

Технология вакуумной перегонки мазута (установки ЭЛОУ-АВТ-6)

Лекция 5

Технология вакуумной перегонки мазута

Основное назначение установки (блока) ВП мазута топливного профиля — получение вакуум газойля широкого ФС (350... 500 °C), используемого как сырье установок катрекинга, гидрокрекинга или пиролиза и в нек-рых случаях — термического крекинга с получением дистил. крекинг-остатка, направляемого далее на коксование с целью получения высококачественных нефт. коксов.

В процессах ВП мазута по топливному варианту преим. используют схему однократного испарения, применяя одну сложную рек.колону с выводом дистиллята фр-й через отпарные колонны или без них.

Принципиальная схема блока ВП мазута установки ЭЛОУ-АВТ-6 приведена на рис.1

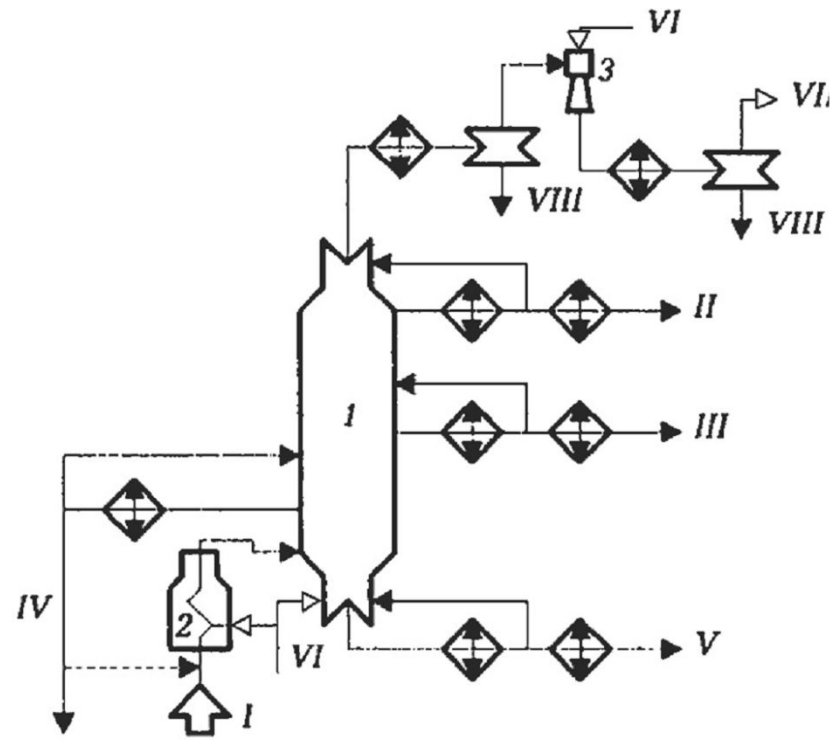


Рис. 1. Принципиальная схема блока ВП мазута установки ЭЛОУ-АВТ-6:
 1 – вакуумная колонна; 2 – вакуумная печь; 3 – пароэжекторный
 вакуумный насос; I – мазут из АТ;
 II – легк. вакуум газойль (ВГ); III – ВГ; IV – затемненная фр-я; V – гудрон; VI
 – вод. пар.; VII – газы разложения; VIII – конд-т (вода или нефтепр-т)

Технология вакуумной перегонки мазута

Мазут, отбиаемый с низа атмосферной колонны блока АТ, прокачивается параллельными потоками через печь 2 в ВК-1. Смесь нефт. и водяных паров, газы разложения (и воздух, засасываемый через неплотн.) с верха вакуумной колонны (ВК) поступают в вакуумсоздающую систему 3. Верхним боковым погоном ВК отбирают фр-ю легк. ВГ (соляр). Часть его после охлаждения в теплообменнике (ТО) возвращается на верх колонны в качве верхнего циркуляционного орошения (ЦО). Вторым боковым погоном отбирают широкую газойлевую (масляную) фр-ю. Часть ее после охлаждения используется как ср. ЦО ВК. Балансовое кол-во целевого продукта вакуум газойля (ВК) после ТО и холодильников выводится с установки и направляется на дальнейшую перераб. С нижней тарелки концентрационной части колонны выводится затемненная фр-я, часть к-рой используется как нижнее ЦО, часть может выводиться с установки или использоваться как рецикл вместе с загрузкой вакуумной печи. С низа ВК отбирается гудрон и после охлаждения направляется на дальнейшую перераб. Часть гудрона после охлаждения в ТО возвращается в низ колонны в кач-ве квенчинга. В низ ВК и змеевик печи, подается вод. Пар.

Технология вакуумной перегонки мазута

Технологический режим в вакуумной колонне

t, °C:

Питания	395
Верха	125
Низа	352
Выхода:	
легк. ВГ	195
широкого ВГ	260
затемненной фр-и	300
Давл. наверху (абс.), кПа	8,0

Характеристика вакуумной колонны

	Диаметр, м	Число тарелок
Верхняя часть	6,4	4
Ср. часть	9,0	10
Нижняя часть	4,5	4

Материальный баланс блока ВП

Поступило, % на нефть:

Мазут	52
Получено, % на нефть:	

Легкий ВГ	1,2
ВГ	22,0
Гудрон	28,8

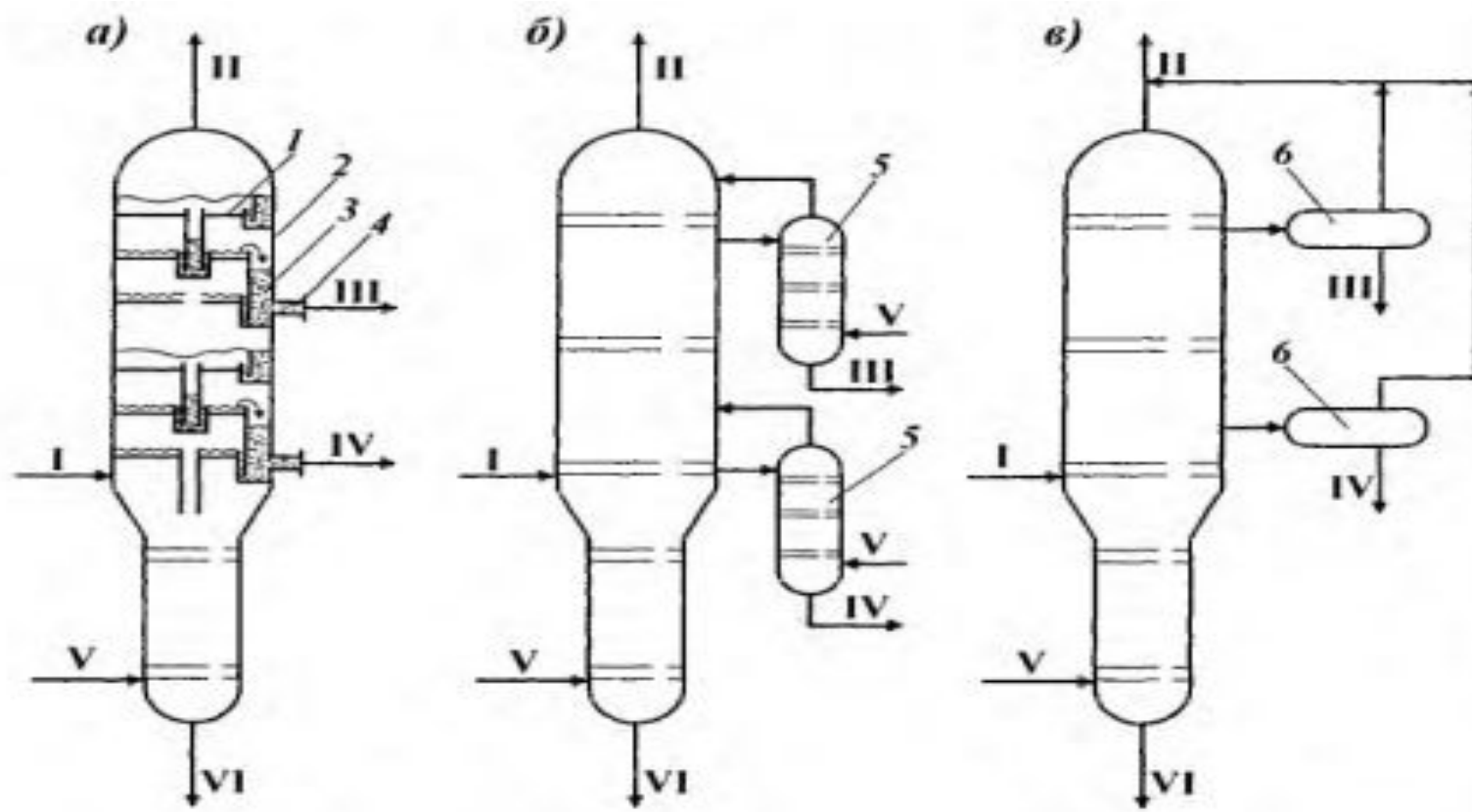


Рис. 3.6. Схема вывода дистиллятов из вакуумной колонны в виде жидкости: а — из сливного стакана тарелки, б — через отпарные колонны, в — через емкость:
 I — тарелка; 2 — корпус колонны; 3 — сливной стакан; 4 — штуцер вывода дистиллята;
 5 — отпарная колонна; 6 — емкость; I — мазут; II — пары к вакуумсоздающей аппаратуре; III — первый дистиллят; IV — второй дистиллят; V — водяной пар; VI — гудрон

Термодеструктивные процессы переработки углеводородного

сырья

- ◆ Термическая деструкция углеводородов
- ◆ Химизм термических реакций

Термическая деструкция углеводородов

К процессам термической деструкции в нефтеперерабатывающей промышленности относят термический крекинг, пиролиза и коксование. Они были разработаны в связи с тем, что топливные фракции, получаемые при первичной перегонке нефти, не всегда имели нужное качество. Подвергать термической обработке можно не только топливные фракции нефти, но и углеводороды, выкипающие при более высоких температурах, например, газойли или мазуты. Это позволяет вовлекать в переработку нефти различного углеводородного состава и получать топливо лучшего качества, чем при простой перегонке нефти.

Термический крекинг — высокотемпературная переработка углеводородов нефти с целью получения высококачественного топлива.

Различают **неглубокий термический крекинг (висбрекинг)** при температурах 480—490 °С и давлении 1,5—2,0 МПа для получения котельного топлива за счет снижения вязкости исходного сырья (мазут, гудрон, полугудрон).

Глубокий термический крекинг (жидкофазный крекинг) при температурах 500—540 °С и давлении >5,0 МПа применяется для получения бензина с лучшими антидetonационными характеристиками (крекинг-бензина) из бензино-лигроиновых и керосино-газойлевых фракций.

Высокотемпературный термический крекинг (парофазный крекинг) при температурах 580—600 °С и давлении 0,2—0,3 МПа служит для получения бензина с более высоким октановым числом из керосино-газойлевых фракций. Попутно при парофазном крекинге получается большее количество газа, содержащего значительное количество

Термическая деструкция углеводородов

Пиролиз (разложение веществ под действием высоких температур) используется для получения газообразных непредельных углеводородов, в основном этилена и пропилена. Проводят пиролиз при температурах 700–900 °С и давлении 1 – 1,2 МПа. Побочными продуктами пиролиза являются образующаяся смолы пиролиза и предельные газы метан и этан. Из смолы пиролиза извлекают ароматические углеводороды — бензол, толуол, ксиол.

Другим направлением пиролиза является получение сажи (углерода технического). Сажа образуется при высокотемпературном пиролизе (1200–2000 °С) углеводородных газов или углеводородных фракций, содержащих значительное количество ароматических углеводородов (60–90 % мас.).

Коксование — высокотемпературный процесс получения высококачественного электродного или топливного кокса из нефтяных остатков. Это, как правило, пек, полученный после разгонки смолы пиролиза, мазут, гудрон, полугудрон. Проводят их коксование при температурах 490–520 °С и давлении 0,2–0,6 МПа.

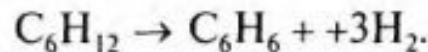
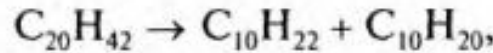
Термическая деструкция углеводородов

Термическая деструкция углеводородов — это их расщепление, распад на части под действием температур. Однако при термической деструкции в интервале температур 500—900 °С протекают не только реакции распада вещества (I), но одновременно имеют место и реакции его синтеза (II). Условно эти реакции можно разделить на следующие

ОСНОЕ

Реакции распада вещества		Реакции синтеза вещества
I	Распад (крекинг)	Конденсация
	Дегидрирование	Полимеризация
	Деалкилирование	Алкилирование
	Дециклизация	Циклизация непредельных углеводородов

реакции первой группы — это эндотермические реакции, идущие с выделением тепла. Часто вместо одного объема исходного вещества образуется два объема веществ-продуктов. Иногда конечный объем системы увеличивается многократно. Например, реакции крекинга эйкозана и дегидрирования циклогексана:



Термическая деструкция углеводородов

Реакции группы II идут с уменьшением объема и числа молекул в ходе реакции. Эти реакции можно отнести к реакциям синтеза вещества. Реакции соединения обычно сопровождаются значительным выделением энергии. Причина в том, что в ходе реакций синтеза разрываются менее прочные связи и образуются более прочные. Реакции второй группы являются экзотермическими реакциями, идущими с выделением тепла. Например, реакции полимеризации бутена:



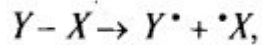
Для процессов, связанных с выделением или поглощением тепла, влияние температуры на изменение свободной энергии системы характеризуется принципом Ле-Шателье. Согласно правилу Ле-Шателье при увеличении температуры для экзотермических реакций равновесие реакции смещается влево и вправо — для эндотермических реакций. Следовательно, для эндотермических реакций необходимо повышать температуру процесса. Такие реакции называют высокотемпературными и их проводят при температурах выше 600 К. Соответственно, для экзотермических реакций температуру процесса необходимо понижать. Такие реакции называют низкотемпературными и проводят при температурах ниже 600 К. Однако несмотря на то, что при термическом крекинге объем системы увеличивается, процесс ведут при повышенном давлении (>5,0 МПа). Это позволяет подавлять реакции глубокого распада, приводящие к повышенному газообразованию, т. е. получению побочного, нецелевого продукта. При термическом крекинге выход жидких целевых продуктов составляет около 70 % мас., а газа — около 15 % мас. Если же целью является получение газообразных продуктов, давление процесса снижают, как, например, в случае парофазного крекинга (0,2—0,3 МПа, выход газа порядка 30 % мас.) или пиролиза (1,0—1,2 МПа, выход газа около 60 % мас.).

Термическая деструкция углеводородов

Энергия связей

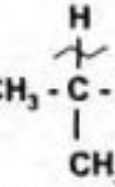
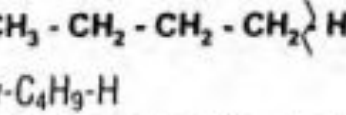
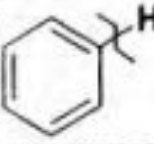
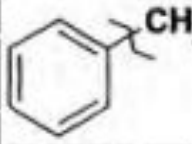
Немаловажным понятием для реакций расщепления является понятие энергии разрыва (диссоциации) связи.

Энергия разрыва связи — это энергия, которую необходимо затратить, чтобы гомолитически разорвать связь между атомами в молекуле. При гомолитическом разрыве пара электронов, принадлежащая ранее двум связываемым атомам, поровну распределяется между ними:



где $Y-X$ — валентно-насыщенная молекула, Y^\cdot, X^\cdot — два свободных радикала. Известно, что связи в молекуле не равнозначны (табл. 1). Из таблицы видно, что наименьшей энергией связи обладает связь углерод-гетероатом. Следовательно, на ее разрыв необходимо затратить наименьшее количество энергии, и при термическом, т. е. тепловом, воздействии эта связь будет разрываться первой. Следом будут разрываться связи углерод-углерод в парaffинах (распад), нафтинах (декомпозиция), будут отрываться боковые цепи в ароматических молекулах (дегидрирование). Самыми прочными углерод-углеродными связями являются ароматические и ацетиленовые связи. Именно поэтому в термических процессах одним из продуктов реакции являются конденсированные ароматические системы, получающиеся по реакциям конденсации ароматических и циклизации непредельных углеводородов (кокс, смола пиролиза, тяжелые смолы парофазного и жидкостного крекинга).

Таблица 1. Энергия разрыва связей

Связь	Энергия, кДж/моль	Связь	Энергия, кДж/моль
 CH ₃ -C(CH ₃) ₂ -H трет-С ₄ Н ₉ -Н	373	Нафтены, С-С	310
 n-С ₄ Н ₉ -Н	394	C ₃ H ₇ -C ₃ H ₇	318
 C ₆ H ₅ -H	427	CH ₃ -CH ₃	360
CH ₃ -H	431	 C ₆ H ₅ -CH ₃	381
H-H	435	Ароматические углеводороды, связь С-С в кольце	610
Сульфиды С-S	138	Ацетилен, С≡С	820
Кислоты С-COOH	230	Фенолы С-OH	293
Эфиры С-O	376	Амины С-N	334

Таким образом, на величину энергии связи влияет не только принадлежность к тому или иному гомологическому ряду, но и строение молекулы, и местоположение данной связи в молекуле.

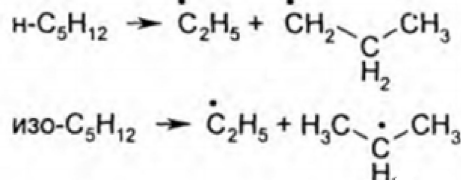
Из вышесказанного можно сделать следующие выводы.

1. В **парафиновых углеводородах** легче разрываются связи **C-C**, а в ароматических молекулах связи **C-H**. Следовательно, при термической деструкции парафиновых углеводородов будут накапливаться легкие жидкие углеводороды и углеводородные газы, а в ароматических углеводородах — продукты конденсации ароматических радикалов, т. е. тяжелые жидкие углеводороды и твердые вещества.
2. При разрыве молекул с **длинной углеводородной цепью** будут образовываться преимущественно крупные осколки, примерно равной молекулярной массы.
3. В реакциях углеводородов отрыв водорода всегда легче происходит от **третичного атома углерода**, труднее — от вторичного, еще труднее — от первичного. Наименьшая вероятность отрыва водорода характерна для метана.

Химизм термических реакций

Знание химизма реакций позволяет не только определять набор продуктов реакции и, как следствие, правильно выбирать процессы переработки исходного сырья, но и влиять на скорость протекающих процессов и варьировать состав продуктов переработки. Как правило, термические реакции имеют радикально-цепной характер. Цепными реакциями называются реакции, которые состоят из ряда параллельно-последовательных реакций, в которых участвуют как радикалы, так и валентно-насыщенные молекулы. Их можно объединить в три основные стадии:

- **зарождение цепи**, при котором образуются свободные радикалы, атомы и молекулы, имеющие неспаренный электрон;
- **продолжение цепи** ведущее к образованию продуктов реакции;
- **обрыв цепи**, когда свободные радикалы исчезают. В термических реакциях процессов крекинга, пиролиза, коксования энергия, необходимая для разрыва связей в молекуле одного из реагентов, подводится в виде тепла. Тогда, например, имеем:



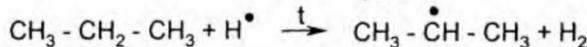
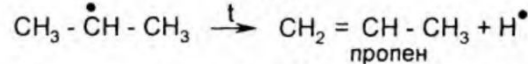
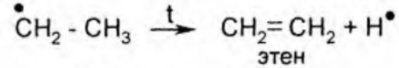
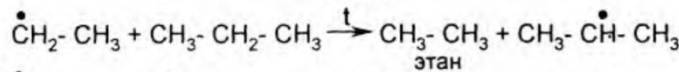
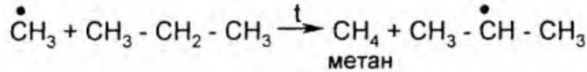
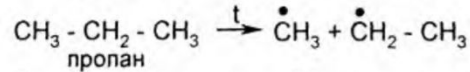
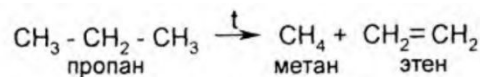
Химизм термических реакций

Разрыв происходит таким образом, чтобы в результате образовался наиболее устойчивый радикал. Устойчивость радикалов возрастает в следующем ряду:



Повышение устойчивости радикалов связано со стабилизацией свободного электрона за счет индукционных и мезомерных эффектов в этом радикале. Радикалы, стабилизированные за счет П-сопряжения с ароматической системой связей, являются самыми устойчивыми и в то же время наименее реакционноспособными. Образовавшийся нестабильный радикал, обладая, напротив, наибольшей реакционной способностью, начинает цепь превращений, ведущих к образованию продуктов реакции. Например:

Химизм термических реакций



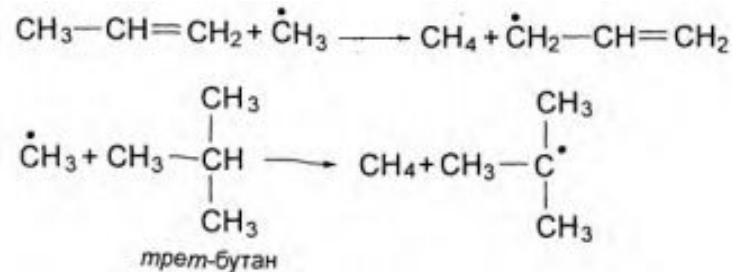
Обрыв цепи приводит либо к исчезновению радикалов, либо к образованию нереакционноспособного стабильного радикала. **Квадратичный обрыв** происходит при взаимодействии двух радикалов. Он характерен для жилкофазных реакций.



Линейный обрыв цепи чаще встречается при газофазных реакциях. Он происходит при адсорбции активных радикалов на стенке или другой твердой поверхности либо на ингибиторах.

Химизм термических реакций

Ингибиторы — вещества, приводящие к гибели активных радикалов по различным механизмам. Для термических реакций такими веществами могут быть амины, фенолы, органические соединения серы и даже сами углеводороды (олефины), изопарафины и ароматические углеводороды, образующие более стабильные радикалы, чем участвующие в данной цепи реакций.

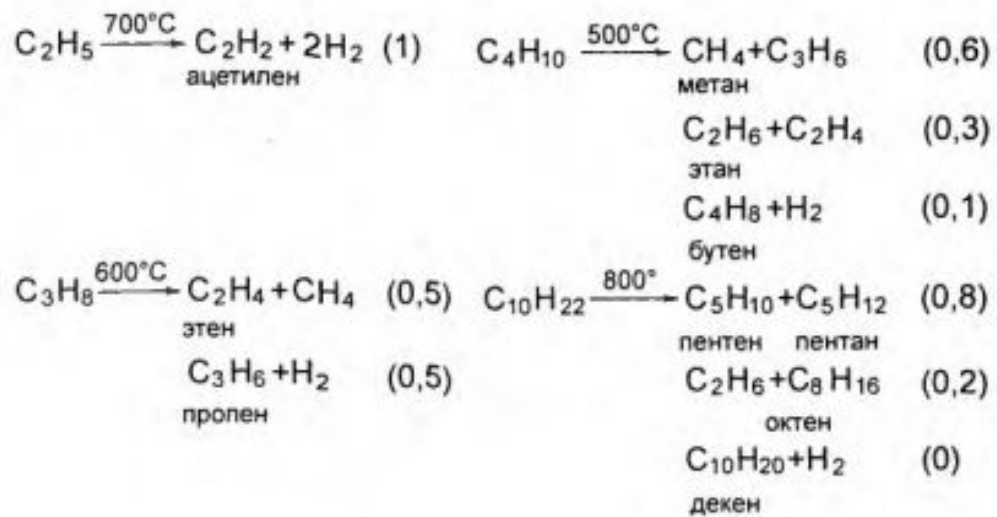


В случае олефина стабилизация радикала происходит за счет мезомерного эффекта (эффекта сопряжения) двойной связи, а в случае изопарафина — индукционного эффекта метильных групп. Однако олефины могут выступать не только как ингибиторы, но и как инициаторы процесса. Инициаторы — вещества, при разложении образующие активную частицу (например, радикал), способную продолжать цепь.

Химизм термических реакций

Термический крекинг алканов

Алканы в условиях термического крекинга ($T < 600^{\circ}\text{C}$), как правило, распадаются с образованием парафина и олефина. Причем, чем больше молекулярная масса алкана, тем ближе к середине молекулы произойдет разрыв. Низкомолекулярные алканы, такие, как этан, пропан и бутан, могут подвергаться реакции дегидрирования. Метан в условиях крекинга не разлагается.

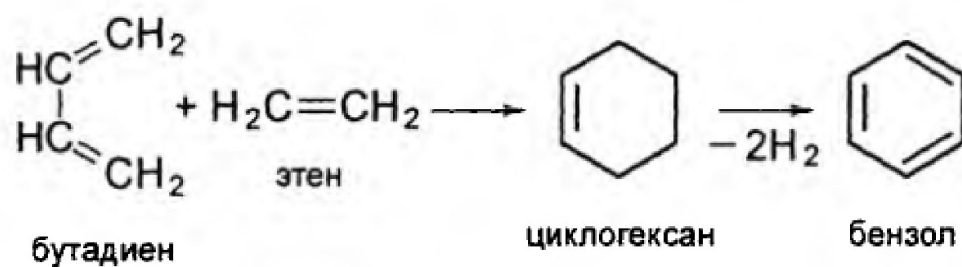


В скобках рядом с реакциями приведена доля продукта по данному направлению.

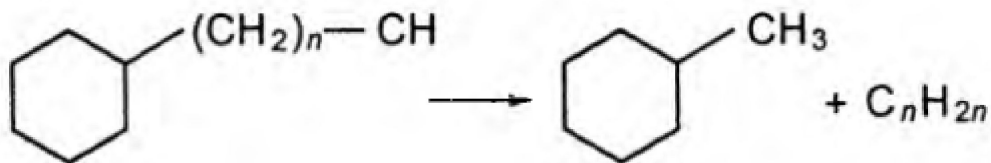
Следует отметить, что при распаде молекулы на неравные осколки углеводород с меньшим молекулярным весом получается предельным, а с большим — непредельным.

Химизм термических реакций

Олефины в термических реакциях в зависимости от условий в основном претерпевают распад на алкены и алкины с меньшей молекулярной массой, но возможны реакции полимеризации и уплотнения, т. е. циклизации с последующей конденсацией



Для **нафтенов** характерны следующие группы реакций:dealкилирование или укорочение боковых парафиновых цепей;

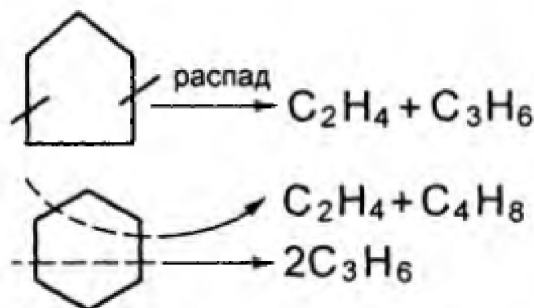


Химизм термических реакций

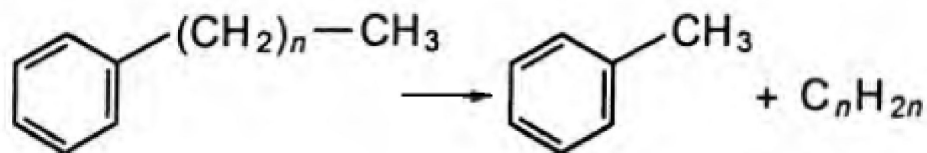
- Дегидрирование нафтенового кольца с образованием циклоолефинов или ароматических углеводородов;
- частичная или полная дециклизация полициклических нафтенов после деалкилирования;



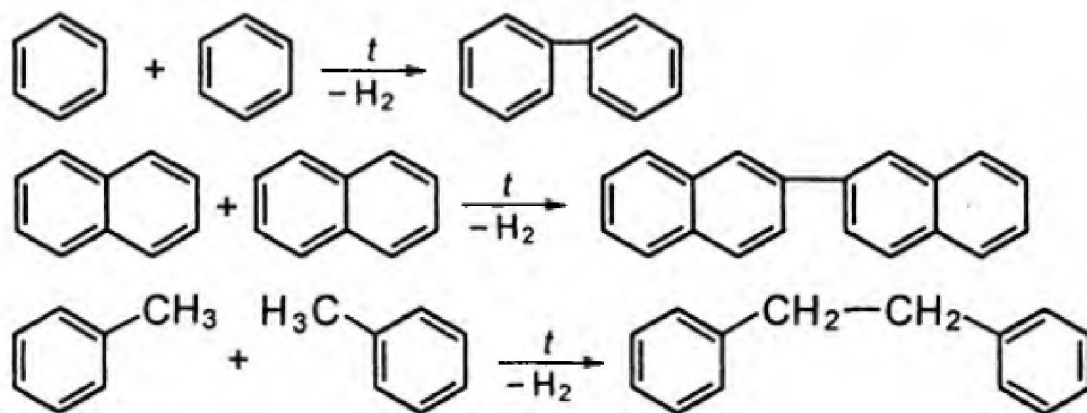
- Распадmonoциклическихнафтеновнаолефины



Ароматические углеводороды термически устойчивы и поэтому накапливаются в продуктах термических процессов. Ароматические углеводороды с длинными боковыми цепями способны деалкилироваться с образованием преимущественно монометилированных ароматических углеводородов.



Ароматические углеводороды без заместителей (голоядерные) и ароматические углеводороды с низким числом углеродных атомов в цепи практически не подвергаются распаду. В условиях термических процессов они способны конденсироваться с выделением водорода:



В результате образуются высококонденсированные нелетучие и нерастворимые в хинолине вещества, из которых затем получается твердый углеродистый остаток — кокс или сажа.