SID



بلاك مركز اطلاعات علمي



کار کادهای آموزشی



سرويس ترجمه تخصصي



فيلمهاي آموزشي

کارگاهها و فیلمهای آموزشی مرکز اطلاعات علمی









صدور گواهینامه نمایه مقالات نویسندگان در SID

مطالعه فرآیند الفین زدایی از هیدروکربن های آروماتیک به وسیله بسترهای بنتونیت فعال شده

جواد صفایی قمی**، محسن محسن نیا و فریدون جوانشیرگیو کاشان: دانشگاه کاشان، دانشکده علوم، گروه شیمی، کد بستی ۱۱۲۷-۵۱۲۲

چکیده: در این مقاله فرآیند الفین زدایی از هیدروکربن های آروماتیک (بننزن، تولوئن، زایلینها) با استفاده از بسترهای بنتونیت فعال شده که در اصطلاح Clay نامیده می شوند مورد مطالعه قرار گرفته است. با این هدف که از نظر علمی جزئیات دقیق تری ازچگونگی انجام این فرآیند، نوع واکنشها و گستردگی مکانیسمهای در گیر در آن روشن شده تا بتواند از لحاظ کاربردی برای صنایع آروماتیک پتروشیمی و دیگر کاربران این فرآیند مفید واقع گردد. به این منظور یک میکروراکتور آزمایشگاهی ساخته و فرآیند صنعتی به وسیله آن شبیه سازی شد. واکنشها درفشار psi و درمحدوده دمایی ۷۷ تا ۲۲۸ درجه سانتی گراد با استفاده از الفینهای خطی و حلقوی انجام شدند. نتایج به دست آمده از مطالعات ۵۲ تا ۱۵۷ درجه سانتی گراد می باشد و در این شرایط فرآیند به طور اساسی از طریق واکنشهای آلکیلاسیون انجام می شود.

واژههای کلیدی: آروماتیکهای پایه، الفین زدایی، تصفیه به وسیله Clay ، بنتونیت، فعال سازی اسیدی.

KEY WORDS: BETX, Olefine removing, Clay treating, Bentonite, Acid activiation.

مقدمه

وجـود الفـینها در ترکیب های آروماتیک (بنـزن ، تولـوئن ، زایلینها) حتی در مقدارهای بسیار کم میتواند این واسطه های ارزشمند سنتزهای آلی و پتروشیمیایی را فاقد ویژگیهای مطلـوب سازد، زیرا در شرایط به نسبت شـدیدی کـه بـرای ادامـه انجـام واکنشهای صنعتی برای آروماتیکها لازم است الفین ها کـه واکنش پذیر تر از آروماتیکها هستنـد کاتالیـستها را آلـوده ساخته یا ایجاد فرآورده های جانبی ناخواسته میکنند. از طرفـی از آنجا که میزان ترکیب های آروماتیک در نفت خـام بسـیارکمتر از نیازهای روزافزون صنعتی اسـت ایـن ترکیب هـای ارزشـمند بـه وسیله فرآیند تبدیل کاتالیزوری ساخته میشوند. در چنین فرآیندی به طور اجتناب ناپذیر مقداری الفین نیز تولید میشود کـه البتــه

قسمت اعظم آن به وسیله عملیات تقطیر و استخراج با حلال جداسازی می شود ولی مقادیر جزیی الفین باقی می ماند که فرآیند الفین زدایی به وسیله بسترهای جامد، تنها روش اقتصادی حذف کامل آن می باشد [۱]. در این فرآیند مخلوط BETX دارای ناخالصی های غیر اشباع از روی بستر جامدی از بنتونیت فعال شده در فاز مایع (تا دمای ۲۲۵ درجه سانتی گراد و فشار شده در فاز مایع (تا دمای ۲۲۵ درجه سانتی گراد و فشار یون کربانیوم نظیر آلکیلاسیون، پلی مریزاسیون و جذب فراهم می شود [۱–۴]، اما ماهیت فرآیند به گونه ایست که در مورد میزان مشارکت هر کدام از مکانیسمهای بالا اتفاق نظر وجود میزان مشارکت هر کدام از مکانیسمهای بالا اتفاق نظر وجود ندارد. زیرا از آنجاکه میزان ناخالصیهای اشباع نشده بسیار کم، اما

⁺ E-mail: <safaei@kashanu.ac.ir>

⁽¹⁾ BETX

تعداد آنها زیاد است امکان تعیین نوع الفین ها و فرآورده های مربوط به آن در شرایط معمول وجود ندارد. نتایج به دست آمده از مطالعات انجام شده در این زمینه نیز هم جهت نبوده و در مواردی ناقض یکدیگر هستند. درحالی که بعضی از محققان مکانیسم آلکیلاسیون الفینها روی آروماتیکها را گزارش گرده اند[۵]، بعضی دیگر پلی مریزه شدن الفینها را تایید میکنند [۶، ۷]. از طرفی از دیدگاه کاربران صنعتی نیز از انجا که چنین بستر هایی پس از مدتی غیر فعال شده و میباید تعویض شوند آنچه اتفاق می افتد به صورت یک فرآیند جذبی جلوه گر میشود[۱]. اشکال دیگری که در تحقیقات انجام شده به چشم می خورد این است که تحقیقات اغلب در شرایط بسیار محدودی انجام شدهاند. برای مثال تنها از یک نوع الفین استفاده شده یا بررسی ها تنها در یک

بنابراین، باتوجه به آنچه که گفته شد این تحقیق هدف های ذیل را دنبال میکند:

۱- مطالعه فرآیند الفین زدایی در گسترهای از دما.

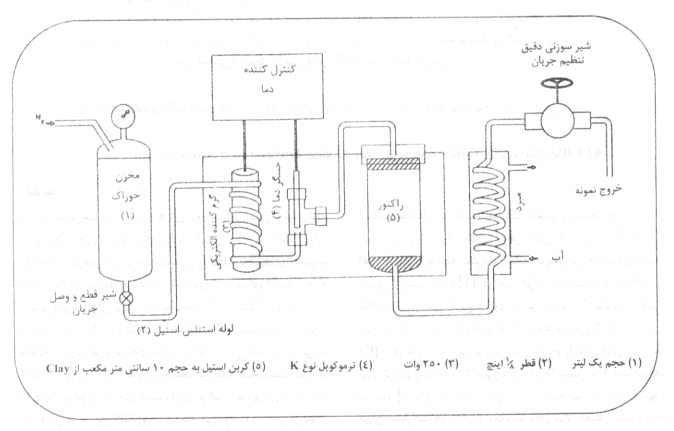
۲- مطالعه فرأیند الفین زدایی بیا استفاده از الفین های متفاوت از نظر ساختمانی.

۳- بررسی تغییرات احتمالی مکانیسیم با تغییر دما یا تغییر نوع الفین.

۴- اندازه گیری بازده واکنش ها به صورت کمی و انتخاب شرایط بهینه دمایی.

بخش تجربي

برای شبیه سازی فرآیند مورد مطالعه یک راکتور آزمایشگاهی طراحی و ساخته شد که درشکل ۱ نشان داده شده است. برای ایجاد فشار در سیستم از اعمال فشار به وسیله گاز نیتروژن روی مخزن خوراک استفاده شد. همچنین برای کنترل و تنظیم جریان در خروجی سیستم یک شیر ویژه بسیار دقیق مورد استفاده قرار گرفت. برای کنترل دما نیز یک کنترل کننده خطی دما با دقت ۱ گرفت. برای کنترل دم محدوده دمایی ۰ تا ۵۰۰ درجه سانتی گراد در محدوده دمایی ۰ تا ۵۰۰ درجه سانتی گراد



شکل ۱- راکتور آزمایشگاهی ساخته شده

اندازه گیری دما به تقلید از عملیات صنعتی از خوراک ورودی به راکتور به وسیله یک ترموکوپل که با طراحی ویژه ای در مسیر حریان تحت فشار نصب شده بود اندازه گیری شد. این نوع اندازه گیری دما نسبت به مطالعات مشابه که به طور معمول با فرار دادن رکتور در حمام روغن انجام می شبود، بستیار به شبرایط واقعی نردیب ک نیر است. همیه آزمیایش ها به طبور یکستان در الله ۲۵ - ۲۵ hr و فشار psi در هفت دمای متفاوت و برای دو سیستم الفین حلقوی (سیکلو هگزن) و الفین خطبی (۱۰- اکتن) انجام شدند و اجازه داده شد که سیستم به معادل گرمایی برسد. بس از گذشت بیسبت دقیقه، ۱۰۰ مبنی لیتر از خروجی سیستم به عنوان نمونه مربوط به آن دما جمع آوری شد.

دستگاه ها

گاز کروماتو گراف (GC):

Instrument: Crompac CP-9001

Column: 8- m x -/ TYmm CP-Wax aYCB, df=+/aµM

Technique: GC-Capillary

Temperature: △ °C(∨min) → ¬ ¬ °C, ¬ °C/min

Carier gas: H2, a · kPa

Injector: Splitter \...ml/min, T= TT.°C

Sample size: -/۲µ1

أناليزر جرمي (GC/MS): ... الله (GC/MS) أناليزر جرمي

روش آزمایش

همه آزمایش ها به طور یکسیان درفشیار ۲۵ مته ۲۰ و ۱ مین ۱ متفاده از خوراکهای متشکل از الفین خلقوی سیکلوهگزن در تولوئن و الفین خطی ۱ اکتن در تولوئن انجام و از خروجی راکتور آزمایشگاهی نمونه گیری شد. سیس به یک بالن ژوژه ۵۰ میلی لیتری از نمونه مربوط به هر دما ۵۱ /۱۰ از نمونه مربوط به هر دما ۵۱ میلی لیتری از تمونه مربوط به هر دما ۵۲ و ۲ نخریه شد. نتایج کمی به دست آمده در جدول های ۱ و ۲ خلاصه شده اند. شناسایی ترکیب های تشکیل شده به وسیله خلاصه شده اند. شناسایی ترکیب های تشکیل شده به وسیله خلاصه شده اند.

نتايج وبحث

الف)سيستم سيكلو هكزن / تولوئن (الفين حلقوي)

تجزیه GC نمونه مربوط بـه دُمـای ۱۷۵ درجـه سـانتی کـراد

اشکیل دو محصول را در زمان های بازداری $t_R=\Upsilon V / \Psi V$ و ترکیب مشابه بنوده و به صورت زیر است:

MS: m/z (درصد شدت نسبی)، ۱۷۴(۷۵, M°), ۱۳۱(۱۰۰), ۱۰۵(۴۵).

این داده ها دلالت بر استخلاف گروه سیکلوهگزیل در دو موقعت محتمل تر اورتو و بارا و تشکیل سیکلوهگزیل تولوئن دارد. لذا واکنش آلکیلاسون واکنش غالب و قابل ملاحظه ای است که در سیستم الفین حلقوی/تولوئن در این شرایط انجام می شود . در دمای بالاتر از ۱۷۵ درجه سانتی گراد یک پیک در + 1/2 و دمای بالاتر از ۱۷۵ درجه سانتی گراد یک پیک در + 1/2 شش کربنه ظاهر ناحیه مربوط به هیدرو کربن های غیر آروماتیک شش کربنه ظاهر می سود که تجزیه طبع جرمی آن نشان می دهد آیین ترکیب میل سیکلو پنتان است. تشکیل این ترکیب را می توان به شدت بافتن واکنش های کراکینگ در دماهای بالا و شکست مولک ول سبکلو هگزیل و انجام نوآرایی نسبت داد.

ب) سيستم ١-اكتن / تولوئن (الفين زنجيري)

تفسیر کروماتوگرام ها در ایش شیسته به علت فراوانی فرآورده ها از پیچیدگی بیشتری بر خوردار است. هنگامی که الفین خطی از بستر کاتالیزور اسیدی Clay عبور می کند از دو طریق می تواند به کاتیون تبدیل شود، یا جذب ۲ از یک مکان اسیدی برونشتد (Si-OH)، یا اتصال پیونگددو گانے ہے ہے مکان اسلیدی لوئیس (⊡-Si-). در روش اول کربو کاتیون تشکیل شدہ می تواند از طربق جابہ جایی ٔ H به فرم های پایدارتر نوآرایی کنید. لیذا کربوکاتیون های تشكيل شده به ايان طريق از ناؤع دؤم خواهنيد بود. در روش دوم تیز اتصال یه بستر کاتبالیزور می توانید از هی کدام از دو سر پیونید دوگانیهٔ انجیام شود. البتیه در آیین میورد نیّز اتصال بیشتر به گونـه ای آنجـام خواهـد شـد کـه کربوکـاتیون پایـدارتر ایجاد شود. لـذا بـا آیـن روش نیـر بیشـتر کربوکـاتیون نیوع دوم نجاد شده و به شکل های نوع دوم دیگر نوع آرایی خواهد کرد. اما باید توجه داشت که در ایل مورد شانس تشکیل فرآورده هايئ أز كربؤكاتيون نوع أول هم وجود خواهد باشت واتصال به بسيتر كاتباليزور إتبا انبدازه أي أيين نبوع کربوکاتیون را نینز پاییدار خواهید^{د ک}نرد، زییرا اگیر انتقال هيندروژن صنورت گينزد بيار منبث روي كربني قنزار خواهند

سال بیست و یکم، شماره یک و دو ، ۱۳۸۱

می رود فرآورده های واکنش، بیشتر از کربوکاتیون های پایـــدارتر نـــوع دوم B,C,D,F,G,H حاصـــل شـــوند تـــا از کربوکاتیون ناپایدار نوع A. با توجه به اینکه سه کربوکاتیون نوع دوم وجود دارد که هر کدام می توانند در دو شکل محتمل تر ایزومری اورتو و پارا استخلاف شوند، انتظار مےرود شےش محصول اصلی تولید شود . بررسے کروماتوگرام های GC در دماهای مختلف نشان می دهد که در دماهای بالاتر از ۱۷۵ درجه سانتی گراد شش فرآورده اصلی مطابق أنچه انتظار می رود وجود دارد. تجزیه GC/MS فرآورده های به دست آمده نشان میدهد که طیفهای Mass دو به دو به هم شبیه بوده و مربوط به ایزومرهای پارا و متای یک ترکیب میباشند که تجزیه جرمی نمی تواند تفاوت آنها را تشخیص دهد. در همه این طیفها پیکهای شاخص سیستم آروماتیک، و پیک جرم مولکولی منطبق بر متیل فنیل اکتان به وضوح دیده می شود که دلالت بر انجام واكنش آلكيلاسيون دارد. خوشبختانه با توجه به اين كه آلکیل بنزن های خطی بـه عنـوان مـاده اولیـه شـویندههـا مـورد توجه محققان بودهاند، کار های اساسی زیادی در زمینه تجزیه أن ها صورت گرفته است. به عنوان مثال كاوالي و همكارانش مطالعات جامعي در اين زمينه انجام دادهاند [۸]. براساس این مشاهده ها نتیجه های تجزیه GC و Mass آلكيل أروماتيكهاي موضوع اين پروژه بهصورت زير تفسير میشوند. [۹]

طیفهای Mass مربوط به پیکهای ۳۷ / ۲۵ $_{\rm t_R}$ و $_{\rm t_R}$ مشابه بوده و به صورت زیر است :

MS: m/z (درصد شدت نسبی), $\Upsilon \circ \Upsilon(11, M^+)$, $1 \circ \Delta(1 \circ \cdot \cdot)$, $1 \Upsilon \circ \Upsilon(10)$, $1 \circ \Upsilon(10)$, $1 \circ \Upsilon(10)$.

لذا واضح است که گروه فنیل روی ،C استخلاف شده است و طیفها مربوط به ترکیبات زیر می باشند:

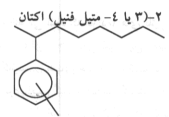
گرفت که متصل به اسید لـوویس است کـه ایـن حالـت یـک وضعیت نامناسب مـی باشـد. لـذا بـا توجـه بـه ملاحظـاتی کـه ذکر شد امکان تشکیل کربوکاتیون های زیر وجود دارد:

رجم است زوج کربوکاتیون های C,G ، B,F ،A,E. الم, فرآورده های مشابهی ایجاد خواهند کرد و انتظار D,H

سال بیست و یکم، شماره یک و دو ، ۱۳۸۱

جدول ۱ – نتایج خلاصه شده تجزیه نمونه ها در سیستم تولوئن/سیکلو هگزن (با استفاده از خوراک %٤/٨٧ سیکلو هگزن در تولوئن)

درجه سانتی گراد/ دما / wt / تر کید	٧۵	1	۱۲۵	۱۵۰	۱۷۵	۲۰۰	770
میزان الفین(سیکلو هگزن)	4/05	7/77	-/٩٧	٠/٠٨	./	./	./
جمع فرأورده هاى ألكيلاسيون	٠/٢٩	7/57	۶/۹۰	۸/۸۱	٨/٢٠	۵/۴۸	۴/۳۵
الفين مصرفى ألكيلاسيون	٠/١٣	1/19	٣/٢۵	4/10	٣/٨۶	۲/۵۹	۲/۰۵
الفین حذف شده ازخوراک	-/٣٧	1/04	٣/٩٠	4/77	۴/۸۷	4/44	4/11
الفین جذب شده در کاتالیست	./۲۴	-/٣۶	٠/۶۵	./۶۴			n eg
در صد الفین کاهش یافته	Y/8Y	T1/8Y	۸٠/٠٢	٩٨/٢٧	1/	1/	1/.
درصد الفين الكيله شده	۳۵/۸۰	V5/A9	۸٣/۴۲	15/17	٧٩/٣١	۵۳/۰۰	47/0
درصد الفين جذب شده	84/19	77/11	18/01	18/27			



بحث و تفسيرنتايج

نتایج تجزیه هفت نمونه مربوط به مخلوط سیکلو هگزن / تولوئن (نمونه های گرفته شده از خروجی راکتور آزمایشگاهی در هفت دمای مورد بررسی) درجدول ۱ و به روش مشابهی نتایج تجزیه هفت نمونه مربوط به مخلوط ۱-اکتن / تولوئن نیز در جدول ۲ خلاصه شده اند.

در شکل ۲ اعداد سه ردیف آخر جدول ۱ و در شکل ۳ اعداد سه ردیف آخر جدول ۲ به صورت نموداری نشان داده شده اند . همان طور که ملاحظه می شود رفتار مشابهی را از هر دو سیستم الفین حلقوی (سیکلو هگزن) و الفین غیرحلقوی (-1ستن) درفرآیند الفین زدایی می توان مشاهده کرد.

بررسی جدول ها و نمودارهای مربوط نشان می دهد که در هر دو سیستم در دماهای کم، بازده فرآیند (که با میزان کاهش الفین مشیخص میشود) کم بوده و با افزایش دما افزایش می یابد.

و t_R = ۲۵/۶۴ میل Mass مربوط به پیک های t_R =۲۶/۰۵ مشابه بوده و به صورت زیر است:

MS: m/z (درصد شدت نسبی), $\Upsilon \circ \mathfrak{f}(11, M^+)$, $1 \circ \mathfrak{d}(10 \circ)$, $1 \mathsf{TT}(\mathfrak{f}1)$, $1 \mathsf{V} \mathfrak{d}(1 \mathfrak{d})$.

مشخص است که گروه فنیل روی ۲۰ استخلاف شده و طیف ها مربوط به ترکیبات زیر میباشند:

مربوط به پیکهای Mass مربوط به پیکهای $t_R = 78/87$ مشابه بوده و به صورت زیر است:

MS: m/z (درصد شدت نسبی), 70% (۱۱ , M^+), 11% (۱۰۰), 10% (۲۰).

بدیهی است که گروه فنیل روی C_r استخلاف شده و طیفها مربوط به ترکیبات زیر میباشند:

سال بیست و یکم، شماره یک و دو ، ۱۳۸۱

جدول ۲- نتایج خلاصه شده تجزیه نمونه ها در سیستم تولوئن/۱-اکتن (با استفاده از خوراک %۲۰۸ wt ا-اکتن در تولوئن)

درجه سانتی گراد / دما	Paniti C	Application of the second	YYATE LIJA	& delication to			
5 7 / 1140/	Υ۵	1	۱۲۵	۱۵۰	۱۷۵		770
/ wt% ترکیب / wt%	- 6			68		-	May 1
ميزان الفين (١-اكتن)	٣/٩٠	7/18	1/۲1	+/+۵	./	•/••	•/••
جمع فرأورده هاى ألكيلاسيون	•/••	٠/٨۵	7/94	٧/٠١	8/01	4/14	٣/٠٣
الفين مصرفى ألكيلاسيون	•/••	•/۴٧	7/18	۳/۸۵	٣/۵٨	۲/۳۳	1/88
الفین حذف شده از خوراک	•/١٨	٠/٩٢	Y/AY	4/.4	4/.4	4/.7	۴/۰۸
الفین جذب شده در کاتالیست	•/\A	٠/۴۵	•/٧•	•/\A		e prima di susua contra con il con il considera di suo il considera di suo il considera di suo il considera di La considera di suo il considera di	
درصد الفين كاهش يافته	4/77	۲۲/۵۰	V-/74	۹۸/۸۰	١٠٠/٠٠	1/	١٠٠/٠٠
درصد الفين الكيله شده	•/••	۵۰/۶۲	٧۵/۵٠	90/44	۸٧/۶۱	۵۷/۰۶	۴٠/٧٣
درصد الفين جذب شده	\.\.\.	49/77	۲۴/۵۰	4/08			

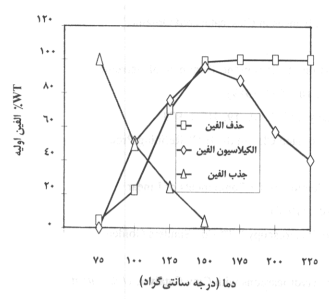
همچنین ملاحظه می شود که در دما های پائین به ازای کاهش الفین هیچ فرآورده ای ایجاد نمی شود. این موضوع نشان می دهد که تنها مکانیسیم های جذبی درگیر بوده و باتوجه به برگشتناپذیری این گونه جذب، کاهش سریع طول عمر بستر Clay قابل انتظار است . با بالارفتن دما ضمن افزایش قابل ملاحظه بازده فرآیند ، فرآورده های تشکیل شده بر اساس آنچه تجزیه نمونه ها نشان می دهند در هر دو مورد الفین حلقوی و خطی، فرآورده های آلکیلاسیون هستند. نکته قابل ملاحظه دراینجا عدم مشاهده فرآورده های ناشی از پلی مریزاسیون و یا حداقل دیمرهای الفین مربوطه است.

از آنجا که در این مطالعه غلظت الفین ها بسیار بیشتر از شرایط واقعی است و نسبت به غلظت الفین، واکنش آلکیلاسیون از درجه یک، و واکنش پلی مریزاسیون از درجه دو تا n است، بنابراین در شرایط واقعی نیز امکان تشکیل و مشاهده ترکیب های منتج از پلی مریزاسیون وجود نخواهد داشت. در حقیقت رفتار مشاهده شده از این بستر های اسیدی در این مورد شبیه رفتار اسیدهای معمولی مانند HF و HF، در فرآیندهای آلکیلاسیون مشابه معمولی مانند (LAB) است [۱۱٬۹۱۰]. با افزایش دما اگر چه از مشارکت مکانیسم های جذبی کاسته شده و فرآیندبهطور انحصاری از طریق انجام واکنش های آلکیلاسیون با بازده بسیار خوب انجام

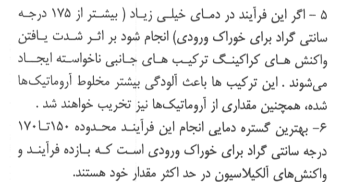
می شود، اما باید توجه داشت که افزایش بیش از حد دما به واسطه شدت یافتن واکنش های کراکینگ، نتیجه های نا مطلوبی در برخواهد داشت. همان طور که تجزیه نمونه ها نشان می دهند در دماهای بالاتر از ۱۷۵ درجه سانتی گراد از میزان محصولات آلکیلاسیون کاسته شده و ترکیب های جانبی ناخواسته شامل ترکیب های سبک و سنگین تشکیل می شوند. این عمل از کارایی فرایند الفین زدایی خواهد کاست زیرا موفقیت این فرآیند وابسته به تبدیل ناخالصی های غیر اشباع دارای نقطه جوش در محدوده برش آروماتیک BETX به ترکیب های سنگین تری است که با عملیات تقطیر از برش آروماتیک SETX قابل جداسازی باشند. لذا افزایش بیش از حد دما ضمن آنکه از نظر مصرف انرژی بیشتر نامطلوب است، باعث شکست آروماتیک های آلکیله و حتی خود ترکیب های آروماتیک شده، در نتیجه عیامل ناخالص تر شدن و حتی مصرف برش آروماتیک کلاهد

نتیجه گیری نهایی سه مسیم ۱۳۰۶ (۱۱ م ۱۸ م ۱۳۰۱ م

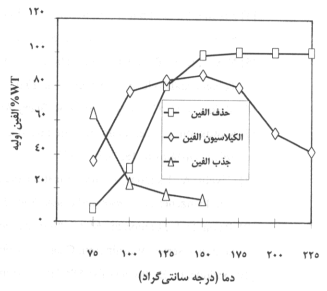
۱- در فرایند الفین زدایی ازهیدرو کربن های آروماتیک به وسیله بستر های بنتونیت فعال شده، الفینها و دیگر ترکیب های غیر اشباع با انجام واکنش آلکیلاسیون به ترکیب های آروماتیک



شکل۳- نمودار مقایسه ای مکانسیم های درگیر در فرآیند الفین زدایی (تولوئن / ۱-اکتن)



تاریخ دریافت: ۸٠/٥/٢٣ ، تاریخ پذیرش: ۸١/٩/٣



شکل ۲ - نمودار مقایسه ای مکانسیم های در گیر در فرآیند الفین زدایی (تولوئن / سیکلوهگزن)

افزوده شده و آرنهای حاصل در مراحل تقطیر بعد که به منظور جداسازی آروماتیکها از یکدیگر انجام میشوند حذف میشوند. ۲ در این فرآیند الفینهای حلقوی و غیر حلقوی رفتار تقریباً مشابهی دارند.

۳- علی رغم اشاراتی که در برخی منابع مبنی بـر انجـام واکـنش پلی مریزاسیون الفینها وجود دارد، این مطالعـه نشان میدهد کـه پلی مریزاسیون صورت نگرفته و حتی دیمرهای الفـینهـا نیـز در خروجی فرایند مشاهده نمیشوند.

۴- اگر این فرآیند در دمای پایین (کمتر از ۱۵۰ درجه سانتی گراد برای خوراک ورودی) انجام شود الفین ها به صورت برگشت ناپذیر جذب بستر شده و مواضع فعال آن را اشغال خواهند کرد. این عمل به نوبه خود طول عمر مفید استفاده از بستر را به شدت کاهش خواهد داد.

مراجع

- [1] UOP Inc., "Shell Sulfolane Technology Manual", Universal Oil Product, New York, Chap. 10, (1990).
- [2] Balogh, M. and Laszlo, P., "Organic Chemistry Using Clays", Springer Verlag, berlin (1993).
- [3] Izumi, Y., Urabe, K. and Onaka, M., "Zeolite, Clays and Heteropoly Acid in Organic Reactions", VCH Publishers, Inc., New York, Chap. 3, (1992).



- [4] Nikalje, M. D., Phukan, P., Sudalai, A. "Recent Advances in Clay-catalyzed Organic Reactions", *Org. Prep. Proc. Int.* **32**, 1, (2000).
- [5] Novak, L. T., Petraitis, K. F., Laboratory Evaluation of Clays in the Treatment of Benzene, Toluene and Xylene Feedstock, *Ind. Eng. Chem.*, 10, 1567 (1989).
- [6] Reidel, J. C., Capacity of BTX Refinery Annually, Oil Gas J., 19, 417, (1973).
- [7] Kawakami, H., Teramato, K., The Function of Activated Clay in the BTX Refining Process, Sekiyu Gakkaishi, 15, 763, (1972).
- [8] Cavalli, A., Landone, A., Identification and Elucidation of the Components of Linear Alkylbenzenes, J. Amer. Oil Chem. Soc., 57, 703, (1976).
- [9] Pavia, D. L., Lampman, M. G., "Introduction to Spectroscopy", 2nd Ed., Sunders Golden Sunburst Series, Washington, Chap. 7 (1996).
- [10] Stridde, G. E., Process for Alkylating Aromatic Hydrocarbons with Clay Catalyst, U.S. Patent 4,046,826, (1977).
- [11] Fritsch, T. R., Steven, F., Dennis, E., Alkylaromatic Process using a Solid Alkylation Catalyst, U.S. Patent 6,069,285, (2000).

SID



بلاك مركز اطلاعات علمي



کار کادهای آموزشی



سرويس ترجمه تخصصي



فيلمهاي آموزشي

کارگاهها و فیلمهای آموزشی مرکز اطلاعات علمی









صدور گواهینامه نمایه مقالات نویسندگان در SID