

ماهنامه علمى پژوهشى

ی مکانیک مدر س



مكانىك

شبیه سازی الکتروشیمیایی باتری سرب-اسید به روش رتبه کاسته بر یایه تجزیه متعامد سره

امىرىابك انصارى¹، وحيد اصفهانيان 2* ، فرشاد ترابى

1 - دانشجو دکتری، مهندسی مکانیک، پردیس دانشکدههای فنی، دانشگاه تهران، تهران 2 - استاد، مهندسی مکانیک، پردیس دانشکدههای فنی، دانشگاه تهران، تهران 3-استادیار، مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی خواجه نصیرالدین طوسی، تهران * تهران، صندوق پستى 1335-evahid@ut.ac.ir

| طلاعات مقاله | چکیدہ |
|---|---|
| قاله پژوهشی کامل (یافت: 31 خرداد 1394 .یرش: 25 مرداد 1394 ائه در سایت: 08 مهر 1394 | همواره مدلسازی و شبیهسازی بهعنوان یک ابزار بسیار مفید جهت بهینهسازی و آنالیز رفتار دینامیکی باتریهای سرب-اسید از اهمیت بسیار زیادی برخوردار بوده است. یکی از مشکلات عمده در شبیهسازی و بهینهسازی باتریهای سرب-اسید بهدلیل پیچیدگی معادلات الکتروشیمیایی حاکم بر باتری، زمانبر بودن این محاسبات میباشد. یک راه حل مناسب جهت غلبه بر این مشکل استفاده از روشهای رتبهکاسته است. در |
| ىيد واژگان: | مطالعه حاضر، معادلات الکتروشیمیایی حاکم بر باتری سرب-اسید در حالت یک بعدی و به روش رتبه کاسته و بر پایه توابع متعامد سره |
| تری سرب-اسید | شبیهسازی شدهاند. برای نشان دادن توانایی این روش در شبیهسازی باتری سرب-اسید، معادلات حاکم شامل بقای بار الکتریکی در فاز مایع و |
| رآیند تخلیه -استراحت -شارژ | جامد و همچنین بقای گونههای شیمیایی بهطور همزمان در طی یک پروسه شامل سه فرآیند تخلیه، استراحت و شارژ بهطور عددی برای یک |
| ېش رتبه کاسته | سل از باتری سرب-اسید حل شدهاند. نتایج عددی بهدست آمده شامل تغییرات ولتاژ سل و غلظت اسید سولفوریک، نشان میدهد که نهتنها |
| | استفاده از روش رتبه کاسته بر پایه توابع متعامد سره تا حد زیادی از زمان محاسبات می کاهد (کاهش 15 برابر) بلکه تطابق بسیار خوبی نیز بین |
| | نتایج بهدست آمده و نتایج مدل های عددی موجود در دینامیک سیالات محاسباتی وجود دارد. |

Electrochemical Simulation of Lead-acid Battery Using Model Order Reduction Based on Proper Orthogonal Decomposition

Amir Babak Ansari¹, Vahid Esfahanian^{1*}, Farschad Torabi²

1- Department of Mechanical Engineering, College of Engineering, University of Tehran, Tehran, Iran

2- Department of Mechanical Engineering, K. N. Toosi University of Technology, Tehran, Iran

* P.O.B. 14395-1335 Tehran, Iran, evahid@ut.ac.ir

ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper Received 21 June 2015 Accepted 16 August 2015 Available Online 30 September 2015

Keywords: Lead-Acid Battery Discharge-Rest-Charge Reduced Order Modeling

ABSTRACT

Modeling and simulation are useful tools to optimize and analyze the dynamic behavior of lead-acid batteries. One of the main problems is that the governing equations of lead-acid batteries are highly coupled, which significantly increases the computational time of numerical methods in simulations. Using reduced order models (ROM) is one of the best ways to overcome this difficulty. In the present study, the one-dimensional electrochemical governing equations of lead-acid battery are solved using model order reduction based on proper orthogonal decomposition (POD). To show the capability of this method, the governing equations including conservation of charge in solid and liquid phases and conservation of species are solved simultaneously for a lead-acid cell during discharge, rest and charge process. The results of reduced order model including cell voltage, acid concentration and state of charge (SoC) are compared to the results of finite-volume method (FVM). The obtained numerical results show that not only does the POD-based ROM of lead-acid battery significantly decrease the computational time (speed-up factor of 15), but also there is excellent agreement with the results of previous computational fluid dynamic (CFD) models.

| | | 1 |
|-------|------|---|
| رمه ا | - مف | |
| | | _ |

| آن و همچنین شناخت هرچه بهتر از پدیدههای فیزیکی رخ داده در آن مورد | 1- مقدمه |
|---|--|
| استفاده قرار گرفته است. بههمین دلیل، تاکنون مدلها و روشهای عددی | از بین منابع مختلف انرژی، باتریها همواره بهعنوان یکی از مهمترین منابع |
| مختلفی جهت شبیهسازی باتریهای سرب-اسید توسعه یافته است که از آن | ذخیرهسازی و تأمین انرژی مخصوصا در صنعت خودروهای الکتریکی و |
| جمله میتوان به روشهای دینامیک سیالات محاسباتی، مدلهای مدار | هیبریدی مورد استفاده قرار گرفتهاند. از بین انواع مختلف باتری، باتریهای |
| معادل و مدل های مهندسی اشاره نمود. | سرب-اسید بهدلیل هزینه بسیار کم، نرخ تخلیه بالا و بازیافت مناسب، بطور |
| هر کدام از مدلها و روشهای ارائه شده معایب و مزایای خاص خود را | گسترده در زمینههای مختلف و کاربردهای مهندسی مورد استفاده قرار |
| دارند. بهعنوان مثال با استفاده از روشهای موجود در دینامیک سیالات | میگیرند. بهدلیل پیچیدگیهای موجود در باتریهای سرب-اسید، مدلسازی |
| محاسباتی میتوان نتایجی با دقت بالا بهدست آورد اما در اغلب موارد این | و شبیهسازی همواره بهعنوان یک ابزار مناسب جهت بهینهسازی و آنالیز رفتار |
| | |

Please cite this article using:

برای ارجاع به این مقاله از عبارت ذیل استفاده نمایید:

A. B.Ansari, V. Esfahanian, F. Torabi, Electrochemical Simulation of Lead-acid Battery Using Model Order Reduction Based on Proper Orthogonal Decomposition, Modares Mechanical Engineering, Vol. 15, No. 11, pp. 43-53, 2015 (in Persian)

روشها بسیار زمانبر بوده و درنتیجه استفاده از آنها را محدود میکند. از طرفی دیگر میتوان با اعمال برخی تقریبهای ساده کننده و استفاده از مدلهای مهندسی تا حد زیادی از حجم محاسبات و درنتیجه از زمان محاسبات كاست اما وجود خطا در نتايج بهدست آمده، مجددا استفاده از اين مدلها را محدود می کند. این موضوع باعث شدهاست که در بسیاری از موارد، محققین از ترکیب مدل های مختلف جهت افزایش دقت نتایج و کاهش زمان محاسبات استفاده كنند.

تاکنون مطالعات بسیار زیادی در زمینه شبیهسازی باتریهای سرب-اسید توسط محققین و مهندسین مختلف انجام شدهاست. نیومن و تیدمن [1] برای اولین بار یک تئوری جامع در مورد الکترودهای متخلخل ارائه دادند و از آن جهت شبیهسازی یک سل از باتری سرب-اسید در فرآیند تخلیه استفاده نمودند. همچنین آنها در مطالعه خود یک مرور جامع و کامل بر تمام مطالعات انجام شده در زمینه الکترودهای متخلخل تا سال 1975 ارائه دادند. سونو [2] مدل اراده شده توسط نيومن و تيدمن [1] را توسعه داد بهطوري كه بتوان تأثير توزيع غيريكنواخت غلظت اسيد در محفظه الكتروليت را نیز درنظر گرفت. تمام مدلهایی که تا آن زمان ارائه شده بودند، فقط قادر به شبیهسازی فرآیند تخلیه در باتری سرب-اسید بودند. لذا گو و همکارانش [3] مدلهای ارائه شده تا آن زمان را به گونهای توسعه دادند که علاوهبر فرآیند تخلیه، بتوان رفتار باتری در فرآیندهای استراحت و شارژ را نیز شبیهسازی کرد. همچنین بتوان رفتار دینامیکی غلظت اسید، تخلخل الکترودها، وضعیت شارژ باتری و همچنین وابستگی عملکرد باتری به ضخامت الکترودها و دمای کاری باتری را نیز مورد بررسی قرار داد. گو و همکارانش [4] برای اولین بار یک مدل جامع با فرمول بندی یکپارچه برای باتری سرب-اسید ارائه دادند. در مدل ارائه شده از تمام فرضیات ساده کنندهای که در مطالعات پیشین استفاده شده بود، صرفنظر شد. بههمین دلیل مدل ارائه شده میتوانست نتایج بسیار خوبی را از رفتار دینامیکی باتری و همچنین پدیدههای فیزیکی در باتری ارائه دهد. در مدل ارائه شده توسط آنها، معادلات حاکم به فرم معادلات بقا شامل یک دستگاه معادلات با مشتقات جزئی غیرخطی بودند. همچنین آنها برای حل معادلات حاکم از تکنیکهای عددی موجود در دینامیک سیالات محاسباتی و از روش حجم محدود استفاده نمودند. تكنيك عددي مورد استفاده اين توانايي را داشت که معادلات حاکم را در حالت غیردائم بخوبی حل کند. نتایج بهدست آمده از مدل آنها، با نتایج محققین گذشته تطابق خوبی داشت که نشاندهنده دقت بالای مدل و تکنیک عددی مورد استفاده بود.

اصفهانیان و ترابی [5] با استفاده از روش جعبهای-کلر توانستند معادلات الکتروشیمیایی حاکم بر باتری سرب-اسید را در حالت یکبعدی شبیهسازی کنند. روش جعبهای -کلر علاوهبر اینکه یک روش دونقطهای است، دارای دقت مرتبه دو در مکان و زمان است. آنها نشان دادند که نهتنها روش جعبهای-کلر یک روش مناسب جهت شبیهسازی معادلات حاکم بر باتری سرب-اسید است بلکه در این روش اعمال شرایط مرزی باتری نیز بهراحتی صورت می گیرد. اصفهانیان و همکارانش [6] یک مدل ریاضی بهینه جهت شبیهسازی باتری سرب-اسید ارائه دادند. مدل ارائه شده ترکیبی از مدلهای دینامیک سیالات محاسباتی و مدل مدار معادل بود. آنها برای بهدست آوردن معادلات حاکم و مدل ریاضی مورد نظر، قوانین ولتاژ و جریان کیرشهف را با معادلات حاکم ترکیب کرده و روابط جدیدی بهدست آوردند. ترابی و اصفهانیان [8،7] به مطالعه پدیده گریز حرارتی در باتریهای سرب-

اسید پرداختند و از لحاظ عددی تأثیر برگشتنایذیری را بر بروز چنین پدیدهای مورد بررسی قرار دادند. آنها همچنین توانستند یک دستگاه معادلات کامل جهت شبیهسازی باتریهای سرب-اسید ارائه دهند که در آن پدیده گریز حرارتی نیز درنظر گرفته شود. از آنجاکه دستگاه معادلات ارائه شده کلی بودند، قابل اعمال به سایر انواع باتریها نیز بودند. اصفهانیان و همکارانش [9] با استفاده از نرمافزار تجاری فلوئنت معادلات الکتروشیمیایی حاکم بر باتری سرب-اسید را در حالت یک بعدی و برای یک سل از باتری شبیهسازی نمودند و تأثیر پارامترهای اساسی باتری مانند تخلخل الکترودها، چگالی جریان تخلیه و همچنین ضخامت جداکننده را بر روی عملکرد باتری مورد مطالعه و بررسی قرار دادند.

همانطور که قبلا نیز بیان شد، اگرچه با استفاده از روشهای موجود در دینامیک سیالات محاسباتی میتوان به نتایجی با دقت بالا دست یافت، اما در اکثر موارد حجم زیاد محاسبات و درنتیجه زمانبر بودن این روشها، استفاده از آنها را در کاربردهای کنترلی و غیره محدود میکند. به همین دلیل یافتن یک روش عددی مناسب جهت شبیهسازی باتری سرب-اسید بهطوری که هر دو مزیت دقت و سرعت بالا را داشته باشد بسیار ارزشمند است. یکی از راهکارهای بسیار مناسب جهت غلبه بر این مشکل، استفاده از مدلهای رتبه کاسته در شبیه سازی های عددی است زیرا این مدل ها هر دو مزیت زمان محاسبات کم و دقت بالا را بطور همزمان در خود دارند.

اخیرا توسعه و بهبود مدلهای رتبه کاسته بهعنوان یک جایگزین برای روشهای عددی زمانبر، توجه بسیاری از محققین را به خود جلب کرده است. از بین روشهای موجود، روش رتبه کاسته بر پایه توابع متعامد سره یکی از بهترین و قابل اعتمادترین روشهای رتبه کاسته است. عبارت "توابع متعامد سره" برای اولین بار توسط لوملی [10] و در مطالعه مسائل تلاطم ارائه شد و در تحقیقات مختلف با نامهای دیگری نیز مانند تجزیه مقادیر منفرد و غیره شناخته می شود. این روش برای اولین بار توسط کارهونن [11] و لووى [12] بهطور جداگانه مورد استفاده قرار گرفت و بههمين دليل در بعضی مواقع نیز بسط کارهونن-لووی نامیده می شود. این روش همچنین در مسائلی از قبیل پردازش تصویر، تحلیل سیگنال، فشردهسازی دادهها و شناسایی فرآیندها به کار رفته است. همچنین استفاده از این روش در واکنشهای گرمایی شیمیایی بسیار مورد توجه قرار گرفته است. پیشرفت قابل توجه در این روش هنگامی بهوجود آمد که تکنیک الگوبرداری در چهارچوب این روش قرار گرفت.

در این روش در واقع معادلات حاکم به درون یک فضا با تعداد درجات آزادی کمتر تصویر میشوند. این عمل باعث کاهش حجم محاسبات ریاضی و درنتیجه باعث کاهش زمان محاسبات می گردد. هرچه تعداد درجات آزادی مسئله کاهش بیشتری پیدا کند، زمان محاسبات نیز کاهش پیدا خواهد کرد. اصفهانیان و همکارانش [13] یک مدل رتبهکاسته بر پایه توابع متعامد سره

e.mc

| [Downloaded from mm | |
|--------------------------------------|--|
| 20.1001.1.10275940.1394.15.11.25.1] | |

DOR

| برای باتریهای سرب-اسید ارائه دادند و توسط آن فرآیند تخلیه در یک سل |
|--|
| از باتری سرب-اسید را در حالت یکبعدی شبیهسازی نمودند. نتایج بهدست |
| آمده نشان داد که استفاده از مدل مورد استفاده نهتنها تا حد زیادی از حجم |
| محاسبات میکاهد (افزایش سرعت 10 برابر)، بلکه تطابق بسیار خوبی نیز |
| بین نتایج بهدست آمده و نتایج روش حجممحدود وجود دارد. |
| در واقع هدف از مطالعه حاضر، توسعه تحقيق پيشين [13] است كه در |
| آن یک فرآیند تخلیه به روش رتبهکاسته شبیهسازی شده است. برای این |
| منظور یک سل از باتری سرب-اسید در حالت یکبعدی نه تنها درطی فرآیند |
| |

مهندسی مکانیک مدرس، بهمن 1394، دورہ 15، شمارہ 11

44

تخلیه بلکه در طی یک پروسه کامل شامل سه فرآیند تخلیه، استراحت و شارژ به روش رتبهکاسته شبیهسازی شده است. برای این منظور، نتایج حاصل از تغییرات غلظت اسید و ولتاژ باتری در طی این سه فرآیند مورد بررسی قرار گرفتهاند. نتایج بهدست آمده نشان میدهد که مدل رتبهکاسته بر پایه تجزیه متعامد سره، علاوهبر شبیهسازی فرآیند تخلیه، قادر به شبیهسازی یک پروسه کامل با دقت بسیار بالا نیز بوده و همچنین در مقایسه با روش حجم محدود، سرعت محاسبات نیز 15 برابر افزایش یافته است.

2- مدلسازی ریاضی

در مطالعه حاضر، معادلات الکتروشیمایی حاکم بر باتری سرب-اسید در حالت یکبعدی شبیهسازی میشوند. در شکل 1 شماتیک کلی یک سل از باتری سرب-اسید نشان داده شدهاست که از نواحی مختلفی تشکیل شدهاست که عبارتند از جمع کننده جریان (x = 0) که در مرکز الکترود مثبت قرار دارد، الكترود مثبت (PbO₂)، محفظه الكتروليت، جداكننده، الکترود منفی (Pb) و جمع کننده جریان (x = l) که در مرکز قطب منفی قرار دارد. محفظه الكتروليت در واقع يك محيط رساناى يونى است بهطورى که یونها از طریق آن بین دو الکترود انتقال می یابند. یکی از اجزاء مهم در باتری سرب-اسید، جداکننده است که در واقع دو نقش مهم و اساسی را در باتری ایفا میکند. اولا بهعنوان یک مانع بین دو الکترود مثبت و منفی قرار دارد و از تماس آنها و درنتیجه ایجاد اتصال کوتاه در باتری جلوگیری می کند. دوما یک محیط متخلخل بوده و به یونهای مثبت و منفی اجازه انتقال میدهد. شایان ذکر است که الکترودهای مثبت و منفی علاوهبر اینکه رسانای الکتریکی بسیار خوبی هستند، بهصورت متخلخل ساخته میشوند بهطوری که اسید سولفوریک بتواند بهراحتی در منافذ آنها جهت انجام واکنشهای شیمیایی نفوذ کند.

1-2- واكنشهاي شيميايي

در باتری سرب اسید طی فرآیندهای تخلیه و شارژ دو نیمواکنش بهصورت جداگانه در الکترودهای مثبت و منفی انجام می شود که عبار تند از: الکترود منفی

$$Pb_{(s)} + HSO_{4}^{-} \xrightarrow{ijlic}{ijlic} PbSO_{4(s)} + H^{+} + 2e^{-}$$
(1)

الكترود مثبت

$$PbO_{2(s)} + HSO_{4}^{-} + 3H^{+}2e^{-} \xrightarrow{ij} PbSO_{4(s)} + 2H_{2}O$$
(2)

همانطور که مشاهده می شود در طی فرآیند تخلیه، در الکترود منفی واکنش اکسیداسیون رخ داده و سرب به سولفات سرب اکسید شده و الکترون آزاد می شود. از طرفی دیگر در الکترود مثبت، به دلیل وجود الکترون هایی که از طریق مدار خارجی به این الکترود انتقال یافته اند واکنش احیا رخ می دهد که



Fig. 1 Schematic of lead-acid cell

شکل 1 شماتیک یک سل از باتری سرب-اسید

(4)

(5)

بنابراين

$$\mathbf{i}_s = -\sigma^{\mathrm{eff}}
abla \phi_s$$

از طرفی دیگر در فاز مایع نیز یونها علاوهبر پدیده مهاجرت، بهدلیل وجود گرادیان غلظت در اسید سولفوریک نیز انتقال مییابند. بنابراین میتوان چگالی جریان در فاز مایع را نیز به صورت رابطه (5) بیان کرد:

$$\mathbf{i}_{l} = -k^{\mathrm{eff}} \nabla \phi_{e} - k_{D}^{\mathrm{eff}} \nabla$$
 (Inc)

در معادلات (4) و (5)، σ^{eff} و k_D^{eff} به ترتیب رسانایی مؤثر در الکترود، رسانایی مؤثر در الکترولیت و رسانایی نفوذ مؤثر هستند. شایان ذکر است که این پارامترها به شدت تابعی از تخلخل و ساختار الکترودها هستند. ازاینرو بایستی همواره در محاسبات، مقدار مؤثر این پارامترها را به صورت زیر تعیین کرد:

 $\sigma^{\text{eff}} = \sigma(\mathbf{1} - \varepsilon)^{\text{ex}}$ $k^{\text{eff}} = k\varepsilon^{\text{ex}}$ $k_D^{\text{eff}} = k\varepsilon^{\text{ex}}$ که در این روابط، **ع** یک ثابت تجربی است که بیان کننده ساختار حفرههای الکترود است. همچنین در معادلات فوق جهت محاسبه رسانایی الکترولیت از رابطه تجربی (6) استفاده شدهاست: [3]

$$c = c \exp[11104 + (199.475 - 16097c)c$$

$$+ (3916.95 - 99406c - 712860/T)/T]$$
(6)

همچنین k_D نیز بر طبق رابطه (7) و برحسب رسانایی الکترولیت محاسبه می شود:

$$k_D = \frac{RTk}{F} (2t_+^o - 1) \tag{7}$$

که در آن t_{+}^{o} عدد انتقال یون H^{+} است. از آنجایی که از عرض سل جریان ثابتی می گذرد، دیورژانس چگالی جریان در تمام سل باتری صفر است.

در نتیجهٔ آن، اکسید سرب نیز به سولفات سرب تبدیل میشود. تبدیل مواد سازنده الکترودها به سولفات سرب، منجر به تغییر در تخلخل الکترودها میگردد که این نیز به نوبه خود تأثیر چشمگیری در خواص فیزیکی باتری مانند رسانایی فاز مایع و جامد میگذارد.

2-2- معادلات حاکم در یک سل از باتری سرب-اسید، در واقع بخشی از چگالی جریان از طریق رسانش الکتریکی در فاز جامد (الکترود) و بخشی از آن از طریق رسانش یونی در فاز مایع (الکترولیت) انتقال مییابد. بنابراین میتوان گفت:

مهندسی مکانیک مدرس، بهمن 1394، دورہ 15، شمارہ 11

45

$$\nabla \cdot \left(k^{\text{eff}} \nabla \phi_e\right) + \nabla \cdot \left(k_D^{\text{eff}} \nabla \left(\ln c\right)\right) = -Aj$$
(11)

همچنین از برقراری تعادل جرمی نیز میتوان به معادله بقای گونههای شیمیایی بهصورت رابطه (12) دست یافت:

$$\frac{\partial (\varepsilon c)}{\partial t} = \nabla \cdot \left(D^{\text{eff}} \frac{\partial c}{\partial x} \right) + a_2 \frac{Aj}{2F}$$
(12)

آخرین ترم در سمت راست معادله (12) نشاندهنده نرخ تولید یا مصرف یونها است که در آن ضریب a_2 در الکترود مثبت بهصورت $\mathbf{z}_0^+ = \mathbf{z} = \mathbf{z}_0$ و در الکترود منفی نیز بهصورت $\mathbf{z}_0^+ = \mathbf{z}_1 = \mathbf{z}_1$ محاسبه می گردد. همانطور که مشاهده می شود با حل همزمان معادلات (10–12) می توان در هر لحظه پتانسیل الکتریکی در فاز جامد (a_3) و فاز مایع (a_9) و همچنین غلظت اسید سولفوریک (c) را بهدست آورد.

در باتری سرب-اسید، تغییرات تخلخل الکترودها با زمان بهصورت رابطه (13) محاسبه می شود:

$$\frac{\partial \varepsilon_e}{\partial t} = -\frac{\partial \varepsilon_s}{\partial t} = a_1 \frac{Aj}{2F}$$
(13)

که در آن ضریب a₁ نشاندهنده تغییرات مولی مواد فعال است که در الکترودهای مثبت و منفی بر طبق روابط زیر محاسبه می گردد:

$$\begin{aligned} a_1 &= \left(\frac{M_{PbSO_4}}{\rho_{PbSO_4}} - \frac{M_{PbO_2}}{\rho_{PbO_2}}\right) \\ a_1 &= -\left(\frac{M_{PbSO_4}}{\rho_{PbSO_4}} - \frac{M_{Pb}}{\rho_{Pb}}\right) \end{aligned}$$

همچنین شایان ذکر است که در معادله (13)، *A* نشاندهنده سطح فعال واکنش است و در واقع سطحی از الکترود است که با الکترولیت در تماس بوده و در واکنش شرکت میکند. اما در حین فرآیند تخلیه، سطح فعال کم شده و مواد فعال به سولفات سرب تبدیل میشوند. سطح فعال واکنش در هر لحظه به وضعیت شارژ و ساختار کریستالی الکترودها وابسته است و در فرآیندهای تخلیه و شارژ از روابط زیر پیروی میکند:

$$A = A_{\max} \mathbf{SoC}^{\xi}$$
فرآيند تخليه

$$A = A_{\max}(\mathbf{1} - \mathbf{SoC}^{\xi})$$
فرايند شارژ

که در این روابط A_{max} نشان دهنده بیشترین سطح فعال واکنش است که در بیشترین وضعیت شارژ (**1 = SoC**) به دست میآید. اندازه گیری مقدار این سطح در هر الکترود به صورت تجربی صورت می گیرد. همچنین وضعیت شارژ نیز نشان دهنده میزان انرژی موجود در هر الکترود یا به عبارتی دیگر نشان دهنده میزان مواد فعال باقی مانده در هر الکترود نسبت به حالت شارژ کامل یا تخلیه کامل می باشد که در هر لحظه از زمان به صورت رابطه (14) محاسبه می گردد:

$$\frac{\partial \mathbf{SoC}}{\partial t} = \pm \frac{\nabla \cdot \mathbf{i}_l}{Q_{\max}} \tag{14}$$

که در آن علامت مثبت و منفی به الکترودهای مثبت و منفی اشاره می کند. همچنین شایان ذکر است که در معادله (13)، *j* نشاندهنده چگالی جریانی است که از فاز جامد (الکترود) به فاز مایع (الکترولیت) منتقل می شود. چگالی

محاسبه می گردد که در آن ΔU_{PbO_2} ولتاژ مدار باز است و تابعی از غلظت و دمای اسید سولفوریک است. این عبارت در بسیاری از مطالعات به صورت مقدار ثابت درنظر گرفته می شود و برای آن یک رابطه تجربی توسط بود [15] به صورت رابطه (16) بیان شده است:

$$\Delta U_{\text{pbO}_2} = 1.922 + 0.14751 \log(m) + 0.06355 \log^2(m)$$
(16)
+ 0.07377 \log^3(m) + 0.03361 \log^4(m)

که در آن m مولالیته اسید سولفوریک است که برحسب غلظت اسید سولفوریک و از رابطه تجربی (17) به دست میآید: $m = 1.00322 \times 10^{3}c + 3.55 \times 10^{4}c^{2}$ + 2.17 × 10⁶c³ + 2.06 × 10⁸c⁴ (17)

2-2-1- شرايط اوليه

برای حل دستگاه معادلات حاکم، بایستی شرایط مرزی و شرایط اولیه مناسبی را با توجه به فیزیک مسئله برای متغیرهای اصلی تعیین کرد. غلظت اسید سولفوریک در زمان صفر که هنوز باتری شروع به کار نکرده است توسط مکانیزم نفوذ جرم، یکنواخت می گردد. بنابراین شرط اولیه مناسب برای غلظت اسید سولفوریک، $c = c_0$ میباشد. همچنین برای محاسبه شرایط اولیه پتانسیل در فاز جامد و مایع از دو روش میتوان استفاده کرد:

- با فرض غلظت ثابت برای اسید سولفوریک، نسبت به حل معادلات (10) و (11) اقدام شود.
- 2) کل سیستم معادلات به اندازه یک گام زمانی بسیار کوچک (مثلا) ⁴⁻¹0 ثانیه) حل شود.

2-2-2- شرايط مرزى

یک باتری سرب-اسید، متشکل از تعداد زیادی سل است که در کنار یکدیگر قرار گرفتهاند. از آنجایی که در مطالعه حاضر فقط یک سل از باتری سرب-اسید شبیه سازی شده است، لذا می توان در دوطرف سل (0= x وl = x) از شرط مرزی تقارن برای غلظت اسید سولفوریک و پتانسیل در فاز مایع ($0 = \frac{\partial \phi}{\partial x} = \frac{\partial c}{\partial x}$) استفاده نمود.

بطور کلی در هر باتری، میتوان فرآیندهای شارژ و تخلیه را تحت ولتاژ ثابت یا جریان ثابت انجام داد. بنابراین برای شرط مرزی پتانسیل در فاز جامد (ϕ_s) میتوان دو حالت زیر را درنظر گرفت:

$$\phi_s = \mathbf{0}$$
 ولتاژ ثابت \mathbf{V} يا $\sigma_s = \mathbf{0}$
جريان ثابت $I = \sigma^{\text{eff}} \frac{\partial \phi_s}{\partial x} = I$

که در آن مقادیر مثبت *I* معرف فرآیند شارژ و مقادیر منفی معرف فرآیند تخلیه است. در این رابطه، علامت = و + به ترتیب مربوط به الکترودهای مثبت و منفی است که این اختلاف علامت نیز ناشی از تفاوت در جهت بردار جریان نسبت به جهت بردار نرمال سطح در دو الکترود است. به عبارتی دیگر، همواره جریان از یک الکترود وارد و از الکترود دیگر خارج می شود که این

است که به ساختار مواد فعال بستکی دارد. همچنین در رابطه قوی، η نشاندهنده میزان اضافه پتانسیل است که در الکترود مثبت بهصورت $\eta = \phi_s - \phi_e - \Delta U_{\text{PbO}_2}$

1- Butler-Volmer

موضوع منجر به اختلاف علامت شدهاست. شایان ذکر است که مقادیر ورودی مورد نیاز در مطالعه حاضر براساس مرجع [3] در جدول 1 ارائه شده است.

3- تجزیه متعامد سره (POD) تجزیه متعامد سره یک راهحل کاهش تعداد درجات آزادی برای مسائل پیچیده غیرخطی میباشد. در واقع توابع **POD** روشی برای شناسایی تعداد درجات آزادی کمتر و کافی از معادله حاکم میباشد. این عمل باعث کاهش حجم محاسبات ریاضی و درنتیجه باعث کاهش زمان محاسبات میگردد. هرچه تعداد درجات آزادی مسئله کاهش بیشتری پیدا کند، زمان محاسبات

| Table 1 Input parameters for | or numerical simulation |
|------------------------------|---|
| مقدار (مرجع [3]) | پارامترها |
| | پارامترهای هندسی (cm) |
| 0/06 | ضخامت الكترود مثبت |
| 0/055 | ضخامت مخزن الكتروليت |
| 0/014 | ضخامت سپراتور |
| 0/06 | ضخامت الكترود منفى |
| | تخلخل |
| 0/53 | الكترود مثبت |
| 0/73 | الكترود سپراتور |
| 0/53 | الكترود منفى |
| | چگالی ((g cm ⁻³) |
| 9/7 | الكترود مثبت |
| 11/34 | اسيد سولفوريک |
| 6/3 | الكترود منفى |
| | ضریب رسانایی (3 cm ⁻¹) |
| 80 | الكترود مثبت |
| 4/8× 10 4 | الكترود منفى |
| | چگالی جریان تبادلی (*mA cm) |
| 10 | الكترود مثبت |
| 10 | الكترود منفى |
| | سطح فعال بیشینه (cm² cm ⁻³) |
| 100 | الكترود مثبت |
| 100 | الكترود منفى |
| | ظرفيت بيشينه الكترود (3-C cm) |
| 5660 | الكترود مثبت |
| 5660 | الكترود منفى |
| | $lpha_c$ ضریب انتقال آندی و کاتدی $lpha_lpha$ و |
| 0/5 و 0/5 | الكترود مثبت |
| 0/5 و 0/5 | الكترود منفى |
| | ضریب در رابطهٔ باتلر- والمر γ |
| 1/5 | الكترود مثبت |
| 1/5 | الكترود منفى |
| | شرایط کاری |
| 4/9×10⁻³ | غلظت اوليه اسيد (mol cm ⁻³) |
| 298 | دمای کاری (X) |
| 0/72 | عدد انتقال يون(+H) |
| | جریان(2 - A cm) |
| 0/34 | فرايند تخليه |
| | |

| پارامترهای ورودی برای شبیهسازی عددی $f 1$ | جدول |
|---|------|
| a 1 Input parameters for numerical simulation | |

دادههای عددی در واقع خروجی شبیه سازی عددی هستند و به عنوان الگو در فواصل زمانی مختلف ذخیره می گردند که در واقع معرف دینامیک مسئله هستند. معمولا تعداد توابع پایه از تعداد نقاط شبکه بسیار کمتر است. به همین دلیل پس از تصویر سازی، تعداد درجات آزادی مسئله کاهش می یابد. در مرحله دوم از تشکیل توابع پایه متعامد، مقادیر الگوها با هم ترکیب شده و ماتریسی به نام ماتریس هم بستگی¹ به وجود می آورند. در نهایت، تعیین توابع متعامد پایه به یک مسئله مقدار ویژه تبدیل می شود که ماتریس مربوطه همان ماتریس هم بستگی است. با به دست آوردن مقادیر ویژه و بردارهای ویژه این ماتریس، شرایط برای محاسبه توابع پایه متعامد سره مهیا می گردد. در نهایت با بسط توابع پایه متعامد بر دسب بردارهای ویژه ماتریس هم بستگی و مجموعه الگوها، توابع متعامد سره به دست می آیند.

در واقع در روش POD یک ناحیه به صورت U(x,t) به یک سیستم از مدهای مکانی $\Phi_i(x)$ (توابع پایه) و ضرایب زمانی مربوطه $a_i(t)$ به صورت (18) تجزیه می شود:

$$U(x,t) = \sum_{i=1}^{n} a_i(t) \Phi_i(x)$$
(18)

این توابع پایه، بهینهترین توابع پایه جهت تشکیل یک زیرفضا با تعداد درجات آزادی پائین هستند بدین معنا که بسط سری دادهها برحسب این توابع نسبت به هر تابع دیگری داری کمترین خطای برشی است. بهعبارتی دیگر هدف اصلی در POD محاسبه بردارهای پایه یا توابع ویژه در فضای هیلبرت² هدف اصلی در IOD محاسبه بردارهای پایه یا توابع ویژه در فضای هیلبرت (12) است که مسئله بهینهسازی (19) را ارضا کند: max(u, Φ_i, Φ_j) = $\begin{cases} 1 & i = j \\ 0 & i \neq i \end{cases}$ (19)

که در آن u(x) مجموعهای از دادهها و $\Phi(x)$ توابع ویژه هستند که بر طبق معادله (19) از اصل تعامد پیروی میکنند. همچنین در رابطه (19) $\langle \cdot \rangle$ عملگر میانگین گیری، [۱] عملگر نرم گیری و $(\cdot,)$ نیز عملگر ضرب داخلی در فضای ² است که به صورت (20) تعریف می گردد:

$$(f,g) = \int_{\Omega} f(x)g(x)dx$$
(20)

که در آن Ω دامنه حل و f,g نیز توابع دلخواهی هستند. همچنین کاملا واضح است که میتوان ضرایب زمانی را از ضرب داخلی معادلهٔ (18) در توابع پایه متعامد و به صورت رابطه (21) به دست آورد:

$$(U(\mathbf{x}, t), \Phi_i(\mathbf{x})) = a_i(t) \tag{21}$$

در روش POD، مجموعه دادهها را میتوان بهصورت n > 1 > 1 > 1 > 1 نمایش داد که ⁽⁰⁾ مقادیر متغیرهای وابسته در هر گره محاسباتی هستند که بهعنوان الگو ذخیره شدهاند و n نیز تعداد الگوها است. همانطور که در بالا نیز گفته شد حل مسئله با استفاده از POD در واقع منجر به حل مسئله مقدار ویژه $\Phi = \lambda \Phi$ می گردد که در آن **X** به ماتریس همبستگی معروف است و λ_i و λ_i و λ_i نیز مقادیر ویژه و بردارهای ویژه ماتریس همبستگی هستند که همواره $0 \leq \lambda_i$. بنابراین هر عضو از مجموعه دادهها را میتوان با استفاده از

| $\int d^2 d^2 d^2 d^2 d^2 d^2 d^2 d^2 d^2 d^2$ |
|--|
| این توابع ویژه و برطبق معادله (18) بهدست آورد. در روشهای عددی که |
| معادلات بهصورت گسستهسازی شده در مکان و زمان حل میشوند، بردارهای |
| پایه $\Phi(x)$ را میتوان با استفاده از تجزیه مقادیر منفرد 8 ماتریس همبستگی |
| بهدست آورد. همچنین ماتریس همبستگی را نیز میتوان بهصورت |
| بهدست آورد که در آن $\mathbf{U} = [\mathbf{U}_1, \mathbf{U}_2, \cdots, \mathbf{U}_n]$ یک ماتریس $\mathbf{K} = \frac{1}{n} \mathbf{U} \mathbf{U}^T$ |
| است و ماتریس الگوها 4 نام دارد و ${f U}_i$ ها نیز مقادیر متغیرهای وابسته $m lpha n$ |
| |

Correlation matrix
 Hilbert Space

3- Singular Value Decomposition (SVD)

4- Snapshot Matrix

47

n درجات آزادی بزرگ m به یک زیرفضا با تعداد درجات آزادی کوچک n که $m \gg n$ میباشد تبدیل میشود. در این زیرفضا مسئله با سرعت بالاتری حل می گردد و در نهایت نتایج در سیستم با درجه آزادی بالاتر ارائه میشوند. اصلی ترین نتیجه استفاده از توابع متعامد سره، تصویر بین خروجیهای مدل رتبه کاسته و مدل اصلی با تعداد درجات آزادی بالا میباشد. توابع DPD را میتوان از دادههای مختلفی به دست آورد. این دادههای میتوانند تحلیلی، تجربی یا عددی باشند. در این مطالعه از دادههای شبیه سازی مطالعه از دادههای شبیه میتوانند مطالعه از داده شده سره، میتوان از داده می شوند. میتوانند تحلیلی، تجربی یا عددی باشند. در این مطالعه از داده مای شبیه سازی عددی برای به دست آوردن توابع پایه متعامد استفاده شده است.

در m نقطه مکانی و n بازهٔ زمانی مختلف هستند. در این صورت با اعمال تجزیه مقادیر منفرد بر روی ماتریس **K** داریم:

SVD(K) = $\Phi \Sigma \Phi^{T}$ يا $\mathbf{U}\mathbf{U}^{T}\Phi = \Phi \Lambda$ (22) Σ در آن $\Lambda = \Sigma/n$ در معادله (22)، Φ یک ماتریس $m \times m$ است و Σ یک $\Lambda = \Sigma/n$ است و Σ یک $\Lambda = \Sigma/n$ است Σ در معادله (22)، Φ یک ماتریس $m \times m$ است و $\pi \times m$ است و Σ یک $\sigma_{1} \simeq \sigma_{2} \cdots \simeq \sigma_{d} \simeq \mathbf{0}$ $\sigma_{1} \simeq \sigma_{2} \cdots \simeq \sigma_{d} \simeq \mathbf{0}$ $\sigma_{1} \simeq \sigma_{1} \simeq \sigma_{1} \sim \sigma_{1} \simeq \sigma$

$$\Phi = \mathbf{U}\mathbf{W} \quad \mathbf{u} \quad \Phi = \sum_{i=1}^{n} w_i U^{(i)} \tag{23}$$

که در آن **U** ماتریس الگوها است و ماتریس **W** نیز بایستی تعیین شود. با جایگذاری معاله (23) در معادله (22) میتوان به یک مسئله مقدار ویژه مرتبه *n*ام بهصورت زیر رسید:

$$\mathbf{C}\mathbf{W} = \mathbf{W}\Lambda \tag{24}$$

که در آن Λ یک ماتریس قطری از مقادیر ویژه است Λ جاری Λ ویژه است Λ = diag ($\lambda_1, \lambda_2, \cdots, \lambda_n$)

$$\mathbf{C} = \frac{\mathbf{1}}{n} \mathbf{U}^{\mathrm{T}} \mathbf{U} \quad , \qquad \mathbf{W} = [w_1, w_2, \cdots, w_n] \tag{25}$$

که در آن **W** ماتریسی متشکل از بردارهای ویژه ماتریس **C** است که بردارهای ویژه M_1, W_2, \dots, W_n به ترتیب مربوط به مقادیر ویژه $\lambda_n \leq \dots \leq \lambda_2 \leq \dots \leq \lambda_1 \leq \dots \leq \lambda_1 \leq \dots \leq \lambda_1$ **0** هستند و ماتریس **C** نیز یک ماتریس هرمیتی³ است. بنابراین میتوان هر یک از بردارهای پایه را بهصورت (26) محاسبه نمود:

$$\Phi_{1} = \sum_{i=1}^{n} w_{i}^{1} U^{(0)}, \dots, \Phi_{n} = \sum_{i=1}^{n} w_{i}^{n} U^{(0)}$$
(26)

همانطور که قبلا نیز بیان شد بردارهای پایه بایستی بهصورت رابطه (27) از

معادله (20) محاسبه نمی شود زیرا بردارهای ویژه فوق تابع مکان نیستند. هر کدام از مقادیر ویژه در واقع نشان دهنده اهمیت بردار ویژه ای است که توسط آن داده های اصلی مسئله ساخته می شوند. در نتیجه با مرتب کردن مقادیر ویژه و بردارهای ویژه مربوطه به صورت $\lambda_{i+1} \leq \lambda_i$ و انتخاب r بردار ویژه ابتدایی برای تشکیل یک زیرفضا با درجه آزادی کمتر به صورت $\prod_{i=1}^{r} (x_i)_{i=1}^{r}$ و سپس با تصویر مجموعه داده ها روی این زیرفضا داریم: $U(x,t) \simeq \sum_{i=1}^{r} a_i(t) \Phi_i(x) \qquad r \ll n$

 $U(x,t) \simeq \sum_{i=1}^{r} a_i(t) \Phi_i(x) \qquad r \ll n$ (29) (29) (30) $EC_r = \frac{\sum_{i=1}^{r} \lambda_i}{\sum_{i=1}^{n} \lambda_i} \ge 99.99 \%$ (30)

که در آن ${f EC}_{
m r}$ نشاندهنده محتوای انرژی r مد ابتدایی است.

4- مدلسازی رتبه کاسته بر اساس تجزیه متعامد سره

بعد از اینکه با استفاده از الگوهای گرفته شده از نتایج عددی، توابع یا بردارهای پایه $\Phi(x)$ بهدست آمدند، قدم بعدی تصویر گالرکین معادلات حاکم برروی زیرفضای ساخته شده از بردارهای پایه با درجه آزادی پائین است. در این مرحله، مدل سازی رتبه کاسته را به دو صورت می توان انجام داد:

- تصویر معادلات حاکم که به صورت معادلات با مشتقات جزئی هستند.
 - 2) تصویر فرم گسستهسازی شده معادلات حاکم.

در روش اول، معادلات با مشتقات جزئی، به یک دستگاه معادلات دیفرانسیل معمولی با مرتبه پائین تبدیل میشوندکه مجهولات آن ضرایب زمانی $a_i(t)$ هستند. در روش دوم، معادلات حاکم با استفاده از روشهای عددی موجود در دینامیک سیالات محاسباتی مانند روش حجممحدود یا روش اختلاف محدود گسسته سازی میشوند. سپس با استفاده از تصویر سازی گالرکین، دستگاه معادلات جبری با درجه آزادی بالا به یک دستگاه معادلات جبری با درجه آزادی پائین تبدیل میشود. در مطالعه حاضر از روش دوم برای شبیه سازی یک سل از باتری سرب -اسید استفاده شده است.

برای به دست آوردن مدل رتبه کاسته از معادلات حاکم، هر معادله که در واقع یک معادله با مشتقات جزئی است با استفاده از روش حجم محدود گسسته سازی می شود. بنابراین هر معادله با مشتقات جزئی به یک دستگاه معادلات جبری با *m* معادله (تعداد نقاط شبکه) تبدیل می شود که می توان آن را به صورت ماتریسی بیان کرد:

که در آن (_{m×1}) ماتریس متغیر وابسته، (m×m ماتریس ضرایب و (_{m×1}) ماتریس ضرایب و (u_{m×1}) ماتریس **U** ماتریس **U**

$$U(x,t) \simeq \sum_{i=1}^{k} a_i(t) \Phi_i(x) = \Phi \mathbf{a}_{(k)}$$
(32)

که در آن k نشاندهنده بازهٔ زمانی است، معادله (31) را میتوان بهصورت k

[DOR: 20.1001.1.10275940.1394.15.11.25.1]

| | (33) نوشت: |
|---|--|
| $A \Phi a_{(k)} = b$ | (33) |
| } a_(k) = col همان بردار ضرایب زمانی POD در بازهٔ زمانی | [a _{i(k)}]_{i=1}^r که در آن |
| ل توان مدل رتبه کاسته را با تصویر گالر کین معادله (33) | <i>k</i> است. درنتیجه مح |
| Ф)، و بەصورت (34) و (35) بەدست آورد: | بر روی پایههای OD |
| $\underbrace{\Phi^T \mathbf{A} \Phi}_{\mathbf{A}_{\mathbf{r}}} \mathbf{a}_{(k)} = \underbrace{\Phi^T \mathbf{b}}_{\mathbf{b}_{\mathbf{r}}}$ | (34) |
| $\mathbf{A}_r \mathbf{a}_{(k)} = \mathbf{b}_r$ | (35) |
| ع همان مدل رتبه کاسته است. مدل عددی اولیه، معادله | معادله (35) در واق |
| ستگاه معادلات جبری شامل m معادله است که m برابر با | (31)، شامل یک د |
| | |

| | اصل تعامد پیروی کنند: |
|--|---|
| $(\Phi_i, \Phi_j) = \begin{cases} 1 & i = j \\ 0 & i \neq j \end{cases}$ | (27) |
| , ₩ بايد بەصورت (28) نرمال شوند: | لذا بردارهای ویژه ماتریس |
| $(w_i, w_j) = \sum_{i=1}^n w_i^j w_i^j = \frac{1}{n\lambda_j}$ | (28) |
| ندهنده ضرب داخلی بردارهای ویژه است که از | که در آن (w _i ,w _j) نشار |
| | |

1- Proper Orthogonal Mode (POM)

2- Snapshot method

(31)

3- Hermitian Matrix

تعداد نقاط شبکه محاسباتی است درحالیکه مدل رتبه کاسته، یک دستگاه معادلات جبری شامل r معادله است که $m \gg r$. از طرفی دیگر در مدل عددی اولیه، ماتریس ضرایب، **A**، یک ماتریس چند قطری است که تعداد زیادی از درایههای آن صفر است درحالیکه در مدل رتبه کاسته ماتریس ضرایب، **A**، دارای درایه صفر نیست و اصطلاحا یک ماتریس چگال¹ است.

5- فرآيند حل عددى

برای حل معادلات حاکم، معادلات (10-12)، فرم گسستهسازی شده آنها با استفاده از روش حجممحدود بهدست میآید. برای حل دستگاه معادلات از روش تکراری و همچنین از الگوریتم ماتریس سه قطری توماس² استفاده شدهاست که برای این منظور یک برنامه کامپیوتری به زبان فرترن نوشته شدهاست. برای اطمینان از دقت نتایج بهدست آمده، شبکه محاسباتی در هر ناحیه و در نزدیک مرزها متمرکز شدهاست. همچنین برای اطمینان از اینکه نتایج بهدست آمده مستقل از شبکه محاسباتی و بازهی زمانی هستند، نتایج بهدست آمده مستقل از شبکه محاسباتی و بازه کرمانی هستند، ترتیب در فرآیندهای تخلیه، استراحت و شارژ نتایج بهدست آمده مستقل از شبکه محاسباتی و همچنین بازههای زمانی 5/0، 5 و 2 ثانیه به ترتیب در فرآیندهای تخلیه، استراحت و شارژ نتایج بهدست آمده مستقل از شبکه محاسباتی و بازه ی زمانی همان داد که ما درنظر معادلات حاکم معادلات حاکم معادلات حاکم معادلات ماده میتوان شرط همگرایی در حل معادلات، مقدار ^{6–10} برای خطای نسبی در هر معادله درنظر گرفته شدهاست.

از بین معادلات حاکم، معادلات بقای بار الکتریکی در فاز جامد و مایع دارای ماهیت بیضوی هستند. از لحاظ ریاضی، یک معادله با مشتقات جزئی و ماهیت بیضوی که تمام شرایط مرزی آن از نوع نیومن هستند، دارای حل یکتا نیست مگر اینکه دو شرط زیر ارضا شوند:

 شرط سازگاری ارضا شود که در باتری سرب-اسید، همان بقای بار الکتریکی است.

2) مقدار متغیر وابسته حداقل در یک نقطه از میدان حل مشخص باشد. شرط سازگاری در باتری سرب -اسید بدین معنا است که میزان جریان ورودی به سل از یک الکترود با میزان جریان خروجی از الکترود دیگر برابر باشد. همانطور که قبلا نیز بیان شد، بخشی از چگالی جریان توسط فاز رسانای الکتریکی (فاز جامد) $_{s}i$ و بخشی از آن توسط فاز رسانای یونی (فاز مایع) $_{i}i$ منتقل می شود و همواره بایستی در تمام سل بقای جریان کل ارضا شود. درنتیجه می توان شرط سازگاری در باتری سرب -اسید را به صورت رابطه ی (36) بیان کرد:

$\int_{\text{PbO}_2} Aj \, \mathrm{d}x = I \tag{36}$

از طرفی دیگر جهت داشتن جواب یکتا، بایستی مقدار پتانسیل در یک نقطه از میدان حل مشخص باشد. برای این منظور در مطالعه حاضر مقدار $0= x^0$ در مرکز الکترود مثبت (0=x) درنظر گرفته شدهاست. سپس با استفاده از معادله سازگاری، معادله (36)، مقدار g در 0=x نیز بهدست میآید و پتانسیل در تمام نقاط نسبت به این مقدار بهدست میآید. درنتیجه بدون استفاده از این نقطه مرجع، نمیتوان یک حل یکتا برای معادلات مورد نظر بهدست آورد. نحوه ارضا شرط سازگاری و بهدست آوردن حل یکتا در مرجع (13] بطور کامل تشریح شدهاست. برای بهدست آوردن مدل رتبهکاسته معادلات الکتروشیمیایی حاکم بر باتری سرب-اسید، بایستی با استفاده از رفتار دینامیکی باتری، مدهای مکانی یا

بردارهای متعامد را جهت ایجاد یک زیرفضا با درجه آزادی پائین بهدست آورد و سپس با استفاده از تصویر گالرکین، مدل رتبه کاسته را بهدست آورد. برای درک بهتر از روند محاسبات انجام شده، فرآیند مدلسازی و شبیه سازی به ترتیب در ادامه توضیح داده شده است:

- گسستهسازی معادلات حاکم، معادلات (10-12)، به روش حجممحدود و بهدست آوردن دستگاه معادلات جبری برای هر متغیر وابسته.
- 2) حل دستگاه معادلات جبری جهت بهدست آوردن رفتار دینامیکی باتری و همچنین الگوبرداری از نتایج در بازههای زمانی مختلف جهت تشکیل ماتریس الگو، **U**.
- 3) تشکیل ماتریس همبستگی **K** (یا ماتریس هرمیتیC) با استفاده از ماتریس الگو، U.
- 4) تجزیه ماتریس همبستگی جهت محاسبه مقادیر ویژه و بردارهای ویژه و همچنین محاسبه بردارهای پایه که بهصورت نزولی در کنار هم قرار گرفتهاند.
- 5) تشکیل زیرفضای مناسب با استفاده از r مد پایه که بر اساس محتوای انرژی، معادله (30)، انتخاب می شوند.
- 6) تقریب هر متغیر وابسته به صورت یک ترکیب خطی از مدهای پایه که هر کدام در ضریب زمانی مناسب، (a_i (t، ضرب شدهاند.
- 7) بهدست آوردن مدل رتبه کاسته با استفاده از تصویر دستگاه معادلات جبری که از روش حجم محدود بهدست آمده است بر روی زیر فضای تشکیل شده با استفاده از معادلات (34) و (35).
 - 8) حل دستگاه معادلات جبری رتبه کاسته و محاسبه ضرایب زمانی.
 - (29) توليد نتايج در فضاى گسسته اوليه با استفاده از معادله (29).

6- نتايج

1-6- اعتبارسنجی نتایج

جهت حصول اطمینان از برنامه کامپیوتری نوشته شده، نتایج عددی بهدست آمده از روش حجممحدود و مدل رتبهکاسته با نتایج ارائه شده توسط گو و همکارانش [3،4] و اصفهانیان و ترابی [5] مقایسه شدهاست که در آن یک باتری سرب-اسید در حالت یکبعدی و تحت فرآیندهای تخلیه، استراحت و شارژ مورد مطالعه و بررسی قرار گرفته است. برای این منظور تغییرات ولتاژ سل طی فرآیندهای تخلیه و شارژ در شکل 2 نشان داده شدهاست. در نتایج ارائه شده، فرآیند تخلیه تحت جریان ^{2–20} MAC و فرآیند شارژ تحت جریان ^{2–20} MAC میشود تطابق جریان 2–20 مشاهده میشود تطابق خوبی بین نتایج عددی بهدست آمده و نتایج محققین دیگر وجود دارد.

6-2- نتایج بهدست آمده از مدل رتبه کاسته

مطالعه جاف مداريات بتروكاريته وكرورا الزراتين والمرابع

49

| در مطالعه خاصر مدل سازی رتبه کاسته یک سل از باتری سرب-آسید در |
|---|
| حالت یکبعدی و در یک پروسه کامل شامل فرآیندهای تخلیه، استراحت و |
| شارژ ارائه شدهاست. برای این منظور از باتری مدل شده توسط گو و |
| همکارانش [3] استفاده شدهاست که مشخصات آن بطور کامل در جدول 1 |
| ارائه شدهاست. در این مطالعه ابتدا باتری از وضعیت شارژ کامل، SoC =1 ، |
| تحت یک جریان ثابت تا رسیدن به ولتاژ قطع ۷ 1/5 تخلیه میشود. سپس |
| به مدت یک ساعت تحت فرآیند استراحت قرار می گیرد. در این حالت غلظت |
| اسید در سرتاسر سل مجددا یکنواخت می گردد و بعد از آن فرآیند شارژ با |
| جريان ثابت تا رسيدن به ولتاژ قطع ۷ 2/5 ادامه مىيابد. همچنين شايان |
| |

1- Dense 2- TDMA



Fig. 3 Distribution of largest eigenvalues

شکل 3 توزیع بزرگترین مقادیر ویژه

ویژه اول که بیشترین مقدار را دارند نشان داده شدهاست. همانطور که از این شکل مشاهده میشود اندازه مقدار ویژه در ابتدا به شدت کاهش یافته و سپس در یک مقدار بسیار کم بدون تغییر باقی میماند. بر طبق مفهوم محتوای انرژی، چنین رفتاری در توزیع مقادیر ویژه نشان میدهد که میتوان تنها با تعداد اندکی بردار پایه متعامد زیرفضای لازم جهت مدلسازی رتبه کاسته را تشکیل داد. همچنین برای درک بهتر مطلب، محتوای انرژی مربوط به مقادیر ویژه هر متغیر وابسته در جدول 2 ارائه شدهاست. همانطور که از این رتبه کاسته را تشکیل داد. همچنین برای درک بهتر مطلب، محتوای انرژی نروط به مقادیر ویژه هر متغیر وابسته در جدول 2 ارائه شدهاست. همانطور که از نتایج این جدول مشاهده میشود، تعداد بردارهای پایه برای تشکیل نرژی ازیرفضا و شبیه میازی پتانسیل در فاز جامد و مایع و غلظت اسید سولفوریک به ترتیب عبارتند از: 1،2،5 r به طوری که طبق معادله (30)، محتوای انرژی انرژی پایرتی گرونی که طبق معادله (30)، محتوای انرژی انرژی پایرتی گرونی که طبق معادله (30)، محتوای انرژی انرژی انرژی گروزی گروزی کاری دارد از با می دان به موری که طبق معادله (30)، محتوای انرژی انرژی یازرژی 80/90 ارضا شود.

در مدل سازی رتبه کاسته، هر کدام از متغیرهای وابسته دارای یک بردار a_{ϕ_s} , a_{ϕ_s}

جدول 2 محتوای انرژی مربوط به مقادیر ویژه هر متغیر وابسته



) variation of cell voltage during charge

ب- تغييرات ولتاژ سل در فرآيند شارژ

Fig. 2 Voltage of the cell during discharge and charge and comparison with Ref. [3-5]

شكل 2 ولتاژ سل در فرآيندهاى تخليه و شارژ و مقايسه با نتايج مراجع [3-5]

ذکر است که تمام این فرآیندها در دمای ثابت $2^{\circ}25$ انجام می شوند. همانطور که قبلا نیز گفته شد یکی از پارامترهای تأثیر گذار در رفتار دینامیکی باتری سرب-اسید، ولتاژ مدار باز، ΔU_{Pb0_2} ، است. این کمیت که در واقع تابعی از دما و غلظت اسید است، در مطالعه گو و همکارانش [3] و همچنین مطالعه پیشین [13] به صورت یک مقدار ثابت درنظر گرفته شده است. اما جهت دستیابی به نتایج دقیق تر در مطالعه حاضر از رابطه شده است. اما جهت دستیابی به نتایج دقیق تر در مطالعه حاضر از رابطه تجربی ارائه شده توسط بود [15]، معادله (16)، استفاده شده است. بنابراین در محاسبات مربوط به نتایج ارائه شده در شکل های 3 تا 7 از این رابطه استفاده شده است.

| Table 2 Energy con | tent of independen | t variables |
|--------------------|--------------------|--|
| محتوای انرژی (%) | تعداد مقادير ويژه | متغير وابسته |
| 99/99 | 1 | $\left(\phi_{s} ight)$ پتانسیل در فاز جامد (ϕ_{s} |
| 99/85 | 1 | $\left(\phi_{e} ight)$ پتانسیل در فاز مایع |
| 99/99 | 2 | |
| 92/25 | 1 | غلظت اسيد سولفوريک (c) |
| 95/91 | 2 | |
| 98/84 | 3 | |
| 99/68 | 4 | |
| 99/99 | 5 | |
| 99/99 | 5 | |

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

50





a) Variation of acid concentration during discharge





ب- توزيع غلظت اسيد در فرآيند استراحت



در شکل 4 تغییرات وضعیت شارژ، **SoC،** در عرض سل و در فرآیند تخلیه در زمان شروع فرآیند، زمان 60 ثانیه و همچنین در انتهای فرآیند تخلیه نشان داده شدهاست. همانطور که از این شکل مشاهده میشود، نهتنها در الکترودهای مثبت و منفی، سرب و اکسید سرب، به یک اندازه مصرف نمی شود بلکه میزان مصرف در عرض الکترود نیز یکسان نیست. یکی از نکات قابل توجه در مورد این شکل این است که در انتهای فرآیند تخلیه مقدار زیادی از مواد فعال باقی مانده است و درنتیجه انتظار میرود بتوان فرآیند تخلیه را ادامه داد. اما در عمل اینگونه نیست. برای درک بهتر این موضوع، در شکل 5-الف توزیع غلظت اسید سولفوریک در عرض سل و در طی فرآیند تخلیه در زمان شروع فرآیند، زمان 30 ثانیه، 60 ثانیه و انتهای فرآیند تخلیه نشان داده شدهاست. همانطور که مشاهده می شود با وجود مواد فعال جهت انجام واکنش شیمیایی در هر دو الکترود، کاهش بیش از حد غلظت اسید در الكترود مثبت عامل اصلى در اتمام فرآيند تخليه است. درنتيجه مي توان اين گزینه را بهعنوان یک تابع هدف در فرآیند بهینهسازی باتری سرب-اسید مدنظر قرار داد. همچنین در شکل 5-ب و 5-ج نیز توزیع غلظت اسید در طی فرآیندهای استراحت و شارژ نشان داده شدهاست. همانطور که مشاهده می شود با گذشت زمان، در فرآیند استراحت غلظت اسید بهدلیل فرآیند نفوذ جرمی در سرتاسر سل یکنواخت می شود. در فرآیند شارژ نیز به دلیل واکنشهای شیمیایی انجام شده، سولفات سرب به اسید سولفوریک تبدیل شده و بههمین دلیل غلظت اسید در طی فرآیند شارژ افزایش می یابد. از طرفی دیگر همانطور که از نتایج ارائه شده در شکلهای 4 و 5 مشاهده می شود، تطابق بسیار خوبی بین نتایج به دست آمده از روش حجم محدود و نتايج مدل رتبه كاسته وجود دارد.

برای نشان دادن توانایی مدل رتبه کاسته در شبیه سازی باتری سرب-اسید تغییرات ولتاژ سل در جریانهای مختلف و در فرآیندهای تخلیه و شارژ با نتایج بهدست آمده از روش حجم محدود در شکل 6 مقایسه شدهاند. شایان ذکر است که در نتایج ارائه شده در این شکل جهت بهدست آوردن بردارهای پایه در مدل رتبه کاسته، از نتایج شبیه سازی برای جریان ² I=0/25 A cm⁻² در فرآیند تخلیه و جریان $I = 0/03 \, \text{A cm}^{-2}$ در فرآیند شارژ الگوبرداری شدەاست.

در شکل 6-الف تغییرات ولتاژ سل در طی فرآیند تخلیه بهازای جریان های مختلف I=0/15-0/5 **A cm**⁻² نشان داده شدهاست. همانطور که مشاهده می شود تطابق بسیار خوبی بین نتایج وجود دارد. همچنین در شکل 6-ب نیز تغییرات ولتاژ سل در طی فرآیند شارژ بهازای جریانهای مختلف





شکل 5 تغییرات غلظت اسید سولفوریک در فرآیندهای تخلیه، استراحت و شارژ







الف- تغییرات ولتاژ سل در فرآیند تخلیه





ب- تغییرات ولتاژ سل در فرآیند شارژ

Fig. 6 Variation of cell voltage during discharge and charge processes for different applied currents





² I=0/015-0/05 **A cm**² نشان داده شدهاست. شایان ذکر است که در محاسبه این نتایج، فرآیند تخلیه در جریان I=0/25 **A cm**² انجام شدهاست که الگوبرداری جهت تشکیل بردارهای پایه نیز در همین جریان انجام شدهاست.

از طرفی دیگر، در شکل 7 تغییرات ولتاژ سل برحسب زمان در طی فرآیند شارژ نشان داده شدهاست که در محاسبه این نتایج، فرآیند تخلیه در جریان I=0/5 A cm⁻² انجام شدهاست. همانطور که از مقایسه شکلهای 6-ب و 7 نیز مشاهده میشود، در حالتی که فرآیند تخلیه در جریانهایی غیر از جریان الگوبرداری (I=0/25 A cm⁻²) انجام شدهاست، باز هم تطابق بسیار خوبی بین نتایج بهدست آمده از مدل رتبهکاسته و روش حجم محدود در فرآیند شارژ وجود دارد که نشاندهنده توانایی بسیار زیاد مدل رتبهکاسته در شبیه سازی باتری سرب-اسید است.

در انتها جهت ارزیابی عملکرد مدل رتبه کاسته که بر پایه تجزیه متعامد سره ارائه شد، زمان محاسبات انجام شده در طی یک پروسه کامل شامل سه فرآیند تخلیه، استراحت و شارژ در جدول 3 مقایسه شدهاست. همانطور که از نتایج مشاهده می شود، حجم محاسبات و درنتیجه زمان محاسبات در مدل رتبه کاسته 15 برابر کمتر از روش های عددی موجود در دینامیک سیالات محاسباتی مانند روش حجم محدود است و این در حالی است که تطابق بسیار خوبی نیز بین نتایج وجود دارد.

7- نتيجه گيري

در مطالعه حاضر یک سل از باتری سرب-اسید با استفاده از مدل رتبه کاسته بر پایه تجزیه متعامد سره در طی یک پروسه کامل شامل سه فرآیند تخلیه، استراحت و شارژ شبیهسازی شدهاست. برای این منظور، از نتایج عددی بهدست آمده از روش حجم محدود، در زمان های مختلف الگوبرداری شده و با تشکیل ماتریس همبستگی، بردارهای متعامد سره جهت تشکیل یک زیرفضا با درجه آزادی پائین بهدست آمدهاند. همچنین برای بهدست آوردن بردارهای متعامد سره نیز دو روند مختلف ارائه شدهاست. سپس معادلات الکتروشیمیایی حاکم بر باتری سرب-اسید در حالت یک بعدی و با استفاده از روش حجم محدود گسسته سازی شده اند که در نتیجه یآن، برای هر یک از متغیرهای وابسته شامل پتانسیل الکتریکی در فاز جامد و مایع و همچنین غلظت اسید سولفوریک یک دستگاه معادلات جبری بهدست آمده است. سپس این دستگاه معادلات با استفاده از تصویر گالرکین، بر روی زیرفضای بهدست آمده تصویر شدهاند و یک دستگاه معادلات جبری با درجه آزادی بسیار کم بهدست آمده است. با حل این دستگاه معادلات جبری، ضرایب زمانی مورد نیاز بهدست آمده و با استفاده از بردارهای پایه متعامد، نتایج نهایی در فضای اصلی بازسازی شدهاند. نتایج بهدست آمده از شبیهسازی شامل تغییرات ولتاژ سل، وضعیت شارژ و همچنین تغییرات غلظت اسید

می شود، زمان محاسبات نیز تا حد زیادی کاهش می یابد به طوری که افزایش سرعت 15 برابر نسبت به روش حجممحدود مشاهده می شود.

(

8- فهرست علائم

() n

علا

زير

- فاز مايع l
- Max
- كمترين Min
- مقدار اوليه 0

ر تبه کاسته *r* s فاز جامد

9- تشكر و قدرداني

نویسندگان این مقاله از پژوهشکده خودرو، سوخت و محیط زیست دانشگاه تهران که امکانات لازم برای به تحقق پیوستن این تحقیق را فراهم آورده است تشکر می نمایند.

10-مراجع

- [1] J. Newman, W. H. Tiedemann, Porous-electrode theory with battery applications, AIChE Journal, Vol. 21, No. 1, pp. 25-41, 1975.
- [2] W. G. Sunu, *Electrochemical Cell Design*, Plenum Press, New York, p. 357, 1984.
- [3] H. Gu, T. V. Nguyen, R. E. White, A mathematical model of a lead-acid cell: discharge, rest, and charge, Journal of The Electrochemical Society, Vol. 134, No. 2, pp. 2953-2960, 1987.
- [4] W. B. Gu, C. Y. Wang, B. Y. Liaw, Numerical modeling of coupled electrochemical and transport processes in lead-acid batteries, Journal of The Electrochemical Society, Vol. 144, No. 6, pp. 2053-2061, 1997.
- [5] V. Esfahanian, F. Torabi, Numerical simulation of lead-acid batteries using Keller-Box method, Journal of Power Sources, Vol. 158, pp. 949-952, 2006.
- [6] V. Esfahanian, F. Torabi, A. Mosahebi, An innovative computational algorithm for simulation of lead-acid batteries, Journal of Power Sources, Vol. 176, pp. 373-380, 2008.
- [7] F. Torabi, V. Esfahanian, Study of thermal-runaway in batteries: I. Theoretical study and formulation, Journal of The Electrochemical Society, Vol. 158, No. 8, pp. A850-A858, 2011.
- [8] F. Torabi, V. Esfahanian, Study of thermal-runaway in batteries: II. The main sources of heat generation in lead-acid batteries, Journal of The Electrochemical Society, Vol. 160, No. 2, pp. A223-A234, 2013.
- [9] V. Esfahanian, A. B. Ansari, H. Bahramian, P. Kheirkhah, G. Ahmadi, Design parameter study on the performance of lead-acid batteries, Journal of Mechanical Science and Technology, Vol. 28, No. 6, pp. 2221-2229, 2014.
- [10] J. L. Lumley, The structure of inhomogeneous turbulent flows, in: A.M. Yaglom, V.I. Tatarski (Eds.), Atmospheric Turbulence and Radio Wave Propagation, Nauka, Moscow, pp. 166-178, 1967.
- [11]K. Karhunen, Zur Spektraltheorie Stochastischer Prozesse, in: A1-Mathematica, Vol. 34, Annales Academiae Scientiarum Fennicae, 1946.
- [12]M. Loeve, Functions aleatoire de second ordre, Comptes Rendus Academie Sciences, Paris, 1945.
- [13]V. Esfahanian, A. B. Ansari, F. Torabi, Simulation of lead-acid battery using model order reduction, Journal of Power Sources, Vol. 279, pp. 294-305, 2015.
- [14]W. H., Tiedemann, J. Newman, Battery design and optimization, in: S. Gross (Ed.), Proceedings of the Symposium on Battery Design and Optimization, The Electrochemical Society Softbound Proceedings, Battery Division, Electrochemical Society, Princeton, New Jersey, p. 23, 1979.
- [15]H. Bode, Lead-Acid Batteries, John Wiley & Sons, Prentice-Hall, Englewood Cliffs, NJ, p. 130,1977.

53