

المعالجة الكيميائية بالحمض/طين لزيوت المحركات المستعملة لإعادة تدويرها واستخدامها

المهدي محمد المكي^{1*}، مال جمعة أبو القاسم²، خديجة صالح المهدى³

^{1,3} قسم الكيمياء، كلية العلوم، جامعة سبها، سبها، ليبيا

mah.almaky@sebhau.edu.ly

² قسم الكيمياء، كلية العلوم، جامعة الزاوية، الزاوية، ليبيا

الملخص:

زيت التزييت هو سائل لزج يستخدم لتزييت الأجزاء المتحركة في المحركات، وتعتبر الزيوت المستعملة نفایات ضارة بالصحة والبيئة. هذا البحث يعرض جانباً مهماً من استخدامات الكيمياء في مجال إعادة تدوير المخلفات. الزيت المستعمل يمكن إعادة تدويره بالمعالجة الكيميائية لينتج زيت قاعدة مماثل لانتاجه بطرق أخرى. هنا تمت معالجة الزيت المستعمل بواسطة حمض الخليك وكذلك حمض الكبريتيك، ثم معالجته بطين الكاولين، ودراسة التغيرات بعد المعالجة. استخدم مطياف FTIR والعديد من التقنيات الفيزيوكيميائية مثل الزوجة والوزن النوعي ودرجة الوميض والانسكاب لدراسة مواصفات الزيت المعاد تدويره في كل حالة ومعرفة مدى صلاحيته للاستخدام من جديد.

لزوجة الزيت الغير مستعمل كانت s^{-1} 200mm^2 عند 40°C وللزيت المستعمل كانت s^{-1} 180mm^2 . يعزى هذا الانخفاض لاستهلاك اضافات الزوجة المضافة لتحسين خواص الزيت، وكذلك اختلاط الزيت المستعمل بوقود الجازولين الخفيف. وعند معالجة الزيت المستعمل بحمض الخليك انخفضت لزوجته فأصبحت s^{-1} 95° وذلك بسبب الازالة الفعالة للملوثات التي كانت تعمل على رفع الزوجة. أما عند معالجته بحمض الكبريتيك انخفضت الزوجة حتى s^{-1} 80mm^2 نظراً لاستهلاك كامل اضافات الزوجة، وكذلك لحدوث تكسير للسلسل البرافينية للزيت أثناء عملية المعالجة.

بمقارنة قيمة الزوجة عند 40°C وعند 100°C نلاحظ انخفاضها في الحالتين وهذا يؤكد فعالية الطريقتين في إزالة الشوائب الموجودة بالزيت وإعادته كزيت أساس، مع ملاحظة ان حمض الخليك يجعل الزيت يفقد 52.25% من قيمة لزوجته، بينما حمض الكبريتيك يجعله يفقد أكثر من 60.5% من لزوجته، وهذه نتيجة سلبية لاستخدام حمض الكبريتيك مقارنة بحمض الخليك، الا انه بصفة عامة فإن خواص الزيت المعاد تدويره في كلتا الحالتين تعتبر جيدة ولا تزال في المستوى المطلوب الصالح للاستعمال كزيت أساس.

الكلمات المفتاحية: زيوت التزييت، المعالجة الكيميائية، الزوجة، زيت قاعدة، إعادة التدوير.

1. المقدمة

زيت التزييت Lubricating Oil هو زيت يستخدم لتزييت محركات الاحتراق الداخلي الغرض الأساسي منه هو تزييت الأجزاء المتحركة وتسييل الحركة الميكانيكية للمحركات والآلات المختلفة، فنفلل الاحتراك وتوفر الطاقة والوقود وتسرع في الأداء وتحافظ على المعدات من التآكل والبلí، كما تسهم في تبريد المحرك أثناء التشغيل بتقليل درجات حرارة التشغيل في تلك المعدات [1]. معظم الزيوت حديثاً تستخرج من النفط الخام ويضاف اليه مواد لتحسين خصائص محددة. ومن أهم خصائص الزيت التي يعتمد عليها في تزييت الأجزاء المتحركة هي الزوجة Viscosity، وهي مقياس لمدى تغير سریان الزيت مع تغير درجة الحرارة. حيث يجب أن تكون الزوجة عالية بالقدر الذي يحافظ على تزييت الأجزاء المتحركة، كما يجب أن تكون منخفضة بالقدر الذي يسمح للزيت بالحركة بين أجزاء المحرك [2].

يتألف التركيب الكيميائي للزيت الأساس من الهيدروكربونات البرافينية النظمية والمترفرعة، والهيدروكربونات النافثينية، والمركيبات العطرية الأحادية والمتمددة الحلقات، والمركيبات العطرية النافثينية ذات السلسل الجانبية البرافينية المختلفة الطول. ويتم إنشاء إنتاج زيوت التزلق إزالة المركيبات غير المرغوب بها والحفاظ على المركيبات الضرورية والتي تمكن من الحصول على زيت أساس يملك الخواص الفيزيوكيميائية والكيميائية والتشغيلية المطلوبة لكي يقوم بوظائفه على أكمل وجه [3]. ويجب أن تتمتع زيوت المحركات بثبات عالي للأكسدة أثناء الاحتراق داخل المحرك، وان يكون لها قدرة ضخ سريعة عند انخفاض درجة الحرارة لضمان تزييت اجزاء المحرك بصورة كاملة عند بداية التشغيل، لذلك يضاف الي زيت المحرك مكونات اخرى قليلة تجعله يتحمل الضغوط العالية والظروف التشغيلية الصعبة مثل الاضافات المانعة للأكسدة لمنع تأكسد الزيت أثناء عملية التشغيل، وكذلك الاضافات المنظفة والمانعة لترسيب المواد الإسفنجية والراتنجية



على اجزاء المحرك والناتجة عن تفاعلات الاحتراق داخل المحرك [3]. فقتامة الزيت او اسوداده بعد قطع مسافات طويلة لا تعني بأن الزيت فقد فعاليته، فما يحدث هو العكس تماما فالزيوت الحديثة عالية الجودة تحتوي على نسبة من الاضافات المنظفة التي تعمل على التقاط الاوساخ والترسبات ونواتج الاحتراق وتمتنع تكونها على المكابس بسرعة كبيرة بعد السير لبعض مئات من الكيلو مترات والتي تزال مع الزيت أثناء تغييره وبالتالي يحافظ على المحرك نظيف وهذا ما يفسر اسوداد الزيوت. أما اذا بقي الزيت نظيف وصافي بعد السير لعدة الاف من الكيلومترات فهذا يدل على ان الزيت المستخدم لا يتمتع بالخواص المنظفة ومن الضروري تغييره او استبداله بنوع اخر من الزيوت [5]. اضافات الزوجة أيضا تعد من الاضافات المهمة لزيت التزييت والتي تؤدي الى تحسين لزوجته تحسينا فعالا للحصول على زيوت يمكن تشغيلها في اي ظروف مناخية. كما يمكن استخدام اضافات خاصة مانعة للرغاوی ومانعة للصدأ وغيرها. وتشكل المواد المضافة الى الزيت الأساس نسبة لا تزيد عن 1 - 3 % [4]. وتعتبر زيوت التزييت المستعملة بقايا ونفايات ضارة بالصحة العامة والبيئة بشكل مباشر ويجب اتخاذ اللازم لتصريفها بحيث توضع باتفاق في أماكن مخصصة ولا يجب رميها في البيئة المحيطة او إلقائها في مياه المجاري لأن لتر واحد من هذه النفايات كفيل بأن يفسد ويلوث ملايين اللترات من المياه الجوفية المخصصة للشرب أو الاحتياجات الزراعية، وبالتالي تم التفكير في طريقة للاستفادة من هذه الزيوت العادمة مرة اخرى وذلك عن طريق عملية إعادة تدويرها واستخدامها [4]. عملية إعادة التدوير هي عملية تجرى على الزيت المستعمل والمستهلك بشكل كامل أو جزئي، وتهدف الى إعادة استعماله مرة اخرى. عملية تدوير زيت المحركات تقوم على استخلاص الأجزاء المفيدة من الزيت المستهلك وإعادة استخدامه بعد اضافة بعض المواد له لتجعله صالح للاستخدام.

وتقوم عملية إعادة التدوير بتنظيف الزيت المستهلك المحتوي على جسيمات عالقة ناشئة عن احتكاك الاجزاء المتحركة وكذلك الكيماويات الناتجة عن عملية الاحتراق والتي تخفض من جودة أدائه في عملية التشحيم، وكذلك استخلاص المواد التي كانت مضافة إليه، ويسمى الزيت الذي ينتج من عملية إعادة التدوير بزيت قاعدة او زيت أساس "Base Oil or Stock Oil" حيث يضاف إليه زيت تشحيم أصلي ومواد اخرى تحوله الى زيت تشحيم ثانيا صالح للاستعمال [5]. وتعرف المصلحة الامريكية لحماية البيئة EPA المنتجات المعد تدويرها بانها تحتوي 25% على الاقل من "زيت القاعدة" ولكن توجد في الولايات المتحدة نفسها تعرفيات اخرى تكون فيها نسبة زيت القاعدة اعلي من ذلك مثل ولاية كاليفورنيا التي تعرف المنتجات المعد تدويرها بانها تحتوي على 70% على الاقل من زيت القاعدة [5].

وفي العقدين الأخيرين ازداد الاهتمام العالمي بمسألة إعادة تدوير النفايات، فعلى سبيل المثال أطلقت المفوضية الأوروبية عام 2010 خطة استراتيجية تسمى "خطة أوروبا 2020" بعرض توجيهه الاقتصاد الأوروبي للتطوير حتى عام 2020، ومن ضمن بنودها هدفت الى العمل في ثلاثة اتجاهات فيما يتعلق بإدارة النفايات: الوقاية، وإعادة التدوير، والتخلص النهائي من النفايات [6]. وعلى الصعيد الباحثي والعملي فانه توجد العديد من الطرق لمعالجة الزيوت المستعملة مثل: إعادة التصفية thermal re-refining، التكسير الحراري cracking، التغويز combustion، والحرق gasification [7,8]. حيث يشهد استخدام إعادة التصفية re-refining زيادة هائلة في البلدان المتقدمة، ففي بعض البلدان تصل إلى 50% من سد حاجة البلدان لزيوت التشحيم [9-11]. ومن بين تقنيات إعادة التصفية: المعالجة بواسطة حمض/طين acid/clay، أو بواسطة تقطير/طين distillation/clay، أو تقطير/معالجة كيميائية chemical treatment، أو الاستخلاص بالمذيبات solvent extraction [12,13,7]. والطريقة الأكثر استخداما والأقل تكلفة هي طريقة المعالجة حمض/طين acid/clay حيث تشكل ما نسبته 90% من الطرق الأخرى [14,15,16].

يركز هذا البحث على معالجة زيت المحرك المستخدم بحيث يمكن اعادة استخدامه كزيت أساس، وبالتالي تقليل التلوث البيئي، ويستخدم في هذه المعالجة طريقة حمض/طين acid/clay. لهذا الغرض تم استخدام حمضين مختلفين (حامض الخليك وحمض الكبريتิก) في معالجة نفايات زيت المحرك متباوعة بالمعالجة بالطين، وملاحظة فعالية حمض الخليك كحمض ضعيف مقارنة مع فعالية حمض الكبريتيك، حيث أن حمض الخليك

حمض ضعيف أقل ضررا على السلامة والصحة العامة وعلى البيئة مقارنة بالأحماض القوية الأخرى مثل حمض الكبريتิก.

2. الجزء العملي Experimental Part

1.2 المواد الكيميائية والأدوات والاجهزه المستعملة:

في هذا البحث تم استخدام حمض الخليك الجليدي وحمض الكبريتيك المركز 98%， ومحلول هيدروكسيد الصوديوم 10% والانيلين النقي تم الحصول عليهم من مخازن المواد الكيميائية بجامعة سوها، حيث تم شراؤها من شركة Panreac Quimica S.A.U Castellar del Vale's, Barcelona-Spain. طين الكاولين تم توفيره من معامل قسم الجيولوجيا بكلية العلوم والذي استجلب من أحد المحاجر المحلية. الماء المقطر تمت تنقيتها بمعامل قسم الكيمياء باستخدام جهاز Gesellschaft fur Labortechnik-Germany. جهاز مطياف الأشعة تحت الحمراء FTIR موجود بالمخابر العلمي المركزي لجامعة سوها، نوع الجهاز Tensor 27 (mid IR 4000 Cm⁻¹ - 600 Cm⁻¹) - Germany نوع الجهاز HERMLE LABORTECHNIK Gosheimerstr.56 78564 Wshingen-Germany

2.2 خطوات العمل:

1.2.2 جمع العينات:

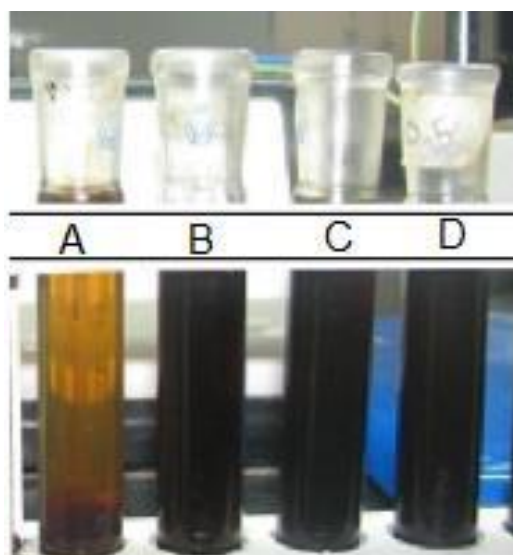
عينات الزيت الجديد الغير مستعمل نوع (الزهرة 40) انتاج شركة الزاوية لتكرير النفط ش.م.ل طبقاً للمواصفات القياسية API – SF\CC ، تم شراؤها من محلات بيع الزيوت بمدينة سوها، (العينة A). أخذت كمية 4 لتر من الزيت المستعمل لاستخدامها في هذه الدراسة من سيارة خاصة نوع تويوتا- موديل 2009 من نفس نوع الزيت الجديد، وهذا الزيت استعمل لمدة 5 أشهر، ومسافة 5382 كم.

2.2.2 التنقية والمعالجة الاولية:

أولي مراحل تدوير الزيوت هي تنقيتها من الشوائب الميكانيكية كالرمل والقطع المعدنية الصغيرة وغيرها من الشوائب، حيث يجري ذلك باستخدام قمع بخنر وقطعة قماش قطنية، بعد ذلك يتم ترك الزيت ليستقر لمدة 24 ساعة (العينة B). تجري بعدها عملية الطرد المركزي للعينة B لمدة 60 دقيقة بسرعة دوران 4000 دورة لكل دقيقة، وبذلك تترسب الجسيمات العالقة بقاع الانبوبة ويتم بعدها سكب الزيت في كاس اخر [17] .

3.2.2 المعالجة الكيميائية:

نأخذ 200 مل من الزيت الذي تمت تنقيتها في الفقرة السابقة ونصيف اليه 40 مل من حمض الخليك الجليدي في كاس مغلق لمنع تبخّر حمض الخليك. نحرك المزيج بواسطة محرك مغناطيسي في درجة حرارة الغرفة لمدة ساعة، ثم نترك المزيج لمدة 24 ساعة في درجة حرارة الغرفة. نجري عملية الطرد المركزي لمدة ساعتين عند 4000 دورة لكل دقيقة وذلك لفصل الزيت عن الملوثات. تفصل بعد ذلك طبقتين طبقة سفلی بنية غامقة وطبقة علیها حمراء غامقة. نفصل طبقة الزيت عن الملوثات في كاس اخر، ونصيف لكل 100 مل من الزيت 4 جرام من الكاولين وذلك لإزالة اللون الاحمر الغامق وازالة الرائحة الكريهة للزيت الناتجة من تأكسد بعض مكونات الزيت، ثم نسخن بدرجة حرارة 250°C لمدة 30 دقيقة. نترك المزيج يبرد قليلاً ثم نعيده الى جهاز الطرد المركزي لمدة ساعة، تنتج طبقة راسب وطبقة زيت حمراء. نفصل طبقة الزيت عن الراسب ونغسلها بالماء المقطر الساخن ثلاث مرات في كل مرة 15 مل من الماء في قمع الفصل، وبالتالي نتحصل على زيت قاعدة Base oil معد تدويره بواسطة حمض الخليك الجليدي (العينة C). نأخذ 100 مل من الزيت الذي تمت تنقيتها كما بالفقرة 2.2.2 في كاس تم نسخنه علي مسخن كهربائي لمدة 10 دقائق كعملية معالجة حرارية لتكسير بعض المواد المضافة للزيت لخفيف الحمل على الحامض. نأخذ الزيت في قمع فصل سعة 250 مل تم نصيف 10 مل من حمض الكبريتيك المركز 98%. نرج القمع جيداً ونتركه يستقر. تفصل طبقة زيت تقيله عبارة عن شوائب لونها بنية غامق في الاسفل، نقوم بسكبها في كاس، وطبقة الزيت الخفيفة في قمع الفصل تقوم بغسلها بواسطة 100 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم 10% لمعادلة الزيت من بقايا الحمض. نتركه ليستقر لمدة 30 دقيقة بدون رج، ثم نتخلص من الطور الفاعدي اسفل قمع الفصل. نفصل الزيت الناتج ثلاث مرات باستخدام 15 مل من الماء المقطر الساخن في كل مرة. نمرر الزيت الناتج على طبقة من الكاولين للتخلص من الرائحة واللون الغامق، وبالتالي نتحصل على زيت قاعدة معد تدويره بواسطة حمض الكبريتيك المركز (العينة D). تؤخذ العينتين (D,C) كل منهما في كاس، حيث تم الحصول على عينات من الزيت ذات لون أحمر غامق في كلتا الحالتين، كما هو موضح بالصورة في الشكل (1). يتم بعد ذلك اخذ العينات لإجراء التحاليل اللازمة عليها.



الشكل (1): صورة فوتوغرافية توضح لون العينات (D,C,B,A).

3. اختبارات الجودة:

1.3.2 اختبار الأشعة تحت الحمراء FTIR:

تم تجهيز عينات الزيت الجديد والمستعمل والمعد تدويره باستخدام حمض الخليك الجليدي وباستخدام حمض الكبريتิก المركز (D, C, B, A) على التوالي، وفي كل حالة توضع قطرة من العينة السائلة في مكان وضع العينة بالجهاز. أجري الاختبار بمدى طيف 600 – 4000 سـ⁻¹، وبتبذبب 4 سـ⁻¹، بمطياف النفاذية (T%). وينظف الجهاز من العينة باستخدام منديل ورقى ثم يستخدم مذيب مناسب لتنظيف الأجزاء المتبقية من العينة ويكون الجهاز جاهز للاختبار بعد دقيقة من الوقت.

2.3.2 الاختبارات الفيزيوكيميائية Physicochemical Tests :

تم اجراء الاختبارات معملياً وفق النظام الأمريكي لاختبارات المواد ASTM. الجدول (1) يوضح نتائج الاختبارات الفيزيوكيميائية التي أجريت على عينات الزيت المختلفة. هذه الاختبارات تشمل الوزن النوعي، الكثافة، درجة الجودة API، اللزوجة الحرارية عند 40 °م واللزوجة الحرارية عند 100 °م، درجة الانسحاب، درجة الأنيلين، ونقطة الوميض للعينات (D,C,B,A).

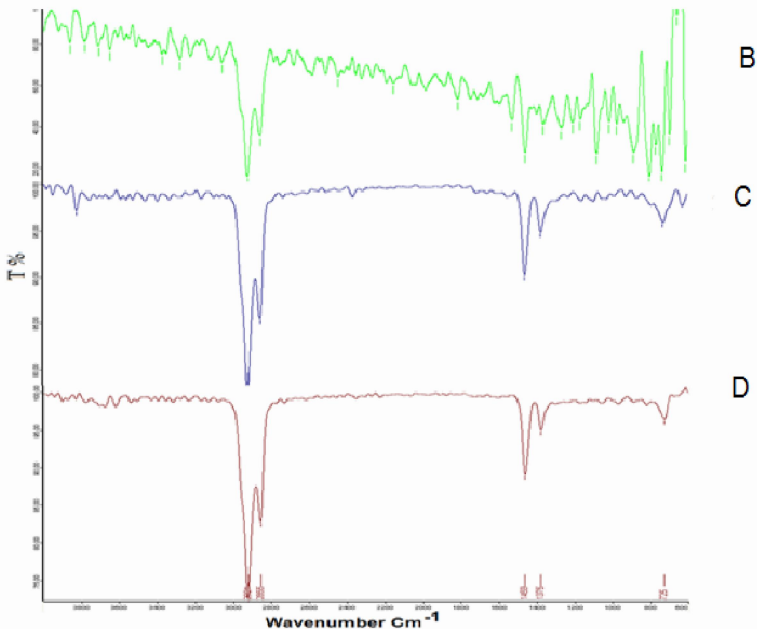
الجدول (1) نتائج تحليل الخواص الفيزيوكيميائية لعينات الزيت المختلفة.

رمز العينة	نوع العينة	الوزن النوعي °م ^{15.6@}	الكتافة جرام/سم ³	جودة API	نقطة الوميض °م ⁰	درجة الانسحاب °م ⁰	درجة الأنيلين °م ⁰	اللزوجة عند mm ² S ⁻¹	اللزوجة عند mm ² S ⁻¹
A	زيت جديد	0.8931	0.8927	30	100	40	0 >	200	20
B	زيت مستعمل	0.8901	0.8897	30	85	37.5	0 >	180	17
C	زيت معالج بحمض خليك	0.8951	0.8947	30	85	32.5	0 >	95	9.6
D	زيت معالج بحمض كبريتيك	0.9020	0.9016	25	85	33	0 >	80	7.8

3. النتائج والمناقشة Results and discussions

1.3 اختبار مطياف الاشعة تحت الحمراء FT IR:

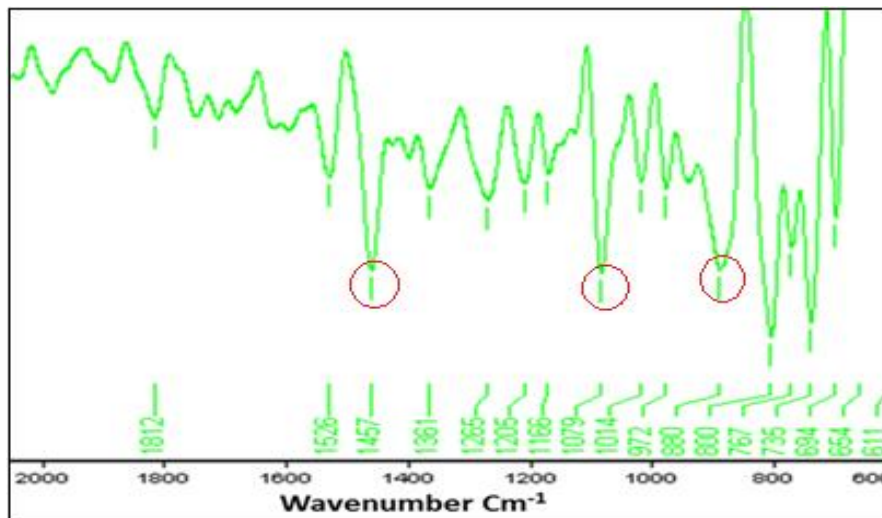
تم استخدام مطياف الاشعة تحت الحمراء لدراسة التغيرات الكيميائية التي حدثت على زيوت التزبيط بعد معالجتها باستخدام حمض الخليك وحمض الكبريتيك، الشكل (2) يوضح أطيف امتصاص لعينة الزيت المستخدم والزيت المعالج بواسطة حمض الخليك والزيت المعالج بواسطة حمض الكبريتيك (D,C,B) على التوالي. الأطيف الثلاثة توضح حزم امتصاص قوية تعود إلى السلسل الهيدروكربونية الطويلة، بعضها تقع عند الاعداد الموجية 1459 Cm^{-1} - 1375 Cm^{-1} والتي تمثل امتصاص الانحناء لمجموعة CH_3 bend، وأخرى في المنطقة 2856 Cm^{-1} - 2921 Cm^{-1} وتمثل الشد في C-H لمجموعة الالكان [18] alkane C-H stretch، هذه الامتصاصات توضح ان الزيوت المعاد تدويرها (D,C) والزيت المستخدم قبل تدويره (B) جميعها لا تزال تحتوي على السلسل البرافينية الطويلة واللازم توافرها في زيوت التزبيط. كما تظهر الأطيف غياب حزمة الامتصاص العريضة لمجموعة الهيدروكسيل (OH) في العينات الثلاث (D,C,B) عند حوالي 3400 Cm^{-1} وهذا يؤكد جفاف العينات الثلاث من جزيئات الماء [19].



الشكل (2): اطيف FT IR : (B) يمثل طيف زيت التزبيط المستعمل، (C) يمثل طيف زيت التزبيط المعالج بحمض الخليك، (D) يمثل طيف زيت التزبيط المعالج بحمض الكبريتيك.

نلاحظ أيضاً وجود تذبذبات عديدة لعينة الزيت الغير معالج (B) في المنطقة من 1300 Cm^{-1} - 600 Cm^{-1} والمنطقة من 1500 Cm^{-1} - 2000 Cm^{-1} ، تعود هذه الامتصاصات الى المواد المضافة وايضاً الى نواتج عملية أكسدة الزيت، بينما نشاهد خلو الاطيف (D,C) من مثل هذه التذبذبات، ما يؤكد فعالية عملية المعالجة في إزالة المواد المضافة وكذلك في إزالة نواتج الأكسدة. وفي دراسة أجراها الباحث "الغوثي" وآخرون سنة 2009 [20] على الزيت الجديد والزيت المستعمل وضح ان حزمة الامتصاص عند 1812 Cm^{-1} تشير الى وجود نواتج عملية الأكسدة التي تعرض لها الزيت أثناء الاستخدام، وكان هذا تأكيداً لما ذكره الباحث "كان" وزملاؤه عام 2006 [21] في دراسته على تحلل شحوم التزبيط بوجود هذه الامتصاصات عند 1812 Cm^{-1} - 1526 Cm^{-1} والتي تعود الى وجود مجموعة (C=O) للمركبات الناتجة عن عملية الانحلال والاكسدة، ومثال على هذه المركبات اللاكتونات Lactones، والesters، والالدهيدات Aldehydes، والكيتونات Ketones، والاحماض الكربوكسيلية Carboxylic acids، والاملاح Salts، وغيرها [19]. وفي أطيف الزيت المستعمل قبل المعالجة (B) كما موضح في الشكل (2) والشكل (3) تظهر العديد من التذبذبات خاصة عند 880 Cm^{-1}

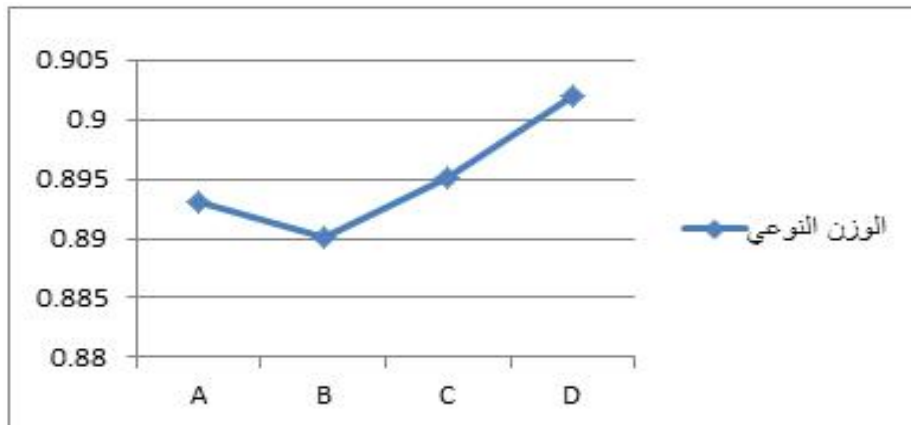
1079Cm^{-1} ، 1457Cm^{-1} وتعزى هذه الامتصاصات الى وجود الجلايكول Glycol كمادة مضادة للتجمد وكذلك نسبة من وقود gazoline المحتمل اختلاطه بالزيت أثناء التشغيل.



الشكل (3): طيف FT IR لزيت تزييت مستعمل في مدي Cm^{-1} 2000-600.

2.3 الوزن النوعي :Specific Gravity

الرسم البياني بالشكل (4) يوضح نتائج الوزن النوعي لعينة الزيت الجديد (A)، الزيت المستعمل (B)، الزيت المعالج بحمض الخلiek (C)، والزيت المعالج بحمض الكبريتik (D).



الشكل (4): رسم بياني لنتائج اختبار الوزن النوعي للعينات (D,C,B,A).

الوزن النوعي للزيت المستعمل يمكن ان يكون اعلى او اقل من الوزن النوعي للزيت الجديد اعتمادا علي نوع الملوثات [22]، ومن خلال النتائج نلاحظ ان الوزن النوعي للزيت المستعمل انخفض قليلا عن الزيت الجديد، حيث كان الوزن النوعي للزيت الجديد 0.8931 والزيت المستعمل 0.8901، وهذا يؤكّد تلوّث الزيت المستعمل بوقود gazoline والذي بطبيعته ذو وزن نوعي منخفض [17]. بينما نلاحظ ارتفاع قيمة الوزن النوعي لتصبح 0.8951 بعد معالجة الزيت بواسطة حمض الخلiek المركز وهذه القراءة قريبة نسبيا من الوزن النوعي للزيت الجديد وذلك دلالة على الانخفاض في نسبة نواتج التحلل الكيميائي الناتج عن اكسدة وتكسير السلاسل الهيدروكربونية، في حين ان الوزن النوعي ازداد اكثر بعد معالجته بحمض الكبريتik المركز ليصبح 9020.0 و هذه الزيادة الكبيرة قد تكون غير مفضلة لاحتمال حدوث ارتباط بين السلاسل مما يسبب في تكوين اصماخ ورواسب، وبمقارنة الوزن النوعي بعد المعالجة في الحالتين فان المعالجة بحمض الخلiek تعطي الافضلية من حيث الوزن النوعي المتحصل عليه مقارنة بالمعالجة بحمض الكبريتik.

3.3 نقطة الوميض :Flash Point

•Pour Point •לען יי' ז' 5.3

(D,C,B,A) በዚህንና የሚከተሉትን ስምዎች በመሆኑ ተካለዋል፡፡ (9) የሚታደግ

•[25]

• ۲۷

କାହାର ପାଇଁ ଏହାର ନିର୍ମାଣ କରିବାକୁ ଆପଣଙ୍କ ଜାଗା ଦେଇଲାମାତ୍ର ନାହିଁ ।

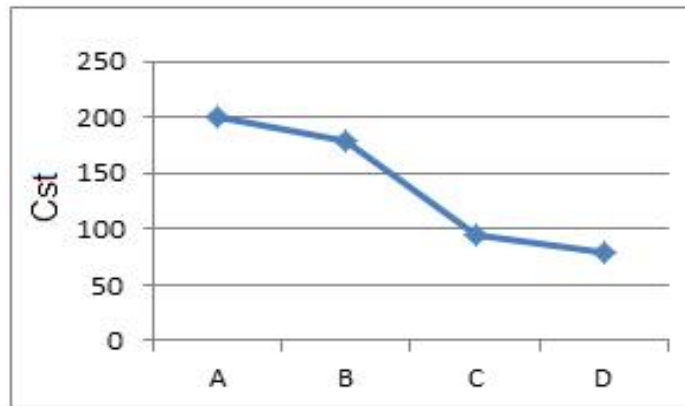
(D,C,B,A) \rightarrow (A,B,C,D) \rightarrow (B,C,D,A) \rightarrow (C,D,A,B) \rightarrow (D,A,B,C)

(B) جوکاریا کیلی، (A) دندری کیلی، (C) کارکارا کیلی، (D) کارکارا کیلی

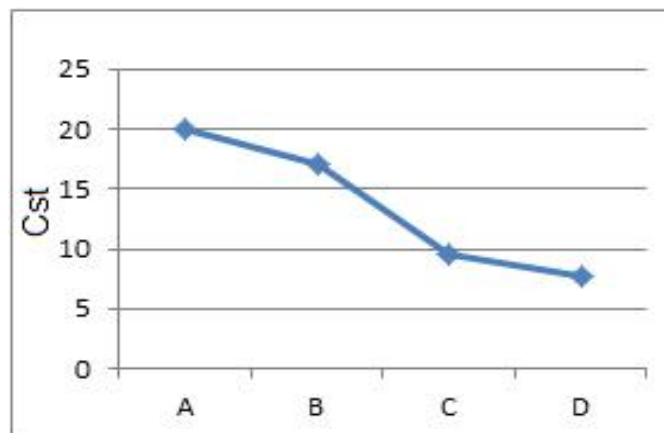
تلعب درجة الانسكاب دوراً هاماً جداً في الظروف التشغيلية لزيت التزييت خاصةً في المناطق الباردة في فصل الشتاء حيث يصعب تدفق الزيت ذو درجة الانسكاب العالية داخل المحرك، وعملية إعادة التدوير لم تظهر أي تغير ملحوظ في درجة الانسكاب فنظهر جميعها تحت درجة الصفر المئوي وهذا يمكن أن يعزى إلى مواصفات الزيت المنتج من زيت الغاز الثقيل وكذلك الاضافات المخفضة لدرجة الانسكاب التي تمت اضافتها إلى زيت التزييت ف تكون بذلك مناسبة جداً لظروف التشغيل المختلفة [26].

6.3: Viscosity اللزوجة

من خلال اختبارات اللزوجة التي أجريت على العينات (D,C,B,A) عند درجة حرارة 40 °C و 100 °C والنتائج المتحصل عليها المبينة في الجدول (1) والشكل (7) والشكل (8) يظهر أن لزوجة الزيت الجديد عند درجة حرارة 40 °C كانت $200 \text{ mm}^2/\text{s}$ ولكنها انخفضت عند استعمال الزيت فأصبحت $180 \text{ mm}^2/\text{s}$ وهذا الانخفاض يمكن أن يكون بسبب اختلاط الزيت بوقود gazولين الخفيف أو بسبب استهلاك بعض من اضافات اللزوجة المضافة لتحسين خواص زيت التزييت [27].



الشكل (7): رسم بياني لنتائج اختبار اللزوجة الكينيماتيكية عند 40 °C للعينات (D,C,B,A).



الشكل (8): رسم بياني لنتائج اختبار اللزوجة الكينيماتيكية عند 100 °C للعينات (D,C,B,A).

وأيضاً نلاحظ أنه عند معالجة الزيت بحمض الخليك الجليدي فقد زادت لزوجته الحركية فأصبحت $95 \text{ mm}^2/\text{s}$ وهذا بسبب إزالة الملوثات والاطيان من الزيت المستعمل التي كانت تعمل على رفع اللزوجة وكذلك استهلاك اغلب اضافات اللزوجة التي أضيفت إلى الزيت لتحسين خواصه وذلك أثناء عملية المعالجة للزيت المستعمل ليصبح زيت قاعدة اساسي. أما عند معالجة الزيت المستعمل بحمض الكبريتิก المركز نلاحظ انخفاض أكثر في اللزوجة الحركية للزيت لتصبح $80 \text{ mm}^2/\text{s}$ وهذا ناتج عن استهلاك كامل للإضافات في زيت التزييت، وأيضاً يمكن أن يرجع إلى تأكسد بعض مكونات الزيت مما يسبب في تكسر السلسل البرافينية للزيت أثناء عملية المعالجة [27]. لزوجة الزيت في الحالتين عند 40 °C و 100 °C تأثرت بإضافة حمض الخليك الجليدي وحمض الكبريتيك المركز، في حالة حمض الخليك فقدت العينة 52.25% من قيمة لزوجتها، بينما عينة الزيت في حالة حمض الكبريتيك فقدت أكثر من 60.5% من لزوجتها، ومن هنا نلاحظ التأثير السلبي لاستخدام حمض

الكبريتيك على الزيت. ومن خلال النتائج في كلتا درجات الحرارة انخفضت اللزوجة الحركية لزيت التزييت وهذا يعني ان كلتا الطريقيتين فعالة في إزالة المنتجات المؤكسدة والمضافة الي زيت التزييت التي أضيفت لتحسين خواص الزيت وإعادته الي زيت قاعدة اساسي [17].

4 الاستنتاجات Conclusions

يلخص هذا البحث عملية إعادة تدوير زيت المحركات المستعمل بواسطة حمض الخليك الجليدي او حمض الكبريتيك ومعاملته اخيرا بالكاولين لينتاج زيت قاعدة اساسي مماثل لإنتاجه باستخدام طرق اخرى وذلك عند درجات حرارة معينة. ويتمتع الزيت الناتج بإمكانية إعادة استعماله ثانية في محركات السيارات وذلك بعد إضافة الاضافات المطلوبة اليه. ومن خلال نتائج التحاليل المتحصل عليها فإن خواص الزيت المعاد تدويره في كلتا الحالتين تعتبر جيدة ولا تزال في المستوى المطلوب الصالح للاستعمال في مختلف المجالات. كما ان النتائج التي تم الحصول عليها تثبت أن طريقة المعالجة بالأحماض/طين أثبتت فعاليتها للغاية وبساطتها، مما يساهم بشكل كبير في في خفض الطلب المتزايد علي زيت التزييت الخام وكذلك خفض نسبة التلوث البيئي. وبشكل واضح فان استخدام حمض الخليك أفضل نسبيا من إعادة تكريره بواسطة حمض الكبريتيك، فان حمض الخليك لا يؤثر على التركيب الكيميائي للزيت ف تكون كمية الاضافات المضافة الى الزيت المعالج بحمض الخليك أقل نسبيا، وبالتالي فهو مناسب جدا لاستعماله في تكرير الزيت المستعمل. بالإضافة الي ان حامض الخليك أقل تأثير سلبي علي أجهزة المعالجة مقارنة بحامض الكبريتيك، كما ان هذه العملية لا ينتج عنها انبعاث اي غازات سامة مثل ثاني اكسيد الكبريت إلى الجو.

5 شكر وعرفان Acknowledgment

ننقدم بالشكر والعرفان لقسم الكيمياء بكلية العلوم - جامعة سبها على دعمه اللامحدود بوضع جميع امكانياته من أدوات وأجهزة ومعدات تحت تصرفنا في سبيل انجاز هذا البحث.

6 المراجع References

- [1] I. Hamawand, T. Yusaf and S. Rafat, Recycling of Waste Engine Oils Using a New Washing Agent, University of Southern Queensland, Toowoomba - Australia, 6 (2), 2013.
- [2] Syed Q. A. Rizvi, a Comprehensive Review of Lubricant Chemistry, Technology, Selection, and Design, *ASTM International Standards Worldwide*, 8 -18, 2013.
- [3] P. Abhimanyu, T. cool Baugh, Elastomers : A literature Review with Emphasis on Oil Resistance, *Rubber Chemistry and Technology*, 78, 516, 2005.
- [4] Alongi, Paul, "Greenville County hopes to accelerate recycling," (GreenvilleOnline.com), Nov. 29, (12:07PM), 2015.
- [5] Mohsin and Z. A. Majid, Effect of Fuel Types on Lubricating Oil Properties, *World of App. Sci. J.*, 32 (3), 2014.
- [6] Annual report by the National Environmental Protection Agency on the state of environment in Romania, the years 2009-2015.
- [7] F. Danane, A. Ahmia, A. Bakiri, N. Lalaoui, Experimental regeneration process of used motor oils, *Revue des Energies Renouvelables*. 17(2) 345 – 351, 2014.
- [8] A. Kupareva, P.M. Arvela, D.Y. Murzin, Technology for re-refining used lube oils applied in Europe: a review, *J. of Chem. Tech. and Biotech.* 88(10), 1780–1793. 2013.
- [9] M.J. Diphare, E. Muzenda, T.J. Pilusa, M .Mollagee, A Comparison of Waste Lubricating Oil Treatment Techniques, 2nd International Conference on Environment, *Agriculture and Food Sciences*, Malaysia, 2013.
- [10] C. Shri Kannan, K.S. Mohan Kumar, M. Sakeer Hussain, N. Deepa Priya, K. Saravanan, Studies on Reuse of Re-refined used automotive lubricating oil, *Res. J. of Eng. Sci.*, 3(6), 8-14, 2014.
- [11] L. A. Thrash, Annual Refining Survey, *Oil and Gas J.*, (March 18), p. 84, 1991.
- [12] R. W. Siekmann, D. Blackman, G. H. Pischinger, and L. D. Carvalho, The Influence of Lubricant Contamination by Methylesters of Plant Oils on Oxidation Stability and Life. Proc.



- of the Int'l Conference on Plant and Vegetable Oils as Fuels, ASAE, Fargo, ND, Aug. 2-4. 1982.
- [13] M. A. Reis, and M. S. Jernimo, "Waste Lubricating Oil Re-Refining by Solvent Extraction Flocculation", A Scientific Basis to Design Efficient Solvents, *Industrial Eng. Chem. Res.*, Volume 27, 1222-1228, 1988.
- [14] H. Bridjanian, M. Sattarin, Modern Recovery Methods in Used Oil Re-refining, *Petroleum & Coal*. 48 (1), 40-43, 2006.
- [15] H. A. Durrani, Re-Refining Recovery Methods of Used Lubricating Oil, *Int. J. of Eng. Sci. & Res. Tech.*, 3(3), 1216-1220, 2014.
- [16] F.D. Giovanna, O. Khlebinskaia, A. Lodolo, S. Miertus, Compendium of Used Oil Regeneration Technologies, *Int. Centre for Sci. and Tech.*, 2003.
- [17] M. O. Diphare and E. Muzenda, Analysis and Characterization of Waste Lubricating Grease Derived Oil, 2nd International Conference on Agricultural, Environment and Biological Sciences , *ICAEBs*, Dec.17 - 18, Pattaya - Thailand, 2013.
- [18] Used Lubricating Oil Analysis manual, P/N 269-069403, *Thermo Fisher Scientific*, 2003.
- [19] A. M. Al-Ghouti, L. Al-Atoum, Virgin and Recycled Engine Oil Differentiation: A Spectroscopic Study, *J. of Envi. Management*, No. 90, 18-195, 2009.
- [20] P. M. Cann, Grease degradation in a bearing simulation device, *Tribology International*, No. 39, 1698-1706, 2006.
- [21] D. W. Brinkman, Used Oil: resource or Pollutant, *Technology Review*, Vol.88, , p46, 1985.
- [22] M. U. Kilyanov, S. E. Kolesnikov, Chemical Technology of Fuel and Lubricant, NO.6 , 32-34, Moskow, 2005.
- [23] J. M. Lenoir, Predict Flash Points accurately , *Hydro carb. Process*, 54, 153 - 158, 1975.
- [24] T.A. Albahri , M. R. Riazi , A. A. Alqattan , Octane Number and Aniline Point of Petroleum Fuels , *Fuel Chemistry Division Preprints* , 47(2),710, 2002.
- [25] J. G, Speigt, The chemistry and Technology of Petroleum, *CRC press*, 4th ed.,ISBN No-8493-9067-2, 2006.
- [26] J. D. Udonne, A comparative Study of Recycling of Used Lubrication Oils Using Distillation, Acid and Activated Charcoal with Clay Methods, *Academic Journal*, ISSN 2141-2677, 2011.

Acid/Clay Chemical Treatment for Recycle and Reuse of Used Motor Oil

Mahdi M. Almaky¹ and Khadija S. Almahdi²

^{1,2}Chemistry Department, Faculty of Sciences, Sebha University, Sebha, Libya

E-mail: mah.almaky@sebhau.edu.ly

Abstract:

Lubricating oils are viscous liquids used for lubricating moving parts of engine. The need arises more than ever, to recycle used lubricating oils. Accordingly, this research effort focuses on comparative study of two methods using acetic acid/clay and sulphuric acid/clay. The effect of these treatments on the properties of the used oil was studied using FTIR and other physicochemical tests include: specific gravity, flash point, pour point, and kinematic viscosity. The results showed that the treatment with acetic acid improve the properties of the used motor oil and made it useable as a base oil. The results from the tests showed that viscosity at 40 °C decreased from 200 mm² s⁻¹ for fresh oil to 180 mm² s⁻¹ for used oil. Treatment with acetic acid decreased viscosity at 40 °C to 95mm² s⁻¹ while treatment with sulphuric acid decreased it to 80 mm² s⁻¹. This was due to the removal of impurities like sand, metal chip and other micro impurities. From the viscosity results obtained at 40 °C and 100 °C, with acetic acid treatment the oil lost 52.25 % of its original viscosity, while lost 60.5 % with sulphuric acid treatment. Although the sulphuric acid has lower improvement action on the used oil viscosity, it is clear that the two methods effectively removed the slug and contaminants from used lubricating oil and returned it to a quality form as base lube oil stock.

Keywords: Lubricating oils, Chemical treatment, Viscosity, Base oil, Recycling.