УДК 544.478,547-311

ВЛИЯНИЕ ТОПОЛОГИИ И ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА ЦЕОЛИТОВ СТРУКТУРЫ МТТ И МГІ НА КАТАЛИТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА В РЕАКЦИИ ИЗОМЕРИЗАЦИИ ОКСИДА ЭТИЛЕНА В АЦЕТАЛЬДЕГИД

© 2019 г. Л. В. Пирютко¹, С. В. Лазарева^{1, *}, В. С. Чернявский¹, А. С. Харитонов¹, А. С. Носков¹

¹Институт Катализа им. Г.К. Борескова СО РАН, Новосибирск, Россия

**E-mail: ksv@catalysis.ru* Поступила в редакцию 18.09.2018 г. После доработки 04.03.2019 г. Принята к публикации 14.03.2019 г.

На примере цеолитов структур МТТ (Al-ZSM-23 и Fe-ZSM-23) и MFI (Al-ZSM-5 и Fe-ZSM-5) показано, что среднепористые цеолиты являются эффективными катализаторами газофазной изомеризации оксида этилена (OЭ) в ацетальдегид (AA). При 300–400°С и полной конверсии оксида этилена селективность его превращения в ацетальдегид (S_{AA}) достигает не менее 90%. Ключевые факторы, определяющими селективность и стабильность катализатора, – топология цеолита и его кислотные свойства. Одномерные цеолиты структуры МТТ демонстрируют более высокую S_{AA} по сравнению с образцами трехмерной структуры MFI. Снижение силы бренстедовских кислотных центров (БКЦ) путем замены Al на Fe в цеолитах обоих структурных типов также приводит к росту S_{AA}. По убыванию S_{AA} образцы располагаются в последовательности: Fe-ZSM-23 > Fe-ZSM-5 = = ZSM-23 > ZSM-5. Основной побочный продукт реакции –кротоновый альдегид, образованию которого способствуют сильные БКЦ. На алюмосиликатных образцах селективность по кротоновому альдегиду составляет более 6%.

Ключевые слова: цеолиты, ZSM-23, ZSM-5, кислотные центры, изомеризация, оксид этилена, ацетальдегид.

DOI: 10.1134/S0028242119040142

Цеолиты структуры МТТ (ZSM-23) и МFI (ZSM-5) – эффективные катализаторы практически важных процессов нефтепереработки и нефтехимии [1-4]. Размеры каналов этих цеолитов близки, но при этом цеолиты структуры МТТ обладают одномерной, а MFI – трехмерной системой пересекающихся каналов [5, 6]. В связи с этим в случае МТТ активность и селективность в различных реакциях в большей степени, чем в MFI, контролируется стерическими ограничениями [7–10]. Кроме структурных особенностей на протекание реакций влияет сила кислотных центров цеолитов, регулируемая их химическим составом. Так, алюмосиликаты обладают более сильными кислотными центрами по сравнению с железосиликатами без влияния на конфигурационную селективность цеолита [11, 12].

Реакция изомеризации ОЭ в АА на цеолитах разного строения является интересным объектом для исследования как с научной, так и с практической точек зрения. Практический интерес к этой реакции обусловлен доступностью ОЭ в качестве исходного сырья. АА находит широкое применение в промышленном органическом - синтезе, но основной его метод производства – жидкофазное окисление этилена кислородом в присутствии водных растворов хлоридов палладия и меди – считается экологически неблагоприятным. Реакция изомеризации ОЭ в АА при выполнении ряда условий (эффективный катализатор, простота аппаратурного оформления, высокая селективность при полной конверсии) может найти применение в промышленности, особенно для получения относительно небольших количеств ацетальдегида непосредственно на месте его потребления.

Из литературных данных известно, что реакция изомеризации ОЭ в АА протекает при температурах 200–400°С в присутствии таких катализаторов как Al_2O_3 , $ZnCl_2$, H_2SO_4 , H_3PO_4 , алюмосиликаты, оксиды железа [13, 14]. Недавно было показано, что цеолиты ZSM-5 и ZSM-23 могут быть основой катализаторов превращения ОЭ в AA [15]. В зависимости от типа цеолита газофазная реакция изомеризации протекает с селективностью от 60 до 90% при 300–400°С. Побочные продукты реакции – продукты альдольной конденсации (кротоновый альдегид и кротоновый кетоспирт), циклизации (диоксан) и деструкции (легкие углеводороды).

В работе изучено влияние топологии и химического состава алюмосиликатов и железосиликатов структуры MFI (типа ZSM-5) и MTT (типа ZSM-23) на каталитические свойствав реакции изомеризации ОЭ в АА. С одной стороны, рассмотрена зависимость каталитических характеристик от особенностей структуры цеолитов. С другой стороны, показано, что в зависимости от введения в состав цеолитов двух структурных типов алюминия или железа изменяются кислотные свойства, от которых зависит протекание как целевой, так и побочных реакций. Детальное исследование перечисленных факторов может способствовать разработке более эффективных катализаторов превращения ОЭ в АА.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Алюмосиликат структуры МТТАІ-ZSM-23 был синтезирован по методике [16] с использованием пирролидина (99+%, Acros, Cas 123-75-1) в качестве структурообразующего агента. Железосиликатный образец Fe-ZSM-23 был синтезирован по методике [17]. Источником кремния для синтеза этих цеолитов являлся лиоксил кремния 112945-52-5), Silica (AldrchCas алюминия $Al_2(SO_4)_3 \cdot 18H_2O$ (Sigma-AldrichCAS 7784-31-8), a железа – Fe(NO₃)₃ · 9H₂O(CAS 7782-61-8). Al-ZSM-5 и Fe-ZSM-5 были синтезированы в гидротермальных условиях из щелочного алюмосиликатного или железосиликатного гелей в присутствии гидроксида тетрапропиламмония (Tpaoh, Fluka) [18]. В качестве источника Si использовали коллоидный диоксид кремния LudoxHS-30 (AldrichCas 7631-86-9).

После гидротермального синтеза все цеолиты подвергали одинаковой обработке: отделяли от маточного раствора, промывали дистиллированной водой и прокаливали при 600°С в токе воздуха в течение 4 ч с целью удаления остатков органического соединения. Далее образцы подвергали процедуре двойного ионного обмена в 1 М растворе NH_4NO_3 для достижения содержания Na, не превышающего 0.04 мас. %. Перед испытанием цеолиты прокаливали при 450°С с целью

перевода NH₄⁺-формы в Н-форму.

Содержание алюминия, железа и натрия во всех образцах определяли методом атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно-связанной плазмой (АЭС-ИСП), используя ICP-спектрометр Optima4300 DV (PerkinElmer, США).

Рентгенофазовый анализ (РФА) был выполнен с помощью дифрактометра высокого разрешения HZG-4C в диапазоне углов $2\theta = 4^{\circ}-40^{\circ}$ (излучение Cu K_{α}).

Текстурные характеристики цеолитов определяли методом низкотемпературной адсорбции азота при 77 К на установке ASAP 2010 (Micromeritics Corp., USA). Перед адсорбцией образцы подвергали тренировке в вакууме при 250°С в течение 10 ч.

Морфологию цеолитов исследовали на сканирующем электронном микроскопе JSM 6460LV (JEOL) с ускоряющим напряжением 20 кВ (метод СЭМ).

Кислотные свойства цеолитов структуры MFI и MTT характеризовали методом термопрограммируемой десорбции аммиака (ТПД NH₃) в адсорбционной установке, снабженной масс-спектрометром, в полуавтоматическом режиме: 1 г цеолита засыпали в зону реактора с контролируемой температурой. Тренировку образца проводили в токе гелия 1 см³/с в термопрограммируемом режиме от комнатной температуры до 550°С. После тренировки образец охлаждали до 100°С в токе гелия и проводили адсорбцию аммиака в течение 5 мин. Измерение ТПД аммиака проводили при линейном разогреве (10°С/мин) слоя образца и постоянной скорости подачи гелия 1 см³/с.

Каталитические эксперименты проводили в проточной автоматизированной установке с on line хроматографическим анализом газовой фазы. Газообразную смесь ОЭ и гелия (10 об. % ОЭ, остальное - гелий) пропускали со скоростью 50 см³/мин через реактор из нержавеющей стали диаметром 0.5 см, в который предварительно загружали 0.2 г соответствующего цеолита в виде гранул диаметром 0.25-0.5 мм. Перед подачей реакционной смеси цеолиты прокаливали в токе осушенного воздуха при 500°С в течение 2-х ч, затем реактор охлаждали до требуемой температуры опыта в токе Не и выдерживали в течение 10 мин. Температуру в реакторе варьировали от 300 до 400°С. Время контакта, равное отношениюобъема катализатора (см³) к скорости потока смеси (см³/с), составляло около 0.5 с. Хроматографический анализ выполняли в термопрограммируемом режиме от 50 до 170°С на капиллярной колонке DB-1701 (J&WScientific) с использованием ПИЛ.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

Структурные и морфологические характеристики. Данные РФА для Al-ZSM-23 и Al-ZSM-5, Fe-ZSM-23 и Fe-ZSM-5 подтвердили наличие соответствующих структур МТТи MFI, а также отсутствие примесных фаз. Исключение составил образец Fe-ZSM-23, в котором обнаружена примесь кристобалита.

Кристаллы цеолита Al-ZSM-23 (рис. 1а) представляют собой агломераты 5–10 мкм – пучки, срощенные из брускоподобных вытянутых кри-



Рис. 1. СЭМ-изображения цеолитов структуры МТТ – Al-ZSM-23 (а) и MFI – Al-ZSM-5 (б).

сталлов с высоким аспектным отношением (отношение длины единичного кристалла к его диаметру). Al-ZSM-5 имеет вид шарообразных частиц с размером 2–3 мкм, состоящих из пластинчатых кристаллов (рис. 16). Морфология полученных цеолитов аналогична морфологии цеолитов этих структур, описанной в литературе [18, 19]. Размеры и форма частиц цеолитов Fe-ZSM-23 и Fe-ZSM-5 не имеют существенных отличий от соответствующих параметров алюмосиликатных образцов.

Текстурные характеристики. В табл. 1 представлены текстурные характеристики образцов цеолитов обеих структур. Видно, что цеолиты структуры МТТ обладают значительно меньшим объемом микропористого пространства, по сравнению с цеолитами структуры MFI. Это обусловлено структурными особенностями, т.е. наличием в одномерных цеолитах только одной системы параллельных микроканалов [1, 5]. При этом величина объема микропор ($V_{\text{микро}}$) для цеолитов со структурой МТТ заметно ниже расчетной величины – 0.09 см³/г. Факт заниженной величины объема микропор в цеолитах ZSM-23 по сравнению с теоретической

величиной отмечается также авторами работы [19]. Это обстоятельство можно объяснить особенностями роста цеолитного кристалла и расположением каналов вдоль длины кристалла: минимальный дефект или примесь аморфного материала приводит к значительной блокировке микропористого канала.

Иерархический фактор (ИФ) характеризует текстурные особенности цеолита, а именно степень развитости внешней поверхности (или ее доли в общей поверхности цеолита) при сохранении объема микропор (или доли микропор в общем объеме пор) [20]. Для алюмосиликатов обеих структур Fe-ZSM-5 ИФ близки и составляют величину около 0.07. Что касается Fe-ZSM-23, то его пониженный ИФ можно объяснить наличием в образце конденсированной непористой фазы кристобалита.

Кислотные свойства. Спектры ТПД аммиака представлены на рис. 2. Можно выделить три области десорбции аммиака, которые наблюдаются для всех исследованных образцов. В низкотемпературной области с температурой максимума де-

Образец	Si/Al (Fe)*	Текстурные характеристики									
		V _{микро} , см ³ /г	V _{мезо} , см ³ ∕г	$V_{\Sigma},$ cm ³ /r	$S_{ m BET},$ м $^2/\Gamma$	$S_{_{ m MUKpo}},$ M ² /Г	$S_{ m внеш},$ M^2/Γ	ИФ			
Al-ZSM-5	55	0.156	0.092	0.261	402	336	47	0.07			
Al-ZSM-23	50	0.073	0.179	0.272	256	162	68	0.071			
Fe-ZSM-5	58	0.154	0.09	0.257	365	320	40	0.066			
Fe-ZSM-23	60	0.055	0.148	0.226	193	141	27	0.034			

Таблица 1. Текстурные характеристики цеолитов

*По данным химического анализа образцов; **иерархический фактор.



Рис. 2. Спектры ТПД NH₃ для цеолитов структуры MFI (Al-ZSM-5 (*1*) и Fe-ZSM-5 (*2*)) и MTT (Al-ZSM-23 (*3*) и Fe-ZSM-23 (*4*)).

сорбции (T_{макс}) около 150°С удаляется физически адсорбированный аммиак. Две другие области с $T_{\rm макс}$ около 200 и 400°С ответственны за десорбцию аммиака с кислотных центров (КЦ) цеолита, различающихся по силе. Как видно из рис. 2 цеолиты структуры MTT, при близком химическом составе матрицы, обладают более сильными КЦ, по сравнению с цеолитами MFI. Т_{макс} пика 3 для МТТ цеолитов на 20-30°С выше, по сравнению с цеолитами структуры MFI. Аналогичные закономерности наблюдали в работе [21]. В то же время замена Al на Fe в матрице цеолита обеих структур снижает силу кислотных центров обоих типов. $T_{\rm max}$ десорбции аммиака с сильных кислотных центров уменьшается на 70–80°С, а с центров средней силы на 11-14°С. Концентрация центров десорбции NH₃ и температура, при которых наблюдаются максимумы десорбции NH₃, приведены в табл. 2.

Концентрация КЦ несколько выше в цеолитах MFI и приближается к величине, рассчитанной,

исходя из количества Al или Fe в образцах. Таким образом, доля Al или Fe в составе KЦ составляет около 100% для цеолитов структуры MFI. Для MTT цеолитов эта величина составляет 63–77%, что может свидетельствовать о недоступности части KЦ. На основании полученных данных образцы можно расположить в следующем порядке:

 – по концентрации КЦ: ZSM-5 > Fe-ZSM-5 > > Fe-ZSM-23≈ZSM-23;

 – по силе самых сильных КЦ: ZSM-23 > ZSM-5 > > Fe-ZSM-23 > Fe-ZSM-5.

Каталитические свойства. Термодинамическое равновесие изомеризации ОЭ в АА в области 300-400°С сдвинуто в сторону образования АА [22, 23]. Процесс должен приводить к полному превращению ОЭ в АА и далее в продукты его дальнейших превращений. Экспериментально нами было показано, что без катализатора такая реакция протекает с низкой скоростью. При 300° С конверсия ОЭ($X_{OЭ}$) составила около 1% при селективности по АА (S_{AA}) = 60%, а при 400°C – эти величины составили 15 и 90% соответственно. В ходе превращения ОЭ в АА наблюдается образование продуктов альдольной конденсации и дегидратации (соответствующий кетоспирт и кротоновый альдегид) [24], циклодимеризации (1,4-диоксан) [25], взаимодействия ОЭ и АА (2-метил-1,3-диоксолан) [26] и деструкции (легкие углеводороды и оксиды углерода) [22].

На рис. 3 показано изменение конверсии ОЭ и селективности превращения ОЭ в АА в ходе опыта на алюмо- и железосиликатных образцах со структурой MFI и MTT при температуре 300 и 400°С. Видно, что Al-ZSM-23 и Al-ZSM-5 обладают высокой активностью в реакции изомеризации ОЭ: на протяжении первых 4-х ч наблюдается практически полная конверсия. Далее при 300°С начинает проявляться дезактивация, причем быстрее дезактивируется цеолит со структурой ZSM-5. Железосиликатные цеолиты демонстрируют также высокую начальную активность, од-

	Пик 1		Пик 2		Пик 3			Доля Al (Fe)	Доля Al (Fe)	
Образец	T _{max} , ⁰C	С, мкмоль/г	T _{max} , °C∗	С, мкмоль/г	T _{max} , °C	<i>С</i> , мкмоль/г	2С, мкмоль/г (Пик 2 + Пик 3)	в составе КЦ (Пик 2 + Пик 3)	в составе сильных КЦ (Пик 3)	
ZSM-5	150	125	214	174	439	97	271	1.0	0.36	
ZSM-23	148	88	215	140	465	48	188	0.63	0.16	
Fe-ZSM-5	140	64	203	174	369	75	249	0.96	0.29	
Fe-ZSM-23	142	68	201	117	383	73	190	0.77	0.29	

Таблица 2. Данные ТПДNH₃ для цеолитов структур МТТи MFI

* Точность определения $\pm 2^{\circ}$ С.



Рис. 3. Зависимость конверсии оксида этилена и селективности образования ацетальдегида от продолжительности работы образцов цеолитов MTT (ZSM-23 (кривая *I*) и Fe-ZSM-23 (кривая *3*) и MFI (ZSM-5 (кривая *2*) и Fe-ZSM-5 (кривая *4*)) при 300° C (a) и 400° C (b). 10 об. % ОЭ в He, время контакта – 0.5 с.

нако дезактивируются они быстрее. Уже через 2 ч реакции X_{O9} падает от 100 до 60% и 10% при 300°С и до 90% при 400°С. Особенно быстрая дезактивация наблюдается на цеолите Fe-ZSM-23 при 300°С.

Что касается изменения селективности превращения ОЭ в АА в ходе опыта (рис. 3), то во всех образцах эта величина имеет тенденцию к росту по мере постепенной дезактивации катализаторов. Алюмосиликаты обладают меньшей селективностью в отношении образования АА. Так, для Al-ZSM-5 S_{AA} при 400°С в первый момент реакции составляет 5% и увеличивается только до 80% через 2 ч реакции. Таким образом, характерной особенностью образца Al-ZSM-5 является интенсивное протекание побочных реакций в начале процесса. По мере отложения кокса в пористом пространстве цеолита происходит экранирование активных центров и некоторое сужение микропористых каналов. Это создает в трехмерной структуре MFI пространственные ограничения для протекания реакций олигомеризации и

й селеквлиянии структуры цеолита на S_{AA} говорит тот факт, что в одномерных цеолитах типа ZSM-23 продукты дальнейшего превращения АА наблюдаются в гораздо меньших количествах, а селективность превращения ОЭ в АА обычно превышает 90% (табл. 3). Железосиликатные цеолиты демонстрируют высокую S_{AA}, но, как отмечалось ранее, в данных условиях эти катализаторы постепенно дезакти-

высокую S_{AA} , но, как отмечалось ранее, в данных условиях эти катализаторы постепенно дезактивируются в ходе процесса. Наибольшую S_{AA} проявляет Fe-ZSM-23 при 400°C, она составляет 96–97% без заметного падения в течение 4 ч.

конденсации с образованием массивных моле-

кул. Как следствие, уменьшается вклад реакций,

ведущих к образованию побочных продуктов, и

увеличивается селективность по основному про-

дукту (S_{AA}). Уменьшению вклада побочных реакций способствует и снижение температуры. Так,

начальная селективность превращения ОЭ в АА

на образце Al-ZSM-5 при 400°С близка к 0, в то

время как при 300°С находится на уровне 75%. О

НЕФТЕХИМИЯ том 59 № 4 2019

	Конверсия ОЭ, %		Селективность, %										
Цеолит			0.5 ч					4 ч					
	0.5 ч	4ч	AA	KA	ДО	ЛУВ и СОх	баланс	AA	KA	ДО	ЛУВ	баланс	
Al-ZSM-5	100	100	3	1	39	53	96	85	6.2	0	6.6	98.6	
Fe-ZSM-5	100	92	85	4.7	2.3	7.8	99.8	93	2.7	1.5	2.5	99.7	
Al-ZSM-23	100	100	85.5	9.1	0.3	3.6	98.5	90.5	6.8	0.7	1.4	99.4	
Fe-ZSM-23	97	91	96	2.5	1.7	0.2	100.4	97	0.7	2.2	0.1	100	
Без катализатора	17	6	93	1.3	5.6	0	99.9	91	2.0	5.2	0	98.2	

Таблица 3. Каталитические свойства в реакции изомеризации ОЭ в АА (10 об. % ОЭ, остальное – Не, время контакта 0.5 с, 400°С). КА – кротоновый альдегид, ДО – диоксан, ЛУВ – легкие углеводороды

Итак, с целью получения AA реакцию целесообразно проводить при 400°С. Как видно из табл. 3, эта температура позволяет обеспечить более стабильную работу всех катализаторов при сохранении высокой селективности превращения ОЭ в AA.

При близком химическом составе матрицы в одномерных цеолитах структуры МТТ (ZSM-23 и Fe-ZSM-23) реакция протекает с большей S_{AA}, по сравнению с трехмерными цеолитами типа MFI (ZSM-5 и Fe-ZSM-5). Эти два типа цеолитов различаются не только геометрией цеолитных каналов, но и величиной объема микропористого пространства.

Согласно теоретическим расчетам и экспериментальным наблюдениям, объем микропор цеолитов МТТне превышает 0.1 см 3 /г [5], а для цеолита



Рис. 4. Относительные величины объемов микропор и селективности превращения оксида этилена в ацетальдегид для алюмо- и железосиликатных образцов со структурой MFI и MTT.

MFI эта величина может достигать и 0.2 см³/г. На рис. 4 проведено сопоставление относительных величин объема микропор и селективности превращения ОЭ в AA. В качестве стандарта взят образец Al-ZSM-5. Как объем микропор, так и селективность для этого образца приняты за 1. Видно, что независимо от структуры цеолита и его химического состава, наблюдается закономерное снижение S_{AA} с ростом объема микропор в диапазоне от 0.055 до 0.154 см³/г.

Наблюдаемую корреляцию между объемом микропор и селективностью можно объяснить различием в значениях индексов проницаемости для этих двух структур [27], что в конечном счете позволяет обеспечить и более высокую конфигурационную селективность по переходному состоянию и продуктам реакции в структуре МТТ.

Принимая во внимание размеры и структуру молекул исходного ОЭ и получающегося АА, можно полагать, что карбокатион, образующийся в ходе протонирования ОЭ на БКЦ цеолита, не имеет пространственных ограничений для перехода в АА. Образующийся продукт может десорбироваться и относительно свободно диффундировать к внешней поверхности цеолита в случае цеолитовобоих типов. При этом снижению селективности по АА в цеолитах, и прежде всего в цеолитах структуры МТТ могут способствовать процессы, происходящие на внешней поверхности и в газовой фазе без участия катализатора. К этим процессам можно отнести образование более крупных, чем ОЭ и АА молекул диоксанов, кротонового альдегида, предшественников кокса, а также процессы деструкции. Все эти процессы, вероятнее всего, протекают с участием сильных кислотных центров. Снижение силы кислотных центров (табл. 2) может способствовать снижению вклада побочных реакций, что мы и наблюдаем при замене Al на Fe – селективность превращения ОЭ в AA (рис. 2, табл. 3) повышается.

Таким образом, изменение химического состава оказывает непосредственное влияние на селективность реакции изомеризации ОЭ в АА. Дальнейшее совершенствование цеолитных катализаторов может быть связано с оптимизацией их кислотных свойств.

В цеолитах со структурой MFI геометрия пористого пространства вполне допускает образование в пересечении каналов более массивных молекул — например, продуктов альдольной конденсации АА. Для образования КА нужны сильные кислотные центры, на которых происходит дегидратация образовавшегося кетоспирта. Одновременно на этих центрах происходит образование предшественников кокса и рост коксовых отложений. Частичная блокировка пересечений каналов приводит к стерическим ограничениям, а также к дезактивации в первую очередь сильных кислотных центров. При этом с увеличением продолжительности эксперимента селективность превращения ОЭ в АА растет. Итак, можно полагать, что отсутствие пространственных ограничений для образования продуктов конденсации и непредельных альдегидов является ключевым фактором, отвечающим за пониженную селективность цеолитов структуры MFI по сравнению с цеолитами МТТ.

выводы

Проведено исследование каталитических свойств цеолитов МТТ и МFI в реакции изомеризации ОЭ в АА. Показано, что эти катализаторы способны при полной конверсии ОЭ обеспечить селективность превращения в АА на уровне 90— 97%. Принимая во внимание доступность ОЭ, достигнутые результаты открывают широкие возможности для разработки новой технологии получения АА.

Установлено, что каталитические свойства цеолитов зависят как от топологии, так и от химического состава цеолитной матрицы. Все исследованные цеолиты, изучаемые в данной работе, демонстрировали одинаково высокую начальную конверсию ОЭ при 400°С (около 100%). При этом цеолиты MFI показали более низкую начальную селективность превращения ОЭ в АА по сравнению с цеолитами МТТ. В ходе опыта железосиликатные катализаторы вне зависимости от топологии цеолита дезактивируются быстрее, чем алюмосиликатные образцы, причем по мере их дезактивации селективность превращения в АА растет, достигая величины не менее 90%. Замена Al на Fe в цеолитах обоих типов позволила увеличить селективность по АА на 6 и 8% соответственно для цеолитов MFI и MTT. Рост селективности

НЕФТЕХИМИЯ том 59 № 4 2019

достигается прежде всего за счет снижения вклада реакций альдольной конденсации и деструкции образующихся продуктов. После выхода катализаторов на стабильный режим работы все образцы цеолитов можно расположить в следующем порядке по мере убывания селективности по AA: Fe-ZSM-23 > Fe-ZSM-5 \approx ZSM-23 > ZSM-5. Таким образом, в рамках одной цеолитной структуры предпочтительно использовать цеолит с более слабыми кислотными центрами, в данном случае железосиликат. В то же время, при одинаковом химическом составе наиболее предпочтительны катализаторы на основе одномерных цеолитов структуры MTT.

БЛАГОДАРНОСТИ

Работа выполнена в рамках государственного задания Института катализа СО РАН.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. *Kubu M., Millini R., Zilkova N.* // Catal. Today. 2019. № 324. P. 3.
- 2. Konno H., Ohnaka R., Nishimura J., Tago T., Nakasaka Y., Masuda T. // Catal. Sci. Technol. 2014. № 4. P. 4265.
- 3. Герасимов Д.Н., Фадеев В.В., Логинова А.Н., Лысенко С.В. // Катализ в промышленности. 2015. № 1. С. 27.
- 4. *Maxwell I.E., Minderhoud J.K., Stork W.H.J., Veen J.A.R.* Hydrocracking and Catalytic Dewaxing. Handbook of Heterogeneous Catalysis. Eds. Ertl G., Knozinger H., Weitkamp J., Weinheim: VCH, 2008. P. 3153.
- Baerlocher C., McCusker L.B., Olsn D.H. Atlas of Zeolite Gramework Types (6th ed.) New York: Elsevier Inc., 2007. http://www.iza-structure.org/databases
- Rohrman A., LaPierre R., Schlenker J., Wood J., Valyocsik E., Rubin M., Higgins J., Rohrbaugh W. // Zeolites. 1985. № 5. P. 351.
- Corma A., Llopis F.J., Martinez C., Sastre G., Valencia J. // J. Catal. 2009. № 268. P. 9.
- 8. *Kumar R., Ratnasamy P.* // J. Catal. 1989. № 116. P. 440.
- 9. Oyoung C.L., Pellet R.J., Casey D.G., Ugolini J.R., Sawicki R.A. // J. Catal. 1995. № 151. P. 467.
- Kubu M., Zilkova N., Zones S.I., Chen C.Y., Al-Khattaf, Cejka J. // Catal. Today. 2015. V. 259. P. 9.
- Li C., Wu Z. Microporous Materials Characterized by Vibrational Spectroscopies // Handbook of Zeolite Science and Technology. Eds. Auerbach S.M., Carrado K.A., Dutta P.K. Marcel: Dekker Inc., 2003. P. 445.
- Wakabayashi F., Kondo J.N., Domen K., Hirose C. // J. Phys. Chem. 1995. V. 99. P. 10573.
- Зимаков П.В., Дымент О.Н., Богословский Н.А. // Окись этилена. М.: Химия, 1967. С. 57.
- Dever J.P., George K.F., Hoffman W.C., Soo H. Ethylene Oxide. In Kirk–Othmer Encyclopedia of Chemical Technology. Wiley, 2000. V. 10. P. 639.
- 15. Харитонов А.С., Чернявский В.С., Пирютко Л.В., Носков А.С., Парфенов М.В. // Патент РФ

№ 2600452. 2016. Бюл. № 29, опубликован 20.10.2016.

- Ernst S., Kumar R., Weitkamp J. Zeolite Synthesis. Eds. Occelli M.L., Robson H.E. // Am. Chem. Soc. Symposium Series. 1989. № 398. P. 560.
- 17. *Kumar R., Ratnasamy P.* // J. of Catalysis. 1990. № 121. P. 89.
- Romannikov V.N., Mastikhin V.M., Hočevar S., Držaj B. // Zeolites. 1983. № 3. P. 311.
- 19. *Möller K., Bein T.* // Microporous and Mesoporous Materials. 2011. № 143. P. 253.
- Pérez-Ramírez J., Verboekend, Bonilla A., Abelló S. // Adv. Funct. Mater. 2009. № 19. P. 3972.

- 21. *Герасимов Д.Н*. Дис. ... канд. хим. наук. РГУ Нефти и газа им. Губкина. М. 2014.
- 22. Bernardini O.O., Cherniak E.A. // Can. J. Chem. 1973. № 51. P. 1371.
- 23. *Kenson R.E., Lapkin M.* // J. Phys. Chem. 1970. № 74. P. 1493.
- 24. Nielsen A., Houlihan W. // Org. React. 1968. № 16. P. 1.
- 25. Юрьев Ю.К., Новицкий К.Ю. // ДАН СССР. 1948. № 63. С. 285.
- Физер Л., Физер М. Реагенты для органического синтеза. Под ред. Кнунянца И.Л. М.: Мир, 1975. Т. 6. С. 197.
- 27. Vogt E.T.C., Whiting G.T., Chowdhury A.D., Weckhuysen B.M. // Advances in Catalysis. 2015. V. 58. P. 157.