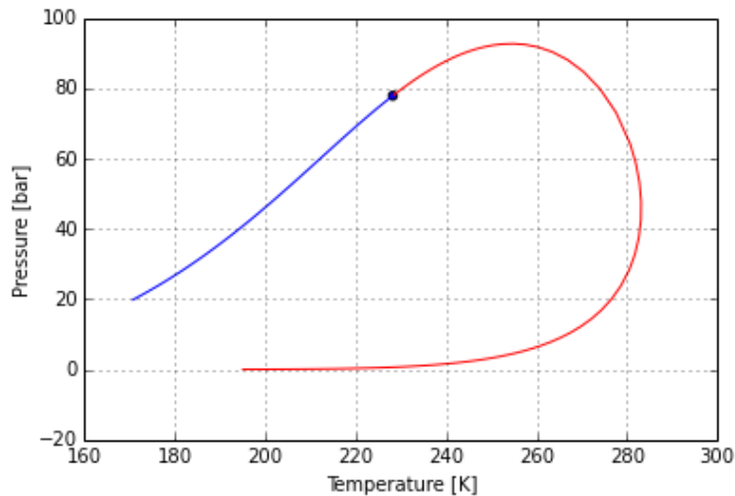
```
In [12]: envolvente_GN_PR= GN.get_envelope(setup)
envolvente_GN_PR
```

```
Out[12]: <EosEnvelope: PR - kij constants - lij zero>
```

**Con el paso anterior hemos calculado la envolvente de GN con la EoS PR y parametros Kij constantes // Lij cero. Ahora es necesario visualizar esta envolvente:**

```
In [13]: Fig_envolvente_GN_PR= envolvente_GN_PR.plot()  
Fig_envolvente_GN_PR
```

Out[13]:



***Si se dispone de información experimental del sistema (puntos de burbuja o de rocío), se pueden incorporar para posteriormente comparar dichos datos con los modelos de cálculo.***

***Similarmente a lo realizado con la creación de los objetos "constituyentes" y "fracciones" para cargar el sistema, debemos crear nuevamente dos objetos para las temperaturas y presiones experimentales que pueden llamarse por ejemplo "temperatura\_exp\_GN" y "presion\_exp\_GN". Allí cargaremos los pares de T y P correspondientes a puntos de saturación del sistema GN. Las unidades aceptadas son grados Kelvin para las temperaturas y Bares para las presiones.***

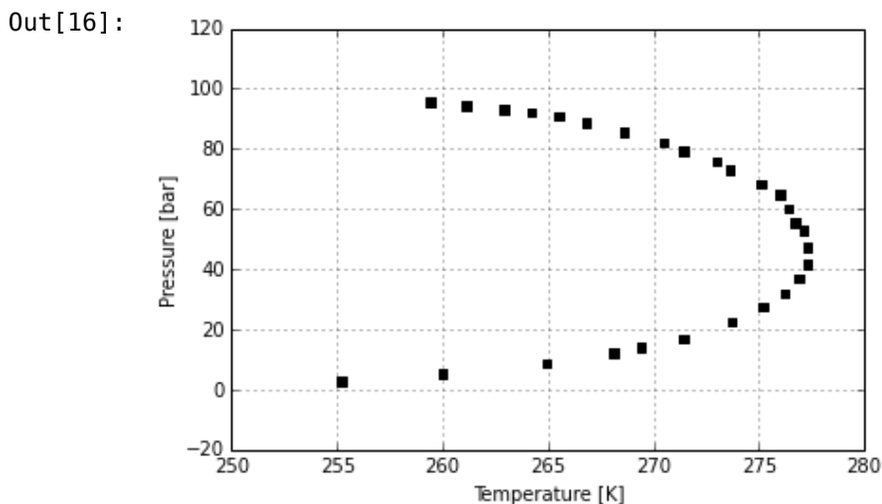
```
In [14]: temperatura_exp_GN= ""259,4
261,1
262,9
264,2
265,5
266,8
268,6
270,5
271,4
273
273,6
275,1
276
276,4
276,7
277,1
277,3
277,3
276,9
276,2
275,2
273,7
271,4
269,4
268,1
264,9
260
255,2""
```

***Note que en el caso de los datos experimentales, es indistinto cargar los números decimales con PUNTO o COMA, el sistema los lee indistintamente.***

```
In [15]: presion_exp_GN= ""95,5
94,4
93,2
92
90,8
88,7
85,7
82
79,4
76
73,1
68,2
64,8
60,1
55,5
53
47,2
41,6
37
32
27,6
22,4
16,9
14
12,1
8,8
5,4
2,9""
```

**Ahora nuevamente, como se hizo previamente en la carga inicial del sistema, se entregan los objetos de datos experimentales a una funcion que grafica la "envolvente experimental", similar a lo que ocurre con la envolvente calculada.**

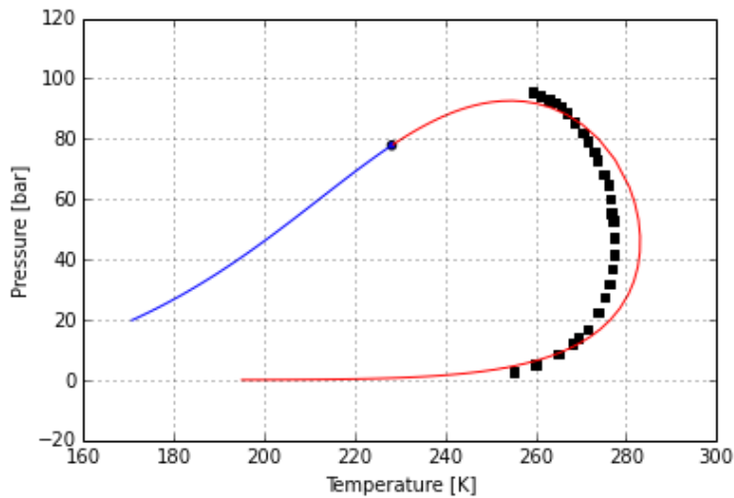
```
In [16]: exp_envGN = GN.experimental_envelope(temperatura_exp_GN, presion_exp_GN)
exp_figGN = exp_envGN.plot()
exp_figGN
```



**Ahora podemos comparar la envolvente calculada con PR y los puntos experimentales del siguiente modo:**

```
In [17]: envolvente_GN_PR.plot(exp_figGN)
```

Out[17]:



```
In [18]: methane = GN.compounds [0]
methane.delta1 = 0.50
methane.save()
```

```
In [19]: c2h6= GN.compounds [1]
c2h6.delta1= 0.8
c2h6.save()
```

```
In [20]: c3h8= GN.compounds [2]
c3h8.delta1= 1.60
c3h8.save()
```

```
In [21]: c4h10=GN.compounds [4]
c4h10.delta1= 1.82758999
c4h10.save()
```

```
In [22]: for compound in GN.compounds:
        print compound.delta1
        print compound._get_eos_params('RKPR')
```

```
0.5
[ 2.30376808  0.0304338  0.5          1.54083759]
0.8
[ 5.61628283  0.04561112  0.8          1.90385075]
1.6
[ 9.77170891  0.06017136  1.6          1.96439211]
None
[ 13.88620375  0.07725098  1.63021558  2.08497025]
1.82758999
[ 14.61252217  0.07602789  1.82758999  2.11479414]
None
[ 20.20708826  0.07544854  2.22553038  2.05873355]
```

***Podemos volver a repetir el cálculo de la envolvente de fase con otra ecuación de estado tal como RKPR. Volvemos a llamar a las funciones correspondientes:***

```
In [23]: setup = EosSetup.objects.create(eos='RKPR', kij_mode=EosSetup.T_DEP, lij_mode=EosSetup.
CONSTANTS)
```

***En este caso se ha elegido EoS RKPR y en cuanto a los criterios de cálculo de los parámetros de interacción hemos seleccionado: valores de Kij dependientes de la temperatura (para lo cual se deberán ingresar los valores correspondientes de K0ij) y Lij valores constantes.***

***Cuando seleccionamos Kij\_mode=EosSetup.T\_DEP, además de tener que ingresar los valores de K0ij, debemos dejar asentado el criterio de la T\* (T star). Para nosotros, este valor de T, toma el valor de la Temperatura Crítica del componente más volátil en el par de compuestos que se esté analizando. Por ejemplo: si deseamos calcular Kij de C1 con C2, el T star en este caso será la temperatura crítica de C1 que es más volátil que C2.***

```
In [24]: for c1, c2 in combinations(GN.compounds, 2):
        t = c1.tc if c1.weight < c2.weight else c2.tc
        setup.set_interaction('tstar', c1, c2, t)
```

***Ahora debemos cargar los valores de los parametros de interacción. Aquí utilizaremos una manera distinta a la utilizada anteriormente para el cálculo con PR. Se cargarán los valores de a uno por vez. Se recomienda este método cuando el sistema contenga pocos componentes y en consecuencia, la cantidad de parametros de interacción a ingresar sea reducida.***

```
In [25]: setup.set_interaction('k0', 'methane', 'n-butane', 0.02178)
```

```
Out[25]: <K0InteractionParameter: K0InteractionParameter object>
```

***Ya se encuentra cargado el set de interacciones "K0ij" entre metano y n-butano. Ahora procederemos a cargar su valor Lij.***

```
In [26]: setup.set_interaction('lij', 'ethane', 'n-butane', -0.04378)
```

```
Out[26]: <LijInteractionParameter: LijInteractionParameter object>
```

**Seguimos de esta manera, cargando cada uno de los parametros (ya sean  $K_{0ij}$  o  $L_{ij}$ ) para todos los compuestos del sistema GN.**

```
In [27]: setup.set_interaction('k0', 'ethane', 'n-butane', 0)
         setup.set_interaction('lij', 'ethane', 'n-butane', -0.04378)
         setup.set_interaction('k0', 'propane', 'n-butane', 0)
         setup.set_interaction('lij', 'propane', 'n-butane', -0.01158)
```

```
Out[27]: <LijInteractionParameter: LijInteractionParameter object>
```

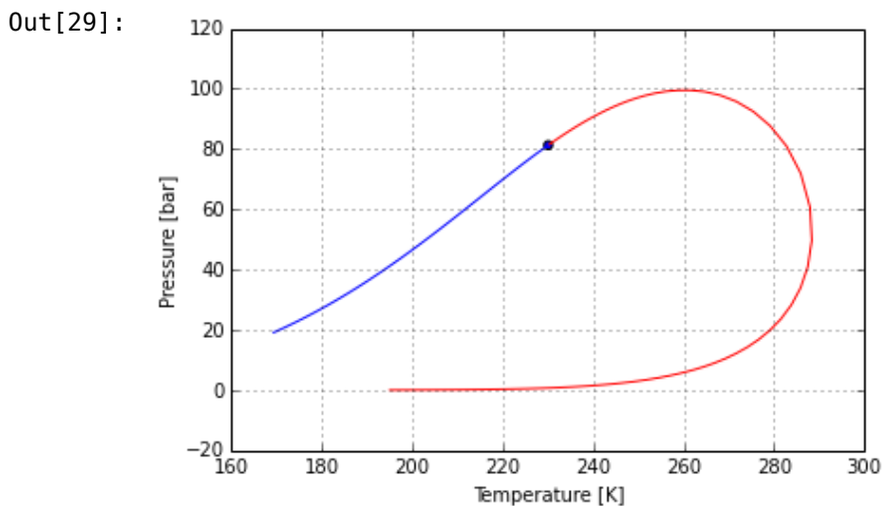
**Una vez cargados todos los parámetros correspondientes, estamos en condiciones de calcular la envolvente del sistema con la ecuación RKPR. Se realiza de manera análoga a lo ya descrito para la EoS PR.**

```
In [28]: envolvente_GN_RKPR= GN.get_envelope(setup)
         envolvente_GN_RKPR
```

```
Out[28]: <EosEnvelope: RKPR - kij t_dep - lij constants>
```

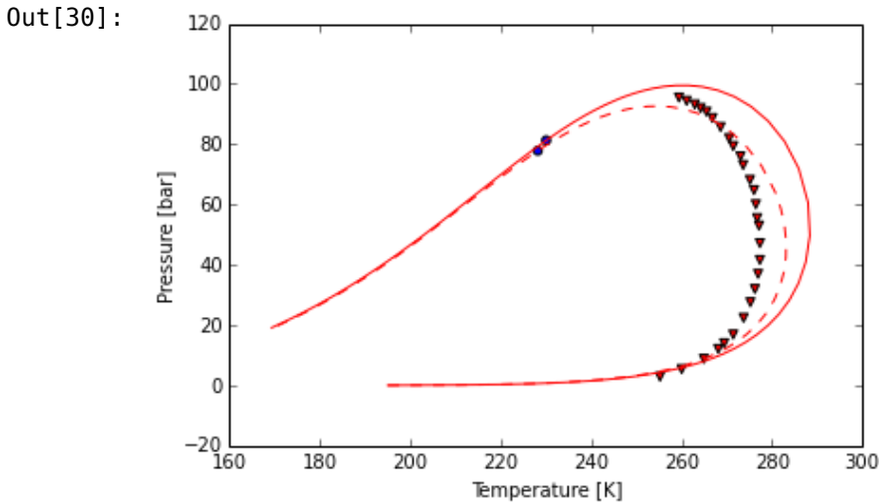
**Para visualizar la envolvente obtenida debemos escribir la siguiente linea:**

```
In [29]: figGN_RKPR= envolvente_GN_RKPR.plot()
         figGN_RKPR
```



**Una vez obtenido todos los gráficos necesarios (envolvente calculada con PR, envolvente calculada con RKPR, envolvente de datos experimentales), podemos graficarlos todos juntos con objeto de compararlos a través de la función "multiplot"**

```
In [30]: figGN= multiplot([envolvente_GN_RKPR, envolvente_GN_PR],[exp_envGN], formats=['r','--r'],
, experimental_colors=['red'], experimental_markers=['v'])
figGN
```



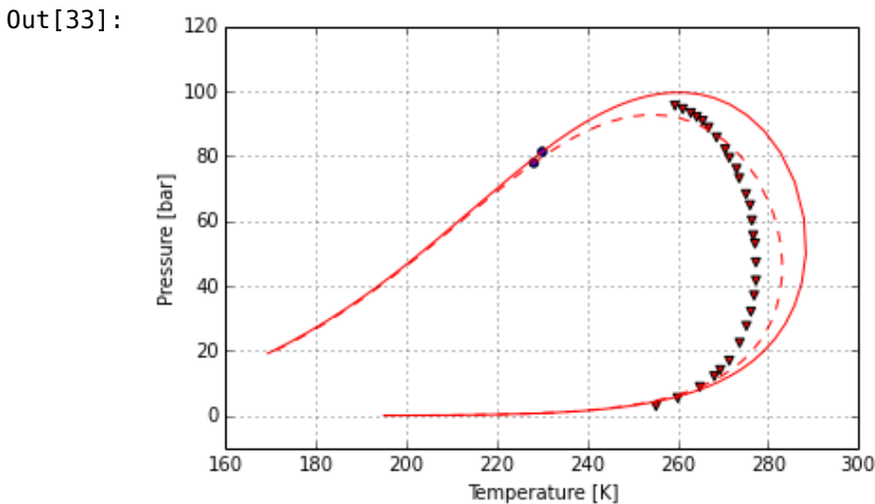
**Se eligió la línea punteada para representar la ecuación PR, la continua para RKPR y los puntos experimentales son representados por los triangulos rojos. Se pueden modificar todos aquellos parametros concernientes a los graficos.**

```
In [31]: ax = figGN.gca()
```

```
In [32]: ax.set_ylim([-10,120]),ax.grid(True)
```

Out[32]: ((-10, 120), None)

```
In [33]: figGN
```



**Para guardar los graficos se debe realizar lo siguiente:**

```
In [34]: figGN.savefig('figuradeGN.png', dpi=900)
```

```
In []:
```