

بررسی تجربی و سینتیکی واکنش جذب دی اکسید گوگرد از فر آوردههای سوختن سوخت جت با جاذب سدیم کربنات بهوسیله مدل حفره اتفاقی

ایمان امیدی'، حامد فروتن'`*، مجید مظهر ۲، حسین محمد کریمی یزدی ٔ، محمدمهدی برجسته ٔ

- ۱- گروه مهندسی شیمی، دانشکده مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی امیرکبیر، تهران، ایران
 - ۲- گروه مهندسی پلیمر، پژوهشکده مواد رنگزا، پژوهشگاه رنگ، تهران، ایران
 - ٣- گروه شيمي، دانشكده علوم پايه، دانشگاه شهيد مدني آذربايجان، تبريز، ايران
- ۴- گروه مهندسی مواد، دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کرج، کرج، ایران
- ۵- گروه مهندسی مواد، مجتمع دانشگاهی مواد و فناوریهای ساخت، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران

چکــــیده	الە:	اطــــــلاعــــــات مقــ
زمینــه و هــدف: آلودگـی گاز SO ₂ بـه یـک نگرانـی جدی تبدیل شـده اسـت. ایـن مطالعه با	٩٩/٠٨/١٠	تاريخ دريافت:
هـدف جذب SO_2 حاصل از سـوختن سـوخت JP-4 انجام شـد.	99/11/+1	تاريخ ويرايش:
روش بررسی: آزمایشات تجربی با روش ترموگراویمتری در دماهای مختلف و غلظتهای	99/11/+4	تاريخ پذيرش:
مختلف گاز SO ₂ بررسی شد. مطالعه سینتیکی واکنش گاز-جامد غیر کاتالیستی مذکور با	99/17/78	تاریخ انتشار:
اســتفاده از مدلسـازی ریاضـی براسـاس مـدل حفـره تصادفـی، انجام گردیده اسـت.		
یافتهها: با توجه به نتایج نمودار توزیع اندازه حفرات بهدست آمد. پارامترهای ساختاری		
مدل حفره اتفاقی بهصورت ^۵ ۰۰×۱۰۲×۲۱۹۴، ۲ ^{-۱} ٬۶۴، ۱۰ ^۶ ،۶ ₀ ۱۰۲×۱۰۲ پا ^{-۵} ۷/۲۷ محاسبه		
گردیـد. منحنیهـای ترموگراویمتـری و نمـودار درصـد تبدیل-زمـان اسـتخراج شـده اسـت.		
مدلسازی واکنـش بـا فـرم کسـری براسـاس واکنشدهنـده گازی بهدسـت آمده اسـت.	ت، سوخت جت،	واژگان كليدى: سديم كربنا
نتیجه گیری: از پارامترهای سینتیکی بهدست آمده می دوان جهت طراحی سیستمهای	فراويمترى، مدل	حذف گوگرد دیاکسید، ترموگ
ســولفورزدایی گاز دودکـش در دمـای پاییــن اســتفاده کرد.		حفره اتفاقى

پست الکترونیکی نویسنده مسئول: forootan-ha@icrc.ac.ir

Please cite this article as: Omidi I, Forootan H, Mazhar M, Mohammad Karimi Yazdi H, Barjesteh MM. Experimental and kinetic study of sulfur dioxide adsorption reaction generated from jet fuel combustion by sodium carbonate sorbent using the random pore model. Iranian Journal of Health and Environment. 2021;13(4):669-76.

مقدمه

 ${
m Na_2CO_3}$ ${
m MgO}$ ،CaO مانند ${
m Sa_2CO_3}$ ،MgO ،CaO رایج در روش های دورریز ${
m Fe_2O_3}$ ،K₂CO₃ هستند (۳-۱). توانایی حذف ${
m SO_2}$ در دماهای پایین (حدود ${
m SO_2}$ منیت اصلی استفاده از ${
m Na_2CO_3}$ به عنوان جاذب است. واکنش ۱، جذب گوگرد دی اکسید با جاذب کربنات سدیم را نشان می دهد.

$$Na_2CO_3 + SO_2 + 0.5O_2 \rightarrow Na_2SO_4 + CO_2 \tag{1}$$

سیستمهای سولفورزدایی گاز دودکش بر پایه آهک فقط در دماهای بالا (حدود C° ۸۰۰) عمل می کنند. همچنین به دلیل افزایش حجم ژیپس نسبت به آهک (Z=T)، مسدود شدن دهانه حفرات و تبديل ناقص رخ ميدهد. از سويي دیگر، Na₂CO₃ توانایی جذب SO₂ در دماهای پایین (حدود C[°]C) را دارد. از دیگر مزایای سولفورزدایی با Na2CO3 می توان به مقدار Z کمتر (Z=1/۲۸) اشاره کرد که احتمال تبدیل کامل را تقویت می کند. در نتیجه میزان مصرف جاذب با توجه به تبديل كامل، كمتر خواهد بود. مطالعه سينتيكي واكنش Na2CO3 با SO2 بهندرت انجام گرفته است. بهعنوان مثال Keener و همکار (۴) از مدل Sharp Interface برای این واکنش استفاده کردند که نتایج آن به دلیل چشمپوشی از سطوح داخلی جاذب سدیم کربنات قابل اعتماد نخواهد بود. از سویی دیگر Kimura و همکاران (۵) با وجود لحاظ کردن مدل متخلخل از مقاومت های نفوذ بین نانوذرات Na₂CO₃ صرف نظر کردند. Bakhshi و همکاران (۶) مدل حفره اتفاقی را جهت مطالعه سینتیکی جذب SO₂ با جاذب منیزیم اکسید به کار برده و در مطالعهای دیگر (۷) با شستوشوی اسیدی، عملکرد این جاذب را بهبود بخشیدهاند. Zareh و همـکاران (۸) مـدل جامـع حفـره اتفاقـی را در مدلسـازی واكنش كربوناسيون باجاذب استرانسيم اكسيد استفاده کردہانےد.

در این مطالعه، با توجه به مزیت عملکرد در دمای پایین و مقدار Z کم از جاذب Na_2CO_3 استفاده شده و منحنی درصد تبدیل-زمان واکنش Na_2CO_3 با $_2SO_2$ در دماها و غلظتهای مختلف با استفاده از ترموگراویمتری همدما تعیین گردیده و درصد تبدیل بالایی مشاهده شده است. علاوه بر این مدلسازی ریاضی جامعی براساس مدل حفره اتفاقی انجام گرفته است. به وضوح مشخص است که مدلی جامع جهت مطالعه سینتیکی واکنش Na_2CO_3 با SO_2 این تاکنون ارائه نشده است. ارائه چنین مدلی جهت تعیین دقیق پارامترهای سینتیکی واکنش بسیار ضروری است. با استفاده از روشهای جذب نیتروژن و تخلخلسنجی جیوهای، توزیع کامل اندازه حفرات به دست آمده و در نتیجه مرتبه مناسب این واکنش محاسبه شده است.

مواد و روشها

ماده اولیه شروع واکنش سینتیکی از پودر بی کربنات سديم خالص تهيه شده و قرصها توسط پرس هيدروليک با فشار bar ۶ در قالب استوانهای با جرم mg ۸۵ mg و قطر ۱۰ mm و ضخامت ۱ mm ساخته شدهاند. سپس با قرار دادن قرصها در دستگاه ترموگراویمتر در رنج دمایی ۲۵۰°C به مدت min، قرص متخلخل سدیم كربنات جهت واكنش با غلظتهاى مختلف دى اكسيد گوگرد آماده گردید. کوره دستگاه ترموگراویمتر توسط هـوا بـا دبـی ۱۵۰ cm³.min⁻¹ پـر شـده و بـا شـیب حرارتی ⁻¹ ۳۰ °C.min از دمای محیط به دمای واکنش رسیده است. بعد از فرایند تکلیس طی یک فرایند همدما، گاز SO₂ و هوا با غلظت تعريف شده در هر واکنش به داخل دستگاه ترموگراویمتر تزریق شدهاند. بدین ترتیب واکنش و SO_2 و $\mathrm{Na_2CO_3}$ انجام شده و تغییرات وزنی قرص با Na_2CO_3 گذشت زمان در دماهای مختلف اندازه گیری و رسم شده است.

توزيع كامل اندازه حفرات قـرص ${\rm Na}_2{
m CO}_3$ تكليس شـده از ${
m Na}_2{
m CO}_3$ با روش جـذب نيتـروژن بـرای حفـرات ميكـرو و NaHCO $_3$

لا من و کی دوره سیزدهم/ شماره ج فصلنامه علمى پژوهشى انَجَنَ علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

مـزو و روش تخلخلسـنجی جیوهای بـرای اندازهگیری حفرات ماکرو انجام شـده اسـت.

جهت مطالعه دقیق سینتیکی جذب SO₂ با SO₂ ای Na₂CO₃ ا مدل حفره اتفاقی بهکار گرفته شده که ابتدا توسط باتیا و پرلماتر معرفی گردیده است (۹). مدل حفره اتفاقی پیچیدهترین و جامعترین مدل ریاضی واکنشهای گاز-جامد بوده که به قطرهای حفرات مختلف قرص و تغییرات ساختاری آنها در طول واکنش توجه دارد (۱۰، ۱۱). معادلات دیفرانسیلی بی بعد مدل حفره اتفاقی برای قرص اسلب به صورت معادلات ۱ و ۲ تعریف می شوند (۱۲، ۱۳):

$$\frac{\partial}{\partial y}\left(\delta\frac{\partial a}{\partial y}\right) = \frac{\phi^2 f(a)b\sqrt{1-\psi\ln b}}{1+\frac{\beta Z}{\psi}\left[\sqrt{1-\psi\ln b}-1\right]} \tag{1}$$

$$\frac{\partial b}{\partial \theta} = -\frac{f(a)b\sqrt{1-\psi\ln b}}{1+\frac{\beta Z}{\psi}[\sqrt{1-\psi\ln b}-1]}$$
(7)

پارامتر Z نیز به صورت نسبت حجم مولی محصول جامد به حجم مولی واکنشگر جامد تعریف می گردد. شرط اولیه و شرایط مرزی معادلات ۱ و ۲ به صورت معادلات ۳ تا ۵ به کار گرفته شدهاند:

$$\theta = 0 \to b = 1 \tag{(7)}$$

$$y = 0 \to \frac{\partial a}{\partial y} = 0 \tag{(f)}$$

$$y = 1 \rightarrow \frac{\partial a}{\partial y} = \frac{Sh}{\delta}(1-a)$$
 (Δ)

ضریب نفوذ موثر اولیه (D_{e0}) با استفاده از معادله نفوذ مولکولی ارائه شده توسط چپمن-اسکوگ (D_{AM}) و معادله نفوذ نادسن براساس میانگین اندازه حفرات به صورت معادلات ۶ تا ۸ محاسبه میشود (۱۲، ۱۴):

$$\frac{1}{D_{e_0}} = \frac{1}{\varepsilon_0^2} \left(\frac{1}{D_{AM}} + \frac{1}{D_{AK}} \right)$$
(9)

$$D_{AM} = \frac{1.859 \times 10^{-3} T^{1.5} \sqrt{\frac{1}{M_1} + \frac{1}{M_2}}}{p \sigma_{12}^2 \Omega}$$
(Y)

$$D_{AK} = \frac{2r_{av}}{3} \sqrt{\frac{8R_gT}{\pi M_A}} \tag{(A)}$$

پارامترهای ساختاری مدل حفره اتفاقی با استفاده از نمودار توزیع اندازه حفرات و استفاده از معادلات بنیادی (۱۲) محاسبه شدهاند. در نهایت با استفاده از معادله ۹ کسر تبدیل قرص تعیین گردیده است (۱۱، ۱۲):

$$X(\theta) = 1 - \int_{0}^{1} b(y, \theta) dy$$
(9)

در این مطالعه برای حل معادلات دیفرانسیل غیرخطی کوپل شده مدل حفره اتفاقی از روش المان محدود استفاده شده است.

يافتهها

توزیع اندازه حفرات با آزمایشات جداگانه برای حفرات میکرو، مزو و ماکرو انجام گرفته و در نتیجه توزیع جامع اندازه حفرات قرص متخلخل Na₂CO₃ در بازه rom nm -۱۰۰۰ میده و در نمودار ۱ نمایش داده شده است.

پارامترهای ساختاری با استفاده از نتایج حاصل از نمودار جامع توزیع اندازه حفرات قرص و معادلات بنیادی محاسبه شده و در جدول ۱ ارائه گردیده است.

منحنیهای ترموگراویمتری تکلیس سدیم بیکربنات و واکنش Na₂CO₃ با SO₂ در دماهای ^C۵ ۱۵۰ و ^C۵ ۲۰۰ در نمودارهای ۲ و ۳ ارائه شده است.

جهت تعیین بهترین مرتبه واکنش، تعدادی آزمایش با غلظتهای مختلف SO₂ (۱/۱۳، ۰/۳۳، ۶۶/۰ و ۱/۱۲ درصد حجمی) در دمای C^o ۱۵۰ انجام گرفته و نمودار کسر تبدیل-زمان تجربی آنها در نمودار ۴ ارائه شدهاند. معادلات مدل حفره اتفاقی با در نظر گرفتین I=b=b در

دوره سیزدهم/ شعاره چهارم/ زمستان ۱۳۹۹ سر محص و گرزی فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر اُن ijhe.tums.ac.ir



 Na_2CO_3 نمودار ۱– نمودار جامع توزيع اندازه حفرات قرص

،Na تكليس شده	ساختاری CO	۱- پارامترهای	جدول
---------------	------------	---------------	------

r[cm]	03	S ₀ [1/cm]	L ₀ [1/cm ²]	Ψ	قرص
۱/۹۲×۱۰ ^{-۵}	•/84	۶ ۱/۲۷×۱۰۶	۱/۳۶×۱۰ ^{۱۲}	٣/٨١	Na ₂ CO ₃ تکلیس شدہ



نمودار ۲- منحنی ترموگراویمتری تکلیس سدیم بیکربنات و واکنش آن در دمای ^C۵ ۱۵۰ و غلظت ۰/۶۶ درصد حجمی SO

مام ، ومحط ت دوره سیزدهم/ شد فصلنامه علمى پژوهشى انُجَمن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir



نمودار ۳- منحنی ترموگراویمتری تکلیس سدیم بی کربنات و واکنش آن در دمای ℃ ۲۰۰ و غلظت ۱۶۶۰ درصد حجمی SO2



نمودار ۴- تاثیر غلظت \mathbf{SO}_2 بر واکنش در دمای $^{\mathrm{oC}}$ ۱۵۰ نمودار ۴

اگر سمت چپ معادله ۱۰ (I) بر حسب ^{Cn} برای مقادیر مختلف n رسم شود، بالاترین ضریب رگراسیون نشاندهنده مرتبه مناسب واکنش است. در این مطالعه مرتبه واکنش در بازه ۱/۱۵–۲۸۹ و همچنین وابستگی غلظتی معادله در فرم کسری بررسی گردیده و نتایج در جدول ۲ ارائه شدهاند. در نتیجه فرم کسری معادله غلظت به صورت $\frac{C_{Aba}}{1+K_{ad}C_{Aba}}$

زمانهای نزدیک به صفر جهت تعیین شیبهای اولیه منحنی کسر تبدیل-زمان سادهسازی شده و با جای گذاری پروفایل بیبعد غلظت گاز ((F(y)) و با مشتق گیری از معادله حاصل و جای گذاری تعریف زمان بیبعد به صورت زیر بازنویسی می شود (۱۱، ۱۲، ۱۵).

$$I = \frac{C_{B0}(1 - \varepsilon_0)}{S_0 \int_0^1 F(y) dy} [\frac{dX}{dt}]_{t \to 0} = k_s C_{Ab}^n$$
(\.)

دوره سیزدهم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۹ سال کی و گرزی فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر اُن ijhe.tums.ac.ir

نمايـش سـينتيک واکنش سـولفورزدايي بـا Na₂CO₃ تعيين شـده است.

بحث

همانط ور که در نمودارهای ۲ و ۳ مشخص است، در مرحله اول قرص نمونه با جریان هوا به دمای واکنش می رسد. در طول مرحله تکلیس، جرم نمونه کاهش یافته و تخلخل آن زیاد می شود. در نتیجه به دلیل آزاد شدن کربن دی اکسید و آب با کاهش حدود ۳۷ درصد جرم اولیه نمونه، قرص Na₂CO₃ با تخلخل بالا آماده می گردد. در مرحله بعدی جریان گاز با غلظت از پیش تعریف شده SO₂ و هوا وارد شده و جرم نمونه با انجام واکنش جذب SO₂ در دمای ثابت ترموگراویمتر افزایش می یابد. با پیشرفت واکنش به دلیل ضخیم تر شدن لایه محصول اطراف هر

با توجه با نمودار ۴ با افزایش کسر مولی SO₂، کسر تبدیل نیز افزایش مییابد. همانطور که انتظار میرود نفوذ در حفرهها و واکنشهای سطحی کنترل کننده سرعت کلی واکنش در مراحل اولیه هستند. در حالی که در مراحل بعدی کندتر، سرعت واکنش با نفوذ لایه محصول کنترل می شود.

پس از مقایسه نتایج این پژوهش با پژوهش انجام شده توسط Keener و همکار (۴)، مطابقت دقیقتری در نتایج این مطالعه دیده می شود که دلیل آن استفاده از مدل حفره اتفاقی نسبت به مدل استفاده شده توسط Keener است. زیرا در مدل حفره اتفاقی توزیع اندازه حفرات در نظر گرفته می شود که نتایج مدلسازی را به داده های تجربی نزدیکتر میکند. در واقع مدل حفره اتفاقی دقیق ترین و جامعترین مدل ریاضی برای مطالعه سینتیکی واکنش های

گاز-جامد غیرکاتالیستی است. برتری مدلسازی حاصل از مطالعه حاضر در مقایسه با نتایج تحقیقات Kimura و همکاران (۵) نیز مشاهده میگردد. دقت بالاتر این مدلسازی به دلیل در نظر گرفتن مقاومتهای نفوذ بین نانوذرات بوده که توسط Kimura و همکاران لحاظ نگردیده است. از مقایسه نتایج مطالعه حاضر با نتایج حاصل از فعالیت

و همکاران (۶)، به وضوح دمای عملکرد پایین تر MgO و همکاران (۶)، به وضوح دمای عملکرد پایین تر MgO مطالعه حاضر (0 (0 (0) نسبت به جذب توسط MgO مطالعه حاضر (0 (0 (0) محسوس است که مزیت قابل توجهی در زمینه اجرایی در حوزه ایمنی و انرژی محسوب می شود. همچنین از مقایسه نمودارهای درصد تبدیل-زمان، پیشرفت واکنش جذب SO_2 با جاذب SO_2 محسوب می شود که جنین با جاذب SO_2 می در مداهده می شود که بر تری استفاده از SO_2 محروب مان مقدار SO_2 محسوب می معالمه می مرفت و اکنش از مقایسه نمودارهای درصد تبدیل-زمان، پیشرفت واکنش با جاذب SO_2 محسوب می معامده می شود که بر تری استفاده از SO_2 محروب معامده می معاده از قابل از مقایس مقدار SO_2 محروب معاده از ترحی استفاده از SO_2 محروب معاده از مرد معاده از می معاده از می معاده از می معاده از ترحی معاده از معاده از می معاده از ترحی معاده از می معروب معاده از ترحی معاده از می معروب معاده از ترحی معاده از می معروب معاده از ترحی معاده از ترحی معاده از می معروب معاده از ترحی معاده از می معروب معاده از ترحی معاده از ترحی معاده از می معروب معاده از ترحی معاده از ترحی معروب معروب معاده از ترحی معاده از ترحی معروب معروب معاده از ترحی معروب معروب معروب معاده از ترحی معروب معروب معاده از ترحی معروب معروب معروب معروب معاده از ترحی معروب معروب

نتيجهگيرى

در مطالعه حاضر، بررسی تجربی و سینتیکی واکنش حذف $\mathbb{Na}_2 \mathbb{CO}_3$ با مدل حفره $\mathbb{Na}_2 \mathbb{CO}_3$ با مدل حفره اتفاقی بهعنوان پیچیدهترین مدل ریاضی انجام شده است. جهت انجام آزمایشات در بازه دمایی \mathbb{C}° ۱۰۰ تا \mathbb{C}° ۲۵۰ تا \mathbb{C}° ۲۵۰

جدول ۲- ضرایب رگراسیون برای توزیع غلظت

•/٨٩	•/٩	٠/٩٢	+/٩ 	١	1/10	مرتبه واكنش
٠/٩۵۵١	•/961•	•/9618	•/9377	•/9٣٢۶	•/9771	ضریب رگراسیون

والم من و محمد دوره سیزدهم/ شماره چهارم/ زه

فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان ijhe.tums.ac.ir

آمده که نشاندهنده تخلخل مطلوب قرص جهت انجام واکنش است. از نتایج حاصل از آزمایشات ترموگراویمتری میزان کسر تبدیل را تا ۸۰ درصد می توان مشاهده کرد که در عددی بسیار مطلوب در فرایند جذب SO_2 محسوب می گردد. در نتیجه مدلسازی انجام گرفته، واکنش با فرم کسری به خوبی سینتیک واکنش شرح داده است. کاربرد مطالعه حاضر را می توان در طراحی سیستمهای صنعتی دما پایین سولفورزدایی گاز دود کش با استفاده از مدلسازی ریاضی ارائه شده دانست. همچنین می توان از این روش جهت حذف SO_2 از سوختهای HP-4

and reactor performance prediction. Applied Energy. 2020;277:115604.

- 9. Bhatia S, Perlmutter D. A random pore model for fluid-solid reactions: II. Diffusion and transport effects. AIChE Journal. 1981;27(2):247-54.
- Ramachandran P, Doraiswamy L. Modeling of noncatalytic gas-solid reactions. AIChE Journal. 1982;28(6):881-900.
- 11. Moshiri H, Nasernejad B, Ebrahim HA, Taheri M. A Comprehensive Kinetic Study of the Reaction of SO2 with CaO by the Random Pore Model. Chemical Engineering & Technology. 2014;37(12):2037-46.
- 12. Bahrami R, Ebrahim HA, Halladj R, Afshar A. A comprehensive kinetic study of the SO2 removal reaction by pure CuO with the random pore model. Progress in Reaction Kinetics and Mechanism. 2016;41(4):385-97.
- 13. Bahrami R, Ebrahim HA, Halladj R. Application of random pore model for SO2 removal reaction by CuO. Process Safety and Environmental Protection. 2014;92(6):938-47.
- 14. Liu C, Wang H. Binary Diffusion coefficients of polycyclic aromatic hydrocarbons: A molecular dynamics study. 11th US National Combustion Meeting Organized by the Western States Section of the Combustion Institute; 24-27 March 2019; California.
- 15. Ebrahimi AA, Ebrahim HA, Hatam M, Jamshidi E. Finite element solution for gas–solid reactions: application to the moving boundary problems. Chemical Engineering Journal. 2008;144(1):110-18.

حوزههای مهندسی با اطمینان خاطر استفاده کرد. ملاحظات اخلاقي

نویسندگان کلیه نکات اخلاقی شامل عدم سرقت ادبی، انتشار دوگانه، تحریف دادهها و دادهسازی را در این مقاله رعایت کردهاند.

تشکر و قدردانی تحقیق حاضر با مشارکت کارکنان محترم شرکت توربینسازی ایران به انجام رسید. از حسن همکاری کارکنان و مدیریت شرکت، کمال تشکر و قدردانی را بهجا می آوریم.

References

- 1. Gray SM, Jarvis JB. Process for removing SO2 from flue gases using liquid sorbent injection. USA: Google Patents; 2020.
- Tseng H-H, Wey M-Y. Study of SO2 adsorption and thermal regeneration over activated carbon-supported copper oxide catalysts. Carbon. 2004;42(11):2269-78.
- Jia Z, Liu Z, Zhao Y. Kinetics of SO2 removal from flue gas on CuO/Al2O3 sorbent catalyst. Chemical Engineering & Technology: Industrial Chemistry-Plant Equipment-Process Engineering-Biotechnology. 2007;30(9):1221-27.
- 4. Keener TC, Khang S-J. Kinetics of the sodium bicarbonate—sulfur dioxide reaction. Chemical Engineering Science. 1993;48(16):2859-65.
- Kimura S, Smith JM. Kinetics of the sodium carbonate–sulfur dioxide reaction. AIChE Journal. 1987;33(9):1522-32.
- Ani AB, Ebrahim HA. Comprehensive kinetic study of sulfur dioxide removal by magnesium oxide using TG. Journal of Thermal Analysis and Calorimetry. 2021:1-13. doi: 10.1007/s10973-021-10597-6.
- 7. Ani AB, Ebrahim HA. Theoretical and experimental investigation on improvement of magnesium oxide sorbent by acetic acid washing for enhancing flue gas desulfurization performance. Chemical Papers. 2020;74:2471-79.
- 8. Zare Ghorbaei S, Ale Ebrahim H. Carbonation reaction of strontium oxide for thermochemical energy storage and CO2 removal applications: Kinetic study

دوره سیزدهم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۹ ے۔ فصلنامہ علمی پژوھشی انجمن علمی بھداشت محیط ایر اُن ijhe.tums.ac.ir

Iran. J. Health & Environ., 2021, Vol. 13, No. 4





Experimental and kinetic study of sulfur dioxide adsorption reaction generated from jet fuel combustion by sodium carbonate sorbent using the random pore model

Iman Omidi¹, Hamed Forootan^{2,*}, Majid Mazhar³, Hossein Mohammad Karimi Yazdi⁴, Mohammad Mehdi Barjesteh⁵

 Chemical Engineering Department, College of Chemical Engineering, Amirkabir University of Technology, Tehran, Iran
 Polymer Engineering Department, College of Inorganic Pigments and Glazes, Institute for Color Science and Technology, Tehran, Iran

3- Faculty of Chemistry Department, Bacic Science College, Azarbaijan Shahid Madani University, Tabriz, Iran

4- Materials Engineering Department, Materials Engineering College, Karaj IAU, Karaj, Iran

5- Materials Engineering Department, Metallic Materials Research Center, Malek Ashtar University of Technology, Tehran, Iran

ARTICLE	INFORMATION:	ABSTRACT
Received:	31 October 2020	Background and Objectives : SO ₂ pollution has become a serious concern. The
Revised:	20 January 2021	aim of this study is SO ₂ removal from JP-4 fuel combustion.
Accepted:	23 January 2021	Materials and Methods: Experiments were performed by thermogravimetric
Published:	17 March 2021	 analysis at different temperatures and various SO₂ concentration. Kinetic study of non-catalytic gas-solid reaction was performed using mathematical modeling based on random pore model. Results: The pore size distribution curve was obtained. The structural parameters
Keywords: Jet fuel, Sulf Thermograv	Sodium carbonate, fur dioxide removal, imetry, Random pore	of the random pore model were measured as $r=1.92 \times 10^{-5}$, $\varepsilon_0 = 0.64$, $S_0 = 1.27 \times 10^6$ and $\psi = 3.81$. Thermogravimetry diagram and conversion-time curves were extracted. Fractional reaction modeling is obtained based on gas reactant. Conclusion: The obtained kinetic parameters can be used to design flue gas desulfurization systems at low temperatures.

*Corresponding Author:

forootan-ha@icrc.ac.ir

Please cite this article as: Omidi I, Forootan H, Mazhar M, Mohammad Karimi Yazdi H, Barjesteh MM. Experimental and kinetic study of sulfur dioxide adsorption reaction generated from jet fuel combustion by sodium carbonate sorbent using the random pore model. Iranian Journal of Health and Environment. 2021;13(4):669-76.

Copyright © 2021 Iranian Association of Environmental Health, and Tehran University of Medical Sciences. Published by Tehran University of Medical Sciences. This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International license (https://crea-By Net tivecommons.org/licenses/by-nc/4.0/). Noncommercial uses of the work are permitted, provided the original work is properly cited.