## МІНІСТЕРСТВО ОСВІТИ І НАУКИ УКРАЇНИ СУМСЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ УНІВЕРСИТЕТ

# Сучасні технології у промисловому виробництві

## МАТЕРІАЛИ

НАУКОВО-ТЕХНІЧНОЇ КОНФЕРЕНЦІЇ ВИКЛАДАЧІВ, СПІВРОБІТНИКІВ, АСПІРАНТІВ І СТУДЕНТІВ ФАКУЛЬТЕТУ ТЕХНІЧНИХ СИСТЕМ ТА ЕНЕРГОЕФЕКТИВНИХ ТЕХНОЛОГІЙ (Суми, 14–17 квітня 2015 року)

#### ЧАСТИНА 1

Конференція присвячена Дню науки в Україні

Суми Сумський державний університет 2015

#### ИЗУЧЕНИЕ КИНЕТИКИ ГИДРОЛИЗА САХАРОЗЫ. ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЭНЕРГИИ И ЭНТРОПИИ АКТИВАЦИИ

Мосьпан А. Б., студент; Лебедев С. Ю., доцент

Целью данной работы являлось изучение кинетики гидролиза сахарозы при разных концентрациях катализатора и расчёт энергии активации и энтропии активации изучаемой реакции.

Для исследования брались растворы сахарозы с концентрацией 0,15 моль/л, которые смешивались с растворами неорганических кислот концентрации  $\approx 0,7-3$  моль/л. Изучение кинетики проводили поляриметрическим методом при пяти температурах в интервале  $17-40^{\circ}\mathrm{C}$ . Температура регулировалась контактным термометром с точностью  $\pm 0,05^{\circ}$ . При каждой температуре и концентрации катализатора проводилось 2-3 параллельных измерений. Теория активированного комплекса описывает константу скорости реакции к теоретическим уравнением:

$$k = kT/h \exp(-\Delta H/RT)\exp(\Delta S/R),$$

где k и h — постоянные Больцмана и Планка;  $\Delta H$  и  $\Delta S$  — энтальпия и энтропия активации реакции;  $\Delta H$ = $E_a$  — RT,  $E_a$  — энергия активации реакции.

Проведённая обработка экспериментальных результатов позволила нам предложить для расчёта константы скорости реакции эмпирическое уравнение:

$$k=1,411\cdot10^{12}\cdot T\cdot exp(-97060/RT)\cdot exp(9,320\cdot C/R),$$
 (1)

где С – молярная концентрация кислоты в реакционной смеси.

Согласно имеющимся в литературе представлениям о температурной зависимости константы скорости реакции были построены графики  $\ln k = f(1/T)$  для всего диапазона исследованных концентраций катализатора. Из этих графиков рассчитано значение энергии активации  $E_a = 98600 \pm 1200$ Дж/моль. Сложнее дело обстоит нахождением отонйиподтне множителя, поскольку не существует прямых экспериментальных способов нахождения энтропии активации. В данной работе предлагается связать величину энтропии активации с концентрацией кислоты - катализатора. Другими словами мы, используя математический метод заменяющей переменной (энтропии на концентрацию) обработали весь массив имеющихся данных (≈30 - 60 точек) в виде уравнения k= Z·T·exp(а/T)·exp(b·C) (1).Данные нашего расчёта приведены в таблице.

С, моль/л	0,727	1,453	1,928	2,314	2,602	2,89
$\Delta S^*$ , Дж/мольК	6,9	13,7	18,2	21,9	24,6	27,3

Таким образом, результатом работы являются надёжное значение энергии активации и оценочный расчёт значений энтропии активации.