精细化工[®] FINE CHEMICALS

◇入选中国科技期刊卓越行动计划
 ◇EI、CSCD、中文核心、北大核心
 等权威数据库收录
 ◇国内精细化工行业创刊最早的权威期刊

♥中国化工学会精细化工专业委员会会刊

知网首发

稿件一经录用,中国知网可查 询,并由编辑部与知网共同出具网络 首发证书。

报道范围

涵盖当代中国精细化工科学与工业 的众多新兴领域。如:功能材料、能源 化工、生物工程、中药现代化技术、环 境保护、食品化学品、油田化学品、表 面活性剂、医药与日化原料等。





《精细化工》编辑部



微波合成第二代脱水膜



国家自然科学二等奖 成果转化 IChemE全球 创新产品冠军 微波分子筛膜 脱水性能遥遥领先 共沸体系、热敏体系、含水有机物脱水精制换代技术



收率高、能耗低、连续脱水、无需再生 在如下领域的有机物脱水精制已有工业化应用

锂电池电解液溶剂及NMP生产、回收 BD0产业链、煤化工、石油化工精细化学品 制药行业、溶媒回收、燃料乙醇、超纯溶剂 广泛适用于醇类、醚类、酯类、酮类、苯系物、卤代烃的脱水精制



功能材料

Na₂CO₃•10H₂O-Na₂HPO₄•12H₂O/SiO₂ 复合定形相变材料的制备及应用

王 璇,李再超,吴亚楠,唐炳涛,张宇昂*

(大连理工大学 精细化工国家重点实验室, 辽宁 大连 116024)

摘要:以 Na₂CO₃•10H₂O(SCD)、Na₂HPO₄•12H₂O(DHPD)为相变主体制备了共晶体系,通过绘制凝固点变 化图与 DSC 测试共同确定在 m(SCD):m(DHPD)=4:6 时形成共晶,FTIR 和 XRD 结果显示,2 种水合盐间没 有发生化学反应,但其晶型结构发生改变。通过添加质量分数为 2%的 Na₂SiO₃•9H₂O 作为成核剂降低体系的过 冷度,且经历 50 次相变循环体系未出现相分离,相变焓值仅下降 0.25%。进一步使用质量分数为 25%的气相 SiO₂ 作为支撑材料,采用浸渍法制备了相变前后形状稳定的共晶水合盐/SiO₂ 定形相变材料(SSPCM)。所得 SSPCM 的相变温度为 24.08 ℃,相变焓值为 146.6 J/g,过冷度为 0.55 ℃,热导率为 0.4571 W/(m·K)。同保温 泡沫相比,其可将模拟房内部中心温度的升温时间延长了 1.81 倍,降温时间延长了 0.39 倍。

关键词: Na₂CO₃•10H₂O; Na₂HPO₄•12H₂O; 共晶水合盐; 复合相变材料; 建筑节能; 功能材料
 中图分类号: TB34
 文献标识码: A
 文章编号: 1003-5214 (2024) 03-0623-07
 开放科学(资源服务)标识码 (OSID):



Preparation and application of Na₂CO₃•10H₂O-Na₂HPO₄•12H₂O/SiO₂ composite shape-stabilized phase change materials

WANG Xuan, LI Zaichao, WU Yanan, TANG Bingtao, ZHANG Yuang*

(State Key Laboratory of Fine Chemicals, Dalian University of Technology, Dalian 116024, Liaoning, China)

Abstract: The eutectic system was prepared from Na₂CO₃•10H₂O (SCD) and Na₂HPO₄•12H₂O (DHPD) phase change materials, and it was found that the eutectic system was formed when m(SCD) : m(DHPD)= 4 : 6 by a solidification point variation diagram construction and DSC test. FTIR and XRD results revealed that the crystal structure was changed though there was no chemical reaction between the two hydrated salts. Na₂SiO₃•9H₂O with a mass fraction of 2% was added as nucleating agent to reduce the undercooling of the system. Meanwhile, the system showed no phase separation and only a 0.25% decrement in enthalpy after undergoing 50 cycles of phase transition. Furthermore, a shape-stablized phase change material (SSPCM) consisting of eutectic hydrate/SiO₂ with a mass fraction of 2% was prepared by impregnation. The obtained SSPCM exhibited a phase transition temperature of 24.08 °C, an enthalpy of 146.6 J/g, an undercooling of 0.55 °C, and a thermal conductivity of 0.4571 W/(m·K). Compared with conventional insulation foam, the SSPCM extended the heating time to raise the simulated indoor core temperature by 1.81 times and prolonged the cooling time by 0.39 times.

Key words: Na₂CO₃•10H₂O; Na₂HPO₄•12H₂O; eutectic hydrate salts; composite phase change materials; building energy conservation; functional materials

随着经济的发展与生活水平的提升,人们对建 筑舒适性提出了更高要求,但建筑能耗占能源总消 耗量的 32%以上^[1],其节能降耗任务紧迫而艰巨。 其中,建筑能耗大部分用于供暖和制冷,尤其对于 发展中国家而言,到2050年,建筑中的冷却能耗预 计将增加300%~600%^[2]。因此,建筑节能降耗对达

基金项目:国家重点研发计划项目(2022YFB3806500);国家自然科学基金项目(22108026、22108050)

作者简介:王 璇(1999—),男,硕士生,E-mail: wangxuan111@mail.dlut.edu.cn。联系人:张字昂(1993—),女,助理研究员,E-mail: zhangyuang@dlut.edu.cn。

收稿日期: 2023-05-11; 定用日期: 2023-07-03; DOI: 10.13550/j.jxhg.20230383

成 "碳达峰、碳中和"的国家碳排放总体目标具有 重要的意义。建筑能耗如此之高的主要原因是热能 供应和需求之间的不匹配,而热能存储是解决该问 题的有效方式^[3]。热能的存储方式主要分为 3 种: 显热储能、潜热储能、化学反应储能^[4]。潜热储能 是利用物质的相变过程吸收或者释放大量热能, 储能效率高,温度变化小,在热管理领域得到了 广泛关注^[5]。潜热储能的核心是相变储能材料 (PCM),而用于建筑的相变材料的相变温度需要在 25 ℃左右,相变焓值应尽可能高。

相关研究报道, Na₂CO₃•10H₂O(SCD)的相 变温度为 33 ℃,相变焓值为 247 J/g^[6];而 Na₂HPO₄•12H₂O(DHPD)的相变温度为 35 ℃,相 变焓值为 256.6 J/g^[7]。这些材料均具有相变温度较 低、相变焓值高的特点,但其相变温度仍高于理想 的建筑要求温度。共晶水合盐是两种或多种水合盐 相变材料共同熔化或者结晶形成的混合物, 共晶之 后的相变温度低于任意单一组分的相变温度,且相 变焓值也与单一组分相近[8-9]。因此,可以利用共晶 现象调节相变体系的相变温度以满足应用需求^[10]。 然而,无机水合盐类相变材料存在过冷和相分离这 两个关键问题[11-13]。其中,过冷是指水合盐在结晶 温度时并未结晶,而是继续下降到更低温度才开始 结晶的现象[14]。过冷现象可以通过添加成核剂的方 式进行改善,根据 TELKES^[15]提出的理论,单位晶 格参数变化在 15%以内的物质适合作成核剂。相分 离是某些水合盐由于其自身溶解度低或是水分有所 损失而造成的现象,在多次熔化-凝固后会逐渐严 重,然后使水合盐完全失去储热性能^[16],向体系内 添加增稠剂是最常用的解决相分离方法[17]。最后利 用多孔材料对相变体系进行吸附, 解决固-液相变材 料的泄漏问题,制备出无机水合盐定形相变材料。 WU 等^[18]制备了质量比为1:1的 Na₂SO₄•10H₂O 与 DHPD 复合水合盐体系,将其浸渍到膨胀石墨(EG) 中,并进一步涂覆石蜡,开发了一种形状稳定的相 变材料。涂层复合相变材料的相分离被抑制,过冷 现象得到减弱。涂层复合 PCM 的相变温度为 32.05 ℃, 相变焓值为 140.8 J/g, 热导率为 3.643 W/(m·K)。XIE 等^[19]制备了一种质量比为1:1 的 Na₂SO₄•10H₂O 与 SCD 二元共晶水合盐,添加质 量分数为2%的硼砂改善过冷。复合相变材料的相变 温度为 25.04 ℃, 熔化焓为 198.6 J/g。将此复合相 变材料浸渍到膨胀蛭石(EV)中,泄漏实验确定, 使用质量分数为 40% (以材料总质量计,下同)的 EV 能够完全吸附盐水合物,且熔化焓为110.3 J/g。 LIU 等^[20]制备了 m(Na₂SO₄•10H₂O): m(DHPD)=1: 4 复合相变材料,添加质量分数为 4.5%的纳米 α-Al₂O₃,将复合材料的过冷度从 7.8 ℃降至 1.6 ℃, 相变温度为 31.6 ℃,相变焓值为 256.9 J/g,同时也 提高了热导率。目前,已有研究工作主要以提高热 导率为目标,但应用于建筑体系的热缓冲相变材料 如果热导率过高会使传热过程变快^[21],不利于室温 保持相对稳定。

针对水合盐相变材料温度较高、过冷度大、相 分离、可能出现泄漏等问题^[22],本研究拟选择 SCD 和 DHPD 为主体相变材料,与有机材料相比,其具 有不可燃的特性,可以显著降低建筑物的失火风险。 通过添加成核剂改善其过冷问题,利用低热导率的 气相 SiO₂ 对共晶体系进行吸附,并测试其在模拟 环境下的热缓冲效果。旨在制备出相变温度适宜、 相变焓值高的定形相变体系,将其作为一种可以提 升建筑舒适度的新型建筑材料。

1 实验部分

1.1 试剂与仪器

SCD、DHPD, AR、羧甲基纤维素钠(CMC, 黏度 2500~4500 mPa·s, AR)、亲水型气相二氧化硅(比表面积 400 m²/g),上海阿拉丁生化科技股份有限公司;九水合硅酸钠,AR,国药集团化学试剂有限公司。

DF-101S 集热式恒温加热磁力搅拌器, 巩义市 予华仪器有限公司; DHG-9053A 电热鼓风干燥箱、 DZF-6030A 真空干燥箱,上海一恒科学仪器有限公司; SK-130 无纸化记录仪,江苏苏科仪表有限公司; SB 手扳式制样机,湘潭湘仪仪器有限公司; WK-06 智能温度控制器,科迪博有限公司; FTIR-6700 傅 里叶变换红外光谱仪(FTIR),日本 JASCO公司; DSC204 型差示扫描量热仪(DSC)、TG209 型热重 分析仪,美国 TA 仪器公司; D/Max2400 型 X 射线 衍射仪,荷兰 PANalytical 公司; NOVA Nano SEM 450 型扫描电子显微镜(SEM),美国 FEI 公司; LFA467 型激光导热仪,德国耐驰公司。

1.2 共晶体系的制备

为了确定 SCD与 DHPD 二元共晶水合盐的共晶 比,控制二者总质量为10g,按照m(SCD):m(DHPD)= 9:1~1:9(DHPD 质量分数在 10%~90%之间)称 取药品置于 20 mL 样品瓶中,然后,将样品瓶放置 于 50 ℃恒温水浴中进行融化,之后恒温磁力搅拌 1 h,确保体系完全混合均匀之后结束搅拌,最后将得 到的共晶水合盐冷却并置于 10 ℃环境中保存。

1.3 定形相变材料体系的制备

采用浸渍法制备了气相 SiO₂/共晶水合盐定形 相变材料,并命名为 SSPCM。在制备过程中,称取 0.667g(0.011 mol)气相 SiO₂于烧杯中,并缓慢滴 加 2.000g添加含成核剂的共晶水合盐,边滴加边搅 拌,使气相 SiO₂充分吸附共晶水合盐,滴加完全之 后继续搅拌 10 min,随后置于 50 ℃的电热鼓风干 燥箱中加热 30 min,取出后再进行 10 min 的搅拌。 重复此流程 3 次,制备出气相 SiO₂质量分数为 25%的 定形相变材料,记为 SSPCM,将其密封后常温储存。

改变气相 SiO₂的质量,按照同样的方法分别制 备了气相 SiO₂质量分数为 15%、20%、30%的定形 相变材料。

1.4 性能测试和表征方法

1.4.1 步冷曲线测试

步冷曲线的测试方法如图 1 所示。将温度探头 插入样品瓶中,确保其位置不碰瓶底、壁,然后将 样品瓶置于50 ℃恒温水浴中加热至样品温度稳定, 待温度稳定后将样品取出置于冰水浴盆中进行冷 却,使用无纸记录仪记录温度,并根据所得数据绘 制步冷曲线,无纸化记录仪温度采集间隔为4s。



图 1 步冷曲线测试示意图 Fig. 1 Schematic diagram of step cooling curve test

1.4.2 热分析测试

利用 DSC 测定相变材料的相变温度和相变焓 值,升降温范围–30~70 ℃,升降温速率 5 ℃/min, 氮气氛围。

1.4.3 FTIR 测试

采用 FTIR 对材料进行测试, 波数范围为 4000~500 cm⁻¹。

1.4.4 XRD 测试

采用 XRD 测试共晶水合盐的结晶情况,扫描范 围为 5°~80°,扫描速率 5 (°)/min。

1.4.5 定形效果测试

分别称取 2 g 左右凝固后的共晶水合盐样品和 SSPCM 样品,置于手板式制样机中,在 5 MPa 压力 下压制成直径 2.5 cm、厚度 2.0 mm 的圆片,然后将 其置于 50 ℃的电热鼓风干燥箱中,每 10 min 取出用 数码相机记录不同时间下相变材料形状的变化。

1.4.6 形貌表征

使用 SEM 表征材料的形貌和结构,测试前对样 品进行喷金处理,测试电压为 10 kV。

1.4.7 热导率测试

按照参考文献[13]的方法测试样品的热导率, 测试温度为 20 ℃。使用激光闪光法测试样品的热 扩散系数(*a*, m²/s);使用蓝宝石测试法测试比热 容 $[c, J/(kg \cdot K)];$ 利用密度计测试密度 $(\rho, kg/m^3);$ 根据式(1)计算热导率 $[\lambda, W/(m \cdot K)]$ 。

$$\lambda = \alpha \times c \times \rho \tag{(1)}$$

2 结果与讨论

2.1 共晶组成的确定

不同 SCD/DHPD 质量比体系的数码照片如图 2a 所示。



A—DHPD 质量分数 40%; B—DHPD 质量分数 50%; C—DHPD 质量分数 60%; D—DHPD 质量分数 70%; E—DHPD 质量分数 80%

- 图 2 SCD 与 DHPD 不同质量比混合的数码照片 (a);
 DHPD 不同质量分数体系凝固点变化图(b);DHPD 质量分数量为 40%~80%体系的 DSC 吸热曲线 (c)
- Fig. 2 Digital photos of SCD and DHPD mixed with different mass fractions (a); Solidification point variation chart of systems with different mass fractions (b); Endothermic curves of DHPD mass fractions ranging from 40% to 80% in DSC (c)

由图 2a 可知,随着 DHPD 质量分数的增加, 溶液逐渐变澄清,这是因为,DHPD 带有更多的结 晶水,在熔融后,Na⁺浓度不足以让其以固体形式析 出。为了确定共晶组成,进行了步冷曲线测试,并 以最低过冷温度作为凝固点绘制凝固点变化图,如 图 2b 所示。凝固温度随着 DHPD 质量分数的增加 而降低,DHPD 质量分数为 40%组分的凝固温度为 13.48 ℃,50%时为12.91 ℃,60%时为13.32 ℃。 随着 DHPD 质量分数的进一步增加,凝固温度开始上 升,并达到纯 DHPD 的相变温度 36.5 ℃。根据共晶 理论,凝固温度最低点对应的组成即为共晶组成^[22], 由于 DHPD 质量分数为40%、50%、60%时的凝固 温度比较接近,需要 DSC 测试进一步确定共晶组 成。当两组分形成共晶时,DSC 曲线应呈现出单一 的峰。选取 DHPD 质量分数为40%~80%的组分进行 DSC 测试,结果如图 2c 所示。DSC 测试所得出的 熔化温度和相变焓值列于表1。

表 1 不同组成的熔化温度与相变焓值 Table 1 Melting temperatures and enthalpy values of phase change of fusion for different compositions

change of fusion for affectent compositions			
DHPD 质量分数/%	熔化温度/℃	相变焓值/(J/g)	
40	25.95	172.9	
50	25.44	168.2	
60	25.34	201.7	
70	25.30	185.5	
80	30.48	168.8	

由图 2c 可见, DHPD 质量分数为 60%的 DSC 曲线呈单一的吸热峰。从表 1 可以看出, DSC 测试 所显示的相变温度变化也符合共晶理论。DHPD 质 量分数为 60%的相变焓值为 201.7 J/g,高于其他组 成的相变焓值,同时,其唯一的吸热峰显示了 SCD 与 DHPD 形成了共晶体系。其相变峰值温度为 25.34 ℃,在人体的舒适温度范围 22~28 ℃之内^[23],可以 视作良好的可应用于建筑中的水合盐共晶相变体 系,将制备的 *m*(SCD): *m*(DHPD)=4:6 的共晶体系 命名为 EHS。

对 SCD、DHPD、EHS 进行了 FTIR 测试,结 果如图 3 所示。



图 3 SCD、DHPD、EHS 的 FTIR 谱图 Fig. 3 FTIR spectra of SCD, DHPD and EHS

由图 3 可以发现, 三者在 2500~4000 cm⁻¹处的 吸收峰为水合盐中结晶水的特征吸收峰。SCD 的 FTIR 谱图中 695、869 cm⁻¹处的特征峰为 CO₃²的面

内弯曲振动和面外弯曲振动,1451 cm⁻¹处的吸收峰 是由 CO₃⁻的反对称拉伸振动产生。DHPD 谱中 967、1075 cm⁻¹处的特征峰对应于 P—O 键的对称 和反对称振动,860、1087 cm⁻¹处的特征峰分别 对应 P—OH 和 P=O 键的拉伸振动,534 cm⁻¹处的 特征峰代表 PO₄³的对称拉伸振动。在 EHS 的谱图中 所有的特征峰均可以在 DHPD 与 SCD 的 FTIR 谱 图中找到,没有旧峰的消失与新峰的生成,说明 EHS 是由两种物质通过物理作用形成的,没有发生 化学反应。

3种材料的 XRD 谱图如图 4 所示。



图 4 SCD、DHPD、EHS 的 XRD 谱图 Fig. 4 XRD patterns of SCD, DHPD and EHS

由图 4 可知, SCD 与 DHPD 均存在 2 θ =16.5°的强衍射峰,其在 EHS 体系中变为了较弱的特征峰 群,同时,EHS 体系在 2 θ =18.1°~29.1°产生了 SCD 与 DHPD 均没有的特征峰群,DHPD 在 2 θ =30.2°的 强衍射峰得到了一定程度上的保留。SCD 在 2 θ =30.8°的特征衍射峰变弱,并在周围形成新的特 征峰群。EHS 体系与原料相比伴随着新峰的产生与 旧峰的消失,说明晶型发生了改变,共晶体系的结 晶衍射峰并不是两种原料特征峰的简单加和,而是 产生了新的不同的晶型结构。进一步说明在 m(SCD):m(DHPD)=4:6时形成了共晶水合盐。

2.2 成核剂添加量的筛选

尽管制备的EHS相变温度适宜且相变焓值较为 理想,但是共晶水合盐仍可能存在过冷和相分离两 个固有缺陷。其中,过冷是指在缺少成核位点和成 核推动力的情况下,共晶水合盐不能在理想的结晶 温度进行结晶。为了减小过冷度,可采用向体系中 添加成核剂的方法。在SCD与DHPD共晶体系中, 出于成核剂选取的晶格参数相差应在15%以内的理 论^[15,24],选取 Na₂SiO₃•9H₂O 作为成核剂。添加量由 实验确定,不添加成核剂时,EHS 的过冷度为 6.66 ℃,向体系中分别加入质量分数为1%、2%、3%、 4%、5%的 Na₂SiO₃•9H₂O,分别测定 EHS 步冷曲线 汇总于图 5a,比较不同质量分数成核剂降低过冷的 效果,结果对比如图 5b 所示。



图 5 添加不同质量分数成核剂后 EHS 的步冷曲线(a) 及过冷度对比图(b)

Fig. 5 Step-cooling curves (a) and undercooling comparison diagram (b) of EHS after addition of different mass fractions of nucleating agents

由图 5 可知,添加 1%、2%、3%、4%、5%的 Na₂SiO₃•9H₂O 可以分别将过冷度改变至 6.43、3.44、 6.21、7.12、6.54 ℃。显然,添加质量分数为 2%的 成核剂改善过冷效果最佳。因此,选定质量分数为 2%的 Na₂SiO₃•9H₂O 为最佳成核剂添加量。

2.3 相分离与循环稳定性

水合盐相变材料经多次相变之后,相分离问题 可能会逐渐加剧。于是采用循环后观察是否出现相 分离的方式来确定是否需要添加增稠剂。EHS 体系 常用的增稠剂为 CMC^[25],向添加成核剂的 EHS 中 添加质量分数为 1%、2%的 CMC,并与添加了成核 剂但未添加 CMC 的 EHS 进行对比,添加增稠剂后 的数码照片如图 6a 所示,经历 50 次循环后的数码 照片如图 6b 所示。

由图 6 可以看出,循环后未添加增稠剂的纯 EHS 体系无明显变化;添加 1%的增稠剂的 EHS 整 体呈絮状凝胶状态;添加 2%增稠剂的共晶体系在经 历循环后,增稠剂聚集形成团簇状的固体凝胶,增 稠效果不佳。综合上述现象,纯 EHS 体系循环稳定 性良好,经历 50 次循环后无明显相分离现象,故无 需额外向该体系内添加增稠剂。由图 6c 和图 6d 可 知,体系经循环后的过冷度为 3.08 ℃,与未循环前 相比略有减小。DSC 测试显示,体系相变温度点基本没有变化,相变焓值为 201.2 J/g,相变焓值仅下降 0.25%,说明 EHS 具有较好的稳定性。后续以添加成核剂的 EHS 来制备定形相变材料。



- 图 6 添加质量分数为 0、1%、2% CMC 的 EHS 数码照 片(a)及其循环 50 次后的数码照片(b); EHS 循环之后的步冷曲线(c); EHS 循环前后的 DSC 曲线(d)
- Fig. 6 Digital photos of EHS with mass fractions of 0, 1% and 2% CMC (a); Digital photos of EHS after 50 cycles (b); Step cooling curve of EHS after cycling (c); DSC curve of EHS before and after cycling (d)

2.4 定形相变体系的制备

气相 SiO₂ 又称"白炭黑",是一种多孔材料, 具有低导热、比表面积大、价格低廉等特点。本实 验利用浸渍法使用气相 SiO₂吸附相变材料对其进行 封装,避免材料在相变过程中泄漏。负载前后的 SEM 图见图 7a 和图 7b, EHS 的泄漏及 SSPCM 样 品的定形效果照片见图 7c 和图 7d。

由图 7a 和图 7b 可知,纳米 SiO₂颗粒呈球形, 且颗粒之间有很大空隙,整体上呈现疏松的多孔结构。负载水合盐相变材料后,在氢键、毛细管力、 表面张力等作用力^[26]的共同作用下,相变材料与 SiO₂颗粒形成复合结构,将相变材料限制在 SiO₂形成的空隙中,解决了固-液相变材料的泄漏问题。由图 7c 和图 7d 可知,10 min 时 EHS 样品已经开始熔化,30 min 时已经完全熔化,而 SSPCM 体系在 30 min 内没有明显的形貌变化。移除样品后,滤纸上也没有出现泄漏痕迹,说明负载效果良好,有效地解决了固液相变材料泄漏的问题。



- 图 7 气相 SiO₂(a)和 SSPCM(b)的 SEM 图; EHS 的泄漏(c)及 SSPCM 样品的定形效果照片(d)
- Fig. 7 SEM images of gas-phase SiO₂ (a) and SSPCM (b); Photos of leakage of EHS (c) and shape-stabled SSPCM (d)

利用泄漏实验确定气相 SiO₂在相变材料中的最 大质量分数,制样方法同 1.4.5 节。称取制得的圆形 样品质量为质量(m_1),然后将其置于 50 ℃的恒温环 境中,2h 后取出称量质量(m_2),根据质量损失(Δm) 确定气相 SiO₂的最大质量分数,结果如表 2 所示。

表 2 SiO₂质量分数对样品质量损失的影响 Table 2 Effect of SiO₂ mass fraction on sample mass loss

	-	
m_1/g	m_2/g	$\Delta m/g$
2.04	2.04	0
2.01	2.01	0
1.96	1.91	0.05
2.06	1.96	0.10
	<i>m</i> ₁ /g 2.04 2.01 1.96 2.06	m_1/g m_2/g 2.04 2.04 2.01 2.01 1.96 1.91 2.06 1.96

由表 2 可知,随着 SiO₂质量分数的减少,圆形 样品的质量损失增加。这是因为,SiO₂质量分数过 少,各种作用力不足以将 EHS 限制住,从而导致 SiO₂ 不能完全吸附 EHS。使用质量分数为 25%的 SiO₂ 吸附 EHS 制备的定形相变材料体系没有质量损 失,继续增加 SiO₂ 质量分数仍然没有质量损失,表明 质量分数为 25%的 SiO₂就足以完全吸附 EHS。 SSPCM 的步冷曲线及 DSC 曲线见图 8。





由图 8a 可知, SSPCM 过冷度仅有 0.55 ℃, 原 因是气相 SiO₂的表面具有丰富的 Si—OH 基团, 因 此与 EHS 有良好的相容性, 其颗粒状的蓬松结构具 有很大的比表面积, 所以表面易作为非均匀成核的 成核位点, 有利于 EHS 的结晶, 进而使得过冷度明 显降低。由图 8b 可知, SSPCM 相变温度为 24.08 ℃, 相变焓值为 146.6 J/g, 由于采用质量分数为 25%的 不具备相变性质的 SiO₂来负载 EHS, 所以理论焓值 应为 151.28 J/g, 相较于理论焓值有差异, 原因是 EHS 与 SiO₂之间存在一层不发生相变的"防冻层"^[26-27], 其会导致相变焓值的小幅度下降。

2.5 应用效果的测试

利用 1.4.7 节方法对 EHS、SiO₂、SSPCM 进行 热导率测试,结果如图 9 所示。





由图 9 可知, EHS 的热导率较高,为 1.2482 W/(m·K),气相 SiO₂的热导率为 0.1049 W/(m·K),气相 SiO₂ 与 EHS 复合之后形成的 SSPCM 热导率为 0.4571 W/(m·K)。气相 SiO₂降低了相变体系的热导 率,说明将其应用于建筑保温领域是可行的,并且 其 25 ℃的相变温度可以在炎热的天气下保持建筑 内部温度较为稳定,提供一个"热缓冲"的效果, 让建筑内的温度保持在一个舒适的区间内,节约建 筑制冷或制热能耗。基于此,本研究搭建了简易的 建筑模型,测试 PCM 体系作为建筑"热缓冲"材料 的效果。

以 0.2 cm 厚的有机玻璃为原料制备了一个长宽 高为 10 cm×10 cm×6 cm 的外模型,一个长宽高比为 8 cm×8 cm×5.8 cm 的内模型,在两个模型嵌套后形 成的夹层中依次添加低导热系数的塑料泡沫和相变 材料,称为泡沫模型和 PCM 模型。将其置于 30 ℃ 的恒温恒湿箱中,测试模型中心温度上升至稳定所 需的时间,再在春季室温(20 ℃)条件下冷却,比 较模型中心温度下降至稳定所需的时间,从而判断 PCM 体系的热缓冲效果。



图 10 泡沫建筑模型(a)及 PCM 建筑模型(b)的热缓 冲效果测试

Fig. 10 Thermal buffering effect test of foam building model (a) and PCM building model (b)

由图 10 可知, 在相对稳定的环境温度下, 泡沫 模型的中心温度在 59.9 min 左右即升温至 31.1 ℃, 而 PCM 模型中心温度升至最高温度 28.5 ℃则用了 168.4 min。与泡沫模型相比, PCM 模型的升温时间 延长了 1.81 倍, 且最终温度要低 2.6 ℃。图 10a 所示 的冷却过程中,泡沫模型中心温度冷却至 20 ℃需要 163.0 min,图 10b 所示的 PCM 模型中心温度冷却至 室温需 227.0 min,降温时间延长了 0.39 倍。主要原 因是通过低热导率和相变潜热协同作用,赋予了其良 好的保温效果。综合来看,PCM 可以延迟建筑内部的 升温和降温时间,且可以降低建筑内部温度,具有很 好的建筑"热缓冲"能力,有较大的实际应用价值。

3 结论

本文制备了 m(SCD): m(DHPD)=4:6 的二元 共晶水合盐,其熔化温度为 25.34 ℃,相变焓值 201.7 J/g。FTIR 测试表明,其相互之间没有发生反 应; DSC 测试和 XRD 测试表明, 该混合物形成二 元共晶。其过冷度为 6.66 ℃, 通过加入质量分数为 2%的成核剂 Na2SiO3•9H2O 可将体系过冷度降低至 3.44 ℃。体系经 50 次循环未发生相分离,且相变焓 值衰减可忽略不计(201.2 J/g)。再利用质量分数25% 的气相 SiO₂负载 EHS, SEM 结果表明, EHS 很好地 被气相 SiO2吸附, 成功制备了定形相变材料 SSPCM, 气相 SiO₂的存在进一步降低过冷度至 0.55 ℃。定形 相变材料相变温度为 24.08 ℃,相变焓值为 146.6 J/g。其较低的热导率和高潜热使复合材料具 有很好的保温性能,在建筑模型热缓冲测试中,发 现 PCM 模型的内部升温时间较长,冷却时间也更 长,说明 PCM 具有十分优异的"热缓冲"效果,可 以使室内温度更加稳定,具有非常广阔的应用前景。

参考文献:

- NAVARRO L, DE GRACIA A, NIALL D, et al. Thermal energy storage in building integrated thermal systems: A review. Part 2. Integration as passive system[J]. Renewable Energy, 2016, 85: 1334-1356.
- [2] RATHORE P K S, GUPTA N K, YADAV D, et al. Thermal performance of the building envelope integrated with phase change material for thermal energy storage: An updated review[J]. Sustainable Cities and Society, 2022, 79: 103690.
- [3] LIU L, FAN X Q, ZHANG Y A, et al. Novel bio-based phase change materials with high enthalpy for thermal energy storage[J]. Applied Energy, 2020, 268: 114979.
- [4] HAO Y P (郝玉鹏), LIU L (刘璐), ZHANG Y A (张宇昂), et al. Preparation and properties of electrically driven PEG/EG composite phase change materials[J]. Fine Chemicals (精细化工), 2022, 39(3): 513-518.
- [5] ZHANG Y A, UMAIR M M, ZHANG S F, et al. Phase change materials for electron-triggered energy conversion and storage: A review[J]. Journal of Materials Chemistry A, 2019, 7(39): 22218-22228.
- [6] DIXIT P, REDDY V J, PARVATE S, et al. Salt hydrate phase change materials: Current state of art and the road ahead[J]. Journal of Energy Storage, 2022, 51: 104360.
- [7] WANG P X (王佩祥), FENG X J (冯秀娟), ZHU Y C (朱易春), et al. Improvement of heat storage performance of disodium hydrogen phosphate dodecahydrate composite phase change materials with expanded graphite[J]. Materials Reports (材料导报), 2020, 34(18): 18044-18048.