هيدروژنزدايي اكسايشي پروپان روى كاتاليست دوفلزی نیکل- وانادیوم برپایه ترکیبی تيتانيا-سيليكا

احمد ارژنگ و سیدمهدی علوی* دانشکده مهندسی شیمی دانشگاه علم و صنعت ایران تاریخ دریافت: ۹۳/۱۲/۱۲ تاریخ پذیرش: ۹۴/۴/۹

چکیدہ

٨.

رشد فزاینده تقاضای جهانی برای پروپیلن به تحقیقاتی گسترده برای یافتن روشهایی جای گزین منجر شده که برای تولید پروپیلن تولید پروپیلن مقرونبهصرف باشند. فرآیند هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان یک روش قابل اطمینان برای تولید پروپیلن است که هیچ کدام از معایب فرآیندهای اخیر تولید پروپیلن را ندارد. با این حال، کنترل گزینش پذیری تنها چالش اصلی پیش روی صنعتی شدن این فرآیند های اخیر تولید پروپیلن را ندارد. با این حال، کنترل گزینش پذیری تنها چالش اصلی پیش روی صنعتی شدن این فرآیندهای اخیر تولید پروپیلن می توانند به اکسیدهای کربن و دیگر محصولات تبدیل پیش روی صنعتی شدن این فرآیند است، زیرا پروپان و پروپیلن می توانند به اکسیدهای کربن و دیگر محصولات تبدیل شوند. در این پژوهش، کاتالیست دوفلزی وانادیوم- نیکل برپایه ترکیبی تیتانیا- سیلیکا بهروش ترکیبی سل- ژل و تلقیح مرطوب تهیه و عمل کرد آن در واکنش هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان بررسی شد. مشخصات کاتالیستها با آزمونهای مرطوب تهیه و عمل کرد آن در واکنش هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان بررسی شد. مشخصات کاتالیستها با آزمونهای مرطوب تهیه و عمل کرد آن در واکنش هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان بررسی شد. می توان در یک راکستور بستر ثابت انجام و مرطوب تهیه و عمل کرد آن در واکنش هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان بررسی شد. مشخصات کاتالیستها با آزمونهای مرطوب تهیه و عمل کرد آن در واکنش هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان بررسی شد. مشخصات کاتالیستها با آزمونهای مرطوب تهیه و عمل کرد آن در واکنش هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان بررسی شد. مشخصات کاتالیستها با آزمونهای مرطوب تهیه و عمل کرد آن در واکنش های هیدروژن دایی اکسایشی پروپان در یک راکتور بستر ثابت انجام و مرام نمونه های ساخته شده در بازه دمایی ۲۰۰۵ مرد با گام دمایی ۲۰۵ م در یک راکتور سای (VSi:Ti (1:1) مونه ای مرایی ای مرایی مرایی ای مرایی کا م در به می در بازه در بازه در بازه در مایی کرده می مرایی ای می مرایی ای مرایی ای مرایی مرای کی در ای مای می کرد مرای کرد مرای کاتالی مرایی کا م در به مرای کرد مرای کر بازه در ای مرایی می مای می مرای مرای

کلمات کلیدی: هیدورژنزدایی اکسایشی پروپان، پروپیلن، اکسید وانادیوم، نیکل، پایه تیتانیا- سیلیکا.

مقدمه

آلکانهای سبک، از جمله متان، اتان و پروپان، در گاز طبیعی بهوفور یافت میشوند؛ ارزاناند و ارزش سوختی بالایی نیز دارند[۱ و ۲]. از طرف دیگر، با افزایش تقاضای جهانی برای اولفینهای سبک، تبدیل این پارافینهای سبک به اولفینهای مربوطه از نظر تجاری به موضوعی مهم تبدیل شده است[۳ و ۴]. بهدلیل کاربردهای بیشتر پروپیلن از اتیلن، تقاضای جهانی برای تولید این ماده بسیار بیشتر از

> *مسؤول مكاتبات آدرس الكترونيكي alavi.m@iust.ac.ir

دیگر اولفین های سبک است و انتظار می رود تقاضا برای تولید این ماده سالیانه ۵-۶ ٪ افزایش یابد[۵]. پروپیلن به روش های گوناگون تولید می شود که کراکینگ در حضور بخار، کراکینگ کاتالیستی و هیدروژن زدایی غیراکسایشی پروپان از مهم ترین آنها هستند. در دهه های اخیر برای یافتن روشی مقرون به صرف برای تولید اولفین های سبک بسیار تلاش شده است. هدف مطلوب باید به گونه ای باشد که به انرژی بالانیاز نباشد و تشکیل کک و محدودیت های ترمودینامیکی مرتبط با فرآیندهای اخیر تولید اولفین های سبک را نیز نداشته باشد.

امروزه این روشهای جایگزین توجه بیشتری را به خود جلب کردهاند زیرا تقاضای جهانی برای اولفینها، بهویژه اتیلن و پروپیلن، روبهافزایش است[۶]. هیدروژنزدایی اکسایشی پروپان بهعنوان یک روش قابلاطمینان برای تولید پروپیلن پیشنهاد شده که واکنش آن بهصورت زیر است[۷]: (۱)

- $\mathbf{x}_{\mathbf{y}} + \mathbf{x}_{\mathbf{y}} + \mathbf{x}_{\mathbf{y}$
- $\mathbf{z}_{\mathbf{r}} \stackrel{*}{\longrightarrow} \mathbf{x} + \mathbf{z} \stackrel{*}{\longleftarrow} \mathbf{y} \rightarrow \mathbf{z} \stackrel{*}{\longrightarrow} \mathbf{x} + \mathbf{z} \stackrel{*}{\longleftarrow} \mathbf{y} \stackrel{*}{\mapsto} \mathbf{y} \stackrel{*}{\mapsto} \mathbf{y} \stackrel{*}{\mapsto} \mathbf{y} \stackrel{*}{\mapsto} \mathbf$
- دبت۳+ ب د ب۳ → ب ه۵.3+ بث ب ب
- $_{\gamma} = -\frac{1}{2} + \frac{1}{2} + \frac{1}{$

هيدروژنزدايمي اکسايشمي واکنشمي گرمازاست و محدوديتهاى فرآيندهاى قبلى براى توليد پروپيلن را ندارد. حضور اکسیژن در واکنش سبب می شود کـه تشـکیل کک محـدود شـود و بتـوان از کاتالیسـت بیشتر استفاده کرد. وجود محصول پایدار آب نیز سبب رفع محدوديت ترموديناميكي مىشود. البته وجود واکنش های جانبی زیاد سبب می شود که اکسیدهای کربن تولید شوند و گزینش پذیری تولید محصول مطلوب(پروپيلن) چندان بالا نباشد[٨]. كاتاليستهاى اكسيد واناديوم با پايه مطلوبترين كاتاليستها براى انجام اين واكنش هستند [٩-١١]. كاتاليست واناديا برپايه سيليكا گزينش پذيرترين كاتاليست و واناديا برپايه تيتانيا فعال ترين كاتاليست دانسته می شوند [۱۲ و ۱۳]. تیتانیا در مخلوط اکسیدی خـود بـا سیلیکا می تواند هـم بهعنـوان فاز آناتاز عمل کند و هم به شکل نواحی بسیار کوچکے درآید کے در آنہا ساختار ہشتوجھی تيتانيا به چهاروجهي تبديل مىشود. بهعلاوه، برهم کنشے قویتے بیے فاز فعال و فلز ایجاد و فاز فعال روی پایه بهتر توزیع می شود [۱۴].

مطالعات نشان دادهاند که مخلوط اکسیدهای حاوی نیکل مانند O-Ni-Ni-Ce-O [۱۵]، Ni-Ce-O[۱۶]، Ni-Mo-O] و Ni-Zr-O] و Ni-Mo-O] فالیتی بالا در هیدروژنزدایی اکسایشی پروپان در دماهای

به نسبت پاییت C°۵۰۰-۲۵۰ دارند. با افزایش دما، واکنشهای جانبی مانند کراکینگ پروپان به اتیلن و متان و همینطور تشکیل اکسیدهای کربن افزایش مییابند، در نتیجه گزینشپذیری پروپیلن کم میشود. از طرف دیگر، انجام واکنش در دماهای پایینتر هزینههای این فرآیند را کاهش میدهد. بنابراین امکان کاربرد کاتالیستی که هم در دماهای پایین و هم در دماهای بالا عمل کردی قابلقبول دارد، در صنعت بیشتر خواهد بود.

بنا به دلایل گفتهشده در بالا، به نظر میرسد که پایه ترکیبی تیتانیا- سیلیکای ساختهشده بهروش سل- ژل عمل کردی بهتر از هر پایه جداگانه داشته باشد. فلز فعال وانادیوم بهدلیل فعالیت بالایش میتواند انتخابی مناسب برای فاز فعال کاتالیست باشد. فلز نیکل نیز بهعنوان فلز دوم در ساختار کاتالیست قرار گرفت تا عمل کرد کاتالیست در دماهای پایین بهبود یابد؛ لذا در این پژوهش کاتالیست دوفلزی نیکل وانادیوم برپایه ترکیبی تیتانیا- سیلیکا تهیه و عمل کرد آن در واکنش

بخش تجربی تهیه کاتالیستها

کاتالیست SiO₂-SiO₂-SiO با ستفاده از روش ترکیبی سل- ژل و تلقیح تهیه شد. روش سل- ژل برای ساخت پایه دوگانه TiO₂-SiO و سپس روش تلقیح برای قرار دادن فازهای فعال روی پایه تهیهشده مورد استفاده قرار گرفتند. تهیه پایه کاتالیستها مرور استفاده قرار گرفتند. تهیه پایه کاتالیستها مرور تایسانه و با استفاده از تترابوتیل اورتوتیتانات⁽(TBOT) بهعنوان پیشماده راد تترااتیل اورتوسیلیکات⁽(TEOS) بهعنوان پیشماده

^{1.} Tetra-n-butyl-orthotitanate

^{2.} Tetraethyl orthosilicate

گردیـد. سـپس شناسـایی پیوندهـای کووالانسـی لیگاندهـای فلـزی ر آون بـا دمـای نیـز از روش طیفسـنجی مـادون قرمـز اسـتفاده شـد.) کاتالیسـت بـا بـرای انجـام ایـن آنالیـز دسـتگاه اندازه گیـری مـدل ک ۲۰۰ در مـدت Spectrum RX I سـاخت شـرکت پرکیـن- المـر^۲ بـه کار کل آزمایشهـا گرفتـه شـد. ریختشناسـی کاتالیسـت بـا اسـتفاده از ایقیح مرطوب تکنیـک SEM بـا میکروسـکوپ Tescan انجـام شـد. مده قـرار داده **آزمون راکتوری** مهماننـد بـالا واکنـش هیدروژنزدایـی اکسایشـی پرویـان در یـک

والحسس هیدرورن رداییی السایسیی پروپیان در یک راکتور بستر ثابت لولهای از جنس کوارتز (با طول ۱۳ و قطر داخلی ۳۳ ۶) تحت جریان پیوسته خوراک و در فشار اتمسفری و در بازه دمایی ۲۰۵۵–۳۵۰ انجام شد. برای هر بار انجام واکنش ۲۰۰ کاتالیست نمد. برای هر بار انجام واکنش ۲۰۰ کاتالیست خوراک (با شدت جریان کل ml/min ۵۰) شامل ۲۰٪ مولی پروپیان، ۱۰٪ اکسیژن و ۲۰٪ نیتروژن بود. ترکیب درصد واکنش دهنده ها و محصولات گازی ترکیب درصد واکنش دهنده ها و محصولات گازی با استفاده از کروماتوگراف گازی ترموفینیگان^۳ (سری با استفاده از کروماتوگراف گازی ترموفینیگان^۳ (سری هیدروژن زدایی اکسایشی پروپان، پروپیلن، ₂Oی، OD و محصولات کراکینگ (متان، اتیلن و اتان) بودند. برای شناسایی اکسیژن، نیتروژن، OD و ₂OD از شناساگر شناسایی اکسیژن، نیتروژن، IT ایلن، اتان، پروپان و شناسایی اکسیژن، نیتروژن، IT ایلن، اتان، پروپان و

نتیجهها و بحث پراش سنجی اشعه ایکس(XRD)

برای بررسی این آنالیز، سه نمونه کلسینه شده منتخب که انتظار می رفت عمل کردی بهتر نشان دهند در دستگاه اشعه ایکس قرار گرفتند. نتایج حاصل از پراش سنجی اشعه ایکس در شکل ۱ آورده شده است. در تمام نمونه ها، تیتانیا در فاز کریستالی آناتاز مشاهده شد. پیک های مشخصه TiO₂ در زوایای ۲۵/۲، ۲۵/۹، ۲۵/۸ و ۸/۸۶ و ۶۱/۹ از اتانول نیز بهعنوان حلال استفاده گردید. سپس سل-ژل حاصل به مدت ۲۴ ساعت در آون با دمای C^o ۲۰۰ قرار داده شد. سپس تکلیس کاتالیست با نرخ حرارتدهی C/min و دمای C^o ۲۰۰ در مدت ۵ ساعت انجام شد. فازهای فلزی در کل آزمایشها ۸ مراوب ۱۵ ٪(نیکل و وانادیوم) بودند و به روش تلقیح مرطوب همزمان¹ بر روی پایههای ساخته شده قرار داده شدند. شرایط خشک کردن و تکلیس همانند بالا استفاده شد. پودر کاتالیست به دستآمده تحت فشار ۲۰۰ bar قرص شد و سپس به ذراتی با اندازه متوسط m μ ۲۰۰ حرد شد. نام و درصد وزنی کاتالیستهای ساخته شده در این پژوهش در جدول

جدول ۱ کاتالیستهای ساختهشده با نسبتهای مختلف فاز فعال

نسبت وزنی Ni/V	نسبت وزنی ₂ -SiO ₂ -SiO	شماره نمونه						
۲۵/۲۵	Y0/Y0	١						
۲۵/۲۵	۵ • /۵ •	٢						
۷۵/۲۵	Y ۵/Y ۵	٣						
۵•/۵•	Y0/Y0	۴						
۵•/۵•	۵ • /۵ •	۵						
۵•/۵•	Y ۵/Y ۵	۶						
۲۵/۷۵	۲۵/۲۵	٧						
۲۵/۷۵	۵ • /۵ •	٨						
۲۵/۷۵	Y ۵/Y ۵	٩						

تعيين مشخصات كاتاليست

طیف های XRD نمونه ها با دستگاه فیلیپس مدل Xpert و مجهز به یک منبع تشعشع Cu-kα با طول موج ۲/۵۴۰۵۶ آنگستروم تهیه و در دمای محیط و در شرایط ۴۰ kV و ۳۰ M فیلتر شدند. نمودارهای این آزمون در محدوده °۲۵–۵=۲۵ و با تغییرات ۱/۰۰ گزارش شدهاند. به منظور اندازه گیری مساحت سطح، آنالیز BET با استفاده از دستگاه Belsorp min II شد. برای بررسی ارتعاش پیوندها و همین طور

^{1.} Wetness co-impregnation

^{2.} Perkin-Elmer

^{3.} Thermo Finnigan



شکل ۱ الگوهای XRD برای نمونههای ۵، ۶ و ۸.

همان طور که از نتایج مراجع مختلف انتظار می رفت، بیش ترین سطح مربوط به پایهای با نسبت وزنی My SiO₂-۴۲/۵ %wt TiO₂-۴۲/۵ %wt SiO است[۱۴، ۲۰ و ۲۴].

أزمون ميكروسكوپ الكتروني روبشي(SEM)

براساس آزمون SEM برای نمونه های بهینه (نمونه های کاتالیستی ۵، ۶ و ۸)، تصاویر شکل ۲ به دست آمدند. تشکیل مخلوط اکسیدی تیتانیا- سیلیکا در شکل های ۲ الف و ۲ ب با اطلاعات مقالات کاملا تطابق دارد [۲۴ و ۲۵]. وجود بلورهای ₂O₅ در شکل ۲ ج را می توان به بارگذاری بالای وانادیوم نسبت داد. تحقیقات روزتی و همکارانش نیز تشکیل این کلوخه ها را تایید کردهاند [۲۶].

طيفسنجى مادون قرمز

در شـکل ۳ نمـودار FT-IR بـرای نمونههای کاتالیسـتی ۵، ۶ و ۸ آمـده است. پیک مشاهدهشـده در 'I۱۰۰ cm' پیونـد و 'Si-O-Si بهترتیـب بـه ارتعاشـات کششـی' پیونـد اختصـاص دارد. بهوضـوح مشـاهده میشـود کـه شـدت ایـن دو پیک در نمونـه ۸، کـه سـیلیکای بیشتـری دارد، بالاتـر است. پیک مشاهدهشـده در بـازه '-۹۱۰ cm' اسـت. نشـاندهنده پیونـد Ti-O-Si اسـت. وجـود ترکیب Ni_{2/44}Ti_{0/72}Si_{0/07}O₄ در زوایـای NiTiO و ترکیبهای NiTiO₅ و V₁₃Ti₆O₁₀ در زوایـای NiTiO و ۲۶ برهمکنـش فلـزات فعال(نیـکل و وانادیـوم) ۴۱/۲ و ۶۴ برهمکنـش فلـزات فعال(نیـکل و وانادیـوم) ۴۱/۲ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای ۳۰ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای ۳۰ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای ۲۰ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای ۲۰ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای ۲۰ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای ۲۰ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای ۲۰ و پایـه را نشـان میدهـد[۲۰]. همچنیـن در زوایـای نشـان دهنده پیونـد ذرات نیـکل بـا وانادیـوم اسـت[۱۴]. در نمونـ ۲۰ و در ناویـه ۲۱ = ۲۰ مشاهده میشـود کـه در نمونـ ۲۰ مایـ در نمونـ ۲۰ مایـو ما سـت[۲۱]. در نمونـ ۲۰ مایـ در نمونـ ۲۰ میدهـد زرات نیـکل بـا وانادیـوم اسـت[۲۱]. در نمونـ ۲۰ و در ناویـ ۲۰ مایـو ما سـت[۲۱]. در نمونـ ۲۰ مایـو ما در زاویـ ۲۰ مایـو ما در ناویـ ۲۰ مایـو ما در نمونـ ۲۰ مایـو ما در زاویـ ۲۰ مایـو مای

جدول ۲ سطح نمونه های کاتالیستی ۵، ۶ و ۸ را نشان میدهد.

سطح ویژه(m ² /gr)	نمونه کاتالیستی(Ni-V/TiO ₂ -SiO ₂)	شماره
		نمونه
۸۶/۲۷	V/۵-V/۵/۴۲/۵-۴۲/۵	۵
49/08	V/Q-V/Q/XX/TT-Q8/8V	۶
۶۲/۹۸	۵-۱۰/۴۲/۵-۴۲/۵	٨

جدول ۲ سطح ویژه برای کاتالیستها با نسبتهای مختلف پایه.

^{1.} Stretching Vibration

^{2.} Bending Mode





شکل ۲ تصویر SEM از سطح نمونههای کاتالیستی الف) شماره ۵؛ ب) شماره ۶ و ج) شماره ۸.



بارگـذاری وانادیـوم(از wt ۵ ٪ تـا wt ۱۰٪) فعالیـت بیشتـر شـد. بـا در نظـر گرفتـن فـاز فعـال یکسـان، در نمونههـای بـا پایـه تیتانیـا- سـیلیکا بـا نسـبت ۱:۱۱(۱:۱=(Si/Ti) فعالیـت بالاتری مشـاهده شـد. در شـکل ۵ گزینش پذیـری برحسـب دمـا بـرای تمـام نمونههـای تهیهشـده نشـان داده شـده اسـت.

براساس شکل ۵ در تمام نمونهها، گزینش پذیری پروپیلین با دما روند نزولی دارد. نمونه های ۵، ۶ و ۸ بالاترین گزینش پذیری را بین نمونهها دارند. با در نظر گرفتن فاز فعال ثابت، گزینش پذیری نمونههای با تیتانیای بیشتر (Ti/Si = ۱/۲) کمتر از نمونههای با تیتانیای کمتر است که گزینش پذیری بالاتر پایه سیلیکا از تیتانیا را نشان می دهد. وجود این پیوند برهم کنش دو پایه تیتانیا و سیلیکا را نشان میدهد. وجود پیک پهن در بازه ۶۰۰ cm⁻ ۸۵۰-۶۰۰ نیز نشاندهنده وجود فاز آناتاز است[۲۴، ۲۵ و ۲۷]. فعالیت کاتالیستها

برای مقایسیه نمونه های بررسی شده، نمودارهای تغییرات سه مشخصه تبدیل پروپان، گزینش پذیری پروپیلن و بازده پروپیلن برحسب دما و همین طور نمودار تغییرات گزینش پذیری پروپیلن برحسب مقدار تبدیل پروپان در شکلهای ۴ تا ۷ ارایه شدهاند. با توجه به شکل ۴ در تمام نمونه ها، شدهاند. با توجه به شکل ۴ در تمام نمونه ها، با افزایش دما، تبدیل پروپان افزایش می یابد. در نمونه های با مقدار نیکل ۱۰ wt Ni (نمونه های ۱ تا ۳) فعالیت در گستره دمایی ۲۰ ۵۵۵–۵۵۰ از بقیه نمونه ها کمتر است که فعالیت کمتر نیکل از وانادیوم را نشان می دهد. هم چنین، با افزایش



شکل ۴ نمودار مقدار تبدیل پروپان برحسب دما برای همه نمونههای تهیهشده.



شکل ۵ نمودار گزینش پذیری پروپیلن برحسب دما برای همه نمونههای تهیهشده.



شکل ۶ تغییرات گزینش پذیری پروپیلن بر حسب مقدار تبدیل پروپان برای همه نمونههای تهیه شده (نمودارهای مربوط به بازده ۲ ٪، ۵ ٪ و ۱۰ ٪).



شکل ۷ نمودار بازده پروپیلن برحسب دما برای همه نمونههای تهیهشده.

اکسایشـی پروپـان داشــتند. مقایسه با کارهای پیشین در جـدول ۳ و شـکل ۸ کارهـای پیشـین و ایـن پژوهش مقایسـه شـدهاند.

نتيجه گيرى

بررسی نتایج نشان میدهد که استفاده از پایه کاتالیست تیتانیا- سیلیکا بهروش سل- ژل عمل کردی نسبتا قابل قبول در واكنش هيدروژن زدايم اكسايشي پروپان، در مقایسه با مطالعات پیشین در زمینه استفاده جداگانه از هر کدام از پایهها، دارد. بالاترین فعالیت و مساحت سطح نیز در حالتی به دست آمـد کـه ایـن دو پایـه بـا نسـبت وزنـی ۱:۱ تهیـه شـدند. بـا افزایـش بار گـذاری وانادیـوم از wt ۵٪ تـا ۱۰ wt/، فعالیت افزایش، اما گزینش پذیری ابتدا افزایش(تـا ۲/۵ wt/) و سـپس اندکـی کاهـش یافـت. برای همیه کاتالیسیتهای ساختهشیده، با افزاییش دما، تبديل پروپان و بازده پروپيلن افزايش ولي گزینش پذیری پروپیلن کاهش یافت. کاتالیست ۷/۵ Ni-½/۷/۵ V/Si:Ti ۱:۱٪ با بازده ۱۴/۳۳٪ در مقدار ۴۱/۸۴٪ تبدیل یروپان در دمای C°۵۵ بهترین کاتالیست برای انجام این واکنش تشخیص داده شد.

با در نظر گرفتین پایه ثابت، با افزایش مقدار وانادیوم(از wt ۵٪ تا wt ۷۵٪) گزینش پذیری افزایش مییابد، اما گزینش پذیری نمونههای با بارگذاری wt ۱۰٪ وانادیوم اندکی کاهش یافته است که دلیل آن میتواند تشکیل بلور در این مقدار بارگذاری باشد. تغییرات گزینش پذیری پروپیلین برحسب مقدار تبدیل پروپان در شکل ۶ آورده شدهاند.

چون در همه کاتالیستهای استفادهشده در فرآیند هیدروژنزدایی اکسایشی پروپان گزینش پذیری با افزایش تبدیل پروپان کاهش مییابد، برای مقایسه جامعتر نمونهها از پارامتر بازده محصول مطلوب(پروپیلن)، که بهصورت حاصل ضرب مقدار تبدیل پروپان و گزینش پذیری پروپیلن تعریف می شود، استفاده شده است. در شکل ۷ برای مقایسه بهتر بازده پروپیلن برای نمونهها، نمودار تعییرات بازده برحسب دما رسم شده است. برای تعییرات مونههای کاتالیستی، بازده با دما روند معودی دارد(شکل ۷). بازده نمونه کاتالیستی ۵، در تمام بازه دمایی، از دیگر نمونهها بیشتر بود. بعد از آن، بهترتیب نمونههای ۸ و ۶ بهترین بازده را برای کاتالیز کردن واکنش هیدروژنزدایی

منبع	بازده د وبيل: (/)	گزینشپذیری(٪)		تبديل	دما(C°)	كاتاليست	رديف	
	پروپیس(ديگر مواد		پروپيلن	<u>پروچەن</u> ر			
۲	14/9	1/8	44/0	۵۳/۸	77/7	۵۰۰	P(0.05)-CoO)
٣	۱۰/۱۹۹	Λ/Δ	۲۳/۷۳	۶۷/۷۷	۱۵/۰۵	۵۵۰	10%VO _x /AI ₂ O ₃	٢
۲۸	۲۱/۳	44/V	۱۸/۴	۳۷	۵۷/۸	54.	(Zr/V=0.01)ZrV _{0.01}	٣
۲۹	٩/•٨	-	۱۵/۹	٨۴/١	۱۰/۸	40.	5% Cr/MgO (nano)	۴
٣.	۱۳/۶	١٢	14/4	۷۳/۶	۱۸/۴	۵۰۰	Sr-V-Mo	۵
۳۱	٣/٨٢۵	_	۸۳/۰	۱۷/۰	۲۲/۵	۵۰۰	14%V/AI ₂ O ₃	۶
۲۲	٧/٣٣٢	-	۵۴/۸	40/2	18/•	40.	4.6%VO _x /AI ₂ O ₃	٧
١٢	۶/۹۳۱	• /٢	۷۷/۰	۲۲/۸	۳۰/۴	۵۰۰	3.87%V/TiO ₂	٨
١٢	٨/٠٧٩	_	۶۰/۲	٣٩/٨	۲۰/۳	۵۰۰	4%V/AI ₂ O ₃	٩
٣٢	۷/۱۱۸	_	۲۵/۰۷	۷۴/۹۳	۹/۵	47.	F-V ₂ O ₅ /SiO ₂	۱.
٣٣	78/808	_	84/4	80/8	۴۰/۱	۶	(V-Sb-O/SiO ₂)Sb/V=1.94	۱۱
37	17/222	22/1	۲۴/۸	۵٣/١	۳۳/۰	۵۰۰	0.5:2:4Sr:V:Mo/AI ₂ O ₃	17
14	٣.	۶/٣	۳۱/۲	۶۲/۵	۴۸	۵۵۰	10%MoO ₃ /K-SiO ₂ -TiO ₂	۱۳
۳۵	۱۰/۰۰۷	_	۱۷/۳	٨٢/٧	17/1	۲۷۵	(Ce/Ni=0.5) CeNi ₂ O	14
18	١٢	_	۴.	۶.	۲.	۳	Ce-Ni-O	۱۵
375	37/222	١١	-	٨٩	۴/۲	40.	2.5%V/CeO ₂	18
۳۷	20/26	۵۵/۰	-	۴۵/۰	۵۷/۲	۵۵۰	(CI/Mo=2:0)MoO3(CI)-SiO ₂ /TiO ₂	١٧
۳۸	17/87	۵۶/۰	_	441.	۲۸/۰	۵۰۰	5%V-1.9%Mg/TiO ₂	۱۸
٣٩	۱۷۷/۵	۵۸/۰	۶/۰	٣٩/٠	۴۵/۰	۵۵۰	Na2WO4/SiO2	١٩
۴.	१/۱۹۶	۵۲/۶	-	41/4	19/4	۵۵۰	4.5:1Nb/V	۲۰
41	۶/۴۰	۳۶/۰	_	۶۴/۰	۱.	۵۰۰	28.4%V ₂ O ₅ /K-SiO ₂	۲۱
47	۱٩/۱۲۵	46/.	_	۵۱/۰	۳۷/۵	۵۵۰	1:1:5Nb-V-Si	77
۴۳	١٨	۲./.	۲۰/۰	۶۰/۰	٣٠/٠	۵۰۰	10%Cr ₂ O ₃ /AI ₂ O ₃	۲۳
44	1./994	41/7	۱۱/۰	۴۷/۸	۲۳	41.	16%V-3%K/AI ₂ O ₃	74
40	۲۳/۸	۵۴/۵	١۴/٧	٣٩/٨	۵۹/۸	۶۵۰	Mg/Dy/Li/CI/O	۲۵
	14/829	٩/۶۵	۵۵/۷۱	86/26	۴۱/۸۴	۵۵۰	این پژوهش	79

جدول ۳ مقایسه عمل کرد تعدادی از کاتالیستها در واکنش هیدروژنزدایی اکسایشی پروپان.



شکل ۸ نمودار عمل کرد تعدادی از کاتالیستها در هیدروژنزدایی اکسایشی پروپان.

مراجع

**

[1]. De León M. A., De Los Santos C., Latrónica L., Cesio A. M., Volzone C., Castiglioni J. and Sergio M. "High catalytic activity at low temperature in oxidative dehydrogenation of propane with Cr-AI pillared clay," Chemical Engineering Journal, Vol. 241, pp. 336-343, 2014.

[2]. Lin X. Z., Li G. C., Huang C. J., Weng W. Z. and Wan H. L. "P-Modified cobalt oxide: a novel and effective catalyst for oxidative dehydrogenation of propane," Chinese Chemical Letters, Vol. 24, pp. 789-792, 2013.

[3]. Al-Ghamdi S., Moreira J. and De Lasa H. "Kinetic modeling of propane oxidative dehydrogenation over VOX/ y-Al₂O₃ catalysts in the chemical reactor engineering center riser reactor simulator," Industrial & Engineering Chemistry Research, Vol. 53, pp. 15317-15332, 2014.

[4]. Høj M., Kessler T., Beato P., Jensen A. D. and Grunwaldt J. D. "Structure, activity and kinetics of supported molybdenum oxide and mixed molybdenum–vanadium oxide catalysts prepared by flame spray pyrolysisfor Propane OHD," Applied Catalysis A: General, Vol. 472, pp. 29-38, 2014.

[5]. Al-Ghamdi S. A., and De Lasa H. I., "Propylene production via propane oxidative dehydrogenation over VOx/y-*Al₂O₃ catalyst,*" Fuel, Vol. 128, pp. 120-140, 2014.

[6]. Elvers B., "Ullmann's encyclopedia of industrial chemistry," 5th ed., New York, Wiley-VCH, 1993.

[7]. Bhasin M., McCain J. H., Vora B. V., Imai T. and Pujado P. R., "Dehydrogenation and oxydehydrogenation of paraffins to olefins," Applied Catalysis A: General, Vol. 221, pp. 397-419, 2001.

[8]. Dharia D., Letzsch W., Kim H., McCue D. and Chapin L., "Increase light olefins production," Hydrocarbon Processing, Vol. 83, pp. 61-66, 2004.

[9]. Ballarini N., Cavani F., Cericola A., Cortelli C., Ferrari M., Trifirò F. and Cornaro U. "Supported vanadium oxide-based catalysts for the oxidehydrogenation of propane under cyclic conditions," Catalysis Today, Vol. 91-92, pp. 99-104, 2004.

[10]. Dinse A., Frank B., Hess C., Habel D. and Schomäcker R., *"Oxidative dehydrogenation of propane over low-loaded vanadia catalysts: impact of the support material on kinetics and selectivity,"* Journal of Molecular Catalysis A: Chemical, Vol. 289, pp. 28-37, 2008.

[11]. Klisińska A., Samson K., Gressel I. and Grzybowska B., "Effect of additives on properties of V_2O_3/SiO_2 and V_2O_2/MgO Catalysts," Applied Catalysis A: General, Vol. 309, pp. 10-16, 2006.

[12]. Lemonidou A. A., Nalbandian L. and Vasalos I. A., "Oxidative dehydrogenation of propane over vanadium oxide based catalysts effect of support and alkali promoter," Catalysis Today, Vol. 61, pp. 333-341, 2000.

[13]. Machli M., Heracleous E. and Lemonidou A. A., "Effect of Mg addition on the catalytic performance of V-based catalysts in oxidative dehydrogenation of propane," Applied Catalysis A: General, Vol. 236, pp. 23-34, 2002.

[14]. Rick B., Watson R. and Ozkan S., *"K/Mo catalysts supported over Sol–Gel Silica–Titania mixed oxides in the oxidative dehydrogenation of propane,"* Journal of Catalysis, Vol. 191, pp. 12-29, 2000.

[15]. Zhaorigetu B. and Ecpm L. "Senergetic effect between NiO and $Ni_3V_2O_8$ in Propane Oxidative Dehydrogenation», Catalysis Letters, Vol. 75, pp. 275-287, 2002.

[16]. Boizumault Moriceau P. "Oxidative dehydrogenation of propane on Ni_Ce_O Oxide: effect of the preparation method, effect of potassium addition and physical characterization," Applied Catalysis A: General, Vol. 245, pp. 55-67, 2003.

[17]. Lezla O., Bordes E., Courtine P. and Hecquet G. "Synergetic effects in the Ni-Mo-O system," Journal of Catalysis, Vol. 170, pp. 346-356, 1997.

[18]. He Y., Wu Y., Chen T., Weng W. and Wan H. *"Low-temperature catalytic performance for oxidative dehydrogenation of propane on nanosized Ti(Zr)–Ni–O prepared by modified Sol–gel method,"* Catalysis Communications, Vol. 7, No. 5, pp. 268-271, 2009.

[19]. Wu Y., He Y., Chen T., Weng W. and Wan H. "Low temperature catalytic performance of nanosized TiNiO for oxidative dehydrogenation of propane to propene", Applied Surface Science, Vol. 252, No. 14, pp. 5220-5226, 2006.

[20]. Zhang S., Wang J. and Wang X. "Effect of calcination temperature on structure and performance of Ni/TiO₂-SiO₂ Catalyst for CO₂ Reforming of Methane," Vol. 17, pp. 179-183, 2008.

[21]. Weckhuysen B. M. and Keller D. E., "Chemistry, spectroscopy and the role of supported vanadium oxides in *heterogeneous catalysis*," Catalysis Today, Vol. 78, pp. 25-46, 2003.

[22]. Kondratenko E. and M. Baerns. "Catalytic oxidative dehydrogenation of propane in the presence of O_2 and N_2O ; the role of vanadia distribution and oxidant activation," Applied Catalysis A: General, Vol. 222, pp.133-143, 2001.

[23]. Evans O., "Oxidative dehydrogenation of propane over vanadia-based catalysts supported on high-surfacearea mesoporous MgAl₂O4," Journal of Catalysis, Vol. 226, No. 2, pp. 292-300, 2004.

[24]. Bellardita M., Addamo M., Di Paola A., Marcì G., Palmisano L., Cassar L. and Borsa M., "*Photocatalytic activity of TiO*,/SiO₂ systems," Journal of Hazardous Materials, Vol. 174, pp. 707-13, 2010.

[25]. Balachandaran K., Venckatesh R. and Sivaraj R. "Synthesis of nano TiO₂ -SiO₂ composite using Sol-gel

پرهش رفت و شماره ۸۹، ۴–۱۳۹۵

method: effect on size, surface morphology and thermal stability," International Journal of Engineering Science and Technology, Vol. 2, No. 8, pp. 3695-3700, 2010.

[26]. Rossetti I., Fabbrini L., Ballarini N., Oliva C., Cavani F., Cericola A. and Forni L. *"V–Al–O catalysts prepared by flame pyrolysis for the oxidative dehydrogenation of propane to propylene,"* Catalysis Today, Vol. 141, pp. 271-281, 2009.

[27]. Cheng P., Zheng M., Huang Q., Jin Y. and Gu M., *"Enhanced photoactivity of silica-titania binary oxides prepared by Sol-gel method*," Journal of Materials Science Letters, Vol. 22, pp. 1165-1168, 2003.

[28]. Chen S., Ma F., Xu A., Wang L., Chen F. and Lu W., "Study on the structure, acidic properties of V–Zr nanocrystal catalysts in oxidative dehydrogenation of propane," Applied Surface Science, Vol. 289, pp. 316-325, 2014.

[29]. Ma F., Chen S., Li Y., Zhou H., Xu A. and Lu W. "Nano-MgO supported CrOx satalysts applied in propane oxidative dehydrogenation: relationship between active chromium phases and propane reaction pathway," Applied Surface Science, Vol. 313, pp. 654-659, 2014.

[30]. Putra M. D., Al-Zahrani S. M. and Abasaeed A. E., *"Oxidative dehydrogenation of propane to propylene over Al₂O₃-supported Sr–V–Mo catalysts," Catalysis Communications, Vol. 14, No. 1, pp. 107-110, 2011.*

[31]. Heracleous E., Machli M., Lemonidou A. A. and Vasalos I. A., "Oxidative dehydrogenation of ethane and propane over vanadia and molybdena supported catalysts," Journal of Molecular Catalysis A: Chemical, Vol. 232, pp. 29-39, 2005.

[32]. Liu Y., Jiang C., Chu W., Sun W. and Xie Z., "Novel $F-V_2O_5$ /SiO₂ catalysts for oxidative dehydrogenation of propane," Reaction Kinetics, Mechanisms and Catalysis, Vol. 101, No. 1, pp. 141-151, 2010.

[33]. Zhang H., Cao S., Zou Y., Wang Y. M., Zhou X., Shen Y. and Zheng X., "Highly efficient V–Sb–O/SiO₂ catalyst with Sb Atom-isolated VO_x species for oxidative dehydrogenation of propane to propene," Catalysis Communications, Vol. 45, pp. 158-161, 2014.

[34]. Putra M. D., Al-Zahrani S. M. and Abasaeed A. E., *"Kinetics of oxidehydrogenation of propane over Alumina*supported Sr–V–Mo catalysts," Catalysis Communications, Vol. 26, pp. 98-102, 2012.

[35]. Liu Y. M., Wang L. C., Chen M., Xu J., Cao Y., He H. Y. & Fan K. N. *"Highly Selective Ce–Ni–O Catalysts for Efficient Low Temperature Oxidative Dehydrogenation of Propane,"* Catalysis Letters, Vol. 130, pp. 350-354, 2009.
[36]. Taylor M. N., Carley A. F., Davies T. E. & Taylor S. H. *"The Oxidative Dehydrogenation of Propane Using Vanadium Oxide Supported on Nanocrystalline Ceria,"* Topics in Catalysis, Vol. 52, No. 12, pp. 1660-1668, 2009.
[37]. Liu C., Watson R. B. & Ozkan U. S. *"Spectroscopic Characterization of Cl-modified Mo/Si:Ti Catalysts for Oxidative Dehydrogenation of Propane,"* Topics in Catalysis, Vol. 41, pp. 63-72, 2006.

[38]. Machli M. & Lemonidou A. A. "Optimization of V2O5-MgO/TiO2 Catalyst for The Oxidative Dehydrogenation of Propane Effect of Magnesia Loading and Preparation Procedure," Catalysis Letters, Vol. 99, pp. 221-230, 2005.
[39]. Jibril, B. Y., "Catalytic performances and correlations with metal oxide band gaps of metal-tungsten mixed oxide catalysts in propane oxydehydrogenation," Vol. 86, No. 1, pp. 171-177, 2005.

[40]. Sarzi-Amadè M., Morselli S., Moggi P., Maione A., Ruiz P. & Devillers M. "The Effect of Sol-gel Promoters on The Characteristics of Mixed V-Nb Oxides and their Catalytic Properties in Propane Oxidative Dehydrogenation," Applied Catalysis A: General, Vol. 284, pp. 11-20, 2005.

[41]. Klisińska A., Haras A., Samson K., Witko M. & Grzybowska B. *"Effect of Additives on Properties of Vanadiabased Catalysts for Oxidative Dehydrogenation of Propane,"* Journal of Molecular Catalysis A: Chemical, Vol. 210, pp. 87-92, 2004.

[42]. Moggi P., Devillers M., Ruiz P., Predieri G., Cauzzi D., Morselli S. & Ligabue O. "Oxidative Dehydrogenation of Propane on pure and Silica-dispersed Multimetallic Oxides based on Vanadium and Niobium Prepared via Hydrolytic and Non-hydrolytic Sol–gel Methods," Catalysis Today, Vol. 81, No. 2, pp. 77-85, 2003.

[43]. Al-Zahrani S. M., Jibril B. Y. & Abasaeed A. E. "Selection of Optimum Chromium Oxide-based Catalysts for *Propane Oxidehydrogenation,*" Catalysis Today, Vol. 81, pp. 507-516, 2003.

[44]. Garcia Cortez G., Fierro J. L. & Bañares M. *"Role of Potassium on The Structure and Activity of Alumina-supported Vanadium Oxide Catalysts for Propane Oxidative Dehydrogenation,"* Catalysis Today, Vol. 78, pp. 219-228, 2003.

[45]. Leveles L., Fuchs S., Seshan K., Lercher J. A. & Lefferts L. *"Oxidative Conversion of Light Alkanes to Olefins over Alkali Promoted Oxide Catalysts,"* Applied Catalysis A: General, Vol. 227, pp. 287-297, 2002.