

УДК 66.011

Р. КАСК, И. КИРЬЯНЕН

СПОСОБ МАТРИЧНОГО РАСЧЕТА СЛОЖНЫХ ХИМИКО-ТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ СИСТЕМ

(Представил О. Эйзен)

При оптимизации сложных химико-технологических систем (СХТС) один из способов расчета основан на решении уравнений математических моделей всех элементов СХТС и учете связей переменных в разных моделях. Такой подход гарантирует максимальную точность, но обычно возникает огромная система уравнений, решение которой требует значительных расчетных мощностей и времени. Методы и алгоритмы для такого подхода разработаны для больших ЭВМ [1].

Другим методом расчета является матричный. В этом случае математическая модель СХТС (эквивалентная матрица преобразования системы) получается объединением матриц преобразования (МП) отдельных технологических операторов (ТО) в соответствии со структурной схемой СХТС. Такой способ расчета СХТС позволяет получить решение безытерационным путем и сочетает в себе удовлетворительную точность и возможность полной формализации расчетных процедур. Необходимо отметить, что матричный метод расчета СХТС предусматривает наличие линейных или слабонелинейных характеристик ТО. В противном случае нужно специально оценивать область линеаризации и проводить итерационные процедуры, корректируя элементы МП ТО.

Матричный метод расчета СХТС, предложенный в [2], требует предварительного преобразования структурной схемы, которое затруднительно запрограммировать для ЭВМ.

Нами предлагается способ, который хорошо поддается программированию и позволяет рассчитывать СХТС полностью формализованно. Для снижения размерности матриц все переменные разделены на два типа: находящиеся в «межблоковых потоках» и находящиеся только в пределах одного блока. МП можно составить так, чтобы они учитывали переменные только первого типа. Для переменных второго типа можно составить свои МП и т. н. дополнительные потоки. Для экономии машинного времени расчет СХТС проводится в два этапа. Сначала составляются формулы, которые зависят только от структуры схемы. Они закладываются в память ЭВМ. А затем, при расчете конкретной ситуации, в эти готовые формулы подставляются соответствующие матричные элементы и проводится расчет. Такой способ особенно удобен в том случае, когда расчет СХТС нужно проводить многократно.

Опишем наш способ расчета. Пусть для каждого блока СХТС известна матрица преобразования M :

$$y = Mx,$$

где x — входной поток в блок, y — выходной поток из блока.

где x_{i_1}, \dots, x_{i_k} — разрываемые потоки, $x_{вх_1}, \dots, x_{вх_p}$ — основные входные потоки, y_1, \dots, y_t — входные потоки, $x_{вых_1}, \dots, x_{вых_m}$ — выходные потоки, x_{j_1}, \dots, x_{j_q} — дополнительные потоки.

Формулы коэффициентов $M_{i,j}$ ($i=1, \dots, k+m+q$, $j=1, \dots, k+p+t$) находят в соответствии со структурой схемы между потоками x_i и x_j . Если связь последовательная (рис. 1), то

$$M_{i,j} = P_n \times P_{n-1} \times \dots \times P_2 \times P_1 \quad (2)$$

(P_1, \dots, P_n — МП блоков B_1, \dots, B_n),

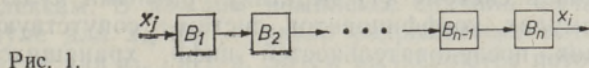


Рис. 1.

если параллельная (рис. 2), то

$$M_{i,j} = P_n \times (P_2 + P_3 + \dots + P_{n-1}) \times P_1, \quad (3)$$

если более сложная, то матрицу $M_{i,j}$ можно найти комбинированием формул (2) и (3). Таким образом получаются все формулы коэффициентов системы (1) и сохраняются в памяти ЭВМ в виде последовательности цифр.

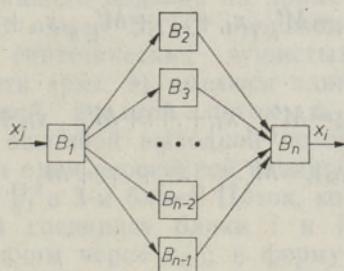


Рис. 2.

Однако полученная система еще не поддается решению, так как она содержит члены неосновных потоков, которые, в свою очередь, являются формулами и могут содержать потоки из правой и левой частей рассматриваемой системы. Следовательно, их надо из системы исключить, сложив их слагаемые с соответствующими членами системы уравнений. Для этого просматриваются формулы всех входных потоков начиная с y_1 . Если в формуле входного потока y_l ($l=1, \dots, t$) поток x_j входной или разрываемый, то во всех уравнениях системы находят новые формулы для коэффициентов потока x_j :

$$M'_{k_1,j} = M_{k_1,j} + M_{k_1,k_2} \times P_{x_l},$$

где $M_{k_1,j}$ — прежний коэффициент потока x_j в k_1 -м уравнении ($k_1=1, \dots, k+m+q$), $M'_{k_1,j}$ — новый коэффициент, M_{k_1,k_2} — коэффициент потока y_l в k_1 -м уравнении ($k_2=1, \dots, k+p+t$), P_{x_l} — коэффициент потока x_j в формуле входного потока y_l .

Если в формуле входного потока y_l поток x_j не является основным входным или разрываемым, то для него в системе (1) должно быть предусмотрено свое уравнение (в числе последних q уравнений). Если некоторый коэффициент неосновных входных потоков в этом уравнении отличается от нуля, то поток y_l в данный момент не учитывается. В противном случае поток x_j в формуле потока заменяется этим уравнением. Если формула раньше имела вид

$$y_l = P_{l_1} x_{n_1} + \dots + P_{l_j} x_j + \dots + P_{l_v} x_{n_v},$$

где x_{n_1}, \dots, x_{n_v} — потоки комплекса, P_{l_1}, \dots, P_{l_v} — соответствующие им матрицы, то теперь она принимает вид

$$y_l = P_{l_1} x_{n_1} + \dots + P_{l_j} M_{k+m+q, 1} x_{i_1} + \dots + P_{l_j} M_{k+m+q, h+p} x_{вх_p} + \dots + P_{l_v} x_{n_v},$$

Во вторую очередь просматриваются неосновные входные потоки, которые в первый раз не учитывались. Некоторые потоки, возможно, придется пропустить и на этот раз. Тогда их надо просмотреть в третью очередь и так до тех пор, пока коэффициенты всех неосновных входных потоков в системе (1) не станут равными нулю. Всем изменениям в формулах коэффициентов системы сопутствуют изменения соответствующих последовательностей цифр, хранящихся в памяти ЭВМ.

[illegible]

Для решения системы (4) нужно сперва решить систему линейных уравнений только из первых k уравнений. Члены с основными входными потоками в этих уравнениях являются свободными членами. Система решается методом подстановки. Поток x_{ik} начиная с k -го уравнения выражается следующим образом:

где E — единичная матрица. В остальных $k-1$ уравнениях x_{i_k} заменяется вышеприведенными уравнениями и изменяются все коэффициенты. Теперь получается система из $k-1$ уравнений с коэффициентами

220

Из этой системы выражается x_{ik-1} и т. д. Последним остается уравнение

$$x_{i1} = M_{1,1}^{(h)} x_{i1} + M_{1,h+1}^{(h)} x_{BX1} + \dots + M_{1,h+p}^{(h)} x_{BXp},$$

откуда

$$x_{i1} = (E - M_{1,1}^{(h)})^{-1} (M_{1,h+1}^{(h)} x_{BX1} + \dots + M_{1,h+p}^{(h)} x_{BXp}).$$

После этого остальные $q+m$ уравнений системы (4) являются формулами уже известных потоков. Таким образом получаются формулы, соединяющие входные и выходные потоки комплекса, т. е. ЭМП одного комплекса.

На втором шаге расчет по разработанным формулам производится тоже по комплексам. В каждом комплексе сначала вычисляются матрицы в формуле для x_{ik} (k — число разрываемых потоков в комплексе), в формуле для x_{ik-1} и т. д. Затем вычисляются потоки в порядке $x_{i1}, \dots, x_{ik}, x_{ВВХ1}, \dots, x_{ВВХm}, x_{j1}, \dots, x_{jq}$.

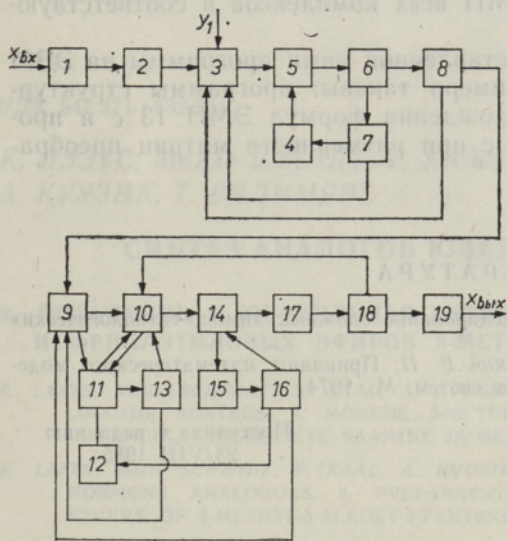


Рис. 3.

Рассмотрим принципы и технику нашего подхода на примере. В схеме СХТС производства синтетических душистых веществ (рис. 3) имеются один основной входной поток $x_{ВВХ}$, один основной выходной поток $x_{ВВХ}$ и один неосновной входной поток y_1 в 3-м блоке. Поток, который соединяет блоки i и j , обозначим через $x_{i,j}$; в формулах ему будет соответствовать цифра $-(100 \cdot i + j)$. ЭМП этого потока обозначим через $P_{i,j}$; в формулах ей будет соответствовать цифра $100 \cdot i + j$. Символы матричных операций: 100 — умножение, 200 — сложение, 300 — обращение матриц, 400 — вычитание.

Из сущности рассматриваемого процесса вытекает, что

$$y_1 = R_{11} \times (x_{2,3} + x_{7,3} + x_{8,3}),$$

где R_{11} — определенная матрица. Формула потока y_1 вводится в ЭВМ и сохраняется в виде следующей последовательности цифр: 51, —203, 100, 51, —703, 100, 200, 51, —803, 100, 200, где 51 — символ матрицы R_{11} .

Структурным анализом находится, что схема состоит из пяти комплексов: 1 — блок 1; 2 — блок 2; 3 — блоки 3—8; 4 — блоки 9—18 и 5 — блок 19. В схеме пять разрываемых потоков: $x_{5,6}$, $x_{10,11}$, $x_{10,14}$, $x_{11,13}$ и $x_{14,15}$.

Рассмотрим подробнее третий комплекс. Программа строит первоначальную систему линейных уравнений и преобразует ее, так как в правых частях находятся члены с y_1 . После преобразования получается:

$$x_{5,6} = M'_{1,1} x_{5,6} + M'_{1,2} x_{2,3},$$

$$x_{8,9} = M'_{2,1} x_{5,6} + M'_{2,2} x_{2,3},$$

$$x_{7,3} = M'_{3,1} x_{5,6} + M'_{3,2} x_{2,3},$$

$$x_{8,3} = M'_{4,1} x_{5,6} + M'_{4,2} x_{2,3}.$$

Все формулы коэффициентов $M'_{i,j}$ ($i=1, 2, 3, 4$; $j=1, 2$) сохраняются в памяти ЭВМ. Например, $M'_{1,2}$ соответствует последовательность цифр: 506, 305, 100, 506, 305, 100, 51, 100, 200. Здесь система линейных уравнений состоит только из одного (первого) уравнения ($x_{2,3}$ — основной входной поток в комплекс). Получается: $x_{5,6} = (E - M'_{1,1})^{-1} \cdot M'_{1,2} x_{2,3}$, которая сохраняется в памяти ЭВМ в виде последовательности: 11111, 10101, 400, 300, 10102, —203, 100, 100, где 11111 — символ единичной матрицы E , 10101 и 10102 — символы $M'_{1,1}$ и $M'_{1,2}$.

При расчете ЭМП данного комплекса по найденным формулам вычисляются сначала коэффициенты в порядке $M'_{1,1}$; $M'_{1,2}$; $M'_{2,1}$; $M'_{2,2}$; $M'_{3,1}$; $M'_{3,2}$; $M'_{4,1}$; $M'_{4,2}$ (эти формулы зависят только от МП отдельных блоков), после чего рассчитываются $x_{5,6}$, $x_{8,9}$, $x_{7,3}$ и $x_{8,3}$. Расчет потока $x_{8,9}$ дает ЭМП данного комплекса. ЭМП целой системы получается умножением найденных ЭМП всех комплексов в соответствующем порядке.

Скоростные характеристики составленной нами программы на ЭВМ ЕС-1022 для вышеописанного примера таковы: программы структурного анализа 2 с, программы нахождения формул ЭМП 13 с и программы расчета по формулам 59 с при размерности матриц преобразования 10×10 .

ЛИТЕРАТУРА

1. Островский Г. М., Волин Ю. М. Моделирование сложных химико-технологических схем. М., 1975.
2. Кафаров В. В., Перов В. Л., Мешалкин В. П. Принципы математического моделирования химико-технологических систем. М., 1974.

Институт химии
Академии наук Эстонской ССР

Поступила в редакцию
23/VIII 1985

R. KASK, I. KIRJANEN

KEERULISTE KEEMILIS-TEHNOLOOGILISTE SÜSTEEMIDE ARVUTAMISE MAATRIKSMEETOD

Artiklis on kirjeldatud maatriksmeetodit keeruliste keemilis-tehnoloogiliste süsteemide ekvivalentsmaatriksi arvutamiseks. Meetod on iteratsioonivaba, hästi programmeeritav ja võimaldab ekvivalentsmaatriksi arvutamise täielikult formaliseerida. Arvutamine toimub kahes etapis. Alguses leitakse arvutusvalemid, mis sõltuvad ainult süsteemi struktuurist, pärast arvutatakse nende valemite põhjal. Seesugune moodus on eriti ökonoomne, kui süsteemi on tarvis arvutada mitu korda (näiteks optimeerimise korral). Artikli lõpul on toodud näide meetodi kasutamisest.

R. KASK, I. KIRJANEN

A METHOD FOR COMPUTING COMPLICATED CHEMICAL-TECHNOLOGICAL SYSTEMS

A matrix-method for computing the equivalent-matrix of complicated chemical-technological systems is presented. The method is iteration-free and can be relatively easily programmed, making it possible to formalize completely the computation of the equivalent-matrix. Computation proceeds in two stages: firstly, the formulas of calculation are found (they depend only on the structure of the system), and secondly, the system is calculated by these formulas. Such a mode is particularly economical for calculating the system many times over (for example, in case of optimization). An example of using the method is presented at the end of the paper.