

# بررسی عملکرد کاتالیستی نانواسپینل <sub>2</sub>O<sub>4</sub> درکاهش کاتالیستیNO با CO

سیدعلی حسینی<sup>۱</sup>۰\* و سپیده ناقل دانایی<sup>۲</sup>

۱ – دانشیار شیمی کاربردی دانشکده شیمی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران ۲- کارشناسی ارشد شیمی کاربردی دانشکده شیمی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

دریافت: مرداد ۱۳۹۶، بازنگری: بهمن ۱۳۹۶، پذیرش: اسفند ۱۳۹۶

چکیده: در این کار پژوهشی، نانوکاتالیست اسپینلی <sup>4</sup>O<sub>2</sub>Q به روش سل ژل خوداحتراقی تهیه شد. سپس، با پراش پرتو ایکس (XRD) طیفسنجی فروسرخ تبدیل فوریه (FTIR)، آزمون تعیین سطح ویژه با روش BET، میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM)، کاهش با برنامه دمایی (TPR) و طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس (XPS) شناسایی شدند. نتایج طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس نشان داد که در سطح کاتالیست افزون بر (III) M و (II) Cu ، کاتیونهای (VI) M و (I) ی دو (Cu ) نیز وجود دارند و مقدار اکسیژن در سطح کاتالیست بیشتر از نسبت استوکیومتری در اسپینل است. آزمون MI و (II) م، کاتیونهای (VI) M و (I) ین و بود دارند و مقدار اکسیژن در سطح کاتالیست بیشتر از نسبت استوکیومتری در اسپینل است. آزمون MER، ساختار نانوذرهای کاتالیست را تأیید کرد. فعالیت کاتالیست تهیهشده در کاهش کاتالیستی NO با OC براسی و عملکرد کاتالیستی خوبی را در این فرایند نشان داد. با به کارگیری این کاتالیست در دماهای بالاتر از C<sup>°</sup> ۴۰۰ تمام NO تبدیل شد. همبستگی بین فعالیت کاتالیستی و ویژگیهای فیزیکوشیمیایی بررسی شد. سازوکار تبدیل کاتالیستی با نانو اسپینل مس منگنیت در دماهای بالا و پایین تعیین شد. همچنین، معلوم شد که نسبت کسرتبدیل NO به کسر تبدیل CO در دماهای پایین تر از C<sup>°</sup> ۴۰۰ تمام NO تبدیل شد. همبستگی بین فعالیت معلوم شد که نسبت کسرتبدیل NO به کسر تبدیل CO در دماهای پایین تر از C<sup>°</sup> ۳۰۰ به طور تقریب برابر ۲ و بالاتر از این دما حدود ۱ است. نتایج

واژههاى كليدى: نانوكاتاليست، نانواسپينل، سل ژل، طيفسنج فوتوالكترونى پرتو ايكس، CuMn2O4

### مقدمه

با افزایش جمعیت و گسترش صنایع و افزایش مصرف انرژی درجهان، مصرف سوختهای فسیلی افزایشیافته و درنتیجه مقدار انتشار آلایندههای نیتروژن اکسید (NOx)، کربن مونواکسید، کربن دیاکسید ، ترکیبهای آلی فرار و ذرات دوده در حال افزایش است [۱ تا ۴]. انتشار بیرویه نیتروژن اکسید و کربن مونواکسید باعث تشکیل مه دود فوتوشیمیایی و بارانهای اسیدی

و وارد شدن آسیبهای فراوان به طبیعت و موجودات زنده می شود [۱]. بنابراین، پژوهشهای زیادی برای حذف و کاهش انتشار نیتروژن اکسید به محیطزیست در حال انجام است. یکی از روشهای مؤثر در حذف NOx و CO به کارگیری کاتالیستهای کاهشی انتخابی است [۱].

باید به مورت انتخابی به  $\rm NOx$  باید به مورت انتخابی به  $\rm N_2$  تبدیل شود و چنانچه به  $\rm NO_2$  و  $\rm NO_2$  تبدیل شود، سمی است. کربن مونواکسید

<sup>«</sup>عهدهدار مكاتبات: a.hosseini@urmia.ac.ir

یکی از آلایندههای اصلی محیطزیست است که از اگزوز اتومبیل ها و فرایندهای شیمیایی به وجود می آید[۱]. چندین روش برای حذف CO وجود دارد. اکسایش کاتالیستی یک روش مؤثر و اقتصادی برای حذف CO است. به کارگیری کاتالیستهای فلزهای نجیب بهعنوان کاتالیست مناسب مطرح ولی گران قیمت هستند [۴ تا ۶]. اکسیدهای مختلط جایگزین مناسبی برای کاتالیستهای فلزهای نجیب در حذف آلایندههای گازی بهحساب می آیند [۴ تا ۱۴]. اسپینلها گروهی از اکسیدهای مختلط با فرمول عمومی  $AB_2O_4$  هستند که در آن A و B جزء فلزهای واسطه، کاتیون های گروه های دوم و سوم اصلی جدول تناوبی عناصر و نیز قلع و سرب هستند [۲]. این ترکیبها نسبت به کاتالیستهای نجيب ارزان قيمت بوده و بيشتر روش تهيه آنها آسان و كمهزينه است. گزارشهای کمی درباره اسپینلها بهعنوان کاتالیست برای کاهش آلایندههای نیتروژندار وجود دارد. در برخی از این کارها برای کاهش انتخابی NO با هیدروژن، اسپینل آلومینات دویه شده با پالادیم به کار گرفته شده است [۱۴]. همچنین، اسپینل های \_CuFe<sub>2</sub>O و \_MnCo<sub>2</sub>O برای حذف NOx گزارش شدهاند [۱۵]. هر کدام از کاتالیستها با روشهای متفاوتی که بر فعالیت کاتالیستی آنها مؤثر است، تهیهشدهاند. از بین روشهای تهیه نانواکسیدهای فلزی، سل ژل خود احتراقی متداول ترین روش است که مزایای روشهای سل ژل معمولی (تولید اکسیدهای مختلط خالص با کنترل خوب بر استوکیومتری و اندازه نانوذرهها) و روش احتراقی (تولید اکسید دارای نقص ساختاری) را باهم دارند [۱۳]. این روش یک روش شیمیایی محلول است و در آن هم از ذرههای شیمیایی محلول (سل) و هم ذرههای کلوئیدی (سل نانوذرات) برای تشکیل شبکه استفاده می شود [۱۴]. ابتدا پیش مادههای فلزی در آب حل شده و با یک عامل کمپلکس کننده به صورت کمپلکس های محلول درآب در میآیند. عامل کمپلکس کننده یک کمپلکس كننده آلى است كه بهعنوان منبع سوخت براى فرايند احتراق بین اکسیدکننده (نمک نیترات فلز) و عامل کاهش دهنده (سیتریک اسید، گلیسین، اوره، اتیلن دی آمین تترااستیک اسید (EDTA)) نیز به کار گرفته می شود [۱۵ و ۱۶]. در اثر گرما با از دست دادن آب

اضافی، محلول غلیظ شده و تبدیل به ژل می شود که تشکیل ساختارهای فلزی شامل پیوند مراکز فلزی با پلهای اکسیژن یا ليگاند و تشکيل بسيارهاي فلز ليگاند است. طي فرايند خشکشدن، فاز محلول از ژل حذف می شود و عامل کمپلکس کننده شروع به سوختن مى كند. درنهايت كلسينه شدن انجام مى شود كه باعث تشکیل ساختار و بهبود ویژگی مکانیکی می شود [۸ و ۱۷]. تلاش برای توسعه کاتالیستهای ارزان قیمت و جایگزین کردن آنها به جای کاتالیستهای نجیب در فرایند حذف کاتالیستی اکسیدهای نیتروژن، منجر به به کارگیری نانواسپینلها در این پژوهش شد. ازاینرو، تهیه نانواسپینل مس منگنیت بهعنوان کاتالیست زیست سازگار و غیرسمی با روش سل ژل خود احتراقی تهیه شد. همچنین، برای نخستین بار عملکرد کاتالیستی آن بهعنوان کاتالیست ارزان قیمت در فرایند کاهش کاتالیستی NO با استفاده از کربن مونوکسید بهعنوان کاهنده بررسی شد. NO مهمترین گونه اکسیدهای نیتروژن یا ناکسها (NOx) است. همچنین، سازوکار این فرایند بر نانوکاتالیست اسپینلی برای نخستین بار پیشنهاد شد. اسيينل تهيه شده با استفاده از XRD, FTIR, BET, SEM, TPR و XPS شناسایی شد.

# بخش تجربى

مواد مورداستفاده برای تهیه کاتالیست، شامل کوپرنیترات ( $Mn(NO_3)_2.4H_2O$ ) و ( $Mn(NO_3)_2.4H_2O$ ) سیتریک اسید مونوهیدرات هستند.

کاتالیست با فرمول  ${}_{0}CuMn_{2}O_{4}$  به روش سل ژل احتراقی تهیه شد. به ترتیب ۲۰٫۱ و ۲٫۰۲ مول از  $O_{3}.3H_{2}O_{3}$ و Cu(NO<sub>3</sub>) $_{2}.3H_{2}O_{3}$  و Cu(NO<sub>3</sub>) $_{2}$  (Mn(NO<sub>3</sub>) $_{2}$ ) $_{3}$  (Mn(NO<sub>3</sub>) $_{2}$ ) $_{3}$  (Mn(NO<sub>3</sub>) $_{3}$ ) محلول در همزن در دمای  $\Omega^{\circ}$  ۲۰، با استفاده از مگنت همزده شد. پس از ۱۵ دقیقه، مقدار معینی سیتریک اسید به عنوان عامل کاهنده و سوخت به محلول افزوده شد. به طوری که نسبت مول سیتریک اسید به کل مول نیترات داخل محلول برابر  $\Lambda_{1}$  شد. سپس، دمای محلول به  $\Omega^{\circ}$  ۲۰ رسانده شد و گرمادهی در این دما تا تبدیل محلول به فرم ژل ادامه یافت. پس از ۳۵ دامه یافت. پس از ۳۵ محلول برابر مرا می محلول برابر مرا می محلول برابر محلول به م

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

شد تا نمونه بهطور کامل خشک شد و در لحظه کوتاهی سوخته و به صورت خاکستر درآمد. خاکستر تحت دمای  $^{\circ}$  ۶۰۰ به مدت  $^{\circ}$ ساعت کلسینه شد. ساختار نانوبلور تهیهشده در دمای اتاق با استفاده از يراش يرتو ايكس مدل SIEMENS D5000 بررسي و الگوي یرتو ایکس در فاصله heta از ۱۵ تا ۶۵ بهدست آمد. اندازه بلورها با معادله شرر تعیین شد. اندازه ذرهها و ریختشناسی کاتالیست با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مدل -EQ-C1 1 تعیین شد. یروفایل کاهشی کاتالیست با برنامه دمایی (TPR) با دستگاه مدل Micrometritics 2910 بررسی شد. سطح ویژه کاتالیست با همدما جذب و واجذب نیتروژن با روش BET با دستگاه ASAP2010 بررسی شد. ترکیب شیمیایی سطح کاتالیست و حالت اكسایش كاتیون ها در سطح كاتالیست با طیف سنج فوتوالكترون پر تو ایکس (XPS) با دستگاه Microlab 310-F تعیین شد. آزمون واكنشگرها و فراوردهها در فرایند كاهشی كاتالیستی با كروماتوگرافی گازی با دستگاه Shimadzu 2010 مجهز به آشکارسازهای FID و TCD انجام شد.

برای اندازه گیری مقدار فعالیت کاتالیستهای تهیهشده در فرایند کاهش کاتالیستی انتخابی NO با کاهنده CO، از سامانه آزمایشگاهی که طرحواره آن در شکل ۱ نشان دادهشده است، به کارگرفته شد. این سامانه شامل یک کوره الکتریکی مجهز به سامانه کنترل دما، واکنشگاه لولهای به طول ۲۰ سانتیمتر و قطر داخلی ۹٫۹ سانتیمتر، کپسول گازهای آلاینده نیتروژن اکسید (۱٪ NO در آرگون)، کاهنده کازهای خوراک به واکنشگاه و فراوردهها به تجزیه گرهای سوانگاری گازی، چهار عدد شیر سوزنی برای کنترل دبی گازها و یک محفظه دماهای عملیاتی متفاوت اندازه گیری شد. ترکیبهای گازی پیش و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اتمسفری و پیش مخلوط کن است. فعالیت کاتالیست در فشار اند مواکولی دماهای عملیاتی متفاوت اندازه گیری شد. ترکیبهای گازی پیش و پیش از واکنش با دستگاه سوانگاری ( گازی و با ستون الک مولکولی پیش از مین شد. نمونه گیری پس از رسیدن سامانه به حالت پایدار انجام می شد.



شکل ۱ سامانه کاهش کاتالیستی انتخابی نیتروژن اکسید با کاهنده CO

#### نتيجهها و بحث

الگوی XRD مربوط به کاتالیست تهیهشده در شکل ۲ آورده شده است. بررسی نتایج با پراش پرتو ایکس تشکیل ساختار اسپینلی در را تأیید کرد. بر پایه کارت استاندارد مربوط به اسپینل  $CuMn_2O_4$ را تأیید کرد. بر پایه کارت استاندارد مربوط به اسپینل CuMn\_2O\_4 (JCPDS: 74-2422))، پیکهای مشخصه اسپینل میشوند [۳] که این پیکها در الگوی پراش پرتو ایکس کاتالیست تهیهشده نیز که این پیکها در الگوی پراش پرتو ایکس کاتالیست تهیهشده نیز مشاهده میشود و ساختار اسپینلی آن تأیید شد. همچنین، با مقایسه مشاهده میشود و ساختار اسپینلی آن تأیید شد. همچنین، با مقایسه کارت استاندارد مربوط به مس اکسید (JCPDS: 89-5898)، معلوم ملاح ناخالصی CuO نیز به مقدار جزئی در نمونه وجود دارد [۳]. ساختار بلوری 204 CuMn\_2O به صورت چهاروجهی است. همچنین، اندازه متوسط بلورها از تیزترین و شدیدترین پیک در الگوهای مربوط به ساختارها، ( $^{\circ} 7 \approx 97$ )، و با استفاده از رابطه شرر پیش بینی شد. اندازه متوسط بلورهای 204ر)، و با استفاده از رابطه شرر پیش بینی شد.



شکل۲ الگوی XRD مربوط به کاتالیست اسپینلی مس-منگنیت (پیکهای اصلی ساختار اسپینل با ⊘و پیکها مربوط بهCuO با ستاره مشخص شدهاند.)

<sup>1.</sup> Chromatography

بررسی عملکرد کاتالیستی نانواسپینل CuMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> در کاهش ...

همچنین، برای تأیید ساختار اسپینلی کاتالیست از طیفسنجی فروسرخ تبدیل فوریه بهره برده شد که طیف مربوط در شکل ۳ نشان داده شده است. مشخصه ساختارهای اسپینلی در طیف فروسرخ تبدیل فوریه، ظاهر شدن دو پیک در ناحیه ۲۰۰۳ س۰۰ – ۷۰۰ است [۲ و ۳]. نوار مشاهده شده در ۲۰ مربوط به ارتعاشهای مربوط به پیوند اکسیژن – مس (Cu-O) در موقعیتهای چهاروجهی است در صورتی که نوار ناحیه ۲۰ ۵۶۰ مربوط به ارتعاشهای پیوند اکسیژن – منگنز در موقعیتهای هشتوجهی ساختاراسپینل هستند. نوار مشاهده شده در حوالی ۲۰ ۳۵ مربوط به ارتعاشهای گروه نوارها با محل نوارهای گزارش شده در مراجع نشان می دهد که محل نوارها اند کی جابه جا شده اند که به نانومقیاس بودن ذره ها نسبت داده می شود [۲ و ۳].



شكل ٣ طيف فروسرخ تبديل فوريه مربوط به كاتاليست اسپينلي

ریختشناسی و اندازه ذرههای کاتالیست با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی بررسی شد که تصویر مربوطه در شکل ۴ نشان دادهشده است. این تصویر با بزرگنمایی ۱۰۰ هزار برابر و مقیاس ۲۰۰ نانومتر به ثبت رسیده است. همان طور که در شکل مشاهده میشود، کاتالیست از نانوذرههای کروی بههم چسبیده با اندازه ذرههای کوچکتر از ۱۰۰ نانومتر تشکیل شده است. تصویر SEM نانوذره بودن کاتالیست را تأیید می کند. ذرههای بزرگتری که در تصویر دیده میشوند، مجموعهای از نانوذرههای بههم چسبیده است که با بزرگنمایی بیشتر مشخص میشود که به صورت مجموعهای از ذرههای ریز هستند.



شكل۴ تصوير SEM مربوط به كاتاليست اسپينلي تهيهشده

همچنین، سطح ویژه کاتالیست، بهدست آمده با روش BET، برابر با ۲۹٬۴ cm<sup>2</sup>.g<sup>-1</sup> است که سطح ویژه بهطور نسبی بالاتری در مقایسه با سایر اسپینلها است [۳ و ۱۸]. هرچند در مقایسه با بسیاری از کاتالیستها سطح ویژه کم است. برای بررسی کاهش پذیری کاتالیستها از آزمونهای H<sub>2</sub>-TPR استفاده شد که نتایج آن در شکل ۵ نشان دادهشده است. در این شکل، نمودار کاهش پذیری کاتالیست با نمودار کاهش Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> به عنوان مرجع مقایسه شده است. در نمودار کاهش Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub>، دو پیک در گستره ۲۵۰ تا C° ۴۰۰ مشاهده می شود که پیک گستره ۲۵۰ تا °C مربوط به کاهش Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> به Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> یا به بیان دیگر، °C كاهش بخشي از Mn (III) به Mn (III) و تشكيل فاز اسيينلي ،Mn (III) (شامل (Mn (II) و Mn (III) است. پیک کاهش دوم در دمای نزدیک به گستره ۳۸۰ تا ۴۰۰ C<sup>o</sup> مربوط به تبدیل Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> به MnO یا به بیان دیگر، کاهش (III) موجود در فاز اسپینلی بیک،  $CuMn_2O_4$  به Mn (II) است. در نمودار کاهش  $Mn_3O_4$ در اطراف C° ۲۲۹ به کاهش +Cu<sup>2+</sup> به مس فلزی مربوط می شود.  $CuMn_{2}O_{4}$  همچنین، کاهش پذیری Mn (III) در فاز اسپینلی به صورت شانه در دماهای پایینتر (۲۵۰ تا C° ۳۰۰) مشاهده می شود که با پیک کاهش (Cu (II همپوشانی دارد. به بیان دیگر، منگنز موجود در موقعیت B کاتالیست اسپینلی نسبت به منگنز در B موجود در موقعیت B راحت تر و در دماهای پایین تری کاهش می یابد [۳].

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال سیزدهم، شماره۱، بهار ۹۸

اینکه در ساختار اسپینل (AB<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)، نسبت اتمی کاتیون ها به اکسیژن ۳ به ۴ یا همان ۰٫۷۵ است، نتیجه می شود که در سطح کاتالیست مقدار اکسیژن بیشتری بوده و باعث می شود که نسبت کاتیون ها به اکسیژن کمتر از نسبت استوکیومتری در ساختار اسپینل شود.





مهمترین مزیت کاتالیست این پژوهش، ارزانقیمت بودن واکنشگر آن در مقایسه با سایر کاتالیستهای مصرفی و غیر سمی بودن آن است. پس از شناسایی ویژگیهای فیزیکوشیمیایی نانوکاتالیست اسپینلی، فعالیت کاتالیستی آن در کاهش نیتروژن اکسید با کربن مونوکسید بررسی شد. نتایج مربوط در شکل ۷ آورده شده است. براساس نتایج، تبدیل NO و CO با افزایش دما



شکل ۵ نمودار کاهش اسپینل مس منگنیت و  $Mn_2O_3$  نسبت به دما

نتایج بررسی ترکیب سطحی و حالت اکسایش یونها در سطح كاتاليست با روش طيفسنجي فوتوالكترون پرتو ايكس انجام شد و طیفهای XPS مربوط در شکل ۶ نشان داده شده است. در طيف XPS مربوط به Cu 2p، با مشاهده ييک ظاهرشده در ۹۳۴ الکترون ولت و نیز پیک ماهواره مربوط ظاهرشده در ۹۴۰–۹۴۰ الکترون ولت، وجود گونه (II) cu در سطح کاتالیست ثابت می شود. نظر به اینکه از نظر انرژی بستگی مقادیر انرژی مربوط به Cu(II) متفاوت است، Cu(II) مربوط به  $CuMn_2O_4$ پیک ظاهرشده در این ناحیه پهن است. دو نوع پیک ماهوارهای نیز مربوط به Cu(II) در شکل مشاهده می شود که یک تا دو الكترون ولت باهم اختلاف دارند [١٩]. ظاهر شدن پيک مشخصه در ۹۳۲ الکترون ولت، وجود گونههای (Cu(I) را نیز در سطح كاتاليست اثبات مي كند. در طيف XPS مربوط به Mn 2p، انرژي بستگی مربوط به Mn 2P<sub>30</sub> در اطراف ۶۴۲ الکترون ولت مربوط به (III) و پیک در اطراف ۶۴۴ الکترون ولت مربوط به است. پيک  $Mn \ 2p_{1/2}$  در اطراف ۶۵۵ الکترون ولت Mn (IV) ظاهر می شود. ظاهر شدن کاتیون های Mn (IV) و Mn (III) در سطح کاتالیست مربوط به حضور همزمان (U (II) و Cu (I) و درسطح كاتاليست است. تعادل زير بين كاتيون ها در سطح كاتاليست وجود دارد [۲۰]:

 $Mn (III) + Cu(II) \leftrightarrow Mn(IV) + Cu(I)$ 

همچنین، نتایج XPS نشان داد که نسبت اتمی کاتیونهای سطحی به اکسیژن در سطح کاتالیست برابر ۰٫۴ است. با توجه به

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

افزایش پیدا می کند، به گونهای که مقدار تبدیل NO به وسیله کاتالیست در C<sup>°</sup> ۴۰۰ به صد در صد می رسد. با در نظر گرفتن نتایج فیزیکوشیمیایی و فعالیت کاتالیست، سطح ویژه کاتالیست فاکتوری تعیین کننده در فعالیت زیاد کاتالیست است. فعالیت بالای کاتالیست با توجه به نتایج TPR و XPS به وجود گونههای کاهش پذیر اکسایش-کاهش و اکسیژن سطح مازاد در سطح کاتالیست نسبت داده می شود.



CO با NO شکل ۲ عملکردکاتالیست نانواسپینل  $O_4$ CuMn $_2O_4$  در فرایند کاهش NO با

همان طور که در نمودار مشخص است درصد تبدیل NO نسبت به CO بیشتر است که این پدیده به دلیل ضرایب استوکیومتری متفاوت آنها در مسیرهای متفاوت واکنش (معادلههای ۱ و ۲) است. در شکل ۸ نمودار نسبت کسر تبدیل NO به کسر تبدیل CO یعنی  $(X_{NO}/X_{CO})$  نسبت به دما بررسیشده است. همان طور که در این شکل مشاهده می شود، نسبت  $X_{NO}/X_{CO}$  در دماهای یایین نزدیک عدد ۲ بوده و در دماهای بالاتر به عدد یک می رسد.



شکل ۸ نمودار نسبت کسر تبدیل NO به کسر تبدیل CO در دماهای متفاوت

شکل ۹ منحنی تولید و مصرف  $N_2O$  را در دماهای متفاوت نشان می دهد. گونه  $N_2O$  یک فراورده میانی واکنش کاهش NO است. گونه  $N_2O$  مطابق واکنش گفته شده در معادله ۲ تولید می شود و بر پایه واکنش معادله ۳ مصرف می شود. بر پایه منحنی شکل ۹، تا دمای  $2^\circ$  ۳۰۰، مقدار تولید  $N_2O$  بیشتر از مصرف آن بوده، یعنی بیشتر بر اساس واکنش معادله ۲ پیش می رود و در  $2^\circ$ ۳۰۰ به بیش ترین تولید خود می رسد. در دماهای بالاتر از  $2^\circ$  ۳۰۰ بیشتر از معادله ۳ پیش می رود یعنی مقدار مصرف آن از تولید بیشتر شده و در واکنش با کربن مونوکسید به نیتروژن و کربن دی اکسید تبدیل شده و از غلظت آن کاسته می شود.



شکل ۹ نمودار بهره تولید  $N_2O$  در دماهای متفاوت

بر پایه نمودارهای شکلهای ۷، ۸ و ۹، دو مسیر برای فرایند کاهش کاتالیستی NO با CO در حضور نانو کاتالیست CuMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> پیشنهاد می شود:

مسیر اول بر پایه واکنش ۱ انجام می شود و مسیر دوم بر پایه واکنش های ۲ و ۳ بیان می شود که با نتایج پژوهش های پیشین ما بر کاتالیست های پروسکیتی مطابقت دارد [۱].

مسیر اول:  
2NO + 2CO 
$$\rightarrow N_2 + CO_2$$
 (۱)

- $2NO + CO \rightarrow N_2O + CO_2 \tag{(7)}$
- $CO + N_2O \rightarrow N_2 + CO_2$  (r)

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال سیزدهم، شماره۱، بهار ۹۸

در دماهای پایین نسبت به  ${}_{2}O_{3} \text{ meron}$  تودهای تأیید کرد. همچنین، نتایج XPS نشان داد که در سطح کاتالیست منگنز دو حالت اکسایش (III) Mn و Mn (IV) و مس به دوحالت (I) و (II) کوجود دارند و مقدار اکسیژن سطحی از نسبت استو کیومتری در اسپینل بیشتر است. نتایج تجزیههای فیزیکوشیمیایی نشان داد که فعالیت کاتالیستی مطلوب نانوکاتالیست، با وجود سطح ویژه پایین آن مربوط به حضور اکسیژن مازاد سطحی و کاهش پذیری پالای کاتالیستی در دماهای عملیاتی است. بررسیهای کاتالیستی فرایند کاهشی NO نشان داد که مسیر واکنش در دماهای بالا و پایین متفاوت از هم بوده و در دماهای پایین واکنش از راه تشکیل حدواسط  $O_{2}N$  و در دماهای بالاتر از  $\Omega^{\circ}$  ۳۰۰ واکنش از مسیر یک (نسبت استوکیومتری ۱:۱) انجام میشود. نتایج این مطالعه نشان داد که نانواکسیدهای اسپینلی میتوانند بهعنوان کاتالیستهای مناسب برای کاهش نیتروژن اکسید مطرح باشند.

سپاسگزاری

نویسندگان از ستاد توسعه فناوری نانو بهدلیل حمایتهای تشویقی تقدیر و تشکر میکنند.

- Izadkhah, B.; Niaei, A.; Salari, D.; Hosseinpoor, Sh.; Hosseini, S.A.; Tarjomannejad, A.; Korean Journal of Chemical Engineering 33, 1192-1199, 2016.
- [2] Hosseini, S.A.; Alvarez-Galvan, M.; Fierro, J.; Niaei, A.; Salari, D.; Ceramics International 39, 9253-9261, 2013.
- [3] Hosseini, S.A.; Niaei, A.; Salari, D.; Nabavi, S.R.; Ceramics International 38, 1655–1661, 2012.
- [4] Giraudon, J. M.; Elhachimi, A.; Leclercq, G.; Applied Catalysis B: Environmental 84, 251-261, 2008.
- [5] Giraudon, J. M.; Elhachimi, A.; Wyrwalski,

با در نظر گرفتن نمودار شکلهای ۸ و ۹ و همچنین، مسیرهای واکنش کاهش NO میتوان نتیجه گرفت که در دماهای پایین تر از C° ۳۰۰، واکنش از مسیر دوم (بر پایه واکنش ۲) پیش میرود زیرا نسبت مقدار تبدیل NO نسبت به CO در دمای C° ۲۰۰ برابر ۲ است که با واکنش ۲ یعنی مسیر دوم مطابقت دارد. با افزایش دما این نسبت کاهشیافته و در C° ۳۰۰ این نسبت اندکی بیش از یک است. در دماهای بالاتر از C° ۳۰۰، نسبت کسر تبدیل NO به کسر تبدیل CO بهطور تقریب برابر یک است. بنابراین، میتوان در دماهای بالا، مسیر اول را بیشتر برای انجام واکنش و کاهش NO را بیشتر بر پایه معادله (۱) پیشنهاد داد.

## نتيجه گيرى

نانوکاتالیست اسپینلی  $O_4$ CuMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> با موفقیت با روش سل ژل احتراقی تهیه و فعالیت کاتالیستی آن در کاهش NO با CO بررسی شد. نتایج SEM نانوذره بودن کاتالیست را نشان داد. نتایج CuMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> نشان داد که کاتالیست متشکل از فاز اسپینلی CuMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> RD نشان داد که کاتالیست متشکل از ناز اسپینلی TPR همراه با ناخالصی جزیی CuO است. نتایج مربوط به TPR کاهشپذیری آسان Mn<sub>2</sub>O<sub>5</sub> در ساختار اسپینلی نانوکاتالیست را

# مراجع

F.; Siffert, S.; Aboukais, A.; Lamonier, J.F.; Leclercq, G.; Applied Catalysis B: Environmental 75, 157-166, 2007.

- [6] Singh, U.G.; Li, J.; Bennett, J.W.; Rappe, A.M.; Seshadri, R.; Scott, S.L.; Journal of Catalysis 249, 349-358, 2007.
- [7] Pereñíguez, R.; Hueso, J.; Gaillard, F.; Holgado, J.; Caballero, A.; Catalysis Letters 142, 408-416, 2012.
- [8] Stathopoulos, V.N.; Belessi, V.C.; Bakas, T.V.; Neophytides, S.G.; Costa, C.N.; Pomonis, P.J.; Efstathiou, A.M.; Applied Catalysis B: Environmental 93, 1-11, 2009.
- [9] Pena, M.; Fierro, J.; Chemical Reviews 101,

بررسی عملکرد کاتالیستی نانواسپینل 4CuMn<sub>2</sub>O در کاهش ...

1981-2018, 2001.

- [10] Hosseini, S.A.; Niaei, A.; Salari, D.; Journal of Environmental Science and Health 47, 1728–1732, 2012.
- [11] Tanaka, H.; Misono, M.; Current Opinion in Solid State and Materials Science 5, 381-387, 2001.
- [12] Hosseini, S.A.; Niaei, A.; Salari, D.; Nabavi, S.R.; Journal of the Taiwan Institute of Chemical Engineers 45, 85–91, 2014.
- [13] Peña, M.A.; Fierro, J.L.G.; Chemical Reviews 101, 1981-2018, 2001.
- [14] Xu, C.; Sun, W.; Cao, L.; Li, T.; Cai, X.; Yang, J.; Chemical Engineering Journal 308, 980-987, 2017.
- [15] Zhao, W.; Zhang, S.; Ding, J.; Deng, Z.; Guo, L.; Zhong, Q.; Journal of Molecular

Catalysis A: Chemical 424, 153-161, 2016.

- [16] Tien-Thao, N.; Alamdari, H.; Kaliaguine,S.; Journal of Solid State Chemistry 181, 2006-2019, 2008.
- [17] Petrović, S.; Rakić, V.; Jovanović, D.; Baričević, A.; Applied Catalysis B: Environmental 66, 249-257, 2006.
- [18] Zeynizadeh, B.; Mohammadzadeh, I.; Shokri, Z.; Hosseini, S.A.; Journal of Colloid and Interface Science 500, 285–293, 2017.
- [19] Waskowska, A.; Gerward, L.; Staun Olsen, J.; Steenstrup S.; Talik, E.; Journal of Physics: Condensed Matter 13, 2549–2562, 2001.
- [20] Hosseini, S.A.; Niaei, A.; Salari, D.; Alvarez-Galvan, M.C.; Fierro, J.L.G.; Ceramics International 40, 6157–616, 2014.



# Investigation of catalytic performance of nano-espinel CuMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> for catalytic reduction of NO by CO

Seyed Ali Hosseini<sup>1,\*</sup>, Sepideh Naghel Danaei<sup>2</sup>

1. Associate Prof. of Applied Chemistry, Faculty of Chemistry, Urmia University, Urmia, Iran

2. MSc student of Applied Chemistry, Faculty of Chemistry, Urmia University, Urmia, Iran

Recieved: July 2017, Revised: January 2018, Accepted: February 2018

**Abstract:** In this paper,  $CuMn_2O_4$ nanospinel was synthesized by sol-gel auto combustion method and characterized by X-ray diffraction (XRD), Fourier Transform Infra red (FTIR), BET specific surface area, scanning electron microscopy (SEM), Temperature-programmed reduction (TPR) and X-ray photoelectron spectroscopy (XPS). The catalytic performance of the nanospinel was evaluated in reduction of NO by CO and above 400 °C the total of NO was converted. The correlation between physical-chemical properties and activity was investigated. The mechanism opf the reduction was determined at lower and higher temperatures. The  $X_{NO}/X_{CO}$  was around 2 at lower temperature, whereas it is around 1 at low temperatures. The results indicated that nano spinels could be promising and cheap catalysts for the process.

Keywords: Nano catalyst, spinel, sol-gel, XPS, CuMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub>

<sup>\*</sup>Corresponding author Email: a.hosseini@urmia.ac.ir