

ماهنامه علمى پژوهشى



## استفاده از روش ترکیبی شبکه بولتزمن و حجم محدود برای شبیهسازی جریان خون و انتقال جرم ذرات الدیال در رگ

اعظم ترابی<sup>1</sup>، مینا علافزاده<sup>2</sup>، ابراهیم شیرانی<sup>3\*</sup>، مهدی نیلی احمدآبادی<sup>4</sup>

1 - دانشجوی کارشناسی ارشد، مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان

2- دانشجوي دكترا، مهندسي مكانيك، دانشگاه صنعتي اصفهان، اصفهان

3- استاد، مهندسی مکانیک، موسسه آموزش عالی صنعتی فولاد، فولادشهر، اصفهان

4- استادیار، مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان

\* اصفهان، صندوق پستىeshirani@ictp.it ،8415683111

# Combine Lattice Boltzmann and Finite Volume methods for simulating blood flow and LDL concentration in vessel

### Azam Torabi<sup>1</sup>, Mina Alafzadeh<sup>2</sup>, Ebrahim Shirani<sup>3\*</sup>, Mahdi Nili-Ahmadabadi<sup>4</sup>

1,2,4- Department of Mechanical Engineering, Isfahan University of Technology, Isfahan, Iran.

3- Foolad Institute of Technology, Fooladshahr, Isfahan, Iran.

\* P.O.B. 8415683111, Isfahan, Iran, eshirani@ictp.it

#### ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper Received 24 May 2015 Accepted 15 September 2015 Available Online 01 November 2015

#### ABSTRACT

The aim of this paper is to investigate the Low-Density Lipoproteins (LDL) mass transfer in vessel walls using the Lattice Boltzmann Method (LBM). High Schmidt number of LDL leads to numerical instability of LBM. In order to solve this problem, LBM and finite volume method (FVM) are combined. In this hybrid method, the blood velocity field is solved by LBM using the single relaxation time, SRT, model and FVM has been used for LDL concentration equation. LBM is able to simulate flow and mass transfer for the Schmidt number, Sc, up to 3000 only if the time consuming multi relaxation time is used. However, the proposed hybrid method suggested in this article can be used to solve the problem for Sc as high as 10<sup>7</sup>. Good agreement between our results obtained from the hybrid simulation and the available results in the literature and noticeable decrease in CPU time compared with when the LBM is used for both flow and mass transfer, indicates the ability of the hybrid method. Finally, the hybrid method is used to simulate the mass transfer of LDL particles and investigate the effective factors for increasing the surface concentration, such as the size of LDL particles, wall suction velocity, wall shear stress, Newtonian and non-Newtonian fluids behavior and change of concentration boundary layer with various Schmidt number.

[ Downloaded from mme.rr

*Keywords:* Lattice Boltzmann Method Hybrid Method LDL Schmidt number

5.15

Please cite this article using:

برای ارجاع به این مقاله از عبارت ذیل استفاده نمایید:

A. Torabi, M. Alafzadeh, E. Shirani, M. Nili-Ahmadabadi, Combine Lattice Boltzmann and Finite Volume methods for simulating blood flow and LDL concentration in vessel, *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 15, No. 11, pp. 253-262, 2015 (In Persian)

#### 1- مقدمه

امروزه بیماریهای قلبی -عروقی و از جمله بیماریهای شریانی به عنوان یکی از عمدهترین عوامل مرگ و میر در جوامع بشری شناخته میشوند و هیچگونه محدودیت جغرافیایی، سنی، جنسی و یا محیطی اجتماعی نمی شناسند. به عنوان نمونه، عامل بیش از %50 مرگ و میرها در جوامع غربی میباشد [1]. ضرورت شناخت و تلاش جهت کاهش ریسک فاکتورهای بیماری مدتی است که به عنوان هدف بسیاری از تحقیقات بین رشتهای و پژوهشهای تحقیقاتی از سوی پژوهشگران رشتههای مکانیک، برق، متالوژی، علوم پایه، فیزیولوژی و یزشکی قرار گرفته است. یکی از شایعترین بیماریهای قلب و عروق، آرترواسکلروزیس<sup>1</sup> (تصلب شرایین) میباشد. این بیماری مربوط به موارد مختلف تغییر خواص در دیوار رگ میباشد. رشد پلاک<sup>2</sup> چربی در شریان منجر به کاهش انعطاف پذیری جداره شریان (سرخرگ)<sup>3</sup>و بالا رفتن فشار پمپاژ قلب برای خون سانی می شود. در مراحل پیشرفته تر این بیماری، ایجاد گرفتگی شریان، انسداد و اثرات لخته شدن خون باعث کاهش اکسیژن موردنیاز در بافت مورد تغذیه شریان و بروز سکته می شود. این شرایط در هر سرخرگ بدن می تواند پدید آید؛ اما بیشتر در شریانهای متوسط و بزرگ مانند شریانهای شکمی آئورت<sup>4</sup>، دوشاخه کاروتید<sup>5</sup>، کرونری<sup>6</sup> و شریان فمورال<sup>7</sup> پا رخ میدهد [2]. تاکنون مطالعات فراوانی برای توصیف و بررسی همودینامیک محلی و نقش آنها بر شکل گیری و توسعه بیماریهای شریانی و آترواسکلروزیس انجام گرفته است و با این وجود سوالات زیادی پیرامون آن بیجواب مانده است.

پلاکهای چربی عمدتا از ذرات لیپوپروتئین پلاسما نظیر لیپوپروتئینهای کم چگال پلاسما ((لدی ال)<sup>8</sup> تشکیل شدهاند، بر اساس پدیده غلظت دوقطبی، غلظت ذره در روی دیوار فیلتر کننده بیشتر از غلظت ذره در توده سیال خواهد بود و یک پروفیل غلظت در مرز سیال -دیوار شکل خواهد گرفت. از طرفی، به خاطر تفاوت در سرعت محلی خون نزدیک دیوار، فشارخون و نفوذپذیری دیوار در موقعیتهای مختلف سیستم رگی، غلظت سطحی لیپیدها<sup>9</sup> در سطح لومن<sup>10</sup> متفاوت است؛ بنابراین این فرضیه وجود دارد که اختلافات محلی در غلظت لیپید در سطح لومن رگ نیز، ممکن است در جای گیری بیماری تأثیر داشته باشد. از آنجا که مطالعات و انجام آزمایشها در بدن انسان مشکل است، تحلیل جریان در شریان از طریق شبیهسازی عددی، ابزار مناسبی برای بررسی الگوی جریان خون در شریانهای دارای گرفتگی و تعیین پارامترهای مربوط به جریان است. بررسی پارامترهای مؤثر بر انتقال جرم ذرات الدی ال موردتوجه بسیاری از محققان قرار گرفته است

روش شبکه بولتزمن به عنوان یک روش مناسب در شبیهسازی جریان سیالات مطرح شده و به عنوان یک روش پربازده برای حل عددی معادلات ناویراستوکس در اعداد ماخ کوچک پیشرفت زیادی کرده است. استفاده از

غیرخطی مربوط به جابهجایی در معادلات ناویراستوکس، در فضای محاسباتی شبکه بولتزمن به صورت خطی میباشد. 2) روش شبکه بولتزمن در محدوده معادلات ناویراستوکس تراکم ناپذیر صدق میکند. 3) حداقل دستگاه سرعت، در فضای مکانی شبکه بولتزمن موردنیاز است. همچنین میتوان به اعمال ساده شرایط مرزی و داشتن الگوریتم حل کاملا موازی اشاره نمود. از طرفی بهخوبی قابلیت موازی شدن را داراست. شبیهسازی جریان خون از مواردی میباشد که به واسطه چند ذرهای بودن و عبور جریان نوسانی از رگهایی با هندسه پیچیده و انعطاف پذیر، با استفاده از شبکه بولتزمن امکان پذیر است. اولین مطالعه جریان خون به روش شبکه بولتزمن توسط کرازفیک و همکارانش [8] از سال 1998 در زمینه شبیهسازی جریان عبوری از داخل دریچه قلب شروع شد. فانگ و همکارانش [9] با در نظر گرفتن خاصیت الاستیک دیواره رگ، از روش شبکه بولتزمن برای شبیهسازی مرز متحرک و انعطاف پذیر استفاده کردند. بوید و همکاران [10] با استفاده از روش شبکه بولتزمن، جریان نوسانی و خاصیت غیرنیوتونی خون را تحلیل کردند. برنس دورفا و همکاران [11] به شبیهسازی لخته شدن خون بر اساس مدل زمان اقامت در یک شریان دارای گرفتگی پرداختند. در مطالعات صورت گرفته، تطبیق خوب روش شبکه بولتزمن با نتایج قبلی گزارش شده است. استفاده از روش شبکه بولتزمن برای بررسی جریان هایی با معادلات ادوکشن-دیفیوژن مانند انتقال حرارت و انتقال جرم نیز، از دیگر مسائل مورد توجه پژوهشگران میباشد. فیلیپوویک و همکاران [12] مسئله انباشتگی سطحی ذرات الدىال را به صورت تجربى و همچنين شبيهسازى عددى با روش شبكه بولتزمن بررسی کردند. در پژوهش آنها بهجای حل معادله غلظت در روش شبکه بولتزمن، تجمع و چسبندگی ذرات ال دی ال به صورت اضافه کردن یک ترم نیرویی در معادلات بولتزمن شبیهسازی شد و مقدار این نیرو در آزمایشگاه محاسبه گردید. یوشینو و همکاران [13] پدیده انتقال در مخلوط دوتایی سیال در محیط متخلخل را با روش شبکه بولتزمن در محدوده عدد رينولدز 200 و عدد اشميت برابر با 1 مورد مطالعه قرار دادند. حسين و همكاران [14] جریان سیال و انتقال جرم حول استوانه را با مدل زمان آرامش چندگانه شبکه بولتزمن در محدوده عدد رینولدز 0/1 و عدد اشمیت 1000 بررسی کردند. علاف زاده و همکاران [15] پدیده انتقال جرم در مویرگ را از طریق مدل زمان آرامش چندگانه در شبکه بولتزمن شبیهسازی نمودند. در مطالعه آنان عدد رینولدز برابر 0/001 و عدد اشمیت در محدوده 2000 در نظر گرفته شده است. شبکه بولتزمن برای حل برخی معادلات ادوکشن-دیفیوژن [16] با چالش مواجه می شود. به خصوص در اعداد پرانتل و یا اعداد اشمیت بزرگ، باعث ناپایداری حل مسئله می شود. عدد اشمیت در مسائل انتقال جرم بررسی شده توسط محققین به روش شبکه بولتزمن، كوچكتر از 3000 مىباشد. ضمن اينكه حل اينگونه مسائل در شبكه بولتزمن مستلزم صرف زمان و هزینه محاسباتی زیادی میباشد. در این مقاله،

[ DOR: 20.1001.1.10275940.1394.15.11.33.9 ]

مسئله انتقال جرم ذرات الدیال با استفاده از ترکیب روشهای شبکه
بولتزمن و حجم محدود بررسی شده است. مشاهده میشود که این کار زمان
محاسبات را به مقدار قابلتوجهی نسبت به روش شبکه بولتزمن کاهش
میدهد. همچنین شبیهسازی تا محدوده 10 <sup>7</sup> عدد اشمیت و عدد رینولدز
بین 150 تا 330 صورت گرفته است؛ بنابراین عدد پکلت که حاصلضرب
عدد اشمیت در رینولدز است، از مرتبه 10 <sup>8</sup> میباشد. شبیهسازی مسئله
انتقال جرم در این محدوده از عدد پکلت، با استفاده از روش شبکه بولتزمن
برای اولین بار است که انجام میشود. در واقع حل چنین مسئلهای با استفاده

وش شبکه بولتزمن به عنوان حلگر سیال در مسائل برهمکنش سیال و سازه	ر
ورد توجه محققان قرار دارد. روش شبکه بولتزمن دارای سه ویژگی اصلی و	5
بهم در مقایسه با سایر روشهای معمول حل عددی میباشد: 1) عبارت	5

- 1- Atherosclerosis
- 2- plaque
- 3- Artery
- 4- Aortic
- 5- Carotid artery
- 6- Coronary artery
- 7- Femoral
- 8- Low Density Lipoprotein (LDL)
- 9- Lipid
- 10- Lumen

از روش شبکه بولتزمن امکانپذیر نمیباشد و باعث واگرایی در حل میشود. از طریق روش ترکیبی پیشنهادی در این مقاله ضمن برطرف کردن مشکل واگرایی، میتوان زمان و هزینههای محاسباتی را بهطور قابلتوجهی کاهش داده و تا مقادیر بالای عدد پکلت را شبیهسازی نمود. در این روش، معادلات دریان برای سیال خون با استفاده از روش شبکه بولتزمن و معادلات انتقال جرم برای ذرات ال دی ال به روش حجم محدود حل می شود. برای هر معادله یک شبکه متناسب با فیزیک مسئله در نظر گرفته می شود و انتقال اطلاعات بین دو شبکه از طریق میانیابی صورت می پذیرد.

در این مقاله ابتدا ضرورت استفاده از روش ترکیبی شبکه بولتزمن و حجم محدود در انتقال جرم ذرات ال دی ل عنوان می شود. سپس با حل مسئله انتقال جرم بین دو صفحه تخت با استفاده از دو روش شبکه بولتزمن با زمان آرامش چندگانه و روش ترکیبی، نتایج و عملکرد دو روش مقایسه شده و سپس پارامترهای مختلف مؤثر بر انتقال جرم این ذرات در رگ با هندسه استوانه با استفاده از روش ترکیبی شبکه بولتزمن و حجم محدود بررسی می شود.

#### 2- روش حل مسئله

برای ایجاد ارتباط بین دو پارامتر لزجت سینماتیکی (v) و ضریب دیفیوژن (D) می توان از عدد اشمیت استفاده کرد:

$$\mathbf{Sc} = \frac{\nu}{D} \tag{1}$$

به خاطر کوچک بودن ضریب نفوذپذیری ذرات ال دیال، عدد اشمیت آن بسیار بزرگ (در محدوده 10<sup>5</sup> تا 10<sup>8</sup>) میباشد؛ بنابراین انتقال مومنتوم و انتقال جرم رفتار کاملا متفاوتی نسبت به هم از خود نشان میدهند. در صورتی که از روش شبکه بولتزمن برای حل مسائل انتقال جرم استفاده شود، توجه به دو ضریب انتقال مومنتوم و انتقال جرم ضروری میباشد؛ بنابراین نیاز به تعریف دو زمان آسودگی مرتبط با این دو ضریب انتقال میباشد:

$$\nu = \frac{1}{3} \left( \tau_A - \frac{1}{2} \right) \tag{2}$$

$$D = \frac{2}{3} \left( \tau_B - \frac{1}{2} \right) \tag{3}$$

با توجه به ارتباط ضریب نفوذپذیری با زمان آسودگی در غلظت، این زمان از 0/51 نمیتواند کمتر شود (همیشه زمان آسودگی باید بزرگتر از 0/5 باشد تا جواب پایدار به دست آید)؛ بنابراین با توجه به کمترین مقدار انتخابی برای زمان آسودگی غلظت، زمان آسودگی جریان افزایش می یابد که این امر باعث ناپایداری جریان در روش زمان آسودگی منفرد می شود. جهت پایداری باید شبکه محاسباتی را ریز کرد که مقرون به صرفه نمی باشد و زمان زیادی جهت انجام برنامه نیاز است؛ بنابراین ترجیح داده می شود برای عدد اشمیت بالا از روش زمان آسودگی چندگانه استفاده شود که با شبکهبندی کمتر بتوان جواب پایدار به دست آورد. ولی در عددهای اشمیت بالا هم زمان آسودگی چندگانه همانند زمان آسودگی منفرد، نیاز به ریز کردن شبکه محاسباتی دارد که مقرون به صرفه نیست. به علاوه در عددهای اشمیت خیلی بزرگ حتى با ريز كردن شبكه هم نمىتوان به جواب پايدار دست يافت؛ بنابراین به نظر میرسد یکی از بهترین راههای ممکن برای غلبه بر محدودیت شبکه بولتزمن در حل مسائل انتقال جرم ذرات ال دی ال و اصلاح همگرایی آن، استفاده از روش ترکیبی باشد که در آن جریان سیال و انتقال مومنتوم با استفاده از روش شبکه بولتزمن و معادله غلظت با استفاده از روش حجم محدود مورد بررسی قرار گیرد. در این صورت تنها با یک زمان آسودگی

سروکار خواهیم داشت. کاهش قابل توجه در هزینه و زمان محاسباتی نسبت به روش شبکه بولتزمن، از دیگر مزایای آن به شمار می رود.

در پژوهش حاضر، با حل معادله بولتزمن برای جریان سیال (خون) و کوپل با معادله انتقال جرم ذرات ال دی ل که به روش حجم محدود حل عددی می شود، میدان های سرعت و غلظت به دست می آیند. بنابراین به طور کلی می توان معادلات بدون بعد حاکم بر مسئله را به دو دسته معادلات جریان و انتقال جرم تقسیم بندی کرد. جریان در حالت پایا بررسی شده و معادلات حاکم به صورت زیر نوشته می شوند:

$$\nabla . u = \mathbf{0} \tag{4}$$

$$(u.\nabla)u = -\nabla P + \frac{1}{\mathbf{Re}}\nabla^2 u \tag{5}$$

$$u.\nabla C = \frac{\mathbf{1}}{\mathbf{Pe}} \nabla^2 C \tag{6}$$

که در آن u سرعت، C غلظت و Pe عدد بدون بعد پکلت میباشد. جریان بهصورت تقارن محوری در نظر گرفته می شود. به جای معادلات ناویراستوکس، معادله بولتزمن حل می شود. مقادیر سرعت در هر گره شبکه بولتزمن محاسبه می شود. با قرار دادن این سرعتها در معادله انتقال جرم و حل آن، نمودار توزیع غلظت به دست میآید. شبکهبندی هندسه برای جریان (روش شبکه بولتزمن) به صورت یکنواخت در نظر گرفته می شود. اما شبکهبندی هندسه مذکور برای گسسته سازی معادله انتقال جرم، باید غيريكنواخت باشد؛ زيرا با توجه به لايهمرزى انتقال جرم باريكي كه تشكيل می شود، نیاز به ریز کردن مش در نزدیکی دیواره می باشد. شبکه های موردنظر در شکل 1 به طور همزمان نمایش داده شدهاند که چگونگی بر روی هم قرار گرفتن دو شبکه و موقعیت آنها نسبت به هم قابل مشاهده است. شبکه ریزتر، شبکه حل میدان غلظت می باشد و شبکه خطچین، شبکه سرعت (شبکه بولتزمن) میباشد. برای کوپل کردن اطلاعات بین این دو شبکه ناهمسان، نیاز به درونیابی میباشد که در اینجا از روش درونیابی دوخطی استفاده شده است. بنابراین به طور کلی میتوان روند حل مسئله را به سه مرحله تقسيم بندى نمود:

- حل معادله بولتزمن به منظور محاسبه مقدار سرعت محوری و عمودی در هر گره شبکه بولتزمن
- انتقال سرعتهای شبکه بولتزمن به شبکه غیریکنواخت غلظت
   انتقال جرم) از طریق میانیابی یا برونیابی
- 3. حل معادله انتقال جرم به روش حجم محدود با استفاده از سرعتهای میانیابی شده و در نهایت محاسبه مقدار اسکالر غلظت در مراکز حجم کنترل شبکه غلظت

شایان ذکر است که ابتدا معادله بولتزمن به طور کامل حل می شود و پس از آن، سرعت ها به شبکه غلظت انتقال داده شده و معادله غلظت حل عددی می شود. گسسته سازی معادله بولتزمن با استفاده از روش شبکه

بولتزمن صورت می پذیرد که در قسمت بعد توضیح داده خواهد شد. برای گسسته سازی معادله غلظت به روش حجم محدود، از روش بالادست<sup>1</sup> با دقت مرتبه دوم استفاده می شود. دقت مرتبه دوم استفاده می شود. در گسسته سازی از نام گذاری مرسوم سلول ها به صورت حجم کنترل مشخص شده در شکل 1 استفاده می شود. حجم کنترل موردنظر با سطح مشخص شده در شکل 1 استفاده می شود. حجم کنترل موردنظر با مطح محدود کننده T و بردار قائم بر سطح  $\hat{n}$  در نظر گرفته شده و فرم انتگرالی معادلات به صورت زیر بیان می شود:

1- Upwind

255



$$\int_{\Gamma}^{1} C(\rho \vec{V} \cdot \hat{n}) d\Gamma = \int_{\Gamma}^{1} \rho D(\vec{\nabla} C \cdot \hat{n}) d\Gamma$$
(7)

در رابطه فوق، عبارت سمت چپ، جمله جابهجایی و عبارت سمت راست جمله دیفیوژن میباشد که این جملات به ترتیب به صورت زیر گسسته می شوند:

$$\int_{\Gamma}^{1} C(\rho \vec{V} \cdot \hat{n}) d\Gamma \approx \sum_{i=nf}^{1} (\rho \vec{V} C)_{i} \cdot \hat{n} \Delta \Gamma_{i} \quad , nf \in \{e, w, n, s\}$$
(8)

$$\int_{\Gamma}^{1} \rho D(\vec{\nabla} C.\hat{n}) d\Gamma \approx \sum_{i=nf}^{1} \left( \rho D \frac{\partial C}{\partial n} \right)_{i} \Delta \Gamma_{i} \quad , nf \in \{e, w, n, s\}$$
(9)

که  $\left(\frac{\partial C}{\partial n}\right)_i$ , گرادیان قائم بر وجه *i* میباشد. در این معادلات برای به دست آوردن توزیع غلظت، تنها عبارت مجهول در معادلات، مقدار سرعت میباشد. اما از آنجا که سرعت به صورت مجزا در شبکه بولتزمن محاسبه شده است، کافی است که با میانیابی به شبکه غلظت انتقال داده شود. برای مثال برای محاسبه مقدار سرعت برای مرز بالایی (نقطه n) در حجم کنترل مشخص شده در شبکه فلظت در شکل 1، مقدار سرعت از چهار نقطه مجاور آن در شبکه سرعت (نقاط 1 تا 4 در شکل 1) میانیابی میشود که روابط ریاست آن در شبکه سرعت (نقاط 1 تا 4 در شکل 1) میانیابی میشود که روابط ریاضی آن به صورت زیر بیان میشود:

$$= b_1 V_1 + b_2 V_2 + b_3 V_3 + b_4 V_4 \tag{10}$$

که ضرایب b<sub>i</sub> از رابطه زیر محاسبه میشود:

سادگی و بدون نیاز به معادلات اضافی صورت می پذیرد.

3- معادلات جریان در روش شبکه بولتزمن

توصيف تغييرات تابع توزيع عبارت است از [17]:

$$\begin{bmatrix} b_1 \\ b_2 \\ b_3 \\ b_4 \end{bmatrix} = \begin{pmatrix} \begin{bmatrix} \mathbf{1} & x_1 & y_1 & x_1y_1 \\ \mathbf{1} & x_1 & y_2 & x_1y_2 \\ \mathbf{1} & x_2 & y_1 & x_2y_1 \\ \mathbf{1} & x_2 & y_2 & x_2y_2 \end{bmatrix}^{-1} \end{bmatrix}^{\mathrm{T}} \begin{bmatrix} \mathbf{1} \\ x \\ y \\ xy \end{bmatrix}$$
(11)

که در آن x و y طول و عرض مرکز وجه موردنظر (نقطه n)،  $x_1$  طول نقاط 1 و  $x_2$  و  $x_2$  عرض نقاط 1 و 3 و  $x_2$  عرض نقاط

2 و 4 می باشد. از آنجا که هر دو معادله سرعت و غلظت را به صورت بدون

بعد در نظر می گیریم، انتقال دادهها بین دو شبکه مطابق معادلات فوق، به

معادله شبكه بولتزمن مي تواند مستقيما از معادله انتقال بولتزمن به دست آيد.

موضوع مورد بحث در شبکه بولتزمن، تابع توزيع ذرات مي باشد. معادله

 $\partial_t f + (\xi \cdot \nabla) f = \Omega(f)$ 

که در آن  $f(x,\xi,t)$ ، تابع توزیع تک ذره،  $\xi$ ، میدان سرعت و  $\Omega$ ، جمله بیانگر برخورد بین ذرات میباشد. در عبارت برخورد میتوان از دو مدل برای تعریف زمان آرامش استفاده کرد. 1) زمان آرامش منفرد که همه مومنتها با نرخ یکسان محاسبه میشوند. 2) زمان آرامش چندگانه که مومنتهای مختلف تابع توزیع با نرخهای مختلفی تخفیف داده میشوند [18].

تابع توزیع همان نشان دهنده احتمال حضور ذرات با سرعت (مومنتوم) و مکان مشخص، در یک زمان خاص میباشد. برای گسستهسازی معادلات، شبکه 209 [17] به کار گرفته شده است. در واقع برای کاهش محاسبات بهجای استفاده از شبکه سهبعدی از مدل تقارن محوری استفاده میشود. مدل تقارن محوری همانند روش بولتزمن در حالت دوبعدی است با این تفاوت که با اضافه کردن یک جمله تابع سرعت در قسمت برخورد، معادلات ناویراستوکس در مختصات قطبی متقارن، بازیابی میشوند [19]. ایده فوق توسط محققان دیگر [21,20] نیز بررسی شده است و مشاهده میشود که این مدل به خوبی قابلیت بازیابی معادلات ناویراستوکس در مختصات قطبی متقارن را داراست.

در این مقاله برای مدلسازی جریان غیرنیوتونی در شبکه بولتزمن، از روش نرخ کرنش استفاده شده است که نسبت به روش گردیان سرعت از پایداری بیشتری برخوردار است [22]. رابطه کلی میان تنش (σ) و نرخ برش (S) در معادلات ناویراستوکس عبارت است از:

$$\sigma_{ij} = -p\delta_{ij} + 2\nu S_{ij} \tag{13}$$

که در آن p فشار و  $\delta_{ij}$  دلتای کرونکر میباشد. رابطه بین تنش و کرنش در شبکه بولتزمن به صورت زیر در میآید:

$$f_a^{(1)} = f_i - f_i^{\text{eq}} \tag{14}$$

که 
$$f_a^{(1)}$$
 همان  $f_i^{\text{neq}}$  است که به صورت زیر تعریف می شود [23]:  
(1)  $\sum a$ 

$$\sigma_{ij} = -\rho c_s^2 \delta_{ij} - \left(\mathbf{1} - \frac{\mathbf{1}}{2\tau}\right) \sum_a f_a^{(\mathbf{1})} e_{ai} e_{aj}$$
(15)

با استفاده از معادله حالت در شبکه بولتزمن رابطه زیر حاصل خواهد شد

V

$$2\nu S_{ij} = -\left(1 - \frac{1}{2\tau}\right) \sum_{a} f_{a}^{(1)} e_{ai} e_{aj}$$
(16)

معادله فوق را مي توان به صورت زير نوشت:

$$S_{ij} = -\frac{\mathbf{s}}{\mathbf{2}\tau\rho} \sum_{a} f_{a}^{(1)} e_{ai} e_{aj}$$
(17)

$$\gamma = 2\sqrt{D_{\Pi}} \tag{18}$$

که D<sub>Π</sub>، ناوردای دوم تانسور نرخ کرنش میباشد و طبق رابطه زیر محاسبه میشود:

$$D_{\Pi} = \frac{1}{2} \sum_{i,i=1}^{n} S_{ij} S_{ij}$$
(19)

که برای مدل تقارن محوری، n=2 میباشد. به این ترتیب با محاسبه نرخ
تنش سیال در هر گام زمانی، لزجت دینامیکی با استفاده از معادله ساختاری
سیال غیرنیوتونی به دست میآید. سپس زمان آرامش در آن گام زمانی با
استفاده از رابطه زیر محاسبه میشود:
$\tau = 3\frac{\mu}{\rho} + \frac{1}{2} \tag{20}$
در واقع در روش بولتزمن مراحل حل جریان نیوتونی و غیرنیوتونی کاملا
یکسان است و تنها تفاوت آنها در این است که زمان آرامش در سیال
نیوتونی مقدار ثابتی بوده اما در سیال غیرنیوتونی در هر گام زمانی، مطابق
مراحل فوق محاسبه میشود.

256

(12)

#### 4- پارامترها و شرایط مرزی مسئله

هندسه به صورت یک استوانه بوده و مشخصات سیالاتی برای تحلیل مسئله، در جدول 1 آورده شده است [3].

در این شبیه سازی تنها حالت پایا بررسی شده است. در این حالت، توزیع سرعت سهموی با قرار دادن سرعت متوسط محاسبه شده ورودی در معادله آن، مورد استفاده قرار می گیرد که مقدار آن بستگی به نوع رگ دارد:

$$u = \mathbf{2} \times U_0 \left[ \mathbf{1} - \left(\frac{y}{R}\right)^2 \right]$$
(21)

در خروجی شریان، فشار، ثابت در نظر گرفته می شود و بدین منظور طول باید به اندازه کافی بزرگ انتخاب شود تا توزیع سرعت توسعه یافته در خروجی پدید آید که در این جا طول شریان 30 برابر شعاع انتخاب شده است. در روی دیوار، شرط عدم لغزش و هم چنین سرعت مکشی شعاعی با مقدار ثابت در نظر گرفته می شود. اندازه سرعت مکشی بسته به مقدار فشار خون بین

 $^{70}$  تا  $(m/s)^{8}(m/s)$  متغیر است [3] که در این مقاله مقادیر  $10^{-7}$  (m/s)  $2/31 \times 10^{-8}$  (m/s) (m/s)  $2/31 \times 10^{-8}$  (m/s)  $(m/s)^{-8}(m/s)$  (c, فشار 700mHg) (e, 6 m/s) (m/s) (100mmHg) (m/s) و  $(100)^{-8}(m/s)$  (c, فشار 120mHg) (120mmHg) (100mmHg) (100mmHg)

$$D\left(\frac{\partial C}{\partial n}\right)_{y=R} = C_w V_w \tag{22}$$

که  $C_w$ ، غلظت و  $V_w$  سرعت مکشی بر روی جداره شریان میباشد. جهت اعمال شرط مرزی در انتقال جرم بر روی سطح صاف توسط روش شبکه بولتزمن، میتوان از روش ارائه شده توسط ونگ و همکارانش [27] استفاده کرد. در شکل 2 تصویری از هندسه و شرایط مرزی مسئله نمایش داده شده است.

شبیهسازی سیال خون، در دو حالت نیوتونی و غیر نیوتونی انجام شده است که برای حالت غیرنیوتونی خون از مدل کیسون استفاده میشود؛ زیرا این مدل در محدوده وسیعی از تنش برشی برای توصیف رفتار خون مناسب است. مزیت این مدل، در نظر گرفتن تنش تسلیم خون میباشد [28] و رابطه آن برای تعیین ویسکوزیته به صورت زیر بیان میشود:

$$\mu = \left( \left[ \frac{\tau_y}{\tau_y} + \sqrt{\mu_c} \right]^2 \right)^2$$
(23)

که ویسکوزیته دینامیکی ( $\mu_c$ )، برابر با مقدار آن در حالت نیوتونی سیال خون (جدول 1) در نظر گرفته میشود. برای تنش تسلیم ( $(\tau_y)$ )، از نمودار فانگ [28]، استفاده میشود. بر اساس نمودار فانگ، تنش تسلیم برای هماتوکریت 45%، برابر 0/01pa خواهد بود.

همان طور که ذکر شد، این عارضه بیشتر در شریان های متوسط و بزرگ مانند کاروتید، کرونری و فمورال رخ می دهد که ابعاد این شریان ها هم متفاوت است؛ بنابراین سرعت و عدد رینولدز جریان نیز در آن ها با هم تفاوت دارد. در جدول 2 نوع شریان، قطر و عدد رینولدز مربوط به آن نمایش داده شده است [29].

#### 5- نتايج و بحث

به منظور اطمینان از صحت روش عددی، معادلات جریان و انتقال جرم برای شریان کاروتید مطابق با آنچه که نعمت اللهی و همکاران [30] انجام داده اند، حل شده است. آنها شریان کاروتید به شعاع 7mm با عدد رینولدز 250 را در دو حالت بدون گرفتگی و باگرفتگی برای دو مدل سیال نیوتونی و غیرنیوتونی در حالت پایا با استفاده از روش حجم محدود شبیه سازی نمودند. در این مقاله، مشابه پژوهش آنها با استفاده از روش ترکیبی و با هدف برطرف کردن ضعفهای موجود در روش شبکه بولتزمن صورت گرفته است. در شکلهای 3 و 4 نتایج حل عددی حاضر، تطابق خوبی را با حل تحلیلی جانسون [31] برای سیال نیوتونی و نتایج نعمت اللهی [30] در دو حالت نیوتونی و غیرنیوتونی برای عدد اشمیت <sup>3</sup>01×6/6 نشان می دهد. اختلاف نتایج روش ترکیبی و روش حجم محدود کمتر از 40% می باشد.

یکی از مزایای روش ترکیبی موردنظر این پژوهش، کاهش قابل توجه زمان محاسبات و حافظه کامپیوتری موردنیاز نسبت به روش شبکه بولتزمن میباشد. همچنین پایداری حل در این روش بسیار بالاست. در حالتی که زمان آرامش  $T = \tau$  باشد، بیشترین عدد پکلت که روش شبکه بولتزمن میتواند پوشش دهد برابر با 10 میباشد. با استفاده از روش آرامش چندگانه میتوان تا محدوده عدد اشمیت 3000 را نیز شبیه سازی نمود. با افزایش عدد اشمیت حتی استفاده از روش آرامش چندگانه در روش شبکه بولتزمن نیز دیگر پاسخ گو نیست و باعث واگرایی در حل می شود. از طرفی در اعداد اشمیت کوچکتر و اعداد رینولدز بزرگتر نیز پایداری دچار مشکل می شود. از آنجا که در بسیاری مواقع با این نوع مسائل روبه رو هستیم، نیاز به ارائه



(23)	$\mu = \left(\sqrt{\frac{\gamma}{\gamma}} + \sqrt{\mu_c}\right)$	محور (شرء شکل 2	ط تقارن محوری) 2 تصویری از هندسه مسئله	C <sub>0</sub>	
<b>جدول</b> 1 پارامترها	ی حل مسئله	<b>جدول</b> 2 مقدار عدد رینولدز در شریانهای بدن انسان			
چگالی خون	1050 (kg/m³)	نوع شريان	قطرشريان (mm)	عدد رينولدز	
ويسكوزيته (نيوتونى) خون	<b>0/0035 (</b> kg/m.s <b>)</b>	فمورال	5/0	280	
محدوه ضريب ديفيوژن ذرات الدىال	5×10 <sup>-12</sup> -2×10 <sup>-11</sup> (m <sup>2</sup> /s)	كاروتيد مشترك	5/9	330	
محدوده عدد اشميت ذرات الدىال	1/6×10 <sup>5</sup> -6/6×10 <sup>5</sup>	كاروتيد داخلي	6/1	220	
		شریان کرونری اصلی چپ	4/0	240	
		کرونری راست	3/4	150	
		فروتری راست	0.1	150	

257



شکل 3 نمودار غلظت سطحی برای سیال نیوتونی و مقایسه با حل عددی نعمت اللهی [30] و نتایج تحلیلی جانسون [31]



شكل 4 نمودار غلظت سطحى براى سيال غير نيوتونى و حل عددى نعمتاللهى [30]

راه حلى جهت رفع اين مشكل ضرورى به نظر مىرسد.

به منظور مقایسه عملکرد روش ترکیبی و روش شبکه بولتزمن برای حل معادلات جریان و انتقال جرم، دو صفحه تخت با نسبت طول به عرض 3، عدد رينولدز 0/001 و اعداد اشميت 1000 و 3000 (اعداد پكلت برابر با 1 و 3) بررسی شده است. به دلیل متقارن بودن هندسه می توان به حل برای نصف صفحه اکتفا کرد. روش شبکه بولتزمن با ضریب آرامش چندگانه برای حل معادله انتقال جرم به كار رفته است. در روش تركيبي، از روش شبكه بولتزمن با زمان آرامش منفرد برای حل جریان سیال و روش حجم محدود برای معادله غلظت ذرات الدیال استفاده شده است. همچنین مسئله با استفاده از روش حجم محدود در نرمافزار آدینا نیز شبیهسازی شد. همانطور که در شکل 5 مشاهده میشود، نتایج حاصل از روشهای ترکیبی و نرمافزار آدينا كاملا برهم منطبق بوده و با نتايج روش شبكه بولتزمن همخوانى قبولی دارد که حداکثر اختلاف آنها برابر با %0/16 میباشد. در جدول 3 زمان حل در روش شبکه بولتزمن و روش ترکیبی برا عدد اشمیت مقایسه شده است. مشاهده می شود که روش ترکیبی به قابلتوجهی زمان محاسبات را کاهش میدهد که در این مسئله زمان برای روش شبکه بولتزمن، 60 برابر بیشتر از زمان موردنیاز برای حل با روش شبکه ترکیبی میباشد. قابل ذکر است که در اعداد اشمیت بالا: روش شبکه بولتزمن، همگرایی حاصل نمی شود. از طرفی با توجه به این

دقت حل یکسان (خطای عددی یکسان برای همگرایی)، زمان حل در روش ترکیبی کمتر از روش شبکه بولتزمن میباشد، میتوان نتیجه گرفت که روند همگرایی روش ترکیبی نسبت به روش شبکه بولتزمن سریعتر میباشد. چنانچه شبیهسازی برای سیال غیرنیوتنی انجام پذیرد زمان حل و احتمال واگرایی در روش شبکه بولتزمن افزایش مییابد. برای مثال در این مسئله، زمان حل برای جریان سیال غیرنیوتونی 1/43 برابر بیشتر از زمان حل برای سیال نیوتونی میباشد که این امر موجب کندتر شدن روند همگرایی میشود که با افزایش عدد اشمیت ناپایداریهای عددی افزایش مییابد. اما روش ترکیبی قادر به شبیهسازی انتقال جرم ذرات در سیال نیوتونی و غیرنیوتونی تا عدد اشمیت <sup>107</sup> میباشد. نتیجه برای این عدد اشمیت و عدد رینولدز مقدار بالای عدد پکلت) در شکل 6 نمایش داده شده است.

در ادامه تأثیر عوامل مختلف بر انتقال جرم ذرات ال دی ال در رگ شامل اثر نوع سیال، تنش برشی، اندازه ذرات ال دی ال، سرعت مکشی و نوع رگ، با استفاده از روش ترکیبی شبکه بولتزمن و حجم محدود بررسی می شود.

به منظور بررسی اثر نوع سیال در انتقال جرم ذرات ال دی ال، انتقال جرم ذرات ال دی ال برای سیال نیوتونی و غیرنیوتونی، در رگ کرونری راست و سه عدد اشمیت مختلف شبیه سازی شد که غلظت سطحی ذرات در شکل 7 با عدد اشمیت مختلف شبیه سازی شد که غلظت سطحی ذرات در شکل 7 با هم مقایسه شده است. مقادیر غلظت برای اعداد اشمیت <sup>5</sup>01×10<sup>4</sup>، ما<sup>55</sup> و <sup>5</sup>01×6/6 برای سیال نیوتونی به ترتیب 2/24%، 7/8% و 5/94% و در سیال غیرنیوتونی برابر با 2/1%، 3/6% و 8/5%% بیشتر از مقدار آن در مرکز رگ می باشد. همان طور که مشاهده می شود، میزان غلظت سطحی در سیال نیوتونی بیشتر از سیال غیرنیوتونی است و این به علت تخت تر بودن نمودار توزیع سرعت برای سیال غیرنیوتونی در مقایسه با سیال نیوتونی می باشد (سرعت در نزدیکی جداره رگ، برای سیال غیرنیوتنی، بیشتر از سیال نیوتنی است) که باعث می شود، زمان اسقرار ذرات روی جداره رگ کم شده و در مقایسه با سیال نیوتنی، ذرات، کمتر روی جداره ان ان شده و در مقایسه با سیال

با افزایش سرعت متوسط در ورودی، دبی ورودی افزایش مییابد که موجب افزایش عدد رینولدز میشود. در شکل 8 اثر تغییر سه عدد رینولدز 150، 200 و 250 بر غلظت سطحی، در رگ کرونری راست نمایش داده شده است. همان طور که مشاهده میشود، با افزایش عدد رینولدز جریان، غلظت در نزدیک جداره کاهش مییابد. علت آن است که با افزایش سرعت ورودی یا افزایش عدد رینولدز، زمان استقرار ذرات روی جداره، کمتر شده و این امر موجب کاهش غلظت سطحی ذرات ال دی ال میشود. نسبت تغییر غلظت سطحی در طول 10=x، از عدد رینولدز 150 به 200 برابر با %26/0 و از عدد رینولدز 200 به 250 برابر %10/0 در سیال نیوتونی می باشد. همین تغییر غلظت برای سیال غیرنیوتونی به ترتیب برابر با %26/0 و %0/13

با تغییر دبی در ورودی، نرخ برش سیال نیز تغییر مییابد. با افزایش

سرعت ورودی و عدد رینولدز، تنش برشی جداره در هر دو نوع سیال نیوتو	، قابل
و غیرنیوتونی به صورت خطی افزایش مییابد (شکل 9). تنش برشی برحس	
مقدار آن برای جریان سیال با عدد رینولدز 150 بدون بعد شده است.	ای دو
دلیل این که ویسکوزیته ظاهری و گرادیان سرعت روی دیواره برای سی	مقدار
غیرنیوتونی بیشتر از سیال نیوتونی میباشد، بنابراین تنش برشی در جری	ن حل
سیال غیرنیوتونی، بیشتر از سیال نیوتونی است. مقدار اختلاف تنش برش	مسئله
سیال نیوتونی و غیرنیوتونی برحسب عدد رینولدز در جدول 4 گزارش ش	تر، در
است. مشاهده میشود که با افزایش عدد رینولدز، مقدار این اختلاف به میز	که در

مہندسی مکانیک مدرس، بہمن 1394، دورہ 15، شمارہ 11

258



**شکل** 5 مقایسه بین غلظت سطحی با استفاده از روشهای عددی شبکه بولتزمن، ترکیبی و نرمافزار آدینا در اعداد اشمیت 1000 و 3000

**جدول** 3 مقایسه زمان حل مسئله انتقال جرم بین دو صفحه تخت در روش شبکه

بولتزمن و روش ترکیبی			
3000	1000	عدد اشمیت	
270/58	269/432	زمان حل در روش ترکیبی (s)	
16221/23	16200/1	زمان حل در روش شبکه بولتزمن (s)	



شكل 6 توانايي روش تركيبي در حل معادله غلظت در اعداد اشميت بزرگ





شکل 8 غلظت سطحی ذرات برحسب طول رگ در دبیهای مختلف

كمي افزايش يافته است.

نتایج محققان حاکی از آن است که مهمترین عامل همودینامیکی در شکل گیری بیماری تصلب شرایین، تنش برشی دیواره میباشد. در مکانهایی که نرخ برش دیواره کم باشد، فواصل بین سلولی کم و نفوذپذیری سلولهای اندوتلیال بیشتر میشود؛ بنابراین غلظت سطحی ذرات ال دی ال در مکانهای با سرعت بیشتر و نرخ برش کمتر افزایش می یابد [32]. در شکل 10 غلظت سطحی ذرات ال دی ال بر حسب تنش برشی در طول 10= x برای سیال نیوتونی و غیرنیوتونی نمایش داده شده است. به خوبی مشهود است که با افزایش تنش برشی دیواره، غلظت سطحی ذرات ال دی ال روی جداره رگ، کاهش می یابد که در توافق با یافته های دیگران است.

ذرات ال دی ال اندازه های متفاوتی دارند. عدد اشمیت مقیاسی از ضریب مومنتوم به ضریب دیفیوژن ذرات می باشد. هر چه ذره بزرگ تر باشد، ضریب دیفیوژن آن کمتر و در نتیجه عدد اشمیت آن بیشتر است. با افزایش عدد اشمیت، ضخامت لایه مرزی غلظت نیز کاهش می یابد که باعث افزایش گرادیان غلظت روی جداره رگ شده و تمرکز ذرات را روی جداره بیشتر و در نتیجه غلظت سطحی را افزایش می دهد. در شکل 11 نمودار توزیع غلطت در راستای شعاعی در طول 10=x برای سیال نیوتونی در اعداد مختلف اشمیت ترسیم شده است. همان طور که مشاهده می شود، افزایش عدد اشمیت، کاهش ضخامت لایه مرزی را در پی دارد. عدد اشمیت، خود معیاری برای مقایسه



<b>جدول</b> 4 اثر تغییرات عدد رینولدز بر تنش برشی بدونبعد جداره				
250	200	150	عدد رينولدز	
182046	/147091	/109189	تنش برشی سیال	
0/	0	0	نيوتونى	
205655	/168911	/130025	تنش برشی سیال	
0/	0	0	غيرنيوتونى	
023609	0/02128	/020836	مقدار اختلاف تنش	
0/	0.02120	0	برشی دو نوع سیال	







لایه مرزی تشکیل شده بسیار باریک میباشد به طوری که در فاصله تقریباً ۲/R=0/98 از مرکز رگ قابل مشاهده است. به همین خاطر معیار اندازه گیری ضخامت لایه مرزی را رسیدن به غلظتی برابر با 0/0000 قرار میدهیم. اندازه ضخامت لایه مرزی به صورت بدون بعد، برای سه عدد اشمیت مختلف در طول 10=x، در جدول 5 گزارش شده است. از دیدگاه پزشکی، یکی از فاکتورهای مهم در شکل گیری بیماری تصلب شرایین، افزایش فشارخون میباشد. افزایش فشارخون، باعث افزایش فشار اسمزی میشود که افزایش نرخ فیلتراسیون دیواره اندوتلیال رگ را به همراه دارد. در شکل 12 نتایج برای سرعتهای مکشی (m/s)<sup>8-101</sup> (در فشار gmmHg) و (m/s)<sup>8-101×100</sup> (در فشار اون، غلظت سطحی ذرات هم مقایسه شده است. با افزایش نرخ فیلتراسون، غلظت سطحی ذرات

الدی ال افزایش می یابد. همان طور که مشاهده می شود، غلظت سطحی به مقدار سرعت مکشی جداره بسیار حساس می باشد. در طول 10=x از رگ، درصد تغییر غلظت سطحی در سیال نیوتونی برابر با 1/98% و در سیال غیرنیوتونی 1/96% مقدار می باشد. این مقدار در انتهای رگ به ترتیب برای سیال نیوتونی و غیرنیوتونی برابر 2/88% و 2/85% است.

در انتها میزان غلظت سطحی ذرات ال دی ال در شریانهای بدن بر اساس پارامترهای جدول 2 با یکدیگر مقایسه شده است. نتیجه ارائه شده در شکل 13 نشان می دهد که مقادیر غلظت سطحی در انواع شریانها با یکدیگر متفاوت می باشد. در شریان کاروتید داخلی بیشترین غلظت و در شریان کرونری چپ، میزان غلظت، کمتر از سایرین به دست آمده است. سرعت مکشی بر روی دیواره در همه شریانها برابر با (m/s)<sup>8</sup> 10×3/95 در نظر گرفته شده است؛ اما این، یک فرض ساده شونده است. با افزایش فاصله هر شریان از قلب، فشارخون کاهش می باد که باعث کاهش سرعت مکشی جداره می شود. همچنین متفاوت بودن مشخصات هر رگ و منحصر بفرد بودن شریان می باشد. از آنجا که میزان غلظت سطحی به سرعت مکشی حداره و مشخصات جداره بسیار حساس می باشد، بنابراین نتایج شکل 13 را نمی توان مومیت داد. پیشنهاد می شود برای دستیابی به توزیع دقیق غلظت سطحی در هر رگ و مقایسه میزان غلظت در شریانها، شبیه سازی با مشخصات دقیق مربوط به همان رگ انجام شود.

#### 6- نتیجه گیری

زمانی که عدد اشمیت مسئله بزرگ باشد، روش شبکه بولتزمن برای حل مسائل ادوکشن-دیفیوژن انتقال جرم با محدودیت روبهروست. در این مقاله برای رفع این مشکل روش ترکیبی شبکه بولتزمن و حجم محدود ارائه شد. در این روش، میدان جریان سیال با استفاده از روش شبکه بولتزمن و معادله غلظت به روش حجم محدود حل شده است. سپس دو معادله با هم کوپل

جدول 5 اندازه ضخامت لایهمرزی غلظت، برحسب عدد اشمیت ذرات الدیال

عدد اشمیت	1/6×10 <sup>5</sup>	3/3×10 <sup>5</sup>	6/6×10 <sup>5</sup>
فاصله مرکز رگ تا لایهمرزی در	0/97929	0/98308	0/98618
انتهای رگ به صورت بدونبعد	0171727	0//0000	0//0010
ضخامت لايهمرزي بدونبعد غلظت	0/02071	0/01692	0/01381



مہندسی مکانیک مدرس، بہمن 1394، دورہ 15، شمارہ 11

260



شده و اطلاعات بین این دو روش با استفاده از میانیابی انتقال یافت. بهاینترتیب مشکل عدم همگرایی در روش شبکه بولتزمن برطرف میشود. به منظور بررسی عملکرد و توانایی این روش، یک جریان بین دو صفحه تخت با استفاده از دو روش شبکه بولتزمن با زمان آرامش چندگانه برای جریان سیال و انتقال جرم و نیز روش ترکیبی شبیهسازی شد. نتیجه در هر دو روش تطبیق قابل قبولی با یکدیگر داشت و زمان موردنیاز برای حل در روش ترکیبی بسیار کمتر از روش شبکه بولتزمن است. با استفاده از روش ترکیبی، شبیه سازی برای عدد اشمیت تا محدوده 10<sup>7</sup> قابل دستیابی است. هم چنین مسئله انتقال جرم ذرات الدىال توسط روش تركيبي شبيهسازى و پارامترهای مؤثر بر افزایش غلظت سطحی، از جمله اندازه ذرات، سرعت مکشی روی جداره، تنش برشی دیواره و نوع سیال از نظر رفتار نیوتنی و غیرنیوتنی، تغییر ضخامت لایهمرزی غلظت با تغییر عدد اشمیت بررسی شد. مشاهده شد كه با افزایش عدد اشمیت غلظت سطحی ذرات ال دی ال نیز افزایش می یابد. سرعت مکشی که ناشی از افزایش فشار جریان خون است، نیز عامل دیگری برای افزایش غلظت سطحی میباشد. با افزایش سرعت ورودی و در نتیجه افزایش عدد رینولدز، تنش برشی کاهش می یابد که این عامل باعث کاهش غلظت می شود. مقدار غلظت در سیال نیوتونی بیش از سیال غیرنیوتونی به دست میآید. هر چه اندازه ذره بزرگتر باشد، عدد اشمیت آن بیشتر، ضخامت لایهمرزی غلظت کمتر، گرادیان غلظت روی جداره بیشتر و در نتیجه، غلظت سطحی بیشتر می شود. همچنین میزان افزایش غلظت در نزدیک جداره انواع رگ با هم متفاوت است. تطبیق نتایج حاصل از شبیه سازی انجام شده به روش ترکیبی با نتایج محققان قبلی، قابلیت روش ترکیبی در حل مسائل انتقال جرم با عدد اشمیت بالا را نشان میدهد. درعینحال زمان حل مسئله به مقدار قابل توجهی نسبت به روش شبکه بولتزمن کاهش می یابد. همچنین یک روش توانمند برای حل مسائلی به شمار میرود که جدا کردن میدانهای

نده حجم کنترل (m<sup>2</sup>)

بالانويسها

ν

ξ

ρ

 $\sigma$ 

تنش تسليم

متوسط ورودى

#### 8- مراجع

y

Λ

- [1] Q. Xu, Future Directions of Atherosclerosis Research and Translation into Clinical Application, pp.613-625 : Springer, 2012.
- [2] A. Fortier, V. Gullapalli, R. A. Mirshams, Review of biomechanical studies of arteries and their effect on stent performance, *IJC Heart & Vessels*, Vol. 4, pp. 12-18, 2014.
- [3] N. Fatouraee, X. Deng, A. Champlain, R. Guidoin, Concentration Polarization of Low Density Lipoproteins (LDL) in the Arterial Systema, 858 PHD Thesis, Annals of the New York Academy of Sciences, 1998.
- [4] S. Fazli, E. Shirani, M. Sadeghi, Numerical simulation of LDL mass

- transfer in a common carotid artery under pulsatile flows, *Journal of biomechanics*, Vol. 44, No. 1, pp. 68-76, 2011.
- [5] P. Hoskins, P. Fish, W. McDicken, C. Moran, Developments in cardiovascular ultrasound. Part 2: arterial applications, *Medical and Biological Engineering and Computing*, Vol. 36, No. 3, pp. 259-269, 1998.
- [6] A. Nematollahi, E. Shirani, I. Mirzaee, M. Sadeghi, Numerical simulation of LDL particles mass transport in human carotid artery under steady state conditions, *Scientia Iranica*, Vol. 19, No. 3, pp. 519-524, 2012.
- [7] G. Wang, X. Deng, R. Guidoin, Concentration polarization of macromolecules in canine carotid arteries and its implication for the localization of atherogenesis, *Journal of biomechanics*, Vol. 36, No. 1, pp. 45-51, 2003.
- [8] M. Krafczyk, M. Cerrolaza, M. Schulz, E. Rank, Analysis of 3D transient blood flow passing through an artificial aortic valve by Lattice–Boltzmann methods, *Journal of Biomechanics*, Vol. 31, No. 5, pp. 453-462, 1998.

حل و معادلات حاکم بر مسئله، مؤثر واقع می شود.

7-فهرست علائم
 (ms<sup>-1</sup>) سرعت صوت (c
 (kgm<sup>-3</sup>) غلظت (c

- (m<sup>2</sup>s<sup>-1</sup>) ضريب ديفيوژن (D
- f تابع توزيع ذره در شبکه بولتزمن H عرض (m)
  - H عرص (۱۱۱)
  - n بردار نرمال بر سطح

مهندسی مکانیک مدرس، بهمن 1394، دوره 15، شماره 11

261

non-Newtonian fluids in annular ducts with finite aspect ratio using lattice Boltzmann method, *Physical Review E*, Vol. 87, No. 5, pp. 053002, 2013.

- [21] T. Lee, H. Huang, C. Shu, An axisymmetric incompressible lattice BGK model for simulation of the pulsatile flow in a circular pipe, *International journal for numerical methods in fluids*, Vol. 49, No. 1, pp. 99-116, 2005.
- [22] A. Artoli, *Mesoscopic computational haemodynamics*, Phd Thesis, University of Ponsen en Looijen, Wageningen, 2003.
- [23] D. Wang, J. Bernsdorf, Lattice Boltzmann simulation of steady non-Newtonian blood flow in a 3D generic stenosis case, *Computers & Mathematics with Applications*, Vol. 58, No. 5, pp. 1030-1034, 2009.
- [24] N. Yang, K. Vafai, Modeling of low-density lipoprotein (LDL) transport in the artery—effects of hypertension, *International Journal of Heat and Mass Transfer*, Vol. 49, No. 5, pp. 850-867, 2006.
- [25] C. R. Ethier, Computational modeling of mass transfer and links to atherosclerosis, *Annals of biomedical engineering*, Vol. 30, No. 4, pp. 461-471, 2002.
- [26] X. Deng, Y. Marois, M. W. King, R. Guidoin, Uptake of 3H-7-cholesterol along the arterial wall at an area of stenosis, *Asaio journal*, Vol. 40, No. 2, pp. 186-191, 1994.
- [27] J. Wang, M. Wang, Z. Li, A lattice Boltzmann algorithm for fluid–solid conjugate heat transfer, *International journal of thermal sciences*, Vol. 46, No. 3, pp. 228-234, 2007.
- [28] Y. Fung, *Biomechanics: mechanical properties of living tissues*, Second Edittion, pp. 321-391, New York: Springer-Verlag, 1993.
- [29] A. S. Shuib, P. R. Hoskins, W. J. Easson, Flow Visualization and Characterization of an Artery Model with Stenosis, *World Academy of Science, Engineering and Technology (WASET)*, pp. 56-59, 2011.
- [30] A. Nematollahi, E. Shirani, M. R. Sadeghi, I. Mirzaee Effect of sheardependent transport propperties on lumen surface concentration of LDL particles in stenosed carotid artery, *Mecanica*, pp. 1733-1746, 2015.
- [31] J. S. Johnson, L. Dresner, K. A. Kraus, Hyperfiltration (reverse osmosis), *Principles of Desalination*, K. S Spiegler. Academia press, New york, pp. 345-439, 1966.
- [32] X. Deng, Y. Marois, T. How, Y. Merhi, M. King, R. Guidoin, Luminal surface concentration of lipoprotein (LDL) and its effect on the wall uptake of cholesterol by canine carotid arteries, *Journal of vascular surgery*, Vol. 21, No. 1, pp. 135-145, 1995.

- [9] H. Fang, Z. Wang, Z. Lin, M. Liu, Lattice Boltzmann method for simulating the viscous flow in large distensible blood vessels, *Physical Review E*, Vol. 65, No. 5, pp. 051925, 2002.
- [10] J. Boyd, J. Buick, S. Green, Application of the Lattice Boltzmann Method to non-Newtonian flow in a carotid artery model, *in Proceeding of conference Australian Institute of Physics 17th National Congress*, 2006.
- [11] J. Bernsdorf, S. E. Harrison, S. M. Smith, P. V. Lawford, D. R. Hose, Applying the lattice Boltzmann technique to biofluids: A novel approach to simulate blood coagulation, *Computers & Mathematics with Applications*, Vol. 55, No. 7, pp. 1408-1414, 2008.
- [12] N. Filipovic, M. Zivic, M. Obradovic, T. Djukic, Z. Markovic, M. Rosic, Numerical and experimental LDL transport through arterial wall, *Microfluidics and nanofluidics*, Vol. 16, No. 3, pp. 455-464, 2014.
- [13] M. Yoshino, T. Inamuro, Lattice Boltzmann simulations for flow and heat/mass transfer problems in a three - dimensional porous structure, *International Journal for Numerical Methods in Fluids*, Vol. 43, No. 2, pp. 183-198, 2003.
- [14] M. S. Hossain, X. Chen, D. Bergstrom, Fluid flow and mass transfer over circular strands using the lattice Boltzmann method, *Heat and Mass Transfer*, Vol.15, pp. 1-12, 2015.
- [15] M. Alafzadeh, E. Shirani, E. Yahaghi, M. Rahmani, N. Fatouraee, Analysis of the effective parameters on mass transfer in brain capillaries using lattice Boltzmann method, *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 15, No. 4, pp. 151-158, 2015(In Persian).
- [16] A. Mezrhab, M. h. Bouzidi, P. Lallemand, Hybrid lattice-Boltzmann finitedifference simulation of convective flows, *Computers & Fluids*, Vol. 33, No. 4, pp. 623-641, 2004.
- [17] M. Sukop, DT Thorne, Jr. *Lattice Boltzmann Modeling Lattice Boltzmann Modeling*, First Edittion , pp. 31-66, New York: Springer-Verlag Berlin Heidelberg, 2006.
- [18] J. Wang, D. Wang, P. Lallemand, L.-S. Luo, Lattice Boltzmann simulations of thermal convective flows in two dimensions, *Computers & Mathematics with Applications*, Vol. 65, No. 2, pp. 262-286, 2013.
- [19] I. Halliday, L. Hammond, C. Care, K. Good, A. Stevens, Lattice Boltzmann equation hydrodynamics, *Physical review E*, Vol. 64, No. 1, pp. 011208, 2001.
- [20] S. Khali, R. Nebbali, D. Ameziani, K. Bouhadef, Numerical investigation of

