

# ИЗВЕСТИЯ

ТОМСКОГО ОРДЕНА ОКТЯБРЬСКОЙ РЕВОЛЮЦИИ И ОРДЕНА ТРУДОВОГО  
КРАСНОГО ЗНАМЕНИ ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО ИНСТИТУТА ИМ. С. М. КИРОВА

Том 257

1973

## ТЕРМИЧЕСКОЕ РАЗЛОЖЕНИЕ ЛИГНИНО-ЦЕЛЛЮЛОЗНОГО КОМПЛЕКСА ТОРФА

С.И. Смольянинов, Я.А. Белихмаер, В.М. Икрин

( Представлена научно-методическим семинаром ХТФ )

Данное исследование подчинено общей цели - изучению кинетики термического разложения торфа. Пиролиз отдельных групп веществ, присутствующих в органической массе торфа, позволяет выяснить их роль в образовании продуктов термического разложения и тем самым глубже проникнуть в механизм деструкции торфа. Разложению подвергался лигнино-целлюлозный комплекс, представляющий остаток торфа после извлечения из него битумов, водорастворимых и легкогидролизуемых, гуминовых кислот. В ряде исследований, проведенных для растительного остатка,дается общее представление о поведении этого комплекса до 550<sup>0</sup>С.

Первый период разложения, характеризующийся образованием большого количества окислов углерода и воды разложения, авторы работ [1-3] относят за счет разложения целлюлозы. Выше 250<sup>0</sup>С появляются газообразные углеводороды, деготь. Появление дегтя отмечено несколько позже, чем у других составных частей торфа. После 300<sup>0</sup>С интенсивность разложения заметно понижается, но при этой температуре появляется водород. Максимум образования дегтя приходится на 400<sup>0</sup>С. С дальнейшим подъемом температуры пиролиза увеличивается лишь выход водорода, интенсивность образования остальных компонентов газа понижается.

Проводились работы и по пиролизу отдельных препаратов целлюлозы и лигнина. Так, при карбонизации целлюлозы хлопка [4] до 500<sup>0</sup>С были выделены стадии пиролиза. До 150<sup>0</sup>С происходит выделение адсорбированной влаги, до 240<sup>0</sup>С - отщепление связанный воды. Далее процесс сопровождается термическим расщеплением некоторых связей -С-О-, -С-С- с образованием большого количества окислов углерода и группировок, содержащих до 4 атомов углерода, а затем

наступает процесс ароматизации с образованием углеродистых полимеров со строением, напоминающим графит.

Разложение природного лигнина [5] приводит к его активации и деполимеризации, а при последующей термической обработке он реконденсируется. При перегонке лигнина, полученного осахариванием пихты Дугласа 0,5% серной кислотой, было получено 55,8% угля, 8,4% смолы, 18–19% – водорастворимых кислот и 10,3% газа.

Проведенный нами термический анализ позволил изучить динамику термического разложения лигнино-целлюлозного комплекса и образование компонентов газа в широком температурном интервале. На рис. I представлены кривые суммарной скорости разложения и образования углекислоты для образцов, приготовленных из низинного и верхового торфов. Характеристика образцов исследования представлена следующими данными для низинного торфа:  $W^a$  – 8,6%,  $A^c$  – 8,3%,  $C^r$  – 46,9%,  $H^r$  – 68%,  $O^r$  – 46,3%; для верхового торфа:  $W^a$  – 9,0%,  $A^c$  – 5,7%,  $C^r$  – 43,4%,  $H^r$  – 4,3%,  $O^r$  – 52,4%. Сопоставляя кривые суммарной скорости разложения для обоих образцов, мы наблюдаем наличие подобных реакций деструкции, температуры максимумов которых одинаковы. В случае верхового торфа они явно разделяются, а в случае низинного нет. Если учесть количественное соотношение

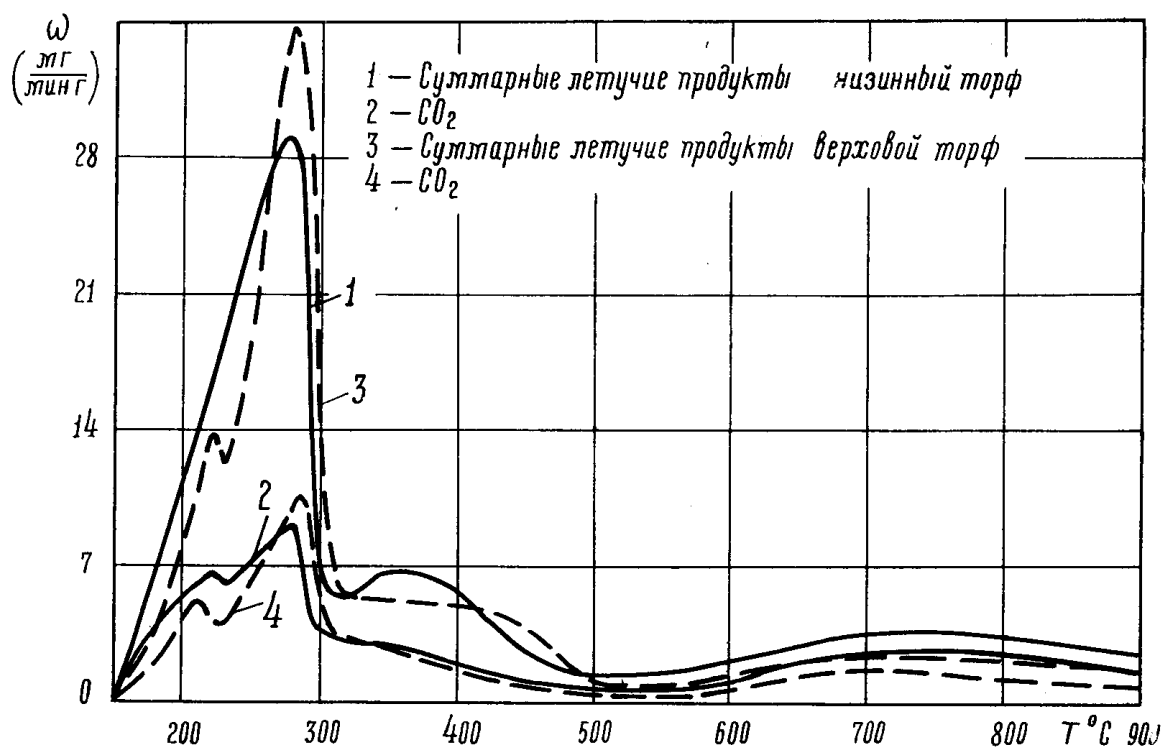


Рис. I. Динамика изменения суммарных скоростей разложения и образования углекислоты.

газообразных продуктов с общей потерей веса, то можно заметить, что основную долю продуктов в интервале температур 140-300<sup>0</sup>С представляет вода разложения, небольшое количество окислов углерода. Характерно, что интенсивность разложения образца из низинного торфа в данном интервале ниже, чем у образца верхового торфа. При более высоких температурах мы наблюдаем обратную картину, вероятно, вследствие присутствия большего количества лигнина в образце низинного торфа, термическая устойчивость которого выше. Подобное явление наблюдается и в количественном соотношении газообразных продуктов разложения (рис.2). Максимумы скоростей образования компонентов газа проявляются при следующих температурах: CO<sub>2</sub>-280<sup>0</sup>С, CO - 280, 720, 780<sup>0</sup>С, H<sub>2</sub> - 695<sup>0</sup>С, CH<sub>4</sub> - 460<sup>0</sup>С. Такое соответствие максимумов скоростей образования для образцов обоих торфов свидетельствует о подобии в химической структуре, а следовательно, и об одинаковом механизме термической деструкции. Представление о выходах продуктов пиролиза до 550<sup>0</sup>С и 850<sup>0</sup>С дает табл. I

Таблица I

Выход продуктов пиролиза лигнино-целлюлозного комплекса

Образец	Продукты, % вес.			Газ пиролиза, % об.			
	твердые	жидкие	газообразные	CO <sub>2</sub>	CO	H <sub>2</sub>	CH <sub>4</sub>
Лигнин+целлюлоза низинного торфа	33,4*	39,0	27,6	73,2	20,6	1,0	5,2
Лигнин+целлюлоза верхового торфа	23,0	39,6	37,5	66,0	26,0	4,5	3,5
	35,1	39,4	25,5	76,3	17,8	0,7	5,3
	25,0	40,0	35,0	71,3	21,8	3,0	3,87

\*) числитель - выход продуктов до 550<sup>0</sup>С,  
 знаменатель - выход продуктов до 850<sup>0</sup>С.

Интересно отметить, что выходы продуктов пиролиза у обоих образцов почти не отличаются, хотя разные соотношения лигнина и целлюлозы предполагают большее различие в продуктах.

На всем температурном интервале нами проведена кинетическая

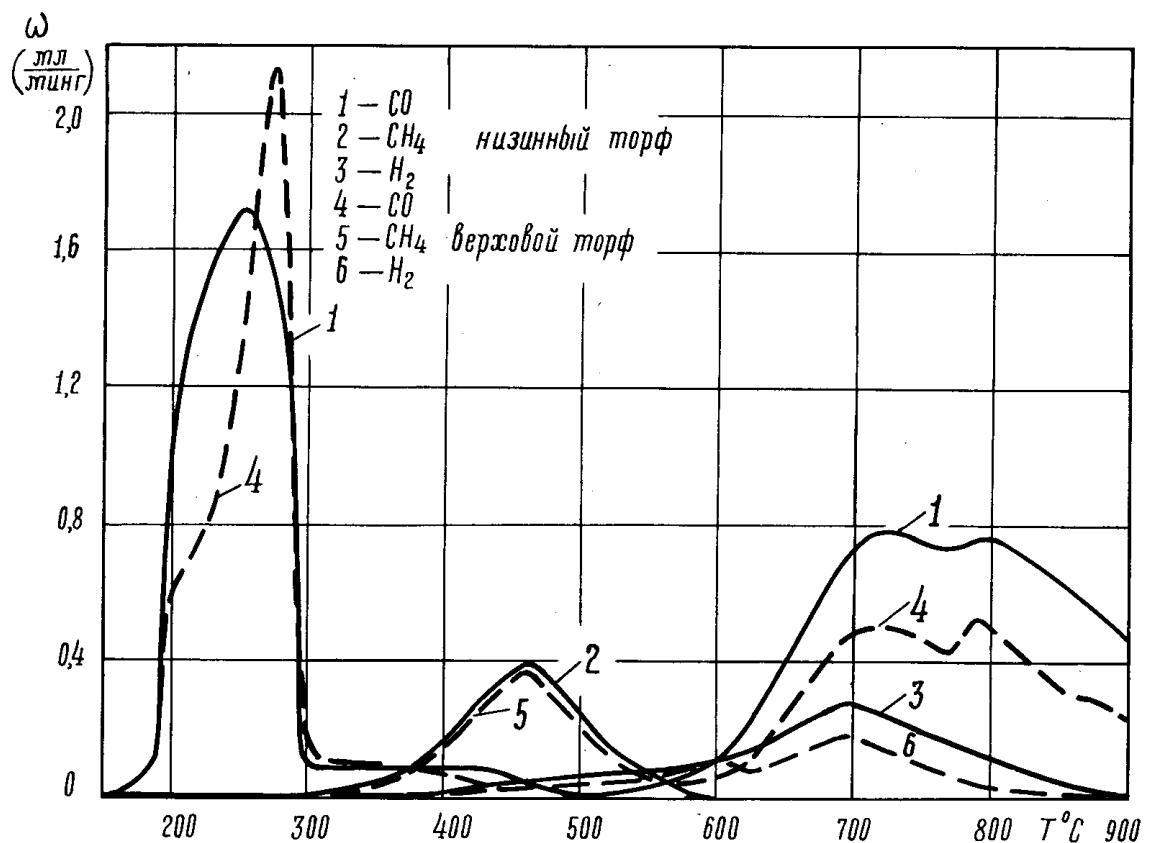


Рис. 2. Динамика изменения скоростей образования компонентов газа.

оценка процессов образования компонентов газа. Рассчитанные энергии активации для соответствующих процессов газообразования имеют следующие значения:  $\text{CO}_2$  - 20-30 ккал/моль,  $\text{CO}$  - 20-50 ккал/моль,  $\text{H}_2$  - 50-100 ккал/моль,  $\text{CH}_4$  - 50-70 ккал/моль.

Определенные энергии активации одинаковых температурных интервалов имеют подобные значения для одинаковых компонентов газа, но разных образцов. Таким образом, соответствие температурных интервалов образования индивидуальных компонентов газа и кинетических параметров процесса разложения свидетельствуют о наличии подобных стадий разложения для образцов разных торфов, а следовательно, и подобного механизма деструкции.

#### Л и т е р а т у р а

1. Б.И.Иванов. ХТТ, т.5, вып.9-10, "Наука", 1934, стр.754.
2. М.М.Журавлев. ХТТ, т.7, вып.4, "Наука", 1936, стр. 328.
3. Е.И.Казаков. Изв. АН СССР, о.т.н., №8, 1949, стр. I52.
4. M.M.Tang, R.Bakon. "Carbon", 1964, 2, № 3, стр. 2II-220. Цит. по РЖХ, 1965, 24ПII.
5. Ф.Э.Браунс, Д.А.Браунс. Химия лигнина.М., "Лесная промышленность", 1964.