ИЗВЕСТИЯ

ТОМСКОГО ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО ИНСТИТУТА имени С. М. КИРОВА

Том 136

окисление гидролизного лигнина

I. сообщение.

ОКИСЛЕНИЕ ОКИСЛАМИ И ГИДРАТАМИ ОКИСЛОВ МЕТАЛЛОВ ПЕРЕМЕННОЙ ВАЛЕНТНОСТИ

Л. А. ПЕРШИНА, В. П. ВАСИЛЬЕВА

(Представлена кафедрой органической химии)

Как известно, окисление является одним из наиболее распространенных методов выяснения строения органических соединений. В результате окислительного расщепления образуются обломки больших молекул, по которым иногда удается установить строение всей молекулы.

На примере окисления гидролизного лигнина до бензолполикарбоновых кислот и установления строения основного ядра гидролизного лигнина по результатам этого окисления показано [1, 2, 3, 4] применение окислительного процесса для решения теоретических вопросов. Но те же бензолполикарбоновые кислоты являются сильными ароматическими кислотами, из которых получаются эфиры, применяемые в производстве клеев и пластмасс. При окислении получается и много других ценных продуктов.

Следовательно, процессы окисления лигнина изучаются с целью

установления его строения и получения ценных продуктов.

Особенно перспективным следует считать окисление в присутствии

катализаторов — переносчиков кислорода.

Катализаторы позволяют проводить окисление при более низкой температуре, т. е. в более мягких условиях, и таким образом уменьшают развитие процессов глубокого окисления.

Бензольное кольцо весьма устойчиво к окислителям, однако возможность разрушения его при окислении была установлена давно.

Введение заместителей 1-го рода в бензольное кольцо повышает склонность его к деструктивному окислению. Но в литературе имеются указания о высокой устойчивости фенолов к окислению кислородом воздуха. Длительное нагревание фенола, гидрохинона и пирогаллола в токе кислорода при $t=150-180^\circ$ не сопровождается химическим взаимодействием этих соединений с кислородом [5].

Работы J. Pearl (a) по окислению модельных веществ лигнина показывают, что в щелочной среде, в присутствии CuO, HgO и др. окислов идет окисление боковой цепи с сохранением бензольного кольца,

содержащего ОН' и ОСН3 [6].

Согласно имеющимся в литературе представлениям о строении лигнина [7] при его переработке можно получить до 60% ароматических соединений, это и является целью настоящей работы. Кроме того, результаты работы могут также несколько дополнить представления

33

о строении лигнина, а именно о количестве ароматических групп в лиг-

нине и о характере их связи.

Мы проводили окисление сернокислотного лигнина Красноярского гидролизного завода в щелочной среде, в присутствии окислов и гидратов окислов металлов переменной валентности, при $t=180^\circ$, в течение четырех часов.

Таблица 1

	#1. *2.	Количество исходных веществ				Продукты реакции					
	V от от учество			1		Растворимые в щелочи				Эфирораст- воримые	
№ п. п.	Катализатор	катали- затора, г	лиг- нина, г	NaOH 2	H ₂ O, мл	Выход % от лигнина	% C	H %	% OCH3	НООО %	Выход % от лигнина
1	Без катализ.	1	3,0	0,99	30,0	62,0	58,9	5,0	7,0	1,0	5,8
2	Cu (OH)		n	"	"					1	
3	Cu (OH) ₂		'n	,,	,,	1					
4	Cu ₂ O	0,105	n	"	'n	76,6	58,3	5,3	10,8	3,6	
5	CuO	0,055	,,	n	n	67,7	1 -	-	_	-	4,7
6	V_2O_4	0,12	"	"	"	52,7	-	-	-	_	4,7
7	V_2O_5	0,1075	, ,	"	n	33,0	-		10,5	4,75	13,0
8	Cr (OH) ₃	0,0607	,	n	29	65,6	68,6	5,8	8,4	0,9	4,8
9		F TOR	DH- A				3055				100
10	Cr ₂ O ₃	, ,	"	"	'n	63,3	66,4	5,0	8,9	2,45	2,67
11	Ni (OH) ₃	0,095	"	,,	"	. (,	147	,
12	Ni ₂ O ₃	0,347	,,	n	n				14		

Экспериментальная часть

Технический гидролизный лигнин Красноярского завода экстрагировался горячей водой в колбе с обратным холодильником в течение 3-х часов. На 10 г лигнина брали 500 мл воды. Затем лигнин экстрагировался горячей спирто-бензольной смесью (1:1) в течение 5 часов. После фильтрования и высушивания лигнин обрабатывался 72% H_2SO_4 и нагревался 1 час с водой. Полученный так называемый «чистый лигнин» содержал 64,67% C; 6,0% H; 10,6% OCH3; 0,5% COOH; 0,0% OH; влажность — 0,0% N.

В ампулы из молибденового стекла помещали навеску лигнина, щелочи, катализатора $(0,0007\ m)$. Гидромодуль 1:10. Ампулы выдерживались в течение 4-х часов во вращающемся автоклаве, при $t=180^\circ$.

Реакционная смесь подвергалась следующей обработке: отфильтровывался осадок, не растворимый в щелочи, промывался теплой водой до нейтральной реакции; щелочной раствор подкислялся до кислой реакции по Конго-рот серной кислотой 1:5, для лучшей коагуляции выпавших лигниновых кислот (или осадок, растворимый в щелочи) кислый фильтрат вымораживали. Из осадка, не растворимого в щелочи, из лигниновых кислот и из кислого фильтрата экстрагировались диэтиловым эфиром 10—15 раз продукты окисления.

Количества исходных веществ, продуктов реакции и их анализ приведены в табл. 1.

Лигниновые кислоты разделялись на растворимые в эфире и нера-

створимые (табл. 2).

Методом бумажной хроматографии с 2,4-динитрофенил-гидразином в продуктах, растворимых в эфире, обнаружен ванилин.

Таблица 2

	Расти	воримые в эфире	Нерастворимые в эфире					
№ •синте- за п. п.	Выход в % от растворимых в щелочи	Хроматография на бумаге	Выход в % от растворимых в щелочи	% C	% H	% OCH ₃	% соон	
1	4,2	Следы ванилина	95,8	_/	_	12,87	0,46	
2	ALCOHOL:	[9] [4] 图 [4] [4] [4] [4]	2.5.16.19					
3			*					
4	6,0	Ванилин не обнаружен	94,0	63,3	5,6	11,8	3,4	
5	3,7	e programme de la proces	96,3			i mal		
6	0,7	10 日 医原本性	99,3		N. C.			
7	11,2	Обнаружен ванилин	88,8	7	_	10,6	4,7	
8	2,8		. 97,2	_	八 二 年	24,0	0,29	
.9								
10								
11	0		100,0	-	-	-	1_	
12								

Выводы

1. Гидраты окислов и окислы металлов с низшей валентностью повышают выход лигниновых кислот. При этом идет процесс щелочной активации с незначительным отщеплением ОСН3, в количестве 1,5—2%, увеличением карбоксильных групп на 3-4%. Эти добавки понижают выход эфирорастворимых веществ.

2. Окислы металлов с высшей валентностью являются источника-

ми кислорода. Процесс окисления идет интенсивно и глубоко.

Выход лигниновых кислот мал, и в них содержится большое количество карбоксильных групп.

Количество эфирорастворимых возрастает, особенно в присутствии иятиокиси ванадия (13%).

ЛИТЕРАТУРА

1. М. И. Чудаков, С. Й. Сухановский, М. П. Акимова. О бензоидной структуре гидролизного лигнина, ЖПХ, т. ХХХІ, в. 3, 1959.
2. М. И. Чудаков. О вторичной ароматической многоядерной структуре лигнина, Док. АНСССР, т. 137, 6, 1961.
3. М. И. Чудаков, А. П. Краснова. Получение бензолполикарбоновых кислот из гидролизного лигнина окислением НО3, ЖПХ, т. 34, в. 12, 1961.
4. М. И. Чудаков, А. П. Краснова. Получение бензолполикарбоновых из гидролизного лигнина окислением щелочным, ЖПХ, т. 34, в. 12, 1961.

5. С. Р. Рафиков. О механизме процессов самоокисления и самовозгорания углей, Изв. АНКазахской ССР, в. 9, 1956.
6. І. А. Pearl and Donald L. Beyer, Studies of lignin and related products IX. I. Am. Chem. Soc. 76, 2224, 1954.

7. Д. В. Тищенко. Озонирование лигнина, ЖПХ, № 3, 1959.