19].https://doi.org/10.13226/j.issn.1006-6772.24010803.

面向双碳目标的煤粉纯化-燃烧: 纯化反应 N 转化研究

张驰 1,2, 任强强 1,2, 韩绍博 1,2, 胡玉洁 1,2, 崔瑞芳 1,2, 李林宣 1,2

(1. 中国科学院工程热物理研究所煤炭高效低碳利用全国重点实验室,北京 100190; 2. 中国科学院大学,北京 100049;) 摘要:"双碳"背景下对煤炭清洁燃烧提出了更高的要求。煤粉纯化-燃烧是一种新型燃烧技术。为探究 反应温度对煤粉纯化反应氮析出与转化特性的影响,在自行搭建的 1700° C四温区滴管炉试验台上,设置 不同温度条件进行反应。结果表明:反应温度从 900° C提升至 1300° C,煤气中 H_2 和 CO 占比大幅度增加,煤气产率和煤气组分均有所增加;各组分转化率有所增加,N 元素转化率从 48.26% 跃升至 83.14%,相当一部分焦炭 N 在高温时发生转化,其中大部分 N 被还原成 N_2 ,转化为 NH_3 和 HCN 的比例也有所增加,而促进燃烧前燃料 N 的析出是煤燃烧 NO_x 减排的关键所在,可见纯化反应有潜力与后续燃烧进行有机结合,进一步降低 NO_x 的排放。

关键词: 煤粉; 纯化反应; 滴管炉; 氮转化

中图分类号: TK16

文献标志码: A

Pulverized coal purification-combustion for the target of carbon peaking and carbon neutrality: research on nitrogen transformation of purification reaction

ZHANG Chi ^{1,2}, REN Qiangqiang ^{1,2}, HAN Shaobo ^{1,2}, HU Yujie ^{1,2}, CUI Ruifang ^{1,2}, LI Linxuan ^{1,2}

(1.State Key Laboratory of Coal Conversion, Institute of Engineering Thermophysics, Chinese Academy of Sciences, Beijing 100190, China;

2. University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China)

Abstract: Under the background of "carbon peaking and carbon neutrality", higher requirements have been proposed for clean combustion of coal. Pulverized coal purification-combustion is a novel combustion technology. To investigate the impact of reaction temperature on the nitrogen precipitation and transformation characteristics of coal powder purification reaction, experiments were conducted under different temperature conditions on a self-built 1700°C four-temperature zone drop tube furnace experimental platform. The results indicate that as the reaction temperature increased from 900°C to 1300°C, the proportions of H₂ and CO in the gas phase significantly increased. Both gas yield and gas composition showed an increase. The conversion rates of various components also increased, with the nitrogen element conversion rate leaping from 48.26%

基金项目:中国科学院稳定支持基础研究领域青年团队计划(YSBR-028)

作者简介: 张驰(1998—),男,湖北黄冈人,硕士研究生。E-mail:zhangchi@iet.cn

通讯作者: 任强强(1983—), 男, 江苏宿迁人, 研究员, 博士。E-mail:renqiangqiang@iet.cn

to 83.14%. A considerable portion of nitrogen in coke underwent transformation at high temperatures, with the majority being reduced to N₂. The proportion of transformation into NH₃ and HCN also increased. Promoting the release of nitrogen from the fuel before combustion is a

key factor in reducing NO_x emissions in coal combustion. It is evident that the purification reaction has the potential to be organically combined with subsequent combustion, further reducing NO_x emissions.

Key words: Pulverized coal; Purification Reaction; Drop Tube Furnace; Conversion of nitrogen

0 引 言

在"双碳"背景下,传统能源体系面临根本性变革。然而我国以煤炭为主的能源禀赋决定了在未来相当长的一段时间内仍离不开煤炭,煤炭是国家能源安全的压舱石,如何引领绿色发展、实现碳中和目标是煤炭行业发展的重中之重^[1,2]。我国煤炭主要的利用方式是燃烧发电,直接燃烧会产生大量污染物,主要包括 NO_x、SO₂与颗粒物^[3,4]。其中,大量 NO_x排放会引起光化学烟雾和土壤酸化等问题,对生态环境造成严重威胁。为了减少燃煤过程中的 NO_x排放,各种低氮技术被学者们广泛研究,如分级燃烧、烟气再循环和无焰燃烧技术等^[5-7]。但仅靠上述传统方法,NO_x的减排是有限的,远远不能满足当前碳中和目标下清洁燃烧的需要 ^[8]。为此,大多低氮技术结合燃烧后尾气脱硝技术,包括选择性催化还原(SNCR)技术^[10],才能进一步减少 NO_x排放。

在此背景下,吕清刚等^[9]提出了循环流化床预热燃烧技术,其具有自维持预热、燃料适应性强、NO_x排放低、负荷调节灵活等优点。该技术原理为:煤粉进入炉膛前,以较低过量空气系数在循环流化床进行部分燃烧,释放热量维持流化床稳定运行,同时将煤中大部分挥发分氮和少部分焦炭氮释放到气相中,在还原性气氛下将大部分挥发分还原为 N₂,少量转化为含氮中间产物,而后预热产物经旋风分离器在下行燃烧器进行燃烧,从而实现大幅降低 NO_x排放的目的^[10]。随后,OUYANG 等^[11-13] 将预热燃烧技术进一步耦合空气分级燃烧技术,NO_x排放可进一步降低;在此基础上,LIU 等^[14-16]将预热燃烧技术与无焰燃烧技术相结合,验证了预热产物更容易实现稳定的无焰燃烧,且实现了 NO_x 的超低排放。目前,预热燃烧技术已得到工业应用^[17]。预热燃烧技术降氮的基本原理是在燃烧前将煤中燃料 N 析出并还原成 N₂,王帅等人^[18]研究表明提高预热区温度,能够促进煤氮在预热阶段析出,从而进一步降低 NO_x排放。然而,受限于流化床自身结构特点,预热燃烧技术的预热温度无法超过 1000 \mathbb{C} ,这对煤氮中焦炭 N 的析出有所限制^[19]。

双碳目标下煤炭燃烧面临严峻挑战,必须创新煤炭利用方式。中国科学院任强强等提出了煤粉纯化-燃烧技术,纯化反应的内涵是利用煤炭的燃料与原料双重属性,将煤由固体燃料转变为气体,改变煤炭的燃烧反应路径,进而解决煤燃烧的低碳性、灵活性、清洁性难题。本文主要研究煤粉纯化反应氮元素析出与转化特性,在自行搭建的1700℃四温区滴管炉上,在不同的反应温度下,分析了出口气体组分、原煤和反应后焦炭的孔隙结构及拉曼光谱分峰结果,详细讨论了各组分的转化率及燃料 N 析出与转化特性。

1 实 验

1.1 实验系统

1700°C四温区滴管炉平台主要由电加热炉本体、测控系统、给料系统、供气系统和辅助系统等组成,系统流程图如图 1 所示。测控系统包括流量计、温度和压力测点等,用于试验过程中气体流量、温度、压力的检测。供气系统由气瓶提供,实验用气包括压缩空气、 O_2 、 N_2 等各路气体流量均采用质量流量计调节。给料系统为失重式喂料机,主要包含物料输送部分(机械部分)和电气控制部分(包括重量信号采集,处理,控制)。辅助系统主要包括旋风分离器、尾部烟道、灰斗等。

其中,失重式双螺旋微量给料机,给料量为130-1750 g/h,立式管式电加热炉加热内

衬材料采用高纯度氧化铝纤维制成,电加热元件采用硅钼棒,电加热炉额定功率为 30 kW,炉膛加热区长度 300mm×4 段,恒温区长度 250mm×4 段,炉膛内径为 82mm,设计温度为 1700 ℃,推荐升温速率为 1-10 ℃/min。刚玉管上下两侧采用法兰盘及氟胶圈进行固定,法兰盘及氟胶圈通过冷却水泵抽取冷却水箱中的水来进行冷却,冷却水箱的容量为 100 L,冷却水泵的整体尺寸为 155*85*120 mm,功率为 55 W,工作温度为 35 ℃左右,循环流量为 2000 L/h,循环冷却水为自来水。燃料通过给料机给入后与气体发生反应,反应生成的气固两相样品经过气固分离器分离。

原料的粒径分布由 Mastersizer2000 型粒度分析仪测得;煤气成分(CH_4 、 H_2 、CO等)由便携式煤气分析仪(Gasboard-3100P)进行测量; NH_3 及 HCN 使用可抽取便携式检测管(GASTEC)进行测量; NO_x 由可抽取便携式检测管(KITAGAWA)进行测量;每个工况持续 1.5h 后,生成的尾部飞灰进入灰斗随后收集

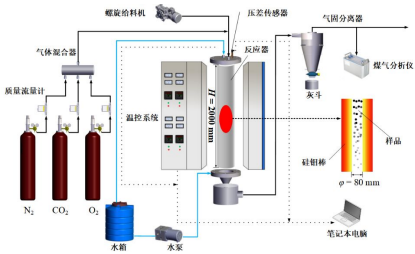


图 1 1700℃四温区滴管炉试验平台流程图工艺流程图

Fig.1 Flow chart of the test platform of 1700°C four-temperature zone dropper furnace

1.2 煤质及工况安排

试验以神木烟煤作为燃料,其工业分析和元素分析、煤灰成分、灰熔融性见表 1-3,其中工业分析和元素分析均采用干燥基数据;试验所用神木烟煤粒径如图 2 所示,煤粉颗粒累计体积分数 10%、50%及 90%的粒径分别为 11μm、50μm、138μm。

反应温度是影响煤纯化反应过程的重要因素,试验工况参数见表 4 所示。反应温度分别控制在 900 ℃、1000 ℃、1100 ℃、1200 ℃、1300 ℃,给煤量保持在 325 g/h,风量保持在 11.4 L/min,空气当量比 λ 为 0.3。其中,空气当量比 λ 为通入反应器内的空气量与煤粉理论完全燃烧所需要的空气之比。

表 1 神木烟煤工业分析及元素分析

Table.1 Industrial analysis and element analysis of Shenmu coal

燃料		元素分析/wt%				工业分析/wt%			热值/MJ/kg	
	C_{d}	$H_{\rm d}$	O_{d}	$N_{\rm d}$	S_{d}	$M_{ m d}$	A_{d}	$V_{\rm d}$	FC_{d}	Q_{net}
神木烟煤	77.02	4.26	12.62	1.01	0.33	0	4.76	34.60	60.64	27.61

表 2 神木烟煤灰成分 (wt%)

Table.2 Ash	composition	of Shenmu coal	(wt%)
-------------	-------------	----------------	-------

SiO_2	Al_2O_3	Fe_2O_3	CaO	MgO	TiO_2	SO_3	K_2O	Na ₂ O	P_2O_5
28.40	12.95	10.62	30.60	1.05	0.57	10.66	0.42	1.40	0.20

表 3 神木烟煤灰熔融性 (弱还原性/°C)

Table 3 A	sh fiisihilit	u (weak re	ducibility	(°C)

rable. 5 Ash lasibility (weak reducibility / C)						
DT	ST	HT	FT			
1140	1150	1160	1180			

Table.4 Operating parameters under test conditions

工况	反应温度/℃	给煤量/ (kg·h-1)	空气量/(L·min ⁻¹)	空气当量比λ
1	900			
2	1000			
3	1100	0.325	11.4	0.3
4	1200			
5	1300			

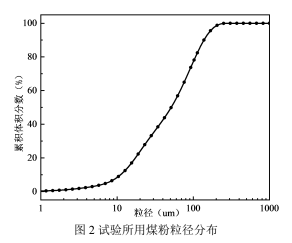


Fig. 2 Particle size distribution of pulverized coal used in the test

1.3 数据处理方法

1.3.1 纯化反应过程煤气产率及煤气热值

煤气产率及煤气热值公式为:

$$Y_{gas} = \frac{0.79V_p}{X_{N_s} \times F_{in}}$$
 * MERGEFORMAT (1)

$$Q = 35.19 \times X_{CH_4} + 10.79 \times X_{H_2} + 12.64 \times X_{CO}$$
 * MERGEFORMAT (2)

其中 X_{N2} (%)、 X_{CH4} (%)、 X_{H2} (%)、 X_{CO} (%)分别代表出口煤气中 N_2 、 CH_4 、 H_2 、CO 的体积分数, $F_{in}(kg/h)$ 代表给煤量, $V_p(m^3/h)$ 代表给入的空气量, Y_{gas} (m^3/kg)代表煤气产率,Q(MJ/m^3)代表煤气热值。

1.3.2 纯化反应过程各组分转化率

根据灰平衡假设[$^{\text{III}}$]: 燃料中灰分在燃烧过程中不会参与反应以及燃烧过程中会有新的灰分生成。在此假设下,煤粉纯化反应过程各成分的转化率 α_x 为:

$$\alpha_x = (1 - \frac{A_1 X_2}{A_2 X_1}) \times 100\%$$
 * MERGEFORMAT (3)

$$\alpha_{Char} = 100\% - \alpha_x$$
 * MERGEFORMAT (4)

其中, A_1 、 A_2 分别表示原煤和高温焦炭中灰分质量分数; X_1 、 X_2 分别代表所求转化率的组分在原煤和高温焦炭中的质量分数; α_{Char} 代表该组分存在高温焦炭中的占比; 下标 x可以代表某元素(H、N、C等),也可以代表挥发分(V)、固定碳(FC)等。

1.3.3 燃料 N 转化率

在煤粉纯化反应过程中,一部分燃料 N 以固相氮的形式存在热改性焦炭中,另外一部分燃料氮以气相氮的形式释放出去。纯化反应过程中燃料 N 的其他转化率可由以下公式计

算得出:

$$\alpha_{\mathit{NH}_3-\mathit{N}} = \frac{Y_{\mathit{gas}} \times \rho_{\mathit{NH}_3} \times 14 \times 10^{-6}}{N_f \times 17} \times 100\% \qquad \text{* MERGEFORMAT (5)}$$

$$\alpha_{\mathit{HCN-N}} = \frac{Y_{\mathit{gas}} \times \rho_{\mathit{HCN}} \times 14 \times 10^{-6}}{N_c \times 27} \times 100\%$$

*** MERGEFORMAT (6)**

$$\alpha_{N_{2}-N} = 100\% - \alpha_{NH_{2}-N} - \alpha_{HCN-N} - \alpha_{Char-N}$$
 * MERGEFORMAT (7)

其中, N_f (%)为神木烟煤中 N 元素的质量分数, ρ_{NH_3} (mg/Nm³)和 ρ_{HCN} (mg/Nm³)分别代表高温煤气中 NH₃ 和 HCN 的质量浓度, α_{NH_3-N} 、 α_{HCN-N} 、 α_{N2-N} 、 α_{Char-N} 分别代表纯化反应过程燃料 N 向 NH₃、HCN、N₂ 的转化率和高温焦炭中固相 N 的占比。

2 结果与分析

2.1 出口气体组分分析

工况稳定后在气固分离器出口进行煤气测量,煤气组分结果如图 3 所示。出口煤气组分主要包括 N_2 、CO、 H_2 、 CO_2 ,另外有少量的 CH_4 ,体积浓度不到 0.5%,当温度提升至 1300 \mathbb{C} 时,煤气中检测不到 CH_4 ,这主要是高温对 C-H 键强烈的破坏作用所致。随反应温度升高,煤气中可燃组分占比提高,且 CO 占比增涨幅度高于 H_2 占比增长幅度;与此同时, CO_2 占比逐渐下降,尤其当反应温度增长到 1300 \mathbb{C} 时, CO_2 占比仅 1.88%。由此可见,随温度升高,神木煤纯化反应过程气化反应中 CO_2 的还原反应有所增强,即 $C+CO_2 \rightarrow 2CO$,该反应为吸热反应,温度升高,促进了反应平衡正向移动,以至于大量 CO 的生成,当温度提升至 1300 \mathbb{C} 时,CO 占比提升至 25.19%。

不同温度下出口煤气热值和煤气产率如图 4 所示。温度升高,促进了煤气化反应的发生,可燃组分中 CO 和 H_2 占比明显提高,因此煤气热值和煤气产率都有所提高,煤气热值从 $1.22~MJ/m^3$ 提升至 $4.58MJ/m^3$,煤气产率从 $2.16m^3/kg$ 提升至 $2.78m^3/kg$ 。

不同温度下出口煤气 NH_3 和 HCN 浓度如图 5 所示。温度升高,出口气体 NH_3 和 HCN 的浓度均有所提高,当温度增加至 1100 C 时,上升趋势均有所增强,分别在 1300 C 达到最大值 698ppm、373ppm,主要原因是温度升高促进了神木烟煤燃料 N 的析出,将在 2.2 节进行论述。

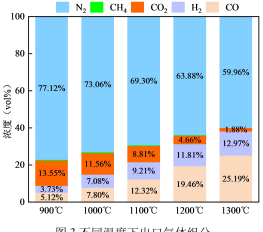
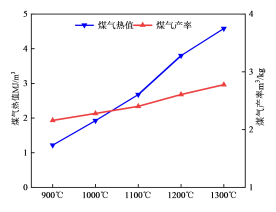


图 3 不同温度下出口气体组分

Fig.3 Export gas components at different temperatures



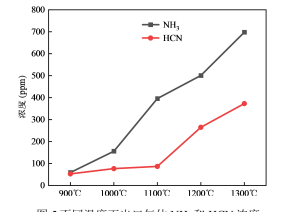


图 4 不同温度下出口气体煤气热值和煤气产率

图 5 不同温度下出口气体 NH3和 HCN 浓度

Fig.4 Calorific value of gas and gas yield of gas

Fig.5 Outlet gas NH₃ and HCN concentration

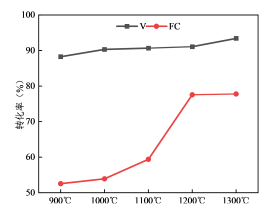
2.2 各组分转化率及燃料 N 析出与转化特性分析

在气固分离器出口收集的纯化反应煤焦进行工业分析和元素分析,再利用转化率公式(3)计算得到挥发分、固定碳、N元素、H元素、C元素的转化率,结果如图 6、图 7 所示。

温度从 900℃提高到 1300℃,挥发分转化率有所提高,从 88.26%提升至 93.40%,可见挥发分在 900℃时就开始大量析出;然而,随着温度升高,固定碳转化率大幅上升,从 52.55%上升至 77.78%,可见温度是决定固定碳转化的决定性因素之一,C 元素的转化率随温度变化的规律与固定碳类似。

与挥发分类似,H元素在 900℃时转化率可达 87.87%,随温度上升至 1300℃最终升至 94.54%,这是因为 H元素反应活性较高,C-H 键键能较小,在 900℃就发生大量断裂,温度进一步提升时,对其转化率影响不大。

由于纯化反应过程空气当量比维持在 0.3,神木烟煤始终处于强还原性气氛下,且用 NO_x 检测管未能在煤气中检测出 NO_x ,结合煤气成分结果分析可知该过程燃料 N 向气相 N 转化存在两种路径: 一是燃料 N 转化为 HCN 和 NH_3 这类 NO_x 前驱物,二是被还原成 N_2 。分析图 7 氮元素转化率规律可知: 温度提高能显著促进 N 元素的析出,温度从 900 \mathbb{C} 提升 至 1300 \mathbb{C} ,N 元素转化率从 48.26% 跃升至 83.14%,可见温度是决定 N 元素析出的主要影响因素;结合前面挥发分转化率变化不大的结果,可以推测温度升高不仅能促进挥发分 N 的析出,也能促进一部分焦炭 N 的析出。



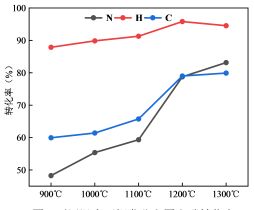


图 6 不同温度下挥发分和固定碳转化率

图 7 不同温度下 C、H、N 元素转化率 Fig.6 Conversion of volatile and fixed carbon Fig.7 Conversion of C. H and N elements

通过 1.3 节公式计算得出纯化反应过程神木烟煤燃料 N 在不同温度下的转化率如图 8 所示。显然,反应温度从 900 ℃ 到 1300 ℃,燃料 N 向气相 N 转化率增大,其中燃料 N 向 NH₃、HCN 以及 N₂的转化率均有所提高, 当温度达到 1000℃时, 燃料 N 向 N₂的转化率超 过50%; 反之,燃料 N 转化为焦炭固相 N 比例从51.74%降低至16.86%,在营造合适的还 原区的条件下,将纯化反应过程生成的NOx前驱物还原成N2,焦炭固相N将是后续燃烧 中NOx的主要来源。在煤进入燃烧室前,提高燃料N向气相N的转化率是降低煤粉燃烧 NO_x排放的主要途径之一[20]。

在不同温度下气相 N 中各含 N 物质占比如图 9 所示。由此可知,气相 N 中 N2-N 占比 均超过了80%,说明滴管炉内部的强还原气氛将释放的燃料 N 还原成 N₂提供了良好的环 境; 当温度超过 1100 $^{\circ}$ C 时,燃料 N 向 NO_x 的前驱物转化主要以 NH₃-N 为主,1300 $^{\circ}$ C 时 NH₃-N 的占比超过 10%。

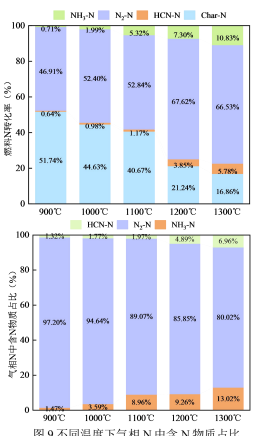


图 8 不同温度下燃料 N 转化率

图 9 不同温度下气相 N 中含 N 物质占比

结合前文的分析,在纯化反应过程中,煤 N 主要分为挥发分 N 和焦炭 N,由于反应温度较高,挥发分 N 大量析出转化为 HCN 和 NH₃,由于空气当量比维持在 0.3,仅有少量的 O 基团将 NO_x 前驱物氧化成 NO,生成的 NO 迅速在强还原气氛下被煤焦还原成 N₂,符合 Visona 和 Stanmore 提出的如图 10 所示的燃料 N 转化模型。

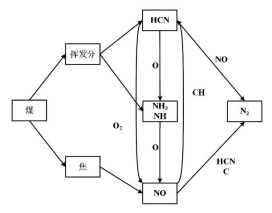


图 10 燃料 N 的 Visona-Stanmore 转化模型[22-23]

Fig. 10 Visona-Stanmore transformation model of fuel-N

进一步得到煤粉纯化反应过程煤 N 析出与转化路径(以反应温度 1300° 为例)如图 11 所示。由此可知,纯化反应过程 83.14%煤氮释放到气相 N 中,66.53 %的煤氮转化为 N_2 ,这主要得益于高温下焦炭、较高浓度的 H_2 和 CO 所具有的强还原性能将大部分气相 N 还原成 N_2 ; 10.83%煤氮转化为 NH_3 , 5.78%煤氮转化为 HCN,可见纯化反应过程煤氮大部分析出,释放的煤氮主要转化为 N_2 ,这对于后续的燃烧过程中控制 NO_x 排放至关重要。仅有 16.86%的煤氮仍留在高温煤焦,这部分氮将是后续燃烧过程中 NO_x 主要来源。

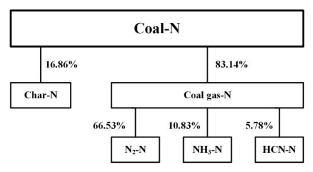


图 11 煤粉纯化反应过程煤 N 析出与转化路径

Fig.11 Coal-N precipitation and transformation path during pulverized coal purification reaction

2.3 原煤及不同温度下焦炭孔隙结构分析

对神木烟煤及在气固分离器出口收集的高温煤焦进行 BET 比表面积、孔容积及平均孔径分析,结果分别如图 12、图 13 所示。从比表面积的变化上可以看到,经过纯化反应,神木烟煤粉的比表面积均有较大幅度的增加,当反应温度为 1300℃,比表面积有最大值316.2m²/g,增大为原煤的 66.3 倍;从孔容积的变化上可以看到,经过纯化反应,神木烟煤粉孔容积有所增加,趋势和比表面积增加趋势相近,在反应温度在 1300℃时有最大值0.27cm³/g,增大为原煤的 10.6 倍。在煤粉纯化反应中,煤粉中挥发分大量析出导致高温煤焦颗粒内部和表面出现较多的孔洞,从而使燃料颗粒的空隙结构变得发达,导致比表面积和孔容积都有所增加,可见纯化反应对煤粉颗粒物理结构有较大的改善作用。另一方面,经过纯化反应,煤粉的平均孔径有不同程度的减小。

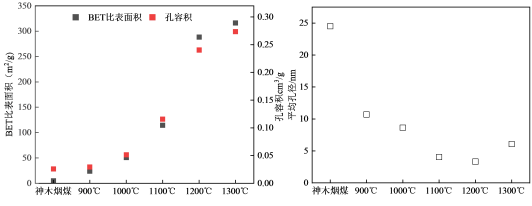


图 12 煤粉及不同温度下焦炭比表面积和孔容积

图 13 煤粉及不同温度下焦炭平均孔径

Fig.12 Specific surface area and pore volume

Fig.13 Average pore diameter

2.4 原煤及不同温度下焦炭拉曼分析

借助拉曼光谱对燃料纯化前后碳架稳定性以及反应活性位点进行检测,结果如图 14 所示。含碳物质拉曼光强包括 5 个峰,也即 G、D1、D2、D3、D4,其对应的波长位置分别在 1580、1350、1620、1530 和 1150cm⁻¹处,G 峰面积与所有峰面积之和的比值(I_G/I_{ALL})可以体现样品的石墨化程度,其值越大,石墨化程度越高,D3 和 D4 峰面积之和与 G 带面积之比(I_{D3+D4}/I_G)可反映碳架结构中活性位点的数量,其值越大,活性位点越多^[21]。由图可知,煤粉经过纯化反应, I_G/I_{ALL} 值下降,且随温度升高其值进一步减小,可见随温度升高,燃料碳架稳定性逐渐下降;另一方面, I_{D3+D4}/I_G 值升高,且随温度升高其值进一步增大,可见随温度升高,燃料活性位点增加,燃料的燃烧特性有所改善,与 2.3 节的孔隙结构的变化规律基本一致。

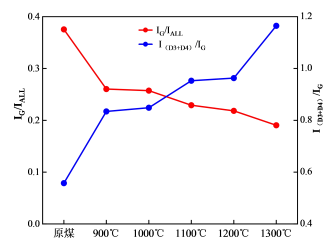


图 14 煤粉及不同温度下焦炭拉曼分峰结果

Fig.14 Raman peak results of pulverized coal and coke at different temperatures

3 结 论

在自行搭建的滴管炉试验台上,探究了反应温度对神木烟煤纯化反应的影响,主要结论如下:

1.温度从 900℃提升至 1300℃,煤气可燃组分 CO 和 H_2 显著增加,在 1300℃时 CO 占比提升至 25.19%,煤气热值从 1.22 MJ/m^3 提升至 4.58 MJ/m^3 ,煤气产率从 2.16 m^3/kg 提升至 2.78 m^3/kg ,各组分转化率均有所提高,其中 C 元素和 N 元素的转化率提升较为显著。

2.温度是决定 N 元素析出的主要影响因素,温度从 900℃提升至 1300℃, N 元素转化

率从 48.26%跃升至 83.14%, 相当一部分焦炭 N 在高温时发生转化。

3.在强还原气氛下,当温度达到 1000° ℃时,燃料 N 向 N₂ 的转化率超过 50%,且温度升高能进一步提高还原成 N₂的比例,促进燃烧前燃料 N 的析出并还原成 N₂是煤粉清洁燃烧的关键所在。

4.煤粉经过纯化反应,比表面积和孔容积大幅增加,最高分别增加为原煤的 66.3 倍和 10.5 倍,平均孔径有所减小,燃料碳架稳定性下降,反应活性位点增加,燃料燃烧特性有所改善。

参考文献

- [1] 谢和平, 任世华, 谢亚辰, 焦小淼. 碳中和目标下煤炭行业发展机遇[J]. 煤炭学报, 2021, 46(07): 2197-2211.
- [2] 吕清刚, 柴祯. "双碳"目标下的化石能源高效清洁利用[J]. 中国科学院院刊, 2022, 37(04): 541-548.
- [3] 张琪. 火电行业技术效率及影响因素研究[D]. 厦门大学 2014.
- [4] ZHU S J, LYU Q G, ZHU J G, et al. Experimental study on NO_x emissions of pulverized bituminous coal combustion preheated by a circulating fluidized bed [J]. Journal of the Energy Institute, 2019, 92(2): 247-56.
- [5] LIU C, HUI S, PAN S, et al. The influence of air distribution on gas-fired coal pre-heating method for NO emissions reduction. Fuel 2015;139: 206–12.
- [6] J.C. Wang, W. D. Fan, Y, et al. The effect of air staged combustion on NO_x emissions in dried lignite combustion[J]. Energy, 2012, 37(1): 725-736.
- [7] LV Zhaomin, XIONG Xiaohe, Yu Shilin, et al. Experimental investigation on NO emission of semi-coke under high temperature preheating combustion technology[J]. Fuel, 2021, 283.
- [8] 吕清刚, 朱书骏, 朱建国, 欧阳子区. 煤粉预热燃烧技术研发进展[J]. 中国电机工程学报, 2022, 42(18): 6535-6547.
- [9] 吕清刚, 牛天钰, 朱建国, 等. 高温煤基燃料的燃烧特性及 NO_x 排放试验研究[J]. 中国电机工程学报, 2008, 28(23): 81-86.
- [10] 王帅, 刘洋, 刘愿武, 等. 煤粉预热低 NOx燃烧技术进展[J]. 洁净煤技术, 2022, 28(04): 33-41.
- [11] OUYANG Z Q, ZHU J G, LU Q G. Experimental study on preheating and combustion characteristics of pulverized anthracite coal [J]. Fuel, 2013, 113: 122-7.
- [12] OUYANG Z Q, DING H L, LIU W, et al. Effect of the Primary Air Ratio on Combustion of the Fuel Preheated in a Self-preheating Burner [J]. Combustion Science and Technology, 2020, 194(6): 1247-64.
- [13] OUYANG Z, SONG W H, LI S, et al. Experiment study on NO_x emission characteristics of the ultra-low volatile fuel in a 2 MW novel pulverized fuel self-sustained preheating combustor [J]. Energy, 2020, 209.
- [14] LIU W, OUYANG Z, CAO X Y, et al. Effects of secondary air velocity on NO emission with coal preheating t echnology [J]. Fuel, 2019, 256.
- [15] LIU W, OUYANG Z Q, NA Y, et al. Effects of the tertiary air injection port on semi-coke flameless combustio n with coal self-preheating technology [J]. Fuel, 2020, 271.
- [16] LIU W, OUYANG Z Q, CAO X Y, et al. The influence of air-stage method on flameless combustion of coal g asification fly ash with coal self-preheating technology [J]. Fuel, 2019, 235: 1368-76.
- [17] LIU J Z, LIU Y H, ZHU J G, et al. Bituminous coal deep regulated ultra-low NO flameless combustion with fluidized self-preheating fuel: A 2 MW_{th} experimental study [J]. Fuel, 2021, 294.
- [18] 王帅, 龚彦豪, 牛艳青, 等. 煤粉预热燃烧耦合过程中 NO 生成研究[J]. 中国电机工程学报, 2020, 40(9): 29 51-2958.
- [19] 谭厚章, 王肖肖, 周必茂等. 煤粉气流床气化炉预热燃烧特性及 NO_x排放试验研究[J]. 煤炭学报, 2023, 4 (11):4192-4204.
- [20] 欧阳子区, 朱建国, 吕清刚. 预热温度对无烟煤粉燃烧特性的影响[J]. 工程热物理学报 2013; 11: 2166-9.

- [21] 刘玉华, 刘敬樟, 吕清刚等. 半焦富氧预热燃烧特性研究[J]. 中国电机工程学报, 2023, 43(05):1875-1884.
- [22] Visona S P, Stanmore B R. Modelling NO formation inswirling pulverized coal flame [J]. Chemical Engineering Science, 1998, 53(11): 2013-2027
- [23] Stanmore B R, Viosona S P. Prediction of NO emission from a number of coal-fired power station boilers[J]. Fuel Processing Technology, 2000, 64: 25-46.