مدلسازی بازیابی موادخوشبو از جریانهای دربرگیرنده آنها با تماس دهندههای غشایی

سپیده سروش

تهران، دانشگاه علم و صنعت ایران، دانشکده مهندسی شیمی، مرکز پژوهش فرایندهای جداسازی غشایی

امید بختیاری*+

کرمانشاه، دانشگاه رازی، دانشکاه فنی و مهناسی، گروه مهناسی شیمی

تورج محمدي

تهران، دانشگاه علم و صنعت ایران، دانشکده مهندسی شیمی، مرکز پژوهش فرایندهای جداسازی غشایی

چکیده: تولید پسابهای بودار در صنایع غذایی و تمایل به استفاده از روشهای غیر مخرب برای حذف آنها منجر به پژوهشهای بسیار در زمینهی جداسازی غشایی شده است. در این پژوهش به مدلسازی و شبیهسازی جداسازی غشایی یک محلول با سه جزء خوش بو توسط تماس دهنده غشایی الیاف توخالی پرداخته شده است. شبیهسازی فرایند با استفاده از نرم افزارهای COMSOL و MATLAB به طور همزمان انجام شد و اثر پارامترهای فرایندی مانند شدت جریان خوراک، حلال و همچنین غلظت ورودی بر نرخ انتقال جرم از میان غشا بررسی شد. تماس دهنده غشایی، سطح تماس مورد نیاز دو سیال را تأمین می کند و ترکیبهای خوش بو با مکانیسم نفوذ و جابه جایی از یک فاز به فاز دیگر منتقل می شوند. تغییر شدت جریان خوراک تأثیر زیادی روی نرخ انتقال جرم مواد خوش بو از جریان در برگیرنده آن دارد. همچنین افزایش غلظت خوراک نیز اثری همانند افزایش شدت جریان خوراک برروی نرخ انتقال دارد. در این فرایند به دلیل پایین بودن نرخ انتقال جرم، تغییر شدت جریان حلال تاثیر زیادی روی نرخ انتقال دارد. در این فرایند به دلیل پایین بودن نرخ انتقال جرم، تغییر شدت جریان حلال تاثیر زیادی روی نرخ انتقال دارد و قابل چشم پوشی است. شبیهسازی انجام شده با دادههای تجربی مقایسه شد، که مطابقت خوبی با آن داشت (با افزایش سرعت جریانها خطا نیز افزایش می یابد و میانگین خطای محاسبه شده در همه سرعتها ۱۷ ٪ می باشد).

واژههای کلیدی: بازیابی، مواد خوش بو، شبیه سازی، تماس دهنده غشایی، غشای الیاف تو خالی، استخراج غشایی.

KEY WORDS: Recovery, Aroma compounds, Simulation, Membrane contactor, Hollow fiber, Membrane extraction.

+E-mail: omidbakhtiari@iust.ac.ir

*عهده دار مكاتبات

مقدمه

امروزه ترکیبهای خوشبو^(۱) به طور گستردهای در فراوردههای غذایی، دارویی و لوازم آرایشی و بهداشتی مورد استفاده قرار می گیرند. این ترکیبها به طور معمول به عنوان مواد افزودنی و طعم دهنده در مواد غذایی و فراوردههای پزشکی (داروها)، عطر و لوازم آرایشی و بهداشتی (به ویژه عطر) به خاطر طعم یا بوی دلپذیر خود استفاده می شود.

ترکیبهای معطر طبیعی بهطور معمول در غلظتهای بسیار پایین وجود دارند [۱]. بازیابی ترکیبهای معطر با خلوص مورد نظر نیازمند انتخاب یک فرایند جداسازی مناسب می باشد. در حال حاضر فناوریهای معمولی از جمله استخراج با حلال، استفاده از فرایند تراوش تبخیری، تقطیر و جذب در صنعت مورد استفاده قرار می گیرند [۳، ۳]. این روشها مشکلاتی مانند نیاز به فرایندهای تکمیلی، هزینه زیاد، مصرف بالای انرژی و / یا آلودگی و تخریب فراورده را دارند [۵ ، ۴]. در دماهای بالا، ویژگیهای طبیعی مواد معطر تخریب شده و همچنین امکان اکسایش و تبدیل مواد معطر به ترکیبهای دیگر، وجود دارد. این موارد الهام بخش توسعه فناوریهای جداسازی امن تر و اقتصادی تر می باشند. در صنایع غذایی برای انتخاب فرایند مناسب برای بازیابی مواد خوش بو محدودیتهای خاصی باید در نظر گرفته شود. از یک سو میبایست یکپارچگی مولکول در نظر گرفته شود (در دمای معمولی، بهدلیل حساسیت بالای مواد خوشبو در دماهای بالا) و از سوی دیگر انتخاب یک فرایند کارآمد که نصب و نگهداری آن آسان باشد.

از عیبهای مهم دستگاههای سنتی تماس میان فازها آن است که هم بستگی دو فاز مایع در تماس با هم گاهی اوقات به مشکلهایی مانند ایجاد تعلیق، کف، کمباری و طغیان منجر می شود. یکی از فناوریهایی که بر این مشکلها غلبه کرده است و نسبت به روشهای مرسوم و سنتی سطوح مشترک بیشتری ارایه می دهد، تماس غیرپراکنده از طریق یک غشا ریزحفره (۲) است (تماس دهندههای غشایی الیاف توخالی، سطح تماس و انتقال جرم بسیار بزرگتری در یکای حجم نسبت به دیگر تجهیزهای قدیمی دارند و دستگاههای مؤثرتری هستند دیگر تجهیزهای قدیمی دارند و دستگاههای مؤثرتری هستند

که دست یافتن به این سطح تماس، با استفاده از یک غشا با ساختار بسیار متخلخل امکانپذیر است [۶]. این شیوه جایگزین مناسبی برای استخراج مایع – مایع بوده و با نام فرایند استخراج مایع بر پایه غشا^(۴) یا استخراج مایع بدون پراکندگی (۱۵ معروف است.

با استفاده از یک شکل هندسی مناسب، غشا با سیال تماس پیدا می کند و سطح مشترک مایع امایع در دهانه هر حفره غشا تشكيل مىشود. انتقال جرم با نفوذ از ميان سطوح مشترك همچون تجهیزهای تماس دهنده مرسوم انجام می گیرد. البته بر خلاف عملکرد بیشتر غشاها، این غشا هیچ گونه گزینش پذیری برای جداسازی ندارند. بدین معنی که اثر چشمگیری بر روی ضریب توزیع ندارند [۷-۱۰]. در عملیات تماس دهنده غشایی، حفرههای غشا توسط سیالی که غشا را خیس می کند، پر می شوند. قابلیت تر شدن حفرههای غشا معیاری از میزان عملیاتی بودن تماس دهنده است. سیالهای غیر قطبی، غشاهای آبگریز مانند یلی پروییلن را تر می کنند، درحالی که سیالهای قطبی غشاهای آبدوست همچون پلی اکریلونیتریل را خیس مینمایند. برای جلوگیری از نفوذ و تراوش سیالهای تر کننده به درون سیال غیر تر کننده، فشار فاز دوم (غیر تر کننده) کمی بالاتر نگه داشته می شود. با این وجود فرایند انتقال بر اساس اختلاف غلظت خواهد بود و این اختلاف فشار اعمال شده تأثیریی برروی انتقال جرم نخواهد داشت. افزون بر این، تا زمانی که فشار در سمت سیال غیر تر کننده کمتر از مقدار بحرانی باشد، سیال غیر تر کننده جایگزین سیال درون حفرهها نمی شود. به این فشار بحرانی، فشار نفوذ گفته می شود [۱۱].

از برتریهای دیگر تماس دهندههای غشایی می توان به این موردها اشاره نمود که، احتمال ایجاد بارگیری ($^{(3)}$) طغیان و تعلیق در فرایند استخراج مایع بر پایه غشا وجود ندارد و غیر از نیاز به پمپ کردن فازهای در حال حرکت، به بخشهای متحرک دیگر نیازی نیست، نیازی به اختلاف دانسیته میان فازها وجود ندارد. از مشکلهای احتمالی در این فرایند می توان به مقاومتهای اضافی پدید آمده در غشا و دشواری انتشار از یک فاز به فاز دیگر و در نتیجه کاهش اندازه جداسازی را برشمرد. در بیشتر موردها با ایجاد سطح وسیع در یکای حجم مدولهای الیاف توخالی ($^{(4)}$)

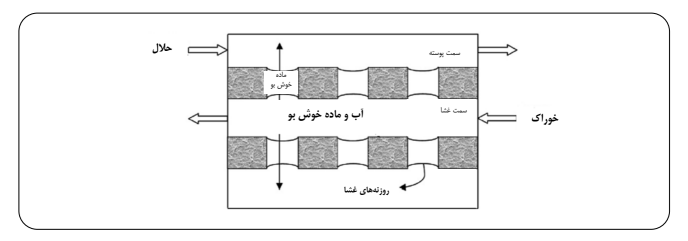
- (a) Non dispersive solvent extraction
- (%) Loading
- (V) Hollow fiber module

⁽¹⁾ Aroma

⁽Y) Microporous

^(*) Membrane contactor

^(*) Membrane-based solvent extraction



شكل ١ ـ مكانيسم حذف مواد خوش بو در غشا الياف توخالي [١٤].

دیبان ^(۱) و همکاران در سال ۲۰۰۹ میلادی برای بازیابی مواد خوش بو از تقطیر غشایی تحت خلا و غشا الیاف توخالی یلی پروپیلن با حلال اتانول استفاده کرد. وی در این کار شرایط عملیاتی گوناگون مانند غلظت خوراک، دما، شدت جریان خوراک و همچنین فشار پایین دست جریان بر بازدهی فرایند را بررسی کرد. فاکتور غنیسازی به صورت تجربی برابر ۱۵ به دست آمد و جذب بسیار قوی و برگشت پذیر مواد خوشبو روی غشای پلی پروپیلنی دیده شد. سرانجام مدل ریاضی برای پیش بینی جداسازی اجزا و فاکتور غنی سازی گسترش داده شد که در آن از مکانیسم عبور گاز از طریق منافذ غشا یعنی عبور نودسن و نفوذ مولکولی به همراه پدیده نفوذ و انتشار در غشای غیر متخلخل استفاده شد و نتیجهها با میزان خطای قابل قبولی با نتیجههای آزمایشگاهی مطابقت داشت [۱۳]. آرنود بادوت^(۲) در سال ۲۰۰۱ میلادی استخراج مواد خوش,بو را با استفاده از تماس دهندههای غشایی الیاف تو خالی بررسی کرد و بازده این استخراج به عنوان تابعی از ضریب جداکنندگی^(۳)، میزان جریان خوراک و همچنین جریان خوراک در سمت پوسته یا لوله مورد بررسی قرار داد. *اَرنود بادوت* با شرایط عملیاتی یکسان به این نتیجه رسید که بازده بازیابی مواد خوشبو با جریان دادن خوراک در سمت پوسته بیشتر از حالتی است که خوراک در سمت لوله جریان داشته باشد [۱۴].

بوکوت^(†) و همکاران در سال ۲۰۰۶ میلادی پژوهشی روی بازیابی مواد خوش بو با استفاده از تماس دهندههای غشایی و با استفاده از حلال هگزان انجام دادند. بوکوت بازیابی چند ماده خوش بو

گوناگون را با دو مدول غشایی 30-X و X-40 مورد آزمایش و بررسی قرار داد و سرانجام جریان دادن خوراک در سمت پوسته و با استفاده از مدول غشایی X-30 بهترین بازدهی را نشان داد [۱۵].

با در تماس دادن دو فاز خوراک و حلال در تماس دهنده غشایی، مواد خوشبو معطر با مکانیسم نفوذ و حرکت تودهای از خوراک به سمت مرز غشا – خوراک منتقل میشوند. در دیواره غشا مواد خوشبو داخل حفرههای غشا که از حلال هگزان پر شدهاند، حل میشوند و سپس ترکیبهای خوشبو در این حفرههای پرشده نفوذ میکنند. در مرز غشا و حلال مواد خوشبو به سرعت وارد فاز حلال میشوند. شمای کلی اساس حذف مواد خوشبو در غشای الیاف توخالی در شکل ۱ نشان داده شده است [۱۶].

بخش نظري

هدف از این پژوهش مدل سازی و شبیه سازی فرایند استخراج با حلال بر پایه غشا برای بازیابی ترکیبهای گوگرددار خوش بو از یک محلول بسیار رقیق می باشد. ترکیبهای گوگرددار از اصلی ترین مواد ایجاد کننده آلودگی بویایی در صنایع غذایی می باشند. اما این ترکیبها به طور طبیعی در برخی مواد مانند سبزیها و پنیر وجود دارند که به عنوان ترکیبهای خوش بو کلیدی شناخته می شوند. برای مثال آب موجود در گل کلم دارای مقدار زیادی ترکیبهای گوگردی است که این ترکیبها سبب بوی معطر این گیاه می باشد. در بررسیهای انجام شده سه نوع از ترکیبهای معطـــر گـــوگردی با نامهای سه نوع از ترکیبهای معطـــر گـــوگردی با نامهای

علمي ـ پژوهشي

^(*) Partition Coefficient

⁽۴) S. Bocquet

⁽¹⁾ Diban N.

⁽Y) Arnaud Baudot

دیمتیل دی سولفید (DMDS)، دیمتیل تری سولفید (DMTS) و دیمتیل تری سولفید ($^{(7)}$ DMTS) و $^{(7)}$ متیل تیوبوتانوات ($^{(7)}$ MTB) تعیین شدهاند [$^{(7)}$

استخراج با حلال با استفاده از فرایندهای غشایی همانند دیگر فرایندهای استخراج با حلال بر اساس اختلاف غلظت کنترل می شود. نرخ جریان حل شونده ها از یک فاز به فاز دیگر از معادله زیر به دست می آید.

$$\dot{\mathbf{m}}_{i} = \mathbf{k}_{i} \mathbf{A} \left(\mathbf{C}_{iaq} - \mathbf{C}_{iaq}^{*} \right) \tag{1}$$

که در این معادله K ضریب کلی انتقال جرم بر اساس غلظت فرضی فاز آبی، A سطح غشا و C_{iaq} غلظت در فاز آبی و C_{iaq} غلظت در فاز آبی در حالت تعادل با فاز حلال واقعی میباشد. C_{rog} و C_{iaq}^* به هم مربوط میشوند:

$$P_{i} = \frac{C_{iorg}}{C_{iaq}^{*}} = \frac{C_{iorg}^{eq}}{C_{iaq}^{eq}}$$
 (7)

این پارامتر تعادلی به دما و غلظت وابسته میباشد. افزون بر این P یکی از معیارهای اصلی برای انتخاب حلال است. هرچه ضریب پخش بیشتر باشد ، استخراج کامل تری انجام می شود [۱۷].

در مدلسازی کار آزمایشگاهی کنونی، خوراک دارای مواد خوش بو در سمت لوله تماس دهنده غشایی جریان دارد و حلال هگزان در سمت پوسته پمپ می شود. هر دو سیال به سمت مخزن ذخیره خود به طور کامل بازیابی می شوند [۱۷].

برای انجام مدلسازی فرایند استخراج مواد خوش بو با تماس دهنده غشایی فرضیههای زیر انجام شدهاند:

۱_ دمای استخراج (و ویژگیها انتقالی سیالها) ثابت است،

۲_ هیچگونه بسته شدن منفذی در حفرههای غشا رخ نمی دهد،

۳_ حالت غیر مرطوب برای غشا در نظر گرفته می شود،

۴_ جریان سیالها به طور کامل توسعه یافته است و از اثرهای ابتدایی و انتهایی چشمپوشی میشود،

۵ ـ جریانها در سوی پوسته و لوله اَرام است (عدد رینولدز جریان فاز اَبی خوراک در سمت لوله برابر 77 - 1/7 و برای فاز اَبی حلال در سمت پوسته 7/7 - 1/7 [۱۷]) و

۶_ در این سامانه که دو بعدی فرض می شود، واکنشی رخ نمی دهد.

معادلههاي بخش خوراك

معادله اصلی توصیف کننده انتقال اجزا در بخش خوراک

- (**r**) S-methylthiobutanoate
- (*) Partition Coefficient

معادله نفوذ و جابهجایی است که از موازنه جرم روی جزء حجمی به دست می آید. شکل دیفرانسیلی معادله نفوذ و جابهجایی به صورت زیر تعریف می شود [۱۸]:

$$\nabla_{\bullet} \left(-D_{i} \nabla C_{i} + C_{i} V \right) = R_{i} \tag{(7)}$$

 D_i (mol/m^T) معادله C_i غلظت ذره بر حسب (mol/m^T) و R_i فریب نفوذ (m/s)، V بردار سرعت بر حسب (m/s) و فریب نشان دهنده نرخ واکنش (mol/m^T.s) است. توزیع سرعت مورد نیاز در این معادله (V) با حل همزمان معادله مومنتوم و معادله (۳) به دست می آید. درنتیجه برای به دست آوردن توزیع غلظت در بخش خوراک، به حل همزمان معادله سرعت در لولهها در بریان آرام، به همراه معادله (۴) نیاز هست. معادله سرعت در لولهها در جریان آرام به صورت زیر به دست می آید [۱۸]:

$$V = 2V_{ave} \left[1 - \left(r/R \right)^2 \right] \tag{(4)}$$

(m) که r شعاع الیاف (m)، r بردار سرعت (m/s)، r شعاع الیاف (m) میباشند. سرعت حرکت سیال داخل محفظه غشایی تنها در جهت r میباشد. در نظر گرفته می شود که تغییرهای سرعت در جهت r میباشد. شرایط مرزی برای حل معادلههای نفوذ و جابه جایی به صورت زیر نوشته می شوند:

@ z = 0: $C_{Aroma\text{-}Feed}$ = $C_{Aroma\text{-}0}$, $V_{Z,Feed}$ = V_0 inlet boundary

@ z = L: Convective Flux

@ r = 0: $\partial C_{Aroma-Feed} / \partial r = 0$ symmetry

@ $r = r_1$: $C_{Aroma-Feed} = C_{Aroma-Membrane} / P$ No slip condition

ضریب پخش میان فازها برای اجزا مورد بررسی در این مطالعه در جدول ۱ آورده شدهاند.

معادلههاي بخش غشا

معادله حالت پایدار در داخل غشا برای انتقال مواد خوش بو فقط مربوط به مکانیسم نفوذ بوده که معادله آن را می توان به صورت زیر نوشت [۱۸]:

$$\nabla \cdot \left(-D_i \nabla C_i \right) = R_i \tag{a}$$

شرایط مرزی این ناحیه به صورت زیر می باشد:

@ $r = r_1$: $C_{Aroma-feed} = P \times C_{Aroma-membrane}$

@ $r = r_2$: $C_{Aroma-membrane} = C_{Aroma-shell}$

(1) Dimethyldisulfide

(Y) Dimethyltrisulfide

جدول ۱_ مقدارهای ضریب پخش اجزای خوش بو معطر مورد مطالعه کنونی میان فازهای آبی و آلی هگزان در دمای $^{\circ}$ ۲۵ $^{\circ}$ ۱۱].

DMTS	МТВ	DMDS	ماده حل شونده
۵۶۴/۸	14./8	97/7	ضريب پخش

معادلههاي بخش حلال

معادله اصلی توصیف کننده انتقال اجزا در بخش حلال معادله نفوذ و جابهجایی است که از موازنه جرم روی جزء حجمی بهدست میآید. شکل دیفرانسیلی معادله نفوذ و جابهجایی به صورت زیر است [۱۸]:

$$\nabla \cdot \left(-D_i \nabla C_i + C_i V \right) = R_i \tag{5}$$

که در آن T_i غلظت ذره بر حسب (mol/m^r) ، نفوذ V_i غلظت ذره بر حسب V_i (m^r/s) و V_i بردار سرعت بر حسب V_i (m^r/s) و واکنش $(mol/m^r/s)$ است.

توزیع سرعت مورد نیاز در این معادله (V) با حل همزمان معادله مومنتوم و کوپل کردن آن با معادله (۶) به دست میآید. درنتیجه برای بهدست آوردن توزیع غلظت در بخش حلال، نیاز به حل همزمان معادله ناویراستوکس به همراه معادله (۶) است که شکل دیفرانسیلی معادله ناویراستوکس به صورت زیر است [Λ]

$$\rho \frac{\partial V_z}{\partial t} - \nabla \cdot \eta \left(\nabla V_z + (\nabla V_z)^T \right) + \rho (V_z \cdot \nabla) V_z + \nabla P = F (V)$$

که η ویسکوزیته دینامیک (Kg/m.s)، V بردار سرعت (m/s)، ρ دانسیته سیال (Kg/m^r) ، P فشار P فشار P نیروی بدنه ρ می باشند.

برای تخمین شعاع سمت پوسته می توان از نظریه سطح آزاد Happel استفاده نمود[۱۹]. شعاع سطح آزاد را می توان تنها بخشی از مایع اطراف الیاف در نظر گرفت و می توان آن را به صورت یک سطح مقطع دایرهای شکل فرض کرد، که این شعاع را می توان از معادله زیر محاسبه نمود:

$$r_3 \left(\frac{1}{1-\phi}\right)^{1/2} r_2 \tag{A}$$

که در این معادله ۵ کسر حجم آزاد بوده که میتوان از معادله زیر آن را بهدست آورد:

$$1 - \phi = \frac{\text{mr}_2^2}{R^2} \tag{9}$$

که در این معادله n تعداد الیافها و R شعاع داخلی مدول می باشد.

مدل سطح آزاد Happel همچنین می تواند برای تخمین سرعت سمت پوسته مورد استفاده قرار گیرد. در این مدل جریان سیال سمت پوسته به عنوان یک پوششی دور الیاف در نظر گرفته شده و هیچ برهم کنشی بین الیافها در نظر گرفته نمی شود. با این حال، معادله ناویراستوکس به طور عمومی تری برای پیش بینی سرعت سیال در سمت پوسته برای اشکال هندسی گوناگون مورد استفاده قرار گرفته است، که در این پژوهش نیز همان گونه که پیش تر هم گفته شد از این معادله استفاده شده است.

شرایط مرزی برای سمت پوسته به صورت زیر است:

@ z = L: $C_{Aroma-shell} = 0$, $V_{s-shell} = V_0$ inlet boundary

@ z=0: Convective flux, $P=P_{atm}$ (Outlet boundary)

@ $r = r_3$: $\partial C_{aroma-Shell}$ / $\partial r = 0$ Symmmetry boundary, no slip condition

@ $r = r_2$: $C_{Aroma-Shell} = C_{Aroma-membrane}$, no slip condition

موازنه جرم دور مخزنهای ذخیره

برای در نظر گرفتن جریان بازیابی در شبیه سازی مربوطه از معادله موازنه جرم دور مخزن ذخیره خوراک و حلال استفاده می شود. معادله موازنه جرم دور مخزن ها با در نظر گرفتن اختلاط کامل به صورت زیر نوشته می شود:

$$V \frac{dC_{tan k}}{dt} = QC_{Z=L} - QC_{tan k}$$

$$(1 \cdot)$$

$$0 \cdot t = 0 : C_{tan k} = C_0$$

که در این معادله Q میزان جریان حجمی (m^7/s) ، V حجم خوراک یا حلال (m)، t زمان (s) و C غلظت ماده خوشبو (m) فاست. $C_{Z=L}$ غلظت ماده خوشبو در خروجی غشا و در واقع ورودی مخزن میباشد (شکل Y). این جریان ورودی با زمان تغییر می کند بنابراین معادلههای حالتهای ناپایا برای ماده خوشبو در غشا می بایست حل شود.

حل عددي معادلههاي مدل

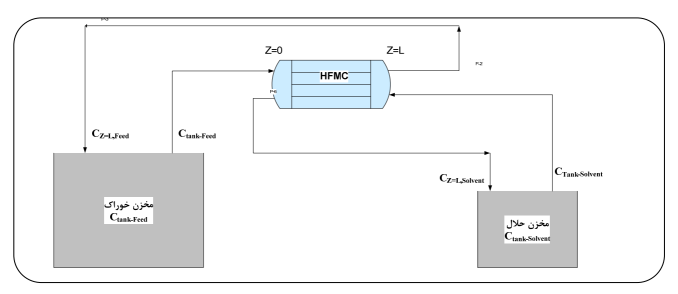
معادلههای مربوط به سمت لوله، غشا و پوسته و با در نظر گرفتن شرایط مرزی مناسب، با استفاده از نرم افزار SOMSOL Multiphysics) نسخه 7/7 انجام گرفته است. این نرم افزار برای حل عددی معادلههای مدل از روش المان محدود (۱) استفاده می کند. با ادغام روش تجزیه المان محدود و مش انطباقی 7/7 با ادغام روش تجزیه المان محدود و مش انطباقی 7/7 کنترل خطا7/7 از محاسبه گر عددی UMFPACK نسخه 7/7

(Y) Adaptive Meshing

(٣) Erroe Control

علمی ــ پژوهشی

⁽¹⁾ Finite Element Method (FEM)



شکل ۲_ دامنه مدل برای شبیهسازی عددی.

استفاده شده است. این محاسبه گر برای شرایط مرزی غیر خطی سخت^(۱) و غیر سخت مناسب میباشد. "COMSOL نرم افزار قدرتمندی برای شبیهسازی فرایندهای گوناگون میباشد که در سالهای اخیر بسیار مورد استفاده قرار گرفته که از جمله آنها میتوان شبیه سازی های انجام شده توسط کانستنتینو^(۲) در شبیه سازی جذب کربن دی اکسید در سدیم هیدرواکسید و محلول آمین دی اتانول با تماس دهنده سیلیکون نیترید [۲۰] و همچنین شبیهسازی جذب استن از محلول فوق بحرانی با استفاده از تماس دهندههای غشایی که توسط میرامینی^(۳) انجام شده را برشمرد [۲۱]."

همان گونه که در شکل ۳ دیده می شود، این شبیه سازی ابتدا در نرم افزار COMSOL به صورت یک بار گذر (۱) (بدون در نظر گرفتن جریان بازگشتی) اجرا شد و سپس با متصل کردن این نرم افزار با نرم افزار MATLAB جریان های برگشتی نیز افزوده شده است.

خوراک شامل مواد خوشبو DMTB، DMDS و DMTS بوده و در یک سمت تماس دهنده غشایی یعنی سمت لوله، جایی که مواد خوشبو بیشترین غلظت را دارند جریان دارد درحالی که حلال هگزان در طرف دیگر غشا (سمت پوسته) که غلظت مواد خوشبو صفر فرض می شود جریان دارد.

نتيجهها و بحث

مخلوط خوراک در سمت لوله به دلیل اختلاف غلظت (نیروی محرکه)

- (۳) Miramini
- (۴) Oncethrough

به سمت غشا منتقل می شود. مکانیسم انتقال جرم در سمت پوسته و لوله. نفوذ و جابه جایی می باشد. در جهت z مکانیسم غالب انتقال جرم به دلیل حرکت سیال، جابه جایی و در جهت z به دلیل اختلاف زیاد غلظت، نفوذ است.

شکل ۴ توزیع غلظت برای ترکیبهای گوناگون خوشبو درصورتی که، خوراک با سرعت ۰/۱۴۸m/s در سمت لوله و حلال نیز با سرعت در حدود ۰/۰۴۵۹ شده سمت پوسته در جریان باشند، نشان داده شده است.

ترکیبهای خوشبو در مرز بین غشا و خوراک با توجه به ضریب پخش آن در هگزان حل شده و سپس با توجه به ضریب نفوذ خود در غشا نفوذ می کند. DMDS به دلیل داشتن بالاترین ضریب نفوذ در داخل غشا بیش از ترکیبهای دیگر نفوذ کرده که در توزیع غلظت در شکل ۵ و ۴ نیز قابل دیدن است.

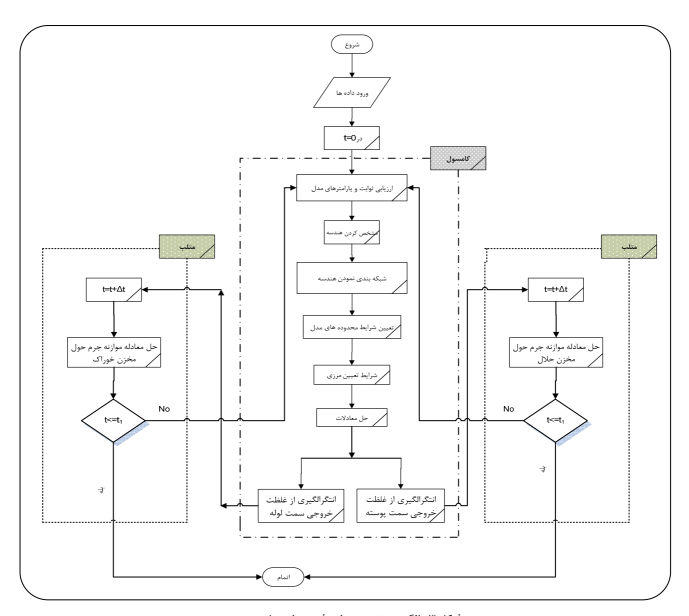
اعتبار سنجي مدل

تغییرهای غلظت ماده خوشبو در مخزن حلال بهصورت نمایی با زمان افزایش می بابد. غلظت ماده خوشبو در مخزن حلال در زمانهای اولیه با شیب زیاد افزایش می بابد و در فاصلههای زمانی با شیب کمتر افزایش پیدا می کند.

این مشاهدهها می تواند به دلیل این واقعیت باشد که در آغاز عملیات، نیرو محرکه انتقال مواد خوش بو بین غشا و حلال به دلیل

(\) Stiff

(Y) A. Constantinou



شكل ٣_ الگوريتم توسعه داده شده براى حل عددى.

بالا بودن اختلاف غلظت درون غشا، بالا است. ظاهرا همان گونه که مواد خوش بو به سمت حلال می روند غلظت در خوراک کاهش یافته و نیرو محر که انتقال جرم کاهش می یابد.

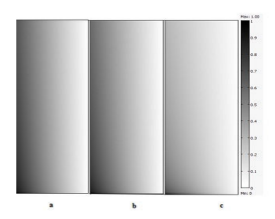
همان گونه که در شکلهای ۷ و ۸ دیده می شود شبیه سازی انجام شده با دادههای تجربی پیر $^{(1)}$ (سال ۲۰۰۱ میلادی) مطابقت خوبی دارد [1۷].

شدت جریان فاز آبی تأثیر زیادی روی نرخ انتقال جرم دارد که بیشتر این مقاومت انتقال جرم به ضخامت لایه مرزی فاز آبی مربوط میشود. به عبارت دیگر نفوذ ترکیبهای خوش بو در لایه مرزی

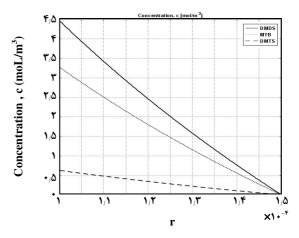
از توده فاز آبی تا مرز بین فاز آبی و آلی کندترین مرحله و در نتیجه کنترل کننده انتقال جرم میباشد.

مقاومت غالب در فاز آبی به دو عامل بستگی دارد، نفوذ سه جز ماده خوش و در هگزان بیشتر از آب است، بهویژه بهدلیل اختلاف گرانروی بین آب (۲۵° ۲۰/۹ mPa.s) و هگزان (۲۵ mPa.s) که سبب افزایش اهمیت نسبی لایه مرزی آبی در مقابل لایه مرزی آلی می شود. افزون بر این میزان بالای ضریب پخش سبب کاهش اهمیت مراحل نفوذ در فاز حلال می شود. این مسئله را می توان با توجه به روابط مربوط به مدل مقاومتهای سری نیز تحلیل نمود.

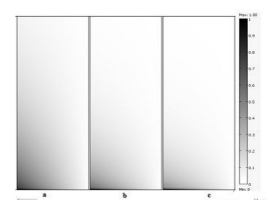
(1) Pierre



شکل ۴_ توزیع غلظت در سمت غشا. سرعت خوراک /۱۴۸m/s شکل ۴_ توزیع غلظت جزء (b ،DMDS) توزیع غلظت جزء (c ،MTB) غلظت جزء DMTS) توزیع غلظت جزء $(c \cdot MTB)$



شکل Δ _ پروفایل غلظت در غشا (Z/L=0.5) برای مواد خوش بو مختلف با سرعت بیشینه.



شکل β _ توزیع غلظت در سمت غشا. سرعت خوراک -4.4 (b ،DMDS) توزیع غلظت جزء (a ،-4.4 (b ،DMDS) توزیع غلظت جزء -4.4 (c ،MTB) غلظت جزء -4.4

شایان گفتن است که زمان رسیدن به میزان نهایی حذف تابع سرعت فاز آبی است. همان گونه که در شکل (۷) دیده می شود، در شدت جریان ۱۳۶۸ سلمانه تغییرهای غلظت بر حسب زمان بسیار زیاد است و پس از ۱۰ ثانیه سامانه به حالت پایا می رسد در حالی که در شدت جریان ۱۱۲/۸ سلمانه هنوز حالت پایا این تغییرها بسیار کمتر شده و پس از ۳۰ ثانیه هنوز حالت پایا در نتیجهها ظاهر نشده است (شکل ۸)."

مدل مقاومتهای سری مدلیست که ضریب انتقال جرم کلی را به ضریب انتقال جرم محلی مربوط میسازد. هنگامی که فاز آبی در داخل لولههای غشای الیاف توخالی آبگریز جریان داشته باشد و فاز آلی در خارج لولهها جریان داشته باشد، مدل مقاومتهای سری با توجه به معادله زیر بیان می شود [۲۳، ۲۳]:

$$\frac{1}{K_{iaq}} = \frac{1}{K_{iaq}} + \frac{d_{tin}}{P_i k_{imb} d_{tim}} + \frac{d_{tin}}{P_i k_{iorg} d_{tout}}$$
 (11)

که $K_{\rm aq}$ و $K_{\rm org}$ ضریب انتقال جرم محلی مربوط به فاز آبی و فاز آلی لایههای مرزی میباشند، $K_{\rm mb}$ ضریب انتقال جرم محلی فاز آلی لایههای مرزی میباشند، و قطر خارجی میباشند و $d_{\rm t\,im}$ قطر داخلی و قطر خارجی میباشند و معادله (۱۱) متوسط لگاریتمی میباشد. همانگونه که در معادله (۱۱) دیده میشود در ضریب پخش ($P_{\rm i}$) بزرگ نسبتهای دیده میشود در ضریب پخش $d_{\rm t\,in}/P_{\rm i}k_{\rm i\,org}d_{\rm t\,out}$ و $d_{\rm t\,in}/P_{\rm i\,k_{i\,org}}d_{\rm t\,out}$ کاهش مییابند.

دلیل این که در سرعتهای بالا در زمانهای قبل از رسیدن به حالت پایا، شبیهسازی انجام شده نتیجههایی بالاتر از دادههای تجربی را پیش بینی می کند می تواند به دلیل در نظر گرفتن زمان ماند ۶۰ برای مخزن که در این مدت تغییرهای غلظت در دو طرف غشا وجود ندارد و در طی این ۶۰ ثانیه گرادیان غلظت ثابت است اما در واقعیت هر لحظه انتقال جرم انجام شده و گرادیان غلظت به طور دائم در حال تغییر است و به همین دلیل در ابتدای فرایند تا قبل از رسیدن به حالت پایا نمودار مدل بالاتر از نمودار دادههای تجربی است و قبل از رسیدن به حالت پایا جداسازی بالاتری را نشان می دهد ولی در سرعتهای پایین بهدلیل کم بودن غلظت ورودی (مطابق شکل ۶) و در نتیجه پایین بودن میزان انتقال جرم فرق چندانی بین دادههای تجربی و شبیهسازی وجود ندارد.

نتيجه گيري

در این پژوهش مدلسازی و شبیهسازی فرایند بازیابی مواد گوگرددار از جریانهای پساب صنایع غذایی با حلال نرمال هگزان

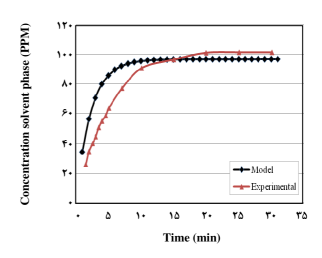
۵٠

۴.

٣+

۲.

Concentration solvent phase (PPM)



شکل ۷_ غلظت ماده خوش بو شبیه سازی شده و آزمایشگاهی (MTB) در مخزن حلال. Q_{org}=8.5e⁻⁶ m³/s و Q_{aq}=1368 mL/min در مخزن حلال.

در تماسدهنده غشایی الیاف توخالی از جنس پلیپروپیلن

با استفاده نرم افزار COMSOL و همچنین MATLAB انجام گرفت

و اثر پارامترهای فرایندی بر این فرایند بررسی شد. در این فرایند

جریان خوراک در لوله و حلال در پوسته جریان دارند و هر دو فاز

به طور کامل به مخازن ذخیره مربوطه برگردانده می شوند.

در جریان خوراک سه عنصر گوگرد دار با ضریب پخش بالا حضور دارند.

با توجه به نتیجههای آزمایشگاهی انجام شده از سوی

I. Souchon و همكاران، تقريبا تمام مواد خوشبو توسط اين أزمايش

بازیابی شدند (بازده جداسازی ۹۹-۹۹ ٪) که شبیهسازی انجام شده

با توجه به بررسیهای انجام شده شدت جریان هر دو فاز

به طور متناوب و در حالی که پارامترهای دیگر ثابت نگه داشته شدهاند،

مورد بررسی قرار گرفت. شدت جریان فاز آبی یا همان

خوراک تأثیر چشمگیری روی انتقال جرم دارد، در حالی که شدت

جریان فاز آلی یا همان حلال تأثیر چندانی رو انتقال جرم ندارد.

بخش بیشتر مقاومت انتقال جرم به ضخامت لایه مرزی فاز آبی

بستگی دارد. به عبارت دیگر نفوذ مواد حل شده از بالک فاز آبی

تا سطح مشترک فاز أبی و ألی کندترین مرحله و در نتیجه کنترل کننده

این پژوهش نیز تأیید کننده همین نتیجهها است.

شکل ۸ ـ غلظت ماده خوش بو شبیه سازی شده و ازمایشگاهی (MTB) $Q_{org} = 8.5e^{-6} \text{ m}^3/\text{s}$ و $Q_{aq} = 112.8 \text{ mL/min}$ در مخزن حلال.

Time (min)

فهرست نمادها

-Model

Experimental

ضریب کلی انتقال جرم فاز مایع، m/s K غلظت در فاز آبی، moL/m C_{aq} C_{org} غلظت در فاز عالی، "moL/m شدت جریان حجمی سیال، m^r/s Q تعداد الباف n شعاع داخلی فیبر توخالی، μm r۱ شعاع الياف، mm R P ضريب يخش ویسکوزیته محلول، (kg/(ms μ ضریب نفوذ، m^¹/s D_i تخلخل غشا mε انحناي غشا τ_{m} شدت جذب، moL/m^۲.min J كسر حجمي آزاد φ سرعت جریان، m/s V ویسکوزیته دینامیک، Kg/m.s η دانسیته، "Kg/m

> با توجه به تشابه این فرایند با فرایند راکتورهای غشایی، مدل کنونی را می توان با انتخاب جنس غشا مناسب برای راکتورهای غشایی و جملههای واکنش در معادلههای بالا یک واکنش

دلخواه، برای شبیهسازی آنها نیز به کار گرفت.

كل عمليات استخراج مي باشد.

تاریخ دریافت : ۱۳۹۲/۷/۶ ؛ تاریخ پذیرش : ۱۳۹۲/۱۱/۱۷

مراجع

- [1] Karlsson H.O.E., Tragardh G., Pervaporation of a Model Apple Juice Aroma Solution: Comparison of Membrane Performance, *Membr. Sci.*, **119**, p. 229 (1996).
- [2] Lipnizki F., G. Tragardh J.O., Scale-up of Pervaporation for the Recovery of Natural Aroma Compounds in the Food Industry. Part 1: Simulation and Performance, *Journal of Food Engineering*, **54**, p. 183 (2002).
- [3] Lipnizki F., G. Tragardh J.O., Scale-up of Pervaporation for the Recovery of Natural Aroma Compounds in the Food Industry Part 2: Optimisation and Integration, *Journal of Food Engineering*, **54**, p. 197 (2002).
- [4] Schafer et al., Recovery of Aroma Compounds from a Wine-Must Fermentation by Organophilic Pervaporation, *Biotech. and Bioeng*, **62**, p. 412 (1999).
- [5] Karlsson H.O.E., Tragardh G., Aroma Recovery During Beverage Processing, Food Eng, 34, p. 159 (1997).
- [6] Yeon S.H. et al., Application of Pilot-Scale Membrane Contactor Hybrid System for Removal of Carbon Dioxide from Flue Gas, *Membr. Sci.*, **257**, p. 156 (2005).
- [7] Cussler E.L., "Membrane Process in Separation and Purification: Hollow Fiber Contactor", Kluwer Academic Publishers, Netherlands, (1994).
- [8] Kiani A., Bhave R.R., Sirkar K.K., Solvent Extraction with Immobilized Interface in a Microporous Hydrophobic Membrane, *Membr. Sci.*, **20**, p. 125 (1984).
- [9] Seibert A.F. et al., Hydroulic and Mass Transfer Efficiency of a Commercial-Scale Membrane Extractor, *Sep. Sci. Technol*, **28**, p. 343 (1993).
- [10] Qi Z., Culsser E.L., Microporous Hollow Fibers for Gas Absorbtion. II. Mass Transfer Across the Membrane, *Membr. Sci.*, **23**, p. 333 (1985).
- [11] Drioli E., Criscuoli A., Curcio E., Membrane Contactor: Fundamentals, Application and Potentialities, *Membr. Sci.*, **11** (2006).
- [12] Gabelman A., Hwang S.-T., Hollow Fiber Membrane Contactors, Journal of Membrane Science, *Journal of Membrane Science*, **159**, p. 61 (1999).
- [13] Diban N. et al., Vacuum Membrane Distillation of the Main Pear Aroma Compound: Experimental Study and Mass Transfer Modeling, *Journal of Membrane Science*, **326**, p. 64 (2009)..
- [14] Baudot A., Floury J., Smorenburg H.E., Smorenburg H.E., Liquid-Liquid Extraction of Aroma Compounds with Hollow Fiber Contactor, AIChE Journal, 47, p.1780 (2001).
- [15] Bocquet S. et al., Membrane-Based Solvent Extraction of Aroma Compounds: Choice of Configurations of Hollow Fiber Modules Based on Experiments and Simulation, *Journal of Membrane Science*, 281, p. 358 (2006).
- [16] Rezakazemi M., Shirazian S., Ashrafizadeh S.N., Simulation of Ammonia Removal from Industrial Wastewater Streams by Means of a Hollow-Fiber Membrane Contactor, *Desalination*, **285**, p. 383 (2012).

۱۸ علمی ــ پژوهشی

- [17] Pierre F.X., Souchon I., Marin M., Recovery of Sulfur Aroma Compounds Using Membrane-Based Solvent Extraction, Journal of Membrane Science, 187, p. 239 (2001).
- [18] Bird R.B., Stewart W.E., Lightfoot E.N., "Transport Phenomena", John Wiley & Sons: New York (1960).
- [19] Happel J., Viscous Flow relative to Arrays of Cylinders, AIChE Journal, 5, p. 174 (1959).
- [20] Constantinou A. et al., CO₂ Absorption in a High Efficiency Silicon_Nitride Mesh Contactor, Chemical Engineering Journal, 207-208, p. 766 (2012).
- [21] Miramini S.A. et al., CFD Simulation of Acetone Separation from an Aqueous Solution Using supercritical Fluid in a Hollow-Fiber Membrane Contactor, Chemical Engineering and Processing, 72, p. 130 (2013).
- [22] Jiraratananon R., Uttapap D., Sampranpiboon P., Crossflow Microfiltration of a Colloidal Suspension with the Presence of Macromolecules, Membrane Science, 140, p. 57 (1998).
- [23] Aimar P., A.Howell J., Concentration Polarisation Build up in Hollow Fibers: A Method of Measurment and Its modeling in Ultrafiltration, *Membrane Science*, **59**, p. 81 (1991).

19 علمی ـ پژوهشی