

مدل سازی و تحلیل پارامتری سیستم ترکیبی گازساز زیست توده، پیل سوختی اکسید جامد و لوله های گرمایی از دیدگاه انرژی

دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه مهندسی مکانیک، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

استاد، گروه مهندسی مکانیک، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

استادیار، گروه مهندسی مکانیک، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

پریسا مجاور

شهرام خلیل آریا

عطاطیت ساز خوبی*

چکیده

در مقاله حاضر سیستم ترکیبی گازساز زیست توده، پیل سوختی اکسید جامد و لوله های گرمایی از دیدگاه ترمودینامیکی مطالعه می شود. پوسته برق و بخار آب به ترتیب به عنوان خوارک و عامل گازساز انتخاب شدند. از لوله گرمایی دما بالا با سیال عامل سدیم برای سیستم استفاده شده است. با استفاده از تعادل اجزای موجود، ثابت تعادل واکنشها و قانون اول ترمودینامیک، مسئله حل شده و کد مدل سازی سیستم ترکیبی در نرم افزار EES آماده و تحلیل شده است. اعتبارسنجی مدل به وسیله مقایسه رفتار گازساز، پیل سوختی و لوله گرمایی با نتایج تجربی و پژوهش های پیشین صورت پذیرفت. در این مقاله عملکرد سیستم به ازای STBR، چگالی های جریان، فشارها و ضرائب مصرف سوخت متفاوت روی پارامترهای خروجی از جمله ترکیب گاز سنتر، تعداد لوله های گرمایی، گرمای منتقل شده توسط لوله های گرمایی، ولتاژ های پیل سوختی، توان های پیل سوختی و سیستم، بازده و سوخت مورد نیاز سیستم بررسی شده است. نتایج نشان داد که در $STBR = 0.7$ ، ضرب مصرف سوخت 180 A/m^2 ، توان و بازده سیستم ترکیبی مورد مطالعه به ترتیب 233 kW و 40% می باشد.

واژه های کلیدی: زیست توده، گازسازی، لوله گرمایی، سلول سوختی اکسید جامد، EES.

Modeling and Parametric Analysis of Integrated System of Biomass Gasifier, Solid Oxide Fuel Cell and Heat Pipes from Energy Point of View

P. Mojaver

Department of Mechanical Engineering, Urmia University, Urmia, Iran

Sh. Khalilarya

Department of Mechanical Engineering, Urmia University, Urmia, Iran

A. Chitsaz Khoei

Department of Mechanical Engineering, Urmia University, Urmia, Iran

Abstract

In this study, solid oxide fuel cell stack, biomass gasifier and heat pipes were integrated with each other. The rice husk and water steam were used as biomass and gasification agent, respectively. High temperature sodium heat pipes were selected for system. Unknown parameters were obtained using the balance of components, reaction equilibrium constant and the First Law of Thermodynamics. The integrated system model was prepared in EES and was described in detail. The results of gasifier, fuel cell stack and heat pipes have been validated in comparison to previous experimental results and researches. In this study, the performance of the system for STBR, current density, pressure and utilization fuel factor were investigated. The output parameters were composition of synthesis gas, the number of heat pipes, transferred heat by the heat pipes, the voltages and power of fuel cell, the power, efficiency and required biomass of system. The results indicated that in $STBR=0.7$, utilization fuel factor of 0.8 and current density of 4000 A/m^2 , the power and efficiency of integrated system were 233 kW and 40%, respectively.

Keywords: Biomass, Gasification, Heat pipe, Solid oxide fuel cell, EES.

مکانیکی و بیولوژیکی و گرمایی به انرژی تبدیل کرد [۱]. گازسازی از کارآمدترین روش های بهره برداری از انرژی زیست توده است که به کمک گرما عمل تجزیه انجام می گیرد و در مقایسه با احتراق، بازده پتانسیل بالاتری بدست می دهد [۲]. گازسازها برای کاربردهای مختلف در ظرفیت و ابعاد متنوعی طراحی و ساخته می شوند. فرآیندهای گازسازی بسته به طراحی راکتور و تبادل جرم به سه دسته بسته ثابت، بستر سیال و جریان پیوسته لایه ای تقسیم می شوند [۳]. برای گازسازی زیست توده می توان از بخار یا هوا به عنوان عامل گازساز استفاده کرد. گازسازی با هوا، یک فرآیند گرمایی همدم است در حالیکه گازسازی با بخار یک فرآیند گرمایی همدم است که برای را اندازی آن یک منبع گرمایی خارجی الزامي است. پیل های سوختی فناوری

۱- مقدمه

امروزه با افزایش نیاز روزافزون جوامع بشری به انرژی و محدودیت منابع فسیلی، افزایش آلودگی محیط زیست و گرمای هوا ناشی از مصرف این منابع، آثار پدیده گلخانه ای، ریش باران های اسیدی و ضرورت تعادل کردن نشر دی اکسید کربن، در جمیع لزوم صرف جویی در مصرف سوخت های خورشیدی، زیست توده، بادی، هیدروزنی و غیره را از جمله انرژی های خورشیدی، زیست توده، بادی، هیدروزنی و غیره را امری اجتناب ناپذیر می نماید. زیست توده شامل کلیه موادی در طبیعت می شود که از موجودات زنده به عمل آمده و یا زائدات، ضایعات و یا فضولات آن ها می باشد که می توان آن را توسط فرآیندهای فیزیکی،

جدیدی برای تولید انرژی هستند که بدون ایجاد آلودگی‌های زیست-محیطی و صوتی، از ترکیب مستقیم بین سوخت و اکسید کننده، انرژی الکتریکی با بازدهی بالا تولید می‌کنند [۴]. در حال حاضر پیل سوختی اکسید جامد گزینه اصلی در نیروگاه‌ها به شمار می‌رود، زیرا علاوه بر مزایای کلی پیل سوختی، دارای مزایای خاصی از جمله بازده بیشتر، امکان بهسازی سوخت ورودی در داخل انباره پیل، نیاز نداشتن به کاتالیست‌های گران‌قیمت و کم بودن مشکل خودگی بدليل استفاده از الکتروولیت جامد در ساختار آن که باعث افزایش کاربرد این نوع پیل سوختی نسبت به سایر انواع آن شده است [۵]. لوله گرمایی یک وسیله انتقال گرما دو فازی است که می‌تواند به دو صورت لوله‌ای و مسطح ساخته شود [۶] و از سه ناحیه اصلی چگانده، آدیاتیک و تبخرکن تشکیل شده است که سیال عامل بسته به دمای کاری لوله گرمایی انتخاب می‌شود [۷]. لوله‌های گرمایی در بسیاری از موارد یکی از بهترین گزینه‌ها برای انتقال گرما و وسائل موثر برای بازیافت گرمایی اталافی محسوب می‌شوند. ساخت و طراحی آسان، افت دمای کم در طول آن، کاربرد در بازه وسیعی از دما (۴ تا ۲۰۰ کلوین) و توانایی کنترل و آهنگ انتقال گرما بالا در دمای‌های مختلف از جمله مزیت‌های آن به شمار می‌رود [۸].

بدنیال روی آوردن جوامع بشری به انرژی‌های پاک، مطالعات چشمگیری صورت گرفته است. دیلیگ و همکاران [۹] لوله‌های گرمایی را با استک‌های پیل سوختی اکسید جامد ادغام کردند. این اقدامات با هدف کاهش گردایان دمایی در استک و کنترل گرمایی سیستم پیل سوختی و کاهش زیاد در هوای خنک‌کننده اضافی انجام شد و نتایج مطلوبی بدست آمد. مولر و همکاران [۱۰] تحلیل‌های انرژی و اگرژی سیستم‌های مذکور را به منظور تایین شرایط بهینه انجام دادند. پیرکندی و همکاران [۱۱] به مقایسه عملکرد دو سیستم هیبریدی مشکل از پیل سوختی اکسید جامد و توربین گاز در دو حالت مستقیم و غیرمستقیم پرداختند. آن‌ها اثر پارامترهای چگالی جریان پیل سوختی، نرخ جریان هوا به سیستم و نسبت فشار کمپرسور را روی توان تولیدی، بازده و نرخ اگرژی نابودی سیستم بررسی کردند. نتایج نشان داد که سیستم هیبریدی مستقیم نسبت به سیستم هیبریدی غیرمستقیم بازده بالاتری دارد و دارای توان تولیدی و بازگشت ناپذیری کمتری است. گادسبول و همکاران [۱۲] یک سیستم ترکیبی شامل پیل سوختی اکسید جامد و گازساز زیست توده را به منظور تخمین پتانسیل، مورد مطالعه قرار دادند. آن‌ها به طور تحریکی پتانسیل و امکان‌سنجی سیستم را با اندازه‌گیری بالاترین مقدار گزارش شده در آزمایش‌ها بررسی کردند. نتایج نشان داد که بالاترین بازده الکتریکی سیستم، ۴۰ درصد می‌باشد. آریان فرو و همکاران [۱۳] از لوله‌های گرمایی به منظور خنکسازی پیل سوختی قلیایی استفاده کردند و توائیستند بازده کلی سیستم را ۷٪ افزایش دهند. سانتانم و همکارانش [۱۴] مدل سازی ترمودینامیکی سیستم ترکیبی گازساز زیست توده، پیل سوختی اکسید جامد و توربین گاز را در مقایسه کوچک انجام دادند. آن‌ها برای کاهش اگرژی اталافی و افزایش بازده سیستم، راه-کارهایی را پیشنهاد کردند. برچی و همکاران [۱۵] یک سیستم تولید همزمان توان و گرما مشکل از پیل سوختی اکسید جامد و گازساز زیست توده را مدل سازی کردند. ایشان چوب را به عنوان سوخت ورودی به سیستم لحاظ نمودند. نتایج نشان داد که با افزایش نسبت

هوای بخار، درصد مونو اکسید کربن و متان در گاز سنتز به ترتیب افزایش و کاهش می‌یابد و ولتاژ تولیدی و بازده کلی سیستم بهبود می‌یابد.

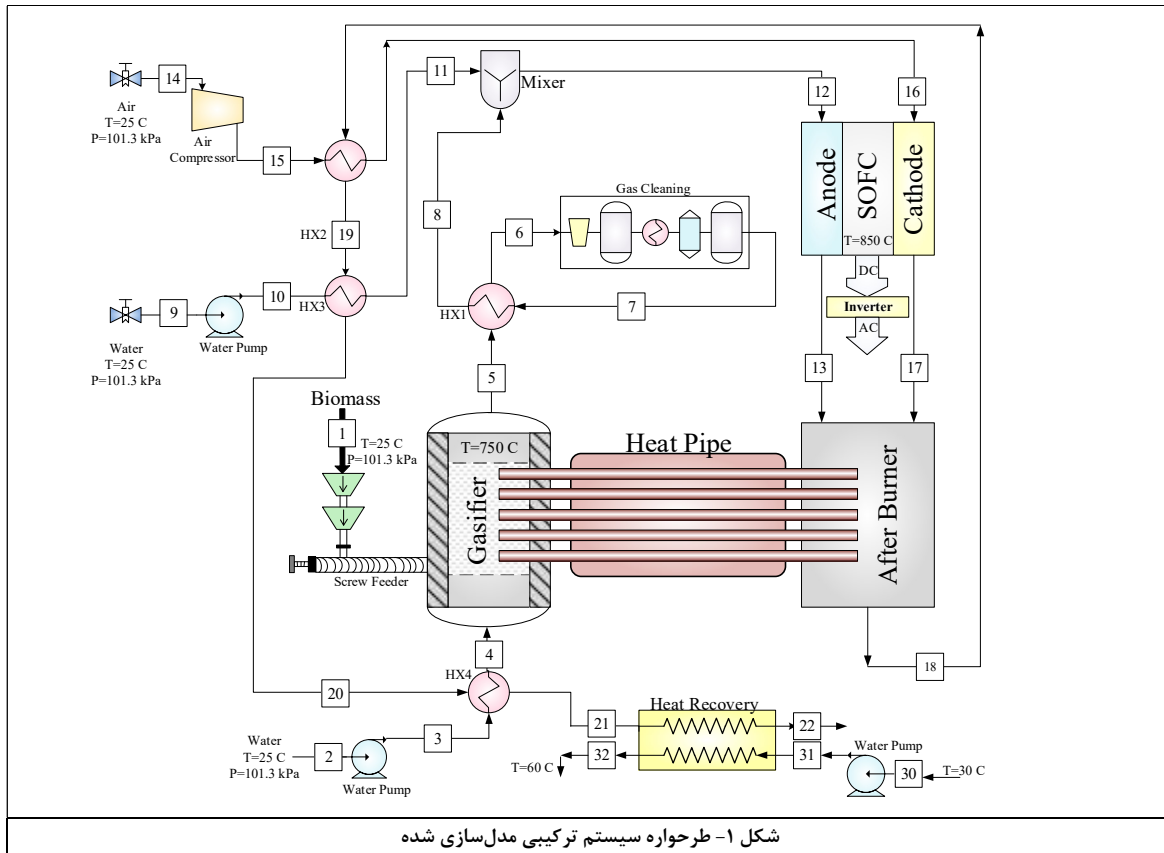
در مطالعه حاضر، گازساز از نوع بستر مذاب به وسیله پوسته برج نه عنوان زیست توده تعذیه شده است و عامل گازسازی، بخار آب می‌باشد. همچنین تمامی فرآیندها در گازساز در شرایط همدمان که در دمای ۷۵۰ درجه سلسیوس عمل می‌کند، انجام شده است. با توجه به اینکه در این مقاله از عامل گازسازی بخار آب استفاده شده است، بنابراین باید گرما قابل ملاحظه‌ای به راکتور گازساز وارد شود که با توجه به قابلیت بالای لوله‌های گرمایی، این انتقال توسط لوله‌های گرمایی دما بالا صورت گرفته است. همچنین برای اولین بار در این مقاله اثر بخار به زیست توده به عنوان پارامتر کلیدی گازساز و چگالی جریان و ضریب مصرف سوخت به عنوان پارامتر عملکردی پیل سوختی اکسید جامد بر گرمایی موردنیاز برای انجام واکنش گرمگایر گازسازی زیست توده و همچنین تعداد لوله‌های گرمایی موردنیاز برای انتقال گرمایی موردنظر بررسی شده است. بررسی اثر پارامترهای ذکر شده بر تعداد لوله‌های گرمایی این امکان را مهیا می‌سازد که بتوان شرایطی را برای سیستم انتخاب کرد که در آن شرایط عملکردی، بسته به هدف طراحی کمترین تعداد لوله گرمایی برای انتقال گرما از محفظه احتراق به لوله‌های گرمایی نیاز باشد. همانطور که مسلم است استفاده از تعداد لوله‌های گرمایی کمتر از اهداف مهم در پیکربندی سیستم‌های شامل لوله گرمایی می‌باشد. سیستم‌های گازساز زیست توده، استک پیل سوختی و لوله گرمایی در یک چرخه ترکیبی باهم ادغام شده‌اند و اثر پارامترهای عملیاتی روی خروجی‌ها بررسی شده است.

۲- مفاهیم و معادلات

پیکربندی سیستم ترکیبی موردنظر در شکل ۱ نمایش داده شده است. زیست توده و بخار آب وارد گازساز شده و پس از انجام فرآیند گازسازی، گاز سنتز تولیدی از گازساز خارج شده و سپس وارد تصفیه‌کننده گاز می‌شود و گازهای اضافی در داخل آن می‌ماند و گاز سنتز وارد استک پیل سوختی می‌گردد. گاز سنتز به همراه هوا و آب اضافه شده در استک پیل سوختی، وارد واکنش شده و توان الکتریکی و گرما تولید می‌کند. بخشی از گرما از طریق لوله‌های گرمایی برای راه-اندازی گازساز، به آن منتقل شده و گرمایی باقی‌مانده صرف پیش-گرمایش هوا و آب ورودی به استک پیل سوختی می‌شود و در نهایت از گرمایی باقی‌مانده برای گرمایش خانگی استفاده می‌شود.

۲-۱- مدل سازی گازسازی زیست توده

در مدل موردنظر از پوسته برج نه عنوان خوارک استفاده شده است و فرمول شیمیایی آن بصورت CH_3O_y تعریف شده که x و y به ترتیب مربوط به نسبت مولی هیدروژن به کربن و اکسیژن به کربن موجود در خوارک می‌باشد و با در دست داشتن آنالیز تقریبی و نهایی که در جدول ۱ ارائه شده است، بدست می‌آیند. می‌توان از سولفور موجود در زیست توده بعلت مقادیر ناچیز آن، صرف‌نظر کرد [۱۶]، همچنین از فرضیات مرجع [۱۷] استفاده شده است.



شکل ۱- طرحواره سیستم ترکیبی مدل‌سازی شده

جدول ۱- آنالیز نهایی و تقریبی [۱۸]

آنالیز تقریبی		آنالیز نهایی		
روطوبت	خاکستر	اکسیژن	هیدروژن	کربن
۹/۹۵	۱۹/۵۲	۴۶/۴۲	۳۲/۷۹	۴۹/۰۷

$$K = \prod_{i=1}^n (x_i)^{y_i} \left[\frac{P}{P_0} \right]^{\sum_i^n y_i} \quad (4)$$

$$K_1 = \frac{P_{CH_4}}{(P_{H_2})^2} = \frac{n_{CH_4} \cdot n_{tot}}{(n_{H_2})^2} \quad (5)$$

$$K_2 = \frac{P_{CO_2} \cdot P_{H_2}}{P_{CO} \cdot P_{H_2O}} = \frac{n_{CO_2} \cdot n_{H_2}}{n_{CO} \cdot n_{H_2O}} \quad (6)$$

$$L_n k = - \frac{\sum_i^n n_i \Delta G_{fT,i}^{\circ}}{\bar{R} / T} \quad (7)$$

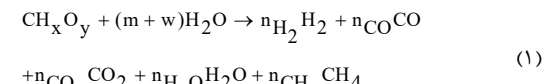
که در آن \bar{R} ثابت جهانی گاز و ΔG_T° تابع گیبس استاندارد و n_i مربوط به ضرایب استوکیومتری اجزای گاز است.
موازنه انرژی برای سیستم گازساز بصورت روابط (۸) الی (۱۰) تعريف می‌گردد:

$$\sum_{i=reaction} \bar{H}_{f,i}^{\circ} + Q_{HeatPipe} = \sum_{j=product} \bar{H}_{f,j}^{\circ} \quad (8)$$

$$\sum_{i=reaction} \bar{H}_{f,i}^{\circ} = \bar{h}_{fbiomass}^{\circ} + w \left(\bar{h}_{f,H_2O(l)}^{\circ} + \Delta \bar{h}_{T,H_2O(l)}^{\circ} \right) + m \left(\bar{h}_{f,H_2O(g)}^{\circ} + \Delta \bar{h}_{T,H_2O(g)}^{\circ} \right) \quad (9)$$

$$\sum_{j=product} \bar{H}_{f,j}^{\circ} = n_j \left(\bar{h}_{f,j}^{\circ} + \Delta \bar{T}_{T,j}^{\circ} \right) \quad (10)$$

واکنش فرایند گازسازی بصورت رابطه (۱) درنظر گرفته شده است.



که w مقدار رطوبت زیست توده و m نشان دهنده مقدار بخار ورودی به گازساز می‌باشد. در معادله (۱) پنج مجھول ظاهر شده است که با ارائه سه معادله موازنۀ جرمی برای کربن، هیدروژن و اکسیژن و دو معادله ثابت تعادل مربوط به واکنش‌های تعادل، قابل حل می‌باشند. واکنش‌های تعادل بصورت رابطه‌های (۲) و (۳) ارائه شده است:



برای هر واکنش، ثابت تعادل تعريف می‌شود. K_1 و K_2 به ترتیب ثابت تعادل واکنش‌های (۲) و (۳) می‌باشند که از روابط (۴) الی (۷) بدست می‌آیند:

$$A_{in} = \pi D_w L_{e,c} \quad (19)$$

R_5 نیز مقاومت ناشی از افت دمایی بخار منتقل شده از تبخیرکن به چگالنده است که بعلت مقدار ناچیز آن، می‌توان از آن صرف نظر کرد [۲۲]. مشخصات فیزیکی و خواص ترموفیزیکی لوله گرمایی در جدول ۲ داده شده است [۲۳ و ۲۴].

مقاومت کلی لوله گرمایی از مجموع مقاومت‌های R_1 تا R_9 بصورت رابطه (۲۰) بدست می‌آید.

$$R_{total} = \sum_{i=1}^9 R_i \quad (20)$$

آنچه انتقال گرما در یک لوله گرمایی از رابطه (۲۱) محاسبه می‌شود:

$$q_{HP} = \frac{\Delta T}{R_{total}} \quad (21)$$

که در معادله (۲۱)، ΔT اختلاف دمای بین محفظه پس‌سوز و بسترهای گازساز می‌باشد. تعداد لوله‌های گرمایی لازم برای انتقال گرمایی موردنیاز گازسازی بصورت رابطه (۲۲) بدست می‌آید:

$$n_{HP} = \frac{Q_{HeatPipe}}{q_{HP}} \quad (22)$$

جدول ۲- مشخصات فیزیکی و خواص ترموفیزیکی لوله گرمایی

D_{out} [mm]	۳۰
D_{in} [mm]	۲۵
D_w [mm]	۲۰/۱
L_e, L_c [m]	۱
k_m [W/(m.K)]	۲۷

۳-۲- مدل‌سازی پیل سوختی اکسید جامد

در مطالعه حاضر پیل سوختی اکسید جامد براساس روابط و اطلاعات موجود در مرجع [۲۵] مدل شده است. در این مدل گاز سنتری با ترکیب ۴۶/۵٪ هیدروژن، ۷۷/۲۳٪ مونوکسید کربن، ۷۹/۵٪ نیتروژن و ۸۷/۵٪ متان و هوا با ترکیب ۷۹/۲۳٪ اکسیژن [۲۶] در نظر گرفته شده و همچنین از فرضیات مرجع [۲۵] استفاده شده است. بنابراین برای سیستم، واکنش‌های شیمیایی، بهسازی و ارتقای سوخت تعریف شده است. مشخصات فیزیکی و الکتروشیمیایی پیل سوختی در جدول ۳ نشان داده شده است.

جدول ۳- مشخصات سلول سوختی مورد نظر [۲۵]

۰/۱	سطح موثر (m^2)
۶۵۰۰	(A/m^2)
۲۵۰۰	(A/m^2)
۰/۲	نفوذ گازی موثر آند (cm^2/s)
۰/۰۵	(cm^2/s)
۵۰۰	ضخامت آند (μm)
۵۰	(μm)
۱۰	ضخامت کاتد (μm)
۳۰۰	ضخامت اتصال میانی (μm)
۱۱۰۰	تعداد سلول

که \bar{h}_f آنتالپی تشکیل و $\Delta \bar{h}_T$ اختلاف آنتالپی بین حالت داده شده و حالت محیط است که می‌توان آن را بصورت رابطه (۱) تعریف کرد:

$$\Delta \bar{h}_T = \int_{T_0}^T \bar{c}_p(T) dT \quad (11)$$

در معادله (۱۱)، $\bar{c}_p(T)$ گرمای ویژه فشار ثابت است که بصورت تابعی از دما در معادله (۱۲) تعریف شده است [۱۹]:

$$\bar{c}_p(T) = A + BT + CT^2 + DT^3 \quad (12)$$

پارامترهای موثر در ترکیب گاز سنتر خروجی از گازساز، دما و فشار کاری و نسبت بخار به زیست توده STBR می‌باشد که بصورت رابطه (۱۳) در نظر گرفته شده است.

$$STBR = \frac{\text{دی جرمی پخار ورودی} + \text{دی جرمی رطوبت سوخت}}{\text{زیست توده خشک}} \quad (13)$$

۲-۲- مدل‌سازی لوله گرمایی

مدل‌سازی لوله گرمایی به منظور دست‌یابی به مقاومت گرمایی کلی، افت دما و آهنگ انتقال گرمایی کلی در داخل آن، انجام شده است. با مشخص شدن مقدار گرمایی موردنیاز ($Q_{HeatPipe}$ ، M ، T_0 و T_f) می‌توان تعداد لوله‌های گرمایی لازم را محاسبه کرد. هر لوله گرمایی دارای ۹ مقاومت گرمایی R_1 تا R_9 می‌باشد. در درون لوله گرمایی از سیدم به عنوان سیال عامل استفاده شده است. R_1 و R_9 به ترتیب مقاومت‌های گرمایی خارجی تبخیرکن و چگالنده هستند که بصورت رابطه (۱۴) تعریف می‌شوند:

$$R_{1,9} = \frac{1}{2h_{e,c}A_{e,c}} \quad (14)$$

شامل ضریب انتقال گرمایی همرفتی و تابشی از سطح غوطه‌ور بستر مذاب و $A_{e,c}$ مساحت سطح خارجی لوله گرمایی می‌باشد که توسط معادله (۱۵) بیان می‌شود:

$$A_{e,c} = \pi D_{out} L_{e,c} \quad (15)$$

مقدار $h_{e,c}$ به ترتیب مربوط به محفظه پس‌سوز و گازساز می‌باشد [۲۰].

مقادیر R_2 و R_8 وابسته به رسانش در مواد داخل لوله گرمایی است که بصورت رابطه (۱۶) می‌باشد:

$$R_{2,8} = \frac{\ln(D_{out}/D_{in})}{2\pi k_m L_{e,c}} \quad (16)$$

در فتیله لوله گرمایی نیز مقاومت‌های گرمایی R_3 و R_7 اثر می‌کنند که مقدار آن را می‌توان از رابطه (۱۷) محاسبه کرد:

$$R_{3,7} = \frac{\ln(D_{in}/D_w)}{2\pi k_w L_{e,c}} \quad (17)$$

k_w رسانایی گرمایی می‌باشد [۲۱]. R_4 و R_6 به ترتیب مقاومت‌های گرمایی داخلی مایع و بخار می‌باشند که در معادله (۱۸) ارائه شده است [۲۱].

$$R_{4,6} = \frac{\bar{R}T^2 \sqrt{2\pi \bar{R}T}}{H_L^2 P_v A_{in}} \quad (18)$$

H_L گرمای نهان تبخیر و P_v فشار بخار سیال عامل است، همچنین A_{in} بصورت رابطه (۱۹) می‌باشد.

$$\eta_{comp,pump} = \frac{h_{e,s} - h_i}{h_e - h_i} \quad (35)$$

$$\dot{w}_{comp,pump} = \dot{n}_{air} (\bar{h}_e - \bar{h}_i) \quad (36)$$

پس سوز

آهنگ جریان مولی محصولات احتراق و دمای خروجی از پس سوز را می‌توان با استفاده از بالانس انرژی و معادله احتراق بدست آورد.

جدول ۴- افت ولتاژهای اهمی، فعال‌سازی و غلظتی در معادلات الکتروشیمیابی

مرجع	معادلات	نوع
[۲۷]	$V_{ohm} = (R_e + \sum \rho_i L_i) \cdot j$ $\rho_e = \left(3.34 \times 10^4 \exp\left(-10300 / T_{FC,e}\right) \right)^{-1}$ $\rho_a = \left(95 \times 10^6 / T_{FC,e} \exp\left(-1150 / T_{FC,e}\right) \right)^{-1}$ $\rho_c = \left(42 \times 10^6 / T_{FC,e} \exp\left(-1200 / T_{FC,e}\right) \right)^{-1}$ $\rho_{int} = \left(9.3 \times 10^6 / T_{FC,e} \exp\left(-1100 / T_{FC,e}\right) \right)^{-1}$	اهمی
[۲۸]	$V_{act} = V_{act,a} + V_{act,c}$ $V_{act,a} = \frac{\bar{R} \cdot T_{FC,out}}{F} \cdot \left(\sinh^{-1} \left(\frac{j}{2j_{oa}} \right) \right)$ $V_{act,c} = \frac{\bar{R} \cdot T_{FC,out}}{F} \cdot \left(\sinh^{-1} \left(\frac{j}{2j_{oc}} \right) \right)$	فعال-سازی
[۲۹]	$V_{conc} = V_{conc,a} + V_{conc,c}$ $V_{conc,a} = \frac{\bar{R} \cdot T_{FC,out}}{2F} \cdot \left(\ln \left(1 + \frac{P_{H_2} j}{P_{H_2O} j_{as}} \right) - \ln \left(1 - \frac{j}{j_{as}} \right) \right)$ $V_{conc,c} = - \left(\frac{\bar{R} \cdot T_{FC,out}}{2F} \cdot \ln \left(1 - \frac{j}{j_{as}} \right) \right)$ $j_{as} = 2FP_{H_2} D_{eff} / \bar{R}T_{FC,out} L_a$ $j_{as} = 4FP_{O_2} D_{eff} / \left(\left(\frac{P_4 - P_{O_2,4}}{P_4} \right) \bar{R}T_{FC,out} L_c \right)$	غلظتی

پارامترهای موثر پیل سوختی شامل دما و فشار کاری، چگالی جریان و همچنین ضریب مصرف سوخت می‌باشد که ضریب مصرف سوخت در معادله (۳۷) تعریف شده است:

$$U_f = \frac{\text{سوخت مصرف شده توسط پیل سوختی}}{\text{سوخت ورودی به پیل سوختی}} \quad (37)$$

بازده الکتریکی پیل سوختی بصورت درصدی از سوخت ورودی که منجر به تولید جریان الکتریکی می‌شود، تعریف شده که در رابطه (۳۸) ارائه شده است:

$$\eta_{el} = \frac{\dot{W}_{net}}{\dot{n}_{biomass} \times LHV_{biomass}} \quad (38)$$

معادلات بهسازی و ارتقای سوخت به ترتیب در روابط (۲۳) و (۲۴) بیان شده است:



سپس هیدروژن بدست آمده از واکنش‌های (۲۳) و (۲۴) در واکنش الکتروشیمیابی (رابطه (۲۵)) مصرف شده و تولید کار و گرما می‌کند [۲۵]:



شایان ذکر است که همه واکنش‌ها بصورت تعادلی انجام گرفته و از ثابت تعادل واکنش بهسازی برای حل مسئله بصورت روابط (۲۶) الی (۲۸) استفاده شده است:

$$\ln K_s = - \frac{\Delta \overline{g}_s^\circ}{\bar{R} \cdot T_{FC,out}} \quad (26)$$

$$\Delta \overline{g}_s^\circ = \bar{h} - T_{FC,out} \bar{S}^\circ \quad (27)$$

$$K_s = \frac{(x_{H_2})(x_{CO_2})}{(x_{CO})(x_{H_2O})} \quad (28)$$

ولتاژ ایده‌آل پیل سوختی از معادله نرنسن بصورت رابطه (۲۹) بدست می‌آید [۴]:

$$V_N = - \frac{\Delta \overline{g}_f^\circ + \bar{R} \cdot T_{FC,out}}{2F} \ln \left(\frac{P_{H_2} \cdot (P_{O_2})^{1/2}}{P_{H_2O}} \right) \quad (29)$$

اما بدليل بازگشتناپذیری‌های موجود، ولتاژ واقعی پیل کمتر از ولتاژ نرنسن می‌باشد. بازگشتناپذیری‌ها شامل سه دسته اصلی تلفات اهمی، فعال‌سازی و غلظتی می‌باشد. لذا ولتاژ واقعی پیل را می‌توان بصورت روابط (۳۰) و (۳۱) بدست آورد:

$$V_c = V_N - V_{loss} \quad (30)$$

$$V_{loss} = V_{ohm} + V_{act} + V_{conc} \quad (31)$$

معادلات مربوط به افت ولتاژهای اهمی، فعال‌سازی و غلظتی در جدول ۴ آمده است.

در پیل سوختی مقاومت جریان I و چگالی جریان Z به ترتیب بصورت روابط (۳۲) و (۳۳) تعریف می‌شوند [۲۵]:

$$I = j \cdot A \quad (32)$$

$$j = \frac{2 \cdot F \cdot n_{O_2,out}}{N_{FC} \cdot A} \quad (33)$$

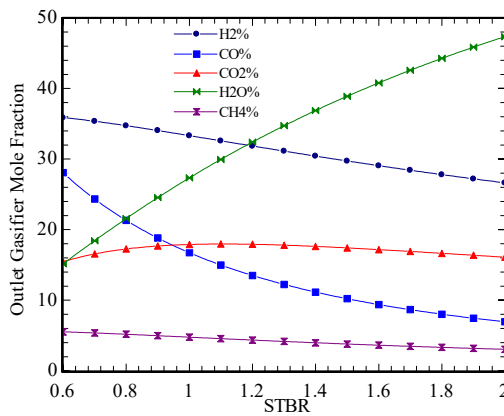
توان خروجی از پیل سوختی را می‌توان بصورت رابطه (۳۴) نمایش داد:

$$\dot{W}_{FC} = \eta_{inverter} (N_{FC} \cdot I \cdot V_c) \quad (34)$$

کمپرسور هوای پمپ آب مدل ترمودینامیکی کمپرسور هوای پمپ آب براساس بازده ایزنتروپیک بصورت روابط (۳۵) و (۳۶) می‌باشد.

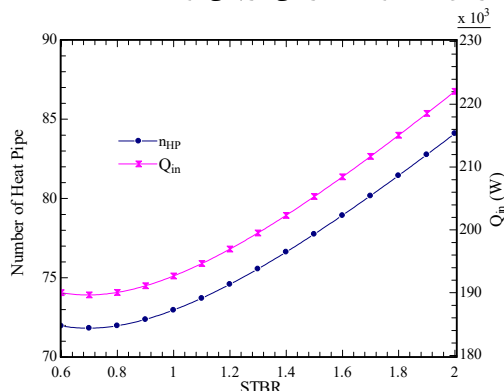
۳- نتایج

در شکل ۳ ترکیب گاز سنتز خروجی از گازساز به ازای STBR در محدوده ۰/۶ تا ۲/۰ در دمای ۷۵۰ درجه سلسیوس گازساز برسی شده است. با توجه به شکل، افزایش STBR منجر به افزایش چشمگیر بخار خروجی می‌شود و این نتیجه قابل پیش‌بینی است. در بین مول‌های خشک، هیدروژن نسبت به سایر گازها به مقدار بیشتری تولید می‌شود و افزایش STBR اثر نامطلوبی بر تولید آن دارد، در حالیکه متان و کمترین درصد را در گازهای تولیدی دارد و نسبت به تغییرات STBR چندان حساس نیست. افزایش STBR منجر به کاهش٪/۲۱ مونوکسیدکربن و افزایش٪/۵ دی‌اکسیدکربن در گاز سنتز می‌شود.



شکل ۳- تغییرات ترکیب گاز سنتز خروجی گازساز با

در شکل‌های ۴، ۵ و ۶ گرمای لازم برای انجام فرایند گازسازی با عامل بخار و تعداد لوله‌های گرمایی لازم برای انتقال گرمای مذکور از پس‌سوز به گازساز به ترتیب در STBR، چگالی جریان و ضریب مصرف سوخت متغیر محاسبه شده است. در شکل ۴، نتایج نشان می‌دهد که مقدار هر دو نمودار تا STBR برابر ۰/۷ کاهش یافته و پس از آن افزایش می‌یابد و شیب نمودار بیشتر شده است. بنابراین در STBR برابر ۰/۷ کمترین مقدار لوله گرمایی لازم است زیرا با افزایش STBR بخار بیشتری وارد راکتور شده که منجر به تقاضای گرمای بیشتر و به دنبال آن افزایش تعداد لوله‌های گرمایی لازم می‌شود.



شکل ۴- اثر تغییرات STBR بر گرمای لازم و تعداد لوله‌های گرمایی مورد نیاز

که در آن \dot{W}_{net} توان خروجی از سیستم است و بصورت رابطه (۳۹) تعريف می‌شود:

$$\dot{W}_{net} = \dot{W}_{FC} - \dot{W}_{comp} - \dot{W}_{pump} \quad (39)$$

۴-۲- اعتبارسنجی

برای بدست آوردن مقدار خطأ بین نتایج مدل و نتایج تجربی از پارامتر RMS استفاده شده است که در معادله (۴۰) نحوه محاسبه آن را به شده است.

$$RMS = \sqrt{\frac{\sum_i^n (Experiment_i - Model_i)^2}{N}} \quad (40)$$

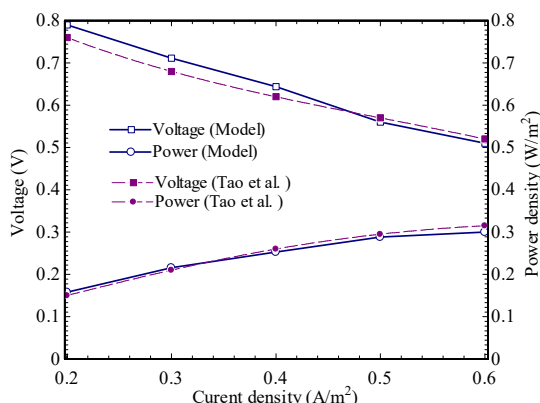
که در آن N تعداد نقاط داده شده و \dot{W} مربوط به نوع گاز خروجی است. اعتبارسنجی برای هر سیستم انجام شد و نتایج حاصل از مدل-سازی نشان داد که اختلاف بسیار ناچیزی بین مدل حاضر و نتایج پژوهش‌های پیشنهاد شده است. این حاکی از معتبر بودن مدل است. این نتایج در جدول‌های ۵ و ۶ و شکل ۲ ارائه شده است. مقدار پایین RMS تاییدی بر صحبت اعتبارسنجی می‌باشد.

جدول ۵- نتایج فرآیند گازسازی مدل حاضر، تجربی و مدل [۱۸]

مدل حاضر	مدل [۱۸]	تجربی	
۴۶/۵۴	۵۰/۳۷	۴۹/۵۰	هیدروژن
۲۳/۷۷	۲۰/۵۹	۲۳/۷۰	مونوکسیدکربن
۲۳/۸۳	۲۵/۰۱	۲۱/۲۰	دی‌اکسیدکربن
۵/۸۷	۴/۰۲	۵/۶۰	متان
۱/۹۸۴	۲/۶۱۹		RMS

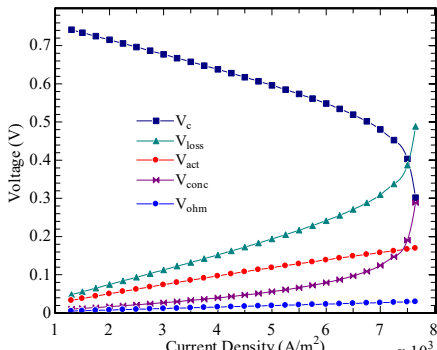
جدول ۶- نتایج مقاومت‌های لوله گرمایی مدل حاضر و مدل [۲۲]

مقاطومت	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅
مدل حاضر	۱۷/۶۹	۱/۰۷۵	۰/۱۶۳	$۶/۱۴ \times 10^{-4}$	•
مدل [۲۱]	۱۷/۶۹	۱/۰۷۵	۰/۱۶۵	$۱/۵۶ \times 10^{-5}$	•
مقاومت	R ₆	R ₇	R ₈	R ₉	R _{tot}
مدل حاضر	$۶/۱۴ \times 10^{-4}$	۰/۱۶۳	۱/۰۷۵	۱۷/۶۹	۳۷/۸۷
مدل [۲۱]	$۱/۵۶ \times 10^{-5}$	۰/۱۶۵	۱/۰۷۵	۱۷/۶۹	۳۷/۸۷



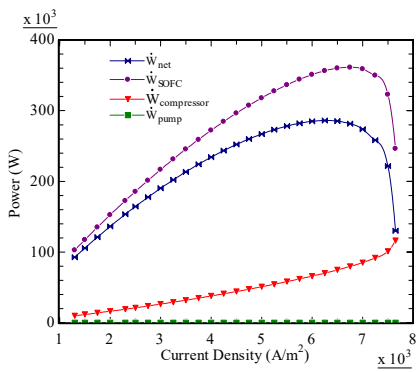
شکل ۲- نتایج ولتاژ و چگالی توان بیل سوختی مدل حاضر و مدل [۳۰]

فشارهای جزئی هوا و هیدروژن در سلول کاهش پیدا کرده و مقدار ولتاژ غلظتی بیشتر می‌شود. پس برای حصول ولتاژ بیشتر از پیل بهتر است که چگالی جریان از محدوده خاصی بیشتر نشود.



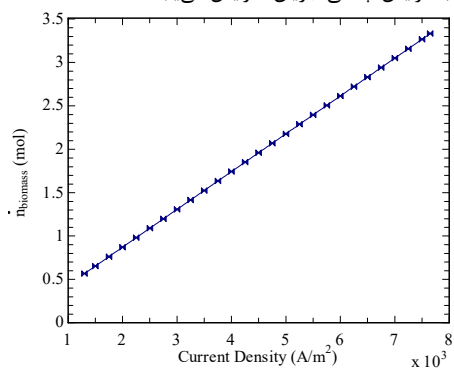
شکل ۷- تغییرات ولتاژهای پیل سوختی با چگالی جریان

شکل ۸ نشان می‌دهد که کمپرسور هوا، توان بیشتری را نسبت به پمپ آب مصرف می‌کند زیرا مقدار هواهی ورودی مورد نیاز بسیار بیشتر از آب است. همچنین با افزایش چگالی جریان توان الکتریکی پیل و سیستم کلی به تدریج افزایش یافته و پس از رسیدن به مقدار حداقل خود، کاهش می‌یابد. حداقل توان الکتریکی سیستم تقریباً در چگالی ۶۲۵۰ [A/m²] رخ می‌دهد که در این نقطه مقادیر آن به ترتیب مقادیر ۳۵۶ کیلو وات می‌باشند.



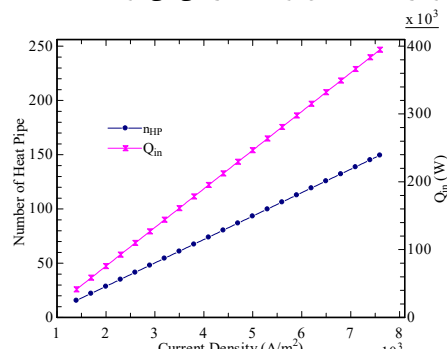
شکل ۸- تغییرات توان‌های سیستم با چگالی جریان

در شکل ۹ مشاهده می‌شود که مقدار سوخت ورودی بصورت خطی با افزایش چگالی جریان، افزایش می‌یابد.

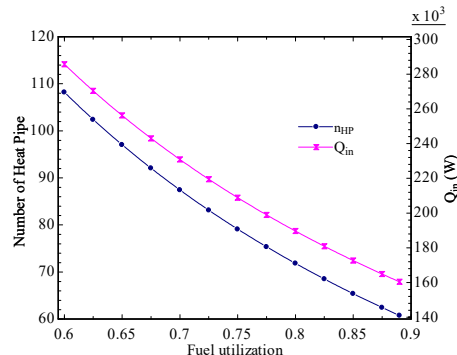


شکل ۹- تغییرات سوخت مورد نیاز سیستم با چگالی جریان

شکل ۵ نشان می‌دهد که تعداد لوله‌گرمایی و گرمای مورد نیاز با تغییرات چگالی جریان رابطه خطی دارد. افزایش چگالی جریان باعث می‌شود که سوخت بیشتری وارد گازساز شود و به دنبال آن گازساز گرمای بیشتری را برای انجام فرایند تقاضا می‌کند و در نتیجه تعداد لوله‌های بیشتری مورد نیاز است. همچنین از شکل ۶ می‌توان استنتاج کرد که افزایش ضریب مصرف سوخت، گرمای کاهش می‌دهد و این بدین معنی است که به منظور کاهش تعداد لوله‌های گرمایی می‌توان ضریب مصرف سوخت را در مقادیر بالا نگه داشت. افزایش ضریب مصرف سوخت منجر به کاهش سوخت درخواستی و به تبع آن کاهش تقاضای گرمای گازساز و در نتیجه کاهش تعداد لوله‌های گرمایی می‌شود.



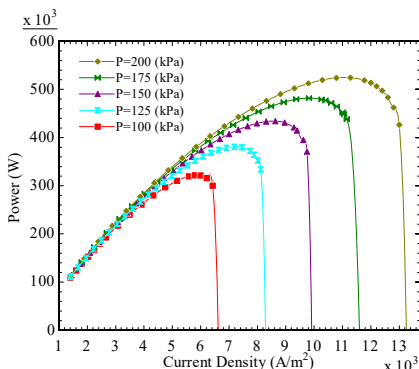
شکل ۵- اثر تغییرات چگالی جریان بر گرمایی لازم و تعداد لوله‌های گرمایی مورد نیاز



شکل ۶- اثر تغییرات ضریب مصرف سوخت بر گرمایی لازم و تعداد لوله‌های گرمایی مورد نیاز

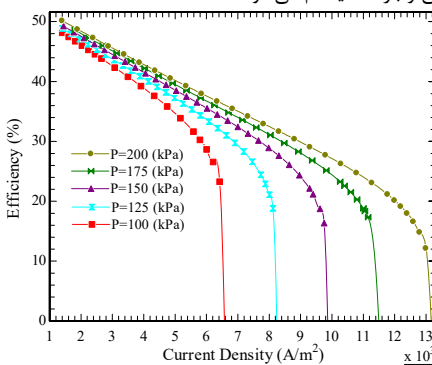
شکل‌های ۷ الی ۱۰ به ترتیب تغییرات ولتاژهای پیل، توان‌های اجزای سیستم، سوخت مورد نیاز سیستم و بازده سیستم را در چگالی‌های جریان متفاوت در دمای خروجی پیل ۸۵۰ درجه سلسیوس، فشار ۱۲۰ کیلو پاسکال، ضریب مصرف سوخت ۰/۸ و STBR ۰/۷ نشان می‌دهند.

با توجه شکل ۷ با افزایش چگالی جریان، ولتاژ اتلایفی افزایش یافته که متعاقباً منجر به کاهش ولتاژ خروجی پیل شده است. در پیل مورد مطالعه، افت ولتاژ اهمی کمترین مقدار داراست و افت ولتاژ فعال‌سازی در چگالی جریان پایین‌تر از ۷۱۵۰ [A/m²] نسبت به سایر افت‌ها، بیشترین اثر را دارد. ولی در چگالی جریان بالا، افت ولتاژ غلظتی تاثیر مهمی بر کاهش ولتاژ پیل دارد، زیرا با افزایش چگالی جریان،



شکل ۱۲- تغییرات توان پیل در فشارهای مختلف با چگالی جریان

در شکل ۱۳ اثر مطلوب افزایش فشار بر بازده سیستم نمایش داده شده است. رفتار نمودار بازده نیز با توجه به دلایل ذکر شده قابل توجیه است. در فشارهای بالاتر، غلظت مولی سوخت در الکترود متخلخل افزایش می‌یابد که موجب کاهش افت ولتاژ و ارتقای مقادیر ولتاژ و توان الکتریکی و بازده سیستم می‌شود.

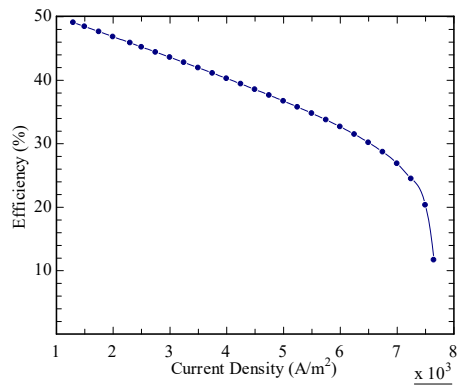


شکل ۱۳- تغییرات بازده سیستم در فشارهای مختلف با چگالی جریان

در شکل‌های ۱۴ الی ۱۶ به ترتیب ولتاژ و توان الکتریکی خروجی از پیل سوختی و بازده کل سیستم برحسب ضریب مصرف سوخت متفاوت با افزایش چگالی جریان متغیر در دمای خروجی پیل ۸۵۰ درجه سلسیوس، ۰/۷ STBR برابر ۰/۷ برسی شده است.

در شکل‌های ۱۴ و ۱۵ مشاهده می‌شود که در هر چگالی جریان با افزایش ضریب مصرف سوخت، ولتاژ و توان الکتریکی خروجی پیل و بازده سیستم کاهش یافته است. بعلت ولتاژ غلظتی کمتر، عملکرد پیل به ازای مصرف سوخت پایین‌تر، بهتر می‌باشد. با توجه به دلایل اشاره شده در قسمت قبل، با افزایش چگالی جریان، ولتاژ و توان الکتریکی خروجی پیل و بازده سیستم بصورت ناگهانی کاهش یافته است. همچنین افزایش ضریب مصرف سوخت، بازه چگالی جریان را محدودتر می‌کند. همچنین با افزایش ضریب مصرف سوخت، حداکثر توان الکتریکی در چگالی پایین‌تری رخ می‌دهد. حداکثر توان الکتریکی در ضریب مصرف سوخت ۰/۷۰ و ۰/۸۵ است که دارای مقدار ۹۶۰۰ [A/m²] و ۵۲۰۰ [A/m²] است که دارای مقدار ۴۴۷۰ و ۲۸۷ کیلو وات می‌باشد.

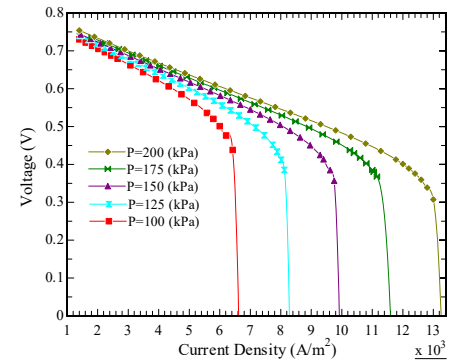
شکل ۱۰ نشان می‌دهد، بازده سیستم در چگالی‌های بالاتر، کمتر می‌باشد. اگرچه با افزایش چگالی جریان تا محدوده خاصی، توان سیستم افزایش می‌یابد؛ اما همانطور که در شکل ۹ مشاهده شد، سوخت مورد نیاز سیستم نیز افزایش می‌یابد، در نتیجه بازده سیستم کاهش می‌یابد. با دقت در شکل ۱۰ می‌توان دریافت که تا چگالی جریان [A/m²] ۶۲۵۰ بازده با شبیه ملایم‌تری نزول پیدا می‌کند اما پس از آن بدليل کاهش توان سیستم، با روند سریع‌تری کاهش می‌یابد.



شکل ۱۰- تغییرات بازده سیستم با چگالی جریان

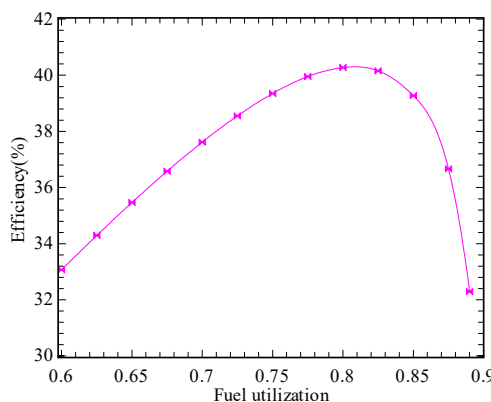
در شکل‌های ۱۱ الی ۱۳ ولتاژ و توان الکتریکی خروجی از پیل سوختی و بازده کل سیستم در فشارهای کاری متفاوت با افزایش چگالی جریان متغیر در دمای خروجی پیل ۸۵۰ درجه سلسیوس، ضریب مصرف سوخت ۰/۸ و ۰/۷ STBR برابر شده است.

در شکل‌های ۱۱ و ۱۲ مشاهده می‌شود که افزایش فشار موجب افزایش ولتاژ و توان الکتریکی پیل می‌شود، زیرا ولتاژ نرنسن افزایش و افت ولتاژ کاهش می‌یابد. با بالا رفتن چگالی جریان، ولتاژ اتابافی به و سپس به سرعت صفر می‌شود، چراکه در این موقعیت، ولتاژ اتابافی به شدت افزایش می‌یابد و جریان برای جریان افت‌ها مصرف می‌شود. در نمودار توان نیز می‌توان دید که با افزایش چگالی جریان، توان تا مقدار ماکریتم افزایش یافته سپس بعلت وجود افت ولتاژ بطرور ناگهانی صفر می‌شود. همچنین نتایج حاکی از آن است که افزایش فشار کاری، محدوده چگالی جریان را گستردۀتر می‌کند، بنابراین توان‌های الکتریکی ماکریتم در چگالی جریان بالاتری اتفاق می‌افتد. حداکثر توان به ازای فشار ۱۰۰ و ۲۰۰ کیلوپاسکال به ترتیب ۳۲۱ و ۵۲۴ کیلووات می‌باشد که در چگالی جریان [A/m²] ۵۸۰۰ و ۱۱۳۰۰ [A/m²] می‌باشد.



شکل ۱۱- تغییرات ولتاژ پیل در فشارهای مختلف با چگالی جریان

شکل ۱۷ بازده سیستم را به ازای ضریب مصرف سوخت متغیر در چگالی جریان $[A/m^2]$ ، 4000 ، دمای خروجی پیل 85° درجه سلسیوس، فشار 120 کیلو پاسکال و STBR برابر $7/0$ نشان می‌دهد. می‌توان دریافت که مناسب‌ترین مقدار نسبت داده شده به ضریب مصرف سوخت، مقدار حدوداً $0.8/0$ می‌باشد که در این مقاله انتخاب شده است. به ازای ضریب مصرف سوخت $0.8/0$ بازده سیستم به 40% می‌رسد.

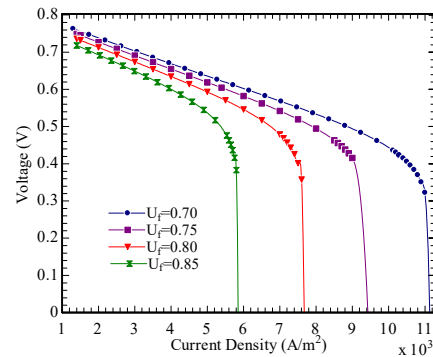


شکل ۱۷- تغییرات بازده سیستم با ضریب مصرف

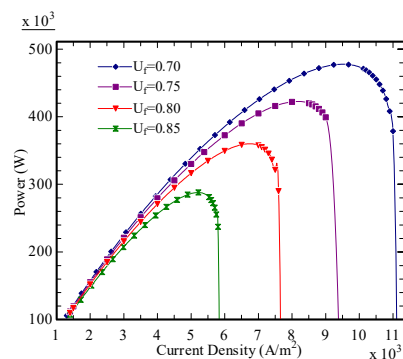
۴- نتیجه‌گیری

در این مقاله سیستم ترکیبی شامل گازساز زیست توده، پیل سوختی اکسید جامد و لوله گرمایی با هم ادغام شده است. لوله گرمایی گرمایی لازم گازساز را از طریق انتقال گرمای ناشی از سوختن گاز در پس سوز تأمین می‌کند. از مهم‌ترین نتایج این مقاله می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- اثر STBR بر ترکیب گاز سنتز بررسی شد و نتایج نشان داد که در STBR پایین‌تر، هیدروژن بیشتر و مونو اکسید کربن کمتری تولید می‌شود.
- اثر STBR و چگالی جریان بر تعداد لوله‌های گرمایی مورد نیاز و گرمایی ورودی به گازساز مطالعه شد و مشاهده شد که در چگالی جریان و STBR پایین‌تر، به تعداد لوله گرمایی و گرمایی ورودی کمتری نیاز است و مناسب‌ترین مقدار $0.7/0$ STBR می‌باشد.
- رفتار سیستم ترکیبی در چگالی جریان متغیر بررسی شد. نتایج نشان داد که در چگالی جریان پایین، ولتاژ پیل و بازده سیستم بالاتر و مقدار سوخت ورودی به گازساز کمتر است. همچنین توان سیستم و پیل سوختی با افزایش چگالی جریان تا $[A/m^2] 6250$ روند افزایشی دارد و سپس کاهش می‌یابد.
- اثر فشار در چگالی جریان افزایشی بر ولتاژ و توان پیل و بازده سیستم مطالعه گردید، با توجه به نتایج، افزایش فشار اثر مشتبی روی عملکرد سیستم داشته است.
- رفتار ولتاژ و توان پیل و بازده سیستم به ازای ضریب مصرف سوخت متغیر در چگالی جریان افزایشی بررسی شد. نتایج نشان داد، زمانی که سیستم برای ضریب مصرف سوخت پایینی طراحی می‌شود، ولتاژ و توان پیل بالاتر

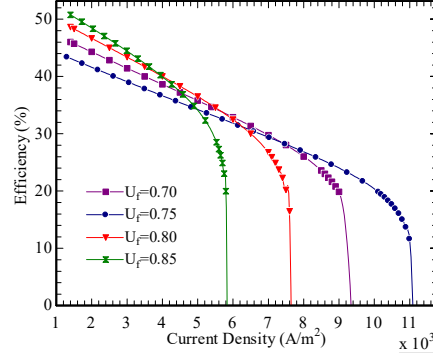


شکل ۱۴- تغییرات ولتاژ پیل در ضریب مصرف سوخت مختلف با چگالی جریان



شکل ۱۵- تغییرات توان پیل در ضریب مصرف سوخت مختلف با چگالی جریان

شکل ۱۶ نشان می‌دهد که در چگالی جریان پایین‌تر، بازده ضریب مصرف سوخت بالاتر، بیشتر است ولی با افزایش چگالی جریان، ضریب مصرف سوخت با مقدار بالاتر با شبیه بسیار بیشتری کاهش می‌یابد، بطوریکه در چگالی جریان بالاتر، ضریب مصرف سوخت با مقدار کمتر دارای بازده بهتری می‌باشد. لازم به ذکر است که پایین نگه داشتن ضریب مصرف سوخت به منظور بهبود عملکرد پیل زمانی که در سیستم چرخه‌ای برای جریان گاز آند وجود ندارد، اتفاق بالایی ایجاد می‌کند. بنابراین لازم است که بین عملکرد سیستم و ضریب مصرف سوخت تعادل منطقی ایجاد شود تا سیستم به مناسب‌ترین حالت بررسد.



شکل ۱۶- تغییرات بازده سیستم در ضریب مصرف سوخت مختلف با چگالی جریان

است اما بازده سیستم در ضریب مصرف سوخت بالاتر،
مطلوب‌تر است. در بررسی انجام شده مشاهده شد که
بالاترین بازده به ازای ضریب مصرف سوخت ۰/۸۰ حاصل
می‌شود.

۵- مراجع

- [1] Bridgwater T., Biomass for energy. *Journal of the Science of Food and Agriculture*, Vol. 86, No. 12, pp.1755-1768, 2006.
- [2] Wright L., Boundy B., Perlack B., Davis S. and Saulsbury B., *Biomass Energy Data Book*, Volume 1, 2006.
- [3] Kuruparan P., Norbu T. and Shapkota P., *Municipal solid waste management in Asia: Asian regional research program on environmental technology (ARRPET)*. Asian Institute of Technology, 2004.
- [4] WLarminie J., Dicks A. and McDonald M.S., *Fuel cell systems explained* (Vol. 2). Chichester, UK: J. Wiley, 2003.
- [۱۵] نامی ج. و رنجبر س.ف.، تحلیل انرژی و اگرژری چرخه‌ی اولکسی فیبول مجله مهندسی مکانیک دانشگاه تبریز، ۵، ش. ۴، ص. ۲۶۷-۲۶۳
- [۶] Zohuri B., *Heat Pipe Design and Technology: Modern Applications for Practical Thermal Management*. Springer, 2016.
- [۷] Reay D., McGlen R. and Kew P., *Heat pipes: theory, design and applications*. Butterworth-Heinemann, 2013.
- [۸] سیاحی م.، ماموریان م. و قدیری م.، بررسی آزمایشگاهی تاثیر ناویسیاب بر عملکرد گرمایی لوله‌های گرمایی نوسانی. مجله مهندسی مکانیک مدرس، ۵، ش. ۱۶۵-۱۹۳، ص. ۱۳
- [۹] Dillig M., Leimert J. and Karl J., Planar high temperature heat pipes for SOFC/SOEC stack applications. *Fuel Cells*, Vol. 14, No. 3, pp.479-488, 2014.
- [۱۰] Bang-Møller C., Rokni M. and Elmegaard B., Exergy analysis and optimization of a biomass gasification, solid oxide fuel cell and micro gas turbine hybrid system. *Energy*, Vol. 36, No. 8, pp.4740-4752, 2011.
- [۱۱] پیرکنندی ج.، قاسمی م. و حامدی مرح. مقایسه عملکرد سیستم‌های هبیریدی مستقیم و غیرمستقیم توربین گاز و پبل سوختی اکسید جامد از دیدگاه ترمودینامیکی و اگرژری. مجله مهندسی مکانیک مدرس، ۳، ش. ۱۱۷-۱۳۳، ص. ۱۳۹
- [۱۲] Gadsbøll R.O., Thomsen J., Bang-Møller C., Ahrenfeldt J. and Henriksen U.B., Solid oxide fuel cells powered by biomass gasification for high efficiency power generation, *Energy*, Vol. 131, pp. 198-206, 2017.
- [۱۳] Ghadamian H. and Ariyanfar L., A double pipe heat exchanger design and optimization for cooling an alkaline fuel cell system. *Iranian Journal of Hydrogen & Fuel Cell*, Vol. 1, No. 4, pp.223-231, 2015.
- [۱۴] Santhanam S., Schilt C., Turker B., Woudstra T. and Aravind P.V., Thermodynamic modeling and evaluation of high efficiency heat pipe integrated biomass Gasifier-Solid Oxide Fuel Cells-Gas Turbine systems. *Energy*, Vol. 109, pp.751-764, 2016.
- [۱۵] Borji M., Atashkari K., Ghorbani S. and Nariman-Zadeh N., Model-based evaluation of an integrated autothermal biomass gasification and solid oxide fuel cell combined heat and power system. *Proceedings of the Institution of Mechanical Engineers, Part C: Journal of Mechanical Engineering Science*, Vol. 231, No. 4, pp.672-694, 2017.
- [۱۶] Ptasiński K.J., Prins M.J. and Pierik A., Exergetic evaluation of biomass gasification. *Energy*, Vol. 32, No. 4, pp.568-574, 2007.
- [۱۷] Perlack R.D., Wright L.L., Turhollow A.F., Graham R.L., Stokes B.J. and Erbach D.C., *Biomass as feedstock for a bioenergy and bioproducts industry: the technical*