



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 112403473 A

(43) 申请公布日 2021.02.26

(21) 申请号 202011229347.5 *B01J 37/03* (2006.01)

(22) 申请日 2020.11.06 *B01J 37/08* (2006.01)

(71) 申请人 上海簇睿低碳能源技术有限公司 *C01B 3/40* (2006.01)

地址 201600 上海市松江区文汇路1128号

(72) 发明人 孙子罕 王慧 杜洋 马春辉
张磊

(74) 专利代理机构 上海申汇专利代理有限公司
31001

代理人 徐俊

(51) Int. Cl.

B01J 23/80 (2006.01)

B01J 23/78 (2006.01)

B01J 23/83 (2006.01)

B01J 35/10 (2006.01)

B01J 37/10 (2006.01)

权利要求书1页 说明书6页

(54) 发明名称

一种通过MOFs制备重整催化剂的合成方法

(57) 摘要

本发明公开了一种通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,将助剂前驱体M1和有机配体同时加入到有机溶剂中,使助剂前驱体M1充分溶解,形成透明澄清溶液;转移至反应釜中,加热进行反应,反应结束后自然冷却至室温,得到浊液,将浊液进行离心、洗涤、烘干得到M1-MOFs前驱体;将M1-MOFs前驱体、 $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ 、助剂前驱体M2溶解于去离子水,加入氨水,反应,冷却至室温;将所得滤饼在烘箱中干燥,再在马弗炉中焙烧后,得到氧化前驱态催化剂。该催化剂通过合成MOFs前驱体,在共沉淀反应时具有良好的限阈效应,从而控制Ni的分散程度与尺寸,延长重整反应过程中催化剂寿命且保证较高的催化效率。

1. 一种通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,包括如下步骤:

步骤1):将助剂前驱体M1和有机配体同时在剧烈搅拌的状态下缓慢加入到有机溶剂中,使助剂前驱体M1充分溶解,形成透明澄清溶液;所述的助剂前驱体M1为 $Zn(NO_3)_2 \cdot 5H_2O$ 、 $Fe(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ 和 $Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ 中的至少一种;所述的有机配体为对苯二甲酸、间苯二甲酸、均苯三甲酸或含有这三类子结构之一的有机化合物;

步骤2):将步骤1)所得溶液转移至反应釜中,加热进行反应,反应结束后自然冷却至室温,得到浊液,将浊液进行离心、洗涤、烘干得到M1-MOFs前驱体;

步骤3):将M1-MOFs前驱体、 $Ni(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ 、助剂前驱体M2溶解于去离子水,缓慢加入氨水,使pH控制在9~10,剧烈搅拌反应,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼;所述的助剂前驱体M2为 $Ce(NO_3)_3 \cdot 6H_2O$ 、 $Al(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ 和 $Zr(NO_3)_4 \cdot 5H_2O$ 中的至少一种;

步骤4):将所得滤饼在烘箱中干燥,再在马弗炉中焙烧后,得到氧化前驱态催化剂。

2. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤1)中有机配体和助剂前驱体M1的摩尔比为1:(0.1~2)。

3. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤1)中的有机溶剂为N,N-二甲基甲酰胺。

4. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤1)中有机溶剂的用量为每0.1mol助剂前驱体M1溶解于200mL有机溶剂中。

5. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤2)中反应的温度为120℃,时间为24h。

6. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤3)中反应的温度为90℃,时间为24h。

7. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤3)所得滤饼中 $M2^{a+}$ 与 Ni^{2+} 和 $M1^{b+}$ 的摩尔之和的摩尔比为0.25~2.5:1; Ni^{2+} 与 $M1^{b+}$ 的摩尔比为0.2~2:1。

8. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤4)中干燥的温度为80℃,时间为12h;焙烧的温度为750℃,时间为5h。

9. 如权利要求1所述的通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,所述步骤4)所得氧化前驱态催化剂包含活性组分、助剂前驱体M1、助剂前驱体M2、有机配体,其中,活性组分为Ni,助剂前驱体M1为Zn、Mg和Fe中的至少一种,助剂前驱体M2为Ce、Al和Zr中的至少一种。

一种通过MOFs制备重整催化剂的合成方法

技术领域

[0001] 本发明属于石油化工技术领域,涉及一种通过合成MOFs结构获得重整催化剂合成方法及应用。

背景技术

[0002] 随着工业的发展,人类社会二氧化碳排放量逐年升高。大气中过高的二氧化碳含量对气候及生态平衡造成极大的负面效应,甲烷作为一种清洁能源,虽然具有高的应用价值,但也是一种对环境具有不利影响的“温室气体”。因此,如何利用及减少二氧化碳/甲烷的排放一直是人们关注的热点。甲烷二氧化碳重整制合成气在消除两种温室气体的同时,具有良好的经济、环保价值。

[0003] 用于催化甲烷和二氧化碳重整的催化剂可分为两类:贵金属和非贵金属。其中贵金属Rh,Ru,Ir的催化活性最好。虽然贵金属催化剂具有好的催化活性和抗积炭性,但因其资源有限,且价格昂贵,导致其工业化应用经济效益太差。与此相反,非贵金属虽然催化活性和抗积炭性不如贵金属,但其价格低廉,资源丰富,因此主要的研究内容仍然是非贵金属催化剂。其中,非贵金属的催化活性顺序为Ni>Co>Cu>Fe。因此,镍基催化剂成为甲烷二氧化碳重整反应研究的重点。

[0004] 专利CN106391020A公开了一种以碳材料为载体负载活性金属制成的甲烷二氧化碳重整催化剂的制备方法。该方法,通过亚临界H₂O-CO改性褐煤制备甲烷二氧化碳重整催化剂载体—碳材料,并以该碳材料为载体负载活性金属制备重整催化剂。该催化剂能在更低温度下使用,节约能源,但存在合成过程复杂且条件难以控制的不足,难以大规模应用。

[0005] 专利CN102240566B公开了甲烷二氧化碳重整催化剂的制备方法。该方法将半焦浸没在双氧水中改性,在和助剂前驱体进行浸渍、氮气焙烧得到催化剂前驱体。该方法制得的催化剂具有高的活性,但合成过程中使用双氧水,具有一定的危险性;焙烧时隔绝空气,需要更高的成本,因此不利于大规模制备。

[0006] 甲烷与二氧化碳重整制合成气既是C1化学研究的重要组成部分,也是甲烷转化和二氧化碳利用的有效途径。第VIII过渡金属(Ni、Co、Fe、Cu等)因其价格低廉、高活性而备受青睐,尤其是Ni基催化剂表现出更优的性能。然而,Ni基催化剂却存在严重的积炭现象,同时,在高温下反应也会发生金属颗粒的部分烧结,两者共同作用会导致催化剂失活。因此,控制催化剂表面Ni金属颗粒的大小,提高分散度,不仅是解决积炭问题,也是解决催化剂烧结问题的关键。

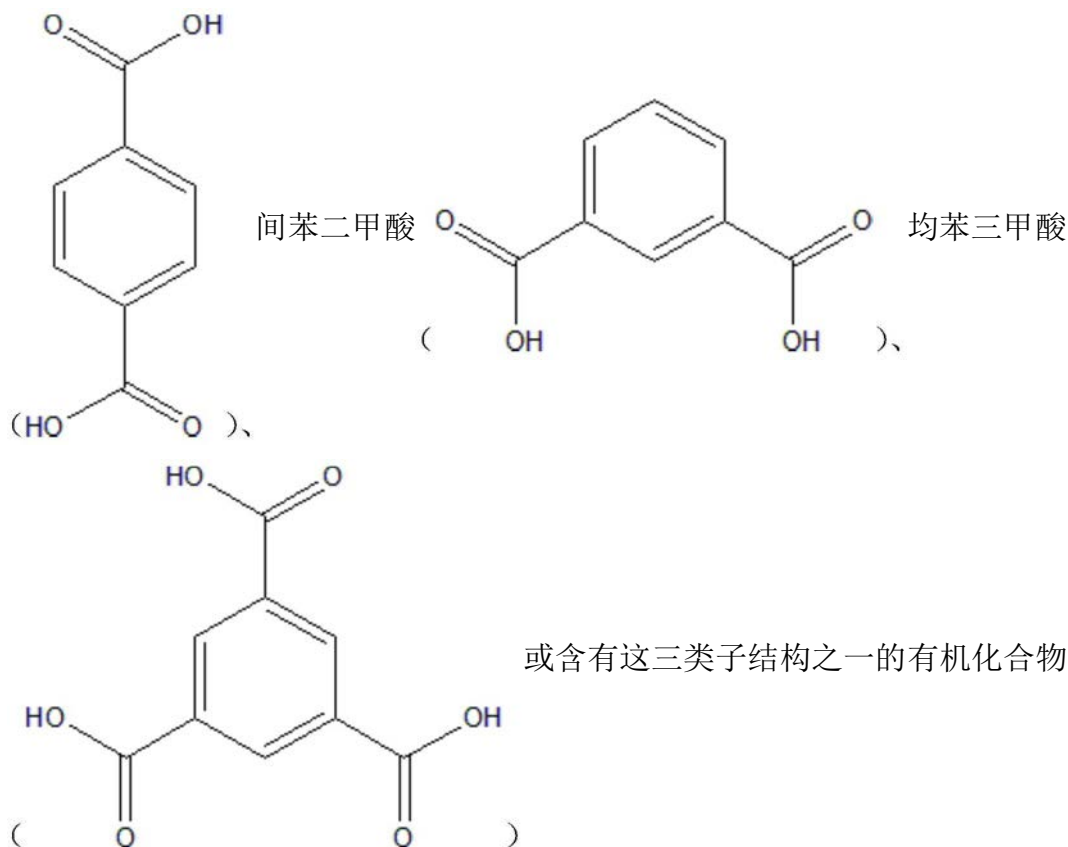
发明内容

[0007] 本发明所要解决的技术问题是:如何控制催化剂表面Ni金属颗粒的大小。

[0008] 为了解决上述技术问题,本发明提供了一种通过MOFs制备重整催化剂的合成方法,其特征在于,包括如下步骤:

[0009] 步骤1):将助剂前驱体M1和有机配体同时在剧烈搅拌的状态下缓慢加入到有机溶

剂中,使助剂前驱体M1充分溶解,形成透明澄清溶液;所述的助剂前驱体M1为 $Zn(NO_3)_2 \cdot 5H_2O$ 、 $Fe(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ 和 $Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ 中的至少一种;所述的有机配体为对苯二甲酸



[0010] 步骤2):将步骤1)所得溶液转移至反应釜中,加热进行反应,反应结束后自然冷却至室温,得到浊液,将浊液进行离心、洗涤、烘干得到M1-MOFs前驱体;

[0011] 步骤3):将M1-MOFs前驱体、 $Ni(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ 、助剂前驱体M2溶解于去离子水,缓慢加入氨水,使pH控制在9~10,剧烈搅拌反应,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼;所述的助剂前驱体M2为 $Ce(NO_3)_3 \cdot 6H_2O$ 、 $Al(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ 和 $Zr(NO_3)_4 \cdot 5H_2O$ 中的至少一种;

[0012] 步骤4):将所得滤饼在烘箱中干燥,再在马弗炉中焙烧后,得到氧化前驱态催化剂。

[0013] 优选地,所述步骤1)中有机配体和助剂前驱体M1的摩尔比为1:(0.1~2),优选为1:(0.5~1)。

[0014] 优选地,所述步骤1)中的有机溶剂为N,N-二甲基甲酰胺。

[0015] 优选地,所述步骤1)中有机溶剂的用量为每0.1mol助剂前驱体M1溶解于200mL有机溶剂中。

[0016] 优选地,所述步骤2)中反应的温度为120℃,时间为24h。

[0017] 优选地,所述步骤3)中反应的温度为90℃,时间为24h。

[0018] 优选地,所述步骤3)所得滤饼中 $M2^{a+}$ 与 Ni^{2+} 和 $M1^{b+}$ 的摩尔之和的摩尔比为0.25~2.5:1; Ni^{2+} 与 $M1^{b+}$ 的摩尔比为0.2~2:1。

[0019] 优选地,所述步骤4)中干燥的温度为80℃,时间为12h;焙烧的温度为750℃,时间为5h。

[0020] 优选地,所述步骤4)所得氧化前驱态催化剂包含活性组分、助剂前驱体M1、助剂前驱体M2、有机配体,其中,活性组分为Ni,助剂前驱体M1为Zn、Mg和Fe中的至少一种,助剂前驱体M2为Ce、Al和Zr中的至少一种。

[0021] 本发明提供了一种通过使助剂前驱体M1和有机配体形成金属有机骨架材料(M1-MOFs),之后再和Ni、另一种助剂前驱体M2进行共沉淀反应,经洗涤、烘干、焙烧,最后得到重整催化剂的合成方法。该催化剂有效的通过合成MOFs前驱体,在共沉淀反应时具有良好的限阈效应,从而控制Ni的分散程度与颗粒尺寸,延长重整反应过程中催化剂寿命的同时能够保证较高的催化效率。

[0022] 与现有技术相比,本发明具有如下优点:

[0023] (1) MOFs结构具有一定尺寸的孔径,在合成时可以有效的控制Ni在孔径内的分散度和尺寸,最终合成的氧化前驱态催化剂的粒径会比普通制备方法更小,从而获得更好的催化活性和稳定性。

[0024] (2) 采用共沉淀制备方法,方法简单易操作,成本低廉。

具体实施方式

[0025] 为使本发明更明显易懂,兹以优选实施例,作详细说明如下。

[0026] 对实施例中制得的催化剂用于重整反应评价过程如下:

[0027] 取氧化前驱态催化剂(0.1g,80-100目)与分析纯的石英砂(0.9g,80-100目)混合均匀,于H₂/N₂气氛(体积百分比各50%,流速120mL/min)、700℃预还原1h。还原完毕后,在H₂/N₂气氛(体积百分比各50%)下将反应温度提升至850℃,温度升至850℃后,切换成CO₂/CH₄混合气(摩尔比1.2:1,GHSV=40000mL/g·h)进行重整反应。反应稳定后,采用气相色谱在线测量产物组成。

[0028] 实施例1

[0029] 称取Zn(NO₃)₂·5H₂O(0.1mol,42.93g)溶于200mL DMF中,在剧烈搅拌的情况下加入对苯二甲酸(0.02mol,3.32g),溶解完成后转移至以聚四氟乙烯为内衬的不锈钢反应釜中,将反应釜放置在恒温的烘箱中,120℃下反应24h,冷却后,离心收集产物,并用DMF洗涤数次得到Zn-MOFs。将制备好的Zn-MOFs(0.1mol)、Ni(NO₃)₂·6H₂O(0.2mol,58.16g)、Al(NO₃)₃·9H₂O(0.075mol,28.14g)溶于500mL去离子水中,剧烈搅拌的情况下,缓慢滴加50mL氨水,在90℃下剧烈搅拌反应24h,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼,之后80℃烘干12h,750℃焙烧5h得到氧化前驱态催化剂。

[0030] 计算得到CO₂转化率82.01%,CH₄转化率87.58%,产出物中H₂/CO比例为0.82,反应300h,CO₂、CH₄转化率和H₂/CO比例基本保持不变。

[0031] 实施例2

[0032] 称取Mg(NO₃)₂·6H₂O(0.1mol,25.64g)溶于200mL DMF中,在剧烈搅拌的情况下加入2,5-二羟基对苯二甲酸(0.15mol,29.72g),溶解完成后转移至以聚四氟乙烯为内衬的不锈钢反应釜中,将反应釜放置在恒温的烘箱中,120℃下反应24h,冷却后,离心收集产物,并用DMF洗涤数次得到Mg-MOFs。将制备好的Mg-MOFs(0.1mol)、Ni(NO₃)₂·6H₂O(0.05mol,14.54g)、Zr(NO₃)₄·5H₂O(0.225mol,93.48g)溶于500mL去离子水中,剧烈搅拌的情况下,缓慢滴加65mL氨水,在90℃下剧烈搅拌反应24h,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈

中性,得滤饼,之后80℃烘干12h,750℃焙烧5h得到氧化前驱态催化剂。

[0033] 计算得到CO₂转化率82.15%,CH₄转化率91.62%,产出物中H₂/CO比例为0.85,反应300h,CO₂、CH₄转化率和H₂/CO比例基本保持不变。

[0034] 实施例3

[0035] 称取Mg(NO₃)₂·6H₂O(0.1mol,25.64g)溶于200mL DMF中,在剧烈搅拌的情况下加入2,5-二羟基对苯二甲酸(0.1mol,19.81g),溶解完成后转移至以聚四氟乙烯为内衬的不锈钢反应釜中,将反应釜放置在恒温的烘箱中,120℃下反应24h,冷却后,离心收集产物,并用DMF洗涤数次得到Mg-MOFs。将制备好的Mg-MOFs(0.1mol)、Ni(NO₃)₂·6H₂O(0.1mol,29.08g)、Al(NO₃)₃·9H₂O(0.2mol,75.02g)溶于500mL去离子水中,剧烈搅拌的情况下,缓慢滴加55mL氨水,在90℃下剧烈搅拌反应24h,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼,之后80℃烘干12h,750℃焙烧5h得到氧化前驱态催化剂。

[0036] 计算得到CO₂转化率88.64%,CH₄转化率95.21%,产出物中H₂/CO比例为0.89,反应300h,CO₂、CH₄转化率和H₂/CO比例基本保持不变。

[0037] 实施例4

[0038] 称取Mg(NO₃)₂·6H₂O(0.1mol,25.64g)溶于200mL DMF中,在剧烈搅拌的情况下加入2,5-二羟基对苯二甲酸(0.2mol,39.62g),溶解完成后转移至以聚四氟乙烯为内衬的不锈钢反应釜中,将反应釜放置在恒温的烘箱中,120℃下反应24h,冷却后,离心收集产物,并用DMF洗涤数次得到Mg-MOFs。将制备好的Mg-MOFs(0.1mol)、Ni(NO₃)₂·6H₂O(0.02mol,5.82g)、Ce(NO₃)₃·6H₂O(0.3mol,130.27g)溶于500mL去离子水中,剧烈搅拌的情况下,缓慢滴加65mL氨水,在90℃下剧烈搅拌反应24h,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼,之后80℃烘干12h,750℃焙烧5h得到氧化前驱态催化剂。

[0039] 计算得到CO₂转化率82.25%,CH₄转化率86.54%,产出物中H₂/CO比例为0.81,反应300h,CO₂、CH₄转化率和H₂/CO比例基本保持不变。

[0040] 实施例5

[0041] 称取Fe(NO₃)₃·9H₂O(0.1mol,40.4g)溶于200mL DMF中,在剧烈搅拌的情况下加入1,3,5-均苯三甲酸(0.08mol,16.81g),溶解完成后转移至以聚四氟乙烯为内衬的不锈钢反应釜中,将反应釜放置在恒温的烘箱中,120℃下反应24h,冷却后,离心收集产物,并用DMF洗涤数次得到Fe-MOFs。将制备好的Mg-MOFs(0.1mol)、Ni(NO₃)₂·6H₂O(0.15mol,43.62g)、Al(NO₃)₃·9H₂O(0.125mol,46.90g)溶于500mL去离子水中,剧烈搅拌的情况下,缓慢滴加55mL氨水,在90℃下剧烈搅拌反应24h,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼,之后80℃烘干12h,750℃焙烧5h得到氧化前驱态催化剂。

[0042] 计算得到CO₂转化率86.11%,CH₄转化率92.84%,产出物中H₂/CO比例为0.86,反应300h,CO₂、CH₄转化率和H₂/CO比例基本保持不变。

[0043] 实施例6

[0044] 称取Zn(NO₃)₂·5H₂O(0.1mol,42.93g)溶于200mL DMF中,在剧烈搅拌的情况下加入间苯二甲酸(0.15mol,24.92g),溶解完成后转移至以聚四氟乙烯为内衬的不锈钢反应釜中,将反应釜放置在恒温的烘箱中,120℃下反应24h,冷却后,离心收集产物,并用DMF洗涤数次得到Zn-MOFs。将制备好的Zn-MOFs(0.1mol)、Ni(NO₃)₂·6H₂O(0.1mol,29.08g)、Al(NO₃)₃·9H₂O(0.4mol,150.05g)溶于500mL去离子水中,剧烈搅拌的情况下,缓慢滴加75mL

氨水,在90℃下剧烈搅拌反应24h,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼,之后80℃烘干12h,750℃焙烧5h得到氧化前驱态催化剂。

[0045] 计算得到CO₂转化率83.89%,CH₄转化率89.01%,产出物中H₂/CO比例为0.83,反应300h,CO₂、CH₄转化率和H₂/CO比例基本保持不变。

[0046] 对比例1

[0047] 称取六水合硝酸镍(0.1mol,29.08g)、Mg(NO₃)₂·6H₂O(0.1mol,25.64g),Al(NO₃)₃·9H₂O(0.1mol,75.02g)溶于500mL去离子水中,剧烈搅拌的情况下,缓慢滴加55mL氨水,在90℃下剧烈搅拌反应24h,冷却至室温,过滤,用去离子水洗涤至滤液呈中性,得滤饼,之后80℃烘干12h,750℃焙烧5h得到氧化前驱态催化剂。

[0048] 计算得到CO₂转化率71.26%,CH₄转化率74.61%,产出物中H₂/CO比例为0.74,反应300h,出现明显失活现象,催化剂热重分析积炭严重。

[0049] 表1为实施例1-6和对比例1催化剂性能对比。由催化剂合成实验步骤可以看出,实施例1-6都是先制备得到了M1-MOFs,并与Ni、助剂前驱体M2进行了共沉淀反应,再通过洗涤、烘干、焙烧得到氧化前驱态催化剂。而对比例则是直接采用共沉淀法进行催化剂的制备。从表中数据,可以明显发现实施例1-6的平均粒径明显小于对比例平均粒径,而比表面积的趋势则正好相反,更小的粒径和更大的比表面积能够有效阻止碳的生成,提高催化剂的抗积炭性能,保证催化剂的高的稳定性和良好的活性。将实施例1-6和对比例1催化剂用于甲烷二氧化碳重整反应,实施例3具有最高的CO₂和CH₄转化率,且运行300h后CO₂和CH₄转化率基本保持不变,催化剂活性和稳定性良好。其他实施例催化剂的活性起初略低于实施例3催化剂活性,但运行300h后也基本维持稳定,同样具有好的稳定性和较高的催化活性。实施例3和对比例催化剂最初的反应活性相近,但对比例催化剂的CO₂和CH₄转化率则随着重整反应的进行而迅速下降,反应300h后,CO₂和CH₄转化率已远远低于实施例3的CO₂和CH₄转化率,同时也大幅度低于其他实施例的CO₂和CH₄转化率。同时发现催化剂床层积炭严重,证明对比例催化剂抗积炭性能较差,其活性和稳定性远远不如通过M1-MOFs制备的催化剂。

[0050] 由此可以看出,通过合成M1-MOFs,能够利用其限阈效应在共沉淀时有效的控制金属Ni的分散度,再进行烘干、焙烧得到氧化前驱态催化剂,最终有效地降低Ni催化剂的粒径,增大比表面积,从而获得高CO₂和CH₄转化率以及高稳定性的重整催化剂,合成过程简单易操作,具有大规模制备和应用前景。

[0051] 表1 实施例1-6与对比例1催化剂运行300h性能对比

[0052]

	比表面积 (m ² /g)	粒径 (nm)	CO ₂ 转化率 (%)	CH ₄ 转化率 (%)	H ₂ :CO (mol:mol)
实施例 1	155.22	7.4	82.01	87.58	0.82
实施例 2	165.58	6.4	84.15	91.62	0.85
实施例 3	179.67	5.2	88.64	95.21	0.89
实施例 4	158.41	7.1	82.25	86.54	0.81
实施例 5	170.24	5.9	86.11	92.84	0.86
实施例 6	159.42	6.9	83.89	89.01	0.83
对比例 1	110.29	14.5	71.26	74.61	0.74