曾庆,郭印诚,牛振祺,等.2011.喷雾塔中氨水吸收 CO₂的速率[J].环境科学学报,31(2):381-387 Zeng Q,Guo Y C,Niu Z Q, *et al.* 2011. The absorption rates of CO₂ by aqueous ammonia solution in a spray column[J]. Acta Scientiae Circumstantiae, 31(2):381-387

喷雾塔中氨水吸收 CO₂ 的速率

曾庆,郭印诚*,牛振祺,林文漪

清华大学航天航空学院工程力学系,北京 100084 收稿日期:2010-05-17 修回日期:2010-06-28 录用日期:2010-07-18

摘要:为考察氨水细喷雾吸收 CO₂的能力,对喷雾塔中氨水细喷雾吸收 CO₂的反应过程进行了实验研究,测定了氨水吸收 CO₂的速率.实验结 果表明,CO₂的吸收速率随着氨水浓度、气体流量的升高而明显增大,随氨水流量升高也有所增加,CO₂的吸收速率随 CO₂进口浓度的升高呈线 性增加.当喷雾塔中温度低于 40℃时,CO₂的吸收速率随着塔内温度的升高而增加,当温度超过 40℃时,CO₂的吸收速率开始下降.实验结果表 明,氨水吸收 CO₂的速率与 CO₂的浓度呈线性变化规律,即对 CO₂呈一级反应.

关键词:CO2;氨水;喷雾;吸收;吸收速率

文章编号:0253-2468(2011)02-381-07 中图分类号:X701 文献标识码:A

The absorption rates of CO_2 by aqueous ammonia solution in a spray column

ZENG Qing, GUO Yincheng, NIU Zhenqi, LIN Wenyi

Department of Engineering Mechanics, School of Aerospace, Tsinghua University, Beijing 100084 Received 17 May 2010; received in revised form 28 June 2010; accepted 18 July 2010

Abstract: The absorption of CO_2 into aqueous ammonia was studied in a spray column at atmospheric pressure. The specific flux per unit volume of CO_2 absorption into aqueous ammonia was measured. Experimental results show that the absorption rate of CO_2 increases remarkably with the ammonia concentration and the gas flow rate. The absorption rate of CO_2 increases linearly with the CO_2 inlet concentration. The experimental results also show that the temperature affects the absorption rate of CO_2 . When the temperature in the spray tower is lower than $40^{\circ}C$, the absorption rate increases with temperature, whereas when the temperature in the spray tower is higher than $40^{\circ}C$, the absorption rate decreases with increasing temperature. **Keywords**: carbon dioxide; ammonia; spray; absorption; absorption rate

1 引言(Introduction)

二氧化碳对气候变化的影响已经成为世界关注的焦点,而我国现有的能源结构主要以煤炭为 主,将面临越来越大的二氧化碳减排压力(李永等, 2009).作为 CO₂的排放大户,电厂烟气中 CO₂的减 排控制一直受到广泛关注(刘芳等,2009).近年来, CO₂ 捕集与封存技术(CCS-Carbon Capture and Storage)被认为是减少 CO₂排放的极有潜力的技术 (胥蕊娜等,2009).CO₂捕集技术包括化学吸收法、 物理吸收法、吸附法、膜分离法、低温蒸馏法、生物 固碳等(Liu *et al.*,2009).其中化学吸收法被视为 目前较为适合的方法之一(张卫风等,2006).目前, 吸收二氧化碳主要的化学试剂是醇胺溶液,国内外 对醇胺溶液吸收二氧化碳做了大量的研究,比如 MEA(monoethanolamine)法吸收烟道气 CO₂已经成 功应用于合成氨工艺中.近年来,国内外开始关注 氨法吸收 CO₂,相对于传统的 MEA 法吸收 CO₂,氨 水洗涤技术具有材料成本低,对吸收塔的腐蚀小以 及节约能源等优点(Huang *et al.*,2002).Bai 等 (1997;1999)将氨法与 MEA 法脱除 CO₂的吸收效率 和吸收能力进行了对比,得出了氨水优于 MEA 溶液 的结论.刁永发等(2003)研究了筛板塔中氨法吸收 CO₂脱除率,在适当条件下,脱除率可保持在 95% 至 99%之间,并且氨法吸收 CO₂的再生能耗低于 MEA (Diao *et al.*,2004).张茂等(2008)研究了填料塔中 稀氨水(0.02%~0.1%)吸收二氧化碳的能力,发 现也能得到较高的脱除率.Kuntz 等(2008)对喷雾

基金项目:北京市科委科技计划课题(No. Z08040902950803)

Supported by the Beijing Municipal Commission for Science & Technology (No. Z08040902950803)

作者简介: 曾庆(1984—),男,E-mail:zengqing1027@126.com; * 通讯作者(责任作者),E-mail:guoyc@ mail.tsinghua.edu.cn

Biography: ZENG Qing(1984—), male, E-mail: zengqing1027@126. com; * Corresponding author, E-mail: guoyc@ mail. tsinghua. edu. cn

塔中 MEA 吸收二氧化碳的体积传质系数作了实验研究,通过与填料塔对比,得出喷雾塔是很有潜力的二氧化碳吸收装置.本研究组 Niu 等(2010)研究了喷雾塔中氨水对二氧化碳的脱除率,实验结果表明,氨水浓度对二氧化碳的脱除率影响较大,在一定的条件下,当氨水浓度由 0.8% 增加到 8% 时, CO,的脱除率从 43.4% 上升到 98.4%.

氨法脱碳是一种全新的方法,还需要深入研究 氨水对二氧化碳的脱除率、吸收速率、吸收过程的 传质系数、吸收剂的再生和氨气泄漏等等.本文着 重研究了氨法吸收二氧化碳的速率,对脱除二氧化 碳的快慢有了定量的分析,对吸收塔的设计提供了 参考依据.此外,目前氨法脱碳有3种技术方案 (Yang et al., 2006):①添加适量 NH₃、CH₄(或 H₂), 在催化剂作用下将烟气中的 CO_2 、 N_2 、 SO_2 、 NO_x 转化 为 NH₄HCO₃、(NH₄)₂SO₄、NH₄NO₃肥料,该方案尚 未见相关试验研究报道,且工艺复杂.②浓氨水洗 涤脱碳生成 NH₄ HCO₃, NH₄ HCO₃热解再生得到纯 CO,和 NH₃,然后 NH₃循环使用.③浓氨水喷淋烟气 吸收 CO,并生产碳酸氢铵肥料.为了考察方案②和 方案③中氨水浓度对氨水吸收二氧化碳的影响,本 文在喷雾塔中对氨水细喷雾吸收 CO2速率进行了实 验研究.通过改变氨水浓度、氨水流量、CO,进口浓 度、气体流量、温度等条件,考察了不同操作条件对 单位体积吸收速率的影响,以便进一步研究碳酸氢 铵的再生.

2 反应机理和吸收速率(Reaction mechanism and absorption rate)

2.1 氨水吸收 CO₂的反应机理

氨水吸收 CO₂的反应主要发生在气液界面的液 膜中,液相中主要的化学反应式为(Liu *et al.*,2009; Bai *et al.*,1997):

$$CO_2(g) + 2NH_3(aq) \longrightarrow NH_2COONH_4(aq)$$
 (1)

$$\operatorname{CO}_2(g) + 2\operatorname{NH}_3(1) + \operatorname{H}_2O(1) \Longrightarrow (\operatorname{NH}_4)_2\operatorname{CO}_3(s)$$

(2)

$$CO_2(g) + NH_3(1) + H_2O(1) \leftrightarrow NH_4HCO_3(s)$$
 (3)
其中反应(1)实际上可以写成以下两个反应
(软淑均等,1983):

 $CO_2(g) + NH_3(aq) \longrightarrow NH_2COO^-(aq) + H^+$ (4)

$$\mathrm{NH}_{3}(\mathrm{aq}) + \mathrm{H}^{+} \longleftrightarrow \mathrm{NH}_{4}^{+}(\mathrm{aq})$$

$$(5)$$

然后生成的 NH_2COONH_4 在溶液中部分水解生成游 离氨(Danckwerts *et al.*, 1970; 钦淑均等, 1983).

$$\mathrm{NH}_2\mathrm{COO}^-$$
 (aq) + $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (1) $\leftarrow \rightarrow \mathrm{HCO}_3^-$ (aq) +

$$\mathrm{NH}_{3}(\mathrm{aq}) \tag{6}$$

 $\mathrm{NH}_{3}(\mathrm{aq}) + \mathrm{H}_{2}\mathrm{O}(1) \longleftrightarrow \mathrm{NH}_{3} \cdot \mathrm{H}_{2}\mathrm{O}(\mathrm{aq}) \tag{7}$

对于纯氨水吸收 CO_2 ,碳化度很低,溶液中 CO_2 主要以氨基甲酸铵(NH_2COONH_4)的形式存在(钦 淑均等,1983),反应(6)进行得很慢,对 CO_2 的吸收 过程没有直接影响(Danckwerts *et al.*,1970),因此, 氨水吸收二氧化碳的反应主要进行到反应(1).又 因为反应(1)由反应(4)和反应(5)两步完成,其中 反应(4)是快速不可逆反应,反应(5)是离子反应, 瞬间即能完成,所以氨水吸收二氧化碳的反应速率 由反应(4)控制,且反应(4)是对 CO_2 和 NH_3 分别为 一级的二级反应(钦淑均等,1983).另外,反应(2)、 (3)是可逆反应,在常温下以正向反应为主,生成 (NH_4)₂ CO_3 和 NH_4 HCO₃,当反应温度升高到 38 ~ 60° ,将发生逆向反应,(NH_4)₂ CO_3 和 NH_4 HCO₃将 分解(Bai *et al.*, 1997).

2.2 气液反应吸收速率

$$r_A = k_{mn} C^m_{\rm Ai} C^n_{\rm BL} \tag{8}$$

根据双膜理论,气液反应的总吸收速率方程为:

$$N_{\rm A} = K_{\rm G} (P_{\rm A} - P_{\rm A}^{*}) = \beta k_{\rm L} (C_{\rm Ai} - C_{\rm AL})$$
(9)

对于快速化学反应,可以认为液相中 C_{AL} , P_{A}^{*} (deMontigny *et al.*, 2005).

$$N_{\rm A} = K_{\rm G} P_{\rm A} = \beta k_{\rm L} C_{\rm Ai} \tag{10}$$

基于双膜理论,当 C_{AL} =0时,可以得到增大因子的近似解(Danckwerts *et al.*,1970),即:

$$\beta = \frac{\sqrt{M\eta}}{th(\sqrt{M\eta})} \tag{11}$$

其中

$$\sqrt{M} = \frac{\sqrt{\frac{2}{m+1}} k_{mn} D_{\rm AL} C_{\rm Ai} C_{\rm BL}}{(12)}$$

$$\boldsymbol{\eta} = \left(\frac{\boldsymbol{\beta}_{i} - \boldsymbol{\beta}}{\boldsymbol{\beta}_{i} - 1}\right)^{n/2}$$
(13)

$$\boldsymbol{\beta}_{i} = 1 + \frac{D_{BL}C_{BL}}{zD_{AL}C_{Ai}}$$
(14)

当 1 $\ll \sqrt{M} \ll \beta_i$,反应位于快速虚拟 *m* 级区域, 此时近似认为:

$$\beta = \sqrt{M} \tag{15}$$

联合(10)式、(12)式和(15)式,气体 A 的吸收 速率可表示为:

$$N_{\rm A} = \beta k_{\rm L} C_{\rm Ai} = \sqrt{M} k_{\rm L} C_{\rm Ai} \sqrt{\frac{2}{m+1} k_{mn} D_{\rm AL} C_{\rm Ai}^{m+1} C_{\rm BL}^{n}} \quad (16)$$

在喷雾塔中,单位体积的有效传质面积 a_v 很难确定,所以采用单位体积的吸收速率(Benadda et al.,1996;Maalej et al.,2003) Φ 来表征反应的快慢,即定义:

$$\Phi = N_{\rm A} a_{\rm v} = a_{\rm v} \sqrt{\frac{2}{m+1} k_{\rm mn} D_{\rm AL} C_{\rm Ai}^{m+1} C_{\rm BL}^{n}} \quad (17)$$

Φ 可以通过下式测定(Benadda *et al.*, 1996;
 Maalej *et al.*, 2003):

$$\Phi = \frac{G_1 \Omega(Y_1 - Y_2)}{V_r} = \frac{q_6 (Y_1 - Y_2)}{V_r}$$
(18)

3 实验部分(Experimental setup)

3.1 实验装置

实验装置如图1所示,整个装置主要包含气液 反应器、氨水配送系统、模拟烟气配送系统、气体采 样及成分分析系统.



图 1 喷雾法吸收 CO₂的实验装置示意图

Fig. 1 Schematic diagram of CO2 absorption apparatus

气液反应器是由内径 100 mm 的不锈钢圆筒制 成的喷雾塔,其工作段高度为 400mm.所采用的压 力式喷嘴正常工作压力为 0.7~1.5MPa,液滴雾化 的平均直径为 30~40µm.为保证吸收过程中塔内 温度保持稳定,喷雾塔置于恒温水浴中.氨水配送 系统包括氨水储液罐、氨水泵、液体流量计、液体恒 温加热器.模拟烟气由 N₂和 CO₂配制,为配制一定 浓度的混合气体,采用质量流量控制器设定 N₂和 CO₂的气体流量,然后同时进入气体混合器混合均 匀,经过气体恒温加热器后进入反应器底部.气体 采样及成分分析系统的主要装置为红外线 CO₂在线 分析仪.

3.2 实验方法

试验前预先配制一系列不同浓度的氨水溶液,

静置一段时间后再用于实验中,实验开始后,先通 入一定浓度的模拟烟气,同时红外线二氧化碳分析 仪监测出口处二氧化碳的浓度,当二氧化碳的浓度 达到稳定状态后,开启氨水泵,氨水经恒温加热后 通过喷嘴雾化,进入塔体顶部,与模拟烟气逆流接 触发生反应.这时二氧化碳分析仪的显示值开始降 低,当二氧化碳浓度再次达到稳定状态,表明塔内 吸收过程已经达到平衡,此时记录并保存红外线二 氧化碳分析仪在线监测的数据.

3.3 误差分析

在实验前验证了实验系统的重复性,通过3次 重复实验测得出口二氧化碳浓度值的标准误差为 0.14%,说明实验重复性良好.在试验中主要的测量 误差主要来源于气体质量流量控制器和红外线二 氧化碳分析仪,其中气体质量流量控制器精度为 ±1.0% S.P.(设定点);红外线二氧化碳分析仪的 型号为 GXH-3011N,精度为±2% F.S.(量程为0 ~20.0%),因此,出口 CO₂浓度的 B 类标准不确定 度为 0.40%/ $\sqrt{3}$ = 0.23%.

4 实验结果(Experimental results)

实验中通过改变进口气体中 CO₂进口浓度、气体流量、氨水流量、氨水浓度、温度等条件,得到各组实验数据,再利用式(18)进行计算,便得到不同操作条件下的单位体积的吸收速率 Φ.实验条件如表1 所示.

表1 实验参数

Table 1 Experimental parameters	
实验参数	实验条件
气体流量/(L·min ⁻¹)	8 ~ 28
CO2 进口浓度	5% ~15%
氨水流量/(L·h ⁻¹)	8 ~ 24
氨水质量浓度	$2\% \sim 16\%$
温度/℃	15 ~ 55

4.1 氨水浓度的影响

为考察氨水浓度对 CO₂吸收速率 Φ 的影响,实验中保持氨水流量为 8 L·h⁻¹,进口气体流量为 20 L·min⁻¹. CO₂进口浓度为 15%,图 2 给出了氨水浓度对 CO₂吸收速率的影响,在温度为 20℃ 的条件下,随着氨水质量浓度由 2% 增长到 16%, Φ 增加了 1.7 倍.随着氨水质量浓度升高,氨水的摩尔浓度 $C_{\rm BL}$ 也增大,根据式(17),在其它条件不变的情况, Φ 值与 $\sqrt{C_{\rm BL}^{*}}$ 成正比,而以氨水吸收 CO₂的反应满足对

NH₃呈一级反应(软淑均等,1983),即 n 等于 1. 所 以通过增加氨水浓度可以有效地提高 Φ 值. 从化学 平衡的角度分析,增大氨水浓度相当于增大了 NH₃/ CO₂摩尔比值,这将促进化学平衡向正反应方向移 动,从而增大化学反应增强因子 β,而根据式(10), 增大β值可以提高 CO₂吸收速率.综上所述,提高氨 水浓度对加快 CO₂吸收速率有利,但随着氨水浓度 的进一步增加,CO₂吸收速率 Φ 的增幅会逐渐减缓, 而且氨水浓度越高,氨的挥发损失也越严重,因此 在实际应用中,应该综合考虑各方面因素,氨水浓 度并非越高越好.



Fig. 2 Effect of ammonia concentration on Φ

4.2 氨水流量的影响

为考察氨水流量对 CO₂吸收速率 Φ 的影响,实 验中保持进口气体流量为 10 L·min⁻¹, CO₂进口浓 度为 15%,在温度为 20℃ 的条件下,对 CO₂吸收速 率 Φ 进行了测量.图 3 给出了氨水流量对 CO₂吸收 速率的影响,在不同氨水浓度下(分别为 4%、6%、



图 3 氨水流量对 **Φ** 的影响

Fig. 3 Effect of ammonia flow rate on Φ

8%),随着氨水流量的增大, Φ 值均逐渐上升.这是因为在喷雾塔中,将氨水雾化与烟气逆向接触的气液吸收过程为对流传质过程.而增加氨水流量,会加剧气液两相界面的湍动程度,使气液界面传质阻力减小,从而增大界面的气相总传质系数 K_c ,另一方面,增加氨水流量,会增加氨水雾滴的数量,从而增大气液间的有效相界面积 a_v ,根据式(10)和式(17), Φ 与传质系数 K_c 和有效相界面积 a_v 成正比,因此增加氨水流量可以提高 Φ 值.

4.3 气体流量的影响

为考察气体流量对 CO,吸收速率 Φ 的影响,在 20℃的条件下,保持氨水流量为8L·h⁻¹,CO,进口 浓度为 15%. CO,吸收速率 Φ 值随着气体流量的变 化如图 4 所示,在不同氨水浓度下(分别为 6%、 **8%**、12%、16%),随着气体流量的增大,Φ值均明 显上升. 当氨水浓度为 16% 时, 将气体流量从 8 L·min⁻¹增加到 28 L·min⁻¹, *Φ* 值增加了 1.8 倍. 根 据气液反应的传质理论,增加气体流量,气体流速 加快,氨水雾化颗粒与气体湍动加剧,使气液界面 传质阻力大大减小,从而有效增大气相传质分系数 k_c ,因此会增大气相总传质系数 K_c ,另一方面,增大 气体流量可以在气液界面上迅速补充被氨水吸收 的 CO₂,使气液界面上维持较高的 CO₂分压 P_{λ} ,根 据式(10)可知, N_A 与气相总传质系数 K_G 和 CO₂分 压 P_A 成正比,因此增加气体流量,可以提高 CO₂的 吸收速率.但增加气体流量时会减小液气比,从而 导致 CO₂脱除率降低(Niu et al., 2010). 所以, 在实 际应用中,要首先保证 CO,脱除率,在满足 CO,脱除 率要求的情况下,可以尽量增大烟气流量,以提高 CO,吸收速率以及总体脱除效率.



图 4 气体流量对 **Φ** 的影响



图 5 比较了氨水流量和气体流量对 $\boldsymbol{\sigma}$ 的影响. 在 20°C的条件下,氨水浓度为 8%,CO₂进口浓度为 15%.当气体流量从 10 L·min⁻¹增加到 28 L·min⁻¹, $\boldsymbol{\sigma}$ 值增长了将近一倍;而氨水流量从 8 L·h⁻¹增加 到 16 L·h⁻¹, $\boldsymbol{\sigma}$ 值增加不到 4%.这是因为为了保证 CO₂脱除率,所有实验均处于氨水远远过量的情况 下进行,经过吸收反应,氨水浓度变化很小,出口 CO₂浓度已经很低.在这种条件下,即使继续增加氨 水流量,出口 CO₂浓度也不会低于 0.因此,增加氨 水流量,进口与出口气体中 CO₂的摩尔比之差(Y₁ – Y₂)的变化很小.再根据式(18), $\boldsymbol{\sigma}$ 与(Y₁ – Y₂)成正 比例关系,所以当 CO₂脱除率已经较高时,增加氮水 流量对 CO₂吸收速率 $\boldsymbol{\sigma}$ 的作用很小,此时提高吸收 速率有效的方法是增加烟气流量.同时,增加烟气 流量还意味着单位时间内处理的烟气量升高.





Fig. 5 Effect of gas flow rate and ammonia flow rate on \varPhi

4.4 CO2进口浓度的影响

图 6 为吸收速率 Φ 随着 CO₂进口浓度的变化 关系. 气体流量为 20 L·min⁻¹, 氨水流量为 8 L·h⁻¹, 反应温度控制在 20°C. 随着 CO₂进口浓度从 5% 增 加到 15%, Φ 值线性递增. 根据双膜理论, 气相中 CO₂浓度越高, 气相分压 P_A 越高, 气相总传质推动 力($P_A - P_A^*$), 可以直接提高 CO₂吸收速率 Φ 的 值. 另外, 对于快速化学反应的吸收过程, 液相主体 中 CO₂浓度近似为零值 (deMontigny *et al.*, 2005; Benadda *et al.*, 1996), 由式(10) 可知 Φ 值随 P_A 线 性递增. 从图 6 还可以看出, Φ 随 CO₂进口浓度的变 化图线的反向延长线均过坐标原点, 这符合 $P_A = 0$ 时, 吸收速率 Φ 为零的基本要求. 通过 $Φ = N_A a_v = K_c a_v P_A$ 可得图线斜率为总体积传质系数 $K_c a_v$. 这 也说明当 CO₂ 进口浓度在 5% ~ 15% 范围内, $K_c a_v$ 受 CO₂ 进口浓度的影响很小. 当气体流量为 20 L·min⁻¹, 氨水流量为 8 L·h⁻¹, 反应温度为 20℃时, 对于浓度为 4% 的氨水, 体积传质系数 $K_c a_v$ 为 0. 091 kmol·m⁻³·h⁻¹·kPa⁻¹, 对于浓度为 6% 的氨水, 体积传质系数 $K_c a_v$ 为 0. 107 kmol·m⁻³·h⁻¹·kPa⁻¹.





如上所述, 氨水吸收 CO₂的速率 Φ 与 CO₂进口 浓度成正比. 当气体流量、氨水流量和氨水浓度都 保持不变时,认为气液间有效相界面积 a_v 不变; 如 果忽略气膜阻力, 气液界面 CO₂分压等于气相 CO₂ 分压. 因此, N_A 与 C_{Ai} 成正比. 氨水吸收 CO₂的反应 满足对 CO₂为一级的反应. 当氨水远远过量时, C_{BL} 视为常量, 氨水吸收 CO₂为快速拟一级反应. 令 $k_1 = k_{ma}C_{BL}^{n}$,则 CO₂吸收速率 Φ 可表示为:

$$\Phi = N_{\rm A} a_{\rm v} = a_{\rm v} \sqrt{k_1 D_{\rm AL}} C_{\rm Ai} \tag{19}$$

4.5 反应温度的影响

为考察反应温度对 $CO_2 吸收速率 \Phi$ 的影响,实验中保持进口气体流量为 10 L·min⁻¹, CO_2 进口浓度为 15%, 氨水流量 8 L·h⁻¹, 氨水浓度 8%. 图 7 给出了塔内温度对 $CO_2 吸收速率的影响, 在低温的条件下, Φ 随着温度升高而增大,并且在 40℃时达到最高点,当温度超过 40℃以后, Φ 开始下降. 根据式(17), 影响 <math>CO_2 吸收速率 Φ$ 的主要因素有: 氨水浓度 C_{BL} 、气液界面 CO_2 浓度 C_{Ai} 、反应速率常数 k_{mn} 、有效相界面积 a_v 和 CO_2 在氨水中的扩散系数 D_{AL} .其中 k_{mn} 、 D_{AL} 会随着温度升高而增大, 这有利于 Φ 值提高. 但当温度超过 38℃, 将发生逆向反应(Bai et al., 1997), 所以超过 40℃对 CO_2 吸收不利, 会导致氨水吸收 CO_2 的速率 Φ 降低.



Fig. 7 Effect of temperature on Φ

5 结论(Conclusions)

1) Φ 随着氨水浓度、气体流量的升高而明显增 大;随 CO₂进口浓度的升高线性递增;随氨水流量升 高也有所增加.其中,氨水浓度是影响氨水吸收 CO₂ 速率的最重要的因素.选择合适的温度对提高氨水 吸收 CO₂的效率也很重要,当温度低于 40℃ 时,Φ 随着反应温度升高而增加,当温度超过 40℃ 时,Φ 值开始下降.

2) 在喷雾塔中, 氨水吸收 CO₂ 的速率 ϕ 与 CO₂ 进口分压成正比, 斜率即为体积总传质系数 $K_{c}a_{v}$, 当 CO₂进口浓度在 5% ~ 15% 范围内时, $K_{c}a_{v}$ 受 CO₂进口浓度的影响很小. 且氨水吸收 CO₂的反应 满足对 CO₂呈一级反应, CO₂吸收速率 ϕ 可表示为 $\phi = a_{v} \sqrt{k_{1}D_{AL}}C_{Ai}$.

符号说明

 a_v ——单位体积的有效相界面积,m²·m⁻³ C_{AL} ——气体 A 在液流主体的浓度,kmol·m⁻³ C_{Ai} ——气体 A 在气液界面的浓度,kmol·m⁻³ C_{BL} ——液相中溶剂的浓度,kmol·m⁻³ D_{BL} ——组分 B 的液相扩散系数,m²·s⁻¹ G_1 ——惰性气体摩尔流速,kmol·m⁻²·h⁻¹ \sqrt{M} ——化学吸收无因次准数 m——对 CO₂的反应级数 n——对氢水的反应级数 k_1 ——一级反应速率常数 K_c ——气相总传质系数,kmol·m⁻²·h⁻¹·kPa⁻¹ k_c ——气相传质分系数,kmol·m⁻²·h⁻¹·kPa⁻¹ k_L ——无化学反应时的液相传质分系数,m·h⁻¹ k_{mn} ——化学反应速率常数 N₄----溶质 A 的吸收速率, kmol·m⁻²·h⁻¹ P₄——气相 CO,的分压,kPa P_{A}^{*} ——与液相中 C_{A} 所对应的平衡压力, kPa *q*_c——气体摩尔流量,kmol·h⁻¹ r_A——反应速率,kmol·m⁻³·h⁻¹ V.----反应器容积,m³ Y----混合气中溶质和惰性气体的摩尔比 Y1,Y2----进塔和出塔气体中溶质 A 的摩尔比 z----反应计量系数 Φ ——单位体积的吸收速率, kmol·m⁻³·h⁻¹ β-----化学反应增强因子 β----化学反应瞬间增大因子 Ω ——填料塔横截面积,m² 上角标: *-----平衡状态 下角标: A----CO, G----气相 I-----惰性气体 i----气液界面 L---液相 r ——反应

责任作者简介:郭印诚,清华大学工程力学系,博士,副教授, 目前主要从事烟道气二氧化碳的捕集研究.

参考文献(References):

- Bai H L, Yeh A C. 1997. Removal of CO₂ Greenhouse gas by ammonia scrubbing [J]. Ind Eng Chem Res, 36:2490-2493
- Benadda B, Otterbein M, Kafoufi K, et al. 1996. Influence of pressure on the gas/liquid interfacial area a and coefficient kLa in a countercurrent packed column [J]. Chemical Engineering and Processing, 35:247-253
- Danckwerts P V. 1970. Gas liquid reactions [M]. New York: McGraw-Hill
- deMontigny D, Tontiwachwuthikul P, Chakma A. 2005. Comparing the absorption performance of packed columns and membrane contactors [J]. Ind Eng Chem Res, 44:5726-5732
- 刁永发,郑显玉,陈昌和. 2003. 氨水洗涤脱除 CO₂温室气体的机理 研究[J].环境科学学报,23(6):753-757
- Diao Y F, Zheng X Y, Chen C H. 2003. Study on removal mechanism of CO₂ greenhouse gas by ammonia scrubbing [J]. Acta Scientiae Circumstantiae, 23(6):753-757 (in Chinese)
- Diao Y F, Zheng X Y, He B S, et al. 2004. Experimental study on capturing CO₂ greenhouse gas by ammonia scrubbing [J]. Energy Conversion and Management, 45:2283-2296
- Huang H P, Chang S G, Dorchak T. 2002. Method to regenerate ammonia for the capture of carbon dioxide [J]. Energy & Fuels, 16: 904-910

- Kuntz J, Aroonwilas A. 2008. Performance of spray column for ${\rm CO}_2$ capture application [J]. Ind Eng Chem Res, 47:145-153
- 李永,陈文颖,刘嘉.2009. 二氧化碳收集与封存的源汇匹配模型 [J].清华大学学报(自然科学版),49(6):910-912;916
- Li Y, Chen W Y, Liu J. 2009. Source-sink matching model for CO₂ capture and storage [J]. J Tsinghua Univ (Sci and Tech), 49(6): 910-912,916 (in Chinese)
- 刘芳, 王淑娟, 张曦, 等. 2009. 碳酸氢铵溶液解吸二氧化碳研究 [J]. 环境科学学报, 29(9):1886-1890
- Liu F, Wang S J, Zhang X, et al. 2009. Study on ammonium bicarbonate decomposition after CO₂ sequestration by ammoniamethod [J]. Acta Scientiae Circumstantiae, 29 (9): 1886-1890 (in Chinese)
- Liu J Z, Wang S J, Zhao B, et al. 2009. Absorption of carbon dioxide in aqueous ammonia [J]. Energy Proedia, 1: 933-940
- Maalej S, Benadda B, Otterbein M. 2003. Interfacial area and volumetric mass transfer coefficient in a bubble reactor at elevated pressures [J]. Chemical Engineering Science, 58:2365-2376
- Niu Z Q, Guo Y C, Lin W Y. 2010. Experimental studies on removal of carbon dioxide by aqueous ammonia fine spray [J]. Sci China Tech Sci, 53:117-122
- 钦淑均,郑志胜,张成芳,等. 1983. 纯氨水吸收二氧化碳的速率研 究[J]. 华东化工学院学报,2:155-167
- Qin S J,Zheng Z S,Zhang C F, et al. 1983. A study on absorption rate of CO₂ into pure ammonia aqueous solutions [J]. Journal of East China Institute of Chemical Technology, 2:155-167 (in Chinese)

- 胥蕊娜,陈文颖,吴宗鑫.2009. 电厂中 CO₂捕集技术的成本及效率 [J].清华大学学报(自然科学版),49(9):1542-1545
- Xu R N, Chen W Y, Wu Z X. 2009. Cost and performance of power plants with CO₂ capture [J]. J Tsinghua Univ(Sci and Tech), 49 (9):1542-1545(in Chinese)
- 杨林军,张霞,孙露娟,等.2006. 以长效碳铵为载体固定电厂烟气 中二氧化碳的技术进展[J].现代化工,26(9):12-15
- Yang L J, Zhang X, Sun L J, et al. 2006. Advances in sequestration of CO₂ in gases from fossil fuel power plants with modified NH₄ HCO₃ production [J]. Modern Chemical Industry, 26 (9): 12-15 (in Chinese)
- Yeh A C, Bai H. 1999. Comparison of Ammonia and Monethanolamine Solvents to Reduce CO₂ Greenhouse Gas Emission [J]. The Science of the Total Environment, 228:121-133
- 张茂,赛俊聪,吴少华,等. 2008. 氨法脱除燃煤烟气中 CO₂的实验 研究 [J]. 热能动力工程, 23(2):191-194
- Zhang M, Sai J C, Wu S H, et al. 2008. Experimental study of the removal of CO₂ from coal-fired flue gas by using ammonia [J]. Journal of Engineering for Thermal Energy & Power, 23(2):191-194 (in Chinese)
- 张卫风, 方梦祥, 骆仲泱, 等. 2006. 中空纤维膜接触器分离烟气中 CO₂[J]. 环境科学学报, 26(5):773-778
- Zhang W F, Fang M X, Luo Z Y, et al. 2006. Separation of CO₂ from flue gas using hollow fibermembrane contactors [J]. Acta Scientiae Circumstantiae, 26(5):773-778 (in Chinese)