



*Волгоградский государственный технический
университет*

Химия нефти и газа

**ОСНОВНЫЕ ФИЗИКО-
ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА
НЕФТЕЙ И НЕФТЕПРОДУКТОВ**

Доц. Каф. ТОНС
Леденев С.М.

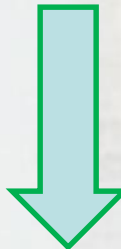
Товарные качества нефтей и нефтяных фракций характеризуются помимо фракционного и химического составов также многими показателями их физико-химических свойств.

Некоторые из них входят в ГОСТы на товарные нефтепродукты, косвенно или непосредственно характеризуя их эксплуатационные свойства.

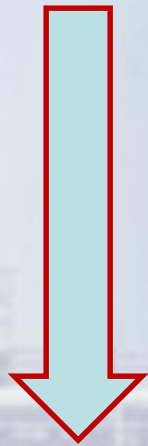
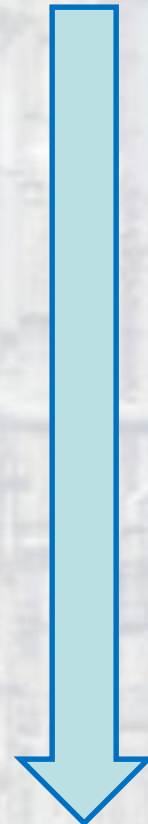
Другие показатели используются для лабораторного контроля и автоматического регулирования технологических процессов нефтепереработки.

Значения показателей физико-химических свойств нефтей и их фракций необходимы для расчета нефтезаводской аппаратуры.

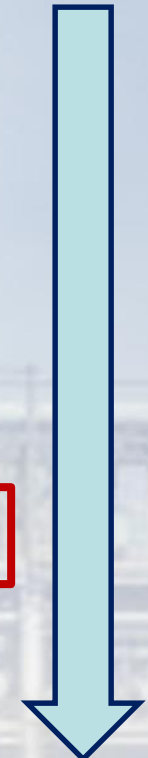
СВОЙСТВА нефти и нефтепродуктов



**ФИЗИКО-
ХИМИЧЕСКИЕ**



ТЕПЛОВЫЕ



ОПТИЧЕСКИЕ



**ВЯЗКОСТНО -
ТЕМПЕРАТУРНЫЕ**

**НИЗКО-
ТЕМПЕРАТУРНЫЕ**

ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА нефти и нефтепродуктов



1. Плотность

**3. Характеризующий
фактор**

**5. Давление
насыщенных паров
(ДНП)**

**7. Критические
свойства**

**2. Ср. темп. кип.
нефт. фракции**

4. Молярная масса

**6. Темп. кип. при
нестандартных
давлениях**

**8. Фугитивность
(сжимаемость)**

1. Плотность

Одна из важнейших и широко употребляемых показателей качества нефти и нефтепродуктов.

Плотность определяется как масса единицы объема жидкости при определенной температуре (**кг/м³, г/см³ или г/мл**).

На практике чаще используют относительную плотность - безразмерную величину, численно равную отношению истинных плотностей нефтепродукта и дистиллированной воды, взятых при определенных температурах. В качестве стандартных температур для воды и нефтепродукта приняты в США и Англии **-15,6°C (60°F*)**, в других странах, в т.ч. и России **- 4°C и 20°C (ρ_4^{20})**.

$$t \text{ } ^\circ\text{C} = 5/9(t \text{ } ^\circ\text{F} - 32).$$

***°F** - градусы по шкале Фаренгейта, в которой температуры таяния льда и кипения воды приняты соответственно за 32 и 212 единиц;

Определение плотности нефтяного сырья можно проводить при любой температуре (ρ_4^t), а затем вычислить значение ρ_4^{20} по формуле Д.И. Менделеева (применима от 0 до 50°C):

$$\rho_4^{20} = \rho_4^t + a(t - 20), \quad a = 0,000903 - 0,00132(\rho_4^{20} - 0,7),$$

где a - средний температурный коэффициент расширения на один градус (справочная литература).

Формула пересчета плотности ρ_{15}^{15} в ρ_4^{20} :

$$\rho_{15}^{15} = 0,994 \rho_4^{20} + 0,0093$$

Плотность большинства нефтей в среднем колеблется от **0,81** до **0,90**, хотя встречаются нефти легче или тяжелее указанных пределов. Плотности последовательных фракций нефти плавно увеличиваются.

Плотность узких нефтяных фракций зависит от химического состава и возрастает в зависимости от преобладания классов углеводородов в следующем порядке:

алканы → цикланы → арены.

2. Средняя температура кипения нефтяной фракции

Любая нефтяная фракция, как и нефть, представляет собой сложную смесь углеводородов, выкипающих в некотором температурном интервале. В инженерных расчетах используется понятие средней температуры кипения нефтяной фракции. Существует несколько ее модификаций, но наиболее употребительной является средняя молярная температура $T_{ср.м.}$, которая рассчитывается по формуле

$$T_{ср.м.} = \sum_{i=1}^n x_i t_i$$

где i - число компонентов (узких фракций) от 1 до n ;

x_i - мольная доля i -го компонента;

t_i - среднеарифметическая температура кипения узкой фракции, в $^{\circ}\text{C}$.

3. Характеризующий фактор

Это условный параметр (называемый также **фактор парафинистости Ватсона**), представляющий собой функцию плотности и средней молярной температуры кипения нефтепродукта (Тср.м., °К), отражающий его химическую природу:

$$K = 1,216 \sqrt[3]{T_{\text{ср.м.}} / \rho_{15}^{15}}$$

Средние значения К :

- парафинистые нефтепродукты 12,5-13,0
- нафтеноароматические 10-11
- ароматизированные 10
- продукты крекинга 10-11

Формула расчета характеризующего фактора применяется обычно для последующего расчета молекулярной массы узких нефтяных фракций.

4. Молярная масса

Представляет собой массу усредненного моля нефтепродукта (кг/кмоль), определяемую экспериментально или расчетом по эмпирическим формулам.

С повышением температуры кипения нефтяных фракций молярная масса (M) растет. Эта закономерность лежит в основе **формулы Б.П. Воинова** (применима только для нормальных алканов с числом углеродных атомов от 4 до 15) :

$$M = 60 + 0,3T_{ср.м} + 0,001(T_{ср.м})^2.$$

Более точные результаты дает **формула Б.П. Воинова - А.С. Эйгенсона**, выведенная с учетом характеризующего фактора:

$$M = 7K - 21,5 + (0,76 - 0,04K)T_{ср.м} + (0,0003K - 0,00245)T_{ср.м}^2$$

Зависимость между молярной массой и относительной плотностью выражает **формула Крэга**:

$$M = 44,29 \rho_{15}^{15} / (1 - \rho_{15}^{15}).$$

Молярная масса смеси нефтяных фракций рассчитывается по правилу аддитивности исходя из известного их состава и молярных масс:

$$M = \sum M_i x'_i \text{ или } M = 1 / \sum (x_i / M_i),$$

где x'_i и x_i , - соответственно мольная и массовая доля нефтяных фракций.

Для расчетов M любых углеводородов и нефтяных фракций (с погрешностью менее 1,5% отн.) **С.А. Ахметовым** предложена следующая формула:

$$M = 3,9802 \tau_s^{\left(\alpha_0 + \frac{\alpha_1}{\tau_s} + \alpha_2 \tau_s + \alpha_3 \rho_4^{2,0} + \alpha_4 \rho_4^{2,0} \right)}$$

$$\text{где } \tau_s = T_{\text{кип}} / 100;$$

$$\alpha_0 = 3,1612; \alpha_1 = 1,3014; \alpha_2 = -0,0287; \alpha_3 = -2,3986; \alpha_4 = 1,0844.$$

5. Давление насыщенных паров (ДНП)

ДНП - давление, развиваемое парами, находящимися над жидкостью в условиях равновесия при определенной температуре.

Для нефти и нефтяных фракций оно зависит не только от температуры, но и от температуры их кипения и плотности. Для узких фракций нефти можно с известной степенью приближения считать $p_T = f(T, T_{\text{кип}})$. На этом базируются различные формулы, из которых чаще других используется **формула Ашвортса**:

$$\lg(p_T - 3158) = 7,6715 - 2,68f(T)/f(T_0), \text{ (Па)},$$

где $f(T) = [1250/(\sqrt{T^2} + 108000 - 307,6)] - 1$, $f(T_0)$ - аналогичная функция, только при T_0 - средней температуре кипения фракции при атмосферном давлении, °С.

ДНП - является одним из фундаментальных физических свойств химических веществ и более информативно характеризует физико-химическую сущность фазовых переходов и энергетику межмолекулярного взаимодействия в них. ДНП широко используется в химической технологии для инженерных расчетов массо-теплообменных процессов, определяет также эксплуатационные свойства нефтепродуктов.

6. Температура кипения при нестандартных давлениях

В химической технологии информацией о температуре кипения химических веществ при нестандартных давлениях Π ($T_{\text{кип}}^{\Pi}$) пользуются при расчетах технологических процессов, осуществляемых при вакууме или давлениях выше атмосферного, и обычно довольствуются табулированными экспериментальными данными или же номограммами.

Поскольку $T_{\text{кип}}^{\Pi}$ определяется из условия равенства ДНП жидкости P_t внешнему давлению Π , то барическую зависимость температуры кипения химических веществ следует рассматривать как обратную функцию термической зависимости ДНП при условии $P_t = \Pi$.

7. Критические свойства

Критическая температура (T_{kp}), названная по предложению Д.И. Менделеева абсолютной температурой кипения - температура, при которой исчезает различие между жидким и газообразным состоянием вещества. Критическое давление (P_{kp}) - давление насыщенных паров химических веществ при критической температуре. Критический объем (V_{kp}) - удельный объем, занимаемый веществом при критических температуре и давлении.

При температурах выше T_{kp} вещество переходит в сверхкритическое состояние без кипения и парообразования (фазовый переход 2-го рода), при котором теплота испарения, поверхностное натяжение и энергии межмолекулярного взаимодействия равны нулю. Вещество в сверхкритическом состоянии можно представить как совокупность изолированных друг от друга молекул (как молекулярный «песок»).

Для веществ, находящихся в сверхкритическом состоянии, не применимы закономерности абсорбции, адсорбции, экстракции и ректификации. Их в смесях с «докритическими» жидкостями можно разделить лишь гравитационным отстоем.

8. Фугитивность (сжимаемость)

Характеризует степень отклонения свойств реальных газов и паров от рассчитываемых по уравнениям состояния идеального газа. Фугитивность (f) измеряется в тех же единицах, что и ДНП и заменяет его в уравнениях идеального состояния применительно к реальным газам, парам и жидкостям:

$$F = ZP,$$

где Z - коэффициент фугитивности (сжимаемости). Для идеального газа $z = 1$.

Установлено, что Z является функцией приведенных температуры и давления. При инженерных расчетах значения коэффициента фугитивности Z определяют по эмпирическим уравнениям или по специальным nomogrammам.

ВЯЗКОСТНО - ТЕМПЕРАТУРНЫЕ СВОЙСТВА

Вязкость является одной из важнейших характеристик нефтий и нефтепродуктов. Она определяет подвижность нефтепродуктов в условиях эксплуатации двигателей, машин и механизмов, существенно влияет на расход энергии при транспортировании, фильтрации, перемешивании.

Различают динамическую (η), кинематическую (v) и условную ($B\gamma$) вязкости.

В нефтепереработке наиболее широко пользуются кинематической вязкостью, численно равной отношению динамической вязкости нефтепродукта к его плотности

$$v = \eta / \rho$$

Единицей измерения v является см²/с (стокс) или мм²/с (сантистокс).

Вязкость сильно зависит от температуры, поэтому всегда указывается температура.

В технических требованиях на нефтепродукты обычно нормируется вязкость при **50** и **100**, реже **20°C**.

Для оценки вязкостно-температурных свойств нефтяных масел предложены различные показатели, такие, как индекс вязкости (ИВ), отношение вязкостей ν_{50} / ν_{100} и др.

Индекс вязкости - условный показатель, представляющий собой сравнительную характеристику испытуемого масла и эталонных масел. Значение **ИВ** рассчитывается по специальным таблицам на основании значений ν_{50} и ν_{100} масел.

Чем меньше меняется вязкость масла с изменением температуры, тем выше его ИВ.

Установлено, что **ИВ** зависит от химического состава масла и структуры углеводородов.

Наибольшим значением **ИВ** обладают парафиновые углеводороды, наименьшим - полициклические ароматические с короткими боковыми цепями.

ТЕПЛОВЫЕ СВОЙСТВА

При технологических расчетах аппаратов НПЗ используют такие значения тепловых свойств нефей и нефтепродуктов, как:

- **ТЕПЛОЕМКОСТЬ** - количество тепла, необходимое для нагревания единицы массы вещества на один градус;
- **ЭНТАЛЬПИЯ** (теплосодержание);
- **ТЕПЛОТА СГОРАНИЯ** (теплотворная способность) - количество тепла (в Дж), выделяющееся при полном сгорании единицы массы (кг) топлива (нефти, нефтепродуктов) при нормальных условиях;
- **ТЕПЛОТА ИСПАРЕНИЯ** - количество теплоты, поглощаемое жидкостью при переходе ее в насыщенный пар и др..

ТЕПЛОЕМКОСТЬ

Теплоемкость системы – отношение количества тепла, сообщаемой системе в каком-либо процессе, к соответствующему изменению ее температуры.

Различают истинную (C_{ust}) и среднюю ($C_{cp.}$) теплоемкости, соответствующие либо бесконечно малому изменению или разности температур.

$$C_{ust} = dQ/dT, \quad C_{cp.} = Q / \Delta T = Q / T_2 - T_1$$

В зависимости от способа выражения состава вещества различают следующие теплоемкости:

- массовую,
- мольную,
- объемную.

Различают изобарную теплоемкость (при постоянном давлении - C_p) и изохорную теплоемкость (при постоянном объеме - C_v). При этом $C_p > C_v$.

Для жидкостей разность невелика $C_p - C_v$, а для идеальных газов $C_p - C_v = R = 8,315 \text{ кДж/(моль}\cdot\text{К)}$.

Для расчета средней теплоемкости жидких нефтепродуктов предложены:

уравнение Фортча и Уитмена:

$$C_p = 1,444 + 0,000371(T_{cp} - 273) (2,1 - \rho_{15}^{15})$$

уравнение Крэга:

$$C_p = (0,762 - 0,0034T_{cp}) / \sqrt{\rho_{15}^{15}} \text{ и др.}$$

Для определения средней теплоемкости паров и нефтяных фракций в интервале до 350°C можно пользоваться

уравнением Бальке и Кей:

$$C_p = (4 - \rho_{15}^{15})(1,8T + 211) / 1541 .$$

ЭНТАЛЬПИЯ

Удельная энталпия жидких нефтепродуктов при температуре Т численно равна количеству тепла (в кДж), необходимому для нагрева единицы количества продукта от температуры 0°C до заданной температуры. Энталпия паров ($q_{\text{т}}^{\text{п}}$) больше энталпии жидкости ($q_{\text{т}}^{\text{ж}}$) на величину теплоты испарения и перегрева паров. Наиболее часто используемые уравнения для расчета энталпии жидких и парообразных нефтепродуктов (в кДж/кг) при атмосферном давлении:

уравнение Фортча и Уитмена:

$$q_{\text{т}}^{\text{ж}} = (0,001855T^2 + 0,4317T - 256,11)(2,1 - \rho_{15}^{15}),$$

уравнение Уэйра и Итона:

$$q_{\text{т}}^{\text{п}} = (129,58 + 0,134T + 0,00059T^2)(4 - \rho_{15}^{15}) - 308,99.$$

ТЕПЛОТА СГОРАНИЯ

Количество тепла, выделяющегося при полном сгорании единицы массы или объема вещества или топлива, называют теплотой сгорания. Различают высшую (Q_e) и низшую (Q_h) теплоты сгорания. Q_e отличается от Q_h на величину теплоты полной конденсации водяных паров, образующихся из влаги топлива и при сгорании углеводородов:

$$Q_h = Q_e - 2500(9H + W)$$

Для расчета Q_e используются формула Д.И. Менделеева :

$$Q_e = 339,1C + 1030H - 108,9(O-S) - 16,75W \text{ (в кДж/кг),}$$

где C, H, O, S, W - содержание (в % масс.) в топливе углерода, водорода, кислорода, серы и влаги соответственно.

Существуют также эмпирические формулы расчета теплоты сгорания топлива, если известна его плотность:

$$Q_e = 12400 - 2100 (\rho_{15}^{\frac{15}{15}})^2, \quad Q_h = Q_e - 5045H, \text{ где}$$

$$H = (26 - 15 \rho_{15}^{\frac{15}{15}}) / 100$$

ТЕПЛОТА ИСПАРЕНИЯ

Теплота испарения (парообразования) показывает сколько необходимо тепла для того, чтобы превратить единицу массы жидкости при данной температуре в парообразное.

Единицы измерения теплоты испарения – Дж / моль

Для определения теплоты испарения парафинистых низкокипящих нефтепродуктов можно использовать уравнение Крэга:

$$L = (354D - 0,3768T_{ср.м.}) / \rho_{15}^{15} .$$

Теплота испарения может быть найдена по разности известных энталпий нефтепродукта в паровой и жидкой фазе при одинаковых температуре и давлении.

НИЗКОТЕМПЕРАТУРНЫЕ СВОЙСТВА

Характеристики низкотемпературных свойств нефти и нефтепродуктов:

- **температура помутнения** – температура появления мути (для нефти, дизельных и котельных топлив);
- **температура застывания** - температура, при которой нефть или нефтепродукт теряет подвижность;
- **температура начала кристаллизации** - максимальная температура, при которой в топливе невооруженным глазом обнаруживаются кристаллы ароматических углеводородов, прежде всего бензола, который затвердевает при 5,5°C (для карбюраторных и реактивных топлив).

Метод их определения заключается в охлаждении образца нефтепродукта в стандартных условиях в стандартной аппаратуре.

ОПТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Для определения химического состава нефтепродуктов в дополнение к химическим методам анализа используют такие оптические свойства, как:

- **цвет;**
- **коэффициент (показатель) преломления;**
- **оптическая активность;**
- **молекулярная рефракция;**
- **дисперсия.**

Данные показатели внесены в ГОСТы на некоторые нефтепродукты. Кроме того, по оптическим показателям можно судить о глубине очистки нефтепродуктов, о возрасте и происхождении нефти.



*Волгоградский государственный технический
университет*

Химия нефти и газа

**ОСНОВНЫЕ ФИЗИКО-
ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА
ПРИРОДНЫХ ГАЗОВ**

Доц. Каф. ТОНС
Леденев С.М.

Свойства природных газов

Знание свойств и поведения природного газа позволяет рационально решать вопросы его добычи, переработки и транспорта.

Наиболее важным является вопрос о фазовом состоянии, в котором находятся компоненты природного газа.

Рассмотрим следующие свойства природных газов и их компонентов:

- молекулярная масса;
- плотность;
- вязкость;
- теплотворная способность;
- влажность.

Способы выражения состава смесей

Массовая доля – масса i -го компонента, отнесенная к общей массе системы:

$$g_i = \frac{m_i}{\sum_{i=1}^n m_i}.$$

Молярная (мольная) доля – число молей i -го компонента, отнесенное к общему числу молей в системе:

$$N_i = \frac{n_i}{\sum_{i=1}^n n_i}.$$

Число молей равно массе вещества m_i , деленной на молекулярную массу M_i :

$$n_i = \frac{m_i}{M_i}.$$

По закону Авогадро при одинаковых давлении и температуре **1 моль** любого газа занимает одинаковый объем:

при **н.у.** – 273 К и 0,101 МПа – **22,414 л,**
при **с.у.** – 293 К и 0,101 МПа – **24,055 л.**

отсюда для газовых смесей:

$$v_i = N_i,$$

объемный состав является и молярным составом.

Средняя **молекулярная масса газовой смеси** может быть вычислена по ее составу:

$$M_{cm} = \sum_{i=1}^n (y_i \times M_i),$$

где $y_i = v_i$ или N_i - объемная или мольная **доля** компонента;

$$M_{cm} = \sum_{i=1}^n \frac{(y_i \times M_i)}{100},$$

где $y_i = v_i$ или N_i – содержание компонента в смеси в процентах.

Тогда **массовая доля компонента**:

$$g_i = y_i \times \frac{M_i}{M_{cm}}.$$

Кроме того:

$$M_{cm} = \frac{1}{\sum_{i=1}^n \frac{g_i}{M_i}},$$

$$M_{cm} = \frac{\sum_{i=1}^n (v_i \times \rho_i)}{\sum_{i=1}^n \frac{(v_i \times \rho_i)}{M_i}}.$$

ПЛОТНОСТЬ ГАЗОВ

Плотность газовой смеси, как аддитивное свойство, можно рассчитать по составу газа и плотности каждого компонента:

$$\rho_{cm} = \sum_{i=1}^n (y_i \times \rho_i),$$

где $y_i = N_i$ или v_i волях единицы;
 ρ_i - плотность компонента газа.

Плотность компонентов газа можно взять из справочников или рассчитать через молярный объем – объем **1 моля газа**:

При нормальных условиях (н.у.):

$$\rho_{cm}^o = \frac{M_{cm}}{22,4}, \text{ кг / м}^3$$

При стандартных условиях (с.у.):

$$\rho_{cm} = \frac{M_{cm}}{24,055}, \text{ кг / м}^3$$

Относительная плотность газа представляет собой отношение массы газа к массе такого же объема воздуха:

$$\rho^- = \frac{\rho_G}{\rho_B} = \frac{M_G}{M_B} = \frac{M_G}{28,97} = \frac{\rho_G}{1,293} = \frac{\rho_G}{1,205},$$

где 1,293 и 1,205 плотность воздуха, кг/м³, при н.у. и с.у., соответственно.

ВЯЗКОСТЬ ГАЗОВ

Вязкостью или внутренним трением жидкости или газа называется **свойство**, проявляющееся в **сопротивлении**, которое жидкость или газ оказывает его сдвигу под влиянием действующей силы

Сопротивление сдвига пропорционально скорости сдвига, а не силе сдвига, как у твердых тел.

Закон течения Ньютона связывает тангенциальную силу, приложенную к жидкости (газу) и сопротивление стационарному течению:

$$F_\tau = \mu \cdot S \cdot \frac{dv}{dx},$$

$\frac{dv}{dx}$ – производная скорости по расстоянию называется **градиентом скорости**;

S – площадь, к которой приложена сила **F**.

В системе **СГС** за единицу динамической вязкости принят один пуаз (Π).

Пуаз — это динамическая вязкость жидкости, оказывающей взаимному перемещению двух ее слоев площадью в 1 см², находящихся друг от друга на расстоянии 1 см и перемещающихся друг относительно друга со скоростью 1 см/сек, силу сопротивления, равную 1 дине:

$$[\mu] = \left[\frac{\text{дин} \cdot \text{с}}{\text{см}^2} \right] = \left[\frac{\sigma}{\text{см} \cdot \text{с}} \right] = 1 \text{ нуаз} (\Pi).$$

В системе **СИ** единица динамической вязкости имеет размерность (н·с)/м² или Па·с, мПа·с. Эта единица в **10** раз больше пуаза.

$$1 \text{ П} = 0,1 \text{ (н·сек)/м}^2.$$

КРИТИЧЕСКИЕ И ПРИВЕДЕННЫЕ ДАВЛЕНИЯ И ТЕМПЕРАТУРЫ

- Критической принято называть такую температуру, выше которой газ под действием давления любого значения не может быть обращен в жидкость.
- Давление, необходимое для сжижения газа при критической температуре, называется критическим.

Критические давление и температуру для смеси газов можно определить по формулам:

$$p_{\text{кр}} = p_{\text{кр}1}x_1 + p_{\text{кр}2}x_2 + \dots + p_{\text{кр}n}x_n;$$
$$T_{\text{кр}} = T_{\text{кр}1}x_1 + T_{\text{кр}2}x_2 + \dots + T_{\text{кр}n}x_n,$$

Некоторые физико-химические свойства компонентов природного газа

Параметр	Метан	Этан	Пропан
Молек. масса	16	30	44
$T_{\text{кр}}$, К	190,55	305,43	369,82
$p_{\text{кр}}$, кгс/см ²	46,95	49,76	43,33
Плотность при НУ, кг/м ³	0,6679	1,263	1,872
Вязкость при СУ, 10^{-6} , Па · с	1,0484	0,8720	0,7649
Теплота сгорания при 1 атм и 15 °C, ккал/кг	13264 11916	12399 11321	12032 11051



*Волгоградский государственный технический
университет*

Химия нефти и газа

**ОСНОВНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ
ПЕРЕРАБОТКИ НЕФТЕЙ И
ГАЗОКОНДЕНСАТОВ**

Доц. Каф. ТОНС
Леденев С.М.

Основные направления переработки нефти:

- **топливное;**
- **топливно - масляное;**
- **нефтехимическое или комплексное**
(топливно-нефтехимическое или топливно-масляно-нефтехимическое).

Выбор конкретного направления, соответственно схем переработки нефтяного сырья и ассортимента выпускаемых нефтепродуктов обусловливается прежде всего качеством нефти, ее отдельных топливных и масляных фракций, требованиями на качество товарных нефтепродуктов, а также потребностями в них данного экономического района.

При **топливном направлении** нефть и газовый конденсат в основном перерабатываются на моторные и котельные топлива.

Переработка нефти на НПЗ топливного профиля может быть **глубокой и неглубокой**. Технологическая схема НПЗ с неглубокой переработкой отличается небольшим числом технологических процессов и небольшим ассортиментом нефтепродуктов. Выход моторных топлив по этой схеме не превышает **55 - 60 % масс**, и зависит в основном от фракционного состава перерабатываемого нефтяного сырья. Выход котельного топлива составляет **30-35 % масс**.

При глубокой переработке стремятся получить максимально высокий выход высококачественных моторных топлив путем вовлечения в их производство остатков атмосферной и вакуумной перегонки, а также нефтезаводских газов. Выход котельного топлива в этом варианте сводится к минимуму. Глубина переработки нефти при этом достигает до **70 - 90 %** масс.

По **топливно-масляному** варианту переработки нефти наряду с моторными топливами получают различные сорта смазочных масел. Для производства последних подбирают обычно нефти с высоким потенциальным содержанием масляных фракций с учетом их качества.

Нефтехимический (комплексный) вариант переработки нефти предусматривает наряду с топливами и маслами производство сырья для нефтехимии (ароматические углеводороды, парафины, сырье для пиролиза и др.), а в ряде случаев - выпуск товарной продукции нефтехимического синтеза.

Методы выделения компонентов и исследования состава нефти и газа

Различают **химические** и **физические** методы разделения компонентов нефти и газа.

Химические методы основаны на неодинаковой реакционной способности разделяемых компонентов.

Физические методы — на различии концентраций в сосуществующих равновесных фазах . К физическим методам разделения относятся также разнообразные варианты хроматографии.

Методы разделения, в которых изменение концентрации веществ в сосуществующих фазах достигается лишь за счет сообщения системе энергии, условно названы **простыми**, а методы с применением дополнительных веществ, увеличивающих различие составов фаз,— **сложными**.

Физические методы разделения компонентов нефти, газа и продуктов их переработки

Фазовые состояния	Простые методы	Сложные методы
Газ — газ	Диффузия через мембрану	Диффузия с газом-носителем
Газ — жидкость	Перегонка и ректификация	Азеотропная ректификация. Экстрактивная ректификация. Перегонка с водяным паром. Абсорбция
Газ — твердая фаза	Возгонка	Адсорбция
Жидкость — жидкость	Термическая диффузия. Диффузия через мембрану	Экстракция
Жидкость — твердая фаза	Кристаллизация	Адсорбция. Экстрактивная кристаллизация. Аддуктивная кристаллизация

Классификация процессов переработки нефти, газовых конденсатов и газов

Технологические процессы НПЗ принято классифицировать на две группы:

- **физические** - достигается разделение нефти на составляющие компоненты (топливные и масляные фракции) без химических превращений и удаление (извлечение) из фракций нефти, нефтяных остатков, масляных фракций, газоконденсатов и газов нежелательных компонентов (полициклических ароматических углеводородов, асфальтенов, тугоплавких парафинов), неуглеводородных соединений.;
- **химические** - переработка нефтяного сырья осуществляется путем химических превращений с получением новых продуктов, не содержащихся в исходном сырье.

Физические процессы

По типу массообмена можно подразделить на
следующие типы:

- **гравитационные** (ЭЛОУ);
- **ректификационные** (АТ, АВТ, ГФУ и др.);
- **экстракционные** (деасфальтизация, селективная очистка, депарафинизация кристаллизацией);
- **адсорбционные** (депарафинизация цеолитная, контактная очистка);
- **абсорбционные** (АГФУ, очистка от H_2S , $C0_2$).

Химические процессы

Химические процессы, применяемые на современных НПЗ, по способу активации химических реакций подразделяются на:

- **термические;**
- **катализитические.**

Термические процессы

по типу протекающих химических реакций можно подразделить на следующие типы:

➤ ***термодеструктивные***

(термический крекинг, висбрекинг, коксование, пиролиз, пекование, производство технического углерода и др.);

➤ ***термоокислительные***

(производство битума, газификация кокса, углей).

В термодеструктивных процессах протекают преимущественно реакции распада (крекинга) молекул сырья на низкомолекулярные, а также реакции конденсации с образованием высокомолекулярных продуктов, например кокса, пека и др.

Каталитические процессы

по типу катализа можно классифицировать на следующие типы:

- ***гетеролитические***, протекающие по механизму кислотного катализа (кatalитический крекинг, алкилирование, полимеризация, производство эфиров и др.);
- ***гомолитические***, протекающие по механизму окислительно - восстановительного катализа (производства водорода и синтез газа, метанола, элементной серы);
- ***гидрокаталитические***, протекающие по механизму бифункционального (сложного) катализа (гидроочистка, гидрообессеривание гидрокрекинг, каталитический риформинг, изомеризация, гидродеароматизация, селективная гидродепарафинизация и др.).



**Волгоградский государственный технический
университет**

Переработка нефти и газов

**Классификация товарных
нефтепродуктов**

доц. каф. ТОНС
Леденев С.М.

Нефтеперерабатывающая промышленность вырабатывает более 500 наименований газообразных, жидких и твердых нефтепродуктов

Требования к ним весьма разнообразны и диктуются постоянно изменяющимися условиями применения или эксплуатации того или иного конкретного нефтепродукта

Принято классифицировать нефтепродукты по их назначению (т. е. по направлению их использования в отраслях народного хозяйства)

Классификация товарных нефтепродуктов по назначению

Моторные топлива

Энергетические топлива

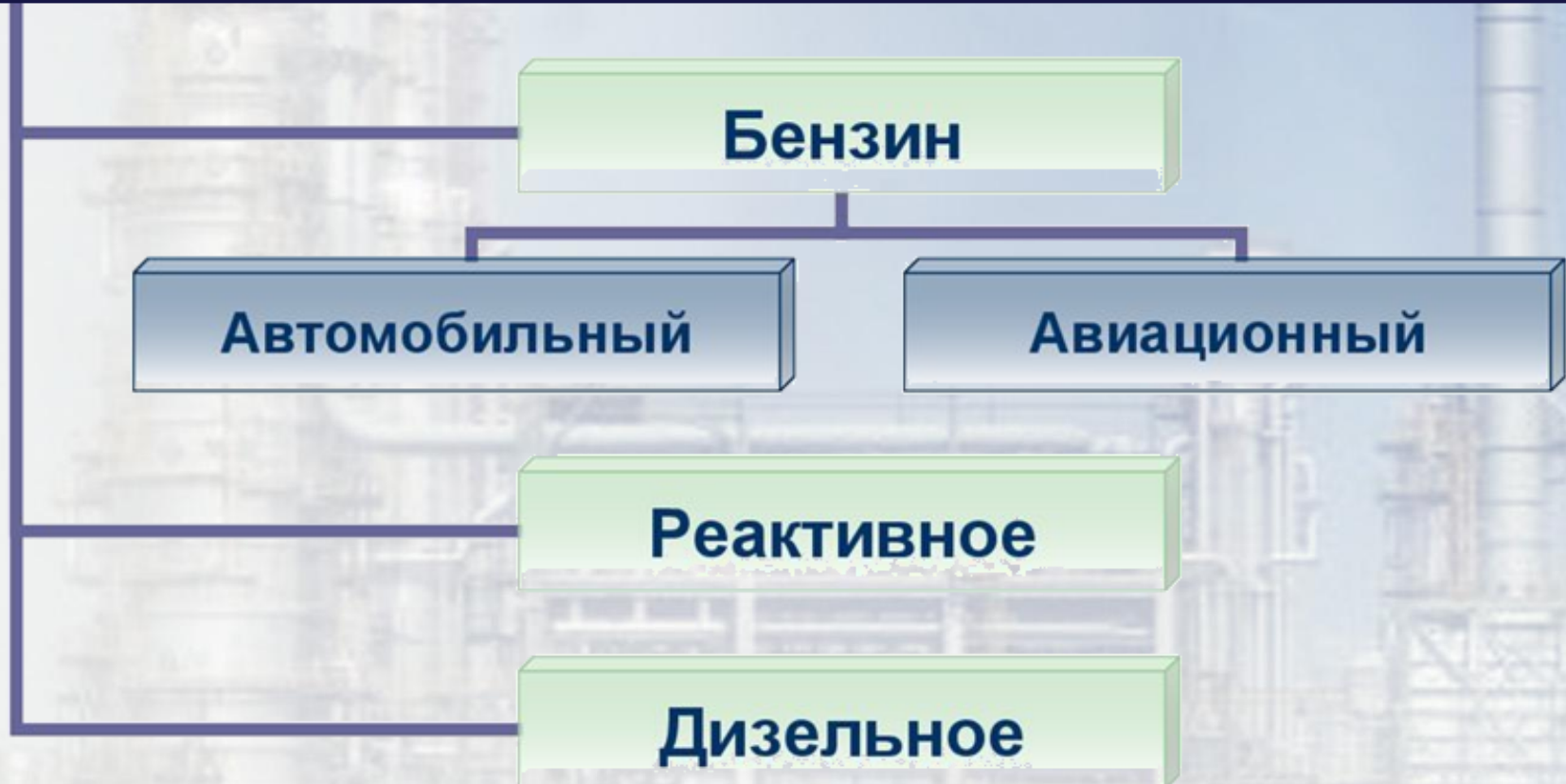
Нефтяные масла

Углеродные и вяжущие материалы

Нефтехимическое сырье

Нефтепродукты специального назначения

Моторные топлива



Энергетические топлива

Газотурбинные

Котельные

Судовые

Нефтяные масла



Нефтяные масла

Смазочные

Несмазочные

Нефтяные масла



Углеродные и вяжущие материалы



Нефтехимическое сырье

- **Арены** (бензол, толуол, ксилолы, нафталин и др.)
- **Сырье для пиролиза** (нефтезаводские и попутные нефтяные газы, прямогонные бензиновые фракции, алкенсодержащие газы и др.)
- **Парафины и церезины.** Жидкие - получаемые карбамидной и адсорбционной депарафинизацией нефтяных дистиллятов, твердые - получаемые при низкотемпературной депарафинизации масел

Нефтепродукты специального назначения

- **Термогазойль** (сырье для производства технического углерода);
- **Консистентные смазки** (антифрикционные, защитные и уплотнительные);
- **Осветительный керосин;**
- **Присадки к топливам и маслам, деэмульгаторы;**
- **Элементная сера;**
- **Водород и др.**

Классификация товарных нефтепродуктов

