http://pmse.scu.edu.cn

一步法合成氨基负载固体二氧化碳吸附材料

陈熹圣',冀昕航',李岚新',邹威',梁胜轲2,张晨!

(1. 北京化工大学材料科学与工程学院,北京100029;2. 中国中化股份有限公司,北京100031)

摘要:将丙烯酸十八酯(OA)与支化聚乙烯亚胺(B-PEI)进行迈克尔(Michael)加成反应合成了PEI-OA两亲性接枝共聚物,将其作为大分子乳化剂引入浓乳液体系,利用乳液模板制得了氨基负载的聚苯乙烯多孔材料,实现了一步法制 备氨基负载固体CO2吸附材料。研究了大分子乳化剂的结构、乳化剂用量,以及浓乳液的分散相体积分数对吸附材料 的微观形貌及CO2吸附量的影响,结果表明,所制备的PEI-OA乳化剂更倾向于形成O/W型乳液,形成了颗粒紧密堆积 型的多孔结构,并且多孔通道会随着乳化剂与分散相体积分数的改变而变化。采用气体吸附分析仪测定了氨基负载 多孔聚合物材料的CO2吸附量,结果表明,PEI含量、乳化剂用量和分散相体积分数的适度增加均能提高产物对CO2的 吸附量,吸附量最高可达到2.65 mmol/g。样品的循环性能测试显示,材料循环使用5次后吸附能力仅下降了0.15%, 表明所制备的氨基负载二氧化碳吸附材料具有良好的工业应用前景。

关键词:大分子乳化剂;一步法;乳液模板法;CO₂吸附;氨基负载 中图分类号: 文献标识码:A 文章编号:1000-7555(2024)04-000

2023年3月,联合国 IPCC 发布的《气候变化 2023》中指出,全球需在21世纪50年代初达到CO₂ 净零排放,否则世界可能会遭受极端气候并造成不 可逆转的后果^[1]。相比腐蚀性高、设备寿命短、再生 困难的传统氨溶液吸收法捕集工业排放CO₂,胺功能 化的固体材料被认为是下一代CO₂吸附剂^[23]。沸 石^[4]、介孔二氧化硅^[5]、多孔碳^[6]、MOFs(有机金属框 架)^[7]和有机固体聚合物材料^[8]等多孔载体已被开发 并应用于CO₂吸附。多孔聚合物固体材料具有高度 可控的孔隙率和稳定的物理化学性能,生产工艺简 单,胺负载策略丰富,已成为最有工程实际应用前景 的高效CO₂吸附剂^[9,10]。

将胺负载到多孔有机聚合物材料上的策略主要 有物理浸渍法和化学接枝法2种。物理浸渍法是将 载体浸渍在胺的溶液中,使胺通过扩散作用进入载 体,然后通过加热蒸发去除有机溶剂。这种方法操 作简单,但胺类基团与载体间通过范德华力连接,循 环和稳定性都较差^[11]。化学接枝法是通过有机胺与 载体孔表面的官能团发生化学反应形成共价键进行 胺负载。这种方法循环和稳定性较好,但一般需要 表面修饰、氨基负载等多步工艺,且对于聚合物的多 孔通道结构有较高要求^[12]。

本文构想了"一步法"合成氨基负载的聚合物固体吸附材料的方法,即在合成多孔聚合物载体时直接将胺类吸附剂引入,既能使胺与基体之间存在较强的相互作用,又能保持较高的CO2吸附量。在课题组前期以乳液模板法^[13]制备多孔聚合物材料的工作基础上^[14,15],选择富含伯仲叔3种氨基^[16]、具有高CO2吸附量与选择性^[17]等特点的支化聚乙烯亚胺(B-PEI),创新性地通过丙烯酸十八酯(OA)与B-PEI反应合成了PEI-OA两亲性共聚物,作为大分子乳化剂引入乳液模板体系制备了多孔聚合物,实现了一步制备胺功能化聚合物,并将其作为CO2固体吸附剂(如Fig.1所示)。同时,OA还能将PEI中的部分伯胺

收稿日期:2023-05-29

doi: 10.16865/j.cnki.1000-7555.2024.0055

通讯联系人:张晨,主要从事高性能树脂及高分子功能材料的制备研究,E-mail: zhangch@mail.buct.edu.cn; 梁胜轲,主要从事二氧化碳吸附材料的制备研究,E-mail: liangshengke@sinochem.com



Fig. 1 Preparation scheme of the amino-functionalized porous polymer

转化为仲胺,可以改善PEI在CO₂吸附过程中循环稳定性差的问题^[18]。

1 实验部分

1.1 试剂与仪器

OA、偶氮二异丁腈(AIBN):分析纯,阿拉丁; B-PEI:99%, M_w=600,阿达玛斯;甲苯(Toluene)、苯乙 烯(St)、二乙烯基苯(DVB):分析纯,北京化学试剂 厂;纯水:实验室用英国Purelab Classic UV型超纯水 系统自制。

电子天平:XT320M型,普利赛斯(上海)国贸有限公司;悬臂搅拌器:EUROSTAR 20型,上海右一仪器有限公司;电热恒温鼓风干燥箱:DHG-9030A型,上海鳌珍仪器制造有限公司;超声波清洗器:SB-5200D,宁波新芝生物科技股份有限公司;集热式磁力加热搅拌器:DF-101AS型,武汉广颜仪器设备有限公司。

1.2 制备方法

1.2.1 PEI-OA 大分子乳化剂的制备:称取4.44g PEI和0.56gOA(PEI与OA的摩尔比4:1)溶于5g甲 苯溶剂中,在单口瓶中用磁力搅拌混合均匀,置于 60℃油浴锅中反应1h,得到产物。

1.2.2 氨基负载 PS-DVB 共聚物 CO₂吸附材料的制备:称取 2 g单体 St、2 g交联剂 DVB 和 0.2 g引发剂 AIBN 与 5 g PEI-OA 大分子乳化剂加入带有置顶搅 拌器和四氟搅拌桨的烧瓶中,在 600 r/min 转速下混合 5 min,形成油相。然后量取 20 mL 纯水,按 1 滴/

秒的速度滴加到烧瓶中,保持搅拌转速为600 r/ min。全部滴加完毕后,升高转速至800 r/min继续 搅拌10 min,得到稳定的乳白色乳液。最后将乳液 转移至模具中,放入75 ℃烘箱中聚合反应12 h。反 应结束后取出,烘干后即得到氨基负载的CO2吸附 材料。

1.3 测试与表征

1.3.1 形貌表征:使用日本Hitachi公司的S4700型 扫描电子显微镜(SEM)观察所制备的多孔材料的微 观结构,加速电压20 kV。将样品切成5 mm×10 mm×10 mm的长方体,并用导电胶固定在样品台上 喷金处理后进行观察。

1.3.2 结构分析:采用美国 Thermo Scientific 公司的 Nicolet 6700型傅里叶变换红外光谱仪(FT-IR)对样 品化学结构进行分析,通过 KBr 压片制样。扫描次 数 16,分辨率4 cm⁻¹,波数范围 500~4000 cm⁻¹;采用瑞 士 Bruker 公司的 AVANCE III HD 400 型核磁共振波 谱仪确定样品的化学结构,以氘代氯仿(CDCl₃)为氘 代试剂,标样为四甲基硅烷(TMS),将样品溶解后放 入仪器中进行分析。

1.3.3 相对分子质量测试:使用美国 Waters 公司的 GPC Waters 1515型凝胶渗透色谱仪测定大分子乳 化剂的相对分子质量及其分布。称取 10 mg PEI-OA 大分子乳化剂,用 1.5 mL THF 溶剂过夜溶解 12 h,待样品完全溶解后,经 0.22 μm 滤膜过滤后制得 待测样品。

1.3.4 吸附性能分析:采用精微高博公司的JW-



Fig. 2 (a) Reaction formula, (b) FT-IR and (c) 1H-NMR spectra of PEI-OA

BK122型气体吸附分析仪测试材料的CO₂等温吸附 曲线和循环稳定性能。CO₂为超高纯度(99.99%),压 力范围为0.01~100 kPa。测试前,将样品在130 ℃真 空环境中预处理60 min,随后在60 ℃测定吸附量。 解吸附条件为130 ℃真空保持30 min。

2 结果与讨论

2.1 PEI-OA大分子乳化剂的制备

利用 Michael 加成反应,将 PEI 与 OA 反应得到 PEI-OA 大分子(反应式如 Fig.2(a))所示。通过样品 的红外光谱图(Fig.2(b)),观察到 PEI 样品在 3350 cm⁻¹ 出现了 N—H 的反对称伸缩振动(V_s)峰,3270 cm⁻¹出 现 N—H 的对称伸缩振动(V_s)峰,775~924 cm⁻¹间有 峰形较宽、强度中等的 N—H 面外变形振动吸收峰, 1590 cm⁻¹处还有较强的N一H弯曲振动吸收峰,证明 有伯胺存在。此外,1130 cm⁻¹和1360 cm⁻¹处的C一N 伸缩振动峰表明有仲胺和叔胺的存在。而在PEI-OA 的红外光谱图中,3330 cm⁻¹左右的V_s、V_s双峰和 775~924 cm⁻¹的宽峰都已消失,转而被仲胺的单峰替 代,并且1590 cm⁻¹处N一H弯曲振动吸收峰强度大 幅减弱,说明OA 与PEI确实发生了反应并消耗了 PEI中的大量伯胺。但是所制备的大分子乳化剂中 还有许多能够吸附CO₂的氨基。样品的⁻H-NMR 谱 图(Fig.2(c))中出现了δ7.20 的化学位移,属于酰胺键 中的氢,同样证明了PEI与OA成功发生了反应。

进一步采用 GPC 表征了 PEI-OA 的相对分子质量,测得 \overline{M}_{w} =983,相比于 B-PEI 的 \overline{M}_{w} =600 有所增大, 再结合 PEI-OA 的红外光谱中 1740 cm⁻¹处羰基的拉 伸振动吸收峰与的[']H-NMR 中酰胺氢化学位移的出现,可以证明OA成功与PEI发生了加成反应。

2.2 乳化剂中 PEI 与 OA 的比例对吸附材料微观形 貌及 CO₂吸附量的影响

所制备的PEI-OA分子中PEI中大量的氨基使 其具有良好的亲水性,OA的长碳链具有良好的油溶 性,这赋予了PEI-OA分子的两亲性,具备作为大分 子乳化剂的条件。可以通过改变PEI-OA大分子乳 化剂中PEI与OA的摩尔比来调整乳化剂的HLB。 本文采用不同PEI与OA的比例制备了一系列PEI-OA大分子乳化剂,并应用乳液模板法将其制备出聚 合物材料(配方和吸附量列于Tab.1)。

将不同PEI与OA比例合成的乳化剂引入乳液 模板法,采用电子显微镜观察所得到的多孔聚合物 材料的微观形貌(Fig.3)。可以看出,聚合物材料的 微观形貌是粒子的堆积,说明乳液是O/W型的相反转乳液。随着PEI比例的进一步增加,粒子的粒径增大,表面粗糙度增加,有利于CO2吸附。并且随着乳化剂中PEI含量的增加,乳化剂中所含氨基数量增多,因此PEI与OA摩尔比为4:1时制备的多孔聚合物CO2吸附能力最高,达到了2.65 mmol/g。

2.3 乳化剂用量对吸附材料微观形貌及CO₂吸附量的影响

固定以PEI/OA摩尔比4:1合成大分子乳化剂, 进一步研究了乳化剂用量对吸附材料多孔结构及 CO2吸附量的影响,结果列于Tab.2。采用扫描电子 显微镜观察加入不同乳化剂用量得到的多孔聚合物 材料的微观形貌(Fig.4),可以发现在乳化剂用量较 少时,多孔通道由球形颗粒堆积形成,粒径分布较 宽。随着乳化剂用量增加,这种球形似乎慢慢消退,

Tab. 1 Formulation and CO₂ adsorption capacity of porous polymers prepared at different PEI/OA mole ratios

Sample	PEI/OA	Emulsifier/g	Toluene/g	St+DVB/g	Adsorption capacity $/(\text{mmol} \cdot \text{g}^{-1})$
а	1:1	5	5	2+2	0.41
b	2:1	5	5	2+2	1.28
с	4:1	5	5	2+2	2.65



Fig. 3 SEM images of porous polymers prepared at different PEI/OA mole ratios (a): 1:1; (b): 2:1; (c): 4:1



Fig. 4 SEM images of porous polymers prepared at different contents of emulsifier (a): 10%; (b): 25%; (c): 40%



Fig. 5 SEM images of porous polymers prepared at different volume fractions of dispersed phase (a): 75%; (b): 70%; (c): 65%

Sample	Emulsifier/g	Water/g	PEI/OA	Toluene/g	St+DVB/g	Adsorption capacity $/(\text{mmol} \cdot \text{g}^{-1})$
a	2	20	4:1	2	2+2	1.41
b	5	20	4:1	5	2+2	2.65
с	8	20	4:1	8	2+2	0.18

Tab. 2 CO₂ adsorption capacity of porous polymers prepared at different emulsifier contents

Tab. 3 CO₂ adsorption capacity of porous polymers prepared at different volume fractions of dispersed phase

Sample	Dispersed phase/%	PEI/OA	Emulsifier/g	Toluene/g	St+DVB/g	Adsorption capacity $/(mmol \cdot g^{-1})$
а	75	4:1	5	5	1.0+1.0	1.69
b	70	4:1	5	5	1.5+1.5	1.99
с	65	4:1	5	5	2.0+2.0	2.65

粒径分布逐渐变窄,当乳化剂用量为8g时,呈现为 不规则的树枝状。这是由于乳化剂增加有利于浓乳 液体系稳定,抑制了Ostwald熟化,致使粒径分布变 窄。但是当乳化剂用量过多时,由于PEI-OA(摩尔 比4:1)的亲水性较强,反而破坏了界面稳定,小球彼 此之间的聚并形成了较大的空洞。

由 Tab.2 的结果可以看出,当乳化剂用量为5g时,所制备的多孔聚合物获得了最高的 CO₂吸附量。乳化剂用量较少,会导致 PEI 的负载量偏低;而 乳化剂用量过多,则会破坏多孔聚合物的微观形貌, 因此乳化剂用量降低或升高都导致聚合物多孔材料 的 CO₂吸附量降低。只有负载的 PEI 量与微观多孔 通道结构达到了较理想的结合,才能使多孔聚合物 表现出良好的 CO₂吸附性能。

2.4 分散相体积分数对吸附材料微观形貌及CO₂吸附量的影响

分散相体积分数是指分散相体积占乳液体系体 积的百分比,它也是影响浓乳液模板法制备多孔聚 合物的微观形貌的主要因素。根据Bancroft规则,乳 化剂更易溶解的相构成连续相^[19],所以本实验所制 备的乳液体系在聚合过程中出现了相反转,制得的 样品呈现堆积的颗粒状。随着分散相体积分数增 加,由Fig.5可以观察到,体系发生了由聚并到分散 的过程。其中样品c的微观形貌是小粒径的小球密 集分布,具有最大的比表面积,因此也具有最高的 CO₂吸附量(Tab.3)。

2.5 氨基负载多孔聚合物的CO2吸附行为

Fig.6(a)为所制备多孔聚合物对 CO₂气体的等温 吸附曲线。曲线显示在很低压力下就有了较高的吸 附量,这有利于实际应用中低分压环境下 CO₂气体 的吸附。Fig.6(b)为经过5次60 ℃吸附、120 ℃脱附 的循环结果。可以看出吸附量从最初的2.65 mmol/g 下降到2.61 mmol/g,仅下降了0.15%。Tab.4 中列出 了文献报道的不同负载 PEI 的二氧化碳吸附材料的 吸附性能,其由吸附量、循环测试5~10次后吸附量 损失量和最佳工作压力(*P*_w)这3项指标来表征。比



Fig. 6 (a) CO2 isothermal adsorption curve at 60 °C; (b) CO2 adsorption cycles of as-prepared porous polymer

Porous material	Adsorption capacity $/(\text{mmol} \cdot \text{g}^{-1})$	Loss/%	P _w /kPa	Ref
Zeolite-Y	2.28	2.60	10	[4]
MCM-41	0.75	1.00	35	[5]
Carbon black	1.45	/	20	[6]
MIL-101(Cr)	1.06	5.67	15	[7]
PGMA	1.84	0.10	100	[8]
St-DVB copolymer	2.65	0.15	10	this work

Tab. 4 CO2 adsorption features of different PEI-loaded porous materials

较结果说明,通过OA适度消耗伯胺有助于PEI的稳定吸附,所制备的吸附材料不仅在初次吸附就有优异的吸附量,并且有良好的循环稳定性能。这2项测试结果也表明所制备的CO2固体吸附材料有望运用在实际工业环境中,并有较长的使用寿命。

3 结论

(1)利用 PEI 的伯氨基与 OA 的酯基发生 Michael加成反应,成功制得了 PEI-OA 大分子乳化 剂。将大分子乳化剂引入乳液模板,一步制备得到 了氨基负载的多孔聚合物。通过调控 PEI 的负载量 与多孔聚合物微观形貌,实现了对 CO₂的高效吸 附。当 PEI 和 OA 的摩尔比为4:1,乳化剂用量为5 g, 分散相体积分数为 35%时,吸附材料的 CO₂吸附量 达到了 2.65 mmol/g,且在较低压力下就具有较好的 吸附效果,并表现出良好的循环稳定性。

(2)本文所提出的利用 OA 改性 PEI 的两亲性将 其作为乳化剂,"一步法"制备表面功能化的多孔聚 合物的方法,增强了功能基团与载体间的相互作用, 并且工艺简便,为制备功能化多孔聚合物材料提供

了新思路。

参考文献:

- Intergovernmental Panel on Climate Change (IPCC). Climate change 2023: synthesis report[R]. Geneva: IPCC, 2023.
- [2] Dutcher B, Fan M, Russell A G. Amine- based CO₂ capture technology development from the beginning of 2013—a review [J]. ACS Applied Materials & Interfaces, 2015, 7: 2137-2148.
- [3] Siegelman R L, Kim E J, Long J R. Porous materials for carbon dioxide separations[J]. Nature Materials, 2021, 20:1060-1072.
- [4] Murge P, Dinda S, Roy S. Zeolite-based sorbent for CO₂ capture: preparation and performance evaluation [J]. Langmuir, 2019, 35: 14751-14760.
- [5] Xu X, Song C, Andresen J M, et al. Novel polyethyleniminemodified mesoporous molecular sieve of MCM-41 type as highcapacity adsorbent for CO₂ capture[J]. Energy & Fuels, 2002, 16: 1463-1469.
- [6] Wang D X, Ma X L, Song C S, et al. Development of carbonbased "molecular basket" sorbent for CO₂ capture[J]. Industrial & Engineering Chemistry Research, 2012, 51: 3048-3057.
- [7] Darunte L A, Oetomo A D, Walton K D, *et al.* Direct air capture of CO₂ using amine functionalized MIL- 101(Cr) [J]. ACS Sustainable Chemistry & Engineering, 2016, 4: 5761-5768.
- [8] Mane S, Gao Z Y, Li Y X, et al. Rational fabrication of

polyethylenimine-linked microbeads for selective CO₂ capture[J]. Industrial & Engineering Chemistry Research, 2018, 57: 250-258.

- [9] As A, Ara B, Haa B, *et al.* The application of polymer containing materials in CO₂ capturing via absorption and adsorption methods
 [J]. Journal of CO₂ Utilization, 2021, 48: 101526.
- [10] 陈东,段成,杜中杰,等. 密胺树脂多孔材料的制备及对二氧化 碳的吸附[J]. 高分子材料科学与工程, 2017, 33(2):39-43.
 Chen D, Duan C, Du Z J, *et al.* Preparation an CO₂ Adsorption Application of Porous Melamine Materials[J]. Polymer Materials Science & Engineering, 2017, 33(2):39-43.
- [11] Heydari-Gorji A, Sayari A. Thermal, Oxidative, and CO₂-induced degradation of supported polyethylenimine adsorbents[J]. Industrial & Engineering Chemistry Research, 2012, 51: 6887-6894.
- [12] Hong L, Ju S L, Liu X Y, et al. Highly selective CO₂ uptake in novel fishnet- like polybenzoxazine- based porous carbon[J]. Energy&Fuels, 2019, 33: 11454-11464.
- [13] 杜衍辉,杜中杰,邹威,等.浓乳液模板法制备多孔二氧化碳吸
 附材料[J]. 高分子材料科学与工程, 2014, 30(6): 33-37.
 Du Y H, Du Z J, Zou W, *et al.* Preparation of carbon dioxide

adsorbent via concentrated emulsion template[J]. Polymer Materials Science & Engineering, 2014, 30(6): 33-37.

- [14] Deng J Q, Liu Z L, Du Z J, et al. Fabrication of PEI-grafted porous polymer foam for CO₂ capture[J]. Journal of Applied Polymer Science, 2019, 136: 47844.
- [15] Deng J Q, Zou W, Mi J G, et al. Construction of porous polymer beads for CO₂ capture in a fluidized bed with high stability[J]. Industrial & Engineering Chemistry Research, 2021, 60: 7624-7634.
- [16] Satyapal S, Filburn T, Trela J. Performance and properties of a solid amine sorbent for carbon dioxide removal in space life support applications[J]. Energy & Fuels, 2001, 15: 250-255.
- [17] Ma X, Wang X, Song C. "Molecular basket" sorbents for separation of CO₂ and H₂S from various gas streams[J]. Journal of the American Chemical Society, 2009, 131: 5777-5783.
- [18] Kim C, Choi W, Choi M. SO₂- resistant amine- containing CO₂ adsorbent with a surface protection layer[J]. ACS Applied Materials & Interfaces, 2019, 11: 16586-16593.
- [19] Bancroft W D. The theory of emulsification, V[J]. The Journal of Physical Chemistry, 1913, 17: 501-519.

A One-Step Method for Preparing Amine-Loaded Solid CO₂Adsorption Materials

Xisheng Chen¹, Xinhang Ji¹, Lanxin Li¹, Wei Zou¹, Shengke Liang², Chen Zhang¹
(1. College of Material Science and Engineering, Beijing University of Chemical Technology, Beijing 100029, China; 2. Sinochem Holdings Corporation Ltd, Beijing 100031, China)

ABSTRACT: An amphiphilic PEI-g-OA copolymer (PEI-OA) was synthesized by Michael addition reaction between branched- polyethyleneimine (B- PEI) and octadecyl acrylate (OA), and then introduced into the concentrated emulsion as macromolecular emulsifier. A amine-loaded polystyrene (PS) porous polymer, which could be used as solid CO_2 adsorption material, was prepared one- step via emulsion templating method. The effects of the macromolecular emulsifier, addition of emulsifier, and volume fraction of dispersed phase of concentrated emulsion on the micro morphology and then CO_2 adsorption capacity of the porous polymers studied. The result shows that the synthetic PEI-OA emulsifier tends to form O/W emulsion, and a porous structure constructed by dense particles was obtained. The porous channels could be controlled by the addition of emulsifier and dispersed phase volume fraction of concentrated emulsion. The CO_2 adsorption capacities of amine-loaded porous polymers were measured by gas adsorption analyzer. The results indicate that the increase of PEI content, emulsifier addition, and dispersed phase volume fraction would improve the CO_2 adsorption capacity, and the maximum adsorption capacity of 2.65 mmol/g is achieved. Moreover, the cyclic test result shows that the adsorption capacity decreased by only 0.15% after 5 cycles. It is concluded that the porous polymer as-prepared amine-loaded CO_2 adsorption material has a good industrial application prospect.

Keywords: macromolecular emulsifier; one-step method; emulsion templating; CO₂ adsorption; amine-loaded materials