文章编号:1007-9629(2025)02-0160-08

介孔HPW-TiO2催化剂用于水泥窑协同处理MSS 氧化脱硫

秦西凤^{1,2}、郭君渊^{1,2}、温小栋³、陈雪婷^{1,2}、李好新^{1,2,*} (1.同济大学先进土木工程材料教育部重点实验室,上海 201804; 2.同济大学材料科学与工程学

院,上海 201804; 3.宁波工程学院建筑与交通工程学院,浙江 宁波 315012)

摘要:复杂含硫物的逸出是水泥窑协同处理城市生活污水污泥(MSS)技术中亟待解决的难题.采用 聚合物导向自组装法及浸渍法制备负载磷钨酸(HPW)的介孔二氧化钛(TiO₂)催化剂(简称介孔 HPW-TiO。催化剂),并对含硫物的催化效果进行表征.结果表明:相较浸渍法,采用聚合物导向自组 装法可获得更大比表面积和更多酸性位点的介孔HPW-TiO。催化剂;在水泥预热窑温度(200、260、 320 ℃)下,采用聚合物导向自组装法合成的催化剂表现出更加高效的催化性能,能够有效加速MSS 中的芳香族-S及脂肪族-S有机含硫物氧化转化为亚砜和砜.

关键词:污水污泥;水泥窑协同;氧化脱硫;自组装;介孔催化剂

中图分类号:X703;TQ426 文献标志码:A doi:10.3969/j.issn.1007-9629.2025.02.009

Mesoporous PHW-TiO₂ Catalyst Application in Oxidative Desulfurization during Co-processing of MSS in Cement Kiln

QIN Xifeng^{1,2}, GUO Junyuan^{1,2}, WEN Xiaodong³, CHEN Xueting^{1,2}, LI Haoxin^{1,2,*}

(1. Key Laboratory of Advanced Civil Engineering Materials of Ministry of Education, Tongji University, Shanghai 201804, China; 2. School of Materials Science and Engineering, Tongji University, Shanghai 201804, China; 3. College of Architecture and Transportation Engineering, Ningbo University of Technology, Ningbo 315012, China)

Abstract: Pollution of complex sulfur compounds is a pressing issue in the technology of co-processing municipal sewage sludge (MSS) in cement kilns. Mesoporous titanium dioxide (TiO₂) catalysts loaded with phosphotungstic acid (HPW), referred to as mesoporous HPW-TiO₂ catalysts, were prepared using polymer-directed self-assembly and impregnation methods, and their catalytic effects on sulfur compounds were characterized. The results indicate that, compared to the impregnation method, the polymer-directed self-assembly approach yields mesoporous HPW-TiO₂ catalysts with larger specific surface areas and more acidic sites. At cement kiln preheater temperatures (200, 260, 320 °C), the catalysts synthesized via the polymer-directed self-assembly method exhibit more efficient catalytic performance, effectively accelerating the oxidation conversion of aromatic-S and aliphatic-S organosulfur compounds in MSS into sulfoxides and sulfones.

Key words: municipal sewage sludge(MSS); co-processing in cement kiln; oxidative desulfurization; self-assembly; mesoporous catalyst

传统的城市污水污泥(MSS)处置方式,如填 埋、堆肥和焚烧等会造成污染和潜在资源浪费^[13].

基金项目:国家自然科学基金资助项目(51578412,51878479,52078372,52108239)

第一作者:秦西凤(1997—),女,湖北荆州人,同济大学硕士生.E-mail:2132865@tongji.edu.cn

收稿日期:2024-02-19;修订日期:2024-03-29

通讯作者:李好新(1978-),男,甘肃肃宁人,同济大学研究员,博士生导师,博士.E-mail:lhx10034@tongji.edu.cn

自 2008年以来,水泥窑协同处理MSS由于具有物 质回收、能源利用和建材应用的综合优势^[4-5],在中 国得到广泛推广^[6-7],但MSS含有大量不同结合形 态的硫化物,因此,在水泥窑协同处置过程中存在 含硫大气污染物(H₂S、SO₂和羟基硫(COS)等)排 放问题^[8-10].添加吸附剂捕集烟气的脱硫技术虽然 工艺简单、运转方便、副反应少、无污水排放,但存 在吸附剂需要频繁再生、吸附器体积庞大、一次性 投资费用高等缺点^[11];另外,该技术也造成高价值 含硫物的浪费.因此控制水泥窑协同处置过程中含 硫物的结合形态,对高价值含硫物的回收具有重要 的意义.

石油工业中广泛应用氧化脱硫(ODS)技术实现 含硫物的形态转化^[12],由于MSS中含硫物种类与石 油中的相似,因此可将ODS技术应用于MSS中. Zhou等^[13]研究表明,负载磷钨酸(HPW)的介孔二氧 化钛(TiO₂)催化剂(简称介孔HPW-TiO₂催化剂)在 室温下对柴油的ODS反应具有优异的催化活性.传 统的HPW-TiO₂催化剂制备过程相对耗时、复杂^[14]; 而采用聚合物导向自组装法制备的介孔HPW-TiO₂ 催化剂,不仅避免了使用溶剂造成的环境污染且制 备方法操作简单^[15].

鉴于此,本文采用聚乙烯亚胺(PEI)导向自组装 法(简称聚合物导向自组装法)和浸渍法,制备了2种 介孔 HPW-TiO₂催化剂并研究其性能差异.本研究 中ODS催化系统以介孔 HPW-TiO₂作为催化剂,氧 气作为氧化剂.模拟水泥预热窑温度(200、260、 320℃),对催化剂的氧化催化性能进行系统评估,同 时探讨了 MSS中芳香族和脂肪族有机含硫物的氧化 机理.

1 试验

1.1 原材料

聚乙烯亚胺(PEI,重均分子量 600)、磷钨酸 (HPW,分析纯)、醋酸(HOAc,纯度 99.8%(质量分 数,文中涉及的纯度、掺量等均为质量分数))和钛酸 四丁酯(TBOT,纯度 98%)这4种化学品均由国药集 团化学试剂有限公司提供,用于介孔 HPW-TiO₂催 化剂的合成.MSS 取自上海曲阳污水处理厂,在 105℃下预干化至恒重.

1.2 催化剂的制备

1.2.1 聚合物导向自组装法制备介孔 HPW-TiO₂催化剂

介孔 HPW-TiO₂催化剂通过在室温下的简单研 磨和 400 ℃下的煅烧合成^[16].具体步骤如下:先将 0.5 g PEI和1 mL HOAc 放入研钵中,再加入1.7 g TBOT 研磨5 min,生成淡黄色黏稠凝胶;然后在凝胶中加入20%的HPW研磨5 min,生成深灰色黏稠凝胶;最后将其置于马弗炉中在400℃下煅烧8h,研磨成粉末,得到催化剂样品,命名为20%HPW-TiO₂.

1.2.2 浸渍法制备介孔 HPW-TiO2催化剂

先将适量 PEI、TBOT 和 HOAc 在室温下研磨 5 min,接着置于马弗炉中在 400 ℃下煅烧 8 h,得到介 孔 TiO₂催化剂粉末;再将其加入用 10 mL 去离子水 和 20% HPW 制得的 HPW 溶液中,在 60 ℃下搅拌 24 h,多次洗涤离心后在 80 ℃下干燥 12 h,得到催化 剂样品,命名为 20% HPW-TiO₂-DP.

1.3 表征方法

采用 Micromeritics APSP 2460型多站式全自动 比表面积与孔径分析仪测试催化剂的氮气吸附/脱 附数据,通过 Brunauer-Emmett-Teller(BET)法和 Barett-Jonyer-Halenda(BJH)法分别得到催化剂的比 表面积和孔径分布数据;采用 ZEISS Gemini 300型 扫描电镜(SEM)和 JEOL JEM-2100Plus 型透射电 子显微镜(TEM)观察催化剂的表面形貌;采用 RiGaKu Ultima IV型X射线衍射仪(XRD)测试催化 剂的晶体结构和物相组成;采用 Microtrac BELCat II 型全自动化学吸附仪(NH₃-TPD)测试催化剂的酸性 位点.

1.4 MSS的脱硫测试

MSS的ODS催化试验在马弗炉中进行.首先将预干燥至质量恒定的MSS与介孔HPW-TiO₂催化剂 混合;然后分别在200、260、320℃的空气环境中煅烧3h,升温速率保持在5℃/min,以模拟水泥预热窑温度;最后将煅烧后的混合物进行研磨,采用 ESCALAB 250Xi型X射线光电子能谱(XPS)测试 MSS中含硫物的含量和形态.

2 结果与讨论

2.1 催化剂表征

2.1.1 XRD分析

图 1 显示了 HPW 及 3 种催化剂(介孔 TiO₂、 20%HPW-TiO₂和 20%HPW-TiO₂-DP)样品的 XRD图谱.由图 1 可见:3 种催化剂的主要特征衍射 峰均出现在 25.3、37.8、48.0、54.4、62.7°处,与 TiO₂的典型锐钛矿结构一致;掺入 HPW 后 TiO₂结构未 发生变化,表明 HPW 在 TiO₂晶格中的分散度很高; 采用聚合物导向自组装法和浸渍法均能够成功制备 出负载 HPW 的介孔 HPW-TiO₂催化剂.



Fig. 1 XRD patterns of HPW and three kinds of catalyst samples

2.1.2 SEM 和 TEM 分析

利用 SEM 和 TEM 表征 20% HPW-TiO₂样品的 微观形貌,其 SEM 和 TEM 照片见图 2. 由图 2可见: 20% HPW-TiO₂呈大小均匀的纳米颗粒形态;纳米颗





表1为以上3种催化剂样品的结构参数.由表1 可见:介孔TiO₂与20%HPW-TiO₂-DP催化剂具有 相似的结构参数;与20%HPW-TiO₂-DP相比, 20%HPW-TiO₂的孔体积(V)和比表面积(S_{BET})增 大,平均孔径(D)减小.

产生这种差异的原因可能是,聚合物导向自组 装法在凝胶体系合成介孔 TiO₂过程中是对 HPW 进

表1 3种催化剂样品的结构参数 Table 1 Structure parameters of three kinds of catalyst samples

sumples			
Sample	$S_{\rm BET} / ({\rm m}^2 \cdot {\rm g}^{-1})$	D/nm	$V/(\mathrm{cm}^3 \cdot \mathrm{g}^{-1})$
Mesoporous TiO_2	77.06	15.443	0.297
$20\% \mathrm{HPW}\text{-}\mathrm{TiO}_2$	194.90	8.023	0.394
$20\% \mathrm{HPW}\text{-}\mathrm{TiO_2}\text{-}\mathrm{DP}$	81.87	13.163	0.269



图 2 20%HPW-TiO2样品的微观形貌 Fig. 2 Microscopic morphology of 20%HPW-TiO2 sample

粒的平均粒径约为10nm且具有蠕虫状孔隙结构,表明纳米晶体颗粒相互连接形成了晶体框架.

2.1.3 氮气吸附/脱附测试

通过氮气吸附/脱附测试结果来研究介孔 TiO₂、 20%HPW-TiO₂和 20%HPW-TiO₂-DP 样品的孔隙 特性和结构特征,结果见图 3. 由图 3(a)可见,3种催 化剂的氮气吸附/脱附等温线均呈现带有 H2滞后环 的 N型等温线形式,显示出介孔材料的特性.由图 3 (b)可见,3种催化剂的孔径分布范围较窄,表明其孔 结构具有良好的均匀性.

行直接引入的,而浸渍法是在后期将HPW引入到介 孔TiO₂框架中的.聚合物导向自组装法的合成机理 为^[15]:HOAc作为配位剂,将Ti元素在中心位置结 合,形成带正电荷的醋酸钛配位复合物,并水解缩合 形成钛低聚物;阳离子聚合物PEI作为氢键供体与钛 低聚物连接,形成以PEI分子为外壳、钛低聚物为核 心的中间相;HPW和钛低聚物之间也很容易形成氢 键^[17],由此形成PEI/HOAc/TBOT/HPW凝胶体 系;该体系经热处理去除PEI后,形成HPW-TiO₂介 孔结构;HPW在介孔TiO₂晶格中的高分散性阻碍了 TiO₂颗粒的生长,从而使孔体积和比表面积增大,平 均孔径减小.孔体积和比表面积的增加有利于提升 20%HPW-TiO₂催化剂对于反应物的吸附性能.

 10^{2}

2.1.4 NH₃-TPD分析

MSS中低价态有机含硫物中S原子上的自由孤 电子对具有路易斯碱的基本特性,易被酸性位点吸 附^[18].采用NH₃-TPD测试获得介孔TiO₂、20%HPW-TiO₂和20%HPW-TiO₂-DP样品的酸性位点总量,结 果见图4.由图4可见,介孔TiO₂、20%HPW-TiO₂和 20%HPW-TiO₂-DP的酸性位点总量分别为1.483、 2.671、2.311 mmol/g,20%HPW-TiO₂的酸性位点总 量较介孔TiO₂和20%HPW-TiO₂-DP分别增加了 80%和16%.酸性位点数量的增加表明吸附位点的可 用性和强度增加,更容易吸附MSS中的有机含硫物,进 一步提高其脱硫性能.

2.2 预热窑模拟温度下的氧化脱硫反应

在 200、260、320 ℃下煅烧 MSS,分别掺加 20% HPW-TiO₂和 20% HPW-TiO₂-DP 催化剂(掺量均 为 9%),并以纯 MSS 作为对照组.采用 XPS 测试以 上样品的 S2p 谱线,以分析含硫物的形态转化情况. 常温下,试验用 MSS 主要含有芳香族-S、脂肪族-S、 砜 和硫酸盐,其结合能峰值分别为 163.3、164.1、





- 图 4 介 孔 TiO₂、20% HPW-TiO₂和 20% HPW-TiO₂-DP 样品的酸性位点总量
- Fig. 4 Total amount of acidic site of mesoporous $\rm TiO_2$, $20\% HPW\mathchar`-TiO_2$ and $20\% HPW\mathchar`-TiO_2\mathchar`-DP$ samples

168.0、170.0 eV^[19]. 图 5~7 分别为煅烧 200、260、 320 ℃后掺/未掺催化剂的 MSS 中含硫物的含量及 S2p 谱线.

由图5可见:(1)煅烧温度为200℃时,与纯MSS







Fig. 5 Contents of sulfur-containing materials in MSS and S2p spectral lines with/without mesoporous HPW-TiO₂ catalysts after 200 °C calcination

相比,掺加催化剂的MSS中脂肪族-S和芳香族-S的 含量显著降低;20%HPW-TiO2的催化活性略优于 20%HPW-TiO₂-DP,可能是由于前者较高的孔体积 和比表面积提供了更多的反应空间和更分散的活性 位点,酸性位点数量的增加使得其更易吸附含硫物. (2)MSS中的含硫物中增加了峰位为166.0 eV的亚 砜.由于脂肪族-S和芳香族-S的分解温度基本在 250、350℃左右, 而其他含硫物的耐热性更强^[20],由 此可以推断,脂肪族-S和芳香族-S在200℃下只是发 生了转化而非分解.(3)掺加 20% HPW-TiO₂后, MSS中的脂肪族-S含量由21.4%减至8.7%,芳香 族-S含量由 30.0% 减至 20.4%, 而亚砜含量由 3.3% 增至 9.0%, 砜 含 量 由 28.5% 增 至 45.4%; 掺 加 20%HPW-TiO2-DP后,MSS中含硫物的含量变化

趋势相似.以上结果表明:在煅烧温度为200℃时, MSS中部分低价态有机含硫物氧化为亚砜,并进一 步氧化为砜;氧气可以作为一种有效的氧化剂,用于 MSS中低价态有机硫化合物的氧化反应,与其他研 究结论一致[21].

由图6可见:(1)煅烧温度为260℃时,掺加 20%HPW-TiO₂-DP后,MSS中的芳香族-S含量略有 下降;而掺加20%HPW-TiO2催化剂后,MSS中的芳香 族-S含量由21.0%降至12.0%,降幅为43%,亚砜和砜 的含量均有所增加(图6(a)).这表明20%HPW-TiO2的 催化活性优于 20% HPW-TiO₂-DP.(2) 煅烧温度为 260 ℃时, MSS 中的脂肪族-S 部分分解逸出, 且催 化剂促进了脂肪族-S和芳香族-S的氧化转化(图6 $(b) \sim (d)$.

Sulfo

165

Binding energy/eV

Sulfon

Sulfoxide

Binding energy/eV

165

Sulfate

170

Sulfate

170

175

175





由图7可见:(1)煅烧温度为320℃时,掺加 20%HPW-TiO,的MSS中芳香族-S含量远低于纯 MSS,其含量从28.0%降至10.7%,芳香族-S的转化

率提高了约62%,最终转化产物为砜;掺加 20%HPW-TiO₂-DP催化剂的MSS中芳香族-S的转 化率仅提高了约28%.这更加表明采用聚合物导向













自组装法合成的催化剂比采用浸渍法制备的催化剂 具有更好的催化活性.(2)MSS中的脂肪族-S在 320 ℃时全部分解逸出,只剩下芳香族-S、砜和硫酸 盐这3种含硫物.

总的来说, 煅烧温度为200℃时, 在介孔 HPW-TiO,催化剂存在时,脂肪族-S的氧化反应转 化率较高.随着温度的升高,脂肪族-S逐渐分解逸 出,而芳香族-S的氧化反应转化率得到较大增强.

2.3 催化氧化反应机理分析

由于TiO₂是一种路易斯酸性氧化物,HPW不仅 具有酸性且具有高度稳定性[22-23],因此制备的介孔 HPW-TiO2催化剂具有大量的酸性位点.由于MSS 中的脂肪族-S和芳香族-S显示出路易斯碱的基本特 性,因此,两者很容易被吸附到介孔HPW-TiO,催化 剂上.采用聚合物导向自组装法制备的催化剂比表 面积和孔体积更大,使得酸性位点更加分散,更容易 吸附反应物.在反应过程中,介孔TiO2与HPW协同 作用使得吸附的氧分子活化成活性氧,脂肪族-S和 芳香族-S低价态有机含硫物受到亲电活性氧的攻 击,被氧化转化为亚砜和砜^[24].

结论 3

(1)采用聚合物导向自组装法和浸渍法合成了 介孔 HPW-TiO2催化剂.与浸渍法相比,采用聚合物 导向自组装法制备的介孔 HPW-TiO, 催化剂具有更 大的比表面积、孔体积以及更多酸性位点,且操作相 对简单、耗时短.

(2)在水泥预热窑温度(200、260、320℃)下,介 孔HPW-TiO。催化剂对MSS中的低价态有机含硫物 的氧化反应表现出有效的催化活性.与浸渍法相比, 由于反应空间的增加以及对含硫物吸附能力的增 强,采用聚合物导向自组装法制备的催化剂具有更 高的催化活性.

(3)200 ℃时在介孔 HPW-TiO₂催化剂催化作用

下,脂肪族-S的氧化反应转化率较高.随着温度的升高,脂肪族-S分解逸出,而芳香族-S的氧化反应转化 率得到较大增强.

(4)介孔 HPW-TiO2催化剂的催化反应机理为: 氧分子在催化剂表面被活化为活性氧,吸附在催化 剂上的低价态有机含硫物,被作为中间产物的活性 氧氧化,转化为亚砜,并进一步氧化为砜.

参考文献:

- [1] 钱觉时,谢从波,谢小莉,等.城市生活污水污泥建材利用现状 与研究进展[J].建筑材料学报,2014,17(5):829-836,891.
 QIAN Jueshi, XIE Congbo, XIE Xiaoli, et al. Current status and research progress of building materials utilization of municipal sewage sludge [J]. Journal of Building Materials, 2014, 17(5): 829-836,891. (in Chinese)
- YANG G, ZHANG G M, WANG H C. Current state of sludge production, management, treatment and disposal in China [J].
 Water Research, 2015, 78:60-73.
- [3] 高琦,肖建庄,沈剑羽.园林垃圾对工程弃土烧结砖性能的影响[J].建筑材料学报,2022,25(11):1195-1202.
 GAO Qi, XIAO Jianzhuang, SHEN Jianyu. Influence of garden waste on the performance of sintered bricks made from engineering waste [J]. Journal of Building Materials, 2022,25 (11):1195-1202. (in Chinese)
- [4] 梁仕华,王杰,王羽心,等.水泥协同垃圾焚烧飞灰固化渗滤 液污泥试验研究[J].建筑材料学报,2024,27(8):691-700.(in Chinese)
 LIANG Shihua, WANG Jie, WANG Yuxin, et al. Experimental

study on solidification/stabilization of leachate sludge by cement and MSWI fly ash [J]. Journal of Building Materials, 2024, 27 (8):691-700. (in Chinese)

- [5] 蒋正武,高文斌,杨巧,等.低碳混凝土的技术理念与途径思考[J].建筑材料学报,2023,26(11):1143-1150.
 JIANG Zhengwu, GAO Wenbin, YANG Qiao, et al. Technical concepts and approaches of low-carbon concrete [J]. Journal of Building Materials, 2023, 26(11):1143-1150. (in Chinese)
- [6] KOSAJAN V, WEN Z G, FEI F, et al. The feasibility analysis of cement kiln as an MSW treatment infrastructure: From a life cycle environmental impact perspective [J]. Journal of Cleaner Production, 2020, 267:122113.
- [7] 李寅雪,刘卓霖,任兵建,等.水泥窑协同处置MSW环境负荷 与性能耦合评价[J].建筑材料学报,2024,27(4):299-308.
 LI Yinxue, LIU Zhuolin, REN Bingjian, et al. Coupled evaluation of environmental load and performance of MSW co-disposal in cement kilns [J]. Journal of Building Materials, 2024,27(4):299-308. (in Chinese)
- [8] CHENG S C, DING X Y, DONG X X, et al. Immigration, transformation, and emission control of sulfur and nitrogen during gasification of MSW: Fundamental and engineering review [J]. Carbon Resources Conversion, 2023(3):184-204.

- [9] 戴前进,李艺,方先金.污泥中硫浓度与产气中硫化氢含量的 相关性探讨[J].中国给水排水,2008(2):36-39.
 DAI Qianjin, LI Yi, FANG Xianjin. Correlation between sulfur concentration in sludge and hydrogen sulfide content in gas production [J]. China Water & Wastewater, 2008(2):36-39. (in Chinese)
- [10] HUANG Y Y, LI H X, JIANG Z W, et al. Migration and transformation of sulfur in the municipal sewage sludge during disposal in cement kiln [J]. Waste Management, 2018, 77: 537-544.
- [11] REN G H, LAN X, GUO Z C. Difference of flue gas desulfurization performance and desulfurization mechanism of steel slag obtained under various cooling methods [J]. Journal of Environmental Chemical Engineering, 2022, 10(6):109026.
- [12] 梁晓彤,李博,屈世存.原油催化氧化脱硫用催化剂的制备及 性能评价[J].化学工程师,2024,38(1):96-100.
 LIANG Xiaotong, LI Bo, QU Shicun. Preparation and performance evaluation of catalysts for catalytic oxidative desulfurization of crude oil [J]. Chemical Engineer, 2024, 38(1): 96-100. (in Chinese)
- [13] ZHOU L, DU Y, GUO Z R, et al. Promotion of oxidative desulfurization performance of model fuel by 3DOM Ce-doped HPW/TiO₂ material [J]. Arabian Journal of Chemistry, 2020, 13(2):4043-4052.
- [14] PATIL C R, RODE C V. Synthesis of diesel additives from fructose over PWA/SBA-15 catalyst [J]. Fuel, 2018, 217: 38-44.
- [15] DU Y, JIN Y, CHEN W, et al. Designed formation of polyoxometallate-based mesoporous titania composites by a solvent-free chemical self-assembly method for oxidative desulfurization of diesels [J]. Energy & Fuels, 2022, 36(1): 361-369.
- [16] XIONG H L, ZHOU H R, SUN G, et al. Solvent-free selfassembly for scalable preparation of highly crystalline mesoporous metal oxides [J]. Angewandte Chemie International Edition, 2020, 59(27):11053-11060.
- [17] AHMAD E, PANT K K, HAIDER M A. Synthesis and application of TiO₂-supported phosphotungstic acid for ethyl levulinate production [J]. Materials Science for Energy Technologies, 2022, 5:189-196.
- [18] CHENG S, HUANG J C, LUO R, et al. Experimental and theoretical study on the transformation of typical organic sulfur during hydrothermal carbonization of sludge [J]. Fuel, 2023, 332 (Part 1):126064.
- [19] LIPS, HUY, YUW, et al. Investigation of sulfur forms and transformation during the co-combustion of sewage sludge and coal using X-ray photoelectron spectroscopy [J]. Journal of Hazardous Materials, 2009, 167(1/2/3):1126-1132.
- [20] LIU S, WEI M M, QIAO Y, et al. Release of organic sulfur as sulfur-containing gases during low temperature pyrolysis of sewage sludge [J]. Proceedings of the Combustion Institute, 2015, 35(3):2767-2775.
- [21] YANG H W, ZHANG Q, ZHANG J H, et al. Cellulose

nanocrystal shelled with poly (ionic liquid)/polyoxometalate hybrid as efficient catalyst for aerobic oxidative desulfurization [J]. Journal of Colloid and Interface Science, 2019, 554: 572-579.

- [22] KANG D C, PYEN S H, KIM E J, et al. Hydrogen-free carbon monoxide production through decomposition of formic acid over a HPW/TiO₂ catalyst [J]. Journal of Industrial and Engineering Chemistry, 2023, 123:396-403.
- [23] QI Z Y, LI H F, CHEN J F, et al. Intensification of oxidative desulfurization by Zr(IV)-ionic liquid-HPW composite activating H₂O₂ system and mechanism insight [J]. Fuel, 2022, 322: 124231.
- [24] ZHANG M, LIU J Q, LI H P, et al. Tuning the electrophilicity of vanadium-substituted polyoxometalate based ionic liquids for high-efficiency aerobic oxidative desulfurization [J]. Applied Catalysis B:Environmental, 2020, 271:118936.

ნჯანებები ანებები ანებები ანებები ანებები ანებები ანებები ანებები ანები ანებები ანებები ანებები ანებები ანებები ანებები ანებები ანები ანე

(上接第159页)

- [21] POLETTINI A, POMI R, STRAMAZZO A. Carbon sequestration through accelerated carbonation of BOF slag: Influence of particle size characteristics[J]. Chemical Engineering Journal, 2016, 298:26-35.
- [22] 蔡益栋,贾丁,邱峰,等.基于纳米压痕的煤岩微观力学特性及其影响因素剖析[J].煤炭学报,2023,48(2):879-890.
 CAI Yidong, JIA Ding, QIU Feng, et al. Micromechanical properties of coal and its influencing factors based on nanoindentation[J]. Journal of China Coal Society, 2023, 48(2): 879-890. (in Chinese)
- [23] 陈铁锋,高小建.生物炭对碳化养护水泥砂浆的改性机理[J]. 建筑材料学报,2023,26(8):831-837.
 CHEN Tiefeng, GAO Xiaojian. Modification mechanism of biochar on carbonation-cured cement mortar [J]. Journal of Building Materials, 2023, 26(8):831-837. (in Chinese)
- [24] 何娟,杨长辉.碳化对碱-矿渣水泥浆体微观结构的影响[J]. 建筑材料学报,2012,15:126-130.
 HE Juan, YANG Changhui. Influence of carbonation on microstructure of alkali-activated slag cement pastes[J]. Journal of Building Materials, 2012, 15:126-130. (in Chinese)