

ИЗВЕСТИЯ
ТОМСКОГО ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ
ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО ИНСТИТУТА им. С. М. КИРОВА

Том 148

1967

ОЧИСТКА БЕНЗОЛА ОТ ТИОФЕНА МЕТОДОМ СЕЛЕКТИВНОГО
ОКИСЛЕНИЯ

Н. М. СМОЛЬЯНИНОВА, В. А. ПЫХТИН

(Представлена научно-методическим семинаром химико-технологического факультета)

Получение особо чистых малосернистых сортов бензола на коксохимических предприятиях представляет большой интерес в связи со все возрастающей потребностью в нем, как сырья для органического синтеза.

Нами проведено исследование по разработке способа очистки бензола от тиофена методом селективного окисления.

В качестве окислителя была выбрана хлорноватистая кислота (хлорная вода), так как указанные в литературе [1, 2, 3, 4] реагенты — перманганат и бихромат калия, хромовокислый калий, калиевая соль надсерной кислоты и хлорная известь не дали в наших опытах положительных результатов.

С целью определения оптимальных условий очистки бензола от тиофена было исследовано влияние следующих факторов: а) соотношения реагентов — бензол: хлорная вода; б) концентрации активного хлора в хлорной воде; в) скорости и продолжительности перемешивания реагентов; г) температуры процесса.

Очистке подвергался товарный «бензол для нитрации» Кузнецкого металлургического комбината с характеристикой, согласно ГОСТ 8448—61, а также в некоторых случаях искусственные смеси бензола и тиофена, содержащие от 0,023 до 0,033% последнего.

Окисление проводилось свежеприготовленной хлорноватистой кислотой, полученной путем полного насыщения воды газообразным хлором при комнатной температуре (20°C). Окислитель смешивался с очищенным продуктом в круглодонной колбе емкостью 250 см^3 при интенсивном перемешивании в течение определенного времени. Затем бензол отделялся от хлорной воды в делительной воронке, нейтрализовался щелочью, промывался водой, высушивался над прокаленным хлористым кальцием в течение суток и анализировался на содержание тиофена по ГОСТ 8448—61.

Результаты экспериментов приведены в таблицах 1—5 и на рис. 1.

Из данных табл. 1 видно, что полное удаление тиофена достигается в течение 1 минуты при соотношении бензол — хлорная вода 1:2, а при соотношении 5 : 1 полного обестиофенивания не происходит даже при максимальном времени контакта (60 мин.).

Результаты, приведенные в табл. 2, показывают, что концентрация активного хлора в реагенте оказывает существенное влияние на

процесс. При постоянном соотношении компонентов степень очистки падает с уменьшением концентрации хлорноватистой кислоты. Однако увеличение количества хлорной воды до соотношения 1:5 (опыт 4) да-

Таблица 1

Влияние соотношения реагентов на степень обестиофенивания бензола (температура 20°C; содержание тиофена в бензole — 0,033%)

№ опы- тов	Соотноше- ние бензол: хлорная вода	Время контакта, мин.	Степень обестиофе- нивания, %	№ опы- тов	Соотноше- ние бензол: хлорная вода	Время контакта, мин.	Степень обестиофе- нивания, %
1	1:2	1	100,0	10	2:1	5	71,0
2	"	3	"	11	"	10	73,0
3	"	5	"	12	"	15	91,5
4	"	10	"	13	"	30	95,3
5	1:1	1	"	14	5:1	10	47,0
6	"	3	"	15	"	15	55,0
7	"	5	"	16	"	30	64,0
8	"	10	"	17	"	60	82,0
9	2:1	3	67,0				

же при пятикратном ее разбавлении обеспечивает полное удаление тиофена за счет лучшего контакта реагентов.

Опыты, проведенные при числе оборотов мешалки 420 и 600 об/мин, показали, что увеличение скорости перемешивания позволяет сократить

Таблица 2

Влияние концентрации окислителя на степень обестиофенивания

№ опы- тов	Степень разбавле- ния	Соотноше- ние реаген- тов бензол: хлорная вода	Степень обестиофе- нивания, %
1	2	1:1	77
2	2	1:2	97
3	5	1:1	70
4	5	1:5	100

нивания не происходит вообще из-за недостатка окислителя.

Для выяснения влияния температуры на процесс очистки бензола были проведены опыты в интервале температур 10—40°C при различных соотношениях бензола и окислителя и разном времени контакта.

Эксперименты, представленные в табл. 3, показывают, что увеличение температуры оказывает положительное влияние на процесс окисления тиофена, однако гораздо большей степени сказывается соотношение бензола и окислителя, а также время контакта фаз. Оптимальной температурой при соотношении бензола и окислителя 1:1 и времени контакта 5 мин. является 20—40°C. Такие температуры можно легко создать и поддерживать в производственных условиях. Правда, с точки зрения насыщения воды хлором более целесообразно работать на низшем пределе.

Время контактирования и достичь лучшей степени обестиофенивания при минимальном соотношении реагентов.

Данные по влиянию продолжительности перемешивания реагентов (рис. 1) показывают, что оптимальное время контакта составляет 5 минут при соотношении бензол:окислитель 1:2, 15 мин., при соотношении 1:1 и 50 мин. при соотношении 2:1. При расходе хлорной воды 1 объем на 5 объемов бензола обестиофенивания не происходит вообще из-за недостатка окислителя.

Таблица 3

Влияние температуры процесса на степень обестиофенивания бензола

№ опытов	Температура, °C,	Время контакта, мин.	Степень обестиофенивания, %	№ опытов	Температура, °C	Время контакта, мин.	Степень обестиофенивания, %
Соотношение компонентов 1:2							
1	10	1	78	20	40	3	100
2	20	1	100	21	10	5	84
3	30	1	100	22	20	5	100
4	40	1	100	23	30	5	89
5	10	3	94	24	40	5	100
6	20	3	100	25	10	15	100
7	30	3	100	26	20	15	100
8	40	3	100	27	30	15	100
9	10	5	100	28	40	15	100
Соотношение компонентов 2:1							
10	20	5	100	29	10	5	78
11	30	5	100	30	20	5	71
12	40	5	100	31	30	5	77
Соотношение компонентов 1:1							
13	10	1	46	32	40	5	84
14	20	1	100	33	10	10	77
15	30	1	35	34	20	10	73
16	40	1	94	35	30	10	78
17	10	3	81	36	40	10	92
18	20	3	100	37	10	15	87
19	30	3	74	38	20	15	92
20	40	3	100	39	40	15	95
21	10	30	95	40	10	30	98
22	20	30	100	41	20	15	93
23	30	30	100	42	10	30	65
24	40	30	100	43	20	30	55
Соотношение компонентов 5:1							
25	10	10	31	44	30	30	82
26	20	10	47	45	40	30	81
27	30	10	29	46	10	60	76
28	40	10	68	47	20	60	82
29	10	15	50	48	30	60	84
30	20	15	55	49	40	60	96
31	30	15	37				

С целью определения оптимального расхода щелочи было исследовано распределение хлора в продуктах реакции (опыты проводились при температуре 20°C). Результаты, приведенные в табл. 4, показывают,

Таблица 4
Распределение хлора в продуктах реакции

№ опыта	Содержание "активного" хлора, г/л			
	в исходной хлорной воде	в бензоле после реакции	в хлорной воде после реакции	в бензоле после нейтрализации
1	3,55	2,75	0,0092	0
2	3,55	2,60	0,096	0
3	3,76	2,48	0,286	0,002
4	3,76	2,70	0,098	0,004
5	3,76	2,76	0,092	0,001

что большая часть хлора переходит из исходной хлорной воды, содержащей 3,75 г/л хлора, в бензол (до содержания хлора 2,75 г/л). Бензол в процессе перемешивания окрашивается в характерный для хлора зеленоватый цвет. После промывки щелочью бензол обесцвечивается. Незначительная часть (0,1%) хлора остается в воде в связанном виде.

Таблица 5
Влияние концентрации щелочи на нейтрализацию бензола

№ п.п. опытов	Концентрация щелочи, %	Количество бензола для промывки, мл	Количество щелочи для промывки, мл	Количество промывок	Реакция бензола после промывки
1	1	50	30	1	кислая
2	1	50	60	2	щелочная
3	5	50	15	1	кислая
4	5	50	20	2	щелочная
5	10	50	3	1	щелочная

На эффективность процесса нейтрализации хлора щелочью и на ее оптимальный расход существенное влияние оказывает концентрация щелочи (табл. 5). Данные показывают, что наиболее целесообразно применять для нейтрализации хлора в бензоле 10%-ный едкий натр. Меньшие концентрации щелочи ведут к увеличению объема раствора и числа промывок.

Таким образом, на основании проведенных экспериментов можно рекомендовать следующие оптимальные условия процесса очистки бензола от тиофена окислением хлорноватистой кислотой.

- Объемные соотношения бензол: хлорная вода — 1 : 1.
- Температура процесса — 20°C.
- Время контакта реагентов — 15 мин.
- Скорость вращения мешалки — 600 об/мин.

Следует отметить, что химизм процесса окисления тиофена до сих пор не выяснен.

По-видимому, направление реакции и характер продуктов окисления тиофена зависят от типа окислителя и условий проведения процесса.

Наши экспериментальные данные говорят о частичном протекании реакции с образованием сероуглерода.

С целью определения выхода бестиофенистого бензола, потерь очистки, расходных показателей бензола, хлорной воды, раствора едкого натра и продолжительности каждой операции были проведены балансовые опыты с большими (400—500 мл) количествами бензола.

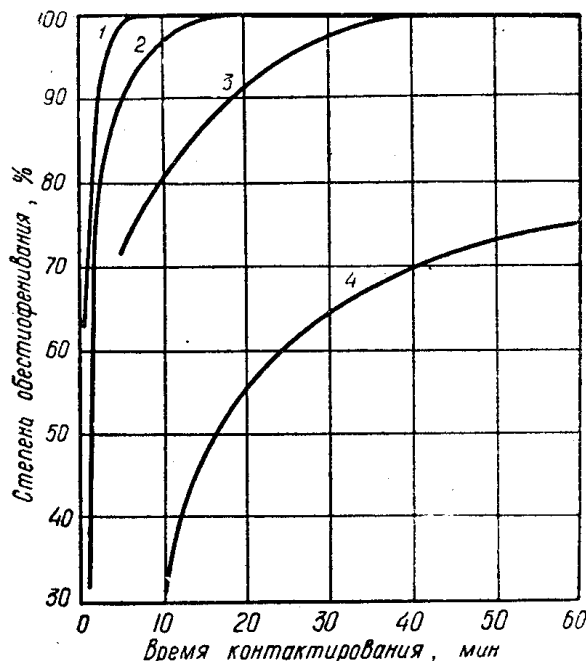


Рис. 1. Зависимость обестиофенивания бензола от времени контактирования реагентов.
Температура — 10°C. Соотношения компонентов:
кривая 1 — 1 : 2, кривая 2 — 1 : 1, кривая 3 —
2 : 1, кривая 4 — 5 : 1.

На основании этих опытов определены следующие основные расходные показатели процесса очистки, в расчете на тонну бензола:

- окислитель (хлорная вода) — 1200 кг/т,
- щелочь (10%-ная) — 78,5 кг/т,
- щелочь в пересчете на 92%-ную — 8,5 кг/т,
- хлор газообразный — 4,0 кг/т.

Следует отметить, что предлагаемый способ очистки отличается малыми потерями бензола, составляющими не более 0,5% (против 6—9% по сернокислому способу) при общих потерях, не превышающих 1,58%, считая на исходный бензол.

ЛИТЕРАТУРА

1. Гетерациклические соединения. Том I. Под редакцией Р. Эльдерфилда. ИЛ, 1953.
2. К. Эллис. Химия углеводородов нефти и их производных. Том I, ОНТИ, 1936.
3. А. С. Броун и А. П. Сиверцев. Химия сернистых соединений жидкого топлива. ОНТИ, 1936.
4. С. С. Наметкин и А. И. Соснина. ЖПХ, № 7, 124—126, вып. 1—2, 1934.