# 초임계 이산화탄소 내에서 이소프로필 아클레이트와 이소프로필 메타아클레이트에 대한 고압 상거동

<u>최민용</u>, 최정일, 김재환, 변헌수\* 여수대학교 화학공학과 (hsbyun@yosu.ac.kr\*)

High Pressure Phase Behavior of Isopropyl acrylate and Isopropyl methacrylate in the Supercritical Carbon Dioxide

<u>Min-Yong Choi</u>, Jung-Il Choi, Jae-Hwan Kim, Hun-Soo Byun\* Department of Chemical Engeering, Yosu National University (hsbyun@yosu.ac.kr\*)

#### 서론

최근 들어 초임계 유체를 이용한 새로운 분리기술에 대한 연구가 활발히 진행되고 있다. 높은 순도의 제품을 생산하기 위하여 반응전의 처리와 반응 후 제품의 정제에 대한 비용(전체 투자의 50%)은 날로 증가되며 고도의 분리기술을 요구하고 있다. 상거동 자료는 분리기술에 대한 기본공정 설계에 필수적인 것으로 그 중요성이 갈수록 증대되고 있다. 근래에 이와 관련된 많은 연구들이 수행되고 있다. 특히 우리 나라도 정밀화학공업 분야에서 필요로 하는 분리 정제에 대한 연구가 활성화되어야 할 것이다. 고압 상평형은 높은 효율의 분리기술에 이용된다는 측면에서 중요한 관심분야가 되고 있으며, 여러 나라에서 에너지 절약을 위한 연구개발의 관심의 대상이 되고 있다.

근래에는 초임계 유체에 관한 연구가 정밀화학공업분야 뿐만 아니라, 식품공업, 환경공 업 및 의약품 공업 분야 등 고부가가치 산업의 응용성을 바탕으로 많은 연구가 진행되고 있다. 특히 고압에서 증류, 추출 및 화학반응 등 여러 화학공정을 설계하고 최적화 조건 을 산출하기 위해서는 상거동에 관한 실험 자료의 획득과 이론적인 이해가 선행되어야 한다. 일반적으로 초임계 유체 추출과 관련된 실험 자료를 열역학적 측면에서 해석하기 위해서는 많은 어려움이 따르는데, 이는 임계점 부근에서 혼합물을 구성하는 다양한 분 자들 사이의 상호 작용력이 매우 복잡하게 일어나기 때문이다. 실제 초임계 유체를 이용 한 분리에서 액체 혼합물의 성분 분자의 크기, 형태, 구조 및 극성 등이 변하게 되고, 심지어 혼합물의 성질도 제대로 확인되어 있지 않아 상평형 특성을 잘 이해하기란 매우 어려운 실정이다. 이와 같은 복잡한 상거동 현상을 해석하기 위해서는 비교적 해석하기 쉬운 이성분계 상거동 현상의 이해를 통해 접근하는 것이 필요하다. 요즈음은 고압 하에 서 상평형 측정을 위한 방법으로는 시료채취 과정이 배제된 시각적 관찰에 의한 상분리 경계 및 임계곡선을 결정하는 실험 방법이 널리 이용되고 있다. 이는 간접측정 방법인 시료채취 없이 상거동을 측정하는 방법으로 시료채취에 문제를 배제한 임계압력 및 온도 조건까지 상거동을 관찰할 수 있는 방법이다.[1]본 연구에서는 현재까지 발표되지 않은 고압 상평형 데이터를 얻는데 목적이 있다. 먼저 초임계 유체 용매는 이산화탄소를 사용 하여 실험을 수행하였다. 이산화탄소 - Isopropyl acrylate와 이산화탄소 - Isopropyl methacrylate의 실험온도는 40℃ - 120℃, 압력은 24 - 143bar 범위에서 실험을 하였다. 이산화탄소 - Isopropyl acrylate와 이산화탄소 - Isopropyl methacrylate의 용해도는 일정한 압력에서 온도가 증가할수록 용해도도 증가한다. 열역학의 기초 자료인 상평형 데이터를 얻음으로써 분리 가능성 및 최적 분리조건을 규명하고, 아울러 Peng-Robinson 상태방정식에 의해 계산치와 실험치를 비교하여 이들 자료의 경향성을 파악하고 이론적 인 해석을 시도하였다.

## 실험

본 연구에서 사용된 Isopropyl Acrylate(순도 95%)와 Isopropyl Methacrylate(순도 95%) 시약은 Scientific Polymer Product, Inc.사의 제품을 공급받아 더 이상 정제 없이 그대로 사용하였으며, 이산화탄소(순도 99%이상)은 대성산소㈜ 제품을 공급받아 그대로 사용하였다.

본 연구에 사용된 고압 상평형 실험장치[2]는 가변부피조(Variable-volume, view cell)와 공기 항온조, 압력발생장치 그리고 측정부(압력게이지, 디지털멀티미터, 보오스코프, CCD카메라, 모니터)로 구성되어 있으며, 상온 상압에서 250℃와 350 bar까지 고압 상거동 실험을 할 수 있는 정지형 장치를 사용하였다.

본 실험의 방법에 대해 간단히 기술하면 먼저 고온, 고압에서 평형조 내부의 용매 분 해 혹은 원하지 않는 반응물질을 제거하기 위하여 질소 그리고 이 실험에서 용매로 사용 된 이산화탄소로 3~4회 정화하였다. 주사기를 사용하여 시료 물질의 일정량을 허용오차 0.002g의 저울에 달아서 평형조 내부로 주입한 후 장치의 일부를 세팅한다. 원하는 용매 를 주입하기 위해 본 실험을 위하여 제작된 소형 고압 용기(~30cm³)에 용매를 주입한 후 무게를 단 다음 평형조 내에 일정량을 주입한다. 평형조 내에 주입 전과 주입후의 양을 저울에 측정하여 용매의 주입량을 확인한다. 그 후 장치를 완전히 조립하고 일정 온도에 서 단일상(1-phase)에 도달시키기 위하여 임의의 압력을 가하면서 평형조 내부의 자석 막대를 회전시켜 용질이 완전히 용해되도록 한다. 그 후 시스템이 완전히 평형상태에 도 달할 수 있도록 충분한 시간 동안 일정 온도와 일정 압력을 유지한다. 원하는 온도와 압 력에서 상평형에 도달하면 그때의 온도를 유지하면서 기포점 또는 이슬점에 도달할 때까 지 서서히 압력을 내린다. 현상학적으로 평형조 내에서 기포점은 기포가 처음 발생하는 순간으로 정의되며, 이슬점은 이슬이 처음 맺히는 순간으로 정의된다. 기포점과 이슬점 을 얻은 후, 다시 압력을 가하면 하나의 사응로 다시 돌아온다. 이때 혼합물에 대한 성 질 및 물성변화는 없으므로 원하는 온도에서의 반복실험은 계속 가능하다. 하나의 점을 얻는데 최소한 2회 이상 실험하여 그 값의 평균을 계산하여 자료로 선정하였다. 이화 같 은 실험을 시스템 각각에 대한 다른 온도에서도 계속 적용하였다. 그리고, 일정한 온도 에서 정확한 임계점을 얻기 위하여 임계점 부근에서 조성을 달리하여 기포점 또는 이슬 점을 얻었는데 먼저, 한 조성에서의 기포점과 이슬점을 얻은 후 전체 시스템의 압력을 상온으로 떨어뜨린다. 그 후 용매(CO<sub>2</sub>)를 추가로 평형조 내부로 주입하고 가압하여 상평 형에 도달시킨 후, 기포점 또는 이슬점을 얻었다. 이러한 방법으로 3~4회 조성을 변화하 여 상평형 데이터를 얻었다.

#### 결과 및 토론

고압 하에서  $CO_2$  - Isopropyl acrylate계와  $CO_2$  - Isopropyl methacrylate계의 상거동자료를 얻기 위하여 실험을 수행하였다. 이성분계의 기포점, 이슬점 및 임계점은 최소한 2회 이상 실험을 수행하여 오차범위 내에서 그 값의 평균값을 취하였다.  $CO_2$  - Isopropyl acrylate계와  $CO_2$  - Isopropyl methacrylate계의 상거동은 온도 4O, 6O, 8O, 10O 그리고  $12O^{\circ}C$ 에서 압력  $24\sim143$  bar 범위 내에서 실험하였으며, 이에 대한 자료는 Figure 1에 나타내었다. 이성분  $CO_2$  - Isopropyl acrylate계와  $CO_2$  - Isopropyl methacrylate계는 온도가 증가함에 따라 혼합물 임계점은 증가하는 것으로 나타났다. 또한 일정 압력에서 온도가 증가하면  $CO_2$ 의 용해도는 감소하고 각 온도에서의 혼합물의 임계점 사이의 간격은 온도가 증가할수록 점차 감소함을 알 수 있었다.

본 연구에서 얻은 실험 자료를 Peng-Robinson 상태방정식[3]을 이용하여 모델링하였다. CO<sub>2</sub> - Isopropyl acrylate계와 CO<sub>2</sub> - Isopropyl methacrylate계에 대한 순성분의 임

계온도, 임계압력, 그리고 이심인자는 문헌[4]을 이용하였다. Peng-Robinson 상태방정식 계산에 필요한 순성분 파라미터와 실험값을 서로 비교하여 가장 어울리는 곡선일 때를 최적 파라미터 값의 값으로 결정하였다. Figure 2는 CO2 - Isopropyl methacrylate계에 서  $k_{ij} = 0$  및  $\eta_{ij} = 0$  일 때, 그리고 실험 데이터와 가장 좋은 일치를 보이는 값  $(k_{ij} = -0.0145$  와  $\eta_{ij} = -0.0458)$ 과 서로 비교하여 곡선이 변화되는 과정을 나타내었다. 따라서  $\mathrm{CO}_2$  - Isopropyl acrylate계의 혼합물 파라미터의 최적값은  $k_{ii} = -0.0164$ 와  $\eta_{ii} = -0.0357$ 으로 결정되었고, 또한  $\mathrm{CO}_2$  - Isopropyl methacrylate계에서는 혼합물 파라 미터의 최적값은  $k_{ij}\!=\!0.0145$ 와  $\eta_{ij}\!=\!-0.0458$ 으로 결정되었다. 결정된 최적값을 이용하여 각각의 계에서 조절된 최적 파라미터의 결정은 80℃에서 Peng-Robinson 상태방정식에 의 해 계산되었다. CO<sub>2</sub> - Isopropyl methacrylate계에서 각각의 최적 파라미터를 이용하여 압력-조성(P-x) 관계의 곡선을 온도 40, 60, 80, 100 그리고 120℃에 적용하여 실험치와 계산치를 비교한 결과를 Figure 3에 나타내었다. Figure 4는 CO<sub>2</sub> - Isopropyl acrylate 계의 최적 파라미터와 임계물성치를 이용하여 각각의 계에 대한 혼합물 임계점의 궤적을 나타내었다. Figure 4에서 보는 바와 같이 그림은 Isopropyl methacrylate와 이산화탄소 의 순성분의 증기압과 그리고 Peng-Robinson 상태방정식에 의해 계산된 임계곡선으로 나 타내었다. CO<sub>2</sub> - Isopropyl methacrylate계는 임계 혼합곡선이 두 성분의 임계점 사이에 서 연속이고 단일액상만이 나타나는 전형적인 type-I 분류 형태로 나타났다. 또한 CO<sub>2</sub> - Isopropyl methacrylate계는 각각의 온도에서 모두 삼상(LLV)이 관찰되지 않았다.

## 참고문헌

- 1. H. S. Byun and M.A. McHugh, Ind. Eng. Chem. Res., 39, 4658(2000)
- 2. Deiter, U. K and Schneider, H. M., Fluid Phase Equilibria, 29, 125(1986)
- 3. D. Y. Peng and D. B. Robinson, Ind. Eng. Chem. Fundam., 15, 59(1976)
- 4. Robert C. Reid, John M. Prausnitz and Bruce E. Poling, The Prorerties of Gases & Liquids 4th, 694 (1986)
- 5. M. A. McHugh and V. J. Krukonis, "Supercritical Fluid Extraction: Principles and Practice", 2th ed., Butterworth, Stoneham (1993)

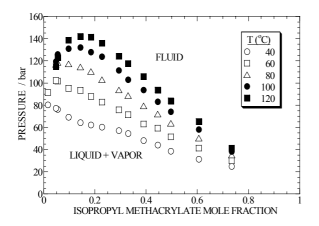


Figure 1. Experimental isotherms for the CO<sub>2</sub>-Isopropyl methacrylate system obtained in this study.

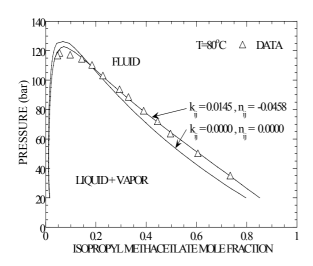


Figure 2. Comparison of the best fit of Peng-Robinson equation of state to  $CO_2$ -Isopropyl methacrylate system at  $80^{\circ}C$ 

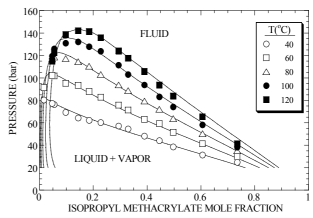


Figure 3. Comparison of the experimental data the CO<sub>2</sub>-Isopropyl methacrylate system with calculation obtained with Peng-Robinson with equation of state  $k_{ij} = 0.0145$ ,  $\eta_{ij} = -0.0458$ .

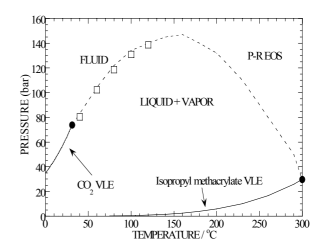


Figure 4. Pressure-temperature diagram for the CO<sub>2</sub>-Isopropyl methacrylate system. The open circles are critical points determined from isotherms measure in this study.