

Таблица 3

Распад метилцикlopентана при 450° и давлении водорода
700—750 атм.

№№ опытов	τ , час.	Выход жидких продуктов (в % к загрузке)*				K , час ⁻¹	
		всего	<chem>C1CCCC1</chem>	<chem>C1CCC1</chem>	остаток с. т. кип. выше 80°		
15	1,5	94,6	7,4	71,8	7,7	0,241	0,221
17	2,0	90,7	8,2	63,3	7,5	0,224	0,227
16	3,5	82,3	11,3	48,0	8,4	0,217	0,210
8	5,0	70,5	12,5	36,5	9,9	0,196	0,205
11	7,5	52,5	14,2	18,0	11,0	0,173	0,228
		Среди.				0,218	

* С учетом 2 г потерь при разгрузке реактора.

С увеличением продолжительности опыта выход цикlopентана возрастает, однако доля его в продуктах превращения метилцикlopентана при этом постепенно уменьшается. Указанное явление, повидимому, обусловлено глубоким распадом самого цикlopентана. Проведенные нами опыты показали, что при 440° и давлении 720 атм. за 3 часа цикlopentан подвергается распаду на 20%. Сопоставление литературных данных (^{5, 9}) о термическом распаде цикlopентана и метилцикlopентана приводит к заключению, что при 440 — 460° этот процесс должен идти с близкими скоростями для обоих углеводородов.

Нами были проведены опыты по выяснению влияния отношения поверхности реактора к объему на скорость распада метилцикlopентана. Оказалось, что удвоение площади поверхности за счет добавления стружки из той же стали (при сохранении постоянного объема) не оказывает существенного влияния на скорость процесса. Это согласуется и с литературными данными о термическом распаде метилцикlopентана и цикlopентана (^{4, 9, 10}).

В рамках настоящей статьи не представляется возможным детально проанализировать полученные экспериментальные результаты с точки зрения вероятного механизма термического распада метилцикlopентана под высоким давлением водорода. Можно лишь отметить, что наиболее существенными результатами являются торможение исследованного процесса с повышением давления водорода, а также то обстоятельство, что скорость превращения метилцикlopентана подчиняется кинетическому уравнению для мономолекулярных реакций.

Институт органической химии
им. Н. Д. Зелинского
Академии наук СССР

Поступило
14 IV 1954

ЦИТИРОВАННАЯ ЛИТЕРАТУРА

- ¹ М. Г. Гоникберг, А. Е. Гаврилова, Б. А. Казанский, ДАН, 89, № 3 (1953). ² М. Г. Гоникберг, В. В. Воеводский, Изв. АН СССР, ОХН, № 2 (1954). ³ R. M. Hill, H. G. Codet, U. S. Pat. 2403281, 1946; Chem. Abstr., 40, 6253 (1946). ⁴ Б. А. Казанский, А. Ф. Платэ, Уч. зап. МГУ, в. III, 213 (1934). ⁵ L. Küchler, Trans. Farad. Soc., 35, 874 (1939). ⁶ F. O. Rice, M. T. Murphy, J. Am. Chem. Soc., 64, 896 (1942). ⁷ A. Forzati, A. R. Glasgow, C. R. Willingham, F. D. Rossini, J. Res. Nat. Bur. Stand., 36, 129 (1946). ⁸ Б. А. Казанский, Т. Ф. Буланова, Изв. АН СССР, ОХН, № 1, 29 (1947). ⁹ L. Küchler, Zs. phys. Chem., 53, 307 (1943). ¹⁰ D. W. Vanas, N. M. Lodge, W. D. Walters, J. Am. Chem. Soc., 74, 451 (1952).

Note this
is a continuation
as in Table 1.

Член-ко

ст

Хорошо
алкилфосфи

смещено в
му, в замет
рюкова (²) и
таутомерное

в сильной
строение с
алкилируют
Беккера (³)
рассмотрен
утомерных
представле
соли проте
можно опре

Предста
щийся от
типа (I), т.
ную способ

Исходя
мерном рав
можно бы
место в то
будет обла