

УДК 541.12.01703 : 662.749.31

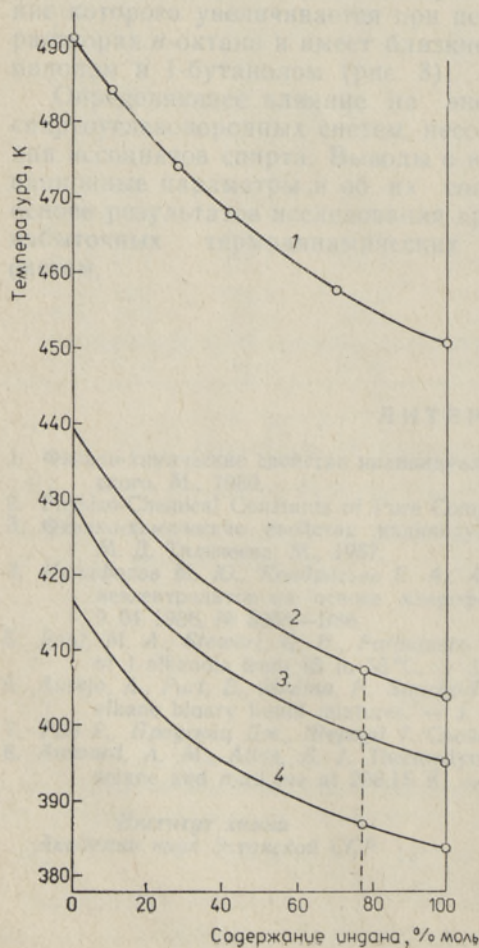
Г. ЛЕХОВА, Е. НОВИКОВА, Марина ГРИНЧАК

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНО-РАСЧЕТНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ПАРОЖИДКОСТНОГО РАВНОВЕСИЯ В СИСТЕМАХ, ОБРАЗОВАНЫХ НАФТАЛИНОМ С ГОМОЛОГАМИ ИНДАНА ПРИ РАЗЛИЧНЫХ ДАВЛЕНИЯХ

(Представил О. Эйзен)

Решение проблемы выделения нафталина методом ректификации из нафталинсодержащих фракций тяжелой смолы пиролиза нефтяного сырья, прошедших гидрогенизационную очистку от ненасыщенных соединений, связано с исследованием диаграмм жидкость—пар в бинарных и многокомпонентных системах, образованных нафталином, инданом и его гомологами при атмосферном и пониженном давлениях.

В настоящей работе экспериментально изучены зависимости температуры кипения от состава бинарной системы индан—нафталин при давлениях 101,3; 26,66; 19,99; 13,33 кПа. Эксперимент проводился при атмосферном (эбуллиометр Уошборна) и пониженном (микроэбуллиометр Михельсона [1]) давлениях. Подготовка реактивов к эксперименту соответствовала требованиям, предъявляемым к чистоте веществ для эбуллиометрического анализа. Полученные данные приведены в табл. 1 и на рисунке. Зависимости, восстановленные по модели Вильсона, представлены в табл. 2. Можно констатировать, что система индан—нафталин зеотропна, имеет положительное отклонение от закона Рауля, при понижении давления неидеальность в системе незначительно возрастает.



Зависимость температуры кипения от состава системы индан—нафталин при давлениях 101,3 (1), 26,66 (2), 19,99 (3) и 13,33 кПа (4). Точки — эксперимент, кривые — расчет по модели UNIFAC.

Экспериментально изученные зависимости температуры кипения от состава бинарной системы индан—нафталин

101,3 кПа		26,66 кПа		19,99 кПа		13,33 кПа	
содержание индана, % моль	температура, К	содержание индана, % моль	температура, К	содержание индана, % моль	температура, К	содержание индана, % моль	температура, К
0,0	491,16	0,0	439,44	0,0	429,88	0,0	417,20
7,5	483,55	77,3	407,94	77,3	399,09	77,3	387,47
28,1	474,16	100,0	404,10	100,0	395,07	100,0	383,62
42,4	467,75						
69,9	457,76						
100,0	450,86						

Сравнение кривых на рисунке полностью (101,3 кПа) и неполностью (26,66; 19,99; 13,33 кПа) исследованных систем свидетельствует о хорошей сопоставимости полученных данных и возможности их использования для предсказания парожидкостного равновесия в системах нафталин—гомологи индана.

Матрица параметров энергетического взаимодействия (ПЭВ) групп CH_2 , CH_3 , ACH , AC^* модели UNIFAC представлена в табл. 3. В качестве базовых при расчете ПЭВ были взяты системы индан—нафталин и *m*-крезол—нафталин [2] при 26,66 кПа. ПЭВ подбирали по методике [3]. Исходные ПЭВ брали из [4]. Работоспособность полученных ПЭВ проверяли посредством расчета парожидкостного равновесия системы индан—нафталин при различных давлениях. Она показала (рисунок, табл. 2 и 4), что экспериментальные и расчетные данные имеют хорошую сходимость. Поэтому матрица применима для предсказания парожидкостного равновесия в ряду систем нафталин—гомологи индана при атмосферном и пониженном давлениях. В табл. 5 приведены константы уравнения Антуана для гомологов индана, восстановленные по температурам кипения из [5–7].

В табл. 4 представлены коэффициенты активности изученных систем, полученные расчетным путем по модели UNIFAC (табл. 3). Неидеальность в системах нафталин—монометилнданы практически идентична (отличие в значениях γ_1^∞ и γ_2^∞ — в третьем знаке после запятой). Этот факт означает, что все монометилнданы, имеющие температуру кипения ниже температуры кипения нафталина, в модельных системах для расчета ректификации могут быть представлены одним компонентом с условной температурой кипения, которая выбирается в соответствии с соотношением метилнданов во фракции как аддитивная величина, и содержанием, равным суммарному содержанию монометилнданов. Аналогично, диметилнданы должны быть представлены в виде двух компонентов: 4,6-диметилндана, температура кипения которого ниже, чем у нафталина, и условного компонента с суммарным содержанием 4,7-, 2,3- и 4,5-диметилнданов и температурой, рассчитанной по температурам кипения этих веществ.

Независимость γ_1^∞ и γ_2^∞ (табл. 4) от давления и температуры кипения переменного члена ряда (соответственно моно- или диметилндана) обуславливает равенство констант уравнения Вильсона для систем нафталин—монометилнданы и нафталин—диметилнданы [8]. Указан-

* ПЭВ для группы АСОН, входящей в молекулу *m*-крезола, в настоящей работе опущены.

Таблица 2

Фазовое равновесие жидкость—пар в системе индан—нафталин при разных давлениях

Содержание индана в жидкой фазе, % моль	101,3 кПа				26,66 кПа				19,99 кПа				13,33 кПа			
	содержание индана в паровой фазе, % моль	коэф. активности индана γ_1	коэф. активности нафталина γ_2	температура кипения, К	содержание индана в паровой фазе, % моль	коэф. активности индана γ_1	коэф. активности нафталина γ_2	температура кипения, К	содержание индана в паровой фазе, % моль	коэф. активности индана γ_1	коэф. активности нафталина γ_2	температура кипения, К	содержание индана в паровой фазе, % моль	коэф. активности индана γ_1	коэф. активности нафталина γ_2	температура кипения, К
0,0	0,0	1,31	1,00	491,15	0,0	1,35	1,00	439,42	0,0	1,43	1,00	429,87	0,0	1,51	1,00	417,19
10,0	20,9	1,25	1,00	483,68	29,3	1,28	1,00	431,29	30,8	1,34	1,00	421,41	32,7	1,41	1,00	408,48
20,0	39,9	1,20	1,01	476,50	47,2	1,22	1,01	425,40	48,8	1,26	1,01	415,55	50,6	1,31	1,02	402,73
30,0	55,2	1,15	1,02	471,37	59,4	1,17	1,03	420,89	60,6	1,20	1,03	411,19	62,0	1,23	1,04	398,58
40,0	64,7	1,11	1,05	467,24	68,4	1,12	1,05	417,29	69,3	1,14	1,06	407,77	70,2	1,16	1,07	395,40
50,0	72,4	1,07	1,07	463,75	75,5	1,08	1,08	414,30	76,0	1,10	1,09	404,97	76,6	1,11	1,11	392,82
60,0	79,0	1,05	1,11	460,71	81,4	1,05	1,12	411,74	81,7	1,06	1,14	402,59	82,0	1,07	1,16	390,65
70,0	84,8	1,03	1,15	458,00	86,5	1,03	1,16	409,48	86,7	1,03	1,20	400,50	86,7	1,04	1,23	388,74
80,0	90,1	1,01	1,20	455,54	91,2	1,01	1,22	407,45	91,2	1,01	1,26	398,61	91,2	1,02	1,31	387,02
90,0	95,1	1,00	1,25	453,26	96,0	1,00	1,29	405,57	95,6	1,00	1,35	396,87	95,6	1,00	1,41	385,42
100,0	100,0	1,00	1,31	451,33	100,0	1,00	1,37	404,09	100,0	1,00	1,44	395,57	100,0	1,00	1,51	384,23

Таблица 3

Матрица параметров энергетического взаимодействия a_{mn} , К

Группы	CH ₂	CH ₃	АСН	АС
CH ₂	0,0	141,67	61,40	211,55
CH ₃	185,94	0,0	3,43	13,94
АСН	-9,11	173,90	0,0	-439,38
АС	-7,56	-178,08	-156,98	0,0

Таблица 4

Константы уравнения Вильсона и предельные коэффициенты активности в системах нафталин—гомологи индана

Компоненты системы		Λ_{12}	Λ_{21}	Давление, кПа									
1	2			101,3		26,66		19,99		13,33		6,66	
				γ_1^∞	γ_2^∞	γ_1^∞	γ_2^∞	γ_1^∞	γ_2^∞	γ_1^∞	γ_2^∞	γ_1^∞	γ_2^∞
2-Метилин- дан 1-Метилин- дан 5-Метилин- дан 4-Метилин- дан	нафталин	0,54	1,50 ^[8]	1,14	1,06	1,16	1,06	1,16	1,06	1,17	1,06	1,18	1,06
		0,52	1,51										
		1,48	0,68	0,98	0,89	0,98	0,86	0,98	0,86	0,98	0,85	0,98	0,84
		0,68	1,46	0,89	0,98	0,87	0,98	0,86	0,98	0,86	0,98	0,84	0,98
4,6-Диметилин- дан	нафталин	1,48	0,68	0,98	0,89	0,98	0,86	0,98	0,86	0,98	0,85	0,98	0,84
Нафталин	4,5-диметил- индан												
	2,3-диметил- индан	0,68	1,46	0,89	0,98	0,87	0,98	0,86	0,98	0,86	0,98	0,84	0,98
	4,7-диметил- индан												

Таблица 5

Константы уравнения Антуана $\lg P = A - \frac{B}{C+T}$
 (P — мм рт. ст., T — °С)

Соединение	Температура кипения, К	Константы		
		A	B	C
Нафталин	491,21	7,1268	1828,04	212,53
Индан	451,26	6,7527	1402,22	183,97
2-Метилин-дан	460,16	7,4551	1764,88	198,81
1-Метилин-дан	462,16	7,4442	1776,18	200,20
5-Метилин-дан	475,16	7,4369	1888,29	212,94
4-Метилин-дан	478,68	7,4441	1926,59	217,17
4,6-Диметилин-дан	485,16	6,8679	1575,12	183,14
4,5-Диметилин-дан	493,16	6,5648	1396,95	159,09
2,3-Диметилин-дан	496,16	6,7666	1535,35	172,03
4,7-Диметилин-дан	501,16	6,1617	1120,89	113,60

Азеотропные параметры изученных систем

Система	Давление, кПа							
	101,3		26,66		19,99		6,66	
	содержание нафталина, % моль	температура, К	содержание нафталина, % моль	температура, К	содержание нафталина, % моль	температура, К	содержание нафталина, % моль	температура, К
Нафталин— 2,3-диметил- индан	1,0	496,5	Азеотропна					
Нафталин— 4,5-диметил- индан	20,0	493,5	16,0	441,9	14,0	432,5	5,0	401,1

ные системы характеризуются одним набором констант, которые можно достаточно точно (табл. 4) определить по номограммам, приведенным в [8].

В изучаемом ряду систем с повышением температуры кипения гомолога индана происходит переход от систем с положительным отклонением от закона Рауля (диапазон температур 451—478,5 К) к системам со слабым отрицательным отклонением (температуры 485—501 К**).

В системах нафталин—2,3-диметилиндан и нафталин—4,5-диметилиндан обнаружены азеотропы с максимумом температуры кипения. Азеотропная точка при понижении давления сдвигается в сторону уменьшения содержания нафталина (табл. 6). Азеотропная область достаточно узка и составляет не более ± 5 К по отношению к температуре кипения нафталина.

Сравнение счета с помощью ПЭВ (табл. 3) в рядах гомологов нафталина и индана с расчетами по другим матрицам, включающим группы CH_2 , CH_3 , ACH , AC (в печати), позволяет сделать вывод о корректности использования полученных параметров для систем гомологов при атмосферном и пониженном давлениях.

** При более высоких температурах исследования не проводились, но очевидно, что в этом случае значения γ_1^∞ и γ_2^∞ будут уменьшаться.

ЛИТЕРАТУРА

1. Михельсон В. Я., Кирсс Х. Х., Тооме М. Ю., Кудрявцева Л. С. Эбуллиометрическая установка для определения температуры кипения жидкостей. — Ж. физ. хим., 1979, 53, № 4, 1046—1048.
2. Лехова Г. Б., Кушнер Т. М., Харлампович Г. Д., Серафимов Л. А. Исследование азеотропии в бинарных системах, образованных некоторыми компонентами каменноугольной смолы. — Ж. физ. хим., 1971, 45, № 11, 2956.
3. Лехова Г. Б. Новые параметры группового взаимодействия для расчетов фазового равновесия жидкость—пар по модели UNIFAC. — Ж. прикл. хим., 1985, 58, № 10, 2381—2384.
4. Gmeling, J., Rasmussen, P., Fredenslund, A. Vapor-liquid equilibria by UNIFAC group contribution. 2. Revision and extension. — Ind. Eng. Chem. Proc. Des. Develop., 1982, 21, N 1, 118—127.

5. Свойства органических соединений. Справочник под ред. А. А. Потехина. Л., 1984.
6. Лин С. Т., Брюле М. Р., Янг Ф. К. Банк данных по синтетическим топливам. — Нефть, газ и нефтехимия за рубежом, 1980, № 11, 138—144.
7. Anderson, H., Wu, W. R. K. Properties of Compounds in Coal-Carbonization Products. Washington, 1967.
8. Miuhara, K., Sodontomo, H., Kitamura, K. Evaluation of the Wilson parameters by nomographs. — J. Chem. Eng. Jap., 1970, 3, N 2, 157—160.

Уральский политехнический
институт

Поступила в редакцию
23/VI 1987

Институт химии
Академии наук Эстонской ССР

G. LEHOVA, J. NOVIKOVA, M. GRINTSAK

AURU JA VEDELIKU TASAKAALU UURIMINE ERINEVATEL RÕHKUDEL SÜSTEEMIDES, MIS SISALDAVAD NAFTALIINI JA INDAANI HOMOLOOGE: EKSPERIMENT JA ARVUTUS

Artiklis on esitatud keemistemperatuuri ja koostise eksperimentaalsed sõltuvused binaarses süsteemis indaan—naftaliin rõhkudel 101,3; 26,66; 19,99 ja 13,33 kPa. Auru ja vedeliku olekudiagrammid on arvutatud Wilsoni võrrandi abil.

Rühmadele CH_2 , CH_3 , ACH ja AC on arvutatud energeetiliste vastastikmõjude parameetrite maatriks, mida kasutatakse auru ja vedeliku tasakaalu ennustamiseks rõhul $\leq 101,3$ kPa süsteemidele, mis sisaldavad naftaliini ja indaani homolooge. On näidatud, et süsteemid naftaliin—2,3-dimetüülindaan ja naftaliin—4,5-dimetüülindaan on aseoetroopsed (keemistemperatuuri maksimumiga); on arvutatud nende parameetrid.

G. LEKHOVA, E. NOVIKOVA, M. GRINCHAK

CALCULATION OF VAPOR-LIQUID EQUILIBRIA IN SYSTEMS CONTAINING NAPHTALENE AND INDAN HOMOLOGUES AT VARIOUS PRESSURES

The UNIFAC model has been used to predict vapor-liquid equilibria in systems containing naphthalene and indan homologues. It has been shown that the group parameter matrix calculated can be applied to these systems at atmospheric and lower pressures.

For all systems azeotropic parameters, Wilson constants and activity coefficients have been predicted.