# UNIVERSIDAD ANTONOMA DE MUNTO LEON

FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES

CESCOMPOSICION TENNICA DEL NITRATO DE METALO

TESIS

PRESENTADA COMO REQUISITO FARCIAL PARA OPTAR AL GRADO AGADEMICO DE:

MAESTRO EN CIENCIAS ESPECIALIDAD EN FISICOQUIMICA

L B. SENCIO MIGHEL BURDA TARRES

Meterrey, N. L.

Junio de 1985







UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

# UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS
DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES



TESIS

PRESENTADA COMO REQUISITO PARCIAL PARA OPTAR AL GRADO ACADEMICO DE:

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

MAESTRO EN CIENCIAS
DIRECCIALIDAD EN FISICOQUIMICA

POR

I. O. SERGIO MIGUEL DURON TORRES

Monterrey, N. L.

Junio de 1985



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



# UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES

Sr. Coordinador de la Maestría en Ciencias, la tésis elaborada por el:

I.Q. SERGIO MIGUEL DURON TORRES.

### intitulada

"Descomposición térmica del nitrato de metilo".

Ha sido aceptada como requisito parcial para optar al grado académico de:

MAESTRO EN CIENCIAS

ESPECIALIDAD EN FISICOQUIMICA

En virtud de haber cumplido integramente con el reglamento de tésis vigente y a la vez solicita mos de usted la aprobación final.

Comité Dictaminador de Tésis:

Asesor

Sinodal Sinodal

Coordinador de la Maestría.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Deseo expresar mi agradecimiento a las siguientes personas:

A los Doctores Refugio Ruiz Díaz y Gerardo Alvarado Salinas por introducirme y guiarme en el interesante camino de la investigación.

Al Doctor Juan L. Aguirre Villafaña por su asesoría y por hacer posible la terminación de este trabajo.

A mi esposa Dolores y a mis hijos Brenda y Sergio por su apoyo y constante estímulo para mi superación.

A mis padres Lilia y Gustavo, quienes fueron los verdaderos autores de este trabajo.

A Olguita por su valiosa ayuda en el mecanografiado de esta tésis.

A Manuel y Juan René por su compañerismo.

A toda aquella persona oprimida en este mundo.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

RESUMEN	I
CAPITULO I INTRODUCÇION	
<ol> <li>1.1. Nitratos de Alquilo</li> <li>1.2. La Determinación del orden de reacción y de la constante de velocidad.</li> </ol>	<b>3</b>
TONOM	
1.2.1. Definiciones	11
ALERE FLAMMAM 1.2.2. Correlación de propiedades Fí-	· · ·
sicas.	15
1.2.3. Métodos para determinar "n" y	21
1.3. El presente trabajo	33
UNICAPITULO I L'APARATOS Y MATERIALES, E NUEVO LE	EÓN (R
DIRECCIÓN CENTRAL NITRATO de Metilo AS	35
2.2. Sistema Calefactor y medición de la	1000
Temperatura.	36
2.3. Medición de la Presión	40
2.4. Linea de Vacio	41
2.5. Técnica Experimental	44
CAPITULO III LA PIROLISIS DEL NITRATO DE METILO	
3.1. La Descomposición del CH <sub>3</sub> ONO <sub>2</sub>	47

orr. Mariata de los paros experimentales	34
3.3. Parámetros de Arrhenius	99
CAPITULO IV CONCLUSIONES.	
4.1. Comparación con otros Trabajos 4.2. Conclusiones y Sugerencias	103 108
APENDICE  ALERE FLAMMAN  VERIFATIS	113
REFERENCIAS.	115

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN BIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

#### RESUMEN:

Fue llevada a cabo la pirólisis del nitratode metilo en un reactor de vidrio de volumen constante, la reacción fue seguida a temperatura constante midiendo la variación de la presión del sistema reaccionante en función del tiempo por mediode un transductor de presión cuya señal fue graficada en un registrador de plumilla (Y-T).

La presión inicial del nitroester fue variada en las diferentes corridas experimentales den-tro de un rango de aproximadamente 6 a 15 mm de Hg y las mediciones fueron realizadas a cada dièz gra dos dentro del intervalo de 180 a 220°C.

Los datos obtenidos fueron analizados em--pleando dos métodos los cuales se discuten en el texto.

Del análisis de los datos fueron obtenidos - los valores de la constante de velocidad a diver-- sas temperaturas y de éllos los parámetros de --- Arrhenius para la reacción (0):

Los cuales pueden ser considerados como losparámetros de la reacción (1):

$$CH_3ONO_2 \longrightarrow CH_3O \cdot + NO_2$$
 (1)

Fue confirmado a partir de los resultados quela reacción de descomposición del nitrato de metiloprocede mediante una cinética de primer orden, perono fue posible confirmar ninguno de los mecanismos que habían sido propuestos con anterioridad para lapirólisis.

Los resultados obtenidos fueron comparados con los de trabajos anteriores encontrandose una buena concordancia para los valores del factor preexponencial y de la energía de activación de esta reacciónde descomposición.

Se concluye de los resultados que la línea devacío empleada es un sistema experimental que proporciona una buena reproducibilidad y que puede emplear se por consiguiente para otras investigaciones simi-

<sup>lares</sup>idad autónoma de nuevo león

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

K

### CAPITULO I

### INTRODUCCION

### 1.1.- Nitratos de Alquilo

Es sabido que los radicales alcoxi son interme diarios importantes en la descomposición de compuestos orgánicos, en procesos tales como las reacciones de combustión y en las reacciones de los contaminantes atmosféricos.

Para un estudio de tales radicales es necesario disponer de buenas fuentes de éllos, siendo unade las más importantes la pirólisis de los nitratosde alquilo en el rango de 130 a 300°C, con la únicalimitante de que algunos de estos compuestos son explosivos.

### DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Aunque se han realizado varios estudios acerca de la descomposición térmica de los nitroesteres dealquilo, consideramos que investigaciones nuevas sobre la cinética y mecanismos de tales reacciones son
importantes y justificadas, ya sea que estas confirmen los resultados antes encontrados o bien proporcionen nuevas aportaciones acerca del proceso de des
composición.

La mayoría del trabajo realizado con nitratos - de alquilo ha sido concentrado en su combustión y ensu descomposición explosiva, ya que estos compuestos-comprenden una serie de explosivos típicos; los cuales son ampliamente usados como combustibles propulso res en cohetes espaciales, como agentes antichoque en motores diesel y como generadores auxiliares de gas - en algunos vehículos espaciales.

Por otro lado los estudios sobre pirólisis re-portados estan enfocados principalmente hacia el ni-trato de etilo, disponiendose de escasas referenciascinéticas acerca del nitrato de metilo, aunque ha sido estudiada también la cinética de otros nitroeste-res más complejos.

En general aunque se han observado complicaciones inherentes a reacciones secundarias, la conclu--sión de tales estudios es que la primera etapa, que -corresponde a la fisión del enlace oxígeno-nitrógeno;
es la determinante en la velocidad de la descomposi-ción, generandose en tal rompimiento los radicales -alcoxi, según la reacción:

$$RONO_2 \longrightarrow RO \cdot + NO_2$$
 (1')

La primera referencia acerca de la descomposición térmica del nitrato de metilo a bajas temperaturas corresponde a Appin, Chariton y Todes (1) quienesestudiaron manometricamente tal reacción en el rangode temperatura de 210 a 240°C y presiones de nitrato entre 5 y 15 torr, reportando que la reacción era -- monomolecular con una constante de velocidad dada -- por la expresión:

$$k=10^{14.4} e^{-39500}/RT$$
 (seg<sup>-1</sup>)

Ellos propusieron el siguiente mecanismo:

$$CH_3ONO_2 \longrightarrow CH_3O \cdot + NO_2$$
 (1)

Y señalaron la sobreposición de procesos secun darios de oxidación respecto a la descomposición un<u>i</u> molecular principal, incrementandose la importanciade tales procesos al aumentar la temperatura.

### DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Alvarado<sup>(2)</sup> 11evó a cabo 1a descomposición del nitrato de metilo en presencia de NO y altas presiones de tetrafluoruro de carbono.

El objetivo del óxido nítrico era atrapar losradicales metoxi para producir nitrito de metilo según el siguiente mecanismo:

$$CH_3ONO_2 \longrightarrow CH_3O \cdot + NO_2$$
 (1)

$$CH_3O \cdot +NO_2 \longrightarrow CH_3ONO_2$$
 (4)

$$CH_3O +NO \longrightarrow CH_3ONO$$
 (5)

Según esta investigación la descomposición del nitrato de metilo sigue un orden igual a 1.02 y la - ecuación de velocidad en este caso fue reportada co-



fue:

donde el valor de la constante de velocidad --

# UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN k=1016.6 e -3997 u/RT

### DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Además del mecanismo (1), (4), (5) Alvarado -- señala que puede haber otras posibles reacciones de- los radicales metoxi:

$$CH_3O \cdot +NO \longrightarrow CH_2O + HNO$$
 (6)

$$CH_3O \cdot +M \longrightarrow CH_2O +H \cdot +M$$
 (7)

Pero concluye según lo observado en su trabajo experimental que la única etapa importante y que decide el destino de los radicales metoxi es la -reacción (4); por lo tanto la constante reportada efectivamente corresponde a la reacción (1).

Gray, Griffiths y Hasegawa (3) investigaron la descomposición térmica del nitrato de metilo en unreactor cerrado y observaron que la reacción era de primer orden en las primeras etapas de la reacción-y que además era exotérmica, con una distribución espacial de la temperatura aproximadamente parabó-lica.

# UANL

# UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

### DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Respecto al nitrato de etilo, Adams y Bawn (4) estudiaron la descomposición gaseosa de tal compues to sobre el rango de temperatura 180-215°C, midiendo el incremento de presión a temperatura y volúmen constantes, encontrando que los productos formadoseran: óxido nitrico, óxido nitroso, monóxido de carbono, nitrógeno, hidrógeno, dióxido de carbono, óxido nitroso, dióxido de nitrógeno y aldehídos. Ellos observaron que la reacción obedece a una ley cinética de primer orden, estando su constante de velocidad dad por:

$$k=10^{15.8} e^{-39900/RT}$$
 (seg<sup>-1</sup>)

El mecanismo por éllos postulado fue:

$$C_{2}H_{5}ONO_{2} \longrightarrow C_{2}H_{5}O \cdot + NO_{2} \qquad (8)$$

$$C_{2}H_{5}O \cdot + C_{2}H_{5}O \longrightarrow C_{2}H_{5}OH + CH_{3}CHO \qquad (9)$$

$$C_{2}H_{5}O \cdot + C_{2}H_{5}ONO_{2} \longrightarrow C_{2}H_{5}OH + C_{2}H_{4}ONO_{2} \qquad (10)$$

$$C_{2}H_{5}O \cdot + C_{2}H_{5}ONO_{2} \longrightarrow CH_{3}CHO + NO_{2} \qquad (11)$$

Posteriormente Phillips (5) realizando estudios sobre varios nitratos orgánicos, demostró que para - un amplio rango de tales compuestos, durante las -- primeras etapas de la reacción, el nitrógeno es eliminado de la molécula principalmente como NO<sub>2</sub>, esas-observaciones y la identificación de aldehídos entre los productos, indican que, como fue propuesto inicialmente por Adams y Bawn (4), el mecanismo (1), (2) propuesto por Appin et al (1) para el nitrato de metilo, se aplica a los nitratos orgánicos en general.

Phillips (5) encontró para el nitrato de etilo - la siguiente constante de descomposición:

$$k=10^{13.86} e^{-36000/RT}$$
 (seg<sup>-1</sup>)

La tabla siguiente muestra los valores de la -constante de velocidad de primer orden que él obtuvo para otros nitratos.

Nitrato	, Temperatura (	C) k (seg -1)
Dinitrato de Etilenglicol.	85-105	10 <sup>15.9</sup> e -39000/RT
Dinitrato de Trimetilenglicol.	85-110	1u <sup>15.2</sup> e -38100/R
Dinitrato de Propilenglicol.	80-100	10 <sup>15,2</sup> e -37400/R
Nitroglicerina AU	TÓNG <mark>\$1105</mark> DE N	UE10171e740300/R
DIRECCIÓN GE Trinitrato de Trimetilol nitrometano.	NERAL DE BIBLI 75-95	OTECAS 10 <sup>15.3</sup> e -36400/R

Otros investigadores (6,7,8) estudiaron la descompo sición del nitrato de etilo postulando mecanismos similares a los antes citados y constantes de velocidad con valores muy cercanos a los mencionados, tales mecanismos pueden ser resumidos en el propuesto para el nitrato de etilo por Pollard, Marshall y Pedles (9) que consiste en las siguientes etapas:

### a).- Etapa inicial:

$$C_2H_5ONO_2 \longrightarrow C_2H_5O + NO_2$$
 (8)

b).- Reacciones posteriores de los radicales etoxi:

$$C_2H_5O \cdot \longrightarrow CH_3CHO + H \cdot$$
 (12)

$$C_2H_5O \cdot + NO_2 \longrightarrow C_2H_5ONO_2$$
 (14)

$$C_2H_5O \cdot +NO \longrightarrow C_2H_5ONO$$
 (15)

c).- Oxidación de productos de reacción:

## UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECTOR GXNO 
$$2$$
 LXNO +BCO + CO  $2$  etc. CH<sub>3</sub>CHO (16)

d).- Descomposición lenta del nitrito de etilo formadocomo intermediario:

$$C_2H_5ONO \longrightarrow C_2H_5O\cdot +NO$$
 (17)

Haciendo una observación de estos mecanismos podemos concluír que existe coincidencia según los investigadores citados en cuanto a las etapas iniciales de la reacción y que existe un aumento en la complejidad del - mecanismo de reacción a medida que el tiempo transcurredebido principalmente a que el sistema de reacción se ve complicado por reacciones secundarias de oxidación-reducción entre los diversos productos.

1.2. La Determinación del Orden y de la Constan-

1.2.1. Definiciones.

Cualquier reacción química puede ser representada mediante la ecuación estequiométrica general:

Donde  $\chi_i$  es el símbolo químico para los reactivos y productos y  $\nu_i$  son los coeficientes estequiométricos - los cuales pueden ser enteros o fraccionarios y por convención estos serán positivos para productos y negativos para los reactivos.

La Extensión o grado de avance de la reacción  $\xi$  - está definido por:

$$\eta_{i} = \eta_{i_0} + \nu_{i} \xi \tag{I.2}$$

Donde  $\eta_i$  es la cantidad de sustancia i y  $\eta_{i_0}$  una cantidad de  $\chi_i$  seleccionada como reterencia y que fijael cero de  $\xi$ . Una definición alternativa de la exten---sión de la reacción es:

$$d\eta_i = v_i d\xi$$
 (1.3)

La velocidad de una reacción ξ está definida como la velocidad de cambio respecto al tiempo de la extensión de la reacción:

$$\dot{\xi} = \frac{d\xi}{dt} = \frac{1}{v_i} \frac{d\eta_i}{dt} \qquad (1.4)$$

La velocidad & así definida es completamente general y es independiente de la selección de la sustancia i, del tipo de sistema y de otras propiedades que pudieran variar con el tiempo. Sin embargo es conveniente para reacciones homogéneas que se llevan a cabo a revolumen constante, hacer de la velocidad una propiedadintensiva definiendo la velocidad por unidad de volument, como:

$$r = \frac{\dot{\xi}}{V} = \frac{1}{Vv_i} - \frac{d\eta_i}{dt} \qquad (1.5)$$

Dado que  $\frac{d\eta_i}{V} = d[\chi_i]$  si V=cte.

Podemos escribir:

$$r = \frac{1}{v_i} \frac{d[\chi_i]}{dt}$$
 (I.6)

La cual es una ecuación que define r en términos de cambio de concentración de la sustancia  $\chi_{\hat{i}}$  en funcción del tiempo.

Para una reacción homogénea a volumen constantees útil definir X ó variable de reacción como:



Es decir la extensión de la reacción en términos de concentración. Y para una reacción general podemos - escribir:

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

$$r = \frac{dx}{dt} = \frac{1}{v_i} \frac{d[x_i]}{dt}$$
 (1.7)

Para la mayoría de las reacciones químicas que -han sido estudiadas, se encuentra que la velocidad de -reacción r depende de la concentración de los reactantes. En algunos casos la velocidad de reacción también depende de la concentración de productos y/o de la concentración de sustancias que no aparecen en la ecuaciónestequiométrica general.

Para algunas reacciones simples podemos establecer una relación funcional entre la velocidad de reacción y la concentración de las especies cineticamente activas de la siguiente forma:

$$r=k \prod_{i=1}^{5} [\chi_i]^{n_i} \qquad (1.8)$$

Esta relación se denomina la expresión de velocidad ó la ecuación cinética de la reacción. El productoes realizado sobre todas las sustancias s cuya concentración atecte la velocidad de la reacción. La constande proporcionalidad k es denominada la constante de velocidad y para reacciones simples es independiente de las concentraciones que están incluídas en el producto, pero es función de otras variables tales como la temperatura.

Los exponentes ni en la ecuación (1.8) son denominados los órdenes parciales de reacción respecto alas sustancias xi. La suma de ellos:

$$n = \sum_{i=1}^{5} n_i \qquad (1.9)$$

Es denominada el orden total de reacción.

Los parámetros cinéticos k y n son caracteristicos de cada reacción particular y junto con la ener-gía de activación Ea, son el objeto de cualquier estu-

dio cinético.

Para un sistema cerrado a volumen constante donde sea aplicable la definición (I.6), la ecuación cinética (I.8) puede ser escrita;

$$\frac{1}{v_i} \frac{d[\chi_i]}{dt} = k \prod_{i=1}^{s} [\chi_i]^{n_i}$$
 (I.10)

Este es un conjunto de ecuaciones diferencialesque relacionan la concentración  $[\chi_1]$  con el tiempo t, en términos de los parámetros cinéticos  $\nu_i$ ,  $n_i$   $\gamma$  k.

Tales ecuaciones pueden ser integradas suponiendo constancia en los parámetros señalados para predecir la variación de la concéntración de la sustancia  $\chi_i$  con el tiempo a partir de ciertas condiciones iniciales enlas que se considera t=0; la función así obtenida  $\cdots$   $[\chi_i] = f(t)$  dependerá del orden  $n_i$  en particular.

En el apéndice se muestran los resultados de laintegración de la ecuación (I.10), de acuerdo a Laidler (11) para diferentes valores del orden y para diferen--

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

tes casos de reacciones.

### 1.2.2. Correlación de Propiedades Físicas.

Como es obvio de su propia definición, la determinación de la velocidad de una reacción se reduce a -- un estudio de la concentración de reactivos o productos en función del tiempo, de tal forma que en este -tipo de investigaciones está presente siempre un pro-blema de análisis cuantitativo; sin embargo debe ser mencionado que algunos estudios cinéticos pueden ser llevados a cabo sin realizar directamente medidas en la concentración de las sustancias involucradas en lareacción.

Los procedimientos analíticos usados en cinética química pueden ser clasificados de una manera general en químicos y físicos, los primeros implican una determinación directa de la concentración de uno de --los reactantes o productos por los métodos comunes devolumetría ó gravimetría. Una importante restricción - en los métodos químicos es su relativa lentitud comparada con la velocidad de una gran cantidad de reacciones y la necesidad de "muestrear" desde el seno de lareacción con la correspondiente alteración en la misma pero tienen la ventaja de proporcionar un valor absolu to de la concentración.

Por otro lado los métodos físicos de análisis - son más adecuados para seguir una reacción en muchos - aspectos, son más rápidos y dado que se mide una propiedad física de la mezcla de reacción no es necesario "congelar" la misma ni perturbar apreciablemente el -- sistema reactivo además de que se puede realizar un -- registro contínuo de la propiedad medida.

Existe una gran cantidad de métodos físicos que pueden ser empleados con este fin incluyendo técnicas - como la espectrometría de masas, la resonancia magnética nuclear, la resonancia de espin electrónico y la comúnmente usada cromatografía de gases.

En las reacciones gaseosas la medición de la presión puede ser empleada para seguir el curso de la reacción y en este trabajo haremos especial referencia a --tal método.

Los requerimientos para que una propiedad física se pueda utilizar como técnica analítica, son entre -- otros: à).- que la propiedad que esta siendo medida difiera apreciablemente de reactivos a productos y b).- que la propiedad varíe en forma simple con la concentración, de preferencia que entre ambas variables exista una función lineal.

Para el caso particular de propiedades físicas - que son funciones lineales de la concentración, podemos obtener ecuaciones generales de utilidad cinética que - relacionen tales propiedades empleando el concepto de - variable de reacción X (10).

Suponiendo que las sustancias A, B y D reaccio-nen para formar productos Z y que A sea el reactivo limitante, podemos escribir según la ecuación (I.1) que:

$$v_A A + v_B B + v_b D + v_Z Z = 0$$
 (I.11)

Donde según la convención  $v_A$ ,  $v_B$ ,  $v_D$  son negativos puesto que corresponden a sustancias que son reactivos.

Las concentraciones de A, B, D y Z están dadas - en función de X, por las siguientes ecuaciones:

$$[A] = a + v_A X$$

$$[D] = d + v_D X$$

$$[Z] = v_Z X$$

$$[I \cdot 12]$$

Donde a, b y d representan las concentraciones - iniciales de los reactantes y se supone que inicialmente no existe presente ninguna cantidad de producto.

### DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Al final de la reacción:

[A] = 0 = 
$$a + v_A X$$
 ;  $x = -\frac{a}{v_A}$ 

Si  $\lambda$  es el valor de la propiedad física en cualquier tiempo t , entonces:

$$\lambda = \lambda_{M} + \lambda_{A} + \lambda_{B} + \lambda_{D} + \lambda_{Z}$$
 (I.13)

Donde  $\lambda_{M}$  representa la contribución del medio ylos otros términos dependerán de la concentración de -las diversas sustancias, así para A tendremos que:

$$\lambda_{\mathbf{A}} = K_{\mathbf{A}} [A] \tag{I.14}$$

Siendo K, una constante de proporcionalidad. Combinando (I.12), (I.13) y (I.14) obtendremos:

$$\lambda = \lambda_{M} + K_{A} (a + v_{A} x) + K_{B} (b + v_{B} x) + K_{D} (a + v_{D} x) + K_{Z} v_{Z} x$$
(I.15)

UNIVERSIDADITÓN X=0 Y: DE NUEVO LEÓN

Y para un tiempo lo suficientemente grande  $t_{\infty}$ ;

$$\chi = -\frac{a}{v_A}$$
 y:

$$\lambda_{\infty} = \lambda_{M} + K_{B}(b - \frac{v_{B}a}{v_{A}}) + K_{D}(d - \frac{v_{D}a}{v_{A}}) - K_{D}\frac{v_{Z}a}{v_{A}}$$

Las expresiones (I.16) y (I.17) nos proporcionan así el valor inicial y final respectivamente de la propiedad medida en el experimento cinético.

Sustrayendo (I.16) de (I.17) nos da:

$$\lambda^{\infty} - \lambda_0 = -K_A a - \frac{KB \vee Ba}{\vee_A} - \frac{KD \vee Da}{\vee_A} - \frac{KZ \vee Za}{\vee_A}$$
(I.18)

Y restando (I.16) de (I.17) obtenemos:

$$\lambda - \lambda_0 = K_A v_A X + K_B v_B X + K_D v_D X + K_Z v_Z X$$
(I.19)

## UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRE De manera similar se puede demostrar que:

$$\lambda^{\infty-\lambda=-K} (a+\nu_{A} x) - K_{B} \nu_{B} \left(\frac{a}{\nu_{A}} + x\right) - K_{D} \nu_{D} \left(\frac{a}{\nu_{A}} + x\right)$$

$$-K_{Z} \nu_{Z} \left(\frac{a}{\nu_{A}} + x\right) \qquad (1.20)$$

Si denominamos  $\Delta K = K_A v_A + K_B v_B + K_D v_D + K_Z v_Z$ 

entonces podemos escribir:

$$\lambda - \lambda_0 = \chi \Delta K \qquad \lambda \infty - \lambda_0 = -\frac{a}{v_A} \Delta K$$

$$(I.21)$$

$$\lambda \infty - \lambda = -(\frac{a}{v_A} + \chi) \Delta K \qquad (I.22)$$

У

Finalmente de estas últimas expresiones podemosobtener las relaciones cinéticamente útiles:

$$\frac{a}{a+\nu} = \frac{\lambda - \lambda_0}{\lambda^{\infty} - \lambda_0}$$
(1.23)

Es también posible expresar (b+v<sub>B</sub>X) y (d+v<sub>D</sub>X) en términos de la propiedad física medida.

### DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

### 1.2.3.- Métodos para determinar "n" y "k".

Una vez que han sido obtenidos los datos concentración-tiempo o en su defecto, propiedad física-tiempo para algunas corridas cinéticas a la misma temperatura, el paso siguiente es obtener la expresión de velocidadque se ajuste a tales datos; esto es equivalente a encontrar el orden de la reacción y su constante de velocidad.

No existe un procedimiento único para determinarel orden de reacción que sea conveniente en cualquier -caso. El método más común es hacer una suposición de laecuación de velocidad, que puede estar basada en la este quiometría o en alguna otra suposición concerniente al mecanismo de reacción.

La expresión cinética supuesta es integrada paradar una relación entre concentración y tiempo y esa relación es posteriormente contrastada contra los datos experimentales en forma gráfica o numérica. Este procedimiento de prueba y error se repite hasta que la torma integrada de la expresión de velocidad reproduzca los datos experimentales en la forma más exacta posible.

Pratt (121 señala que es el menos exacto para determinarel orden de una reacción siendo su única ventaja que requiere de muy pocos resultados experimentales para la elucidación de la ecuación cinética.

Existen otros tres métodos generales que son másconfiables que el integral, ellos son: el método de lasvelocidades iniciales, el método de los períodos de vida fraccionarios y el método diferencial.

El primero de ellos, implica la medición de la -velocidad de reacción durante las primeras etapas de -ella, esto requiere de un método analítico tan sensibleque pueda detectar cambios en la concentración de algu-

na de las sustancias involucradas en un avance de la reacción menor al 1% del cambio total para la reaccióncompleta. La velocidad inicial:

$$r_0 = (\frac{1}{v_i} \frac{d[x_i]}{dt})_{t=0}$$
 (1.25)

es entonces evaluada por:

$$r_0 = \frac{1}{v_i} \frac{\Delta[Xi]}{\Delta t}$$
 (1.26)

Suponiendo que  $\frac{\Delta [X1]}{\Delta t}$  no varía significativa-mente cuando  $\Delta t$  es disminuída.

Habiendo medido la velocidad inicial para un -conjunto de condiciones, una de las concentraciones -iniciales es cambiada y la nueva velocidad inicial esmedida. En una serie de tales experimentos, la velocidad inicial como función de la concentración inicial de una de las especies puede ser medida manteniendo -constantes las concentraciones iniciales de los demásreactantes.

El orden de reácción  $n_i$  respecto a la sustancia- $\chi_i$  cuya concentración fue variada se encuentra graficando log  $r_0$  contra log  $[\chi_i]_0$  de acuerdo a la ecuación

$$\log r_0 = \{\log k + \sum_{i=1}^{n} \log [X_i]_0\} + \min \log [X_i]_0$$

(1.27)

La pendiente de tal gráfica es por definición - igual al valor numérico de  $n_i$ . La expresión (I.27) puede ser derivada facilmente tomando logaritmos de ambosmiembros de la ecuación (I.8).

Similarmente de los resultados de otras series-de experimentos, se pueden encontrar los órdenes parcia
les de las demás sustancias y posteriormente el valor de la constante de velocidad k.

La principal restricción de este método es que - la técnica analítica usada posea suficiente sensibili-- dad y por esto mismo su aplicación no será conveniente- en reacciones demasiado rápidas, en las cuales no es -- posible estudiar los cambios a pequeños porcentajes de- la reacción. Hall, Quickenden y Watts (13) han descrito- un método para calcular la velocidad inicial que no requiere de valores cinéticos a  $\Delta t$  muy cercanos a t=0.

En el método de los períodos de vida fraccionarios, el tiempo necesario para que una cierta fracciónde la reacción ocurra, es medido en función de las concentraciones iniciales. Suponinedo que la variación dela velocidad con el tiempo es debida unicamente a la -disminución en la concentración de reactivos, las ecuaciones de velocidad en su forma integrada (apendice A),
pueden ser usadas para determinar el orden de reacción.
A partir de tales ecuaciones puede ser demostrado que el tiempo t<sub>f</sub> para que una cierta fracción dada (f) de
la reacción ocurra, varía con la concentración inicialde un cierto reactivo en la forma:

$$t_f \propto [x_1]^{(1-\pi i)}$$
 (1.28)

De la cual tomando logaritmos obtenemos:

log 
$$t_f = (1-n_i)$$
 log  $[x_i]$  + constante (I.29)

Por lo tanto una gráfica doblemente logarítmica de t<sub>f</sub> contra la concentración inicial, es una línea recta dependiente igual a (1-n<sub>i</sub>). De aquí que elorden de reacción respecto al reactivo cuya concentración es variada es obtenido empleando tal procedimiento.

Si por alguna razón no es posible variar o conocer exactamente las concentraciones iniciales de -- reactivos, el orden de una reacción puede ser estimado de la forma directa en que la velocidad varía experimentalmente con el tiempo. En este caso hablamos -- del método diferencial en el cual se evalúa la deriva da de la concentración de reactivos o productos con - respecto al tiempo, ya sea gráficamente trazando tangentes a la curva [X<sub>i</sub>] contra tiempo o bien numéricamente tomando pequeños incrementos finitos Δ[X<sub>i</sub>]/Δt - para aproximar a dc/dt a la mitad del intervalo.

De esta manera si tenemos una reacción en la -

que un sólo término de concentración está involucrado su - correspondiente ecuación de velocidad será:

$$r = -\frac{d[A]}{v_A dt} = k [A]^{na}$$
 (I.30)

de la cual tomando logaritmos:

$$\log r = \log k + na \log [A]$$
 (I.31).

Esta última expresión nos indica que el orden de la reacción será la pendiente de una gráfica doblemente logaritmica de velocidad contra concentración. En casos en los que la velocidad de reacción depende de la concentración de más de una sustancia, este método es más difícil de a-plicar; aunque pueden emplearse otros métodos alternativos tales como el de "aislamiento" para el cálculo de "pseudoordenes de reacción"; en este último caso para una reac--ción dada se agregan en exceso concentraciones de los reac tivos excepto de aquella sustancia cuyo pseudoorden deseamos determinar, dadas las grandes cantidades de los demásreactivos sus concentraciones permanecerán practicamente constantes y la expresión (I.8) se convierte en la (I.30)donde ahora la constante k involucra los términos de con-- R centración constantes permitiendonos usar el método dife-rencial antes descrito, para determinar el orden de aque--11a única sustancia cuya concentración varío apreciablemen te.

Una vez que la expresión de velocidad ha sido deter minada, el próximo paso del tratamiento de los datos experimentales es la evaluación de la constante de velocidad. Al mismo tiempo los valores de la constante de velocidad en distintos experimentos para la misma reacción sirven para confirmar su orden.

Para reacciones simples de primero, segundo o -tercer orden, para las cuales se dispone de la ecuación
de velocidad en su torma integrada, se pueden señalar cuatro métodos principales para obtener la constante de
velocidad a partir de los datos experimentales:

(a). Cálculo de la constante de velocidad para cada punto experimental usando la ecuación cinética integrada. Por ejemplo en el caso de una reacción de primer orden podemos em-plear:

$$k = \frac{1}{t} \ln \frac{a}{a - x} \qquad (I.32)$$

o bien si no hemos medido directamente con-centración:

$$k = \frac{1}{t} \ln \frac{\lambda^{\infty} - \lambda_0}{\lambda^{\infty} - \lambda}$$
 (I.33)

do (1.24) en (1.32). Las constantes obtenidas en cada punto son luego promediadas.

(b). Cálculo de la constante de velocidad paracada par adyacente de datos. Así para unareacción de primer orden podríamos usar:

$$k = \frac{1}{t-t}$$
 1n  $(\frac{a-\chi'}{a-\chi})$  (1.34)

0: 
$$k = \frac{1}{1 + t^{\frac{1}{4}}} \ln \left( \frac{\lambda^{\infty} - \lambda^{\frac{1}{4}}}{\lambda^{\infty} - \lambda} \right) \quad (1.35)$$

Donde  $\lambda'$  es la propiedad física medida en eltiempo t' y  $\lambda$  la correspondiente al tiempo t.

(c).Método gráfico, emplendo la pendiente de unagráfica apropiada para obtener la constante de velocidad; en el caso de primer orden, elln (a-X) es representado gráficamente contrat y:

k=- pendiente= - 
$$\frac{\Delta \ln(a-X)}{\Delta t}$$
 (I.36)

en el caso de medición de alguna propiedad -- física:

k=- pendiente =- 
$$\frac{\Delta \ln(\lambda \infty - \lambda)}{\Delta t}$$
 (I.37)

(d).Regresión lineal por mínimos cuadrados aplica da a los datos experimentales; para una reacción de orden uno implicaría la evaluación - y ajuste de los parámetros a y k en ····· (I.32) o bien de λ∞ y k en (I.33).

Roseveare (14) ha analizado los cuatro métodos anteriores y recomienda usar los procedimientos (c) y (d)-y evitar en lo posible el cálculo de k usando (a) 6 (b)-ya que estos ponen especial énfasis en los parámetros --iniciales los cuales son frecuentemente los menos exactos.

Por otro lado el método gráfico tiene la ventajade mostrar tacilmente tendencias o desviaciones del comportamiento lineal y los puntos debidos a errores experimentales pueden ser ignorados. El método idóneo es la regresión lineal ya que considera el peso estadístico de los datos experimentales además de ajustar los parámetros para la mejor concordancia de los datos.

Además de los tratamientos anteriores existen -- algunos métodos para el análisis de datos cuando la con centración inicial o bien la lectura a un tiempo infinito de la propiedad física son desconocidas o no es posible obtenerlas.

Tal caso se presenta cuando una reacción es dema siado rápida de tal torma que las mediciones cercanas - a t=0 no pueden ser hechas o bien en el caso de que ocu rran reacciones laterales o una situación de equilibrio de forma que la lectura final de una propiedad física - (λω) puede ser incorrecta.

## DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Uno de tales métodos ha sido descrito por --- Guggenheim  $^{(15)}$  y puede ser empleado para reacciones deprimer orden. Consiste en hacer mediciones  $\lambda_1$ ,  $\lambda_2$ ,  $\lambda_3$ , ... de una propiedad física a tiempos  $t_1$ ,  $t_2$ ,  $t_3$ , .... y una segunda serie de mediciones  $\lambda_1^1$ ,  $\lambda_2^1$ ,  $\lambda_3^1$ , .... es hecha a tiempos  $t_1+\Delta$ ,  $t_2+\Delta$ ,  $t_3+\Delta$ , ..... donde  $\Delta$  es un incremento de tiempo constante. Para resultados con lamejor aproximación  $\Delta$  deberá ser al menos una y de preferencia dos a tres veces el tiempo de vida media de la reacción.

Eliminando el logaritmo de la expresión (I.33) - y sustituyendo  $\lambda_1$  y  $\lambda_1$ ' obtendremos:

$$\lambda \infty - \lambda_1 = (\lambda \infty - \lambda_0) e^{-kt_1}$$
 (I.38)

$$\lambda \infty - \lambda_1' = (\lambda \infty - \lambda_0) e^{-k(t_1 + \Delta)}$$
 (I.39)

Luego sustrayendo (I.39) de (I.38) tenemos:

$$\lambda_{1}^{\lambda_{1} - \lambda_{1}} = (\lambda_{\infty} - \lambda_{0}) e^{-kt_{1}} (1 - e^{-k\Delta}) \qquad (1.40)$$

o en forma logaritmica:

$$\ln (\lambda_1' - \lambda_1) = -kt_1 + \ln[(\lambda - \lambda_0)(1 - e^{-k\Delta})]$$

UNIVERSIDAD AT LONGOUSTANTE NUCL. 41)

## DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

El mismo tipo de expresión se puede obtener para  $t_2$  y  $t_2$  +  $\Delta$  y los demás tiempos, de tal forma que(I.41) es general para cualquier par  $\lambda$  y  $\lambda$ '; de esta ecuación se puede observar que una gráfica de --ln ( $\lambda$ '- $\lambda$ ) contra t tendrá una pendiente igual a -k.

Un método alternativo pero similar ha sido propuesto por Kezdy, Jaz y Bruylants (16) y por Swinbourne (17) de forma independiente, si dividimos (I.38) entre (I.39) nos dá:

$$\frac{\lambda^{\infty}-\lambda_1}{\lambda^{\infty}-\lambda_1!} = e^{kt_1} e^{k(t_1+\Delta)}$$
(I.42)

Y rearreglando términos obtendremos:

$$\lambda_1 = e^{k\Delta} \lambda_1 + \lambda_{\infty} (1 - e^{k\Delta})$$
 (I.43)

De forma tal que si graficamos  $\lambda$  contra  $\lambda^*$  -obtendremos una línea recta y la constante de veloci-dad estará dada por:  $k = [\ln(\text{pendiente})]/\Delta$ . Además para tiempos muy grandes  $\lambda = \lambda^* = \lambda^{\infty}$ , por lo tanto  $\lambda^{\infty}$  es
el punto de intersección de la gráfica de (I.43) y lalínea  $\lambda = \lambda^*$ .

Los dos métodos anteriormente descritos sólo de-UN berán ser aplicados a los datos de una reacción cuyo primer orden hayasido determinado por otro método inde pendiente. ON GENERAL DE BIBLIOTECAS

El paso final en cualquier investigación cinética es la determinación de los parámetros Ea y A de laecuación:

$$k=A e^{-Ea/RT}$$
 (I.44)

Esta se conoce como la ecuación de Arrhenius y -

expresa la forma más común de la dependencia de la velocidad de una reacción con la temperatura y es aplicable a un gran número de reacciones simples. Los parámetros A y Ea se denominan el factor preexponencial y la energía de activación respectivamente y son doscantidades que al igual que el orden y la constante de velocidad son característicos de cada reacción particular.

Estas variables tienen importante significación teórica, a A se le ha relacionado con la frecuencia - de colisiones en reacciones bimoleculares y con un -- factor de probabilidad en las unimoleculares; mien--- tras que Ea es la energía que es necesario suminis--- trar al sistema reactivo para formar el "complejo activado", el cual es una especie molecular de transi-- ción en el proceso de reacción, este parámetro nos -- indica acerca de la facilidad o no de que una reac--- ción ocurra desde el punto de vista energético.

Las variables mencionadas pueden obtenerse de - la ecuación (I.44) empleando datos experimentales de- la variación de la constante de velocidad con la temperatura, si ponemos la (I.44) en forma logarítmica:- ln k=lnA- E/RT, vemos que una gráfica de ln k contra- l/T será lineal con una pendiente igual a m=-E/R, -- donde R es la constante universal de los gases; de este valor de m podemos despejar para la energía de - activación Ea y de la ordenada al origen podemos obtener el valor del factor preexponencial A.

### 1.3.- El presente trabajo.

Como ha sido mencionado anteriormente, con la cxcepción del nitrato de etilo, existen pocos traba-jos de investigación previos sobre los nitratos de -alquilo; por consiguiente creemos que es de utilidadestudiar la cinética de la descomposición térmica del
nitrato de metilo ya que es el compuesto más simple -de la serie de los nitroesteres y la confirmación desus parámetros de velocidad pueden ser útiles en la -elucidación del mecanismo de la pirólisis de tales -explosivos. Lo anterior, aunado a la necesidad de calibrar y poner a punto la línea de vacío usada (F.P.1)
dió origen al presente estudio, con la intención de continuar hacia reacciones más rápidas que requierande una forma electrónica de almacenar los datos paraluego procesarlos.

La investigación de la pirólisis del nitrato -fue propuesto realizarla midiendo el aumento en la -presión del sistema reactivo empleando un transductor
de presión de alta sensibilidad.

Se planeó llevar a cabo corridas cinéticas en cinco temperaturas diferentes desde 180°C hasta 220 - y emplendo presiones iniciales de reactivo de entre - 5 a 15 mm Hg. Los datos deberían ser obtenidos como curvas presión-tiempo, las cuales serían posteriormente analizadas usando alguno de los métodos descritosen la sección anterior.

Los objetivos de tal estudio fueron:

- (a).- Confirmar el orden de la descomposición del nitrato de metilo y obtener el valorde la constante de velocidad de la reacción (1) a diversas temperaturas.
- (b).- Obtener los parámetros de Arrhenius parala descomposición.
- (c).- Calibrar y comprobar la eficacia de la línea de vacío (F.P.1) como sistema experimental para estudiar reacciones gaseosas.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN BIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

### CAPITULO II

### MATERIALES Y APARATOS.

### 2.1.- Preparación del nitrato de metilo.

Dado que el nitrato de metilo es una sustanciaexplosiva, esta no se vende comercialmente y fue preparada en el laboratorio de la siguiente forma:

300 ml de ácido nítrico concentrado fueron enfriados en hielo y se les adicionó 300ml de ácido sul fúrico concentrado.

En un segundo matraz, 150 m1 de metanol puro -fueron enfriados a 0°C y mantenidos dentro de un baño
de hielo para mantener la temperatura abajo de 10°Cdurante la adición cuidadosa de 50 m1 de ácido sulfúrico concentrado.

Un tercio del ácido nítrico-sulfúrico es puesto en cada uno de tres matraces Erlenmeyer de 500 ml y - cada porción es tratada con un tercio de la mezcla -- metanol-ácido sulfúrico con agitación constante. El - nitrato de metilo se separa como una capa aceitosa -- casi incolora en la parte superior de los matraces. -- Después de dejar la mezcla por 15 minutos, la capa in ferior de ácidos se separa empleando un embudo y es --

"apagada" en un gran volumen de agua para evitar unadescomposición vigorosa.

El ester combinado es luego lavado con una solución a 0°C de cloruro de sodio al 22% en agua y el -proceso se repite con la adición de suficiente álcali
hasta producir un medio ligeramente alcalino.

El ester es lavado nuevamente con una soluciónhelada de sal para eliminir el exceso de álcali y lue go lavado dos veces con 15 ml de agua helada, final-mente la solución se seca con cloruro de calcio y lue go se decanta.

El nitrato de metilo obtenido fue purificado -haciendo una destilación trampa a trampa en la líneade vacío entre 273 y 77°K. El producto obtenido fue incoloro y fue almacenado en un dedo frío de la línea
de vacío a la temperatura del nitrógeno líquido.

2.2.- Sistema calefactor y medición de la temperatura.

Con el objeto de proporcionar la energía térmica necesaria para la pirólisis y mentener el reactora temperatura constante, fue diseñado un sistema a -base de resistencias eléctricas controlado electrónicamente y la medición de la temperatura del reactor empleó un sensor de platino a través de otro sistema-

electrónico. En seguida se describen las partes de tales sistemas.

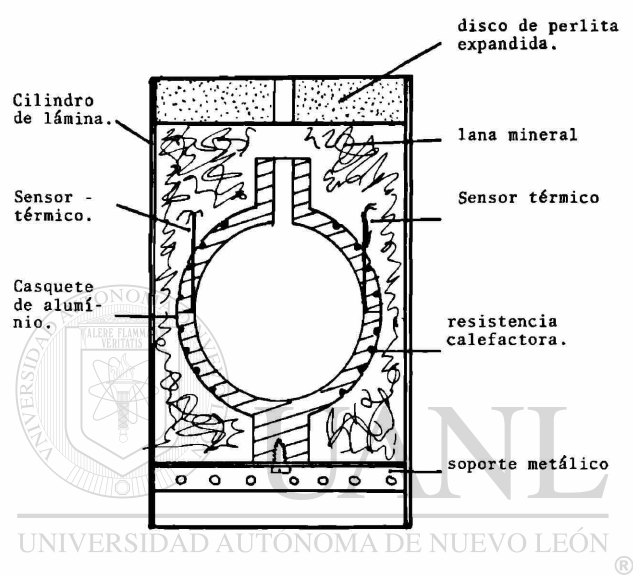
### (a).- Horno.

El horno para el calentamiento del reactor fueconstruído en forma cilíndrica, empleando lámina de -acero de 4 de pulgada; dentro del cilíndro fue montado
un casquete de alumínio de forma esférica, acanalado en su exterior y dividido en partes separables (fig. 2.1).

Los canales rodean la esfera de alumínio y su - objeto era contener las resistencias que funcionaron - como elemento calefactor. La esfera era hueca y tenía- en su interior las dimensiones necesarias para conte-- ner un matraz bola de un litro de capacidad el cual -- funcionaría como reactor; el alumínio de que fue construído nos permitió obtener una buena transferencia de calor debido a la alta conductividad térmica del material, asegurando así una buena uniformidad en el calentamiento del reactor.

La esfera tenía en su parte superior dos orificios, en donde pudieron incertarse los sensores de platino que se utilizaron para medir la temperatura uno, y controlar la temperatura el otro.

Entre la esfera de alumínio y el cilindro de 14 mina, se colocaron como relleno varias capas de ---



# DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Fig. 2.1.- Corte transversal del horno del reactor.

"lana mineral" el cual fue usado como aislante térmico; con el mismo fin, la parte superior del cilindrofue tapada con un disco aislante de perlita expandida.

### (b).- Controlador y medidor de temperatura.

Para la obtención de datos cinéticos, fue util<u>1</u> zado un controlador de temperatura 4200 T de Athena - Company, tal instrumento tenía un indicador digital - de temperaturas y era capaz de controlarlas en un rango desde O hasta 600°C a través de un circuito de supresión de voltaje al elemento calefactor proporcio--nal en el tiempo.

El sensor para el 4200 T fue una resistencia -RTD de platino de 100Ω a cero grados centígrados la cual tue montada dentro del casquete de alumínio en uno de los orificios que ya fueron mencionados.

### DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

El elemento calentador usado por el controlador fueron varias resistencias de alambre (constantan) -- las cuales fueron enrolladas sobre la esfera del horno, tales resistencias estaban aisladas electricamen- \ te del alumínio por un recubrimiento de tela especial mente tratada que permitió unicamente la conducción - del calor.

Con este sistema de control fue posible obtener una constancia de ± 0.05°C sobre la temperatura tijada en el reactor.

Aunque el controlador de temperatura poseía unindicador digital de la misma, se empleó otro instrumento para la medición de tal variable. El medidor -empleado, 410A de Doric Trendicator, era un circuitoelectrónico con capacidad para medir temperaturas enel rango de -233 a + 888°C con una resolución de -0.01°C. Las lecturas fueron realizadas empleando un sensor de platino Pt-100-RTD, instalado dentro de laestera calefactora en el horno, dicha resistencia tenía cuatro terminales de las cuales el 410A tomaba -dos lecturas alternadas presentando el promedio digitalmente.

2.3. - Medición de la presión.

Para medir la presión del sistema de reacción,se utilizó un transductor de presión de alta preci--sión CEC-1000 de Bell& Howell, con un rango de medi--ción de 0 a 775 mm de Hg. El elemento sensor del --CEC-1000 es un puente resistivo de cuatro brazos acti
vos depositados en un diafragma mediante desintegra-ción catódica.

Para excitar tal fuente se requerían de 10 volts C.D. y el transductor producía una respuesta cuya salida máxima fue de 28.13 mV a escala completa. El voltaje de excitación para el transductor fue proporcionado por un acondicionador 80A de Pacific Instruments el cual también era capaz de calibrar y balancear elpuente de resistencias del CEC-1000.

La respuesta del transductor de presión fue introducida directamente a un registrador analógico en donde los datos de presión se registraron como una cur va contínua en función del tiempo. El registrador usado fue un Gould 2400 Series Recorder de tres plumillas a través de un amplificador de ganacia variable, Gould Amplifier Transducer, a partir del cual podía variarse la sensibilidad del registrador.

Una vez realizadas las calibraciones correspondientes fueron usadas sensibilidades de entre 25 a 40-mm Hg para la deflexión de la plumilla a escala completa y velocidades de la carta de entre 0.05 a 0.25 milímetros por segundo.

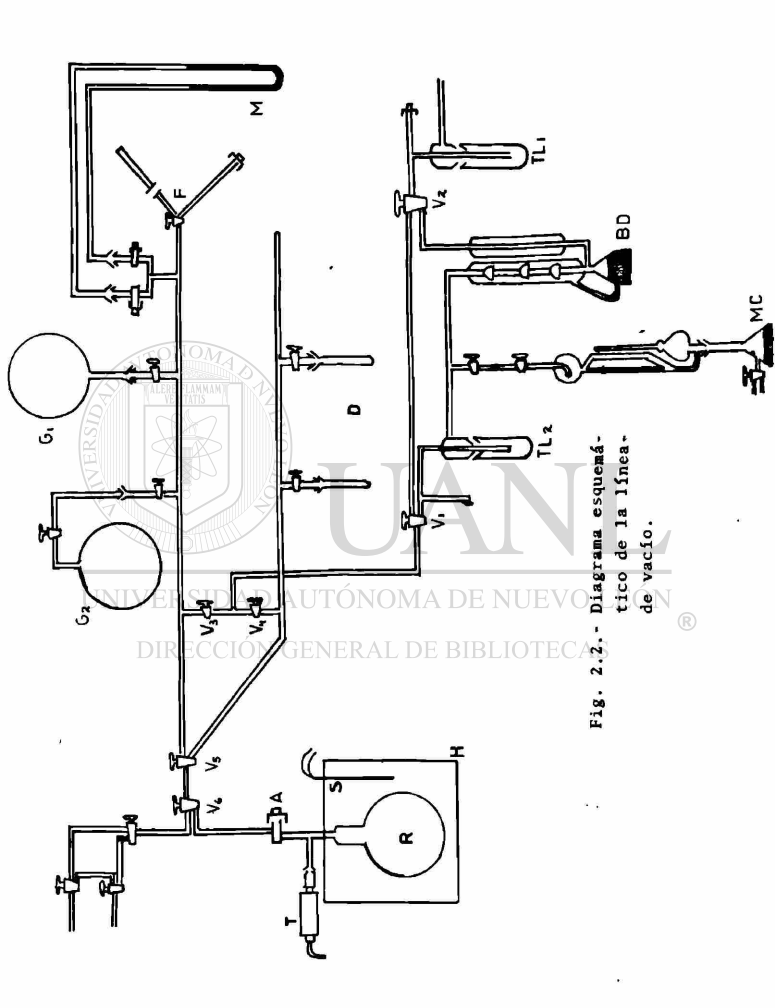
El transductor de presión, estaba montado en la parte superior del reactor, justamente después de la válvula de alimentación.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS 2.4.- Linea de vacio (F.P.1).

La linea de vacío usada consistía de tres diferentes secciones (Fig. 2.2).

(a).- Sección de vacío:

Su propósito era mantener un alto vacío en las - distintas secciones empleando una bomba rotatoria de - acerte y una bomba de difusión de mercurio (BD), las - cuales podían ser operadas simultanea o independientemente empleando las válvulas  $(V_1)$  y  $(V_2)$ .



En esta sección había también dos trampas de -nitrógeno líquido, una (TL1) entre la bomba de aceitey la de difusión de mercurio y la segunda (TL2) entrelas demás secciones del sistema y la bomba de difusión
su objeto era impedir el paso de gases y de mercurio a la bomba de aceite e impedir el paso de mercurio a la línea de vacío.

La presión era determinada con un manómetro -McLeod (MC) y el vacío alcanzado en la línea fue del orden de 10<sup>-6</sup> torr lo cual nos aseguró que el único -gas presente en el sistema de reacción era el sustrato
(CH<sub>3</sub>ONO<sub>2</sub>).

(b). - Sección de almacenamiento y mezcla.

Esa sección consistía de dos ramales conectados entre si y a la sección de vacío mediante las válvulas  $(V_3)$  y  $(V_4)$  y conectados al reactor mediante las válvulas  $(V_5)$  y  $(V_6)$ .

Al ramal inferior estaban conectados mediante juntas esmeriladas dos dedos fríos (D) cuyo propósitoera contener el reactivo líquido o bien, congelado, mediante la inmersión de los tubos (D) en nitrógeno -líquido.

El ramal superior constaba de dos globos (G1) - y (G2) de tres litros de capacidad desmontables y un - manômetro de mercurio (M).

La función de los recipientes esféricos era almacenar los vapores del reactivo a una presión dada -por el manómetro (M) y además recolectar los productos gaseosos de la reacción.

Había también conectados al ramal superior dostubos (F) con filtros de mallas moleculares los cuales podían ser usados para admitir otros gases al sistema.

(c). - Sección del reactor.

El reactor (R) era un matraz esférico de vidrio Pyrex de un litro de capacidad, el cual estaba introducido en el horno (H), anteriormente descrito, para sucalentamiento.

La válvula de alimentación (A) era del tipo sin grasa construída de teflón para evitar una posible con taminación de grasa al sistema reactivo.

El transductor de presión (T) estaba acoplado - al cuello del reactor, empleando una junta metal-vi--- drio esmerilado sellada con una cera, Apiezon-w-wax, - de componentes de alto peso molecular.

2.5.- Técnica experimental.

La temperatura requerida del reactor se fijabaen el controlador y el horno se dejaba calentando varias horas, hasta que la temperatura se estabilizaba.

La línea de vacío era vaciada empleando las dos bombas y una vez alcanzado el vacío deseado se marcaba el cero del manómetro de mercurio (M).

El nitrato de metilo almacenado en el dedo frío (D) era expandido hasta uno de los globos del ramal su perior para lo cual se retiraba el nitrógeno líquido - y se calentaba ligeramente el tubo con la mano para -- evaporar el ester. Una vez que la presión del globo -- determinada por (M) era de aproximadamente 17 mm Hg, - se cerraba la válvula del recipiente y se volvía a con densar el nitrato que quedaba en los ramales volviendo a poner el baño de nitrógeno líquido al dedo frío; --- cuando la presión en el manómetro ya no disminuía, secerraba la válvula del tubo que contenía el reactivo - congelado y se volvían a vaciar los ramales de la lí-nea.

La temperatura del reactor era registrada y sepermitía pasar el vapor del ester al reactor precalentado y vacío, marcando el inicio del tiempo tan pronto
como el nitrato era admitido en el reactor; posteriormente se seguía el registro de la señal del transduc-tor de presión hasta considerar que la reacción era -practicamente completa.

Una vez que la corrida terminaba su contenido - era transferido al otro globo de donde posteriormente- eran eliminados los productos a la atmósfera.

El reactor y el ramal superior se volvían a vaciar antes de comenzar con la siguiente corrida experimental. Si la presión del nitrato en el globo era mayor a 8 mm Hg se transfería el reactivo al reactor y se iniciaba una nueva corrida, en caso contrario se volvía a expander el ester desde el dedo frío hasta el globo para proporcionar suficiente presión de reactivo.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

### CAPITULO III

### LA PIROLISIS DEL NITRATO DE METILO.

# 3.1. - La descomposición del CH<sub>3</sub>ONO<sub>2</sub>.

Como ya ha sido mencionado en el presente traba jo se estudio la pirólisis del nitrato de metilo mi--- diendo el aumento de presión del sistema reactivo en función del tiempo; por similitud con los trabajos previos (1,2,4) la descomposición térmica del ester se espera proceda según el siguiente mecanismo:

$$CH_3ONO_2 \longrightarrow CH_3O \cdot + NO_2$$
 (1)

El cual corresponde a la ecuación estequiométrica:

$$CH_3ONO_2 \longrightarrow \frac{1}{2}CH_2O + \frac{1}{2}CH_3OH + NO_2$$
 (18)

Según la cual se espera que al completarse la -

reacción, la presión del sistema sea dos veces la presión inicial, según la ecuación de estado de los gases ideales la cual se espera sea obedecida a estas bajaspresiones.

Dado que los radicales CH<sub>3</sub>O· son especies altamente reactivas, realizando un análisis de estado estacionario al mecanismo anterior obtenemos:

$$\frac{d[CH_3ONO_2]}{dt} = k [CH_3ONO_2]$$
 (III.1)
$$\frac{k_1 k_2!}{k_1 + k_2!}$$

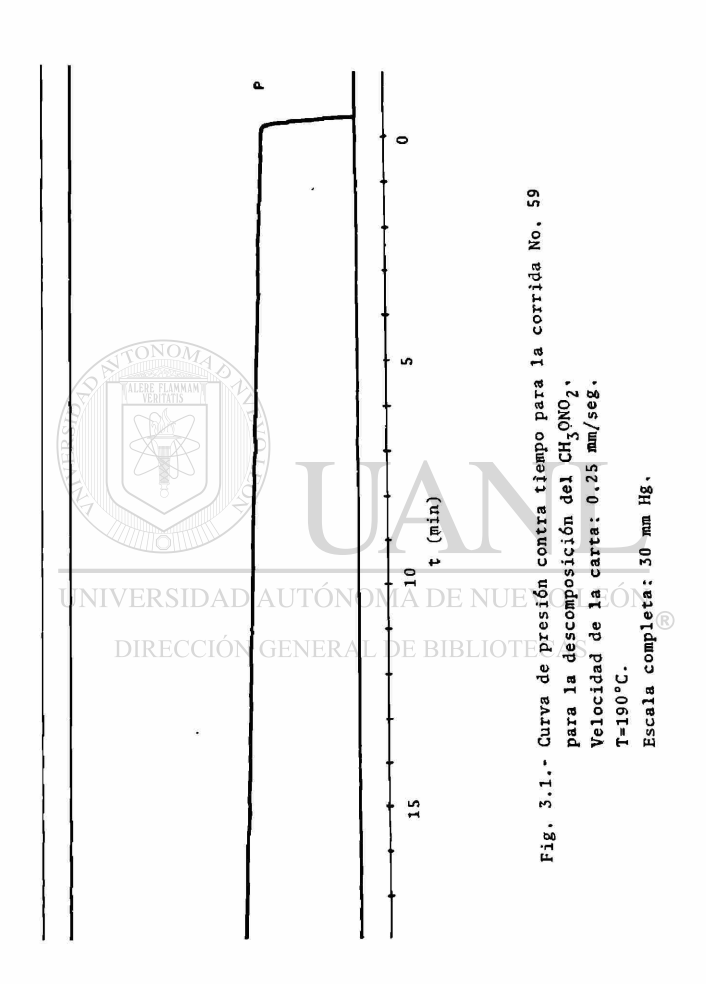
Esto significa que según el mecanismo mencionado la descomposición debe proceder como una reacción de primer orden, donde k es la constante global de la pirólisis.

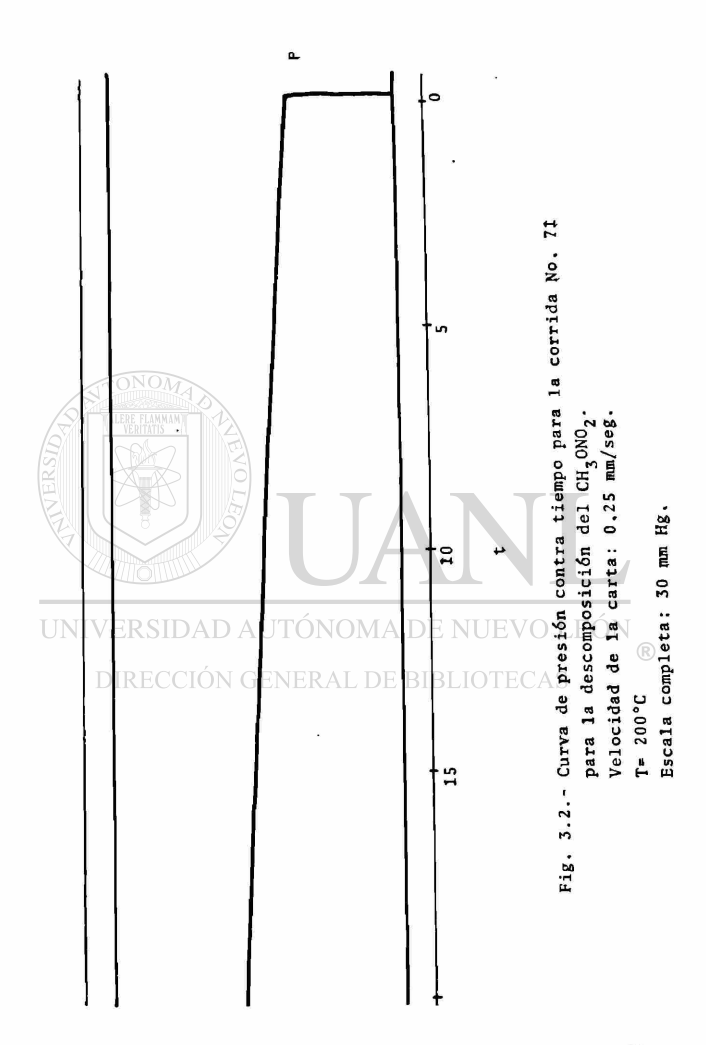
Esta suposición aunada a los reportes de Appin (1) y Alvarado (2) nos lleva a partir del hecho de que la -- pirólisis es del orden mencionado.

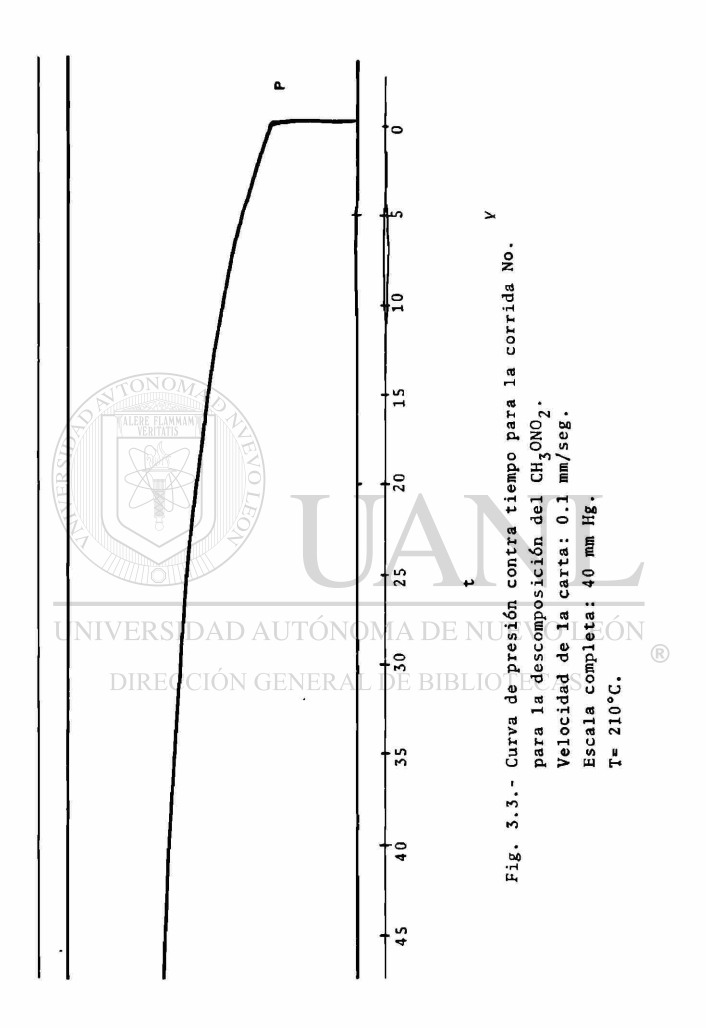
Por otro lado dadas las características del sis tema experimental usado, no fue posible determinar con presición la presión inicial del reactivo alimentado,esto impidió que pudieramos usar los métodos más exactos para la determinación del orden de la descomposi-- ción y en su lugar seleccionaramos emplear el método - integral en una de sus variantes, comprobando el orden supuesto comparando la "constancia" en la constante de velocidad para las distintas corridas experimentales.

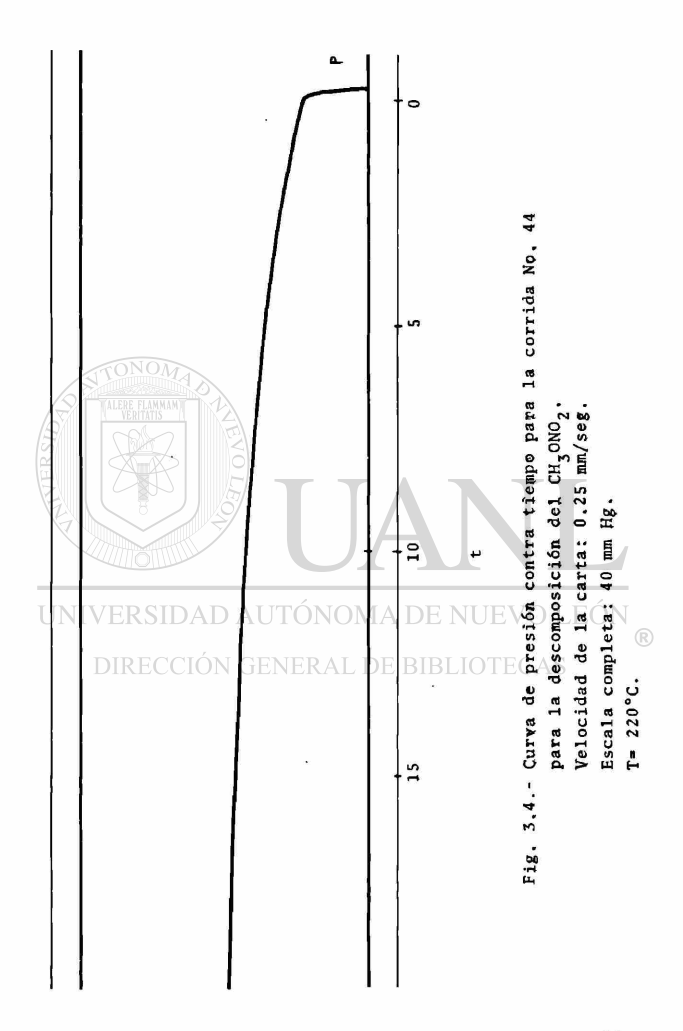
Se llevaron a cabo 73 corridas experimentales totales a las temperaturas de 180, 190, 200, 210 y -220°C; el nitrato se descompuso a una velocidad adecua
da entre 190 y 220°C y a esas temperaturas pudo ser -seguida facilmente el aumento de la presión, sin embar
go a 180°C la velocidad fue tan lenta que los cambiosde presión fueron muy pequeños para ser medidos con -precisión y los datos a tal temperatura fueron descartados; por otro lado tampoco fueron tomados en cuentalos datos de algunas corridas que presentaban proble-mas en la lectura de los mismos.

La forma de las curvas presión-tiempo obtenidas se muestran en las figuras (fig. 3.1) a (fig. 3.4) las cuales corresponden a diferentes corridas a las distintas temperaturas usadas.









De las curvas experimentales anteriores se puede observar que al inicio del experimento existe un -aumento súbito en la presión, el cual corresponde a la admisión del CH<sub>3</sub>ONO<sub>2</sub> al reactor y posteriormente existe un cambio a un aumento más lento de presión que corresponde a la ocurrencia de la reacción.

Sin embargo dado que el reactor, ha sido precalentado, antes del inicio del experimento consideramos que la reacción comienza momentos después de entrar -las primeras moléculas gaseosas y este hecho introduce algo de incertidumbre acerca de cual es la presión -real inicial del reactivo.

A pesar de lo anterior las presiones inicialesdel nitrato de metilo fueron estimadas del punto en el
cual existe el cambio brusco en la curvatura de los re
gistros presión-tiempo, iniciando también la medicióndel tiempo de reacción a partir de ese punto. Tales es
timaciones de presión inicial (Po) no fueron empleadas
sin embargo, en el cálculo de la constante de velocidad k para la reacción.

### 3.2. - Análisis de los datos experimentales.

Aunque se esperaba experimentalmente un aumento de dos veces la presión inicial, se observó que para - un tiempo muy largo después de iniciada la reacción, - la presión se incrementaba hasta tres veces el valor - estimado de la presión inicial del nitrato.

Esta observación significó que la estequiome--tría planteada por la reacción (18) no era correcta yademás que no era posible estimar el valor de la pre-sión al final de la reacción para la reacción completa
debido a la presencia de reacciones secundarias.

Lo anterior también confirma que la descomposición del nitroester procedió por un mecanismo más complejo que el (1), (-1), (2') debido a que a grandes tiempos de reacción el mecanismo se complica por posibles reacciones de oxidación-reducción entre los pro-ductos tal y como había sido señalado anteriormente. (5.9)

Dado que no se dispuso de los valores precisosde la presión inicial Po ni de la presión final Po
se seleccionó emplear dos métodos para el cálculo de la constante de velocidad que no implicaran el uso detales parámetros, tales métodos fueron el de Guggenheim
(14) y el de Kezdy-Swinbourne (15,16) los cuales ya hansido discutidos. Las ecuaciones usadas fueron para elprimer método:

$$ln (p'-p) = -kt + constante (III.2)$$

y para el segundo:

$$P = e^{k\Delta}P' + constante$$
 (III.3)

Donde P es la presión a un tiempo t,P' la presión a un tiempo t',  $\Delta$  la diferencia entre t' y t y - k la constante de velocidad de primer orden a calcular.

Los valores de la constante de velocidad fueron calculados realizando regresiones lineales por mínimos cuadrados de los datos experimentales sustituídos en - las ecuaciones (III.2) y (III.3), de esta última también fue calculado el valor teórico de  $P_{\infty}$  para las - diferentes corridas según el procedimiento descrito en la sección 1.2.3.

En las siguientes páginas se muestran los datos presión contra tiempo para tres corridas de cada tem-peratura así como las gráficas correspondientes a lasecuaciones (III.2) y (III.3) para cada una de ellas y-los valores de la constante de velocidad obtenidos por mínimos cuadrados en cada caso.

En cada una de las tablas de datos siguientes la constante k, es la determinada según el método --Guggenheim mientras que la constante k, es la corres-pondiente al cálculo de acuerdo al método Kezdy-Swin-bourne.

TABLA 3.I.- Datos cinéticos de la corrida No. 59, a la temperatura de 190°C.

t (min.)	P (torr)	P' (torr)	1n(P'-P)
3	10,31	16,29	1.788
5	10.53	16.50	1.786
7	10.80	16,60	1.758
9	11.07	16.79	1.744
INOM	11.28	16.88	1.723
13RE FLAMMAN	11.48	17.10	1.726
1.5	11.70	17.19	1.703
17	11.96	17.40	1,694
19	12.18	17.52	1.675
21	12.36	17.69	1.673
23	12.60	17.84	1.656
25	12.83	17.99	1.641
27	13,05	18,02	1,603
VERSIDAD	AUTÓNOMA	A DE NUEV	O LEÓN
$\Delta$ = 50 min	Î.		~ ~
DIRECCION	GENERAL DI	E BIBLIOTEO	CAS
			iv
$k_1 = 1.183X10$	-4 seg1	$k_2 = 1.161X1$	0 - seg1
C.C. = - 0.989	1.	C.C. = 0.997	
		P∞ = 2.8 P o	

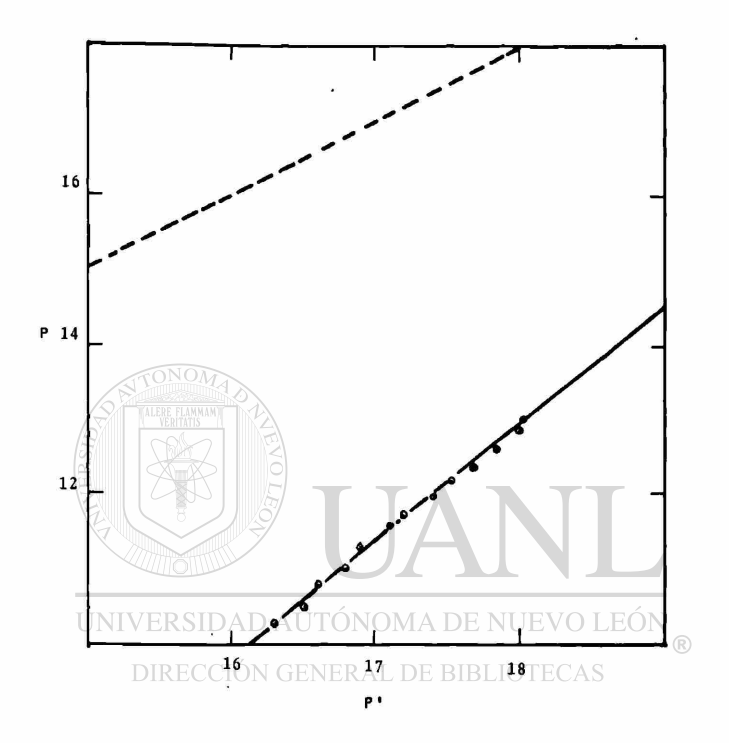


Fig. 3.4. - Representación gráfica de la corrida No. 59; T=190°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

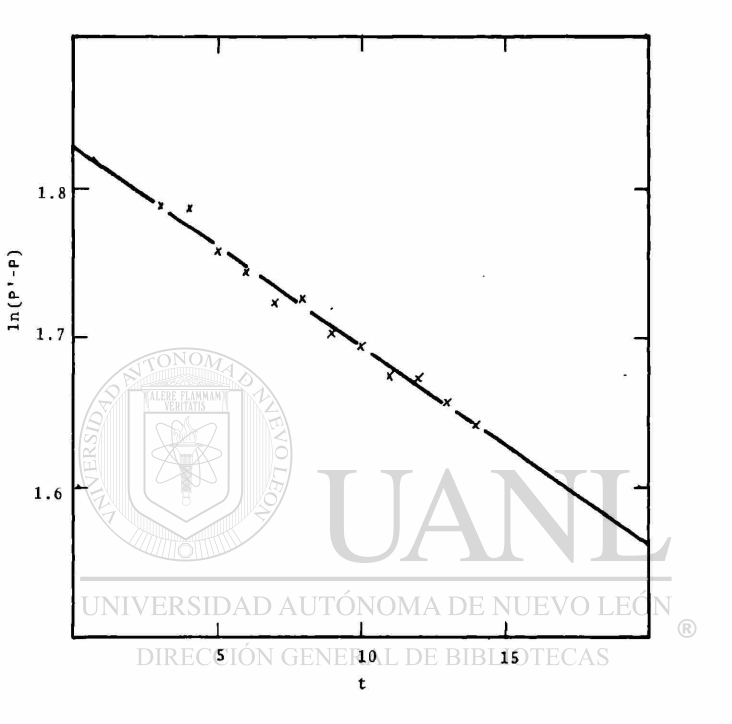


Fig. 3.5.- Representación gráfica de la corrida No. 59; T=190°C.

Método Guggenheim.

TABLA 3.III.- Datos cinéticos de la corrida 56, a la temperatura de 190°C.

t (min.)	P(torr)	P'(torr)	1n(P'-P)
3	12.40	19.80	2,001
5	12.76	20,00	1.979
7	13.00	20,14	1,965
TONOM	13.26	20,40	1,965
11 RE FLAMMAN VERITATIS	13.60	20.56	1,940
13	13.90	20,68	1.929
15	14.12	20.84	1,905
17	14.40	21.12	1.905
19	14.72	21.24	1.875
21	14.88	21,50	1,890
23	15.20	21.60	1.856
25	15.44	21.81	1.852
/HRXIII) A	$\square$ $A_{15.63}$ ONON	$VIAL_{22,00}UE$	1.851
Z7RSIDA			
DIRECCIÓ		DE BIBLIOT	ECAS
DIRECCIÓ	N GENERAL		<b>R</b> .)
DIRECSIĆ Δ=C50 m	O-4 seg1	DE BIBLIOT	4X10 - seg.

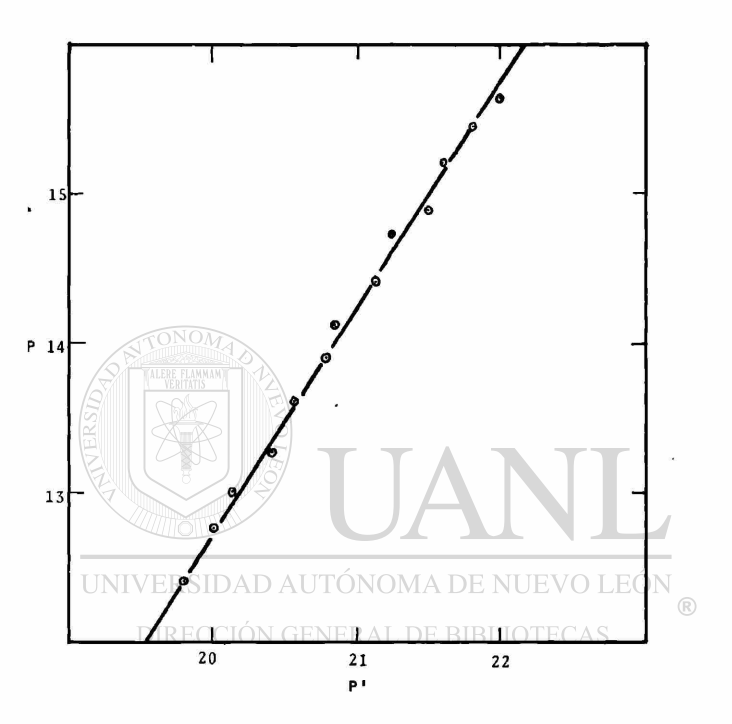


Fig. 3.6.- Representación gráfica de la corrida No. 56; T=190°C Método Kezdy-Swinbourne.

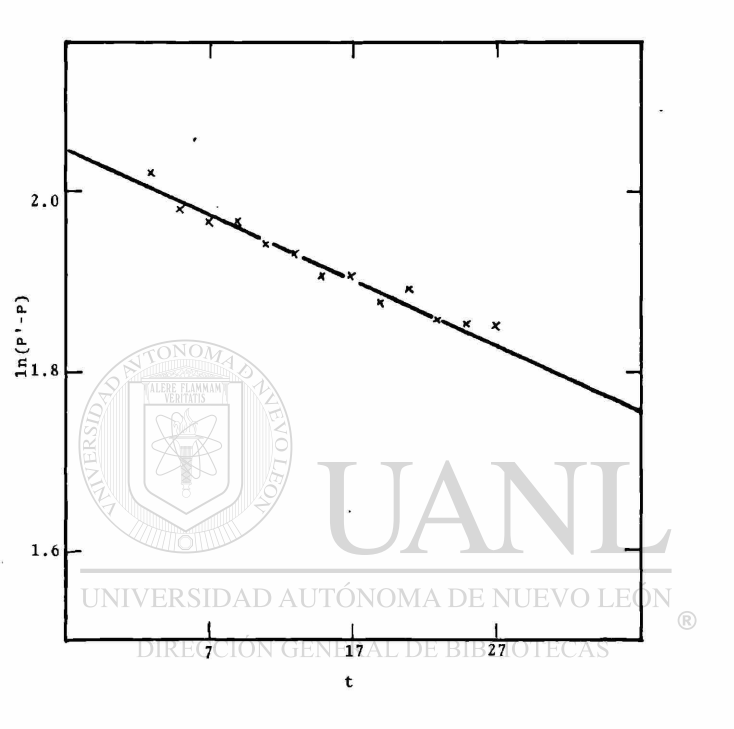


Fig. 3.7.- Representación gráfica de la corrida No. 56; T=190°C.

Método Guggenheim.

TABLA 3.II.- Datos cinéticos de la corrida 58, a la temperatura de 190°C.

t (min)	P (torr)	P'(torr)	In(P'-P)
3	11.96	18.97	1,947
5	12.15	19,20	1.953
7	12.45	19.43	1.943
9NOM	12,77	19.55	1.914
11	12.96	19.80	1,923
13 SERITATIS	13.20	19,90	1,902
15	13.50	20,10	1.887
17	13.80	20,22	1.850
19	14.04	20.40	1.850
21	14.27	20.63	1,829
23	14.51	20.74	1.819
25	14.78	20.95	1.802
NIVERSIDA = 50	D AUTÓNON	MA DE NUE	VO LEÓN (
DIRECCIÓ	N GENERAL	DE BIBLIOTE	ECAS
k <sub>1</sub> =1.087X10 <sup>-4</sup>	seg1	k <sub>2</sub> = 1.110X10	-4seg1
C.C. = - 0.98	3.7	C.C. = 0.998	
		P∞= 2.8980	

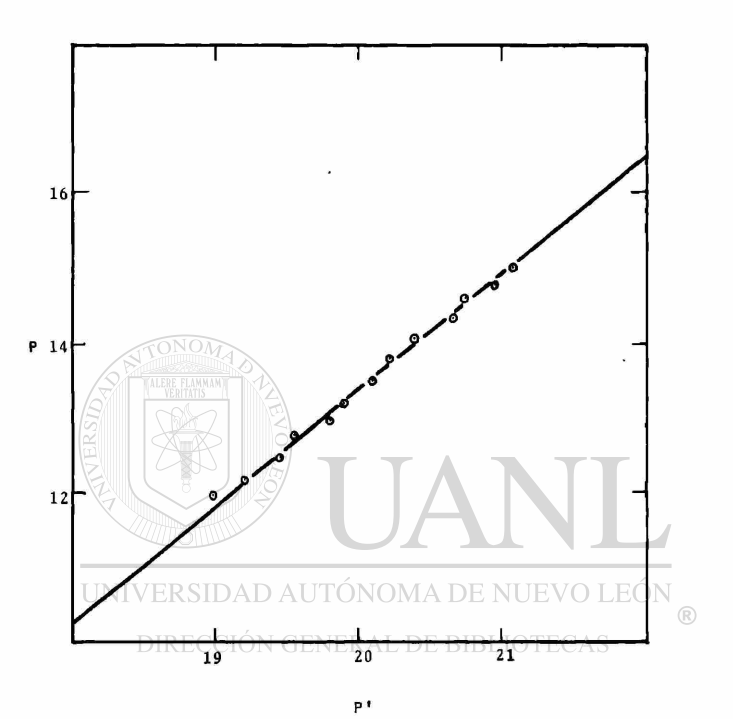


Fig. 3.8.- Representación gráfica de la corrida No. 58; T=190°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

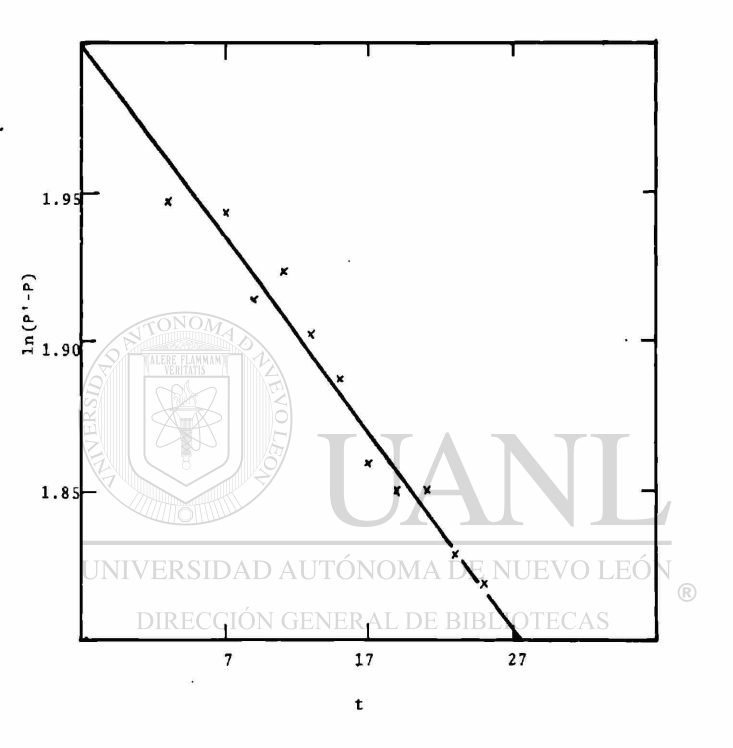


Fig. 3.9.- Representación gráfica de la corrida No. 58; T=190°C.

Método Guggenheim.

TABLA 3.IV.- Datos cinéticos de la corrida 70, a la temperatura de 200°C.

t (min.)	P (torr)	P'(torr)	ln(P'-P)
3	10.55	16,11	1,716
4	10.88	16.25	1.681
5	11.11	16,46	1.677
16 NOM	11.38	16.63	1.658.
ALTER FLAMMAM VERITATIS	11.70	16.76	1.621
8	11.95	16.90	1.599
9	12.23	17,02	1.567
10	12.45	17.21	1.560
11	2/12.70	17.31	1.528
12	12.88	17,50	1,530
13	13.11	17.61	1.504
14	13.33	17.75	1.486
IV <sub>I</sub> 5RSIDA	$DA_{13,55}ONO$	MA L <sub>17</sub> .86 UF	EV 1.461 ON
DIRECCIÓ	Min GENERAL	DE BIBLIOT	
k <sub>1</sub> = 3.528X1	0-4 seg1	$k_2 = 3.482X$	10 -4 seg1
C.C. = 0.99	8	C.C. = - 0.	994

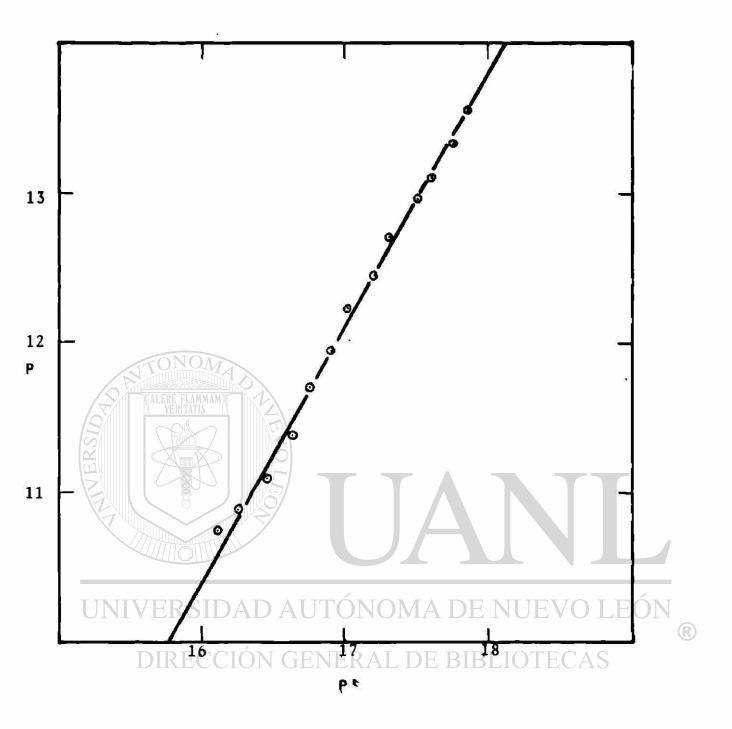


Fig. 3.10.- Representación gráfica de la corrida No. 70; T=200°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

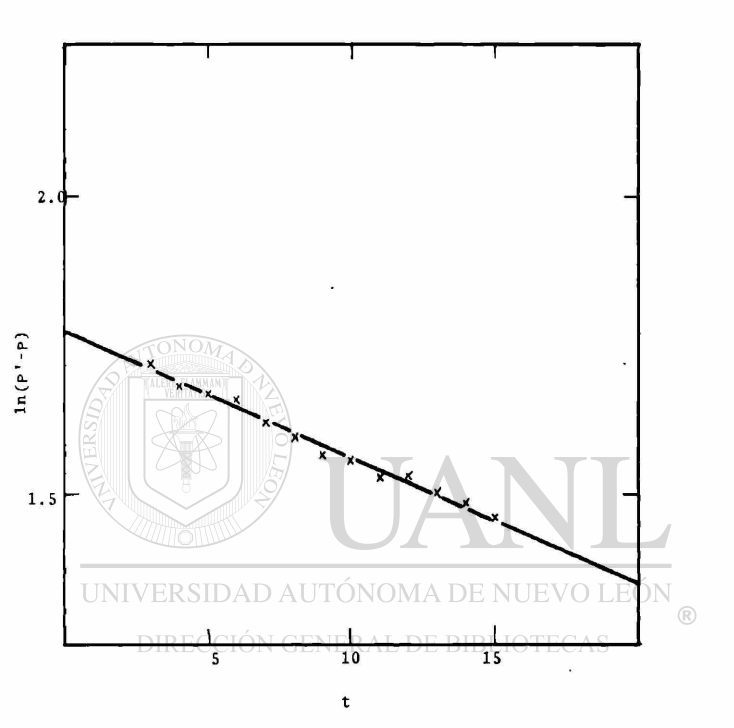


Fig. 3.11.- Representación gráfica de la corrida No. 70; T=200°C.

Método Guggenheim.

TABLA 3.V.- Datos cinéticos de la corrida 69, a la temperatura de 200°C.

	P(torr)	P'(torr)	ln(p'-p)
3	12.28	18.69	1.858
4	12.63	18.88	1.833
5NO)	12.98	19.04	1.802
TONOM 1	13.25	19.24	1.790
TALERE FLAMMAM  ZERITATIS	13.50	19.41	1.777
8	13.81	19.56	1.749
9	14.20	19.75	1.714
10	14.46	19.94	1.701
11	14.75	20.08	1.673
12	15.00	20.25	1.658
13	15.25	20.38	1.625
14	15.50	20.55	1.619
IV <mark>14</mark> RSIDAI	15.75 NOI	VIA 120.73 UE	1,605
DIRECCIÓI Δ= 25 mi		DE BIBLIOT	ECAS
k <sub>1</sub> = 3.569X10	-4	k <sub>2</sub> = 3.597X1	0 -4
C.C.=-0.997		C.C.= 0.998	
-		p∞= 2,44P	

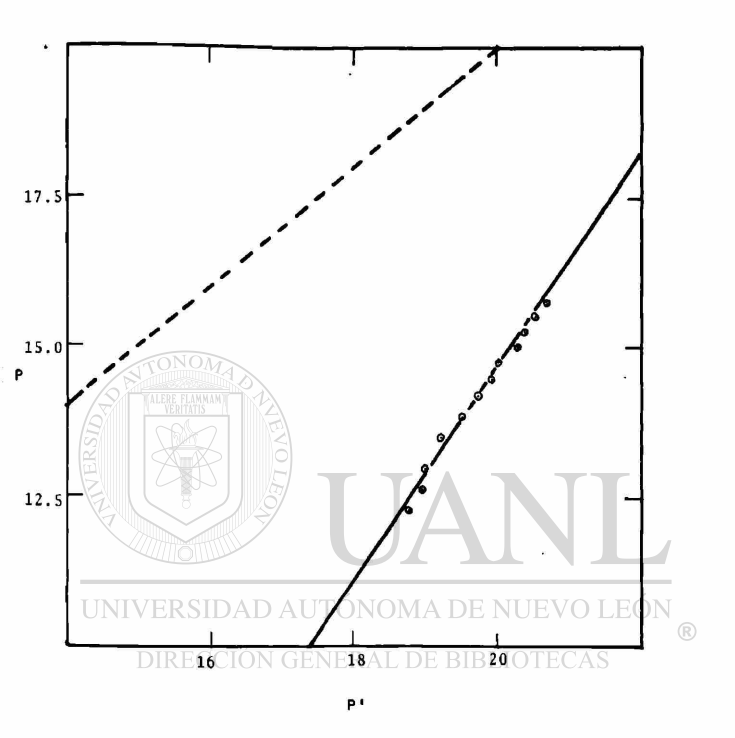


Fig. 3.12.- Representación gráfica de la corrida No. 69; T=200°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

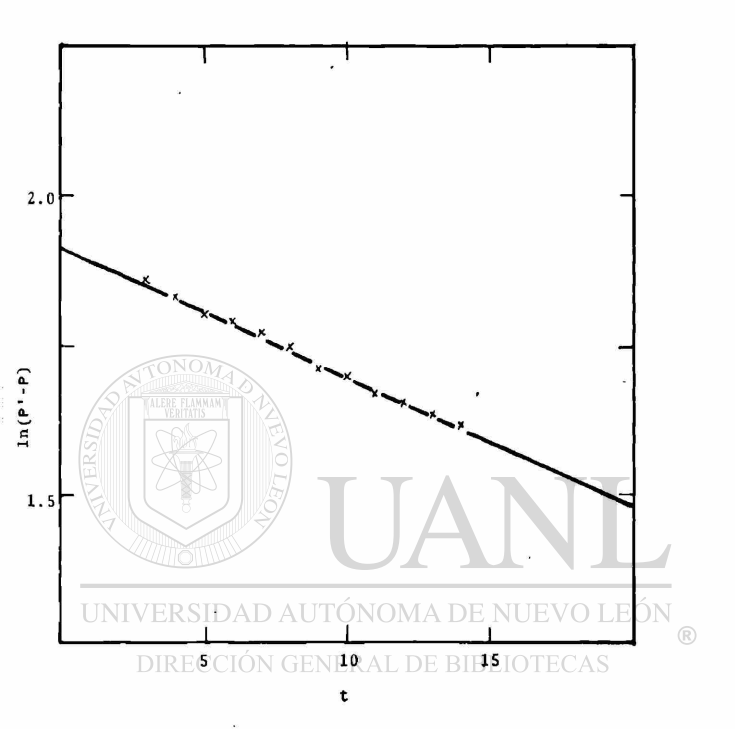


Fig. 3.13.- Representación gráfica de la corrida No. 69; T=200°C.

Método Guggenheim.

TABLA 3.VI.- Datos cinéticos de la corrida 52, a la temperatura de 200°C.

t (min)	P(torr)	P'(torr)	ln(P'-P)
3	11.56	17.60	1.798
4	11.86	17.80	1,782
5	12.11	17,98	1.769
T6NOM	12.40	18.08	1.737
ALTRE FLAMMAN VEDITATIS	12.72	18,30	1,719
8	12.96	18.45	1,703
9	13.20	18,60	1.686
10	13.56	18.79	1,654
M g	13.80	18.91	1.631
12	14.01	19,12	1.631
13	14.32	19.25	1.595
14	14.51	19,39	1.585
IV <b>I</b> 5RSIDA	D A141800NO	MA Dig. 59UE	V1.567
DIRFA C25		DE BIBLIOT	
		$k_2 = 3.360 \times 10$	"seg. "
k <sub>1</sub> =3.309X10			
k <sub>1</sub> =3.309X10 C.C. =-0.99		C.C. = 0.999	

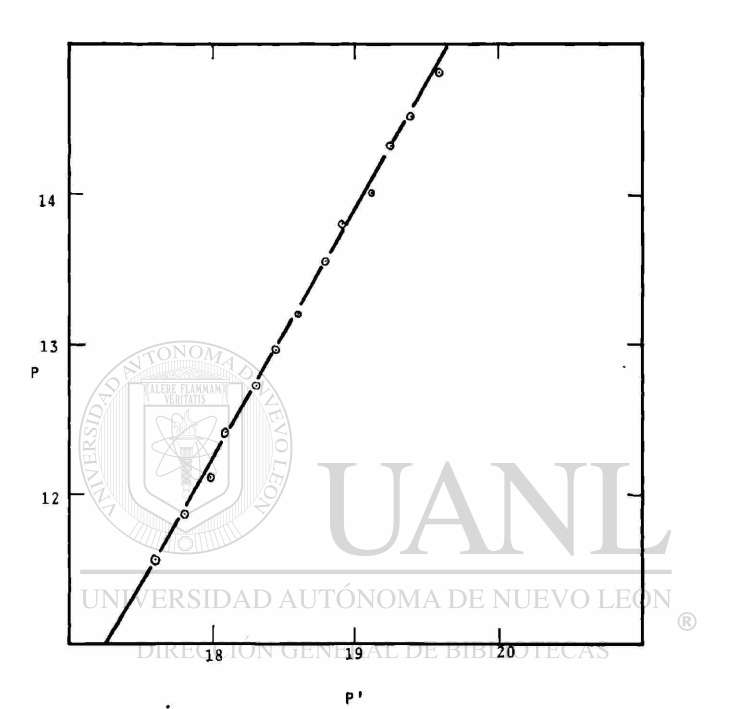


Fig. 3.14. - Representación gráfica de la corrida No. 52; T=200°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

73

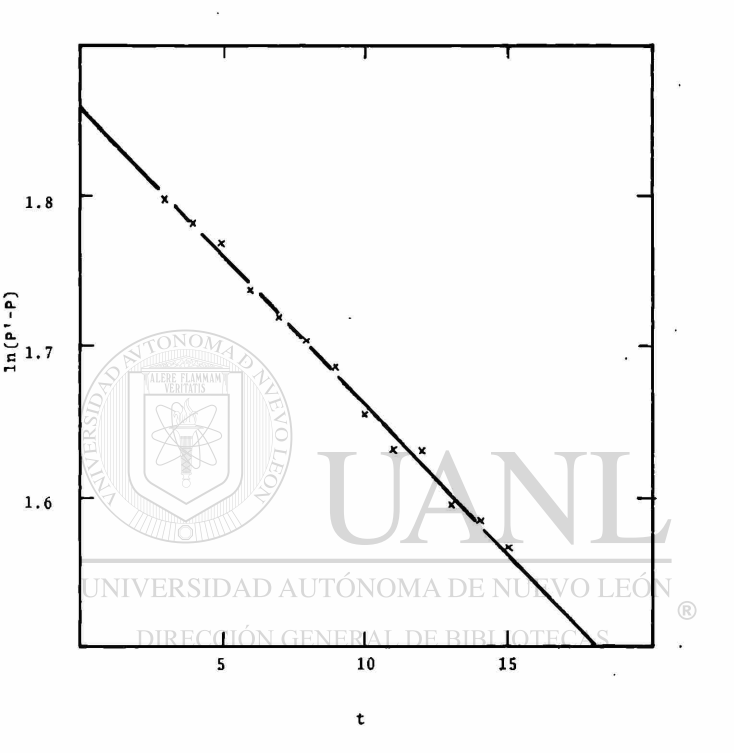


Fig. 3.15.- Representación gráfica de la corrida No. 52; T=200°C.

Método Guggenheim.

TABLA 3.VII .- Datos cinéticos de la corrida 9, a la temperatura de 210°C.

e	t (min)	P(torr)	P'(torr)	1n(P'-P)
	2 3 4	16.38 17.36 18.17	26.68 27.05 27.31	2.332 2.271 2.213
SIS	ALEKE FLAMMAN VERITATIS	19.0 19.72 20.44 21.13	27.59 27.83 28.08 28.39	2.157 2.093 2.033 1.982
ANNERSID.	9 10	21.77 27.42 22.95	28.60 28.82 28.98	1.951 1.856 1.797
UNI	13 VE4RSIDAD A 15	23.37 23.86 24.36 24.85	29.18 29.39 (A29.56 NUE) 29.75	1.760 1.710 1.649 1.589
9.■	DIRECCIÓN ( Δ= 18 min.	GENERAL I	DE BIBLIOTE	ECAS
	k <sub>1</sub> = 9.465X10 <sup>-4</sup>	seg1	k <sub>2</sub> = 9.457X10	-4 seg1
	C.C. ==-0.999		C.C.= 0.999	
,			p∞ = 2.29p <sub>u</sub>	

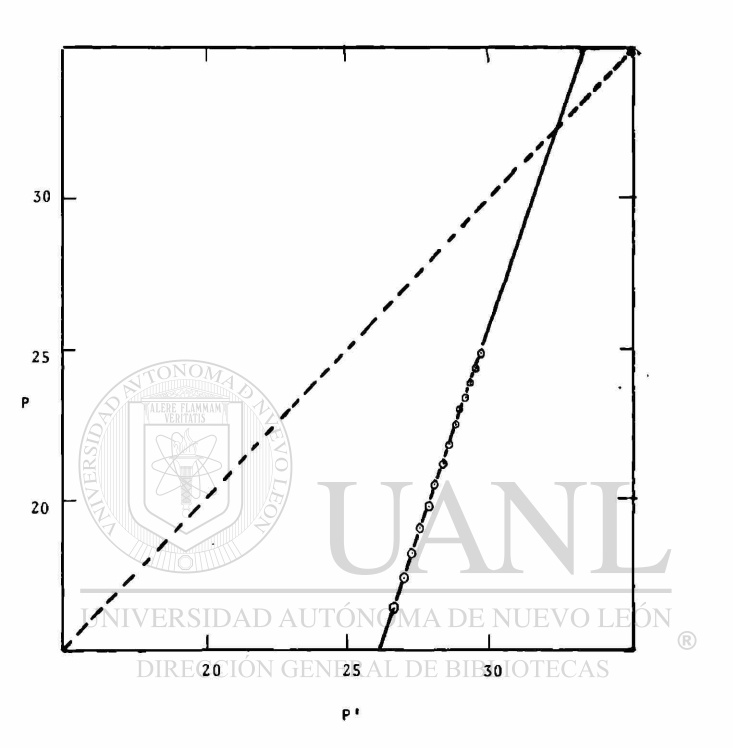


Fig. 3.16. - Representación gráfica de la corrida No. 9; T=210°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

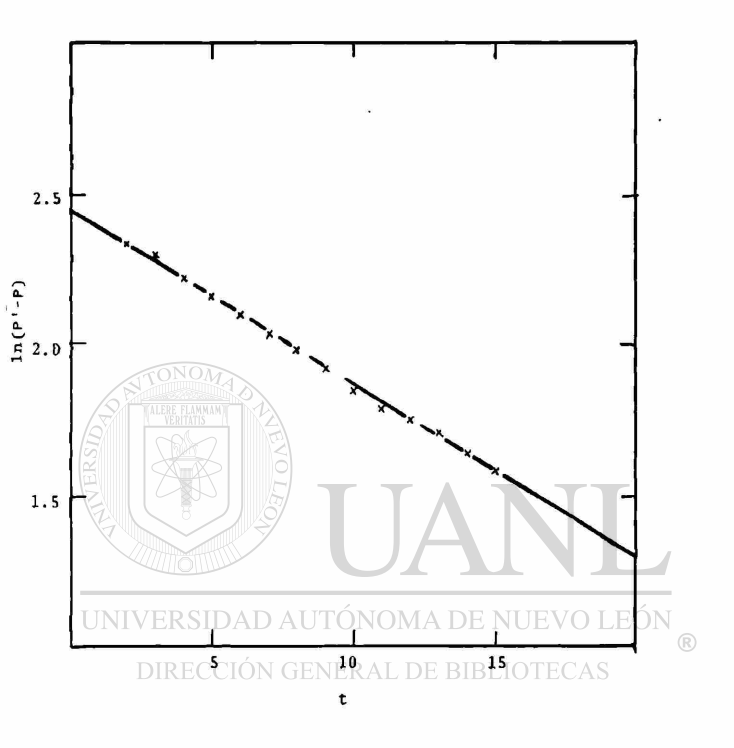


Fig. 3.17.- Representación gráfica de la corrida No. 9; T=210°C Método Guggenheim.

TABLA 3.VIII.- Datos cinéticos de la corrida 11, a la temperatura de 210°C.

t (min)	P(torr)	P'(torr)	ln(P'-P)
2	12.26	20.19	2.071
3	13.02	20.47	2.008
4	13.66	20.72	1.954
STONOM	14.34	20.96	1.890
ALEGE FLAMMAM  ALEGE FLAMMAM	14.70	21.17	1.836
	15.37	21.39	1.595
7 8 9	15.88	21.59	1.742
9	16.44	21.78	1.675
10	16.88	21.87	1.607
11	17.33	22.04	1.550
12	17.72	22.14	
13	18.09	22.37	1.486
NIVERSIDAD A	18.42 MA	22.48	1.454
DIRECCIÓN (	GENERAL DE	BIBLIOTE	1.364 CAS
Δ= 18 min	•		
k <sub>1</sub> = 9.602X10	4 seg1 k	<sub>2</sub> = 9.256X10	* seg, -1
C.C.=-0.999	C	.c.= 0.999	
	a .	P∞= 2.28P <sub>0</sub>	

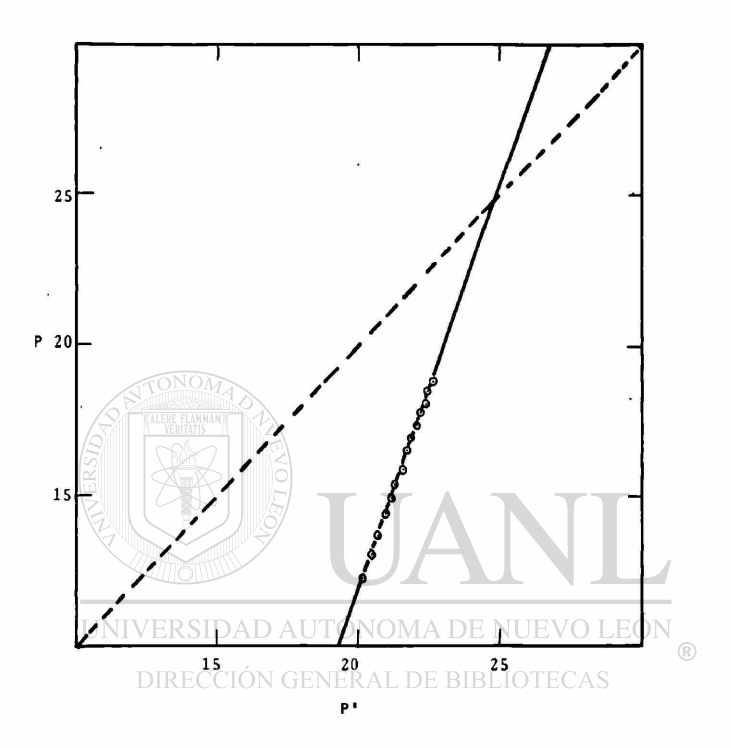


Fig. 3.18. - Representación gráfica de la corrida No. 11; T=210°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

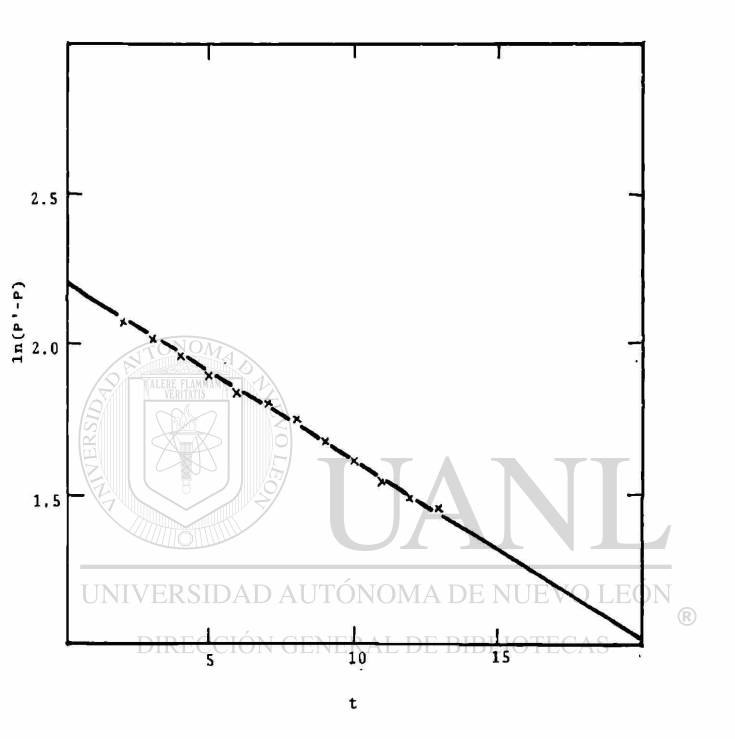


Fig. 3.19.- Representación gráfica de la corrida No. 11; T=210°C.
Método Guggenheim.

RABLA 3.IX.- Datos cinéticos de la corrida 27, a la temperatura de 210°C.

7.74		
1 4 1 4	12.69	1.399
8.16	12.90	1.556
		1.511
		1.442
		1.366
9.69	13.38	1.306
10.02	13.54	1.258
0 10.29	13.73	1.235
10.59	13.80	1.166
10.90	13.87	1.089
11.16	13.94	1.022
11.40	14.07	0.982
11.64	14.17	0.928
A 11.85	14.33	0.908
GENERAL	DE BIBLIOT	TECAS
-4 <sub>Seo</sub> -1	k. = 9 034	X10 -4 sea
3081	K2 - 3.034	ATO SUG.
	C.C. = 0.9	96
	P∞= 2.27Pu	
	8.55 8.97 9.36 9.69 10.02 10.29 10.59 10.90 11.16 11.40 11.64 11.85	8.55 13.08 8.97 13.20 9.36 13.28 9.69 13.38 10.02 13.54 10.29 13.73 10.59 13.80 10.90 13.87 11.16 13.94 11.40 14.07 11.64 14.17 A11.85 A14.33 IGENERAL DE BIBLIOT

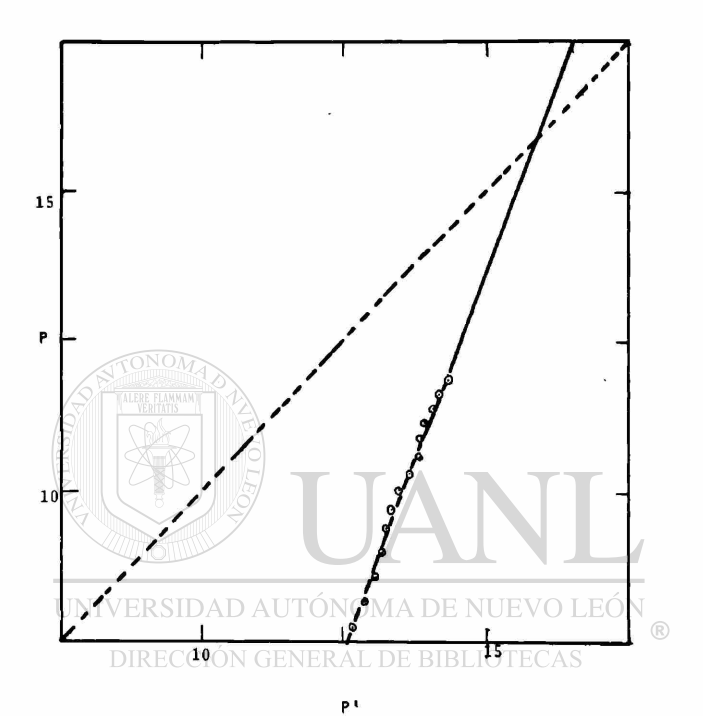


Fig. 3.20.- Representación gráfica de la corrida No. 27; T=210°C.
Método Kezdy-Swinbourne.

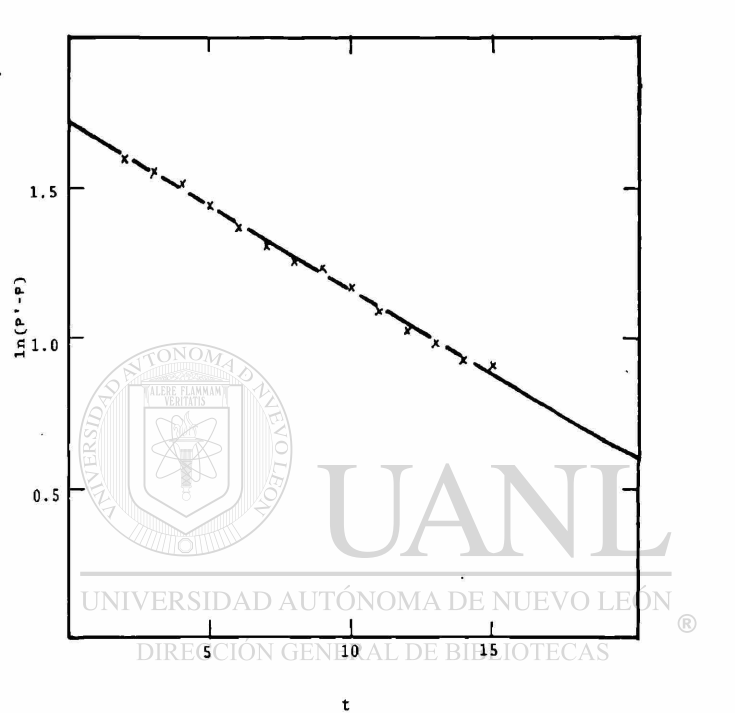


Fig. 3.21.- Representación gráfica de la corrida No. 27; T=210°C.
Método Guggenheim.

TABLA 3.X.- Datos cinéticos de la corrida 13, a la temperatura de 220°C.

	P'(torr)	ln(P'-P)
20.85	31.29	2.346
22.55	31.84	2.229
24.23	32.26	2.083
25.54	32,68	1.966
26.75	33.07	1.844
27.83	33.41	1.720
28.62	33.78	1.641
29.40	34.19	1.567
30.11	34.44	1.406
30.77	34.74	1.379
31.29	34.97	1.303
31.84	35.22	1.218
$A \cup 32.26 \setminus \bigcirc \bigvee$	[A 35.50 UE	$V$ 1.176 $\bullet$
32.68	35.70	1.105
I GENEKAL L	DE RIRLIO I I	ECAS
(10 <sup>-3</sup> seg. <sup>-1</sup>	k <sub>2</sub> = 1.620X	10 <sup>-3</sup> seg. <sup>-1</sup>
991	C.C. = 0.9	94
	P∞= 2.27P <sub>0</sub>	
	22.55 24.23 25.54 26.75 27.83 28.62 29.40 30.11 30.77 31.29 31.84 A 32.26	22.55  24.23  25.54  26.75  27.83  28.62  29.40  30.11  34.44  30.77  31.29  34.74  31.29  34.97  31.84  35.22  AUSTRAL DE BIBLIOTH  in.  22.55  31.84  32.68  35.70  C.C. = 0.9

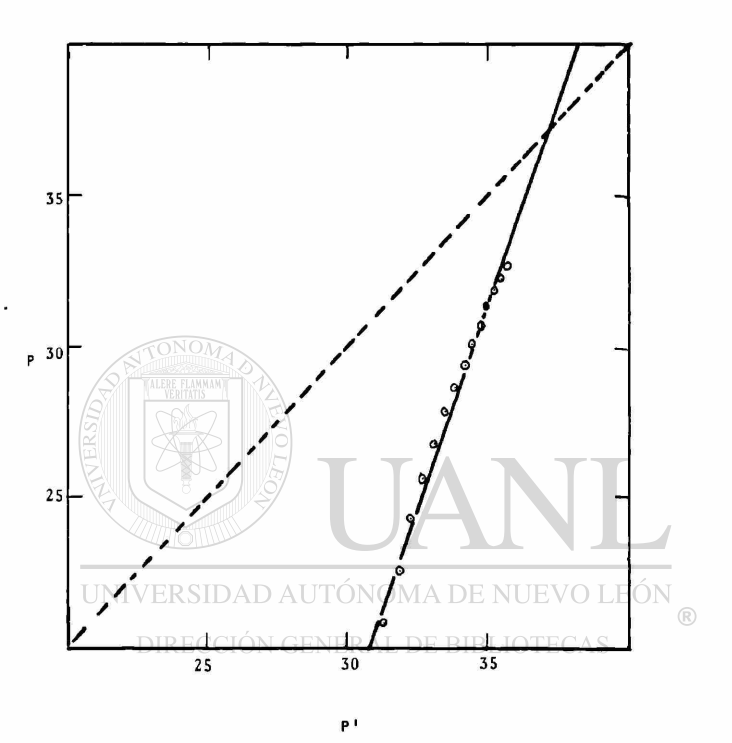


Fig. 3.22. - Representación gráfica de la corrida No. 13; T=220°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

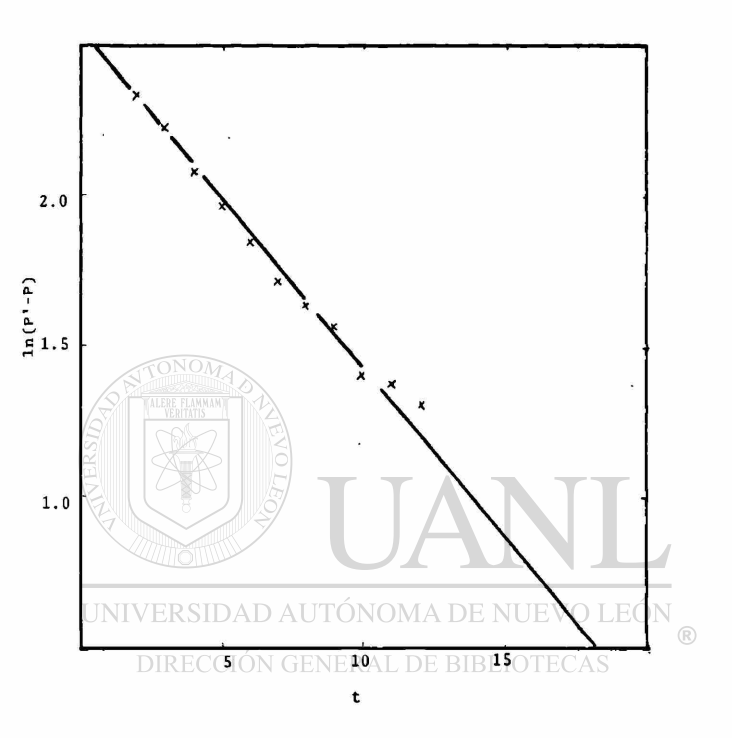


Fig. 3.23.- Representación gráfica de la corrida No. 13; T=220°C.

Método Guggenheim.

TABLA 3.XI.- Datos cinéticos de la corrida 30, a la temperatura de 220°C.

P(torr)	P'(torr)	ln(P'-P)
15.12	22.44	1,991
16.46	22.76	1.841
17.54	23.08	1.712
18.50	23,32	1,573
19.34	23,60	1.449
20.08	23.94	1.351
20.66	24.17	1.256
21.20	24.38	1.157
21.67	24.60	1.075
22.10	24.78	0.986
22.44	24.88	0.892
22.76	25,12	0.859
A 23-08 NO	MA25.23 NU	E <b>V.765</b> EÓN
23.32	25.48	0.770
N GENERAL	DE BIBLIO	TECAS
110 <sup>-3</sup> seg. <sup>-1</sup>	k <sub>2</sub> = 1.630)	(10 <sup>-9</sup> seg1
.988	C.C.= 0.99	92
	P∞=2.226	> <sub>0</sub>
	15.12 16.46 17.54 18.50 19.34 20.08 20.66 21.20 21.67 22.10 22.44 22.76	15.12 22.44 16.46 22.76 17.54 23.08 18.50 23.32 19.34 23.60 20.08 23.94 20.66 24.17 21.20 24.38 21.67 24.60 22.10 24.78 22.44 24.88 22.76 25.12  A 23.08 A 25.23 A 25.48  A CENERAL DE BIBLIO  1.0 -3 seg1 $k_2$ = 1.6300  1.988  C.C. = 0.99

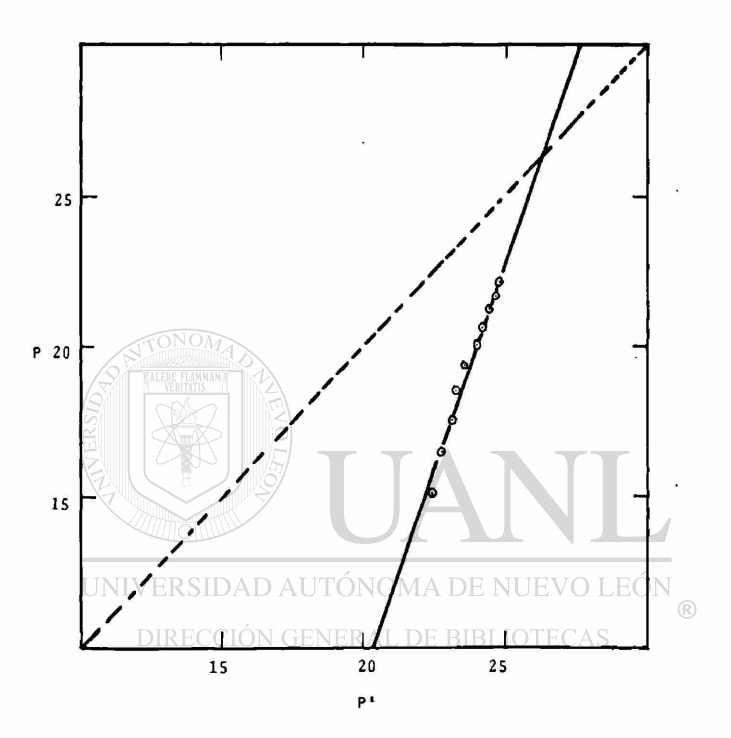


Fig. 3.24.- Representación gráfica de la corrida No. 30; T=220°C.

Método Kezdy-Swinbourne.

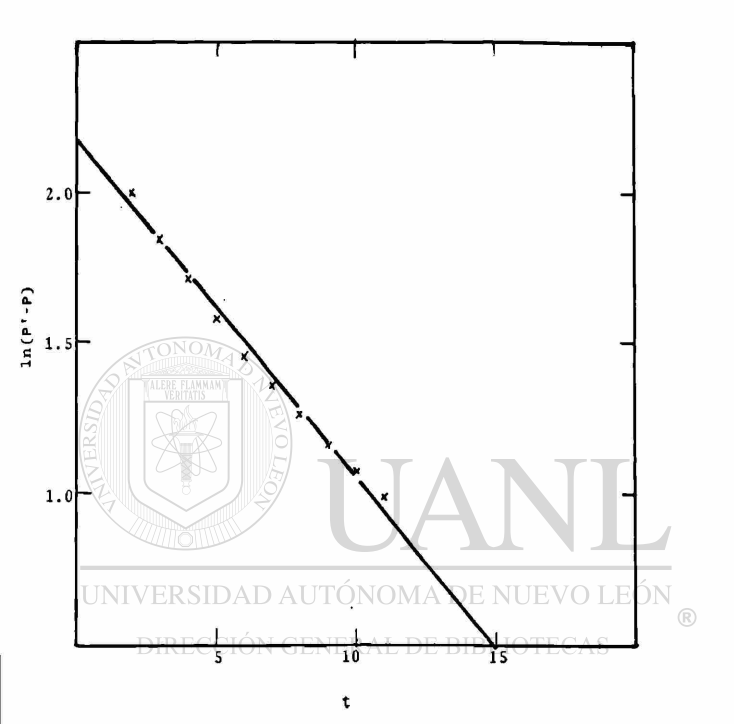


Fig. 3.25.- Representación gráfica de la corrida No. 30; T=220°C Método Guggenheim.

TABLA 3. XII. - Datos cinéticos de la corrida 36, a la temperatura de 220°C.

t (min)	P(torr)	P'(torr)	ln(P'-P)
2	13.44	20,62	1,971
3	15.11	20.98	1,769
4	16.09	21.20	1.631
5	17,00	21.55	1,515
TO60MA	17.74	21.70	1.376
ALERIFICATION	18.44	21.96	1.258
8	19.08	22.16	1.125
9	19.54	22.40	1.051
10	19.96	22.57	0.959
11	20.34	22.76	0.884
12	20.62	22.88	0.815
13	20.98	23.14	0.770
14	21.20	23,28	0.732
IVERSIDAL	$AU_{2}1.55NOMA$	A DE 23.48EV	0.658
DIRECTION:	GENERAL DI	E BIBLIOTEC	. ~
k <sub>1</sub> = 1.796X	(10 <sup>-3</sup> seg. <sup>-1</sup>	$k_2 = 1.674$	(10 <sup>-3</sup> seg. <sup>-1</sup>
4	87	C.C. =0.98	5
C.C. =-0.9			

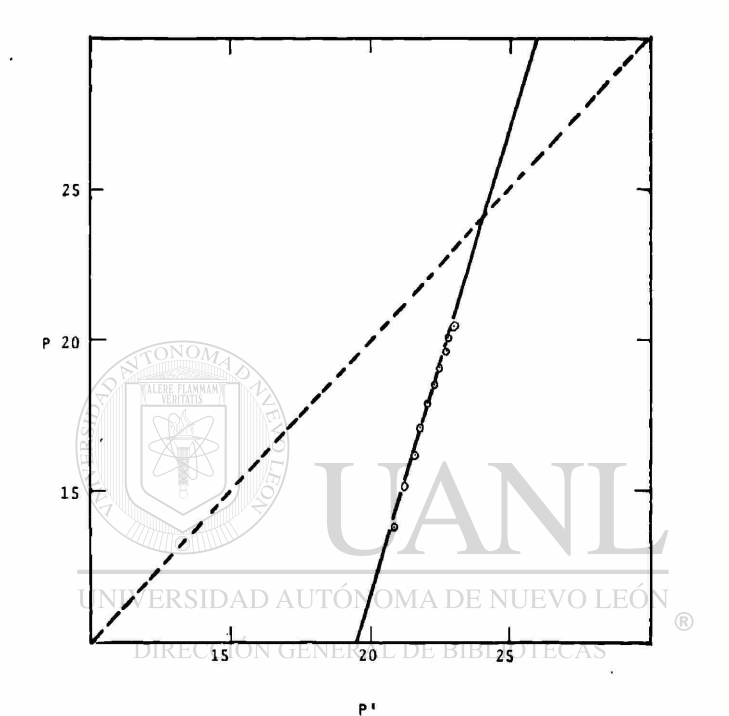
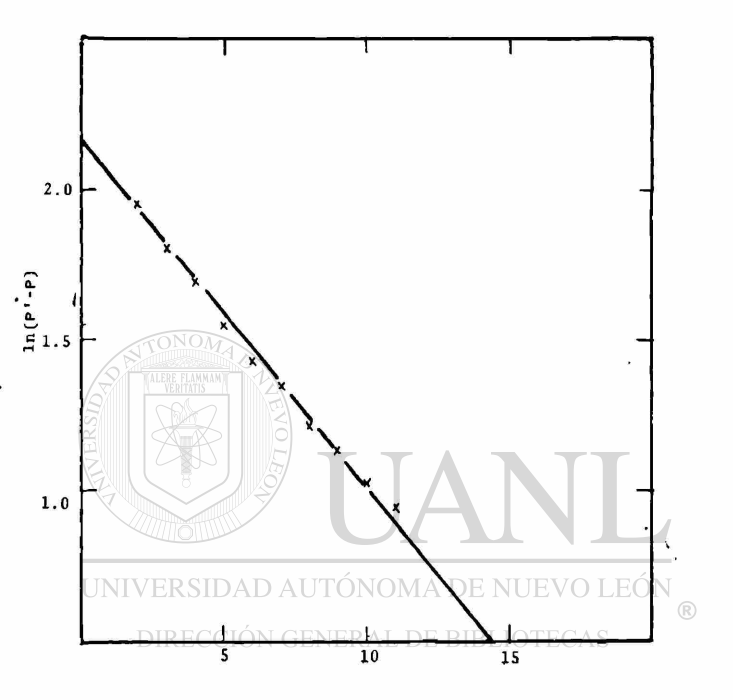


Fig. 3.26.- Representación gráfica de la corrida No. 36; T=220°C.
Método Kezdy-Swimbourne.



t

Fig. 3.27.- Representación gráfica de la corrida No. 36; T=220°C.

Método Guggenheim.

De las gráficas anteriores podemos observar que \*\* existe una buena linearidad de los datos respecto a las-ecuaciones usadas, lo cual se confirma al observar el valor resultante del coeficiente de correlación obtenido - de la regresión lineal de los mismos.

También observamos que existe una concordancia satisfactoria entre los valores de las constantes obtenidas en cada corrida por los dos métodos y una buena constancia entre los valores de k en diferentes corridas a la misma temperatura.

Los valores de las constantes de velocidad para -las anteriores y las restantes corridas experimentales,se resumen en las tablas 3.XIII a 3.XVI con el correspon
diente coeficiente de correlación hacia las ecuaciones III.2 y III.3. También se muestran los promedios de lasconstantes de velocidad y su desviación media estándardpara cada temperatura y los valores relativos, respectoa las presiones iniciales estimadas, de la presión final
Po.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

TABLA 3.XIII. Datos cinéticos de la pirólisis del CH<sub>3</sub>ONO<sub>2</sub> a 190°C.

CORRIDA No.	K <sub>1</sub> X10 <sup>4</sup>	c.c.	k <sub>2</sub> X10*	c.c.	P∞/P <sub>0</sub>
54	1.196	-0.990	1.249	0.997	2.65
59	1,183	-0.989	1.161	0,997	2.80
TONOM 55	1.049	-0.989	1,064	0.988	2.90
VERITATIS  57	1.264	-0.987	1,205	0.998	2.80
58	1.087	-0.987	1,110	0.998	2.72
67	1.279	-0.994	1,257	0.988	2.89
68 VERSIDA	1.211 D AUTĆ	-0.983 NOMA	1,207 DE NU	0.992 EVO I	2.70 EON
DIRECCIÓ MEDIAC	N GENE	RAL DE	BIBLIO	TECAS	2.78
o d		10	A.		2.16
	54 59 SSS SSS SSS SSS SSS SSS SSS SSS SSS	54 1.196  59 1.183  1.049  ALERE FLAMMAN VERTATIS  57 1.264  1.087  67 1.279  CARLES ID AD AUTÓ  DIRECCIÓN GENE  MEDIAS 1.181	54 1.196 -0.990  59 1.183 -0.989  1.049 -0.989  1.264 -0.987  58 1.087 -0.987  67 1.279 -0.994  68 1.211 -0.983  PRECCION GENERAL DE MEDIAS 1.181 -0.983	54	54

TABLA 3.XIV.- Datos cinéticos de la pirólisis del CH<sub>3</sub>ONO<sub>2</sub> a 200°C.

0 1 0
0
2
4
4
5
5
<b>R</b>
7
l

TABLA 3.XV.- Datos cinéticos de la pirólisis del  ${\rm CH_3ONO_2}$  a 210°C.

CORRIDA No.	k <sub>1</sub> X10 <sup>4</sup>	c.c.	k <sub>2</sub> X10*	c.c.	P∞/P <sub>0</sub>
8	9.079	-0.999	9,156	0,998	2.34
9	9.465	-0,999	9,457	0,999	2,24
22	9.632	-0.999	9.308	0.999	2.25
10	8.965	-0.999	8.841	0.999	2,21
3	9.554	-0.999	9,275	0,996	2.31
ALERE ELAMMAM VERITATIS	9.602	-0.999	9.256	0,999	2.28
4	10.180	-0.999	10.000	0.999	2.24
24	9.780	-0.999	9.600	0,999	2.26
25	9.596	-0.999	9.678	0,999	2.27
5	10.490	-0.999	10.460	0.994	2.22
6	9.590	-0.999	9.564	0.999	2,29
7	9.236	-0.998	9.256	0.998	2,23
26	9.419	-0.998	9.472	0.997	2.25
IVERTIDAL	9.310	-0.998	9.034	0.996	2.27
DIR <sup>28</sup> CCIÓN	9.300 GENERA	AL DE 8	9.411 BL10TE	0.998	2.26
,					
PROMEDIOS:	9.547	-0.999	9,449	0,998	2,26
σ	0.392X10	<b>L</b>	0.396X10	Γ*	

TABLA 3.XVI.- Datos cinéticos de la pirólisis del  ${\rm CH_3ONO_2}$  a 220°C.

CORRIDA No.	k <sub>1</sub> X10 <sup>3</sup>	c.c.	K <sub>2</sub> X10 <sup>3</sup>	c.c.	P∞/P <sub>0</sub>
13	1.593	-0.991	1,620	0.994	2.27
14	1.629	-0.993	1.663	0.993	2.38
29	1.646	-0.985	1.648	0.989	2.30
37	1.734	-0.993	1.711	0.991	2.31
TO 30/M	1.589	-0.988	1.630	0.992	2.22
ALERE 4.0 MAN	1.620	-0.989	1.665	0.981	2.30
35	1.647	-0.987	1.697	0,990	2,25
45	1.707	-0.995	1.740	0.995	2.31
36	1.796	-0.987	1.674	0.985	2.29
43	0/1.533	-0.989	1.567	0.994	2.29
39	1.698	-0.996	1.727	0.993	2.25
12	1.612	-0.985	1.630	0.988	2.26
31	1.614	-0.986	1.661	0.987	1.40
IVER34IDAI	<b>AL584</b> ÓN	-0.993	1.568	V0,992	2.21
44	1.631	-0.993	1.653	0.994	2.28
DIR42CCIÓ	N 1.698ER	-0.992	H.741T	0.993	2.26
32	1.635	-0.994	1.659	0.994	2.30
15	1.756	-0.996	1.790	0.996	2,21
PROMEDIOS:	1.651	-0.991	1.667	0.991	2.28
σ	0.067X10	-3	0.059X1	0 -3	
σ	0.067X10	-3	0.059X1	0 -3	

Podemos observar de las tablas anteriores una -gran cercanía entre los valores de las constantes de velocidad obtenidas para las corridas cinéticas a unamisma temperatura, esto se ve también reflejado en los
pequeños valores obtenidos para la desviación media -estandard. Por otro lado se observa un alto grado de correlación entre los datos a las diferentes corridasy las ecuaciones usadas para el cálculo de la constante.

De lo anterior se confirma que la cinética de la descomposición del nitrato de metilo es de primer or-den en el rango de temperaturas estudiado, antes de -- que sean importantes otras reacciones secundarias.

En cuanto al aumento de la presión teórico calculado por el método Kezdy-Swinbourne, observamos de los datos cinéticos que la presión para la reacción completa varía entre 2.78 a 2.26 veces la presión inicial en promedio, disminuyendo el valor de P∞ al aumentar la temperatura. Esto pudiera significar que la estequiometría de la reacción varía con la temperatura.

Comparando los valores de las constantes obtenidas por los dos métodos empleados, también confirmamos que ambos son equivalentes.

## 3.3. Parámetros de Arrhenius,

La siguiente tabla muestra los valores promedio de la constante de velocidad a las diferentes tempe-raturas de la descomposición del nitrato de metilo

TABLA 3.XVII. - Constantes de velocidad a diferentes temperaturas.

VER	T (°K)	k <sub>1</sub> X10 <sup>4</sup> (seg. <sup>1</sup> )	K <sub>2</sub> X10 (seg, ~1)			
	493.15	16.510	16.670			
UN	483.15	AD AUTÓN547MA I	DE Nº1449 O LEÓN			
	[473.15 C]	ÓN GENE <b>rsi</b> z de i	BIBLI <b>3.7532</b> CAS	R		
	463.15	1.181	1.179			

Las gráficas de Arrhenius correspondientes a valores anteriores se dan en las figuras 3.28 y 3.29 de las cuales podemos observar una buena linearidad de los valores de la contra el inverso de la temperatura.

Un tratamiento de mínimos medios cuadrados de tales datos indican que los parámetros de Arrhenius encontrados fueron:

$$E_1 = 40700 \text{ cal/mol.}$$

 $E_2 = 40800 \text{ cal/mol},$ 

$$A_1 = 2.10 \times 10^{15} \text{ seg.}^{-1}$$

 $A_2 = 2.33 \times 10^{15} \text{ seg}^{-1}$ 

$$C.C. = -0.992$$

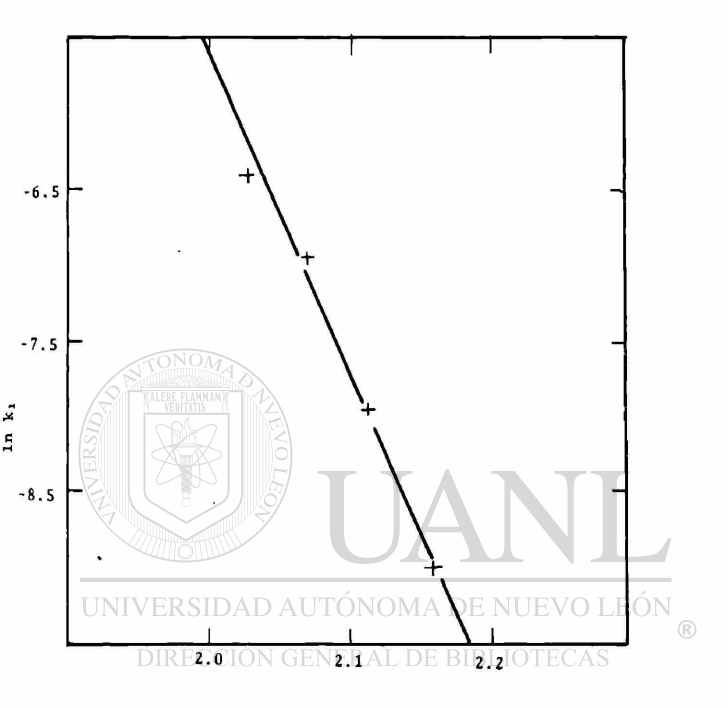
C.C. = -0.993

El valor obtenido para la energía de activación de la reacción es practicamente el mismo para los dos métodos usados en el cálculo de la constante de velocidad, lo mismo podemos señalar para el valor del factorpreexponencial.

De lo anterior tomando valores medios podemos expresar la constante de velocidad de la descomposición térmica del nitrato de metilo como:

$$k = 10^{15.34} e^{40760/RT}$$
 (III.4)

Esta ecuación será válida en el rango de temperaturas de 190 a 220°C.



10<sup>3</sup> /T

Fig. 3.28.- Gráfica de Arrhenius para la pirólisis del  $CH_3ONO_2$   $(k_1)$ .

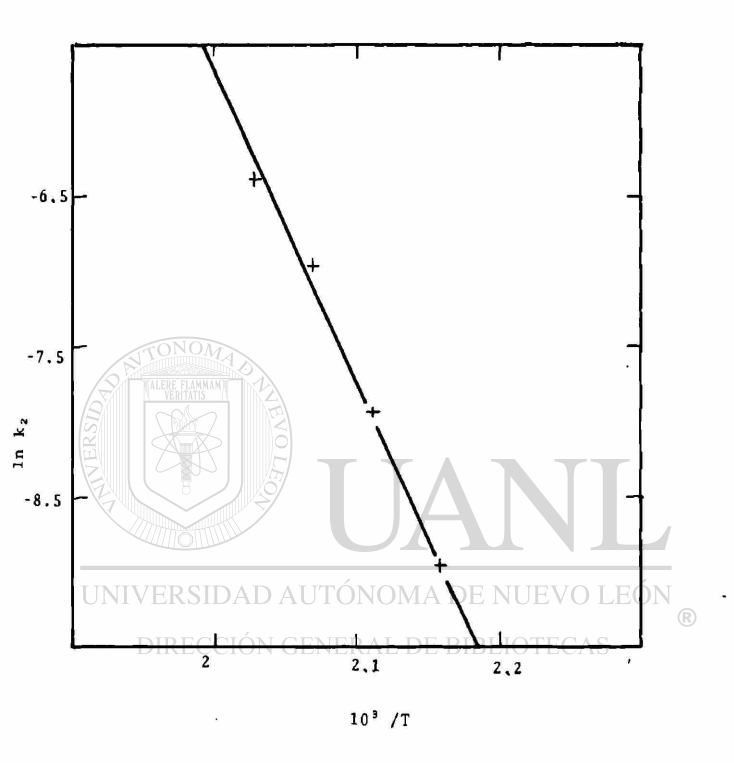


Fig. 3.29.- Gráfica de Arrhenius para la pirólisis del CH<sub>3</sub>ONO<sub>2</sub> (k<sub>2</sub>).

### CAPITULO IV.

### CONCLUSIONES.

## 4.1. - Comparación con otros trabajos.

De los resultados obtenidos se concluye que la -- reacción estudiada es de primer orden con una energía - de activación de 40.76 K cal/mol y un factor preexponencial de  $10^{15.3}$  seg.  $^{-1}$ .

Al comparar estos resultados con los obtenidos -anteriormente, tal como se muestra en la tabla 4.I pode
mos observar que existe una concordancia satisfactoriaentre ellos, aunque existen pequeñas diferencias entrelos tres valores.

# DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

TABLA 4.I.- Comparación de parámetros de Arrhenius para 1a descomposición térmica del --  ${\rm CH_3ONO_2}$ .

E(Kcal/mol)	Referencia
39.5	1
40.0 40.8	Este trabajo.
	39.5 40.0

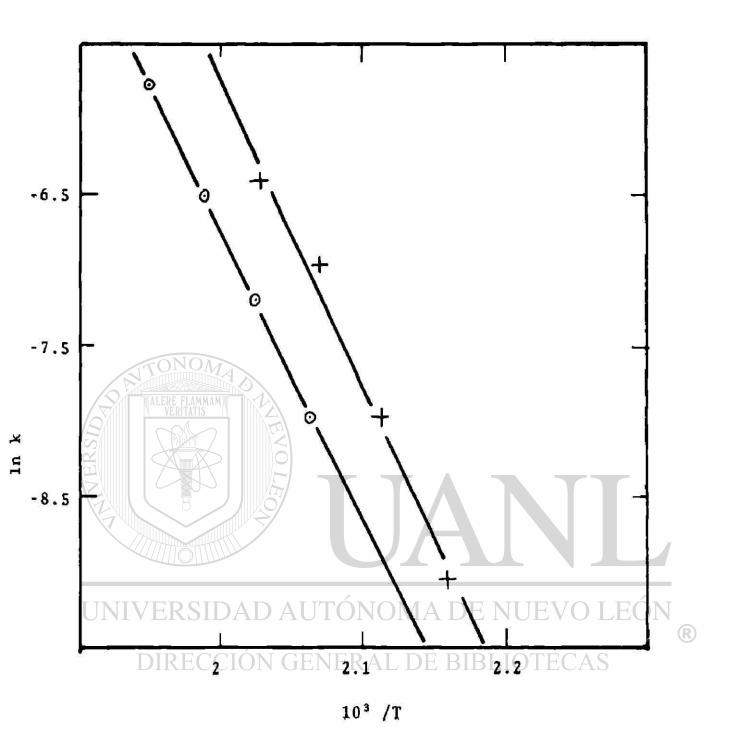
Gráficas de Arrhenius comparativas de los tres -estudios se muestran en las figuras 4.1 y 4.2 en dondese pueden apreciar las principales d t encias entre -los valores de las constantes de velocidad a las dife-rentes temperaturas y la similitud en la inclinación de
las rectas de lnk contra 1/T.

Haciendo una comparación más específica encontramos que el valor de k reportado por Appin y colaboradores a una temperatura dada es la mitad aproximadamente del valor encontrado en este trabajo; sin embargo, haciendo un análisis según la ecuación cinética de primer orden de los datos por ellos reportados encontramos
una concordancia satisfactoria con nuestros valores dek. Dado que en su trabajo los investigadores mencionados no reportan la ecuación empleada para el cálculo de
la constante de velocidad, no pudimos encontrar la verdadera causa de las diferencias.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

Por otro lado consideramos que los resultados por R nosotros obtenidos son más confiables debido a las carracteristicas experimentales más precisas que empleamos y debido también a que eliminamos de las ecuaciones para el cálculo de k los parámetros Po yPo los cuales-pueden introducir errores.

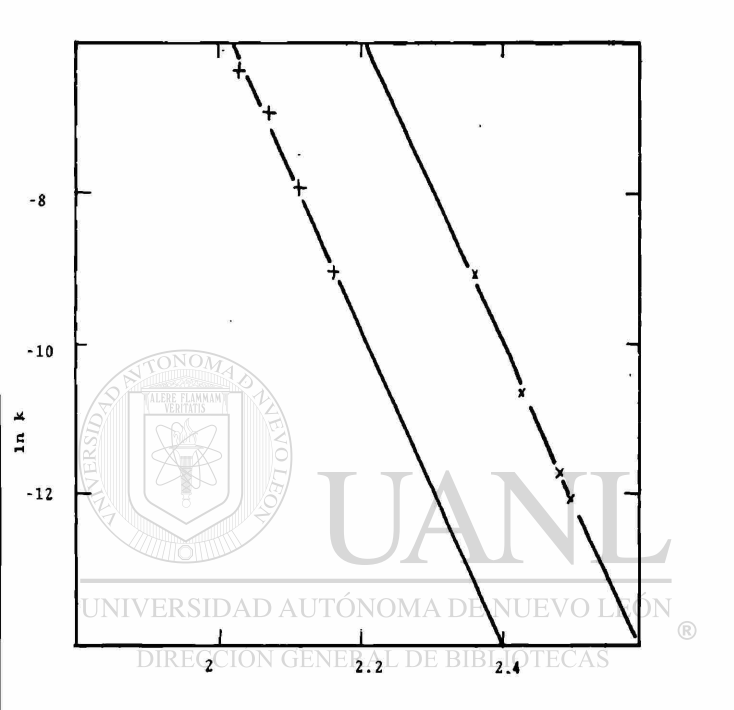
Sobre el último parámetro mencionado, P∞, podríamos señalar que aunque Appin considera un aumento teór<u>i</u>
co del 100% en la presión del sistema alcanzado en apro
ximadamente 1 hora, nosotros hemos encontrado que tal ·
incremento puede ir desde el 130 hasta el 180% aproxima



Fif. 4.1. Gráfica de Arrhenius comparativa.

• Appin, Chariton & Todes.

+ Este trabajo,



 $10^3 / T$ 

Fig. 4.2.- Gráfica de Arrhenius comparativa

- × Alvarado.
- + Este trabajo.

damente y que el tiempo estimado para considerar completa la reacción también varía en un amplio rango dependiendo de la temperatura a la cual se lleve a cabola reacción. Esto significa que la estequiometría plan
teada al inicio de este trabajo la cual es equivalente
a la de Appin, es incorrecta y que es necesario realizar análisis cuantitativos de los productos de reac--ción para determinarla con exactitud.

Respecto a las diferencias en el valor de E en tre este y el trabajo de Alvarado aunque son mínimas pueden ser explicadas cualitativamente si consideramos que los valores por él encontrados corresponden a la primera etapa de la reacción, es decir la reacción deproducción de radicales metoxi, mientras que los parámetros de Arrhenius calculados en este trabajo corresponden a la reacción global de descomposición que involucran etapas posteriores de reacción de acuerdo a unmecanismo por determinar.

Szwarc (18) propuso que para el caso de reacciones unimoleculares de descomposición de una molecula en fragmentos radicales, la energía de activación de la etapa de rompimiento de enlace podría ser identificada con la energía de disociación del enlace roto, -- suponiendo que la energía de activación de la reacción inversa sea cero; desde este punto de vista bajo la -- premisa de que la etapa prodominante en la reacción es la de producción de radicales alcoxi, las energías deactivación para las pirólisis de los distintos nitratos deben ser similares, ya que en este caso corresponden a la energía de disociación del enlace N-O.

En la tabla 4.II se presentan los resultados en-contrados por diversos investigadores para la descomposición de algunos nitroesteres, en ella observamos queefectivamente existe una gran cercanía entre los valo-res de las energías de activación y que el valor de Eencontrado en este trabajo está dentro del rango de los
anteriormente calculados.

## 4.2. - Conclusiones y Sugerencias.

ción con otros estudios similares podemos concluír que:

(a).- La pirólisis del nitrato de metilo en forma de vapor procede de acuerdo a la siguiente ecuación cinética:

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

$$\frac{d[CH_3ONO_2]}{DIRECCIÓN GEDERAL DE BIBLIZITECAS} = k [CH_3ONO_2] (IV.1)$$

donde la constante de velocidad k está dada por:

$$k = 10^{15.34} e^{-40760/RT}$$
 (III.4)

TABLA 4.II.

NITRATO	log A (seg-')	E (Kcal/mol)	REFERENC
Metilo	14.4	39.5	1
Metilo	16.63	40.0	2
Metilo	15.34	40.8	este tra
Etilo	13.86	36.0	5
Etilo	15.8	39.01	. 4
Etilotis	14.44	36.6	7
Etilo	15.1	39.3	7
n-propilo	16.50	40.0	19
Isopropilo		43.0	20
Isopropilo	15.68	38.1	2
Etilenglicol	15.9	39.0	5
Trimetilenglicol	15.2	38.1	5
Propilenglicol Nitroglicerina	$I_{17.1}^{15.2}$ OMA D	E 137.4EVO L	EÓN <sub>5</sub>
DIRECCIÓN GE	ENERAL DE B	BLIOTECAS	

- (b).- Los valores encontrados para los parámetros de Arrhenius, energía de activación y factor preexponencial, están dentro -del rango esperado para la descomposi--ción de nitratos de alquilo.
- (c).- De acuerdo con el valor estimado de la presión P∞, la estequiometría de la reac ción estimada varía de 1:2.26 a 1:2.78 en relación de moles de reactivos a mo-les de productos.
- (d). No fue posible con los resultados obtenidos comprobar ninguno de los mecanismos probables para la descomposición.
- (e).- Dado que fue el primer estudio realizado en la línea de vacío (F.P.1), la reprodu cibilidad del sistema usado es bastante-aceptable para efectuar estudios similares con otros compuestos y podemos señalar que la técnica experimental usada es la apropiada.

De lo anterior podemos señalar que fueron cubiertos los objetivos propuestos para el estudio.

Por otra parte aunque fueron encontrados parámetros cinéticos satisfactorios, consideramos que se requiere de más trabajo de investigación sobre la -- descomposición del nitrato de metilo y sobre los nitro esteres en general.

Debido a los valores de presión encontrados, --creemos que la reacción general podría ser representada por alguna de las siguientes ecuaciones o alguna combinación de ellas:

$$CH_3ONO_2 \longrightarrow CH_2O + \frac{1}{2}H_2O + \frac{1}{2}NO_2 + \frac{1}{2}NO$$
 (19)

$$CH_3ONO_2 \rightarrow \frac{1}{2}CH_2O + H_2O + \frac{1}{2}CO + NO$$
 (20)

Ya que en tales casos la presión de los productos al final de la reacción sería de 2.5 a 3 veces la del vapor inicial, lo que está de acuerdo con los resultados de este trabajo. Sin embargo es evidente la necesidad de efectuar análisis cualitativos y cuantita tivos exactos para poder determinar con precisión el mecanismo de la reacción, ya que aunque fue detectada la presencia de NO2 por el color café-amarillento de los productos y de formaldehído por la formación de condensados sólidos debido a su polimerización, esto nos dice muy poco sobre otras sustancias que probablemente estan presentes en el sistema reactivo.

Sería deseable también estudiar la descomposición del nitrato de metilo por medio de un sistema -- tal que pudiera ser empleado un método más exacto para la determinación del orden de reacción, además deahondar más sobre los métodos de "atrapamiento de radicales" con el fin de determinar con mayor exactitud los parámetros cinéticos de la primera etapa de la -- descomposición y disponer de mayor información acerca de la producción de radicales metoxi por pirólisis de nitratos de alquilo.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

# APENDICE.

TABLA A.- Resumen de ecuaciones de velocidad reacciones de la forma:

ORDEN	ECUACION DE VELOCIDAD	FORMA INTEGRADA
TONOM Talere Flamman	$\frac{dx}{dt} = k$	k= <u>x</u>
VERITATIS	$\frac{dx}{dt} = k(a - x)^{\frac{1}{2}}$	$k = \frac{2}{t} [a^{\frac{1}{2}} - (a - x)^{\frac{1}{2}}]$
1	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)$	$k = \frac{1}{t} \ln \frac{a}{a - x}$
3/2	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)^{3/2}$	$k=\frac{2}{t}\left[\frac{1}{(a-x)}-\frac{1}{a}\right]$
JNIVERSII	$\frac{A D_{dx} A U T O N 2 M A D}{dt} = k(a-x)$	$E_{k=t}^{1}UE_{a(a-x)}$
DIRECC 3	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)^{3}$	$ \begin{array}{c} BLIOTECAS \\ k = \frac{1}{2t} \frac{2ax - x^2}{a^2(a - x)^2} \end{array} $

ecuaciones de velocidad, reacciones de diversas formas.	ECUACION INTEGRADA	$\frac{1}{a-x} \ln \frac{a}{x} \frac{(x+x)}{(a-x)} = kt$	$\frac{1}{b-a}\ln\frac{a(b-x)}{b(a-x)}=kt$	$\frac{1}{b-2a}\ln \frac{a(b-2x)}{b(a-x)} = kt$	1 (a-b)(b-c)(c-a)	$\ln \left[ \left( \frac{a-x}{a} \right)^{b-c} \left( \frac{b-x}{b} \right)^{c-a} \left( \frac{c-x}{c} \right)^{a-b} \right] = kt$	$\frac{1}{2b-a}(\frac{1}{a-x}-\frac{1}{a})$ +	$\frac{1}{(2b-a)^2} \ln \frac{b(a-x)}{a(b-x)} = kt.$
iones de velocidad, re	ECUACION CINETICA	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)(x + x)$	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)(b-x)$	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)(b-2x)$	$\frac{dx}{dt} = k(a-x)(b-x)(c-x)$	DE N	$\frac{dx}{dt} = k(a-2x)^2(b-x)$	VO LEÓ
TABLA B Resumen de ecuac	ECUACION ESTEQUIOMETRICA	CCIÓN	A+ B=X+	VERA = X+	A+B+C =X+	BIBL	2A+B =X+	CAS

#### REFERENCIAS:

- 1. A. Appin, J. Chariton and O. Todes, Acta Physicochim. 5,655,(1936).
- 2. G.A. Alvarado, Ph. D. Thesis (Aberdeen), (1979).
- P. Gray, J.F. Griffiths and K. Hasegawa, Fifth International Symposium on Gas Kinetics, Manchester, (1977).
- 4. G. K.Adams and C.E.H. Bawm, Trans. Faraday Soc; 45, 494 (1949).
- 5. L. Phillips, Nature, 160,753, (1947); Nature, 165, 564, (1950).
- 6. Theile, Angew. Chem. A., 65 (March 1948).

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

- UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON 7. J. B. Levy, J. Am. Chem. Soc. 76,3254 and 3790 (1954).
  - 8. R. A. Ogg, Jr., The Chemistry of the oxides of Nitrogen, Symposium O.R., Chicago, Ill. (1953)
  - 9. F.H. Pollard, H.S.B. Marshall and A.E. Pedler, Trans. Faraday Soc., 52,59, (1956).
  - 10. J.W. Moore and R.G. Pearson, Kinetics and Mechanism, Willey and sons, N.Y., (1981).

- 11. K.J.Laidler, Chemical Kinetics, McGraw Hill, N.Y. (1965).
- 12. G.L. Pratt, Gas Kinetics, Willey, N.Y., (1969).
- K.J. Hall, T.I. Quickenden, and D.W. Watts,
   J. Chem. Educ., 53,493, (1976).
- 14. W.E. Roseveare, J. Am. Chem. Soc., 53, 1651, (1931).
- 15. E.A. Guggenheim, Philos. Mag. 2, 538, (1926).
- 16. E.S. Swinbourne, Aust. J. Chem., 11,314, (1958).
- 17. F.J. Kezdy, J. Jaz and A.Bruylants, Bull. Soc. Chim. Bel., 67,687, (1958).
- 18. M. Szwarc, Chem. Revs., 47, 75 (1950).
- 19. G.D. Mendenhall, D.M. Golden and S.W. Benson, Int. J. Chem. Kinet., Vol. VII, 725-737, (1975).
  - 20. J.F. Giffiths, M.F. Gilligan and P.Gray, Combustion and Flames, 24, 11-19, (1975).

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

