Applied Research in Chemical - Polymer Engineering

Vol. 5, No.3 page 27-37 ,fall 2021

key words

Ammonium Fluoride

Post-Synthesis

Hydrodesulfurization

Hierarchical Zeolite

Dealumination

The role of hierarchical Y zeolites on the catalyst performance of diesel hydrodesulfurization process

Hamid Karami¹, Mohammad Kazemeini¹, Saeed Soltanali^{2*}, Mehdi Rashidzadeh²

1 Department of Chemical and Petroleum Engineering, Sharif University of Technology, Tehran, Iran 2 Catalysis Technologies Development Division, RIPI, Tehran, Iran

Abstract

Research subject: Hydrodesulfurization is one of the effective methods to remove sulfur compounds from oil fractions and improve fuel quality. One of the major challenges in this process is to find the proper catalyst support that performs best. In the meantime, modified supports with zeolite have allocated a lot of attention due to their strong acidic sites, specific surface area and high hydrothermal and chemical stability; But the acidity and volume of zeolite mesopores need to be corrected.

Research approach: In this study, first, hierarchical Y zeolite was prepared using post-synthesis (Dealumination) and using ammonium form of zeolite and NH_4F solution (0.75 M) at 90°C for 3h under reflux conditions. Physicochemical properties of zeolite were investigated by BET, FESEM, FTIR, AAS and XRD analyzes. Modified zeolites were used in the support synthesis of the HDS process catalyst. The sulfidation and performance evaluation of the prepared catalysts were carried out in the fixed-bed microreactor were performed with diesel cutting feed from the Isomax unit of the target refinery.

Main results: The results show that the volume of mesopores, specific surface area, and SiO₂/Al₂O₃ ratio in hierarchical zeolites has increased 0.073 cm³ g⁻¹, 783.36 m² g⁻¹, and 5.2, respectively (initial values are 0.032 cm³ g⁻¹, 567.18 m² g⁻¹, and 4.5). The results of zeolite analysis show the preservation of the structure and crystallinity during the zeolite modification process. The effect of zeolite modification, especially the Si/Al ratio variations, mesopores and specific surface area, was investigated on the activity of NiMo/Zeolite+Al₂O₃ catalysts. Increasing the acidity and improving the physicochemical properties of the modified zeolites has increased the catalyst performance in the process of diesel hydrode-sulfurization (Conversion= 90%). Improving the activity of catalysts can be attributed to the positive effect of zeolites on the dispersion of the metallic site, surface area, acidity, optimal size of pores and volume of catalyst mesopores.

*To whom correspondence should be addressed: soltanalis@ripi.ir

یژو،ش می کاربردی چ مهندسی شیمی - پلیمر

فصلنامه علمی - پژوهشی بین رشته ای سال پنجم، شماره ۳، نسخه ۱ پاییز ۱۴۰۰ ، صفحه ۲۷–۲۷

كلميات كليبدي آمونيومفلوريد پسا-سنتز گوگردزدایی هیدروژنی زئوليت سلسلهمراتبي آلومينيومزدايي

«مسئول مکاتبات: soltanalis@ripi.ir

نقش زئولیتهای سلسله مراتبی Y بر عملکرد کاتالیزور فرایند گوگردزدایی هیدروژنی گازوئیل

حمید کرمی' ، محمد کاظمینی' ، سعید سلطانعلی'*، مهدی رشیدزاده'

۱دانشکده مهندسی شیمی و نفت، دانشگاه صنعتی شریف، تهران، ایران ۲پژوهشکده توسعه فناوریهای کاتالیست،پژوهشگاه صنعت نفت، تهران، ایران



موضوع تحقیق: گوگردزدایی هیدروژنی یکی از روشهای مؤثر برای حذف ترکیبات گوگردی از برشهای نفتی و ارتقای کیفیت سوخت است. یکی از چالش های عمده در این فرایند دستیابی به پایه کاتالیزور مناسب است کـه بهتریـن عملکـرد را داشـته باشـد. در ایـن میـان پایههـای اصلاحشـده بـا زئولیت بهدلیل قوی بودن محلهای اسیدی، مساحت سطح ویژه و ثبات هیدروترمال و شیمیایی بالا توجه زیادی را به خود اختصاص دادهاند؛ اما اسیدینگی و حجم مزوحفرات زئولیت ها نیازمند اصلاح است. روش تحقیق: در این پژوهش ابتدا زئولیت سلسلهمراتبی ۲ با به کارگیری روش پسا-ســنتز (آلومينيومزدايــي) و بــا اســتفاده از فــرم آمونيومــي زئوليــت و محلـول NH_eF (۰/۷۵ مـولار) در دمـای C⁰ ۹۰ بهمـدت ۳ سـاعت تحـت شـرایط رفلاکـس تهیـه شـد. خصوصیات فیزیکـی- شـیمیایی زئولیـت بـا آزمونهای BET, FESEM, FTIR AAS, XRD بررسی شد. زئولیتهای اصلاحشده در سنتز پایـه کاتالیـزور فراینـد HDS بـهکار گرفتـه شـد. سولفیداسـیون و ارزیابـی عملکـرد کاتالیزورهای تهیه شده در سامانه میکرو-راکتوری با خوراک گازوئیل حاصل از واحد آیزوماکس پالایشگاه هدف انجام گرفت. نتایے اصلی: نتایے نشان میدھید کے حجم مزوپورھا، مساحت سے طح ويـــژه و نســـبت "O، / Al، / یاSiO در زئوليــت سلســلهمراتبی بهترتيــب بــه '`cm^۳ g $m^r g^{-1}$ ،<// (مقادیر اولیه به ترتیب $m^r g^{-1}$ ،/۰۷۳ و $\lambda / 7 g^{-1}$ ،/۰۷۳ س $r^r g^{-1}$ ،/۰۷۳ ۵۶۷/۱۸ و ۴/۵) افزایشیافته است. همچنین نتایج حاصل از تحلیل زئولیت، حفظ ساختار و میزان بلورینگی طی فرایند اصلاح زئولیت را اثبات می کند. اثر اصلاح زئوليت به ويرثه تغييرات اسيدينگي، مساحت سطح ويرثه و حجم مزوحفرات بر فعالیت کاتالیزورهای "NiMo/Zeolite+Al₂O مورد ارزیابی قرار

اثر اصلاح زئولیت به ویژه تغییرات اسیدینگی، مساحت سطح ویژه و حجم مزوحفرات بر فعالیت کاتالیزورهای ۵٫۹۹۸-NiMo/Zeolite مورد ارزیابی قرار گرفت. افزایش اسیدینگی و بهبود ویژگیهای فیزیکی- شیمیایی زئولیت اصلاح شده، موجب افزایش عملکرد کاتالیزور در فرایند گوگردزدایی هیدروژنی گازوئیل(/۹۰= Conversion) شده است. بهبود فعالیت کاتالیزورها را می توان به اثر مثبت زئولیتها بر توزیع محلهای فلزی، مساحت سطح ویژه، اسیدینگی و اندازهی مطلوب حفرات کاتالیزور نسبت داد.

۱ مقدمه

محدودیتهای سختگیرانه زیستمحیطی در کنار تأثیرات منفی ترکیبات گوگردی بر کاهش کیفیت محصولات، خوردگی تجهیزات و مسمومیت کاتالیزورهای گرانقیمت، موجب الـزام پالایشگاهها به ارتقای کیفیت برشهای نفتی شده است. کاتالیزورهای فرایند ابلاdrodesulfurization, HDS) میدروژنی (Hydrodesulfurization, HDS) نفتی دارند از نظر کاربردی و بنیادی بسیار مورد توجه نوار گرفتهاند. برای رعایت استانداردهای زیستمحیطی قرار گرفتهاند. برای رعایت استانداردهای زیستمحیطی اسختگیرانه که در آینده نزدیک افزایش مستمر خواهند داشت، باید خواص کاتالیزوره ای فرایند HDS ارتقا یابد. افزودن زئولیتها به پایه کاتالیزور، یکی از روشهای مؤثر بهبود عملکرد کاتالیزورهای فرایند HDS

زئولیتها به دلیل خواص منحصر به فردشان ازجمله: ساختار سهبعدی منظم، محل های اسیدی قوی، مساحت سطح ويرثه مناسب، پايداري هيدروترمال و شیمیایی بالا در کاتالیزورهای تصفیه هیدروژنی به صورت گستردهای مورداستفاده قرار می گیرد [۵,۶]. افزودن زئولیت ها به کاتالیزور های "NiMo/Al₂O موجب کاهش ممانعت فضايي تركيبات گوگردی و افزایش عملکرد فرایند HDS می شود [۲,۷,۸]. ابعاد میکرو تخلخل ها در زئولیت ها معمولاً بین ۰/۲۵ تا ۱ نانومتر است که نفوذ واكنشدهندهها ومحصولات رابا مشكل مواجه مىكند و موجب کاهش خواص کاتالیزوری و جذبی زئولیتها می شود. برای رفع محدودیت های نفوذ ناشی از میکروحفرههای زئولیتهای فوجاسیت Y که همه دارای ابعاد تقریبی ۷۳/۰۰ نانومتر هستند، اقدامات بسیاری صورت گرفته است که در این میان زئولیتهای سلسلهمراتبی (Hierarchical) توجه بسیاری را به خود جلب کرده است [۹,۱۰]. زئولیتهای سلسله مراتبی از طريق ايجاد كردن مزوتخلخل ها در داخل ساختار زئوليت ميكرومتخلخل بهدست مىآيند؛ بهاين ترتيب انتقال واکنش گرها و محصولات در حفره و کانال های باریک تسهیل می شود [۱۱–۱۳]. برای سنتز زئولیت های سلسـله مراتبـی از روشهـای مختلفـی مانند روش الگوسـازی (templating technique)، س_پلیسزدایی(desilication) و آلومينيومزدايين(dealumination) استفاده مي شود [۱۲٫۱۴] کـه در ایـن میان فراینـد آلومینیومزدایـی با عملیات بخارزنی دمایالا و عملیات قلیایی/ اسیدی مناسبترین روش برای کاربرد در مقیاس صنعتی هستند [۱۵٫۱۶]. در زئولیتهای ۲ با نسبت مولی SiO_v/Al_vO_v پایین، عملیات اسیدی (آلومینیومزدایی) متداول ترين روش پسا-سنتز برای افزایش نسبت سيليسيم به آلومينيوم و همچنين ايجاد مزوحفره است [۱۷٫۱۸]. اسپدهای معدنی مانند اسپدنیتریک

و هیدروکلریکاسید بهدلیل اسیدینگی بسیار بالا تأثیر زیادی بر فرایند آلومینیومزدایی دارند و معمولاً با تخریب ساختار زئولیت و کاهش بلورینگی همراه میشوند [۱۹٫۲۰]. اسیدینگی اسیدهای آلی مانند اگزالیک اسید بهاندازهی اسیدهای معدنی بالا نیست، اما یونهای اسیدی آن قابلیت کمپلکسسازی قوی با آلومینیوم دارند. آمونیومفلورید (NH₄F) ماده متداول دیگری برای آلومینیومزدایی است که علاوه بر تأمین سیلیسیم در حین آلومینیومزدایی، باعث تبلور زئولیت آلومینیومزدایی شده نیز می شود. محققان ثابت کردهاند که یونهای هیدروژن و فلوئورید باعث تقویت

در ایت مقاله، ابت دا محل ول NH_xF برای اصلاح و آلومینیومزدایی زئولیت استفاده شد. خصوصیات فیزیکی- شیمیایی زئولیت با آزمونهای BET, FESEM, فیزیکی- شیمای بلسلهمراتبی Y در سنتز پایه کاتالیزور فرایند HDS به کار گرفته شد. Y در پایان بازده حذف ترکیبات گوگردی با به کارگیری کاتالیزورهای مبتنی بر زئولیت Y اصلاح شده مورد بررسی و مطالعه قرار گرفت.

۲ تجربی ۲-۱ مواد

موادی که در سنتز و اصلاح زئولیت و کاتالیزورها مورد استفاده قرارگرفت شامل: زئولیت و کاتالیزورها نسبت Na-Y (با نسبت Na-Y مورد استفاده قرارگرفت شامل: زئولیت Y/۲۷ (با دی دنسبت $Ni(NO_{_{7}},Merck)$)، نیتریکاسید ($NH_{_{7}}NO_{_{7}}Merck$)، نیتریکاسید ($HNO_{_{7}},Merck$)، $Ni(NO_{_{3}})_2$ ، $H_2O_{,}$ آبه (ALDRICH)، نیکلنیترات R آبه (Mrck)، $Mo_{_{7}}O_{_{7}}$, Merck) ($(NH_{_{7}})_{_{7}}O_{_{7}}$, Merck) ($Ni(NO_{_{3}})_2$, $E_1O_{,}$) (Merck))، $Ni(NO_{_{3}})_2$, $Mo_{_{7}}O_{_{7}}$, Merck) (Mrck)), $Mo_{_{7}}O_{_{7}}$, Merck) (Nacchar (Sasol)) و μ -ec.

۲-۲ اصلاح و آلومینیومزدایی زئولیت

در حالت کلی سدیم موجب کاهش پایداری حرارتی، کاهش فعالیت کاتالیزوری و بلورینگی می شود؛ به منظور کاهش یونهای سدیم از ساختار زئولیت فرایند تبادل یونی انجام گرفت. ابتدا محلول آمونیوم نیترات ۲ مولار به زئولیت ۲–۸۵ افزوده شد. مخلوط حاصل داخل راکتور شیشهای دوجداره تحت شرایط رفلاکس در دمای 2[°] ۸۸ و به مدت ۲ ساعت قرار گرفت. پس از شسته شد و به مدت ۱۲ ساعت در دمای 2[°] ۱۲۰ شسته شد و به مدت ۱۲ ساعت در دمای 2[°] ۱۲۰ خشک شد. این فرایند دو مرتبه دیگر تکرار شد. پس از حذف سدیم و تهیه فرم آمونیومی زئولیت، مخلوط شد سپس محلول ۲۷۰ مولار ۲۴ میلیلیتر)

قطر،قطر و به آن اضافه شد. محلول حاصل در دمای ۹۰ ۹۰ به مدت ۳ ساعت با دور ۳۰۰ تحت شرایط رفلاکس قرار گرفت و در پایان در دمای ^۵۲ به مدت یک شب خشک شد. زئولیت اصلاح شده با نماد F-DY نام گذاری شد.

۲-۳ کاتالیزور و پایه

پایه کامپوزیت FAU+γAl_γO_γ از روش پپتایز کردن(Peptization) سودوبوهمیت و پودرهای آلومینا و زئولیت حاصل شد. میزان زئولیت افزوده شده به هر کاتالیزور ۱۰٪ وزنی کاتالیزور نهایی است. شکلدهی پایه کاتالیزور از روش اکستروژن خمیر انجام شد. رشتههای بهدستآمده به تاون (oven) منتقل و به مدت ۱۶ ساعت در دمای 2° ۱۱۱ قرار داده شد. در آخر

است کاتالیزورهای سنتز و ارزیابی شده با پیشوند Cat نام گذاری شدهاند و نماد بعد از Cat نشان دهندهی نوع زئولیت است. مشخصات کاتالیزورهای استفاده شده در آزمون راکتوری در جدول ۱ جدول بیان شده است.

۲-۴ تعیین مشخصات

برای شناسایی ساختار و درجه بلورینگی از آزمون XRD) توسط استفاده شد. الگوهای پراش پرتوی X (XRD) توسط دستگاه پراشسنج پودری پرتو X مدل Prot Pro) تفاده شرکت Panalytical تهیه شدند. این الگوها با استفاده از خط طیفی Panalytical (طول وج ۱/۵۴ آنگستروم) در Si/ محدوده پیمایشی ۸۰۰°۵ = ۲۵ حاصل شد. نسبت /is Atomic absorption) با استفاده از دستگاه ساخت شرکت

Table 1 Feed specifications for the catalytic activity test in the pilot								
Sample ID	Zeolite Loading (¤)	Si / Al Ratio of zeolite	(Ni + Mo) Loading	BET surface area [m ² g ⁻¹]	Average pore size [nm]	Pore vol- ume [cm ³ g ⁻¹]		
Cat-NaY	10 %	2.2	25.5	172.3	11.37	0.49		
Cat-F-DY	10 %	1.7	25.5	165.2	11.41	0.46		
COM (Commercial)	-	-	25.5	163.6	11.40	0.434		

جدول ۱ مشخصات کاتالیزور استفاده شده Table 1 Feed specifications for the catalytic activity test in the pilot

Spectro مدل Genesis انجام شد. اندازه و ریختار ذرات نمونههای زئولیت، با استفاده از آزمون میکروسکوپی Field Emission Scanning Electron) شرکت ZEISS مدل Sigma VP بررسی شد. بهمنظور شناسایی اصلاح ساختاری در اثر تعویض یونی، اصلاح و آلومینیومزدایی نمونههای تهیهشده از دستگاه IR مدل Spectrum Two ساخت شرکت PerkinElmer استفاده شد، آزمون در محدودهی عدد موجی ⁽⁻۴۰۰۰ cm) انجام شد. جهت محاسبه اندازه متوسط حفرات، حجم حفرات و مساحت پایه شکلدهی شده در دمای 2^⁰ ۵۰۰ به مدت ۴ ساعت گرما داده شد. برای بار گذاری فلزات NiMo از روش تلقیح خشک استفاده شد. مقدارهای استوکیومتری موردنظر از نمکهای فلزی مربوط (نیکل نیترات و آمونیم هپتامولیبدات) در آب یونزدایمی شده حل و سپس با روش تلقیح خشک به پایه افزوده شد. محلول تلقیح برای کاتالیزوری با ۶/۵ درصد ۱۵ و ۲۱ درصد ۲۵۵ ساخته شد. پس از انجام تلقیح بر روی پایه، عملیات خشک شدن کاتالیزورها انجام شد. پس از آن کاتالیست در 2^⁰ ۵۵۰ به مدت ۴ ساعت کلسینه شد. شایان گفتن

Specification	unit	Value
Density@15.6°C	kg/m ³	857
Total sulfur	ppm	12150
Total Nitrogen	ppm	550
Total Aromatic	ppm	23900
Cetane index	-	52.3

جدول ۲ ویژگی خوراک استفاده شده در آزمون راکتوری Table 2 Feed specifications for the catalytic activity test in the pilot

نقش زئولیتهای سلسله مراتبی Y بر...

سطح ویـرژه زئولیتهای مورداستفاده در ایـن تحقیـق، از دسـتگاه BELSORP مـدل MINI اسـتفاده شـد. بـرای محاسـبهی مساحت سطح ویـرژه، آزمـون BET اسـتفاده شـد. روش BJH بـرای تخمیـن حجـم و توزیـع انـدازهی مزوحفـره و روش t-plot بـرای یافتـن حجـم و مساحت میکـرو حفـرات اسـتفاده شـد. همچنیـن مقـدار گوگـرد Energy dispersive شـد. همچنیـن مقـدار گوگـرد خـوراک محصـول توسـط آزمـون (Rispersive) EDXRF و بـر اسـاس اسـتاندارد (ASTM-D-4294) محاسـبه شـد.

۲-۵ ارزیابی عملکرد کاتالیزور

سولفیداسیون و ارزیابی عملکرد کاتالیزورهای تهیهشده در سامانه میکروراکتوری انجام گرفت. خوراک مورداستفاده برش گازوئیل حاصل از واحد آیزوماکس پالایشگاه هدف است که خواص فیزیکی آن در جدول ۲ ارائه شده است. ۲ ارائه شده است. ۱ ارائه شده است. ۲ ارائه شده است. ۲ ارائه شده است. ۱ ارائه شده است. ۲ ارائه شده است. ۱ ارائه شده است. ۲ ارائه شده است. ۲ موان کاتالیزور، ۲ موانی کاتالیزور، ۲ مولفیداسیون با خوراک حاوی ۲٪ وزنی کاتالیزور،

۳ بحث و نتایج ۳-۱ تعیین مشخصات زئولیت ۳-۱-۱ آزمون XRD طیف XRD زئولیت Na-Y و نمونههای اصلاحشده F-DY در شـکل ۱ نمایـش دادهشـده اسـت. زئولیـت۲ دارای قلـه

شاخص در ناحیـه °۲۸/۶۹ اسـت. قلههای شاخص زئولیـت ۲ عبارتنـد از:

۲۹.۴۵ (۲۳.۹۱ (۲۳.۷۱ (۲۰.۴۴ ۲۰۰٬۴۴) ۱۵.۷۴ (۲۰۹۰ - ۲۵ کـه با الگوی استاندارد به شـماره (JCPDS = ۰۰-۰۴۳-۰۱۶۸ را در مطابقت دارد کـه حضور فـاز بلوریـن و خالـص Na-Y را در سـاختار بلوریـن ایـن نمونـه نشـان میدهـد.

در نمونیه فلوئورزنیشده (F-DY) شدت قله اول در ۲۰۹۶/۲۸° به مقدار قابل توجهی افزایش پیداکرده است که نشان دهنده قرار گرفتین فلوئور در ساختار زئولیت است. همچنیین با توجه به شدت و پهنای قلههای شکل ۱ در نمونه اصلاح شده ساختار و میزان بلورینگی ۲۰٫۲۶ تغییر محسوسی نشده است. A۱٫۶۶ افزایت دچار تغییر محسوسی نشده است. A۱٫۶۶ افزایش می دهد و امکان استخراج کنترل شده اتمهای الومینیوم و سیلیسیم را فراهم می کند. مطابق شکل ۱ با حذف سدیم و آلومینیوم چارچوبی از ساختار زئولیت، تابت شبکه کاهش می یابد (طول پیوند 0-A۱ بزرگتر از طول پیوندد0-S۱ است) و موجب می سرو موقعیت قلهها به زوایای بالاتر حرکت کند [۲۲-۲۲].

FT-IR آزمون FT-IR

ارتعاشات چارچوب زئولیت Na-Y در ناحیه طیفی ^۱ FTIR مشاهده می شود. طبق شکل ۲ طیف FTIR نمونه اولیه (Na-Y) ارتعاشات کششی نامتقارن در (^۱-cm) ۱۰۲۳ (اتعاشات کششی متقارن (^۱-۷۱۹ cm) ارتعاشات دو حلقهای D۶R (^۱-۵۸۱ cm) ارتعاشات خمشی (۴۸۵







یدی، داده شدهاند.

بهوضوح منحنی های هم دمای نمونه های تهیه شده از نوع IV است که با استناد به منابع موجود قابل تأیید است (۲۲٫۲۷]. بر اساس حلقه های پسماند، تمام نمونه ها مطابق شکل ۳ دارای ساختار حفرات میکرو و مزو و جذب چندلایه _۲۸ و به دنبال آن چگالش موئین هستند. در روش فلوئورزنی و با توجه به شکل ۴ به دلیل الکترون کشانی بالای فلوئور حساسیت به آلومینیوم زدایی افزایش می یابد و شاهد افزایش مساحت سطح ویژه و ایجاد مزو حفرات باز بر سطح زئولیت هستیم (۱۸٫۲۸].

توزیع اندازه حفرات تمام نمونهها با استفاده از روش BJH بر اساس شاخه واجذب برآورد شده و منحنیهای بهدستآمده در شکل ۵ ارائه شده است. مطابق شکل ۵ با توجه به تشکیل حفرات طی فرایند آلومینیومزدایی و افزایش نسبت Si/Al، متوسط اندازه حفرات در زئولیت سلسله مراتبی بیشتر می شود. منحنی توزیع اندازه منافذ در زئولیت Y-Al قدری باریکتر است که بیانگر نظم و همگن تر بودن اندازه منافذ در زئولیت Y-D و افزایش اندازه حفرات در زئولیت سلسله مراتبی F-DY

با افزایت نسبت Si/Al، موقعیت قله OH اسیدی، ارتعاشات کششی چارچوب و ارتعاشات D۶R به اعداد موجی بالاتر سوق پیدا میکند. قلههای D۶R به ساختار حساس هستند به همین جهت میتوان برای ارزیابی میزان بلورینگی زئولیتها استفاده کرد که در نمونه اصلاح شده (F-DY) کاهش پیدا نکرده است. حذف آلومینیوم از چارچوبهای زئولیت منجر به نقص شبکه حاوی لانههای هیدروکسیل می شود؛ بنابراین گروه هیدروکسیل (Si-OH) در طیف IR پدیدار می شود که موجب ایجاد شانه و افزایش شدت قله در ^{(۱}-۱۷,۲۵,۲۳] موجب ایجاد شانه و افزایش شدت قله در ^{(۱}-۱۷,۲۵,۲۳]. همچنین در زئولیتهای فلوئورزنی شده شاهد ایجاد قلههای جدیدی هستیم (۱۴۰۰ cm) که نشان از قلههای جدیدی هار زیولیت است.

۳-1-۳ آزمون BET

نتایــج آزمایشهـای جــذب و دفـع N_۲ شــامل مسـاحت ســطح BET، متوســط انــدازه حفــرات، حجــم حفــرات و حجــم مزوحفــرات محاســبه شــده و در جــدول ۳ خلاصـه شــده اسـت.

همدماهای جذب و دفع گاز نیتروژن در شکل ۳ نشان اس

ول ۳ اطلاعات حاصل از آزمون BET	عد
Table 3 Results of BET analys	is

Zeolite	SBET (m ² g ⁻¹)	Vt (cm ³ g ⁻¹)	Vmeso. (cm ³ g ⁻¹)	D (nm)	
Na-Y	568	0.24	0.033	1.75	
F-DY	784	0.35	0.074	1.76	

فصلنامه علمی پژوهشی بین رشته ای پژوهش های کاربردی مهندسی شیمی – پلیمر 🛛



Si/Al ratio increases

شکل ۴ اثر اصلاح و آلومینیوم زدایی بر ساختار زئولیت Fig. 4 Effect of modification and dealumination on the zeolite structure

> FESEM آزمون FESEM زئولیت ۲دارای ریختار هشتوجهی است که مخصوص زئولیتهایی از خانواده فوجاسیت (FAU) است. سطح تخت و صاف با لبههای تیز در زئولیت ۲-Na در شکل ۶ قابل مشاهده است. در نمونهی اصلاحشده حجم حفرات بیشتر و بزرگتری مشاهده می شود.

۳–۲ **ارزیابی عملکرد کاتالیزور** بــرای تأییــد نقــش زئولیتهــا در عملکــرد کاتالیزورهــا، کاتالیزورهـای اصلاحشــده بــا کاتالیــزور تجــاری بــا نمــاد

COM مقایسه شده است. نتایج حاصل از آزمون راکتوری در شـکل ۷ ارائـه شـده است. طبـق نتایجـی کـه در پژوهـش بهدسـتآمده اسـت، میتـوان نتیجـه گرفـت کـه زئولیتهـای سلسـلهمراتبی ۲ ظرفیـت بیشـتری در حـذف ترکیبـات گوگـردی دارد.

٣-٢-١ تأثير زئوليتها بر عملكرد كاتاليزور

اسیدینگی و ساختار حفرات پایه کاتالیزور مهمترین خواصی هستند که بر عملکرد کاتالیزورهای HDS تأثیر می گذارند. اندازه و حجم مزوحفرات پایه نقش مهمی در جذب لایه پیشساز Mo دارد که منجر به

فصلنامه علمی پژوهشی بین رشته ای پژوهش های کاربردی مهندسی شیمی – پلیمر 🌱





Y شکل ۵ توزیع اندازه حفرات زئولیت Fig. 5 Pore size distribution of parent and hierarchical zeolites



شکل ۶ تصاویر FESEM زئولیت اولیه و سلسله مراتبی Fig. 6 FESEM images of parent and hierarchical zeolites



شکل ۷ نتایج حاصل از آزمون راکتوری از نظر مقدار ترکیبات گوگردی محصولات Fig. 7 Results of the reactor test in terms of the amount of sulfur compounds in the products

نقش زئولیتهای سلسله مراتبی Y بر...

۴ نتیجهگیری

ریزحفرههای زئولیتهای Y بر رسوبدهی و انتشار فلــزات فعــال و نفــوذ مولكولهــاي واكنشدهنــده تأثيــر منفیی می گذارند. برای رفع محدودیت های نفوذ ناشی از میکرو حفرههایی که دارای ابعاد تقریبی ۰/۷۳ نانومتر هستند، اقدامات بسیاری صورت گرفته است کے اصلاح پساستنز توجہ زیادی را بہ خود جلب کرده است. میزان اسیدینگی و ساختار حفرات پایے کاتالیےزور مہمتریےن خواصے ہستند کے بر خــواص و عملکـرد کاتالیزورهـای HDS تأثیـر می گذارنـد. به کار گیـری زئولیتهـای اصلاحشـده و سلسـله مراتبـی در پایه کاتالیزور γ-Al₂O₄ موجب افزایش و بهبود عملکرد کاتالیـزور در حـذف ترکیبات گوگـردی شـد. در زئولیـت سلسله مراتبی حجم مزویورها، مساحت سطح ویژه و $m^{r}~g^{-\iota}$ ،
י/• עד $cm^{r}~g^{-\iota}$ به ترتيب به SiO
, / Al
,O
, نسبت SiO, / Al
,O ۷۸۳/۳۶ و ۵/۲ (مقادیـ اولیـه بـه ترتیـب ^۲ g^{-۱} و ۸/۳۲ (مقادیـ اولیـه ۲ ۵۶۷/۱۸ m^r g^{-۱} و ۴/۵ و ۴/۵) افزایشیافته است. به طروری کے کاتالیزور Cat-F-DY (شامل زئولیت اصلاح شدہ) بیشترین میزان حذف ترکیبات گوگردی (Conversion ۹۰% =) را نشان میدهد. این نتایج را میتوان حاصل برآیند پراکندگی بسیار خوب سایت فلزی، مساحت سطح، اسیدینگی، اندازهی مطلوب حفرات و حجم مزو حف ات دانست.

تولید "MoO با ضخامت متفاوت می شود. مزوپور های بزرگتر از اثرات قطبش (پلاریزاسیون) _۲Al+ جلوگیری کـرده و مقـدار برهم کنـش بيـن فلـزات و پايـه(-Metal support interactions, MSI) کاتالیزور مربوطه را کاهش میدهند که موجب افزایش سولفیداسیون گونههای Ni و Mo، افزايــش ســطح انباشــت(Increasing stacking level)، كاهــش مسـافت دال (Slab) صفحـات MoS و ایجاد نسبتهای مختلف بین لبه فعال و محلهای گوشهای می شوند. همچنین با تغییر نسبت سیلیسیم بـه آلومینیـم در شـبکه زئولیتـی، خـواص آن نیـز دچـار تغییر می شود و موجب افزایش اسیدینگی می شود. بهطور کلیی حضور گونههای اسیدی در آلومینا، تأثیر مفیدی بر خواص کاتالیزوری دارد. اسیدینگی بالای یایے، انتقال ارتقادھنےدہ را بے روی جایگاہھای NiMo فعال را افزایش دهد و فعالیت هیدروژندار کردن را بهبود می دهد [۱٫۲٫۲۹٫۳۰]. عوامل اسیدی بر توزیع و پراکندگی گونههای فعال و تأثیر میگذارد. همان گونه کے نتایے حاصل از تحلیل زئولیت ہے نشان داد زئولیت سلسلهمراتبی (F-DY) کے مورد اصلاح و فراورش قرار گرفت ویژگی و خصوصیات بهتری ازنظر نسبت Si/Al، حجم مزوحفرات و مساحت سطح ویژه دارد که موجب بهبود عملكرد كاتاليزور شده است.

[1] Han W., Nie H., Long X., Li M., Yang Q., Li D. Effects of the Support Brønsted Acidity on the Hydrodesulfurization and Hydrodenitrogention Activity of Sulfided NiMo/Al2O3 Catalysts, Catalysis Today 2017 ,66–58 ,292.

[2] Zhou W., Wei Q., Zhou Y., Liu M., Ding S., Yang Q. Hydrodesulfurization of -4,6Dimethyldibenzothiophene over NiMo Sulfide Catalysts Supported on Meso-Microporous Y Zeolite with Different Mesopore Sizes. Applied Catalysis B, Environmental ,238 2018 ,24–212.

[3] Qin Z., Shen W., Zhou S., Shen Y., Li C., Zeng P., Shen B. Defect-Assisted Mesopore Formation during Y Zeolite Dealumination, The Types of Defect Matter. Microporous and Mesoporous Materials 2020 ,110248 ,303. Zhou W., Liu M., Zhou Y., Wei [4] Q., Ding S., Zhang Y., Yu T., Q., Zhang -4,6Dimethyldibenzothiophene You Q. Hydrodesulfurization on Nickel-Modified USY-Supported NiMoS Catalysts, Effects of Modification Method. Energy & Fuels -31,7445 2017 ,55.

[5] Verboekend D., Nuttens N., Locus R., Van Aelst J., Verolme P., Groen J.C., Pérez-Ramírezc J., Sels B.F. Synthesis, Characterisation, and Catalytic Evaluation of Hierarchical Faujasite Zeolites, Milestones, Challenges, and Future Directions. Chemical Society Reviews –3331,45 2016,52.

[6] Verboekend D., Vilé G., Pérez-ramírez J. Hierarchical Y and USY Zeolites Designed by Post-Synthetic Strategies. Advanced Functional Materials 2012, 28–916, 22.

[7] Shirvani S., Ghashghaee M., Kegnæs S. Dual Role of Ferric Chloride in Modification of USY Catalyst for Enhanced Olefin Production from Refinery Fuel Oil. Applied Catalysis A, General 2019, 9–131, 580.

[8] Stanislaus A., Marafi A., Rana M.S. Recent Advances in the Science and Technology of Ultra Low Sulfur Diesel (ULSD) Production. Catalysis Today 2010 ,68–1 ,153.

[9] Li H., Wu H., Shi J. Competition Balance between Mesoporous Self-Assembly and Crystallization of Zeolite, A Key to the Formation of Mesoporous Zeolite. Journal of Alloys and Compounds 2013 ,8–71 ,556.

[10] Fu X., Sheng X., Zhou Y., Fu Z., Zhao S., Bu X., Zhang C. Design of Micro–Mesoporous Zeolite Catalysts for Alkylation. RSC Advances 2016 ,9–50630 ,6.

[11] Li K., Valla J., Garcia-Martinez J. Realizing the Commercial Potential of Hierarchical Zeolites, New Opportunities in Catalytic Cracking. ChemCatChem 2014 ,66–46 ,6. [12] Pérez-Ramírez J., Christensen C.H., Egeblad K., Christensen C.H., Groen J.C. Hierarchical Zeolites, Enhanced Utilisation of Microporous Crystals in Catalysis by Advances in Materials Design. Chemical Society Reviews 2008 ,42–2530 ,37.

[13] Fu W., Zhang L., Tang T., Ke Q., Wang S., Hu J., Fang G., Li J., Xiao F.S. Extraordinarily High Activity in the Hydrodesulfurization of -4,6Dimethyldibenzothiophene over Pd Supported on Mesoporous Zeolite Y. Journal of the American Chemical Society ,9–15346 ,133 2011.

[14] Tang T., Zhang L., Dong H., Fang Z., Fu W., Yu Q., Tang T. Organic Template-Free Synthesis of Zeolite Y Nanoparticle Assemblies and Their Application in the Catalysis of the Ritter Reaction. RSC Advances 2017, 7–7711, 7.

[15] Zhang Z., Wang Q., Chen H., Zhang X. Hydroconversion of Waste Cooking Oil into Green Biofuel over Hierarchical USY-Supported NiMo Catalyst, A Comparative Study of Desilication and Dealumination. Catalysts ,7 2017 ,281.

[16] Gackowski M., Tarach K., Kuterasiński Ł., Podobiński J., Jarczewski S., Kuśtrowski P., Datka J. Hierarchical Zeolites Y Obtained by Desilication, Porosity, Acidity and Catalytic Properties. Microporous and Mesoporous Materials 2018 ,8–282 ,263.

[17] Feng A., Yu Y., Mi L., Cao Y., Yu Y., Song L. Synthesis and Characterization of Hierarchical Y Zeolites Using NH4HF2 as Dealumination Agent. Microporous and Mesoporous Materials 2019, 8–211, 280.

[18] Qin Z., Shen B., Yu Z., Deng F., Zhao L., Zhou S., Yuan D, Gao X, Wang B., Zhao H., Liu H. A Defect-Based Strategy for the Preparation of Mesoporous Zeolite Y for High-Performance Catalytic Cracking. Journal of Catalysis ,298 2013 ,11–102.

[19] Silaghi M.C., Chizallet C., Sauer J., Raybaud P. Dealumination Mechanisms of Zeolites and Extra-Framework Aluminum Confinement. Journal of Catalysis ,55–242 ,339 2016.

[20] Guefrachi Y., Sharma G., Xu D., Kumar G., Vinter K.P., Abdelrahman O.A., Li X., Alhassan S., Dauenhauer P.J., Navrotsky A., Zhang W., Tsapatsis M. Steam-Induced Coarsening of Single-Unit-Cell MFI Zeolite Nanosheets and Its Effect on External Surface Brønsted Acid Catalysis. Angewandte Chemie International Edition 2020, 85–9579, 59.

[21] Ren S., Meng B., Sui X., Duan H., Gao X., Zhang H., Zeng P., Guo Q., Shen B. Preparation of Mesoporous Zeolite Y by Fluorine–Alkaline Treatment for Hydrocracking Reaction of Naphthalene. Industrial & Engineering Chemistry Research 2019, 91–7886, 58.

[22] Asadi A.A., Alavi S.M., Royaee S.J., Bazmi M. Dependency of Acidic and Surficial Characteristics of Steamed Y Zeolite on Potentially Effective Synthesis Parameters, Screening, Prioritizing and Model Development. Microporous and Mesoporous Materials ,259 2018 ,54–142.

[23] Baerlocher C., McCusker L.B., Olson D.H. Atlas of Zeolite Framework Types. Elsevier. Amsterdam, 2007.

[24] Chester A.W., Derouane E.G. Zeolite Characterization and Catalysis. vol. 360. Springer. Dordrecht, 2009.

Asadi A.A., Royaee S.J., Alavi S.M., Bazmi [25] M. Ultra-Deep Hydrodesulfurization of Cracked and Atmospheric Gasoil Blend, Direct and Interactive Impacts of Support Composition, Chelating Agent, Metal and Promoter Loadings. Fuel Processing Technology 2019, 51–36, 187. Lutz W., Rüscher C.H., Heidemann [26] D. Determination of the Framework and Non-Framework [SiO2] and [AlO2] Species of Steamed and Leached Faujasite Type Zeolites, Calibration of IR, NMR, and XRD Data by Chemical Methods. Microporous and Mesoporous Materials 2002 ,202–193 ,55. [27] Deng C., Zhang J., Dong L., Huang M., Li B., Jin G., Gao J., Zhang F., Fan M., Zhang L., Gong Y. The Effect of Positioning Cations on Acidity and Stability of the Framework Structure of Y Zeolite. Scientific Reports 2016, 13-1, 6.

[28] Zhang D., Jin C., Zou M., Huang S. Mesopore Engineering for Well-Defined Mesoporosity in Al-Rich Aluminosilicate Zeolites. Chemistry-A European Journal ,25 2019 ,83–2675.

[29] van Haandel L., Bremmer M.,

Kooyman P.J., Van Veen J.A.R., Weber T., Hensen E.J.M. Structure–Activity Correlations in Hydrodesulfurization Reactions over Ni-Promoted Mo x W (1–x) S2/Al2O3 Catalysts. ACS Catalysis 2015 ,87–7276 ,5.

[30] Chen W., Maugé F., van Gestel J., Nie H., Li D., Long X. Effect of Modification of the Alumina Acidity on the Properties of Supported Mo and CoMo Sulfide Catalysts. Journal of Catalysis ,304 2013 ,62–47.