

ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ ПРОЦЕССОВ ГОРЕНИЯ И ВЗРЫВА

УДК 541.127+543.98

ИЗУЧЕНИЕ ПРИРОДЫ ВСПЫШЕК СВЕТОИЗЛУЧЕНИЯ ПРОЦЕССА ВЗРЫВНОГО ОКИСЛЕНИЯ ВОДОРОДА В ПРИСУТСТВИИ SO₂

© 2023 г. Э. М. Макарян^{a,*}, П. С. Гукасян^a, А. А. Арутюнян^a

^aИнститут химической физики им. А.Б. Налбандяна НАН РА 0014, Ереван, Армения

*e-mail: makaryan@mail.ru

Поступила в редакцию 27.12.2022 г.

После доработки 27.12.2022 г.

Принята к публикации 27.02.2023 г.

Реакция окисления водорода в присутствии сернистого газа в области самовоспламенения ($T = 470\text{--}510^\circ\text{C}$ и $P < 200$ Торр) сопровождается образованием элементарной серы, которая протекает во взрывном режиме. В работе расчетно-кинетическим методом с помощью программы SENKIN:CHEMKIN II, на математической модели, описывающей процесс окисления водорода в присутствии сернистого газа, проанализированы наблюдаемые вспышки светового излучения взрывного процесса. Выявлены характеристики процесса окисления водорода в присутствии сернистого газа в области низкотемпературного цепного взрыва.

Ключевые слова: сернистый ангидрид, сера, вспышки светового излучения

DOI: 10.31857/S0044453723080150, **EDN:** QVRGIN

Влияние сернистого газа на процессы горения очень актуально. Этому вопросу посвящено большое количество работ [1, 2]. В зависимости от условий протекания процесса, сернистый газ может оказывать как ускоряющее, так и замедляющее влияние на процессы горения водорода [3–5]. В настоящей работе процесс окисления водорода в присутствии сернистого газа изучали в режиме “прерывистых пламен” [6]. Специально разработанная методика позволяла регистрировать световое излучение и анализировать данные по интенсивности, частоте и динамике вспышек, которыми сопровождалось химическое превращение во взрывном режиме, и эти данные сопоставляли с результатами, полученными расчетным путем.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Эксперименты проводили на вакуумно-проточной установке в реакторе, изготовленном из кварцевого стекла, объемом 1120 см³ ($d = 80$ мм, $l = 230$ мм). Смесь реагирующих газов готовили в стеклянных баллонах, присоединенных к коллектору, откуда она под нужным давлением подавалась в реактор. Скорость газового потока и давление регулировали с помощью вентиля, установленных на входе и выходе реактора. Давление в реакторе измеряли ртутным манометром. Реактор подогревался терморегулируемой электропечью специальной конструкции. В боковой стенке

и на торце печи имелись смотровое окно для визуальных наблюдений и окуляр для регистрации вспышек светочувствительным приемником. Интенсивность и частота вспышек регистрировались преобразователем и цифровым многоканальным самописцем “S-Recorder-2”, подключенным к компьютеру, что позволяло проводить визуальные наблюдения и регистрацию.

Опыты проводили со смесью богатой водородом с добавкой сернистого газа: $\text{H}_2 : \text{O}_2 : \text{SO}_2 : \text{N}_2 = 10 : 1 : 1 : 0.5$, при $T = 470^\circ\text{C}$ и $P = 40$ Торр. Анализ влияния SO_2 на процесс окислительного превращения водорода проводился численно-кинетическим методом с помощью программы SENKIN:CHEMKIN II [7] для условий (давление, температура, состав газовой смеси), при которых наблюдался взрывной процесс.

ОБСУЖДЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Изучение и анализ влияния сернистого газа на процесс окислительного превращения водорода проводили с использованием программы SENKIN:CHEMKIN II на модели с участием радикалов при условиях, где наблюдался взрывной процесс. Элементарные реакции рассматриваемого процесса окислительного превращения водорода в присутствии SO_2 , включающие предполагаемые реакции зарождения, продолжения и гибели цепей представлены в табл. 1.

Таблица 1. Набор основных элементарных реакций, характеризующих окислительное превращение водорода с добавками диоксида серы

№	Реакции	$K = AT^n \exp(-E/RT)$			Литература
		A , моль-см-с-К	n	E , кал/моль	
1	$H_2 + O_2 \rightarrow 2OH$	7.95×10^{14}	0.0	44950.0	[8]
2	$OH + H_2 \rightarrow H_2O + H$	2.20×10^{13}	0.0	5140.0	[9]
3	$H + O_2 \rightarrow OH + O$	9.75×10^{13}	0.0	14850.0	[10]
4	$O + H_2 \rightarrow OH + H$	4.78×10^4	2.67	6290.0	[11]
5	$H + O_2 + M \rightarrow HO_2 + M$	1.10×10^{15}	0.0	0.0	[12]
6	$HO_2 + HO_2 \rightarrow H_2O_2 + O_2$	2.00×10^{12}	0.0	0.0	[13]
7	$H_2O_2 \rightarrow OH + OH$	3.00×10^{14}	0.0	50700.0	[11]
8	$H_2O_2 + M \rightarrow OH + OH + M$	1.21×10^{17}	0.0	47500.0	[11]
9	$H + SO_2 \rightarrow SO + OH$	1.35×10^{22}	-2.30	30965.0	[14]
10	$H + SO_2 \rightarrow HSO_2$	5.31×10^8	1.59	2470.0	[14]
11	$H + SO_2 \rightarrow HOSO$	2.33×10^8	1.63	7300.0	[14]
12	$HSO_2 + M \rightarrow SO + OH + M$	3.01×10^{22}	0.0	0.0	[15]
13	$HOSO \rightarrow OH + SO$	1.66×10^{16}	-0.32	67724.0	[16]
14	$SO + SO \rightarrow S + SO_2$	1.21×10^{11}	0.0	0.0	[17]
15	$SO + O \rightarrow S + O_2$	2.05×10^{13}	0.0	14150.0	[18]
16	$SO + O + M \rightarrow SO_2 + M$	1.81×10^{17}	0.0	0.0	[19]
17	$S + O_2 \rightarrow SO + O$	5.18×10^4	2.4	-1907.0	[20]
18	$SO + O_2 \rightarrow SO_2 + O$	9.63×10^{10}	0.0	4531.0	[21]
19	$S + SO_2 \rightarrow SO + SO$	5.88×10^{12}	0.0	9034.0	[22]
20	$S + S + M \rightarrow S_2 + M$	7.18×10^{14}	0.0	-407.0	[23]
21	$SO_2 + O \rightarrow SO + O_2$	5.00×10^{12}	0.0	19460.0	[19]
22	$H + HSO_2 \rightarrow H_2 + SO_2$	1.57×10^{12}	0.0	0.0	[24]
23	$OH + HSO_2 \rightarrow H_2O + SO_2$	4.58×10^{12}	0.0	0.0	[24]
24	$SO_2 + O + M \rightarrow SO_3 + M$	1.80×10^{15}	0.0	0.0	[25]
25	$SO_2 + O \rightarrow SO_3$	3.68×10^{11}	0.0	1700	[26]
26	$HO_2 + SO_2 \rightarrow SO_3 + OH$	5.36×10^8	0.0	0.0	[27]
27	$H \rightarrow 0.5H_2$	7.94×10^4	0.0	0.0	
28	$OH \rightarrow 0.5H_2 + 0.5O_2$	7.94×10^4	0.0	0.0	
29	$O \rightarrow 0.5O_2$	7.94×10^4	0.0	0.0	
30	$SO_3 + SO \rightarrow 2SO_2$	1.20×10^7	0.0	0.0	[28]

Таким образом, для модели окисления водорода в присутствии SO_2 , представленной в таблице, при соотношении газовой смеси $H_2 : O_2 : SO_2 : N_2 = 10 : 1 : 1 : 0.5$, $T = 470^\circ C$ и $P = 40$ Торр наблюдался взрывной процесс. Зависимость изменения мольной доли SO_2 в реакционной среде и некоторых продуктов реакции от времени представлена на рис. 1. На рис. 1 пунктирной кривой также показано изменение интенсивности светоизлучения в период взрывного процесса.

Визуальные наблюдения через торец реактора и регистрация светоизлучения также указывают

на взрывной характер процесса окисления водорода в присутствии SO_2 .

На рис. 2 представлена зависимость интенсивности светоизлучения от времени при наблюдаемом взрывном процессе.

Как видно из рис. 1 период индукции процесса окисления водорода в присутствии сернистого газа и временной интервал между двумя соседними вспышками совпадают. Длительность взрывного процесса очень мала, что не позволяет проанализировать кинетику и химизм процесса, так как изменения происходят за очень короткое время относительно масштаба оси времени. Для то-

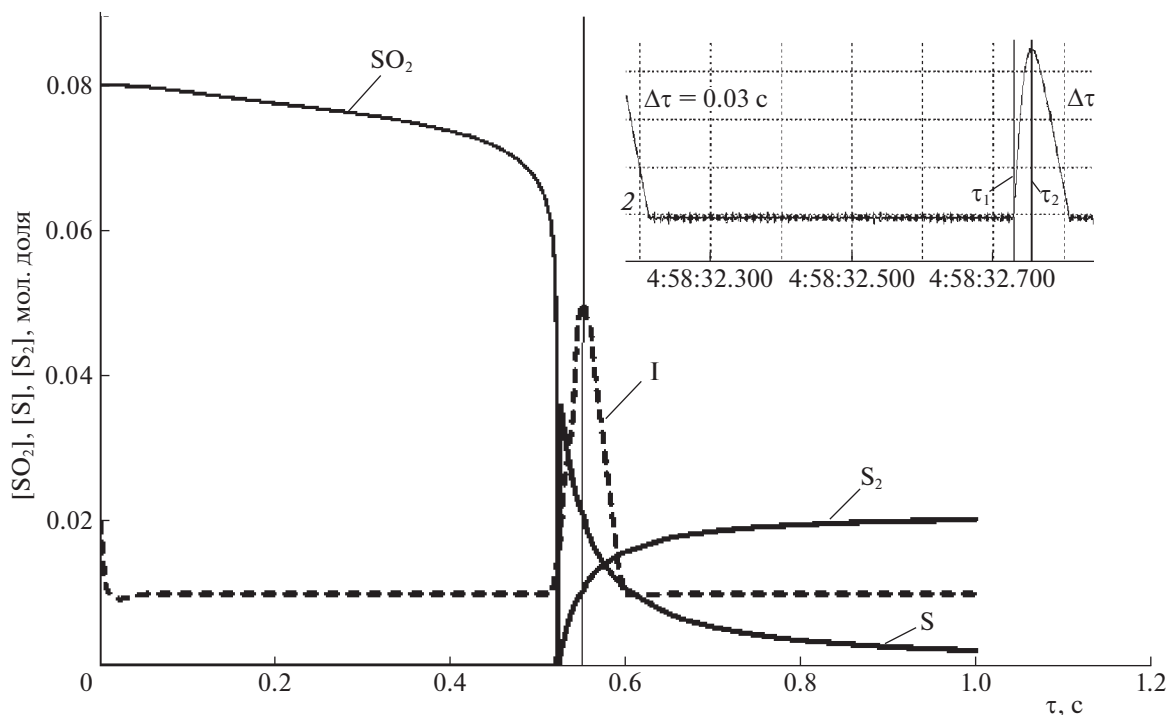


Рис. 1. Зависимости изменения мольной доли SO_2 в реакционной среде и некоторых продуктов реакции окисления водорода в присутствии сернистого газа от времени, I – кривая изменения интенсивности светоизлучения. В правом верхнем углу представлена запись светоизлучения, полученная с помощью цифрового многоканального самописца “S-Recorder-2”.

го, чтобы раскрыть временной интервал взрыва и проанализировать процесс, расчеты необходимо выполнить, применив начальные условия, соответствующие условиям времени начала взрывного процесса (давление, температура, состав газовой смеси).

Эти начальные условия представлены ниже:

$t(\text{с}) = 5.2048\text{E}-01$ $P(\text{атм}) = 7.6337\text{E}-02$ $T(\text{K}) = 1.1393\text{E}+03$
 $\text{H}_2 = 7.8806\text{E}-01$ $\text{O}_2 = 5.3604\text{E}-02$ $\text{SO}_2 = 4.9504\text{E}-02$
 $\text{O} = 5.0904\text{E}-04$ $\text{OH} = 5.0304\text{E}-06$ $\text{SO} = 4.3803\text{E}-03$
 $\text{H} = 1.3201\text{E}-05$ $\text{HSO}_2 = 2.7902\text{E}-16$ $\text{HOSO} = 1.3001\text{E}-03$
 $\text{S} = 1.6401\text{E}-05$ $\text{H}_2\text{O}_2 = 7.8606\text{E}-11$ $\text{HO}_2 = 1.6401\text{E}-06$
 $\text{S}_2 = 9.1707\text{E}-11$ $\text{SO}_3 = 2.7202\text{E}-02$ $\text{H}_2\text{O} = 3.4203\text{E}-02$
 $\text{N}_2 = 4.1203\text{E}-02$

Применив начальные условия, соответствующие времени $t = 5.2048\text{E}-01$ с – начала взрыва, были получены кинетические данные по продуктам реакции окисления водорода в присутствии сернистого газа в период взрывного процесса, и на рис. 3 представлены данные для S и S_2 .

Как видно из рис. 3, момент максимального значения интенсивности светоизлучения совпадает по времени со временем, когда наблюдаются

максимальная скорость расхода атомарной серы и максимальная скорость образования молекулярной серы – S_2 .

Более подробный анализ показал, что во время взрыва светоизлучение возникает в результате взаимодействия SO с атомарным кислородом, которое инициирует образование элементарной серы с последующей ее димеризацией и образованием возбужденной молекулярной серы S_2 . Это время совпадает со временем светоизлучения и подтверждается тем фактом, что реакция образования молекулярной серы протекает с большим тепловым эффектом $\Delta H_{673} = -215000$ Дж/моль, и реакция имеет отрицательное значение $\Delta G_{673} = -170000$ Дж/моль. Таким образом, можно с большой вероятностью предполагать, что световые вспышки возникают в результате физического процесса перехода возбужденной молекулярной серы S_2^* в нормальное состояние:



В первом приближении энергию фотона $h\nu$ можно принять равным изменению энтальпии реакции ΔH_{673} в пересчете на один атом элементарной серы. Исходя из этого предположения, расчетное значение частоты фотона $\nu = 5.38\text{E}-14$ с $^{-1}$, а длина волны излучаемого света $\lambda = 560$ нм, и эти зна-

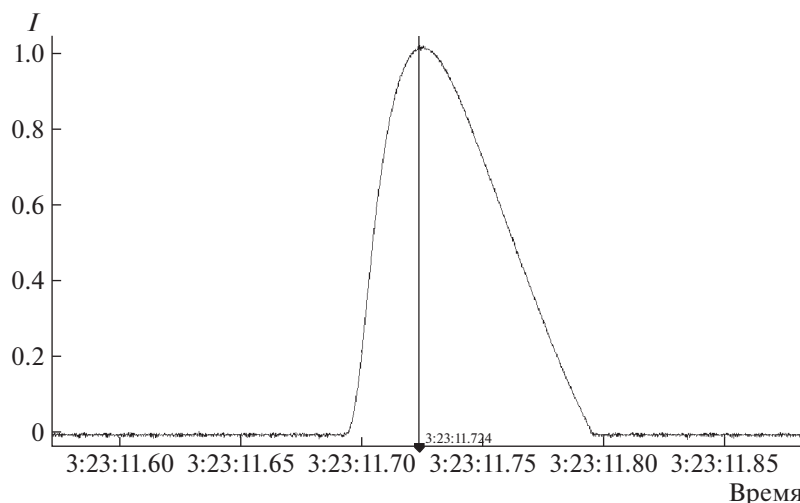


Рис. 2. Зависимость интенсивности светоизлучения от времени. Продолжительность светоизлучения приблизительно равна 0.08–0.10 с.

чения соответствуют, наблюдаемому в эксперименте, желтоватому свечению.

Таким образом, экспериментальные данные и проведенный анализ выявили основные элементарные реакции, которые ответственны за возникновение светового излучения в процессе окисления водорода в присутствии сернистого газа. Световые вспышки возникают в результате релаксации возбужденной молекулы S_2^* .

Предложенная методика для раскрытия временного интервала процесса, при использовании программы SENKIN:CHEMKIN II, может с успехом быть использована также для других

взрывных процессов, протекающих с большой скоростью в малые промежутки времени.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Rasmusen G.L., Glarborg P., Marshall P. // Proc. Combustion Institute. 2007. V. 31. P. 339.
2. Gimenez-Lopez J., Martinez M., Millera A., Bilbao R., Alzueta M.U. // Combustion and Flame. 2011. V. 158.
3. Kallend A.S. // Combustion and Flame. 1972. V. 19. № 2. P. 227.
4. Durie R.A., Smith M.Y., Johnson G.M. // Combustion and Flame. 1971. V. 17. № 2. P. 197.
5. Мкрян Т.Г., Гукасян П.С., Мантясян А.А. // Хим. физика. 2002. Т. 21. № 11. С. 33.
6. Мантясян А.А. // Физика горения и взрыва. 2016. Т. 52. № 2. С. 3.
7. Lutz A.E., Kee R.J., Miller J.A. SENKIN: A FORTRAN Program for Predicting Homogeneous Gas Phase Chemical Kinetics with Sensitivity Analysis // Sandia National Laboratory Rep. SAND-87-8248. Available at <http://www.osti.gov/scitech/biblio/5371815>.
8. Semenov N. // Acta Physicochim. U.R.S.S. 1945. V. 20. P. 291.
9. Baulch D.L., Drysdale D.D., Horne D.G. // Symp. Int. Combust. Proc. 1973. V. 14. P. 107.
10. Baulch D.L., Cobos C.J., Cox R.A. et al. // J. Phys. Chem. Ref. Data. 1994. V. 23. P. 847.
11. Baulch D.L., Cobos C.J., Cox R.A. et al. // J. Phys. Chem. Ref. Data. 1992. V. 21. P. 411.
12. Pirraglia A.N., Michael J.-V., Sutherland J.W., Klemm R.B. // J. Phys. Chem. 1989. V. 93. P. 282.
13. Warnatz J. Rate coefficients in the C/H/O system / Combustion Chemistry, ed. W.C. Gardiner, Jr., pub. Springer-Verlag.
14. Blitz M.A., Hughes K.J., Pilling M.J., Robertson S.H. // J. Phys. Chem. A. 2006. V. 110. P. 2996.

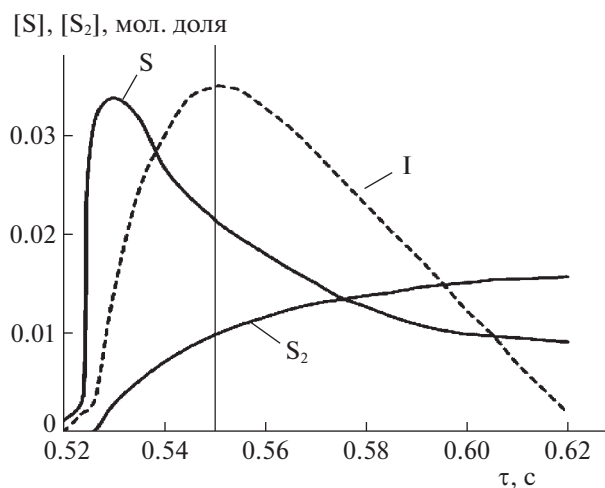


Рис. 3. Зависимости концентрации, некоторых продуктов реакции окисления водорода в присутствии сернистого газа, от времени; I — изменение интенсивности светоизлучения.

15. *Stickel R.E., Chin M., Daykin E.P. et al.* // J. Phys. Chem. 1993. V. 97. P. 13653.
16. *Goumri A., Rocha J.-D. R., Laakso D. et al.* // J. Phys. Chem. A. 1999. V. 103. P. 11328.
17. *Schofield K.* // J. Phys. Chem. Ref. Data. 1973. V. 2. P. 25.
18. *Lu C.W., Wu Y.J., Lee Y.P. et al.* // J. Phys. Chem. A. 2003. V. 107. P. 11020–11029.
19. *Singleton D.L., Cvetanovic R.J.* // J. Phys. Chem. Ref. Data. 1988. V. 17. P. 1377.
20. *Lu C.W., Wu Y.J., Lee Y.P. et al.* // J. Chem. Phys. 2004. V. 121. P. 8271.
21. *Atkinson R., Baulch D.L., Cox R.A. et al.* // Atmos. Chem. Phys. 2004. V. 4. P. 1461.
22. *Murakami Y., Onishi S., Kobayashi T. et al.* // J. Phys. Chem. A. 2003. V. 107. P. 10996.
23. *Du S.Y., Francisco J.S., Shepler B.C., Peterson K.A.* // J. Chem. Phys. 2008. V. 128.
24. *Durie R.A., Smith M.Y., Johnson G.M.* // Combustion and Flame. 1971. V. 17. № 2. P. 197.
25. *Yilmaz A., Hindiyarti L., Jensen A.D. et al.* // J. Phys. Chem. A. 2006. V. 110. P. 6654.
26. *Naidoo J., Goumri A., Marsha P.A.* // Proc. Combust. Inst. 2005. V. 30. P. 1219–1225.
27. *Payne W.A., Stief L.J., Davis D.D.* // J. Am. Chem. Soc. 1973. V. 95. P. 761.
28. *Chung K., Calvert J.G., Bottenheim J.W.* // Int. J. Chem. Kinet. 1975. V. 7. P. 161.