청정생산공정기술

Al-Zr 혼합산화물 촉매의 제조 및 특성분석

박정현¹, 윤현기², 신채호^{1,*}

¹충북대학교 화학공학과 28644 충북 청주시 서원구 충대로 1 ²충북대학교 산학협력단 28644 충북 청주시 서원구 충대로 1

(2016년 1월 8일 접수; 2016년 1월 19일 채택)

Preparation and Characterization of AI-Zr Mixed Oxide Catalysts

Jung-Hyun Park¹, Hyun Ki Youn², and Chae-Ho Shin^{1,*}

¹Department of Chemical Engineering, Chungbuk National University 1 Chungdae-ro, Seowon-gu, Cheongju-si, Chungbuk 28644, Korea ²Industry-University Cooperation Foundation, Chungbuk National University 1 Chungdae-ro, Seowon-gu, Cheongju-si, Chungbuk 28644, Korea

(Received for review January 8, 2016; Accepted January 19, 2016)

요 약

Al/(Al+Zr)의 몰 비를 달리하여 xAl-yZr 산화물 촉매를 공침법으로 제조하였고, 모델반응으로 이소프로판올 탈수반응을 수 행하였다. 제조된 촉매는 X-선 회절분석, 시차 열분석법, 질소 흡착법, 암모니아 승온탈착법, 이소프로판을 승온탈착법 등 의 특성분석을 수행하였다. 지르코니아에 알루미늄 종을 첨가하면 상대적으로 넓은 비표면적을 갖는 작은 입자를 얻을 수 있으며 지르코니아의 결정상변화를 억제시켰다. 암모니아 승온탈착으로 알루미늄의 몰 비가 증가함에 따라 상대적인 산양 이 증가함을 확인하였고, 이소프로판올탈수반응에서 촉매 활성 또한 증가하였다. 이러한 촉매활성은 촉매의 비표면적, 산 점, 상대적으로 용이한 이소프로판올의 탈착과 연관시킬 수 있었다.

주제어 : Al-Zr 산화물촉매, 이소프로판올, 탈수반응, 산점, 상변화, 이소프로판올 TPD

Abstract : xAl-yZr mixed oxide catalysts with different molar ratios of Al/(Al+Zr) were prepared by a co-precipitation method and its catalytic performance was compared in the iso-propanol dehydration as a model reaction. The catalysts were characterized by X-ray diffraction (XRD), differential thermal analysis (DTA), N₂ adsorprion-desorption, NH₃ temperature programmed desorption (NH₃-TPD), and iso-propanol TPD analyses. The addition of Al into ZrO₂ promoted the formation of relatively small particles with large surface areas and retarded the transformation of teragonal phase to monoclnic phase. NH₃-TPD results revealed that the relative acidity of the catalysts increased along with the increase of Al molar ratio. The catalytic activity for the dehydration of iso-propanol to propylene was also increased with the same tendency. The catalytic activity could be correlated with high surface area, acidity and easy desorption of iso-propanol.

Keywords : Al-Zr mixed oxide, Iso-propanol, Dehydration, Acidity, Phase transformation, IPA-TPD

1. 서 론

지르코니아는 산점 및 염기점을 동시에 가지고 있으며, 우수 한 산화환원 특성으로 소량만 존재하여도 생성된 음이온 공백 점이 지르코니아 격자의 산소이동성을 향상시킨다고 알려져 있다[1-4]. 이러한 독특한 특성들 때문에 지르코니아 자체촉매 또는 금속촉매의 지지체로서 많은 연구가 진행되었다. Doggali et al. [4]는 휘발성 유기화합물 연소반응에서 지르코니아 지지 체 위에 담지된 Cu-Mn 촉매가 지르코니아의 산화환원 특성 때 문에 반응성이 증가한다고 보고하였다. Zhao et al. [5]은 바나

^{*} To whom correspondence should be addressed.

E-mail: chshin@chungbuk.ac.kr; Tel: +82-43-261-2376; Fax: +82-43-269-2370

doi: 10.7464/ksct.2016.22.1.009 pISSN 1598-9712 eISSN 2288-0690

This is an Open-Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution Non-Commercial License (http://creativecommons.org/licences/ by-nc/3.0) which permits unrestricted non-commercial use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

듐산화물을 다양한 지지체 위에 담지하여 수행한 프로필렌에 서 아크롤레인으로의 선택적 산화반응에서 지르코니아 위에 담 지된 바나듐 촉매가 가장 높은 아크롤레인 전환빈도를 보인 다고 보고하였다. 또한 Sim et al. [6]는 다양한 숙성시간에 따라 제조한 지르코니아 촉매에서 숙성시간이 길어질수록 촉매의 산양이 증가하며, 이소프로판올의 탈수반응에서 반응활성이 증가한다고 보고하였다. 이외에도 지르코니아 촉매는 올레핀 의 탈수소화 반응 그리고 올레핀의 이성질화반응 촉진시킨다 고 보고되었으며, 일산화탄소 또는 메탄의 산화반응, Fischer-Tropsch 합성반응, 그리고 수소첨가탈황반응과 같은 반응에 사 용되었고, 우수한 활성을 나타낸다고 보고되었다[7-12].

지르코니아는 소성온도의 변화에 따라서 무정형에서 정방 정계상으로(tetragonal), 다시 단사정계 상으로(monoclinic) 결 정상이 변화한다. 온도에 따른 지르코니아의 결정상 변화는 촉매 지지체로 사용되었을 때, 촉매의 반응성에 영향을 미친 다. Li et al. [13]는 다른 결정상을 갖는 지르코니아 위에 담지 된 Au/ZrO2 촉매상에서 수행한 수성가스전환반응에서 단사 정계 지르코니아 위에 담지된 Au 촉매가 정방정계 촉매보다 더 높은 활성을 보인다고 보고하였다. 또한 지르코니아 촉매 는 소성 동안에 급격한 소결현상으로 다른 산화물 지지체에 비해 상대적으로 작은 비표면적 값을 보인다. 소성온도 변화 에 따른 결정상 변화와 작은 비표면적을 갖는 지르코니아는 다양한 반응에서 지지체로 적용하는데 제약이 따른다. 이러 한 문제점을 보완하기 위해, Al₂O₃-ZrO₂, TiO₂-ZrO₂ 그리고 SiO2-ZrO2와 같은 혼합산화물 지지체 또는 증진제 첨가 등의 방법이 제시되었고, 많은 문헌에서 일반적으로 지지체로 널 리 사용되는 알루미나에 지르코니아를 첨가하여 지르코니아 의 독특한 특성을 갖는 산화물 지지체에 대한 연구를 보고하 였다. 알루미나에 지르코니아를 첨가하면 지르코니아의 뛰어 난 산화환원 특성으로 전이 알루미나의 안정제로 사용 될 수 있다. 다양한 지지체위에 니켈을 담지한 촉매상에서의 수증 기 개질 반응에서 지르코니아 지지체는 촉매의 탄소침적을 억제시키고, 활성 니켈의 비표면적을 증가시킨다[14]. 또한 적당한 양의 지르코니아로 개질된 Ni/Al2O3 촉매상에서 지르 코니아는 정방정계의 상을 형성하며, 천연가스 개질 반응에 서 수증기의 흡착과 넘김(spillover)현상을 향상시켜 촉매의 전환율 및 선택도를 향상시킨다고 보고되었다[15]. 소량의 지 르코니아가 첨가된 알루미나 지지체는 활성촉매의 산점, 비 표면적, 그리고 산 밀도를 증가시킨다고도 보고되었다[16].

지금까지 많은 문헌에서 소량의 지르코니아를 알루미나에 첨가하여 지지체로 사용한 연구가 주로 수행되었고, 지르코 니아 자체를 알루미나로 개질한 촉매에 대한 자세한 연구는 수행되지 않았다. 따라서 본 연구에서는 지르코니아를 근간 으로 하여 알루미나의 함량을 달리하여 혼합산화물을 제조하 고 Al/(Al+Zr)의 몰비에 따른 촉매의 특성변화를 조사하였다. 제조한 촉매는 X-선 회절분석(X-ray diffraction, XRD), 시차 열분석(Differential Thermal Analysis, DTA), 질소 흡착법, 암 모니아 승온탈착법(NH₃ Temperature Programmed Desorption, NH₃-TPD), 이소프로판을 승온탈착법(*iso*-propanol Temperature Programmed Desorption, IPA-TPD) 등의 특성 분석을 수행하였고, 대표적인 산점반응인 이소프로판올 탈수반응을 모델반 응으로 수행하였다.

2. 실 험

2.1. 촉매 제조

본 연구에서 사용된 xAl-vZr 산화물 촉매는 Al/(Al+Zr)의 몰 비를 각각 0, 0.1, 0.3, 0.5, 1.0으로 달리한 산화물 촉매를 공침법으로 제조하였다. 여기서 x, y는 수용액 상에서 알루미늄 과 지르코늄의 몰 비를 나타낸다. xAl-yZr 산화물 촉매 제조 는 질산알루미늄수화물(Al(NO3)3·9H2O, 98%, Sigma-Aldrich), 질산지르코늄수화물(ZrO(NO₃)₂·2H₂O, 98%, Sigma-Aldrich) 와 암모니아용액(NH4OH, 28-30 vol%, Samchun)을 전구물질 로 사용하였으며, 촉매제조방법은 다음과 같다. 각 몰 비로 계산된 양의 질산알루미늄을 400 mL의 탈이온수에 용해시키 고 질산지르코늄을 첨가한 후, 완전히 용해되도록 상온에서 30분 동안 교반시켰다. 혼합용액을 암모니아용액으로 pH 10 까지 조절하였고, 상온에서 24시간 동안 더 교반하였다. 숙 성된 용액을 100 ℃에서 2시간 동안 환류시키고, 감압증류기 (Rotary-evaporator, Eyela N-1000)를 사용하여 과량의 수분을 제거한 후, 100 ℃ 건조 오븐에서 12시간 건조하였다. 건조된 촉매를 공기를 흘려주면서 2 ℃/min의 승온속도로 700 ℃에서 2시간 소성하였다. 제조한 촉매는 각각의 몰 비에 따라 ZrO₂, 1Al-9Zr, 3Al-7Zr, 5Al-5Zr, Al₂O₃로 명명하였다.

2.2. 촉매 특성분석

제조한 촉매의 결정성을 살펴보기 위해 Siemens D-5005 기기를 사용하여 XRD 분석을 수행하였다. 이 때 사용한 전 압과 전류는 30 mA, 50 kV이고, 0.4 degree/min의 주사 속도 로 2θ = 20~80°의 범위에서 측정하였다. 결정상의 입자크기 는 Scherrer식을 이용하여 계산하였다. D_{hkl} = 0.9·λ/β_{hkl}·cosθ, Dhkl은 결정 크기, λ는 입사 X-선의 파장, βhkl는 반치 폭, 그리 고 θ는 최대 피크에서의 회절 각을 의미한다. 제조된 촉매 의 화학적·물리적 변화로 생기는 온도 변화를 알아보기 위 해 TA Instruments사의 SDT 2960을 사용하여 시차 열분석 (Differential Thermal Analysis, DTA)을 하였다. 온도의 변화 와 가스 조건은 10 ℃/min으로 공기 하에 상승시켜 상온에서 900 ℃까지 측정하였다. 제조한 촉매의 비표면적 및 총 기공 부피는 -196 ℃의 액체질소 온도 하에서 Micromeritics사의 ASAP 2010을 사용하여 질소흡착법으로 측정하였다. 촉매 의 비표면적은 Brunauer-Emmett-Teller (BET)식을 이용하여 P/P。=0.05~0.2범위 내에서 측정한 값으로 구하였고, 총 기 공부피는 P/P。=0.995에서의 흡착량으로 계산하였다. 세공분 포는 Barrett-Joyner-Halenda (BJH)식을 이용하여 계산하였다. 산화물 촉매의 표면 원소구성비를 알아보기 위해 XPS (VG Science, ESCALAB 210, MgKa X-ray source = 1253.6 eV)분 석을 하였고, 표면의 원소분석은 피크의 면적과 제공된 원소 의 요소값으로 계산하였다. 촉매의 산특성을 알아보기 위해 질 량분석기(Pfeiffer, QMS 200)를 사용하여 NH3-TPD 이소프로 판올(iso-C₃H₇OH, Samchun)을 사용하여 IPA-TPD를 수행하 였다. 0.1 g의 촉매를 5 ℃/min의 승온 속도로 상온에서 300 ℃까지 온도를 올린 후 아르곤으로 300 ℃에서 1시간 동안 전처리하였다. 온도를 100 ℃로 내린 다음, 10% NH₃/Ar을 30 cm³/min으로 1시간 동안 흡착시켰다. 흡착 후, 같은 온도에서 30 cm³/min의 유량으로 아르곤가스를 흘려주면서 물리 흡착 된 암모니아를 제거시켰다. 온도를 상온으로 내린 후, 800 ℃ 까지 10 ℃/min으로 승온시키며 탈착되는 암모니아의 양(NH₃, *m/z* = 17)을 측정하였다.

이소프로판올의 흡·탈착 거동을 알아보기 위해, 질량분석 기를 사용하여 이소프로판올(*iso*-C₃H₇OH, Samchun) TPD를 수행하였다. 암모니아 TPD와 동일한 실험조건에서 전처리하 였다. 온도를 상온으로 내린 후, 포화기를 사용하여 아르곤 흐 름하에 증기화한 이소프로판올을 3 kPa의 일정한 압력으로 1시간 동안 흡착시켰다. 같은 온도에서 물리 흡착된 이소프 로판올을 제거시켰고, 상온에서 500 ℃까지 10 ℃/min으로 승 온시키며, 분석 시 가장 크게 탈착되는 프로필렌의 양(C₃H₅, *m/z* = 41)으로 탈착 거동을 확인하였다.

알루미늄 종의 형태를 알아보기 위해 Bruker AVANCE 500 장치를 이용하여 ²⁷Al 고체 핵자기공명 분석(Nuclear Magnetic Resonance, NMR)을 수행하였다. 알루미늄 종의 스펙트럼은 4 mm 로터에 시료를 충진하고 ²⁷Al의 공명진동수 130.325 MHz에서 10.0 kHz로 스핀하면서 측정하였고 이 때 공명선은 1.50 μ s의 $\pi/4$ 펄스를 사용하였고, 반복지연시간은 1.0 s로 하 였다. ²⁷Al의 화학적 이동은 Al(H₂O)₆³⁺ 수용액의 화학적 이동 값을 기준으로 측정하였다.

2.3. 이소프로판을 분해반응

이소프로판올 분해반응은 내부 직경 12 mm인 U자 모양의 석영 고정층 반응기로 상압 하에서 실시하였다. 반응 전에 제 조한 산화물촉매 0.1 g을 석영 반응기에 충진시키고 N₂ (50 cm³/min) 분위기 하에서 5 ℃/min의 속도로 400 ℃까지 상승 시키고, 1시간 동안 유지한 후 5 ℃/min의 냉각속도로 270 ℃ 까지 냉각하였다. 질소를 희석가스로 사용하여 이소프로판올 이 채워져 있는 포화기를 통하여 3 kPa의 이소프로판을 분압 을 고정화하여 반응기에 공급하였다. 이 때 총 유량은 50 cm³/ min으로 고정하였다. N₂는 유량 조절기(Mass Flow Controller, Brooks 5820 E MFC)를 이용하여 반응 장치에 주입하였고, 반응 후 생성물은 FID(Flame Ionization Detector)가 장착된 GC(Chrompack 9002)를 이용하여 분석하였다. GC컬럼은 CP-Volamine(60 m × 0.32 mm ID)을 사용하였다. 이소프로판 올 전환율은 반응된 이소프로판을 농도를 공급된 이소프로판 을 농도로 나누어 계산하였다.

3. 결과 및 고찰

3.1. 특성분석

본 연구에서 제조한 xAl-yZr 혼합산화물 촉매의 물리·화학 적 특성을 알아보기 위하여 XRD, DTA, 질소 흡착법, NH₃-TPD, 그리고 IPA-TPD를 수행하였다.

xAl-yZr 산화물 촉매의 XRD 분석 결과를 Figure 1과 Table 1



Figure 1. Powder XRD patterns of the xAl-yZr oxide catalysts: (a) ZrO₂, (b) 1Al-9Zr, (c) 3Al-7Zr, (d) 5Al-5Zr, and (e) Al₂O₃.

Table 1. Physical properties of xAl-yZr oxide catalysts and their catalytic performance in IPA dehydration	
---	--

Catalyst	Al/(Al+Zr) molar ratio	SBET	Pore volume	Pore size	X _m ^{b)}	V _m ^{c)}	M vs T ^{d)}	Particle size (nm) ^{e)}		$C_{onv} \left(\frac{9}{2} \right)^{f}$
	Surface (soln.) ^{a)}	$(m^2 g^{-1})$	$(cm^3 g^{-1})$	(nm)				М	Т	
ZrO ₂	-	35	0.088	17.6	0.74	0.79	0.79 : 0.21	18.4	16.7	0.8
1Al-9Zr	0.13 (0.1)	68	0.078	5.0	0	0	Tetragonal	-	9.8	2.9
3Al-7Zr	0.34 (0.3)	85	0.077	3.1	0	0	Tetragonal	-	9.2	19.0
5Al-5Zr	0.53 (0.5)	107	0.129	4.5	0	0	Tetragonal	-	8.9	75.6
Al ₂ O ₃	-	230	0.411	7.9	-	-	y-Al ₂ O ₃	-	-	100.0

^{a)} Determined by XPS analysis. The number in parentheses means the solution composition of xAl-yZr oxide catalysts.

^{b)} The intensity fraction, X_m , of monoclinic phase, $X_m = (I_m(111) + I_m(111)) / ((I_m(111) + I_m(111)), I_m = Intensity of monoclinic (111) plane, <math>I_t = Intensity$ of tetragonal (111) plane

^{c)} The volume fraction, V_m , of monoclinic, $V_m = 1.311 \times X_m / (1 + 0.311 \times X_m)$

 $^{d)}$ M vs T = Monoclinic vs. Tetragonal phase

^{e)} Determined from Scherrer's equation

^{f)} Reaction conditions: T = 270 °C, 30,000 cm³·g cat.⁻¹·h⁻¹ GHSV, 3 kPa IPA in a balance of N₂



Figure 2. DTA curves of the xAl-yZr oxide catalysts: (a) ZrO₂, (b) 1Al-9Zr, (c) 3Al-7Zr, (d) 5Al-5Zr, and (e) Al₂O₃.

에 나타내었다. XRD 분석 결과 순수한 지르코니아는 79%의 단사정계상(#07-0743)과 21%의 정방정계상(#50-1089)의 혼합 상으로 관찰되었다[6]. 알루미늄이 첨가된 1Al-9Zr, 3Al-7Zr, 5Al-5Zr 산화물 촉매는 정방정계의 단일상으로 관찰되었으 며, 알루미늄의 함량이 증가함에 따라 정방정계의 20 = 30.4° 의 피크 크기가 감소하고 넓어지는 경향을 나타내었다. 이는 정방정계의 입자 크기가 감소하였다고 유추할 수 있으며, Table 1에서 나타내었듯이, 알루미늄의 함량에 증가함에 따 라 입자 크기는 16.7 nm에서 8.9 nm로 감소하는 경향을 관찰 할 수 있었다. 순수한 알루미나는 ɣ-Al₂O₃상으로 관찰되었으 며, 4.7 nm의 입자크기를 나타내었다. Figure 1에 나타내지 않았지만 정방정계의 20 = 30.4° 피크는 알루미늄 함량이 증 가함에 따라 높은 20로 이동하였으며, 이는 Al-Zr 고체용액을 형성함에 기인하는 것이다(Zr⁴⁺의 이온 반경 = 0.08 nm, Al³⁺ 의 이온 반경 = 0.065 nm) [17, 18].

xAl-yZr 산화물 촉매의 DTA 분석 결과를 Figure 2에 나타 내었다. 순수한 지르코니아는 440 ℃에서 단사정계에서 정방 정계로의 결정변화에 따른 발열점을 나타났다. 알루미늄 함 량이 증가함에 따라 발열 온도가 오른쪽으로 점차적으로 이 동하였고, 3Al-7Zr 산화물 촉매의 발열점은 794 ℃에서 관찰 되었다. 5Al-5Zr 산화물 촉매와 알루미나촉매는 DTA 분석온 도범위에서 발열점을 관찰 할 수 없었다. 알루미늄의 첨가에 따라 결정성 변화 온도가 440~740 ℃ 또는 그 이상의 온도 범위까지 넓게 분포함을 알 수 있었고, 알루미늄의 첨가는 지 르코니아의 결정상변화를 억제시키는 역할을 하는 것으로 유 추할 수 있으며, 이는 XRD의 분석결과와 잘 일치하였다.

Table 1과 Figure 3에 혼합산화물의 비표면적 및 총 기공부 피를 나타내었다. xAl-yZr 산화물 촉매의 등온 곡선은 전형적 인 IV형태의 등온곡선을 보였으며, 알루미늄의 함량이 증가 함에 따라 비표면적 및 총 기공부피가 증가함을 알 수 있다. 순수한 지르코니아 촉매의 비표면적은 38 m² g⁻¹, 총 기공부 피는 0.088 cm³ g⁻¹이고, 5Al-5Zr 산화물 촉매의 비표면적은 107 m² g⁻¹, 총 기공 부피는 0.129 cm³ g⁻¹의 값을 나타내었다.



Figure 3. (A) N₂ adsorption-desorption isotherms of the xAl-yZr oxide catalysts and (B) pore size distribution measured from adsorption isotherm: (a) ZrO₂, (b) 1Al-9Zr, (c) 3A-17Zr, (d) 5Al-5Zr, and (e) Al₂O₃.

알루미나 촉매의 비표면적은 230 m² g⁻¹ 총 기공 부피는 0.411 cm³ g⁻¹로 가장 큰 값을 갖는 것을 볼 수 있다. 알루미늄 이 첨가된 촉매의 비표면적이 증가한 것은, 공침 과정 중 Al-Zr 이 고체용액을 형성하면서 알루미나의 큰 비표면적을 공유했 기 때문이다. BJH식을 이용하여 등온곡선 중 흡착곡선으로 구한 세공크기는 ZrO₂는 17.6 nm, 알루미늄함량이 증가함에 따라 각각 5.0, 3.1, 4.5 nm의 값으로 중기공을 갖는 xAl-yZr 산화물 촉매가 합성되었음을 확인하였다.

Figure 4에 xAl-yZr 산화물 촉매와 알루미나 촉매의 고체상 태²⁷Al MAS NMR 분석결과를 나타내었다. NMR의 각 스펙 트럼은 3.4, 32.2, 그리고 64.4 ppm으로 구성되어 있으며, 각 피크는 팔면체, 오면체, 그리고 사면체로 배위된 Al³⁺ 이온을 나타내는 것이다[19, 20]. Kwak et al. [19]은 38 ppm의 부근의 오면체로 배위된 Al³⁺ 이온은 알루미나 촉매의 표면에 존재 가능하다고 보고하였다. NMR 스펙트럼에서 알루미늄의 함량 이 증가함에 따라 오면체로 배위된 Al³⁺이온에 관련된 피크가 감소하는 것을 볼 수 있으며, 알루미나 촉매는 오면체로 배위 된 Al³⁺의 피크가 관찰되지 않았다. 제조한 촉매 중, 1Al-9Zr 산화물 촉매의 피크가 가장 큰 것을 알 수 있으며, 알루미늄이



Figure 4. ²⁷Al NMR spectra of the xAl-yZr oxide catalysts: (a) 1Al-9Zr, (b) 3Al-7Zr, (c) 5Al-5Zr, and (d) Al₂O₃.



Figure 5. NH₃-TPD profiles of the xAl-yZr oxide catalysts: (a) ZrO₂, (b) 1Al-9Zr, (c) 3Al-7Zr, (d) 5Al-5Zr, and (e) Al₂O₃. The mass signal of ⋅NH₃ was recorded by using QMS detector.

미량 첨가된 1Al-9Zr 산화물 촉매의 표면에 오면체로 배위된 Al³⁺ 이온이 가장 많이 존재한다고 유추할 수 있다.

xAl-yZr 산화물 촉매의 산 특성을 파악하기 위하여 암모니 아 TPD를 수행하였고 그 결과를 Figure 5에 도시하였다. 100 ℃에서 700 ℃의 넓은 온도 범위에서 암모니아의 탈착현상이 관찰되었다. 순수한 지르코니아와 1Al-9Zr 산화물 촉매는 400 ℃ 이하의 온도범위에서 비대칭성의 큰 피크가 관찰되는데(α 피크), 이는 둘 이상의 서로 다른 암모니아 흡착점이 존재하 는 것으로 볼 수 있다. 알루미늄의 함량이 증가함에 따라 α 피크 외에 400 ℃에서 700 ℃의 온도범위에서 큰 피크가 관찰 되며, 이 피크는 알루미늄 함량이 증가함에 따라 크기가 점차 적으로 커지며, 최대 피크의 온도가 고온으로 이동하는 것을



Figure 6. IPA-TPD profiles of the xAl-yZr oxide catalysts: (a) ZrO₂,
(b) 1Al-9Zr, (c) 3Al-7Zr, (d) 5Al-5Zr, and (e) Al₂O₃. The mass signal of •C₃H₅ was recorded by using QMS detector.

관찰할 수 있다(β 피크). 400 ℃에서 관찰되는 큰 α 피크는 약 산 점을 나타내고 β 피크는 강산 점을 나타낸다고 보고된 바 있다[21]. TPD피크 크기 및 면적은 알루미늄 함량이 증가함 에 따라 증가하였는데, 이는 알루미늄 첨가에 따라 흡착된 암 모니아의 양이 상대적으로 증가하였음을 의미하는 것으로 상 대적인 비표면적 증가와도 연관 지을 수 있었다.

반응물로 사용한 이소프로판올의 흡·탈착 거동을 살펴보 기 위하여 이소프로판을 TPD를 수행하여 Figure 6에 나타내 었다. 이소프로판을 TPD에서 xAl-vZr 산화물 촉매 표면에 흡 착된 이소프로판올은 탈수반응에 의해 프로필렌과 수분으로 탈착되었다. 순수한 지르코니아 촉매는 약 260 ℃에서 최대 피크가 나타났다. 알루미늄 함량이 증가함에 따라 최대 피크 가 관찰되는 온도는 점차 낮아졌으며, 알루미늄의 함량에 따 라 각각 259 ℃, 245 ℃, 216 ℃의 피크온도를 나타내었다. 알루미나 촉매에서 209 ℃로 가장 낮은 탈착 온도가 관찰되 었다. 이는 지로코니아 촉매에 알루미늄이 첨가됨에 따라 제 조된 xAl-yZr 산화물 촉매의 표면에서 이소프로판올의 탈착 이 용이함을 의미하는 것이라 할 수 있다. 또한 알루미늄이 증가함에 따라 프로필렌의 탈착양도 상대적으로 증가함을 확 인하였다. 이러한 탈착양의 증가는 알루미늄 첨가에 따른 xAl-yZr 산화물 촉매의 높은 비표면적과의 연관성을 부여할 수 있었다.

3.2. 이소프로판올 탈수반응

산점을 주로 함유하고 있는 촉매에서는 탈수 반응이 주로 진행되어 주 생성물로 프로필렌이 얻어지고, 염기성 성질을 가지는 촉매에서는 탈수소화 반응이 주로 진행되어 아세톤 생성물이 얻어진다[8]. 본 연구에서 수행한 xAl-yZr 산화물 촉매에 있어 탈수 반응의 주생물로 99% 이상 프로필렌이 얻 어졌고, 미량의 아세톤이 부산물로 생성되었다. 알루미늄을



Figure 7. Correlation curve between desorption temperature of \cdot C₃H₅, relative acidity of the xAl-yZr oxide catalysts and IPA conversion.

첨가하여 제조한 xAl-yZr 산화물 촉매의 이소프로판을 전환 율을 Table 1에 정리하였다. 이소프로판을의 전환율을 6시간 의 반응시간을 기준으로 하여 구하였다. 순수한 지르코니아 촉매는 주어진 반응조건에서 약 0.8%의 이소프로판을 전환율 을 나타내었고, 알루미나 촉매는 100%의 전환율을 나타내었 다. 알루미늄 함량의 증가에 따른 이소프로판을 탈수 반응의 반응활성은 Al₂O₃ > 5Al-5Zr > 3Al-7Zr > 1Al-9Zr > ZrO₂ 순 으로 나타났다. xAl-yZr 산화물 촉매의 물리화학적 특성과 이 소프로판을의 전환율 사이의 관계를 알아보기 위한 관계곡선 을 Figure 7에 도시하였다. 이소프로판을 TPD의 피크 탈착온 도가 감소함에 따라, 또 암모니아 TPD의 상대적인 피크 면적 이 증가함에 따라서 이소프로판을의 전환율이 증가하였다. 이러한 관계 곡선으로부터 xAl-yZr 산화물 촉매상에서 이소 프로판올의 전환율 증가는 산점의 증가와 이소프로판을의 탈 착 용이에 의한 것으로 해석할 수 있었다.

4. 결 론

xAl-yZr 산화물 촉매를 일반적인 공침법으로 제조하고, 알 루미늄 첨가에 따른 xAl-yZr 산화물 촉매의 물리·화학적 특 성을 알아보고 모델반응으로 이소프로판올의 탈수반응을 수 행하였다. 지르코니아에 알루미늄의 첨가는 지르코니아의 결 정상변화를 억제시키는 역할을 하였다. 또한 알루미늄의 함 량이 증가함에 따라 촉매의 입자크기가 감소하였고, 촉매의 비표면적 산양이 증가하였다. 이소프로판을 탈수반응 수행 결과, 프로필렌이 주 생성물이었으며, 알루미늄 함량의 증가 에 따라 이소프로판을의 전환율이 증가하였다. Al-Zr 혼합산 화물의 산점 조절은 Al/Zr 비를 변화함으로 가능하였고, 이 촉매 상에서 이소프로판을의 전화율은 촉매의 산점, 이소프 로판을의 탈착거동과 직접적인 관련이 있었다.

감 사

이 논문은 2014학년도 충북대학교 학술연구지원사업의 연

구비 지원에 의하여 수행되었습니다. 연구비를 지원해 준 충 북대학교 산학협력단에 감사드립니다.

References

- Quashning, V., Deutsch, J., Druska, P., Niclas, H. J., and Kemnitz, E., "Properties of Modified Zirconia used as Friedelcrafts-acylation Catalysts," *J. Catal.*, **177**, 164-174 (1998).
- Damyanova, S., Grange, P., and Delmon, B., "Surface Characterization of Zirconia-Coated Alumina and Silica Carriers," *J. Catal.*, 168, 421-430 (1997).
- Bozo, C., Guilhaume, N., and Herrmann, J. M., "Role of the Ceria-Zirconia Support in the Reactivity of Platinum and Palladium Catalysts for Methane Total Oxidation under Lean Conditions," *J. Catal.*, 203, 393-406 (2001).
- Doggali, P., Teraoka, Y., Mungse, P., Shah, I. K., Rayalu, S., and Labhsetwar, N., "Combustion of Volatile Organic Compounds over Cu-Mn Based Mixed Oxide Type Catalysts Supported on Mesoporous Al₂O₃, TiO₂ and ZrO₂," *J. Mol. Catal. A: Chem.*, **358**, 23-30 (2012).
- Zhao, C., and Wachs, I. E., "Selective Oxidation of Propylene over Model Supported V₂O₅ Catalysts: Influence of Surface Vanadia Coverage and Oxide Support," *J. Catal.*, 257, 181-189 (2008).
- Sim, H. I., Park, J. H., Cho, J. H., Ahn, J. H., Choi, M. S., and Shin, C. H., "The Effect of the Crystalline Phase of Zirconia for the Dehydration of Iso-propanol," *Korean Chem. Eng. Res.*, **51**, 208-213 (2013).
- Chuah, G. K., and Jaenicke, S., "The Preparation of High Surface Area Zirconia-Influence of Precipitating Agent and Digestion," *Appl. Catal. A: Gen.*, 163, 261-273 (1997).
- Turek, W., and Krowiak, A., "Evaluation of Oxide Catalysts" properties Based on Isopropyl Alcohol Conversion," *Appl. Catal. A: Gen.*, 417-418, 102-110 (2012).
- Jung, K. T., and Bell, A. T., "The Effect of Synthesis and Pretreatment Conditions on the Bulk Structure and Surface Properties of Zirconia," *J. Mol. Catal. A: Chem.*, 163, 27-42 (2000).
- Águila, G., Gracia, F., and Araya, P., "CuO and CeO₂ Catalysts Supported on Al₂O₃, ZrO₂, and SiO₂ in the Oxidation of CO at Low Temperature," *Appl. Catal. A: Gen.*, **343**, 16-24 (2008).
- Seo, J. G., Youn, M. H., Park, S. Y., Chung, J. S., and Song, I. K., "Hydrogen Production by Steam Reforming of Liquefied natural Gas (LNG) over Ni/Al₂O₃-ZrO₂ Xerogel Catalysts: Effect of Calcination Temperature of Al₂O₃-ZrO₂ Xerogel Supports," *Inter. J. Hydrogen Energy*, **34**, 3755-3763 (2009).
- Zhang, D., Duan, A., Zhao, Z., Wan, G., Gao, Z., Jiang, G., Chi, K., and Chuang, K. H., "Preparation, Characterization and Hydrotreating Performances of ZrO₂-Al₂O₃-supported NiMo Catalysts," *Catal. Today*, **149**, 62-68 (2010).
- 13. Li, J., Chen, J., Song, W., Liu, J., and Shen, W., "Influence

of Zirconia Crystal Phase on the Catalytic Performance of Au/ZrO₂ Catalysts for Low-temperature Water Gas Shift Reaction," *Appl. Catal. A: Gen.*, **334**, 321-329 (2008).

- Therdthianwong, S., Therdthianwong, A., Siangchin, C., and Yongprapat, S., "Synthesis Gas Production from Dry Reforming of Methane over Ni/Al₂O₃ Stabilized by ZrO₂," *Inter. J. Hydrogen Energy*, **33**, 991-999 (2008).
- Iriondo, A., Cambra, J. F., Güemez, M. B., Barrio, V. L., Requies, J., Sánchez-Sánchez, M. C., and Navarro, R. M., "Effect of ZrO₂ Addition on Ni/Al₂O₃ Catalyst to Produce H₂ from Glycerol," *Inter. J. Hydrogen Energy*, **37**, 7084-7093 (2012).
- Zhao, Y., Qin, Z., Wang, G., Dong, M., Huang, L., Wu, Z., Fan, W., and Wang, J., "Catalytic Performance of V₂O₅/ZrO₂-Al₂O₃ for Methanol Oxidation," *Fuel*, **104**, 22-27 (2013).
- 17. Ferkel, H., Naser, J., and Riehemann, W., "Laser-induced

Solid Solution of the Binary Nanoparticle System Al₂O₃-ZrO₂," *Nanostruct. Mater.*, **8**, 457-464 (1997).

- 18. http://en.wikipedia.org/wiki/Ionic_radius
- Kwak, J. H., Hu, J. Z., Kim, D. H., Szanyi, J., and Peden, C. H. F., "Penta-coordinated Al³⁺ Ions as Preferential Nucleation Sites for BaO on g-Al₂O₃: An Ultra-high-magnetic Field ²⁷Al MAS NMR Study," *J. Catal.*, **251**, 189-194 (2007).
- Kwak, J. H., Hu, J., Lukaski, A., Kim, D. H., Szanyi, J., and Peden, C. H. F., "Role of Pentacoordinated Al³⁺ Ions in the High Temperature Phase Transformation of γ-Al₂O₃," *J. Phys. Chem. C.*, **112**, 9486-9492 (2008).
- Kumar, V. S., Nagaraja, B. M., Shashikala, V., Seetharamulu, P., Padmasri, A. H., Raju, B. D., and Rama Rao, K. S., "Role of Acidic and Basic Sites of Al₂O₃ in Predicting the Reaction Pathway of Isophorone Transformation," *J. Mol. Catal. A: Chem.*, **223**, 283-288 (2004).