

МИНИСТЕРСТВО НЕФТЯНОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ
ВСЕСОЮЗНЫЙ НЕФТЕГАЗОВЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ
(ВНИИ)

МЕТОДИКА РАСЧЕТА НОРМ РАСХОДА МЕТАНОЛА
ДЛЯ БОРЬБЫ С ГИДРАТООБРАЗОВАНИЯМИ

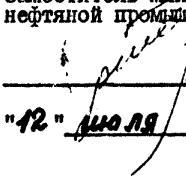
РД 39-1-212-79

1979 г.

МИНИСТЕРСТВО НЕФТЯНОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ
ВСЕСОЮЗНЫЙ НЕФТЕГАЗОВЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ
(ВНИИ)

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Министра
нефтяной промышленности


_____ А.В.Валиханов

"12" июля 1979 г.

МЕТОДИКА РАСЧЕТА НОРМ РАСХОДА МЕТАНОЛА
ДЛЯ БОРЬБЫ С ГИДРАТООБРАЗОВАНИЯМИ

РД 39-1-212-79

1979 г.

А Н Н О Т А Ц И Я

В настоящей методике приведены структуры гидратов углеводородных газов, условия их образования и способы борьбы с ними. Описаны физико-химические свойства метилового спирта (метанола), как одного из ингибиторов гидратообразования. Изложена методика расчета норм расхода метанола для борьбы с гидратообразованием при добыче и транспорте природного и нефтяного газа. Приведены примеры расчета норм расхода метанола.

Авторы: Гусев В.И., Арутюнов А.И., Корчажкин М.Т.,
Динабург Л.С.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

МЕТОДИКА РАСЧЕТА НОРМ РАСХОДА МЕТАНОЛА
ДЛЯ БОРЬБЫ С ГИДРАТООБРАЗОВАНИЯМИ

РД 39-1 212-79

Приказом Министерства нефтяной промышленности
от 20.08.79 № 412

Срок введения установлен с 1 ноября 1979 г.

Срок действия до 1 ноября 1982 г.

I. НОРМЫ РАСХОДА МЕТАНОЛА ДЛЯ БОРЬБЫ С
ГИДРАТООБРАЗОВАНИЯМИ

В связи с интенсивным освоением газовых, газоконденсатных и нефтяных месторождений районов Сибири и Крайнего Севера задача борьбы с гидратообразованием при добыче и транспортировке продукции скважин становится актуальной.

Гидратами углеводородных газов называют твердые кристаллические вещества, образованные ассоциированными молекулами углеводородов и воды с плотностью 0,86-0,9 г/см³, внешне они напоминают мокрый снег.

Рентгенографически установлены два типа кристаллической решетки гидратов: структура I, построенная из 46 молекул воды и имеющая 8 полостей и структура II - 136 молекул воды, 16 малых полостей и 8 больших.

Молекулы газа-гидратообразователя находятся в полостях

решетки, которая может существовать только при наличии этих молекул.

Метан, этан, углекислый газ, сероводород и азот образуют гидраты структуры I, причем идеальная форма полностью насыщенного газом гидрата в этом случае будет $8M \cdot 46H_2O$ (или $M \cdot 5,75H_2O$), где M - молекула гидратообразователя.

Пропан и изобутан образуют гидраты структуры II с идеальной формулой $8M \cdot 136H_2O (M \cdot 17H_2O)$.

При добыче и транспорте природного и нефтяного газов, которые представляют собой смесь различных углеводородных компонентов, образуются смешанные гидраты типа: $C_3H_8 \cdot 2CH_4 \cdot 17H_2O$, т.е. малые полости в решетке структуры II занимает газ, самостоятельно образующий гидраты структуры I.

Гидраты образуются на поверхности контакта газ-вода. С уменьшением давления и плотности газа, температура гидратообразования уменьшается.

Для предупреждения образования гидратов в потоке газа необходимо устранить хотя бы одно из основных условий существования гидратов: высокое давление, низкую температуру или свободную влагу. На сегодняшний день наиболее распространенным методом борьбы с гидратами является применение различных ингибиторов.

В настоящее время наиболее широко применяемым ингибитором для борьбы с гидратообразованием является метанол, обладающий высокой степенью понижения температуры гидратообразования, способностью быстро разлагать уже образовавшиеся гидратные пробки и смешиваться с водой в любых соотношениях, малой вязкостью и низкой температурой замерзания.

Метанол (метиловый спирт) сильно токсичен, при работе с ним требуется особая осторожность.

Химическая формула метилового спирта CH_3OH , молекулярная масса 32,04. Метиловый спирт называют также метановым, древесным спиртом, карбинолом. Метанол представляет собой бесцветную жидкость, иногда с резким запахом (в зависимости от способа получения и очистки). Давление паров метанола при 20°C равно 89мм рт.ст., температура замерзания $-97,1^\circ\text{C}$, кипения $+64,65^\circ\text{C}$. Некоторые физические характеристики метанола при нормальных условиях (0°C , 1 кгс/см²) представлены ниже:

Вязкость, сП. 0,817

Диэлектрическая проницаемость 32,63

Температура вспышки, $^\circ\text{C}$ 8

Температура самовоспламенения, $^\circ\text{C}$ 464

Пределы взрываемости паров с воздухом,
% об:

нижний 6,0

верхний 34,8

Критическое давление, кгс/см² 78,7

Критическая температура, $^\circ\text{C}$ 240,0

Критическая плотность, г/см³ 0,272

Критический объем, см³/моль 118

Вязкость в критической точке, сП. $1,695 \cdot 10^2$

Термохимические характеристики метанола (ккал/моль) приведены ниже:

а) теплота сгорания:

жидкого 173,65

газообразного	177,40
б) теплота парообразования при:	
0°C	9,192
25°C	8,94
64,7°C.	8,42
230°C	2,816

Плотность паров метанола при температурах до 473°K рассчитывают по уравнению (в г/см³)

$$\lg \rho = 4,44(T/337,9-1) - 2,9439 \quad (I)$$

где T - температура, при которой определяют плотность насыщенного пара.

Значения плотностей и вязкостей метанола при отрицательных температурах даны в табл. I.

Таблица I

Значения плотности и вязкости метанола при отрицательных температурах

Температура °C	Плотность, г/см ³		Вязкость жидк., сП	Температура, °C	Плотность, г/см ³		Вяз- кость жид- кости, сП
	жид- кость	пар			жид- кость	пар	
-80	0,8860	1,501·10 ⁻⁶	5,70	-30	0,8390	1,535·10 ⁻⁵	1,39
-70	0,8760	2,430·10 ⁻⁶	4,02	-20	0,8290	2,562·10 ⁻⁵	1,16
-60	0,8670	3,819·10 ⁻⁶	2,98	-10	0,8190	4,151·10 ⁻⁵	0,97
-50	0,8580	6,235·10 ⁻⁶	2,26	0	0,8100	5,620·10 ⁻⁵	0,82
-40	0,8470	9,517·10 ⁻⁶	1,75	-	-	-	-

В табл.2 приведены некоторые свойства, которыми должен обладать поступающий на промыслы метанол по ГОСТУ 2222-70.

Таблица 2

Некоторые свойства метанола

Показатели	Синтетический	Лесохимический	
		I сорт	II сорт
Внешний вид	Бесцветная прозрачная жидкость без механических примесей		
Плотность ρ_4^{20} , г/см ³	0,791-0,793	0,793	0,793
Пределы кипения, °С, при 760 мм рт.ст.:			
начало кипения, не ниже	64,0	64,0	63,5
конец кипения, не выше	65,0	66,0	66,0
В этих пределах должно отгоняться, не менее, % об.	99,0	98,0	97,0
Кислотное число в мг КОН на I г CH ₃ OH, не более	0,03	0,02	0,04
Эфирное число в мг КОН на I г CH ₃ OH	0,08	0,2	0,4
Содержание серы, не более, %	0,002	Не нормируется	
Содержание железа, не более, %	0,001	То же	

Большой практический интерес при промышленной обработке газа представляет система метанол - вода. Это неидеальный раствор, свойства которого трудно найти исходя из свойств чистых компонентов.

Изменение плотностей водных растворов метанола в зависимости от концентрации метанола в растворе представлено в табл.3.

Таблица 3

Значения плотности водных растворов метанола в зависимости от концентрации и температуры (г/см³)

Концентрация, % вес	Температура, °C			
	0	10	15	20
0	0,9999	0,9997	0,9989	0,9982
5	0,9914	0,9912	0,9904	0,9896
10	0,9842	0,9834	0,9825	0,9815
15	0,9780	0,9864	0,9752	0,9740
20	0,9725	0,9700	0,9683	0,9666
25	0,9666	0,9632	0,9570	0,9592
30	0,9604	0,9560	0,9537	0,9515
35	0,9534	0,9484	0,9458	0,9433
40	0,9459	0,9403	0,9374	0,9345
45	0,9377	0,9316	0,9284	0,9252
50	0,9287	0,9221	0,9188	0,9156
55	0,9191	0,9122	0,9087	0,9052
60	0,9090	0,9018	0,8982	0,8946
65	0,8980	0,8911	0,8873	0,8834
70	0,8869	0,8794	0,8755	0,8715
75	0,8754	0,8676	0,8634	0,8592
80	0,8634	0,8551	0,8510	0,8469
85	0,8510	0,8422	0,8381	0,8340
90	0,8374	0,8287	0,8245	0,8202
95	0,8240	0,8152	0,8107	0,8062
100	0,8102	0,8009	0,7903	0,7917

При увеличении содержания воды в метаноле температура замерзания растворов понижается и при содержании метанола в смеси 93,3% составляет -137°C (эвтектическая точка табл.4).

Вязкость системы метанол - вода всегда больше вязкости чистого метанола и в исследованном интервале температур (от -10 до $+60^{\circ}\text{C}$) имеет максимум при содержании 30-40% метанола в смеси (табл.5).

Таблица 4

Значения температуры затвердевания водометанольных растворов

Концентрация метанола, % вес.	Температура затвердевания, $^{\circ}\text{C}$		Концентрация метанола, % вес.	Температура затвердевания, $^{\circ}\text{C}$	
	начало	конец		начало	конец
10	-7,5	-8,0	80	-102,5	-132,0
20	-18,5	-20,3	85	-115,0	-137,0
30	-31,5	-35,0	90	-128,0	-137,0
40	-40,7	-54,0	95	-121,8	-132,0
60	-72,5	-96,0	97,5	-109,0	-113,0
70	-87,0	-116,0	100	-97,8	-97,8

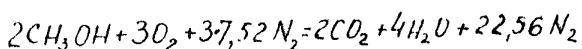
Таблица 5

Значения вязкости водных растворов метанола (сП)

Температура, $^{\circ}\text{C}$	Концентрация метанола в смеси, % вес.									
	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100
-10	4,58	5,70	6,15	6,12	5,33	4,30	3,20	2,20	1,68	1,15
0	2,60	3,17	3,40	3,46	3,18	2,63	2,15	1,73	1,31	0,90
20	1,35	1,60	1,78	1,80	1,75	1,63	1,43	1,15	0,89	0,60
30	1,02	1,20	1,32	1,35	1,33	1,25	1,13	0,93	0,72	0,50
40	0,80	0,93	1,02	1,07	1,05	1,00	0,90	0,75	0,60	0,45
60	0,55	0,60	0,65	0,68	0,66	0,65	0,60	0,52	0,48	0,35

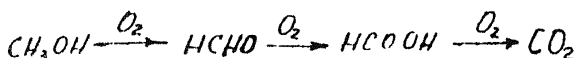
Метанол смешивается во всех отношениях с многими органическими соединениями и более чем со 100 из них образует азеотропные смеси, в частности, с ацетоном (содержание метанола - 12%, температура кипения 55,7°C), сероуглеродом (14%, 37,65°C) четыреххлористым углеродом (20,66%; 55,7°C), бензолом (39,1%; 57,5°C), циклогексаном (61,0%; 54,2°C).

При сжигании на воздухе парообразного метанола происходит реакция.



Горит метанол слабо-голубым несветящимся пламенем.

Метанол сочетает свойства слабого основания и еще более слабой кислоты, что обусловлено наличием алкильной и гидроксильной групп. На воздухе метанол окисляется последовательно до формальдегида, муравьиной кислоты и двуокиси углерода по схеме:



Основной способ получения метанола - синтез из водорода и окиси углерода. Исходным сырьем служит коксовый, природный и другие углеводородные газы. Синтезированный метанол-сырец содержит 89-92% $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ диметилового эфира и от 6 до 9% воды, высших спиртов и других примесей. Дальнейшей ректификацией получают метанол с концентрацией 99,9%.

К недостаткам метанола относится то, что при сравнительно невысокой цене практически весь метанол теряется после однократного использования из-за того, что отсутствуют установки по

регенерации, а также из-за дополнительных безвозвратных потерь на унос с газом и растворения в конденсате.

Расчет норм расхода метанола необходимо производить для каждого конкретного случая отдельно, в зависимости от условий гидратообразования: давления P , температуры t и влажности газа W .

Примечание:

Не исключается возможность укрупненных расчетов. Например, несколько скважин с близкими значениями, P , T и W могут быть объединены в одну группу с осредненными параметрами. Допускается также осреднение параметров газосборной сети. При этом следует учитывать, что предельные колебания осредненных величин не должны превышать 10%.

Для легколетучего ингибитора гидратообразования, каким является метанол, удельная норма расхода его складывается из количества метанола, необходимого для насыщения жидкой (свободной) воды - $Q_{ж}$, и количества метанола необходимого для насыщения газовой фазы - $Q_{г}$, т.е.

$$Q_M^T = Q_{ж} + Q_{г} = \frac{(W_1 - W_2)}{C_1 - C_2} (C_2 + C_2 d) \quad (2)$$

где Q_M^T - расход метанола, кг/1000 м³ газа;

W_1 - влажность газа в начале участка, на котором образуются гидраты кг/1000 м³;

W_2 - влажность газа в конце участка, на котором образуются гидраты, кг/1000 м³;

C_1 - весовая концентрация вводимого (свежего) метанола, %;

C_2 - весовая концентрация метанола в воде (концентрация отработавшего метанола в конце участка, на котором образуются гидраты), %;

α - отношение содержания метанола, необходимого для насыщения газа, к концентрации метанола в жидкости.

Для определения суточного расхода метанола $G_M^{сут}$ следует удельную норму G_M^r умножить на суточный расход обрабатываемого газа Q (в тыс. м³/сут), т.е.

$$G_M^{сут} = G_M^r \cdot Q \quad (3)$$

Для пересчета расхода из кг/сут. в л/сут. следует по табл.3 определить плотность впрыскиваемого раствора метанола при соответствующей температуре, а затем разделив расход, полученный по формуле (3) на эту плотность, получим расход метанола в л/сут.

Для определения удельной нормы расхода метанола, как это следует из формулы (2), необходимо знать влажность газа и концентрацию метанола в двух точках: в начале и в конце участка, на котором образуются гидраты (например, на забое и в конце шлейфа; после сепараторов первой и последней ступени сепарации и т.д.).

Влажность углеводородных газов с относительной плотностью (по воздуху) 0,6, не содержащих азот и насыщенных пресной водой при различных температурах и давлениях можно определить по графикам, составленным по экспериментальным данным, аналогично приведенному на рис.1.

Влажность газа зависит от углеводородного состава его, чем больше в газе тяжелых углеводородов, тем ниже его влажность. Наличие H_2S и CO_2 увеличивает влажность газа, а азота - уменьшает её.

Для определения влажности газа, относительная плотность которого отличается от 0,6 необходимо ввести поправку на плотность K_1 (см. рис. 1а)

$$K_1 = \frac{W}{W_{0,6}} \quad (4)$$

где W , $W_{0,6}$ - влажность исследуемого газа и газа с плотностью 0,6 соответственно.

Наличие в ^{пластовой воде} растворенных солей ($NaCl$, $MgCl_2$ и др.) снижает парциальное давление паров воды надраствором, а следовательно, и влажность равновесного с ним газа.

Поправочный коэффициент на соленость K_2 приведен на рис. 1б и определяется отношением

$$K_2 = \frac{W_c}{W} \quad (5)$$

где W_c - равновесная влажность газа, находящегося в контакте с водой, содержащей соли.

Влажность газа определяют в кг/1000 м³.

Пример I.

Нефтяной газ с относительной плотностью 0,9 находится в контакте с пластовой водой, содержащей 35 г/л $NaCl$
 Давление газа 31 кгс/см², температура 50°C. Определить влажность газа при этих условиях.

Решение.

Согласно графика рис.1 при давлении 31 кгс/см² и температуре 50°С содержание влаги в газе равно 3,5 г/м³ (кг/1000 м³).

Поправка на плотность (см.рис.1а) для газа с относительной плотностью 0,9 при 50°С равна $K_1 = 0,98$, а поправка на соленость согласно рис.1б равна $K_2 = 0,92$.

Тогда

$$W = W_{0,6} \cdot K_1 \cdot K_2 = 3,5 \cdot 0,98 \cdot 0,92 = 3,15 \text{ кг}/1000 \text{ м}^3$$

Определив по графику рис.1 влажность газа в начале W_1 и в конце W_2 участка, на котором образуются гидраты, находят количество влаги, выделяющейся из каждых 1000 м³ проходящего газа (в кг):

$$\Delta W = W_1 - W_2 \quad (6)$$

Определяют равновесную температуру гидратообразования $t_{\text{гидр}}$.

Наиболее правильным считается определение температуры гидратообразования по экспериментальным данным. Если экспериментальные данные отсутствуют, то для определения температуры гидратообразования $t_{\text{гидр}}$ следует пользоваться равновесными кривыми образования гидратов газов различной плотности, приведенными на рис.2.

Зная температуру газа в конце участка, на котором образуются гидраты t_2 °С (измеряется или рассчитывается) определяют величину снижения равновесной температуры, необходимой для предотвращения гидратообразования:

$$\Delta t = t_{\text{гидр}} - t_2 \quad (7)$$

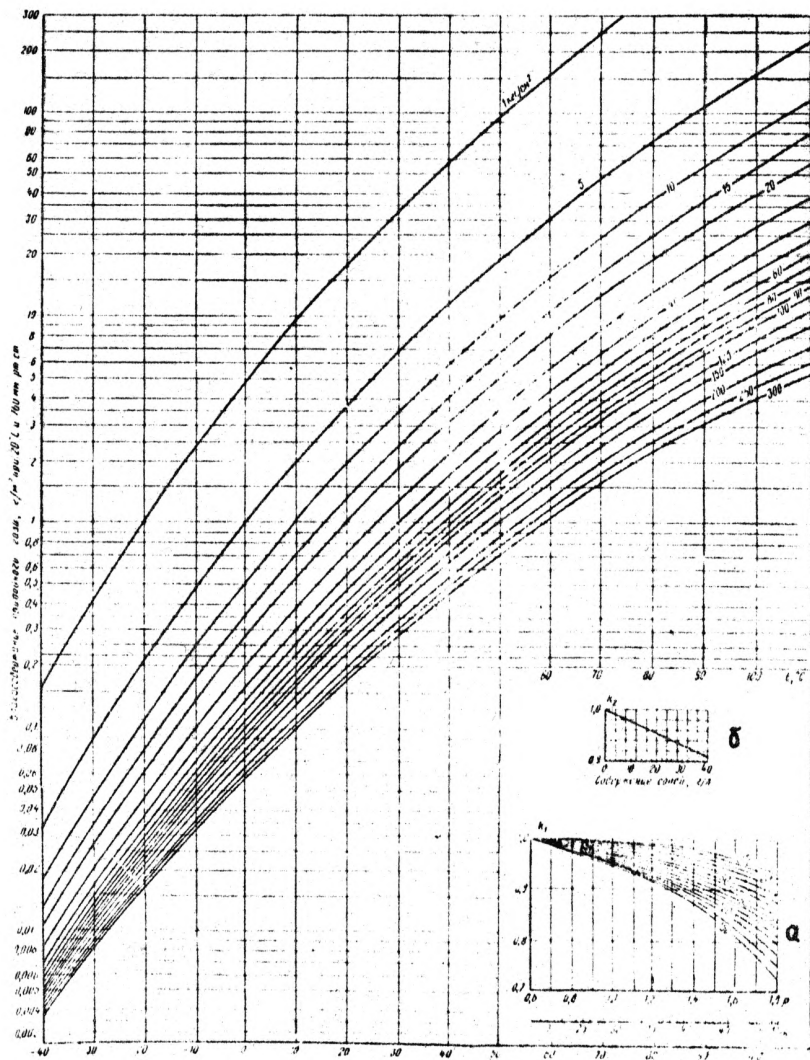


Рис. I. Равновесное содержание паров воды в системе природный газ-вода

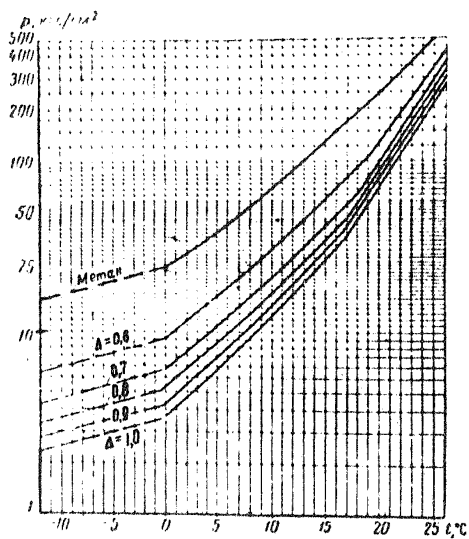


Рис.2. Равновесные кривые образования гидратов природных газов в зависимости от температуры и давления

После определения Δt по графику рис.3 находят концентрацию растворенного в воде (отработанного) метанола C_2 в процентах.

Коэффициент α , являющийся отношением концентрации метанола в паровой фазе к концентрации отработанного метанола в жидкой фазе, для конечного давления P_2 и температуры t_2 определяют по графику, приведенному на рис.4.

Таким образом, становятся известными все величины, входящие в формулу (2), подставляя которые определяют норму расхода метанола непосредственно на технологический процесс -

Норму расхода метанола на технологический процесс необходимо увеличить на величину потерь Δg_m^n , которая складывается из:

1. потерь на неравномерность подачи, величина которых по опытно-статистическим данным составляет порядка 0,0517 кг/1000м³ газа;

2. потерь от утечек, величина которых по данным проектных и исследовательских организаций составляет порядка 0,010 кг/1000 м³;

3. потерь от испарения в резервуарах, величина которых по опытно-статистическим данным составляет порядка 0,003 кг/1000 м³.

Таким образом, общая норма расхода метанола:

$$g_m = g_m^T + \Delta g_m^n$$

Нормы расхода метанола должны рассчитываться отдельно для каждого объекта или для группы объектов (если возможно группирование объектов). Средние нормы по производственным единицам или объединениям формируются как средневзвешенные по индивидуальным нормам для отдельных объектов:

$$G_M = \frac{\sum_i^n g_{Mi} Q_i}{\sum_i^n Q} \quad (8)$$

где G_M - норма расхода метанола по предприятию, объединению;

g_{Mi} - индивидуальная норма расхода метанола для обработки газа по i -ому объекту или группе объектов;

Q_i - объем обрабатываемого газа по i -ому объекту или группе объектов;

n - количество объектов на предприятии или объединении.

Пример 2.

Определить количество метанола, необходимого для предотвращения гидратообразования в стволе скважины и шлейфе при следующих условиях: пластовое давление $P=200 \text{ кгс/см}^2$, пластовая темпе-

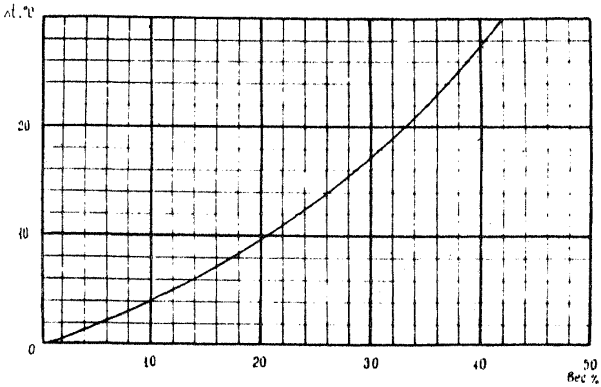


Рис.3. Понижение температуры гидратообразования в зависимости от концентрации метанола

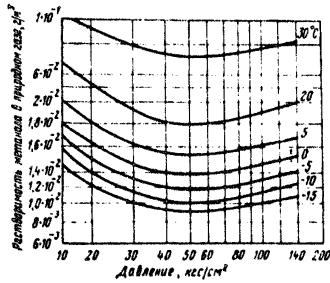


Рис.4. Изменение количества растворенного метанола в углеводородных газах на 1% вес.метанола в водном растворе

Таблица 6

№ п/п	Наименование объекта (сква- жина, шлейф, технологиче- ская линия, газопровод, месторождение и т.д.)	Место обра- зова- ния гидра- тов	Относи- тельная плот- ность газа по возду- ху)	Давление газа, кгс/см ²		Темпера- тура га- за, °С		Влагосодер- жание газа, кг/1000м ³		Темпера- тура гид- ратообра- зования, °С		$t_{гидр.}$ °С
				P_1	P_2	t_1	t_2	W_1	W_2	$t_{гидр.}$ °С		
I	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	I2	

Продолжение таблицы 6

Концентрация метанола, %		Кoeffи- циент, α	Норма рас- хода метано- ла, л/млн.м ³	Годовой план		Потребность метанола на год, м ³
C_1	C_2			Добыча или транспорт газа, м ³ млн.м ³	Обработка газа, млн.м ³	
I3	I4	I5	I6	I7	I8	I9

ратура - $t_1 = 29^\circ\text{C}$, давление в сепараторе I ступени - $P_2 = 130 \text{ кгс/см}^2$, температура газа в сепараторе I ступени - $t_2 = 2^\circ\text{C}$, дебит скважины $Q = 500 \text{ тыс. } \frac{\text{м}^3}{\text{сут.}}$, относительная (по воздуху) плотность газа $\rho_{\text{от}} = 0,65$, концентрация свежего (вырскиваемого) метанола - 97%.

Решение I. По графику рис. I определяется влагосодержание газа в пластовых условиях W_1 и в сепараторе I ступени W_2

$$W_1 = 0,32 \text{ кг/1000 м}^3$$

$$W_2 = 0,09 \text{ кг/1000 м}^3$$

2. По графику рис. 2 определяется температура гидратообразования при условиях в сепараторе I ступени (при P_2 , t_2 и $\rho_{\text{от}}$)

$$t_{\text{гидр.}} = +20^\circ\text{C}$$

3. Определяется по формуле (7) величина понижения равновесной температуры гидратообразования

$$\Delta t = t_{\text{гидр.}} - t_2 = 20 - 2 = 18^\circ\text{C}$$

4. По графику рис. 3 определяется весовой процент метанола в жидкой фазе при $\Delta t = 18^\circ\text{C}$

$$C_2 = 31\%$$

5. По графику рис. 4 для условий в сепараторе I ступени (при P_2 и t_2) определяется величина λ , которая равна

$$\lambda = 0,0155 \text{ кг/1000 м}^3$$

6. По формуле (2) определяется норма расхода метанола

$$\begin{aligned} g_M &= \frac{(W_1 - W_2)}{C_1 - C_2} \cdot C_2 + C_2 \cdot \lambda = \frac{0,32 - 0,09}{97 - 31} \cdot 31 - 31 \cdot 0,0155 = \\ &= 0,590 \text{ кг/1000 м}^3 \text{ газа} \end{aligned}$$

7. Из-за неравномерности подачи метанола и растворимости его в углеводородном конденсате, нормативный расход метанола следует устанавливать на 10-20% выше расчетного, что для данного

случая составит

$$g_M \approx 0,7 \text{ кг/1000 м}^3$$

8. На промысле норма расхода метанола удобнее измерять в куб.метрах.

Так как в соответствии с таблицей 3 удельный вес технического 97%-ного метанола равен 0,807 кг/л, то

$$g_M = \frac{0,7}{0,807} = 0,87 \text{ л/1000 м}^3 \text{ газа}$$

9. По формуле (3) определяется суточный расход метанола для данной скважины

$$g_M^{сут} = g_M \cdot Q = 0,87 \cdot 500 = 435 \text{ л/сут}$$

Результаты расчета нормы расхода метанола заносятся в таблицу 6.

Пример 3.

Определить количество метанола, необходимого для предотвращения гидратообразования в газопроводе при следующих условиях: начальное давление газа - $P_1 = 50 \text{ кгс/см}^2$, конечное давление газа - $P_2 = 20 \text{ кгс/см}^2$, начальная температура газа - $t_1 = +25^\circ\text{C}$, конечная температура газа - $t_2 + 2^\circ\text{C}$, расход газа - $Q = 1000 \text{ тыс. км}^3/\text{сут}$, относительная плотность газа $\rho_{ог} = 0,6$, концентрация впрыскиваемого метанола - 97%.

Решение I. По графику рис. I определяется влагосодержание газа в начале W_1 и конце газопровода W_2

$$W_1 = 0,64 \text{ кг/1000 м}^3$$

$$W_2 = 0,33 \text{ кг/1000 м}^3$$

2. По графику рис.2 определяется температура гидратообразования при условиях в конце газопровода

$$t_{\text{гидр.}} = +6,5^{\circ}\text{C}$$

3. Определяется по формуле (7) величина понижения равновесной температуры гидратообразования

$$\Delta t_{\text{гидр.}} - t_2 = 6,5 - 2 = 4,5^{\circ}\text{C}$$

4. По графику рис.3 определяется весовой процент метанола в жидкой фазе при $\Delta t = +4,5^{\circ}\text{C}$

$$C_2 = 10,5\%$$

5. По графику рис.4 для условий в конце газопровода определяется величина α , которая равна

$$\alpha = 0,017 \text{ кг/1000 м}^3$$

6. По формуле (2) определяется норма расхода метанола

$$g_M = \frac{W_1 - W_2}{C_1 - C_2} C_2 + C_2 \alpha = \frac{0,64 - 0,33}{97 - 10,5} \cdot 10,5 + 10,5 \cdot 0,017 = 0,216 \text{ кг/1000 м}^3 \text{ газа}$$

7. С учетом 20% запаса нормы расхода метанола

$$g_M = 0,259 \text{ кг/1000 м}^3 \text{ газа}$$

8. Пересчитывается норма расхода метанола из килограмм в куб.метры, при удельном весе технического 97%-ного метанола (см. таблицу 3), равном 0,807 кг/л

$$g_M = \frac{0,259}{0,807} = 0,321 \text{ л/1000 м}^3 \text{ газа}$$

9. По формуле (3) определяется суточный расход метанола для данного газопровода

Стр. 24 РД 39-I-212-79

$$g_m^{сут} = g_m \cdot Q = 0,321 \cdot 1000 = 321 \text{ л/сутки}$$

Результаты расчета нормы расхода метанола заносятся в таблицу 6.

ОНТИ ВНИИ - 1979 г.
Зак. № 320 , тираж- 50 экз.