Министерство нефтяной промышленности ВНИИСПТнефть

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ РЕГЛАМЕНТ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ДЕЭМУЛЬГАТОРОВ В ПРОЦЕССАХ ПОДГОТОВКИ НЕМУТИ

методические указания РД 39-1-1261-85

Министерство нефтаной проминие иности В ВИМИЛЕТ В СТВОЕТНОМИНИЕ

YTREPAJEH

нермы ваместителем министра В.И.Игрепским II мерта 1985 года

РУКОВОДЯЩИЯ ДОКУМЕНТ
ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ РЕГЛАМЕНТ ПО ПРИМЕНЕНИО
ДВЭМУЛЬГАТОРОВ В ПРОЦЕССАХ ПОДГОТОВКИ НЕМУТИ
МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
РД 39-1-1261-85

"Технологический регламент по применении дезмультаторов
в процессах подготовки нефти" разработан сотрудниками института
вниксптнефть: заведущим сектором, и.т.н. Емковым А.А., с.н.с.
протасовой Л.А., с.н.с. Ворончикиной Д.П., с.н.с. Шагибековой М.М.,
с.н.с. Исанбаевым А.Г.

Регламент разработан на основании обобщения отраслевого опыта технология применения цезмультаторов в опстемях обора в подготовии нефти на месторождениях Советского Союза.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

Технологический регламент по применению девмультатора.

в процессах подготовки нефти

Методические указания РД 39-1- 1261-85

Вводител впервые

Срок ввещения установием с 1986г.

I. OHUME HOJOMEHMA

- I.I. В нефтяной промышленности на месторождениях Советского Союза при подготовке нефти применяется широкий ассортимент деэмультаторов. Достижения научно-технического прогресса в химии деэмультаторов привели к значительным изменениям технологии обезвоживания и обессоливания нефти. Однако отсутствие единого и достаточно полного руководящего документа по применению деэмультаторов вызывает трудности в определении технологического обеспечения процессов подготовки нефти, приводит к перерасходу реагентов и ватрудияет получение нефти высокого качества.
- 1.2. Руководіщий документ составлен на основе обобщения рационального опыта, накопленного в отрасли в области технологии применения дезмультаторов.

- 1.3. Руководящий документ распространяется на процесс исследования и разработки регламентов, внедрение технологии применения деэмультаторов на конкретной термохимической или электрообессовивающей установках подготовки нефти. В нем устанавливаются основные положения технологии применения деэмультаторов в процессах внутрипромыслового сбора и подготовки нефти: выбор марки реагента, определение способа подачи, точек ввода, условий применения деэмультатора, методов контроля и техники безопасного ведения работ. Рекомендации могут быть использованы в разработке технологического регламента при проектировании новых установок подготовки нефти.
- 1.4. Методические указания являются руководящим документом для работников отраслевых и территориальных институтов, а также хорошо оснащенных ЦЕМПРов нефтегазодобывающих предприятий, имеющих опыт в исследованиях по подбору деэмульгаторов и внедрении технологии их применения.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ К ТЕХНОЛОГИИ ПРИМЕНЕНИЯ ДЕЭМУЛЬГАТОРОВ

- 2.1. Под технологией применения дезмучьгаторов при сборе и подготовке нефти следует понимать совокупность эффективных приемов работы и способов обработки нефтяной эмульски с помощью химических реагентов.
- 2.2. Целью технологии применения деамультаторов является аффективное разрушение нефтяных амульсий на пути движения от групповых пунктов сбора до товарных резервуаров нефтесборных парков.
- 2.3. Технология применения деэмультаторов основывается на комплексе физических (растворение, диффузия, седиментация), физи-ко-химических (адсорбционное взаимодействие на границах раздела фаз. коалесценция) и коллоидно-химических (смачивание, лептизация,

флокуляция и т.д.) явлений. В результате происходят глубокие качественные изменения в механизме стабилизации нефтяной эмульсии и последняя приобретает способность к разделению на исходные фазы.

- 2.4. На пути движения нефтяной эмульсии от скважины до товарных резервуаров может быть выделен ряд участков с определенными технологическими операциями, различающихся задачами и функциональными характеристиками. Протяженность и число операций принимается из условия выполнения за определенный период времени технологической функции при однократной обработке единицы объема нефтяной эмульсии девмульгатором.
- 2.5. Степень разрушения нефтяной эмульсии на конкретном участке её движения предусматривается в зависимости от задачи, которая определена этому участку общей технологией подготовки нефти. При этом содержание воды в нефти может быть принято:
- при организации сброса воды на промежуточных пунктах сбора - максимальное отделение свободной воды;
- после предварительного обезвоживания нефти на УПН (ступень предварительного сброса воды) не более 20 %;
- после глубокого обезвоживания или обессоливания в соответствии с ГОСТ 9965-76, либо другим документом, реглементирующим качество подготовки нефти (ССТ, ТУ).
- 2.6. Обработка нефтяной вмульсии девмультатором включает непрерывное его дозирование с помощью типовых дозирущих средств, диспергирование девмульгаторов энергией сырьевого потока либо с помощью специальных устройств, массообмен распределенного девмульгатора с веществом отабилизирующих оболочек глобул воды и разделение эмульсии на исходные фазы при отстанвании в динамических условиях.
- 2.7. Месторасположение точек внода девмультатора определяется типом реагента, физико-химическими свойствеми нефти и пластовой воды, теплового и гидродинамического режима потока. Правильно

определенный ввод деэмульгатора обеспечивает оптимальный уровень разрушения нефтяной эмульсии до аппарата разделения фав.

- 2.8. При разработке и осуществлении технологии сброса воды на промежуточных пунктах сбора и на ступени предварительного сброса установок подготовки нефти используются принципы совмещенной технологии сбора подготовки нефти (нейтра лашия диспергирующего влияния трубопроводов, снижение гидравлического сопротивления трубопроводов, подготовка продукции к расслоению, улучшение работы сепарационных установок и ступени предварительного сброса воды). Это достигается подбором оптимального деемульгатора и организацией раннего его ввода.
- 2.9. Аппаратурное оформление технологии подготовки нефти с применением дезмультаторов осуществляется в соответствии с РД 39-I-I59-79 "Унифицированные технологические схемы комплексов сбора, подготовки нефти, газа и воды нефтегазодобывающих районов" (Куйбышев, Гипровоотокнефть, 1979).
- 2.10. Аналитический контроль технологии поименения девмульгатора основан на определении изменений качества подготавливаемой вмульсии.

3. ТЕХНИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ОБРАБАТЫВАЕМЫХ СРЕД И ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ МАТЕРИАЛОВ

- 3.1. Характеристика нефти и нефтяной эмульсии
- 3.1.1. Нефтяные эмульсии месторождений Советского Союза отличаются физико-химическими свойствами, наличием твердых включений различной природы и обладают различной устойчивостью. Эти особенности в каждом конкретном случае требуют применения разнообразных технологических приемов и различного аппаратурного оформления процесса подготовки нефти.

- 3.1.2. На первом этапе разработки технологии применения деамультатора систематизируются или по мере необходимости определяются опытным путем физические свойства нефтяных эмульсий и климатические условия региона.
- 3.1.3. Для нефтяной эмульсии определяются следующие физичесжие свойства:

температура в момент отбора пробы (термометром);
плотность по ГОСТ 3900-47;
содержание воды по ГОСТ 2477-65;
содержание жлористых солей по ГОСТ 21534-76;
содержание механических примесей и агрегативная устойчивость
по РД 39-I-IООС-84 "Методика совместного определения содержания механических примесей и агрегативной устойчивости нефтяных эмульсий" (уфа. ВНУИСПТНЕФТь. 1984).

- 3.1.4. Отбор проб нефтяной эмужьски и товарной нефти не менее П) и произволится из отцельной сиважими, групповой установки или общего пункта сбора по ГОСТ 2517-80. При назначении места отбора пробы руководствуются следующим:
- для исследования параметров предверительного обезвоживания солеплание вомы в просе ножно нахомиться в пределах от 20 по 50%;
- для определения пераметров глубокого обезвоживания содержание воды не полино быть более 20%, а писперсиость не полина выхолить за пределы 6-20 мкм.
- 3.1.5. Если месторождение находится в безводной стадии эксплуатеции или месторождение достаточно стдалено, то меследования могут быть осуществлены на искусственных эмульсиях, приготовленных путем смешения безводной нефти и пластовой воды. Параметры искусственной эмульсии должны соответствовать п 3.1.4. В отдельных случаях (при исследовании параметров глубокого обезвоживания) искусственная эмульсия также может быть приготовлена из нефти, полученной после определения параметров предварительного сброса воды (см.п.II.4),

если содержание остаточной воды в ней не превышает 5 %.

- 3.1.6. У подготовленной (товарной) нефти определяются плотность (ГОСТ 3900-47), содержание воды (ГОСТ 2477-65), солей (ГОСТ 21534-76), механических примесей (ГОСТ 6370-83) и давление насыщенных паров (ГОСТ 1756-52).
- 3.I.7. Плотность воды, сопутствующей добы емой нефти, опредеявется по СОСТ 3900-47.
- 3.1.8. Для приготовления искусственной эмульсии используют пластовую воду, отобранную из продуктивного пласта, типичного для данного месторождения, либо пластовую воду аналогичных геологических горизонтов других месторождений данного нефтяного района. Отобранныя проба пластовой воды хранится в пластмассовом или стеклянном сосуде под слоем нефти. Срок хранения не дожен превывать I месяц.
- 3.1.9. Пресная вода, используемая в технологии, должна сеответствовать ГОСТ 2874-82. В её отсутствие допускается применение технической или дренажной воды общей жесткостью не выше 7 мг-экв/л и плотностью не выше IOIO кг/м³.
- 3.1.10. Климатические условия нефтяного региона определяются среднесезонными, а также абсолютными минимальными и максимальными температурами воздуха и грунта.

3.2. Общая характеристика дезмульгатора

3.2.1. Современые дезмульгаторы являются неионогенными поверхностноактивными веществами, которые получают присоединением окиси этилена и пропилена к органическим веществам с подвижным атомом водорода При изменении числа молей окиси этилена и пропилена получаются химические соединения, определенным образом сбалансирозанные по гидрофобно-гидрофильным свойствам и обладающие высокой дезмульгирующей способностью по отношению к эмульсии конкретного нефтяного месторождения. 3.2.2. Деэмульгатор жарактеризуется рядом физических свойств, определяющих технологичность их применения:

агрегатное состояние к однородность (определяется визуально осмотром пробы, помещенной в пробирку по ГОСТ 23932-79Е; содержание основного вещества в продукте (определяется по известной технической характеристике либо по методикам, помещеннам в технических условиях на конкретный продукт); плотность (ГОСТ 3900-47);

вязкость при минимальной температуре воздуха нефтяного региона (ГОСТ 33-82);

температура застывания (ГОСТ 20287-74); температура вспышки (ГОСТ 6356-75),

- 3.2.3. Отбор проб дезмультатора производится по ГОСТ 2517-80.
- 3.2.4. В товорном продукте содержится 50-80 % основного вещества и 20-50 %-растворителя. В качестве растворителя используртся различные спирты (метиловый (изс)-пропиловый, (изо)-бутиловый и т.д.), ароматические и алкилароматические углеводороды (толуол, ксилсл, этилбензол, метилстирол и т.д.), а также их омеси.
- 3.2.5. Современные деемультаторы представляют собой готовые к применению однородные вязиме жидкости (I,2-I,4 Па.c) с температурой вспышки от 5 до 100^{-0} С и застывающие не ниже -30^{-0} С. Общая характеристика ряда деемульгаторов, нашедших шитокое применение на месторождениях Советского Сорза, приведена в приложении I.
- 3,2,6. В зависимости от типа растворителя деомульгаторы могут относиться к различным группам пожарной опасиости и токсичности (см.п.10,2 м 10,3).

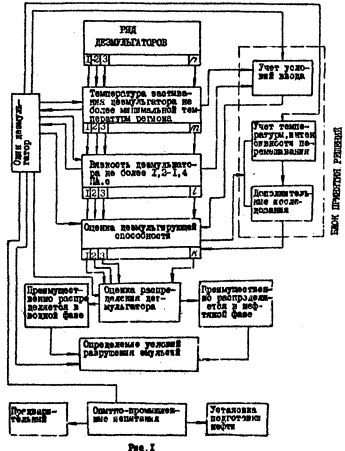
4. BHEOP JESMYHLTATOPA

4.1. Выбор эффективного дезмультаторя и оценка его пригодности для процессов подготовки нефти производится на основании результатов лабораториих и опытно-промашленных испытаний. В основу подбора дезмультатора положена схета исследований (рис.I), которал содержит тяд последовательных определений наиболее характерных свойств реагента. Каждое из определений располагается на заданном уровне, характеризутщем этапность покска девмультатора. На каждом из урсиней исследований используются известные из дабсраторной практики методики (разд в II).
На верхим, уровнях производится предварительное отсемвание или
назначаются ограничительные приеми для дальнейшего использования
девмультаторов, а на нижних уровнях - подробные исследования девмультаторов, оставшехся после отсемвания.

Такая стратегия позволяет разумно организовать громовдинй и трудовикий процесс выбора небольного числа эффективных дезмульготоров из больного числа потенциально возможных.

- 4.2. Согласно предложенной схеме выбора дезмультатора исследования начинаются с определений его высшнего вида, температуры застывания и реологических свойств (сл.п.3.2.2.). Дезмультатор должен быть однородной жидкостью без взвешенных и оседающих частиц, а по температуре застывания и реологическим свойствам должен соответствовать илиматическим условиям нефтяного региона (п.3.1.10, 3.2.2 и 3.2.5). Реагенты, удовлетворяющие этим требованиям, направляются на дельнейшие испытания, а не соответствующие направляются в блок принятия решения (см.п.4.4).
- 4.3. Качественная оценка девмульгирующей способности производятся на основании теплохимических опытов (п.II.2). Девмульгаторя, показавшие достаточно высокое десмульгирующее действие, направяяются на следующую ступень исследований, а реагенты с низкими деэмульгирующими свойствами-в блок принятия решения (см.п.4.4).
- 4.4. Блок принятия решений в схеме подбора деэмультатора (см.рис.I) дает разрешение на дальнейшие испытания с указанием особых условий, в которых с наибольшей полнотой возможно распрытие деэмультирующих свойств реагента, либо отсемвает малоэффек-

CXEGA INDIBOPA DESMUJISTATOPA



тивные реагенты непосредственно на верхних уровнях исследований. Так требования по низкой температуре застывания или реологическам свойствам (см.п.4.2) могут быть разрешены по характерным условиям реагентного блока конкретной установки чодготовки нефти. Здесь же проводятся дополнительные испытания реагентов, направленных после выполнения п.4.2 в блоч принятия регенчя. Испыти им производятся по п.11.2.3.2 при более интенсивном перемешивании дезмульгатора с нефтяной эмульсией и выясияются температурные условил их применения. На основании полученных результатов принимается окончательное решение о дальнейших испытаниях дезмульгатора, либо нецелесофоразности их проведения.

- 4 5. Далее девмультатор подбирается применительно и процессам подготовки нефти с учетом молекулярно-массового распраделения в нефти и в воде (п.II.3) и требований пп.2.4 и 2.5. Демультаторы с большим коэффициентом распределения в нефтяной фазе предпочтительнее применять для процессов сбраса воды на дожимных насосных станциях и ступени предверительного сброса воды, а с меньшим коэффициентом — на установках подготовки нефти.
- 4.6. На нижних уровнях исследований определяются условия резрушения нефтяной эмульски при обработке конкретным деэмульгатором по методике п.II.4. Полученные данные используются для определения удельного расхода деэмульгатора, расчета точки его подачи в сырьевой поток, выбора технологических параметров при опытно-промалленных испытаниях и организации технологического обеспечения подготовки нефти.
- 4.7. Опитчо-промывленные испытания проводятся по методике раздела 12 при наличии на дезмультатор соответствущего заключения организаций минэдрава и миннефтепрома. Окончательный выбор дезмультатора производится с учетом результата опытно-промывленных испытаний.

- 4.8. Полной схемой испытаний и подбора деэмультатора следует руководствоваться при исследовании большого числе деэмультаторов. В этом случае исследования проводятся по всем уровням схемы (оденка физического состояния и соответствия климатическим условиям региона, предварительное определение деэмультирующего действия и распределения деэмультатора в нефтяной и водной фазах, а также определение условий применения). Если деэмультатор подбирается из небольшого числа исследуемых реагентов или если ряд его свойств известен, то испытания могут быть проведены с любого из указанных на схеме уровней.
 - 5. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ СХЕМЫ ДОЗИРОВАНИЯ ДЕЭМУЛЬГАТОРА
 - 5.1. Способы довирования
- 5.1:1. Дезмульгатор вводится в нефтяную эмульскю в следующих формах:
 - в концентрированном виде (подача в товарной форме);
 - в виде раствора (дисперсии) в товарной (обезьоженной) нефта;
- в виде раствора в пресной или дренажной воде (подача в виде водного раствора);
- в составе эмульсионной системы типа вода-масло или масловода, где в качестве эмульгирующего агента применен деемульгатор.
- 5.1.2. Первая форма подачи дезмультатора в водонефтяную вмульсию получила распространение в процессах как внутрипромыслового сора нефти, так и её подготовки в нефтесборных парках. Следуищие 2 формы применяются исключительно на установках подготовки нефти. Способ и сдачи дезмультатора в составе эмульсионной систомы масло/вода находител в стадии промышленной апробации.
- 5.1.3. Четких разграничений в выборе формы подачи деэмультатора не найденс. Поэтому при выборе необходимого способа обычно исходят из описания гидродинамической и дисгерсионной характерис-

тики нефтяного потока, наличия соответствущего дозировочного оборудования и его обслуживания на установке подготовки нефти. При прочих равных условиях предпочтение отдается способу, предусматривающему разбавление дезмультатора. Применение разбавлениях растворов обеспечивает лучшее распреденение дезмультатора в обрабатизаемой нефтяной среде, ученьшает время миссолбмена дезмульгатора с веществом адсорбционного слоя на глобулах вмульгированной пласстовой воды и в ряде случает приводит к снижению расхода дезмульгатора на 15-20 %.

- 5 2. Способ дозирования дезмульгатора в товарной форме
- 5.2.1. Технологическая схема дозирования дезмультатора в товарной форме составляется из обвязанных друг с другом мерника, насоса для закачки дезмультатора в мерник и дозировочного насоса (рис.2). Для той же цели в промышленном исполнении выпускаются специальные блоки дозирования химревгентов типа БР (см.п.6.1).
- 5.2.2. Подача деемульгатора дозировочным насосом осуществляется по количеству обрабатываемой эмульсионной нефти, содержанию воды в эмульсии и удельному расходу деемульгатора в соответствии с формулой

$$\Pi_{i} = Q \cdot q \cdot \frac{Q_{2M}}{Q_{2M}} (1 - QO(W) \cdot 10^{-3}),$$
 (I)

где 7, - расход концентрированного девиульгатора, л/ч;

Q - расход нефтяной эмульсии, m^3/u ;

9 - дельный расход дезмульгатора, г/т;

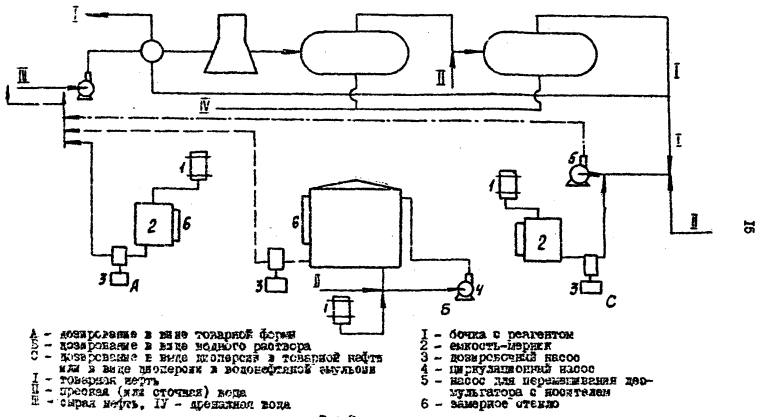
 Q_{BK} — плотность нефтяной эмульсии, кг/ v^3 ;

Одел - плотность деэмультатора, кг/м³;

W - содержание воды в эмульски, %;

0.01 и 10^{-3} — пересчетные коэффициенты.

Варианти позирования реат те-дезмультатора на УШ



Pag. 2

- 5.2.3. Расчетное значение расхода дезмультатора устанавливаето и контролируется по указателю изменения уровня реагента в мерной емкости.
 - Способ приготовления и дозирования деэмульгатора в виде раствора (дисперсии) в нефти
- 5.3.1. Для приготовления рабочего раствора или дисперсии деэмультатора в углеводороде целесообразно использовать в качестве растворителя товарную нефть по ГОСТ 9965-76. Допускается к применению для тех же целей предварительно обезвоженная нефть с содержанием воды не более 5 %.
- 5.3.2. При подаче дезмульгатора в нефтяном растворе (дисперсии в нефти) применяется поточная схема института Сибімині, предложенная в РД 39-І-40І-80 "Руководство по применению реагентов дезмульгаторов при дезмульсации нефти на месторождениях Западной Сибири", (Тимень, Сибнині, 1980). Необходямое оборудевание выбирается в соответствии с разделом 6.
- 5.3.3. Дезмультатор закачивается в мерник, запускаются центробежные насосы узла смешения с подачей нефти по п.5.3.1, и на прием этих насосов подается в необходимых количествах дезмультатор довировачными насосами или с помощью блока БР. Раствор циркулируетси в насосе через байнае в объемном соотношении от 0,5:1 до 1:1 и тем же насосом дозируется в нужную точку технологической цепи в соответствии с разделом 7. Регулирование насоса производится комбизированием дроссельного перепуска жидкости по байнасу с легким просселированием в нагнетательной линии.
- 5.3.4. Раскод рабочего раствора (дисперсии) дезмультатора, дозируемого в нефтяную эмульсию, устанавливается из раскода эмульсии, обводиенности, величины рабочей концентрации и удельного рас-

хода резгента в соответствии с формулой

$$I_{2}^{2} = Q_{9} \frac{Q_{2M}}{Q_{2MM}} (1 - Q_{2}^{2} W) \cdot 10^{-4} ,$$
 (2)

где n_2 - расход рабочего раствора дезмульгатора, м $^3/q$;

С - концентрация рабочего раствора дезмультетора, %;

- 0,1 и 10^{-4} пересчетные коэффициенты.
- 5.3.5. Общий расход рабочего раствора, циркулирущего через насос и смесительное устройство рассчитывается по формуле

$$\Pi_{s} = K \cdot \Pi_{2} , \qquad (3)$$

- где К коэффициент, учитывающий расход раствора в байпасной линии смесительного устройства (K=I,5-2,0);
 - Π_3 производительность насоса в смесительном устройстве, \mathbf{M}^3/\mathbf{q} .
- 5.3.6. Оптимальная концентрация рабочего раствора деамульгатора в товарной нефти для месторождений Западной Сибири рекомендуется в пределах 0,2-0,5 %. Для нефтей, содержащих свыта IC % ароматических углеводородов концентрация может быть повышена в I,5-2,0 раза.
 - Способ приготовления и дозирования дезмультатора в виде водного раствора
- 5.4.1. Для приготовления рабочего раствора девмультатора ис-пользуется вода (см.п.3.19).
- 5.4.2. Деемультатор, применяемый для приготовления рабочего раствора, должен иметь корффициент распределения, сдвинутый в сторену водной фазы (см. н.4.5).
 - 5.4.3. Температура воли должна быть не менее чем на 5 %

нике области температур помутнения рабочего раствора дезмультатора.

- 5.4.4. Процесс приготовления рабочего раствора дезмультатора в воде может осуществляться двумя путями:
 - согласно поточной схеме, описанной в п.5.3;
 - Непосредственно в мерных емкостях.

При стационарном способе деемультатор закачивается в заполненную водой мкость и перемешивается в течение 5-10 минут известным способом (насос, сматый воздух).

- 5.4.5. На основании промеслового опыта концентрация водного раствора принимается в зависимости от вида дезмульгатора в пределах 0,2-5 %.
 - 5.5. Способ дозирования девмультатора в виде нефтеводореагентной эмульсии
- 5.5.1. Для приготовления реагентной эмульсии используется оборудование согласно разделу 6.
- 5.5.2. Эмульсия готовится следующим образом: на прием центробежного насоса по п.6.5 подается обезвоженная с установки нефть (содержание воды до I % и температурой не выше 50 °C) с предварительно введенным деэмульгатором. В смесь вводится вода по п.3.19. Технология приготовиения и дозирования такой эмульсии осуществляется согласно РД 39-I-976-83 и Технология дозирования деэмульгаторов в виде тонкодисперсной эмульсии на месторождениях Западной Сибири" (Тимень, Сибниині, 1983).
- 5.5.3. Состав нефтенодореагентной эмульсии: нефть 70-80 % не более, вода 20-30 % не более, деэмультатор 0,I-0,2 % не более для высокозмульсионных нефтей и отечественных деэмульгаторов, 0,2-0,5 % для остальных нефтей и деэмульгаторов.

- 6. ОБОРУДОВАНИЕ РЕАГЕНТНОГО ВЛОКА УСТАНОВОК ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО СЕРОСА ВОДЫ И ПОДГОТОВКИ НЕЖТИ
- 6.1. Для дозирования деемульгатора используется спедущее оборудование:
 - дозировочный насос типа НД (ОСТ 26-06-2003-77);
- типовая реагентная емкость или мерник (емкость $I-I00 \text{ м}^3$), снабженная указателем уровня, механическими или гидравлическими средствами для перемешивения и дыхательным клапаном;
- блоки дозирования химреагентов EP-2,5, EP-IO, EP-25 и НДУ (10/IO) (ОСТ 26-02-376-78).
- 6.2. Допускается к применению оборудованиз для дозирования химреагентов, изготовленное силами организаций в соответствии с требованиями "Правил безопасности при эксплуатации установок порготовки нефти на предприятиях нефтяной промышленности" (М., МНП, 1976) и РД 39-22-201-79 "Типовая инструкция по безопасности работ с применением поверхноство-активных веществ" (Уфа, ВоотНИТБ, 1979).
- 6.3. Насосн и мерники для деэмультатора привязываются в соответствии с требованиями ВНПІ 3-84 "Нормы технологического проектирования объектов сбора, транспорта, подготовки нефти, газа и асдынефтиных месторождений" (М., МПІ, 1984).
- 6.4. Выбор допировочного насоса или блока довирования (EP) осуществияется по максимальной подаче дезмультатора с учетом 1,5-2,5 кратного увеличения его удельного расхода по сравнечию с установленной нормой.
- 6.5. При поточном способе приготовления рабочих растворов девмультаторов используется смесительное устройство, предстевляющее ссбой насос, оборудованный байпасной линией. Рексмендуется применять центробежный (ТУ 26-02-455-72), либо востера политый

- (ТУ 26-06-911-75 или ТУ 26-06-1087-77) насос с высоким коэффициент и быстроходности. Насос должен обеспечивать расход, рассчитываемый по формулам (1,2).
- 6.6. Диаметр ревгентопровода определнется графовналитическим методом по расчетному расходу деэмультатора. Скорость движения рабочего овствора деэмультатора принимается в 1-2 м/с. Расчетная пропускная способность определяется в зависимости от способа подачи по формулам I и 3 с учетом возможности I,5-2,5 кратного увеличения установленной дозировки деэмультатора. Расчетный диаметр уточняется по сортаменту стальных труб (ГОСТ 8732-78).
- 6.7. Перекачка деэмульгатора из тары в мерник осуществляется отдельным насосом. Такой насос включен в состав сборудования блоков БР. Допускается слив деэмульгатора из бочек в рабочую емкость самотеком либо перекачкой компрессорным способом.
- 6.8. Реагентное хозяйство также предусматривает строи ельство огражденной крытой площадки для хранения бочкотары с деэмультатором и располагаемой не ближе 50 м от мерников или насосной (СН245—-71).

7. ПУНКТЫ ПОДАЧИ ДЕЭМУЛЬГАТОРА

- 7.I. Особенности подачи дезмульгатора при промежуточном сбросе воды на месторождении
- 7.1.1. Основными пунктами подачи деэмультатора являются: элбой скасжины; газовая линия высокого давления газлифтных скважин, выкидные линии ГЗГУ, ГЗУ, распредолительный коллектор на дожимной насосной станции, перед сепараторами первой ступени и т.д. В каждом конкратном случае выбор пункта подачи определлется технико-экономической целесообразностью его организации и возможностью обслуживания.

- 7.1.2. Технически оправданным является применение деэмульгаторов, обеспечивающих переход основного количества массы ревгента в нефтяную среду (см.п.4.4 и II.3). Это связано с дальнейшим рациональным использованием деэмульгатора и необходимостью получения без дополнительной сложной очистки высокого качества стделяемых от нефти вод для утилизации в системе поддержания пластового давления. Как правило, более чистая вода на ступени предварительного сороса воды получается с применением деэмульгатора, у которого в качестве растворителя использованы не низшие спирты, а изобутаном или ароматические углеводороды. Такой деэмульгатор легче распределяется во внешней фазе обратной эмульсии воды в нефти и требует менее интенсивного перемешивания с нефтяной эмульсией для достижения его гсмогенного распределения во внешней фазе эмульсии.
- 7.1.3. Расход деэмульгатора с лучшим массовым распределением в сторону нефтяной фазы спределяется согласно п.4.5 и 11.3. Приближенная оценка расхода деэмульгатора может быть принята из рекомендаций института Гипровостокнефть: 20-50 г/т-для легких и средних нефтей и 50-100 г/т-для тяжелых пысоковязких нефтей. При этом должен быть достигнут эффект разрушения эмульсии в соответствии с п.2.5.
- 7.1.4. Дезмульгатор вводится в трубопровод на определенном расстоянии от аппаратов оброса води как в системе обера, так к на УПН. Это расстояние может быть определено по формуле, полученной из предположения идентичности условий устойчивости дисперсных систем в мешалке и трубопроводе

$$L = rt = 0.0523 \cdot n \cdot d \cdot (1 - \frac{e^2}{2d_0}) \cdot t$$
, (4)

где **У** - скорссть движения эмульсий в трубопроводе 2), Л.5 м/сек;

гг - число оборотов мешалим, об/мин.;

дивметр топасти меналки, м;

- с диаметр сосуда мешелки, м;
- время перемешивания, с.

Для вычисления используются данные, полученные по методике п.11.4. Согдасно промысловому опыту местоположение точки ввода дезмульгатора до ближайшего места сброса воды находится в пределах от 60 до 500 м.

- 7.I.5. Деэмульгатог подается в поток водонеф...ной эмульсии, как правило, в товарной форме.
- 7.1.6. Для луштего распределения деэмультатора в потоке нефтяной эмульсии, последний доэкруется либо на прием центробежного насоса
 через специальные устройства (диспертатор) соответствующими доэкровочньми насосеми типа НД, либо с помощью специального агрегата НДУ 10/10.

7.2. Особенности дозирования деэмульгатора на одноступенчатой УПН

- 7.2.1. Дезмультатор водится в трубопровод на определенном расстоянии до ступени сепарации в соответствии с п.7.1.4. перед подачей горячих дренажных вод с применением диспертирующих устройств.
- 7.2.2. В качестве деэмультатора рекомендуется использовать реагент, именций преимущественное распределение в нефтяной фазе (см.г.4).
- 7.2.3. При дозировании может быть использована как товарная форм дезмультатора согласно л.5.2, так и его нефтяные растворы согласно п.5.3.
- 7.2.4. В этдельных случаях для доэтижения качества подготовки чефти деэмультатор может дополнительно подаваться также перед товарными резервуахами.

7.3. Дозирование дезмульгатора на многоступенчатой УПН

- 7.3.1. Деамультатор вводится в сырьевсй поток нефтяной амульсии перед её подогревом до температуры технологического процесса конкретной ступени подготовки нефти.
- 7.3.2. На многоступенчатой установке девмультатор подается одновременно перед ступенью предварительного оброса воды или непосредственно на сырьевой насос (при насосном вармянте тохнологической схемы УПН), либо перед блоком нагрева (при байпасном варманте схемы).
- 7.3.3. Местоположение точки подачи девмультатора перед ступенье предварительного сброса воды определяется в соответствии с п.7.1.4. Девмультатор подвется не менее чем за 10 м от точки рециркуляции горячей дренажной воды.

Целесообразность организации подачи девмультатора перед ступенью предварительного оброса воды определяется стопенью разрушения (агрегативной устойчивостью нефтяной вмульски). В случае низкой агрегативной устойчивости нефтяной вмульски подача девмульгатора перед ступенью предварительного оброса воды не производится.

- 7.3.4. На многоступенчатой установке может быть использован дев-сультатор, специально подобранный в соответствии с разделом 4 м п.И.4. Однако технически оправданнам является применение реагентов, обеспечивающих переход основного количества деемультатора в водную фазу (определяется по методике п.И.3), что связаьо с это дальнейшим рациональным использованием, а тыже необходилостых утилизации тепла дренажных вод со ступеней обезвоживания и обессоливания путем их рециркуляции в петок сирой нефти в соответствии с п.2.9.
- 7.3.5. На установке может бить использована любая на явлестных форм подачи деемультеторы (см.п.5).

Годи деамультатор применяется в енде водного раствора, то температура нефтяной анульски в точке ввода не должна превышать температури помутнения водного раствора (температура дегидратации оксивтиченовых звеньев). После сменения деямультатора с нефтяной амульскей последняя может быть нагрета до температуры деамульскыми.

7.3.6. Расход де мультатора между слупениям УПН принимается в соответствии с экспериментальными данными по п.7.3 и распрадедается в соответствии с соотношением

$$\frac{\Pi(I)}{\Pi(Z)} = 0.3 + 0.5.$$

 $r_{A0} = \Gamma^{(1)} = \Pi^{(2)} =$ расходы дезмульгатора в точках (1) ы (2), ж/ч.

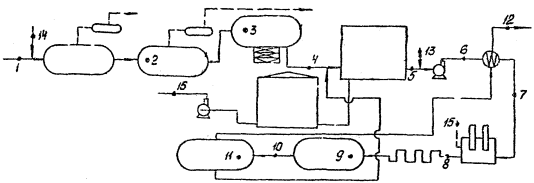
Обярій расход дезмультатора ї соответствуєт сумме расходов на наждую ступень подготовки нефти

$$\Pi = \Pi^{(1)} + \Pi^{(2)} = (1,3+1,5) \Pi^{(2)}$$

В дальнейшем соотношение расходов дезмульгатора на каждую ступень установки уточняется экспериментально.

- 8. КОНТРОЛЬ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА ПОДГОТОВКИ НЕФТИ С ПРИМЕНЕНИЕМ ДЕЭМУЛЬГАТОРОВ
- 8.1. Показатели технологического режима подготовки нефти (технологическая карта)
- 8.І.І. Для ведения технологического процесса подготовки нефти с применением деемультатора на каждой установке выделяются точки, в которых осуществляется контроль того или иного параметра. Рекомендуемые точки для контроля параметров приведены на схеме типовой установки подготовки нефти (рис.3).
- 8.1.2. Для каждой установки разрабатывается технологическая карта параметров, регламентирующих ход процесса подготовки нефти. Основные виды регулируемых и контролируемых параметров подготовки нефти в каждой из выбранных точек схемы приведени в табл.1.
- 8.1.3. Параметры технологического процесса подготовки нефти выбираются исходя из аппаратурного оформления, технической оснащенности производства и стойкости нефтяной эмульсии. Выбранные параметры технологического процесса дожим предусматривать получение товарной нефти по ГОСТ 9965-76.
- 8.1.4. Разработанная карта согласуется главным технологом НГЛУ и утверждается главным инженером НГЛУ.
- 8.1.5. Несоблюдение технологической карты фиксируется старшкы оператором в операторном журнале, указываются причины несоблюдения технологической карты. Если несоблюдение технологической карты приводит к выходу некондиционной товарной нефти или выходу из строл оборудования, случай расценивается нап авария и разбирается на аварийной комиссии.
- 8.1.6. Технологическая карта разрабатывается орожом на 1 год. При необходимости внесения технических и чехнологических каменений издлется соответствующее распоряжение въ подписъв главного инжанера НГДУ.

Таповая схема установия подготовки нефта в точчи стоора проб



Точки отбора проб или анализов

- I сирея нефть
- 2 в сепараторе П ступени
- 3 в сепараторе Ш ступеня
- 4 перед пренварительным обросом
- 5 носле предварительного сороса
- 6 посме спрредих насосов
- 7 пооле теплообменников
- вичи екзоп 8
- 9 в отстойниках I ступени
- 10 после обезноживания
- II в отстойнеках II ступена

- a ordiometer a ori

I2 - товариви нефть

I3, I4 - точки подачи де эмультатора

I5 - вод на КНС

Pre.3

V

Таблица I.

по технологической карты и точки их контроля

Наименование параметров	Ξд. изм	Нефта	Сепараторы			HON	ча де с	сырые	JIE .	c- Пос- ле	での は_	Вода на	Топ- лив-	iedare name	Товар нан
			I or	II er	HCH THROT	резер Буар	амуль:	POLO	DOWE-	печи	ники	KHC	ный	чи ков Отстоў	нефъ
Производительность	/u				1/3//		Total	1/8//						1/10/	
Обнодненность	09	1/1/						18/			//9//				
Расхол реагента	- <u>/</u> r	14					13/								
Давление	30.M	13/	1///	13/1	13/1			6/		<i>[[8]</i>	//9//		13/1		
Уровень разделя фаз	M	[1111	12/	13/1	1/5//									
Солетжание солей	y-/5		1					6/			10				1/2/
Солержание воды	9%	[3]				5/		6/9			10				189
Содесжание мехпримесей	7/2										16				12
Агрегативная устойчи-	Z				Γ	5/		15/1			10		 		7222
Давление насыценных	MG.					T		1	1		1				THE S
Содержание нейти	Mark's											15%	-		·
Температура	ο _C					4									12
Расход газа	∂વ			1/2/		1	I								

примечалиє: Заштрихованные ячейки означают контролируемый параметр, цифра в ячейке - точка аналитического контроля на скеме.

8.2. Аналитический контроль технологического процесса

8.2.І. Параметры контроля приведены в табл.2.

Таблица 2.

Паименование стадии процесса, место отбо ра проб	Что контроли- руется	Частота контроля	:Методы !испытаний !
Нефть на входе на установку	Содержание воды, агрегативная устойчивость	4 рыза в смену, периодически по мере необходимос	п.З.І.З.
Нефть на выходе из блока предваритель- ного сброса воды.	Ссдержание воды, агрегативная устойсивость	2 раза в смену периодически по мере необходимос	n.S.I.2,
	Содержание воды, содержание сс- лей, агрегативная ус- тойчивость	2 рава в смену по мере необход.	n.3.1.3,
Обессоленная нефть после отстойников отупени обессоли— вания (электроде—гидраторов)	Содержание солей содержание воды, содержание мех-		п.З.І.З.
Товарная нефть из ресервуара (на пункте приема- -сдачи)	Содержания воды, содержание солей содержание мехпр месей		и пробе п.З.І.
ОДАЗТУ	плотность темпоратура давление насыщен ных наров	по мере сдачи - I раз в месяц	n.3.I.3
Блок приготовле- ни и дозигова- ния дезмульгато- ра	Физические пока- затели	По мере поступ- ления невых пар	
	Содержание дезму гатора в габочем раствора	ль- Периодически	по п.8.2.4

- 8.2.2. Общий расход деэмультатора определяется по показаниям расходомера на выкиде дозировочного насоса либо по замерному стеклу мерной емкости.
- 8.2.3. Качество раствора дезмультатора определяется по внешнему виду пробы, отобранной из реагентопровода в мерный цилиндр емкостью 100-200 мм. В момент отбора пробы нефтяного раствора (дисперсии) на дне цилиндра не должно быть отдельных крупных капель дезмультатора. Водный же раствор дезмультатора должен быть однородным и прозрачным.
- 8.2.4. Контроль концентрации расочих растворов цевмультатора осуществияется методом понижения поверхностного натижения границы раздела нефть-вода в присутотнии девмультатора согласно РД 39-I-40I-60 "Руководство по применению реагентов-девмультаторов при дезмульсации нефти на месторождениях Западной Сионри" (Тюмень, Сионрині, 1980).
- 8.2.5. Качественкая оценка степени перемешивания нефтиной вмульсии с дезмультатором производится по рекомендации ПермНИПИ—нефть: если броба эмульсии, взятая из коллектора, разрушается без дополнительного встряживания, то перемешивание реагента произокло полное и место подачи его в поток выбрано правильно. Если же для достижения видимого разрушения кеобходимо встряживание, то это указывает на необходимость переноса точки ввода реагента дальше от установки либо на принятие мер по более интансивному перемешивание.
 - в.3. Возможные неполадки технологического афоцоссы и способы их устранения
- 8.3.1. В процессе реботы могут возникувас студине непольд-

повышение или онижение давленыя в системо политивной досиро-

зачия деемульгычая;

повышение или снижение давления и температуры в нагреватель-

резкое изменение уровней жидкости или границ рыздела фэз жидкость-газ, нефть-вода в аппаратах;

отключение электровнергии;

неполадки в аппаратах КУП и А.

8.3.2. Всли возиикающие неполадки не приводят к получению нефти нетоварной кондиции, расширению зоны аварийной ситуации, изменению пожароопасности или нарушению техники безопасности, то они устреняются вахтовым персоналом.

Если неполадки приводят к временному изменению режима, но не вызывают последствий, решение может принять старший по вахте, доложив об этом дежурному диспетчеру НГДУ, предварительно приняа меры по их локализации и устранению.

- 8.3.3. Если возникшие неполадки не могут быть немедленно устранены и влекут за собой остановку скважин, повышают пожароопасность, расширяют зону опасности, то по решению старшего по вахте принимаются меры к временной остановке установки до устранения
 чеполедок (внезапное прекращение откачки нефти, выход из строл оборудования, без которого нельзя продолжить работу установки; порыв
 неф эпровода; повышение давления в аппарате сверх допустимого;
 стключение электроэнергии, взрывы в пожары в товарном или сырьзвом
 парке, насосных или других аппаратах установки подготовки нефти).
 В этом случае действия персонала должны быть предуснотрены "Планом инкеидации авормй на установке", утвержденным главным инженером НТДУ.
- 8.3.1. Кроме зварийных случаев, установка может быть остановлега ка текущий или капитальный ремент при отсутствии зободных емкостей или резервуаров в парке подготовки нефти и других конкретных ситуациях.

- 8.3.5. В плане пуска и сотановки конкретно указываются аппараты, зацвижки, нассон, перемнчки и т.д., согласно описанию технологической схемы. В зимнее время простоя установки необходимо перечеслить мероприятия по прецотвращению размораживания реагентных линяй, нассось, аппаратов и коммуникаций.
- 8.3.6. После выполнения работ по плану при остановке установки разрешение на пуск ее цает начальник цеха. Запуск продзводится под руководством начальника установки по утверждениому главным инженером НГДУ плану пуска.
 - 8.4. Совместное применение цевмульгатора с ингибиторами коррозии и солеотложений
- 8.4.1. Ситуация одновременного применения неогольных реагентов может возникнуть при эксплуатации систем сбора. В этом случае существляются комплексные исследования: для деамультаторов и патабиторов коррозки в соответствии с РД 39-30-574-SI "Методыка определения коррозионной аграсованости и оценки совместимости с выгабиторами коррозион хамреагентов, примержемых в нефтецоорче" (Уфа, ВНИИСПТнефть, 1982); для деамультаторов и ингабиторов солестложений в соответствии с РД 39-1-641-81 "Методика подбора ингиситеровотложения солей или технологических гроцессов полготовки нефти" (Уфа, ВНИИСПТнефть, 1982).
- 8.4.2. Во избежание снижения показателей назначения либо получения не поддажнейся дозировке внакой масси в результате их жимического взаимодействия организуется подача реггентов в истои нефтиной эмультии отцельными насосами в соотретствии с требованиями руководоть на дозируемые жимические осещинения.
- 8.4.3. Иситроль совместного применения реагентов осуществляють ся в соответствия с требованиямы основного технологического процесса (ом.п.5) и показателями назначения дополнительного реагента. (инитехноро солестложения и корпозии).

- 9. ТРАНСПОРТИРОВКА И ХРАНЕНИЕ ДЕЭМУЛЬГАТОРА
- 9.1. Деэмумьгаторы затариваются в железнодорожные цистерны, автоцистерны и чис-ие сухие стальные бочки вместимостью 100-200 д. Бочки герметично закрываются чавинчивающимися пробками с проклад-ками из маслобензолостойного материала.
- 9.2. Маркировка тары производится в соответствии с общими требованиями ГОСТ 14192-77.
- 9.3. На каждой бочке должна быть водостойкая надпись, содерженая:

неименования продукта;

наименование изготовителя или его товарный знак;

мисса брутто-и нетго;

дата изготовления;

номер партии;

предупредительная надпись о ядовитости продукта;

предупредительный знак № 2 (ГОСТ 14192-77) о недопусытмости нагрева;

предупредительный знак № 7 (ГОСТ 14192-77 о необходимости гермстичного запрытия при транопортировании и хранении.

9.4. Для резмульгаторов, содержащих метаноя, надпись о ядсвитости продукта включает:

продукт соцержит... % метанола;

яд 2^{0Я} категории;

растворитель І-й группы опасности:

очень опасен для эдоровья.

- 9.5. Дозмультатор транопортируется всеми видями транопорта с учетом предупредительных знаков и установленных правил перавсзии опасных грузов на дачном виде транопорта.
- 9.6. На установках должен быть налажен этрогий учэт поступлания и расхода деомульгатора.

- 9.7. Деэмультатор хранится в закрытом неотапливаемом помещении или на имеющих навес огражденных площадках, закрываемых нь замок и расположенных в соответствии с СН-245-71, а в холодное время года одно- двухсуточный запас-в отепливаемом помещении.
- 9.8. При хранении дезмульгатора в бочках последние устанавливаются пробками вверх. Реагент хранится при температурах не више $50\,^{\circ}\mathrm{C}$.
- 9.9. Места хранения должны иметь предупреждающие знаки "Огнеопасно", "Яд" по ГОСТ 12.4.026-76 ССБТ "Цвета сигнальные и знаки безопасности".

10. ОСНОВНЫЕ ПРАВИЛА БЕЗОПАСНОГО ВЕДЕНИЯ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО РЕЖИМА

- IC.I. Общие нормативные документы
- 10.1.1. При поменении дезмультаторов в процессах подготовки нефти необходимо руководствоваться:

"Правилеми безопасности при эксплуатации установок подготовки нефти на предприятиях нефтяной промышленности, утвержденными Госгортехнадзором СССР 16 июля 1976 г. (М., МНП, 1976);

"Правилами безопасности в нефтегалодобывающей произшленности, утвержденными Госгортехнадлором СССР, ІЗ янверя IS74 г. (М., Недра, IS75)

"Единой системсй работ по создению безопасных условий труда,"
утвержденной МНП и Президиумом ЦК профсорза рабочих нефтяной и
газовой промышленности са № 559/8 от 21 октября 1977 г (М.,Непра, 1975),

"Типовыми правилами пожарной безопасносли для промышленных предприятий, утвержденныхи Главным управлением пожарной охраны МВД СССР 21 августа 1975 г. (М., МИП, 1975);

"Типовой инструкцией по безопасности работ с применением поверхностно-вытивных веществ" (РД 39-22-201-79) (Уф., Воитимть, 1979).

- итфен имастотил коноломмоди идотмаф ентовпо 2.01 в доставлением водотальным во
- 10.2.1. Пожароопасные и токсические свойства дезмультаторов, связанные с наличием в их составе ароматических и алкилароматических углеводородов (толуола, ксилола, этилбензола, с-, р-, м-кси-лола), метанола, фраг ий низших спиртов, гликольй и их смесей. Температура вслышки в пределах 8-40 °C. По степени воздействия на организм человека дезмультаторы относятся и третьеку классу опасности (умеренно опасные) по ГОСТ 12.1.007-76.
- 10.2.2. Наличие легковоспламеняющихся жидкостей (нефти), паров легких углеьодородов и газов, способных образовнаать с воздухом взрывоопасные смеси. Температура вспышки нефти 35 °C. Область взрываемости (по бензину и керссину) 1.2-75 % объемиех.
- 10.2.3. Отравляющее воздействие нефтей и газообразных нефтепродуктов на организм эловека. Предельно допустимая концентрация (ПДК) паров нефти в воздухе производственных помещений – 300 мг/м³.
- 10.2.4. Для сеговодородсодержащих нефтей чаличие в газах и парах сероводорода. ПДК сероводорода в воздухе рабочей зоны 0.01 мг/л. а в смеси с углеводородами - 0.003 мг/л.
- 10.2.5. Наличие огневых нагревателяй, факельного хозяйства и электрооборудования.
- 10.2 6. Способность нефтей образовывать пирофорные самовоспламеняющиеся на воздухе соединения, а также солдавать эжрял статического электричества на ловерхности оборудования.
- 10.2.7. Возмежность коррозионного разрушения емкостей, арх зтурк и трубных коммуникаций.
- 10.2.8. Наличие опасных факторов при исполнении техники замера показателей технологического процесса, ремонтах оборудования и реагентного холяйства.

10.3. Требования безопасного ведения работ с дезмульгаторами

- 10.3.1. Правила и нормы по технике безопроиссти должны учативать действие опасных факторов (см.п.10.2), общие трэбования (см.п.10.1) и требования, изложенные в руководствах по применение конкретного дезмультатора, утвержденные Миннефтепромом.
- 10.3.2. Наибольшая опасность. связанная с применением деэмультатора, заключается в недостаточном уровне знаний свойств деэмультатора и их использовании. Поэтому все рабсчис и инженерно-технический персонал, работающие с деэмультаторами, должны пройти обучение, инструктаж и быть аттестованными согласно трезованиям "Единой системы работ по созданию безопасных условий труда" и других существующих положений.
- 10.3.3. Лиди моложе 18 лет к работе с применением дегмульгаторог не допускаватся.
- 10.3.4. Помещения и насосные для подачи деомультатога должны быть оборудованы в соответствии с действующими строительными нормами и правиломи общеобменной вентиляцией с 8-кратным обменом воздуха в час (СН-245-71). Электрообогудование в этих помещениях должно быть во взрывобезопасном исполнении.
- 10.3.5. Производствению объекти и процесси с применением ПАВ по ножаро-варывобезопасности должны отвечать требованиям ГОЛТ 12.1-004-76 и ГОСТ 12.1.010-76. Нефтяная насосная и насосная подачи реагента должны соответствопать классам варыгоопасности В-Ja и В-I6, по группам варывобезопьсности-ТЗ и ТІ и по категория варывобезопьсной смоси ПА.
- 10.3.6. Дезмульгатор относится к легковгопламонышимия вецествам. В помещении, где производится работа с десмульгаторами применение открытого пламени запрещестоя.
- 10.3.7. При загорании деамультатора следует лименять тончораспыленную воду, воздушно-механическую или химическую пену или

углекискай газ, а при небольших очагах пожара - ручные огнетущители ОП-5, СП-10, асбестовые оценла, песок.

- 10.3.8. Слецить за герметивацией оборудования, емкостей пли кранения и за процессами слива и налива девжультатора. В азарийных онтуациях при работах с применением девжультаторов (раврыт трубспровода, разкое изменение девления в нем и др.) следует прекратить работу, и зестить руковсцителя работ, олужбу безопасности и принять срочене меры по оказанию доврачебной помощи пострацавимы и пристушить и устранению аварии.
- 10.3.9. Слепует избегать плительного зовщействия дезмультатора на кожу, вприхания ях паров и допацачия в глаза.
- 10.3.10. При значительных разлимах дезнультатора работу олетует провомить в противогамих, соответствующих эмпу примененного в реагенте распворителя.
- 10.3.11. Гочки после опорожнения дезмультатора должны бить промиты сольшим колячеством воды. Вспрос об уничтожения или всяврате тары из-под дезмультатора должен бить согласован с местнями органами Тосударственного санитарного надзера.
- IC.3.12 Должен быть налажен контроль за содержаемем цопустимых концентраций цезмультетора в воде и в воздухе рабочей зоны
 в соответствии с СН 245-71 "Правилами обраны поверхностных вод
 от загрязнений сточными водами", "Сборником норматичных актог
 по охране природы", утвержденными Минмелиоводующом СССР и главным самигарными врячом СССР от 16 мом 1974г. (М., Юрилическая литеретура, 1978).

Требовазмя промовнитарии

10.4.1. Дезмультатори предназначены только для технических целей, использование их в быту запрещено. Запрощется всасывать давидиваторы в сифоны и пипетки ртом, а также примет ть их для

мытья рук и одежды.

- 10.4.2. При работе с деэмультатором необходимо соблювать личную гигиену, пользоваться специальной одеждой, обувью и предохранительным приспособлением, выдаваемым в соответствии с "Типовыми отраслевыми нормами бесплатной выдали спецодежды, спецобуги и предохранительных приспособлений" (М.Профиздат, 1969, 3 вып.), а также защитными пастами и мазями.
- IO.4.3. В помещении при работе с дезмультаторами производится ежемесячная влажная уборка.
- 10.4.4. Хранение, приготовление и прием пищи на рабочих местах, где используется деэмульгатор, не допускается. Прием пищи полжен производиться в специальных помещениях.
- 10.4.5. Обслуживающий персонал, имеющий непосредственный комтакт с деэмульгаторами, должен подвергаться периодическим медицинским обследованиям (приказ Минздрада СССР № 40 от 30 ман 1969г.)

10.5. Охрана окружающей среды

- 10.5.1. Предусматривается обеспечение герметичности вистем приготовления и дозировки деэмультатора.
- 10.5.2. Обваловывается площадка, где производится разбаьление, слив и закачка деэмультатора, с целью локамизации очага в случае аварийного разлиза.
- 10.5.3. Пролитый деэмультатор эзсыпается песком. Загрязненный песок убирается.
- IC.E.4. Сточные воды, содержание деамультатор, подлежат обязательной закачке в пласт. Вспрос о возмужности оброса сточчых
 год в поглошентие окъежины или колодцы в каждом отдельком соучее
 должен согласовываться с территориальными геологическими управлениями в поответотыми с т эбованиями "Положения о порядке изпользования и охраны подземных вод на территории СССР", утрегжденного

Кинистерством геологии и охраны недр СССР № СТ-2292/23 от 18 апреля 1960 г. и главным государственным самитарими инспектаром СССР № 324-60 от 6 апреля 1960 г.

10.5.5. Слив дезмультатора в канализацисные системи, ведущие на соотужения бизлогической очистки, без предварительной очистки физико-химическими методоми не допускается.

10.6. Первая (доврачебная) помощь гри работе с деамультаторами

- 10.6.1. Девмультаторы относятся и токончими веществем (см.п.10.2.1). При длительном воздействии его паров или случайном попадании внутрь возможно стравляние. Прижнаками отравления считактся головная боль, тошнота, рвота, головокружение, сонливость, шум в ушах, жиджий ступ, общая слабость и т.д.
- 10.6.2. При первых признаках отрагления пострадавшему следует обеспечить доступ чистого воздуха, при необходимости оделать яскусственное дихание и непрамой массаж сердца. При всех случаях отравления одновремение с оказанием доврачебной помещи вызвать скорую помощь.
- 10.6.3. При попадании дезмультатора в глаза следует немедлечно промыть их водой до исчезисвения паления раздражения. При понадании на колу вромыть это место обильным количеством воды.
- 16.6.4. При попадании девигльнатора внутры, пострадевшему дать питьерую воду и ямявать рвоту. В случае, когда неприятные ощущения сохрамяются длительное время, необходимо обратиться к граму.

II. МЕТОДЫ ИССЛЕДОВАНИЯ ДЕЗМИЛЬГАТОРОВ

II.I. Входной контроль жачества

Для каждой партии деомультатора производится входной контроль качества на соответствие показателям назначения (однородность, содержание основного вещества, плотность, вязкость, температура застывания и вопышки (см.п.3.2.2). При организации работ руководствоваться указаниями по п.3.2. Численные значения показателей должны соответствовать значениям, указанным в технических условиях на конкретный продукт.

11.2. Исследование эффективности действия водотвратумента.

Исследования основани на определении дезмульгирущего действия реагентов термохимическим методом.

11.2.1. Оборудование, материалы, реактивы.

Аппарат универсальный для встрякавания жидкости в колбах и пробирках ARV-I MPTV 42 2451-64.

Шкаф сушильный CHOЛ-IV 16-531-639-78.

Анпарат для определения содержания остаточной воды в нефта и нефтепродуктах ГОСТ 1594-69.

Мерные прилиндры на 100 мл ГОСТ 1770.74 В.

Пипетки на 1,2 и 5 мл ГОСТ 20292-74Е.

Колбы с призертыми пробизми на IOO-250 мл ГОСТ I770-74E. Нефтеотстойники системы Лысенко с притертыми пробисми на

ICO мл ГОСТ 22526-77или далительные вородит на 100мл ГОСТ 23932-72В

Memanka unna LR-IO.

Веен аналитические типа ВПТ-10, княсо точности 2 по ГОС1 24104-80.

Термометр ГОСТ 400-80. Толуол ГОСТ 5789-78. Дистиплированная вода ГОСТ 6709-72. Нефть конкретного месторождения.

II.2.2. Ход определения

- II.2.2.I. Проба нефтяной эмульсии отбирается с отдельной склежины, с групповой установки либо перед установкой подготовнук нефти не более чем за 2 часа до проведения исследований по ГОСТ 2517-80.
- II.2.2.2. В пробе исследуемой нефтяной эмульски определяется содержение всды (W_{MOK} .) по ГОСТ 2477-55.
- II 2.2.3. Приготавливаются растворы исследуемых девмульгеторов в зоде или толуоле концентрации IO т/л.
- 11.2.2.4. Отобренная по п. 11.2.2.1 нефтяная эмульсия тщательно перемешивается и помещается по 100 мл её в каждый из (2n+2) нумерованных сосудов (отстойники лысенко или делительные воронки), где 12 12 12 12 12 назчачены для холостых опытов 12 12 12 12 сосудов с нефтяной эмульсией добавляется заданное количество приготовленного по 12 12 12 12 пора деомультатора, перемешивается в течение 10 12 12 12 мин. на мешалке со скоростью 100 12 12 12 по отстой в течечие 10 12 12 часа: 100 12 12 12 при 100 12 12 при 100 12 12 при 100 12 при 100
- 11.2.2.5. Внимеляется количество остаточной веды ($W_{k,i}$) в пробек нефтяной эмульски, как разнесть между исходным её содержатиям ($W_{uck,i}$) в пробе нефтяной эмульски и огделившимся при отстое количеством волы.

II.2.3. Обработка результатов

II.2.3.1. Все значения остаточного содержания воды в пробах нефтяных вмульсий без деомультатора (W_{\bullet}) и с деомультатором (W_{L_i}) заносятся в таби.3.

Таблица 3. Влияние деамульгирующего действия реагента на разделение амульсий

,	Остаточно	ое солерж	ыние вод	(W),	мл/100 мл про	обы
h 	0	I	2	3	2	12
1	W10	Was	Was	Wis	Wii	Win
L	Waq	W21	Wae	Wes	Wei	Wen
lawil	10 Wol	la Wal	lawel	la Wal	lawil	14 Wa
W:	Wo	Ws	We	W3	Wi	Wn
Wo-Wi						

Индекс h обозначает номер опита; i - номер испытуемого дезмультатора; $|\Delta W_i|$ - отклонение от среднего вначения W_i :, рассчитываемое по формуле

 $|\Delta W_i| = W_L$; $-W_i$ Далее выбирается максимальное из всей серии значений $|\Delta W_i|$ и обозначается через $|\Delta W_{max}|$ • внчисляется отношение $|\Delta W_{max}|$ к разности между значениями остаточного содержания поды в пробе без девмульгатора исдермульгатором по формуле

11.2.3.2. Для деэмульгаторов, направленных на блок принятия решения, используется п. 11.2.2 с той лишь разницей, что отстой проводится при повышенной температуре (40,50 или 60 °C). В данном случае количество остаточной воды в пробе обозначается $W_{n_1}^{i}$. Если $\frac{\Delta W_{nox}}{W_0 - W_{i}^{i}}$. $100\% \le 15\%$, переходим к п. 11.2.3.3. Если $\frac{\Delta W_{nox}}{W_0 - W_{i}^{i}}$. 100% > 15%, то исследования повторяются при более высокой степени интенсирности перемешивания при вводе реагента в нефтяную пробу (500 об/мин.) в течение 10 мин. Количество остаточного содержания воды при этом обозначают через $W_{k_i}^{i}$. Если $\frac{\Delta W_{nox}}{W_0 - W_{i}^{i}}$. $100\% \le 15\%$, переходим к п. 11.2.3.3. Если $\frac{\Delta W_{nox}}{W_0 - W_{i}^{i}}$. $100\% \le 15\%$, то применяемые при этом реагенты отсеиваются и в дальнейших испытаниях не участвуют.

II.2.3.3. Значения W_{h_i} , $W_{h_i}^{t}$, ω $W_{h_i}^{t}$, полученные э предыдущих пунктах, заносятся в табл.4.

Таблица 4. Данные эксперимента и результаты исследований

	Остаточное содержение воды, мл/100 мл пробы											
<i>k</i>	1			2	1	3			?			
74	$W_1 \mid \hat{W}_1$		$\hat{W}_1 \mid W_2 \mid \hat{V}$		W ₃	WK W		Ŵĸ				
1	W11	Ŵ	W ₁₂	ŵ,z	V!/13	Ŵ13		WIK	Wik			
2	W12	$\hat{\mathcal{W}}_{\mathcal{Z}}$	W22	Ŵ22	W ₂₃	Ŵ25	•••	War	Win			
$\frac{2}{n}\hat{W}_{nj}$					-					¥ \$₩		
Res Why	******									No Service		
har whil										S (Sw		

Индексу $\hat{\iota}$ присваивается индекс j , где j =1,2,3...к при к $\leqslant n$. \hat{W}_{hj} - расседние результатов измерений W_{hj} внутри каждого столбца от W_{UCX} , рассчитываемое по формуле

$$\hat{\mathcal{W}}_{hj} = \mathcal{W}_{uex} - \mathcal{W}_{hj} \tag{6}$$

в заносятся в соответствующие столоцы табл.4. С помощью \hat{W}_{h_j} производятся расчеты и заполняются клетки табл.4.

На основании результатов, приведенных в последнем столбце табл. 4, рассчитываются:

общая сумма отклонений значений
$$W_{tj}$$
 от $W_{ucx.}$ (SS)
$$SS = \sum_{j=1}^{R} \sum_{h=1}^{R} \hat{W}_{hj}^{R} - \frac{\left(\sum_{j=1}^{R} \sum_{h=1}^{R} \hat{W}_{hj}\right)^{2}}{2K};$$
(7)

сумма квадратов отклонений между столбцами SS_{κ} , характеризую-

$$SS_{*} = \frac{5}{2\pi} \left(\frac{2}{\pi} \hat{W}_{hj}\right)^{2} \left(\frac{5}{\pi} \frac{2}{2\pi} \hat{W}_{hj}\right)^{2}; \tag{8}$$

сумма квадратов отклонений внутри столбцов ($SS_{\mathcal{K}}$), характеризущиал расхождение измеренных значений Wh_j от средних арифметических для каждого столбца $\overline{Wh_j}$.

$$SS_{h} = SS - SS_{K}. \tag{9}$$

Результаты расчета сумы заносятся в табя.5 и рассчитываются дисперсии $\mathcal{S}^{\,\mathcal{E}}$

Таблица 5. Результаты дисперсионного анализа

Источник изменчи- вости		!Число !степеней !свободы	Диспер- сия	Экспериментальный F'-критерий
BUCIN	55	! f	1 S ² 1	·
Между стовб- цами	SSr	fx=K-1	SZ SSE	
Внутри столб- цов	SSh	fr- jähj K	$S_h^2 = \frac{SSh}{fh}$	menuser
Общий	SS _K +SS _h	fe+fh		$\frac{S_k^2}{S_k^2} = F_{acc},$

Из табл.5 видно, что экспериментальный F -критерий рассиитивается как отношение дисперсии между столбцами S_{κ}^2 к дисперсии внутря столбцов S_{κ}^2 . Экспериментальный F -критерий сравнивается с табличными при 5 % уровне значимости и со степенями свободы: $f_{\kappa} = \kappa$ -I и $f_{\kappa} = \int_{\mathbb{R}^2} h_j \cdot K$ (Л.Н.Большев, Н.В.Сим нов. Теблицы математичецкой статистики. М., Наука, 1965).

Если $F_{SKC} \leqslant F_{MO}\delta_{CC}$, то следовательно существенных различий в эффективности дезмультирующего действия реагентов нет и любой из них в равной степени может быть направлен на дальней-

Если $F_{sxc} > F_{mode}$, то существует значимое различие в величинах W_{hj} . В этом случае реагенты-деамультаторы могут быть расположены в ряд по их еффективнести. Находициеся в начеле гада наиболее эффективные деамультаторы направляются на дальнейшие испытания.

II.3. Исследование распределения деамультатора в нефтяной и водной фазах

Содержание реагента в нефтяной и водной фазах определяется по величине коэффициента распределения его в каждой из этях фаз. Коэффициент распределения рассчитывается по межфазному натяжению водной фазы, с помощью которой производилась экстракция деямультатора из нефтяной фазы.

II.3.1. Межфазное натяжение определяется по методике приложения I7 РД 39-I-967-83 "Технология дозирования дезмультаторов в виде тонкодисперсных эмульсий при подготовке нефти на месторождениях Западной Сибири" (Тимень, СибИИИП, 1783) по формуле

$$6 = \kappa \left[d_{B} - d_{X} \right] V_{CD} , \qquad (10)$$

rne

б - межфазное натяжение, мі/м;

постоянная прибора;

 $d_{\rm B}$ - плотность воды, кг/м 3 ;

 d_x - плотность углеводородной жидкости (керевина), иг/и 3 ;

- средний объем капли, выраженный числом деленки минговинта микрометра.

- II.3.2. По формуле п.II.3.I апределяется межфазное натежение на границе керосин-пластовая вода ($\mathcal{E}_{\mathit{PM}, B}$, \mathcal{E}_{K} .).
- II.3.3. Пробу обводненной нефти конкретного месторождения помещают в центрифужные пробирки и очищают от мехпримесей и вмультированной воды центрифугированием в закрытых пробирках при 6000 об/мин. в течение 30 мин. Полученный нефтяной слой осторожно одивают.
- II.3.4. Приготавливают ICO мл 0,2 % (мас.) раствора деемульгетора в обезвоженной по.п.II.3.3 нефти. Для етого в стакан объемом 500 мл помещают IOO мя нефти, вводят деемультатор и перемешивают при 500 об/мин. в течение IO мин.

II.3.5. Приготовленный по п.II.3.4 раствор дезмультатора в и рти экстрагируют пластовой водой (в соотношении I:I) при тех же условиях (n = 500 об/мин. в течение I0 мин.), переносят в делительную воронку и отделяют водную фазу после отстаивания смеси при комнатной температуре в течение 30 мин.

II.3.6. Соблядая технику измерений по п.II.3.1 определяют межфазное натяжение кероомы-систрант дермультатора в пластовой воде ($\mathcal{O}_{\kappa_{-2}}$).

II.3.7. Результаты по п.II.3.6 сравнивают с результатеми п.II.3.2.

Если разница и значениях межфазных натяжения в пределах точности метода измерения поверхностного натяжения ($\mathcal{O}_{K-\Pi\Pi.B} - \mathcal{O}_{K-g}$) = $1.2 \, \text{мH/M}$, то принимается, что дезмульгатор преимущественно распределяется в нефтяной фазе.

II.3.8. Если разница в значениях межфазного натяжения более 1,2 мН/м, то производят определение концентрации дезмультатора в водном растворе по приложению 16 РД 39-I-967-83 "Технология дозирования дезмультаторов в виде тонкодисперсных эмульсий при подготов в нефти на месторождениях Запалной Сибири", (Тимень, Сибнинці, 1983).

II.3.9. Содержание деамультатора в воде ($P_{\rm B}$) рассчитывают по формулам, учитывающим разбавление раствора деамультатора пластот в водой в соответствии с методикой Сибій/ИШП (см.Приложение I).

$$P_{8} = \frac{C_{8} V_{8}}{100}; \quad (II) \qquad P_{8} = \frac{C_{R} \left(V_{R} + V_{R}\right)}{100}, \quad (I2)$$

где $C_{\mathbf{a}}$ и $C_{\mathbf{p}}$ — концентрация деэмульгатора в водной вытяжке и разбанленной вытяжке соответственно, \mathbf{g} мас.;

 V_{g} и V_{p} — объемы водной вытяжки дезмульпатора и пласто-

II.3.10. Коэффициент распределения дезмультатора в нефтяной и водной фазе определяется по формуле:

$$\mathcal{K} = \frac{\rho_{\text{MCX}} - \rho_{\theta}}{\rho_{\theta}} = \frac{\rho_{\text{X}}}{\rho_{\theta}} \,, \tag{13}$$

где P_{HCX} , и P_{K} - исходное и конечное содержание дезмульгатора в нефтяной фазе, г.

При К=0 - дезмультатор целиком переходит в водную фазу.

При К-I - дезмульгатор равномарно распределяется в нефтяной и водной фазах.

При К>I- дезмульгатор имеет проимущественное распределение в нефтяной фазе.

Определение условий разрушения нефтиных вмульсий с применением дезмульгатора

Методика предназначена для определения еффективности действия реагента-дезмульгатора и условий эго применения в процессе разрушения нефтяных эмульсий.

Методика позволяет получить информации для составления технологической схемы обезвоживания нефти, а также исследовать ряд параметров, необходимых для технологических расчетов при проектировании обустройства месторождения. В основу методики положено планирование многофакторного экстремального эксперимента.

11.4.1. Планирование эксперимента

II.4.I.I. Планирование экстремального експеримента заключаеткая в выборе минимального количества опытов, необходимых для отыскания наилучших условий применения деэмульгатора. Матеметической моделью процесса обезвоживания служит алгебранческий полином.

$$y = \delta_0 + \sum_{j=1}^{\infty} \delta_j x_j + \sum_{j\neq j} \delta_{jj} x_j x_j + \dots + \sum_{j=1}^{\infty} \delta_{jj} x_j^2; \qquad (14)$$

связывающий критерий оптимизации и факторы, непосредственно воздейс аующие на него (к -число факторов).

- II.4.I.2. В качестве критерия, по которому судят об эффективности действия деэмульгатора, принимается остаточное содержание воды в нефти (\mathcal{G}). Численная величина критерия оптимизации определяется постановкой ведьчи обеспечения необходимого качества (см.
 пункт 2.5).
- 11.4.1.3. При планировании эксперьмента прежде всего необходимо определить начальную точку (центр плана), в области которой
 будут производиться исследования. За центр плана достаточно принять такие условия эпыта (уровни факторов), при которых количество отделившейся воды составляет не менее 10 % от исходного содержания
 ее в нефтяной эмульсии. Уровни факторов в центре плана выбирают из
 априорной информации и предварительных опытов разрушения нефтяной
 эмульсии конкретного месторождения с данным реагентом-цеэмульгатором (см. п.7 и 11.3).
- II.4.1.4. Наименование, количество и урсвни управляемых факторог зависят от паставленной задачи и будут различными для процессов предварительного и глубокого обезьоживания нефти.

Управляемые факторы, воздействующие на критерий оптимизации процесса предварительного обезвоживания нефти, приведены в табл. 7, а у: авляемые факторы для глубоково обезвоживания — в табл. 8. Численные величины уровней факторов приведены в качестве примера для иллюстраций правил запелнения таблиц. Нулевой столбец соответствует центру плана. X_1^* — натуральное значение факторов.

II.4.1.5. Уровні факторов поддерживаются постоянными в течение всего опыта или меняттся по заданной программе (матрицы экспетиментев ссответствующих табл.9 и 10).

В матрицах отроки соответствуют различным опытам, а столбцы — вначениям уровней варьируемых факторов, уровни x_f — кодированные иначения факторов (+1 — верхний, -1 — нижний).

Тарлица 7. Фекторы предварительного обезвоживания

Факторы.	!Размер- ность		вачные кторов	значения	XX
·		*	1 0	! + ×	J
X _I - расход дезмульгато	- _{г/т}	10	30	50	20
X2- время контакта респента с эмунь-	Mish .	30	45	60	15
X ₃ - интенсивность ле-	об/жин.	7000	S000	3000	1000

Примечание: Данные приведены для иллострации правила заполивния таблицы.

Таблица 8 Факторы глубокого обезвоживания нефти

Факторы	Разиэр- ность	oqxpo?!	ранные сна факторов	ачения	Y XX
	! 	* *	1 0	1 + ×	
X _I - расход дезмульга-	г/т	IO)EIDE	30	50	20
X2 -температура стстам- вания	- °C	17	31	45	14
X _э - время контакта реагента с эмульс	ией мин.	3	IB	33	15
X ₄ - интенсивность перемешивания	об/мян	700	1100	1500	400
X ₅ - температура при перомешивании	oC	17	23,5	40	17,5

Примечание:

ж - единицы при знаках "-" и "+" упущены для упрощония записи; кк - Ј-интервал варьирования;

кки - данные из примера (см. приложение 2).

Таблица 9.

Матрица планирования эксперимента при предварительном обеспоживании

N	X_d	, X ₂	X ₃	<i>y_i</i> *
1	+	+	+	41
2		+	•-	42
3	+	· •	-	y_{3}
4	-	· ••	+	<i>Y</i> ,

Таблица **10.**Матрица планирования эксперимента при глубоком обезвоживании нефти

Ñ	'	1 x2	1 X ₃	1 X ₄	! _' x ₅	1 4;*
1	+	+	+	+	+	<i>y</i> ,
2	• •	. +	+		+	42
3	+		+	-	_	وك
4	•	_	+	* +		$\mathcal{G}_{m{v}}$
5	+	+	•	٠.	٠.	45
6	-	+	-	+	-	46
7	+	-	-	+	+	y_{2}
8	•	-	-		4	48

*l=1,2,3,...,N — число опытов в матрице

II.4.2. Оборудованиз

Мешалка типа LR - IO.

Термостат типа Ц -8 или U -10.

Сосуд для перемешивания (по РД 39-1-912-83 "Методика расчета норм расхода деамульгаторов на подготовку нефть в нефтедобыче" (Куйбышев, Гипровоотокнефть, 1983).

Сушильный шкай СНОЛ ТУ 16-531-639-78.

Весы вналитические по ГОСТ 24104-80Е.

Taxometo CK TWN 751.

Мензурки на 100 мл по ГОСТ 1770-7+€.

Колбы мериые (с одной метисй и се шлифом) на 100 мл по ГОСТ 1770-74E Пипетки н 0,5 мл; I мл и 2 мл по ГОСТ 20292-74Е.

Цилиндры измерительные на 100 мл, 250 мл по ГОСТ 1770-64Е.

Воронка химическая номер 5 по ГОСТ 23932-79Е.

Воронки делительные цилиндричаские на 250 мл, 500 мл по ГОСТ 23932-72E .

Нефтяная мульсия конкретного месторокдения с обводнанность 20-60 X. Дезмульгаторы.

II.4.3. Ход эксперимента

II.4.3.I. Составляются рабочие матрицы экспериментов (табл.II или 12). Опиты проводятся в порядке номеров в столбцах случайной реализации опытов. Например, при глусокси обезвоживании тротий опыт. проделывается первым (см. табл. II), а шестой опыт- вторым. Первыя опыт делается восьмым.

В связи с необходимостью определения ошиски эксперимента долее предусматриваются парадлельные опыты.

При проведении парадлельных опытов вначале проделываются все № опытов один раз в случайном порядке реализации, а эзтем повториотся в другом порядке, для чего табя. П и 12 дополияются соответствугодими столбцеми. При необходимости число параллельных опытов

Таблица II. Рабочая матрица эксперимента для предварительного обезвоживания

-	llio	ясдя: Отыпс		извани	Нату факт	раль	B ON	начения ысах	Даня	Данные в параглельных опытах				17.	l ce
<i>N</i>	1	12	! 3	19/2	XI	1	х ₂	X ₃	1 4,	1 42	1 5	13	yq yn	9į	
1	4	3	Ą	2											
2	I	• 1	3	4											
3	2	2	1	3											
4	3	4	2	7											g

Таблица I2. Габочая матрица эксперимента для глубокого обезвоживания

.,	И Порядок реализация. 1 1 12 1 3 1.41 п		arther	Натуральные начения факторов в опытах						• •	arine.	1C	en e unc	раллел тах	тьных	_			
<i>N</i>			XI	!	Х2	! X ₃	1 X ₄	! X 5	ļ	4,	!	42	1 43	<i>Yg</i>	142	4.	5,		
I	.8	3	4	2	50		4 5	33	1500	40		÷							
2	4	I	3	1	10		45	33	700	40									
3	1	5	6	6	50		17	33	700	17									
4	6	7	8	7	IO		17	53	1500	Ϊ́									
5	7	2	I	4	50		45	3	700	17									
6	2	4	5	5	10		45	3	1500	17									
7	5	8	2	8	50		17	3	1500	40									
8	3	6	7	3	IO		17	3	700	40									

в каждой из строк матрицы может бить неодинаковым: в каждой из строк матрицы число опытов не менее 2, а в центре плана или в одной из строк матрицы число опытов дилжно быть не менее 3.

11.4.3.2. При предварительном обезвоживании пробу нефтяной эмульсии помещают в сосуд мещелки и произволят перемемявание при заданной интенсивности (фактор X₃) (см. табл.7 и II).
После включения мещалки через отверстие в крышке сосуда вводят реагент (фактор X₁). Предслачтельность контакта девмульгатора с эмульсмей при смешении определяет фактор X₂. При прекращении перемешивания водонефтяная смесь персмесится в делительную воронку на I час.
Через спределеные промежутки времени Т0,20, 30...60 и т.д. минут
отдолившийся водяной слой сливается в мерный цилиндр. Содержимое
делительной воронки тщательно встряхивается, после чего из неё беретсм средьяя пробо на спределение остатсиного содержания воды по
ГССТ 2477-65.

11.4.3.3. При глубоком обезвоживании (см. табл.8 и 12) пробу нефтаной вмульсии помещают в термостатируемый сосуд мешалки и выдерживают при определенной температуре в течение 15 мин. (фактор X₅). Далее производится поремешивание при заданной интечсивности (фактор X₄). После включения мешалки через отверстие в крышке вводят реагент (фактор X₁). Продолжительность контакта девмультатора с эмульскей определяет фактор X₃. При прекращении перемешивания водонефилама смесь тереносится в делительную воронку и помещается в сушильный шкаф при определенной температуре на час (или 2 часа) (фактор X₂). Через определенные промежутки премени: 10,20, 30,40,50,60 минительной водоный слой сливается в мерный цилиндр. Содержимое делительной воронки тщательно встряхивается через I ч., поеле чего из неё берется предняя проба на определение остаточного содержания воды по ГОСТ 2477-65.

11.4.3.4. Все данные опытов (\mathcal{G}) заносятся в соответствующие столбиы рабочих матриц экспериментов (табл. II и I2).

II.4.4. Обработка розультатов экспериментя

II.4.4.I. В парадлельных опытах рассчитывается среднеарифыетическое значение

$$y = \frac{\int_{q=1}^{\infty} y_q}{n} , \qquad (15)$$

где
$$q = 1.2,3,...$$
 n ;

// - число параллельных опы. ла;

дисперсия

$$S^{2} = \frac{\int_{0.7}^{2} (y_{0} - \bar{y})^{2}}{f_{1}}, \qquad (16)$$

где $f_i = n - I$;

станцарт

$$S = \sqrt{S^2} \tag{17}$$

При одинаковом числе параллельных опытов в жандой строке матрицы II или I2, т.е. $n_4 = n_2 = n_3 = \dots = n_N$ переходят к пункту 11.4.4.2. При различном числе параллежьных опытов в каждой строке матрицы II или I2 переходят к пункту II.4.4.5.

Когда параддельные опыты проделываются лишь в одной из строчек матрицы или в центре плана (см. табл.? и 8 нуловые столбуы), то рас-S² производится лиць в этих опытак, дисничиков точ приравнивается к дисперсии эксперьмента $S_{[y]}^{\epsilon}$ данном случае переходят к пункту II.4.4.6.

Когла S² известна из априорном янбормации или экспериментально определена из предварительных опытов, то в этом случае она ливанивается также и дисперсы. експеримента $S^{z}(y)$ и дальней приравиния ресчет производится по пункту II.4.4.6.

II.4.4.2. При одинаковом числе парадлельных опытов в каждой строке матрицы II и I2 производится проверка однородности дисперсий по критерию Кохрена (Кочрена). Из всех перечисленных по п.II.4.4. I дисперсий выделяется наибольшая по величине S^2_{mox} , которая делител на сумму всех дисперсий:

$$G_{\text{sxc.}} = \frac{S_{\text{mox}}^2}{\frac{1}{L_{\text{cl}}}} \leq G_{\text{moon.}} \tag{18}$$

 G_{modn} находят из таблиц "Критерий Кохрена" при уровне значимости α = 0,05 или 0,I с числом степеней свободы f_i = r_i -i, u f_o = α .

Если $G_{SRC} \leq G_{moSl}$, то дисперсии однородны. В денном случае переходят к п. II.4.4.5.

Если G_{SCC} . G_{DDDA} , , то в i строке матрица (см. табл. II и I2), соответствующей S^2_{DDC} , выделяется то значение функции отклика $\mathcal G$, которос наиболее отличается ст других в этой строке и обозначается через $\mathcal G_{DDC}$

II.4.4.3. Для проверки брака вновь производят расчеты по формулам в п.II.4.4.I без учета $\mathcal{G}_{\overline{b}\rho\sigma\kappa}$ и вычисляют относительное отклонение $\mathcal{G}_{\overline{b}\rho\sigma\kappa}$ от $\bar{\mathcal{Y}}$ по формуле

$$r_{\rm suc} = \frac{/9_{\rm boar} - \bar{y}/}{S \sqrt{\frac{n}{n}!}} \le \tilde{r} \mod n,$$
 (19)

Гтобл. находят из таблицы "Процентные точки наибольшего по абсолютной величине нормированного выосрочного отклонения $\frac{1}{5}(7,5^*)=$ тох $|\pi-\pi|/5^{*'}$ (Л.Н.Большев и Н.В.Смирнов. Таблицы метематической статистики. М., Наука ,1965) при уровне значучости $\alpha=0.05$ или 0,1 с числом стопеной свободы $\alpha=0.05$

Таблица Укритерий Кохрена" и все последующие таблицы, используемые в разделе II, взяты из книги Л.П. Большева и Н.В. Смирнова "Таблицы математической статистики"-М.; Наука ,1965.

II.4.4.4. При одинаксвом числе парадлельных опытов в камдой отроке матрицы ($n_1 - n_2 = n_3 = \cdots n_N$) двоперсии критерия оптимивации определяется по формуле

$$S_{\{y\}}^{2} = \frac{\frac{N}{(N)} \frac{n}{\sqrt{N}} (y_{i,q} - y_{i})^{2}}{N(n-i)}, \qquad (20)$$

где q = 1,2,3,... n;

/7 - число парыллельных опытов;

N - число строк в матрице.

Далее переходим к пункту II.4.4.6.

II.4.4.5. Если число пералгельных опытов в каждой отреме материцы разное, то проверку однородности дчеперсий производят по кристерию Вартлетта. Подсчитывается дисперсия критерия опивиченция паформула.

$$S_{\{y\}}^{2} = \frac{\sum_{i=1}^{N} (n_{i}-1) S_{i}^{2}}{\sum_{i=1}^{n} (n-1)}.$$
 (21)

Вышисляется величина

$$\chi_{gKC}^{2} = \frac{1}{C} \left\{ \sum_{i=1}^{N} (n_{i}-i) [lg S_{iy}^{2}] - \sum_{i=1}^{N} (n-i) [lg S_{i}]^{2} \right\} \leq \chi \operatorname{mach}_{1}(22)$$

PHO

$$C = 0.4343 \left[1 + \frac{1}{3(N-1)} \cdot \left(\frac{N}{151} \frac{1}{n_1 \cdot 1} - \frac{1}{151} \cdot (n_1 \cdot 1) \right) \right];$$

$$f_0 = \frac{N}{151} \cdot \left(r_1 - 1 \right).$$

 χ^2 находят из "аблиц "Процентные точки распределении χ^2 "
при уровне значимости α =0 35 или 0,1 и степени овободу f_* .

При $\chi_{gcc} \leq \chi_{main}$, дирперсии однородны и в данном случие переходит в пункту II.4.4.6.

При $\chi^2 > \chi^2$ тоби. дисперсии несднородны и тогда пережори к пункту II.4.4.3. для поиска брака.

II.4.4.6. Рассчитываются коэффициенты регрессии (I4) первого порядка с помощью расчетых тасл. ІЗ иля Іс по формулам

$$\beta_0 = \frac{N}{Lzf} \, \mathcal{Y}_L \, ; \tag{23}$$

$$\beta_{j} = \underbrace{\stackrel{N}{\leq}}_{i,j} \mathcal{Y}_{i} \lambda_{i}, \text{ ale } j=1,2,3,\dots,K;$$
(24)

$$b_{ij} = \sum_{i=1}^{N} 4 x_{ii} x_{ii}, ade u, j = 1, 2, 3, ..., K$$
 (25)

11.4.4.7. Вычисьяется дисперсия коэффициентов

$$S_{\{g_j\}}^2 = \frac{S^2\{y\}}{\frac{1}{2}J_{ij}} (r_{ij})$$
 (26)

11.4.4.8. Прокаводится проверка вначимости ковффициентов по комтерит Стьюденть

$$t_{g_{K}} = \frac{|\mathcal{E}_i|}{\sqrt{S_{\{\mathcal{E}_i\}}^2}} \ge t \, m \delta_i. \tag{27}$$

t тоби, неходят на таблицы "Процентные точки распределения Стъпдента" при уровне значвимости x = 0.05 или 0.1 с числом степеней свободы f_3 или f_4 .

Роли $t_{DK} \ge t_{modil}$. 0.06 или $t_{DK} \ge t_{modil}$. (0.1), вс кооффиционты энация: в переходим к пункту II.4.4.10.

Если $t_{SKC} < t_{MOSN}$; (0.1), то коэффиціенты незначимы и исключаются из дальнейших расчетов.

$$y = b_0 + \int_{-1}^{\infty} b_0 \cdot x_j + \int_{-1}^{\infty} b_0 u x_j x_{ij} + \dots$$

$$\int_{-1}^{\infty} b_0 \cdot x_j + \int_{-1}^{\infty} b_0 u x_j x_{ij} + \dots$$
(26)

Расчетная матрица для предварительного

Таблица 13.

N	*o	X ₁	X2	ж³	$\bar{\mathcal{G}}_{\mathcal{C}}$	y_i	(4-91)
I	+	+	+	+	9,		
2	+	-	+		G_2		i
3	+	+	-	-	$\bar{\mathcal{Y}}_3$!	
4	+	-	-	4	<i>9</i> 4		
E;	<i>E</i> ₀	8,	\mathcal{B}_{z}	Ez	為北		

обезвоживачия

Расчетная матрица
при глубовом гбезвоживании

NI	¥ _o .	; x _I	*2	*3) X ₄	×5	Z ^X IX	x _I x ₃	Ÿ _E	$\widetilde{g_i}$	$(\widetilde{\mathcal{G}}_{i} - \widetilde{\mathcal{G}}_{i})^{2}$
I	÷	+	+	+	+		4	4	4		
2	+	_	+	*	-	~	 _	-	\bar{y}_2		
3 .	_ ±	+	-	+	-	_	-	+	43		
4	+	~	-	+	+	-	+	-	<u> </u>		
5	+	+	+	-	-	~	÷	-	45		
6	+		+	-	+	-	-	+	Ÿ6		
7	+	. +	-	•	+	+	-	-	¥7		
8	+	-	-	-	-	+	+	+	\bar{y}_{s}		
$\overline{\beta_i}$	E,	8,	Вэ	Bz	Bu	B 5	8,2	613	皇安	<u> </u>	

II.4.4.IO. Вычисляется дисперсыя адекватности подстаьовкой в уравнение (28) кодированных уровней значиных факторов по матрицам планирования (см. таол. I3 или I4) и разсчитываются значения фумыции отклика \mathcal{J}_{i} и квадраты разности ($\overline{\mathcal{J}_{i}}$ - $\widetilde{\mathcal{J}_{i}}$)², которые запосятся в соответствующие столбиы таблиц 13 или I4.

С помощью этих таблиц вычисляются дисперсии адекватности

$$S_{ag}^{2} = -\frac{\frac{2}{64}(J_{c}-J_{c})^{2}}{N(d_{o}+1)},$$
 (29)

где $f_S = N - (d_0 + i);$

 d_{c} – число эпачимых коэффициентов в уравнении (28)

II.4.4.II. Проверка адекватности подели производится с помощью критерия имера

 $F_{yxz} = \frac{S_{xy}^2}{S_{yy}^2} \ll F_{mc} \delta_1$

F годол. находят из таблицы "Процентные точкы F -разпределения при уревне значимости $\alpha = 0.05$ илк 0.1 и числе стапеней свобеды числител- f_5 и знаменателя f_5 или f_4 .

Если $F_{SKC} \leq F_{ODS}$ или $G_1(f_5,f_3)$ или f_1). То линейную часть ысдели следует счичать адекватной в исследуемой области постановки задачи, а модель описывает процесс резрушения эмульсии.

Отсида , если котя бы в одном из проведенных опетсе по матрице табл. II или I2 достигнут оптимум ($\frac{1}{2}-0$), то эксперимент заканчивается.

Если оптимум за эремя эксперимента не был достигнут, то лерехорит к выполнечию метода "крутего восхеждения" (см. пункт II.4.5) или к достройке штена эксперимента до плана второго порядка (см. пункт II.4.6).

Если $F_{33C} > F_{01}(f_5,f_3)$ или f_4 , то чинейнач часть модели (28) неадекватна и тогди надо этыскать очтицум внутри

(или на транице) области эксперимента, либо вновь спланировать эксперимент. Можно при этом изменить порядок расположения факторов, глияющих на критерий онтимизации (5) кли изменить (расширить, уменьшить) издерваты варыровения.

11.4.5. Истод кругого всехождения

- 21.4.5.1. После проведения эксперьмента и оценки коэффициентов рагрессии уравнения (28) определяются условия проведения процесса обезвоживания нефти с применением дезмультатора. Для этого производится расчет крутого восхождения. Расчет сводится к тему, чтобы выбрать шаг двяжения (\(\times \)) по одному из факторов (например, по \(\frac{1}{2} = \times \) и рассчитывать шаги других факторов пропорционально произведе или коэффициентор регресски (с учетом знака) на интервати варьирования ис формулам, например,
- II.4.5.2. Следующий этап расчета заключается в последующем прибавлении составляющих градиента $(\pm \Delta j)$ к озновному уровно (нулевой стелбец табл. 7 и 8). Отсида получаются серки крутого восхождения: N+1; N+2; N+3; ... $N+\ell$, где ℓ загисит от достижения оптимума.
- 11.4.5.3. Далсе рассчитываются ожидаемые значения критерия оптимывации ($\hat{\mathcal{G}}_{\mathcal{L}}$). Для этого вичислиют кодированные эначения (X))

$$X_{j} = \frac{X_{i} - X_{jo}}{J_{j}} \tag{30}$$

и подставляют в уравнечие (28).

Разчет прекращается не достижению задянного качества подготавливыемой нефти согласно поставленной задаче (см.п.2.5). Гли втом считается, что тробуемый мимум функции отклике достигнут.

II.4.3.4. Дылее производител проверка эжидаемого оптимума путем проведения дополнительных экспериментов. Если модель адепватив,

Таблица 15.

Расчет
крутого восхождогия для гредварительного
соезвоживания

Факторы	x _I	1 X2	X ₃	ŷ
Уровни	İ		<u>.</u>	<u> </u>
Основной (нудевой) т.е. Х;о		·	·	
5,				
Bj				
βj·Jj				
War(Δ)no x;	,			
Допол. тельные				
номер опыта				
N+1				ŶN+1 ŶN+2
. N+2				Ŷ _{N+2} .
N+3				9,043
:				
N+l !			•	ŷ.v+l

Таблица I6.Расчет крутого восхождения при глубоком обезвоамзании

Уровни Уровни	x1	х2	X ₃	X ₄	Х ₅	ĝ
Основной (нулевой)					·	
IJ						
вј	,					
5; · J;		,				
War (A) no x;						:
Дополнительные опыты						
N+1		1				ŷ _{N+1}
N+2						ŷ _{N+2}
N+3						ŶN+3
:						•
N+2						YN+L

то условия для дополнительных экспериментов высираются из табл. I5 и I6, тыким образом, чтобы котя бы один из фекторов табл. I5 выходил за область эксперимента согласно табл. 7 (дибо I6 и 8).

II.4.5.5. Для адекватной модели нечинают резлизацию с тех опытов \mathcal{G}_i , условия которых выходят за сбласть эксперимента хотя бы по одному из факторов (см.табл.15,16 и Приложение 2). Для неадекватной модели начинать реализацию надо с (N+1) опыта и проделывать все опыты подряд.

II.4.5.6. Условия опыта, в котором дестигается определение качества нефти в соответствии с поставленной задачей по п.2.5, принимаются, за оптимальные.

II.4.5.7. Если опинмум не достигнут, то выбирается опыт, который показывает лучший результат по сревнение с опытом, приведенным в матрыцах эксперимента (табл. II или I2), и он принциается за центр плана нового эксперимента согласно пп. II.4.1—II.4.5.6.

II.4.5.8. Если в результате экспериментальной проверки оптим,ма попадаем в почти стационарную область, то необходимо перейти к планированию эксперимента второго порядка по п.II.4.6.

II.4.6. Ортогональное центрально-композиционное планирование (ОЦЫ)

II.4.6.I. Стеционарная область описывается полиномами второго порядка. Для получения регрессионной модели в виде полинома второй степени (I) предназначены планы второго посядка. Эти планы применяются также, когде планирование первого порядка (см. разделы II.4.I—IT 4.4) не позволило получить еденватную модель.

В настоящее время изрестно много разновидностей планов аторого порядка, отличающихся критериями оптимальности и методеми их получения. Наиболее широкоз распространение получил ортогональный центрально-помпозиционный план.

11.4.6.2. Ортогональный центрильно-композиционный план состоит из трех частей (си.табл.17 и 18). Первая часть - основа или ядро - это лолный факторный эксперимент (ПТЗ) или дробный факторный эксперимент (ДТЗ). Так как для получения квадратичной зависимости каждый из факторов должен изменяться на трех уровнях, то соответственно возрастает и миникально необходимое количество точек в плане. Такима дополнительными точким плана ясляются так называемые "звездные" точки, расположенные не координатных осях на расстоянии $\pm \propto$ от центра эксперимента, - вторая часть ОЦК плана. Третья часть ОЦК плана. - опыт в центра плана.

II.4.6.3. При предварительном обезвоживании ДФЭ 2^{3-1} табл.9 дестрачвается до ПФЭ 2^3 (см.первую часть ОЦК плана табл.17), дополняется опытами со "ввездными" тъчками (2κ) и опытом в центре плана. "Заездное"плечо (∞) рассчитывается при ПФЭ по формуле

$$\alpha = (2^{\frac{\pi}{2}} N^{\frac{1}{2}} - 2^{\kappa-1})^{\frac{1}{2}},$$
 (31)

где $N=2^{\kappa}+2\kappa+1$. Для СІРТІ 2^3 $\alpha=\pm 1,215$.

Эпыты реализуются с учетом рандомизеции (случейного порядка реализации) в области спектра плана табл.17, начиная с 5 по 14 элыт. Опыты с I по 4 и в центре плана реализованы в пункте II.4.3 табл.11 и пункте II.4.1.3 и участвуют лишь в давьнейших расчетах.

II.4.6.4. При глусоком обезноживании ДСЭ 2^{5-2} табл. 10 достранвается до ДФЭ 2^{5-1} (см. первую часть ОЦК плана, табл. 18), дополняется опытами со "звездными" точками (2к) и опытом в центре плана. "Звездное" илсчо (\propto) рассчитывается при ДФЗ по формуле

$$\alpha = (2 \frac{\kappa - \rho - 2}{2} \cdot N^{1/2} - 2 \kappa - \rho - 1)^{1/2},$$
 (32)
 $P = 1/2 \cdot 3 \cdot ... \quad N = 1/2 \cdot 5 \cdot 1$
 $\Omega_{SY} = 1/2 \cdot 0.000 \cdot 2^{5-1} \quad \alpha = -1.547.$

Таблица I7.

Эснов-		1	RTD	плана		x ²	x_2^{2}	'x ₃ 2	x _I *	12E 3	* M	'NQ'	фе вр	фектсе я	вовимодейст-		-
OTKI N		x _o	I	^x 2	×з			<u> </u>	!!		ix	x2!	x _I x ₃ !	x ₂ x ₃	! x _J x ₂ x ₃	Y _e	_
	1	+	+	+.	+	+ '	4	+	0,270	0,270	0,270) +	÷	+	+		
	2	±	÷ .	+	-	+	+	+	0,270	0,270	0,270) –	1+	-	. +		
	3	+	+	-	-	+	+	+	0,270	0,270	0,270	- (~	+ '	+		
143	4	*	-	-	Ť	+	+	+	0,270	0,270	0,270) . <u>.</u>	-	_	+		
23	5	*	+	+	-	+	+	+	0,270	0,270	0,270) +	-	_	-		
	6	+	-	+ 1	+	+	+	+	0,270	0,270	0,270) -	_	+	-		
1	7	+	÷	-	+	+	4.	+ -	0,270	0,270	,270) –	+	-	_		
	8	+	-		-	+	+	+	0,270	0,270	0,270) +	+	+	-		
	9	++1	,215	0	O I	,478	70	0	0,746	0,730	ᠸ ᠾ, ᢦᢖᡕ	7-6-	0	0	0	-	
	10	+-I	,215	0	0 I	,476	50	0	0,746	-0,730	-0,73	0 (0	0	0		
"Зьезд-	_II	+	0 .	+1,2I 5	0	0]	476,	C	0,730	-0,746	5-0,730	0	0	0	0		
ene.	12	4	0.	-1,215	C	3	,476	0	0,739	0,746	5-0,730	0 (0	0	0		
'0यसम "	I3	+	0	- 0 +	ī,2I5	0	0	1,47	60,730-	-0,730	0,746	S C	0	0	0		
	14	+	0	o -	1,215	0			60,730-				0	0	0		
центр	I 5	+	0	0	0	C	0	0	0,730	0,730	0,730	0 0	O	0	0		

очни при глубоком обезесживании

Основ-		1 Cn	Chert unaha I x2 x3 x4 x5 x x x x x x x x	! a	2 ! 2 ! 2		1 2	۾ ا	* * + + +			
AM CLAC	ane dec /	κI	x5	X ₃	×4	1 ×5	x_1	x ₂	x3	x4 x5		x ₁ x ₂ x ₃ x ₄ x ₅ y ₁
	ī	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	2	-	+	+	_	+	+	+	+	+	+	n,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	3	+	-	+	-	· -	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	4	-	-	+	+	_	+	+	+	+	4	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
ee <u>r</u>	5	+	+	-	-	-	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
5-I	6	-	+	-	+	-	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
2	7	+	-	-	+	+	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	8		-		-	+	+	+	+	÷	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	9	+	+	+	÷	_	4	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	CI	-	+	+	-		+	+	-	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	11	+	-	+	-	+	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	12	-		+	+	+	+	+	+	+	÷	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	13	. +	+	-	-	+	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	14		+	-	+	+	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	15	+	_	_	+	_	+	+	+	+	+	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293
	15	-	_	_	-	_	+	+	+	+	4	0,293 0,293 0,293 0,293 0,293

Продолжение таби.18.

I !	2	! 3	1	4	1	5	Ī	5	1 7	1 8	3 1	9	1 10	! IJ	112	1 I3	1 14	! I5	! I6 I7	1 I8
	17	+I,547	,	0		0		G	0	2,3	393	0	0	0	, O	1,686	0,707	0,707	0,707 0,707	
		-I,547		Ō		C		0	ō	2.3	93	ō	o	Ō	ō	1,686	0,707	0,707	0,707 0,707	
Зэеэд-		Ó		,547	7	0	_	0	0	0		2,393	0	0	0	0,707	1,686	0,707	0,707 0,707	
EHE" Cukh	20	0	-I	547	7	0		Ģ	0	· 1		2,393	3 0	-0	0	C,707	1,886	0,707	0,707 0,707	
	21	0		0	+I	,54	7	0	0	0		. 0	2,393	3 0	0	0,707	0,707	1,686	0,707 0,707	
	22	O		0	-1	54	7	0	0	0		0	2,39	3 0	0	0,707	0,707	I,686	0,707 0,707	
	23	0		C		0	+I	,547	0	0		0	0 :	2,393	3 0	0,707	0,707	0,707	1,686 0,707	
	24	0		0		0	`-1	,547	0	0		0	0 2	2,393	3	0,707	0,707	0,707	I,686 0.707	
	25	0		0		0		U	+I,	547	0	0	О	C	2,393	0,707	0,707	0,707	0,707 1,686	
	ىد	0		0		0		0	-I,	547	0	0	O.	0	2,393	0,707	0,707	0,707	0,707 1,686	
центр цаака	27	0		0		Ú		ŋ	0	()	0	0	e	G	0,707	0.707	0,707	0,707 0,707	

Опыты реализуются с учетом рандомизации в области спектра шими табл. 18, начиная с 9 по 26. Опыты с I по 8 и в центре плана реализованы в пункте II.4.3 табл. 12 и пункте II.4. I.3 и участвуют длямь в дальнейших расчетах.

11.4.6.5. Подобные планы табл.17 и 18 реализуются полностью, если известно, что процессы обезвоживания обладают нелинейными свойствами.

II.4.6.6. Все дениме эпытов заносятся в соответствующие столбцы табл. I7 в 18.

11.4.7. Обработка результатов эксперимента второго порядка

II.4.7.1. Обработку экспериментальных данных производят по пунктам II.4.4.1 - II.4.4.5.

II.4.7.2. Рассчитываются коэффициенты регрессии (I4) по форму-

$$\mathcal{L} = \sqrt{\frac{N}{i \pi}} \mathcal{L}; \qquad (83)$$

$$\theta_{j} = \frac{\frac{N}{\sum_{i} X_{ij}} y_{i}}{2^{K_{i}P_{i}} + 2\alpha^{2}}, \text{ ade } j \neq 0$$
 (34)

$$\beta_{ju} = \frac{\frac{N}{N} x_{ij} x_{iu} y_{i}}{2K - p}, \ \partial e_{j} \neq \kappa$$
 (35)

$$\mathcal{B}_{jj} = \frac{\frac{N}{2} x^*_{ij} \cdot y_j}{2\alpha^4}, \tag{36}$$

$$\beta = \beta_{0}^{A} - \beta_{11} + \sum_{i=1}^{N} \chi_{i1}^{2} - \dots - \frac{6\pi \kappa}{N} \sum_{i=1}^{N} \chi_{iK}^{2}.$$
 (37)

11.4.7.3. Рассчитиваются дисперсии коэффициентов по формулам:

$$S_{\left[b_{0}^{*}\right]}^{2} = \frac{S_{\left[0\right]}^{2}}{N}; \qquad (53)$$

$$S_{(\vec{k}_{i})}^{2}S_{(\vec{k}^{*})}^{2}+\frac{\kappa S_{(\vec{k}_{ij})}^{2}}{N}\frac{N}{(\vec{k}_{ij})}X_{ij}^{2};$$
(39)

$$S_{\{b_i\}}^2 = \frac{S_{\{y\}}^2}{2^{\kappa-\rho} + 2\alpha^2}, \quad 2\partial e f_{\overline{q}} = 2^{\kappa-\rho} + 2\alpha^2; \quad (40)$$

$$S_{(6,i)}^2 = \frac{S_{(9)}^2}{2^{-p}}, \quad \text{ede } f_8 = 2^{-p};$$
 (41)

$$S_{\{b_{ji}\}} = \frac{S_{iM}^2}{2\alpha^4}, \text{ all } f_0 = 2\alpha^4.$$
 (42)

II.4.7.4. Прсизводится проверка значимости коэффициентов регрессии (I4) по иритерию Стьюдента

$$t_{sc} = \frac{181}{\sqrt{5^2/87}} \ge t_{ma\delta n}, \tag{49}$$

 $t_{mod_{\Lambda}}$ няходят из таблицы "Процентны точки распределения (выдента" (Л.Н.Большев, Л.В.Смирнов. Таблицы математической статистики. " М.: Наука ,1965) при уровне значимости \propto =0,05 или 0,1 с соответствующим числом степеней свободи N, f_7 , f_8 , f_9

Если $t_{sc} > t_{moEn}(\alpha)$, то коэффициенты значимы и переходим к пункту II.4.7.5.

Если *Тэк.* — *tmoби*, то ковфициенты незначимы и исключаются из дальнейших расчетов.

II.4.7.5. Уравнение регрессии (14) в виде полинома второй стелени переписывается учетом эначимых коэффициентов (d')

$$y = \delta_0 + \int_{j+1}^{d} \delta_j x_j + \int_{j+1}^{d} \delta_{ju} x_j x_u + \dots + \int_{j+1}^{d} \delta_{jj} x_j^2.$$
 (44)

II.4.7.6. Вычисляется дисперсия адекватности подстановкой в уравнение (44) кодированных уровней значимых факторов по матрицам планирования (см. табл. 19 и 20) и рассчитываются значения функций $\widehat{\mathcal{G}}_{i}$ и квадраты разности ($\widehat{\mathcal{G}}_{i}-\widehat{\mathcal{G}}_{i}$)², которые заносятся в соответствующие столбцы таблиц 12 и 20. С помощью тех же таблиц вычисляются дисперсии адекватности

$$S_{\alpha\beta}^{2} = \frac{\sum_{i=1}^{N} (\bar{y}_{i} - \hat{y}_{i})^{2}}{N - (d+i)}, \tag{45}$$

гдо $f_{00} = N - (d+1)$

II.4.7.7. Проверка адекь тности модели производится с помощью критерия Фишера

$$F_{\text{SMC}} = \frac{S_{00}^{2}}{S_{\{y\}}^{2}} \le F_{\text{mobn.}} \tag{46}$$

Froon. находят из таблицы "Процентные точки F -раопределения" при уровне значимости C = 0.05 или 0.1 и степенях свободы числятеля f_0 и знаменателя f_0 или f_1 (см. пункт 11.4.7.1).

Воли $F_{SRC} \leq F_{MODA}.$ \propto (f_{10} , f_{3}' или f_{4}'), то уравнение регрессии считается адекватис опнонважими процесс разрушения вмуньсян в изучаемой области постановки задачи. В этом случае пережодят и следующему пункту.

Если $F_{RC} = F_{RRS} \delta n$, то модель (I4) в пункте II.4.7.5 признается неадекватной и екоперимент надо перепланировать вновы или попытаться преобразовать критерий оптимизации ($\mathcal L$) для получения адекватной модели.

11.4.7.8. Определяются условия разрушения при предварительном и глубоком обезвоживании конкретной вмульски в экстремальной точке реже: лем систем нелинейных уравнений:

Таблута 19.
Распет остаточной сумми квадратов при предвирительном сбезвоживания

N	Кодиро	анине ур	овни фыкторов			- 4.2		
<i>^</i>	i x _I	يندا	! ×3	<i>9</i> ;	1 4	$(\bar{y_i} - \hat{y_i})^2$		
I	+	•	•					
2	· -	÷	-					
3	+	-	-					
4	•	•	. 🛊					
3	+	+	-					
6	••	+	+					
7	+	-	•					
3	•	•	•					
9	1,215	0	0					
10	-1,215	0	O					
II	Ç	1,215	0					
12	0	-1,215	C C					
13	0	0	1,215					
14	0	ð	-1,215					
15	O	0	0					

N

Табжив 20.

Равчет потаточной сумми квадрагов при глубеком осеансименным

		SHARE Abos.	ST DESCRIPTION					$(\bar{y_i} - \hat{y_i})^2$
A E	XT	1 12	1 25	1 ×4	1 ×5	y_i	g_i	$(g_i - g_i)$
I	+	•	+	*	+			
2	•	•	*	-	•			
3	+	•	+		-			
4	•	-	•	+	-			
5	+	+	-	-	-			
5	•	•	-	+	-			
7	+	-	-	+	+			
8	•	-		-	•			
9	•	+	+	+	-			
0	-	+	+	-	_			
II	+	-	+	-	+			
2	_	-	+	+	+			
3	+	+	-	-	+			
[4	_	+	-	+	+			

Продолжение табл. 20.

I	2	1 3	1 4	! 5	1 6	1 7	!	8	1	8	
15	+	-		+	, -						
IS	_	_	-	440	***						
17	I,547	0	G	0	0						
18	-I,547	0	0	0	0						
I9	2	1,547	Q	0	Q						
20	0	_I,547	0	0	0						
2I	O	0	1,547	0	0						
22	0	0	-1,547	O	0						
23	0	G	0	I,547	.0						
24	C	0	0	-I,547	0						
25	0	0	Û	0	1,547						
26	0	0	0	0	-1,547						
27	0	0	0	0	0						

Для предверительного обезвохивания

Для глубокого обезвоживания

$$\frac{\partial y}{\partial x_{1}} = 0; \qquad \frac{\partial y}{\partial x_{2}} = 0;$$

$$\frac{\partial y}{\partial x_{2}} = 0; \qquad \frac{\partial y}{\partial x_{3}} = 0;$$

$$\frac{\partial y}{\partial x_{3}} = 0; \qquad \frac{\partial y}{\partial x_{4}} = 0;$$

$$\frac{\partial y}{\partial x_{5}} = 0;$$

 $\frac{1}{\sqrt{2}} = 0;$ Падденные эначения χ подставляют в адекватные уравнения (44) и подсчитывают минимумы значений y, что будет соответствовать немущим условиям разрушения данной нефтяной эмульсии.

II.4.3. Во ВНИКЛІТнефть имеется программа на ЕС ЭВИ на алгоритыческом языке РС// под названием "Планирование эксперимента для решения интерполяционных и экстремальных задач методом крутого восхождения и достройки плана оргогомального центрально-комповиционного планирования (ОЦИП)".

12. OHETHO APPOMENTERHE UCULTAHURI LESMYJILFATOPA

12.1. Опытно-промышленные испытания проводятся:

с целью отработки технологии применения деэмультатора на конкретных уэлах комплексов подготовки нефти (отработка параметров технологии, например, при изменении сырьовых потоков и товарном парке смене деэмультатора и т.д.);

для повышения гехнико-экономических показателей подготовки нефти (повышение производительности или начоства подготовки нефти, сложение расхода дезмультатора или энерготических энтрат на нагров и т.д.);

для устранения дефицита деемульгатора путем замень одного 🕬 - - гента другим

и достижения комбинации указанных факторов.

- 12.2. С упетом поставленной цели составляется программа и метопика испытаний по ГОСТ 15.001-73 "Разработка и постановка процукции на производство", М., "Станпартк", 1985г.
- 12.3. На испытания принимается дезмульгатор, подобранный согласно разделу 4. Способ его подачи и точки дозирования выбираются
 в соответствии с разделами 6 и 7. Начальный расход нового дезмульгатора истанавливается в 2-2 раза выше определенного по методике
 п.II.4, либо корректируется по расходам ранее применяемых дезмульгаторов.
- 12.4. После прекращения подачи ранее применяемого дезмультатьра организуется испытание нового реагента. Новый дезмультатор подается при установленном расходе в тетение определенчого периода времении, характеризучщего прохождение нефти, обработанной исследуемым реагентом через исследуемую установку. Этот период может быть эпределен по формуле

 $T = \frac{\frac{2}{6\pi} (V_{ix} + \pi \kappa_i D_i^2 L_i)}{Q}, \qquad (47)$

где 🧳 - пориод насыщения нефти новым девмульгатором, сутки;

 $V_{\ell E}$ - объем аппаратуры исследуемой ступени или установки (резерзуары, емкости, почи, теплообменники и т.д.), μ^3 ;

Q - произвог тельность, м³/сутки;

 $\mathcal{D}_{i}\mathcal{L}_{i}$ - диаметр и длина конкретных коммуникаций, м;

 K_{i}^{*} - коэффициент заполнения конкретного участка трубопроводных коммуникеций (при полном заполнении $K_{i}^{*}=\mathbf{I}$). Далее при том же расходе дезмультатора производится испытание, з процессе которого контролируется работа по ступеням (см. раздел 7).

При устойчивых показытелях технологического процесса производится смена режима подачи деомульгатора. Для этого каждый раз на 20-30 % снижается расхед деомульгатгра и пробеги повторяются.

- 12.5. При ухудшении качественных показателей подготавливаемой нефти на какой-либо из стадий испателий производится анализ причин, вызвавших выход из режима, и корректировка режима. Если будет установкено, что причины выхода конкретней ступени или установки из режима связаны с применяемым деэмутьгатором, то восстанавливается предыдущий его расход. По везможности также производится дополнительная корректировка режима с использопанием факторов полноты смешения деэмультатора с пефтяной эмульскей (увеличение продолжительности и интенсивности перемешивантя), изментили способа подачи деэмультатора или температурного режима процесса и т.д.
- 12.6. При полной замене во исей системо сбора и подготовки нефти ранее применяем дезмультаторов переход на новый реагент производится по пп. 12.4 и 12.5 путем последовательной их замены во всех точках дозирования системы сбора нефти, на премежуточных сборных пунктах или ДС, ступенях предварительного сброса воды и далее на УЛН. При этом, если предусматривается снижение расхода дезмульгатора, подаваемого перед блоком сепарации газа, то последующие этапы программы назначаются при услогии, что агрегативная устойчивость нефтиной амульсии на сходе в сирьевой резервуар (либо напорный отстойник) близка к нулю, а качество на виходе из него не превишет установленым норм технологического процесса.

12.7. Этап принятия решения

Для обработки результатов испытаний устанавливают, ис какой преимуществение группе качества (согласно ГОСТ 9965-76) готовится нефть на данной установке и делаются выборки величин содержания солей в нефти по соответствующей группе качества до и во время

испытаний нового дезмульгатора. Данные заносятся в табл. 21.

Таблица 21

Данные выборки

номер вы-	Расход де- эмульгато- ра, г/т	Содержание солей, мг/л со старым де-1с новым дезмуль- эмульгатором! гатором	! Знак ! разности
I			
2			
3			
:			
л среди. арифы.			

По таблице определяется среднее арифметическое значение содержания солей в нефти с применением старого деомульгатора и вновь испытываемого. Для оценки значимости полученной разныцы по содержанию солей подготавливаемой нефти со старым и новым деомульгатором данные обрабатываются следующим образом.

Подсчитывается знак разности путем вычитания чисел из столбца сс старым деэмульгатором чисел из столбца с новым деэмульгатором.

Далее подсчитывается число минусов K_{R} (-) и ликсов K_{R} (+), где R - объем выборки. При явном преимуществе числа плосов K_{R} (+),

когда они располагаются друг за другом и составляют примерно 2/3 лучшим деэмульгатором будет новый испытуемый деэмульгатор.

Если этого преимущества не видно, т.е. знаки + и - равномерно чередуются друг за другом, то поступают следующим образом. Выбирается уровень значимости (5,10,25%), т.е. возможная ошибка по однородности распределения выборок. При выборе уровня значимости исхо-

. Таблица 22. Критические значения $m_{\rm ft}$

Осъем висория,	13 pos	HM 91	начимос	ти ,%	!!	Уровни значимости,%					
BEOUDER,	I	1 5	1 10	1 25	1			10	! 25		
I					32	8	9	IO	12		
2					33	8	10	II	12		
3				0	34	9	10	II	13		
4				0	35	Ş	II	12	13		
5			0	C	36	9	II	12	14		
6		0	0	I	37	IO	12	13	14		
7	0	0	0	I	3 8	10	12	13	14		
8	C	C	I	· I	39	II	12	13	14		
9	0	I	I	2	40	II	13	11	15		
10	0	7	I	2	41	II	13	14	16		
II É	0	I	2	3	42	12	14	15	16		
12	I	2	2	3	43	12	14	15	. I7		
13	I	2	3	2	11	13	15	16	17		
14	I	2	3	4	45	13	15	16	13		
15	2	3	3	4	46	13	15	16	18		
18	2	3	4	5	47	14	IG	17	19		
37	2	4	4	5	48	14	16	17	19		
18	3	4	5	6	49	15	17	Ia.	19		
Ιð	3	Ą	5	6	50	15	17	SI	20		
20	3	5	5	3	51	I5	18	19	20		
SI	4	5	8	7	52	16	18	19	21		
22	À	5	6	7	53	16	18	ಖ	21		
23	4	6	7	8	54	17	19	20	22.		
24	5	6	7	8	55	17	19	20	22		
25	5	?	7	9	56	17	20	21	23		
26	દ	7	ន	9	57	18	20	21	23		
27	5	7	ક	IC	58	13	21	22	24		
28	6	8	9	IC	59	19	21	22	24		
23	7	3	Ş	IC	60	IC	21	23	25		
30	7	9	IO	II	6 I	20	22	23	25		
31	7	Ð	IO	II	62	20	2	24	చిపే		

Теблица взята из книгу И.Д.Смирнова и И.В.Дупин-Гарковского
 "Гурс теории вероятностей и матеметической ститистики". Наука,
 М., 1969.

дят из величины разброса получаемого качества подготавливаемой нефти. При больших разбросах уровень значимости берется 10 или 25. %.

По табл.22 по объему выборки минус I находят критическое эначение меньшего из чисел положительных и отрицательных знакоз разностей между значениями содержания солей с применением старого и нового дезмультаторов (m_n). Найденное значение m_n сравнивают с наименьшим из чисел m_n (-) или m_n (+).

Если наименьшее из чисел $\mathcal{K}_{\mathcal{R}}$ (-) или $\mathcal{K}_{\mathcal{R}}$ (+) меньше табличного значения $\mathcal{M}_{\mathcal{R}}$, то считаем, что новый деэмульгатор отличется по своему деэмульгирующему действию от ранее применяемого

деамультатора. В этом случае по среднему эрифметическому значению согаржения солей в нефти определяется лучший деамультатор.

Если наименьшее из чисел K_{Ω} (-) или K_{Ω} (+) больше табличного значения m_{Ω} , то считаем, что действия реалентов не различаются значимо, т.е. влияние их на процесс подготовки нефти на установке одинаково.

13. РЕКОМЕНДУЕМЫЙ СОСТАВ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО РЕГЛАМЕНТА ПО ПРИМЕНЕНИЮ ДЕЭМУЛЬГАТОРОВ В ПРОЦЕССАХ ПОДГОТОВКИ НЕЖТИ

- Раздел I. Общие сведения о процессе. Даются технические требования и краткая характеристика процесса, исходя из поставленной задачи. Указывается задание, на основании которого разра батывается регламент.
- Раздел 2. Техническая характеристика нефтяной эмульски и аспомогательных материалов. Указывается характеристика нефтяных эмульсий и вопомогательных материалов (вода, воздух на технологические нужды), а также основные свойства исследуемых деомульгатогов с указанием ТУ, ГОСТов и других норматизных документов, регламентарующих качество.

Доются характеристики товарной нефти и сточных вод с указанием документов, рогламентирующих их качество.

- Раздел 3. Научно-исследовательские и опытные работы, положенные в основу технологического регламента.

 Приводятся основные результаты лабораторных и опытных работ, характеризующих эффективность выбранного деамультатора, способа его дозирования, точек дозирования и условий применения.
- Раздел 4. Принципиальная технологическая схема применения дегаторов. Приводится технологическая схема применения деэмультатора для решения конкретной задачи общей технологии подготовки нефти (см. п. 2-5) и краткое описание соответствующего технологического узла (предварительного сброса воды, ступени глубокого обезвоживания и т.д.) с указанием протяженности и диаметра сборных коллекторов, их прсизводительности; объемы концевых сепараторов, резерзуеров, отстойных аппаратов, оборудования подогрева нефти; наличие, объемы дозаторов и мерников для приготовлеиля и дозирования растворов девмульгаторов и их технологическая обвязка. Обосновывается точка подачи дезмульгатора.
- Раздел 5. Технологические условия приготовления и дозирования деэмультатора. Указывается, область регулирования расхода деэчультатора, а при подаче в виде растворов- концентраиня и расход рабочего раствора, режим работы смесительного устройства, температура растворителя, регламентируются расходные показатели при дозировании деэмульгатора в нескольких точках.
- Раздел 6, Основное технологическое оборудованиемия приготовления и повирования растворов деомультаторов. Уназиваются марки мерных емкостой, насосов для перекачки деомультаторы при

сливо-наливных операциях, дозаторов (дозировочных насосов), либо марки блоков дозирования химических реагентов.

Раздел 7. Контроль технологического процесса.

Разрабатывается технологическая карта пераметров, регламентирующих ход технологического процесса подготовки нефти или отдельных его отаций(си.п.8.1), определяются точки отбора проб и объем аналитического контроля и трудоемкость мероприятий. Указывается перечень ГОСТов и инструкций по контролю.

Раздел 8. Транспорт и хранение дезмультатора.

Особые услогия транспорта и хранения согласно инструкции на конкретный дезмультатор.

Раздел 9. Мероприятия по технике безопасности, промсанитарии и противопожарной профилантике.

> Указываются особые условия сбращения с новыми дезмультаторами, рекомендации по наиболее опасным отчлонениям от нормального технологического режима, применению мещимидуальных оредств защиты и проможнитарии, ликвицации аварийных разливов певмультатора.

Придожение 1.

метод определения концентрации реагента в волном растворе

І. Аппаратура, реантивы и материалы

І.І. При определении концентрации реагента в водном растворе применяются следующие аппаратура, реактивы и материалы:

сталагиометр конструкции Уфичского научно-исследовательского института нефтяной промышленности (УфИИНП);

весы аналитические типа BAA-200, имаес точности 3, Γ CCT 24104-80E;

колби мерчаю вместимостью 100 и 500 ил ГОСТ 1770-74;

бюкс станлянный с внутренним диаметром 33-37 мм и высотой 35 мм ГОСТ 23932-79 Е:

пипетки с делениями вместимостью 1-2 мл ГОСТ 20292-74E; бутыль стеклянная из темного стекла вместимостью 3-5 л; шкар сумильный на нагрев при температуре 150 °C; волонка (трубка) стеклянная диаметром 25-30 мм и длиной

ступа с пастиком фагфоровая № 4-5 ГОСТ 9147-80E; сито на 100-120 меш (ячейка 0,14 мм) и на 150 меш (ячейка 0,1 мм);

1000-1200 MM:

палочка стеклянная дивметром 2-3 мм и длиной 150-200 мм; силикагель марки АСМ или КСМ; бумага лакмусовая или фенолфталенн; коросин технический; кальций хло́ристый, прокаленный; кислота серная техническая ГОСТ 2184-77; единй натр 10 %-ной концентрации; вода дистиллированная ГОСТ 6709-72; рэагент-дезмульгатор.

2. Подготовка к испытанию

2.1. Керосин, применяемый в испытаниях, очищается следующим образом.

Керосин пропускается через колонку с активированнам углем, затем через колонку с силикагелем, предварительно просущенным около двух часов при 150 °C, измельченным и просеянным (фракцил 100-150 меш.).

После этого керосин 3-4 раза встрякивается по 5-10 минут с концентрированной серной кислотой (на 1,5 и керосина по 25-30 ми серной кислоты). Последняя порция кислоты должна иметь бледно-желтий цвет. Обработанный кислотой керосин промывается водой, затем 10 %-ной щелочь (50 ми) и водой до нейтральной реакции.

Керосин осушивают сухим силикагелем, насыпая 3-4 раза силикагель в бутыль с керосином и каждый раз передивая керосин в сухую склянку.

Хранится перосин в темной, королю закупоренной бутьли в темном месте над прокаленным клористым кальцием.

Межфазное поверхностное натяжение (\mathcal{E}_{K}) очищенного жеросина на границе с дистиллированной водой дожжно быть в пределах (46-49) · 10^{-3} H/m (46-49 эрг/см²).

2.2. Приготавливаются водине растворы дезмультатора с концентрациями: 0,0005; 0,001; 0,0015; 0,002 %. Для этого на амадитичес-ких весах с точностью до 0,0001 г взвешивается в быссе 0,5 г дезмуль-

гатора. Навеска растворяется в дистиллированной воде, количественно переносится в мерную колбу на 500 мл, в которую затем доливается дистиллированная вода до метки и раствор перемешивается.

Из полученного 0.1 %-ного раствора приготавливаются растворы реагенте 0,0005; 0,001; 0,0015; 0,002 %-ной концентрации путем разбавления дистиллированной водой в мерных колбах на 100 мл соответственно 0,5; 1,0; 1,5; и 2,0 мл 0,1 %-ного раствора.

3. Проведение испытаний и подсчет результатов

3.1. Определяется поверхностное натяжение при 20 °C по приложению 17 на границе раздела фаз: приготовленные по п.2.2 водные растворы реагантов — очищенный керосии.

Строится калибровочная кривая зависимости поверхностного натяжения от концентрации реагента.

- 3.2. Определяется концентрация реагента в рабочем водном растворе. Для этого отбирается проба рабочего раствора в количестве 100-200 мл в сухую чистую склянку с эмкида центробежного напоса. Готовится раствор с предполагаемой концентрацией более 0,0005 %, не менее 0,0015 %, для чего пипеткой на 2 мл в мерную колбу на 500 мл дозируется 0,5-2,0 мл анализируемого раствора. Затем в колбу наливается до метки дистиллированная вода.
- 3.3. У приготовлению раствора определяется поверхноотное натяжение и по калибровочной кривой устанавливается концентрация разбавленного водного раствора реагента. В случае непопадания в нужную область концентрации (0,0005-0,0015 %) разбавление изменяется и определения повторяются.

По концентрации разбавленного раствора с учетом разбавления рассчитывается концентрации рабочего раствора.

Приложение 2.

RPHMEP

планирования эксперимента по определению условий приминения дезмультатора в процессе разрушения эмульски сергеевской нефия

Цель исследования. Определение условий применения дисохвана 44II при разрушении змульски сергеовской мефти.

За критерий оптимизации принимается остаточное содержание води в сергеевской нейти (\mathcal{Y}).

макторы, определяющие процесс резрушения эмульски и уровии варырочания занесени в табл I (см. п.II.4. табл.II.4.2).

В табя. 2 приведена рабочая матрица планирования эксперимента, с учетом рандомизации опытов по времени (гм.п.II.4,табя.II.4.2).

Парадлельные опыты проделывались в центре плана (си.табл. 1 и.).

Из табл.З вкдно, что в среднем отделилогь II, I % воды от мс~ кодного содзржания воды в нефти.

Данные эксперимента занесены в табя.4.

При обработке результатов експеримента (см. п.II.4.4) определенное значение дисперски в центре плана S^2 =3,63 (см.табл.3) приравниваем к дисперски эксперимента $S^2_{\{y\}}$ из-за отсутствия парадлелыви (опытов в метрице эксперимента.

Коэффициенты b_j , рассчитанные с помощью расчетной табя.2 и п.II.4.4.6, занесены в последнюю строчку табя.2.

Дисперсия коэффициентов (см.п.П.4.4.7) равна

$$S_{\{B_i\}}^2 = \frac{S_{A_i}^2}{N} = \frac{3.63}{8} = 0.45;$$

Проверка значиности ноеффициснтов регрессии (см.н.II.4.4.7) произволилесь в сревнении

Теблица I. Варьируемые факторы и ях уровии

	Pas- 1		Уров	Интервал	
Факторы	ность	-	центр плана	+	C) REMAR
K _I — рыскод деемульга— тора дисолвана 44II	r/ T	10	30	50	20
12 — интенсивность сме- ши вания	об/мин.	700	1100	1500	400
(_з - температура при оме- вявании дезмульта- тора с эмульскей	- °C -	17	31	45	14
тента с вмульсией гента с вмульсией	MONTH .	8	18	33	15
(₅ - температура при отс- тое эмульски	- °C	17	28,5	40	11,5

Табынца 2.

Расчетная матриц	1
------------------	---

N	l, x _o	x _I	X ₂	х ₃ ไ	X ₄	Х ₅	x ¹ x ⁵	x _I x	Y _i
	+	+	+	+	+	+	+	+	1,7
!	+	- '	+	+	+	-	-	-	100,0
3	+	+	-	+ .	-	-	-	+	23,3
4	+	-	-	+	-	+	+	-	29,3
5	´ +	+	. +	-	-	-	+	-	36,7
5	+	-	+	-	-	+ .	-	+	53,3
7	+	+	-	-	+	+	-	-	13,3
3	+	-	-	-	+		+	+	0,08
3;	42,20	-23,45	+5,6I	-3,51	+6,66	-17,69	-5,16	-2,51	337,60

- 2

Таблица 3. Дисперсионный анализ данных опытов в центре плана

n	4	ΔΥ	(D4)2		5²	,
I	10,0	1,1	1,21	•		
2	10,0	1,1	1,21		3,63	
3	13,3	2,2	4,84			
9 49	33,3	×	7,26		-	
ÿ	II,I	-	•		-	

4

$$t_{sx} = \frac{/\beta_i/}{\sqrt{S_{\{\delta_i\}}^2}} > t_{qos;8} = 2306$$

и показала, что все коэффициенты значимы, т.е. $d_0 = 7$.

Отсида, записываем уравнение регрессии (I4) (см.п.II.4.4.9) со значимыми коэффициентами

$$y = 42,20 -23,45X_1 + 5,6IX_2 - 3,5IX_3 + 6,66X_4 - 17,69X_5 - 5,16X_1X_2 - 2,5IX_1X_3$$

По силе влияния на критерий оптимизации (\mathcal{Y}) факторы располагаются в следующий ряд:

$$x_1 - x_5 - x_4 - x_2 - x_3$$

Далее производим проверку адекватности уравнения регрессии (см.п.II.4.4.10 и II.4.4.II), для чего рассчитываем дисперсию адекватности с помощью табл.4.

$$S_{og}^2 = {0.6168 \atop 8-(5+1)} = 0.3084;$$

$$F_{acc} = \frac{0.3084}{3.63} = 0.0850 < F_{0.05}, 8.2 = 4.4590.$$

Так как $F_{MC} < F_{RCM}$, то приведенное выше уравнение адекватно описывает процесс разрушения эмульски сеогеевской нефти (см. табл. I). За время эксперимента оптимум не был достигнут (см. табл. 4), поэтому переходим к "крутому восхождению" (см. табл. 5).

При движении по градиенту был выбран шаг по первому фактору, т.е. $\triangle X_{\underline{I}}$ 3. Шаг для второго фактора определяли из соотношения (см.п.II.4.5.1) и табл.5):

$$\frac{469}{3} = \frac{-2244}{\Delta X_2}$$
, откуда $\Delta X_2 = -14$ и т.д.

Табинца 4
Расчет остаточной суммы квадратов

N	X _I	x ₂	χs	X ₄	X ₅	X ₁ X ₂	XIXIX	y_i	$ \hat{y}_{\ell} $	$(y_i - \hat{y_i})^2$
I	+	+	+	+	+	+	+	1,7	2,15	0,2025
2	-	· +	+	+	•	-	-	100,0	99,77	0,0529
3	+	_	+	-	-	-	+	23,3	23,31	1000,0
Ą	-	-	+	-	+	+	-	29,3	29,53	0,0529
5	+	+	-	· _	-	•	-	36,7	36,25	0,2025
6	-		-	_	+	_	+	53,3	53,07	0,0529
7	+	-	-	+	+	-	-	13,3	13,29	0,0001
8	~	<u>-</u> .	-	+	-	+	+	80,0	80,23	0,0529
	,	•								

Таблица 5. Расчет крутого восхождения

Факторы Уровни	xI	X2	x ₃	X ₄	Х5	$\widetilde{y_i}$
Основной (нулевой)	30	1000	31	18	28,5	
\mathcal{J}_{j}	20	· 400	14	15	11,5	
bj	+23,45	-5,61	3,51	-6,66	17,69	
<i>6,∴J;</i>	466,00	-2244,0	00 49,14	-99,90	203,44	
Dar no XI	3,0	-14,0	0,3	-0,6	1,3	
Дополнительные опыты: 9	33	1086	31,3	17,4	29, 8	_
10	36	1072	31,6	16,8	31,1	+30,18
II	39	1058	31,9	16,2	32,4	-
12	42	1044	32,2	15,6	33,7	+18,57
13	45	1030	32,5	15,0	35,0	-
14	48	1016	32,8	I4,4	36,3	+7,14
15	51 .	1002	33,1	13,2	37,6	+1,57
16	54	988	33,4	13,2	38,9	-3,92
17	52	974	33,7	12,6	49,2	_

Рассчитанные шаги затем прибавляля к основному уровно с учетом знака. Преобразуя натуральные значения факторов, полученных путем движения по градменту, в колированные (см.п. II.4.5.2). ынчисляют предсвазанные функции отклика по уравнению $\widetilde{\mathcal{Y}}_i$: дополнительных опытах и заносят в последний столбец табл.5. В процессе расчета знак y предсказанной функции отклика $\widetilde{g_i}$ в 16 опыте изменияся на обратный. Это значит, что в области 16 опыта паходится оптимум. Для подтверждения расчетов в области предполагаемого оптинума, начиная с 15 опыта, где по первому фактору (Хт) вышли за верхнюх границу исследуемой области (50г/т). были проделены 6 дополнительных опытов, ксторые показали, что оптимальными условиями наиболее эффективного пействия пезмульгатора. дисольена 44II при разрушении эмульсии сергеевской нефти являются: расход дисолвана 44II - 52 г/т нефтяной эмульски, режим смешения - 1000 об/мин., температура перемешивания дезмультатира с вычивсией-33 °C. продолжительность перемешивания - 15 мин. При температура отстоя 40 °C за 40 минут отпеляется вся вода.

COHEPEAHNE

	стр.
І. Общие положения	3
2. Технические требования и технологии применения	
девмультаторов	4
3. Техническая характеристика обрабатываемых сред и	
вспомогательных материалов	6
З.І. Характеристика нефти в нефтиной змульски	6
3.2. Общая характеристика дезмультатора	8
4. Выбор деамульгатора	9
5. Технологические схемы доэпрования дезмульгатора	13
5.1. Способы дозирования	13
5.2. Способ позирования цезмульгатора в товарной форме	<u>I4</u>
5.3. Способ приготовления и дозирования дезмультатора	
в виде раствора (писперсии) в нефти	16
5.4. Способ приготовления и дозирования дезмультатора	
в виде водного раствора	17
5.5. Способ дозирования цезмультатора, в виде нефте-	
водореагентной эмульски	18
6. Оборудование реагентного биома устеновом предвари-	
тельного сброса воды в подготовки нефти	<u>19</u>
 Пункты подачи цезмульгатора 	20_
7.1. Особенности подачи дезмульгатора при промежуточном	
обросе воды на месторождении	20_
7.2. Особенности позирования дезмульгатора на одно-	
. ступенчатой УШ	22
7.3. Дозирование цезмультатора на многоступенчатой УПН	23
8. Контроль технологического процесса подготовки	
нефти с применением девмульгаторов	25

в. 1. Показатели технологического режима подготовки нефти	
(технологическая карта)	25
8.2. Аналитический контроль технологического процесса	_28_
8.3. Возможные неполадии технологического процесса	
я опособы их устранения	29
8.4. Совместное применение дезмультатора с ингибиторами	
коррозии и солеотложений	31
8. Транспортировка и хранение невыультатора	32
10. Основные правчла безопасного ведения технологического	
режима	33
10.1. Общие нормативные покументы	33
10.2. Опасные факторы промысловой подготовки нефти с	
применением деэмульгаторов	34
10.3. Требования безопасного ведения работ е дезмульга-	
торами	35
10.4. Требования промсанитарии	.36_
10.5. Охрана окружающей среды	37_
10.6. Первая (поврачебная) помощь при работе с дезмульта-	
Topam	38
II. Метолы всоледования цезмульгаторов	39_
II.I. Входной контроль качества	.39
II.2. Исследование эффективности действия дезмульгаторов	.39.
II.3. Исследование распределения дезмультатора в нефтяной	
и водной фазах	45
II.4. Определение условий резрушения нефтяных выульсий с	
пряменением деэмульгатора	47
12.0 пытно-промышленные испытания	
девмульгатора .	76
13. Рекомендуемый соотав технологического регламента по	
применению дезмульгаторов в процессах подготовки нефти	BI.

При дожение I. Метод определения концентрации реагента в водном растворе

84

При ложение 2. Пример планирования экоперимента по определению условий применения девмультатора в процессе разрушения эмульсии сергесвовай мефти

_87

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ РЕГЛАМЕНТ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ДЕЭМУЛЬГАТОРОВ В ПРОЦЕССАХ ПОДГОТОВКИ НЕБТИ

METOJIMIEČKIE YKASAHIRI PJ 39-1-1261-85

Издание НИИСПТнефтя 450055, г.Уфа, пр.Октября,144/3

Подписано и печати 20.03.86г. ПО4172 Формат 90x60/16. Уч.-изд.д. 4.9. Тырак 150 акз. Заказ 73

Ротапринт ВЕИИСПТнефти