ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ТОМ 28 ХИМИЯ. 1979, № 3

УДК 547.5: 543.544.25

Айме МЕЙСТЕР, Сильвия РАНГ, О. ЭЙЗЕН

ИССЛЕДОВАНИЕ АДСОРБЦИИ ЦИКЛИЧЕСКИХ УГЛЕВОДОРОДОВ НА ГРАФИТИРОВАННОЙ ТЕРМИЧЕСКОЙ САЖЕ

В статье [¹] рассмотрены закономерности изменения $-\overline{\Delta U_1}$ (дифференциальных мольных изменений внутренней энергии адсорбата) в зависимости от молекулярной структуры *н*-алканов, *н*-алкенов и *н*-алкинов C_6 — C_{10} на графитированной термической саже (ГТС). В настоящей работе приводятся аналогичные данные для монозамещенных алкилциклопентанов, -пентенов, -гексанов и -гексенов C_6 — C_{11} .

Необходимые значения — $\overline{\Delta U_1}$ для *н*-алканов рассчитаны по уравнению — $\overline{\Delta U_1} = 10,63 + 4,98$ *п* кДж/моль (табл. 2 [¹]). На основе полученных результатов с помощью уравнения (3) [¹] вычисленные величины — $\overline{\Delta U_1}$ для циклических углеводородов сведены в табл. 1. Данные табл. 1 показывают, что существует линейная зависимость между значениями — $\overline{\Delta U_1}$ и числом атомов углерода в молекуле, которая описывается уравнением

$$-\overline{\Delta U_1} = a_0 + a_1 n. \tag{1}$$

Значения констант a_0 и a_1 рассчитаны методом наименьших квадратов (табл. 2).

При равном числе атомов углерода в молекуле для *н*-алкилциклопентанов и -пентенов характерны более высокие значения индексов удерживания (*I*), изостерических теплот адсорбции ($q_{st, 1}$) и — $\overline{\Delta U}_1$ по сравнению с соответствующими соединениями с шестичленными циклами.

Разветвление боковой цепи приводит к понижению значений I, $q_{st,1}$ и $-\Delta U_1$ по сравнению с соответствующими углеводородами с нормальной алкильной группой у цикла. Это объясняется уменьшением числа контактирующих центров между углеводородом и ГТС при разветвлении заместителя. Так, изобутилциклогексан и изобутилциклогексен обладают более низкими значениями $q_{st,1}$ и $-\Delta U_1$, чем *н*-бутилзамещенные про-изводные этих углеводородов.

Значения *I*, $q_{st,1}$ и — $\overline{\Delta U_1}$ изученных циклопентенов и циклогексенов зависят от длины и положения заместителя. По мере удаления боковой цепи от кратной связи циклопентенового цикла — из положения 1 в положение 3 — значения *I* для метил-, этил- и пропилциклопентенов уменьшаются, для бутил-, пентил- и гексилциклопентенов увеличиваются, а значения $q_{st,1}$ и — $\overline{\Delta U_1}$ уменьшаются для всех гомологов.

В группе изомерных н-алкилциклогексенов при равном числе атомов

Таблица 1

Дифференциальные мольные изменения внутренней энергии адсорбции ($-\overline{\Delta U}_1$) для алкилциклоалканов и алкилциклоалкенов C₆--C₁₁ на ГТС при малом заполнении поверхности, кДж/жоль *

| | | (Langel) | $-\overline{\Delta U}$ | , кДж | /моль | - | | |
|--|-----------------|----------------------------------|---|---|---|---|----------------|---|
| Название адсорбата | Температура, °С | | | | | | | ee 3H2 |
| Charles Marine Street | 100 и 125 | 125 и 150 | 150 и 175 | 175 и 200 | 200 и 225 | 225 и 250 | 250 и 275 | Средне чение кДж/м |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
| Метилциклопентан Этилциклопентан и-Пропилциклопентан и-Бутилциклопентан и-Пентилциклопентан и-Гексилциклопентан | 35,58 | 35,06 41,42 | 40,56 48,64 | 47,90 50,83 | 51,52 56,90 | 56,24 62,09 | 61,88 | 35,32** 40,99 48,27 51,18 56,57 61,99 |
| Метилциклогексан Этилциклогексан н-Пропилциклогексан Изопропилциклогексан н-Бутилциклогексан Изобутилциклогексан Втор. бутилциклогексан н-Гексилциклогексан | 38,77 | 40,05 | 43,97 47,62 | 43,69 48,00 48,22 | 50,76 55,74 52,10 53,64 | 56,80 51,48 52,22 | 65,48 | 39,41** 43,83 49,38 47,92 56,27 51,79 52,93 65,48 |
| 1-Метил-1-циклопентен 3-Метил-1-циклопентен 1-Этил-1-циклопентен 3-Этил-1-циклопентен 1-и-Пропил-1-циклопентен 3-и-Пропил-1-циклопентен 1-Изопропил-1-циклопентен 3-Изопропил-1-циклопентен 1-и-Бутил-1-циклопентен 1-и-Бутил-1-циклопентен 1-и-Пентил-1-циклопентен 3-и-Пентил-1-циклопентен 1-Изобутил-1-циклопентен 1-Изопентил-1-циклопентен 1-Изопентил-1-циклопентен 1-Изопентил-1-циклопентен 1-Изопентил-1-циклопентен 1-и-Гексил-1-циклопентен 3-и-Гексил-1-циклопентен | 40,26 35,49 | 40,48 35,73 42,82 41,37 | 43,30 41,49 48,51 46,33 45,59 45,58 | 47,67 45,64 44,79 51,93 50,88 47,92 | 52,03 50,85 47,86 57,70 55,38 54,75 | 56,59 54,89 53,68 61,22 60,99 | 61,71 60,85 | $\begin{array}{r} 40,37\\35,61\\43,06\\41,43\\48,09\\45,99\\45,59\\45,19\\51,98\\50,87\\47,89\\57,15\\55,14\\54,22\\61,47\\60,92\end{array}$ |
| Циклогексен 1-Метил-1-циклогексен 3-Метил-1-циклогексен 4-Метил-1-циклогексен 3-Этил-1-циклогексен 3-Этил-1-циклогексен 4-Этил-1-циклогексен 1-н-Пропил-1-циклогексен 3-н-Пропил-1-циклогексен 4-н-Пропил-1-циклогексен 3-Изопропил-1-циклогексен 1-Аллил-1-циклогексен 1-Аллил-1-циклогексен 1-н-Бутил-1-циклогексен 3-Аллил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен 4-н-Бутил-1-циклогексен | 37,31 | 36,80 42,32 39,51 42,14 | 43,27 40,12 42,69 44,76 45,44 47,26 47,11 | 45,47 44,41 45,94 45,74 48,07 48,00 49,78 | 49,66 50,55 50,99 47,53 49,88 50,01 54,05 54,50 56,54 51,18 53,05 | 49,86 50,92 50,88 53,43 54,43 55,85 52,51 | | $\begin{array}{c} 37,06^{**}\\ 42,80\\ 39,82\\ 42,42\\ 45,12\\ 44,93\\ 46,60\\ 49,76\\ 50,74\\ 50,94\\ 46,64\\ 48,98\\ 47,56\\ 49,90\\ 53,74\\ 54,47\\ 56,20\\ 51,85\\ 53,05\\ \end{array}$ |

Исследование адсорбции циклических углеводородов....

| SUPERION & MOREKVIC ARA | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
|--|-------|-----|---|-------|----------------|----------------------------------|----------------|----------------------------------|
| 1-Втор. бутил-1-циклогексен 3-Втор. бутил-1-циклогексен 1-н-Пентил-1-циклогексен 3-н-Пентил-1-циклогексен | A d y | TAT | Adaption of the second | 10101 | 53,88 51,75 | 50,64 52,98 58,71 59,96 | 65,49 60,91 | 52,26 52,37 62,10 60,44 |

* Вычислены по индексам удерживания [2].

** — $\overline{\Delta U_1}$, по литературным данным [³]: для метилциклопентана 31,3, метилциклогексана 35,8, циклогексена 33,3 *кДж/моль*.

углерода в молекуле зна-

чения I, $q_{st, 1}$ и — $\overline{\Delta U}_1$ увеличиваются в порядке: 1-, 3- и 4-*н*-алкил-1-циклогексены.

Величины $-\overline{\Delta U}_1$ для изученных соединений могут быть рассчитаны из значений $-\overline{\Delta U}_1$ соответствующих *н*-алканов по следующим уравнениям:

| Константы | уравнения | (1) для | циклоалканов |
|-----------|-----------|---------|--------------|
| | и цикло | алкенов | |

| Гомологический ряд | a ₀ | <i>a</i> ₁ | |
|---|---|--|--|
| н-Алкилциклопентаны С₆—С₁₁ н-Алкилциклогексаны С₇—С₁₂ Изоалкилциклогексаны С₉—С₁₀ 1-н-Алкил-1-циклопентены С₆—С₁₁ 3-н-Алкил-1-циклопентены С₆—С₁₀ 1-Изоалкил-1-циклопентены С₈—С₁₀ 1-н-Алкил-1-циклогексены С₇—С₁₀ 4-н-Алкил-1-циклогексены С₇—С₁₀ | $\begin{array}{r} 4,61\\ 1,67\\ 13,09\\ 13,52\\ 6,42\\ 10,40\\ 4,38\\ 10,21\end{array}$ | 5,23 5,35 3,87 4,33 4,93 4,32 5,08 4,57 | |

| <i>н</i> -алкилциклопентаны: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_1_{H-алкан} - 1,47 + 0,05 n,$ |
|--|
| <i>н</i> -алкилциклогексаны: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_1_{\text{и-алкан}} - 2,43 + 0,08 n,$ |
| изоалкилциклогексаны: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_1_{\mu \cdot aлкан} - 1,92 - 0,06 n,$ |
| 1- <i>н</i> -алкил-1-циклопентены: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_1_{H-алкан} + 0,75 - 0,19 n,$ |
| 3- <i>н</i> -алкил-1-циклопентены: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_{1\text{к-алкан}} - 1,19 - 0,02 n$, |
| 1-изоалкил-1-циклопентены: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_{1 \kappa-aлкaн} - 2,45 + 0,04 n$, |
| 1- <i>н</i> -алкил-1-циклогексены: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_{1 \ \text{в-алкан}} - 0,88 - 0,06 \ n,$ |
| 3- <i>н</i> -алкил-1-циклогексены: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_1_{\text{и-алкан}} - 1,98 + 0,05 n$, |
| 4- <i>н</i> -алкил-1-циклогексены: $-\overline{\Delta U}_1 = -\overline{\Delta U}_{1 \text{к-алкан}} - 0,27 - 0,11 n.$ |
| |

Выводы

Рассчитаны дифференциальные мольные изменения внутренней энергии адсорбата — ΔU_1 для монозамещенных алкилциклопентанов, -пентенов, -гексанов и -гексенов C₆—C₁₁ на ГТС и рассмотрены закономерности их изменения в зависимости от числа атомов углерода в молекуле, а также структуры и положения боковой цепи.

Значения — $\overline{\Delta U_1}$ увеличиваются линейно с числом атомов углерода (*n*) в молекуле. Приведены уравнения зависимостей между — $\overline{\Delta U_1}$ и *n*. Разветвление боковой цепи приводит к понижению значений — $\overline{\Delta U_1}$ по сравнению с соответствующими углеводородами с нормальной алкильной группой у цикла. Величины — $\overline{\Delta U_1}$ уменьшаются по мере удаления боковой цепи от кратной связи из положения 1 в положение 3 в цикло-

Таблица 2

пентеновом цикле. При равном числе атомов углерода в молекуле значения — $\overline{\Delta U_1}$ изомерных *н*-алкилциклогексенов увеличиваются в порядке: 1-. 3- и 4-н-алкил-1-шиклогексены

ЛИТЕРАТУРА

- 1. Мейстер А., Ранг С., Эйзен О. Исследование адсорбции н-алкенов и н-алкинов на графитированной термической саже. - Изв. АН ЭССР. Хим., 1979, т. 28,
- № 1, с. 15—22. 2. Ранг С., Мейстер А., Эйзен О. Исследование адсорбции циклических углево-2. Гант С., Менстер А., Элзен О. Псследование адородни цилических улево-дородов на графитированной термической саже газохроматографическим мето-дом. — Изв. АН ЭССР. Хим. Геол., 1975, т. 24, № 3, с. 197—205.
 3. Авгуль Н. Н., Киселев А. В., Пошкус Д. П. Адсорбция газов и паров на однородных поверхностях. М., 1975, с. 369.

Институт химии Академии наук Эстонской ССР Поступила в редакцию 17/XI 1978

Aime MEISTER, Silvia RANG, O. EISEN

TSÜKLILISTE SÜSIVESINIKE ADSORPTSIOON TERMILISELT GRAFIIDITUD TAHMAL

Artiklis on esitatud monoasendatud tsüklopentaanide, tsüklopenteenide, tsükloheksaanide ja tsüklohekseenide C_6 — C_{11} adsorptsiooni diferentsiaalsete siseenergia moolmuutuste $(-\overline{\Delta U_1})$ arvutamise tulemused. On leitud, et $-\overline{\Delta U_1}$ väärtused suurenevad süsinikuaatomite arvu suurenedes lineaarselt, ja esitatud vastavate sõltuvuste võrrandid. Võrdse süsinikuaatomite arvu puhul molekulis vähenevad isomeersete *n*-alküültsüklopenteenide $-\overline{\Delta U_1}$ väärtused külgahela nihkudes asendist 1 asendisse 3. Isomeersete n-alküültsüklohekseenide $-\overline{\Delta U}_1$ väärtused suurenevad järjekorras 1-, 3- ja 4-n-alküül-1-tsüklohekseen.

Aime MEISTER, Silvia RANG, O. EISEN

INVESTIGATION OF ADSORPTION OF CYCLIC HYDROCARBONS **ON GRAPHITIZED THERMAL CARBON BLACK**

The differential molar changes of internal energy $-\overline{\Delta U}_1$ at low surface coverages on graphitized thermal carbon black for mono-substituted cyclopentanes, cyclopentenes, cyclohexanes and cyclohexenes C_6-C_{11} have been calculated and correlated with the molecular structure of isomers.

The $-\overline{\Delta U_1}$ values increase linearly along with increasing the number of carbon atoms in the molecule n for homologous series. The constants of equations for these straight lines are calculated. At equal *n* the $-\overline{\Delta U_1}$ values decrease with the shift of the side chain from the position 1 to the position 3 in *n*-alkylcyclopentene series; for *n*-alkylcyclohexenes they increase in the following order: 1-, 3-, 4-n-alkyl-1-cyclohexenes.