

بررسی تجربی عوامل موثر بر توزیع اندازه ذرات در پلیمر شدن تعلیقی

Experimental Study of Particle Size Distribution in Suspension Polymerization

محمود پروازی^{۱*}، نگایعقوبی^۲، محمد جامی ابراهیمی^۳

۱- تهران، بزرگراه پلیس ایران، میدانی ۱۱۵/۱۴۹۶۵

۲- دارالفنون، ۲۷۹/۲۰/۲۷۹ پذیرش: ۱۴۰۶/۲/۲۷

چکیده

توزیع اندازه ذرات از مشخصات مهم پلیمر شدن تعیینی است. تراویط سیپی باید تراویح شود تا توزیع مناسب داشت آیینه این تراویط در مورد پلیمر شدن بسیار موقتاً مطالعه شده است. در این مطالعه اثر بیرونی بر سیم اخلاقی، پایداری و سستک مانند غلظت آغازگر، مقدار پایدار کننده و دور همزن بر توزیع جامی اندازه ذرات در پلیمر شدن تکثیر اسبرن بررسی شده است و حدود مقدار مطلوب این پایدار کننده معین شده است. نتایج نشان می دهد که زانهای با توزیع پایدار کننکت عدالتاً در محدوده میان ۲۰۰ تا ۴۰۰ میکرومتر بودند.

واژه های کلیدی: پلیمر شدن تعلیقی، توزیع اندازه ذرات، سستک، پایدار کننکت، آغازگر

Key Words: suspension polymerization, particle size distribution, rate of reaction, stabilizer, mixing

در خصوص بررسی عوامل موثر بر توزیع اندازه ذرات گزارهای تجربی مختلفی انجام شده است که در هر مقاله از برخی عوامل مطالعه شده اند، مثلاً اثر سستک، گتونروی و پایدار کننکت (۱،۲) و بررسی پایدار کننکت و دور همزن (۳،۴) در این مطالعه، اثر جدت عامل دیباپیکری و سستکی مانند غلظت آغازگر و پایدار کننکت، عامل ایجاد بیوندگی غرضی، نوع دور و محل همزن و تعداد گزرهای شکن روی توزیع نهایی اندازه ذرات در پلیمر شدن تعلیقی استثنای بررسی شده است در کله شکلها، روی محور عمودی جزء همیزی دانه ها در هرalkot (۵) و روی محور افقی غلط دانه ها بر حسب میکرون داده شده است.

در پلیمر شدن تعلیقی، برای طراحی راکتور با تحریم عصبانی دانستن حدود پایداری سیستم و نحوه توزیع اندازه ذرات مهم است، زیرا اثر عوامل مختلف بر توزیع اندازه ذرات و حدود پایداری سیستم باید مشخص شود.

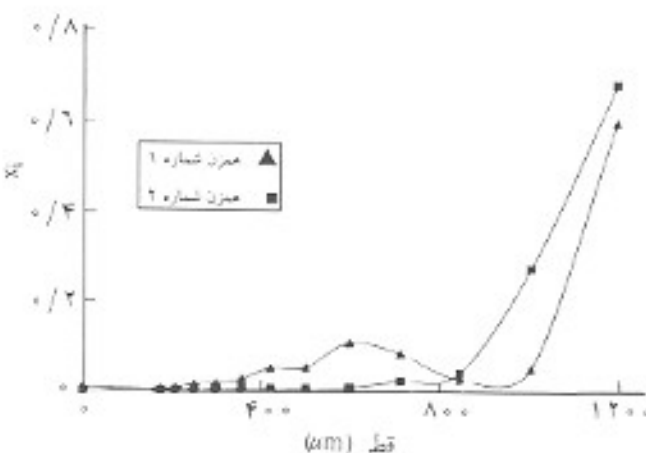
*دانشجوی مکانیات، س.م.تخاری؛ M.purvazian@proxy.ipm.ac.ir

و اندازه راکتور نام برد. البته، در کار این پارامترها تغییراتی و چگالی هر دو فاز و کنش سطحی نیز مطرح است. در این مطالعه اثر نوع، دور و محل همزن و همچنین تعداد گردداب شکنها به طور تجربی بررسی شده‌اند. معادلات سختی برای محاسبه توزیع اندازه قطرات در سیستم مایع-مایع ارائه شده است [۵-۸]. مثلاً، معادله زیر را در نظر گرفت چگالی فاز پیوسته، کنش سطحی و ارزی تلاطم برای اندازه متوسط عددی قطرات ارائه شده است [۹]:

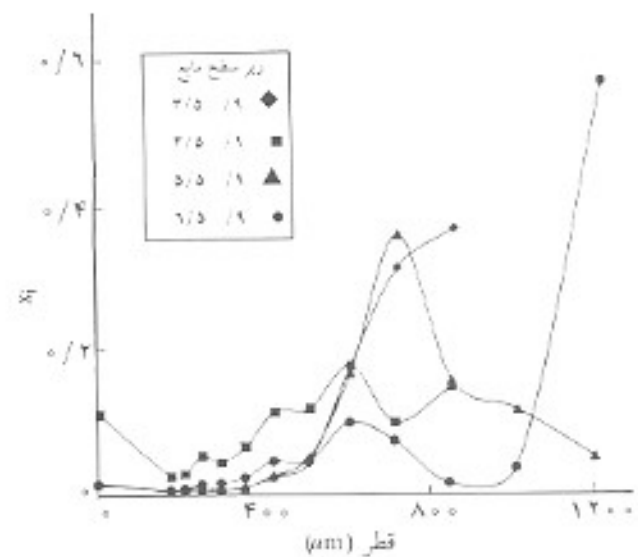
$$d = C \left(\frac{\alpha}{P_c} \right) N^{-1/2} D^{-1/8} \quad (1)$$

در این معادله D و N به ترتیب قطر و دور همزن، α کنش سطحی، P_c چگالی فاز پیوسته، C ضریب، d قطر متوسط دانه‌های است و تنها اثر دور و اندازه همزن مطرح شده است. مشخص است که با افزایش دور با قطر همزن دانه‌ها کوچکتر می‌شوند. اثر محل همزن و نوع آن پیشتر مربوط به میزان همگن بودن اختلاط است که در معادله بالا در نظر گرفته شده است. همچنین، اثر وجود گردداب شکن را می‌توان در هر مورد در سیستم منظور کرد. البته، توجه شود که معادله ۱ فقط اندازه قطرات در سیستم مایع-مایع را پیش‌بینی می‌کند، اما سیستم مورد مطالعه مولفان یک سیستم واکنشی (پلیمرشدن تعیقی) است که در ابتدا مایع در مایع و در انتها جامد در مایع است و پیش‌بینی توزیع نهایی اندازه ذرات بسادگی معادله ۱ نیست. در این مطالعه، هدف بررسی تحریس اثر عوامل یاد شده بر توزیع نهایی اندازه ذرات در پلیمرشدن تعیقی است.

اثر محل همزن
همزن مورد استفاده از نوع سه تیغه (three blade pitched blade) با قطر $5/5\text{ cm}$ و سرعت همزن 500 rpm بوده است.



شکل ۱- اثر تغییر محل همزن بر توزیع اندازه ذرات.



شکل ۲- اثر تغییر نوع همزن بر توزیع اندازه ذرات.

تجربی

مواد

آغازگر بنزوئیل پروکسید از شرکت مرک، پایدار کننده پلی وینیل پیرولیدون و دی وینیل بنزن از شرکت فلوکا، مونومر استرن (فاز پیش شده) از شرکت پتروشیمی تبریز.

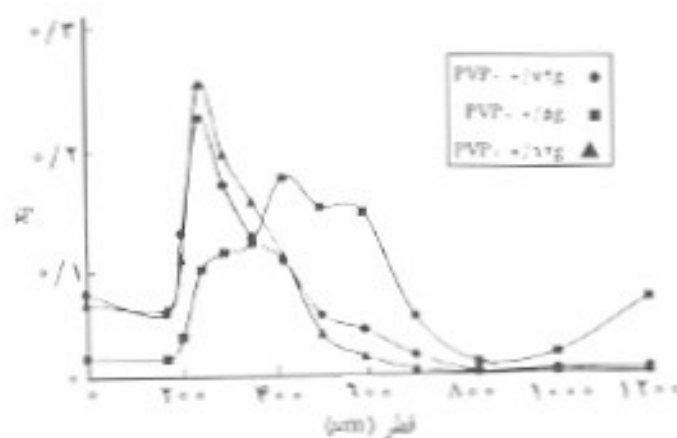
روشها

کلبه آزمایشها در یک راکتور شیشه‌ای یک لیتری که دمای آن به کمک حمام آب گرم تقطیم می‌شود انجام گرفته است. مشخصات سیستم بدین قرار است: دمای واکنش 70°C ، فاز پیوسته آب سختی گیری شده، حجم کل سیستم ($\text{آب} + \text{مونومر}$) 800 mL ، نسبت حجمی فاز مونومر $1:4$ رصد و حجم آب 720 mL .

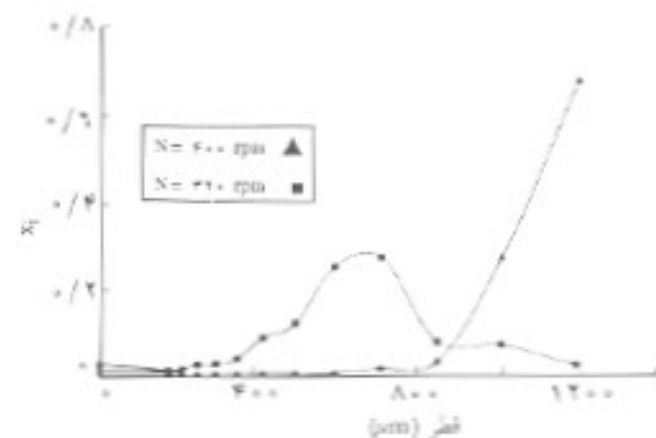
پس از انجام هر آزمایش دانه‌های پلیمری با آب شسته و در آون خشک شده‌اند و میس الک شده و توزیع اندازه ذرات بدست آمده است. از الکهای شماره ۱۶ تا 80 برای بدست آوردن توزیع استفاده شده است.

نتایج و بحث

بررسی عوامل موثر بر اختلاط از جمله عواملی که مستقیماً بر سیستم اختلاط مایع در مایع اثر می‌گذارد می‌توان از نوع، دور و محل همزن، نوع و تعداد گردداب شکنها و شکل



شکل ۵. اثر تغییر مقدار پایدار کننده بر توزیع اندازه ذرات.



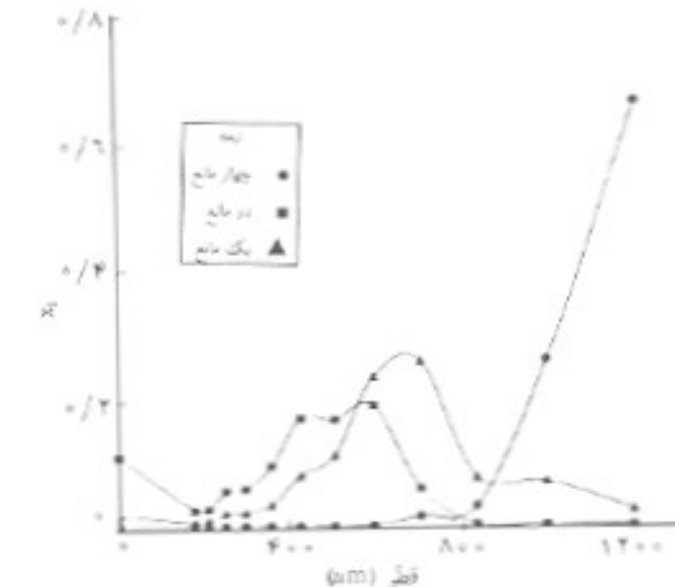
شکل ۶. اثر تغییر دور همزن بر توزیع اندازه ذرات.

اثر نوع همزن
دو نوع همزن سه نیمه شماره ۱ و نیمه نخست شماره ۲ با هم مقابله شده‌اند. همان طور که از شکل ۲ پیداست، همزن شماره ۲ توزیع یکوارخت تری ایجاد می‌کند و دانه‌ها در محدوده‌ای باریک توزیع شده‌اند. امل همزن شماره ۱ توزیع گسترده‌ای بوجود می‌آورد که مطلوب نیست. این مطلب نشان می‌دهد که همزن شماره ۲ اختلاط همگنتری بدست می‌دهد. در ضمن، قله اصلی منحنی توزیع همزن شماره ۲ به سمت دانه‌های کوچک‌تر می‌دارد که این مطلب کاهش هواگیری سیستم در جین اختلاط را نشان می‌دهد.

همان طور که از شکل ۱ پیداست، محل همزن در توزیع اندازه ذرات نقش مهمی دارد. ولئن همزن بیش از حد به سطح مایع تردیک باشد یافته می‌شود که هواگیری در فاز مایع زیاد شود و دانه‌ها حباب‌دار شوند. در جین حالتی اصولاً دانه کیفیت مناسبی ندارد. در ضمن، توزیع به سمت دانه‌های درشت‌تر می‌گردد. اگر همزن بیش از حد پایین باشد، اختلاط روی سطح از دست می‌رود و دانه‌های درشت‌تر بدست می‌آید و همان طور که از شکل ۴ پیداست، توزیع به سمت دانه‌های درشت‌تر می‌گردد. مطابق نتایج حاصل که روی شکل هم معکس است موقوعیت $\frac{5}{9}$ از سطح محل مناسبی است.

اثر دور همزن
مطابق شکل ۳ با افزایش دور همزن توزیع به سمت دانه‌های درشت‌تر می‌گردد. ای اگر سیستم مایع در مایع غیر واکنشی باشد، با افزایش دور پایدار قدرت کوچک‌تر شوند (مطابق معادله ۱). امل در اینجا سیستم مایع در مایع اولیه در اثر واکنش به سیستم جامد در مایع تبدیل می‌شود. در این حالت دور همزن تنها یکی از عوامل موثر بر توزیع نهایی است و عامل مهم دیگر خلقت پایدار کننده است.

همان طور که از شکل ۴ پیداست، در این مردم افزایش دور باعث درشت‌تر شدن دانه‌ها می‌شود، زیرا با افزایش دور همزن (به دلیل حجم کوچک‌تر فاز مایع) هواگیری می‌شود و حباب‌های موجود در دانه‌های پایین منجر به درشت‌شدن دانه‌ها می‌شود. در نتیجه، این افزایش اندازه به دلیل پایداری نیست، بلکه یک افزایش ظاهری است.



اثر گرداب شکن
 وجود نیمه در ایجاد اختلاط همگنتر در حجم و از میان بردن گرداب سطح مایع نقش مهمی دارد. در این مطالعه گرداب شکنیهای نیمه‌ای به

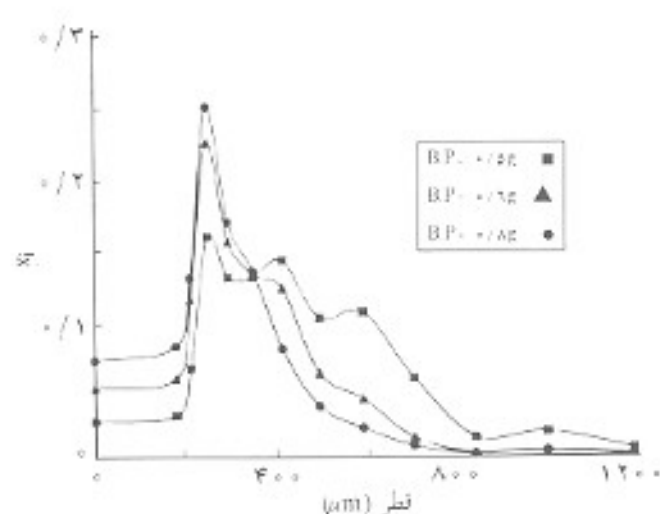
شکل ۷. اثر تغییر عدد گرداب شکنها بر توزیع اندازه ذرات.

افزایش غلظت آغازگر

همان طور که از شکل ۶ مشخص است، با افزایش غلظت آغازگر که در این مورد بزرگ تر پروکسید است، منحنی توزیع باریکتر می شود و قله منحنی بلند تر می گردد، در مقدار ۰/۵٪ از آغازگر منحنی توزیع بهن و گلتره دارای سه قله است، اما با افزایش آغازگر به مقدار ۰/۸٪ درصد وزنی پوکواخت بدست می آید که در اینجا مقدار آغازگر ۱ درصد وزنی فاز مونومر است.

اثر تغییر عامل ایجاد پیوندهای عرضی

عامل ایجاد پیوندهای عرضی یا شبکه ای شدن دی و بیتل بتن است، افزایش دی و بیتل بتن باعث افزایش سرعت واکنش می شود و همان طور که از شکل ۷ ییداست مانند حالت لبل در اثر افزایش غلظت آغازگر توزیع باریکتر شده و قله منحنی بلندتر می شود، همان طور که در شکل ۷ ملاحظه می شود، میزان عامل ایجاد پیوندهای عرضی به ترتیب ۰/۴ و ۰/۸ درصد وزنی فاز مونومر در نظر گرفته شده است، از شکل ۷ چنین بر می آید که با افزایش میزان عامل باد شده توزیع باریکتر می شود، بنابراین، اثر افزایش سرعت (جهه با افزایش عامل ایجاد پیوندهای عرضی و چه با افزایش غلظت آغازگر) باعث باریکتر شدن منحنی توزیع اندازه ذرات می شود، در ضمن، نکته قابل توجه در شکل های ۶ و ۷ این است که با تغییر سرعت واکنش محل قله منحنی توزیع تغییر نمی کند.

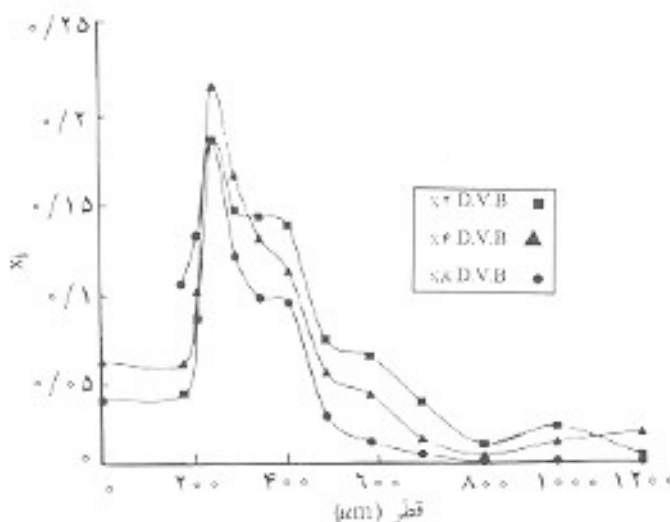


شکل ۶- اثر تغییر مقدار آغازگر بر توزیع اندازه ذرات.

عرض ۰/۰۵ cm مورد استفاده قرار گرفته اند که اثر تعداد ۰/۰۱ و ۰/۰۲ گردد، این با هم مقایسه شده اند، تعداد زیاد گردد، این با شکنها مثل دور همزن منجر به هواگیری و افزایش ظاهری قطر دانه های پلیمری می شود، با کاهش تعداد گردد، شکنها با حذف آنها چون اختلاط در سطح مایع ضعیف می شود، دانه های درشت ایجاد می شوند، همان طور که از شکل ۷ ییداست، عدد گردد، این با شکن توزیع بهتری بدست می دهد.

نتیجه گیری

در این مطالعه پارهای از عوامل موثر بر توزیع نهایی اندازه ذرات در



شکل ۷- اثر تغییر مقدار عامل ایجاد پیوندهای عرضی بر توزیع اندازه ذرات.

در این آزمایشها از پالی و بیتل پیروپلیون (PVP) به عنوان پایدار کننده استفاده شده است، همان طور که از شکل ۵ ییداست، در مقدار ۰/۰۲٪ (g/mL)_{H_2O} (۰/۰۱٪) توزیع باریک و پوکواخت است و با کاهش مقدار PVP منحنی مختصراً به سمت دانه های درشت می گرد و در قسمت تحت منحنی درصد پیشری دانه های درشت مشاهده می شود، بطوری که در میزان ۰/۰۵٪ از PVP اصولاً توزیع خوب نیست و توزیع بهن و گلتره می شود، در میزان ۰/۰۲٪ پایدار کننده توزیع خوب پوکواخت است و بویژه از اندازه ۰/۰۵ μm به بالا میزان دانه های ۰/۰۷٪ هم کمتر است.

عوامل موثر بر سرعت واکنش با توجه به اینکه تغییر توزیع اندازه ذرات از توزیع اولیه به توزیع نهایی در طول انجام واکنش صورت می گیرد، بنابراین سرعت واکنش می تواند بر توزیع نهایی اثر داشته باشد که در بخش بعد این تأثیر بررسی می شود.

- Polymerization of Styrene; *J. Chem. Eng. Japan*; **15**, 2, 1982.
3. Ahmed S. M., Effect of Agitation and the Nature of Protective Coloids on Particle Size During Suspension Polymerization; *Dispersion Sci. Tech.*; **5**, (384), 433-45, 1984.
 4. Longner F. Moritz H. U. and Reichert K. H., Reactor Scale up for Polymerization in Suspension; *Chem. Eng. Sci.*; **35**, 512-25, 1980.
 5. Calabress R. V., Wang C. Y., Bryner N. P., Drop Break up in Turbulent Stirred Tank Contactors, III. Correlations for Mean Size and Drop Size Distribution; *AICHE. J.*; **32**, 4, 671-81, 1986.
 6. Wang C. Y. and Calabress R. V., Drop Break up in Turbulent Stirred Tank Contactors, II. Relative Influence of Viscosity and Interfacial Tension; *AICHE. J.*; **32**, 4, 667-76, 1986.
 7. Calabress R. V., Chang T. P. K., Dang P. T., Drop Break up in Turbulent Stirred Tank Contactors, I. Effect of Dispersed Phase Viscosity; *AICHE. J.*; **32**, 4, 657-66, 1986.
 8. Chen H. T., Middlemans, Drop Size Distribution in Agitated Liquid-Liquid Systems; *AICHE. J.*; **11**, 1967.
 9. Hamby N., Edwards M. F. and Nienow A. W.; Mixing in the Process Industries, Butterworth, Heineman, 1992.

پلیمر شدن تعلیقی استینرن در یک راکتور یک لیتری آزمایشگاهی بررسی شد. نتایج حاصل رفتار سیستم نسبت به متغیرهای مورد بررسی را بخوبی نشان می دهد. توزیع مطلوب توزیعی یک قله ای و نسبتاً باریک است. از نتایج حاصل مشخص است که برای بدست آوردن توزیعی یک قله ای و تا حد امکان باریک هر کدام از عوامل مورد مطالعه باید در یک محدوده مشخص قرار گیرد که مطابق این نتایج می توان محدوده نسبتاً بهینه را در این سیستم مطابق جدول زیر مشخص کرد.

نوع همزن	بارامتر
دور همزن	محدوده مناسب
۳۲ rpm	تیغه ای
۰/۶۱	دور همزن
۲	محل همزن
$۸/۶۱ \times ۱ \times ۱۰^{-۶}$ g/ml H _۲ O	تعداد گرداب شکن (تیغه ای)
۱ درصد وزنی فاز مونومر	غلظت پایدار کننده
	غلظت آغازگر

مراجع

1. Alvarez J., Alvarez J. J. and Martinez R. E., Conformation of the Particle Size Distribution in Suspension Polymerization, The Rate of Kintetics Polymer Viscosity and Suspension Agent; *J. Appl. Polym. Sci. Symposium*; **49**, 209-21, 1991.
2. Komnon Arai, K. and Saito S., The Effect of Stabilizer on Coalescence of Dispersed Drops in Suspension