

Rédigé le 25 novembre 2020



5 minutes de lecture



Actualités

Recherche fondamentale

Climat, environnement et économie circulaire

Mobilité durable

Sciences physiques

Thermodynamique / Modélisation moléculaire

Les quantités de suies issues de la combustion d'une matière première dépendent pour une bonne part des conditions de formation des particules. Des travaux IFPEN ont établi un mécanisme réactionnel pour décrire une étape clé : la réaction de dimérisation. Une nouvelle méthodologie permet désormais de mieux prédire la genèse des particules de suie et d'en limiter les effets sanitaires et environnementaux.

Les suies, nocives pour la santé et l'environnement

Les suies sont des **produits carbonés formés en raison de la combustion incomplète de la matière première**, par exemple, dans les moteurs à combustion, les fours, ou lors d'incendies de forêt. Ces (nano)particules de suie ont **un impact néfaste sur la santé humaine**, car une fois inhalées, elles se déposent dans les voies respiratoires et y génèrent des troubles. Elles peuvent aussi **adsorber à leur surface d'autres polluants** et notamment des composés organiques volatils tout aussi néfastes.

Dans ce contexte, **les particules les plus petites sont les plus nocives** car elles pénètrent plus activement dans le système respiratoire. Une autre conséquence préoccupante de ces suies dans l'atmosphère est leur **influence négative sur le réchauffement climatique** avec une contribution

non négligeable au forçage radiatif.

Mieux comprendre la formation des particules de suie

La quantité de suies générée lors de la combustion et leur nanostructure (atomistique) dépendent grandement des conditions de leur formation. On sait par ailleurs que cette nanostructure influence à son tour la réactivité de la suie, notamment vis-à-vis de l'oxygène (combustion). Il est par conséquent important de **mieux comprendre la manière dont se déroulent les premières étapes de la formation de ces particules**. Une difficulté pour accéder à cette connaissance provient du fait que les informations requises s'inscrivent sur de larges échelles de temps et d'espace.

C'est pourquoi un travail de thèse¹ réalisé à IFPEN s'est spécifiquement intéressé à ce sujet [1], via une approche multi-échelle combinant des simulations cinétiques macroscopiques de combustion en phase gaz (représentative d'une chambre de combustion) avec des calculs atomistiques [2]. En faisant varier la température (de 1200 à 2000 K), la composition de l'hydrocarbure et le rapport hydrocarbure/oxygène, les calculs de combustion ont généré **un total de 144 mélanges d'hydrocarbures aromatiques polycycliques (HAP)**, offrant une grande diversité de configurations moléculaires (Figure 1).

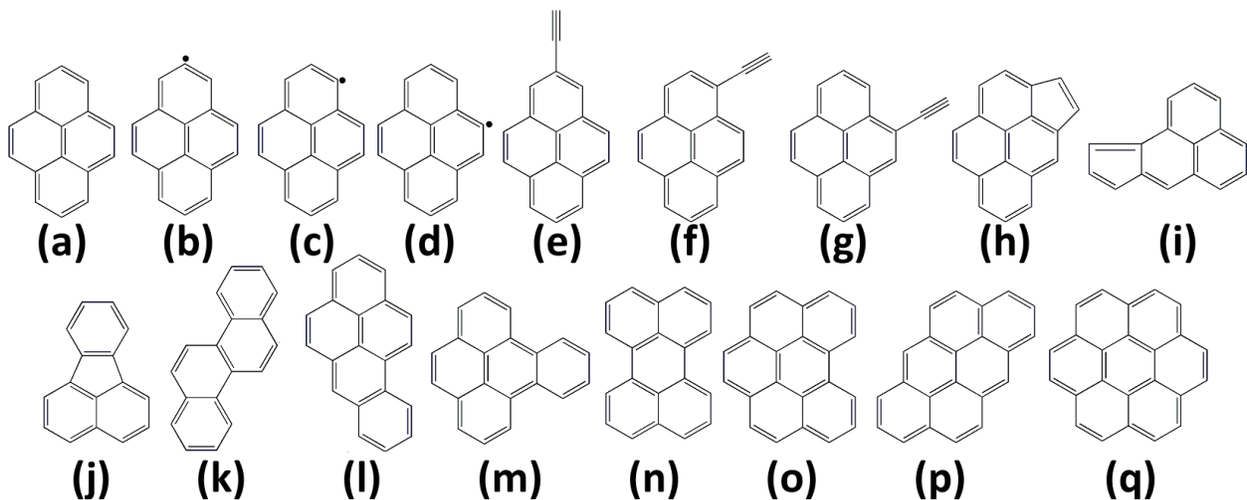


Figure 1. Hydrocarbures aromatiques polycycliques considérés dans cette étude

Une réaction étudiée à la loupe : la dimérisation

A partir de ces mélanges calculés, des simulations moléculaires dynamiques ont été réalisées afin d'étudier une réaction considérée comme une étape clé dans la formation des précurseurs de suies : **la dimérisation² entre deux molécules HAP**.

Ces simulations ont montré dans un premier temps que l'augmentation de la température favorisait la réaction de dimérisation. Par la suite, les dimères produits ont pu être classés en trois familles principales (Figure 2) : les aromatiques directement liés (**A**), les péricondensés (**B**) et les aromatiques liés par une chaîne alkyle (**C**).

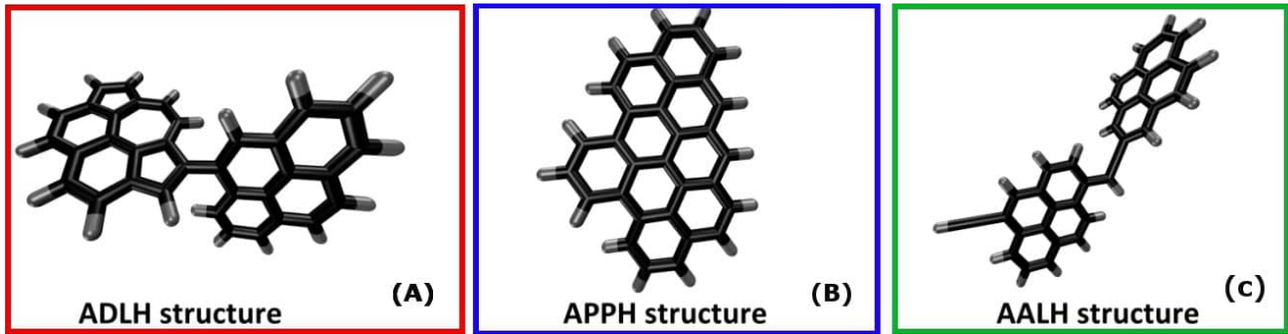


Figure 2. Classification des familles de dimères.

En s'appuyant sur ces structures, les travaux ont établi un mécanisme réactionnel général décrivant leur formation et leur interconversion. (Figure 3).

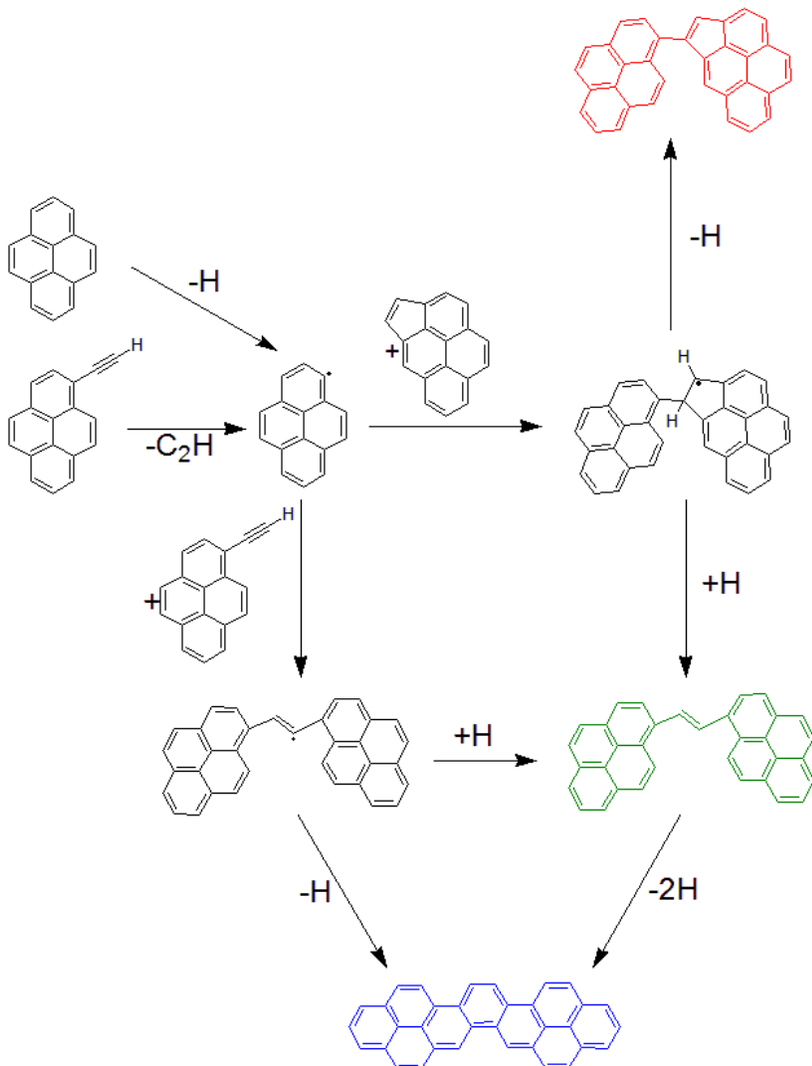


Figure 3. Mécanisme réactionnel pour les trois familles de dimères.

Les simulations à l'échelle atomique ont également montré que **les mélanges riches en composés aliphatiques**³ favorisaient la formation des structures de la famille (C) et/ou de dimères comportant

des groupements aliphatiques latéraux.

Pour une nouvelle méthodologie de prédiction

Ces résultats alimentent désormais des codes numériques de combustion dans le but de **mieux prédire la formation des précurseurs de suies** en fonction des conditions opératoires, tout en intégrant l'impact de la composition chimique du combustible.

Grâce à ce travail, on dispose désormais d'une **nouvelle méthodologie pour anticiper et agir sur la genèse des particules de suie** dans des processus de combustion contrôlés, et ainsi limiter les effets sanitaires et environnementaux des équipements concernés.

¹ Mené dans le cadre du projet de recherche fondamentale IPPAD, au sein du programme ITN-MSCA Horizon 2020.

² Réaction chimique où deux molécules (presque) identiques se sont combinées.

³ Hydrocarbure acyclique.

Contact scientifique : Theo de Bruin

Références

[1] Development of a multi-scale approach using chemical kinetics and reactive force field molecular dynamics to model soot formation and oxidation, M. Keller, thèse doctorale, Institut Polytechnique de Paris, 2019.

[2] A Theoretical Multiscale Approach to Study the Initial Steps Involved in the Chemical Reactivity of Soot Precursors, M. Keller, T. de Bruin, M. Matrat, A. Nicolle, L. Catoire, Energy Fuels, 2019, 33 10255–10266. <https://pubs.acs.org/doi/abs/10.1021/acs.energyfuels.9b02284>

La naissance des particules de suie désormais mieux connue
25 novembre 2020

Lien vers la page web :