# СРАВНИТЕЛЬНЫЙ АНАЛИЗ ОКИСЛЕНИЯ UN И UO<sub>2</sub> В ВОЗДУХЕ И ГЕМИОКСИДЕ АЗОТА

© 2023 г. М. И. Волгин<sup>а, б,</sup> \*, С. А. Кулюхин<sup>а</sup>, Ю. М. Неволин<sup>а</sup>

<sup>а</sup> Институт физической химии и электрохимии им. А.Н. Фрумкина РАН, 119071, Москва, Ленинский пр., д. 31, корп. 4 <sup>б</sup> Химический факультет Московского государственного университета им. М.В. Ломоносова,

119234, Москва, Ленинские горы, д. 1, стр. 3

\*e-mail: forfschool@mail.ru

Поступила в редакцию 01.06.2023, после доработки 13.07.2023, принята к публикации 20.07.2023

При помощи термического анализа исследовано окисление UO<sub>2</sub> и UN кислородом воздуха и гемиоксидом азота, являющимся труднолокализуемым парниковым газом. Для окисления использовали смеси  $N_2O-N_2$  и O<sub>2</sub>-N<sub>2</sub> с объемной долей окислителя 20%. Для UO<sub>2</sub> и UN фазовый состав конечного продукта окисления на воздухе и в N<sub>2</sub>O одинаков и представляет собой U<sub>3</sub>O<sub>8</sub>. В обоих случаях N<sub>2</sub>O ведёт себя как более мягкий по сравнению с кислородом воздуха окислитель. Окисление UO<sub>2</sub> и UN в токе N<sub>2</sub>O начинается при температуре соответственно на 180 и 70°C выше, чем на воздухе. Окисление UN в токе N<sub>2</sub>O протекает в три стадии. На первой стадии продуктами реакции являются UO<sub>2</sub> и U<sub>2</sub>N<sub>3</sub>, на второй стадии – UO<sub>2</sub>, на третьей – U<sub>3</sub>O<sub>8</sub>. В процессе окисления UO<sub>2</sub> выраженной стадийности не наблюдается. Показана возможность утилизации гемиоксида азота при его использовании в процессе волоксидации (окисления) отработавшего ядерного топлива.

Ключевые слова: мононитрид урана, диоксид урана, окисление, воздух, гемиоксид азота.

DOI: 10.31857/S0033831123060023, EDN: NZCBRS

Важной задачей переработки отработавшего ядерного топлива (ОЯТ) является локализация трития – радионуклида, способного легко загрязнять технологические среды и природные воды, и радиоактивных благородных газов (РБГ). Для локализации трития и удаления РБГ предложен процесс волоксидации - окисления топлива в кислородсодержащей среде. При этом тритий окисляется с образованием тритированной воды и удаляется вместе с РБГ из материала топлива с током газа. Процесс волоксидации хорошо проработан в отношении топлива на основе  $UO_2[1]$ . В то же время, несмотря на то, что в настоящее время в лабораторных условиях достаточно подробно изучен процесс окисления перспективного топлива на основе UN [2, 3] различными окислителями [4–10], для внедрения процесса его волоксидации в технологическую практику требуются дальнейшие изыскания [11]. Помимо трития, специфичным газообразным отходом при переработке топлива на основе UN является гемиоксид азота N<sub>2</sub>O [12, 13] – труднолокализуемый газ с выраженными парниковыми свойствами [14, 15]. С учетом разрабатываемых в настоящее время технологических схем по переработке различных видов ОЯТ можно ожидать образования N2O на стадии растворения некондиционных таблеток (скра-

па) (U,Pu)N в HNO<sub>3</sub> [16], в процессе денитрации радиоактивных отходов [17], а также при хранении высокоактивных отходов, содержащих нитрат-ион и органические восстановители [18]. Несмотря на активную разработку подходов к утилизации гемиоксида азота [19, 20] поиск альтернативных решений является актуальным. Известно, что N<sub>2</sub>O в ряде реакций проявляет окислительные свойства, аналогичные кислороду [21]. Использование этих свойств послужило идеей данной работы: использовать N<sub>2</sub>O для волоксидации (окисления) UO<sub>2</sub> и UN вместо воздуха, либо в смеси с ним, с целью его утилизации. В данном случае будут одновременно решаться две задачи – волоксидация ОЯТ и утилизация N<sub>2</sub>O. В связи со сказанным выше целью данной работы стало сравнение окисления UO<sub>2</sub> и UN в атмосфере воздуха и гемиоксида азота.

#### ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Исходные UO<sub>2</sub> (МСЗ) и UN (ВНИИХТ) представляли собой коммерчески доступные компактные образцы. Фазовый состав исходных образцов исследовали методом порошковой рентгеновской дифракции (РФА) с использованием дифрактоме-



Рис. 1. Рентгенограммы исходного диоксида (а) и мононитрида (б) урана.

тра Panalytical Aeris с излучением Си $K_{\alpha}$ . По данным РФА, образец UO<sub>2</sub> является монофазным, образец UN содержит примесь UO2 в количестве до 15 мас% (рис. 1).

Окисление образцов проводили, используя термоаналитический комплекс Netzsch STA 449 F3 Jupiter. Процесс окисления исследовали в интервале температур 40–1000°С при скорости нагрева  $10^{\circ}$ С/мин с одновременной регистрацией данных термогравиметрического анализа (ТГ) и дифференциальной сканирующей калориметрии (ДСК). Атмосферой нагрева служил либо синтетический воздух, получаемый смешением 80 об% N<sub>2</sub> и 20 об% O<sub>2</sub>, либо смесь 80 об% N<sub>2</sub> и 20 об% N<sub>2</sub>O. Порошки исходных веществ массой 20 мг помещали в платино-родиевые тигли с крышкой. В серии экспериментов одновременно был исследован состав газовой фазы в ходе реакции. Для этого использовали квадрупольный масс-спектрометр Netzsch QMS Aelos 403, соединённый линией транспорта газов с термоаналитическим комплексом. Ионизация осуществлялась методом электронного удара, сканирование проводили в диапазоне m/z 1–50 а.е.м. Фазовый состав конечных и промежуточных продуктов окисления идентифицировали с помощью РФА.

#### РЕЗУЛЬТАТЫ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

#### Окисление UO<sub>2</sub>

Окисление диоксида урана на воздухе начинается при 260°С (здесь и далее приведена экстраполированная температура начала окисления), при этом скорость окисления в интервале 260–400°С остается низкой (рис. 2). Быстрая стадия окисления протекает в диапазоне от 400–550°С, что согласуется



**Рис. 2.** Кривые ТГ–ДСК окисления UO<sub>2</sub> на воздухе. Красными линиями обозначены приросты массы для соответствующих соединений.

РАДИОХИМИЯ том 65 № 6 2023

#### ВОЛГИН и др.



**Рис. 3.** Кривые ТГ–ДСК окисления UO<sub>2</sub> в атмосфере N<sub>2</sub>O. Красными линиями обозначены приросты массы для соответствующих соединений.

с литературными данными [1]. Кривая ДСК также отражает стадийность окисления  $UO_2$  и содержит два экзотермических эффекта с температурами максимума 434 и 483°С. Эволюция фазового состава продуктов окисления  $UO_2$  по мере роста температуры известна из литературы [22]. Вероятным промежуточным продуктом окисления является  $U_4O_9$ , что согласуется с наблюдаемым приростом массы на первом этапе. Финальный прирост масс составил 3.83%, что на 0.12% меньше теоретического значения при окислении  $UO_2$  до  $U_3O_8$ . Данные РФА при этом свидетельствуют о том, что конечным продуктом окисления  $U_3O_8$ .

Окисление диоксида урана в  $N_2O$  начинается при 460°С, что на 200°С выше, чем на воздухе (рис. 3). Окончание окисления наблюдается при 650°С, при этом можно отметить более низкую скорость окисления  $UO_2$  по сравнению с воздушной атмосферой.

Кривая ТГ, как и в случае окисления на воздухе, соответствует двум стадиям процесса. Согласно приросту массы, промежуточным продуктом окисления, как и в случае воздушной атмосферы, является U<sub>4</sub>O<sub>9</sub>. Необычная форма ДСК сигнала выше 700°С, вероятно, вызвана экзотермическим разложением N<sub>2</sub>O на металлической поверхности тиглей и термопары, поскольку подобный сигнал наблюдался в холостом эксперименте.

#### Окисление UN

Окисление мононитрида урана на воздухе начинается при 340°С и завершается по достижении 480°С, при этом наблюдается экзотермический пик ДСК сигнала с максимумом при 350°С (рис. 4). Общий прирост массы по достижении 480°С соответствует образованию UO<sub>3</sub>. Исходя из формы



Рис. 4. Кривые ТГ–ДСК окисления UN на воздухе.



Рис. 5. Кривые ТГ–ДСК данные окисления UN в атмосфере N<sub>2</sub>O.

ТГ-кривой можно говорить о наличии как минимум двух стадий окисления. Первая из них реализуется до 360°С, а вторая –до 480°С. В диапазоне от 480 до 600°С наблюдается разложение UO<sub>3</sub> до U<sub>3</sub>O<sub>8</sub>. В целом наблюдаемые особенности окисления UN в воздухе соответствуют литературным данным [4].

Окисление мононитрида урана в гемиоксиде азота начинается при температуре 410 и завершается к 610°С (рис. 5). В отличие от воздуха, в котором мононитрид урана быстро окисляется до UO<sub>3</sub>, в гемиоксиде азота окисление происходит в три хорошо различимые стадии. Промежуточные продукты окисления были определены с помощью рентгенофазового анализа. В продуктах первого этапа окисления были обнаружены  $U_2N_3$  и UO<sub>2</sub>. Продуктом второго этапа являлся UO<sub>2</sub>. На третьем этапе происходит дальнейшее окисление UO<sub>2</sub> до U<sub>3</sub>O<sub>8</sub> (рис. 6). Дальнейшее нагревание выше 610°С ведет к относительно равномерной потере массы образцом, что, по-видимому, связано с удалением из объёма образ-

ца молекулярного азота, образовавшегося в процессе реакции. При окислении мононитрида урана на воздухе подобной продолжительной потери массы на высокотемпературном участке не наблюдается. По-видимому, при окислении на воздухе большая часть азота удаляется при разложении аморфного UO<sub>3</sub> до U<sub>3</sub>O<sub>8</sub>.

Исходя из данных по термической стабильности N<sub>2</sub>O [21] можно предполагать возможность его самостоятельного разложения в ходе нагрева исследуемых образцов по реакции

$$2N_2O \rightarrow 2N_2 + O_2. \tag{1}$$

Образующийся по реакции (1) кислород может являться истинным окислителем исследованных соединений урана. Для ответа на этот вопрос была исследована эволюция состава газовой фазы в ходе нагрева при помощи масс-спектрометрии (рис. 7). Полученные данные позволили установить, что окисление UN происходит именно за счёт взаимо-



**Рис. 6.** Рентгенограммы продуктов окисления UN в гемиоксиде азота, полученные при нагревании до температуры, °C: (a) - 440, (b) - 490, (b) - 1000.

РАДИОХИМИЯ том 65 № 6 2023



Рис. 7. Соотнесение содержания N<sub>2</sub>O и O<sub>2</sub> в газовой фазе с ТГ-кривой окисления UN по данным масс-спектрометри

действия с гемиоксидом азота, а не с продуктами его разложения. Во-первых, при температурах, соответствующих значимому набору массы, ионный ток, соответствующий исходному  $N_2O$ , понижался, что говорило о потреблении газа.

Во-вторых, разложение  $N_2O$  с образованием  $O_2$  наблюдалось лишь по достижении 700°C, когда окисления UN уже не происходило.

#### ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Таким образом, гемиоксид азота может быть использован для окисления  $UO_2$  и UN, конечным продуктом реакции в этом случае является  $U_3O_8$ . При этом окисление протекает с меньшей интенсивностью, чем при использовании кислорода воздуха. Полученные данные свидетельствуют о возможности утилизации гемиоксида азота при введении его в газовую фазу в ходе волоксидации оксидного либо нитридного ОЯТ. При этом более медленное протекание окисления способствует повышению пожаробезопасности процесса.

#### БЛАГОДАРНОСТИ

Работа выполнена с использованием оборудования ЦКП ФМИ ИФХЭ РАН.

#### ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Исследование выполнено при финансовой поддержке Министерства науки и высшего образования Российской Федерации.

#### КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Goode J.H. Voloxidation—Removal of Volatile Fission Products from Spent LMFBR Fuels: ORNL-TM-3723. Oak Ridge, Tennessee, the United States: Oak Ridge National Laboratory, 1973. 137 p.
- Allbutt M., Dell R.M. // J. Nucl. Mater. 1967. Vol. 24. N 1. P. 1–20.
- Grachev A.F., Zabudko L.M., Mochalov Y.S., Zvir E.A., Kryukov F.N., Zozulya D.V., Ivanov Y.A., Skupov M.V. Development of innovative fast reactor nitride fuel in Russian Federation: State-of-art // Int. Conf. on Fast Reactors and Related Fuel Cycles: Next Generation Nuclear Systems for Sustainable Development (FR17). Vienna, Austria, 2017.
- 4. *Dell R.M., Wheeler V.J., McIver E.J. //* Trans. Faraday Soc. 1966. Vol. 62. P. 3591–3606.
- Ohmichi T., Honda T. // J. Nucl. Sci. Technol. 1968. Vol. 5, N 11. P. 600–602.
- Dell R.M., Wheeler V.J. // J. Nucl. Mater. 1967. Vol. 21, N 3. P. 328–336.
- Sole M.J., Van der Walt C.M. // Acta Metall. 1968. Vol. 16, N 4. P. 501–510.
- Rama Rao G.A., Mukerjee S.K., Vaidya V.N., Venugopal V., Sood D.D. // J. Nucl. Mater. 1991. Vol. 185. P. 231–241.
- Kulyukhin S.A., Nevolin Y.M., Gordeev A.V., Bessonov A.A. // Radiochemistry. 2019. Vol. 61, N 2. P. 146–155.

- Shadrin A.Y., Dvoeglazov K.N., Mochalov Y.S., Vidanov V.V, Kashcheev V.A., Terentiev A.G., Gerasimenko M.N., Cheshuyakov S.A. // J. Phys. Conf. Ser. 2020. Vol. 1475. Article 012021.
- Konings R.J.M. Comprehensive Nuclear Materials. Vol. 3: Advanced Fuels. Fuel Cladding. Nuclear Fuel Performance. Modeling and Simulation. Amsterdam: Elsevier, 2012. 818 p.
- Hadibi-Olschewski N., Glatz J.P., Bokelund H., Leroy M.J.F. // J. Nucl. Mater. 1992. Vol. 188. P. 244– 248.
- Kulyukhin S.A., Rumer I.A., Gorbacheva M.P., Bessonov A.A. // Radiochemistry. 2020. Vol. 62, N 2. P. 177–188.
- 14. Wang W.C., Yung Y.L., Lacis A.A., Mo T., Hansen J.E. // Science. 1976. Vol. 194, N 4266. P. 685–690.
- Khalil M.A.K. // Annu. Rev. Energy Environ. 1999. Vol. 24, N 1. P. 645–661.
- Kulyukhin S.A., Shadrin A.Y., Voskresenskaya Y.A., Bessonov A.A., Ustinov O.A. // J. Radioanal. Nucl. Chem. 2015. Vol. 304, N 1. P. 425–428.

- 17. Рябков Д.В., Зильберман Б.Я., Мишина Н.Е., Андреева Е.В., Водкайло А.Г., Шадрин А.Ю., Костромин К.В. Патент RU 2596816С1. 2015.
- Walker D.D., Hobbs D.T., Tiffany J.B., Bibler N.E., Meisel D. Nitrous oxide production from radiolysis of simulated high-level nuclear waste solutions, no. WSRC-MS-91-446; CONF-920307-78. Aiken, SC, the United States, 1992.
- Kapteijn F., Rodriguez-Mirasol J., Moulijn J.A. // Appl. Catal. B: Environmental. 1996. Vol. 9, N 1–4. P. 25–64.
- 20. Konsolakis M. // ACS Catal. 2015. Vol. 5, N 11. P. 6397–6421.
- Дроздов А.А., Зломанов В.П., Мазо Г.Н., Спиридонов Ф.М. Неорганическая химия: В 3 т. / Под ред. Ю.Д. Третьякова. Т. 2: Химия непереходных элементов: Учебник для студ. высш. учеб. заведений. М.: Академия, 2004. 368 с.
- 22. Mors L.R., Edelstein N.M., Fuger J. Actinide and Transactinide Elements. Dordrecht: Springer, 2008. 2nd ed. 4058 p.

## Comparative Analysis of UN and UO<sub>2</sub> Oxidation in Air and Nitrogen Hemioxide

### M. I. Volgin<sup>a, b, \*</sup>, S. A. Kulyukhin<sup>a</sup>, and Yu. M. Nevolin<sup>a</sup>

 <sup>a</sup> Frumkin Institute of Physical Chemistry and Electrochemistry, Russian Academy of Sciences, Moscow, 119071 Russia
<sup>b</sup> Department of Chemistry, Lomonosov State University, Moscow, 119991 Russia
\*e-mail: forfschool@mail.ru

Received June 1, 2023; revised July 13, 2023; accepted July 20, 2023

Oxidation of  $UO_2$  and UN by atmospheric oxygen and nitrogen hemioxide, which is a hard-to-localize greenhouse gas, was investigated by thermal analysis. For oxidation, mixtures of  $N_2O-N_2$  and  $O_2-N_2$  were used with a volume fraction of the oxidizing agent of 20%. For  $UO_2$  and UN, the phase composition of the final oxidation product in air and in  $N_2O$  is the same and is  $U_3O_8$ . In both cases,  $N_2O$  behaves as a milder oxidizing agent compared to atmospheric oxygen. Oxidation of  $UO_2$  and UN in a flow of  $N_2O$  begins at a temperature 180 and 70°C higher than in air, respectively. The oxidation of UN in a flow of  $N_2O$  proceeds in three stages. At the first stage, the reaction products are  $UO_2$  and  $U_2N_3$ ;  $UO_2$  is the product of the second stage; and at the third stage  $U_3O_8$  is produced. No pronounced staging is observed in the process of  $UO_2$  oxidation. The possibility of utilizing nitrogen hemioxide when it is used in the process of voloxidation (oxidation) of spent nuclear fuel is shown.

Keywords: uranium mononitride, uranium dioxide, oxidation, air, nitrogen hemioxide, voloxidation