سنتز کاتالیزور هیدروژنزدایی ایزوبوتان با پایه نانوحفره زئولیتی Y و مقایسه کارایی آن با کاتالیزور صنعتی

(دریافت مقاله: ۱۳۸۹/۱۹۲ – دریافت نسخه نهایی: ۱۳۸۹/۹/۱۴)



** - استاد

*** - مربى

.

Synthesis of Isobutane Dehydrogenation Catalyst Based on Nanopore Zeolite Y and its Performance Compared with Industrial Catalyst

S. Vaezifar, H. Faghihian and M. Kamali

Department of Materials Engineering, Isfahan University of Technology Department of Chemistry, Islamic Azad University, Shahreza Branch Chemical Processes Research Department, Engineering Research Center, University of Isfahan

Abstract: DP803, an industrial catalyst used in petrochemical industry for dehydrogenation of isobutane to isobutene, was characterized in the current study. The results showed that zeolite Y is a high performance catalyst. This catalyst was then synthesized using a platinum source (hexachloro platinic acid) and two different tin sources (tributyl tin chloride and SnCl₂.2H₂O) all on zeolites Y, and then the synthesized catalysts were used in the dehydrogenation of isobutane in a reactor designed for dehydrogenation reaction. XRF, XRD, TG/DTG, FT-IR, and SEM techniques were used for the characterization and determination of the composition of catalysts. The wet analysis of samples under different reaction conditions were investigated as well.

Keywords: Catalyst, Dehydrogenation, Nanopore zeolite Y, Isobutane, Selectivity.

هیدروژنزدایی ایزوبوتان است. اخیراً این فرایند در مجتمع پتروشیمی بندر امام به منظور تولید ایزوبوتن مورد نیاز واحد MTBE مورد استفاده قرار گرفته است. ایزوبوتان در مجاورت کاتالیزور پلاتین با هیدروژنزدایی به ایزوبوتن تبدیل می شود [۲].

کاتالیزورهای شامل Pt/Sn پایداری و گزینش پذیری بـالایی در هیدروژنزدایی آلکانهای سبک از خود نشان میدهند.

کاتالیزور اکسید منیزیم حاوی Pt-Sn با مقدار جزء پلاتین ۳-۲۵-۵ درصد وزنی و نسبت اتمی _{1= fn} از یک کمپلکس دو فلزی Pt-Sn تهیه شده که وابستگی رفتار کاتالیزورها در هیدروژنزدایی ایزوبوتان در دمای ²⁰ ۴۸۰ و فشار اتمسفر به خواص ساختاریشان مشاهده میشود. از مقایسه رفتار Al₂O₃ و SiO₂ و SiO₂ و SiO₂ و SiO₂ و Al₂O₃ با که به روش مشابهی تهیه شدند، نتیجه شد که کاتالیزورهای با پایهی MgO گزینش پذیری بالاتری به ایزوبوتن از خود نشان میدهند [۳].

کاتالیزورهای قلع و پلاتین بر روی K-L-Zeolite، فعالیت و گزینش پذیری بالایی برای هیدروژنزدایی ایزوبوتان به ایزوبوتن از خود نشان میدهند. این کاتالیزورها مقاومت بالایی در مقابل ۱- مقدمه

امروزه مشکلات زیست محیطی تترا اتیل سرب و همچنین افزایش فشارهای جهانی برای کاهش آلودگی هوا نیاز به مواد جایگزین را افزایش داده است. یکی از موادی که به منظور افزایش عدد اکتان بنزین پیشنهاد شده است، متیل ترشیو بوتیل اتر با نام اختصاری MTBE ¹ است. ایزوبوتن یکی از مواد اولیه مورد استفاده در تولید MTBE است. عروبوتن یکی از واکنش بین ایزوبوتن و متانول تولید می شود.

ایزوبوتن با حذف دو اتم هیـدروژن از مولکـول ایزوبوتـان تولید میشود [۱].

$$CH_{3} - CH_{-}CH_{3} - H_{2} + CH_{3} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{3} - CH_{2} - CH_{3} - CH_{2} - CH_{3} - CH_{3$$

واکنش هیدروژنزدایی در حضور کاتالیزوری که بهطور متناوب میبایست مورد احیا قرار گیرد، انجام می شود. احیا به منظور سوزاندن ککی که بر روی کاتالیزور نشسته است، انجام می شود تا فعالیت کاتالیزور مورد بازیابی قرار گیرد. روش احیا مداوم کاتالیزور، توام با یک سیستم راکتور شعاعی بستر متحرک که به روش الفلکس^۲ مشهور است، یکی از روشهای رایج در

نافعال شدن^۳ دارند و درصد تبدیل^۴ ایزوبوتان به ایزوبوتن بالایی از خود نشان می دهند. قلع با پلاتین برهم کنش کرده و ذرات دو فلزی Pt/Sn را به وجود می آورد که سبب کاهش سطح ذرات پلاتین می شود. از مقایسه کارایی این کاتالیزور با کاتالیزور پلاتین می شود. از مقایسه کارایی این کاتالیزور با کاتالیزور می می می دود. از مقایسه کارایی این کاتالیزور با کاتالیزور پلاتین می شود. از مقایسه کارایی این کاتالیزور با کاتالیزور پلاتین می شود. از مقایسه کارایی این کاتالیزور با کاتالیزور پلاتین می شود. از مقایسه کارایی این کاتالیزور با کاتالیزور پلاتین می شود. از مقایسه کاتالیزور مناسبتری ت

کاتالیزورهای دو فلزی Pt-Sn/Al₂O₃ و Pt-Sn/SiO² از واکنش تری بو تیل قلع هیدرو کسید با پلاتین سطحی در محلول آبی تحت فشار اتمسفری هیدروژن، تهیه شدند. تری بو تیل قلع هیدرو کسید به طور گزینش پذیر با پلاتین سطحی برهم کنش می کند و با پایه برهم کنشی ندارد. فعالیت و گزینش پذیری بسیار بالایی برای واکنش هیدروژن دایی ایزو بو تان به ایزو بو تن به دست آمده است. این روش، روشی منحصر به فرد در تهیه کاتالیزورهای دو فلزی Pt-Sn/SiO داده شده است [۷ و ۸].

در میان سایر پایهها، زئولیتها از نظر فراهم کردن فضای مناسب برای انجام واکنش و ممانعت از واکنشهای ناخواسته، برای استفاده به عنوان پایه کاتالیزور مناسبترند.

استفاده از خاصیت کاتالیزوری زئولیتها به چگونگی و ماهیت ساختار حفره ها، و همچنین به اسیدی یا بازی بودن آنها بستگی دارد. برخی از فرایندهای صنعتی که زئولیتها در آنها نقش کاتالیزوری دارند عبارتاند از: کراکینگ^۵، هیدروژن دایی کردن^۸، آیکیل دارکردن ^۹ و حلقه زایی با حذف هیدروژن^۱ [۹ و ۱۰].

امروزه کاربرد کاتالیزوری زئولیتها در واکنشهای کاتالیزوری ناهمگن به خاطر خواص ویژه زئولیتها رو به افزایش است. قدرت اسیدی که به تعداد و قابلیت تنظیم مراکز اسیدی برونستد و لوئیس مربوط است، و گزینش پذیری زئولیتها نسبت به شکل و اندازه مولکولهای واکنشگر و محلول، دو عامل موثر در کارایی خوب زئولیتها در فرایندهای کاتالیزوریاند. از جمله

زئولیتهای مطرح در این زمینه، زئولیت Y با قطر موثر کانال nm ۸/۰ است [۱۱]. در تهیه کاتالیزورهای زئولیتی سه مرحله اصلی وجود دارد: ۱. سنتز زئولیت

۲. نشاندن فلز بر روی زئولیت

۳. شکل دهی مخلوط نهایی (زئولیت و نگهدارنده^{۱۱}) [۱۲]. در این کار تحقیقاتی کاتالیزورهای زئولیتی تهیه و در فرایند هیدروژنزدایی از ایزوبوتان در راکتور ویژهای مورد استفاده قرار گرفتند.

۲– بخش تجربی ۲– ۱– تعیین ویژگیهای کاتالیزور صنعتی مورد استفاده

برای شناسایی و تشخیص ترکیب درصد عناصر موجود در کاتالیزور صنعتی و سایر کاتالیزورهای ساخته شده از روشهای TF-IR ،TG/DTG ،XRF ،XRD و SEM اســـــــــــــــــد و همچنین تحلیل مرطوب نمونه تحت آزمایشهای شیمیایی مختلف به روشهای توصیهشده توسط ماکسول^{۱۲} مورد ارزیابی قرار گرفت [۱۳].

الگوی پراش اشعه ایکس کاتالیزورها به روش پراش سنجی اشعه ایکس پودری با استفاده از دستگاه پراش سنج اشعهایک س پودری مدل ΔΑΟΥΑΝCE ساخت کارخانه بروکر آلمان تهیه شدند. این الگوها با استفاده از خططیفی αCuk با طول موج ۵^۵ ۲۰۶۴ به دست آمد. تحلیل عنصری کاتالیزورها به روش فلورسانس پرتو ایکس (XRF) با استفاده از دستگاه به روش فلورسانس پرتو ایکس (XRF) با استفاده از دستگاه درصد آلومینیم موجود در نمونه به روش جذب اتمی ما استفاده از شعلهٔ نیتروزاکسید توسط دستگاه جذب اتمی مدل فیلیپس، روش وزن سنجی به دست آورده و از تفاضل این دو مقدار درصد در محاسبه شد. پتاسیم موجود در نمونه با در تماه موجود در موجود در نمونه به دو موجود در نمونه با می مدل فیلیپس، مدل فیلیپس، درصد در مقاد از طرفی میزان داره موجود در نمونه با دستگاه موجود در نمونه با در موجود در نمونه با دستگاه موجود در نمونه با در موجود در نمونه با دستگاه موجود در نمونه با در موجود در نمونه با دستگاه

به خوبی با هم مطابقت داشتند. پلاتین موجود در نمونه هـم بـه روش ICP اندازهگیری شد.

رفتار گرمایی نمونه کاتالیزور صنعتی و کاتالیزورهای سنتزی برای بررسی پایداری گرمایی با دستگاه وزنسنجی گرمایی (DTG, TG)، متلر^{۲۴} مدل TG50 با ترازوی دیجیتالی متلر مدل MT5 به همراه چاپگر اپسون مدل FX-870 مورد بررسی قرارگرفت.

برای تهیه طیف FT-IR کاتالیزورها از دستگاه FT-IR مدل Nicolet, Impact 400-D در محدوده فرکانس ^۱-۴۰۰۰ دom استفاده شد.

با استفاده از دستگاه SEM فیلیپس^{۲۵} مدل XL30 تـصاویری از ساختار کاتالیزور صنعتی و کاتالیزورهای سنتزی تهیهشدند. سیستم EDAX قادر به تجزیه عنصری موضعی است و درصد وزنی و اتمی عناصر موجود در نمونه را محاسبه می کند. ایـن تجزیه براساس شدت اشعه ایکس متصاعد شده از عناصر انجام می گیرد. بعضی از عناصر دارای چندین قلهاند کـه بـه صورت K_{α}

۳– تهیه و سنتز کاتالیزور زئولیتی ۳– ۱– روش سنتز زئولیت Y الف– تهیه محلول هستهزا

در یک بشر پلی اتیلنی، ۷/۵ گرم سود در ۱۸ میلی لیتر آب مقطر حل شد. سپس، بشر حاوی محلول را بر روی یخ قرار داده و ۶۱۲/۰ گرم پودر آلومینیم آرام آرام با نوک اسپاتول به محلول سود اضافه شد. این واکنش ابتدا آرام و سپس، به علت گرمازا بودن به شدت انجام شد و لذا به منظ ور جلوگیری از پراکندگی پودر آلومینیوم به محیط اطراف، افزایش پودر آلومینیم به کندی صورت گرفت. این عمل تا انحلال تمام پودرهای آلومینیوم در محلول سود تکرار شد. محلول بر روی همزن مغناطیسی قرار گرفت تا واکنش کامل شود، و محلول به رنگ

محلول شفاف زرد رنگ و غلیظی (محلـول B)، از افـزایش

۷/۸ گرم سدیم هیدروکسید در ۲۰ میلی لیتر آب مقطر، و سپس افزایش آرام ۷/۵ گرم پودر کلوییدی SiO₂ (اروسیل) تهیه شد. دمای حدود ۲° ۷۰ به آرامی سبب حل شدن اروسیل شد.

پس از آنکه دمای محلولهای A و B به دمای اتاق رسید، یک بشر حاوی آب بر روی همزن مغناطیسی قرار گرفت و بشر حاوی محلول B در درون آن قرار داده شد. یک دماسنج نیز به گیرهای متصل شد و انتهای آن در آب بشر بیرونی نهاده شد تا بتوان با تعیین دمای آب، آن را در C[°] FT-۰۴ ثابت نگه داشت. سپس محلول A به محلول B اضافه شد و به مدت ۱۱۰ دقیقه به هم زده شد.

پس از پایان این مدت، بشر حاوی محلول حاصل (محلول هستهزا) را از درون آب برداشته و در دمای اتاق نگه داشته شد تا ژل آلومینوسیلیکات پس از تهیه در مرحله بعدی، با نسبت معین به آن اضافه شود.

ب- تھيه ژل آلومينوسيليکات

مقدار ۱۰/۵ گرم آلومینیم سولفات ۱۸ آبه در ۴۰ میلی لیتر آب مقطر حل شد (محلول C). سپس ۵/۲ گرم سدیم هیدروکسید در ۲۵ میلی لیتر آب مقطر حل شده و محلول بهدست آمده بر روی همزن مغناطیسی با دمای کم قرار داده شد. سپس به تدریج ۱۰ گرم از SiO پودری به آن اضافه شد تا کاملاً حل شده و محلول صافی به دست آید (محلول C). محلول D را به دمای اتاق رسانده و پس از افزودن محلول C به آن، با یک اسپاتول شیشهای به هم زده شد تا ژل یکنواختی ایجاد شود. سپس به کمک قیف بو خنر تحت خلاء صاف شده

ج- سنتز زئوليت

۷ گرم از محلول هستهزای تهیه شده در قسمت الف، به ۲۲/۵ گرم از ژل الومینوسیلیکات حاصل در قسمت ب اضافه شد تا رسوب سفیدرنگی به دست آمد. سپس با یک اسپاتول شیشهای به مدت ۱۵ دقیقه به هم زده شد تا به حالت دوغی درآمد.

ژل به دست آمده در این قسمت، به راکتور فولادی با جدار داخلی تفلونی منتقل شد و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۵۵۹–۹۳ در خشککن قرار گرفت. پس از این مدت، راکتور از خشککن خارج شد و زیر شیر آب، سرد شد تا دمای آن به دمای اتاق رسید. محصول به دست آمده به کمک قیف بوخنر تحت خلاء صاف شد و چند بار با آب دوبار تقطیر شستشو داده شد. رسوب حاصل به همراه کاغذ صافی بر روی شیشه ساعت نهاده و در خشککن با دمای ۲۵ ماله ا

۳– ۲– ساخت کاتالیزور به روش تلقیح"

ابتدا پایه زئولیتی Y به مدت ۵ تا ۶ ساعت در دمای C^o ۱۱۰ در خشککن قرار گرفت تا آب از درون حفرههای آن خارج شده و به این ترتیب نفوذ محلول فلزی به درون حفرهها راحت تر صورت گیرد. سپس مقدار مشخصی از پایه توزین شده و با محلول فلزی پلاتین تهیه شده از نمک هگزاکلروپلاتینیکاسید در تماس قرار گرفت. با توجه به اینکه چه درصدی از پلاتین بر روی پایه مورد نظر باشد وزن مشخصی از نمک در چهار برابر وزن پایه آب دوبار تقطیر حل شد. مخلوط داخل سیستم تبخیرکننده قرار گرفت و به آهستگی همزده شد. عمل تبخیر آن مدت ۲۵ تا ۶ ساعت به طول انجامید تا عمل تلقیح (قرارگرفتن و تثبیت محلول فلزی روی سطح و درون حفرات پایه) کامل شد. تبخیر تدریجی محلول

حضور پمپ خلاء باعث می شود تبخیر در دمای پایینتر صورت گیرد. لازم است در این مرحله تبخیر در دمای زیر ۴۵°C صورت گیرد. پس از اتمام عمل تلقیح، نمونه برای خشکشدن به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۲° ۱۱۰ داخل آون قرار گرفت. مرحله خشککردن بعد از عمل تلقیح از مراحل بسیار مهم تهیه کاتالیزور است. خشککردن نمونه با شیب گرمایی آهسته موجب می شود تا عامل فلزی باقی مانده از محلول تبخیر شده به صورت یکنواخت بر روی پایه رسوب

کند و از کلوخهشدن و توزیع نامناسب عامل فلـزی جلـوگیری شود.

بعد از خشک کردن نمونه، عمل کلسینه کردن نمونه به آرامی در کوره انجام شد. تکلیس نمونه به مدت ۲ ساعت و دمای ۵۵۰۵۵ در کوره انجام گرفت. عمل کلسینه کردن به آهستگی انجام شده تا از خروج ناگهانی آب و صدمه دیدن ساختار جلوگیری شود.

پس از کامل شدن تلقیح پلاتین روی پایه، تلقیح قلع به روش توضیح داده شده انجام گرفت و سپس مراحل خشک و کلسینه کردن نمونه اجرا شد [۱۵ و ۱۶]. نمونه های تهیه شده به صورت پودری اند و برای انجام آزمایشهای راکتوری لازم بود به اندازه های مشخصی شکل دهی شوند تا موجب افت فشار نشوند و همچنین ممانعتی برای عبور گاز ایجاد نکنند [۱۷]. به این منظور سنبه و ماتریسی با قطر mm ۵ از جنس فولاد یاین منظور سنبه و ماتریسی با قطر mm ۵ از جنس فولاد به اضافه ۱۰ درصد وزنی آب دوبار تقطیر برای چسبندگی منحصوص 2000 طراحی و ساخته شد. وزن مشخصی از پودر به اضافه ۱۰ درصد وزنی آب دوبار تقطیر برای چسبندگی مشخص mg ۵۰ و قطر mm ۵، تحت فشار ماه ۱۰ دستگاه پرس تهیه شده و سپس برای خشکشدن در دمای ۲[°] ۱۰ در آون قرار گرفت. تکلیس نمونه های قرص شده در کوره و در

۴– ویژگیهای راکتور مورد استفاده

سیستمی که برای انجام واکنش هیدروژنزدایی از ایزوبوتان مورد نیاز بود قبلاً در مرکز پژوهش و فناوری پتروشیمی ایران-کرج طراحی و ساخته شده بود. در شکل (۱–الف) نقشه شماتیکی از این سیستم ارائه شده است. این سیستم شامل چندین شیر سوزنی، شیر یکطرف، راکتور کوارتز، کوره استوانه ای قابل برنامه ریزی با قطر ۲۵ cm ، ارتفاع ۳۵ ۶ و بیشترین دمای ۲^۵ ۵۰۰۰ و همچنین یک کروماتوگراف گازی (GC) برای تحلیل محصولات است. همه خطوط اتصالی از جنس استیل زنگنزن (SS-316) است.



شکل ۱– شماتیک سیستم الف)آزمون راکتوری و ب) راکتور کوارتز و نحوه بارگذاری کاتالیزور

مطابق نقشه، گاز نیتروژن برای تهی و پاک کردن^{۱۴} کلیه مسیرها و راکتور استفاده می شود. ایزوبوتان بعد از عبور از کنترل کننده های دبی (MFC)^{۱۵} با نسبت مشخصی با هیدروژن مخلوط شده و سپس وارد ورودی راکتور می شوند. دمای کوره با شیب دمایی مشخص افزایش می یابد و محصول تولیدی بعد از خروج از راکتور به دو قسمت تقسیم می شود. یک مسیر برای تحلیل محصولات به کروماتو گراف گازی فرستاده شده و مسیر دیگر به صورت برونریز^{۱۶} خارج می شود. تحلیل محصولات با مشخصات زیر انجام می گیرد:

Packed column, SS 316, 6 m, 1/8 inch, 28% DC200 on chromsorb PAW 60/80, ENRO 3015 ۲۰۰°C نوع تزریق^{۱۷} آن به صورت GSV ^{۱۸} و مستقیم^{۹۱} با دمای ۲۰۰۰ و ظرفیت تزریق ۱ ml است. دتکتور از نوع یونیزاسیون شعلهای^{۲۰} (FID) با دمای ۲۵ ۵۵ و قطبیت^{۲۱} مثبت است. روش تحلیل در آن استاندارد خارجی^{۲۲} بوده و با نرمافزار winilab

طول بستر کاتالیزور مورد نیاز در راکتوری به قطر ۱۰ mm . حدود mm ۲۰ mm است. البته از آنجایی که سیستم بهکاررفته برای

راکتور مجهز به پیش گرمکن نیست، بستر خنثی که معمولاً کوارتز است، به عنوان پیش گرمکن استفاده می شود. طول راکتور (طول بستر خنثی + طول بستر کاتالیزور) را معمولاً چندین برابر طول بستر کاتالیزور در نظر می گیرند. در این تحقیق راکتور کوارتز به قطر ۱۰mm و طول ۲۰ ۳۵ مورد استفاده قرار گرفت. البته محلی به قطر ۲ mm ۲ برای ورود ترموکویل ۱/۵ mm در آن تعبیه شده است. در شکل (۱-ب) شمایی از راکتور و نحوه بارگذاری کاتالیزور در آن ارائه شده است. انجام آزمون راکتوری شامل مراحل زیر است: پر کردن راکتور کوارتز - اجرای برنامه گرمایی کوره - عبور گاز نیتروژن به منظور تهی و پاک کردن کلیه مسیرها - احياء كاتاليزور پس از عمل احیاء، گاز ایزوبوتان با دبی ۲۸/۳۰ ml/min به وسیلهٔ MFC تنظیم و به راکتور تزریق شده و عبور گاز هيدروژن با تنظيم قبلي از راكتور ادامه مييابد. واكنش

هیدرورن با تنظیم قبلی از راکتور ادامه می یابد. واکنش هیدروژنزدایی در دمای ℃ ۵۷۵ و به مدت ۵ ساعت در حضور گازهای ایزوبوتان و هیدروژن انجام می گیرد.

درصد عنصری	درصد وزنی	تركيب
40/01±7/04	$4 \circ / V \Delta \pm 7 / 4$	Al ₂ O ₃
\circ /VY \pm \circ / \circ A	•/۵۵± •/•∧	SiO ₂
۱/۰۵± ۰/۱۰	۱/۲۶± ۰/۱۲	K ₂ O
$\circ/V\Lambda\pm$ $\circ/\circ\Delta$	۰/۹۱± ۰/۱۴	PtO ₂
۰/۵۹ ± ۰/۰۳	•/V&± •/•۴	SnO ₂
	$\Delta/VA\pm \circ/VV$	LOI*

جدول ۱– میانگین نتایج تجزیه شیمیایی کاتالیزور صنعتی

(مقدار کل مواد فرار) Loss on Ignition*

جدول ۲- نتایج تجزیه کاتالیزور صنعتی و کاتالیزورهای سنتزشده به روش XRF

كاتاليزور	Al ₂ O ₃	SiO ₂	K ₂ O	Na ₂ O	Pt	SnO ₂	LOI
كاتاليزور صنعتى	۹١/٥۵	۰/۲۹	١/٢٨		•/۶٩	۰/۸۰	Δ/VA
$Sn_1/Pt/Y$ -Zeolite	۱ ۵/ • ۸	57/19	۰/۰۶	۲۰/۳۶	•/VV	۰/۷۴	۲۰/۰۵
Sn ₂ /Pt/Y-Zeolite	10/11	03. N o	•/• *	۱۰/۴۸	•/۶٩	۰/۷۱	19/44

برای تحلیل محصول، پس از شروع واکنش به فاصلهٔ هـر نـیم ساعت یک بار محصول به دسـتگاه کرومـاتوگراف گـازی تزریـق می گردد.

- وزن کاتالیزور ۲ گرم
- دمای واکنش C°۵۷۵
- نسبت مولی هیدروژن به هیدروکربن (H₂/HC) ۵/۵
 - دبی ایزوبوتان ۲۸/۳۰ ml/min
 - دبی هیدروژن ۱۴/۱۵ ml/min
 - فشار واکنش ۱/۵ bar
 - مدت زمان واکنش ۵ ساعت

تحلیل گاز ایزوبوتان ورودی توسط کروماتوگراف گازی بـه صورت زیر است:

nC ₄ =0.34	iC ₄ =98.65
$C_3H_6=0.89$	$C_2H_6=0.08\%$
CH ₄ =0.05%	

اندازه گیری درصد تبدیل ایزوبوتان، گزینش پذیری به ایزوبوتن و بازده واکنش با توجه به نتایج بهدست آمده از تحلیل کروماتو گراف گازی محصولات و با استفاده از معادله (۱) تا (۳)، امکانپذیر است.

$$Conv = \frac{\left\lfloor \left(F_{in} \times iC_{4in}\%\right) - \left(F_{out} \times iC_{4out}\%\right)\right\rfloor}{\left(F_{in} \times iC_{4in}\%\right)} \times 100\%$$
(1)

$$Sel = \frac{\left(F_{out} \times ISOBUTENE_{out}\%\right)}{\left[\left(F_{in} \times iC_{4in}\%\right) - \left(F_{out} \times iC_{4out}\%\right)\right]} \times 100\%$$
(7)

$$Yeild = \frac{Conv \times Sel}{100}$$
(Y)

۵– نتایج و بحث

۵– ۱– نتایج شناسایی کاتالیزور صنعتی

میانگین نتایج حاصل از سه بار تجزیه شیمیایی کاتالیزور صنعتی به روشهای کلاسیک و دستگاهی در جدول (۱) آورده شده است. همان طور که در جدول (۲) مشاهده می شود، نتایج تجزیهٔ شیمیایی حاصل از روش فلورسانس اشعهٔ ایکس (XRF) با



جدول ۳- دادههای الگوی پراش اشعه ایکس (XRD) کاتالیزور صنعتی



شکل ۲- الگوی پراش اشعه ایکس (XRD) کاتالیزور صنعتی

دادههای بهدست آمده از روش کلاسیک همخوانی مطلوبی نشان می دهند.

با مطالعهٔ طیف XRD نمونـه و بررسـی موقعیـت و شـدت نسبی قلههای آن، گاماآلومینـا بـه عنـوان پایـهٔ اصـلی کاتـالیزور شناسایی شد. در جدول (۳) (مقادیر 20 و I/I) خطـوط اصـلی گاماآلومینای مرجع موجود در کتابخانـه دسـتگاه XRD از نظـر موقعیت و شدت نسبی با کاتالیزور صنعتی مقایسه شـده اسـت.

بنابراین در الگوی پراش اشعه ایکس کاتالیزور صنعتی حضور این خطوط نشانه وجود فاز گاماآلومیناست. در شکل (۲) الگوی پراش اشعه ایکس کاتالیزور صنعتی آمده است.

شکل (۳) طیف FT-IR کاتالیزور صنعتی در محدوده فركانس ۲۰۰۰ -۴۰۰۰ دانشان مي دهد. اين طيف شامل قله کششی متقارن Al-O در فرکانس ¹ ۵۹۵ cm مے باشد. دو قله ۱۶۲۸ و ۳۴۵۴ cm⁻¹ مربوط به حضور آب در ساختار



گاماآلومیناست که اولی مربوط به ارتعاش خمشی مولکول آب و دومی مربوط به ارتعاش کششی متقارن گروه هیدروکسیل است. حضور آب در بررسیهای انجام شده توسط روشهای تجزیه گرمایی نیز تائید شد [۱۹ و ۱۹].

طیف تجزیـه گرمـایی TG/DTG کاتـالیزور صـنعتی در محدودهٔ دمایی C° ۴۰۰–۲۵ و با سرعت گرمادهی C/min° ۵ و در اتمسفر بیاثر نیتروژن تهیه شد.

گاماآلومینا جاذب آب است و قادر به نگهداری مولکولهای آب در ساختار خود است که این مطلب به خوبی از نتیجه تجزیه گرمایی آن ملاحظه می شود. در طیف DTG کاهش وزنی در حدود ٪۶/۹۰ مربوط به از دست دادن مولکولهای آب در گسترهٔ دمایی ۲^۵ ۱۰۰۰ مشاهده می شود. طیف TG آن نیز یک کاهش تدریجی مواد فرار، تا رسیدن به یک وزن تقریباً ثابت را نشان می دهد. در شکل (۴) طیف تجزیه گرمایی کاتالیزور صنعتی نشان داده شده است.

در شــکل (۵) تــصوير ميکروسـکوپ الکترونــی روبــشی

کاتالیزور صنعتی نشان داده شده است. این تصویر با پتانسیل EDAX و بزرگنمایی ۳۰۰۰ برابر تهیه شده است. طیف EDAX کاتالیزور صنعتی در شکل (۶) و نتایج این تجزیه در جدول (۴) آورده شده است.

در طیف حاصل شده به روش EDAX مشاهده می شود که عوامل فلزی پلاتین و قلع توزیع یکنواختی در سطح پایه کاتالیزور ندارند. با توجه به نتایج تجزیه EDAX و مقایسه آن با نتایج بهدست آمده از تجزیه شیمیایی و XRF می توان دریافت که مقادیر این دو عامل فلزی می توانند در نقاط مختلف نمونه متفاوت باشند ولی میانگین درصد حضور آنها از نتایج تجزیه شیمیایی و XRF تبعیت می کند.

۵- ۲- شناسایی کاتالیزورهای سنتز شده بر پایه زئولیت Y

کاتالیزورها به روش تلقیح تهیه شدند. در این روش پایه کاتالیزور در تماس با محلول فلزی مورد نظر قرار گرفت و همزمان با بههم خوردن، به تدریج حلال آن تبخیر و سپس



شکل ۵– تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM)کاتالیزور صنعتی

درصد اتمی	درصد وزنى	عنصر
٩ ۵/ ۵۵	۸۳/۱۲	Al
۱/۹ ۰	۲/۴۰	К
۰/۶۳	۲/۴۰	Sn
1/97	۸ • / ۲	Pt
\	\	کل

جدول ۴- نتيجه تجزيه EDAX كاتاليزور صنعتى

جدول ۵- درصد Pt و Sn کاتالیزورهای سنتزی به روش ICP

كاتاليزور	درصد وزنی Pt	درصد وزنی Sn
Sn ₁ /Pt/Y-Zeolite	°/°7± °/V97.	•/•٣± •/۵۵′.
Sn ₂ /Pt/Y-Zeolite	°/°₩± °/۶V'/.	•/•¥± •/۶¥′.

استفاده از روش ICP تعیین شد. این مقادیر مطابقت خوبی را با نتایج بهدست آمده از تجزیه شیمیایی به روش فلورسانس اشعه ایکس نشان میدهند. جدول (۵) درصد پلاتین و قلع موجود در کاتالیزورهای سنتز شده را نشان میدهد.

از مقایسه نتایج درصد وزنی پلاتین و قلع در کاتالیزورهای سنتز شده با درصد وزنی پلاتین و قلع کاتالیزور صنعتی، نزدیکی این مقادیر به هم ملاحظه میشود. کاتالیزورهای سنتز شده به روش فلورسانس اشعه ایکس(XRF) نیز تجزیه شیمیایی شدند که نتایج آن با مقادیر



شکل ۴- طیف تجزیه گرمایی (TG/DTG) کاتالیزور صنعتی



کاتالیزور تهیه شده خشک و تکلیس شد. دو نوع مختلف از کاتالیزور با پایه زئولیتی Y سنتز شدند. استفاده از نماد عنصر قلع با اندیسهای ۱ و ۲ (Sn₁, Sn₂) به ترتیب نشانهی استفاده از کلریدقلع دو آبه(SnCl₂.2H₂O) و کلریدتری بوتیل قلع کلریدانه در ساخت (C₄H₉)₃SnCl) به عنوان منابع قلع مورد استفاده در ساخت کاتالیزور می باشد. به این ترتیب از این به بعد از دو کاتالیزور سنتزی با نمادهای زیر یاد می شود:

کاتالیزورهای سنتزشده به روش توصیه شده توسط ماکسول هضم شده و سپس درصد پلاتین و قلع موجود در آنها با



شكل ٧- الكوى پراش اشعه ايكس (XRD) (الف) زئوليت Y پايه كاتاليزور، ب) كاتاليزور Sn₁/Pt/Y-Zeolite و

ج) كاتاليزور Sn₂/Pt/Y-Zeolite

پلاتین و قلع بهدست آمده از روش ICP به خوبی مطابقت دارد. جدول (۲) نتایج حاصل از تجزیه XRF کاتالیزورهای سنتز شده را نشان میدهد.

نتایج تجزیه XRF دو نمونه کاتالیزور بر پایه زئولیت Y، بهطور تقریبی نیسبت SiO₂/Al₂O₃ معادل ۳/۷ را نیشان میدهد.

طيف XRD پايه زئوليتی Y مورد استفاده در ساخت کاتاليزورهای سنتزی، کاتاليزور Sn₁/Pt/Y-Zeolite و کاتاليزور Sn₂/Pt/Y-Zeolite را در شکل (۷) آورده شده است. اين طيف با طيف XRD مرجع موجود در حافظه دستگاه از نظر موقعيت و شدت قلهها مقايسه شد. حداقل بايد ۵ خط از شديدترين خطوط مشاهده شده در طيف نمونه، از نظر موقعيت و شدت با خطوط موجود در طيف مرجع مطابقت داشته باشد تا بتوان آن دو طيف را به يک فاز نسبت داد. همان طور که ملاحظه

می شود در طیف دو نمونه کاتالیزور، قله مربوط به پلاتین در موقعیت ^۵ ۸۹/۸ مشاهده می شود که گویای حضور پلاتین در ایبن کاتالیزورهاست. با استفاده از رابطه شرر CuK_a (ابطه موج خط طیفی CuK_a (D=0.9 λ /BCos(θ)] θ (FWHM) و θ (1/0 ۴۰۶ °A) و θ (1/0 ۴۰۶ °A) و θ (1/0 ۴۰۶ °A) و θ زاویه قله مربوطه است، اندازه خوشههای پلاتین در کاتالیزورهای سنتزی محاسبه شد و مقادیر آن برای دو کاتالیزور کاتالیزورهای سنتزی محاسبه شد و مقادیر آن برای دو کاتالیزور (1/0 ۴ می

با مشاهده نتایج جدول (۶) ملاحظه می شود که موقعیت (20) و شدت نسبی(I/I) قلههای ظاهر شده در کاتالیزورهای سنتزی با پایه زئولیت Y به خوبی با زئولیت Y مرجع مطابقت دارد که این نشانه موفقیت ما در سنتز زئولیت Y است. شکل (۸) مربوط به طیف FT-IR زئولیت Y و کاتالیزورهای

	-						
۲٧/۲۳۳	31/002	10/221	۱۳/۸۲۸	9/374	20	r Lt:V	
۳۵	49	5	62	١٠٠	I/I ₀	٦رتوليت	
۲۷/ ۰ ۴۳	W1/WV9	10/940	73/838	9/788	20		
٣٩	49	54	24	١٠٠	I/I ₀	مرجع	

جدول ۶- دادههای الگوی یراش اشعه ایکس (XRD) کاتالیزورهای سنتزی با یایه زئولیت Y



شكل ٨- طيف FT-IR الف) زئوليت Y پايه كاتاليزور، ب) كاتاليزور Sn₁/Pt/Y-Zeolite و ج) كاتاليزور Sn₂/Pt/Y-Zeolite سكل



سنتزی با این پایه زئولیتی است. چنانچه مشاهده میشود تفاوت چشمگیری بـین طیفهـای حاصـل ایجـاد نـشده، تنهـا اخـتلاف

ناچیزی در دامنه و جایگاه ظهور آنها ملاحظه می شود. قله های متعلق به H₂O جذبی در حوالی ¹⁻۳۳۰ ۳۳ و ¹⁻ ۱۶۳۸ cm⁻¹ ظاهر شده اند. قله ¹⁻۳۳۰ ۳۴۴۰ مربوط به ارتعاش کششی O-H ظاهر شده اند. قله ¹⁻۱۶۳۵ متعلق به ارتعاش خمشی H-O-H است. قلیه ظاهر شده در محدوده فرکانیسی ¹⁻ ۲۰۰۰ ۱۰۰۰ مربوط به ارتعاش کششی نامتقارن (زیر ¹⁻ ۲۰۰ ۳۰ ۲۰ مربوط به ارتعاش کششی متقارن رزیر ¹⁻ ۲۰۰ ۳۰ ۲۰ مربوط به ارتعاش کششی متقارن ۲-O است. قله ای که در فرکانس ¹⁻ ۲۶۶ ظاهر شده مربوط به ارتعاش خمشی O-T است.

شکل (۹) طیف تجزیه گرمایی کاتالیزور سنتزی با پایه زئولیتی Y را نشان میدهد. درصد کاهش وزن نهایی پس از تجزیه گرمایی در زئولیت Y معادل ٪۲۱/۳۱ است. در این طیف قله کاهش آب در گسترهٔ دمایی زیر ^{OC ۱}۰۰ مشاهده میشود. برای بررسی ساختار کاتالیزورهای سنتزی، از روش میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) شرح داده شده در قبل



شکل۱۰- تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) کاتالیزور با پایه زئولیت Y در دو بزگنمایی ۳۰۰۰ و ۸۰۰۰ برابر

استفاده شد. در شکل (۱۰) این تصاویر در دو بزرگنمایی نـشان داده شدهاند. ساختار بلورین پایهٔ زئـولیتی مـورد اسـتفاده بـرای سنتز کاتالیزورها به خوبی در این تصاویر به چشم میخـورد. از مشاهده تصاویر SEM کاتالیزورهای با پایه زئولیت Y مـیتـوان مورفولوژی بلورین این پایه را دریافت.

۵– ۳– ارزیابی کاتالیزورهای سنتز شده در سیستم آزمون راکتوری و محاسبه درصد تبدیل، گزینش پذیری و بازده

بعد از شکل دهی کات الیزور و قرار گرفتن آن در کوره، کاتالیزور با دبی ۱۴/۱۵ ml/min گاز هیدروژن احیا شده و سپس گاز ایزوبوتان با دبی ۲۸/۳۰ ml/min توسط MFC تو و به راکتور تزریق گردید و عبور گاز هیدروژن با تنظیم قبلی از راکتور ادامه یافت. واکنش هیدروژن زدایی در دمای ۵[°] ۵۷۵ و به مدت ۵ ساعت در حضور گازهای ایزوبوتان و هیدروژن انجام پذیرفت. برای تحلیل محصول، پس از شروع واکنش به فاصلهی هر نیم ساعت یک بار محصول به دستگاه فاصلهی هر نیم ساعت یک بار محصول بود و محاسبات کروماتوگراف گازی تزریق شد. شرایط تعادل ترمودینامیکی آزمون به ترتیب شرح داده شده در بخش قبل بوده و محاسبات با استفاده از معادلههای (۱) تا (۳) است.

پس از انجام واکنش بر روی کاتالیزور و تجزیه محصولات با کروماتوگراف گازی، نمودار درصد تبدیل، گزینش پذیری و

بازده هر کاتالیزور بر حسب زمان رسم شد که نتایج آن در زیـر آمده است.

۵– ۴– نتیجه مربوط به کاتالیزور صنعتی

نمودار GC متعلق به تجزیه محصولات هر یک از کاتالیزورها با استفاده از سیستم کروماتوگراف متصل به سیستم آزمون راکتوری ثبت شد. در هر یک از این نمودارها، قلههای مربوط به ایزوبوتان، ایزوبوتن و سایر محصولات به خوبی نمایش داده شده است.

غلظت مواد خروجی با توجه به ارتفاع و مساحت سطح زیر هر قله و با استفاده از نرمافزار Winilab، بر حسب درصد مولی گزارش شده است. با استفاده از درصد مولی خروجی و به کمک معادله های (۱) تا (۳) درصدتبدیل، گزینش پذیری و بازده کاتالیزورها محاسبه شد. در شکل (۱۱) نمودار GC حاصل از کاتالیزور صنعتی آورده شده است.

در شکل (۱۲) نمودار تغییرات مقادیر محاسبه شده درصدتبدیل، گزینش پذیری و بازده کاتالیزور صنعتی بر حسب زمان رسم شده است.

Sn₁/Pt/Y-Zeolite - ۵ - ۵ - ۵ - ۵ - ۵ - ۵ - ۵ این کاتالیزور از طریق تلقیح ترتیبی پلاتین و قلع (منبع این کاتالیزور از طریق تلقیح ترتیبی پلاتین و قلع (منبع کلرید قلع) بر روی پایه زئولیتی Y تهیه شد. در شکل (۱۱)



شکل ۱۱– نمودار GC مخلوط واکنش حاصل از هیدروژنزدایی ایزوبوتان در حضور الف) کاتالیزور صنعتی، ب) کاتالیزور سنتزی Sn₁/Pt/Y-Zeolite، ج) کاتالیزور سنتزی Sn₂/Pt/Y-Zeolite

در شکل (۱۲) نمودار تغییرات مقادیر درصدتبدیل، گزینش پذیری و بازده کاتالیزورستزی Sn₂/Pt/Y-Zeolite بر حسب زمان آورده شده است. همان طور که ملاحظه می شود با تغییر منبع قلع، بهبود چشمگیری در نتایج ایجاد شده است.

۵- ۷- مقایسه نتایج حاصل از کاتالیزورهای سنتز شده بر پایهٔ زئولیت Y با کاتالیزور صنعتی

شکل (۱۲) نتایج کاتالیزور صنعتی و کاتالیزورهای سنتزی با پایه زئولیتی Y را با هم مقایسه میکند. برای بررسی اثر منبع قلع مورد استفاده در عملیات تلقیح بر نتایج، دو کاتالیزور سنتزی با منبع قلع متفاوت بر پایهٔ زئولیت Y مورد آزمون قرار گرفت.

همانطور که ملاحظه میشود استفاده از منبع کلریدتریبوتیل قلع به عنوان منبع قلع در مقایسه با کلرید قلع نمودار GC مربوط به تجزیه محصولات تولید شده در سطح این کاتالیزور نشان داده شده است.

همان طور که نمودار GC نشان می دهد به دلیل تشکیل محصول جانبی یک کربنه که با محصول اصلی یعنی ایزوبو تن رقابت می کند، گزینش پذیری کاتالیزور کاهش داشته است. در شکل (۱۲) نمودار تغییرات مقادیر درصد تبدیل، گزینش پذیری و بازده کاتالیزور سنتزی Sn₁/Pt/Y-Zeolite بر حسب زمان آورده شده است.

۵- ۶- ۱۵ مربوط به کاتالیزور سنتزی Sn₂/Pt/Y-Zeolite

این کاتالیزور از طریق تلقیح ترتیبی پلاتین و قلع (منبع کلریدتریبوتیل قلع) و پلاتین بر روی پایه زئولیتی Y تهیه شد. در شکل (۱۱) نمودار GC مربوط به تجزیه محصولات تولید شده در سطح این کاتالیزور نشان داده شده است.

Conversion Comparision



شکل ۱۲- نتایج حاصل از کاتالیزور صنعتی با کاتالیزورهای سنتزی با پایه زئولیتی Y (Sn₁/Pt/Y-zeolite و Sn₁/Pt/Y-zeolite) الف) درصد تبدیل ب) گزینش پذیری ج) بازده

(با وزن کاتالیزور ۲ گرم، دمای واکنش C^o ۵۷۵، نسبت مولی H2/HC ۵/۵، سرعت جریان ایزوبوتان ۲۸/۳۰ ml/min، سرعت جریان هیدروژن ۱۴/۱۵ ml/min، فشار واکنش bar ۱/۵ و مدت زمان واکنش ۵ hr

منجر به نتایج مطلوبتری شده است. حضور قلع در سطح کاتالیزور می تواند با تشکیل ذرات آلیاژی Sn-Pt، از تجمع خوشههای پلاتین در یک نقطه از سطح کاتالیزور و همچنین جمع شدن محصولات حاصل از هیدروژنزدایی بر روی سطح که حضورشان منجر به رقابت فرایندهایی نظیر ایزومری شدن و تشکیل کک با فرایند اصلی یعنی هیدروژنزدایی می شود، ممانعت به عمل آورد. لذا استفاده از منبع کلرید تری بوتیل قلع به دلیل حجیم بودن آن نسبت به کلرید قلع ما را به این هدف نزدیکتر می کند چرا که این منبع به دلیل اشغال فضای بی شتر در اطراف خود می تواند باعث توزیع یکنواخت پلاتین روی سطح کاتالیزور شود [۴].

۴- نتيجه گيري

با توجه به اهمیت ویژه کاتالیزور DP803 در صنایع پتروشیمی ایران برای هیدروژنزدایی ایزوبوتان، تعیین ویژگی این کاتالیزور به روشهای مختلف انجام شد. شناسایی کاتالیزور صنعتی از طریق تعیین ساختار و تجزیه شیمیایی عنصری و روشها تعیین ساختار نشان داد که پایه کاتالیزور صنعتی گاما آلومینا و درصد پلاتین و قلع در آن به ترتیب ۷۸، و ۵/۵۹ است.

در جایگزینی پایه زئولیتی از زئولیت Y استفاده شد. نتایج آزمون راکتوری کاتالیزور تهیه شده با این پایه زئولیتی نشاندهنده افزایش درصدتبدیل، گزینش پذیری و بازده کاتالیزور سنتزی در مقایسه با کاتالیزور صنعتی است که دلیل آن وجود

واژه نامه

سایتهای اسیدی بر روی پایه زئولیتی کاتالیزور است. در بررسی اثر تغییر منبع قلع مورد استفاده، دو کاتالیزور با پایه زئولیت Y با دو منبع کلرید قلع دو آبه و کلرید تری بوتیل قلع سنتز شد و در نتایج حاصل از فرایند هیدروژنزدایی مشاهده شد، منبع کلرید تری بوتیل قلع منجر به بهبود نتایج حاصله میشود. براساس نتایج بهدست آمده و مطالعات صورت گرفته پیشبینی میشد استفاده از پایه زئولیتی 5-ZSM با نسبتهای متفاوت رسیدن به کارایی بهتر کاتالیزور در فرایند هیدروژنزدایی رسیدن به کارایی بهتر کاتالیزور در فرایند هیدروژنزدایی ایزوبوتان موثرتر عمل کند که در تحقیقات این گروه پژوهشی انجام و به چاپ رسیده است [۲۰].

قدردانى

از آنجا که این پروژه با حمایت مالی تحصیلات تکمیلی دانشگاه اصفهان و شرکت پژوهش و فناوری پتروشیمی ایران و مساعدت کارکنان و اعضای هیئت علمی خدوم آن بهویژه جناب آقای دکتر صاحبدلفر انجام گرفت، همچنین آزمایشات XRD و XRF توسط آزمایشگاه مرکزی دانشگاه اصفهان، آزمایش FTIR توسط دانشگاه آزاداسلامی واحد شهرضا و آزمایش ICP نیز توسط شرکت سوره، انجام شد، نویسندگان مقاله مراتب تشکر و قدردانی خود را از حمایتهای آنها اعلام کرده و آرزوی توفیق روزافزون برای آنها خواهانند.

- 1. methyl tert-buthyl eter
- 2. oleflex
- 3. deactivation
- 4. conversion
- 5. cracking
- 6. hydrocracking
- 7. isomerization
- 8. hydrogenation and dehydrogenation

- 9. alkylation10. dehydrocyclization11. binder
- 12. maxwel13. impregnation
- 14. purge
- 15. mass flow controller
- 16. vent
- 17. injector

18. gas self valve
19. direct
20. flam ionization detector
21. polarity
22. external Standard
23. weight hour space velocity
24. Mettler
25. Phillips

کارشناسیارشد، دانشکده مهندسی شیمی، دانـشگاه صـنعتی

اصفهان، ۱۳۸۰.

بندرامام،" مرکز اسناد پتروشیمی، بندر امام خمینی، ۱۳۸۰.

- Llorca, J., and Homs, N., "Supported Pt–Sn Catalysts Highly Selective for Isobutane Dehydrogenation: Preparation, Characterization and Catalytic Behavior," *Applied Catalysis A: General*, Vol. 189, pp. 77-86, 1999.
- Cortright, R. D., Hill, J. M., and Dumesic, J. A. "Selective Dehydrogenation of Isobutane Over Supported Pt/Sn Catalysts," *Catalysis Today*, Vol. 55, pp. 213-223, 2000.
- 5. Cortright, R. D., "Catalyst to Dehydrogenate Paraffin Hydrocarbons," *U.S. Patent* 5,736,478, 1998.
- 6. Miller, D., "Dehydrogenation of Isobutane Over a Zeolitic Catalyst," *U.S. Patent* 4,727,216, 1988.
- Humblot, f., and Candy, J. P., "Surface Organometallic Chemistry on Metals: Selective Dehydrogenation of Isobutane into Isobutene on Bimetallic Catalysts Prepared by Reaction of Tetran-Butyltin on Silica-Supported Platinum Catalyst," *Journal of Catalysis*, Vol. 179, pp. 459-468, 1998.
- Bentahar, F. Z., Candy, J. P., Basset, J. M., Le Peltier, F., and Didillon, B., "Surface Organometallic Chemistry on Metals in Water: Chemical Modification of Platinum Catalyst Surface by Reaction with Hydrosoluble Organotin Complexes: Application to the Selective Dehydrogenation of Isobutane to Isobutene," *Catalysis Today*, Vol. 66, pp. 303-308, 2001.
- Cheetham, A. K., and Catlow, C. R. A., *New Trends* in *Materials Chemistry*, Vol. 498, Kluwer Academic, 1997.
- 10. Sayari, A., "Catalysis by Crystalline Mesoporous Molecular Sieves," *Chemistry of Materials*, Vol. 8,

pp. 1840-1852, 1996.

- Rabo J. A., "Zeolite Chemistry and Catalysis," *American Chemical Society Monograph*, No 171, Washington, 1976.
- Gai, P. L., and Boyes, E. D., *Electron Microscopy in Heterogeneous Catalysis*, IOP, p. 233, Institute of Physics Publishing Bristol and Philadelphia, 2003.
- 13. Maxwell, J. A., *Rock and Mineral Analysis*, p. 234, John Wiley & Sons, New York, 1968.

دانشگاه اصفهان، ۱۳۸۲.

- 15. Kogan, E., "Catalyst for Dehydrogenation of Paraffin Hydrocarbons to Olefins and Method of Preparing Same," U.S. Patent 4,078,743, 1978.
- Imai, R., "Dehydrogenation Catalyst Composition and Paraffin Dehydrogenation," U.S. Patent 4,762,960, 1988.

- Coster, D., and Blumenfeld, A. L., and Fripiat, J. J., "Lewis Acid Sites and Surface Aluminum in Aluminas and Zeolites: A High-Resolution NMR Study," *Journal of Physical Chemistry*, Vol. 98, pp. 6201- 6211, 1994.
- Gutierrez, G., and Johansson, B., "Molecular Dynamics Study of the Structural Properties of Amorphous Al₂O₃," *Physical Review B*, Vol. 65, pp. 104202 (1-9), 2002.
- Vaezifar, S., Faghihian, H., and Kamali, M., "Dehydrogenation of Isobutane Over Sn/Pt/Na-ZSM-5 Catalysts: the Effect of SiO₂/Al₂O₃ ratio, Amount and Distribution of Pt Nanoparticles on the Catalytic Behavior," *Korean Journal of Chemical Engineering*, Vol. 28, pp. 370-375, 2010.