

**А.М.АМИНОВ., Н. ЁДГОРОВ, Х.Т.ТОЛИНОВ**

**БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ**

Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлиги, Олий ва ўрта маҳсус мактаб муаммолари институти олий ўқув юртларининг нефть ва газ иктинослиги бўйича таълим олаётгаи талабалар учун дарслик сифатида тавсия этган

## К И Р И Ш

Маълумки, ўтган асрнинг иккинчи ярмидан бошлаб нефть ва ер ости сувларидан фойдаланиш учун чуқур қудуқлар қазилиб қурила бошланди. Мана шу даврдан бошлаб жамият тараққиётигининг ривожланиб боришида ер ости қазилма бойликлари, жумладан нефть ва газ, ер ости чучук ҳамда минерал сувларининг янги манбаларини қидириб топиш ва улардан инсон фаолиятининг турли тармоқларида фойдаланиш учун ер ости қудуқларини қуриш муҳим амалий аҳамиятга эга бўлиб келмоқда. Шу сабабдан ҳам қудуқларни қуриш кутилган мақсадига ва шартшароитларига кўра турлича бўлиб, уларни қуриш борган сайин мураккаблашиб, иш ҳажмига кўра қийинлашиб бормоқда.

Шунинг учун ҳам қудуқларни қуришда механик бургилаш усули устивор бўлиб, технологик жиҳатдан эса физик-кимёвий жараёнга айланиб бормоқда. Қудуқларни бургилаш ва қуриш билан бирга содир бўладиган физик-кимёвий жараёнлар муҳити ва зифасини бургилаш эритмалари, юувучи суюқликлар (буфер эритмалар) ҳамда қотувчи қоришмалар ўтайди. Бургилаш эритмалари муҳитида содир бўладиган физик-кимёвий ҳодисаларга бургилаш жараёни даврида тог жинсининг емирилиши, дисперс фаза микдорининг ортиши ва тиксотропик ҳамда реологик хоссалари ўзгариб кетиши каби ҳодисалар киради.

Бургилаш ва қотувчи қоришмаларнинг суюқ ва қаттиқ фазаси билан очилаётган қатламнинг таркибий қисми орасидаги ўзаро таъсири, цементли тошнинг ҳосил бўлиш ва эритманинг қотиш жараёни каби ҳодисаларни кўрсатиб ўтиш мумкин.

"Бургилаш эритмалари" фани Нефть ва газ конларини ишлаб чиқариш ва ишлатиш" ихтисосликларида таълим олаётган талабаларга Бургилаш эритмаларининг физик-кимёвий асослари, уларни тайёрлаш технологик усуслари, уларни тозалаш қурилмалари каби муҳим бўлимлар билан илмий-назарий ҳамда амалий жиҳатдан таништириб ўқтиришдан иборатдир. Бу фан асосан "Нефть ва газ қудуқларини бургилаш" ихтисослиги талabalari учун 687 йил-

## **Биринчи қисм**

### **I - БОБ**

#### **ҚУДУҚЛАРНИ БУРГИЛАШ ЖАРАЁНИДА ЭРИТМАЛарНИНГ ТЕХНОЛОГИК ФУНКЦИЯЛАРИ ВА УЛАРНИНГ АСОСИЙ ВАЗИФАЛАРИ**

Маълумки, қудуқлар турли хил илмий изланишлар, ер ости қатламларини қидириш, нефть, табиий газ ва қазилма бойликларини қазиб олиш мақсадида бургиланади.

Бургилаш жараёни ўзига хос мураккаб жараён бўлгани учун уни амалга ошириш комплекс турли омилларга боғлиқ бўлади. Бундай омилларнинг асосийларидан бири — бургилаш эритмаларини тайёрлаш ва ишлатиш технологиясидир. Чунки, бургилаш эритмалари қудуқларни ўтказиша, яъни бутун бургилаш жараёнида қатор вазифаларни, технологик функцияларни жараён олиб борилаётган шароитга кўра бажаради. Шундай қилиб, бургилаш эритмалари қудуқларни ўтказиша қуйидаги асосий технологик вазифаларни бажариши шарт:

- Қудуқларни турли хил тог жинсларининг парчаларидан, заррачаларидан тозалаш ва ер юзасига олиб чиқиш.
- Бургилаш эритмасининг система бўйлаб айланма ҳаракати тўхтатилган пайтда бургиланган тог жинси заррачалари ва парчаларини эритмада муаллақ тутиб туриш.
- Бургиланаётган атроф қатлам жинсларининг парчаланишини енгиллаштириш ва бургини совутиб туриш.
- Қудуқ деворларига таъсир этувчи гидравлик босим ҳосил қилиш, яъни газ ва сув отилиб чиқиш хавфини бартараф қилиш.
- Қудуқ деворларининг барқарорлигини ошириш мақсадида қудуқ деворларига физик кимёвий таъсир ўтказиш билан бирга унинг емирилишидан хабардор қилиши ёки олдини олиш.
- Турбинали усул билан бургилаш жараёни учун турбобургини энергия билан таъминлаш.

турли қалинликда сунъий тиқинлар пайдо бўлиб, бурги колоннага бирикib қотиб қолиши мумкин. Бундай ҳолларда бургилаш қурилмасини қўдуқдан тортиб чиқариш имконияти йўқолади. Технологик жиҳатдан ниҳоятда ноқулай бундай қийинчиликдан қутулиш учун бургиланган қатlam тог жинси заррачалари юзасини диспергацияга учратадиган, тиқинларни емирувчи ингибирланган бургилаш эритмалардан фойдаланилади. Бунинг учун бургилаш эритмаси таркибиغا маҳсус оғирлаштирувчи моддалардан қўшиб, аралаштирилиб унинг зичлиги оширилиб, талаб қилинган миқдоргача олиб борилади. Агар сунъий равишда ҳосил қилинган қатlam босимига қарши ҳосил қилинган гидродинамик босим етарли бўлмаса, қатlamдан қудуқга ўтаётган газнинг таъсирида қатlamning солиширма оғирлиги аста секин камая бошлади. Натижада қудуқнинг ичидаги қатlamдан ўтаётган газнинг миқдори ортиб борган сари қудуқ ичидаги газ босими ҳам ортиб боради ва қудуқнинг ичидаги суюқлик ер юзига катта куч билан сиқиб чиқариш натижасида суюқликни ва газ аралашмасининг ер юзасига отилиб фаввора ҳолида чиқишига сабаб бўлади. Бундай технологик мураккаб ҳолатнинг олдини олиш учун нефть ва газ қудуқлари қурилаётган маҳсулдор қатlamни очиш жараёнида бургилаш эритмасининг зичлиги шароит талаб қиладиган даражадаги қийматга эга бўлиши керак. Бундан ташқари эритманинг қувушқоқ-оқувчанлиги газнинг эритма муҳитига ўтиб ҳосил қилган нуфакчалари бургилаш эритмасининг айланма (циркуляр) ҳаракати даврида эритма билан қудуқ юзига чиқиб, тозалаш қурилмаси системасига ўтиб борадиган бўлиши керак.

Қатlamлардаги босим қудуқнинг босимидан кичик бўлса бургилаш эритмасининг қатlamга сўрилиши, яъни эритманинг паст босимли қатlamга ютилиш ҳолати кузатилади. Натижада бургиланаётган қудуқни ювиб тозалаш динамикасини бузади ва маълум қийинчиликни бургилаш жараёнида тугдиради.

Бургилаш эритмасининг ер ости қатlamларига ютилиши ҳозиргача тўла ечилмаган муаммо бўлиб, юувучи эритманинг миқдори қудуқ фазаси таркибидаги тутиб турга оладиган бургилаш эритмаларини ишлатиш билан технологик жараён тўхтатилган даврида рўй берадиган қийинчиликни олдини олиш мумкин.

Бургилаш эритмасининг бундай хусусиятга эга бўлган турини тайёрлаш учун эритма таркибига кирувчи компонентларнинг физик-коллоид, кимёвий хоссаларини ҳар томонлама ўрганиш натижасида танлаб олинган реагентлардан фойдаланилади. Эритманинг энг самарадор юқори сифатли таркибини ишлаб чиқиши

эритмаси түгри қувурнинг куракларига урилиб уни ҳаракатга келтиради ва бу айланма ҳаракат қувурнинг асосий ҳаракатлантирувчи ўқи орқали бургига узатилади ва натижада ўз навбатида бургини ҳаракатга келтиради.

Бургилаш эритмасининг қувур ичидан оқиб ўтиш даврида ҳаракат узатувчи қувур ҳаракатланувчи қувур ва бургига маълум миқдорда гидравлик босим ҳосил қилиб таъсир қиласди ва унинг айланма ҳаракат тезлигини сусайтиради; натижада ҳаракатланувчи қувурнинг самарасини пасайтиради. Шунинг учун ҳам ҳаракатланувчи қувур ва бургининг иш самарадорлигини ошириш мақсадида, қовушқоқлик қиймати кичик бўлган тез оқувчан бургилаш эритмаларидан фойдаланилади. Масалан: сув билан қудук тубини ювишда жуда кичик миқдорда гидравлик босим ҳосил бўлиши кузатилади.

## 1.2. МАҲСУЛДОР ҚАТЛАМНИНГ ОЧИШ СИФАТИ

Кудуқларни ўзлаштириш даврида маҳсулдор қатламларни очиш учун унинг табиий ўтказувчанигини, яъни маҳсулот бериш қобилиятини сақлаб қолиш муҳим аҳамиятга молидир. Чунки нефть ва газ оқимининг қудуққа ўтиш вақтини бир меъёрда сақлаш қудуқдан фойдаланиш самарасини оширади. Бундай ҳолатларда бургилаш эритмасининг фильтрланиш, яъни ўзидан маълум ҳажмда сув ажратиш ёки эритманинг гидратацион барқарорлигини мана шу вақт оралигига сақлаш керак. Шунингдек, қудуқдаги босим таъсирида эритманинг сув ажратиш хусусияти (босим ўзгариш даврида) қанча кичик бўлса, унинг сифати юқори бўлади.

Бургилаш хоссасининг ишчи қисмлари ва узатмаларини ҳаракатлантирувчи даврида қурилмаларни иш жараёни даврида совутиб туриш, шунингдек, бургилаш қурилмасининг асосий ишчи қисми механизмларини мойлаб ҳам туриш, бургилаш эритмасининг таркибидағи маҳсус мойловчи моддалар ҳисобига бургилаш қурилмаси ишчи қисмларини занглашдан ҳимоя қилиш каби заифаларни бажариш керак.

Юқорида келтирилган бургилаш эритмаларига қўйилган асосий вазифалардан қўриниб турибдики, бургилаш эритмалари асосан иккита муҳим хусусиятга эга бўлиши керак экан:

1. Гидродинамик хусусиятлар.

$$\rho = \frac{10 \cdot P_{\text{кат}}}{H} \quad \text{ёки} \quad \rho = \frac{10 \cdot P_{\text{куд}}}{H}$$

Шундай қилиб, бу тенгламалардан қатламдаги 10 дПа босим микдори учун 400 м чуқурликдаги қудукқа юбориладиган бүрги лаш эритмасининг солиштирма оғирлиги қийматига эга бургилаш эритмаси юборилганда қатлам билан қудук системаси ўртасида гидростатик мувозанатни вужудга келтириш мумкин экан.

$$\rho = \frac{10 \cdot 60 \text{ кг} / \text{см}^2}{400 \text{ м}} = 1500 \text{ кг} / \text{м}^3$$

Бургилаш эритмасининг айрим мұхым хоссалари ва хусусиятлари билан китобнинг кейинги бобларида батағсилроқ фикр юритамиз.

Бургилаш эритмаларининг яна бир мұхым хусусиятларидан бири-қудук деворлари юзасида маълум қалинликда сувоқ қатлами ҳосил қилишdir.

Юқорида қайд қилингандек, күпчилик ҳолларда суюқликнинг маҳсулдор қатламга сингиб кетиши натижасида қатламдаги табиий говак жойларда суюқлик фильтрланиб унинг тарқибидаги дисперс заррачалар говак каналларни беркитиб, яъни суваб кетади. Бу ҳодисани суюқликнинг фильтрланиш хоссаси-дисперс заррача ларнинг ажralиб қатлам ҳосил қилиши эритманинг сувоқ қатлам ҳосил қилиши дейилади. Қудук деворларида сувоқ қатламининг қалинлиги ортган сайин бургилаш қурилмасини күтариб тушиш тартибини қийинлаштиради ва бургилаш қувурларининг ҳаракатланишига тўсқинлик қилиб қолишига, яъни қувурларни ўзаро бир-бири билан мустаҳкам бирикишига сабаб бўлади.

Бургилаш эритмаларининг энг асосий технологик хусусиятлари эритманинг физик кимёвий хоссаларига боғлиқ бўлади.

### 1.3. ЭРИТМАЛАРНИНГ ФИЗИК-КИМЁВИЙ ХОССАЛАРИ

Бургилаш эритмаларининг юқорида келтирилган хусусиятлари ва уларга қўйилган вазифалар ва талаблар асосида физик ҳодисалар, қонуниятлар, боғланишлар ётади. Чунки суюқликнинг оқиши, гидродинамик ва гидростатик босимнинг қудук деворларига таъсири, эритманинг фильтрланиши, унинг қудук тубидаги ҳароратга таъсири ва бошқа бир қатор ҳолатларнинг юзага келиши – бу физик ҳодисаларнинг намоён бўлишидир. Бургилашни кимёвий (қайта ишлаш) фаол мөддалар (реагентлар) қўшиш билан ёки эритмаларга қўйиладиган талабларни амалга ошириш учун эрит-

нефть маҳсулотлари қўшилади. Бунинг учун аввал қудуқнинг туви ва бургилаш эритмаси абразив заррачалардан тозаланиб, кейин қудуққа ҳайдалади. Бургилаш эритмасининг сифати, унинг таркиби, тайёрлаш ва ишлатиш технологияси унинг физик-кимёвий хусусиятларига бевосита боғлиқдир. Бургилаш эритмасининг хоссаларини ва сифатини яхшилаш билан қуидаги талаб ва вазифаларни бажарган бўламиз:

1. Қудуқ девори таркибига кирувчи тог жинси ва тупрок қисмларини бир-бирига боғлаб қудуқ деворларининг мустаҳкамлигини ошириш.
2. Бургилаш қурилмалари ва ишчи қисмларини кимёвий ва абразив ёмирилишдан ҳимоя қилиш.
3. Маҳсулдор қатламларни ўзлаштиришда уларнинг табиий ўтказувчанлигини сақлаб қолиш.
4. Қудуқларни бургилаш даврида эритмаларнинг асосий технологик хусусиятларини сақлаб қолиш.
5. Қаттиқ ер ости жинсларини бургилашни енгиллаштириб, бургилаш тезлигини ҳамда унинг самарасини ошириш.

#### **1.4. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ВОШҚА ХУСУСИЯТЛАРИ**

Қудуқнинг геологик-техникавий хоссаларини ўрганиш ва унитатбиқ қилиш учун белгиланган чуқурликдан тог жинси намуналарининг табиий ҳолатини ўзгартирмасдан сақлаб, уни ажратиб олиш бургилаш эритмасининг муҳим хусусиятларидан ҳисобланади. Татбиқ этиладиган тог жинси намунасини ўрганиш билан қудуқнинг ер ости геологик қирқимларининг тузилиши таркиби, унинг жойлашув ҳолатлари стратиграфияси, литологияси, содир бўлаётган тектоник ўзарашлар ва ҳ.к. даъ мухим маълумотлар олинниб улар ҳақида фикр юритилади.

Геологик қидирав қудуқларини бургилашида эритмаларнинг сувоқ ҳосил қилиши ва бу сувоқ қатлами қалинлигига эътибор берилади. Бундай эритмалар ёрдамида олигиган тог жинси намуналари юқори сифатли ва яхши сақланган ҳолда ер юзинга чиқарив олинади.

Қудуқ қирқимлари геологик қисмларининг тузилиши таркибини тасдиқлашнинг яна бошқа усуllibаридан бирёй-бургилаш жараёни даврида бургилаш эритмасининг хоссаларини ўзарашига қараб ўрганишdir.

Эритма хоссаларининг ўзараши ер ости қатламларининг геологик таркибига боғлиқ, равишда ўзгариб боради. Қудуқ тубидаги

ғилаш эритмаларини танлаб олиб ундан фойдаланиш керак бўла-ди. Бургилаш эритмалари билан ишлайдиган ҳар бир мұхандис-технolog ва мутахассис эритмаларни кимёвий қайта ишлаш усу-ларининг билимдони ва бу усулларни амалга ошира билиш йўлла-рини эгаллаган бўлиши керак. Бургилаш эритмаларининг сифати-ни ва унинг асосий технологик хоссаларини текширишни тўгри-дан-тўгри дала амалий тажрибахоналарида бевосита амалга оши-риш мумкин. Эритманинг асосий хоссалари унинг солиштирма оғирлигини, қовушқоқлигини, мувозанат кучига нисбатан сил-жиш қаршилигини, сув ажратишни, фильтрланишдан ҳосил бўлган сувоқ қалинлигини, ёпишқоқлигини, бир кечалик тинди-риш кўрсаткичини, эритмадаги қум ва газ миқдорини, водород ионлари миқдорини, pH-муҳитини, фаза ва фильтрат таркибини аниқлаш орқали бошқариб борилади. Юқорида келтирилган эрит-манинг хоссаларини ифодаловчи параметрлар маҳсус стандарт асбоб-ускуналар ёрдамида аниқланади. Уларнинг тузилиши ва ишлаш тартибини китобнинг охирги бобида батафсил таништириб ўтамиз. Ҳозирги замон илмий-техник ўсишнинг тез ривож-ланиши ва амалиётнинг ҳозирги талаби шуни кўрсатмоқдаки, бургилаш эритмаларининг хоссаларини чуқурроқ ўрганиш, уларда борадиган физик-кимёвий жараёнларни ҳар томонлама таҳдил қилиш етарли даражада эмас. Эритмаларнинг хоссаларини қатъий тартибда бошқариб туриш учун амалиётга татбиқ қилиш учун янги асбоблар яратиш зарур бўлмоқда. Дисперс эритмаларда сочир бўладиган физик-кимёвий жараёнларни мукаммал ўрганиш ва таҳдил қилиш ҳар бир мутахассис учун асосий вазифа бўлиб қол-ди.

Бундай гетероген системаларнинг хоссаларини кимёвий усуллар ёрдамида чуқурроқ ўрганиш мумкин.

Бургилаш эритмалари ҳам ўзининг таркибиغا ва тузилишига кўра гетероген системалар турига киради. Чунки бу эритмалар таркибий жиҳатдан икки ёки ундан ортиқ моддалардан иборат бўлиб, бу моддалар ўзаро чегара сирти ва физик кимёвий хоссалари билан бир-биридан фарқ қилиб туради.

Гетероген дисперс системаларда чегара сирти билан ўзаро бир-биридан фарқ қилувчи қисмлари дисперс фаза ва дисперс муҳит дейилади. Бургилаш эритмасининг бутун ҳажми тўла майда қаттиқ заррачалардан иборат қисми "дисперс фаза", бу заррачалар тарқалган қисм эса "дисперс муҳит "дейилади.

Агар дисперс фазадаги қаттиқ жисм ёки модда заррачалари бир хил ўлчамли бўлса"монодисперс гетероген системалари, заррачаларининг ўлчами турли ҳил бўлса "полидисперс гетероген системалар" дейилади. Бу жиҳатдан ҳам бургилаш ва қотувчи эритмалар таркибидаги дисперс фаза заррачалари ўлчамига кўра полидисперс гетероген системалардир. Системанинг дисперслик даражаси ёки поли-дисперслигини " $D$ " билан ва заррачанинг ўлчамини "a" билан белгилаб, улар орасидаги боғланишни қўйидаги тенглик билан ифодалаймиз.

$$D = 1/a$$

Демак, гетероген системанинг дисперслик даражаси, дисперс фаза заррачаларининг ўлчамига тескари пропорционал боғлиқликда бўлар экан (а-заррачанинг кўндаланг кесими ўлчами).

Дисперс фаза умумий сиртининг юзаси дисперслик даражаси катталигининг ортиб бориши билан кескин ўзгариб боради. Агар дисперс фазанинг умумий сирти юзасини ( $S$ ) унинг умумий ҳажмига нисбатини олиб кўрадиган бўлсак, бу нисбат системанинг дисперслигини, яъни "дисперслик чегарасини кўрсатадиган катталик" дейилади ва у катталик "солиштирма сирт юзаси" ҳам деб юритилади. Демак:

$$S_{\text{сол}} = S/V_{\text{ум}} ; \text{ ёки } S_{\text{сол}} = K(1/a) = kD.$$

бу ерда:  $K$  – заррачанинг шаклини ифодалайдиган миқдорий катталик.

Умуман дисперслик даражасига қараб, бутун системаларни физик коллоид хоссаларига кўра уч хил алоҳида турга бўлиш мумкин:

1. - Дағал дисперс системалар.

Дисперс системаларнинг фильтрланиши натижасида фильтрда қуйқа заррачаларнинг ўзаро бир-бирига ёпишиши натижасида маълум қалинликда лойқа ажralиб чиқади. Агар ҳосил бўлган лойқа ўз-ўзидан тармоқланадиган қотишма системасидан иборат бўлса, фильтрланиш жараёни камаяди ёки тиксотроп бўлмаган, яъни структураси ўзгармайдиган системадан иборат бўлса, ҳосил бўладиган лойқанинг миқдори ортиб боради ва фильтрланиш жа раёни камаяди. Дисперс системанинг бу хусусияти нефть ва газ қудуқларини қуришда муҳим аҳамиятга эгадир.

Ҳозирги замон илмий-амалий ишларнинг натижалари бур гилаш жараёнида кенг миқёсда гетероген системаларни бевосита тадбиқ этиш билан нефть ва газ қудуқларини бургилаш, қуришда самарали натижалар берадиганлигини кўрсатмоқда. Айниқса, бургилаш эритмаларини реологик, тиксотропик ва механикавий хоссаларини яхшилашда табиий синтетик юқори молекуляр би рикмаларни ишлатиш самарали натижалар бермоқда. Энди дис перс системаларнинг алоҳида турлари билан танишиб ўтайлик.

## 2.1. ДИСПЕРС СИСТЕМАЛАРНИНГ ТАСНИФИ

Дисперс системаларнинг хоссалари ва ўзига хос белгиларига қараб уларни қўйидаги синфларга бўлиш мумкин:

Ҳозирги пайтда дисперс муҳит ва дисперс фазанинг агрегат ҳо латига қараб синфлаш қабул қилинган. Бу усул машҳур оврупо лик олимлар Освальд ва Зигмонд томонидан таклиф этилган. Агар моддаларнинг агрегат ҳолатларини: қаттиқ жисмни К, газсимон моддани Г, суюқликни С билан белгилаб, дисперс муҳитни З билан ифодаласак, у ҳолда биз дисперс системаларнинг қўйидаги турларига эга бўламиз.

1. Таркиби газсимон дисперс муҳитдан иборат системалар:

- а) аэрозоллар, гомоген система – 1Г:2Г
- б) критик ҳолатдаги газ, туман – 1С:2Г
- в) тутун, кул – 1К:2С

2. Дисперс муҳити суюқликдан иборат системалар:

- а) кўпик, газли эмульсиялар – 1Г:2С
- б) суюқ эмульсиялар (сувдаги нефть ёки нефтдаги сув 1С:2С)
- в) коллоид эритмалар, суспензиялар (бургилаш эритмалари) – 1К:2С

3. Дисперс муҳити қаттиқ жисмдан иборат бўлган системалар.

бирикмалар, суюқликда эрувчанлиги кам, яъни қийин эрийдиган комплекс бирикмалар, органик кислоталарнинг тузлари ва анорганик тузларни маҳсус шароитларда полидисперслик даражасини орттириб кейин бургилаш эритмаларини тайёрлашда ишлатилади. Бундай бирикмаларга сувда қийин эрийдиган асослар (гидроксидлар, алюмогель, магний ва темир оксиди) кальций сульфат (гипс), силикатли бирикмалар, ўзгарувчан валентли металларнинг қўшалоқ тузлари ва комплекслари ҳамда бошқа турли хил минералларни мисол қилиб келтириш мумкин. Юқорида келтирилган бирикмалардан ташқари бургилаш жараёнида емирилишдан ажralиб чиқадиган тог ва тупроқ жинслари ҳамда бургилаш эритмасининг солиштирма оғирлигини орттирувчи бирикмалар, барит, гематит ва бошқа шунга ўхшаш минерал бирикмалар ҳам мисол бўла олади.

### 2.3. ҚАТТИҚ ФАЗАНИНГ ТУЗИЛИШИ ВА ХОССЛАРИ

Бургилаш эритмаларининг дисперс фазасини ташкил этган қаттиқ моддалар икки ҳолатда ўзгариши мумкин. Кўпроқ қаттиқ кристалл ва камроқ мұрт ёки аморф ҳолатда бўлади. Турли хил алюмосиликатлар, қўшалоқ минерал тузлар, оксидлар, гидроксидлар ва гель, яъни аморф ҳолатда бургилаш эритмалари таркибида учрайди. Ҳозиргача бургилаш эритмасида аморф ҳолатда учрайдиган дисперс фазага кўп эътибор берилмаган. Бироқ эритманинг сифатини тузилишини ўрганишда, турли ҳолатларда рентгеноструктуравий таҳдил қилишдангина фойдаланилади.

Кудуқларни ювиш технологик жараёни даврида аморф моддалар кристалл панжарасининг парчаланиши натижасида, эритма таркибидаги дисперс фаза миқдорининг ортиб кетиши. Бургилаш эритмаларининг реологик хоссаларинг ўзларишига сабаб бўлади. Чунки модданинг бир агрегат ҳолатдан бошқа агрегат ҳолатга ўтиши модда молекуласи заррачаларининг иссиқлик ҳаракатига bogлиқdir. Шу сабабдан аморф моддалардан янги кристалл панжарага эга бўлган қаттиқ жисм заррачалари ҳосил қилиш мумкин. Масалан: ўта тўйинган қуюқ эритмалардан кристалл тузилишига эга бўлган қаттиқ моддалар ҳосил қилиш мумкин.

Бургилаш эритмасининг дисперс фазаси асосан кристалл тузилишга эга бўлган қаттиқ тог жинси заррачаларидан ташкил топандир.

км<sup>3</sup>, чўқма жинснинг 79,4% қисми тупроқ ва тупроқ тог жинсларидан иборатdir; буларга лёсс, аргиллит, каолинит, доломит ва ж.к.киради. Шу сабабдан ҳам тупроқ таркибий жиҳатдан полиминерал жинсларга мансуб бўлиб, бир хил ёки турли минералларнинг юқори дисперс заррачаларидан таркиб топган бўлади. Масалан: гельтупроқ (гельмоя), монтмориллонит, каолинит, галлаузит, полигорскит ва бошқалар қатлам-қатлам кристалл тузилишга эга, таркибида сув тутган алюмосиликатли қўш туздан иборатdir. Бундай алюмосиликатли слюда (гидрослюдa) лар паст босим ва ҳарорат шароитида турли жинс-ларнинг шамол таъсирида емиришдан ҳосил бўлади. Тупроқ жинсига кирмайдиган дисперс минераллар (кварц, кальций ва бошқалар) емирилиши натижасида чўқма таркибига киради ва улар тўлиқ кристалл, метаморфик жинслар асосини ташкил қиласди. Ҳозирги давргача турли хил ионлар таъсирида кристалл панжаралар тузилишидан иборат 40 дан ортиқ тупроқ минералларининг алоҳида турлари аниқланган. Бундай минералларнинг ҳаммаси тузилиши жиҳатидан турли хил фазовий шакллар кўринишидан иборат кристалл панжараларга эгадир.

2-жадвал

### ИОНЛАРНИНГ КООРДИНАЦИОН СОНИГА МОС КЕЛГАН ТУРЛИ ХИЛ КРИСТАЛЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

анионга нисбатан катионнинг ўлчами	координационсони	оддий бургининг тузилиши	панжаранинг кўриши, шакли ва турлари
N <sup>+5</sup> /O <sup>2-</sup> -0,15		[NO <sub>3</sub> ] <sup>-</sup>	
C <sup>+4</sup> /O <sup>2-</sup> -0,14	3	[CO <sub>3</sub> ] <sup>2-</sup>	Уч бурчак
B <sup>+3</sup> /O <sup>2-</sup> -0,17		[BO <sub>3</sub> ] <sup>3-</sup>	
S <sup>+6</sup> /O <sup>2-</sup> -0,26		[SO <sub>4</sub> ] <sup>2-</sup>	
P <sup>+5</sup> /O <sup>2-</sup> -0,28	4	[PO <sub>4</sub> ] <sup>3-</sup>	Тетраэдр
Si <sup>+4</sup> /O <sup>2-</sup> -0,26		[SiO <sub>4</sub> ] <sup>4-</sup>	
Al <sup>+3</sup> /O <sup>2-</sup> -0,48		[AlO <sub>4</sub> ] <sup>4-</sup>	
Na <sup>+</sup> /O <sup>2-</sup> -0,75		[NaO <sub>8</sub> ] <sup>15-</sup>	Куб
Ca <sup>2+</sup> /O <sup>2-</sup> -0,80	8	[CaO <sub>8</sub> ] <sup>14-</sup>	

Бундай минераллардан иккитасини кўриб ўтайлик:

1. Ер тупроқ-ионли панжарарадан иборат кристаллардан иборат. Унинг тузилиши иккита энич жойлашгани кислород ва гидроксил атомлари қатламидан иборат бўлиб, унинг ўртасида октаэдр шаклини ҳосил қилиб алюминий ионлари бир-биридан маълум

нинг заряди нулга тенг (яъни кристалларда электростатик кулон-кучлари мавжуд эмас). Тажриба йўли билан ион панжараларнинг барқарорлик энергиясини кристалларнинг термокимёвий хоссаларини ўрганиб аниқлаш мумкин.

Кристалл панжаранинг парчаланиши ёки кристалларнинг эриш ҳароратини аниқлаш йўли билан кристалл панжаранинг барқарорлик энергияси миқдори  $E_{\text{кр}}$  тажрибада аниқланади. Задвадда табиий бирикмаларнинг энергетик характеристикаси берилган.

З-жадвал

#### БИРИКМАЛАРНИНГ ЭНЕРГЕТИК ХАРАКТЕРИСТИКАСИ

Минерал тури	$E_{\text{кр}}, \text{Кж/моль}$	
	назарий	тажриба
Галенит NaCl	750	756
KCl	653	688
Силикатли қумтупрок	12540	12950
Каолин	15600	15140
Каолинит		46100

Кристалл панжара энергиясининг катталигига қараб, турли бирикмаларнинг физик, механик ва кимёвий хоссалари ҳақида фикр юритиш мумкин. Чунки табиий бирикмаларнинг ҳосил бўлиши, эрувчанлиги, суюқланиши, парчаланиши, гидролизланиши, кимёвий реакцияларга мойиллиги, майдаланувчанлиги, абразивлиги ва бошқа хусусиятлари бевосита кристалл панжара энергияси миқдори билан баглиқ бўлади. Бундан ташқари, моддаларнинг турли агрегат ҳолатларда уларнинг сирт юзаси энергияси билан кристалл панжара энергияси ўртасида чизиқли боғланиш мавжудлиги аниқлангам. Шу сабабдан ҳам, турпроқ ва турли тог жинслари заррачалариминг шакллари ва кўрикимлари, ўлчамлари ҳам турлича бўлиши уларнинг кристаллик тузмиларига боғлиқ экан. Масалан, каолинит минерали олти бурчакли шаклга эга ва унинг заррачаси диаметри 0,8–0,5 мм ва баландлиги 20 мм иш ташкил қиласди.

Монтмориллонит минерали (бентонит)нинг пластичкаси тўғри шаклга эга эмас, унинг қалинлиги 1–3 мм, узунлиги esa 200–300 мм. Турпроқ минераллари заррачаларининг катта кичикилиги унинг солиситирма сирт юзасини характерлайди. Минерал

Учинчи хил энг күп тарқалган, энг күп ишлатиладиган минераллар турига каолинит минераллари түплами киради.

Бургилаш эритмаларини тайёрлашда асосан бентонитли тупроқдан, яъни таркиби монтмориллонит минераллардан иборат тупроқ жинсидан фойдаланилади. Бургилаш жараёнининг шароитига ва ер ости қатламларининг туздан иборат қисмларини, бўргилаш учун кўпроқ таркибида полигорскит ёки сениолит минералларидан иборат тупроқ жинсидан бургилаш эритмаси тайёрланади.

Юқорида келтирилган минераллар гуруҳини алоҳида кўриб чиқамиз.

1. Монтмориллонит минераллари гуруҳи. Тупроқ жинси таркибида энг күп тарқалган минерал тузилиши диоктаэдрик шаклга эга кристалл панжарадан иборат монтмориллонит минералидир. Унинг кимёвий формуласи қўйидагича ифодаланади:  $\text{Al}_2[\text{Si}_4\text{O}_{10}](\text{OH})_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  ва ионтронит  $(\text{Fe}_1\text{Al})_2[\text{Si}_4\text{O}_{10}](\text{OH})_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ . Триоктаэдр кўринишидаги минерал-сапонит тупроқ таркибида камроқ учрайди. Сапонит  $\text{Mg}_3[\text{SiAl}_4\text{O}_{10}](\text{OH})_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  ҳамда минералларнинг кимёвий таркиби 4-жадвалда келтирилган.

4-жадвал

#### ТУПРОҚ ЖИНСИ МИНЕРАЛЛАРИ НАМУНАЛАРИНИНГ КИМЁВИЙ ТАРКИВИ

Тупроқ жинси турлари	Киади- рилгауди масса- сияниг камайи- ши	М и қ д о р и %								Моли
		$\text{SiO}_2$	$\text{Al}_2\text{O}_3$	$\text{Fe}_2\text{O}_3$	$\text{CaO}$	$\text{MgO}$	$\text{SO}_3$	$\text{Na}_2\text{O}$	$\text{R}_2\text{O}$	
Келес бентонити (Ташкент)	15,24	55,88	12,62	4,41	2,27	3,20	1,20	1,58	1,56	4,9
Каронил бентонити (Гузор тумани)	7,92	63,44	19,88	2,46	0,24	1,52	0,24	1,01	2,87	4,2
Ақофӣ бентонити (Томди, Бухор вилояти)	12,78	59,32	15,98	4,88	0,11	1,60	2,73	1,84	3,7	жаларш анкала мюноз

Намуналарни ўрганиш ва уларни тадқиқ қилиш натижалари Ўзбекистон ҳудуди бир қатор турли хил тупроқ жинслари минералларидан таркиб тоғсанлигини кўрсатмоқда.

Миктақаларда ер ости төг жинси қатламлари бўлиб улар қуйидаги гуружларга бўлинади.

Полигорскит минераллари гурухи – бу тур минераллар гурухи кристалл панжаранинг тузилиши жиҳатидан қат-қат қаватли ленталар, занжир симон узун-узун лентачалардан иборат тузилишга эга бўлади. Бундай минералларга сениолит минерали  $Mg_3[Si_4O_{11}]$   $(OH)_2 \cdot nH_2O$  ва полигорскит (аттапульгит)  $Mg, Al[Si_4O_{11}]$   $(OH)_2 \cdot nH_2O$  минерали мисол бўлади. Ҳар бир кристалл панжара Si–O кремний-кислород bogидан ҳосил бўлган тетраэдрлар ҳосил қилиб бириккан ва тетраэдрнинг қирралари ўзаро бир-бiri билан bogланган ҳолда ясси лентасимон тўрлардан  $[Si_4O_{11}]_2^{6-}$  ва  $[SiO_3]^{2-}$  таркибли занжирни ҳосил қилиб жойлашган бўлади. Бундан ташқари панжаранинг тузилишида октаэдрик тузилишга эга бўлган қават мавжуд бўлиб, унинг бўш қолган оралиги OH гуруҳлари билан тўлган.

Кристалл панжара тузилишидаги лентасимон қаватнинг текисликка нисбатан ўtkазилган кесмаси марказида магний атомлари октаэдр кўринишдаги қаватни ҳосил қилиб жойлашган. Полигорскит минерали таркибидаги кремний атоми ҳосил қилган тетраэдрнинг бир қисми ва магний атоми октаэдрлари алюминий атомлари билан алмашган бўлади.

Бундай атомларнинг кристалл панжаранинг ички тузилишидаги ўзаро алмашинишларини гидратланган катионлар  $K^+$ ,  $Ca^{2+}$ ,  $Mg^{2++}$  мўътадиллаштириб туради. Полигорскит ва сенио-лит минераллари ички тузилишида кузатилган занжирсимон ленталар ўзаро ковалент bogлар орқали бир-бири билан бириккан бўлади. Бинобарин, ленталар билан занжирлар ўзаро ион bogлар ҳосил қилиб бириккан бўлади. Минераллардаги бундай хусусиятлар тупроқ жинсининг дисперс мұхит билан ўзаро таъсиrlашуви жараёнида кристаллар барқарорлик даражасини, яъни мустаҳкамлигини ifодалайди.

Сув молекулалари минерал кристалл панжарасининг ички кўндаланг кесимида мавжуд бўлган найчасимон бўшлиқларда жойлашган бўлади. Бундай найчаларнинг ўлчами ( $6,4 \times 3,7$ )  $10^8$  см га tengdir. Кристалл панжаранинг қирралари ва ёnlарининг учларида кремнийбогларининг узилиши натижасида кислород атоми водород билан биришиб гидроксил атомлар гуруҳига айланади. Шунинг учун ҳам бу минералларнинг кристаллари яққол зарядланган бўлмайди. Чунки кристалл учлари ва ёnlаридаги мавжуд гидроксил атомлари гуруҳи ўзаро бир-бири билан bogлар ҳосил қилиб бириккан бўлади. Шундай қилиб, тупроқ жинси минералларнинг хилма-хиллиги, уларнинг физик-

### III - БОБ

#### БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ТУРЛАРИ

Кудуқларни бургилаш тарихидан маълумки, қудуқлари роторли усул билан бургилашда бургилаш эритмаси сифатид оддий сувдан фойдаланилган.

Кудуқларни бургилаш давомида сувнинг таркиби тог жинси заррачалари билан бойиб боради ва ўзига хос эритма, яъни суспензия ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган эритма сувга нисбатан қудуқ тубини, яъни бургиланаётган майдонни қаттиқ тог жинси заррачалари ва бошқа чиқиндилардан яхшироқ тозаланган. Шу сабабдан ҳам кейинчалик нефть ва газ қудуқларини тозалашда, яъни умуман бургилаш амалиётида тупроқ жинсларидан эритма тайёрлаб кенг миқёсда ишлатилиб келинмоқда.

Кудуқларни бургилаш жараёнида содир бўладиган турли салбий ҳодисалар: фаввора, ўрилиш, тог жинси қатлами ning емирилиши эритмаларнинг технологик хоссаларига bogliq bўлади. Эритманинг солиштирма оғирлиги бургини ҳаракатлантирувчи қурилманинг қудуқ деворига ёпишишининг ортиб бориши ёки оғир эритмалар фонтан ва эритмани қудуқ ичидағи маҳсулотнинг ўз-ўзидан отилиб чиқишиларидан дарак берса, солиштирма оғирлигихамда қовушқоқлиги юқори бўлган эритмалар эса қудуқ деворининг емирилишидан дарак беради. Булардан ташқари фақатгина гельтупрокдан, яъни бентонитдан сифатли ва яхши ҳайдаладиган эритмаларни ҳамма вақт ҳам тайёрлаб бўлмайди. Бунинг учун эритманинг сифатини яхшилаш, унинг барқарорлигини ошириш мақсадида янги хил маҳсус услугуб ва эҳтиёжлардан фойдаланиб, бургилаш жараёни талабига жавоб бера оладиган эритмалар тайёрлаш мақсадга мувофиқ бўлади. Бургиланадиган ер қатлами ning геолого-техникавий хоссаларига кўра ва техник жараён талабига асосан ҳозирги даврда ишлатиладиган бургилаш эритмаларини иккита алоҳида синфга бўлиш мумкин.

1. Сув асосида тайёрланадиган бургилаш эритмалари.
2. Нефть ва углеводородлар асосида тайёрланадиган эритмалар.

бұлади. Бироқ зичлиги кичик  $1,05\text{--}1,02 \text{ г}/\text{см}^3$  бұлган эритмани тайёрлаб бевосита технологик жараён даврида бундай зичликни сақлашни уddyасидан чиқиб бұлмайди. Бунинг учун эритма таркибиға киравчы тупроқ жинси миқдорини камайтириб, солиширма оғирлигини баъзи кимёвий моддалар құшиб, талаб даражасидаги технологик күрсаткічларга әга бұлган эритмалар тайёрланади. Күпчилик ҳолларда зичлиги юқори бұлган тузлардан фойдаланилади. Агар, айни технологик жараён учун бургилаш шароитида эритма солиширма оғирлигининг ақамияти йўқ бўлса, у ҳолда эритманинг қовушқоқлиги ва сув ажратиш фильтрланиш хоссасини сақлаб туриш учун кимёвий реагентлар билан қайта ишловдан ўтказилади.

Россия федерацияси таркибиға киравчы республикалар ҳудудларида нефть ва газ қудукларини бургилашда кальцийли гумат эритмаси ишлатилмоқда. Бунда гумин кислотаси тузлари асосида тайёрланадиган эритмалар қаттиқ фазасининг миқдори б-7% бұлади. Ву эритмаларнинг шартли қовушқоқлиги ва силжишга нисбатан кучланиш катталигини мунтазам сақлаб туриш учун эритмага гумин кислотасининг кальцийли тузи құшиб тайёрланади.

Бургилаш эритмасини гумин кислота тузига айлантириш учун эритмага  $0,05\text{--}0,1 \%$  миқдорда кальций хлормид ( $\text{CaCl}_2$ ) тузи ва  $0,5\text{--}1,0 \%$  гумин кислотаси ҳамда  $15\text{--}25 \%$  миқдорида сув құшиб тайёрланади.

### **3.3. БУРГИЛАНГАН ТУПРОҚ ЖИНСИ ЗАРРАЧАЛАРИДАН ҲОСИЛ ВҰЛГАН ЭРИТМАЛАР**

Бургилаш жараёнида тупроқ жинси ва тог жинси заррачаларининг бир қисми эритма таркибиға ўтади ва қолган қисми чиқынди масса (шлам) сифатида қудукдан чиқарып ташланади. Эритма таркибиға ўтувчи тог ва тупроқ жинси заррачаларининг миқдорининг ортиб бориши бир қатор турли омилларга bogliq бұлади. Масалан: ротор усули ердамида бургилаш даврида бургилаш құвурийнинг, тупроқ аралаштиргич асбобига ўшаш айланма ҳаракати билан тог жинси заррачалар эритма билан қоришиб аралашуви натижасида бу заррачалар диспергацияға учрайди ва эритма таркибиға осон ўтади. Бундан ташқары бурги атрофида ҳарорат даражасининг катталиги ва эритма таркибидаги пептизатор-кимёвий реагентларнинг таъсирида бургиланған тог жинслиарининг майдаланиб эритма дисперс фазаси таркибиға ўтишига имкон түгдиради.

### **3.4. ИНГИБИРЛАНГАН БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ**

Кудук деворларини ва тубини турли жинслардан тозалаш жараёнида бургилаш эритмаси юзасида турли хил дисперс заррачалар адсорбцияланади. Тог жинси заррачаларининг бир қисми дисперс фаза таркибига ўтиши билан бу заррачаларнинг маълум қисми эритма таркибига кирадиган бўлса, бошқа қисми эса бўкади: натижада эритма таркибида гидратланган йирик-йирик коллоид ассоциатлар заррачалари ҳосил бўлади. Натижада эритманинг реологик ҳоссалари кескин ўзгариб кетади. Шу сабабдан эритмалар ҳоссаларини ва хусусиятларини бир меъёрда сақлаб туриш учун эритмага маҳсус кимёвий реагентлар қўшилади. Эритмаларнинг таркибидаги тупроқ ва тог жинси заррачаларининг бўкишидан, хўлланишдан, диспергацияга учрашидан ҳимоя қўйувчи моддалар ингибиторлар дейилади. Таркибида ингибиторлар қўшилган эритмалар ингибирланган ҳимояланган бургилаш эритмалари дейилади.

Ингибиторлар билан ҳимояланган бургилаш эритмалари тупроқ жинси қатлами бекарор бўлган минераллардан иборат майдон ёки қудук қесмаларини бургилашда ишлатилади. Ҳимояланган бургилаш эритмаларининг энг кўп тарқалган турига таркибида кальций бўлган минераллар асосида тайёрланган эритмалар киради. Буларга оқактош қолдиқларидан, гипс ва кальций хлорид тузи асосида тайёрланган эритмалар киради.

### **3.5. ГИПСЛИ БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИНГ МУКАММАЛЛАШТИРИЛГАН ТАРКИВИ**

Маълумки, бургилаш эритмалари фильтратларидаги кальций хлорнинг концентрацияси 0,3% дан юқори бўлганда кучли бўкадиган, номустаҳкам, тўкиловчи тупроқ жинсларини мустаҳкамлигига эритмани самарали таъсири бўлиши мумкин. Эритма фильтратидаги оқакли ва гипсли эритмалар бундай концентрацияни ҳосил қила олмайди; чунки уларнинг эрувчанлиги 0,12% дан ошмайди. Шунинг учун оқакли ва гипсли эритмалари бўкувчан тупроқ жинсларига самарали тарзда мустаҳкамлаш таъсирини ўtkаза олмайди. Кальций хлоридли эритмаларни қудук деворларини мустаҳкамлаш таъсири оқакли ва гипсли эритмаларнидан юқори бўлишига қарамай, уларнинг қатор камчиликлари ҳам бордир; улар бу эритмаларни амалиётда кенг ишлатилишини қийинлаштиради; чунки бундай эритмалар

КМЦ	0,5–0,7 %
ФХЛС	1–2 %
NaCl	2–3 %
CaSO <sub>4</sub>	1–2 %
Нефть	10–15 %
Сув	қолгани

Ҳосил бўлган эритманинг технологик хоссалари қўйидагича: зичлиги  $\rho=1080\text{--}1110 \text{ кг}/\text{м}^3$ , қовушқоқлиги  $T=30\text{--}50 \text{ с}$ , сув ажралиши  $B=3\text{--}8 \text{ см}^3/30 \text{ минутда}$ , СНК-1/10 + 20+50дПа. Эритма қўйидагича тайёрланади:

ФХЛС реагенти қўйидагича тайёрланади: Аввал 20% ли ФХЛС нинг сувли эритмаси тайёрланади: сўнгра 5% микдорда эритманинг ҳажми бўйича NaOH содаси кўшилиб 10 минут давомида аралаштирилади. Гипс ўрнига алебастр ёки фосфогипсни ҳам ишлатиш мумкин.

5 – жадвалда модификацияланган гипсли бургилаш эритмасининг хоссаларини ўрганиш натижалари берилган.

5-жадвал

#### БУРГИЛАШ ЭРИТМАСИННИГ ТЕХНОЛОГИК ХОССАЛАРИ

№	Эритма таркиби	ЭРИТМАНИНГ ХОССАЛАРИ			
		Қовушқоқлик T, с	Сув ажралиши, B, см <sup>3</sup> /80	СНК, дПа	
1	2	3	4	1 мин	10 мин
1. Бентонит-8%, КМЦ-0,5%					
ФХЛС-2%, нефть 10%	28	8	21	26	
2. 1+10% H <sub>2</sub> S	22	3	12	18	
3. 1+10% бентонит	156	4	240	274	
4. 1+1% CaSO <sub>4</sub> +3% NaCl	40	4	26	31	
5. 4+10% бентонит	46	5	38	45	
6. 4+20% бентонит	52	6	49	57	
7. 4+80% бентонит	69	8	75	93	
8. 4+40% бентонит	окжади	-	-	-	
9. 1+1% фосфогипс+3% NaCl	36	4	30	34	
10. 9+10% H <sub>2</sub> O	30	5	18	28	
11. 9+10% бентонит	42	5	35	44	
12. 9+20% бентонит	55	6	52	68	
13. 9+80% бентонит	74	8	84	91	
14. 9+40% бентонит	окжади	-	-	-	

гипсли эритмаларда йўқдир.  $\text{Ca}^{2+}$  – иони миқдорини яна, ҳам ошириш ингибирлаш жараёнига ёмон таъсир ўтказиб, эритманинг сув ажралишини ва қовушқоқликларини қийинлаштириб юборади.  $\text{Ca}^{2+}$  – иони миқдорини фильтратда 3500 мг/л дан оширмаслик тавсия этилади. Таркибида кальций хлорид тузи бўлган гуматли эритмаларнинг кенг қўламда тарқалмаганлиги уларни барқарорлаштириш учун кальцийга чидамли реагентлар: ФХЛС, КССВ, КМЦ ва б.к. ни ишлатилишидир. Шунингдек, бу кўрсатилган қимматбаҳо реагентларни ишлатиш миқдори бошқаларга нисбатан анча юқоридир. Бу эса ўз навбатида бургилаш ишлари нархини қимматлаштириб юборади. Шунинг билан бирга бу реагентларни ҳар доим керакли миқдорда топиш ҳам анча қийиндир. Кальций хлорли эритмаларни барқарорлаштириш учун кенг тарқалган арzon реагент – УЩР нинг ишлатилиши уни кальций тузларига чидамсизлиги туфайли чекланади; чунки у кальций тузлари иштирокида коагуляцияга учрайди.

Кафедра томонидан кенг қўламда ишлатиш ва ингибирлаш хоссасига эга бўлган кальций-гуматли эритмани олиш усули ишлаб чиқилди. Бу усульнни асоси кальций ионини тупроқ заррачаси билан мустаҳкам алоқасидир.

Таклиф қилинган гуматли эритманинг таркиби қуйидагича:

бентонит	- 5-8 %
ПУЩР	- 4-6 %
$\text{CaCl}_2$	- 0,2-0,3 %
нефть	- 10-15 %
сув	- қолгани

Ҳосил бўлган эритманинг кўрсаткичлари қуйидагича:

қовушқоқлиги 40–50 с, зичлиги 1040–1060 кг/ $\text{m}^3$ , сув ажралиши 4–6  $\text{cm}^3/\text{s}$ , СНК – 40–50 дПа, СНК<sub>10</sub> – 60–70 дПа. 8% ли бентонитли сувли эритма тайёрланиб, унга 4% миқдорда порошок ҳолидаги УЩР қўшилади: сўнгра 10% нефть, 10–15 мин. аралаштирилиб 0,3% миқдорда  $\text{CaCl}_2$  қўшилади, бунда эритма бир мунча қўйилади. Эритмага 10–20 % миқдорда сув қўшилиб, унинг қовушқоқлиги Т–40–50 с. га келтирилади. Реагентларни барваҳт қўшиш ҳам мумкин. Демак, 0,8 литр 8% ли бентонитли эритмага аралашган реагентлар: 200 мл сув, 40 гр. ПУЩР ва 3 гр.  $\text{CaCl}_2$  қўшилади. 6 – жадвалда кўрсатилган усулда тайёрланган кальций хлор-гуматли эритманинг хоссалари келтирилган.

ёмонлаштиrmай  $\text{CaCl}_2$  қүшганданда юқорида баён этилган жараён содир бўлгандағина яхшиланади.

Бошлангич эритманинг қовушқоқлигини 10% бентонит қўшгандаги қовушқоқлигига нисбати билан аниқланадиган бургилаш эритмасини ингибирланганлиги шуни кўрсатадики, бошлангич эритманики 0,20 га тенг бўлганда,  $\text{CaCl}_2$  қўшгандан сўнг бу кўрсаткич 0,86 га тенг бўлади. Демак, кальций хлоридли гуматли эритма тупроқли жинсларни самарали тарзда ингибирлаш хоссасига эга. Тупроқ жинсларини бургилашда бундай эритмаларнинг ишлатилиши бургилаш эритмаларининг қуюлишини анча тўхтатади; қазилган жинслар ҳисобига ортиқча миқдорда лойли эритмаларнинг ишлатилишини камайтиради; қудук деворларини мустаҳкамлайди; тўкилишни, ўрилишни, ковак ҳосил бўлишларни, ушлаб қолишларни ва бошқа номустаҳкам жинсларни бургилашдаги қийинчиликларни сезиларли даражада камайтиради.

Кальций хлорид гуматли эритмаларнинг ишлатилиши кимёвий реагент ва материалларни тежаб, бургилаш тезлигини оширади. Бурги сарфини камайтиради. Умуман, сезиларли даражада бургилашнинг техник-иктисодий кўрсаткичларини яхшилайди.

### 3.8. ГИДРОСЛЮДАЛИ ШЎРСУВ ТУИРОГИ. БАРИТЛИ ОГИРЛАШТИРУВЧИЛАР ВА КАРВОНАТЛИ САНОАТ ЧИҚИНДИЛАРИ

Айрим майдонларни бургилашда бургилаш эритмаларининг зичлиги  $1300 \text{ кг}/\text{м}^3$  гача барит ёрдамида огираштирилади. Кўрсатилган зичликда баритнинг сарфи анча сезиларли бўлади. Барит ишлатилганда эритманинг сув ажралиш кўрсаткичи ва юқори тузилма-механик хоссаларини ушлаб туриш керак. Асосий реагент сифатида УЩР ишлатилганда эритма кўрсаткичларини юқори сифатда ушлаб туриш қийин.

Гуматли эритмалар ишлатилганда огираштирувчи модда сифатида барит ишлатилса, бургилашнинг техник-иктисодий кўрсаткичлари ёмонлашади.

Бунинг асосий сабабларидан бири эритмани тузилиш механик хоссаларини бошқаришнинг қийинлиги, қовушқоқлик миқдорини ва мувозанат қучланишли силжишнинг юқорилигидир. Эритма структуравий-механик кўрсаткичларининг ортиб кетиши бургилаш эритмасининг реалогик хоссасини ёмонлаштиради; қудука тиқинлар ҳосил қиласади; турбина лой насосларининг самарали ишлаш жараёни пасаяди; қудук деворларида ёпишқоқ қалин

**ШҮРСУВ ТУПРОГИДАН ТАЙЁРЛАНГАН ЭРИТМА ХОССАЛАРИГА ТУЗЛАРНИ  
ТАЪСИРИ.**

№	Күшилгани туалар миқдори, %	ρ, зичлик, кг/м <sup>3</sup>	қовуш-көклик, Т, с	сув аж. В, см <sup>3</sup> /30	СНК, дН	
					1 замен	10 замен
1.	Бошлангич эритма	1260	25	31	24	30
2.	1+5 % CaCl <sub>2</sub>	1260	27	32	36	39
3.	1+10 %	1280	29	34	54	60
4.	1+20 %	1300	30	36	51	58
5.	1+1 % NaCl	1260	29	35	24	36
6.	1+20 % NaCl	1270	28	36	27	39
7.	1+20%NaCl+ +20%CaCl <sub>2</sub>	1300	39	37	78	81

Жадвалдан маълумки, Шўрсув тупроғи сувга чидамли бўлиб, тузга тўйинган ҳолатда ва 2% CaCl<sub>2</sub> қўшилганди ҳам эритманинг қовушқоқлиги ва сув ажралиши сеизиларсиз даражада ўзгаради.

Юқорида кўрсатиб ўтилгандек, Нефтобод тупроғи ёрдамида эритманинг зичлигини 1200–1300 кг/м<sup>3</sup> гача ошириш мумкин. Бурғилаш эритмаси зичлигини бундан ҳам юқори кўтариш учун карбонатли маҳаллий саноатларнинг чиқиндиси ҳосблланган мармар кукуни ва карбонат шлами ёрдамида ошириш мумкин. Мармар кукуни мармар ишлаб чиқариш корхонаси чиқиндиси ҳисобланиб, сарғиш рангли майдаланган кукун ҳолида бўлиб, унинг таркиби 100% CaCO<sub>3</sub> дан ташкил топган бўлади.

Карбонат шлами азот ўғитлари корхоналарининг чиқиндиси ҳисобланиб, уни ҳам Қиргули шаҳарчаси атрофига жойлашган азот ўғитлари корхонасидан олиш мумкин. Бу чиқиндилар кўп тоиналик бўлиб, ҳозиргача амалиётда кам ишлатилиб келинмоқда. Карбонат шлами ҳам майдаланган оқ рангли юмшоқ кукун бўлиб, 95% миқдорда CaCO<sub>3</sub> дан ташкил топган бўлади. 8- жадвалда бентонит гуматли эритмаларнинг карбонатли чиқиндилар билан оғирлаштирилиши берилган.

### **3.9. ТАРКИБИ КВАСЦЛИ ТУЗЛАРДАН ИВОРАТ ПОЛИМЕРЛИ БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ**

Нефтли горизонтларни очишда ишлатиладиган эритмалар энг кам беркитиш, тиқинлаш хоссасига эга бўлиши керак. Шуни ҳисобга олганда нефтли горизонтларни очишда энг муқобил бургилаш эритмаси – бу нефть асосидаги эритмалардир. Лекин бу эритмалар жуда қиммат, ишлатилиши қийин бўлиб, ёнгинга хавфлидир. Қудуқларни очишда келажаги порлоқ эритмалар – булар кам миқдорли қаттиқ фазага эга бўлган эритмалар, айниқса, тупроқли ёки полимерли бургилаш эритмалари ҳисобланадилар. Тупроқсиз бургилаш эритмаларининг асосий ташкил этувчи моддаси сифатида биополимерлар ишлатилади. Лекин бу полимерлар топилиши қийин, ноёб моддалардир.

Манбалардан маълумки, бу мақсад учун асосан полиакри-ламид – ПАА ишлатилади. Бироқ, ПАА ҳам жуда ноёб полимер ҳисобланади. Полимерли бургилаш эритмаларида тузилма ҳосил қилувчи сифатида полимерларни қайтарувчилар иштирокида поливалентли катионларга таъсири натижасида олинадиган геллар ишлатилади. Поливалентли металл тузлари сифатида перманганат, кальций ва натрий бихроматлари хизмат қилади. Тикловчилар сифатида бисульфит натрий, натрий сульфати, гидрохинон ва бошқаларни ишлатиш мумкин.

Шунингдек, полимер эритмалари ва темир сульфатини қўшиб олиш тўғрисидаги ишлар ҳам маълум. Тажриба ишлари тарзида полимер сифатида гидролизланган стиромаль (ГСМ) ни ишлатиб бургилаш эритмаси ишлаб чиқилди; эритма тузилмасини ташкил этувчилари сифатида кенг тарқалган, арzon ҳисобланган темиаммонийли ва алюмокалийли квасцларининг тузлари ишлатилади.

Бу моддалар сезиларли тарзда эритмани ингибирланиш хоссасини ошириб, сув ажралиш миқдорини ҳам паст даражада ишлаб туришга имкон беради.

**Эритманинг таркиби қўйидагича (% ҳисобида):**

**ГСМ** – 0,8– 0,6

**Квасцлар** – 0,15– 0,3

**Сув** – қолгани

Ҳосил бўлган эритма зичлигини барит оғирлаштирувчи модда қўшиш билан  $1010\text{--}2200 \text{ кг}/\text{м}^3$  миқдорда бошқариш мумкин. Сув ажралишини, қовушқоқликни, СНК ларни керакли даражада

ушлаш мумкин. Таркибий қиемда күрсатилган миқдордаги концентрациясини ошириб ёки камайтириб полимерли эритмаларни керакли хоссага эга бўлган даражадагисини олиш мумкин эмас. Гидролизланган стиромаль (ГСМ) ни квасцлар билан таъсири натижасида тўлиқ йигинди бирикма ҳосил бўлиб, ушбу ҳосил қилувчининг  $Fe^{3+}$  ёки  $Al^{3+}$  лари таъсирида ички ва сатҳи йигинди валентликлар билан боғланган бўлади.

Бу эса ўз навбатида ГСМ ни квасц билан биргаликдаги гидрогелини олишга имкон беради ва бу гидрогель юқори ҳароратга барқарор ва ингибиранлаш қебилиятига эга бўлади.

9 – жадвалда полимер эритмасининг турли тартибга эга бўлган бирикмалар билан бўлган кўрсаткичлари келтирилган.

Келтирилган жадвалдан маълумки, полимерли бургилаш эритмалари керакли механик-тузилиш ва фильтрланиш хоссасига эгадир.

Юқоридаги маълумотларда ГСМ ва квасцлар асосида тайёрланган полимерли эритмаларнинг юқори ҳароратга чидамлилигини тасдиқловчи далиллар келтирилган. Эритмаларни 6 соатли муддатда  $150^{\circ}C$  ҳароратда ушлаб турилгандан сўнг эритманинг сув ажralиши ( $0^{\circ}C$ ) ва ишчи реологик хоссалари паст даражада сақла-ниб қолади. Бу эритмалар флокуляция центрифуга ёрдамида эритмадан ажратилган миқдори билан аниқланади; сўнгра бу ажралган тупроқни эритмага қўшиб 1 соат муддат ичida эритма билан аралаштирилади.

9-жадвалдан кўриниб турибдики, эритма таркибида кўрсатилган тупроқ моддаси амалда бутунлай унинг таркибига ўтмайди ва деярли 98% тупроқ центрифуга ёрдамида тозаланиб ажралиб қолади.

ГСМ ва квасцларнинг эритмалари таркиби топилишининг осонлиги ва булардан эритма тайёрланишининг қулайлиги уларнинг хоссаларини барқарорлиги туфайли ва тупроқ моддалари маҳсулдор ётқизиқларининг ифлосланмаслиги сабабли бу эритмаларни маҳсулдор ётқизиқларни очишда ишлатиш тавсия этилади. Ушбу эритмаларни амалиётда қўлланиши ҳеч шубҳасиз бургилаш жараённида сезиларли самарани беради.

### 3.10. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ АСОСИДА КОЛМАТАНТЛАР ҲОСИЛ ҚИЛУВЧИ МОДДАЛAR

Нефть ва газ қудуқларини очишда геологик кесим кетма кет туэли ва чўкинди жинслар билан изоҳланганда асосян туага тў.

**ТУЗИЛПИННИ ЫЖОТТАН, ТУЗГА ТУЙИНТАН ВУРЫЛАШ ЭРИТМАСИНА АСВЕСТ. УПРНН ТАССИРИ.**

№	ЭРИТМАГА КУПИЛАДИГАН МОДДАЛАР	ЭРИТМА КҮРСАТКИЧЛАР И							
		20°C да			6 соат мұндаатда 100°C га көзделірганды			$\bar{T}, ^\circ$	$B_3$ $\text{cm}^3/\text{м}^3$
1.	Болшанғыч эритма	$\rho, \text{кг}/\text{м}^3$	$T, ^\circ$	$B_3$ $\text{cm}^3/\text{м}^3$	$\text{CHC} \text{ дПа}$	$P_1 \text{ кПа}$	$100, 200$		
		1190	11	6	5	1190	12	6	5
2.	2 күкүнисимон асвест	1210	12	8	5	1210	13	8	6
3.	4% – “–	1210	13	8	15	1210	14	8	16
4.	5% – “–	1220	16	8	22	1220	17	8	23
5.	0,5% асвест гуматты эрт.	1190	9	6	7	1210	7	8	6
6.	1%	1190	14	7	27	1200	11	9	21
7.	1,5%	1190	17	7	29	1200	13	10	22
8.	2%	1200	22	8	34	1200	17	22	26

хусусиятларига салбий таъсир кўрсатади, эритма бирданига қуюлиб унинг реологик хоссалари кескин ортиб кетади<sup>9</sup>. Шу сабабдан эритмага бургилаш жараёни шароитига қараб турили хил тузга чидамли стабилизатор моддалардан қўшиш талаб қилинди.

Бундай моддалар сифатида таркибида хром ва темир бўлган лигносульфонатлар (ФХЛС, ХЛС) ни ишлатиш яхши иқтисодий самара беради. Хроматлар кўпроқ тупроқ жинсларини бургилаш даврида ишлатилганда яхши натижга беради.

Оҳакли эритмаларнинг асосий хоссаларидан қўйидагиларни кўрсатиб ўтиш мумкин:

а) Бургилаш эритмаларини барқарор ва қаттиқ жинс заррачаларидан кучли майдаловчи хоссаси.

б) Бургиланаётган тог жинси заррачаларини эритмага ўтишини тўхтатувчи (ўтказмаслик) хоссаси.

в) Қудук деворларини юқори сифатда сақлаб туриш.

г) Маҳсулдор қатламни бўккан тупроқ жинси заррачалари билан сифатли қоплаб (суваб) қудук девори барқарорлигини ошириш.

Оҳакли эритмаларда сўндирилган оҳакнинг миқдори 300 мг/л - ни ташкил қиласи.

### 3.12. КАЛЬЦИЙ ХЛОРИДЛИ ЭРИТМАЛАР

Кальций хлорид тузи қўшилган бургилаш эритмалари таркибида кальций метали ионларининг миқдори 800 мг/л ни ташкил қиласи. Бу миқдор оҳакли бургилаш эритмаларига нисбатан кальций метали ионлари икки баробардан ортиқ кўплигини эътиборга олсан, эритманинг ҳимояланиш (ингибирлаш) хусусияти ҳам шунча марта ортган бўлади. Эритманинг таркибидаги кальций метали миқдорининг ортиши билан унинг боғловчилик хоссаси ҳам ортади. Бироқ системанинг барқарорлигини бироз сусайтире, фильтрланиш кўрсаткичининг ҳам ортишига сабаб бўлади. Шунинг учун ҳам кальций хлоридли бургилаш эритмаларини барқарорлаштириш учун углерод-ишқор эритмаси (УИЦР) билан ҳамда маълум миқдорда КМЦ ёки ачитқи комплекси эритмаси (КССБ) қўшиб қайта ишловдан ўтказилади. Фильтрланиш-сув ажратиш хоссасини кучайтириш учун маҳсус реагентлар эритмага қўшилади.

Кальций хлоридли бургилаш эритмаларини ишқорий асослилигини сақлаб туриш учун албатта унинг таркибига оҳак-кальций оксидидан керакли миқдорда қўшиш шарт бўлади. Бир сўз билан

Бундай силикатли эритмалар қүйидаги тайёланади: 3-3,5% суюқ шиша ва 5-10% ош тузи ҳамда эритманинг барқарорлигини ошириш учун КМЦ қўшилади.

Ингибирланган бургилаш эритмаларининг термик барқарорлигини ошириш учун кимёвий реагентлар-стабилизаторлар комплексини қўшиб амалга оширилади. Масалан: ингибиторли эритмаларга гипан, КМЦ ва лигниннинг турли ҳосилаларини қўшишиб билан эритманинг термик барқарорлигини 170-200° С гача ошириш мумкин. Бунинг учун эритма таркибидаги кальций ионларини боғлаш, яъни унинг эритмадаги эркин  $\text{Ca}^{2+}$  ионлари миқдорини камайтириш учун боғловчи моддалар қўшилади.

Амалиётда бундай бургилаш эритмалари туз ва силикатли юувучи бургилаш эритмалари деб юритилади. Эритма таркибидаги суюқ шиша ингибиторлик хоссасини намоён этади ва шунинг билан бир қаторда эритма таркибидаги КМЦ фаоллигини кучайтириб унинг термик барқарорлигини оширади.

Бироқ, бу эритмаларни ишлатиш даврида дисперс фазанинг миқдори ортиб бориши туфайли эритманинг қовушқоқлиги ва тиксотропик хоссалари, яъни кучланиш реакцияси ортиб боради.

Шунинг учун эритманинг хоссаларини талаб даражасигача сақлаш учун 1,0-1,1% миқдорда каустик сода солиб бошқариб борилади.

Туз ва силикатли бургилаш эритмаларининг асосий камчилиги уларнинг фильтрланиш-сув ажратиши хоссасини бошқариб назорат қилиб бориш имкониятининг жуда камлигидир.

Бироқ эритманинг фильтрланиш даражаси  $B=20 \text{ см}^3/30 \text{ мин.}$  гача миқдорида уни бемалол бургилаш жараёнида ишлатиш мумкин, ҳеч қандай салбий ҳодисалар кузатилмайди.

Бундай эритмалар асосан ер ости қатламлари бўкадиган ва тез емириладиган тупроқ жинси ва сланец қатламларидан иборат майдонларда бургилаш ишларини олиб бориш учун кенг миқёсда ишлатилмоқда.

Умуман, хулоса қилиб шу нарсани эътиборга олиш керакки, термик барқарор ингибирланган бургилаш эритмаларини танлашда эритмаларда кузатиладиган гидротермал ўзгаришларнинг қонуниятларини ўрганиш асосида маълум ҳароратга чидамли бургилаш эритмалари танлаб олинади.

Бунинг учун икки хил усулда бургилаш эритмалари тайёланади: биринчи усулда юқори ҳароратга чидамли кимёвий реаген-барқарорлаштирувчидан фойдаланилади.

Нефть-крахмал эмульсиялари тузли қатlam ва хемоге<sup>ю</sup> тог жинсларини бургилашда ишлатилади. Бироқ эритмани ишлатиш даврида унинг қовушқоқлиги билан фильтрланиш-сув ажратиш хоссасини доим назорат қилиб туриш керак.

### 3.16. ПОЛИМЕРЛАР АСОСИДА ОЛИНГАН БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ

Таркибида тупроқ жинси бўлмаган, полимер асосида олинган бургилаш эритмалари тайёрлаш учун сувда эрийдиган юқори молекуляр бирикмаларнинг турли хилларидан ишлатилади.

Кўпроқ полиакриламид, К-4, К-9, гипан каби полимерлардан бургилаш эритмалари тайёрлашда фойдаланилади. Эритмадаги полимер маддасининг миқдори 0,2–1,5% гача олинади. Чунки кўпчилик полимерларнинг молекуляр массасининг жуда юқори бўлганлиги сабабли улар чегараланган миқдорда сувда эрийди.

Кўпинча полимер маддаларнинг суюлтирилган эритмаларига металл тузлари, ёки ионоген ёки ионогенмас сирт актив маддаларни қўшиб бургилаш эритмалари тайёрланади.

Бургилаш жараёнида ишлатиладиган полимернинг бальзи хоссалари ва тузилиши, олиниши тўгрисида кейинги бобларда маълумот берамиз. Полимерли бургилаш эритмаларининг технологик хоссалари унинг таркибига боғлиқ. Масалан, қуйидаги жадвалда полиакриламиднинг сувдаги эритмасига турли хил металл тузларини қўшганда эритманинг технологик кўрсаткичлари қандай боғлиқликда ўзариши келтирилган. Полиакриламид асосидаги бургилаш эритмасининг бальзи кўрсаткичлари II-жадвалда келтирилган.

II-жадвал

#### ПОЛИАКРИЛАМИД ЭРИТМАСИННИГ БАЛЬЗИ ТЕХНОЛОГИК КЎРСАТКИЧЛАРИ

Маддаларнинг миқдори кг/м <sup>3</sup> :							Полимерли бургилаш эритмасини ихоссалари			
ПАА	ПАВ	FeCl <sub>2</sub>	ZnCl <sub>2</sub>	CaCl <sub>2</sub>	ρ , кг/м <sup>3</sup>	қовуш коклик Т	фильтр В, см <sup>3</sup> /30	сирт тар.	КР дПа	СНК. Да
									1	10
-	-	200	-	-	1150	72,0	4,0	6,7	11,5	14,3
62,5	0,5	200	-	-	1150	64,0	3,0	2,5	10,2	13,3
-	-	600	-	-	1460	95,0	3,0	28,7	16,1	19,6
-	0,5	600	-	-	1460	87,0	3,0	10,8	14,7	18,0
37,5	-	-	-	300	1190	21,0	37,0	24,0	0,0	0,0
62,5	-	-	-	300	1190	24,5	22,5	26,0	0,0	0,0
37,5	-	-	-	600	1360	23,0	6,0	31,83,1	5,4	
62,5	0,5	-	-	600	1360	24,0	8,0	10,4	2,1	4,2
62,5	0,5	-	2000	-	1880	87,0	7,0	4,1	14,4	17,0

технологик кўрсаткичлари билан бошқа эритмалардан ажралиб туради.

Бургилаш эритмасининг таркиби 0,2% полиакриламид ва 0,025–25% гача алюминий сульфат ва сувдан иборат. Эритманинг мұхити pH=6,8–7,2.

Курилма асбоб-ускуналарини коррозиядан сақлаш учун эритмага 0,5–2% миқдорида ингибитор құшилади. Унинг технологик кўрсаткичлари: 1,010 кг/м<sup>3</sup>, қовушқоқлиги T=23 с; B=16 см<sup>3</sup>/30мин; таркибда 0,5 ПАА 1% Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> ва сувдан иборат эритманинг T=26с, ρ=1000 кг/м<sup>3</sup>, B=3,0 см<sup>3</sup>/30мин, pH=6,8.

Ушбу бургилаш эритмасини амалда ишлатиш натижасида қўйидаги самараға эришилди; бургилаш жараёнининг вақти ўртача 15 соатга қисқаради, бургининг бургилаш даражаси ва механик тезлиги 31–38,5 % га кўтарилади.

Полимер асосида тайёрланган бургилаш эритмалари ўзининг асосий технологик кўрсаткичлари билан бургилаш жараёнига таъсири ва самарадорлиги билан ҳозирги кунда нефть ва газ құдуқларини қазиша тобора кенг мікёсда ишлатилмоқда.

### 3.17. ТУЗ БИЛАН ТЎЙИНТИРИЛГАН ТУПРОҚЛИ ВУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ

Бундай эритмалар қайси ҳолларда бургилаш эритмасини оғирлаштириш даркор бўлган шароитларда ишлатилади?

Бундай ҳоллар кўпинча 2500–3000 м чуқурликдан кейин тузли қатламларни бургилаш даврида кўпроқ ишлатилади.

Кўрсатилган чуқурликда тузлар эриган ҳолатда құдуқ ичига оқиб ўтиш натижасида бургилаш учун катта қийинчиликлар тутгидиради.

Тузларнинг қатламида пластик равишда бургилаш эритмаси устунининг гидродинамик босимини ошириш мақсадида оғирлаштирилган эритмалар юборилиб бургилаш жараёни давом эттирилади.

Терриген чақиқ жинсли бекарор тог жинсларини бургилаш учун эритманинг фильтрланиш хоссаси мұхым ахамиятга эга. Эритманинг сув ажратиш хоссасини мувофиқлаштириш учун ҳимояловчи кимёвий реагентлар билан қайта ишланади. Шундай қилиб, тўйинган эритмаларнинг хоссаларига кўра хилма-хилтурлари кўп. Бундай эритмалар кенг мікёсда бургилаш амалиё-

Эмульсияларда дисперс фаза заррачаларининг ўлчами 0,1 мк дан 50 мк гача бўлиши мумкин.

Агар эмульсияда дисперс фазанинг заррачалари 0,1 % ни ташкил этса суюқтирилган эмульсиялар дейилади.

Дисперс фазанинг 74% ини томчилар ташкил этса, концентрацияси 74% дан ортиқ бўлса, ўта тўйинган эмульсиялар деб юритилади. Эмульсиялар олиш учун биринчидан, эмульсия таркибига кирувчи суюқликларни етарли даражада дисперс ҳолатга ўтказиш ва иккинчидан ҳосил қилинган дисперс системасини барқарор қилиш керак. Суюқликларнинг етарли даражада дисперсланиши учун уларни механик чайқатиш, маҳсус қуракча аралаштиргич (қориштиргич) билан аралаштириш, майда тешикли найдалардан иборат асбобдан ўтказиш ва ультратовуш электромагнит майдони таъсирида аралаштириш каби усувлардан фойдаланилади. Бу усувлар билан ҳосил қилинган дисперс система термодинамик жиҳатдан барқарор эмас, чунки унинг сирт энергияси жуда катта миқдорни ташкил қиласди.

Бундай дисперс системаларни барқарор ҳолатга ўтказиш учун икки йўл бор: биринчиси: дисперс фаза заррачаларининг сирт юзасини камайтириш, яъни майдалаш ва иккинчиси, уларнинг сирт таранглик кучини камайтириш йўли билан эркин сирт юзаси энергиясини камайтириш мумкин.

Шу сабабдан ҳам эритмаларга сирт таранглигини камайтирадиган моддалар — эмульгаторлар қўшилади. Акад. П. А. Ребиндернинг тадқиқотларига кўра, эмульгаторларнинг вазифаси фақат фазалараро сирт тарангликни камайтиришни эмас, балки асосан эмульсия томчилари сиртидан ҳимоя пардалар ҳосил қилишдан иборат.

Эмульгаторлар ҳам уларнинг дисперслик даражасига қараб уч гуруҳга бўлинади: 1. Дагал дисперс эмульгаторлар; масалан гельмоя; лой, алюминий, магний, темир, оқакли сув ва бошқалар. 2. Коллоид дисперс эмульгаторлар, масалан: желатин, козеин, альбумин, декстрин, табиий елимлар ва бошқалар..

3 Молекуляр дисперс эмульгаторлар, масалан: совун, буёқлар, турли хил ионоген ва иононоген полимерлар, электролитлар ва шу кабилар.

Коллоид дисперс эмульгаторлар мұхим аҳамиятга эга, чунки улар жуда яхши ҳимоя пардалари ҳосил қила олади.

Бургилаш эмульсион эритмаларини тайёрлашда сирт актив моддаларидан фойдаланилади. Бундай моддаларнинг таркиби

Хозиргача инверт эмульсияли бургилаш эритмаларини тайёрлашнинг бир неча усуллари мавжуд.

Инверт эмульсиялар таркибидаги сувнинг миқдори 15% дан дан 95% гача бўлади. Таркибда сув миқдори кўп бўлган эритмалар юқори самарадорликка эга бўлган табиий эмульгаторлар қўшиб тайёрланади (масалан, талл ёғи, юқори ёғ кислоталарининг ҳосилалари ва ҳ.к.). Мисол учун инверт эмульсия қўйидаги таркибда тайёрланади: сув 70–95%, талл ёғи 0,5–1,5 %; гельтупроқ ёки оксидланган пертролатум 2–3%; нефть фазаси 5–30%.

Инверт эмульсиялар бекарор тог жинсларига нисбатан инверт бўлиб, қатlam тузларини эритмайди ва тупроқ заррачаларини ҳўлламайди. Инверт эмульсиялар сув асосида олинган бургилаш эритмаларига нисбатан бекарор тупроқ ва тог жинси қатlam ларини бургилашда қудуқни бургилаш тезлигини оширади.

Ишлатиш даврида қудуқ деворлари ювилмайди, айниқса катта миқдорли туз қатламларида қудуқни қуриш ва бургилаш эритмасининг қудуқни тозалаш вақтида унинг деворларини ювиб кетмаслиги технологик муҳим аҳамиятга эгадир.

Шунингдек, инверт эмульсиялар тупроқ жинсларининг нураб тушиши ва қудуқдаги қатламларнинг табиий коллекторлик хусусиятларини сақлаб қолишга ёрдам беради.

Айниқса маҳсулдор қатламларни ўзлаштириш ва уларни очиш даврида инверт ва нефть асосидаги эмульсиялардан фойдаланганда юқори самарадорликка эришилади. Бундан ташқари инверт эмульсиялар ишлатилганда улар бургилаш тезлигини оширади, бургилаш қувурларини бир-бирига бирикиб қолишдан огоҳлантиради.

Қудуқларни ўзлаштириш ва ишлатиш (ишга тушириш) вақтини камайтиради ва унинг маҳсулдорлигини оширади.

### 3.20. НЕФТЬ АСОСИДА ОЛИНАДИГАН БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ

Нефть ва нефть маҳсулотлари асосида тайёрланган бургилаш эритмалари таркиби жиҳатидан мураккаб ва камёб бўлган компонентлардан иборат эритмалардир.

Бундай эритмалар маҳсулот берувчи ётқизиқларни очишида кенг кўламда ишлатиб келинмоқда. Кўпинча устларида тез бўқадиган тупроқ жинсидан, қумтупроқдан иборат қатлами ва қатлам

- Дисперс фазаси-оксидланган битум, дисперс мұхити нефть маңсулотларининг дистиллятидан ва натрийлипетралатум совуни қўшиб барқарорлаштирилган эритмалар.
- Дисперс мұхити дизель ёқилгисидан, дисперс фазаси сўндирилмаган оҳак билан оксидланган битум аралашмаси ҳамда сирт актив моддаларидан иборат эритмалар.

### 3.21. АЭРОФОБ БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ

Қудуқларни ва бургиланаётган қатламни сифатли тозалаш учун оддий бургилаш эритмалари таркибига газдан иборат компонент қўшилади. Шу сабабдан бу эритмалар аэроб бургилаш эритмалари деб юритилади ва у гильмоя эритмалари билан бир қаторда туради. Эритмани газга тўйинтириш, аэрациялаш икки усулда амалга оширилади; биринчи, механик усулда (эримани ҳаво билан тўйинтириш); иккинчи, кимёвий усулда (эримани сирт актив моддалари ёрдамида газ билан тўйинтириш ва барқарорлаштириш) тайёрланади. Кимёвий усул билан тайёрланган аэрофоб эритмалар оддий аэрофоб эритмалардан ўзининг барқарорлиги, қовушқоқлиги ва сирт юзаси катталиги билан ажralиб туради ҳамда реологик тиксотропик ва технологик хоссалари ва хусусиятлари осон бошқарилиб туради.

Кимёвий усул билан аэроб эритмалар тайёрлаш учун гильтупроқ, сирт актив моддалари ( $0,1\text{--}0,2\%$ ); структура ҳосил қи-луви кимёвий реагентлар;  $\text{Na OH}$  (каустик сода  $0,1\text{--}0,2\%$  миқдорида) ёки техник сода  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ :  $0,5\text{--}2,5\%$  миқдорида фойдаланилади. Аэроб эритмалар асосан бургилаш эритмалари сингиб кетадиган ер ости қатламларини бургилашда ишлатилади. Қудуқ тубида гидростатик босимнинг бу эритмалар таъсирида камайиши бургининг кавлаб ўтишининг ва бургилашнинг механик тезлигини оширади ҳамда мұхсулдор қатламларни ўзлаштиришини тезлаштиради..

### 3.22. ҚУДУҚНИ ҲАВО ОҚИМИ ВИЛАН ТОЗАЛАШ

Собиқ СССРда 1965 йилдан бошлаб ҳаво оқими орқали бургилаш жарабёни усули ишлаб чиқила бошланди. Бу усулнинг қатор нефть конлари мавжуд бўлган майдонларда синаш натижасида қўйидаги хулосалар олинди.

Бу усул унча чуқур бўлмаган, гильтупроқ эритмаларини ишлатганда бургилаш жарабёни кўрсаткичлари ишсайдиган, сал-

## IV – БОВ

### СИРТ ҲОДИСАЛАРИ ВА УЛАРНИНГ БУРГИЛАШ ЖАРАЁНИДА АҲАМИЯТИ

Барқарор ва турли механик, физик ҳамда агресив мұхитлар таъсирига чидамли бургилаш, қотувчи әритмаларни яратиш учун системанинг фазалари орасидаги ҳодисаларнинг физик ва кимёвий асосларини ўрганиш, тадқиқ қилиш мухим аҳамиятга әгадир. Маълумки, бургилаш жараённан ишлатиладиган әритмалар (бургилаш ва қотувчи) коллоид-дисперс системалар турига киради. Шу сабабдан барча механикавий, физик ва кимёвий технологик хоссаларини гетерогенлик ва дисперсликка боғлиқ функциялар ёки бу икки асосий белгининг натижалари деб таҳлил қилиш мүмкин.

Дисперс системаларнинг гетерогенлик ёки күп фазалик белгиси фазалараро сиртлар, сирт қаватлар мавжудлигини күрсатувчи хусусияти сифатида намоён бўлади. Шу сабабдан физик-коллоид кимё фазалар ўртасида ва бу фазанинг сирт юзаларида содир бўладиган жараёнларни ўрганиш фани ҳисобланади.

Юқорида дисперс фаза ва дисперс мұхит ҳамда дисперслик даражаси ҳақида қисқача тўхталиб ўтдик.

Бироқ дисперс система таркибиға кирувчи компонентлар зарачаларининг шакллари, кўриниши ва бу шаклларнинг мунтазам ёки номунтазам турларини сирт юзасига таъсири ҳақида тасаввурини маълум билим олиш учун ушбу бобда дисперс системаларнинг микдорий ва сифат белгилари, сирт юзаси, сирт энергияси ҳамда сирт юзасида содир бўладиган ҳодисаларга боғлиқ қонуниятлар ва қоидаларни маълум даражада кўриб чиқамиз.

Маълумки, "дисперс системаларнинг маълум даражада дисперс зарачаларнинг ўхшашлигига боғлиқ экан" деб уқтириб ўтдик. Демак, коллайд-дисперс системанинг (бургилаш ва қотувчи аралашмалар) микдорий белгисини дисперслик даражаси ифодалар экан. Чунки, дисперс зарачаларнинг ўлчами  $\left(\frac{1}{a}\right)$  фазалараро сирт юзасининг катталиги билан унинг ҳажмига микдорий

мумкин. Термодинамиканинг биринчи ва иккинчи қонунинг бирлаштириб сирт ҳодисалари учун қўйидаги тенгликни қараб чиқамиз.

$$\Delta G = \Delta SdT + VdP + \delta dS + \sum_i id_i + Udq,$$

Бу ерда:  $\Delta G$  – изобар потенциал (Гиббс энергиясининг ўзгариши),  $\Delta S$  – энтропия,  $V$  – ҳажми,  $\delta$  – сирт тараглиги кучи,  $p$  – сиртининг юзаси,  $\sum_i$  –  $i$ -та компонентнинг кимёвий потенциали (кимёвий мойиллик),  $d_i$  –  $i$  компонентнинг моль миқдори,  $Q$  – сирт юзасининг потенциали,  $q$  – заряд миқдори. Юқоридаги тенгламадан кўриниб турибдики, системада Гиббс энергиясининг ўзгариши иссиқлик, механик, сирт, кимёвий ва электр энергияси миқдорларининг алгебралик йигиндисидан иборат экан.

Тенглама асосан, сирт энергияси иссиқликка, механик, кимёвий, электр энергиясига айланана олишини кўрсатади. Демак, дисперс системанинг юзасида 5 хил ҳодиса содир бўлиши мумкин экан: яъни бу ҳодисалар даврида юқорида келтирилган энергиялар биридан бирига айланаб туради.

Энергиянинг бундай айланишлари коллоид дисперслик даражаси ўзарган сари дисперс система компонентлари ўртасида содир бўладиган турли хил ўзгаришлар, жумладан кимёвий реакциялар, система адгезияси ва когезиясининг, капиллярлик даражасининг, адсорбциянинг ва электрокимёвий потенциалларининг ўзгариши билан биргаликда содир бўлади. Демак, икки фаза орасида барқарор чегара сирт мавжудлигининг асосий шарти-эркин сирт энергияси миқдорининг мусбат ишорали бўлишидир.

Агар бу энергиянинг қиймати ( $\Delta G=0$ ) га тенг ёки манфий ишорали миқдорий катталикка эга бўлса, чегара сирт мавжуд бўлмайди ва икки фаза бир-бири билан аралашиб бир жинсли гомоген система ҳосил қиласди, яъни бир фаза иккинчи фазага тарқалиб кетади.

#### 4.2. СИРТ ҚАВАТИНИНГ ХУСУСИЯТЛАРИ

Суюқ ёки каттиқ жинслардан иборат системалардагина фазалар ўртасида сиртлар мавжуд бўла олади. Суюқ ёки каттиқ фазаларнинг ичki тузилишининг ўзгариши билан сирт қаватининг шакли ва хоссалари ўзгаради.

Энди суюқлик билан каттиқ жисм ҳосил қиласган сирт қаватини кўриб чиқайлик.

га тенг бўлади.

2-МИСОЛ: Тупроқ жинси таркибидаги минералнинг заррачалири куб шаклида бўлсин; ҳажми  $1\text{cm}^3$  бўлган кубнинг умумий ва солишишима сиртлари топилсин.

-• Агар унинг ҳар қайси томонини 10 бўлакка бўлсак, умумий ва солишишима сиртлари қанчага тенг бўлади?

ЕЧИШ: Ҳажми  $1\text{cm}^3$  бўлган кубнинг ҳар қайси сирти  $1\text{cm}^2$  дан, жами  $6\text{ cm}^2$  га тенг бўлади. Демак,  $S_{\text{сол}} = \frac{6\text{ cm}^2}{1\text{c m}^3} \text{ см}^{-1}$   $10$  бўлакка, умумий сирт  $S_{\text{сол}}=60\text{ cm}^2$   $S_{\text{сол}}=6 \cdot d \text{ см}^{-1}$  га тенг.

#### 4.3. СУЮҚЛИК СИРТ ТАРАНГЛИГИ ВА СИРТ ЭНЕРГИЯСИ

Суюқлик молекулаларининг бир-бирини ҳар томондан бир хил куч билан тортилиб туриши ва унинг ички қисмida молекулага таъсир қилувчи кучлар бир-бирини мувозанат ҳолатда ушлаб туриши кузатилади. Суюқлик сиртида жойлашган молекуланинг ичидағи молекулалар кучлироқ тортиб тургани сабаби сирт юзасида жойлашган молекулалар мумкин қадар суюқлик ичига киришга интилади. Натижада суюқлик маълум миқдорда ўз сиртини камайтиришга интилади. Ўз навбатида суюқликнинг сиртини катталаштириш учун маълум куч таъсир эттириб иш бажариш керак бўлади. Демак, термодинамик нуқтаи назардан суюқликнинг камайганида энергия ажralиб чиқса, суюқлик сирти ортганда эса энергия ютилади. Демак, суюқликнинг сирт қавати маълум энергия миқдорига эга.

Шунинг учун суюқлик сиртига таъсир этувчи кучни сирт таранглиги кучи ва у иш бажаришда сарф бўладиган энергия миқдори суюқликнинг сирт энергияси дейилади. Демак, суюқлик сиртини  $1\text{cm}^2$  катталаштириш учун сарф килиш зарур бўлган энергия миқдори шу суюқликнинг сирт таранглик катталиги (коэффициент) дейилади. Кўпчилик манбаларда суюқлик сирт таранглиги деб юритилади.

Термодинамиканинг биринчи ва иккинчи қонунларига мувофиқ сирт таранглиги суюқлик сиртининг термодинамик кўрсаткичи бўлиб, у қўйидагича ифодаланади.

Ҳарорат, босим ўзгармас бўлганда ( $T, p_i = \text{const}$ ) суюқликнинг таркиби

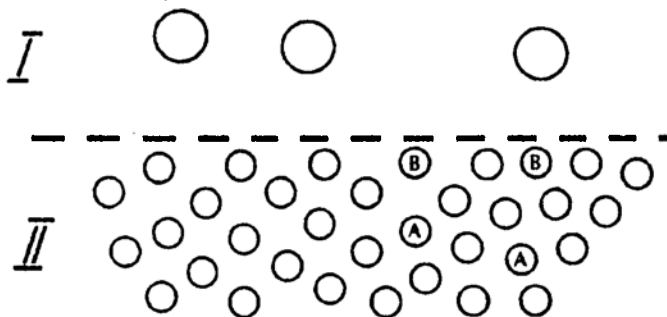
$$\delta = \left( \frac{\partial \Delta G}{\partial S} \right) T, p_i, n_i$$

Бургилаш эритмалари фильтратларининг сирт тарандылыги катталиги бу эритмаларнинг нефть ва газ қудуқларини ўзлаштириш ва маҳсулдор қатламларни очишда ишлатилиши мумкинлигини кўрсатади.

Фильтратнинг сирт тарандылыги қанча кичик бўлса, нефть бериши шунча юқори бўлади.

Эритманинг сирт тарандылыги кўрсаткичи пасайиши бургилаш эритмасининг кўпириб кетишига сабаб бўлади. Шунинг учун эритмага кўпикларни йўқотувчи маҳсус реагентлар қўшилади. Суюқлик билан газ фазалари орасидаги сирт тарандылыгини кўриб чиқайлик.

Юқорида кўриб ўтганимиздек, сирт қатламларида бир-бирига тегиб турган фазалардо молекулалараро таъсири кучлари доимо бир-бирини тўлдириб турмайди.



1-расм. Суюқлик-газ фазалари чегарасидаги сирт. I-газ. II-суюқлик.

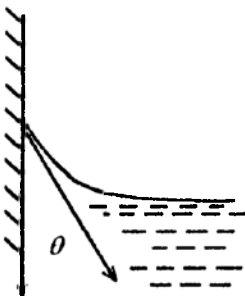
расмда кўрсатилгандек, суюқлик сирти билан газ фазаси орасида жойлашган В молекула суюқлик томонидан таъсири қилаётган кучлар газ фазасидаги молекулаларнинг таъсирига нисбатан кўпдир.

Суюқлик ичиде жойлашган A-молекулага таъсири қилаётган кучлар эса бир-бирини тўлдириб, молекулани мувозанатда сақлаб туради. B-молекулага таъсири қилаётган ортиқча кучларнинг таъсири остида B-молекула суюқлик ичи томон ҳаракат қиласи ва натижада суюқликнинг сирти В ҳажмига тенг миқдорда камайишга интилади. Суюқликнинг сирт юзасини камайтиришга интилиши туфайли чегара сирт юзасида қуйидаги ҳодисалар содир бўлишига олиб келади: коагуляция, флокуляция, коаисцепция, ҳўлланиш ва ҳоказолар. Бундан ташкари мо-

технологик хоссаларга эга бўлган эритмалар тайёрлашга эришиш мумкин.

Суюқлик ва қаттиқ жисм чегарасида бўладиган ҳодисаларни, жумладан қаттиқ жисм сиртининг суюқлик билан ҳўлланишини текширишда икки кучни-суюқлик молекулалари билан қаттиқ жисм молекулалари орасидаги тортишиш кучларини ҳисобга олиш керак бўлади. Ушбу тортишиш кучлари асосида қаттиқ жисмнинг ҳўлланиш ҳолатларини кўриб чиқайлик.

1. Агар суюқлик молекулаларининг ўзаро тортишиш кучи суюқлик молекулалари билан қаттиқ жисм молекулалари орасидаги тортишиш кучларидан кам бўлса, суюқлик қаттиқ жисмни ҳўллайди (2-расм).



2-расм. Вертикаль қаттиқ жисмини ҳўллаётган суюқлик ва буидай суюқликнинг горизонтал қаттиқ жисм сиртига тушгав томчиси.

Суюқлик сиртига ўтказилган уринма билан қаттиқ жисм сиртига ўтказилган уринма орасидаги бурчак ҳўлланиш бурчаги деб аталади.

2-расмда тик турган қаттиқ жисмни ҳўллаётган суюқлик ва суюқликнинг текис қаттиқ жисм сиртига туширилган томчининг ҳолати келтирилган.

Кудук деворларининг зритма билан ҳўлланиши, тупроқ жинсининг хусусиятларига bogliq ækansligi яна бир маротаба ўз исботига эга бўлганлигини кўрсатади.

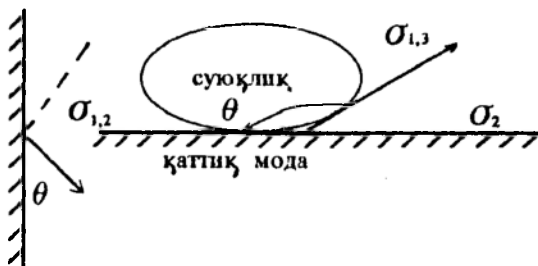
2. Агар суюқлик молекулаларининг ўзаро тортишиш кучи суюқлик молекулалари билан қаттиқ жисм молекулалари орасидаги тортишиш кучидан ортиқ бўлса, суюқлик қаттиқ жисмни ҳўлламайди. Қаттиқ жисмни ҳўлламайдиган суюқлик томчиси қаттиқ жисм сиртида ейилмасдан эллипсоид шаклини сақлаб туради.

аталади. Худди шунингдек, нефть ва газ қудуқларини турли тог жинсларидан тозалаш учун сирт фаол моддалари қўшилган эритмалар ва ҳаво оқимидан фойдаланилади. Сув билан ҳўлланмайдиган заррачалар кўпик билан бирга қудуқдан чиқариб тозаланади.

**Хўлланишни миқдорий ифодалаш учун қаттиқ жисем сиртига бир томчи ҳўлловчи суюқлик туширсан қаттиқ жисем сирт энергияси ўз қийматини камайтиришга интилиб суюқлик томчиси ейилади.**

Қаттиқ жисмнинг газ (ҳаво) билан чегарасидаги сирт тараанглигини  $\delta_{3,1}$  орқали белгилайлик, қаттиқ жисем билан суюқлик чегарасидаги фазалараро сирт энергияси  $\delta_{2,3}$  -суюқлик томчисини сиқишиб ўйли билан ўзини камайтиришга интилади.

Томчи ичидаги молекулалараро кучлар ҳам суюқликлар томчининг ейилиб кетишига қаршилик кўрсатади. Бу куч  $\sigma_{2,1}$  расмда  $\delta_{2,1}$  билан кўрсатилган.



4-расм. Томчи ичидаги молекулляр кучларининг йўналиши.

Бу учта куч ўртасида мувозанат қарор топишининг шарти Юнг модулига асосан қўйидаги тенглама билан ифодаланади.

$$\delta_{3,1} = \delta_{2,3} + \delta_{2,1} + \cos Q$$

Бу тенгламадан фойдаланиб, ҳўлланишнинг миқдорий қиймати ҳўлланиш бурчаги косинуси эканлигини аниқлаб топамиз. Бунда:

$$\cos Q = (\delta_{3,1} \delta_{2,3}) / (\delta_{2,1} \cdot \delta_{2,3}) / \delta_{2,1}$$

$$\cos Q = \frac{\delta_{3,1} - \delta_{2,3}}{\delta_{2,1}}$$

Келтирилган тенглама Юнг қонунини ифодалайди. Вундан қўйидаги холоса келиб чиқади. Суюқлик билан қаттиқ жисем ўртасида мувозанат қарор топганда ҳўлланиш бурчаги фақат сирт

Бу ерда  $\Delta G_{\text{бут}}$  – модданинг бугга айланиш изобар потенциали:  $\Delta S_{\text{бут}}$  – модданинг бугга айланиш энтропияси,  $T$  – мутлақ ҳарорат.

Каттиқ жисмларнинг бугга айланиш энергияси айни модда кристаллик панжара энергиясига тенг бўлади.  $P, T$  ўзгармайдиган шароитда мувозанат қарор топгандан кейин  $\Delta G_{\text{бут}}=0$  бўлади; у ҳолда тенгламамиз:

$$\Delta H_{\text{бут}} = T \Delta S_{\text{бут}} \quad (2)$$

Демак, модданинг бугга айланиш энергияси қанчалик катта бўлса унинг энтропияси ҳам шунчалик катта бўлади.

$$\Delta S_{\text{бут}} = \Delta S_0 - R \ln p \quad (3)$$

Агар  $\Delta S_{\text{бут}} = \Delta S_0$  эканлигини эътиборга олсан, "суюқликнинг бугланиш иссиқлик сигими қанчалик катта бўлса, унинг айни ҳароратдаги буг босими шунча кичик бўлади", деган холосага келамиз. Суюқликнинг қайнаш ҳароратида босимнинг қиймати  $p=1\text{ atm}$  бўлгани учун юқоридаги (3) ва (2) тенгламалар асосида қўйидаги ифодани ҳосил қиласиз.

$$\frac{\Delta H^{\circ}_{\text{бут}}}{T_{\text{қайн}}} = \Delta S^{\circ}$$

Бунда:  $\Delta H^{\circ}_{\text{бут}}$  – суюқликнинг бугга айланиш энталпияси,  $T_{\text{қайн}}$  – унинг мутлақ қайнаш ҳарорат даражаси,  $\Delta S^{\circ}$  – суюқликнинг буг ҳолатга ўтишдаги энтропиясининг ўзгариши. Бу тенгламага мувоғиқ когезияни суюқликнинг қайнаш ҳарорати даражаси ва бугга айланиш иссиқлик қийматлари билан характерлаш мумкин. Демак, когезия бу моддаларнинг агрегат ҳолатларига бοғлиқ бўлган энергия ўзгаришини ифодаловчи катталик экан. Когезиянинг қиймати модданинг агрегат ҳолатига ўтишда кузатиладиган энтропиянинг миқдорий ўзгаришига тенг бўлади.

Каттиқ жисм ва суюқликларда адгезияни қараб чиқамиз. Турли фазалардаги моддалар заррачалари орасида ўзаро таъсир кучларининг намоён бўлиши адгезия (ёпишқоқлик) деб аталади. Бир модданинг сирти бошқа хил модданинг сиртига текканда ва бир-бирига тортилганда адгезия (ёпишқоқлик) ҳодисаси содир бўлади. Демак, адгезия ҳодисасида бажарилган иш сирт бирлиги учун ҳисобланади.

Адгезия бажарилган ишни фазалароро сирт қаватни бир-биридан ажратиш учун керак бўлган зарурӣ энергия деб қараш мумкин. Бу ҳолда иккита фаза мавжуд бўлганлиги учун фазала-

Адгезия ҳодисаси фазалараро сирт таранглигининг ўз-ўзидан камайиши натижасида келиб чиқади: бинобарин, адгезия термодинамик жиҳатдан ўз-ўзидан содир бўладиган жараёнлар жумла-сига киради.

Адгезион ўзаро таъсирнинг катталиги Ван-Дер-Вальс кучлари қийматларидан тортиб то соф кимёвий bogланиш энергияларига қадар бўлиши мумкин.

Юқорида ҳўлланиш ҳодисасини кўриб чиқдик ва бу ҳодиса билан bogлиқ бўлган икки хусусият ҳақида фикр юритдик.

Демак, ҳўлланиш сирт энергиясининг камайиши билан содир бўладиган ўз-ўзича борувчи жараён экан. Бу жараён натижасида сирт юзасидаги ўзаро таъсир туфайли маълум миқдорда энергиявий ўзгариш мавжудлигини кўрдик.

Масалан: бирор адсорбент суюқликка туширилганда ҳўлланиш иссиқлиги ажralиб чиқади. Унинг қиймати  $Q = S_{\text{col}}(E_1 - E_2)$  билан ифодаланади. Бу ерда  $S_{\text{col}}$  – адсорбентнинг солиштирма сирти,  $E_1$  – адсорбентнинг адсорбент ҳаво чегарасидаги тўлиқ сирт энергияси,  $E_2$  – адсорбентнинг адсорбент суюқлик чегарасидаги тўлиқ сирт энергияси.

Кутбли молекулалардан иборат моддаларнинг қутбли эритувчилардаги ҳўлланиш иссиқлиги катта бўлади, қутбсиз молекулалардан тузилган моддалар эса қутбсиз суюқликларда эриганда катта иссиқликлиги намоён бўлади.

Моддаларнинг ҳўлланиш иссиқлигига унинг солиштирма сирти ниҳоятда катта таъсир кўrsatiшини назарда тутиб, П. А. Ребиндер бирор модданинг қутбли суюқлик билан ўзаро таъсир этиш интенсивлигини характерлаш учун ўлчов сифатида айни модда сувда ҳўлланиш иссиқлиги ( $Q_1$ ) нинг teng углеводородларда ҳўлланиш иссиқлиги ( $Q_2$ ) га нисбати ( $\alpha$ ) дан фойдаланишини таклиф этади:  $\alpha = \frac{Q_1}{Q_2}$ . Агар  $\alpha > 1$  – бўлса, сирт гидрофиль,  $\alpha < 1$  бўлганда эса сирт гидрофоб бўлади.

#### 4.6. КАПИЛЛЯР БОСИМ

Маълумки, бургиланаётган тупроқ жинси қатламлари ҳамда нефть ва газ сақланган маҳсулдор қатламларда маълум миқдорда босим ҳосил бўлади. Қатламнинг говаклигига қараб бу босим қудук ичida ҳам босим ҳосил қиласди. Таşки босим билан қудук-

ҳажмлари  $dV$  қадар ўзгариши мумкин. Фараз қилайлик, содда миқдори ўзгармаган шароитда ( $dn=0$ )  $V$  – ҳажм  $dV$  қадар, сирт эса  $dS$  қадар ўзгарсинг. Бу система учун эркин энергия ( $\Delta G=A_h-T\Delta S$ ) ифодаси қуйидаги кўринишда ёзилади:

$$dG=-\Sigma PdV+\Sigma \delta dS \quad (9)$$

Муҳитлар  $\alpha$  – ва  $\beta$  эканлигини назарга олсак:

$$dG=-P^\alpha dV^\alpha-P^\beta dV^\beta+\delta dS \quad (10)$$

ифода ҳосил бўлади.

Мувозанат вақтида ( $n, T$  умумий ҳажми ўзгармагани ҳолда)  $dG=0$  бўлади.

У ҳолда  $P^\alpha dV^\alpha+P^\beta dV^\beta=\delta dS$  бўлади. (11)

Агар  $dV^\alpha=-dV^\beta$  эканлигини назарга олсак:

$$P^\alpha-P^\beta=\delta \frac{dS}{dV^\alpha} \quad (12)$$

келиб чиқади. Бу ерда:  $P^\alpha$ ,  $P^\beta$ . –  $\alpha$  ва  $\beta$  фазалардаги босим.

Бундан  $I^\alpha=\frac{3}{4}(\pi R^3)$  ва  $S=4\pi R^2$  эканлигини эътиборга олсак (бу ерда  $R$  – сфера радиуси). Лаплас тенгламаси:

$$P^\alpha-P^\beta=\frac{2V}{R} \quad (13)$$

келиб чиқади.

Агар суюқлик сиртининг ботиқлиги эллипсоид шаклида бўлса, Лаплас тенгламаси қуйидаги умумий кўринишда ёзилади:

$$\Delta P=\delta \left( \frac{1}{R_1} + \frac{1}{R_2} \right) \quad (14)$$

Сферик шакл учун  $\delta \neq 0$  бўлиши керак; у ҳолда  $\Delta P=\frac{2\delta}{R}$  тенгламани қаноатлантиради. Текис юза учун  $R_1=R_2=\infty$  эга бўлса, (13) тенгламадан  $\Delta P=0$  бўлади. Демак, фазаларро босим фарқи кузатилмайди, яъни  $P^\alpha=P^\beta$  тенгликка эга бўлади.

Шундай қилиб, юқорида кўриб ўтилган ҳолатни қаноатлантирувчи боғлиқлик тенгламаси (13) Лапласнинг биринчи қонуни дейилади. Лаплас тенгламасининг кўрсатишича, ҳажмий фазалар орасида капилляр босим  $\Delta P$  – сирт таранглиги  $\delta$  – ортиши билан ортади, лекин сферик шаклнинг радиуси ортганда ( $\Delta P$ ) капилляр босим камаяди. Шуни таъкидлаб ўтиш керакки, Лаплас тенгламасига асосланиб, суюқликларнинг сирт таранглигини ўлчаш учун пуфакчаларнинг энг катта босимини аниқлаш усули яратилган.

Капилляр найча радиусини " $r_1$ ", суюқликнинг қабариқлик чегара сирти радиусини " $R_1$ ", ҳўлланиш бурчагини " $\theta$ ", сирт тараглигини, " $\delta$ " – ҳарфлари билан белгилаб, бу каттталиклар билан суюқликнинг кўтарилиган устуни баландлиги  $h$  орасидаги миқдорий бөгланишини топайлиқ.

Сферик юза сегменти билан бир-биридан ажралиб турган ҳажмий фаза-суюқлик ( $\beta$ ) орасидаги мувозанат ҳолатини кўздан кечирсак, дастлабки ҳолатда иккала фазадаги босимлар бир-бирига тенг бўлади: уни  $P_0$  – билан белгилаймиз.

Суюқликнинг қабариқ юзаси  $h$  – баландликка кўтарилиганда  $\beta$  – фазадаги босим  $P^\beta$  – дастлабки босим  $P_0$  – дан кичик бўлади. Яъни,  $P^\beta < P_0$ . Улар орасидаги айрма  $h$  – баландликка эга бўлган суюқлик устунининг оғирлик кучи берадиган босимига тенгдир.

Демак:  $\frac{\bar{F}}{S} = \frac{m\bar{g}}{S}$  деб фараз қилсак, яъни капилляр найча устуни бўйлаб  $h$  – баландликка кўтарилиган суюқлик устунининг массаси  $m=Shd^\beta$  га тенг бўлади; у ҳолда:

$$\frac{\bar{F}}{S} = \frac{Shdg}{S} = d^{(\beta)} \cdot gh \quad \text{ёки} \quad P^{(\beta)} = P_0 - ghd^{(\beta)} \quad (15)$$

$\alpha$  – фазадаги (буғ) босим  $h$  – баландликда қўйидагича ифодаланади:

$$P^\alpha = P_0 - ghd^\alpha \quad (16)$$

$$P^\alpha - P^\beta = gh(d^\beta - d^\alpha) \quad (17)$$

Бинобарин 15-ва-16 тенгламалардан (17) тенглама келиб чиқади.  $b$ -расмдан қабариқ сирт чегарасининг радиуси

$$R = \frac{r}{\cos Q^{(\beta)}} \quad (18)$$

га тенг бўлади. 18- ва 17-тенгламаларни Лаплас тенгламаси орқали ифодалайдиган бўлсак: капиллярда кўтарилиган суюқлик устунининг баландлигини ҳисоблаб топишшимиз мумкин.

$$h = \frac{2\delta \cdot \cos Q}{r \cdot \left( g^{(\beta)} - d^{(\alpha)} \right)} \quad (19)$$

Бу тенглама Жюрен тенгламаси дейилади. Агар  $\alpha$  – фаза ҳаво ёки буғ бўлса, тенгламадаги  $d^\alpha$  – ни эътиборга олмаслик мумкин. Агар суюқлик шишани ҳўлламаса, яъни  $\cos Q < Q$ ,  $h < 0$  бўлади; бинобарин, бу ҳолда суюқлик капиллярда баландга кўтарили

Томчи жисем сиртида ёйилиб кетишилиги учун томчи мәддаси билан сиртни ташкил қылган модда орасидаги ёпишқоқлик самараси ( $A_a$ ) үша суюқлик заррачалари орасидаги көгезив самара ( $A_k$ ) дан ортиқ бўлиши керак:  $A_a > A_k$

Агар  $A_a - A_k$  айрма мусбат қийматга эга бўлса, суюқлик жисем сиртида ёйилиб кетади. Акс ҳолда томчи ёйилиб кетмайди. Харкинс айрмани "суюқликнинг ёйилиб кетиш коэффициенти" деб атади ва уни қуйидагича ифодалади:

$$Q = A_a - A_k = \delta_{3,1} - \delta_{2,3} - \delta_{2,1} \quad (23)$$

Бу тенгламага асосан томчининг ёйилиб кетиш коэффициенти томчи билан суюқлик молекулалари орасидаги ўзаро таъсири ва уларнинг сирт тарангликларининг айрмасига боғлиқ экан. Экологик жиҳатдан бир томчи нефть маҳсулоти жуда катта юзадаги тоза сувни ифлослайди.

Куйидаги жадвалда 20°C ҳароратда баъзи суюқликларнинг сув сиртида ёйилиб кетиши катталигининг миқдори келтирилган. баъзи суюқликларнинг сув сиртида ёйилиб кетишининг миқдорий доимийлиги (Харкинс бўйича).

13 – жадвал

#### БАЪЗИ СУЮҚЛИКЛАР СИРТ ЮВАСИННИНГ ЭНЕРГЕТИК СИГИМИ.

Ёйиладиган суюқлик :  $Q$ , жоул/ $m^2$  : Ёйиладиган суюқлик :  $Q$ , жоул/ $m^2$

Н-пропил спирт	0,490	монойод бензол	-0,0088
Н-октил спирт	0,367	водород сульфид	-0,0069
Олеин кислота	0,246	моноброн бензол	-0,0033
Хлорбензол	0,028	вазелин	-0,0135
Октаан	0,002		

Илмий кузатишлар натижаси шуни кўрсатмоқдаки, ҳарорат даражаси кўтарилиган сари кўпинча адгезия самараси кучаяди, көгезия самараси эса пасаяди; у ҳолда ёйилиб кетмайдиган суюқлик томчиси ёйилиб кетиши, ҳўлламайдиган суюқлик ҳўллайдиган бўлиб қолиши мумкин. Ундан ташқари суюқликка адгезияни кучайтирувчи баъзи қўшимчалар қўшилганида ҳам ёйилмайдиган суюқлик ёйиладиган бўлиб қолади. Масалан: сув сиртида ёйилмайдиган суюқликка қутбланган моддалар қўшилса, ёйилмайдиган суюқлик томчиси ёйилиб кетади.

Хозирги даврга келиб нефть қазиб оладиган давлатлардан бу маҳсулот денгиз, океанлар орқали танкерларда ташилади.

## 14. Қадвал

ВАЪЗИ СИРТЛАРНИНГ 25°С ДАГИ ҲЎЛЛАНИШ  
ИССИКЛИКЛАРИ (КАЛ) /СМ<sup>2</sup>, КАЛ /(ГР).

Қаттиқ жисм	H <sub>2</sub> O кал/см <sup>2</sup>	Углерод тұрт хлорид кал/см <sup>2</sup>	Бензол кал/гр	Гексан
TiO <sub>2</sub> рутит	560	240	-	135
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (каолин)	400-600	-	-	100
SiO <sub>2</sub> (кум, кварц)	400-600	270	-	100
BeSO <sub>4</sub> (барит)	490	270	-	-
тефлон-6	6	-	-	47
Агар-Агар	44,8	-	1,28	-

14. Айни суюқлик қайси сиртдан күпроқ бугланади: ботиқ сиртданми, текис сиртданми ёки қабарық сиртданми? Томсон тенгламасидан фойдаланиб жавоб беринг. 
$$\frac{\Delta P}{P_0} = \frac{2\delta M}{RT \cdot d \cdot r}$$

15. Юқорида келтирилған Томсон тенгламаси асосида радиуси  $r=10^{-6}$  см бўлган сув томчисининг буг босими текис сиртли сувнинг буг босимидан неча фоиз ортиқ эканлигини хисобланг ( $T=300^{\circ}\text{K}$ ).

Шу сабабдан бургилаш эритмалари ва семонли қоришмаларнинг физик-кимёвий сирт ҳодисалари муҳим аҳамиятга эгадир.

Эритмаларда кузатиладиган физикавий ҳодисалар сирт қаватида сирт таранглигининг мавжудлиги туфайли юзага келадиган сирт энергиясининг ўзгаришига боғлиқ бўлган жараёнлар замирида содир бўлади. Бундай жараёнларга дисперс фаза заррачаларининг йирик-йирик агрегатлар ҳолатида коагулланиши, дисперс системанинг тузилишидаги кузатиладиган структура-механик ўзгаришлар, ёпишқоқлик, заррачаларининг ҳўлланиши ва бошқа бир қатор ҳодисалар бургилаш ва цементли эритмаларнинг физик-кимёвий аҳамиятига боғлиқ бўлган ўзгаришлардир.

Сирт қаватида содир бўладиган кимёвий ҳодисалар қаттиқ жисм ёки суюқлик сиртида бошқа моддаларнинг кимёвий реакция натижасида боз ҳосил қилиб сорбцияланиш ҳодисасидир. Шу сабабдан бургилаш эритмалари ва цементли қоришмаларнинг физик-кимёвий сирт ҳодисалари муҳим аҳамиятга эгадир.

Гельмоя ва цементли эритмаларнинг кўпиринчи, электролитларнинг таъсирига чидамлилиги (коагуляцияга чидамлилиги), структура-механикавий барқарорлиги каби бир қатор хоссалари юқорида келтирилган физикавий ва кимёвий сирт ҳодисаларига боғлиқдир.

Бургилаш эритмаларининг барқарорлигини оширувчи стабилизатор реагентларнинг таъсири механизми, қовуш-қоқликнинг пасайиши, цементлаш қоришмаларининг қотиш вақтини узайтириш каби муҳим хусусиятлари адсорбция ҳодисалари билан чамбарчас боғлиқдир. Шундай қилиб, дисперс системаларда дисперс фаза заррачалари сиртида эркин энергия миқдорининг камайишига олиб келадиган ҳодисалардан бири-бу адсорбция ҳодисаси экан. Бу ҳодисани батафсил кўриб чиқай-лик. Ўз сиртига бошқа модда заррачаларини ютган модда адсорбент (сорбент), ютилган модда эса адсорбтив (сорбтив) деб аталади.

Масалан: аммиакли идишга қиздирилиб, сўнгра совитилган кўмир солинса, кўмир аммиакни ютиб, унинг босимини камайтиради. Шунингдек, кўмир бошқа газларни ( $H_2S$ ,  $CO_2$ ,  $CO$ ) ҳам юта олади. Айниқса, ҳавосиз жойда қиздирилган, кўмир газларни яхши ютади: чунки бунда кўмирнинг актив сирти ортади.

Рус олими, академик А. Д. Зелинский биринчи марта активланган кўмирнинг адсорблаш хоссасига асосланиб биринчи жаҳон уруши даврида газга қарши асбоб – противогазни ихтиро қилган.

(тортилиши) асосий ҳолдир. Капилляр конденсация катта тезликга зга; у бир неча минут давомида тугайди.

Адсорбланган газ қаттиқ жисем сиртида бир ёки бир неча қатлам молекулалардан иборат бўлиши мумкин. Шунга қараб адсорбланиш мономолекуляр адсорбланиш деб номланади.

Газ ёки буг физикавий адсорбланганда қуйидаги тўрт белги кузатилади.

1. Адсорбция деярли катта тезлик билан боради.
2. Адсорбция қайтар тарзда боради.
3. Ҳарорат ошганида адсорбланиш камаяди.
4. Адсорбциянинг иссиқлик самараси қиймат жиҳатидан суюқланиш ёки бугланиш иссиқликларига яқин бўлади.

Адсорбция ҳодисаси жисем билан суюқ жисем ўртасида, қаттиқ жисем билан газ ўртасида, суюқлик билан газ ўртасида ва бирбирида кам эрийдиган икки суюқлик ўртасида содир бўлиши мумкин.

Адсорбланиш даражаси ютувчи ва ютиловчи моддаларнинг табиятига, газнинг босимига (ёки эритманинг концентрациясига), шунингдек, адсорбентнинг солиштирма сиртига боғлиқдир.

Эритмадаги модданинг адсорбланишини аниқлаш учун қуйидаги тенгламадан фойдаланилади:

$$\Gamma = \frac{n(N_0 - N)}{m \cdot S_{\text{сол}}} \quad (21)$$

Бунда:  $\Gamma$  – адсорбция миқдори;

$S_{\text{сол}}$  – эритмада эриган модданинг миқдори, моллар сони,

$N_0$  – модданинг эритмадаги адсорбцияяга қадар бошлангич моль қисми,

$N$  – модданинг адсорбциядан кейинги моль қисми,

$m$  – адсорбент массаси.

Газ ва суюқликнинг қаттиқ жисмга адсорбланишини ўлчаш учун (агар адсорбентнинг солиштирма сирти  $S > 10 \text{ м}^2/\text{г}$  дан катта бўлса) адсорбент тарозида тажрибадан азвал ва кейин бевосита тортилади, сўнгра адсорбция ҳисоблаб топилади.

Адсорбция жараёнининг кинетикаси Мак-Вен ва Бакр таклиф қилган пружинали тарозида үрганилади.

Газнинг суюқлик сиртида адсорбланиши бевосита ўлчанмайди. Бу ҳолда суюқликнинг сирт таранглигини ўлчаб, бундан кейинги

Агар адсорбцион мувозанат узоқ вақт давомида қарор топмаса, адсорбция бошқа хил жараёнлар билан аралашиб мураккаблашган дейиш мүмкин.

Адсорбцион мувозанат ўз хусусиятига кўра динамик мувозанатdir. Адсорбцион мувозанат ҳолати системанинг ҳарорат даражаси ўзгарганда ўзгаради. Адсорбция жараёни системанинг иссиқлик чиқариши билан боради. Адсорбция вақтида ажralиб чиқадиган иссиқлик адсорбция иссиқлиги дейилади. Адсорбцион мувозанатнинг силжиши ҳам Ле-Шателье қоидаси тартибиға бўйсунгандилиги учун ҳарорат кўтарилганида мувозанат модда кам ютиладиган томонга қараб силжийди.

Десорбция даражаси, аксинча иссиқлик ютилиши билан боради. Шу сабабли системанинг ҳароратини ошириш орқали адсорбентга ютилган моддани кўпроқ қайтадан чиқариш мүмкин. Агар адсорбент билан адсорбтив ўртасида кимёвий ўзаро таъсир содир бўлса, системада адсорбцион мувозанат қарор топмайди; бу ҳолда адсорбция қайтмас жараён хусусиятига эга бўлади.

Физикавий адсорбцияда ҳам, хемосорбцияларда ҳам системада ютилиш жараёни даврида иссиқлик ажralиб чиқади. Хемосорбцияда ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдори системада содир бўлаётган кимёвий реакцияларнинг иссиқлик миқдорига яқин бўлади. Физикавий адсорбцияда ажralиб чиқсан иссиқлик махсус колориметрлар ёрдамида ўлчанади. Бироқ бунда олинган тажрибаларнинг натижаси тақрибий қийматга эга бўлади; чунки адсорбция даврида иссиқлик чиқиши анча вақтга чўзилади.

Адсорбциянинг интеграл иссиқлиги ва дифференциал иссиқлиги деган тушунчалар киритилган. 1 г. адсорбентга ёки буг ютилганда чиқсан умумий иссиқлик миқдори адсорбциянинг интеграл иссиқлиги дейилади ва унинг миқдорий қиймати ушбу тенгламалардан топилади.

$$q_{\text{интегр}} = \frac{Q}{m} \quad (23)$$

Бунда:  $Q$  – ажralиб чиқсан умумий иссиқлик миқдори (жоуль),

$m$  – адсорбентнинг массаси (г, кг). Адсорбентга маълум миқдорда модда ютилгандан кейин яна бир моль ютилганда ажralиб чиқсан иссиқлик "адсорбциянинг дифференциал иссиқлиги" дейилади ва ушбу тенглама орқали ифодаланади.

$$q_{\text{диф}} = \frac{dQ}{dn} \quad (24)$$

Адсорбция иссиқлиги билан газ босими орасида қуйидаги боғланиш ҳавжуд.

Модданинг сирт бирлигига ( $1\text{cm}^2$  юза сиртига) ютилиши мумкин бўлган энг кўп миқдори максимал солиштирма адсорбция дейилади, ва Г тах. билан белгиланади.

Каттиқ жисмларда бўладиган адсорбция ҳодисасини текшириш натижасида қўлланган адсорбентлар қутбланган моддаларни ва ионларни яхши ютиши, қутбланманган адсорбентлар эса қутбланмаган моддаларни яхши ютиши аниқланган. Агар қутбланган адсорбент сиртида  $\text{COOH}$ ,  $\text{OH}$ ,  $\text{NH}_2$  ва шулар каби қутбланган гуруҳи бўлган органик моддалар эритмалардан адсорбланса, бу молекулаларнинг қутбланмаган радикаллари адсорбентга йўналгани ҳолда молекуланинг қутбланган гуруҳлари қутбланган суюқлик томон йўналади. Агар ютилувчи моддада адсорбент таркибидағи атомлар гуруҳи бўлса, у модда яхши адсорбланади.

Қутбланган ва гетероген адсорбентларнинг сирти сувни яхши, лекин бензолни (қутбланмаган) ёмон ютади, яъни адсорблайди, бундай моддалар гидрофиль адсорбентлар дейилади. Аксинча, адсорбент сувни ёмон, лекин бензолни ёки углеводородни яхши ютса-адсорбласа, бундай моддалар гидрофоб адсорбент дейилади. Масалан: кўмир гидрофоб адсорбентларининг типик вакили, силикагель эса гидрофиль адсорбентларнинг вакилидир. Адсорблаш мақсадлари учун активланган кўмир кўп ишлатилади.

Адсорбция билан боғлиқ ишлар-да кўмирдан ташқари бошқа бир сорбент-силикагель ҳам кўп ишлатилади. Силикагель силикат кислотасини сувсизлантирганда ҳосил бўладиган гельдир, шунинг учун ҳам силикагель кислоталик хоссасига эга бўлган сорбентлар қаторига киради ва у асосан турли хил асосларни, асослик хоссаларига эга булган органик бирикмаларни ютади.

Эритмаларда бўладиган адсорбция вақтида эриган модда билан бир қаторда, эритувчи ҳам адсорбланиши сабабли, эритувчи модда билан бир қаторда, эритувчи ҳам адсорбланиши сабабли, эритувчи сифатида сув олинса, адсорбент сифатида кўмир (гидрофоб) ишлатилади; аксинча, сувсиз эритмалар учун сорбент сифатида силикагель ишлатилади.  $\frac{x}{m}$

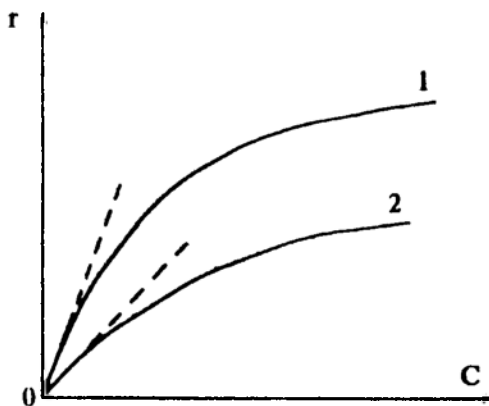
Адсорбция жараёни техникада ва кимё технологиясида, шунингдек бургилаш ва қотувчи эритмаларни, қудуқларни бургилашда ишлатиш даврида муҳим ажамиятта ғадир. Масалан: турли тоз жинси заррачаларида қудуқ тубини тозалашда бургилаш эритмаси адсорбент вазифасини бажаради, газ аралашмаларини ажратиб тозалашда фооллаштирилган кўмир (говак), силикагель,

**СИРКА КИСЛОТАСИННИГ КҮМИР ЮВАСИДА  
АДСОРВЦИЯЛАНИШИ**

С, моль/л ҳисобиага : x/m Амалий тажриба натижаси : Фрейндлих тенгламаси  
: бўйича ҳисоб натижаси

0,080	0,47	0,47
0,031	0,62	0,62
0,062	0,08	0,08
0,126	1,11	1,08
0,263	1,55	1,49
0,471	2,04	1,89
0,882	3,76	2,47
2,785	2,47	4,01

Ўзгармас ҳарорат дарёжаси адсорбланган модда миқдорининг концентрацияга ( $C$ ) ёки босимга ( $p$ ) боғлиқлигини кўрсатувчи эгри чизиқлар адсорбция изотермалари дейилади. Кўйидаги расмларда адсорбция изотермасининг эгри чизиқлари келтирилган; бунда абцисса ўқида эритманинг концентрацияси, ординаталар ўқида эса тажрибада топилган солиштирма адсорбция миқдори келтирилган.



6-расм. Түрли ҳароратда адсорбция изотермалари.

1 -  $t_1$  - ҳароратдаги адсорбция изотермаси,

2 -  $t_2$  - ҳароратдаги адсорбция изотермаси

Эритма концентрацияси паст бўлганда адсорбциянинг тез ортиши эгри чизиқлардан кўриниб турибди, концентрация ортиб борган сайин адсорбция миқдори кам ортади; ниҳоят маълум бир концентрация қийматидан кейин адсорбция миқдори ўзгармай қолади.

Фрейндлих формуласи моддаларнинг ўртача концентрацияси учунгина аниқ натижалар беради, лекин кичик ва юқори концентрациялар, шунингдек, юқори босим учун тўғри натижалар бермайди.

#### 5.4. ЛЕНГМЮРНИНГ МОНОМОЛЕКУЛЯР АДСОРБЦИЯ НАЗАРИЯСИ

1916 йилда олим Ленгмюр адсорбция изотермаси учун янги назария таклиф қилди. Бу назарияга мувофиқ адсорбция изотермасида қўйидаги муҳим шартлар бажарилиши керак:

1. Газ ёки эриган модда молекулалари қаттиқ жисмнинг ҳамма жойларига эмас, балки унинг "адсорбцион марказлар" дейила-диган қисмларига адсорбланади; бошқача айтганда, адсорбцион марказ мувозанатланмаган кучга эга; барча адсорбцион марказлар энергетик жиҳатдан бир-бирига тенг таъсир кўрсатади.

2. Адсорбцион кучлар фақат бир молекула ўлчамига тенг ма-софада ўз таъсирини кўрсата олади, шунинг учун бу атом фа-здан ёки эритмадан ёлгиз битта атом ёки молекула топиб олиши мумкин.

3. Молекулаларнинг адсорбланиш тезлиги уч омил юзасига:

а) молекулаларнинг 1 дақиқа ичида адсорбент сирти юзасига келиб урилиш сонига;

б) адсорбент сиртида тасодифан ушланиб қоладиган молекула-лар сонига;

в) адсорбент сиртининг ютилаётган модда молекулалари билан банд бўлмаган қисмига; десорбция тезлиги эса молекулаларнинг банд жойлардан кетиш тезлигига боялик; адсорбцион мувозанат қарор топганда адсорбланиш тезлиги десорбланиш тезлигига тенг бўлади.

4. Сорбцияланган молекулалар бир-бирига таъсир кўрсатмайди.

Адсорбент билан сорбциялангаётган молекулалар орасида таъ-сир этувчи кучларнинг табиити кимёвий таъсир кучларига яқин бўлади. Бу назария асосида келтириб чиқарилган Ленгмюр тенг-ламаси қўйидагича ифодаланади:

$$\Gamma = d \frac{bp}{1 + bp} . \quad (31)$$

Бу ерда:  $\Gamma$  – адсорбланган газ микдори ҳамда шу изотермага хос катталиклар,  $P$ -газ босими. Ленгмюр тенгламаси Фрейндлих тенг-

$$\Gamma = \frac{\Gamma_{\infty} k_1 c}{1 + k_1 c} \quad (36)$$

Ленгмюр тенгламаси (36) тенглама билан ифодаланади.

Бунда:  $\Gamma$  -адсорбент миқдорига түгри келадиган адсорбцияланган модданинг миқдори;

$k$  -модданинг максимал адсорбцияси,

$c$  -мувозанат концентрацияси;

$k_1$  -тенгламанинг доимийси.

Ленгмюр тенгламасини чизма усулида олиш учун тажриба натижалари асосида қўйидаги тенгламадан фойдаланилади.

$$\frac{c}{\Gamma} = \frac{1}{\Gamma_{\infty}} c + \frac{1}{\Gamma_{\infty}} \cdot \frac{1}{k} \quad (37)$$

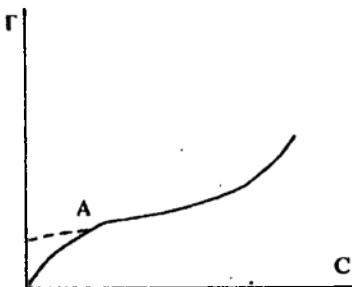
Бу тенгламага асосан тажрибада топилган I/C қийматлар абциссалар ўқига,  $\frac{c}{\Gamma}$  – қийматлар ординаталар ўқига қўйилади.

У ҳолда расмдаги адсорбция изотермаларини акс эттирувчи түгри чизиқлар ҳосил бўлади.

Бу чизмадаги ОВ кесма  $1/\Gamma$  -ни қийматини ифодалайди.

Бундан  $\Gamma$  -нинг миқдорини келтириб чиқариш мумкин. Чизмадаги  $a$  -бурчакнинг тангенси  $b/\Gamma$  – нисбатнинг қийматига тенг бўлади,  $\Gamma$  -нинг миқдори билан  $tga$  маълум бўлгандан кейин В нинг қийматини ҳисоблаб чиқариш мумкин.

Ҳар хил ҳароратда адсорбция жараёнининг фаоллик энергиясини чизма усуlda ҳисоблаб чиқариш мумкин. Бунинг учун (36)-тенгламадан  $k_1$  – адсорбция тезлиги доимийсининг миқдорий қийматидан олинган логарифмни ҳарорат даражасига  $1/\Gamma$  бөглиқлик чизмасини ифодалаб, кейин фаоллик энергиясини ҳисоблаб топамиз (8, 9-расм).  $E$  – нинг миқдорий қийматини қўйидаги тенгламада ҳисоблаб топамиз:



10-расм. Полимолекуляр адсорбцияни ифодаловчи изотерма чизиги.

Ленгмюр ўз формуласини текис сиртли моддалардан иборат адсорбентларда газларнинг ютилиши мисолида текшириб кўрди.

Ленгмюр тажрибаларидан олинган натижалар унинг тенгламаси бўйича топилган қийматларга баробар бўлиб чиқади.

Ленгмюр назарияси адсорбланиш натижасида мономолекуляр қават ҳосил бўлишини кўзда тутади ва сиртни текис деб қарайди. Ленгмюр назарияси әритма билан газ орасида бўладиган адсорбция учун яхши натижалар олган бўлсада, қаттиқ жисм сиртида газнинг адсорбланишини тўла талқин қила олмади. Тажриба кўрсандик, расмда келтирилган адсорбция изотермасидан бошқачароқ изотермалар ҳам учрайди (10-расм). *S* – симон эгри чизиқнинг *A* нуқтасида Ленгмюр изотермаси кескин равишда юқори кўтарилади.

Бинобарин адсорбтивнинг адсорбент бөгланиши мономолекуляр қават ҳосил бўлганидан кейин ҳам тўхтамайди. Бундай изотермаларнинг шаклини фақат капилляр конденсатланиш содир бўлиши билан талқин қилиб бўлавермайди;.govак бўлмаган адсорбентлар ишлатилганида ҳам, яъни капилляр конденсатланиш содир бўлмаган ҳолларда ҳам адсорбент изотермалари ҳосил бўлади. 10-расмдаги *A* нуқта тўйинган мономолекуляр қаватнинг полимолекуляр адсорбцияга ўтиш нуқтаси ҳисобланади.

Поляни назариясига кўра, эгри чизиқдаги *A* нуқта учун адсорбент сирти юзасига тўғри келган заррачадарнинг сони ҳамда сирт юзасини аниқлаш билан адсорбентнинг солиштирма сиртини ҳисоблаб топиш мумкин.

Ленгмюр ва Поляни тасаввурларини умумлаштириб Браузер, Эммер ва Тэллер янада ривожлантириб қўйидаги назарияни илгари сурдилар. Бу назария қисқача БЭТ назарияси дейилади ва унинг қоидалари қўйидагилардан иборат:

## 5.6. АДСОРБЕНТЛАР ВА УЛАРНИНГ ХАРАКТЕРИСТИКАСИ

Ҳар қандай адсорбентнинг газларни ютиш қобилияти унинг ғоваклигига, физика ҳоссаларига бөлгүлөн бўлади. Газлар кристал адсорбентдан кўра аморф адсорбентга яхшироқ адсорбланади, чунки аморф адсорбент сирти текис бўлмай, ғадир-будир бўлади.

Кристалл адсорбентда эса асосан қирра ва чўққилар адсорбцияда иштирок этади. Адсорбциянинг энг муҳим ҳоссаларидан бири-уларнинг ғоваклиги ҳисобланади.

Ғовакларнинг ҳажмини ўлчаш учун поромер-ғовак ўлчовчи маҳсус асбоб қўлланилади. Ғовак адсорбентларнинг солиштирма сирти катта бўлади. Эритмаларда содир бўладиган кимёвий реакциялар натижасида чўкма ҳолида ажралиб чиқадиган (масалан, барий сульфат) ёки қаттиқ жисмларни майдалаб тайёрланадиган ноговак адсорбентларнинг солиштирма сиртлари  $1-10 \text{ м}^2$  га тенг бўлган адсорбентлар кам ишлатилади. Кўпроқ ишлатиладиган ноговак адсорбентлар жумласига органик ва кремний органик моддаларнинг чала ёниш маҳсулотлари (қора қурум, оқ қурум), шунингдек кремний гологениллари ( $\text{SiCl}_4$ ,  $\text{SiF}_4$ ) нинг сув буги билан гидролизланиш маҳсулотлари (аэросиллар) киради.

Бу адсорбентлар одатда кукун ҳолида ишлатилмасдан мустаҳкам гранула ёки таблетка шаклида ишлатилади. Кўйидаги жадвалда ноговак ва ғовак адсорбентларнинг баъзи хусусиятлари келтирилган.

17-жадвал

### ГОВАК ВА НОГОВАК АДСОРВЕНТЛАРНИНГ БАЪЗИ ҲОССАЛАРИ

Адсорбент тури	Дисперслиги ва структураси	Вакиллари	
Ноговак адсорбентлар	1-10 100	Дагал дисперс, макрогоvak тузилишига эта юқори дисперс микрогоvak тузилишига эта.	Оксидлар, түзлар, графитдаған қурум, оқ қурум аэросил.
Говак адсорбентлар	100-1000	Корпукудаар пүрсилдоқ кўринишга эта, кристалл тузилишига эта минераллар.	Силикогель, алюмогель, активлаган кўмур, ғовак шиша, деолитлар.

моддаларнинг барча молекулаларини суюқлик сиртидан чиқариб юборишга йўл қўймайди. Шунинг учун бундай моддалар суюқликнинг сирт таранглигини бир мунча оширади.

Булар қаторига ош тузи, кальций хлорид тузи ва бошқа электролитлар киради. Бу ерда кузатиладиган ҳодиса манфий адсорбция дейилади.

Суюқликнинг сирт таранглигини камайтирувчи моддалар "сирт актив моддалар", суюқликнинг сирт таранглигини оширувчи моддалар эса "сирт ноактив моддалар" деб аталади. Сирт актив модданинг сирт таранглиги суюқликнинг ёки эритманинг сирт таранглигидан кичик бўлади.

Сирт актив ва сирт ноактив моддалардан ташқари шундай моддалар ҳам борки, улар суюқликка қўшилса суюқликнинг сирт таранглиги ўзгармайди. Бундай моддалар сирт фарқсиз моддалар дейилади. Булар қаторига дисахарид ва полисахаридлар киради. Жумладан, крахмал, ССБ, КССБ каби реагентлар шундай моддаларга мисол бўлади.

### 5.7. ГИББС ТЕНГЛАМАСИ

Суюқлик сиртидаги адсорбция билан суюқликнинг сирт таранглиги орасида миқдорий boglaniшни америкалик физик олим 1976 йилда В. Гиббс топди va қўйидаги тенгламани таклиф этди.

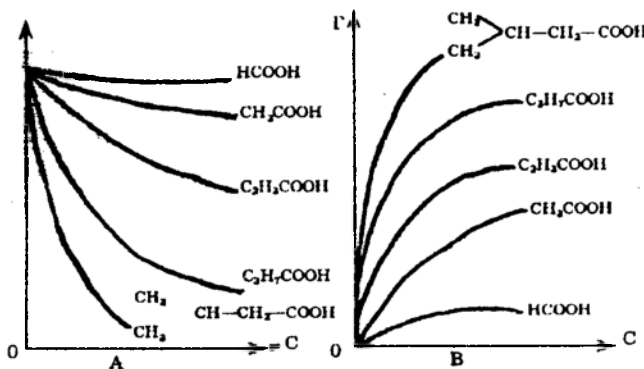
$$\Gamma = \frac{c}{RT} \cdot \frac{d\delta}{dc} \quad (38)$$

$\Gamma$  – эриган модданинг суюқлик сирт бирлигига йигилган миқдори,

$C$  – эритма концентрацияси,

$R$  – универсал газ доимийси,

$T$  – ўзгармас ҳарорат даражаси,  $\frac{d\delta}{dc}$  П. А. Ребиндер сирт активлиги деб аталади. Эритмада эриган модда миқдори ( $C$ ) ўзгарганда сирт таранглиги  $\delta$  – камайса  $\frac{d\delta}{dc}$  – манфий, лекин адсорбция ( $\Gamma$ ) бу ҳол учун мусбат қийматга эга бўлади. Бошқача айтганда, модда суюқлик сиртига сорбцияланади. Агар эритмада эриган модда миқдорининг ортиши билан суюқликнинг сирт таранглиги кўпайса;  $\frac{d\delta}{dc}$  – мусбат қийматга эга бўлади; ундан сирт юзасида сорбция ҳодисаси содир бўлмайди. Бундай эритмада



12 -расм. Сувнинг сирт тараанглигига турли кислоталарниң таъсири

*A* – сувга турли кислоталар кўшилса сувнинг сирт тараанглиги-нинг кислотанинг табиятига кўра камайиши.

*B* – сувга турли кислоталар кўшилганда кислотанинг табияти ва унинг миқдо-рига кўра адсорбциянилг ўзгариш.

Органик кислоталар таркибидағи гиброфоб атомлар гурӯҳи ( $\text{CH}_2$ ) нинг ортиб бориши билан кислотанинг сув сиртидаги адсорбцияланиши таҳминан 3.2 марта ортади. Бу қоида ДюклоТраубе қоидаси деб аталади ва органик моддаларнинг бошқа синфлари учун ҳам тадбиқ қилиниши мумкин. Айниқса аминлар, спиртлар, мураккаб эфирлар, оксикислоталар шулар жумласидандир. Шу сабабдан бургилаш эритмаларининг сирт хусусиятларини барқарорлаштиришда алифатик аминлар, аминоспиртлар, винокислоталарининг тузлари амалда ишлатилади. Эритмаларнинг сирт тараанглиги билан уларда зриган модда миқдори орасидаги бөлганиш қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\delta_0 - \delta = R \ln(1 + A \cdot e) \quad (41)$$

Бу ерда:  $\delta_0$  – тоза эритувчининг сирт тараанглиги,

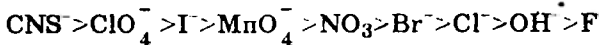
$\delta$  – эритманинг сирт тараанглиги, *A* ва *B* тажрибадан келиб чиқадиган доимийликдир.

(41) – тенгламадан *B*-доимийликни Ленгмюр ва Гибсс тенгламалари орқали аниқлаш керак:

$$N_0 = \Gamma_0 \cdot N \quad (43)$$

Бундай адсорбцион қаватда битта молекулани эгаллаган сирт бўлади.

суюқлик сирт қаватига манфий заряд бериш хусусиятини текширишда қўйидаги лиатроп кетма-кетлик қатори аниқланди.



Бу кетма-кетлик қаторига анионлар суюқликнинг сирт қаватига манфий заряд бериш хусусиятининг пасайиши (гидратланиш хусусиятининг ортиши) тартибида қўйилган. Сувда электролитлар эритилганда сувнинг сирт таранглиги ортади, чунки анирганик тузлар манфий адсорбланди.

Ионлар коллоид заррачалар сиртига айниқса яхши адсорбланди, шу сабабли коллоид системаларда электр зарядининг миқдори ва ишораси шу ионларнинг борлигига боғлиқ.

Қаттиқ жисмга биринчи навбатда шу жисмнинг кристаллик панжараси таркибида бўлган ионлар адсорбланди: масалан,  $\text{Al(OH)}_3$ -га бириичи навбатда  $\text{Al}^{+3}$  ёки  $\text{OH}^-$  - ионлар адсорбланди. Баъзан адсорбент ўз таркибидаги ионлардан бирини электролит ионларига алмаштиради. Бундай адсорбция алмашиниш адсорбцияси дейилади.

Алмашиниш адсорбцияси ҳодисасини кузатиш мумкин. Бунда тупроқ сиртидаги водород ионлари  $\text{K}^+$ ,  $\text{Na}^+$ ,  $\text{Ca}^{+2}$  ва бошқа ионларга алмашинади. Бунинг натижасида тупроқ жинсининг дисперслик даражаси ва хоссалари ўзгаради. Тупроқ жинси, шу билан бир қаторда анионлар ҳам ўз сиртида юқоридаги ионларни адсорбциялаиди.

Тупроқ жинси минералларининг физик-кимёвий хоссалари ҳамда улар орасида тайёрланган бургилаш ва қотувчи эритмаларнинг хоссалари ҳам тупроқ жинси заррачаларининг ион алмашиниш ва адсорбциялаш хусусиятларига боғлиқдир.

Эритмаларда кузатиладиган ион алмашиниш ва адсорбция жараёнлари тупроқ жинси минераллари заррачаларининг табиатига бевосита боғлиқ экан. Масалан, монтмориллонит минералининг кальцийли бирикмасига нисбатан ўзига сувни яхши бириктириб олади. Яъни, сув молекуласи минерал заррачаси орасида бўлган боғнинг энергияси натрийли монтмориллонит заррачаси ҳосил қилган бօг энергиясидан катталигини кўрсатади..

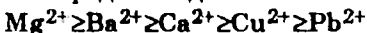
Сув молекуласи билан минерал заррачаларини ҳосил қилган боғнинг мустаҳкамлигига ҳамда иссиқлик сигимининг миқдори минералнинг сув билан ҳўлланиш заррачасини кўрсатибгина қолмай, балки сув таъсирида минерал заррачаларининг майдаланиш даражаси миқдорини ҳам кўрсатади.

Эритмадаги ионлар фақатгина кристалл тузилишідеги заррачаларнинг диффузион қатlam ичига кира олмайдыган ўлчамли ионлари билан алмашинади. Шундай қилиб, кристаллдаги ионларни ушлаб турадыган күчлар ионнинг ўлчами, эриш тартиби ва ионнинг зарядига бөлгіліктердір.

Тажрибаларнинг натижаларында асосан тадқиқотчилар қуидеги холосаса келадылар: тупроқ жинси таркибындағы катионларнинг алмашиныш қобиляти катионнинг валентлігиге бөлгілік екан. Катионларни адсорбент ёки минерал заррачалари сиртігі йигиши (ютилиши) қуидеги тартибда содир бўлади:



Келтирилган ионлар қаторининг бундай тартибда ионнинг ҳажми II ўлчами ортиб бориши билан унинг қутбланиши ҳам ортиб боради; натижада ионларнинг гидратланиш даражаси ҳам ортиб боради. Бентонит билан гиль тупроқ оғир металларнинг катионларини юқоридеги тартибда ўзида адсорблайди. Бентонит ва тупроқ таркибидан катионларнинг сиқиб чиқарилиши қуидеги кетма-кетлик билан ифодаланади.



Бундан ташқари алмашиниш реакцияларидан органик ва ноорганик катионлар ҳам иштирок этади. Ион алмашиниш сорбция ҳодисаси кимёвий адсорбция турига киради.

Кимёвий реакциялар, таъсирлар натижасида содир бўладиган сорбция кимёвий адсорбция ҳодисаси деб аталади. Вироғ функцияйи адсорбция билан кимёвий адсорбция орасида дёярли кескин чегара қўйиш мушкул. Вир адсорбент билан бошқа адсорбтив орасида маълум шароитда физик адсорбция содир бўлса, бошқа бирор шароитда худди икки модда орасида кимёвий адсорбция кузатилиши мумкин. Кўпинча аввал физик адсорбция содир бўлиб, кейин кимёвий адсорбция юзага чиқади. Физик адсорбция билан кимёвий адсорбция орасидаги фарқлар қуидагилардан иборат.

1. Физик адсорбция қайтар, кимёвий адсорбция - қайтмас жараёндир.

2. Физик адсорбциянинг иссиқлик самараси 9–33 кж/моль атрофида.

Бу қиймат модданинг конденсалтаниш иссиқлигига яқин келади; кимёвий адсорбциянинг иссиқлик самараси жатто 500 кж/моль га етиши мумкин: бу қиймат кимёвий реакцияларнинг иссиқлик самарасига яқин келади.

## **5.9. ДИСПЕРС ФАЗА ЗАРРАЧАЛАРИ МУСТАХКАМЛИГИНИНГ АДСОРБЦИЯ ТУФАЙЛИ ПАСАЙИШИ. РЕБИНДЕР ЭФФЕКТИ**

Маълумки, ер ости қатламларининг пармалаш-бургилаш даврида турли ўлчамга эга бўлган тог жисси заррачалари ҳосил бўлади. Бу заррачалар ўзининг хоссалари жиҳатидан қаттиқ жисм хоссаларини ўзида намоён қиласди (эрувчанлиги, суюлиши, парчаланиши ва ҳ.з.).

Йирик ўлчамли қаттиқ жисм дисперс заррача ўлчами миқдорига майдалаб юборилмаса бургилаш асбобларига зарар етказиш мумкин. Шунинг учун ҳам қаттиқ жисмнинг мустаҳкамлигига адсорбция ҳодисаси таъсирини ўрганиш муҳим аҳамиятга эгадир.

Қаттиқ жисмни майдалаш учун унинг мустаҳкамлигини пасайтиришга тўғри келади, чунки модданинг мустаҳкамлиги қанча кичик бўлса, уни ишлатиш шунча осон. Йирик жисм майдаланганда жуда кўп майда-майда жисмлар заррачалари ҳосил бўлиши сабабли умумий сирт катталашади; бинобарин, майдаланиш ҳодисаси янги сиртнинг пайдо бўлиши билан содир бўладиган ҳодисадир; демак, бу ерда ҳам сирт ҳодисалари катта аҳамиятга эгадир.

Академик П. А. Ребиндер назариясига мувофиқ қаттиқ жисмнинг майдаланиши атроф муҳит билан чегараланган янги сиртларнинг аста-секин ривожланишидан ибрат; қаттиқ жисмнинг мустаҳкамлиги ўша жисмда содир бўладиган сирт ҳодисаларига боғлиқ ҳодисадир.

Ребиндернинг кўрсатишича, қаттиқ жисмнинг мустаҳкамлиги ўша жисм сиртида содир бўладиган адсорбция ҳодисалари туфайли пасайиши керак.

Бу қоида кейинчалик Ребиндер эффекти деб аталадиган бўлди.

Бу ҳодисанинг моҳияти шундан иборатки, қаттиқ жисмга сирт актив модда адсорбланганида қаттиқ жисм моддасининг эгилувчанлик катталигига ва майдаланишига кўрсатадиган қаршилик таъсири ва сирт тарапанглиги камаяди: шу сабабли бу модданинг майдаланиши учун керак бўлган энергия қиймати ҳам камаяди.

Қаттиқ жисм ёки модданинг майдаланиши микродарзлар пайдо бўлишидан бошланади: бу дарзларга ташқи муҳитдан сирт актив модда ютилганда майдаланиш ниҳоятда осонлашади. Ундан тапқари адсорбланган модда дарзлар сирти бўйлаб нисбатан тез

боглиқдир. Нефть ва газ құдуқлари деворларининг барқарорлігі, яғни чидамлилиги бўкиш жараёнининг тезлигига bogliqdir. Ҳарорат даражасининг ортиб бориши билан құдуқ деворларининг чидамлилиги пасаяди, чунки бу шароитда тупроқ жинсининг бўкиш даражаси аста-секинлик билан камая боради. Бўкиш даврида модданинг ҳажми бошлангич ҳолатидаги ҳажмига нисбатан ортиб боради. Агар ўтказилган тажрибалар натижаларини чизма ҳолда ифодалайдиган бўлсак ординаталар ўқига  $\frac{P}{m}$  қийматини, абсцисса ўқига бўкиш вақтини қўйсак, адсорбция изотермасига ўхшаш bogliqlikga эга бўламиз.

$$\frac{P}{m} = kr^n \quad (46)$$

Тенгламадаги  $k$  – бўкиш изотермаси доимийлиги; модданинг умумий говаклигига bogliq бўлган катталиқдир. Яъни сув билан тўлиши мумкин бўлган говакликни кўрсатувчи доимийлик,  $n$  – бўкаётган модданинг дисперс мұхит билан ўзаро таъсирини ифодавчи катталиқ. Демак,  $k$ -доимийлик тупроқ жинсининг гидратланиш даражасини кўрсатувчи катталиқ экан.  $K$  ва  $P$  – доимийликларнинг миқдорини чизма усулда бўкиш изотермасини логарифмик қиймати ва унинг асосида чизма чизиб аниклаш мумкин. Яъни  $\lg \frac{P}{m} = f(t)$  bogliqlik асосида чизма чизиб, бундан  $K$  ва  $P$  миқдорини аниклаймиз.  $K$  ва  $P$  катталикларининг миқдори қанча катта бўлса, тупроқнинг сифати шунча юқори бўлади.

Моддаларнинг бўкиш даражаси қўйидаги эмпирик тенгламадан топилади.

$$\dot{V} = \frac{V - V_0}{V_0} \quad (47)$$

Бу ерда:  $V_0$  – бўкаётган жисмнинг бошлангич ҳажми;

$V$  – бўккан жисмнинг ҳажми.

Бу жараён экзотермик бўлиб, жараён даврида маълум миқдорда иссиқлик ажралиб чиқади. Масалан, 1 г крахмал бўктирилганда 27,61 Жоуль/г иссиқлик ажралиб чиқади. Демак, бўкиш даврида ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдори бўкиш иссиқлиги деб юритилади. Бўкиш иссиқлиги, биринчидан, модданинг сальват-

рувчи моддаларнинг сифати ва миқдорига боғлиқ бўлади. Еу доисанинг асосий ҳал қилувчи сабаби гидратланиш жараёни ҳисобланади.

Киришим самарасининг миқдорини қўйидагича амалий тажриба ёрдамида аниқлашимиш мумкин. Агар ҳажми белгиланган тикинли бирор шиша идишга, айтайлик колбага маълум ҳажмдаги янги тайёрланган қотувчи эритмани қўямында, унинг бели-гача сувдан қўйиб оғзини беркитамиз.

Эритманинг сув билан киришуви ва қотиши натижасида сув аралашмасига ютилади. Цементли қоришманинг қотиши натижасида системанинг ташқи ҳажми деярли ўзгармайди.

Тажрибалар шуни кўрсатади, баъзи ҳолларда системанинг ҳажми камаймасдан балки ортиб бориб шиша идишга сифмасдан уни синдириб юбориши мумкин. Шундай қилиб, тажрибалар цементли эритманинг киришим самараси натижасида цементнинг оғирлигига нисбатан 8% миқдорида сувни ютар экан.

Нефть ва газ қудуқларида цементли тош ва эритманинг киришуви самараси натижасида бургилаш эритмаси таркибидаги сув миқдори камаяди ва қудуқ деворида ҳосил бўлган сувоқ йўқотиш натижасида ёрилади. Натижада қудуқда газ ҳосил бўлиши ёки бошқа оқимларнинг ўтишига олиб келади. Бундай ҳолларда киришим самараси натижасида ҳосил бўлган говаклар, ёриқлар дисперс фазадаги қаттиқ жисм заррачалари билан тўлдирилади.

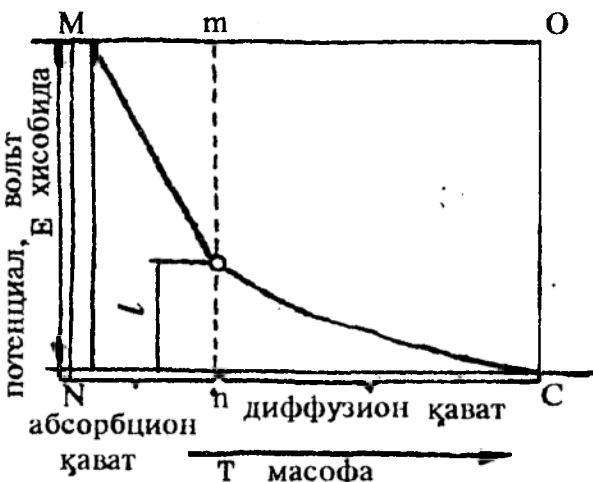
Қотган цементли тошнинг мустаҳкамлиги ва зичлиги дисперс фазада қаттиқ жисм заррачалари миқдорининг ортиши билан ошади. Айниқса цементнинг гидратланиш жараёнида қаттиқ фаза ҳажмининг ортиб, суюқлик ҳажмининг камайиши ниҳоятда муҳим аҳамиятга эгadir. Мисол учун баъзи бояловчилик хосасига эга бўлган минералларда қаттиқ фазанинг ҳажми бошлангич ҳажмга нисбатан тўлиқ гидратлангандан кейин икки баробарга ортади. Бундай хусусият кальций гидросульфоаллюминат минералида кучли намоён бўлади. Унинг ҳажми ( $C_3A +$ гипс) бошлангич ҳажмига нисбатан 220% га ортади.

## 5.11. АДГЕЗИВЛАР

Суюқлик қаттиқ жисмга адсорбланганида бир қават сиртнинг иккинчи қаттиқ сирт билан ёпишқоқлик таъсири ошиши мумкин. Қаттиқ сиртнинг ўзаро бир-бирига ёпишишига ёрдам берувчи моддалар адгезивлар деб аталади. Улар қўйидаги турларга бўлинади:

3. Газ ва суюқ моддаларнинг қаттиқ жисмга, қаттиқ жисм заррачаларининг эритмага адсорбланишини қандай усуллар ёрдамида аниқлаш мумкин?
4. Эритмада кузатиладиган адсорбланиш мувозанатини тушунтириб беринг.
5. Адсорбция ҳодисасининг интеграл ва дифференциал иссиқликлариға таъриф беринг.
6. Фрейндлих ва Ленгмюр тенгламаларини ўзаро таққослаб, адсорбция умумий қоидаларини изоҳлаб беринг.
7. Ленгмюр тенгламасидаги доимийликлар қандай аниқланади?
8. Полимолекуляр ва мономолекуляр адсорбция нима? Поляни назариясини изоҳлаб беринг.
9. Адсорбция учун Гиббс тенгламасидан қандай фойдаланилади, сирт активлик доимийлиги нима?
10. Сирт энергияси қандай ҳисобланади?
11. Сирт актив моддалар ва сирт-активликни тушунтириб беринг?
12. Кимёвий адсорбция нима? Изоҳлаб беринг.
13. "Сирт активлик" тушунчасига П. А. Ребиндер қандай таъриф берган?

Заррача сиртидан узоқлашган сари қарам-қарши зарядли ионлар концентрацияси камая боради. 13-расмдаги CO – чизиги диффузион қават чегарасини, 1 с-қаттиқ фаза сиртидан суюқлик ичкарисига қадар бұлған масофани күрсатади. 2-3 молекула радиуслари қалинлигідеги суюқ фаза қаттиқ фаза билан бирга ҳаракатсиз қолади. Бу қаватда потенциал белгиловчи ионлар ҳам ҳаракатсиз қолади.



13-расм. Электрокинетик потенциалының ҳосил бўлиш эрги чизиги.

Гельмгольцнинг фикрича қўш элекстр қавати ҳосил бўлишида иштирок этган қарши ионлар ҳам ҳаракатсиз қолади. Қарши ионларнинг қолган қисми диффуз қаватни ташкил этади. Уларнинг концентрацияси қаттиқ фаза сиртидан узоқлашган сари камая боради.

Суюқлик қаттиқ заррачага нисбатан (ёки заррача суюқликка нисбатан) ҳаракат қылганида қўш элекстр қаватнинг адсорбцион ва диффузион қаватлар чегарасида ҳосил бўладиган потенциали электрокинетик потенциал дейилади. У дзета ( $\xi$ ) ҳарфи билан белгиланади ва дзета-потенциал деб юритилади.

Элекстр кинетик потенциалдан ташқари яна термодинамик потенциал ҳам мавжуд: термодинамик потенциал қаттиқ заррача сирти билан суюқлик ичидаги умумий потенциаллар айрмасини күрсатади. 13-расмга қараб электрокинетик ва термодинамик потенциаллар бир-биридан нима билан фарқ қилишини, тушуниб

потенциал ортади. Агар диффузион қаватдаги ионларнинг ҳаммаси адсорбцион қаватга ўтса, у ҳолда қўш электр қават қалинлигига тенг бўлиб қолади. Бу қават дзета-потенциали нольга тенг бўлади, лекин термодинамик потенциал ўзгармайди.

Дзета-потенциал қийматини ҳисоблаш ва коллоид заррача зарядининг ишорасини аниқлаш учун электрофорез ҳодисалари маълумотларидан фойдаланилади.

## 6.2 ЭЛЕКТРОФОРЕЗ ВА ЭЛЕКТРООСМОС

Коллоид заррачалар маълум зарядга эга бўлганлиги учун коллоид эритмага ташқаридан электр токи берилганда заррачалар бирор электродга томон ҳаракат қиласи: манфий заррача мусбат электродга, мусбат заррача манфий электродга томон боради. Коллоид заррачаларининг ташқи электр майдон таъсиридан ҳаракат қилиш ҳодисаси электрофорез дейилади. Бу ҳодисани 1807 йилда Москва университетининг профессори Рейсс биринчи бўлиб кашф этган.

Рейсс бир парча лойга икки найни (*A* ва *B* найларни) ўрнатиб, бу найларга тозалаб ювилган қум ва иккала найга бир хил баландликда сув қўйди (14 расм). Сўнгра бу сувга ўша вақтда электрнинг бирдан-бир манбаи бўлган Вольт устуни электрод ларини тушири; ток юборилгандан бир оз вақт ўтгач, мусбат электрод туширилган найдаги сув лойқаланади: лой заррачалари секин аста кўтарилиб сувда суспензия ҳосил қила бошлайди. Лекин шу билан бир вақтда бу найдаги сув пасая боради, манфий электрод туширилган найда эса сув кўтарила бошлайди.

Рейсс бу тажрибаси билан лой заррачалари манфий зарядли әканлигини исботлайди. Шу йўл билан электрофорез усулида коллоид заррачаларининг зарядларини аниқлаш мумкин бўлади. Рейсс тажрибасида биз икки ҳодисани кўрамиз: булардан бири лой заррачаларининг мусбат электрод томон ҳаракати бўлса, иккинчиси-суюқликнинг манфий электрод томон ҳаракатланишидир.

Суюқликнинг электр майдонида говак жисм (диафрагма) орқали электродлар томон ҳаракат қилиши электроосмос дейилади.

заррачанинг электрофорездаги тезлиги,  $E$  – берилган потенциаллар айрмаси,  $K=4$  (цилиндрик шаклдаги заррача учун).  $K=6$  (кичик сферик заррача учун).  $\xi = \frac{4\pi \cdot \eta \cdot u}{\epsilon \cdot H}$

Электрофорезни текшириш натижасида коллоид заррача қандай зарядга эга эканлигини ва дзета-потенциал қийматини аниқлаш мүмкін. Цилиндрик шаклдаги заррачаларнинг дзета-потенциалини аниқлаш учун  $\xi = \frac{6\pi \cdot \eta \cdot u}{\epsilon \cdot H}$  -дан ёки сферик шаклдаги заррачалар учун фойдаланамиз. Бу ерда:  $H=1/E$  – потенциаллар айрмаси;  $I$  – электродлараро масофа;  $\eta$  – қовушқоқлик па.с ұисобида: 1 Па.с=10 пуз.

Дзета потенциал қиймати әритмадаги электролит ионлари концентрациясига ва уларнинг зарядига bogliq. Электролит қаңча күп бўлса, дзета-потенциал қиймати шунча кичик бўлади.

Диффузион қаватдаги барча қарши ионлар адсорбцион қаватга ўтиб кетса, дзета-потенциал қиймати нольга teng бўлиб қолади.

Лаборатория ишларида дзета-потенциални аниқлаш учун солиштирма электр ўтказувчанликни ўлчашдан фойдаланиш қулай бўлганлиги сабабли Гельмгольц-Смолуховский формуласи қўйидаги шаклга келтирилади:

$$\xi = \frac{\eta \cdot \omega \cdot k}{I \cdot \epsilon \cdot \epsilon_0} \quad (51)$$

Бу ерда:  $k$  – солиштирма электр ўтказувчанлик,  $\omega$  – ҳажмий тезлик.

Чўкил ва оқиб чиқиш потенциаллари. Кўпинча коллоид әритмаларни текшириш натижасида коллоид заррачаларнинг зарядли золнинг табиатига bogliqligi аниқланди. Металл оксидлари ва гидроксидларнинг золлари мусбат зарядли, кумуш, олтин, платина, олtingугурт, метал сульфид ва силикат кислота золлари манфий зарядли бўлади.

Коллоид заррачалар зарядининг ишораси золнинг қандай олинишига ҳам bogliq. Масалан,  $AgNO_3$  – әритмасига  $KBr$  таъсири эттириб,  $AgBr$  – золь олишда  $KBr$  дан ортиқроқ миқдорда кўшилса, ҳосил бўлган золь манфий зарядли,  $AgNO_3$  дан ортиқроқ миқдорда кўшилганда эса золь мусбат зарядли бўлди. Коллоид заррачалар зарядининг ишораси қандай бўлишидан қатъий назар, коллоид әритма электр нейтрал бўлади; коллоид заррачаларнинг заряди әритма ичидағи қарши ионларнинг заряди билан мувозанатланиб туради.

## VII – ВОБ

### ВУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИ ТАЙЁРЛАШ ЖАРАЕНИ

Бургилаш эритмаларини тайёрлаш учун асосан чучук сув билан гильтупроқдан фойдаланилади. Унинг физик-кимёвий хоссаларини бошқариб бориш ёки керакли миқдорда ўзгартириш учун турли хил кимёвий моддалардан фойдаланилади.

Солиширма оғирлиги юқори бўлган эритмаларни тайёрлаш учун қўшимча равишда оғирлаштирувчи кимёвий моддалар қўшилади. Бургилаш эритмаларини ҳар хил диспергаторлар ёрдамида ва уларсиз ҳам тайёрлаш мумкин. Бунинг учун аввал бургилаш эритмаларини тайёрлаш учун бошлангич ҳом ашёнинг миқдорини ҳисоблаб чиқариш керак бўлади.

Технологик жараённи бошлашдан олдин қўйидаги кўрсаткичлар аниқлаб олинади:

1. Бургилаш эритмасининг ҳажмий миқдорини аниқлаш. Берилган қудуқни бургилаш учун талаб қилинадиган эритманинг ҳажми қўйидаги тенглик орқали ҳисоблаб топилади: ( $m^3$ ).

$$V_{\text{эритма}} = 2 V_{\text{кудуки}} + V_{\text{т.с.}} + n^2 \cdot V_k \quad (53)$$

Бу ерда:  $V_k$  – берилган қудуқнинг лойиҳада кўрсатилган ҳажми;

$V_{\text{т.с.}}$  – тозалаш системасининг ҳажми ( $3-8 m^3$ ),

$n^2$  – эритманинг алмасиш кўрсаткичи ( $n=2+3$ )

Бургилаш эритмасининг ютилаётган ҳолати учун:

$$\dot{V} = V_{\text{т.с.}} + V_n \quad (54)$$

Бу ерда:  $V_n$  – эритманинг ютилган (йўқотилган) ҳажми; қудуқнинг умумий ҳажмининг  $3-6\%$  ини ташкил қиласади.

Музлаш ҳарорати паст бўлган бургилаш эритмасини тайёрлаш учун эритмага маълум миқдорда ош тузи қўшилади. Унинг эритмадаги миқдори қўйидагича топилади.

$$C_{\text{туз}} = K_{\text{туз}} \cdot C_{\text{сув}} \cdot (100 - K_{\text{туз}}) \quad (55)$$

$$Q = Q_{\text{түз}} Q'_{\text{түз}} \quad (50)$$

Түйинган эритма учун умумий сувнинг миқдори:

$$Q_{\text{сув}} = Q_{\text{сув}} (0,36) \quad (60)$$

### 7.1 БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИ ТАЙЁРЛАШДА ИШЛАТИЛАДИГАН ХОМ АШЕЛАР МИҚДОРНИН ҲИСОВЛАШ.

Амалий тажрибалар ёрдамида бургилаш эритмаларининг янги таркибини яратиш ва уни саноат миқёсида ва бевосита амалиётда қўллаш учун албатта турли хил усулларда ҳисоб-китоб юритиш талаб қилинади. Шунинг учун қўйида шундай ҳисоблаш усулларидан баъзиларини кўриб чиқамиз:

1. Эритмадаги гельтупроқнинг (бентонит) миқдорини ( $C_{\text{тупроқ}}$ ) аниқлаш.

$$C_{\text{тупроқ}} = 100_{\text{туп}} / Q_{\text{эритма}} \quad (61)$$

Бу ерда:  $Q_{\text{туп}}$  – гельтупроқнинг қуруқ ҳолдаги миқдори, кг;

$Q_{\text{эритма}}$  – гельтупроқ эритмасининг миқдори, кг.

2. Берилган солиштирма оғирлик (зичлик) даги эритмада гельтупроқнинг миқдори:

$$C_{\text{тупроқ}} = \frac{\rho - \rho_{\text{сув}}}{\rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}}} \cdot 100\% \quad (62)$$

Бу ерда:  $\rho$ ,  $\rho_{\text{сув}}$  ва  $\rho_{\text{туп}}$  – эритманинг, сувнинг, гельтупроқнинг зичликлари.

3. Эритма хом ашёси бошлангич таркибий қисмлари зичликларига нисбатан гельтупроқнинг эритмадаги миқдорини аниқлаш:

$$Q_{\text{тупроқ}} = \frac{\rho_{\text{туп}} \left( \rho - \rho_{\text{сув}} \right)}{\left( \rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}} \right)} \cdot 100\% \quad (63)$$

4. Тупроқнинг эритмадаги концентрациясини ошириш учун қўшилаётган тупроқ миқдорини аниқлаш:

$$Q_{\text{туп}} = Q_{\text{эритма}} \frac{C_k - C_{\text{тупроқ}}}{100 - C} \quad (64)$$

бу ерда:  $C_k$  – талаб қилинаётган тупроқ концентрацияси.

Бу ерда:  $V_h$  – эритмага қўшилган нефтнинг миқдори ( $m^3$ );  $\rho_h$  – нефтнинг зичлиги ( $kg/m^3$ ).

13. Эмульсион бурғилаш эритмасининг тайёрлаш учун керак бўлган нигрол билан САМ миқдори (кг):

$$P = K \cdot Q / 100 \quad (73)$$

$P$  – эмульгатор (САМ) ёки нигрол миқдори (кг);

$K$  – эмульгатор ва нигролнинг концентрацияси, %

САМ (сирт актив моддасининг ОП-10 ёки ОП-7) эмульсион эритмадаги миқдори 0,4–0,5%, нигролнинг миқдори эса 1–4% ораликда бўлади.

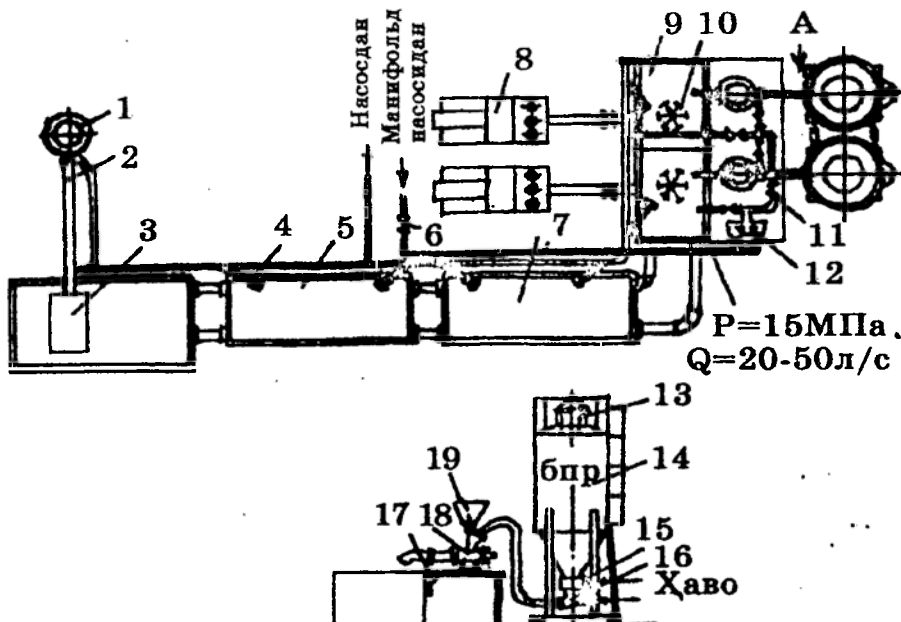
19-жадвалда солиштирма оғирлиги юқори бўлган Нефтеобод ва Сариоғоч бентонитидан тайёрланган эритмалар хоссалари келтирилган.

19-жадвал

#### НЕФТЕОБОД ВА САРИОҒОЧ БЕНТОНИТИНИНГ ХОССАЛАРИ

Гильтупроқ : турни		Бурғилаш эритмасининг зичлиги, $kg/m^3$					
		: 1100 : 1200 : 1400 : 1600 : 1800 : 2000					
Сариоғоч							
1 наз		$\frac{47}{95}$	$\frac{43}{230}$	$\frac{37}{500}$	$\frac{33}{780}$	$\frac{29}{1050}$	$\frac{26}{1310}$
2 наз		$\frac{55}{90}$	$\frac{50}{255}$	$\frac{45}{490}$	$\frac{38}{775}$	$\frac{34}{1040}$	$\frac{30}{1300}$
4 наз		$\frac{120}{35}$	$\frac{110}{180}$	$\frac{92}{450}$	$\frac{80}{730}$	$\frac{72}{1010}$	$\frac{65}{1280}$
Нефтеобод							
		$\frac{245}{65}$	$\frac{210}{380}$	$\frac{185}{650}$	$\frac{165}{950}$	$\frac{145}{1210}$	

Технологик тизимнинг умумий ишлаш тартиби ва ясасий қисмлари 16-расмда кўрсатилган.



16-расм. Бургилаш эритмасиň таýерлаш учук ишлатыладиган курилмаларниң технологик тизими.

1 – құдук; 2 – табиий тозалаш мосламаси; 3 – әлак (вибросито); 4 – гидравлик арапаштиргич; 5, 7, 9 – циркуляция тизимининг захирадлари (резервуар); 6 – юқори босимни назорат қилувчи ҳаракатланадиган мослама; 8 – бургилаш насослари; 10 – механик арапаштиргич; 11 – ҳаракатлантирувчи мослама (задвижка); 12 – гидравлик диспергатор; 13 – фильтр; 14 – җажмий мослама-бункер; 15 – шибер; 16 – аэратор; 17 – майдонча; 18 – гидроапа-лаштиргич камераси; 19 – юкланувчи мослама.

2. Ҳажмий резервуар (9) га: 1/2:2/3 ҳажми миқдорида сув қуйилиади.

3. Бургилаш насосининг қувватига қараб, гидравлик диспергаторнинг керакли ўлчамдаги насадкаси ўрнатылади:

тириб майдаланади (Агар диспергатор бўлмаса эритма интенсив равишда 2 соат давомида яхшилаб аралаштирилади).

16. Бургилаш насослари тўхтатилиб, эритмани тўхтовсиз равишда аралаштирган ҳолда керакли қовушқоқлик кўрсаткичига эришгунча сув қўшиб суюлтирилади.

Зичлиги  $1900 \text{ кг}/\text{м}^3$  дан юқори кўрсаткичга эга бўлган эритмалар тайёрлаш учун юқорида келтирилган 1–13 босқичларни бажариш қайтарилади. Кейинги босқичлар эса қўйидаги тартибда олиб борилади.

17. Зичлиги  $1300$ – $1350 \text{ кг}/\text{м}^3$  га етгандан сўнг баритни суспензияга қўшиш тўхтатилади.

18. Ҳосил бўлган эритма қўшимча равишда 2–3 цикл давомида  $11$ – $12 \text{ МПа}$  босим остида диспергатор ёрдамида аралаштирилади.

19. Суспензияни тўхтовсиз аралаштирган ҳолда зичлиги кераклик (талаф қилинган) кўрсаткичга эришгунча суспензияга барит қўшилди ва керакли ҳажмга етгунча ҳосил бўлган аралашмага сув қўшилди.

Босқичларни бажариш давомида керакли маълумотларни олиш учун эритмаларни тайёрлаш услубининг технологияси маҳсус номограммаларда ифодаланган бўлади.

Номограммалар ёрдамида биз баъзи босқичларда қандай тартибда ва қанча миқдорда қайси моддалар қўшиш кераклигини аниқлашимиз мумкин. 17, 18 – расмларда ана шундай номограммалар келтирилган ва бу номограммалар билан ишлашни қўйидаги мисоллар орқали ўрганиб оламиз.

Мисол:  $80 \text{ м}^3$  бургилаш эритмасини тайёрлаш учун эритмани тайёрлаш технологик тизимини ишлатишда гильтупроқдан қанча вақт давомида қўшиш кераклигини аниқланг. Агар эритманинг зичлиги  $1060 \text{ кг}/\text{м}^3$ , эжекторли аралаштиргичда босим  $P=1 \text{ МПа}$ , диспергатор насадкасининг диаметри  $d=20 \text{ мм}$  тенг бўлса, суспензия учун гильтупроқ қўшиш вақтини аниқланг.

Демак, берилган

$$V_{\text{эритма}} = 80 \text{ м}^3$$

$$\gamma = 1060 \text{ кг}/\text{м}^3$$

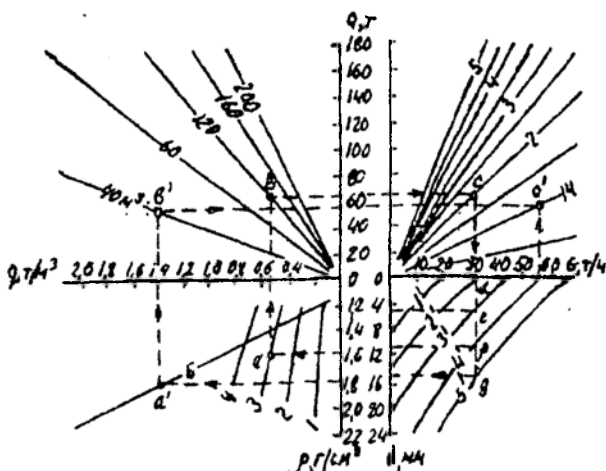
$$d = 20 \text{ мм}$$

$$P_{\text{з.ап.}} = 1 \text{ МПа}$$

$t = ?$

17-расмда биз юқорида берилган кўрсаткичларни белгилаб оламиз.

Бундан ташқари, номограмма ёрдамида эжекторли аралаштиргичнинг иш тартибини, насадкасининг диаметрини, керак бўладиган босим миқдорини аниқлаш мумкин. Солиштирма оғирлиги катта бўлган эритмаларни тайёрлаш учун эритмани тайёрлаш технологик тартиби қўйидаги номограмма орқали аниқланади (18 -расм).



18-расм. Кукусимон борит моддасини гидроаралаштиргич қурилмасига узатиш жараёни учун ЭТК иш тартибини аниқлаш номограммаси.

Др-зичликкиниг ўзгариш катталпги,  $\text{kg}/\text{m}^3$  – 1-01; 2-02; 3-0,8; 4-0,4  
 $P$ , МПа – 1-1,0; 2-1,5; 3-2,0; 4-2,5; 5-3,0.

Номограмма асосида қўйидаги топшириқни бажариб кўрамиз:

1. МИСОЛ: Солиштирма оғирлигини  $1,800 \text{ kg}/\text{m}^3$  миқдорга етказиш учун ЭТК иш тартибига кўра қанча вақт талаб қилинишини аниқланг.

Оғирлаштирувчи эритманинг ҳажми  $40 \text{ m}^3$ , эжекторли аралаштиргич қурилмасидаги босим  $2,5 \text{ MPa}$ . Демак, ЭТК нинг иш вақтини аниқлаш керак.

Берилган:  $V=40 \text{ m}^3$ ,  $\rho=1800 \text{ kg}/\text{m}^3$ ,  $P=2,5 \text{ MPa}$

Расмдаги  $\rho$  – ўқнинг остки чап қисмидан зичликкиниг миқдори  $1800 \text{ kg}/\text{m}^3$  бўлган нуқтани белгилаб оламиз. Топилган нуқтадан параллел тўғри чизиқни кесгунча давом эттирамиз ва бу нуқтани

қилаётгандың қазилганда ажралған жинсларни мувозанат ҳолатда ушлаб туриш ва уни ташқарига олиб чиқишиңгә ёрдам беради (яъни қулайлар яратади), лекин юиш эритмаларини құшымча моддалардан тозалаш жараёнини қийинлаштиради.

Юиш эритмаларини шламдан тозалашни қуйидагича синфлаш мүмкін:

1. Табиий – тарнов турида ёки чүктиргичларда.
2. Мажбурий
3. Гидравлик – центрифугалаш ёки гидроциклонлар ёрдамида.
4. Механик усул – элак ёрдамида.
5. Юқорида саналған йўлларнинг қўшилиши.

Табиий йўл билан тозалаш

Юиш суюқликларини ажралиб чиққан майдада заррачалардан тозалаш шу заррачаларни ўз огирилик кучи таъсирида чўктиришдан иборатdir.

Суюқликни қудуққа қайта ҳайдаш жараёни табиий йўл билан тозалашдан, тарновдан, чўктиргичлардан ва қабул қилиб оловчи идишлардан ташкил топиб, улар қудуқнинг чуқурлиги, унинг диаметри ва бургилаш шартларига bogliқdir. Ишлатиладиган идишларнинг ҳажми, шакли иш жараёнида аниқланади ёки уларнинг топилишини осонлиги ҳам ҳисобга олинади.

Тарновда тозалашнинг самарадорлиги, эритма структурасининг парчаланишига, яъни суюқликнинг тарнов орқали оқишига bogliқdir. Агар тарновда суюқликнинг оқищ тезлиги кам бўлса, структуранинг ёмирилиши фақат девор ва идишнинг тагида содир бўлиб, заррачаларнинг чўкиши кам бўлади. Агар суюқликнинг оқиши ҳаддан ташқари тез бўлса, бутун эритма тезда қабул қилувчи идишга ўтиб кетади.

Шламнинг тўлалигича суюқликдан тозаланиши учун суюқлик ўртача тезлик билан ҳайдалади, яъни структура тўла равишда парчаланади: бу ҳолда турбулент оқищ содир бўлмайди. Тупроқли эритмаларда ўртача оқищ тезлиги 16-18 м/с бўлиб, тарновнинг ўрнатилиш қиялиги 1/1000 бўлиши керак. Аниқ бургилаш шароитида тарновни ўрганиш қиялиги қуйидаги формула ёрдамида аниқланади.

$$t = \frac{mQ(B + 2h)}{B \cdot h \cdot \gamma} \quad (74)$$

Бунда:  $m$  - шакл коэффициенти 2,0

$Q$  - СНК (МПа)

$B$  - тарновнинг ёни (см)

Бургилаш өритмаси силкиниб ишлайдиган элак ёрдамида тозаланиб бу тозалаш жараёни уни силкитадиган элаги орқали амалга оширилади. Элакни тозалаш қобилиягининг асосий ишчи қисми бу элак тўри тешигинининг ўлчамига боғлиқ. Ҳозирги вақтда бургилаш өритмаларини шламлардан тозалаш учун ишлатиладиган силкиниб ишлайдиган элаклар тўри тешигининг ўлгамлари  $0,16 \times 0,16$ ;  $0,20 \times 0,20$ ;  $0,25 \times 0,25$ ;  $0,4 \times 0,4$ ;  $0,9 \times 0,9$  мм га тенг бўлиб, бу тўрлар кассета шаклида чиқарилиб элакка таранг тортиб ўрнатилади.

Силкиниб ишлайдиган элак: (Вибросито)

- Сув ёрдамида бургилашда ўлгалик $0,16 \times 0,16$ мм ли элакнинг тозалаш қобилияти,	
тозалаш тезлиги $V \text{ м}^3/\text{s}$	0,038
- элак юзаси, $\text{m}^2$ бўлгакда тўрии эни, мм тўғри келади	
1000	1,80
1300	2,67
- Тозаланаётган заррачанинг энг кам ўлчови, мм	0,16
- Ишлатиладиган эл.двиг. куввати, вт	3000
- 3,6 мм амплитудага силкиниш частотаси, мин	1130
- Мойламп тури	Днлатим 201
- Ўлчовлари, м	$3,0 \times 1,85 \times 1,54$
- Оғирлиги, кг	2162

Элакнинг тозалаш самарадорлигига бургилаш өритмасининг тури, унинг пластик қовушқоқлиги ва шламнинг хоссаларига боғлиқ өритмаларининг қовушқоқлиги ортиши билан элакнинг ишлаш самарадорлиги камаяди. Масалан: солиштирма оғирлиги ўртача бўлган бургилаш өритмаларининг пластик қовушқоқлиги 10 дан 20 МПа с гача оширилса, унинг, яъни элакнинг тозалашишлаш қобилияти 50 дан 35 л/с га камаяди. Элакнинг энг юқори самарадорлик билан ишлаши учун бургилаш өритмалари асосан паст қовушқоқлик билан ишлатилади.

1. - № 018 элак
2. - 025 элак № 025
3. - 04 элак № 04
4. - 4 элак № 4

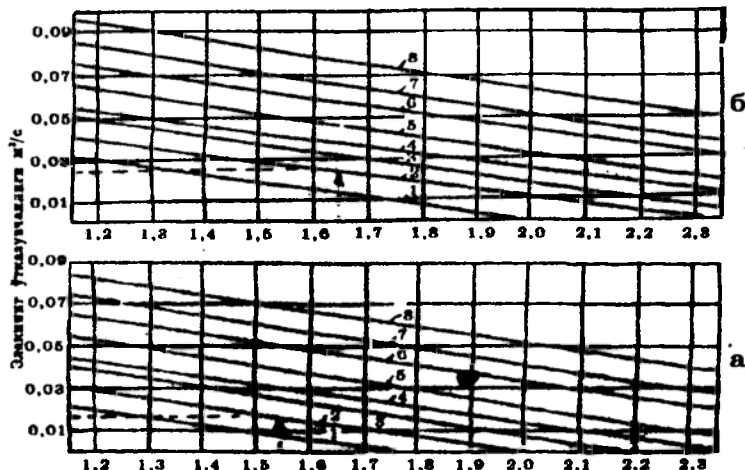
эритмасининг солиширма оғирлигини ҳисобга олиб ва уй қо-  
вушқоқлик билан биргаликда ўзариши ҳисобга олинади; яъни:

$1,2 \text{ г}/\text{см}^3 - 5-20 \text{ МПа с гача}$

$1,2-1,6 \text{ г}/\text{см}^3 - 20-40 \text{ МПа с гача}$

$1,6-2,2 \text{ г}/\text{см}^3 - 40-60 \text{ МПа с гача}$

Силкиниб ишлайдиган элак -2. (Вибросито - 2)



20-расм. Элакнинг ўтказиш қобилнинтии баҳоловчи номограмма:

*a* – сув асосидаги эритма; *b* – нефть асосидаги эритма;

1-N 0,18; 2-N 0,26; 3-N 0,18 ва N 0,4; 4-N 0,26 ва N 0,4;

5-N 0,25 ва N 0,55; 6N 0,4; 7- N 0,25-ва N 0,55; 8-N 0,55.

ВНИИКР нефтда ишлаб чиқилган тўрли, кассетали элак тешъ-  
гининг ўлчови  $0,9 \times 0,9$ ;  $0,63 \times 0,63$ ;  $0,55 \times 0,55$ ;  $0,45 \times 0,45$ ;  $0,25 \times 0,25$ ;  
 $0,2 \times 0,2$ ;  $0,16 \times 0,16$  мм.

Энг кам тозалашш ўлчови (моддаларишинг)  $0,16$  мм

Энг юкори тозалаш тезлиги  $\text{м}^3/\text{с}$   $0,28$

Солиштирма оғирлиги  $1060 \text{ кг}/\text{м}^3$  даҳ кам бўлмаган эритмалар учун ишлатиладиган  
элакнинг маълумотлари:

тўрлиниг ишчи юзаси  $\text{м}^2$

тўрлиниг эни  $1300 \text{ мм}$  бўлганда  $2$

$1000 \text{ мм} - " - 1,4$

Силкиниш частотаси  $18,9$

диг.кувати  $\text{квт}$   $4$

Ўлчовлари  $\text{м}$   $3,0 \times 2,2 \times 1,8$

оғирлиги  $\text{кг}$   $3000$

## 7.6. АРАЛАШ ЖИХОЗЛАР

Бургилаш эритмаларини юқори аниқлик билан шлам заррачаларидан, яъни ўлчови 150–250 ва 75–100 мкм гача бўлган заррачалардан тозалашда аралаш жиҳоз қурилмаси элак-гидроциклонлар ишлатилади. Аралашма жиҳознинг ишлаш йўли: бургилаш эритмасини олдин элакда тозалаб олиб, сўнгра насос орқали гидроциклонларга берилади; ундан шлам билан аралашган заррачалар ажралади. Бургилаш эритмасининг асосий қисми махсус суюқликни ҳайдаш узатмаси орқали қайта ҳайдаш системасига ўтказилади. Солиштирма оғирлиги юқори бўлган бургилаш эритмаси кейинчалик тозаланади.

## 7.7. БУРГИЛАШ ЭРИТМАСИНИ ГАЗСИЗЛАНТИРИШ

Кудуқларни бургилаш жараёнида ювиш суюқликлари ўз-ўзидан ҳаво ёки газ билан тўйиниб, уларнинг солиштирма оғирлиги, реологик ва структурали механик хоссалари ўзгариб қолиши мумкин. Бундай ҳолларда газли эритмаларни ҳайдаш насосларни ишлаш жараёнлари ёмонлашиб, уларнинг иш унумдорлиги камайиб кетади. Шунинг учун ўз вақтида самарали равишда ювиш суюқликлари таркибидаги газни йўқотиш бургилаш жараёнини сифатли ўтказилишига кафолат беради. Кўпинча сунъий аэрацияланган суюқликлар ўз вазифасинни бажариб бўлгандан сўнг солиштирма оғирлиги жуда камайиб кетганилиги сабабли ювиш суюқликларини ҳам ҳаво ва газдан тозалашни тақозо этади.

Ювиш суюқликлари таркиби газ ва ҳаво асосан бургилаш жараёнларида, яъни газли қатламлар бургиланганда нефть ва кўмир, газли конлар бургиланганда аралашиб қолади.

Айрим ҳолларда эритма табиий равишда (қуруқ ҳаво таркибида бўлган қатламларни бургилашда) пулфакчалар ҳосил қилиниб бургиланади.

Суюқликларнинг газ билан тўйиниши асосан САМ лар иштирокида тезлашади.

Эритмаларда газнинг аралашишига кўпинча уларнинг ички таъсир кучлари қаршилик қиласи. Структура қовушқоқлиги юқори бўлган эритмаларда газ ва ҳаво пулфакчалари силжиш қучланишига қаршилик қила олмай уларнинг ичидаги қолиб кетади. Суюқликларнинг газ билан тўйинишини камайтириш учун газ билан тўйинган қатламларни бургилашда паст қовутиқоқ-

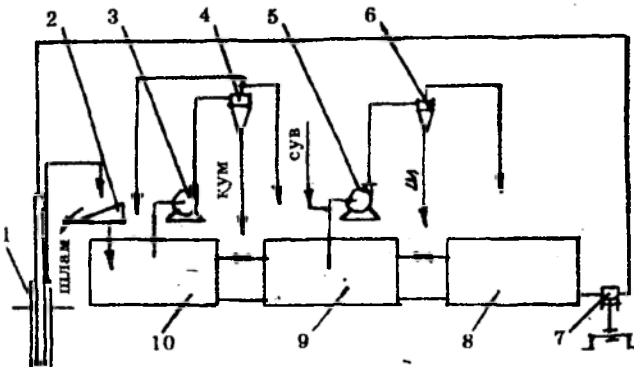
чаларни юттириш) содда, арzon ва махсус асбоб ускуналардан табап қилмайди. Газсизлантиришнинг физик-кимёвий усули ювиш суюқликларига структура ҳосил қиласидиган, суюқлик сиртида плёнка ҳосил қиласидиган САМ қўшиш ёрдамида олиб борилади.

Бу моддалар таркибида актив-фаолиятли, яъни пуфак ҳосил қилувчи молекулаларнинг гидрофиль бўлмаган қисмини боғловчи компонентлар ташкил этади. Пуфакча ҳосил қилувчи молекулаларнинг сувга мойил қисмини боғлаш жараёни пуфакчаларни йўқотиш-ўчириш билан боғлиқ бўлиб, унинг кўрсатилган бўлаклари (сувга мойил бўлаги) ҳаво-сувга нисбатан "пуфак ўчирувчи" сув юзасида фаол равишда ютилади. Бу ҳодиса пуфак юзасидан ҳосил қилувчини ажralишга олиб келади.

Пуфак тарқатгич сифатида нефть, сивуш мойи, соапсток, полиметил-силоксан, резина суспензиялари ва 1:10 нисбатда тайёрланган полиэтилен-дизел ёнилгиси ишлатилади. Айниқса, полиметилсилоксан моддаси фаолдир. Бу моддалар 0,005–0,05% миқдорда қўшилса пуфакчалар тўла равишда ўчирилади. Бошқа кўрсатилган пуфак ўчирувчиларнинг миқдори 0,1% дан 2–3% гача бўлиши керак. Бу моддаларни қўшиш кўпинча тажриба ўтказиб текшириш ёрдамида белгиланади. Асосан, пуфак ўчириш моддаларининг ишлатилиши вакуум ёрдамида ишлайдиган газсизлантиргичлар билан бирга олиб борилади. Бу газсизлантириш жижози иккита цилиндрический қисмлардан ташкил топган бўлиб, қудуқдан чиқаётган ювиш суюқлиги тарнов орқали ўтади. Бу жижознинг қисмлари навбатма-навбат ишлайди. Бу газсизлантирувчи асбобнинг юқори қисмида суюқлик ютилиб тортилиб газсизлантирилса, иккинчисида газсизланган суюқлик чиқариб турилади.

Вакуум ёрдамида ишлайдиган газсизлантиргич (ДВС-2) нинг қуввати, самарадорлиги 40–45 л/с, лекин бу асбобни ишлатгандан сўнг ҳам ювиш суюқликлар таркибидаги газнинг миқдори 2% ни ташкил қиласди.

Газсизлантирувчи асбобнинг ишлаш тартиби асосан кўп омиллардан, яъни: бургилаш эритмаларини реологик хоссалари, уларнинг газ билан тўйинганлиги ва эритмани ҳайдовчи насосларнинг самарадорлигидан ташкил топган бўлади. Энг асосийларидан бири-камерада ҳосил қилинган вакуумнинг чуқурлиги ва ишланадиган эритманинг миқдоридир. Бургилаш эритмаларнинг газ билан тўйинганлигига қараб бу газсизлантирувчи эритмалар 4 га гурухга бўлинадилар:



21 расм. Уч босқичли тозалаш қурилмасининг чизмаси.

Уч босқичли тозалаш системаси қуйидагилардан иборатдир:

I – босқичда құдүк (1) дан чиққан, таркиби турли хил бургиланган тог жинслардан иборат бургилаш эритмаси эритмани тебраниб ишлайдиган элакка (2) узатиб биринчи босқичли тозалаш амалға оширилади ва тозаланган эритма (10) катта ҳажмли цистернада йигилади. II-босқичда бургилаш эритмаси (3) насос орқали қум-тозалагич (4) га, яъни гидроциклонга берилади ва уларда эритма таркибидаги қум ажратилади. Қумтозалагичдан эритма иккита оқим билан чиқади, асосий оқим кейинги идишга (9) берилади, қисман 25% часи қайтадан (10) идишга қайтарилади, яъни эритма суюлтирилади. Қумажратгичдан ажралиб қолган шламлар шламли омборларга ташлаб юборилади. III-босқичда бургилаш эритмаси ҳажмдан (5) насос орқали гидроциклонлар қисмiga (6) берилади, бу ерда ўлчами 30–70 мкм дан иборат бўлган шлам заррачаларидан тозаланади.

Охиригача тозаланган эритма (8)-қабул қилувчى идишга берилб, (7) бургилаш насоси орқали яна құдуққа ҳайдалади: ажралган шламлар омборга ташлаб юборилади. Уч босқичли тозалаш системасининг асосий афзалликларидан бири-қумдан тозаланган эритманинг бир қисми янгидан қумажратгичга бериладиган эритмани суюлтиришга қайтарилади, яъни эритмани бургилаш учун керакли шартгача суюлтириш мумкин.

Эритманинг суюлтириш даражаси эритманинг қовушқоқлиги ва зичлигига, шламнинг дисперслик даражасига боялиқдир. Масалан: диаметри 150 мм ли гидроциклон ёрдамида эритмадаги шлам

ратгич сифатида ишлаб, эритманинг сифатли тозаланишини таъминламайди ва гидроциклон насадкаси тез-тез тиқилиб қолади.

Агар илажратгич қумажратгич билан бирга ишламаса эритмада майда заррачалар миқдори ортиб кетиб, эритманинг қонуш-қоқлиги күтарилиб кетади.

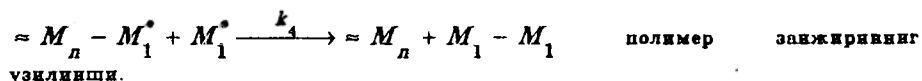
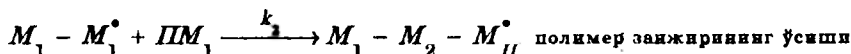
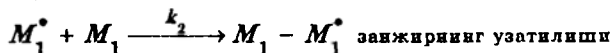
Амалда кўрсатилган тарзда ишлатилган уч босқичли тозалаш системаси бургилац эритмаси сифатли равишда қазилган тог жинсларидан тозаланишини таъминлаб туради.



бұлиши керак. Таркибида керакли бөгләнишлар бүлган мономерларнинг полимерланиш жараёни занжир реакциялар механизмиға мувофиқ амалға ошади. Уни қуйидаги схема билан тасвирлаш мүмкін.



жараёни:

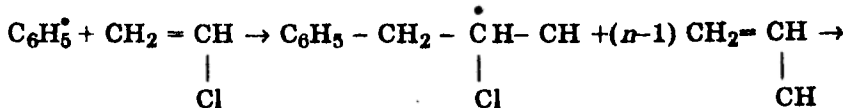


(бу ерда  $M_1$  – мономер,  $M_n$  – полимер,  $M_1$  – фаол марказ). Занжир механизм билen содир бўладиган полимерланиш реакциясида фаол марказ сифатида эркин радикаллар ёки ионлар иштирок этиши мүмкін. Шу сабабли бу реакциялар радикал ва ионли полимерланиш турларига бўлинади.

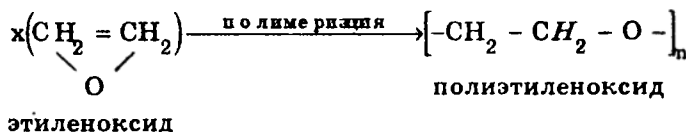
Радикал полимерланиш реакцияларида фаол марказнинг ҳосил бўлиши эркин радикаллар туфайли амалға ошади (бунинг учун реакцион системага иссиқлик, ёргулік ёки радиоактив нур таъсир этдирилади). Бу мақсад учун асосан "инициатор" моддалардан фойдаланилади. Булар жумласига пероксидлар, азо – ва диазобирикмалар киради. Масалан,  $60^\circ\text{C}$  қиздирилганда парчаланадиган бензоил пероксид  $(\text{C}_6\text{H}_5\text{COO})_2$  қўлланилганда эркин радикаллар ҳосил бўлишини қўйидагича тасаввур қилиш мүмкін:



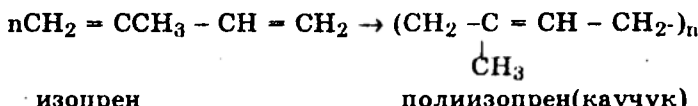
Ҳосил бўлган эркин радикал  $\text{C}_6\text{H}_5^\bullet$  тезда мономер молекуласи билан бирикиб, полимерланиш жараёнини бошлаб беради:



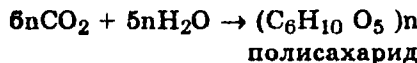
Баъзан ЮМБ лар полимерланиш ва конденсатланиш усуллари билан ҳосил бўлиши мумкин. Масалан, полиэтилен оксид иккала йўл билан олинади. Этилен оксидининг полимерланиши қўйидагича олиб борилади:



ЮМБ лар очик занжирли ва ёпиқ (ҳалқа) занжирли бўлиши мумкин. Очик занжирли юқори молекуляр бирикмаларга каучук мисол бўла олади: каучукнинг эмпирик формуласи  $(\text{C}_5\text{H}_8)_n$ . Каучукнинг асосий структура звеноси иккита қўшбогли углевородизопрендан иборат. Изопренинг полимерланиш схемаси қўйидагича:



Ҳалқали занжирлардан иборат юқори полимер моддаларга целлюлоза мисол бўла олади. Целлюлозанинг эмпирик формуласини  $(\text{C}_6\text{H}_7\text{O}_2/\text{OH}_3)_n$  шаклида ёзиш мумкин. Целлюлоза юқори молекуляр полисахарид бўлиб, ўсимликлар ҳужайра деворларининг асосий таркибий қисмини ташкил қиласди. Табиатда целлюлоза ўсимликларда бўладиган мураккаб биокимёвий жараён-лар натижасида ҳосил бўлади. Бу жараёнларни қўйидаги тенг-лама билан ифодалаш мумкин:

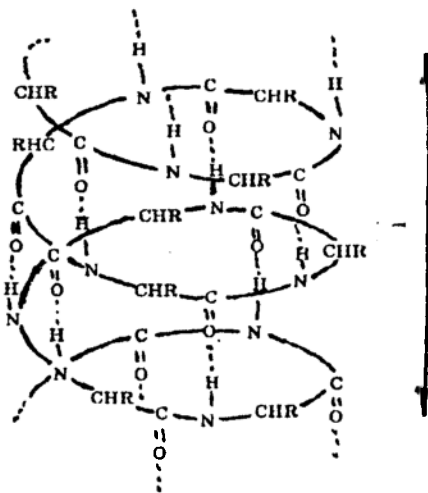


Целлюлоза табиатда тоза ҳолда бўлмайди. Масалан, пахта толалари таркибида 92–99% целлюлоза бўлади. Тоза целлюлоза олиш учун пахта толаларига тегишли шароитда органик эритувчи ва ишқор эритмаси билан ишлов бериш керак.

Целлюлозага минерал кислоталар қўшиб узоқ вақт қайналилса, глюкоза  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$  – ҳосил бўлади. Целлюлоза парчалангандага оралиқ маҳсулот сифатида глюкоза молекуласининг иккита қолдигидан иборат бирикма – целлюлоза ҳам ҳосил бўлади.

Целлюлоза сувда эримайди, молекуляр массаси 250000 дан 1000 000 гача ва ундан ҳам катта. Целлюлозага ишлов беришнинг

Фақат оқсиллар ва нуклеин кислоталарининг макромолекула-ларигина спираль тузилишга эга; улар шу жиҳатдан барча бошқа типдаги юқори молекуляр бирикмалардан фарқ қиласди. 22-расмда оқсил молекуласи  $\alpha$ -спиралнинг фрагменти келтирилган (Полинг ва Корей назариясига мувофиқ). 22-расмда валент бөглар узуқ чизиқлар билан тасвирланган.



22-расм. Оқсил молекуласининг спиралсимон тузилиши.

Полимерлар чизиқсимон, тармоқланган ва фазовий структурага эга. Чизиқсимон полимерлар эластик ва яхши эрийдиган, фазовий структурага эга бўлганлари анча қаттиқ ва фақат бўкадиган бўлади. Тармоқланган полимерлар оралиқ ҳолатини эгаллайди.

Маълум бир полимернинг ҳамма молекулалари бир хил катталикда бўлмайди, чунки молекулани ҳосил қиласидиган аъзоларнинг таркиби бир хил бўлсада, уларнинг сони ҳамма молекулаларда ҳам бир хил бўлавермайди. Бу жиҳатдан қараганда полимерлар бир жинсли эмас, шунинг учун бу ҳодиса полидисперслук деб аталади. Табиий ва сунъий полимерлар полидисперс бўлганлиги учун баъзан уларни фракцияларга ажратишга тўгри келади. Фракцияларга ажратишда полимерларнинг әрувчанлик, диффузия ва седиментация хоссаларидаги фарқдан фойдаланилади.

## 8.2. МАКРОМОЛЕКУЛАРНИНГ АСОСИЙ ТУРЛАРИ

Полимерлар таркибидаги молекуляр занжирлар ва кимёвий boglaniшларнинг жойланишига қараб макромолекулалар уч асосий турга бўлинади:

1. Чизиқсимон эгилувчан макромолекулалар. Улар ниҳоятда узун; кесма юзалари жуда кичик. Бу хилдаги полимерларни ташкил қилган макромолекулаларнинг аъзолари бир-бири билан ковалент boglаниб, узун занжирни ҳосил қиласди. Улар эркин равиша айлана олади ва занжирлар бир-бирига кучли ўзаро таъсир кўрсатмайди. Бундай макромолекулали полимерларга табиий каучук, каучуксимон синтетик моддалар мисол бўла олади. Улар ниҳоятда эластик бўлади. Агар бу полимерни ташкил қилувчи занжирлар сони кўпайиб кетса, уларнинг макромолекулалари ниҳоятда эгилувчан бўлганлиги учун макромолекулалари бир-бири билан чалкашган тартибсиз молекуляр ўрамлар ҳосил қиласди. Ташки куч таъсир этганда молекуляр ўрамлар ёзилиши ёки яна зичланиши мумкин. Ташки куч таъсири тўхтатилганда чўзилган ёки зичланган ўрамлар яна ўзининг эски ҳолатига қайтади, яъни қайтар шакл ўзгариши рўй беради.

2. Тармоқланган макромолекулалар. Тармоқланган макромолекулаларда асосий занжирдан ташқари бир неча аъзолардан иборат ён занжирлар ҳам ҳосил бўлади.

Ён занжирларнинг таркиби асосий занжир тартиби билан бирдек ёки бошқача бўлиши мумкин. Крахмал, гликоген ва баъзи бошқа полисахаридлар булар қаторига киради.

3. Фазовий (тиклиган) макромолекулалар. Фазовий полимерларда "молекула" тушунчаси ўз маъносини йўқотади: чунки уларнинг намунасини бир катта молекула деб қараш мумкин. Улар техникада катта аҳамиятга эга. Фазовий полимерларнинг чизиқсимон молекулалардан ҳосил бўлиш ҳоллари жуда кўп учрайди (масалан, гелларда, каучукнинг вулканизация маҳсулотларида). Каучук ва коллогенлар фақат фазовий полимерлар ҳолида ишлатилиди. Жун табиий фазовий полимер бўлиб унда пептид занжирлар дисульфид boglaniшлар орқали бирлашган.

Фазовий полимерлар фақат маълум чегарага қадар бўка олади. Уларда оқувчанлик ҳодисаси мутлақо кузатилмайди. Агар фазовий макромолекулаларнинг чизиқсимон молекулалари орасидаги boglaniшлар сони ортиб кетса, макромолекула занжирларининг эркин ҳаракат қиласиган қисми қисқаради, полимернинг эгилувчанлиги пасаяди, қаттиқлиги ортади ва ниҳоят, полимер-

Полимернинг бўкиш ва эриш жараёнлари ўз-ўзича борадиган  
караёнлардир.

#### 8.4. ПОЛИМЕРЛАРНИНГ ЭРИШ ТЕРМОДИНАМИКАСИ

Юқори молекуляр моддалар эритмаларнинг термодинамик жиҳатдан барқарор, бошқача айтганда, термодинамик мувозанат қолатда бўлган системалар эканлиги юқорида айтиб ўтилди. Эркин энергия захирасининг камайиши билан ҳосил бўладиган системаларгина термодинамик жиҳатдан барқарор бўлади.

Юқори молекуляр моддалар эриган вақтда эркин энергиянинг камайиши, яъни  $\Delta G < 0$  бўлишини қўйидагича кўрсатиш мумкин:

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S \quad (75)$$

бунда:  $\Delta G$  – эркин энергиянинг ўзгармас босим ва ўзгармас ҳароратда ўзгариши,  $\Delta S$  – энтальпиянинг ўзгариши (энергетик омил),  $\Delta H$  – энтропиянинг ўзгариши,  $T$  – мутлақ ҳарорат;  $T\Delta S$  – энтропия омили.

Маълумки, энтальпиянинг ўзгариши сон жиҳатдан реакциянинг тескари ишора билан олинган иссиқлик самарасига тенг. Агар модда эриганда иссиқлик ажралса энтальпия камаяди; демак, экзотермик жараёнда  $\Delta H < 0$  бўлади. Агар модда эриганда иссиқлик ютилса, энтальпия кўпаяди: демак, эндотермик жараёнда  $\Delta H > 0$  бўлади. Юқори молекуляр моддалар эриганда баъзан иссиқлик чиқади, баъзан иссиқлик ютилади. Юқори молекуляр моддалар эритилганда содир бўладиган иссиқлик самараси икки жараёнга: қаттиқ полимер молекулалари ўртасидаги boglaniшларнинг узилишига ва сольватларнинг ҳосил бўлишига bogлиқ. Агар сольват ҳосил бўлганда ажралиб чиқсан иссиқлик miқдори қаттиқ полимер макромолекулалар ўртасидаги boglaniшнинг узилишига кетадиган иссиқликдан катта бўлса, полимер эриганда иссиқлик ажралади, яъни  $\Delta H > 0$  бўлади, аks ҳолда иссиқлик ютилади: яъни  $\Delta H < 0$  бўлади.

Сольватлар ҳосил бўлишида чиқсан иссиқлик билан молекулаларро boglaniшнинг узилишида ютилган иссиқлик бир-бирига тенг бўлса, зриш вақтида иссиқлик самараси кузатилмайди. Агар полимер эриганида иссиқлик чиқса, бу жараёнда эркин энергия камаяди: бу ҳолда  $\Delta G < 0$  бўлади ва жараён ўз-ўзича бора олади.

эриган модда молекулалари катта ва улар ипсимон түзилган бўлади. Бу каби молекулалар эритувчи ҳаракатига кўндаланг жойлашиб қолса, у ҳаракатга катта қаршилик кўрсатади.

Полимер эритмасининг концентрацияси ортиши билан эритманинг қовушқоқлиги ҳам ортади. Бу ҳодисанинг сабаби шундаки, полимерларнинг концентрангган эритмаларида айрим-айрим молекулалар билан бир қаторда уларнинг ассоциацияланиш маҳсулотлари ҳам бўлади. Бундан ташқари концентрация ортганда ЮМБ эритмасида ички структура ҳосил бўлиш ҳодисаси рўй беради. Ички структура тўрлари орасига жойлашган суюқлик иммобилизацияланган бўлади: яъни у ўзининг оқувчанлигини йўқотади. Шунинг учун ҳам ЮМБ нинг концентрангган эритмалари жуда қовушқоқ бўлади.

Лекин тўрсимон тузилишга эга бўлмаган ЮМБ эритмаларида полимернинг узунчоқ молекулалари суюқликнинг оқиш йўналишига параллел жойлашганида эритманинг қовушқоқлиги камаяди.

ЮМБ эритмаларидаги заррачалар бир хил молекуляр массага эга бўлган молекулаларидангина тузилган эмас; унинг таркиби турли даражада полимерланган фракциялар кириши мумкин. Агар заррача таркиби кирадиган юқори молекуляр массага эга фракциялар ажратиб олинса, бу фракциялар айни суюқликда эrimайди. Лекин бу фракциялар молекуляр массаси кичик фракциялар билан аралаштирилиб ўша суюқликда эритилса, иккала фракция ҳам эритмага ўтади. С. М. Липатовнинг фикрича, бундай фракция учун пептизаторлик вазифасини молекуляр массаси катта бўлган эrimайдиган суюқликлар бажаради.

#### 8.6. ЮҚОРИ МОЛЕКУЛАЛИ ВИРИКМАЛАР ЭРИТМАЛАРИГА ЭЛЕКТРОЛИТЛАРНИНГ ТАЪСИРИ

Агар ЮМБ эритмасига лиофоб коллоидни коагуляциялайдиган миқдорда электролит қўшилса, эриган модда ажралиб чиқмайди. Лекин электролитлар яна кўпроқ миқдорда қўшилса, эриган модда электролит таъсиридан ажралиб чиқади.

ЮМБ эритмаларига кўп миқдорда электролит қўшилганида эриган модданинг ажралиб чиқиши "тузланиш" (электролит таъсиридан ҳайдаб чиқарилиши) дейилади.

Бу ҳодиса фақат кўп миқдордаги электролитлар таъсиридагина эмас, балки масалан, спирт, ацетон ва боиқа нейтрал моддалар воситаси билан ҳам вужудга келтирилиши мумкин.

бирлашиб, суюқлик қаватини ҳосил қиласы. Бунинг натижасыда эритма икки қаватта ажралади: юқорида ЮМБ нинг концентранган эритмаси, пастда унинг суюлтирилган эритмаси бўлади. Концерватларнинг физик-кимёвий хоссалари кўп жиҳатдан протоплазма хоссаларини эслатади. Шундай қилиб, табиий юқори молекуляр бирикмалар ва полимерлар асосида олинадиган бургилаш эритмаларининг физик-кимёвий, механик ҳамда ишлатилиш хусусиятлари улар ҳосил қиласидаган эритмаларнинг реологиясига, тузилишига кўп жиҳатдан боғлиқ экан. Жумладан, тузга чидамли бургилаш эритмалари тайёрлаб уни ишлатиш учун уларнинг юқорида келтирилган хоссаларини эътиборга олиб самарадор ишчи эритмалар тайёрлаш мумкин.

#### 8.7. ЮМВ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ОСМОТИК БОСИМИ

Полимерлар эритмаларининг осмотик босими лиофоб коллоид золларининг осмотик босимига қараганда бирмунча катта, лекин ҳудди ўшандай огирилик концентрациясидаги молекуляр эритмаларнидан бир неча марта кичик бўлади. Полимер эритмаларида бъязи аномал ҳодисалар кузатилади.

Агар биз полимер модда билан қуи молекуляр мoddанинг зарачалари тенг бўлган эритмасини олиб, уларнинг осмотик босимилини ўлчасак, полимер эритмасининг осмотик босими бир неча марта ортиқ чиқади. Бунинг сабаби шундаки, полимернинг занжирсизон йирик молекулалари эгилувчан, яъни унинг турли қисмлари мустақил ҳаракатланиши ва бинобарин, битта катта молекула қуи молекуляр модда молекулаларидан бир қанчасининг кинетик ишини бажариши мумкин. Полимерларнинг суюлтирилган эритмаси буг босими кабидир. Бундай аномал ҳодисанинг содир бўлиши ҳам полимер макромолекуласининг эгилувчалигидан келиб чиқади.

Полимер эритмаларининг осмотик босими ҳарорат ўзгариши билан Вант-Гофф қонуни кўрсатишига қараганда кўпроқ ўзгариди. Уларнинг осмотик босимини ҳисоблаш учун қуйидаги формуладан фойдаланилади:

$$P = \frac{RT}{M} \cdot C + \beta C^2 \quad (78)$$

Бу ерда:  $P$  – осмотик босим;  $C$  – концентрация;  $\beta$  – молекуляр тутиниш кучларини ҳисоблаш учун киритилган катталик.

Полимернинг молекуляр массасини аниқлаш учун бир неча хил концентрациядаги эритмаларнинг осмотик босимлари ўлчанади;

Аммо кислотали мұхитда, яъни водород ионлари күп бўладиган шароитда оқсилнинг водород ионларини ҳосил қилиш билан борадиган диссоциацияланиши заифлашади; мувозанат чаңга силжийди ва аминокислоталарнинг водород ионларини бириткириб олиш жараёни кучаяди; (II) мувозанат ўнгга силжийди. Эритмадаги водород ионларининг концентрацияси маълум бир қийматга етганда бу икки жараён ўзаро мувозанатга келади, яъни оқсил молекулалари бириткириб олинган водород ионлари сонига тенг бўлади. Шунинг учун оқсил заррачалари сиртида мусбат зарядларининг миқдори манфий зарядларнинг миқдори билан бараварлашади, яъни оқсил нейтрал ҳолатга келади. Барча зарядларнинг йигиндиси нолга тенг бўлиб, система изоэлектрик ҳолатга келади. Изоэлектрик нуқтада оқсил молекуласи

$\text{RNH}_2\text{COOH}$  – ёки –  $\text{OOC}-\text{R}-\text{NH}_3^+$  – таркибли бўлади. Системанинг изоэлектрик ҳолатга келган вақтидаги pH қиймати айни юқори молекуляр модданинг изоэлектрик нуқтаси дейилади. Масалан, тухум албуминининг изоэлектрик нуқтаси 4,8 га, гемоглобинники эса 6,7 га тенг.

Оқсиллар водород ионларини ҳам, гидроксил ионларини ҳам бириткириб олиш хоссасига эга бўлганлигидан уларнинг эритмалари буфер эритмалари вазифасини ўтайди. Коннинг буферлик хоссаси асосан, оқсил, гемоглобин борлигидан келиб чиқади, қондаги анорганик буферлар, яъни карбонат ва фосфат ионлари иккинчи ўринда туради.

#### 8.9. ДИСПЕРС СИСТЕМАЛАРНИНГ СТРУКТУРАВИЙ МЕХАНИК ХОССАЛАРИ ВА ЭРИТМАДА СТРУКТУРАЛАР ҲОСИЛ БЎЛИШИ

Дисперс системаларнинг структуравий-механик хоссалари айни тизимни ҳосил қилувчи моддаларнинг кимёвий табиатига, агрегат ҳолатига, заррачалар концентрациясига, уларнинг шаклига, дисперс мұхит заррачаси билан дисперс фаза заррачаси орасидаги молекуляр ва электростатик ўзаро таъсир кучларига боялиқ. Агар дисперс фаза заррачалари бир-бири билан бўш бояланган бўлса, дисперс мұхитнинг механик хоссалари дисперс фаза иштирок этишидан кам ўзгаради. Шунга кўра барча дисперс системалар: 1. структураланган ва 2. структураланмаган системалар деб икки туркумга бўлинади. Структураланмаган системалар жумласига одатдаги суюлтирилган золлар, суспензия ва эмульсиялар киради. Бу системалар механик мустаҳкам эмас. Лекин уларнинг қовушқоғлиги тоза дисперс мұхит моддасининг қовушқоғлигидан

сирти қисман дегитратланиб, структуралашиш кучаяди. Электролитдан яна ортиқча миқдорда құшилганда заррачалар сирти батамом дегидратланади, натижада золь коагуляцияга учрайди ва структуралар ҳосил бўлмай қолади. Электролит миқдорининг кескин кўпайиши баъзан структуралар ҳосил бўлишига ёрдам беради.

Агар дастлабки системадаги заррачалар аморф тузилишга эга бўлса, бундай дисперс системаларда конденсация туфайли янги фаза ажралиб чиқиши ҳисобига ҳосил бўладиган структуралар конденсацион структуралар деб аталади. Кристалл заррачалардан иборат дисперс системаларда содир бўладиган структуралар коордиацион структуралар дейилади.

Турмушда ишлатиладиган кўпгина қаттиқ материаллар коордиацион-кристаллик структураларга эга. Булар жумласига металлар, қотишмалар, кулоллик буюмлари, бетон ва ҳоказолар киради. Кимё саноатининг хом ашё ва оралиқ масулотлари кўпинча суюқ ва қуюқ моддалардан иборат бўлиб, улар коагуляцион структурага эга. Хом ашё ва оралиқ моддалардан асосий буюм тайерлаш жараёнида коагуляцион структуралар коордиацион-кристаллик структураларга айланади.

#### 8.10. ДИСПЕРС СИСТЕМАЛарНИНГ ҚОВУШҚОҚЛИГИ

Кўпгина лиофоб коллоиднинг қовушқоқлиги дисперс муҳит қовушқоқлигидан кам фарқ қиласи. Лекин ЮМБ эритмаларининг қовушқоқлиги тоза эритувчиникидан кескин фарқ қиласи ва бир неча марта катта бўлади. Дисперс системаларниң қовушқоқлиги дисперс муҳит қовушқоқлигига қараганда ортиқ бўлишининг сабаби шундаки, бундай системаларда дисперс фаза заррачалари суюқликнинг оқимиға ҳалал беради. Шунинг учун ҳам дисперс фаза концентрациясининг ортиши билан дисперс системаниң қовушқоқлиги ортади.

20-жадвалда бъэзи эритмаларниң қовушқоқлиги ош тузи эритмаси билан бирча қамиш шакари эритмасининг қовушқоқлиги ҳам келтирилган.

20-жадвал

#### БЪЭЗИ ЭРИТМАЛАРНИНГ СУВГА НИСВАТАН ҚОВУШҚОҚЛИГИ

Эритма	: ҳарорат	: концентрация %	: H <sub>2</sub> O
Ош тузи	20	20	1,5
Қамиш шакари	20	20	1,9
Тухум альбумини	20	28	10,6
Гуммирабик	18	20	23,2
Псевдоглобулин	20	20	38,7

(23-расм.). Агар суюқликнинг оқишига чўзинчоқ шаклдаги заррачалар кўндаланг жойлашиб қолса, суюқлик ҳаракатига айниқга катта ҳалал беради. Аммо кўпчилик юқори молекуляр моддаларнинг эритмалари (қисман баъзи лиофоб коллоидларининг эритмалари ҳатто паст босимда ҳам) Пуазейл қонунига мувофиқ, босимнинг вақтга кўпайтмаси – ўзгармас қийматга эга бўлиши керак.  $r \cdot t = \text{const}$ .

ЮМБ эритмаларида босим ортиши билан суюқликнинг оқиш вақти шу қадар камаядики, бунинг натижасида  $r \cdot t$ -нинг қиймати ўзгариб кетади.

Дисперс системаларнинг босим ўзгариши билан ўзгарадиган қовушқоқлиги уларнинг структуравий қовушқоқлиги деб аталади. Структуравий қовушқоқликнинг келиб чиқиш сабаби шундаки, эритмада ҳосил бўладиган ички структуралар суюқликнинг оқишини қийинлаштиради. Дисперс фаза заррачалари суюқлик қаватларининг йўлини тўсиб, бу ҳаракатни сусайтиради: агар суюқликнинг оқишига чўзиқроқ шаклдаги заррачалар кўндаланг жойлашиб қолса, суюқликнинг ҳаракатига айниқса ҳалал беради (24-расм). Босим ортган вақтда заррачалар суюқликнинг оқиш йўлига параллел вазиятни олади (24-расм); шу сабабли босим ортганда дастлаб золнинг қовушқоқлиги Пуазейл қонунида кўрсатилганидан кўпроқ камаяди. 24-расмда турли концентрациядаги золлар қовушқоқлигининг босимига қараб ўзгариш диаграммаси кўрсатилган.

Бу диаграммада  $C$  – чизиги суюлтирилган эритма қовушқоқлигининг босимига қараб ўзгаришини кўрсатади.

Диаграммадан кўриниб турибдики, золнинг қовушқоқлиги аввал тез камаяди: босим яна оширилса, золнинг қовушқоқлиги кам ўзгаради, чизик абциссалар ўқига параллел бўлиб қолади. Бу соҳада золнинг қовушқоқлиги Пуазейл қонунига бўйсунади, чунки суюлтирилган ҳолда ҳосил бўлган структуралар бузилиб, эритма озғина босим таъсиридан барқарор ҳолатга ўтади. Лекин золнинг концентрацияси ортган сари эритмада бўладиган структуралар мустаҳкамлаша боради; шу сабабдан бундай структураларни бузиш учун концентрация ошган сари кўпроқ босим керак бўлади.

Коллоидларнинг структур қовушқоқлиги золнинг қачон тайерланганлигига ҳам боғлиқ. Эритманинг қовушқоқлигини ўлчам орқали эритмада бўладиган структураларнинг ўзгариши ҳақида фикр юритиш мумкин.

чи табиатига боғлиқ эмас. Штаудингер формуласидан фойдаланиб, полимерларнинг молекуляр массасини топиш мүмкін.

ЮМБ эритмаларининг қовушқоқлиги ҳарорат күтарилиши билан ҳақиқий эритмаларнинг қовушқоқлигига қараганда тезроқ пасаяди; чунки ҳарорат күтарилиганды эритмада ички структураларнинг мустаҳкамлиги камаяди. ЮМБ эритмаларининг қовушқоқлигини ифодалаш учун қуйидаги катталиклардан фойдаланиш керак:

$\eta_{\text{нисб}}$  – полимер эритмасининг нисбий қовушқоқлиги; уни ҳисоблаш учун полимер эритмасининг қовушқоқлиги  $\eta$ -нинг соғ эритувчи қовушқоқлиги  $\eta_0$  бўлиши керак:

$\eta_{\text{сол}}$  – солиширма қовушқоқлик;

$\eta_{\text{келт.}}$  – "келтирилган" қовушқоқлик-солиширма қовушқоқликнинг эритма концентрациясига нисбати:

$$\eta_{\text{ке лт.}} = \frac{\eta_{\text{сол}}}{c} \quad (83)$$

[ $\eta$ ] – характеристик қовушқоқлик-полимер эритмасининг концентрацияси нолга интилаётган шароитдаги "келтирилган" қовушқоқлиги полимер эритмасининг характеристик қовушқоқлиги деб аталади:

$$[\eta] = \lim_{c \rightarrow 0} \frac{\eta_{\text{сол}}}{c} \quad (84)$$

Полимер эритмасининг характеристик қовушқоқлиги билан унинг молекуляр массаси ( $M$ ) орасидаги қуйидаги боғланиш мавжуд:

$$[\eta] = KM^\alpha \quad (85)$$

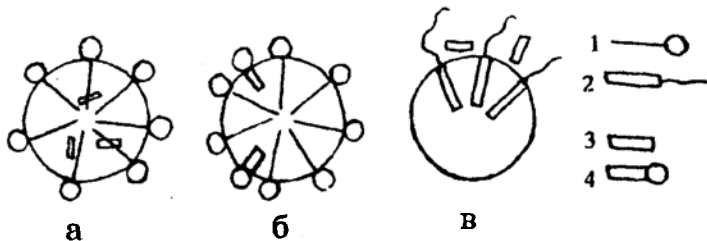
Бу ерда:  $K$  – айни полимер-гомологик қаторнинг ҳамма аъзолалига хос константа;  $K$  ни аниқлаш учун айни гомологик қаторнинг паст молекуляр массаси эга бўлган аъзолари эритмаларида олиб бориладиган криоскопик ўлчашлардан фойдаланилади.  $\alpha$  – полимер гомологик қатори учун доимийлик: унинг қиймати 0,55–0,85 га тенг.

Полимер эритмасининг характеристик қовушқоқлигини топиш учун аввало эритманинг солиширма  $\eta_{\text{сол}}$  қовушқоқлиги топилади, сўнгра  $\eta_{\text{келт.}}$  ҳисобланади.

Шундан кейин абциссалар ўқига эритма концентрациясини, ординаталар ўқига  $\eta$  – келтирилган қийматларини қўйиб, диаграмма ҳосил қилинади. Бу диаграммадаги чизик  $C=0$  га қадар экстраполяция қилиш натижасида ( $\eta$ ) топилади.

пектин, елим, альбумин, сапонин (етмак, декстрин, шакар) эритмалари, тупроқдаги гумус, коллоид моддалар ва ҳоказолар киради. Зигмонд назариясига мувофиқ ЮМБ ҳимоявий таъсир этишининг сабаби шундаки, лиофоб эритма заррачаси сиртига ЮМБ макромолекуласи адсорбланади. Натижада лиофоб коллоид эритма заррачалари ўзаро бирлашиш хоссасини йўқотиб, золнинг барқарорлигини таъминлайди. Бу ёрда уч ҳол кузатилади: а) ЮМБ нинг кичик макромолекулалари лиофоб коллоидларининг йирик заррачаси сиртига адсорбланиб, ҳимоявий таъсир кўрсатади (25-расм).

б) бир молекула ўзининг айрим аъзолари билан бир неча заррачага таъсир этиб, структураланган тўрлар ҳосил қилиш мумкин.



25-расм. ЮМБ инаг ҳимоявий таъсири.

Баъзан лиофоб эритмага оз миқдорда лиофил эритма қўшилганида лиофоб эритманинг барқарорлиги кескин камаяди. Коллоид эритманинг сенсибилизацияси ёки астабилизациясининг сабаби қўшилган ЮМБ миқдорининг лиофоб коллоид заррачалар сиртларини батамом қоплаш учун етишмаслигидир (25-расм).

ЮМБ ларнинг ҳимоявий таъсири ҳимоя қилинадиган коллоид эритмада бу моддалар маълум концентрацияда бўлганидагина амалга ошади. Тадқиқотларнинг кўрсатишича, бу концентрация система ҳаж-мининг ҳаммасида адсорбланиш ва ички структураланиш ҳоди-саларининг вужудга келиши учун етарли бўлиши керак.

Ҳимоя қилинган коллоид эритма ҳимоя қилинмаган эритмадан ўз барқарорлиги билангина эмас, балки юқориyoқ концентрацияда олиниши мумкинлиги билан ҳам фарқ қиласи. Ҳимоя қилинган эритма қайтар коллоид бўлиб қолади.

## 8.12. ЮМБ ЭРИТМАЛАРИНИНГ КОЛЛОИД ЭРИТМАЛАРИГА ЎХШАШЛИГИ ВА ФАРҚЛАРИ

Агар ЮМБ айни эритувчида чексиз зрувчан бўлса, эриганида барқарор эритма ҳосил қиласи. ЮМБ эритмаси билан лиофоб коллоид эритма орасида ўхшашлик борлигининг асосий сабаби – ЮМБ молекулаларининг диаметрлари лиофоб коллоид заррача диаметрига катталик жиҳатидан яқин. Кўпинча, ЮМБ молекуласи чўзиқ шаклга эга, унинг узунлиги энига нисбатан анча катта бўлади. Бу молекула эритмада ўралиб, чўзиқ айланма эллипсоид шаклини олади; у кўринишдан лиофоб коллоид заррачага ўхшаш. Ана шунинг учун ҳам уларнинг хоссаларида ўхшашлик кузатилади. Чунончи, худди лиофоб эритмаларидағи каби ЮМБ эритмаларидағи заррачалар ҳам суст диффузияланади; ярим ўтказгич пардалардан ўтмайди. Шу сабабли илгари ЮМБ эритмалари коллоид эритмаларга киритилган. Лекин бир қатор хусусиятлари билан ЮМБ эритмалари коллоидлардан кескин фарқ қиласи. Куйида уларнинг хоссалари таққосланади.

22-жадвал

**ТАВИЙ ПОЛИМЕРЛARНИНГ БАЪЗИ ХОССАЛАРИ.**

Полимернинг түрлі	а	1/а	ЮМБ	Рубли сони, мг	Темир сони, мг
Желатин	0,008	125	Желатин	2,50	5,00
Натрий калецинат	0,01	100	Гемоглобин	0,80	-
			Табий ка- зенин	0,40	-
Гемоглобин	0,05	20			
Альбумин	0,15	6,7	Тукум аль- бумин	2,00	15,00
Гуммиарбик	0,15-0,5	6,7-2,0			
Крахмал	25	0,04	Гуммиарбик		25,00
			Крахмал	20,00	20,00

1. ЮМБ нинг эриш жараёни худди қўйи молекуляр моддаларникидек ўз-ўзича содир бўлади. Лекин одатдагидек коллоид эритма ҳосил қилиш учун кўп холларда маҳсус усууларга мурожат қилишга тўгри келади.

2. ЮМБ эритмалари (у қадар юқори бўлмаган концентрацияларда) гомоген системаларни ташкил этади. Коллоид эритма эса ҳар доим гетероген (микрогетероген) системадир.

риди геллари, лой, тирик хужайранинг протоплазмалари ва бошқалар киради.

Текширишларнинг кўрсатишича, тиксотропия ҳодисаси заррачалари шар шаклида бўлмай, балки узунчоқ ва пластинкалардан иборат (ассимметрик тузилишдаги) гелларда кўп учрайди. Бундан ташқари, тиксотропия ҳодисасида идишнинг шакли ҳам катта аҳамиятга эга. Масалан, коллоид эритма тор цилиндрда кенг идишдагига қараганда тез гелга айланади.

Заррачалари чўзиқ ва пластинкасимон шаклдаги системаларда тиксотропиянинг келиб чиқиш сабаби шундаки, бундай системаларда ички структура Ван-дер-Вальс кучлари ҳисобига ҳосил бўлади. Гелларда тиксотропик ўзгариш бўлишининг сабаби шундаки, гель-эритма жараёнининг фаолланиш энергияси (потенциал гови) жуда кичик қийматга эга бўлиб, унинг амалга ошиши учун силкитиш вақтида берилган энергия етарлидир. Кимёвий системаларнинг фаолланиш энергияси катта қийматга эга. Шу сабабли кимёвий bogланишлар иштирок этадиган системаларда тиксотропия амалга ошмайди, силкитишда берилган энергия потенциал говни енгиб ўтиш учун етарли бўлмайди.

Ҳар бир тиксотроп система ўзининг зол ва гель мувозанатини маълум вақт ичидан амалга оширади. Ҳар бир тиксотроп коллоид системанинг золи фақат маълум вақт ўтганидан кейингина гелга айланади. Бу вақт гелга айланиш да ври дейилади.

Тиксотроп ўзгаришлар вақтида дисперс фаза заррачалари ўзаро бирикмайди, йириклишмайди, яъни системанинг дисперслик даражаси тиксотроп ўзгаришлар вақтида ўзгармайди. Тиксотропияни миқдор жиҳатидан ифодалаш учун системанинг қотиш тезлиги ва ҳосил бўлган гелнинг барқарорлиги тушунчаларидан фойдаланилади. Системага pH, ҳарорат ва кўшилаётган элекстромитнинг таъсиринатажасида унинг тиксотропик хушпаятлари ўзгаради

Тиксотропия ҳодисасининг аҳамияти катта. Масалан, ернинг чуқур қатламларидан нефть қидириш ишларида кўпдан бери тиксотропия ҳодисаларидан фойдаланилади.

#### САВОЛ ВА ТОПШИРИҚЛАР

1. Полимерлаш, сополимерланиш, поликонденсатланиш тушунчаларига таъриф беринг. Полимерланиш занжир механизми нимадан иборат?

## IX – ВОБ

### ҚУДУҚЛАРНИ БҮРГИЛАШДА ИШЛАТИЛАДИГАН КИМЁВИЙ МОДДАЛАР

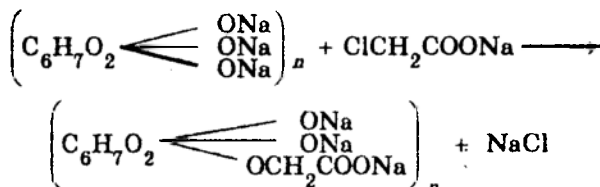
Бургилаш жараёнида кимёвий моддалар биринчи мартаба асrimизнинг 40-йилларидан бошлаб кенг кўламда ишлатила бошлианди. Бургилаш ва қотувчи эритмаларнинг технологик хоссаларини яхшилаш, бургилаш тезлигини ва унинг самарадорлигини ошириш учун бир қатор турли хил кимёвий моддалар ишлатилмоқда. Бургилаш жараёнида ишлатиладиган кимёвий моддаларни бургиланаётган қатламларнинг геолого-техник жусусиятларига кўра қўйидаги гуруҳларга бўлиш мумкин:

1. Бургилаш эритмаларининг технологик хоссаларига таъсирик әтүвчи кимёвий моддалар: қовушқоқликни камайтирувчи моддалар, сув ажратиш (сиздириш) хоссасини камайтирувчилар, пептизаторлар, эритмада ички тузилиш ҳосил қилувчи коагулянт ва флокулянталар.
2. Турли таркибдаги қатламга таъсирик қилувчи моддалар: туз таъсирига чидамли ва чидамсиз моддалар, ингибиторлар.
3. Ҳарорат таъсирига чидамли ва чидамсиз моддалар, вриманинг барқарорлик ҳароратини оширувчи моддалар – термостабилизаторлар.
4. Моддаларнинг кимёвий хоссаларига ва кимёвий тузилишига кўра маҳсус ишлатиладиган моддалар.

Юқорида келтирилган кимёвий моддаларнинг таснифи амалий йўналишда бўлиб, чуқур илмий аҳамиятга эга эмас. Биз ўрганиш соддароқ бўлиши учун ҳозирги кунда бургилашда ишлатилиб келинаётгани кимёвий моддаларни юқоридаги гуруҳларга бўлиб чиқдик.

КМЦни саноат миқёсида собиқ СССРда биринчи бўлиб ишлаб чиқаришни йўлга қўйишган. КМЦни ишлаб чиқариш қўйидаги технологик жараён асосида олиб борилади.

Целлюлоза аввалига 25–30 фоизли ишқор эритмаси билан қайнатилиб, тозаланади. Кейин маълум даражада қуритилади, майдаланади ва маҳсус кимёвий моддалар таъсирида этерификацияланади; эфирловчи модда сифатида асосан моноклор сирка кислотасининг натрийли тузи ишлатилади. Целлюлозани эфираш жараёни қўйидагича олиб борилади:



хосил бўлган маҳсулот–КМЦ–натрийли тузи маҳсус қурилмаларда қуритилиб, ишлатилиш учун қопларга жойлаб жўнатилади. Юқорида келтирилган технологик жараёнга асосан ишлаб чиқарилган КМЦ МРТУ-6-05-1098-67 стандарт бўйича олиниб, қўйидаги технологик кўрсаткичларга эга. КМЦ ташқи кўриниши майда донадор, оқ толасимон моддадир.

КМЦ – доналарининг ўлчами  $d=2$  мм

Намлиги, %	-10
Сувда эрувчанлиги, %	98
Алмашиниш даражаси, %	80–90
Полимерланиш даражаси, %	400–600
Қовушқоқлиги, с. пуаз	5–12
Техник маҳсулот таркибидағи асосий фаол қисми, %	-45
Таркибидағи эркин NaOH миқдори, %	-1,5
Бургилаш эритмасининг сув ажратиши (сизиши), мл	-4

Амалиётда бургилаш жараёни даврида КМЦ моддасининг қўйидагича сарфи аниқланган:

4600–4700м чуқурликдаги қудук учун 3,2 тонна ( $T=125^{\circ}\text{C}$ )

4700–4800м чуқурликдаги қудук учун 4,8 тонна ( $T=128^{\circ}-180^{\circ}\text{C}$ )

4800–4900м чуқурликдаги қудук учун 6,4 тонна ( $T=130^{\circ}\text{C}$ )

4900–5000м чуқурликдаги қудук учун 10,9 тонна ( $T=182^{\circ}\text{C}$ )

лаш эритмаларини тайёрлаш учун гельмоя суспензиясига қуруқ ҳолдаги КМЦ дан аралаштирилганда эритма барқарорлигининг ошиши күзатылған. КМЦ эритмаси узоқ давр ишлатмасдан сақланса, унинг технологик хоссалари пасаяди. КМЦ дан ташқари бургилаш жараёнида целлюлозанинг бошқа эфирлари ҳам ишлатылади. Масалан, монокарбоксилцеллюлоза (МКЦ), сульфоэфирцеллюлоза (СЭЦ), этилсульфонатцеллюлоза (ЭСЦ), гидроксизтилцеллюлоза (ГЭС), оксиэтилцеллюлоза (ОЭЦ) ва ҳ.к. Целлюлозанинг юқорида келтирилған ҳосайлары бургилаш эритмаларини юқори минераллашған тузлар таъсирига чидамлилигини оширади. Шунингдек, чет мамлакаттарда ишлатыладиган полибраин ва клейфри каби тұзға чидамли моддаларнинг ўрнини боса олади.

Целлюлоза асосидаги кимёвий моддалар құдуқ тубидаги ҳарорат ( $120^{\circ}$ – $140^{\circ}\text{C}$ ) оралигіда ишлатылса, юқори самарадорликка әришиш мүмкін.

## 9.2. ТАВИЙ ВИРИКМАЛАРДАН ОЛИНАДИГАН МОДДАЛАР.

### СУЛЬФИТ-СПИРТЛИ ҚҰЙҚА (ССҚ) ВА УНИНГ ҲОСИЛАЛАРИ.

Сульфит спиртли құйқа целлюлоза қоғоз саноатининг күп тоналил чиқындиси бўлиб, түқ қўнгир рангли суюқлик, нордон кислоталик ҳидга эга. Таркибиде оқсилларнинг қолдиқлари, лигносульфонат кислотасининг тузларидан иборат мураккаб табиий органик моддалар аралашмасидан иборат. ССҚ саноат чиқындиси бўлгани учун унинг таркиби бир хил эмас. Чунки технологик жараённинг шароити ўзгариб туришига чиқындининг таркиби boglik bўлади. Унинг энг оддий кимёвий формуласи  $\text{C}_{26}\text{H}_{30}\text{O}_{12}\text{S}$  тўгри келади. Техникада уни сульфит-спиртли құйқа (ССҚ) деб аталади. Солиштирма оғирлиги (50 фоиз қаттиқ фазага эга құйқа)  $1260$ – $1280$   $\text{кг}/\text{м}^3$ ,  $\text{pH}=5,6$ – $7$ . Бургилаш жараёнида ишлатыладиган эритманинг турига кўра (ССБ)–ССҚ сув ажратиш (сизишни) ва қовушқоқлигини пасайтириш мақсадида 1–3% миқдорида қўшилади. Тузли қатламларни бургилашда ССҚ дан 20–30% миқдорида қўшиш керак. ССҚ асосан цементли қориш маларга пластификатор сифатида қўшилади. ССҚ бошқа моддаларга нисбатан арzon, тез топиладиган маҳсулот бўлиб, уни ишлатыладиган майдонларга етказиш, ишлатиш, совуқ иқлим даврида уни сақлаш суюқ бўлгани учун баъзи қийинчиликларни келтириб чикаради. Бу камчиликни тутатишнинг исосий йўли уни қаттиқ куқун долидаги ҳосайларини олишdir.

**ФХЛС қүшилган бургилаш эритмаларининг термик барқарорлиги 160–170° С ҳарорат даражасига күтарилади.**

### **Хромлигносульфонат (ХЛС)**

ХЛС чет мамлакатларда, асосан АҚП нефть ва газ компанияларининг бургилаш майдонларида күпроқ ишлатилмоқда. АҚП даги турли хил фирмалар томонидан йилига 50 минг тонна ХЛС ишлаб чиқарилмоқда. ХЛС чет элларда сперсен, юникал, лигносайт-А, изодрил, илеко-Д ва ҳоказо номлар билан ишлаб чиқарилмоқда ва ишлатилмоқда.

Бургилаш амалиётида ХЛС-1, ХЛС-2, ХЛС-3, ХЛС-4 турлари мавжуд бўлиб, буларнинг орасида күпроқ ХЛС-4 тури ишлатилиб келинмоқда. ХЛС-4 таркиби 4% калий биохромат тузи билан 30% ли ССҚ эритмаси аралашмасидан иборат бўлиб, бу аралашма рН=2, 95°C ҳароратда қиздирилиб интенсив равишда аралаштириб турилганда ҳосил бўлади. ХЛС моддаси қўшилган бургилаш эритмаларини қудук тубидаги ҳарорат 200°C гача бўлган шароитда ҳам бемалол ишлатиш мумкин. Минераллаштирилган ва гипсли эритмаларга 2% микдорда ХЛС қўшиб аралаштирилса, эритманинг термик барқарорлиги 170°C гача ортади. ХЛС бургилаш учун ишлатиладиган кимёвий моддалар билан яхши аралашади. У эритмаларининг барча турларини реологик ва қовушқоқлик каби хоссаларини бошқарив бориша самарали кимёвий моддалардан ҳисобланади. Суюқ ХЛС тупроқ жинси заррачаларининг бўкишига ФХЛС моддаси каби таъсир этади.

### **Оксидланган сульфит-спиртли-қуйқа (ОССҚ)**

ОССҚ моддаси КССҚ билан барқарорлаштирилган кальций хлоридли, гипсли бургилаш эритмаларининг қовушқоқлигини камайтириб, оқувчанлигини ошириш учун ишлатилади. Оддий шароитда зичлиги 1100 кг/м<sup>3</sup>, рН муҳити 8–9. Қовушқоқлиги 18–20°C каби кўрсаткичларга эга бўлган тўқ қўнгир суюқ моддадир.

Бургилаш эритмаларининг суюлтириш хоссаси ХЛС никига тенг бўлиб, уни бемалол юқори ҳароратли шароитларда ишлатиш мумкин.

**Гидролизланган лигнин асосида олинадиган кимёвий моддалар**  
Лигнин-ўсимликлар асосини ташкил қилувчи хомашё бўлиб, улар таркибининг 9–80% ни ташкил этади. Гидролизланган лигнин-ўсимлик хом ашёсини қайта ишлап натижасида гидролиз саноати ташлаб юборадиган кўп минг тонналик чиқинидидир. Гид-

саткичларини яхшилаш мақсадида ишлатилади. ЎзФА кимё институти олимлари томонидан қуруқ нитролигнинни олиш усули ишлаб чиқылди. Бу усулда 35% концентрацияли нитрат кислотаси шнекли қурилмада гидролизланган лигнин билан 1 соат давомида аралаштирилади. Ҳосил бўлган маҳсулот ҳавода қуритилади, тозаланади. Унинг асосий камчилиги – маҳсулотнинг юқори кислоталилиги ва унинг бир жинсли эмаслигидир. Бундан ташқари, нитролигнинни очиқ ҳавода сақлаш қийинчиликлар тудиради. У маҳсус омборларда сақланмаса, ўз-ўзидан ёниб кетади. Техник нитролигнин молекуласида 8% гача ( $\text{COOH}$ ) карбоксил гуруҳи, 60% миқдорида намликка эга бўлиши, 1,5% ли  $\text{NaOH}$  эритмасида 65% миқдорида эриши керак.

### Хлорлигнин

Хлорлигнин гидролизланган лигнинни хлорашиб усули билан олинади. У ишлатилишига кўра нитролигнин хоссаларига ўхшаш хусусиятларга эга. Бургилаш эритмалари хоссаларига бошқа турдаги лигнин хоссалари каби таъсири кўрсатади. Хлорлигнинни ССҚ, МССҚ, ФХЛС, ХЛС, нитролигнинларнинг ўрнига ишлатиш тавсия этилади.

### Сунил (сульфоланган нитролигнин)

Гидролизланган лигнин асосида олинган энг самарали нитролигнин турларидан бири-бу сульфоланган нитролигниндер; у техникада сунил деган ном билан қоритилади. Сунилни олиш технологик усули маҳсулот ҳолидаги нитролигнинни натрийнинг пиросульфит ёки бисульфит тузлари билан сульфолашга асосланадир.

Суюқ муҳитда К:C=1:5 ҳолатида нитролигнинни 40% ли  $\text{NaHSO}_3$  ёки  $\text{NaHS}_2\text{O}_3$  тузлари билан аралаштириб 90–95°C ҳароратда 8 соат давомида аралаштириб қиздирилса, сульфоланган нитролигнин (сунил) олинади. Ҳосил бўлган маҳсулотнинг 14–18% қаттиқ модда бўлиб, қолгани суюқликдан иборат. Шу сабабдан сунилни юклаб узоқ майдонларга ташиш қимматга тушади. Шунга қарамасдан, сунилни бургилаш жараённида ишлатилса жараённинг самарадорлигини сўзсиз оширишга эришилади. Масалан, Орол-сор майдонидаги қудуқни кам силикатли эритма билан бургилашда ишқорли моддалар қўшиб ишлатиш мақсадга мувофиқ эмас деб топилганда, 0,3–0,35% миқдорида сунил моддаси бургилаш эритмасига қўшиб ишлатилганда муҳитнинг рН кўрсаткичи ўзгармасдан, унинг қовушқоқлиги самарали

тижаларни берди. Шу сабабдан иgetан Ўзбекистон, Қозогистон, Бошқирдистон ва Россиянинг Ярославль ўлкаларида мувоффақият билан ишлатилди.

Тупроқ жинси заррачаларининг (бентонит) бўкиши жараёнига иgetанинг таъсири сунил моддасига ўхшаш, яъни 0,25–2% концентрацияли эритмаси бентонит заррачаларининг бўкиш даражасини маълум микдорда пасайтиради. Бургилаш эритмаларнинг қовушқоғлиги пасайга иилигининг қуидаги ҳосилалари ҳам мавжуд.

Булар метанолигнин ва гидротроп лигнинлардир. Бу икки модда, қўнгир кукунсимон тусда бўлиб сув-шакар аралашмасида эрийди. Ўзининг технологик таъсирига кўра нитролигнинг ўхшаш хоссаларга эга. Саноат миқёсида ҳали ишлаб чиқарилмаган.

### Крахмал

Крахмал ўсимликларнинг мевасидан олинадиган табиий маҳсулот бўлиб полисахаридлар турига мансуб модда. Энг оддий мономер қисмининг кимёвий формуласи  $(C_6H_{10}O_5)_n$ . Таркиби амилоза билан амилопектин каби моддалардан иборат. Молекуляр массаси 3200 дан 100000 гача бўлади. Крахмал таркибида 15% дан 25% гача амилоза билан 75% дан – 85% гача амилопектин бўлади. Крахмалнинг ички ҳужайраси амилозадан иборат бўлса, ташқи қавати амилопектин молекуласи қолдиқлари билан ўралгандир. Крахмални бургилаш жараёнида ишлатиш учун ҳужайра ядроининг аминопектиндан иборат ташқи қаватини бузиб, ҳужайранинг ички қисмини сув кираоладиган ҳолатга ўтказиш керак бўлади.

Шунинг учун ҳам крахмал оддий шароитда иссиқ сув ёки ишқорли сув таъсирида эритилса қуюқ коллоид ёпишқоқ эритма (крахмал клейстри), яъни крахмал елими ҳосил бўлади.

АҚШда бургилаш эритмаларига қўшиш учун крахмал макка жўхори донидан ажратиб олинади. Чунки жўхоридан олинадиган крахмал елими суюқ ҳолда барқарор бўлади. Крахмал эритмасининг сув сиздириш хоссасини юқори  $pH > 7$  мұхити яхшигина пасайтиради. У бургилаш эритмасига 5–8% ли эритма ҳолида ишқорли сувда тайёрланиб қўшилади. Эритма (крахмал елимида) ишқор билан крахмалнинг ўзаро нисбати 2:10 – 4:10 да бўлиши керак. Бургилаш эритмаларини бирламчи кимёвий қайта ишлаш учун 1,5–2,5% (қуруқ крахмал) микдорида минераллашған эритмалар қўшиб ишлатилади. Кейинги босқичларда яса крахмалнинг

Бургилаш майдонларида крахмалнинг мана шундай ҳосила ларидан фойдаланишида ҳар жиҳатдан иқтисодий самарадорликка эришиш мумкин.

### Декстрин

Декстрин ҳам крахмалнинг ҳосилаларидан бири бўлиб, крахмали кислоталар иштироқида гидролизлаш (сув таъсирида парчалаш усули) билан олинади.

Декстрин иссиқ ва совуқ сувда яхши эрийди. Ишқор таъсирига чидамли бўлсада, кислоталар таъсирида тез парчаланиб кетади. Декстрин моддаси билан кимёвий ишлов берилган гельмоя эритмалари pH=8–9 муҳитида узоқ муддат давомида сақланганда ўз барқарорлигини йўқотмайди. Декстрин ҳам крахмалнинг бошқа ҳосилаларига ўхшаш, минераллашган ва минераллашмангаң бургилаш эритмаларининг барқарорлигини ошириш учун, сиздириш кўрсаткичини пасайтириш учун ишлатилади. Ҳозиргача декстриннинг бир неча турлари мавжуд: кальцийли сульфодекстрин Ca·СД ёки Ca<sup>(+)</sup>НСД. Декстриннинг бундай бирикмалари аргиллит асосида олинган суспензияларнинг барқарорлигини ошириш учун ишлатилади. Саноат миқёсида ишлаб чиқариш йўлга қўйилмаган.

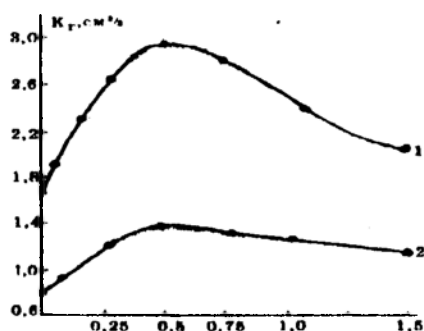
### Декстран

Сахароза моддасининг микроорганизмларидан ажратиб олинадиган декстриннинг яна бир тури бу декстрандир. Декстран моддаси билан қайта ишланган бургилаш эритмалари ўзининг технологик кўрсаткичларини (хоссаларини) 150°C ҳарорат даражасида ҳам йўқотмайди. Таркибида декстран қўшилган бургилаш эритмалари цемент тошни, гипс ва ангидритдан иборат тог жинси қатламларини бургилашда реологик ва тиксотропик хоссаларини йўқотмайди. Айниқса, кальцийли, магнийли қатламларни ўтишда юқори самараға эришиш мумкин. Бундай шароитларда эритманинг барқарорлик даражасини ошириш учун гипели бургилаш эритмалари декстран билан КМЦ биргалигида қайта ишлаб берилади. Декстран моддаси Германиядаги Гордхаузен корхонасида саноат миқёсида ишлаб чиқарилади.

### Акрил полимерлари асосида олинадиган юқори молекуляр синтетик бирикмалар.

Акрил полимерлари билан юқорида 9 бобда танишиб чиқдик. Улар термик ва термооксидланиш деструкция жараёнинг чидамили ва юқори физико механик хоссаларига эга бўлган синтетик

билин бирга хроматлар ёки суюлтирувчи кимёвий модда шарда қўшиш керак. Таркибида тузларнинг микдори юқори бўлган, яъни кучли минераллашган эритмаларга 2 фоизгача микдорда гипан қўшиб кимёвий ишлов берилса, эритманинг қуюлиши кузатилмайди. Бироқ бундай эритмаларнинг термик барқарорлиги минераллашган эритмаларнинг барқарорлигига нисбатан пасаяди. Масалан, тадқиқотчиларнинг маълумотларига кўра таркиби 20% NaCl, 20% гипан (10% лик гипан эритмасига нисба-тан) дан иборат суспензияни 150°C ҳарорат даражасигача қиздирилганда, у тўлиқ коагуляцияга учрайди. Демак, ҳарорат таъсирида эритманинг таркибий тузилиши бузилиб, дисперс фазаси заррачаларининг тўла чўкишига олиб келган. Бургилаш тажрибаларининг матижаларидан маълум бўлдики, 180°C ҳароратда таркибидаги NaCl микдори 40 дан 300 г/л оширилган бургилаш эритмаси 4500 м чуқурликда олиб борилаётган бургилаш



26 расм. Тупроқ бўкиш даражасигининг гипаннинг микдорига баглиқлик эрги чизиги. 1-гипан, 2-гипан+0,5 хромат.

жараёнида ишлатилганда амалий жиҳатдан самарасиз бўлиб чиқди. Гипан кальций ва бошқа поливалентли оғир металларга нисбатан жуда сеэтири кимёвий модда бўлиб, улар асосида тайёрланадиган бургилаш эритмаларининг барқарорлигини кескин оширади. Гипан суюқ ҳолида ишлаб чиқарилгани учун йилнинг иссиқ ойларида ишлатиш қулай, совуқ қиши ойларида ишлатиш қийинлашади. Тупроқ суспензиясига 0,5% микдоригача гипан қўшиб борилса, тупроқ заррачаларининг бўкишини ва бўкиш вақтини кескин равишда тезлаштириб юборади. Суспензияни, хром тузларини қўшиш билан тупроқ заррачаларининг бўкишини камайтирип мумкин (26 расм).

К-7, К-8, К-9. КФПАН, КПАН, КО-1, КО-2, КО-3 шулар жумласидандир. Ишлаб чиқариш сино-видан ўтган полимерлардан яна бири К-9 полимери ҳисобланади. К-9 полимер моддаси ҳам гипан, К-4га ўхшаш ПАН асосида олин-ган "нитрон" толасининг 1:0,43 ишқор нисбатида 3 соат давомида гидролизлаб (совунлаб) олинади. Ҳосил бўлган қовушқоқ суюқ полимер моддаси тупроқ суспензияларига оз миқдорда қўшил-гандга унинг барқарорлигини К-4га, гипанга нисбатан ошириб юборади. К-9 бургилаш жараёнида сув сиздириш хоссасини па-сайтирувчи, ҳароратга ва туз таъсирига чидамлилигини ошириувчи модда сифатида ишлатилади. Камчиликларидан бири – Йилнинг совуқ ойларида ишлатиш қийин. Суюқ бўлгани учун узоқда жойлашган бургилаш майдонларига ташиб етказиб бериш иқти-садий жиҳатдан қийинчилик тутгидиради. "Нитрон" толаси чиқин-диларини гидролизлаб, унинглигини ҳосиллари билан тикилган сувда эрувчи сополимери реагенти ЎзФА кимё институти ва Тошкент давлат техника университети "Нефть ва газ қудуқларини бургилаш" кафедраси олимлари билан ҳамкорликда "Бурлин" моддасини олиш усули ишлаб чиқилди ва амалиётда синаб қўрилди. Бургилаш эритмаларига кўрсатадиган таъсирига кўра "Бурлин" ҳам К-4, К-9, гипаннинг хусусиятларига эга. Факат гина "Бурлин" моддаси дисперс фазасининг миқдори ортиб, қуолган ва қовушқоқлик кўрсаткичи ортиб бургилаш кетган эритмаларнинг суюлтириб оқувчанлиги оширади. Бургилаш эритмаларига ишлов беришда миқдорида минераллашмаган эритмалар учун "Бурлин" моддасидан 0,3–0,5%, 1–3% миқдорида эга минераллашган эритмаларга қўшиб ишлатилса самарали натижалар беради. "Бурлин" – таркибида 10–20% қуруқ фаол бирикмаси бўлган, тўқ жигар рангдаги суюқ қовушқоқ моддадир.

Акрил кислотаси асосида олинадиган ва ишлатиладиган полимерларга полиакриламид ҳам мансубдир.

### Полиакриламид

Полиакриламид акриламидни инициатор (кимёвий реакцияни тезлаштирувчи органик бирикмалар) таъсирида полимерлаб олинади.

рангдаги қуюқ суюқлик ҳолатида ишлаб чиқарилади. Зичлиги 1120–1300 кг/м<sup>3</sup>. Окзил бургилаш ва цементли қотувчи эритмаларнинг энг самараали суюлтирувчи (қовушқоқлигини пасайтирувчи) ва тиксотропик хоссасини яхшиловчи модда сифатида ишлатилади. Эритманинг рН=8–10; ҳарорат даражаси 20–200°C гача бўлган оралиқда ишлатилади. Нам тегмайдиган шароитда сақланиши керак. Кимёвий жиҳатдан фаол модда.

### Гумин кислоталари асосида олиналиған кимёвий моддалар

Гумин кислотаси ўсимлик қолдиқларининг биологик чириши натижасида ва уларнинг ер қаърида босим ва ҳарорат таъсирида парчаланиши натижасида ҳосил бўлади. Қўнгир кўмир билан ишқор аралашмасидан ҳосил бўлган тузлар гумин кислотасининг тузлари дейилади. Мана шундай таркибдаги энг кўп ишлатиладиган гумин кислотаси тузларидан бири техникада УЦР – биоқўнгир кўмирнинг ишқорли эритмаси деб юритилади. Биоқўнгир кўмир таркибида целлюлоза қолдиги тармоқланган ароматик органик бирикма бўлиб, ён тармоқ занжиридан фенол, OH ва карбоксил гуруҳларидан ташкил топган табиий мураккаб органик моддадир. Гумин кислотаси биоқўнгир кўмир таркибининг 20% ни ташкил қиласи; яъни биоқўнгир кўмирнинг ишқорда эрийдиган қисмини ташкил этади. Биоқўмирнинг ишқорли эритмаси (УЦР) ҳидсиз тимқора суюқлик бўлиб, нефтнинг кўринишини эслатади. Таркиби 13% биоқўнгир кўмир ва 3% NaOH (каустик сода) ишқордан иборат. Эритма таркибидаги биоқўмирнинг миқдори ортиши билан унинг қовушқоқлиги ҳам ортиб боради. УЦР моддасининг бургилаш эритмаларига таъсири, яъни суспензияни суюлтириш, сув сиздириш хоссасини пасайтириш хусусиятлари гильтупроқ эритмасининг таркибига боғлиқ. Масалан, минераллаштирилган бургилаш эритмаларида гуматнинг барқарорлиги ишқорнинг миқдори ошиши билан орта боради. Агар мана шу шароитда CaCl<sub>2</sub> ли ёки OH гидратли қатламларни бургилашда ишлатилса унинг самарадорлиги пасаяди. Чунки эритма таркибидаги Na<sup>+</sup> ионлари Ca<sup>2+</sup> ионлари билан алмашishi натижасида гуматларнинг самарадорлигини пасайтиради. Таркибida Na<sup>+</sup> ионлари мавжуд гильтупроқ эритмаларига УЦРдан 5% (умумий зриш ҳажмига нисбатан) қўшилса, унинг сув сизиш хусусиятияни 0–5 см<sup>3</sup> миқдоригача туширади.

мақсадида бургилаш майдонларида ишлатилади. Сувда яхши эрийди, ишлаб чиқаришда 100% лик ишқорий эритмаси ишлатилади. Ҳарорат даражаси 100° С гача бўлган шароитдаги бургилаш ишларида ишлатилади.

Сивуш ёзи – этил спирти ишлаб чиқариш корхонасининг чиқиндиси. Сувда яхши эрийди. Унинг дизель еқилуси ёки нефть билан 1:1 нисбатдаги эмульсияси бургилашда ишлатилади.

Синтан-Б – Полифенолга ўхаш хусусиятга эга бўлган синтетик ошловчи модда. Фенолформальдегид қатронининг бир тури. Кора тусдаги қаттиқ модда, қуруқ жойда сақланади.

Синтан-ПА – синтетик танин – ошловчи модда, хоссалари жиҳа тидан ПФЛХга ўхаш.

Соапсток – тўқ-қўнгир тусдаги паста сифатидаги ёғ-мой корхоналарининг чиқиндиси. Таркиби 4% ёғ кислоталари ва 0,5% миқдорида ишқор, 50% га яқин органик минераллардан иборат. Оҳакли ва гуматли эритмаларга қўшиб бургилашда ишлатса бўлади. Кўпикни йўқотувчи модда.

### **9.3. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ ВА ЦЕМЕНТЛИ АРАЛАПМАЛАРГА КИМЁВИЙ ИШЛОВ БЕРИШДА ИШЛАТИЛАДИГАН КИМЁВИЙ НООРГАНИК МОДДАЛАР**

Каустик сода ( $\text{NaOH}$ ) натрий гидроксид  $\text{NaCl}$  (ош тузи) нинг сувдаги эритмасида электролиз қилиб олинади. Зичлиги 2100  $\text{кг}/\text{м}^3$ ; сувда яхши эрийди. Очик ҳавода  $\text{CO}_2$  газини, намликни тез ютади. Оқ рангли кристаллардан иборат кимёвий модда.

Каустик сода, дисперс фаза заррачаларини майдалаб гидрофиллигини оширади, рН мұхитини оширади, бир қатор бургилаш жараёнида зарур бўлган кимёвий моддалар асосида олинадиган бургилаш эритмаларини тайёрлашда кенг ишлатилади. Кимёвий жиҳатдан жуда фаол кимёвий модда; унинг билан ишлашда ҳавфсизлик қоидаларига амал қилиб, резина қўлқоплар кийиб ишлаш керак.

Сувсизлантирилган сода (натрий карбонат тузи)  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  оқ рангли кристалл модда, зичлиги 2500  $\text{кг}/\text{м}^3$ ; сувда эрийди. Бургилаш эритмаларига кимёвий қайта ишлов беришда, эритма рН мұхитини талаб даражасида сақлаб туриш учун ишлатилади. Каустик сода ҳам, сувсизлантирилган сода ҳам тупроқ ва тог жиниси заррачаларининг бўжишини оширади. Цементли қоришлиарнинг қотишини тезлаштиради.

Сүндирилган оқак сувда кам эрийди. Масалан, 100г сувда 0,125 г сүндирилган оқак эрийди. Очиқ ҳавода  $\text{CO}_2$  (углерод (IV) оксида) карбонат ангидритни ютиши натижасида, яъни оқактош  $\text{CaCO}_3$  ҳосил бўлгани учун унинг ишлатиш самараси кескин пасаяди. Бургилаш эритмасига сүндирилган оқакдан қўшилса, эритма қуюқлашиб қовушқоқлиги ортади. Бундай оқак тупроқ жинсидан иборат бургилаш эритмаларида ер ости қатламларида, бургилаш эритмаларини ютилиши каби асоратларни бартараф этиш учун ишлатилади.

Китобимизнинг олдинги бобларида оқакли бургилаш эритмалари мавзусида сизни батафсил танишириб, тұхталиб ұтғанмиз. Сүндирилган оқакнинг яна бир хоссаларидан бири, тупроқ заррачаларининг бўкиш жараёнини тезлаштиради.

Кальций хлорид тузи  $\text{CaCl}_2$  – солиширма оғирлиги 1,26–1,28 г/см<sup>3</sup> га тенг бўлган, сувни ўзига тез ютадиган гигроскопик оқ модда. Шу сабабдан суюқ, 2–30 % ли эритма ҳолатида ишлаб чиқарилади. Кальций хлорид бургилаш жараёнларида тузли ер ости қатламларини бургилаш, маҳсулдор қатламларни очиш учун кальцийли бургилаш эритмалари тай рлашда ишлатилади.

Бургилаш технологиясида ишлатиладиган кальцийли бирикмалардан яна бири кальций сульфат тузи-гипс деб юритилади.

Гипс таркибида 2 моль миқдорида сув тутган кальций сульфат  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  тузидир. У оддий шароитда сувда кам эрийди. Масалан: 0° С ҳароратда 100 гр сувда тузнинг 0,175 гр миқдорида эриса, 80°С да эса 0,1960 гр миқдори эрийди. Веқарор тупроқ жинси қатламлари бургилаш учун ишлатиладиган бургилаш эритмаларига қўшилади ёки унинг асосий таркибини ташкил қиласидиган гипсли бургилаш эритмалари тайёрлашда ишлатилади.

#### Ош тузи-натрий хлорид тузи.

Оқ кристаллардан ташкил топган қаттиқ модда; сувда яхши эрийди (28% миқдорида); бу туз ер ости тузли қатламларни бургилашда қўлланиладиган эритмаларни тўйинтириш мақсадида ишлатилади. Кучли электролит; тузнинг 0,001–0,001% миқдори тупроқ жинси заррачаларининг бўкишини оширади. Барийли сув-Барий гидроксиди  $\text{Ba}(\text{OH})_2$  – барийли гельтупроқ эритмаларининг барқарорлигини (ингибирлаш) ошириш учун ишлатилади. Барийли бургилаш эритмалари 180°С ҳарорат таъсирида ҳам қуюлмайди. Бургилаш эритмаларига ингибитор сифатида ишлатиш учун 10–15% миқдорида қўшиш тавсия этилади.

майдалаб, кейин талаб даражасидаги ўлчамга 0,074 мм эга бўлган элаклардан ўtkазилади. Модданинг дисперслик даражаси қанчалик кичик бўлса, унинг заррачалари шунчалик кўп миқдорда эритманинг ички тузилишида иштирок этиб тиксотропик хусусиятларини юзага келишида қатнашади. Огираштирувчи моддаларга қўйиладиган яна бир талаб-унинг намлигидир. Корхонада ишлаб чиқариладиган модда қуруқ ва нам бўлиши мумкин. Биринчи ҳолатдаги қуруқ моддани ишлатишдан аввал яна бир марта қайта қуритилади. Чунки эритмани тайёрлашдан олдин тегирмонда моддани майдалаш вақтида намли модда заррачалари ўзаро бир-бирига ёпишиб қолиб, резинасимон пластик массага айланиб қолади ва модданинг дисперслик дараҷасини пасайтиради. Шу сабабдан ҳам ишлатиладиган ҳар қандай ҳом ашёнинг намлигини билиш ва уни қуритиш асосий аҳамиятга эга бўлган муҳим тадбир ҳисобланади. Огираштирувчи моддаларга қўйиладиган яна бир талаб унинг таркибининг бир хиллиги ҳисобланади. Агар огираштирувчи модда сифатида табиий тоф жинсларидан ишлатиладиган бўлса, унинг таркибидағи сувда эрувчан моддаларнинг миқдорини аниқлаб улардан моддани тозалаш керак бўлади. Чунки огираштирувчи модда таркибидағи сувда эрувчи моддалар эритма таркибида қўшимча структура ҳосил қилиб, унинг сифатини пасайтиради.

Демак, огираштирувчи моддалар таркибига киравчи бошқа сувда эрийдиган моддаларни ажратиш ёки унинг миқдорини камайтириш талаб қилинади. Бундан ташқари, огираштирувчи моддани эритмага маълум миқдорда қўшиш талаб қилинади, яъни талаб чегараси миқдоридагисини олиш керак. Огираштирувчи моддаларнинг зичлигига қараб уларни ишлатиш чегараси белгилаб қўйилади. Масалан, зичлиги  $4400 \text{ кг}/\text{м}^3$  бўлган огираштирувчи моддани эритманинг зичлигини  $2200 \text{ кг}/\text{м}^3$  миқдорга кўтаргунча қўшиш мумкин. Ҳозирги пайтда бургилашда энг кўп ишлатиладиган огираштирувчи модда – бу барий сульфат тузидир. Техникада барит деб юритилади. Барит – барий сульфат  $\text{BaSO}_4$  – оқ қукунсимон модда; зичлиги навларига қараб  $3800-4200 \text{ кг}/\text{м}^3$  тенг. Бургилаш жараённада асосан икки хил турдаги огираштирувчи моддалар бургилашда ишлатилади. Булар таркибида  $\text{Ba}$ ,  $\text{Ca}$  тузларидан ҳамда темир оксиди ва темир тувларидан ташкил топган минирамлар амалиётда кўпроқ ишлатилади. Куйидаги жадвалда уларнинг баъзи таснифий кўрсаткичлари келтирилган.

Гематит - Темир (Ш) оксида  $Fe_2O_3$  табиий рудаси, зичлиги 4,600 кг/м<sup>3</sup>.

Магнетит - темирнинг құш оксида  $Fe_3O_4$  ( $Fe_2O_3 \cdot FeO$ ).

Карбонатлы оғирлаштирувчи моддаларига оқактош  $CaCO_3$  қукунлари мисол бүләди. ТошДТУ "Нефть ва газ құдуқларини бургилаш" кафедрасининг ходимлари томонидан тавсиях этилган мармар қукуни эритманинг зичлигини 1700 кг/м<sup>3</sup> гача ошириб беради.

### Оғирлаштирувчи молдаларнинг сифати ва баъзи кўрсаткичларини аниқлаш усуслари

#### 1. Молдаларнинг зичлигини аниқлаш.

Иккита белгиси бор маҳсус шиша идиш-асбоб пикнометр ёрда, мида мoddанинг зичлиги, яъни солиширма оғирлиги аниқланади.

#### Ишнинг бажарилиши.

Яхшилаб тозалаб ювилган ва қуритилган пикнометрнинг пастки қисмидаги белгигача керосин қуйилади ва термостатда 20°C ҳароратда 20 минут давомида ушлаб турилади. Ортиқча керосин миқдори шимувчи қозоз ердамида шимдириб олинади. Ўзгармас оғирликка эга бўлгунча 105–110°C да қуритиб олинган оғирлаштирувчи мoddанинг 100 г миқдори пикнометрга қисмларга бўлиб юқориги белгига етгунича қўшиб борилади. Пикнометр қўлда яхшилаб айлантири ҳаво пуфакчалари чиқиб кетгунга қадар чайқатиб турилади.

Сўнг пикнометр ҳарорат даражаси 20°C бўлган термостатга жойлаштирилади ва пикнометрнинг ичидаги ҳарорат ташқаридаги ҳароратга етгунича ушлаб турилади. Агар маҳсус ўлчаб олинган мoddанинг миқдори пикнометрдан ортиб қолса, уни тарозида 0,01 г аниқликда ўлчаб олинади ва мoddанинг пикнометрдаги миқдори топилади. Ҳосил бўлган сонни пикнометрдаги керосиннинг ортган ҳажмига нисбатан миқдорини топамиз. Бу миқдор ўрганилаётган мoddанинг зичлигига тенг бўлади.

#### Оғирлаштирувчи молданинг намлигини топиш

Маҳсус шиша бюксда 10 г миқдоридаги модда 0,01 г аниқлик билан аналитик тарозида ўлчаб олинади. Бюкс кейин 105–110°C ҳароратда барқарор оғирликка эга бўлгунча қуритилди. Намликнинг миқдори (%) қуйидаги тенглик ёрдамида ҳисоблаб топилади.

## X - БОБ

### БУРГИЛАНАЕТГАН ҚУДУҚЛАРДА БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ХОССАЛАРИНИ БОШҚАРИБ БОРИП ВА НАЗОРАТ ҚИЛИШ

Бургиланаётган майдонларда бургилаш эритмаларини бошқариб ва назорат қилиб туриш учун маҳсус кўчма тажрибахоналар мавжуд. Бундай тажрибахоналар маҳсус кичик бинода жойлашган бўлиб, у дала шароитида ишлатиш керак бўлган стандарт асбоб-ускуналар билан жиҳозланган. Булардан ташқари, тажрибахона бургилаш эритмаларига сиздириш кўрсаткичини босим остида аниқловчи қурилма (фильтр пресс), ҳаракатланувчи вискозиметр (ротацион вискозиметр, ВСН-3) ва эритманинг муҳитини аниқловчи pH-метр, эритмаларнинг зичлигини аниқловчи ричагли тарози каби асбоблар билан таъминланган.

Бургилаш қурилмаси майдончасида, яъни қудуқнинг устки қисмида бургилаш устасининг маҳсус назорат асбоблари мажмуси жойлашган бўлиб, унда ҳарорат даражасини ўлчайдиган металлдан ясалган термометр, зичликни аниқловчи асбоб-ареометр, дала вискозиметри (СПВ-5), секундомер мавжуд. Асбоблар мажмуси бургилаш жараёни даврида бургилаш эритмасининг хоссалари ва сифатини бевосита назорат қилиб бериш учун мўлжалланган. Бургилаш эритмаларини тайёрлаш бўйича муҳандистехнолог ихтиёрида эса маҳсус назорат тажрибахонаси мавжуд бўлиб, бу тажрибахона юқ автомашинаси устида жойлаштирилган. Бу кўчма тажриба таянчидан назорат қилувчи асбоб-ускуналардан ташқари намуна олувчи қурилма ҳамда на мунааларни йигиш ва сақлаш учун контейнерлар мавжуд. Кўчма дала тажрибахоналари оғир шароитларда юқори ўтказувчанлик хусусиятига эга бўлган кучли ток автомашиналарга ўрнатилган бўлади. Улар ҳозирги замон талабига жавоб бера оладиган янги автоматик қурилмалар тизмаси, ЭҲМ-компьютерлари билан жиҳозланиб, бевосита бургиланаётган қудуқда олиб борилаётган жараёнларни мунтазам равишда назорат қилиб бериш имкониятига эга бўлади. Қудуқни тозалаш ва бургилаш жараёнини автоматик равишда бошқарив борип, бургилаш

**ВУРГИЛАШ ЭРИТМАСИННИГ ТЕХНОЛОГИК ХОССАЛОРИНИИ АНДЖАШ  
ДАВРИ.**

24 – жадвал

Эритманинг технолок күрсаткичи	Күрсаткичларниң ұлчаш даври		
	Қайинчиликларынан олиб борналаётган бургилаш жараени	Қайинчиликлар содир бұлаётган бургилаш жараени	Күрсаткичларни анықлаш даври
Зичлиги	жар 1 соатда	жар 0,5 соатда	5–10 мин.кейин
Сиздириш күр- саткичи	жар куни 1-2марта	жар куни 2 марта	1 соатдан кейин
Қомушқоғлиги	жар бир соатда	жар 0,5 соатда	5–10 мин.кейин
СНС	жар куни 2 марта	1 соатдан кейин	
Харорат	нағорат килем- майды	жар 1 соатда	2 соатдан кейин

Эритмаларниң таркибини ишлаб чиқиш ва уни тайерлаш усуларини китобнинг ўтган бобларида күриб ўтдик; қуйида бургилаш эритмаларини тайёрлаш ва кимёвий ишлаш қуйида, бургилаш эритмаларининг схематик күриниши қуйидаги (27-расмда) ифода этилган.

### **ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАВИЁТЛАР:**

1. Бабушкин В. И., Матвеев Г. М., Мчедлов-Петросян О. П. Термодинамика силикатов. М., Стройиздат, 1972.
2. Воюцкий С. С. Курс коллоидной химии. М., Химия, 1976.
3. Глинка Н. Л. Общая химия. Л., 1977.
4. Кистер К. Г. Химическая обработка буровых растворов. М., Недра, 1972.
5. Пашенко А. А., Сербин В. П., Старчевская Е. А. Вяжущие материалы. Киев, Высшая школа, 1975.
6. Вулатов А. И., Круглицкий Н. Н., Мариампольский Н. А. и др. Промывочные жидкости и тампонажные растворы. Киев, изд. Техника, 1974.
7. Асқаров М.А., Ёдгоров Н., Ёриев О.М. Полимерларнинг физик кимёси. Тошкент "Ўқитувчи" 1993.

3.16. Полимерлар асосида олиялган бургилаш эритмалари.....	55
3.17. Туз билан түйнектирилган тупроқлы бургилаш эритмалари.....	57
3.18. Эмульсиян бургилаш эритмалари .....	58
3.19. Инверт эмульсиялар.....	60
3.20. Нефть асосида олиялданган бургилаш эритмалари .....	61
3.21. Аэрофоб бургилаш эритмалари .....	63
3.22. Кудукни ҳаво оқымы билал тозалаш.....	63
<b>IV бөб. Сирт қодисалары за уларниң бургилаш жараенидаги ажамияты.....</b>	<b>65</b>
4.1. Сирт қодисаларининг тасиғи .....	66
4.2. Сирт қаватининг хусусиятлари .....	64
4.3. Суюқлик сирт тарағлиги ва сирт энергияси .....	69
4.4. Қаттиқ жисемларининг сирт тарағлиги .....	72
4.5. Қаттиқ жисем..арда көзегия ва адгезия .....	76
4.6. Капилляр босим .....	79
4.7. Капиллярда суюқлик сиртининг ўзгариши .....	80
4.8. Суюқликларининг ёйилиб кетиші .....	84
<b>V бөб. Адсорбция .....</b>	<b>88</b>
5.1. Абсорбция .....	90
5.2. Адсорбцион мұназанат .....	92
5.3. Қаттиқ жисем сиртидеги адсорбция .....	94
5.4. Шенгмюрияның макромолекуляр адсорбция нағарияси .....	99
5.5. Адсорбентлар за уларниң қарастырылышы .....	105
5.6. Эритма сиртіда бұладыған адсорбция .....	106
5.7. Гиббс тенгламасы .....	107
5.8. Ионлар адсорбциясы .....	110
5.9. Дисперс фаза заррачалары мустақаммияттың адсорбция туғайлы пасайышы. Ребинддерәффекті .....	116
5.10. Бургиланған жисемлар за гильмоядың бұкиши, контракции- (қиришиш) .....	116
5.11. Адгезивлар .....	119
<b>VI бөб. Дисперс системаларининг электрик коссалари .....</b>	<b>122</b>
6.1. Дисперс системаларда электрокинетик потенцинал .....	122
6.2. Электрофорез за электроосмос .....	125
<b>VII бөб. Бургилаш эритмаларин тайёрлап жараёш .....</b>	<b>129</b>
7.1. Бургилаш эритмаларин тайёрлапташтырудың ком ашёлар міндеркінің қысқаблаш .....	122
7.2. Бургилаш эритмаларин шлам за газдан тозалаш .....	140
Юниш суюқликларин бургилашда ажралған тог жисемларидан тозалаш .....	140
7.3. А. Гидроциклон жиқоз .....	146
7.4. Кумажраттық ШГ-60 .....	146
7.5. Чангтозалагыч ИГ-45 .....	146
7.6. Арадаш жиқозалар .....	147
7.7. Бургилаш эритмаларин гаскелантырып усуулдары .....	147
7.8. Бургилаш эритмаларин физик-химелік усул билан гаскелантырып .....	148
7.9. Оғырлаштырмалған эритмаларинң үч босқичли тозалаш системасы .....	150
<b>УШ бөб. Юқори молекулалы бирикмалар за уларниң олиялни усууллары .....</b>	<b>154</b>
8.1. Полимерларининг механик коссалари за агрегат қолаты .....	160
8.2. Макромолекулаларның ассоней түрләрі .....	161
8.3. Полимерларининг эриш жарієш .....	162
8.4. Полимерларининг эріш тәрмодинамикассы .....	158
8.5. Юқори молекулалы бирикмалар (ЮМБ) эритмаларининг коссалари .....	154
8.6. Юқори молекулалы бирикмалар эритмаларига электролитларның тәзсіри .....	155
8.7. ЮМБ эритмаларининг осмотик босимы .....	157

**Муаллифлар:**  
**АМБАНОВ АБДУЛАЕВ МУХАММАДНАБИ УГЛИ**  
**ЕДГОР МОРМУХАММАД ЕДГОР УГЛИ**  
**ТОЛЖИНОВ ҲАКИМ ТОЛИП УГЛИ**

**Б У Р Г И Л А Ш Э Р И Т М А Л А Р И**  
Мұқаррир Ҳасанов А.

1995 йылғы нағар кішлари режасыда.

Босишига рухсат этилди. 15.08.95 й. Бичими 60x84<sup>1/16</sup>.  
1-сон қоғозын. Тезкор босма усулида босалды. Шартлы босма тобоги 15,0.  
Нағар қасоб тобоги 15,1. Нұсқасы 1000 донан.  
Буюртма № 28 Бақосы көлиништеги нархда.

Абу Райдон Беруний комли Тошкент давлат техника  
университетін. 700095. Тошкент, Университет күчаси, 2.

Ўз. Респуб. ФА“Фал”нашприётинг босмахонасида босилди.  
700170, Тошкент, акад. Абдулаев Х., Шоқ күчаси, 79.

Бургилаш эритмалари: дарслик / А.М Аминов., Н. Ёдгоров.,Х.Т. Толипов; Тошкент давлат техника университети; Тошкент 1996.

Дарслик "Бургилаш эритмалари" фанидан тасдиқланган дастур асосида олий ўкуз юртларининг Нефть ва Газ саноати бўйича мутахассис-муҳандислар тайёрловчи бўлимларда таълим олаётган талабалар учун мўлжалланган. Дарсликда бургилаш эритмаларининг физик-химёвий ҳамда технологик ҳусусиятлари кўрсатилган. Шунингдек, дисперс системалар ҳамда бургилаш эритмаларининг физик коллоид хоссалари ҳам қисқача тушунарли тарэда баён қилинган.

27 расм, 28 жадвал , 7 адабиёт .

доц. Н. Ёдгоровининг умумий таҳрири остида.

Таҳриччилар: ТошДТУ "НГКИ" кафедраси мудири,  
доцент В.Ш Акрамов., ТошДТУ доценти Т.Қ. Корабоев.

лик босқичларга мұлжалланған бұлиб 102 соат маңруза, 51 амалай үзіншілдегі тәжірибелерде 68 соат тажриба машгүлділіктерінде 68 соат тажриба машгүлттарини ўз ичига олади. Бұргилаш эритмалары таркиби ва түзілишиға қараб коллоиддисперс системалар турига кирганлиги учун дарсликда асосан дисперс системаларға атрофлича зерттеуден берилген бұлиб, бу системаларнинг физик-хименик, коллоид жоссалари чуқурроқ таҳлил килиб ўтилған.

Кристаллографик түзілиши ҳақида қисқача маңлумот берилді. Асосий зерттеуден бұргилаш эритмаларининг тиксотропик, реологик, энергетик жоссалариниң ұрганиш билан бир қаторда юқоридаги жоссалариниң бошқарыб, яғни назорат қилиб бориш усулдары мисоллар тарихасыда қайд қылған.

Бұргилаш эритмалариниң тайёрлайтын, ишлатышта тозалаштырылған, кименик реагенттердің ердамыда үларни қайта ишлаш, эритма мұхитидегі содир бұладыған физик ва коллоид жараёнлар, тог жинсларининг зерттеулері, кристаллизациясы, диффузиясы, осмотик ҳодисаларнинг өзага келиши сабаблары ҳамда полимер моддаларнинг олининиши ва ишлатилиши каби мәдени маңлумоттар баён қылған.

– Нефть ва газ маҳсулотларини сақловчи ер ости қатламини очиш даврида унинг табиий ўтказувчалигини сақлаб туриш ва бошқа технологик вазифаларини бажариш. Куйида бургилаш эритмаларининг ушбу кўрсатилган асосий технологик функцияларини қисқача ёритиб ўтамиз.

– Нефть ва газ қудуқларини бургилаш, тог жинси заррачаларидан тозалаш, ер юзасига олиб чиқиш.

Бургилаш жараёнини юқори тезликда олиб бориш учун даставвал бургиланаётган зонани турли тог жинси парчаларидан тозалаш ва уларни олиб чиқиш зарур. Бундай технологик шартшароитни вужудга келтириш учун авваламбор қудуқни ичига юборилаётган бургилаш эритмасининг миқдори ва унинг сифати муҳим аҳамиятга эга. Чунки бургиланаётган қудуққа вақт бирлиги ичига қанча кўп миқдорда эритма юборилаётган бўлса қудуқ туви шунда тез тозаланади ва бургининг ишлаш самараси ортиб бургилаш жараёни тезлаянади.

Бургилаш жараёнининг самарадорлигини ошириш албатта қудуққа юборилаётган бургилаш эритмасининг сифатига, айниқса унинг реолгик хоссаларига боғлиқ бўлади. Шу сабабдан бургилаш эритмасининг қудуқ бўйлаб айланма ҳаракати ва уни механизmlар ёрдамида ҳайдаш эритманинг қовушқоқлигига боғлиқ бўлади.

Қовушқоқлик дараёкаси кичик бўлган (кинематик қовушқоқлик) эритмалар бургиланаётган қудуқ тубини тез ва сифатли тозалабгина қолмай, балки эритманинг ўзини ҳам турли хил бошқа жинс парчаларидан осон тозалайди. Шундай қилиб, бургиланаётган қудуқ тубини тозалаш ва бургилаш жараёнининг тезлигини, сифатини, бургининг иш қобилиятини оширишнинг асосий омилларидан бири-бу бургилаш эритмалари бўлиб, бутун технологик жараён унинг сифатига, реологик хоссаларига узвий равишда боғлиқ экан.

Бургиланган қатлам жинслари парчаларини ва заррачаларини эритмала муваллақ саклаш.

Бургилаш жараёни даврида қудуқнинг бутун чуқурлиги бўйлаб бургиланган қатлам жинсларининг заррачалари ниҳоятда кўп миқдорда бўлади. Бу заррачалар бургилаш эритмаларининг айланма ҳаракати, туфайли қудуқ тубидан ташқарига олиб чиқилади. Технологик жараён баъзи ҳолларда мажбуран тўхтатилган пайтларда бу заррачалар қудуқ тубига, яъни бургиланаётган жойга чўкиб қолиши мумкин. Натижада қудуқ девори бўйлаб

ри тиксотропик тузилишига эга, механик ва бошқа ташқи таъсирлар остида ўз хоссасини йўқотмайдиган бургилаш эритмалари тайёрланади. Бундай эритмалар тиксотропик хусусиятга эга бўлиш билан бирга қудуқقا осон ҳайдалувчи ва яхши ҳаракатчанликка эга бўлиши ҳам керак. Бургилаш эритмаларининг тиксотропик хусусиятларини аниқлаш учун унинг чегараланган куч таъсирига нисбатан силжишини кўрсатувчи катталик билан ўлчанади. Бу катталак эритманинг тинч ҳолатдаги тузилишини ҳамда унинг барқарорлик даражасини кўрсатади.

Агар қатламнинг босими қудуқдаги гидродинамик босимнинг миқдоридан ортиқ бўлса, суюқлик, газ ёки нефть қатламидан қудуқ ичига оқиб ўта бошлайди. Босим етарли даражада юқори бўлганда маҳсулдор қатламдан нефть ва газ аралашмалари катта куч билан отилиб ер юзасига чиқади, яъни маҳсулдор қатламда нефть фаввораси ҳосил бўлади. Бундай оғир қийинчиликларнинг олдини олиш учун бургилаш жараёни даврида қудуқ тубидан на муналар олиниб, текшириб борилади. Бундан ташқари бургилаш эритмаларининг хоссалари мунтазам равишда назорат қилиб борилади.

Бундай қийинчиликларнинг олдини олиш учун қудуқ ичига ҳайдалаётган эритманинг зичлигини ошириш унинг гидродинамик босимини ортириб, ичida кескин камайиб кетади ва бу гидростатик босимнинг кескин камайишга олиб келади. Бу ҳол маҳсулдор қатламларни бургилаш даврида ер ости тог жинсларининг ўпирилишига, шунингдек нефть, сув, газ маҳсулотлари тўплланган дўнгликларнинг очилишига сабаб бўлади.

Бургилаш эритмасининг қатламларга сўрилиш даражаси, яъни ютилиш миқдори қудуқ қатлам системасидаги босимнинг фарқига боғлиқ бўлади. Бундан ташқари ютилаётган эритманинг миқдори ютувчи қатламнинг геологик ҳолатига (ёриқлар, говак тешиклар миқдорига) ҳам кўп жиҳатдан боғлиқдир. Ютилаётган бургилаш эритмасининг умумий ҳажмий миқдорига қараб бургилаш эритмасига нисбатан турли хил талаблар қўйилади. Чунки эритма хоссаларининг ўзгаришига қараб юқоридаги бургилаш жараёнида содир бўлаётган қийинчиликларга қарши курашиш мумкин бўлади.

## I.I. БУРГИЛАШ ЭРИТМАСИННИГ САМАРАЛИ ИШЛАШНИ ТАЪМИНЛАШ

Бургилаш эритмаси қудуқларни узатма бурги ёрдамида бургилаш жараёнида бурги-қувур системасини ҳаракатлантирувчи асосий восита ҳисобланади. Қувур ёрдамида узатилаётган бургилаш

## 2. Гидростатик хусусиятлар.

"Гидродинамик хусусият" деганда бургилаш эритмасининг тез оқувчан ҳаракати билан боғлиқ бўлган хоссалари тушунилади.

"Гидростатик хусусиятлар" деганда эса, эритманинг тинч ташқи мұхит билан ўзаро мувозанат ҳолатдаги хоссалари тушунилади.

Эритманинг гидродинамик хусусиятларини ўрганиш билан унинг бевосита бургилаш жараёнига таъсири, бургилаш тезлигини ошириш билан боғлиқ бўлган самарадорлиги туфайли бургилаш жараёни даврида юз берадиган муаммоларни ҳал этиши ва муваффақиятли амалга оширилиши кўзда тутилса, гидростатик хусусиятларини ўрганиш билан эса қудук деворларининг эритманинг (қудуқни тўлдириб турган) тинч ва ҳаракат ҳолатига боғлиқ бўлган бир бутун комплекс муаммолар, айниқса: бургилаш эритмасининг қатламга ютилиши, қудук деворларининг емирилиши, ўпирелиши ва шунингдек, бургилаш қувурларининг ўзаро бир-бирига бирикиб қолиши, уларнинг ишлаш механизми каби мұхим вазифаларни ҳал қилиш кўзда тутилади.

Маҳсулдор қатламда қудук билан қатлам ҳосил қилган бир бутун системада гидростатик мувозанатни вужудга келтириш ва уни сақлаш билан маҳсулдор қатламнинг табиий ўтказувчанлик хусусиятини қудуқни ўзлаштириш давомида сақлаб қолиш мумкин. Гидростатик босимни бургилаш эритмасининг солиштирма оғирлигини бошқариб туриш билан ўзгартириб туриш мумкин, яъни: эритманинг қудук деворига бераётган таъсир кучи гидростатик босимининг катталиги қўйидаги формула ёрдамида ҳисоблаб топилади:

$$\rho = \frac{H \cdot P_{\text{кат}}}{10}$$

бу ерда:  $\rho$  — бургилаш эритмасининг солиштирма оғирлиги ( $\text{кг}/\text{м}^3$ ),

$H$  — қудуқнинг чуқурлиги ( $\text{м}$ ),

$P_{\text{кат}}$  — қатламнинг босими. Бу формуладан кўриниб турибдикни, ҳар 10 м чуқурликда сувнинг гидростатик босими 1.атм ортар экан.

Демак, 1000 м да сув қатлами устунининг қудук деворидаги босими 100 дПа; 5000 м да 500 дПа в.ҳ.к.з.

Юқоридаги tenglamадан гидростатик босимни юзага келтирадиган эритманинг солиштирма оғирлигини ҳисоблаб топиш мумкин.

манинг физикавий ва кимёвий ҳоссаларини ўзаро бир-бирига<sup>1</sup> боглаш билан бажариш мумкин. Шу сабабдан эритманинг бундай ҳусусиятларини унинг физик кимёвий ҳоссаларини ва ҳусусиятларини ўзгартириб бориш учун лой эритмаларига маҳсус лой эритмаларни кимёвий қайта ишлаш натижасида амалга ошириш мумкин. Эритмаларнинг физик кимёвий ҳусусиятларини ўзгартиришдан мақсад-бургилаш жараёнини тезлаштириш ва қудуқларнинг деворларини физик кимёвий барқарорлигини оширишdir. Шунинг билан қудуқларнинг деворларини ўпирилишдан, емирилишдан ва бошқа физик-механик, кимёвий таъсиrlардан сақлаш учун ҳам лой эритмаларига турли хил кимёвий моддалар қўшиб қайта ишланади. Физик кимёвий таъсиrlарга бургилаш қурилмаларининг агрессив муҳит ёки кимёвий реагентлар таъсирида емирилиши ва уни олдини олиш ҳозирги кунда энг муҳим вазифалардан бири ҳисобланади. Бургилаш қатламлари икки хил таъсиридан емириля бошлади.

## 1. Кимёвий емирилиш.

### 2. Механик емирилиш (абразив парчаланиш).

Бургилаш қурилмалари эритмаларнинг таркибига кирувчи кучли электролитлар, яъни кимёвий моддалар таъсирида тог ва тупроқ жинси қатламларининг емирилиши кимёвий емирилиш; механик таъсири натижасида тог жинси қатламишининг емирилиши абразив емирилиш дейилади. Абрязив емирилишга бургининг таяич ва ҳаракатлантирувчи қисмлари ва суюқлик ҳайдовчи қурилма (насос)нинг ишлаши даврида уларнинг ҳаракати зарбидан қаттиқ тог жинсларининг емирилиши ҳам киради.

Бургилаш қурилмалари ва унинг ҳаракатлантирувчи асосий қисмларини абразив емирилишдан ва занглашдан (кимёвий емирилишдан) ҳимоя қилиш учун бургилаш эритмаси таркибига бу қисмларни ишлаш умрини узайтирувчи ва занглашдан ҳимояловчи турли хил моддалар қўшилади. Бургилаш қурилмаларининг ши қобилиятини узайтириш омилларидан бири бургилаш эритманинг pH - муҳитини бошқаришдан иборатdir. Эритма муҳитининг асослик хоссасини орттириш билан кимёвий емирилиш жараёнини содир бўлишига шароит яратилади. Шунинг учун ҳам кимёвий моддалардан фойдаланишда булардан ташқари маҳсус мойловчи реагентлар қўшиш билан ишчи қисмларни уларнинг кимёвий ҳоссаларини чуқур ўрганиб, кейин маҳсус таркибга эга бўлган эритмаларни тайёрлаш керак бўлади. Бургилаш қурилмасини ва унинг ишчи қисмларини ҳимоя қилиш учун эритма таркибига мойлаш ҳусусиятига эга бўлган турли хил ёглар, нефть ва

ҳарорат кўтарилиши билан унинг исиб кетиши ва эритманинг рН мухитининг кескин ўзгариши эритманинг турли тог заррачалари билан ифлосланиши, дисперс фазасининг миқдори, зичлиги ва қовушқоқлигининг ортиб кетиши турли структурага эга бўлган геологик қатламлар бургиланаётганлигидан дарак беради. Шунингдек, маҳсус геофизик тадқиқотлар учун қудуқ тубига кабеллар ёрдамида ўта сезгир асбоблар бургилаш эритмаси ёрдамида туширилади.

Бу мақсадда ишлатиладиган бургилаш эритмаси диэлектрик хусусиятга эга бўлиши керак. Бундан ташқари, бургиланаётган қудуқ тубини тог жинси заррачаларидан тозалаш натижасида эритма билан бирга қаттиқ зарралар ер юзасига олиб чиқилади. Бу заррачаларни таркиби, тузилишига қараб геологик қисмларининг тузилиши ва характеристики ўрганиш ва унинг хоссаларини аниқлаш билан қудуқ ер ости қатламларининг геологотехникавий характеристири аниқланади. Табиий газ маҳсулотларини тутган йирик ер ости майдон (горизонт) лари эритмадаги ютилган табиий газни асбоб текширгичлар ёрдамида миқдорини аниқлаш билан хулоса қилинади ёки маҳсулдор қатламнинг очилишини кўрсатади.

Маҳсус газ текширгич ёрдамида қудуқдаги бургилаш эритмасида ютилган газ миқдори аниқланилади. Шу усул билан маҳсулдор қатламнинг очилиши тўғрисида фикр юритилади.

Узоқ шимол доимий музликларида олиб бориладиган бургилаш жараёнларида маҳсус иссиқлик ютувчи ва юқори иссиқлик сигимига эга бўлган бургилаш эритмаларини танлаб ишлатиш талаб қилинади. Чунки, бундай ҳолларда тупроқ қатламида бургилаш даврида ҳароратнинг кўтарилиши билан қудуқ деворларининг тез ўпирилиши содир бўлади. Бургилаш эритмаларини ишлатиш даврида қудуқ ва эритмани тозалаш қурилмаси тизими бўйлаб айланма ҳаракат давомида бургилаш эритмаси совиди ва у қудуқка қайта юборилади. Натижада бургиланаётган қатламдаги ер ости тог жинсларининг иссиқлик сигимини бир меъёрда сақлашга ёрдам беради ҳамда қудуқнинг бургиланаётган қисмидаги мўътадил шароитни вужудга келтиришга ёрдам беради. Шундай қилиб, қудуқларни бургилашнинг геологотехникавий шароитларига асоссан ҳар бир бургилаш жараёнида бургилаш эритмасидан самарали фойдаланиш талаб қилинади.

Бургилаш жараёнининг ўзига хос технологик хусусиятларига асосланаб ва уни чуқур ўрганиш натижасида бургилаш ўтказиладиган майдонларининг геологик шарт-шароитига асосан бур-

## II БОБ

### БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ФИЗИК КИМЁВИЙ АСОСЛАРИ

Маълумки, ҳар қандай жисм ёки табиатда учрайдиган модда ёки бириқма шароитга қараб уч ҳил агрегат ҳолатда: қаттиқ, суюқ, газсимон ҳолатда бўлади. Агрегат ҳолат ташқаридан берилаётган таъсири ёки асосий термодинамик кўрсаткичларининг ўзгаришига боғлиқлиги туфайли содир бўлади. Моддаларнинг агрегат ҳолати унинг таркибий қисми заррачаларининг ўзаро бир бири билан таъсири, бир-бирига нисбатан жойлашуви ва ҳаракатида намоён бўлади. Заррачаларнинг модда таркибидаги ўзаро таъсири маълум вақт орасида, яқин маофада бир вақтнинг ўзида бир-бирини итарувчи ёки бириктирувчи тортиш кучи таъсирида рўй беради. Бундай моддалар турли ўлчамга эга бўлган майда заррачалардан таркиб топган таркибий қисмларнинг ўзаро бири-кишидан ҳосил бўлади. Модда таркибига кирувчи заррачалар катта-кичиклиги унинг дисперслигини кўрсатади. Модда таркибий қисми дисперслик даражасининг катта ёки кичикилигига қараб дисперс системалар икки системага: гомоген (бир жинсли) системалар ва гетероген (ҳар хил жинсли) системага бўлинади. Системаларнинг физик кимёвий нуқтаи назардан бир хил фазадан, яъни бир жинсли фазадан иборат ва унинг таркибий қисмлари орасида сирт чегараси бўлмаган турларига гомоген системалар дейилади.

Молекуляр-дисперс системаларга мисол қилиб гомоген системаларни, масалан: турли газлар аралашмаси, қаттиқ (қуюқ) ва суюқ эритмалар (асослар ва кислоталар)ни кўрсатиш мумкин. Бургилаш жараёнида чин эритмалар бургилаш эритмаларини кимёвий қайта ишлаш мақсадида ишлатилади (масалан, каустик соданинг сувдаги эритмаси).

Икки ёки ундан ортиқ фазалардан иборат ва улар ўзаро гетероген сирт билан бир-биридан ажратилган системаларга гетероген системалар дейилади. Бундай системаларга турли хил моддалар атом молекулаларининг ўзаро бирикшиб юрик ассоциятлар ҳесил қилган системалари мисол бўла өлади. Котувчи ва бургилаш эритмалари ва бошқа бир қатор кимёвий бирикмаларнинг эритмалари гетероген дисперс системаларга мисол бўлади.

2. - Коллоид дисперс системалар.

3. - Ион молекуляр дисперс системалар.

Юқорида келтирилган турли хил гетероген системалар бир-бирларидан дисперс фазаси таркибидаги заррачаларнинг дисперслик даражаси, яъни заррачаларнинг ўлчами билан фарқ қиласди. Дагал дисперс системалари учун дисперслик даражаси  $D > 10^5$  мкн ёки  $10^5$ . Коллоид дисперс системалар учун  $10^{-3} > D > 10^1$  мкн, ион—молекуляр системалар учун  $10^{-1} > D > 10$  мкн.

Бургилаш ва қотувчи эритмалар таркибига кўра ҳам дагал дисперс ва коллоид дисперс система заррачалардан таркиб топган бўлади. Қўйидаги жадвалда дисперс заррачаларнинг дисперслик даражаси миқдорига кўра уларнинг таснифи берилган.

1-жадвал  
ГЕТЕРОГЕН СИСТЕМАЛАРНИНГ ТАСНИФИ

Гетероген система турлари	Д.см	а.см	$1\text{cm}^3$ модда миқдори ва а-киррага эга бўлган кубнинг $1\text{cm}^2$ даги сирт юзаси
1	2	3	4
1.Дагал дисперс системалар (суспензия)	$10^5$	$10^{-5}$	60
2.Коллоид-дисперс системалар (эмulsion, аэрозол).	$10^5-10^7$	$10^{-5}-10^{-7}$	60-6000
3.Ион молекуляр дисперс системалар (полиэлектролитлар, асослар, кислоголлар)	$10^7$	$10^{-7}$	сирт чесгарасига эга эмас

Шундай қилиб, жадвалга кўра системанинг дисперслиги унинг кўпгина физик кимёвий хоссаларини белгилайди. Масалан, эритмаларнинг фильтрланиши, системанинг дисперслик даражаси билан бевосита узвий bogлиқликка эгадир. Бундан ташқари эритма ёки суспензия дисперс фазасида заррачалар қоғоз фильтрдан ўта олмаса, ионлар ва коллоид заррачалар бемалол тўғридан-тўғри ўта олади.

- а) қаттиқ күпиклар (пемза, пенопласт) - 1Г:2К
- б) қаттиқ эмульсиялар, геллар - 1С:2К
- в) қаттиқ зөллар (чүян, бронза, қимматбаҳо тошлар). 1К:2К

Нефть ва газ саноати учун катта аҳамиятга эга бўлган системалар-бу дисперс мұхити суюқликдан иборат бўлган гетероген системалардир. Шунинг билан бир қаторда баъзи ҳолларда бургиланаётган майдон шароитига қараб газсимон мұхитдан иборат системалардан ҳам фойдаланиш мумкин. Масалан: ҳаво ёки газ ёрдамида қудуқларни абразив тоб жинси заррачаларидан ювиб тозалаш ишларида қўллаш мумкин. Дисперс системаларнинг бутун ҳолатини ва хоссаларини белгилайдиган энг аҳамиятли омиллардан бири-бу дисперс фазанинг сирт юзаси ҳисобланади. Чунки дагал дисперс системаларда дисперс фазанинг юза сирти мұхим ҳажмий хоссаларни ҳамда структура, механикавий ва технологик хусусиятларни белгиловчи асосий кўрсаткичdir.

Қотувчи ва бургилаш эритмаларида коллоид заррачаларнинг ўлчами қанчалик кичик бўлишига қарамасдан, полидисперс системаларнинг хоссалари коллоид заррачалар ташкил этган фазалараро сиртнинг катта қисмiga bogлиқ bўлади. Бургилаш амалиётида бургилаш ва цементли қотувчи эритмаларни яратиш ва уларнинг физик кимёвий хоссаларини бошқариб борища бундай омилнинг аҳамияти катта бўлади. Айниқса, қотувчи ва қотиравчи эритмаларни ишлатишда дисперс фаза ташкил қилган солиштирма сирт юзасининг катталиги мұхим технологик аҳамиятга эгадир.

## 2.2. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ҚАТТИҚ ФАЗАСИ

Агар қудуқларни тозалашда ва бургилаш жараёнида лой суспензияси (гельмоя эритмаси) дан фойдаланилса, унинг асосий коллоид-кимёвий ва технологик хоссалари дисперс фазанинг таркиби ниҳоятда bogлиқ bўлади.

Бургилаш эритмаси суспензия-дисперс фазаси қаттиқ (К) дисперс мұхити суюқликдан (2С) иборат системадир.

Бургилаш эритмасининг дисперс фазаси сифатида турли хил минераллар синтетик органик ёки анорганик ҳамда минерал-органик бирикмалардан иборат бўлиши мумкин. Бургилаш эритмаларини тайёрлаш учун юқори дисперслерлик даражасига эга бўлган, таркиби минерал тузлардан иборат тупроқ жинсларини, масалан: монтмориллонит, полигорскит, баъзан ҳолларда оҳак ва х.к. ни ишлатиш мумкин. Синтетик-органик, минерал-органик

Кристалл ҳолатдаги тог жинси заррачалари унинг таркибидаги металл ионларининг ўзаро ион панжаралар ҳосил килиб бояланишидан пайдо бўлади. Натижада кристалларни ташкил этган бир хил ўлчамли ионлар умумий бир системани ташкил қиласди. Бундай ўлчамли тузилишга эга бўлган кристалл панжарарадан айнан бир молекулани ажратиб олиш ниҳоятда қийин бўлади.

Панжарарадан айнан бир молекулани ажратиб олиш ниҳоятда қийин бўлади. Чунки панжарарадаги ҳар бир ион атрофи бир қанча бошқа ионлар билан ўралган бўлади. Ионни ўраб турадиган ионлар сони шу ионнинг координацион сони дейилади.

Кристалл тузилишига эга бўлган бундай заррачаларнинг биркма таркибида қайси тартибда бир-бири билан кимёвий боя ҳосил қилиб бояланиши муҳим аҳамиятга эгадир. Кристалл панжарада ион, атом ва молекулаларнинг ўзаро даврий ёки қатъий тартибда бояланиши унинг фазовий ички тузилишини белгилайди, яъни кимёвий боянинг турига қараб кристаллнинг ички тузилиши белгиланади. Дисперс фазани ташкил қилган заррачаларнинг майдаланиши ва уларнинг мустаҳкамлиги (қаттиқлиги) физик ва механикавий ҳамда агресив муҳитлар таъсирига чидамлилиги кимёвий боянинг таркибига, турига, кимёвий боянинг энергиясига боялиқдир. Чунки тупроқ жинси таркибига кирган туз қатламларнинг сув таъсирида майдаланиб емирилиши унинг сув таъсирига нисбатан барқарорлиги ниҳоятда паст эканлигини кўрсатади. Бундан ташқари заррачаларнинг шакли ва кимёвий таркиби, сирт юзасининг ҳажми ҳам муҳим аҳамиятга эгадир. Агар қаттиқ жисм ёки жинснинг кристалл панжараси тузилишида турли хил ионлар қатнашса, у ҳолда бу ионларнинг ўзаро бир-бири билан электрокинетик кучлар таъсири остида бўлиши, яъни ионларнинг ўзаро тортишув ва итаришув кучлари таъсирида бўлиши бағқарор ион сони деб юритилади ва у кристалл панжаранинг асосий шакли унинг фазовий тузилишини белгилаб туради. Кристалл панжара асосини ташкил этувчи ионнинг ўлчами қанча юқори бўлса, унинг координацион сони ҳам шунча катта бўлади.

Кристалл таркибидаги ионларни ўзаро бир-бири билан маълум тартибда кимёвий боя ҳосил қилиб жойлашуви натижасида кристаллнинг фазовий шакли ионнинг ўлчамига ва унинг координацион сонига боялиқ бўлади. 2-жадвалда ионларнинг турига ва координацион сонига мос бўлган минераллар, кристалл панжарасининг геометрик шакллари келтирилган.

Маълумки, тупроқ жисмлари ер қаъри чўкма тог жисмларининг энг катта қисмини ташкил этади. Ер қатламишининг 340 млн.

масофада б атом кислород ва гидроксил атомлари билан ўралган ҳолда жойлашган.

2. Кум тупроқ силикати тупроқ чексиз тақрорланиб турувчи гексагонал (олти қирралик) турдан иборат кремний-кислород бөгланишга эга. Тетраэдр шаклига эга бўлган кристал-лардан таркиб топган минералларда кремний атомлари тўртта кислород ва гидроксил билан ўралган қатлам масофасида бир-бири билан бөгланган ҳолда бўлади.

Юқорида мисол қилиб келтирилган минералларнинг кристаллари сирти мураккаб электр майдонини ҳосил қилиб туради. Бу майдон таъсирида кристалл қаваҷалари тўпламидаги кристалл қаватлари ўзаро электростатик кучлари таъсирида деформацияланиб туради.

Демак, кристалл панжаралар тўпламларидан иборат ионлар ўзаро электростатик кучлари таъсирида бир-бири билан бөгланиб турса, тўпламнинг кристалл қаватдаги бир қисми Вандервальс кучлари таъсирида бир-бири билан бөгланган бўлади. Кристалл панжаранинг барқарорлик энергияси қиймати эса бу кучларнинг йигиндисидан иборат бўлади ва қўйидаги эмпирик тенглик билан ифодаланади:

$$E_{kp} = \Gamma_{av} + \Gamma_{v.v}$$

Кристалл панжаранинг барқарорлик энергиясини 1 г-моль кристаллга тўғри келадиган ҳар бир қўш ионларнинг ўртасидаги ўзаро таъсир кучларининг ҳосил қилувчи энергия микдори, кристаллнинг ташкил этувчи барча ионлар микдори билан таққослаб аниқлаш мумкин ёки  $E_{kp}$  микдорини қўйидаги эмпирик тенглама ёрдамида ҳисоблаш мумкин бўлади:

$$E_{kp} = \frac{NAZ_1 Z_2 e^2}{R_{12}} \left(1 - \frac{1}{2}\right)$$

Бу ерда :  $N$  – Авогадро сони;

$A$  – Моделунг доимийси (кристаллнинг тузилиш турига бөглиқ бўлган катталик );

$Z_1, Z_2$  – ионларнинг валентлиги;

$e$  – электроннинг заряди;

$R_{12}$  – атомлараро масофа;

$n$  – эмпирик доимийлик.

Бу тенглама факат ион натижалардан иборат кристалларнинг барқарорлик энергиясини ҳисоблаш учун исплатилади. Чузки, ковалент кимёвий бөглардан ташкил топган кристалл панжара.

заррачалари солиширма сиртининг кўлами унинг суюқликлар (лиофиль) ва газлар билан ўзаро таъсир доирасини ифодалайди.

Нефть ва газ саноати учун муҳим аҳамиятга эга бўлган дисперс системалардан бири сувтупроқ жинси системасидир. Бу система асосан уч гуруҳга бўлиб ўрганилади:

- а) алюмогель (каолин)дан иборат системалар;
- б) бентонитдан (монтмориллонит минералларидан) иборат системалар;
- в) гидрослюдалар (полигорскит минералларидан) дан иборат системалар.

Кўпчилик тупроқ минералларининг сув билан ўзаро таъсири натижасида сувли эритмаларда ион алмашинув ҳусусиятини намоён қилиши дикқатга сазовордир. Сувли эритмалардан тупроқ жинси минераллари ўз сиртига баъзи катионларни адсорбция қилиб, ўз навбатида минераллар ҳам эритма билан ўзаро ионлар алмашади. Алмашинаётган катионларнинг миқдори эса минерал кристалл панжарарининг таркиби тузилишига боғлиқдир. Тупроқ жинси минералларининг ионлашиш даражаси унинг статик ион алмашишнинг ҳажми билан характерланади.

#### 2.4. ТУПРОҚ ЖИНСИ МИНЕРАЛЛАРИНИНГ ТУЗИЛИШИ ВА ХОССАЛАРИ

Тупроқ жинси минералларининг тури ниҳоятда кўп. Уларни маълум тартибда синфларга ажратиш учун уларнинг суюқликлар билан ўзаро таъсирини характерловчи ҳар бир минералнинг кристалл кимёвий тузилишидан келиб чиқсан ўзига хос хоссаларини чуқур ўрганиш натижасида маълум гуруҳларга ва турларга бўлиш мумкин. Мавжуд минералларнинг ҳаммаси бир-биридан тузилиши қаватларида ҳосил қиласидан фазовий геометрик шаклларнинг, яъни оқтаэдр ва тетраэдрик шаклга эга молекуляр тўпламлари сони ва уларнинг жойлашуви кетматлиги билан бир-биридан фарқ қиласиди.

Бундан ташқари, кристалл структура кузатиладиган изомерларнинг алмашинув ва силжишларининг турига ҳам боғлиқ бўлади. Тупроқ жинси қатламларини бургилашда бошқа минералларга нисбатан олдинги ўринда гидрослюдалар туради.

Тупроқ жинси қатламлари палеоген, юра, неоген ва карбонат каби тог жинслирдан иборат майдонларда бургилаш жараёнида монтморилланиш минералларидан тайёрланган бургилаш эритмаларидан фойдаланиш самаадорли бўлади.

Гидрослюдалар гурухи; бундай минералларнинг асосини гидромусковит (3,4-жадваллар) ташкил қилади: уларнинг кимёвий эмперик формуласи  $KAl_2$ ,  $Al_4O_{10}$  ( $OH$ )<sub>2</sub> $nH_2O$  ва гидробиотит  $K(Mg)Fe_3$  [ $SiAl_4O_{10}$ ] ( $OH$ )<sub>2</sub> $nH_2O$  билан ифодаланади. Тузилишга кўра 2:1 турга мансуб. Гидрослюдалар иккиланган тетраэдрик тўрсимон тузилишдан иборат бўлиб, ҳар бир тўрсимон қаватларнинг орасида триоктаэдрик ва диоэктаэдрик шаклига эга бўлган октаэдрик турлар ҳосил қилиб жойлашган бўлади. Октаэдрик тузилишига эга, тўрсимон кўринишдаги минералларнинг кристалл панжарасининг  $Al^{3+}$  катионлари (гидромусковитда) билан тўлган бўлади; гидробиотит минералларида эса октаэдрик тур  $Fe^{+2}$  ва  $Mg^{+2}$  катионлари билан тўлган бўлади. Тетраэдрик шаклдаги турнинг қаватларида ионларнинг  $\frac{1}{2}$  қисми ( $Si^{4+}$ ) $Al^{3+}$  билан ўзаро алмашган бўлади. Минерал кристалл панжарасининг қирралари ва сирт узилишида зарядларнинг ионлари ўзаро бир-бирига яқин жойлашуви натижасида унинг кристалл панжараси ташки кучлар таъсирида кенгай маслигини кўрсатади. Панжарарадаги ионларнинг жойлашуви минерал таркибидаги сув молекулаларининг марказий ионларга тортилиб туришини кучайтиради. Шу сабабдан ҳам гидрослюда минераллари монтмориллонит минералларига нисбатан ўзининг дисперслиги билан кейинги ўринда туради. Минераллардаги ўлчами 2 мкм ли заррачаларнинг умумий миқдори 30–40% ни ташкил қилади.

Каолинит/минераллари гурухи. Бу гурух минералларининг тупроқ жинси таркибида энг кўп тарқалгани-каолинит  $Al_2[Si_2O_5]$  ( $OH$ )<sub>4</sub> ва галлаузит  $Al_2[Si_2O_5]$  ( $OH$ )<sub>4</sub>  $2H_2O$  минералларидир. Бу минералларнинг кристалл панжаралари битта тетраэдрик шаклдан ва гидроксид  $Al-O$  турларидан, ўзаро нисбати 1:1 га teng бўлган тузилишдан иборатdir.

Каолинит асосан 46,5%  $SiO_2$ , 39,5%  $Al_2O_3$  ва 14%  $H_2O$  дан таркиб топган бўлади. Унинг таркибида ишқорий ва ишқорий ер минералларининг оксидлари кам учрайди. Каолинит минераллари ташкил эттак кристалл панжаранинг турлари орасидаги масофа  $7,14 \cdot 10^{-8}$  ва галлаузит минерал тузилишида эса  $10,1 \cdot 10^{-6}$  см ни ташкил қилади.

Бу минераллар сирт юзасининг фаоллиги кристаллар чеккасидаги (қиррасида) алюмо-кремний боғларининг узилган қисмлари ҳисобига, яъни  $Si-O-Si$  ва  $HO-Al-OH$  қисмлари ҳисобига намоён бўлади.

кимёвий механик хоссалари ва таркиби бургилаш эритмаларининг асосий хоссаларини белгилайди.

### С А В О Л В А Т О П Ш И Р И Қ Л А Р

1. Бургилаш эритмаларига қўйилган талаблар нималардан иборат?
2. Кудуқ-қатлам системаси нимани изоҳлайди?
3. Бургилаш эритмаларининг вазифалари нималардан иборат?
4. Қандай ва қайси мақсадлар учун қудуқ говак деворлари нинг табиий ўтказувчанлиги камайтирилади?
5. Қудуқ ичидан бургиланган тог жинслари нима учун тозаланиши керак?
6. Бургилаш эритмаларининг гидростатик ва гидродинамик функциялари орасидаги фарқни изоҳлаб беринг.
7. Қудуқ деворларида жинсларнинг ўзаро бир-бiri билан боғланишини сақлашдан мақсад нима?
8. Маҳсулдор горизонтларни очища унинг табиий ўтказувчанлиги нима сабабдан сақланиб қолиши керак?
9. Қудуқнинг айрим-айрим геологик кесмалари хосса-хусусиятларини тасдиқлашда бургилаш эритмаларининг аҳамияти нималардан иборат?
10. "Тупроқ жинси ва тог жинсларининг говаклиги, барқарорлиги" деганда нимани тушунасиз?
11. "Дисперс системалар" деб нима айтилади?
12. Дисперс системаларнинг синфланиши.
13. "Дисперс фаза" ва "дисперс мұхит" деганда нимани тушунасиз?
14. Моддаларнинг агрегат ҳолати билан қаттиқ жисм заррачалари ўртасида қандай боғланиш бор?
15. Тог ва тупроқ жинси минераллари қандай турларга бүлинади ва уларни изоҳлаб беринг?
16. Бургилаш эритмаларини тайёрлаш учун қайси минераллар ёки қандай таркибли тупроқ жинсларидан фойдаланилади?

Сув асосида олинадиган бургилаш эритмалари нефть ва газ конларини қидириш ва уларни ишлатишда жуда кенг ишлатиб келинмоқда. Нефть ва нефть маҳсулотлари ҳамда углеводородлар асосида тайёрланадиган эритмалар таниархи нисбатан қиммат бўлгани учун ҳам маҳсус талаб қилинган ҳолларда, яъни сув асосида тайёрланган эритмалар самара бермайдиган шароитдагина ишлатилади. Энди бургилаш эритмаларининг ҳар бир турлари билан алоҳида танишиб чиқайлик.

### 3.1. СУВ

Бургилаш эритмасининг оддий турларидан бири сув хисобланади. Ҳозиргача сув бургилаш эритмаси сифатида Башқирдистон, Татаристон Республикаларида 1500–1700 м чуқурликгача бўлган нефть қудуқларини бургилаш ва қуришда ишлатилмоқда. Сувни бургилаш эритмаси сифатида эритманинг фильтрланиш ва солиширма огирилигини оширишни талаб қилмайдиган шароитларда ер ости қатлами беқарор тог жинси ва асосан қумтупроқ қатламлардан иборат майдонларда кенг миёсда ишлатиш мумкин.

Сувнинг бошқа эритмалардан афзаллиги шундан иборатки, турбобур билан бургининг ҳаракатини тезлаштириб жараённинг тезлигини оширишга имкон яратади: эритмаларни тайёрлаш ва қайта ишлаш учун қўшимча меҳнат ва ҳом ашёлар талабини ва уларга сарф-харажат микдорини камайтиради. Иқтисодий жиҳатдан қулайдир. Ҳозирги даврда мураккаб геологик-техник шарт-шароитларда бургилаш ортиши ва қазилаётган қудуқларнинг чуқурлигини ортиши билан сув билан бургилашнинг ҳажми кескин камайди. Шунга қарамаёдан кўпгина минтақаларда сувдан бургилаш эритмаси сифатида фойдаланиб келинмоқда.

### 3.2. ҚАТТИҚ ФАЗАСИННИГ МИҚДОРИ КАМ БЎЛГАН БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ

Бундай эритмалар ҳам сувга ўхшашиб қатор афзалликларга эга. Кўп йиллик тажрибалар шуни кўрсатмоқдаги, бургилаш эритмаси таркибидағи қаттиқ фазанинг микдори 10% дан кам бўлса, бундай эритмалар бургилаш жараённининг асосий кўрсатчиликка ижобий таъсир кўрсатади. Айниқса қаттиқ фаза микдори 5–7% бўлган бургилаш эритмалари катта самарадорликка эга бўлади. Чунки бургилаш жараёнини ошириш учун эритманинг солиширма огирилигини минимал қийматда ушлаб туриш керак

Юқори қовушқоқлилкка эга бўлган эритманинг бургиланган тог жинси билан ўзаро таъсири натижасида ҳам эритма дисперс фазасида заррачаларнинг микдори ортади. Бундан ташқари эритманинг тозалаш қурилмаси билан қудуқ ўртасидаги айланма ҳаракатининг такрорий даврларида чиқиндилар ҳам фаол заррачаларга парчаланиб эритмага ўтади. Бу ҳол эритманинг хоссаларига салбий таъсир қиласди ва унинг технологик хусусиятларини ўзгартириб юборади. Чунки эритма дисперс фазасининг таркиби бургиланган заррачалари ҳисобига ўзгариши туфайли эритманинг реологик ва тиксотропик хоссалари ҳам кескин ўзгарамади. Бироқ бургилаш жараёнида факат тупроқ жинсларидан тайёрланган эритмалар ишлатиладиган ҳудудий регионларда юқоридаги ҳодиса ижобий натижалар беради. Бундай эритмалар кўпинча, Гарбий Сибир, Қозогистон, Озарбайжон ҳудудларида олиб бориладиган бургилаш жараёнида амалда қўллаб келинмоқда. Булардан ташқари ер остида жойлашган ёки ангирид жойлашган қатламларни бургилашда ажralиб чиқадиган тог жинси қолдиқларидан табиий бургилаш эритмалари тайёрлашда кенг ишлатилмоқда. Шунингдек, бургиланган қатламдаги тог жинси заррачаларининг эритмага ўтиш жараёни аста-секинлик билан давом этади. Лекин кўпчилик ҳолларда ҳосил бўлган табиий эритманинг структуравий-механик хусусиятларига кўра бургилаш эритмаси барқарор тузилишга эга бўлади. Бургилаш эритмасининг циркуляцияси (қудуқни ювиш жараёни) тўхташи билан эритма алоҳида икки қатламга ажralиб қудуқ тубида чўйма ҳосил бўлиши мумкин. Шу сабабдан табиий циркуляция даврида ҳосил бўлган эритманинг сифати ва хоссаларини яхшилаш учун эритмага бентонит ёки йирик-йирик тог жинси заррачаларини диспергациялаш учун кимёвий реагентлар қўшилса эритманинг тиксотропик хоссалари кучайиб барқарор структурага эга бўлган эритмалар ҳосил бўлади. Бундай кимёвий реагентларга КМЦ, крахмал, гипан, К-4, К-9 ва ҳоказолар киради. Бургиланган тог жинси заррачаларини диспергациялаш учун эритма минерал тузлар, кварц ҳамда суюқ шиша эритмаси ёки каустик сода билан қайта ишланади. Бургиланган тог жинслари заррачалари билан тўйинган табиий бургилаш эритмаси туридан бири-оқакли бургилаш эритмасидир. Бу эритма айниқса қудуқнинг геологик кесмаси карбонатли тог жинслардан иборат қатламни бургилаш даврида оқактош жинсларининг эритмага ўтиши натижасида ҳосил бўлади. Оқакли эритмалар марказий Украина ва Россия ҳудудида нефть ва газ қудуқларини бургилашда ишлатилади.

қиммат ва топилиши қийин бўлган кальцийга чидамли реагентларни талаб этади. Кальций хлор моддасининг кам миқдорда қўшилгани кам самаралидир. Кальций хлор миқдорини 0,5% дан кўп қўшилгандаги эритмани барқарорлаштириш учун қўшилган барқарорлаштирувчи моддани коагуляциялаб, қовушқоқлик ва сув ажралишини сезиларли тарзда ошириб юборади; шунинг учун кальцийли эритмалар ишлатилганда ҳар доим эритма фильтратидаги кальций иони миқдорини назорат қилиб туриш керак. Бундай шароитда кальций хлорли эритмалар сезиларли тарзда оҳакли ва гипсли эритмаларга ўз ўринини бўшатиб беради, чунки  $\text{CaCl}_2$  – эритмалари ўз-ӯзидан бошқариладиган система бўлиб, фильтратда кальций иони миқдори камайиши билан ортиқча ҳисобланган туз қисман эриб, кальций ионининг фильтратдаги даражаси доимо бир хилда ушланиб туради. Бу жараён бургилаш эритмаси таркибидаги кальцийнинг тақсимланишини осонлаштиради, яъни эритмада ортиқча кальций ионининг бўлиш хавфини йўқотади. Эритмадаги кальций хлориднинг керакли концентрациясини бошқариш қийинлиги сабабли кальцийли эритмалар амалиётда етарли даражада кенг тарқалмади. Нефть ва газ қудуқларини бургилаш кафедраси ходимлари томонидан кальций ионининг юқори концентрациялилиги, яъни 0,3–0,4% ли ингибиранган эритма таркиби ишлаб чиқилади; лекин кальций ионини ўз-ӯзидан бошқарилиши кўрсатилган миқдорда сақланиб қолди.

Бу системани ишлаб чиқишига гипснинг 0,4% концентрациягача эриши асос бўлди; бундай эритмада 2–3% миқдорда натрий хлор моддаси ҳам бўлади. Бургилаш эритмасини ингибиравчан унинг таркибига яна 1–2% гипс ва 2–3% натрий хлорид моддаси қўшиб янги рецепт тайёрланади. Бунда эритманинг ингибиравчи кучи  $\text{NaCl}$  иштирокида икки баробар даражада эришининг ортиши туфайли тез ортиб кетади. Лёкин кальций ионининг эритмадаги концентрацияси 0,4% дан ошмайди; бу кўрсаткич тупроқ жинсларини мустаҳкамлашга етарли бўлади, лёкин бургилаш эритмасидаги барқарорлаштирувчи моддани коагуляцияламайди. Бу кўрсатилган миқдордаги кальций ионини концентрациясига кўпинча ишлатиладиган реагентлар — крахмал, ССВ, КССВ, ФХЛС, КМЦ ва УПЦР чидамлидирлар. Факат К-4 ва гипсан моддалари кальцийли эритмаларни барқарорлаштиришга ишлатилмайди.

Ишлаб чиқиленган эритманинг таркиби қўйидагичадир:

Бентонит

5–8 %

Курилишда кеңг кўламда ишлатиладиган гипс ва алебастрнинг топилиши қийинлиги сабабли уларнинг ўрнига фосфор кислотаси чиқарадиган кимё заводининг чиқиндиси ҳисобланган фосфогипс моддасини ишлатишни тавсия этамиз. Фосфогипс жуда кўп микдорда ажралиб, атроф муҳитни ифлослантируви ҳисобланади. Айрим ҳисобларга кўра фосфогипснинг келажакдаги захираси 45 млн.т.ни ташкил этади. Фосфогипс халқ хўжалигида ҳали кеңг кўламда ишлатилаётгани йўқ; лекин уни ташландик жойларда сақлаш фосфор кислотаси нархининг 12% ни ва маҳсулотни қайта ишлаш нархининг 14% ни ташкил этади. Жадвалдан маълумки, фосфогипснинг бургилаш эритмасига қўшилиши эритмани самарали равишда ингибирлаб, унинг дисперс фазадаги тупроқ ҳажмини уни ишлатиш хоссаларини ўзгартирган ҳолда орттириб беради. Гипсли эритмаларда фосфогипсни бемалол гипс ингибитори сифатида ишлатиш мумкин.

### **3.6. ГИПСЛИ БУРГИЛАШ ЭРИТМАСИННИГ ХОССАЛАРИ**

Мукаммалластирилган гипсли ёки фосфогипсли эритмаларни амалиётда ишлатиш қудук деворларини мустаҳкамлайди; эритманинг қуюлишини камайтиради; говаклар, мустаҳкамловчи жалқалар, ушланиб қолишлар, сиқилиб қолишларни камайтириб, буларни ҳисобига бургилаш тезлиги ошади ва ишлатиладиган кимёвий реагент ва материаллар сарфи камайиб, ўз ўрнида бургилашнинг техник-иктисодли кўрсаткичлари яхшиланади.

### **3.7. ГУМАТЛИ БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ**

Маълумки, ингибирланган эритмаларнинг энг самаралиси, бу кальций хлорли эритмалардир. Бунинг сабаби кальций хлориднинг юқори эрувчанилигидир. Кальций хлоридли бургилаш эритмаларининг энг асосий афзалликлари уларни самарали тарзда ингибирлаши билан бирга номустаҳкам жиссларни мустаҳкамлаши ҳам ҳисобланади. Тузсиз муҳитларда ўз-ӯзидан майдаланган тўкилувчан сланецларнинг намуналари оқакли эритмаларнинг фильтрларида 100 гр. гача бўлган юкни ушлаб турса, кальцийхлоридли эритмаларнинг фильтрларида 1000 гр. дан юқори бўлган юкни ҳам ушлаб турса оладилар. Бу эритмаларни мустаҳкамлаш самараси фильтратдаги кальций иони миқдори 1000-2500 мг/л да ҳосил бўлиб, бу кўрсаткич оқакли ва

**КАЛЬЦИЙ ХЛОРИДЛИ - ГУМАТЛИ БУРГИЛАШ  
ЭРИТМАЛАРИНИНГ ХОССАЛАРИ**

№	Эритма таркиби	ЭРИТМА ХОССАЛАРИ			
		Зичлик кг/м <sup>3</sup>	Қовушқоқ Т.с	Сув аж- рал. В, см <sup>3</sup> /30	СНК 1/10 дПа
1	2	3	4	5	6
<b>1. Бентонит-8% УЩР-4%</b>					
	+ нефть 10%	1,060	20	7	12/18
2.	1+10 % H <sub>2</sub> O	1,050	18	8	2/6
3.	1+10% бентонит	1,120	97	12	200
4.	1+0,3 CaCl <sub>2</sub>	1,060	45	4	39/62
5.	4+10 % H <sub>2</sub> O	1,050	42	6	34/56
6.	4+20% H <sub>2</sub> O	1,040	36	6	28/52
7.	4+50% H <sub>2</sub> O	1,020	32	8	20/34
8.	4+10% бентонит	1,080	52	6	42/51
9.	4+20% бентонит	1,120	64	8	48/63
10.	4+30% бентонит	1,180	86	10	68/92
11.	4+40% бентонит	1,240	оклади	12	200

Келтирилган жадвалдаги маълумотлар шуни кўрсатадики, кўрсатилган миқдорда ПУЩР ва гумат эритмасига кальций хлорнинг қўшилиши эритманинг сув ажралишини пасайтириб, унинг ички тузилма ҳосил қилиш хоссасини оширади. Кальций гумати билан эритмада тузилма ҳосил бўлиши қатиқ фаза миқдорини камайтиради, бу эса ўз навбатида эритманинг реологик хоссаларини яхшилайди.

Аниқ ўзаро нисбатда ПУЩР ва CaCl<sub>2</sub> лар иштирокида сезиларли даражада уни сув билан суюлтирилганда эритмани гузилиш-механик ва фильтрланиш хоссаларини ушлаб туриш мумкин. Ингибитор қўшилган эритманинг мувозанат ҳолатдаги силжишини CaCl<sub>2</sub> қўшилмаган бошлангич эритмага нисбати билан аниқланадиган эритманинг сувга чидамлилиги шуни кўрсатадики, агар кўрсаткич бошлангич эритмада 0,16 га тенг бўлса, CaCl<sub>2</sub> қўшилгандан кейин бу коэффициент 0,87 гача ошади; демак, эритманинг тузилмаси сезиларли даражада ошди, уни бемалол суюлтириш мумкин. Бургилаш эритмасининг таркибидаги тупроқ ҳажми гумат эритмасига унинг сув ажралишини

қатлам ётқизиқларининг ҳосил бўлиш эҳтимолини келтириб чиқаради.

Кўрсатиб ўтилган огираштирилган ювиш суюқликлари турининг қониқарсиз тозаланиш қобилияти механик тарзда кавлаб ўтиш тезлигини пасайтиради ва бургилаш жиҳозларини сиқилиб қолиш ва ушлаб қолиш каби қийинчиликларга сабаб бўлади.

Эритмада кам даражадаги мувозанат кучланиши силжиш бўлганда барит чўкмага тушиб, баритнинг сарфи ортади ва ушлаб қолишларга олиб келади. Яна шуни таъкидлаш керакки, барит бошқа огираштирувчи моддаларга нисбатан анча қиммат ва емирувчанлик хоссасига эга. Булардан ташқари, барит коллекторларни ифлослантириб, тузатиб бўлмайдиган тиқинлар ҳосил қиласди.

Баритнинг юқорида кўреатилган камчиликларини уни арzon ва топилиши осон карбонатли минераллар билан алмаштириш мумкин. Маълумки, Фаргона вилоятининг Шўрсув шаҳарчаси яқи-нида ишлаб турган тупроқ майдалайдиган корхона мавжуддир. Бу тупроқ таркибининг  $1/3$  қисмини кальций карбонати ташкил этади. Шўрсув тупрогида карбонатлар миқдорининг кўплиги лойли эритмалар зичлигининг юқорилигини таъминлайди. Шўрсув тупрогидан тайёрланган эритмалар солиширма огирилиги  $1320 \text{ кг}/\text{м}^3$  гача; бошқа ишлатиш кўрсаткичларини керакли даражада ушлаб турган ҳолда ҳеч қандай огираштирувчи модда қўшмай кўрсатилган зичликни олиш мумкин.

Шўрсув тупроги лойли қисми кальций гидрослюда минералларидан ташкил тонган бўлиб, эритма қовушқоқлигини бентонит тупрогига нисбатан камроқ ошириб юборади.

Тупроқнинг ютилиш ҳажми  $18 \text{ мг}$  тенг бўлганда экв.  $100 \text{ гр.}$  тупроқда катионлар миқдори  $\text{Ca}^{++} - 9,3$ ;  $\text{Mg}^{2+} - 0,5$ ;  $\text{Na}^+ - 8,4$  ни ташкил этади.

Тупроқни майдалик даражаси яхши бўлиб, 75-номерли элакдан ҳўйл ҳолда ўтказилганда қолган қолдик модда  $1,2\%$  ни ташкил этади. Қумнинг миқдори атиги  $0,8\%$  ни ташкил этади. Шўрсув тупрогини тузга чидамлилиги бўйича бентонит тупрогидан ажратиш қийин. 7-жадвалда Шўрсув тупрогидан тайёрланган эритмаларга тузларнинг таъсири келтирилган.

**КАРБОНАТЛИ ШЛАМ ВА МАРМАР КУКУНИ БИЛАН  
ВЕНТОНИТИНГ ГУМАТЛИ ЭРИТМАЛАР  
ХОССАЛАРИГА ТАЪСИРИ**

№	Кўшилган тувалар микдори, %	зичлик, кг/м <sup>3</sup>	ковуш- қоқлик T, с	сув аж. B, см <sup>3</sup> /30	СИК, дПа	
					1 мин	10 мин.
1	2	3	4	5	6	7
1.	Бошлангич эритма	1080	22	4	20	24
2.	2+20% мармар кукуни	1180	25	4	22	24
3.	1+50% мармар кукуни	1820	34	6	28	33
4.	1+75 % - " -	1420	40	5	36	39
5.	1+100 % - " -	1540	46	8	60	80
6.	1+25% карбонат шлами	1150	30	6	88	46
7.	1+50 % - " -	1280	42	8	54	68
8.	1+75 % - " -	1370	58	10	73	85
9.	1+100 % - " -	1450	64	10	124	137

Келтирилган маълумотлар шуни кўрсатадики, гуматли эритмаларда баритнинг ўрнига саноат чиқиндилари ҳисобланган мармар кукуни ва карбонат шламини ишлатиб, эритманинг солиштирма оғирлигини 1400–1500 кг/м<sup>3</sup> га етказиш мумкин.

Оқзил, ФХЛС ва КССБ реагентларини ҳам эритма таркибида саноат чиқиндилари ҳисобланган, таркибида карбонатлари бўлган моддалар қўшиб анча зичликларни олиш мумкин. Мармар кукуни, карбонат шлами  $\text{NaO}$  да бутунлай эрийди. Шунинг учун таркибида карбонатлар бўлган ва саноат чиқиндилари ҳисобланган моддаларни бургилаш эритмаларида баритни ўрнида маҳсулот берувчи горизонтларни бургилашда оғирлаштирувчи моддалар сифатида ишлатиш мумкин. Маҳсулдор қатламларни очишда бургилаш эритмаларига кислотада эрийдиган модда сифатида 5–15 % микдорда мармар кукуни ёки карбонат шламини ишлатиш мумкин. Умуман, қатламларни очишда эритмаларга кукунсимон бўр моддасини ҳам қўшиш тавсия этилади; лекин у модда топилмаган шароитларда бўрнинг ўрнига арzon ва ҳозирги вақтгача хеч қаерда ишлатилмаётган, саноат чиқиндиси ҳисобланган карбонат шлами ва мармар кукунини ишлатиш мумкин.

Буларнинг барит ва бўрни ўрнида ишлатилиши бургилашда анча катта иқтисодий самара беради.

ПИМЕРДИ ЭРИТМАЛАР ГСМ-АЛЮМОКАЛИИЛЫ КВАСЦЛАРДАН ТАШКИЛ ТОПГАН ТУПРОКНИ ЦЕНТРНФУТАДАН  
АЖРАЛГАН ВА АЖРАЛГУНЧА БҮЛГАН КУРСАТКИЧЛАРИ

Моделдинг меккедөрө, %	Эритма күрсаткышлар					Эритманың пентрафутамтандын көбүнчөлүгү				
	ρ, кг/м <sup>3</sup>	УВ 100 с СНС дПа	V <sub>3</sub> см <sup>3</sup> /30	Нефте- обол түпнөн, %	P <sub>1</sub> кг/м <sup>3</sup>	УВ 100 с СНС 1/10 дПа	V см <sup>3</sup> /30	Каттык фазалык түлөнүш	Тупрок аңжатыл- ған %	
0,3	0,13	1010	5,0	2/2	тұла	4,0	1020	8,0	2/10	4,4
0,35	0,15	1010	15,0	11/11	10,0	4,0	10150	16,0	14/14	7,9
0,4	0,18	1010	18,6	14/20	9,8	4,0	1015	21,0	16/18	6,9
0,5	0,15	1010	5,2	2/2	тұла	4,0	1015	7,8	4/10	3,76
0,5	0,21	1010	23,3	28/46	6,0	4,0	1010	22,0	14/28	5,8
0,5	0,3	1010	28,0	28/40	6,9	4,0	1010	24,01	18/35	6,0
0,5	0,44	1010	21,0	16/18	7,6	4,0				97,6
0,5	0,5	1010	20,0	11/11	12,0	4,0				98,2
0,55	0,24	1010	7,2	4/4	12,0	4,8				98,2
					Коагулация					98,2

Йинган эритмалар ишлатилиш тавсия этилади. Бу эритмалар КМЦ билан ишланган бўлиб, тузилиш ҳосил қилмайдилар; бундаги тупроқ моддаси полигорскитдан ташқари тузилиш ҳосил қилмайди. Тузилишни йўқотган тузга тўйинган эритмаларда асбест қўшиш билан тузилиш ҳосил қилиш мумкин. Лекин бунинг учун асбестни кўп микдорда қўшиш талаб этилади, яъни эритма ҳажмидан 5% дан кам бўлмаган микдорда қўшилади. Бундан асбестни майдалаш ва эритмани тозалаш қийинчилигига дуи келинади. Кафедра томонидан берилган тавсияга кўра тузга тўйинган эритмаларда тузилма ҳосил қилишни асбестни УЩР билан бир-галикда олдиндан бентонит эритмасида майдалаб амалга ошириш мумкин.

Асбест ҳам бургилаш эритмаларига тешикларни беркитувчи сифатида хизмат қилади. Ўтказувчан қатламларнинг тешикларни беркитишини қаттиқ лойли қатlam ҳосил қилиш билан олдини олиш мумкин, бунинг билан сезиларли даражада ушлаб қолишларни камайтириб беради.

Асбест кукуни яхши майдаланувчан бўлиш билан бирга инерт хоссага эга бўлиб, шифер заводларининг чиқиндиси ҳисобланади ва ўтка-зувчан қатламларга кислотали ишлов беришда говакларни беркитишини таъминлайди.

Асбест кукунининг говакларни беркитиши қобилиятини асбестли эритмалар билан тўйинган намуналарнинг ўтказувчанлиги орқали аниқлаш мумкин. Асбест кукунини эритмага киритиш қўйидагича амалга оширилади:

— гуматли эритма билан 20% ли асбест суспензияси тайёрланиди: сўнг сувда 10–15% ли кукунсимон УЩР эритилади; 3–5%  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  қўшилади, сўнгра 20% микдорда асбест кукуни қўшилади ва ҳаммаси бир хил бирикма ҳосил бўлгунча аралаштирилади.

10-жадвалда асбест кукуни қўшимчасининг тузга тўйинган эритмалар (бентонит – 8%, КМЦ – 2%,  $\text{NaCl}$  – 30%, сув – қолган қисми) га таъсири келтирилган.

Жадвалдан кўриниб турибдики, асбест кукуни қўшилиши структураси йўқ тузга тўйинган бургилаш эритмаларининг бошқа хоссаларини ёмонлаштирумай туриб, структуравий – механик хоссаларини яхшилади.

Шунинг билан бирга асбестни гумат реагенти билан биргаликдаги қўшилиши анча самарали бўлиб, керакли даражадаги тузилмани асбестнинг сарфи 1–15% лигига олиш мумкин.

Эритма қиздірилганида унинг тузилиши йўқолиб қолмай, аксинча анча ортади. Асбестни гуматли эритма билан берган самарадорлигини УЦР моддасининг тузли эритмада чўкиши натижасида қўшимча равишда эритмада тузилма ҳосил бўлиши билан тушутириш мумкин.

### 3.11. ОҲАКЛИ ЭРИТМАЛАР

Таркибида кальций оксиди-оҳакдан иборат тупроқ жинсидан тайёрланган оҳакли эритмалар 1947 – йилдан бошлаб собиқ Иттифоқ ҳудудида бургиланаётган минтақаларда ишлатиб келинган. Асосан, шимолий Кавказ, Туркистон, Волга бўйи каби регионлар мисол бўлади. Оҳакли эритмаларнинг таркиби оҳакдан ва тупроқ жинсидан ташқари бир қатор қўшимчча қисмлар: ҳимояловчи реагент, сув ажратиш хоссасини камайтирувчи реагент. ишқор-каустик сода каби кимёвий моддаларнинг аралашмасидан иборат. Бургиланаётган майдоннинг геолого-техникавий хусусиятларига, қатlam қисмларининг геокимёвий таркибига кўра тайёрланган эритмага қўшимчча равишда дизель ёқилгиси, оғирлаштирувчи моддалар, нефть ва нефть маҳсулотлари қўшиб, унинг хоссаларини ва сифатини талаб даражасига кўтариш мумкин. Бу эритмаларда оҳак-(CaO) ингибитор сифатида ишлатилади. Яъни тупроқ жинси заррачаларига таъсир этувчи ва уни ҳимояловчи (фаол) модда сифатида кальций оксиди эритмасидан 0,2–1,5 % миқдорида қўшилади. Ишқор эса оҳакнинг эришини, яъни суюқлик таркибига ўтишини камайтириш мақсадида қўшилади ва бундан ташқари жараённи тезлаштириш учун ҳамда эритманинг қовушқоқлиги билан сув ажратиш хоссасини камайтирувчи реагентларнинг фаолилигини ошириш учун хизмат қиласи. Оҳакли эритмаларнинг қовушқоқлигини, яъни реологик хоссаларини бошқариш ва назорат қилиш учун лигносульфанат, ачитқилар (ССВ, КССВ, НССБ), бирикмалар ва оқсиллардан иборат турли хил табиий юқори молекуляр бирикмалар ишлатилади. Эритманинг сув ажратиш, яъни фильтрланиш хоссасини камайтирувчи моддалар-реагентлар сифатида УЦР, КМЦ, К-4, К-9 ва бошқалардан фойдаланилади. Оддий бургилаш шароитларида УЦР (кўмирнинг ишқор билан ҳосил қилган эритмаси)дан фойдаланишнинг ўзигина кифоядир. Бироқ тузли қатламларни бургилаш даврида эса УЦР ўрнига бошқа кучлироқ эритманинг тузга чидамлилигини оширувчи моддалар-стабилизаторлар қўшиш керак бўлади. Шунингдек, бургиланаётган қудук ичидагароритнинг ортиб бориши бундай эритмаларнинг технологик

ифодалаганда эритманинг рН – муҳити унга оҳак қўшиш билан назорат қилиб бошқарилади.

Кальций-хлоридли бургилаш эритмалари учун эритманинг рН-муҳити РН 10–12 оралигида бўлиши керак.

Бундай эритма қатламларни бургилаш жараёнида ишлатиш учун энг қулай ва самарадор бургилаш эритмаси ҳисобланади. Унинг асосий камчилиги – қудук тубидаги ҳароратнинг 100–120°C гача ортиши билан ўзининг барқарорлигини ҳамда ҳимоялаш хоссасини йўқотади. Унинг асосий технологик кўрсаткичлари ҳам кескин ўзгариб боради.

### 9.18. ГИПСЛИ ЭРИТМАЛАР

Ингибитор мөддаси қўшилган эритмалардан яна бири – гипсли, яъни  $\text{CaSO}_4$  тузи қўшилган эритмалардир. Гипсли бургилаш эритмалари ўзининг ҳароратга чидамлилиги, яъни термик барқарорлиги ва ҳароратга нисбатан чидамлилиги билан бошқа ингибиторли бургилаш эритмаларидан кескин фарқ қиласди.

Гипсли эритмалар ҳарорат даражаси 160–180°C бўлган шароитларда чидамли бўлади. Гипсли эритмаларни қиздирганда унинг фильтрланиш хоссалари кам ўзгаради, бироз қовушқоқлиги ортиб қуюқлашиши мумкин. Бундай ҳоллар юз берганда эритмага хроматли тузлардан қўшиш билан унинг қовушқоқлигини талаб даражасигача оширади.

Гипсли бургилаш эритмаларини ингибирланишини ошириш учун эритмадаги кальций миқдорини қўшимча миқдорда гипс ёки алебастрдан қўшиб, кальций миқдори 300 мг/л га етказилади.

Эритманинг қовушқоқлигини сув ажратиш хоссасини назорат қилиб бориш учун унга хром лигносульфонат тузи ва карбоксиметилцеллюзоза каби кимёвий реагентлар қўшилади.

Гипсли бургилаш эритмалари бошқа ингибиторли эритмаларга нисбатан унча юқори бўлмаган асосли муҳитга эга бўлади ( $\text{pH}=8,5–10$ ). Эритманинг рН – муҳити унга кальций оксиди қўшиш билан бошқарилади. Демак, гипсли ингибирланган бургилаш эритмалари барқарор бўлмаган тупроқ жинси қатламларни юқори ҳарорат шароитида бургилашда кенг ишлатилади.

Юқорида келтирилган ингибирланган бургилаш эритмаларига силикатли бургилаш эритмаларини ҳам мисол қилиб келтириш мумкин.

Иккинчи усулда махсус кимёвий реагентлар ёрдамида эритманнинг ҳароратга нисбатан термик барқарорлиги ортирилади.

### 3.14. ТУЗЛАР ТАЪСИРИГА ЧИДАМЛИ БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ

Бургилаш жараёни даврида бургиланаётган қатламлар таркибиға бир қатор тузлар ва қатламларда учрайдиган, тузга ўта тўйинган юқори минераллашган сувли эритмаларнинг бургилаш эритмалари таркибиға ўтиши ёки у билан аралашиб кетиши натижасида бургилаш эритмаларининг технологик параметларини ўзгармайдигак турларига тузга чидамли барқарор бургилаш эритмалари дейилади. Айниқса, бургиланаётган тоз жинс қатламларнинг маълум оралиқлари тош туз – натрий хлорид, бишофит, магний хлорид ёки хлоридли минераллар ва х.к. каби тузлар таъсирига чидамли эритмалар бунга мисол бўлади.

Бургиланаётган жинсларнинг таркиби, қуввати ва минерализация даражасига қараб тузга чидамли эритмаларнинг бир қатор турлари мавжуд.

### 3.15. ТАРКИВИДА ТУПРОҚ ЖИНСИ БЎЛМАГАН ЭРИТМАЛАР

Тупроқсиз энг оддий бургилаш эритмасига тузга тўйинган, таркибида эриган тузнинг миқдори 25–26% ни ташкил қилган юқори минераллашган сувлик эритмаси мисол бўлади. Бу турдаги эритмалар қуйидаги шарт-шароитларга асосан ишлатилади:

1. Агар қудуқнинг очиқ девори бекарор тупроқ жинси қатламларидан иборат бўлса;
2. Қудуқнинг чуқурлиги кичик бўлса;
3. Қатламдаги тузнинг тури эритма таркибиға кирувчи туз билан бир хил, яъни бир жинсли бўлса;
4. Қудуқда ҳарорат градиенти кичик бўлса;
5. Агар қудуқнинг очиқ девори бўйлаб юқори аномал босимга эга қатламлар бўлмаса.

Бургилаш амалиётида кенг миқёсда ишлатиладиган бургилаш эритмаларига тузга тўйинтирилган нефть, крахмал эмульсиялари киради. Бундай эритмаларнинг таркиби 3,5–4% крахмал, 20% нефть, 0,7–1,0% каустик сода ( $\text{NaOH}$ ), 20–25% туз  $\text{NaCl}$  ва қолгани сувдан иборат. Бундай эритмалар қуйидаги технологик кўрсаткичларга: зичлиги  $\rho=1080\text{--}1100 \text{ кг}/\text{м}^3$ , қовушқоқлиги  $\eta=65\text{--}70 \text{ с}$ , фильтрланиши  $3\text{--}3,5 \text{ см}^3/30 \text{ мин.}$ , кучланиш ретинсацияси (СНК)  $Q_1=2\text{--}3$ ,  $Q_{10}=10\text{--}15 \text{ д}^3/\text{га}$  га эга бўлади.

Полимерлар асосида тайёрланган бургилаш эритмалари қуидаги афзалликларга эга бўлади.

- Бургининг кавлаб ўтишини ва унинг механик тезлигини оширади.
- Бургилаш қурилмасининг ейилиши (эскириш) минимал қийматини камайтиради.
- Кудукнинг тубини тозалашни (ювиш) яхшилайди.
- Кудук деворларининг мустаҳкамлигини оширади.
- Бургилаш вақтини қисқартириб, механик тезликни оширади.
- Кудук тубида катта гидравлик босим қувватини ҳосил қилиш каби самарали хусусиятларини ўзида мужассамлагандир.

Чет эл манбаларида қайд қилинишича, Техас штатида олиб борилган бургилаш жараёнида полимерлар асосида тайёрланган эритмалар икки қудукнинг 400 м дан 5180 м чуқурликгача бўлган қатламларида ишлатилганда, бургининг иш қобилиятини 40–82 %, бургининг эскиришини 67%, бургилаш вақтини 15–25 кечакундузга қисқартирган.

Бургилаш жараёни кўрсаткичларига полимернинг самарали таъсири бу эритмаларнинг механикавий ва структуравий хоссаларига боғлиқдир.

Бургилаш қувурларида ва бурги-насадкаси ичида эритманинг силжиши, яъни ҳаракати бургилаш жараёни режасига мостушади.

Қувур ва қурилма ичида унинг қовушқоғлиги сувникига тенг бўлиб натижада қудук тубига катта гидравлик куч билан урилади. Шу сабабдан қудук туви тезда ҳар хил жинслар ва заррачалардан тозаланади.

Полимер эритмаларнинг қудук ичида айланма ламинар ҳаракати туфайли қудук деворларининг ювилиши тезлашиб, унинг эррозияланиш даражаси камаяди ва эритма дисперс мұхитини фильтрланишига йўл қўймайди.

Бундан ташқари, бундай эритмаларни ишлатиш билан бургилаш жараёнини пасайтирилган (гидравлик) босим остида олиб боришига шароит яратади.

Хозирги пайтда бир қатор полимер ва полимерларнинг металл комплекслари ҳамда полимер ва бўр (оҳак) аралашмаси асосида самарадорлиги юқори бўлган бургилаш эритмалари яратилган. Мисалин: полимернинг алюминий сульфат тузи билан ҳосил қилган ғомплекси асосида тайёрланган бургилаш эритмаси ўзининг

тида ишлатилаётган, зичлиги  $\rho=1500-800$  кг/м<sup>3</sup> бўлган, таркиби 25–26% туз, 10–12% нефть ва сувдан иборат нефть эмульсияси бишофит ва бекарор терриген жинслардан иборат қатламнинг кесмаларида 2600–4500 м гача бургилашда ишлатилади.

Катлам кесмаларида терриген жинслардан иборат бўлган қатламларни бургилашда оғирлаштирилган, тузга тўйинган гельмоя эритмаси таркибидаги ҳимояловчи қўйидаги кимёвий реагентлар қўшилган эритмалар ишлатилади: 2% крахмал; 1–1,5% КМЦ; 1,5% гипан ёки қудук ҳарорати 120–130°C бўлган шароит учун ишлатиш мумкин. Ҳарорат даражаси 120–150°C учун 2% КМЦ; 1,5–2% гипан ёки метас; 140–200°C ҳарорат шароитида эса эритмага гипан, метас, карбонил каби кимёвий реагентлар қўшилади. Бундай эритмаларни суюлтириш учун эса изополихромат каби реагентлар қўшилса, қуюлтириш учун эса техникавий асбест, 8–10% полигорскит, 3–5% смад қўшилади.

Бургиланаётган қатлам кесмаларининг таркибига кўра тузга тўйинган эритмалар ҳимояловчи моддалар қўшиб ишлатилади.

### 3.18. ЭМУЛЬСИОН БУРГИЛАП ЭРИТМАЛАРИ

Кудуқларни бургилаш жараённада рўй берадиган қийинчиликларни бартараф қилиш учун ва уларни ўз вақтида олдини олиш мақсадида таркибидаги нефть ва нефть маҳсулотлари ҳамда дисперс муҳитдан иборат бургилаш эритмалари ишлатилади.

Бундай эритмалар эмульсион эритмалар дейилади. Чунки, нефть заррачаларининг дисперс фазада жойлашиши ва унинг дисперс муҳитда эримаслиги, аралашмаслиги туфайли суюқликнинг суюқликдаги системаси, яъни эмульсияси ҳосил бўлади.

Бургилаш эритмасининг таркибини 8% дан 50% гача нефть ва нефть маҳсулотлари заррачалари ташкил этади. Эмульсияларнинг сифати нефть ва нефть маҳсулотларининг дисперслик даражасига, яъни эмульсияланиш даражасига боғлиқ. Эмульсиялар икки кўринишда ҳосил бўлиши мумкин.

Биринчи тур эмульсион эритмаларда нефть жуда кичик заррачалар-глобулалар ҳамда сув муҳитида тарқалган бўлса, иккинчи тур эмульсиялар эса сув заррачаларининг нефть муҳитида тарқалишидан ҳосил бўлади. Эмульсиялар барқарорлигини ошириш учун системага маҳсус реагентлар қўшилади.

Шундай қилиб, бир-бири билан аралашмайдиган икки суюқликдан иборат суюқ микрогетероген системалар эмульсиялар дейилади.

хилма-хил ионоген ва ноионоген бўлмаган гуруҳлар тутган бирикмалардан иборатdir. Шу сабабдан ҳам унинг таркибида гидрофиль ва гидрофоб қисмлар бўлиши мумкин. Кучли гидрофиль хусусиятига эга бўлган эмульгаторлар нефтнинг сув типидаги эмульсияларини олиш учун хизмат қиласди.

Гидрофоб хоссалари кучли бўлган эмульгаторлар эса сувнинг нефть типидаги эмульсияларини ҳосил қилиш учун ишлатилади. Гельмоя эритмаларида эмульгаторлар сифатида қаттиқ фаза заррачалари ҳам бўлиши мумкин. Гельмояли бургилаш эритмаларини тайёрлашда маҳсус эмульгаторлар қўшилади (совун, САМ ва органик пептизаторлар). Гельмояли эмульсион бургилаш эритмаларининг реологик ва тиксотропик хоссалари гельмоя эритмасига нисбатан юқори бўлса, унинг фильтрланиш хусусияти бир мунча паст бўлади.

Нефть асосида олинадиган эмульсияларнинг сифати уларнинг юқори барқарорликка эга бўлган эритма ҳосил бўлишидир.

Эмульсияларга турли хил кимёвий реагентлар ёрдамида ишлов бериш мумкин: шунинг учун ҳам ҳар қандай эритмани эмульсияга айлантириш осон. Булардан ташқари эмульсияли бургилаш эритмаларининг хоссалари тупроқ жинси ва эмульгаторларниң тури ва дисперслигига боғлик бўлади.

Кўпгина эмульсиялик эритмалар таркибида углеводородлар, мойларнинг мавжудлиги бургилаш ускуналарини мойлаш хосса-сига ҳам эга бўлади. Ўзининг бир қатор афзалликлари туфайли эмульсион гельмоя эритмалари чет элларда ва марказий Осиё ҳудудларида кенг тарқалгандир.

### 3.19. ИНВЕРТ ЭМУЛЬСИЯЛАР

Бундай эмульсиялар иккинчи тур эмульсияларга мансуб бўлиб, улар қайтар эмульсиялар деб аталади. Дисперс фазаси сув заррачаларидан иборат нефть асосида тайёрланган эритмалар бунга мисол бўлади.

Инверт эмульсияли бургилаш эритмалари бир қатор афзалликларга эга: бургилаш жараёни даврида эритмага қатламдаги тузли сувларга нисбатан инвертлиги, хоссаларининг назорат қилишини осонлиги ва бошқалар шулар жумласидандир.

Инверт эмульсияларининг камчиликларидан бири-сувнинг эритмада ортиб кетиши билан эритманинг қуюқланиб қолиши талаб даражасида барқарор эмаслиги туфайли бундай эритмалар иккинчи турдан биринчи тур эмульсияларга айланниб қолади.

босими паст бўлган шароитларда бургилаш учун кўпроқ ишлатилади.

Нефтли бургилаш эритмалари таркибига қуйидаги компонентлар киради: а) Нефть ва нефть маҳсулотларидан иборат мұхит (дизел ёқилгиси 70-85%);

б) Эритмада структура ҳосил қилувчи моддадан иборат дисперс фаза (сирт актив моддалар 1-2% ОП-10, ОП-7, сульфокислоталар, юқори ёғ кислотанинг тузлари);

в) Стабилизатор, тўртламчи органик кислоталар тузлари ёки юқори молекуляр полиэлектролитлар ёки 1% ли оксидланган парафин;

г) Бургиланаётган қудук шароитига кўра эритмадаги оғирлаштирувчи модда: (1-5 % ли барий сульфат), оxaқ, CaCO<sub>3</sub>, FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Эритманинг тиксотропик хоссалари эритмага сирт актив моддаларни қўшиш билан бошқариб борилади.

Энг кўп тарқалган нефтли бургилаш эритмасига қора сақчимон нефть қолдиги асосида тайёрланган эритмалар киради. Унинг таркибига 70-85% дисперс мұхит; 15-20% оксидланган битум, 1% миқдорида оксидланган петролатум, парафин ёки сульфонафтен кислоталари киради ва 1% каустик ёки техник сода қўшилади. Ҳамдўстлик мамлакатларида битумдан бургилаш эритмасини тайёрлаш маҳсус қурилмаси ва унинг технологияси ишлаб чиқилган бўлиб битумнинг қудук концентратлари тайёрланиб, уни сўндирилмаган оxaқ (CaO) билан аралаштириб обдон маҳсус тегирмончаларда майдаланади. Ҳосил бўлган кукунсимон аралашмани дизель ёқилгисида эритиб эритма тайёрланади. Бундай эритмалар оxaқли-нефть маҳсулотларидан иборат бургилаш эритмалари деб юритилади. Ҳозирги пайтда бундай эритмалар дала шароитида тайёрланиб бургилаш жараёнида ишлатилади. Сўндирилмаган оxaқ бургилаш эритмаси тузилишини ҳосил қилувчи модда-компонент сифатида хизмат қиласи ва эритманинг қовушқоқлиги ҳамда силжишига нисбатан реакция тезлигини оширади. Эритмага қўшиладиган оxaқнинг фаоллиги 60% дан жам бўлмаслиги керак. Шундай қилиб, ҳозиргача қудукларни бургилаш жараёнида 3 хил турдаги нефть асосида олинган эритмалар ишлатилади.

1. Дисперс мұхити дизель ёқилгисидан, дисперс фазаси битумдан ва оксидланган петролатумдан ҳосил бўлган, натрийли совун қўшиб барқарорлаштирилган эритмалар.

бий ҳодисалар кузатилмайдиган ер қатлами кесмаларини бургилашда ишлатилса самарадорликка эришиш мумкин.

### Ш-бобга доир савол ва машқлар.

1. Қудуқларни бургилашда эритмаларнинг қандай асосий турлари ишлатилади?
2. Нефть ва сув асосида тайёрланган эритмаларга мисоллар келтириңг, таркибини ёзинг ва изоҳлаб беринг.
3. Сувни юувучи эритма сифатида ишлатиш учун унинг қандай афзалликлари, камчиликларини кўрсатиш мумкин?
4. Дисперс фаза таркиби эритманинг қайси хоссаларига салбий ва қайси хоссаларига ижобий таъсир кўрсатадиган миқдорлари чегарасини аниқланг ва изоҳлаб беринг.
5. Солиширма оғирлиги кичик бўлган бургилаш эритмаларининг технологик структуравий, реологик хоссаларига нималар киради?
6. Қайси эритмалар ингибирланган бургилаш эритмалари дейилади?
7. Қандай ва қайси геологик шарт-шароитларда ингибирланган эритмалар ишлатилади ва уларга мисоллар келтириңг?
8. Табиий бургилаш эритмалари қандай тайёрланади ва бу эритмаларнинг ҳосил бўлишига ва ишлатилишига таъсир этувчи омиллар нималардан иборат?
9. Ингибирланган эритмалар қайси турларга бўлинади ва уларнинг хоссаларини бир-бири билан таққослаб беринг?
10. Эмульсиялар деб қандай эритмага ёки системага айтамиз?
11. Эмульсияларнинг турлари, хоссалари, вазифаларини мисоллар ёрдамида тушунтириб беринг.
12. I-тур эмульсияларнинг вазифаси, ишлатилишини тушунтириңг.
13. Қайси геологик шароитларда эмульсиялар ишлатилади ва қандай ҳолларда уларнинг самарадорлигини ошириш мумкин?
14. Аэроп эритмалар нима ва уларни изоҳлаб беринг?
15. Аэроп эритмаларнинг амалда ишлатиш шарт-шароитларини изоҳлаб мисоллар келтириңг.
16. Нефть ва нефть маҳсулотлари асосида қандай хоссаларга эга бўлган эритмалар тайёрланади? Мисоллар келтириңг, таққослаш учун бу эритмаларнинг ишлатиш самарасини аниқланг.
17. Инверт эмульсиялар хоссалари, таркиби, ишлатилиши, олиниши ҳамда бургилаш жараёни давридаги аҳамиятини мисоллар билан изоҳлаб беринг.

боглиқликка әгадір. Бу боглиқликнинг бажарилыш бош шарти эса системанинг гетерогенлиги бўлиб хизмат қиласди. Шундай қилиб, коллоид-дисперс системанинг сифат белгиси-бу гетерогенликдир.

Бу иккала коллоид-дисперс системанинг белгиси сирт ҳодисалари билан бевосита чамбарчас bogliqdir. Системанинг гетерогенлиги эса ҳар бир фазада чегаравий сирт мавжудлигидан ҳамда бу сирт фазалар ўртасида ҳам мунтазам равишда сирттаранглиги ҳосил бўлишидан ва борлигидан хабар беради.

Сирт таранглиги ўз навбатида берилган системанинг гетерогенлик даражасини характерлайди: бир-бири билан ўзаро таъсирида бўлиб турган икки фаза гетероген жиҳатдан ўзаро қанча фарқ қиласа, фазалараро сирт таранглик шунча катта қийматга эга бўлади. Фазалараро сирт катталигининг сирт таранглик коэффициентига кўпайтмаси айни сиртнинг эркин энергияси қийматини кўрсатади.  $G=\delta$ .  $S$  ёки  $A=\delta$ .  $S$ , бу ерда  $\delta$  – сиртни  $1 \text{ см}^2$  га катталаштириш учун сарфланадиган ишга тенг бўлиб, у шу системанинг сирт таранглиги коэффициенти (кattалиги) деб аталади.

Сирт ва сирт таранглиги катталигига bogliq bўlgan sirt ҳодисаларини кўриб чиқамиш.

Сирт ҳодисаларини ўрганиш сирт қават таркиби, унинг хоссалари, тузилиши, сиртда таъсир этувчи кучлар, сирт энергияси, сирт юзасида бошқа моддаларнинг йигилиши, ҳўлланиши, капилляр босим, флотация, флокуляция, седиментация, сиртларда кимёвий потенциал ва буг босимининг ўзгариши, фазалар қоидасининг дисперс системалар учун қўлланиши каби муҳим масалаларни ўз ичига олади.

#### 4.1. СИРТ ҲОДИСАЛАРИНИНГ ТАСНИФИ

Дисперс сирт қаватининг агрегат ҳолатига қараб, сирт ҳодисалари қўйидагича бўлинади:

1. Газ билан суюқлик.
2. Газ билан қаттиқ жисм.
3. Суюқлик билан суюқлик.
4. Суюқлик билан қаттиқ жисм.
5. Қаттиқ жисм билан қаттиқ жисм ўртасида бўладиган сирт ҳодисалариридир.

Сирт ҳодисаларини термодинамиканинг биринчи ва иккинчи конунлариридан дисперс системалар учун ўрганиб ва қўллаб, унинг нализга тирига ясасан сирт ҳодисаларининг турларига баҳо бериш

Суюқликлар молекуляр доимо тартибсиз ҳаракатыңа бўлгани учун унинг юзасида парциал буг босими пайдо бўлиб, сирт юзасида бугланиш ва конденсаланиш каби ҳодисалар тўхтовсиз содир бўлиб туради.

Суюқликда молекулалараро тортишув Ван-Деръ-Вальс кучларининг мавжуд бўлганлиги сабабли суюқлик маълум қалинликда сирт юзасини ҳосил қилиб туради.

Сирт қаватининг қалинлиги бир неча молекуланинг ўлчамига тенг бўлади. Шу сабабдан суюқликнинг сирт қаватида барча молекула бир хил потенциал энергияга эга бўлади.

Қаттиқ жисмлар сирти эса, даставвал қандай шаклдаги зарралардан ҳосил бўлган бўлса, узоқ вақт давомида айни шароитда ўзгармай ўша шаклда қолади. Чунки қаттиқ жисм заррачаларида молекулалар бир-бири билан ниҳоят тигиз жойлашгани туфайли ва заррачаларнинг фақатгина у қадар сезиларли бўлмаган тебранма ҳаракат қилиши сабабли жисм гадир будир бўлиб, узоқ вақт ўз шаклини сақлаб қолади. Шунинг учун ҳам бургилаш эритмаларида қаттиқ ва суюқ фазалар орасидаги сиртнинг шакли асосан қаттиқ жисм шаклига боғлиқ бўлади. Эмульсияли бургилаш эритмаларида эса суюқлик-суюқлик орасидаги сирт қават икки қисмдан иборат. Унинг биринчи қисми биринчи суюқликда, иккинчи қисми эса иккинчи суюқликда бўлади. Қўйида шундай бир мисолни келтирайлик: қалинлиги A га, иккала томонининг узунлиги B га тенг бўлган юпқа плёнка, узун томони B га, иккита қисқа томониниг бири A га тенг бўлган ва ҳамма томонлари а га тенг бўлган кубнинг умумий ва солиштирма сиртларини топинг.

**ЕЧИШ:** Плёнкада иккита сирт бор. Шунинг учун унинг умумий сирти  $2B^2$  га, унинг ҳажми  $V=B^2$  а га тенг бўлади; бундан солиштирма сирт  $S_{\text{сол}}$  ни топамиз.

$$S_{\text{сол}} = \frac{S}{V} = \frac{2B^2}{B^2 d} = \frac{2}{d}$$

Тўсиннинг умумий сирти 4 B а га тенг бўлгани учун

$$S_{\text{сол}} = \frac{4Bd}{B \cdot a^2} = \frac{4}{d}$$

кубнинг умумий сирти  $6a^2$  га тенг: у ҳолда

$$S_{\text{сол}} = \frac{6a^2}{a^3} = \frac{6}{a}$$

$n_f$  – мольдан ибборат бўлган ҳолдаги юзага нисбатан олинган ҳосила қийматига тенг.

Бундай сирт таранглиги сон жиҳатидан бирлик юзага тўғри келадиган энергия миқдори билан ўлчанар экан. Унинг миқдори Ж О У Л /м<sup>2</sup> билан ўлчанади.

Шундай қилиб, эритмаларнинг сирт таранглигини сирт юзасини камайтириш ёки сирт таранглик кучини пасайтириш билан камайтириш мумкин. Бунинг учун эса эритмаларга сирт актив моддалари қўшилади.

Сирт тарангликнинг келиб чиқиши сабабли суюқлик молекулалари орасида боғланиш содир бўлади. Муайян модда молекулалари орасидаги боғланиш қанча кучли бўлса, уларнинг сирт таранглиги шунча катта қийматга эга бўлади. Демак, қутбли суюқликларнинг суюқлик-газ чегарасидаги сирт таранглиги қутбсиз суюқликларнинг сирт таранглигидан катта бўлади. Суюқликларда сирт таранглигининг ҳароратига нисбатан катталиги ( $d\delta/dT$ ) критик ҳарорат даражасигача деярли ўзгармасdir. Критик ҳарорат даражасига етганда суюқ ва газ орасида фарқ йўқолади. Суюқлик-суюқлик системасида ҳам агар иккала суюқлик бир-бирида чексиз эрийдиган бўлса сирт таранглик  $\delta=0$  бўлади.

Сирт таранглиги критик ҳарорат даражасидан анча паст ҳарорат оралигига чизиқли равишда ўзгаради. Яъни  $\delta_c=\delta_0-at$  тенгликка мувофиқ тўғри чизиқ бўйлаб камаяди. Суюқликларнинг сирт таранглигини суюқлик-суюқлик фазалари чегарасида аниқлаш учун капиллярдан суюқликнинг кўтарилиши ёки томчиларнинг огириллигини тортиш, бундан ташқари томчиларнинг сонини санаш йўллари билан аниқланади. Аниқлаш усуллари маҳсус қўлланмаларда берилган.

Бир-биридан тўйинган суюқлик сиртлари орасидаги сирт таранглигини Антонов қоидаси асосида ўрганиш мумкин.

Ўзаро тўйинган икки суюқлик фазаларо сирт таранглиги ўша суюқликларнинг ҳаво билан чегараланган ҳолатдаги сирт тарангликлари айирмасига тенгdir ва қўйидагича ифодаланади:

$$\delta_{c_1-c_2} = \delta_{c_1-c_3} - \delta_{c_2-c_3} - 2; \text{ бунда: } \delta_{c_1-c_2} - \text{ фазалараро сирт таранглик;}$$

$\delta_{c_1-c_2}$  – иккинчи суюқлик билан газ чегарасидаги сирт таранглик;

$G_{c_2-2}$  – биринчи суюқлик билан газ чегараси орасидаги сирт таранглик.

лекуланинг электростатик кучлар таъсирида сирт қатламларида маълум йўналишда жойлашуви майдоннинг асимметрияси бўйлаб содир бўлади. Шунинг учун ҳам бир қатор сирт актив моддалар асимметрик тузилишга эга бўлади. Демак, иккита бир бири билан аралашмайдиган фазалар орасидаги сирт юзасида кузатиладиган ҳодисалар шу икки фазанинг таркибида кирувчи компонентларнинг табиатига, яъни молекулаларнинг электрокимёвий хусусиятига боғлиқ бўлади. Чунки, молекуласи таркибида кимёвий фаол функционал гуруҳлардан иборат молекулалар табиатан қутбланган бўлади. Қутбланган молекулаларро электростатик кучларнинг таъсири бўйлаб молекулалар маълум тартибда жойлашади. Қутбланмаган молекулалар эса бундай қатъий тартибда жойлашмайди, натижада фазалар орасидаги ўзаро тъсир камайиб фаза сирт таранглигини миқдорий жиҳатдан камайшига олиб келади. Кейинги бобларимизда сирт фаол моддалари тўғрисида фикр юритганимизда бу масалага яна қайтамиз.

#### 4.4. ҚАТТИҚ ЖИСМЛАРНИНГ СИРТ ТАРАНГЛИГИ

Қаттиқ жисмларнинг сирт таранглиги фақат бевосита усууллар билан аниқланади. Қаттиқ жисмда молекулалараро тортишиш кучлари суюқлиқдаги молекулалараро тортишиш кучларидан анча ортиқ бўлгани учун қаттиқ жисмларнинг сирт таранглиги кагтароқ қийматларга эга бўлади. Қуйидаги 12-жадвалда бъэзи қаттиқ жисмларнинг сирт таранглик қийматлари келтирилган.

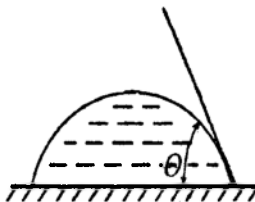
12. жадвал

#### ҚАТТИҚ ЖИСМ СИРТИНИНГ СУЮҚЛИК БИЛАН ҲЎЛЛАНИШИ

Модда	Хлоррат, °C	жоул/м <sup>2</sup>
$\text{CaF}_2$	(шпат)	30
$\text{SrSO}_4$		30
$\text{BaSO}_4$	(барит)	25
$\text{CaSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ (гипс)		30
		2,50
		1,40
		1,25
		0,27

Қаттиқ жисм билан суюқлик ўртасида бўладиган таъсирини сирт ҳодисалари орқали ўрганиш амалий аҳамиятга эгадир. Чунки бургилаш, цементли эритмаларни тайёрлашда албатта дисперс физика заррачалари суюқлик молекулаларининг сирт юзасидаги таъсирини чукур ўрганиш орқалигина барқарор ва муҳим

ди. З-расмда қаттиқ жисемни ҳўлламайдиган суюқлик томчиси ва суюқликнинг идиш девори ёнидаги сирти кўрсатилган. Бу сиртга ўтказилган уринма билан ҳосил қилган бурчакнинг катталиги  $Q-\pi/2$ -жолатни ифодалайди. Демак, сиртнинг ҳўлланиш бурчаги  $180^{\circ}$  га тенг бўлса суюқлик қаттиқ жисемни сира ҳўлламайди, чунки  $Q=\pi$  га тенг бўлаяпти. Бироқ амалда бу ҳол учрамайди, чунки суюқлик оз миқдорда бўлса ҳам қаттиқ жисемни ҳўллайди. Бинобарин ҳар бир суюқлик баъзи қаттиқ жисемларни ҳўллайди, баъзиларини ҳўлламайди.



З-расм. Қаттиқ жисемни ҳўлламайдиган суюқлик томчиси.

Масалан, сув шишани, темир буюм сиртини ҳўлласа, парафин сиртини ҳўлламайди; шунингдек, симоб шиша сиртини ҳўлламайди, лекин мис пластиника юзини, темир пластиника юзасини ҳўллайди. Шунинг учун ҳам қаттиқ жисемларнинг сиртини ҳўлланишга қараб икки гуруҳга бўлиш мумкин. Сув билан ҳўлланадиган қаттиқ жисем сиртини гидрофиль сиртли қаттиқ жисем, ҳўлланмайдиганларини эса гидрофоб ёки гидрофиль сиртлар дейилади. Парафин, тальк, графит, олтингугурт сиртлари шулар жумласига киради.

Сиртларни сунъий ишлов бериш билан унинг сиртини бирор суюқлик билан ҳўлланадиган ёки ҳўлланмайдиган қилиш мумкин. Масалан, бирор қаттиқ модда сиртига сирт фаол модда суркаб, уни сув билан ҳўлланмайдиган ҳолатга келтириш мумкин.

Ҳўлланиш турли технологик жараёнларда, чунончи руда ва кўмирларни бўйтишда катта аҳамиятга эгадир.

Махсус қурилмаларда майдаланган рудаларнинг сувдаги суспензиясини тайёрлаб, унга махсус сирт фаол модда қўшилганда, қимматбаҳо руданинг сирти гидрофобланади. Бўш жинс, яъни кварц, турли хил силикатлар, оҳактошлар, кальцийлар ҳўлланиб, сув тагига чўкади.

Суспензия орқали ҳаво оқими ўтказилганда сирти гидрофобланган руда заррачалари кўпик ҳамда суюқликнинг юзасига чиқади. Бу жараён руданинг флотацияси (бойитилиш) деб

чегаранинг молекуляр табиатига боғлиқ; лекин томчининг катта-  
киклигига боғлиқ эмас, чунки тенгламадаги  $\delta_{3,1}$  ва  $\delta_{2,3}$   
кучларини бевосита ўлчаб бўлмаганлик учун улар ўртасидаги  
айирма ҳақида фикр юритиш мумкин. Тенгламадаги  $\cos Q$   
бурчакнинг қиймати қанчалик катта бўлса, ҳўлланиш шунчалик  
кучли бўлади, агар ўтириш бурчак бўлса  $\cos Q > 0$ ; бу ҳолда қаттиқ  
жисм айни суюқлик билан яхши ҳўлланади. Бундай сирт лиофил  
сирт ҳисобланади. Агар бурчак ўтмас бўлса  $\cos Q < 0$  бўлиб, бу айни  
суюқлик билан ёмон ҳўлланади, у лиофоб сирт дейилади. Демак,  
 $Q=90^\circ$  ёки  $\cos Q=0$  бўлган ҳолат сиртининг лиофиллик ёки  
лиофоблик чегарасини ифодалайди.

Ҳар қайси модда ўзининг ҳўлланиш бурчаги қийматига эга:  
масалан:

Модда: кварц: малахит: галенит: графит: тальк: олтикагурт: парафин	0      0      17      47      55-60      69      78      105
--	--

---

Бу қаторда кварцдан парафинга ўтган сари сув билан ҳўлланиш  
интенсивлиги камая боради.

Бу ерда ҳам танлаб таъсир этиш кузатилади: ҳар қайси суюқ-  
лик қутбланганилиги жиҳатидан ўзига яқин қаттиқ жисм сиртини  
ҳўллайди.

#### 4.5. ҚАТТИҚ ЖИСМЛАРДА КОГЕЗИЯ ВА АДГЕЗИЯ

Юқорида биз қаттиқ жисмлар сиртининг суюқлик билан ҳўл-  
ланишига оид масалаларни ўргандик. Энди айни фазадаги модда  
заррачалари орасида ўзаро тортишиш кучларининг намоён бўли-  
ши ҳақида, яъни когезия тушунчаси тўгрисида фикр юритамиз.

Когезия модданинг ўз ичига бўлган қаршилигини ички босим  
ва ҳоказо хоссаларини характерлайди. Когезияни енгиш учун  
сарфланадиган энергия модда кўндаланг кесим юзигинг  $1 \text{ см}^2$  га  
тўгри келадиган иш миқдори билан ифодаланади.

Агар кесим юзаси  $1 \text{ см}^2$  бўлган жисм узилса,  $2 \text{ см}^2$  янги сирт  
хосил бўлади. Шу сабабли когезияни енгиш учун бажарилган иш  
қўйидагича ифодаланади:  $A_k = 2\delta$ . Бунда:  $\delta$  – синалаётган жисм-  
нинг ҳаво билан чегарасидаги сирт таранглиги.

Агар модда буг ҳолатга ўтса, бу ҳолда модда ичидағи моле-  
куляр боғланишлар узилади ва узилиш энергияси айни модда-  
нинг бугга айлананиш энталпиясига тенг бўлади.

$$\Delta H_{\text{буг}} = \Delta G_{\text{буг}} + T \Delta S_{\text{буг}} \quad (1)$$

паро янги сирт бўлади. Натижада системанинг дастлабки эркин энергияси адгезияда бажарилган иш қиймати қадар камаяди.

Шунга кўра Дюпре адгезияда бажарилган иш учун қуйидаги тенгламани таклиф қиласди.

$$A_a = \delta_{2,1} + \delta_{3,1} - \delta_{2,3} \quad (5)$$

Бу ерда:  $A_a$  – адгезия бажарган иш,  $\delta_{2,1}$  – биринчи фаза билан ҳаво чегарасидаги сирт таранглиги,  $\delta_{2,3}$  – иккинчи фаза билан ҳаво орасидаги сирт таранглик,  $\delta_{3,1}$  – биринчи ва иккинчи фазалараро сирт таранглиги.

Дюпре тенгламаси энергия сақланиш қонунининг адгезия учун тадбиқ этилишини ифодалайди. Тенгламадан кўриниб турибдики, дастлабки компонентларнинг сирт тарангликлари қанча катта бўлса ва фазалараро сирт таранглик қанча кичик бўлса, адгезияда бажариладиган иш шунчалик катта қийматга эга бўлади. Суюқликлар бир-бирида чексиз эриган шароитда фазалараро сирт таранглиги нольга тенг бўлиб қолади.

Бинобарин, икки модданинг бир-бирида эриш шартига кўра

$$A_a \geq \delta_{2,1} + \delta_{3,1} \quad (6)$$

эканлигини кўрамиз.

Когезия энталпияси тенглигини назарга олсак қуйидаги тенгликка эга бўламиз.

$$A_a \geq \frac{2\delta_{2,1} + 2\delta_{3,1}}{2} = \frac{A'_k + A''_k}{2} \quad (7)$$

Бу ерда:  $A_k$  – биринчи модданинг когезия иссиқлик сақлаши,  $A'_k$  – иккинчи модданинг когезия иссиқлик сигими. Бинобарин (6) ва (7) тенгламалардан фойдаланиб, адгезияда бажарилган иш учун қуйидаги тенгламани келтириб чиқариш мумкин:

$$A_a = \delta_{2,1}(1 + \cos Q) \quad (8)$$

Бу тенглама асосида  $A_a$  ни суюқликнинг сирт таранглиги  $\delta_{2,1}$  дан ва ҳўлланиш бурчагининг косинусидан ҳисоблаб чиқариш мумкин.

Адгезия қанча кучли намоён бўлса, соғ  $Q$  шунча катта қийматга эга бўлади. 8-тенгламадан кўрамизки, ўзаро мувозанатда турган икки фаза бир-бирида эриб кетиши учун адгезияда бажариладиган ишнинг қиймати айни фазалар когезия иссиқлик сақламлари йигиндинсининг ярмига тенг ёки ундан катта бўлиши керак.

даги босимни мұйтадиллаштириш мақсадида бургилаш әритмаси ёрдамида гидростатик босим ҳосил қилиб, бургилаш жараёни давом эттирилади. Мана шу говак қатламда ва құдуқ деворларига таъсир этувчи гидростатик босимнинг ҳосил бұлишини үрганиш учун капилляр босим ҳақида тушунча киритилган.

Капилляр ҳодисалар деганда бир-бирига тегиб турған фазаларнинг сирт ҳосил бұлишига сирт таранглик таъсир этиши натижасида содир бұладиган ҳодисаларни тушунмоқ керак.

Капилляр ҳодисалар молекулаларо таъсир этувчи күчлар туфайли келиб чиқади. Масалан: ингичка най суюқликка ботирилғанда суюқлик сиртининг найча девори билан үзаро таъсири натижасида найча ичидаги суюқлик сирти ботиқ еки қабарик мениск (ейтисимон чегара) ҳосил қиласы. Бунда найча диаметри билан суюқлик сиртининг айланма радиуси орасида

$$r = \frac{D}{2\cos Q} - \text{богланиш ҳосил бұлади} \quad (\text{бунда } r - \text{ айлананинг радиуси, } D - \text{ найчанинг күндаланг кесими-диаметри, } Q - \text{ чет бурчак ҳұлланиш бурчаги}).$$

Суюқлик найча деворини ҳұллайдиган бұлса суюқлик сиртида ботиқлик, ҳұлламайдиган бұлса қабариклик пайдо бұлади.

Текис сиртли чегара орасидаги чегара билан сферик күчнинг сиртга перпендикуляр йұналған таркибий қисмнинг текис чегараси нольга тең, лекин сферик ейтисимон чегара учун нольдан фарқлы бұлади. Шу сабабдан бир-бири билан сферик ейтисимон сирт орқали чегараланып турғани  $\alpha$  – фазадаги босим  $\beta$  - фазадаги босимга тең әмас.

Улар орасидаги айрма  $\Delta P$  – капилляр босим деб юритилади. Масалан, совун әритмасини тайёрлаб унга найча түшірсак ва найчани пуфлаб совун пуфак ҳосил қылсак, найчанинг иккінчи учини монометрга уласак, монометр совун пуфак ичіда ортиқча босим мавжудлигини күрсатади; чегара сирт сферасининг радиусига тескари қиймати  $\frac{1}{R}$  билан капилляр босим орасида муҳим болганиш мавжуд. Бир-биридан сферик ейтисимон сирт билан ажралиб турған фаза:  $\alpha$  – ва  $\beta$  үзаро мувозанат ҳолатида бұлсın.  $T=\text{const}$  масалан, газ пуфак фаза билан, суюқ фаза  $\beta$  – еңдүд суюқлик томчиси  $\alpha$  – билан буг фаза ( $T=\text{const}$ ) үзаро мувозанат ҳолатида бұлсın.

Үзаро мувозанатда турған ана шундай фазаларнинг биридан иккінчисига модда үтмаса ҳам, фазаларнинг сиртлари  $dS$  қадар,

**Мисол учун:**

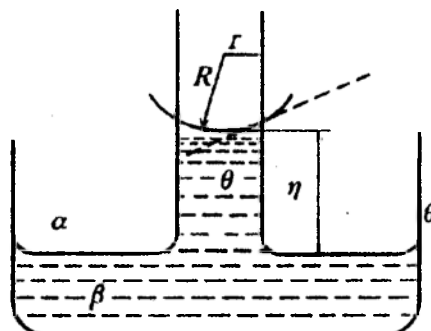
Буг фазада сув томчисининг радиуси  $R=10^{-3}$  см – бўлса, капилляр босимнинг миқдори қанча бўлади?

**Ечиш:** Лаплас тенгламасига асосан  $\Delta P = \frac{2\delta}{R} = \frac{2 \cdot 73}{10^{-3}} = \text{н/м}^2$  ёки

114мм симоб уст.га тенг. Демак, буг билан мувозанатда турган сув томчиси ичидаги босим буг фазасидаги босимдан 114мм. симоб устуни баландлигига қадар катта эканлигини топдик.

#### 4.7. КАПИЛЛЯРДА СУЮҚЛИК СИРТИНИНГ ЎЗГАРИШИ

Вурғиланган қудуқларни тозалаш ва қотириш каби жараёнларда қудуқقا туширилган қувурларни қудуқ деворига мустаҳкамлаш учун цементли қоришмалар юборилади ва қудуқнинг тик чуқурлиги бўйлаб керакли чегарагача босим берувчи цементли қоришмалар етказиб берилади. Шунинг учун қудуқ билан қувур системасида суюқликнинг юқорига кўтарилишини ва суюқлик сиртидаги ўзгаришларни кўриб чиқамиз. Агар капилляр шиша



5-Расм. Капилляр шиша найгода суюқлик сиртининг ўзгариши

найча шишани ҳўллайдиган суюқлик ичига ботирилса, капиллярда суюқлик кўтарилиб унинг сирти ботиқ шаклини олади.

Ботиқ сирт тагидаги суюқлик босими текис сирт тагидаги суюқлик босимидан кичик бўлади. Вунинг натижасида кўтарувчи куч юзага чиқади: суюқлик устунининг оғирлик кучи кўтарувчи кучга тенглашгунча суюқлик най бўйлаб кўтарилиб,  $h$  – баландликда кўтарилишдан тўхтайди. Суюқлик сиртининг энг пастки нуқтаси “қабарик чегара сирт (мениск)” дейилади.

майди, балки суюқлик сирти пасаяди. Суюқлик шишани түлилк равиша ҳұлласа ( $\cos Q=1$ ) жараёни тенгламаси қуйидаги сода шаклни олади.

$$h = \frac{2\delta}{r \cdot g d} \quad (20)$$

Бу ерда  $d$  – суюқлик зичлиги сув учун эканлигини назарда тутсак,  $Q>0$  – бұлғанлиги учун коллоид заррачалари радиусига тенг радиусли капиллярларда суюқлик жуда катта баландликка күтарилишин ҳисеблаб чиқариш мүмкін. Шунинг учун ҳам ер ости сувларининг тупроқ капиллярлари орқали күтарилиши ерда ўсимлик оламининг мавжудлигини таъминлайды. Суюқликнинг капилляр найдада күтарилишига асосланиб, сирт таранглигини аниклашнинг энг муҳим усули яратилған.

Бунинг учун қуйидаги формула ишлатилади:

$$\delta = \frac{h \cdot d}{h_0 \cdot d_0} \cdot \delta_0 \quad (21)$$

бу ерда:  $\delta$  – аникланиши керак бўлган суюқликнинг сирт таранглиги;

$h$  - унинг капилляр найдада ичида күтарилиш баландлиги;

$d$  - зичлиги;  $\delta_0$  - сувнинг сирт таранглиги,

$h_0$  - сувнинг күтарилиш баландлиги;

$d_0$  - сувнинг зичлиги.

Сферик сирт юзаларида буг босими Томсон (Кельвин) тенгламаси асосида ҳисеблаб топилади.

Суюқлик билан унинг буги орасидаги мувозанат ҳолати учун:

Томсон тенгламаси қуйидагича ифодаланади:

$$RT \cdot h \frac{P'}{P_0} = \frac{2\delta \bar{V}}{r} \text{ бупдан. } P' = P_0 \frac{\bar{V}}{Rt \cdot r} \frac{2\delta V}{2\delta \bar{V}} \quad (22)$$

Бунда  $P'$  – суюқликнинг парциал моляр җажми.

#### 4.8. СУЮҚЛИКЛАРНИНГ ЁЙИЛИВ КЕТИШИ

Агар бирор сирт юзасига бир томчи суюқлик томизилса, бу томчи сиртга ёйилиб кетади, бальзам эса у томчи ўша томизилган жойида тураверади. Томизилган суюқликнинг ёйилмаслигига сабаб томчи билан сирт орасида Юнг тенгламасига мувозанат қарор топишидир; лекин иккала ҳолда ҳам системанинг әркин энергияси минимум қийматта зга бўладиган ҳолатга эришиади.

Күпинча денгиз сувининг кўтарилиши натижасида танкерлар ҳалокатга учраб суюқ нефть денгиз, океанлар юзасига оқиб тушади. Унинг сув юзасида ёйилиб кетиши натижасида денгиз ва океан ости ва устига жуда катта зарар етказилади.

Шу сабабдач сув юзасида нефтни йигиб олиш, уни сув сиртида тарқалиб кетмаслигини олдини олиш дунё аҳамиятига эга бўлган муаммолардан бири бўлиб ўз ечимини кутмоқда. Шунинг учун ҳам нефть бирор томчисининг сув сиртида ёйилиб кетиши ва ёйилмаслигини ўрганиш жуда катта илмий-амалий аҳамиятга эгадир.

Сув сиртида ўз-ўзида ёйиладиган суюқлик молекуляр кинетик кучлар таъсири билан сувнинг сиртига тарқалиб, мономолекуляр қават ҳосил қиласди. Агар сув сиртига суюқлик кўп микдорда қўйилган бўлса, мономолекуляр қават ҳосил бўлгандан кейин ортиб қолган сиртнинг бир жойида томчи шаклида сақланиб қолиши мумкин.

#### Савол ва масалалар.

1. Сирт ҳодисалари қандай синфларга бўлинади?
2. Икки фаза орасида барқарор чегара сирт мавжудлигининг асосий шарти нимадан иборат?
3. Сирт қават қандай ўзгарувчи катталиклар билан ифодаланади? Солиштирма сирт нима?
4. Сирт энергияси қандай ҳисоблаб топилади?
5. Сирт таранглиги нима? У қандай катталиклар билан ўлчанади?
6. Сирт таранглиги қиймати билан модда тузилиши орасида боғланишни изоҳлаб беринг.
7. Сирт қаватни изоҳловчи катталиклар учун Гиббс-Гельмгольц тенгламаси орқали суюқлик сиртининг умумий энергияси билан ҳарорат ўртасидаги боғлиқликни келтириб чиқариб изоҳланг.
8. Қаттиқ жисмларнинг сирт тарангликлари ҳақида нималар биласиз?
9. Ҳўллаш бурчаги, ҳўллаш иссиқлиги, ҳўлланиш ҳодисасини тушунириб беринг.
10. Когезия ва адгезия нима?
11. Капилляр босимни Лаплас тенгламаси асосида тушунириб беринг?
12. Томчининг суюқлик сиртида ёйилиб кетиш ҳодисасини мисоллар билан тушунириб беринг.
13. Қуйидаги келтирилган ҳўлланиш иссиқликлари қийматларидан фойдаланиб Ребиндер усулига кўра сиртларнинг қайсилари гидрофиль, қайсилари гидрофоб эканлигини кўрсатинг.

## V – БОБ АДСОРБЦИЯ

Маълумки, барча дисперс системалар, шу жумладан коллоид-дисперс системалар турларидан бири-бургилаш ва цементли эритмалар термодинамик жиҳатдан барқарор системалардир. Уларда доимо дисперс фаза заррачалари сиртини камайтирадиган жараёнлар, ҳодисалар содир бўлиши мумкин. Дисперс фаза заррачалари сиртинг камайиши натижасида сирт энергиясининг миқдори ҳам камаяди.

Сирт энергиясининг камайишига олиб келувчи жараёнлардан бири суюқлик ҳамда қаттиқ жисм сиртида бошқа моддаларнинг йигилиш ҳодисасидир. Суюқлик ёки қаттиқ жисм сиртида бошқа модда молекулалари, атомлари ёки ионлари йигилиши адсорбданиш дейилади.

Умумий ҳолда модда сиртига ташқи муҳитдан турли газларнинг, бошқа моддаларнинг ютилиши сорбция дейилади. Сорбция жараёни физиковий ҳамда баъзи ҳолларда кимёвий жараёнларга бўлинади.

Бургилаш ва қоришма эритмаларида ҳам физиковий ва кимёвий характерда бўлган фазалараро чегараларда содир бўладиган сорбция жараёнларини ўрганиш муҳим аҳамиятга эгадир.

Эритмаларда кузатиладиган физиковий ҳодисалар ҳам сирт қаватида сирт таранглигининг мавжудлиги туфайли юзага келадиган сирт энергиясининг ўзгаришига боғлиқ бўлган жараёнлар замирида бўлади. Бундай жараёнларга дисперс фаза заррачаларининг йирик-йирик агрегатлар ҳолатида коагулланиши, дисперс системанинг тузилишидаги кузатиладиган структура-механик ўзгаришлар, ёпишқоқлик, заррачаларнинг қўлланиши ва бошқа бир қатор ҳодисалар бургилаш ва цементли эритмаларнинг физик ва кимёвий аҳамиятига боғлиқ бўлган ўзгаришлардир.

Сирт қаватида содир бўладиган кимёвий ҳодисалар қаттиқ жисм ёки суюқлик сиртида бошқа моддаларнинг кимёвий реакция натижасида bog ҳосил қилиб сорбцияланиш ҳодисасидир.

Адсорбцияга оид дастлабки илмий изланишларни рус олими Т. Е. Ловиц олиб борган. У 1972 йилда эритмаларни турли құшимчалардан тозалаш учун қаттиқ адсорбент сифатида күмирдан фойдаланди. Шунингдек улуг ҳаким Ибн Сино ўз тажрибаларида қаттиқ жисм талқонларидан адсорбент сифатида фойдаланиб, беморнинг ошқозонини ҳосил бўлган заҳарли газлардан тозалаган.

Адсорбция ҳодисаси кўмиргагина эмас, балки бошқа барча говак моддаларга ҳам хосdir. Масалан: турли геллар ўз сиртига ҳар хил бўёқларни ютади. Ютилган модда заррачалари ҳамма вақт модда сиртида қолавермайди, баъзан ютувчи модданинг ички томонига диффузияланиши мумкин.

### 5.1. АДСОРБЦИЯ

Агар модда қаттиқ жисм сиртига ютилса бу ҳодиса адсорбция деб, унинг ички қисмига (ҳажмига) ютилганда эса абсорбция деб аталади. Агар модда гетероген системада (масалан, газ билан адсорбент орасида) бўладиган кимёвий реакция туфайли ютилса, бу ҳодиса хемосорбция (ёки активланган адсорбция) дейилади.

Хемосорбция вақтида янги фаза келади. Хемосорбция кўпинча қаттиқ жисмнинг барча ҳажмига тарқалади. Натрон оҳак билан сульфат ангириди орасидаги хемосорбция бунга мисол бўла олади. Хемосорбция реакция тезлигига ва адсорбтивнинг реакция маҳсулотлари қавати орқали диффузияланишга bogliq bўlgani учун хемосорбция тезлигига катта оралиқ орасида ўзгариб туриши мумкин.

Хемосорбция одатда қайтмас жараёнлар турига киради. Бу ҳолда адсорбциянинг иссиқлик самараси кимёвий бирималарнинг ҳосил бўлиши иссиқликларига яқин келади.

Баъзан критик ҳарорат даражасидан паст ҳароратдаги газ сорбция вақтида қаттиқ жисм говакларида конденсатланиб суюқликка айланади. Бу ҳодиса капилляр конденсация дейилади.

Агар суюқлик адсорбент сиртини яхши ҳўлласа, адсорбентдаги капилляр ичida ботиқ мениск пайдо бўлади, сўнгра қолган буг ана шу мениск устида суюқликка айланаб, адсорбентнинг барча говак найчаларини тўлдиради.

Капилляр конденсация иккиласи ҳодиса бўлиб, унинг вужудга келишида адсорбцион кучлар (яъни қаттиқ сирт билан буг молекулалари орасидаги таъсир кучлар) иштирок этмайди; балки суюқликнинг ботиқ юза сиртига бугнинг ютилиши

бобларда келтирилган Гибсс тенгламаси асосида адсорбциянинг микдори ҳисоблаб чиқарилади. Адсорбция микдорини ифодалай-диган яна бир омил бу адсорбция вақтидир. Адсорбланган молекуланинг адсорбцион қаватда ютилиши учун кетган вақт адсорбция вақти деб аталади; бу катталик адсорбланган молекуланинг адсорбент сиртида қанча вақт туришини кўрсатади.

Агар молекула билан сирт орасида ҳеч қандай тортишиш кучлари мавжуд бўлмаса, бу вақт катталиги молекуланинг тебраниш даври, яъни  $10^{-12}$ - $10^{-13}$  дақиқа чамасида бўлади, бу вақтни  $t_0$ , билан белгилаймиз. Агар молекула билан сирт орасида тортишиш кучлари мавжуд бўлса, молекулани сиртда тутиб турган кучни енгиш учун зарурий энергияни олгандахина молекула сиртдан ажralиб чиқади. Молекула бу энергияни иссиқлик ҳаракатининг флюктуацияси туфайли олиши мумкин.

1924 йилда С. Я. Френкель адсорбция вақти билан ҳарорат даражаси орасидаги боғланиш учун тенглама таклиф қилди:

Адсорбция вақти Френкель тенгламаси:

$$t = t_0 \cdot I \frac{Q}{RT} \text{ га} \quad (22)$$

мувофиқ ўзгаради: Бу ерда  $Q$  – молекула билан сирт орасидаги ўзаро тъъсир энергияси (адсорбциянинг моляр иссиқлиги), яъни, молекула билан сирт орасида ҳеч қандай тортишиш кучлар мавжуд бўймаган шароитдаги адсорбция вақти.

## 5.2. АДСОРБЦИОН МУВОЗАНАТ

Адсорбция ҳодисаси ҳам худди суюқликнинг бугланиши, модданинг сувда эриши каби қайтар жараёндир. Бу ерда бир-бирига қарама-қарши йўналган икки жараён бўлади.

Бири – модданинг ютилиши бўлса, иккинчиси ютилган модданинг адсорбент сиртидан ажralиб чиқиб кетиши – десорбция ҳодисасидир. Ҳар қандай қайтар жараёндаги каби, бу ерда ҳам модданинг адсорбент сиртига ютилиш жараёни аввал тез боради, сўнгра ютилиш ва ажralиб чиқиш жараёнларининг тезликлари бараварлашиб, система адсорбцион мувозанат ҳолатига келади. Яъни системада адсорбция билан десорбция жараёнлари тезликларининг доимийлик қийматлари ўзаро тенглашади. Одатда, адсорбцион мувозанат жуда тез (дақиқалар давомида) қарор топади. Масалан:писта кўмир сиртида  $\text{CO}_2$ -нинг адсорбланиш мувозанати 20 сония дан кейин,  $\text{O}_2$  ютилганида 2,5 соатдан кейин қарор топади.

$$\lg \frac{P_2}{P_1} = \frac{g}{2303 \cdot R} \left( \frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right) \quad (25)$$

ёки

$$q = \frac{2303RT_1 \cdot T_2}{T_1 - T_2} \cdot \lg \frac{P_2}{P_1} \quad (26)$$

Бунда:  $P_1$ ,  $T_1$  – ҳарорат даражасида система қарор топган мувозанат ҳолатидаги газнинг босими;

$P_2$ ,  $T_2$  – ҳароратдаги системада қарор топган адсорбцион мувозанат давридаги газ босими;

$q$  – адсорбция иссиқлиги;

$R$  – универсал газ константаси.

### 5.3. ҚАТТИҚ ЖИСМ СИРТИДАГИ АДСОРБЦИЯ

Қаттиқ жисм худди суюқлик каби сирт энергия ва сирт таранглигига эга бўлади. Бироқ ҳозиргача қаттиқ жисмнинг аниқ сирт таранглиги қийматини аниқ ўлчаш усули маълум эмас. Ве восита усуллар билан баъзи минералларнинг сирт таранглиги аниқлангти.

Қаттиқ жисм сиртида газнинг адсорбланишини миқдор жиҳатдан ҳарплтерлаш учун газ босимининг камайиши ёки адсорбент массасининг ортиши ўлчанади. Адсорбентнинг сирт бирлигига ( $1\text{cm}^2$  га) ютилган модданинг моль ҳисобидаги миқдори солиштирма адсорбция дейилади. Солиштирма адсорбцияни топиш учун адсорбцион мувозанат вақтида ютилган модда миқдорини (моль ҳисобида) адсорбент сиртига бўлиш керак.

$$\Gamma_{\text{ад}} = x/S \quad (27)$$

Бунда:  $\Gamma_{\text{ад}}$  – солиштирма адсорбция миқдори;  $x$  – ютилган модда миқдори;  $S$  – адсорбент сирти. Лекин қаттиқ говак адсорбентларининг (кўмир, силикагель ва ҳоказоларнинг) сиртини ўлчаш жуда қийин бўлгани учун амалда солиштирма адсорбцияни топишда ютилган модда миқдори адсорбент массасига бўлинади:

$$\Gamma_{\text{сол}} = x/m \quad (28)$$

бунда:  $x$  – адсорбент сиртига ютилган модданинг грам ҳисобидаги массаси;

$m$  – адсорбентнинг грамм ҳисобидаги олинган массаси.

Ҳар қандай адсорбент маълум (ўзига хос) миқдордан ортиқ моддани юта олмайди.

цеолитлар ва бошқа коллоид моддалар сингари адсорбентлар ишлатилади.

Адсорбция жараёнида ютилаётган модданинг микдорий қийматини аниқлаш учун ҳамда эриган модда микдори билан қаттиқ сорбент сиртига ютилган модданинг ҳамда адсорбент массаси орасидаги bogliçlik қонуни Фрейндлих тенгламаси орқали ифодаланади:

$$\frac{x}{m} = kc^{\frac{1}{n}} \quad (29)$$

Бу ерда:  $x$  – ютилган модданинг грамм ҳисобидаги микдори;

$m$  – адсорбентнинг грамм ҳисобида олинган массаси;

$c^{\frac{1}{n}}$  – эритманинг адсорбцион мувозанат вақтидаги концентрацияси;

$k$  ва  $n$  – тажрибага bogliçlik бўлган ўзгармас қийматлар.

$k$  – адсорбцияланувчи модда табиатига bogliçlik. Агар  $c=1$  ва  $m=1$  бўлса,  $k=x$  бўлади.

$n$ -нинг қиймати 1,5 билан б орасида бўлади.

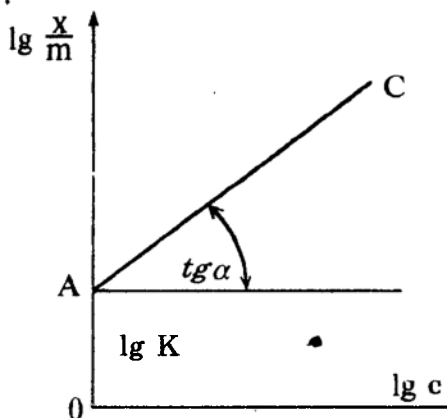
15-жадвалда баъзи моддалар учун  $k$  ва  $n$  қийматлари келтирилган.

### ҲАЙВОН КЎМИРИДА АДСОРБЛАНГАН ВАЪЗИ МОДДАЛАР УЧУН $K$ ВА $N$ ҚИЙМАТЛАРИ.

15- жадвал

Модданинг номи	$k$	$n$
Сирка кислота	2,99	1,92
Ацетик	5,12	1,92
Изолимон спирти	7,93	3,85
Водород сульфид	25,10	3,04

Куйидаги жадвалда эса ҳайвон кўмирида сирка кислотасининг ( $25^{\circ}\text{C}$ ) да адсорбланиши мисолида Фрейндлих формуласини ишлашдан олингъян натижалар келтирилган.



7-расм. Фрейндлих тенгламасига асосан  $\lg(x/m)$  нинг  $\lg c$ -га боғлиқлик чизиги.

Фрейндлих тенгламаси асосида адсорбция микдорини ҳисоблашдан олдин тенглама таркибига керак бўлган доимийликларнинг сон қийматларини аниқлаб топиш керак бўлади. Уларни топиш учун кўпинча чизма усулдан фойдаланиб Фрейндлих тенгламасининг (29) иккала томонини логарифмлаб қўйидаги ифодага келтирамиз.

$$\lg x/m = \lg k + \frac{1}{n \lg c} \quad (30)$$

Бу тенгламага абциссалар ўқига  $\lg c$  нинг қийматларини, ордината ўқига эса  $\lg(x/m)$  нинг қийматларини қўйиб, Фрейндлих тенгламасининг логарифмик координаталарида чизиқли боғлиқлик чизмасинч ҳосил қиласми;  $\lg c$  ва  $\lg(x/m)$  қийматлари тажриба йўли билан топилади. Фрейндлих тенгламасини биринчи дарражаси бўлгани учун  $\lg(x/m)$  ва  $\lg c$  – орасидаги боғланиш чизмада АС – тўгри чизиқни беради. Чизмадаги ордината ўқидаги ОА қисми  $\lg k$  қийматига teng бўлади. Чизмадан  $\lg k$  ни қиймати топилгандан сўнг К-нинг қийматини топиш осон. Чизмадаги тўгри чизиқни абцисса ўқига ўтказилган параллел тўгри чизиқ орасидаги бурчакнинг тангенси  $1/n$  -га teng бўлади. Шундай қилиб, тажрибавий усул билан тенгламадаги доимий катталиклар:  $k$  ва  $n$  ларни топа оламиз.

ламасидаги камчиликларни тұлдиради. Бу тенглама юқори ва кичик босимларда бўладиган адсорбцияни тўғри акс эттиради.

Дарҳақиқат, босим жуда кичик бўлса, Ленгмюр тенгламасининг маҳражидаги қиймат бирдан жуда кичик миқдорга тенг бўлади, уни ҳисобга олмаслик ҳам мумкин; у ҳолда Ленгмюр тенгламаси қўйидагича ёзилади;

$$\Gamma_{\text{авр}} = a \cdot b \cdot p \quad (32)$$

Бу тенглама бўйича ютилаётган газ моддасининг миқдори газнинг босимига тўғри пропорционал равишда ўзгаришини кўрсатади. Эритмаларда содир бўладиган адсорбция учун Ленгмюр тенгламаси қўйидагича ёзилади:

$$\Gamma_{\text{сол}} = \Gamma_{\infty} \cdot \frac{c \cdot k}{k + c} \quad (33)$$

Бу ерда:  $\Gamma_{\text{сол}}$  – солищтирма адсорбция миқдори;

$\Gamma_{\infty}$  – максимал солищтирма адсорбция;

$c$  – эритманинг адсорбцион мувозанат вақтидаги концентрацияси;

$k$  – константа.

Баъзан бу тенглама қўйидагича ёзилади:

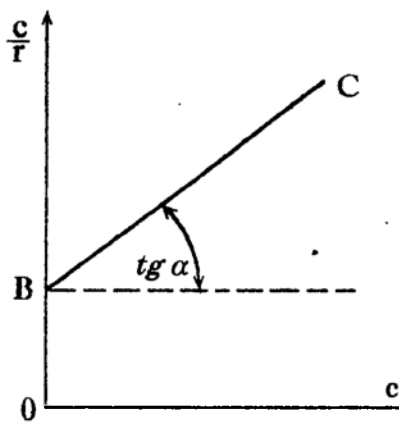
$$\Gamma_{\text{сол}} = \Gamma_{\infty} \cdot \frac{c}{b + c} \quad (34)$$

Бу ерда  $b = \frac{1}{k}$ . Бу формуладаги  $b$  нинг физик маъносини топиш учун  $\Gamma_{\text{сол}} = 0,5\Gamma_{\infty}$  бўлганда  $\Gamma_{\infty} = 2\Gamma$ . бўлади. Бундан Ленгмюр тенгламаси қўйидагича ифодаланади:

$$\Gamma_{\text{сол}} = 2\Gamma_{\infty} \cdot \frac{c}{b + c} \quad (35)$$

бундан  $b = c$  келиб чиқади. Демак, солищтирма адсорбция максимал адсорбциянинг ярмига тенг бўлганида  $b$  – эритмада эриган модда миқдорига баробар бўлади.

Ленгмюр тенгламасини гильтупроқ эритмаларида тупроқ жинси заррачалари сиртига қўшилган қомпонентларнинг адсорбциясини ўрганишда қўллайдиган бўлеак, бу жараённинг бутун кешиш жараёни тартиб-қоидаларини тўғри тушунишга ёрдам беради. Эритмадаги тупроқ жинси сиртида юз берадиган сорбция жараёни учун

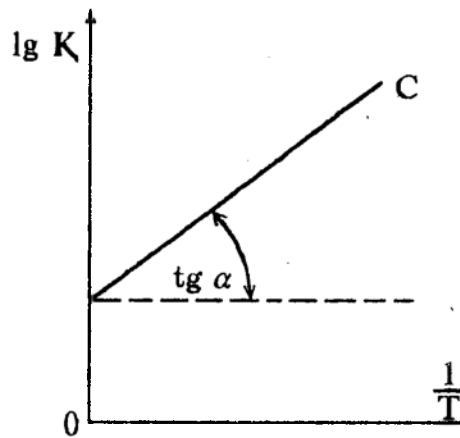


8-расм. Ленгмюр тенгламаси асосида адсорбция изотермаси.

$$E = \operatorname{tg} \alpha \cdot R n \quad (38)$$

Бу ерда:  $E$  – адсорбциянинг фаоллик энергияси (кал) моль, жоул (моль)

$R$  – универсал газ доимийси;  $n$  – масштабнинг ўзаро нисбати.



9-расм Адсорбцион барқарорликнинг ҳарорат даражасига тескари қийматига боғлиқлик чизмаси

1. Адсорбент сиртида энергетик жиҳатдан бир хил қийматга эга бўлган ва адсорбтив молекулаларини тутиб турга оладиган марказлар мавжуд.

2. Адсорбент сиртига адсорбланган молекулалар бир-бирига ҳеч қандай таъсир кўрсатмайди.

3. Адсорбент сиртига адсорбланган молекулаларнинг биринчи қаватини иккинчи қават ҳосил бўлишига имкон берадиган марказ деб қараш мумкин, иккинчи қават эса, ўз навбатида учинчى қават ҳосил бўлиши учун имкон берувчи марказдир.

4. Биринчи қаватдан бошқа барча (иккинчи, учинчи ва ундан кейинги) қаватлардаги молекулаларнинг статистик ҳолат йигиндилари худди суюқликнинг статистик ҳолат йигиндиси каби бўлади, деб таҳмин қилинади. Демак, ВЭТ назариясига кўра, адсорбланган фаза айрим-айрим молекулалар занжиридан иборат комплекслардан ташкил топади.

Биринчи қаватдаги молекулалар адсорбент билан бевосита бирикади: бир молекула занжир бошқа молекула занжирига энергетик жиҳатдан таъсир кўрсатмайди. 11-расмдан БЭТ назариясига мувофиқ, суюқликнинг ҳар бир молекуласи фактат икки молекулага: тепасидаги ва тагидаги қўшни молекулагагина таъсир кўрсатиши мумкин; ҳақиқий суюқлик-ларда эса ҳар бир молекулага атрофдаги барча молекулалар таъсир кўрсатади.



11-расм ВЭТ назариясида қабул қилинган полимолекуляр адсорбция схемаси.

Шундай қилиб, ВЭТ назарияси тупроқ жинси минералларининг табиати ва унинг солиширма юзасининг катталиги ҳақида муҳим маълумотларга эга бўлиши мумкин. Айниқса, бургилangan тог жинси заррачалари ва оғирлапширувчи минераллар шулар жумласига киради. ВЭТ назарияси бир қатор камчиликларга эга бўлишига қарзмай, физикавий адсорбцияни талқин қилишда ёнг яхши ва ёнг файзли ҳамда амалий-илмий жиҳатдан муҳим аҳамиятга эга бўлган назария ҳисобланади.

Каттиқ адсорбент сиртига эритмадаги эриган модда адсорбландынади, албатта эриган модда билан биргә эритувчи модда ҳам ютилади. Шунга күра эритмада бўладиган адсорбция "рақобатли" хусусиятга эга; эрувчи билан эритувчи адсорбент сиртини банд этишга интилади.

Эритмадан электролитлар ҳам, полиэлектролитлар ҳам адсорбланиши мумкин. Шунга күра адсорбция "молекуляр адсорбция" ва "ионли адсорбция" дейиладиган икки синфга бўлинади. Кўпинча моддалар адсорбентга танлаб ютилади.

## 5.6. ЭРИТМА СИРТИДА БЎЛАДИГАН АДСОРБЦИЯ

Бургилаш эритмаларини реологик ва тиксотропик хоссаларини мўтадиллаштириб назорат қилиш учун эритмага турли хил кимёвий моддалар қўшилади. Агар бирор эритмага бошқа бир модда қўшсак, эритманинг ёки суюқликнинг сирт таранглиги ўзгаради; чунки потенциал энергияянинг минимумга интилиш қоидасига мувофиқ, суюқлик ўзининг сирт энергиясини камайтиришга интилади. Шу сабабли суюқликнинг сирт таранглигини камайтирадиган моддалар суюқлик сиртига йигила бошлайди.

Натижада суюқлик солингган модданинг сиртқи қаватидаги миқдори суюқлик ичидаги миқдордан фарқ қиласди. Бунинг натижасида эритма ичидаги осмотик босим кучлари ҳам ўзгаради; чунки эритма сиртқи қаватида ҳам ўз миқдорини баробар қилишга интилади. Демак, бу ерда ҳам динамик мувозанат қарор топади: бир томондан, адсорбция жараёни эркин энергиясининг минимумга интилиш тартибиға мувофиқ эриган моддани суюқлик сиртига йигади: иккинчи томондан, осмотик кучлар туфайли десорбция жараёни содир бўлиб, эритманинг концентрацияси барча ҳажм ичиди бараварлашишга интилади. Натижада адсорбцион мувозанят вужудга келади.

Суюқлик сиртида бўладиган адсорбция мусбат ва манфий адсорбцияларга бўлинади. Масалан: бургилаш эритмасига каустик сода эритмасидан қўшиб аралаштирасак (УШР, ПУШР) бу моддалар сувнинг сирт қаватида кўп йигилиб қолиб, эритманинг сирт таранглигини анча камайтиради. Бу ҳодиса мусбат адсорбция дейилади. Бироқ шундай моддалар ҳам борки, улар эритма сиртига тушиб қолса, сувнинг сирт таранглигини ошириб юборади; эркин энергияянинг минимумга интилиш тартибиға мувофиқ бундай моддаларни эритма ўз сиртидан итариб юборишга интилади. Лекин эритмадаги осмотик босим кучлари

эриган модданинг миқдори суюқликнинг сирт қаватида унинг ички қаватларидағига қараганда кам бўлади.

Эриган модданинг жуда кичик миқдорида  $C$  ни  $BC$  га тенг деб фараз қилиб,  $\frac{d\delta}{dc}$  ни  $\frac{\Delta\delta}{\Delta c}$  -га алмаштирасак, Гиббс тенгламаси қўйидаги шаклда ёзилади;

$$\Delta\delta = -RT\Gamma \quad (39)$$

Сирт-фаол моддалар учун манфий ишорани чиқариб юбориш мумкин. Агар  $\Gamma$  ўрнига  $\Delta\delta$  -ни қўйсак (39) тенглама қўйидаги кўринишга келади:

$$S\Delta\delta = RT \quad (40)$$

Бу тенглама худди газнинг ҳолат тенгламасини келтиради. Ленг-мюр бундан фойдаланиб турли сирт фаолликка эга моддаларнинг эритмалари билан ўтказган тажрибалари асосида универсал газ доимийлиги  $R$ -ни аниқ ҳисоблай олади. Демак, эритмада эриган модда миқдори ниҳоятда кичик бўлганида сирт-фаолликка эга бўлган модданинг молекулалари эритманинг сирт қаватида "газ" ҳолатига ўхшаш ҳолатда бўлади, дейиш мумкин.

Суюқликка сирт фаолликка эга бўлган моддалар сорбцияланганда суюқликнинг сирт таранглиги анча камаяди. Масалан, сувга органик кислоталар ( $\text{HCOOH}$ ,  $\text{CH}_3\text{COOH}$  ва ҳоказо) қўшганда сувнинг таранглиги камаяди. 12-расмда сувнинг сирт таранглигига турли кислоталарнинг таъсирини кўрсатувчи боғлиқлик чизиқлари тасвирланган; улардан бири ( $A$ ) сувнинг таранглиги ( $B$ ) кислота миқдори ортиши билан унинг миқдорини камайишини кўрсатади: иккинчиси ( $Q$ ) кислота миқдорининг ортиши билан сорбцияланадиган модда миқдорининг ўзгаришини кўрсатади.

Расмдаги боғлиқлик эгриликларига кўра, чумоли кислотаси бошқа тўйинган кислоталарга сувнинг сирт таранглигини энг кам камайтиради. Шунингдек, чумоли кислотаси бошқа кислоталарга нисбатан энг кам адсорбцияланади; бироқ изовалериан кислотаси сувнинг сирт таранглигини энг кўп камайтиради ва ўзи энг кўп адсорбцияланади. Юқоридаги тажриба натижаларидан қўйидаги муҳим қоида ғелиб чиқади:

$$q = \frac{1}{\Gamma_{\infty} \cdot N} \quad (44)$$

Агар  $\Gamma_{\infty}$  – ва модданинг солишири мақсабаси ( $M$ ) маълум бўлса, адсорбцион қаватнинг қалинлигини ҳисоблаб чиқариш мумкин. Агар адсорбцион қават қалинлигини  $h$  – десак,  $1 \text{ см}^2$  сиртда сорбцияланган модда миқдори –  $h \cdot d$  – бўлади. Иккинчи томондан бу миқдорни топиш учун  $\Gamma_{\infty}$  – ни модданинг молекуляр массасига кўпайтириш керак:

$$hd = \Gamma_{\infty} M$$

бундан:

$$h = \frac{M \cdot \Gamma_{\infty}}{d} \quad (45)$$

келиб чиқади.

Текширишларнинг кўрсатишича, бу усулда топилган  $q$  – айни сирт фаол месддадаги гидрофил атомлар гурухини ифодалайди; лекин молекуланинг бошқа қисмларидағи атомлар сонига боғлиқ бўлмайди. Масалан, пальмитин кислотаси  $C_{15}H_{31}COOH$  – ва Стеарин кислотаси  $C_{17}H_{33}COOH$  – учун топилган қийматлари бир-бирига тенг. Яъни,  $q=0,22 \text{ A}^0$ .

Суюқликда кўпик ҳосил бўлган вақтда ҳам суюқликнинг сирт тараанглиги пасаяди. Масалан, сувни қўшганда унинг сирт тараанглиги пасаяди.

### 5.8. ИОНЛАР АДСОРВИЯСИ

Эриган модда заррачаларининг суюқлик сиртида ва унинг ҳажмига баробар тарқалмаслиги натижасида суюқ фазада чегара сирт вужудга келади. Бу ҳодиса эриган модда суюқликда молекулалар бўлганида ҳам, ионлар ҳолида бўлганида ҳам рўй бераверади.

Бироқ эритманинг сирт қаватидаги ионлар концентрацияси эритма ҳажмидагига қараганда кичик бўлади, яъни бу ерда манфий адсорбланиш уларнинг гидратланиш энергияси катта эканлигидан келиб чиқади. Шунинг учун сув молекулалари эритманинг сирт қаватида турган ионларни эритма ичига кучли-роқ тортади.

Катионлар, анионларга қараганда кўпроқ гидратланганидан эритманинг сирт қаватида анионлар концентрацияси катионлар концентрациясидан ортиқ бўлади. Натижада эритманинг сирт қавати манфий зарядга эга бўлиб қолади. Турли анионларнинг

Кальций монтмориллонит минерали тузилишида кальций ионлари ҳосил қылган диффузион қават натрийли монтмориллонитга нисбатан кичик бўлади.

Шунинг учун ҳам натрийли минерал заррачалари сув таъсирида осонгина майдаланиб кетади. Келтирилган мисолда тупроқ жинси минералларидан тайёрланган эритмалар катионларнинг ион-алмашиниш жараёнларида қанчалик тарзда қатнашишини кўрсатади. Катион-алмашинувнинг кристал панжараси қирраларида жойлашган қарама-қарши заряд билан мўътадиллашмаган катион ион богининг осонгина парчаланиши бўлади. Чунки кристалл жисмларнинг заррачалари эритувчи таъсирида майдаланиши туфайли унинг ўлчами борган сайин бир хил микдорда кичиклашиб боради.

Иккинчи сабаби: монтмориллонит минералининг таркибига киравчи кристалл панжаранинг ичидаги жойлашган алюминий катионларнинг кремний ва алюминийнинг магний катионлари билан алмашиниб туриши натижасида ҳам катионларнинг заряди бараварлашиб турганлиги натижасида содир бўлади. Яъни, минералнинг ички тузилиши таркибига киравчи катионларнинг ўзидан кичик валентликка эга бўлган металл ионлари билан алмашинуви натижасида минерал кристалл панжараси қирраларида ион зарядларининг кескин равишда ўзгаришига олиб келади ва натижада ион болгари кристалл панжаранинг узилишига, яъни парчаланишига олиб келади.

Кристалл панжара бўлакчаларининг ион зарядлари заррача сиртида катионларнинг сорбцияланиши натижасида бараварлашади.

Булардан ташқари ион-алмашиниш ҳамда адсорбция ҳодисалари тупроқ жинси минералининг қайси турдаги шаклга эга бўлган кристалл панжараларига ҳам болгилди. Масалан, октаэдр тузилишига эга бўлган кристалл панжарага нисбатан тетраэдрик тузилишига эга бўлган кристалл панжаралардан тузилган минерал заррачаларида бу жараёнлар микдорий жиҳатдан кам бўлади. Чунки тетраэдрда катионлар бир-бирини маҳкам ушлаб туради. Шунинг учун бу заррачалардаги катионлар бошқа катионлар билан деярли алмашмайди.

Бургилаш эритмаларида, умуман гильтупроқ эритмаларда ион алмашиниш ҳодисаларининг содир бўлишини тупроқ жинси заррачаларининг кристалл панжарасини ионли тузилиши билан боллаб тушунтириш мумкин.

**3. Физик адсорбцияда ўзига хос хусусият, яъни танлаб таъсир этиш ҳам ифодаланган кимёвий адсорбцияда бундай хусусият кузатилмайди.**

**4. Ҳароратнинг ўзгариши физик ва кимёвий адсорбцияга турлича таъсир кўрсатади.**

Ҳарорат ошганида физик адсорбция миқдорий жиҳатдан сусайиб боради, кимёвий адсорбция аксинча кучайиб боради. Бунинг сабаби шундаки, хемосорбция ўзига хос активланиш энергияси (40-120 кж/моль) талаб қиласидиган жараёндир. Шунинг учун ҳам кимёвий адсорбция энг фаоллашган адсорбциядир. Чунки, кимёвий адсорбция эритманинг сирт юзасида ёки ички тузилишида содир бўлганда ҳам бу жараённи ион-алмашиниш ҳодисаси деб қараш мумкин.

Тажрибаларнинг кўрсатишича тупроқ жинси минераллари суспензияларида, бургилаш ёки қотувчи эритмаларида қандайдир бирор ионни ютиш даврида албатта бу ион адсорбент тартибидан бир хил зарядланган ўзига ўхшаш бошқа бир ионни сикбифичкаради.

Шу сабабдан ҳам бургилаш ҳамда қудукларни ювиш учун ишлатиладиган эритмаларда ион алмашиниш, яъни хемосорбция жараёнини ўрганиш мұхим илмий аҳамиятга эгадир.

Турли хил ионларнинг бургилаш эритмаларининг қовуш-коқлигига, тиксотропиясига, механикавий ва структуравий хоссаларига қандай таъсир этишини ўрганиш натижасида эритмаларнинг сифати самарасини назорат қилиб бориш мумкин бўлади Масалан, бургилаш эритмаларининг pH-муҳитини назорат қилиб бориш учун амалда бир қатор анорганик тузлардан фойдаланилади.

Дисперс фаза заррачаларининг гидрофиллигини ўзgartириш ва уларни эритмада әрувчанлигини камайтириш учун таркибида ион-коагулаторлар бўлган тузлар кенг равишда ишлатиб келмимоқда.

Гельмоя суспензияларидағи ион-алмашиниш жараёни назарий асослари бир қатор олимлар томонидан ўрганилиб, мұхим илмий аҳамиятга эга бўлган қоидалар яратилган.

Шулардан бири Ленгмюрнинг газларнинг адсорбция назарияси билан эритмалarda иккиласми электр қўш қаватнинг ҳосил бўлиш қоидасини бир-бирига boglab гильтупроқ суспензияларида ионлар мувозанатини миқдорий жиҳатдан исботловчи тажрибавий натижаларга эга бўлиш мумкин экан. Бу тажрибалар дагал ва коллоид дисперс системаларда катион-алмашиниш жараёнининг энергетик мувозанатини аниқлашга имкон беради.

ҳаракатланиб диффузияланади; натижада қаттиқ модданинг мустаҳкамлиги тез пасайиб кетади.

Бу ҳодиса қаттиқ модда мустаҳкамлигининг адсорбцияси туфайли пасайиши деб аталади. Бургилаш жараённада ҳам тог жинсларини пармалашда сирт-актив модда қўшиш туфайли пармалаш тезлигини 60 фоизга ошириш мумкин.

Қаттиқ жисм мустаҳкамлигини пасайтирувчи моддалар жумласига сувни ҳам киритса бўлади. Сув ангидридли ва озактошли ер ости қатламларнинг қаттиқлигини 20-27% га, кварцнинг қаттиқлигини 22% га пасайтиради.

Рус олими Б. В. Дерягин назариясига мувофиқ, икки қаттиқ жисм сирти орасидаги юпқа дарз кетган ҳаволи жойига суюқлик кириб олса, ана шу суюқлик қавати "ёрувчи босим" кўрсатиб, сиртларни бир-биридан ажратишга ҳаракат қилади. У ўз назариясини қаттиқ сирт орасидаги жойлашган юпқа ҳаво қавати мисолида тажрибада исботлайдилар. Ҳосил қилинган натижага кўра, ёрувчи босим катталиги сиртлар орасидаги қават катталигига боғлиқ.

Гидрослюда минералидаги пластинкалараро бўшлиқларга сув берилса, слюда гидрофиль модда бўлганлиги учун сувни ўзига тортиб олади: сиртлараро қаватда ёрувчи босим юзага чиққанлиги сабабли слюда бўлаги тезда парчалана бошлайди.

#### 5.10. БУРГИЛАНГАН ЖИСМЛАР ВА ГИЛЬМОЯНИНГ ВЎКИШИ. КОНТРАКЦИЯ (Кириши)

Дисперс фаза қаттиқ жисм заррачаларининг эритмада бўкиш ҳодисаси ҳам адсорбцион, осмотик ва говакли кучларга боғлиқдир. Бир қатор олимлар: акад. К. С. Ахмедов, рус олими А. И. Робинсон суспензияларда ички тузилишнинг ўзгаришигига таъсир этувчи омиллардан бири – "коллоид заррачаларининг бўкишидир" деб қайд қиласидилар. Шу суспензияларнинг тиксотропик ўз-ўзидан ўзгариши тупроқ ёки гильмоя томонидан ютилган катионнинг гидратланиш даражасига боғлиқ ækанлигини кўрсатиб ўтдилар.

Бир қатор тадқиқотчилар ҳароратнинг ортиб бориши билан гупроқ жинсларининг бўкиш даражасининг камайиб, бўкиш тезлигини ортишини кўрсатиб ўтдилар.

Тупроқ ва тог жинсларининг бўкиши унинг табиатига, гидрофиллигига, дисперс мухитга ва унинг қутблилигига

ланиш иссиқлик самарасига ва иккинчидан, қаттиқ модда ички тузилишининг парчаланиш иссиқлик самарасига бөглиқ.

$$Q = q + (-q_1) \quad (48)$$

бу ерда:  $Q$  – бўкиш иссиқлиги,  $q$  – сальватланиш иссиқлиги,  $q_1$  – қаттиқ жисм тузилишининг парчаланиш иссиқлиги. Қаттиқ жисм сиртида сорбция жараёни киришиш самараси коэффициенти билан ифодаланаар экан. Яъни қаттиқ жисм суюқлик системасиning мутлақ ҳажмининг ўзгаришига бөглиқ экан. Худди шунингдек, цементли ва тупроқ жинсли эритмаларда ҳам сорбция жараёни киришиш самарасига бөглиқ бўлади. Демак, тупроқ сув системасида киришиш самараси ютилган сувнинг тупроқ жинси заррачалари билан бөгланган ҳолдаги хоссаларига бөглиқ бўлади.

Тупроқ жинси заррачалари билан бөгланган сувнинг зичлиги 1,3–2,4 Г/см<sup>3</sup> ни ташкил қиласди. Бөгланган, яъни ютилган сувнинг миқдори тупроқ жинсининг турига ва унинг солиштирма сирт юзасига бөглиқ бўлади. Бөгланган сув молекулалари ўзининг эритувчилик хоссаларини камайтиради, баъзида умуман хоссасини йўқотади.

Тупроқ сув системасиning ҳажмий йигиндисининг камайиши эркин сув молекулаларининг бөгланиши билан сезиларли даражада ўзгаради. Масалан, 18 – жадвалда 100 г тупроқ билан сув системаси умумий ҳажмининг камайишини кўришимиз мумкин.

18 - жадвал

#### ВАЪЗИ МИНЕРАЛЛАРНИНГ ТАРКИВИДАГИ НАМЛИК ДАРАЖАСИ.

Тупроқ жинси	: 100гр тупроқнинг ўзига	: V, см <sup>3</sup>
	: бөгланган сув миқдори A %	
Шўрсув бентонити	24,02	5,51
Каолин	5,02	0,40
Монтмориллонит	5,55	1,32

Тинч ҳолатда турган бургилаш әритмаси устунининг киришим самараси миқдорининг ўзгаришига қараб бургилашда кузатиладиган баъзи мураккабликлар ҳамда асоратлар тўғрисида фикр юритиш мумкин. Яъни, бу ҳолат эритмани реологик даражасининг (CHC) ўзгариши натижасида содир бўлади. Айниқса, цемент-сув системасида киришим самарасига нисбатан кучлироқ намоён бўлади ва унинг миқдори бөгловчи модданинг табиятига, цемент сувнинг нисбий катталигига, босим ва ҳароратга, тўлди-

I. Органик адгезивлар: 1. нефть асосида тайёрланган адгезивлар.

2. Қаттиқ ютувчи қазилмалар асосида тайёрланган адгезив моддалар (қатронлар, елим, чирклар, коклаш ва ярим коклаш колдиқлари). Улар жумласига тошкүмир асосида тайёрланган адгезив моддалар, табий газ асосида тайёрланган адгезив моддалар ҳам киради.

3. Ҳайвонлардан олинадиган моддалардан тайёрланган адгезив моддалар: козеин, желатина, альбумин ва ҳоказо.

4. Үсимлик моддалари асосида тайёрланган адгезив моддалар: крахмал, ширач ва ҳ.к.

5. Юқори молекуляр бирикмалар асосида тайёрланган адгезив моддалар (эпоксид, қатронлар, полимерларнинг эритмалари).

## II. Анерганик адгезив моддалар.

1. Алюмосиликатли бирикмалар (гель, тупрок, бентонит).

2. Сульфатли бирикмалар-гипс (кальций сульфат).

3. Турли хил карбонатлар- оқактош, кальций карбонат ( $\text{CaCO}_3$ ), магний карбонат (магнезит), доломит, бишофит ва ҳ.к.

4. Турли хил цементлар (портландцемент, Ромоцемент ва бошқалар).

5. Турли хил фосфатлар.

6. Шиша эритмаси, силикацитлар, шлаклар.

## III. Мураккаб адгезив моддалар.

1. Органик моддалар билан минерал моддалар аралашмаси асосида тайёрланган адгезив моддалар.

2. Органик моддалар асосида тайёрланган мураккаб адгезив моддалар (сульфат-спиртли құйқа ва бошқалар).

3. Анерганик моддалар асосида тайёрланган мураккаб адгезивлар.

## САВОЛ ВА ТОПШИРИҚЛАР

1. Адсорбция, абсорбция, сорбция, бургилаш ва қотувчи эритмаларда кузатиладиган адсорбция турлари, капилляр конденсация гүлпунчаларига таъриф беринг.

2. Газ ва сув буглари адсорбланганида қандай белгилар кузалияди?

## VI – ВОӘ

### ДИСПЕРС СИСТЕМАЛАРНИНГ ЭЛЕКТРИК ХОССАЛАРИ

Бургилаш эритмалари таркибига ва физик-кимёвий хоссаларига кўра дисперс системалар турига киргани учун коллоид хусусиятларга эга. Маълумки, коллоид заррачаларнинг сирти катта бўлгани учун анионлар уларга яхши адсорбланади. Адсорблангани шу ионлар коллоид эритмаларнинг барқарорлигига таъсири этади. Коллоид эритма ичидаги барча заррачалар мусбат ёки манфий зарядга эга бўлиб, коллоид эритманинг барқарор бўлишига олиб келади. Зарядланган коллоид заррача сирти эритмадан қарама-қарши зарядли ионларни тортиб олишга интилади, натижада заррача билан суюқлик орасида, худди конденсатордаги каби, қарама-қарши зарядли ионлар қавати, яъни қўш электр қават вужудга келади. Шу сабабдан бургилаш эритмаларини электрик хоссаларини ўрганиш муҳим ахамиятга эга.

#### 6.1. ДИСПЕРС СИСТЕМАЛАРДА ЭЛЕКТРО-КИНЕТИК ПОТЕНЦИАЛ

Илгари қўшэлектр қават бир-бирига параллел икки сиртдан иборат деб фараз қилинган. Гельмгольцнинг фикрича, бу икки қават орасидаги масофа  $0,1\text{--}0,2$  нм га яқин бўлиши керак эди. Гуи-Чепмен назариясига кўра заррачага икки хил куч таъсири этади: булардан бири электростатик куч; коллоид заррачалар ионларни ана шу куч билан тортади; иккинчиси эса суюқлик заррачаларининг Броун ҳаракат кучи бўлиб, бу куч қарама-қарши зарядли ионларни тарқатиб юборишга интилади.

Бир-бирига қарама-қарши ана шу электростатик ва диффузион кучлар таъсири остида коллоид заррача яқинида қарама-қарши зарядли ионларнинг диффузион атмосфераси ҳосил бўлади.

олиш қийин эмас. Масалан, қаттиқ заррача сирти MN -га маълум сондаги анионлар адсорбланган бўлсин; бу сиртда анионлар бўлганлиги учун унга суюқлик ичидаги катионларнинг сиртидаги анионлар сонига тенг сони тортила бошлайди. Бу катионларнинг бир қисми адсорбцион қаватга ўтади, қолган қисми диффузион қаватни ҳосил қиласди.

Термодинамик потенциал катталиги сиртга адсорбланган барча анионлар билан суюқликнинг адсорбцион ва диффузион қаватларидағи ўшанча катионлар орасидаги умумий потенциаллар айрмасини кўрсатади.

Электрокинетик потенциалнинг қиймати эса сиртга адсорбланган анионлар сонидан адсорбцион қават таркибига кирган катионлар сонини айрганидан қоладиган катионлар сони билан сиртнинг анионлари орасидаги потенциаллар айрмасини кўрсатади. 13-расмдаги пункттир чизиқнинг чап томонида анионлар сони катионлар сонига қараганда ортиқ бўлади; бу чизиқнинг ўнг томонида диффузион қаватда ҳам катионлар мавжуд; бу иккала қаватда ҳам катионлар мавжуд; бу иккала қаватдаги катионлар йигиндиси заррачага ёпишган анионлар сонига тенг.

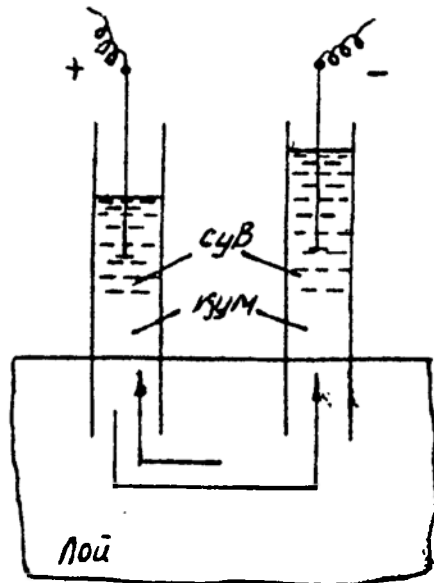
Демак, электрокинетик потенциал термодинамик потенциалнинг фақат маълум қисмини ташкил этади.

Расмдаги абциссалар ўқига оралиқ масофа, яъни заррача сиртидан суюқлик ичкарисигача бўлган масофа, ординаталар ўқига эса потенциаллар айрмасининг қийматлари қўйилган. Демак, 13-расмдан кўриниб турибдики, масофа ортган сари потенциал қиймат камайиб боради. Сиртнинг ўзида потенциал энг катта қийматга эга; унинг қиймати MN-га тенг; бу қиймат  $\epsilon$ -ҳарфи билан кўрсатилган;  $\xi$ -нинг қиймати термодинамик потенциалга тенг.

Адсорбцион қават билан диффузион қават чегарасидаги потенциал катталиги  $\eta_k$  га тенг; бу- $\xi$  (дзета) ҳарфи билан кўрсатилган; дзетанинг қиймати электрокинетик потенциални кўрсатади. Суюқликнинг С нуқтасида потенциал нольга тенг, чунки бу ерда қўш электр қаватининг таъсири тугайди.

Эритмадаги барча ионлар концентрацияси электрокинетик потенциал қийматга таъсир этади; эритмада ионлар концентрацияси камайса, улар қаттиқ заррача сиртидан узоқлашгани сабабли қўш электр қаватининг қалинлиги ортади.

Қўш электр қават катталашганда қарши ионларнинг бир қисми адсорбцион қаватдан диффузион қаватга ўтади, натижада дзета-



11-расм. Рейсс тажрибасын ифодаловчи күрүлма.

Электроосмос йұналишига қараб суюқлик заряди ишорасини аниқлаш мүмкін. Совет олимлари И. Жуков ва Б. Никольский электроосмос ҳодисасидан фойдаланиб сувни тозалаш усулини топдилар.

Электроосмоснинг чизиқли тезлиги:

$$U = \frac{\epsilon \cdot \epsilon_0 \cdot E \cdot \xi}{\eta} \quad (49)$$

Бу ерда:  $\epsilon$  – диэлектрик константаси ёки  $\epsilon_0 = 8,854 \cdot 10^{-12}$  кл<sup>2</sup> м<sup>-1</sup> Жоул<sup>-1</sup> бўлиб, диэлектрик константанинг вакуумдаги қиймати (СИ системасида  $\epsilon_0$  – нинг қиймати) 1 га teng;  $\eta$  – қовушқоқлик. 49-тengлама Гельмгольц-Смолуховский тенгламаси деб аталади.

Электрофорез методидан фойдаланиб, коллоид системаларнинг дзета-потенциалини аниқлаш мүмкін. Дзета-потенциални аниқлаш учун қуйидаги формуладан фойдаланилади:

$$\xi = \frac{k \cdot \pi \cdot \eta \cdot u \cdot l}{\epsilon E} \quad (50)$$

Бу ерда:  $\xi$  – дзета потенциали,  $\eta$  – суюқликнинг қовушқоқлиги,  $\epsilon$  – диэлектрик константаси,  $l$  иккى электрод оралиги,  $u$  – коллоид

Дисперс системаларда учрайдиган электрокинетик ҳодисалар жумласига электрофорез ва электроосмосдан ташқари яна қуйидаги икки ҳодисани киритиш керак:

1. оғирлик кучи таъсири остида қаттиқ фаза коллоид эритмада чўкканида қаттиқ фаза билан суюқлик чегарасида электр потенциал пайдо бўлади (Дорн эфекти). У чўкиш потенциали деб аталади. Бу ҳодиса электрофорезга қарама-қарши ҳодиса деб қаралади; электрофорезда электр потенциал таъсиридан қаттиқ жисем заррачалари ҳаракатланган бўлса, чўкиш потенциали юзага чиқишида фазаларнинг бир бирига нисбатан ҳаракати натижасида электр потенциал ҳосил бўлади;

2. агар суюқлик босим таъсири остида капилляр найдан оқиб чиқса, суюқликнинг чиқиш жойида электр потенциал – "оқиб чиқиш потенциали" пайдо бўлади (Квинке эфекти). Бу ҳодиса электроосмосга қарама-қарши ҳодисадир; электроосмос ташқи электр майдони туфайли юзага чиқади; "оқиб чиқиш потенциали" эса босим остидаги суюқлик ҳаракатида ҳосил бўладиган электр потенциалидир.

Коллоидларда оқиб чиқиш потенциали билан қўш электр қаватининг тузилиши орасида маълум болганиш бор; қўш электр қаватининг диффузион қисмида ионлар концентрацияси қанча катта бўлса, оқиб чиқиш потенциалининг қиймати ҳам шунча катта бўлади. Оқиб чиқиш потенциалининг қиймати ташқаридан бериладиган босим катталигига ҳам пропорционалдир:

$$E_{\text{ок.чиқ.}} = \frac{p \cdot \epsilon \cdot \epsilon_0 \cdot \xi}{\eta \cdot k} \quad (52)$$

Бу ерда:  $E_{\text{ок.чиқ.}}$  – оқиб чиқиш потенциали (вольт),  $p$  – суюқликни ҳаракатга келтирувчи босим (дПа),  $\kappa$  – капиллярни тўлдирувчи суюқликнинг солиширима электр ўтказувчанлиги ( $\text{ом}^{-1} \cdot \text{м}^{-1}$ ),  $\epsilon_0 = 8,854 \cdot 10^{-12} \text{ кл}^2 \cdot \text{м}^{-1} \cdot \text{жоул}^{-1}$ .

Электр кинетик ҳодисалар турли соҳаларда кенг қўлланилади. Улар суспензияларни сувдан тозалашда, ёғоч ва торфни қутишда, тоза каолин ҳосил қилишда, машиналар деталларини бўяшда катта аҳамиятга эга.

Бу ерда:  $K_{\text{тuz}}$  – тузнинг миқдори, (%).  $K_{\text{тuz}}$  ниңг миқдори бургилаш эритмаси музлаш ҳароратининг даражасига боғлиқ (18-жадвал).

18-жадвал.

### ҲАРОРАТНИНГ ЎЗГАРИШИГА ТУЗ МИҚДОРИНИНГ ТАЪСИРИ

NaCl миқдори, %	1,5	2,9	4,3	5,6	7,0
Эритманинг музлаш ҳарорати, °C	-0,9	-1,8	-2,6	-3,5	-4,4
NaCl миқдори, %	8,3	9,6	11,0	12,3	13,6
Эритманинг музлаш ҳарорати, °C	-5,4	-6,4	-7,5	-8,5	9,8
NaCl миқдори, %	16,2	17,5	18,8	20,0	22,4
Эритманинг музлаш ҳарорати, °C	-12,2	-13,6	15,1	-18,2	-20,0
NaCl миқдори, %	23,1	23,7	23,7	24,9	26,6
Эритманинг музлаш ҳарорати, °C	-21,2	-17,2	-9,5	-1,7	0

Агар бургилаш эритмаси сифатида гельтупроқ эритмаси ишлатилса, унда эритмага қўшиладиган тузнинг миқдори қўйидагича топилади.

$$Q_{\text{бю}} = \hat{E}_n \cdot n_s (100 - \hat{E}_n) / 5 \cdot n, \quad (56)$$

$K_{\text{c1}}$  м<sup>3</sup> бургилаш эритмаси учун керак бўлган тузнинг миқдори, кг.

Эритма тайёрлаш учун керак бўладиган сувнинг миқдори қўйидагича ҳисобланади:

$$m_{\text{сув}} = Q_{\text{тuz}} \cdot q_{\text{тuz}} \quad (57)$$

Бу ерда:  $q_{\text{тuz}} = 0,36$  кг<sup>-1</sup> м<sup>3</sup> ҳажмдаги эритмани тўйинтириш учун керак бўлган тузнинг миқдори.

Эритмага қўшимча сув қўшиш билан қўшимча солинадиган тузнинг миқдори қўйидагини ташкил өтади:

$$Q' = K_{\text{тuz}} \cdot m_{\text{сув}} (100 - K_{\text{тuz}}) \quad (58)$$

Тўйинган эритма тайёрлаш учун керак бўлган тузнинг миқдори:

5. Башлангич гильтупроқ эритмасига құшиладиган тоза чучук сувнинг ҳажмини аниқлаш (эритманинг зичлигини камайтириш учун құшиладиган сувнинг мөлдөри):

$$V_{\text{сув}} = V_{\text{эритма}} \frac{\rho}{\rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}}} \quad (65)$$

бу ерда:  $\rho_{\text{туп}}$  – эритманинг талаб қилинадиган зичлиги ( $\text{кг}/\text{м}^3$ )

$V_{\text{эритма}}$  – башлангич эритманинг ҳажми ( $\text{м}^3$ ).

6. Верилган концентрацияда эритманинг зичлигини аниқлаш ( $\text{кг}/\text{м}^3$ ):

$$\rho = Q_{\text{туп}} \rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}} + \rho_{\text{сув}} \quad (66)$$

7. Тупроқнинг ҳажмини аниқлаш:

$$V_{\text{туп}} = V_{\text{эритма}} \frac{\rho - \rho_{\text{сув}}}{\rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}}} \quad (67)$$

8. Сувнинг қажми ( $\text{м}^3$ ):

$$V_{\text{сув}} = V_{\text{эритма}} - V_{\text{тупроқ}} \quad (68)$$

9. 1  $\text{м}^3$  эритма тайёрлаш учун керак бўладиган гильтупроқнинг мөлдөри:

$$Q_{\text{тупроқ}} = \frac{\rho_{\text{туп}} \rho - \rho_{\text{сув}}}{\rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}}} \quad (69)$$

10. Тупроқнинг намлигини ҳисобга олган ҳолда 1  $\text{м}^3$  эритма тайёрлаш учун ишлатиладиган гильтупроқнинг мөлдорини аниқлаш:

$$Q_{\text{тупроқ}} = \frac{\rho_{\text{туп}} (\rho - \rho_{\text{сув}})}{\left( \rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}} \right) \left[ 1 - \Pi_{\text{нам}} + \Pi_{\text{нам}} + P_{\text{туп}} \right] 100} \quad (70)$$

$\Pi_{\text{нам}}$  – намликнинг ўзгармас катталиги.

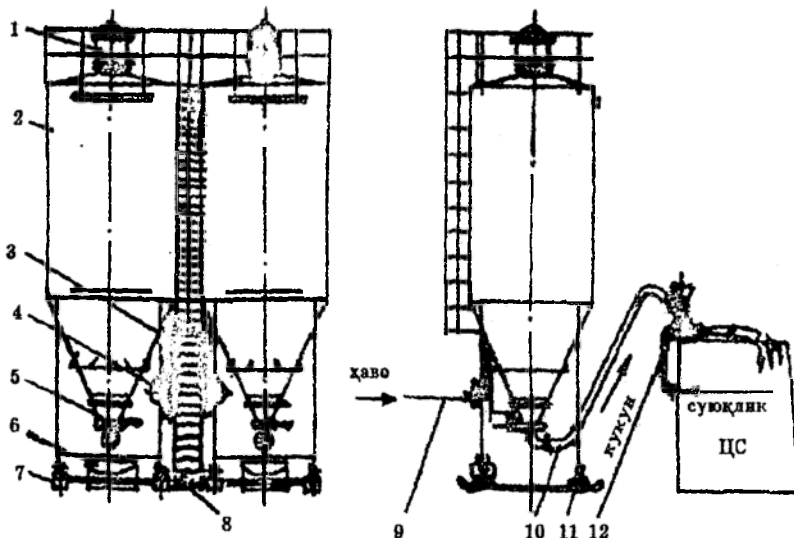
11. 1  $\text{м}^3$  эритма тайёрлаш учун керак бўлган сувнинг мөлдори ( $\text{м}^3/\text{м}^3$ )

$$Q_{\text{сув}} = (\rho_{\text{туп}} - \rho)(\rho_{\text{туп}} - \rho_{\text{сув}}) \quad (71)$$

12. Нефть асосида тайланадиган гильтупроқли эритманинг зичлигини аниқлаш ( $\text{кг}/\text{м}^3$ ):

$$\text{Результирущая эритма} = \rho - \frac{V_{\text{н}}}{V_{\text{эритма}}} \quad (72)$$

**ЭСЛАТМА:** нисбаттарда көлтирилген ракамлар гельтупроқ:ва барит нисбатини күрсатади.  
Бургилаш эритмасин тайёрлаш технологик жараёни қуидаги босқычларни ұз ичига олади.



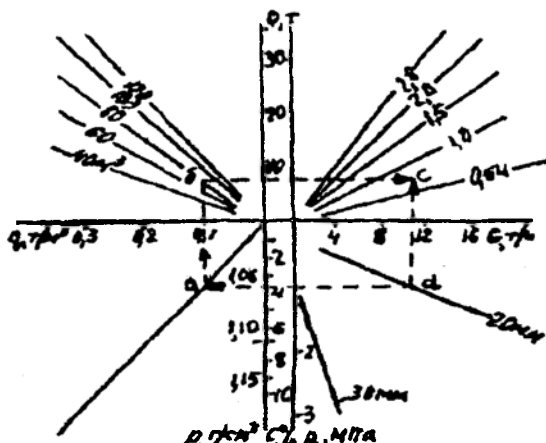
15-расм. Бургилаш эритмасин тайёрлайдыган ЭТК-70 технологик тизим қурилмасы.

1. Технологик тизим: ЭТК-70 ва ЭТК-40 қурилмалар комплексінде киравчы асбоб-ускуна, техник мосламалар, гидроәжекторлы аралаштиригич, юкландырылған мослама, циркуляция тизмасында киравчы гидравлик механик аралаштиригич, диспергатор, насослар да қажмий мосламалар.

Технологик тизим қурилмаси (ЭТК-70) 15 -расмда көлтирилген. 1-фильтр, 2-қажмий мослама, 3-юк трубаси нағи, 4-хом ашенинг массасини аникловчы күрсатын, 5-юк туширувчи қурилма. 6-масса миқдорини күрсатуവىچىسى اسوب (датчик), 7-асос (осткии асос), 8-бираштирувчи бүгін, 9-аэрацияловчы қурилма, 10-хом ашени узатуви мослама, 11-шарнирли гидроаралаштиригич.

Бургилаш насосининг суюқликии	16	20	24	28	32	38
узатиш теалиги, с						
Диспергатор насадкасининг ўлчами, мм	11-12	12-13	14	14-15	15-16	17

4. Майдаланган гильтупроқни узатиш учун гидроэжекторли аралаштиргичга ўлчами 30 мм бўлган штуцер ўрнатилади. Оғирлаштирувчи барит қўшиш учун эса 20 мм ли штуцер ўрнатилади.
5. 0,02-0,03 МПа ҳаво босими ЭТҚ-70 нинг тупроқ солинган қисми (ҳажмий қисми 14.)5-7 мин. давомида гильтупроқ аэратор ёрдамида ҳаво билан тўйинтирилади.
6. Бургилаш насослари ишга туширилади. Яъни: ҳажмий қисм-гидравлик диспергатор-эжекторли гидроаралаштиргич-ҳажмий қисми тартибида айланма ёпиқ цикл шаклида олиб борилади.
7. ЭТҚ-70 нинг юкландиган ҳажмий қисми оғизлари маълум тартибда очилади.
8. Эжекторли гидроаралаштиргич орқали ҳисобланган микдордаги гильтупроқ сувга қўшилади.
9. 4-5 марта айланма циркуляция даврида сувли суспензияга гильтупроқ қўшилади ва аралашма диспергатор ёрдамида майдаланади.
10. Бургилаш насосларининг ишлаши тўхтайди ва суспензиянинг нисбий қовушқоқлиги 25 сонияга етгунча сув қўшилади. Шу-нинг билан бургилаш эритмаси ишлатиш учун тайёр ҳолга кела-ди. Зичлиги 1400 кг/м<sup>3</sup> ва ундан кичик бўлган бургилаш эритмаларини тайёрлаш учун ҳам 1-10 босқичлар тартибда иш олиб борилади. Кейин босқичлар қўйидаги тартибда бажарилади.
11. ЭТҚ-бункерида жойлашган кукусимон барит (оғирлаштирувчи) моддаси аэрацияга учратилади.
12. Бургилаш насослари ёрдамида ҳажмий қисм-гидравлик диспергатор эжекторли гидроаралаштиргич – ҳажмий қисм схемаси тартибида айланма циркуляцияси эритмани тайёрлаш учун бажарилади.
13. 1-2 соат давомида кескин равишда сувли суспензия 2-цикл давомида аралаштирилади. Суспензиянинг барқарорлиги СНК<sub>1</sub> 0,3-0,6 Па га етгандан сўнг суспензияга оғирлаштирувчи барит моддаси эжекторли гидроаралаштиргич ёрдамида қўшилади.
14. Суспензия зичлиги керакли кўрсаткичга етгандан сўнг баритни қўшиш тўхтатилади.
15. Ҳосил бўлган суспензия – бургилаш эритмаси 11-12 МПа бўсим остида диспергатор ёрдамида 2-3 цикл давомида аралаш-



17-расм. ЭТК-70 күрілмасының пішіндең үрганисі номограммасы.

Ечиш:  $Q$  – ўқига нисбатан  $\rho = 1060 \text{ кг}/\text{м}^3$  қийматини күрсатувчи чизикдан параллел чизиқ ўтказиб, түгри чизиқ билан кесишгунча давом эттирамиз. Кесишган  $a$  нүктадан  $\rho \cdot Q$  ўқи бўйича яна параллел түгри чизиқни графикни юқори кесишган томон ўтказамиз, яъни  $\text{м}^3$  га тенг бўлган түгри чизиқни кесишгунча давом эттирамиз ва  $b$  нүктаға эга бўламиз.  $b$  нүктадан эса  $q$  ўқдан  $Q_t$  ўқга томон яна түгри чизиқ ўтказамиз ва  $Q_t$  ўқни кесишган жойидан қанча миқдорда гильтупроқ олиш керак эканлигини аниқлаб оламиз.

Кесишган нүктамиз бизга  $Q_t=8$  т ни күрсатди; демак, гильтупроқнинг миқдори 8 тоннани ташкил қиласди. Энди графиканинг ости қисмидан, масаланинг шарти бўйича  $P_s=1\text{ МПа}$  ва  $d=20\text{ мм}$  нүкталардан ( $q-e$ ) ўқига нисбатан параллел чизик ва  $d=20\text{ мм}$  тўғри чизиқни кесишгунча давом эттирамиз.

Кесишган нуқтани  $d$  билан белгилаймиз. Бу нуқтадан  $\rho_3 - Q$  ўқи бўйлаб юқорига қараб параллел тўғри чизик ўtkазиб олдинги чизиқларимиз кесишгунча давом эттирамиз. Кесишган нуқтани  $c$  билан белгилаб графикда бу нуқтанинг миқдорини аниқлаймиз.

Нүктамиз 0,5 соат билан 1 соат тўғри чизиқларнинг ўртасида жойлашгани учун  $t=45$  мин. га тенг эканлигини топамиз. Демак, 80 м<sup>3</sup> суспензия учун 8 тонна гильтупроқни 45 минут давомида (ЭТК-70) тизимида кўшишпимиз керак экан.

а билан белгилаб оламиз. Кейин а нүктадан  $Q \cdot p$  ўққа параллел түгри чизик үтқазиб  $40 \text{ м}^3$  ни күрсатувчи чизикни кесиб үтгунга қадар давом эттирамиз ва кесишган нүктани б билан белгилаб оламиз. Яна б нүктадан д-б ўққа параллел чизик үтқазамиз. Кейин графикнинг ўнгдаги остки қисми бөглиқлик чизикларидан  $P=2,5 \text{ МПа}$  ва  $G = 57 \text{ т/соат}$  нүкталарини аниқлаб оламиз.

$Q \cdot q$  – ўққа нисбатан параллел чизик үткәзиси,  $b$  – чизикни кесиб үтгунга қадар давом эттириб кесишган с нүктани аниқлаб оламиз. С нүкта жойлашган түгри чизикқа түгри келадиган вақт ЭТК нинг иш тартибини аниқлайди ва унинг қиймати 1 соат тенглигини топиб оламиз. Демак,  $40 \text{ м}^3$  ҳажмдаги суспензиянинг зичлиги  $1,800 \text{ кг}/\text{м}^3$  га етгунча ЭТК қурилмасида 1 соат давомида баритдан құшиб бориш талаб қилинади.

Топширик: Ҳажми  $120 \text{ м}^3$ , зичлиги  $1600 \text{ кг}/\text{м}^3$  бұлған бургилаш эритмасини  $1900 \text{ кг}/\text{м}^3$  зичликка әга бұлғунга қадар оғирлаштириш ЭТК ишлаш технологияси тартибини аниқланғ ( $\Delta p=0,3 \text{ кг}/\text{см}^2$  бир айланма цикл вақты 2 соатта тенг).

## 7.2. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИ ШЛАМ ВА ГАЗДАН ТОЗАЛАШ

### А. ЮВИШ СУЮҚЛІКЛАРИНИ БУРГИЛАШДА АЖРАЛГАН ТОГ ЖИНСЛАРИДАН ТОЗАЛАШ

Қиди्रув йүли билан олиб бориладиган бургилаш жараёнида ювш суюқлеклари тог жинси бұлакларидан ўз вақтида ва сиғатли тозаланиши бургилаш жараёнининг самарадорлигини таъминлаб беради. Ювиш эритмаларида шламларнинг йигилиб қолиши унинг сифатини ёмонлаштиради. Бунинг натижасида эритманинг түпроқланиши ёмонлашиб, қудук деворларыда қалин қатлам ҳосил бўлиб, ўпирлиш кузатилади. Шлам аралашган ювш эритмалари ишлатилганда ҳалқа ҳосил бўлиб, бургилаш колоннаси сиқилиб қолади, бургилаш насосларининг емирилиши ва бошқа жиҳозларнинг ишдан чиқиши содир бўлади.

Ювиш эритмасининг зичлиги оширилганда, бургилаш тезлиги камаяди ва эритманинг ютилиши кучаяди. Табиий суюқлеклардаги йирик заррачалар бургилаш жараёни даврида бургиловчи құвурнинг ишлашига қарши таъсир күрсатиб, нохуш асоратларга олиб келади.

Структурага әга бўлмаган ва паст қовушқоқликка әга бўлған ювш эритмалари шламлардан осонроқ тозаланади. Қовушқоқликнинг ортиши ва структуралы суюқлекларда тозаланиш жараёни ёмонлашади. Бундай суюқлеклар қудукда айланма ҳаракат

$h$  – оқимнинг чуқурлиги (см)

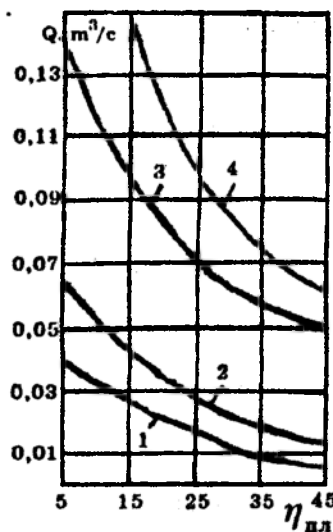
$\gamma$  – эритманинг солиштирма оғирлиги ( $\text{кг}/\text{м}^3$ )

Эритма структурасини тўла парчалаш учун тарновларнинг орасида ҳар 1–2м оралиқда тўсиқлар қўйилади, бу тўсиқчалар суюқликнинг оқиши йўналишини ўзгартириб шламларнинг тезроқ чўкишига ёрдам беради. Эритманинг тозаланиш қобилиятини бу эритмадаги суюқликнинг чиқишидан ва чўқтириш идишларидан "қумнинг" миқдорини аниқлаш учун намуна олинади. Тарнов системасининг самарали ишлаши учун йигилган ва чўккан шламларни ҳар 2–3 соатда тозалаб туриш керак, акс ҳолда тозалаш системасининг сифати пасайиб боради.

#### Механик усууда тозалаш

Бургилаш эритмаларини шламлардан тозалашда механик қурилмаларнинг йигиндиси: тебраниб ишлайдиган элак, параллел бирластирилган гидроциклонлар (кум ва чанг ажратгичлар), сепараторлар (гидроциклон қурилмасининг элак билан қўшилгани), тупроқ ажратгичлар (қарама-қарши йўналишда ишловчи гидроциклонлар ва центрифугалар) зарур. Тозалаш жиҳозларига қўйидаги талаблар қўйилади:

1. Ҳар бир жиҳоз энг кўп қайта ҳайдаладиган бургилаш эритмасини ўзидан ўтказиши керак.
2. Бургилаш эритмаси қайта ҳайдаландан тозалаш учун ишлатидиган жиҳозлар аниқ, кетма-кетликда ишлаши керак: а) қудуқни газли сепаратор ёрдамида шламдан дагал тозалаш қисми; б) элаклар ва дегазатор ёрдамида шламдан қайта тозалаш қисми; в) элак (кум ва чанг тозалагич, сепаратор) – бургилаш эритмасидаги қлаттиқ модданинг миқдори ва таркибини бошқариш қисми (гидроциклонли тупроқ ажраткич, центрифуга).
3. Ҳар бир жиҳоз аниқ мақсад учун ишлатилиб, фақат керагида ажратилиши керак. Ҳар бир тозалаш жиҳозлари тозаланадиган шламларнинг ўлчовларига қараб танланиб, уларнинг ўлчови – элак учун 75 мкм, кум ажратгич учун – 40 мкм ни, чангажратгич учун – 25 мкм ни ва центрифугалар учун 5 мкм ни ташкил этади.
4. Зичлиги оширилмаган эритмалар учун уч босқичли система: вибросито (1-босқич), қумтозалагич (2-босқич) ва шлам ажратгич (3-босқич) дан иборат. Агар зичлиги оширилган эритма тупроқ билан тўйинган бўлса, тўлиқ бўлмаган тозалаш босқичи учун тупроқ ажратгичлардан фойдаланилади.  
**Силкиниб ишлайдиган элак (Вибросито).**



19-расм. Тўрининг ўтказувчилиги билан бургилаш эритмасининг пластик қовушқоқлиги орасидаги боғлиқлик чизиги.

Элак тўрининг тозалаш қобилияти эритманинг турига ҳам боғлиқдир. Яъни, кўпинча бургилаш эритмаси сув асосида тайёрланган эритманинг қовушқоқлиги нефть асосида тайёрланган эритманинг қовушқоқлигига нисбатан камдир. Масалан, солиштирма егерлиги  $1150\text{--}2200 \text{ кг}/\text{м}^3$  бўлган сувли бургилаш эритмасининг қовушқоқлиги  $10\text{--}60 \text{ Па}$  с бўлса, нефть асосидаги бургилаш эритмасиники  $40\text{--}50\%$  юқори бўлиб,  $30\text{--}100 \text{ МПа}$  с га тенгdir; шунинг учун буларни тўр орқали ўтиши  $10\%$  га камдир. Булардан ташқари элакнинг иш қобилиятига тескари таъсир қилувчи омиллардан бири – бургилаш эритмалари тузга тўйинган бўлса, яна юқори қовушқоқликка эга бўлган полимер моддалар (крахмал, КМЦ) билан ишланган бўлса, бу эритмалар юқори қовушқоқликка эга бўлиб,  $40\text{--}80 \text{ Мпа}$  с га тенг бўлиб тўрининг тешигини тузларни қаттиқ заррачалари билан тиқилтириб қўяди. Элакнинг тўрини танлашда бургилаш эритмасининг қовушқоқлигини ва бургилаш насосларининг ишлаш қувватини ҳисобга олиш керак. Амалда элакнинг тўрини танлаганда бургилаш

### 7.3. ГИДРОЦИКЛОН ЖИХОЗИ

Гидроциклон жиҳози бургилаш эритмаларини шламдан тозалаш қўшимча босқич сифатида фойдаланилади. Гидроциклон жиҳозининг ишлаш усули заррачаларнинг ўзаро оғирлиги таъсирида бир-биридан ажралишига асосланган бўлиб, гидроциклон ишланганда тартибсиз ҳаракат вужудга келади.

### 7.4. КУМАЖРАТГИЧ ПГ-50

Кумажратгич нормал эритмалардан ўлчови 0,08–0,1 мм дан катта бўлган, қазилганда ажралган заррачаларни тозалашда ишлатилиди. Кумажратгич эритмани қудукқа ҳайдаш системасида ишлатилиб, у иккинчи босқич тариқасида элакдан кейин ўрнатилиди.

Техник маълумотлар:

Ўтказиш қобилияти (тозалangan суюқлик ҳисобида), л/с	-50	
Гидроциклон олдидаги босим	МПа	
зиг юқориси камни	0,3	
Зичлиги 2,5 г/см <sup>3</sup> бўлган ва эритмадан бутунлай тозалangan заррачаларни ўлчови	мм	0,08
Гидроциклонийнг ички диаметри	мм	150
Гидроциклон сони	дона	4
ўлчови	мм	1 315×700×1250
оғирлиги	кг	260

### 7.5. ЧАНГТОЗАЛАГИЧ ИГ - 45

Бу жиҳоз нормал бургилаш эритмаларининг ўлчови 0,03–0,04 мм дан катта бўлганда ажралиб чиқсан тог жинсларини тозалашда қўлланилади. Бу қайта ҳайдаш йўлида бўлиб, учинчи босқич тозалагич бўлиб, элак ва қумтозалагичдан кейин ўрнатиласди.

Техник маълумотлар:

Тозалаш қобилияти	л/с	45
Ишчи босим	МПа	0,2–0,3
2,6 г/см <sup>3</sup> зичликка эга бўлган заррачанинг 90% майдорда		
эритмадан ажратгандаги ўлчови	мм	0,05
эритманинг ўқолиши (исрофи)	%	3,0
Гидроциклонийнг ички диаметри	мм	75
" " " сони	та	16
ўлчови	м	2,46×0,95×1,5
оғирлиги	кг	333

ликка эга бўлгани эритмалар ишлатиш тавсия этилади; лекин бу жараён ҳар доим ҳам амалга ошавермайди.

Ювиш суюқликларини табиий усулда газсизлантириш жараёни қайта ҳайдаш системасида эритмаларнинг қовушқоғлиги ва реологик хоссаларини ўрганиш билан бургилаш жараёнининг назорати осонроқ олиб борилади.

Эритмалар тарнов орқали ҳаракатланганда эритманинг структураси парчаланиб, уларда пуфакча шаклида газлар ажралиб турди. Тўсиқларда йигилган пуфакчалар ҳам аста-секин парчаландилар. Лекин бу усул кам самаралидир.

Бургилаш эритмаларини механик усуллар билан газсизлаштириш.

Бу усуллар САМ лар иштирокисиз нефть ва газли чуқур қудуқларни бургилашда ишлатилади. Бургилаш эритмаларини газсизлантириш тебраниб ишлайдиган злакларда, злак конвейерларда ва ўзи айланиб ишлайдиган сепараторларда эритмаларни шламлардан тозалаш жараёнида содир бўлади. Эритмаларни газсизлантириш асосан уларнинг структурасини йўқотиш асосида ташкил этилади. Булар қаторига марказга интилиб ишлайдиган дозаторларни, сим толали механик дозаторни, тебраниб ишлайдиган магнитли дозаторни ва вакуум билан ишлайдиган дозаторларни қўшиш мумкин. Лекин юқорида номлари санаб ўтилган дозаторлар турли сабабларга кўра кенг кўламда тарқалмади. Кўпинча ювиш эритмаларини газсизлантириш гидроциклонларда олиб борилади.

Бунинг учун гидроциклоннинг пастки тешиги беркитилиб, аппаратга газга тўйинган суюқлик қуйилади. Суюқлик таркибидаги газ вакуум таъсирида гидроциклоннинг ўрта қисмига йигилиб, сўнгра катта пуфакчалар шаклида ташқарига чиқариб юборилади.

Бу усул унчалик чуқур бўлмаган қудуқлар учун кенг кўламда қўлланилиши мумкин.

#### **7.8. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИ ФИЗИК-КИМЁВИЙ УСУЛЛАР БИЛАН ГАЗСИЗЛАНТИРИШ**

Кўп ҳолларда бургилашда сирт актив модда (САМ) ювиш суюқликларида табиий равишда пуфакчалар ҳосил қилиши кўрсатиб ўтилади. Бундай пуфакчалар эритмага маҳсус пуфак ютувчи моддалардан фойдаланиб йўқотилади. Бу усул (яъни пуфак-

1. Тез ва осон күпирадиган эритмалар;
  2. Секин-асталик билан күпириладиган эритмалар;
  3. Мустаңкам фазали газлар билан түйинган эритмалар;
  4. Омонат фазали газлар билан түйинган эритмалар.
- Хар бир гурухдаги эритмалар учун маълум вакуумга эга бўлган газсизлантирувчи ускуналар ишлатилади.

Эритмалар гуруҳи,

1

2

3

4

Вакуум миқдори, МПа 0,075–0,08 0,05–0,07 0,03–0,07 0,03–0,05

Газсизлантирувчи асбобни текшириб турувчи асосий кўрсатичлардан бири – камерадаги вакуумнинг миқдори ҳисобланади. Вакуум миқдори ўзгариб туришининг асосий сабабларидан бири газсизлантириш системасидаги турли носозликлардир. Вакуум миқдорининг пасайиб кетиши сабабларидан бири вакуум насосга керакли миқдорда сувни бериб турилмаганлиги ёки газсизлантириш камерасига ташқаридан ҳавонинг сўрилиши ҳам сабаб бўлиши мумкин. Яна вакуумнинг пасайиб кетишига сабаб вакуум насосдаги ҳароратнинг кўтарилиб кетишидир. Бундай шароитда вакуум насосга бериладиган сувнинг миқдорини ошириш талаб қилинганда насосдаги ҳарорат  $40^{\circ}\text{C}$  дан ошмаслиги керак.

#### **7.9. ОГИРЛАШТИРИЛМАГАН ЭРИТМАЛАРНИНГ УЧ БОСҚИЧЛИ ТОЗАЛАШ СИСТЕМАСИ**

Одатда оғирлаштирилмаган эритмаларни керакли даражада тозалаш мақсадида уч босқичли тозалаш системаси ишлатилади. Булар тебраниб ишлайдиган элак, қумажратгич ва ўлчови 0,03–0,04 мм ли қазилган жинсларнинг ажратгичларидан ташкил топган бўлади.

Уч босқичли тозалаш системаси маълум кетма-кетликка эга бўлиб, тебранувчи элакда эритма анча йирик моддалардан тозаланса, сўнгра қум ажратгич ва гидроциклонларда анча майда, яъни ўлчами 0,04 мм дан катта бўлмаган жинслардан тозалашни таъминлаб беради (21-расм).

заррачасининг ўлчови 85 мм, босими  $2,1 \cdot 10^5$  Па ва эритманинг зичлиги  $1200 \text{ кг}/\text{м}^3$  бўлганда эритмани гидроциклонга бериш учун унинг қовушқоқлигини 10 мПа с гача суюлтириш талаб этилади.

Бундай шароитда эритмадагӣ шлам заррачасининг ўлчами 45 мкм ли шламдан тозалаш учун бу эритмани 3 мПа с қовушқоқликкача тозалаш керак бўлади. Яна шуни таъкидлаш керакки, эритманинг қовушқоқлиги 10 дан 40 мПа с гача кўтарилса гидроциклоннинг диаметри 100 мм ва киришдаги босим  $2,5 \cdot 10^5$  Па тенг бўлганда шлам заррачасининг ўлчови 70 мкм дан юқорилари тозаланади. Шунинг учун эритмани гидроциклон асбоблари ёрдамида самарали тозалаш учун эритманинг қовушқоқлигини иложи борича паст дараҷада ишлаб туриш керак бўлади.

Куюқ, яъни қовушқоқлиги юқори бўлган эритмалардан майдада дисперсли заррачаларни тозалаш учун гидроциклонга анча катта босим бериш талаб қилинади. Яъни, гидроциклонни 100 мм ли диаметри ва эритманинг қовушқоқлиги  $20 \cdot 10^{-3}$  Па с бўлганда ўлчови 30 мкм ли заррачалардан тозалаш учун гидроциклондан олдинги босимнинг миқдори  $0,28-0,3$  МПа бўлиши керак.

Эритмаларни уч босқичли тозалаш босқичлари қўйидагича бўлади:

**Биринчи босқичда (силкиниб ишлайдиган элак ВС-1)**

Эритмани бериш	л/с	90
Эритманинг истроф бўлиши	%	0,5
Иккинчи босқичда (кумажратгич ИГ-50):		
битта гидроцилонга бериладиган эритма,	л/с	12
Эритманинг истроф бўлиши	%	1,5
Гидроциклон олдидағи босим,	МПа	0,25
Учинчи босқичда (иля ажратгич ИГ-45)		
битта гидроцилонга бериладиган эритма,	л/с	3,0
Гидроциклон олдидағи босим	МПа	0,28
Эритманинг истроф бўлиши,	%	2,0

Гидроцилондан чиқадиган шлам билан қотишманинг зичлиги тозаланмаган бургилаш эритмасининг зичлигидан юқори бўлиши керак: қумажратгичдагиларнинг зичлиги  $\rho_k=400-600 \text{ кг}/\text{м}^3$ , (ишлам) ажратгичлариники  $\rho_w=250-350 \text{ кг}/\text{м}^3$  га юқори бўлиши керак.

Гидроцилоннинг тубидаги насадка тешигининг энг юқори ўлчови қумажратгич учун 25 мм., илажратгич учун 18 мм дан катта бўлмаслиги керак. Кудуқни бургилаш жараёнида уч босқичли тозалаш системасининг уччала босқичи ишлаб туриши шарт, агар қумажратгич ишламай қолса илажратгич қумаж-

## VIII – БОБ

### ЮҚОРИ МОЛЕКУЛАЛИ БИРИКМАЛАР ВА ҮЛАРНИНГ ОЛИНИШ ҮСУЛЛАРИ

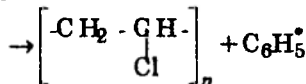
Молекулалари таркибидә ўзаро ковалент бөгланишлар орқали бириккан юз, минг ва ўнг мингларча атомлар бўладиган бирикмалар юқори молекуляр бирикмалар ёки полимерлар деб аталади. Полимерларнинг молекуляр массалари ўн минг углерод бирлигидан тортиб, то бир неча миллионларгача бўлади: лекин тажрибахоналарда синтез қилинган кўпгина полимерларнинг молекуляр массалари 500–200000 угл. бирлиги орасида бўлади. Полимерларнинг жуда кўп тури сунъий йўллар билан олинади: саноатда полимерлар ишлаб чиқариш тез суръатлар билан тараққий қилмоқда. Капрон, найлон, лавсан, вискоза ва ацетат ипаклар, нитрон ва бошқа сунъий жунлар синтетик йўл билан олинади. Полимерлардан ҳар турли буюмлар ясашнинг осонлиги полимерлар ишлаб чиқаришни ҳозирги замон саноатининг муҳим соҳаларидан бирига айлантириди. Полимерлар қора, айниқса рангли металларни кўп миқдорда тежашга ёрдам беради. Юқори молекуляр бирикмаларнинг молекулалари таркибидә маълум сондаги атомлар гуруҳи звенолар бўлади: масалан, винил хлорид  $\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{Cl}$  полимерланганида ҳосил бўладиган поливинил

хлорид  $\left[ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH} \\ | \\ \text{Cl} \end{array} \right]_n$  – таркибидә винил гуруҳлар сони (*n*) ҳатто

3000 га етиши мумкин.

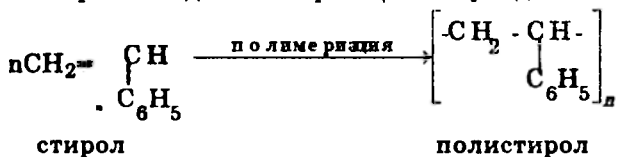
Юқори молекуляр бирикмалар (ЮМБ) қуйи молекуляр моддаларнинг полимерланишидан ҳосил бўлади. Полимерланиш вақтида мономер молекулалари бир-бiri билан валент кучлари орқали бирикib янги бирикма ҳосил қиласи. Полимерланиш содир бўлиши учун мономер молекуласи таркибидә бириктириб олиш реакциясига кириша оладиган гуруҳлар (масалан,  $\text{CH}_2 = \text{CH}_2$ ) кўшбог–  $-\text{C}=\text{C}-$ ; учламчи bog  $-\text{C}\equiv\text{C}-$  – ва реакция вақтида очилиб

**винилхлорид**



**поливинилхлорид**

Ҳосил бўлган фаол марказ мономер молекуласи билан бирлашиб, занжир жарабнни ривожлантиради. Фаол марказлар кетма-кет равишда тез-тез ҳосил бўлаверади ва бирор босқичда занжир узилиб, ниҳоят, полимер бунёдга келади. Реакция катта тезлик билан боради. Масалан, тўйинмаган углеводород стирол  $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{CH} = \text{CH}_2$  полимерланганда полистирол ҳосил бўлади.



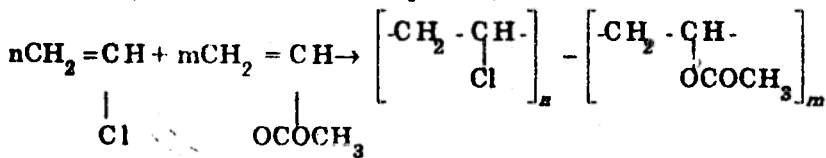
стирол

полистирол

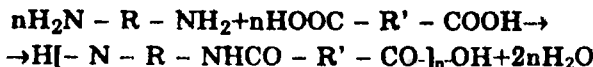
Ионли полимерланишда макромолекула занжиригининг ривожланиши ионлар таъсирида содир бўлади.

Ионли полимерланишда полимер занжиригининг ўсаётган қисми мусбат ёки манфий зарядланади. Катионлар иштирокида содир бўладиган полимерланишда инициатор вазифасини  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HCl}$ ,  $\text{AlCl}_3$ ,  $\text{FeCl}_3$ ,  $\text{FeCl}_4$ ,  $\text{SnCl}_4$  каби моддалар бажаради, чунки бунда албатта, водород ионлари ҳосил бўлади.

Турли хил мономерларнинг бирга полимерланиш маҳсулотлари сополимерлар деб аталади: масалан, винилхлорид билан винилацетат қўйидагича сополимерланади;



Агар мономерлардан полимерларнинг ҳосил бўлиш жараёни сув, спирт ва бошқа қўйи молекуляр моддалар ажралиб чиқиши билан содир бўлса, бу жараён поликонденсатланиш дейилади. Полиэфир полиамидларнинг олиниши поликонденсатланиш реакциясига мисол бўлади.



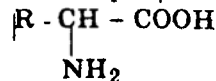
энг муҳим усуллари уни эфирларга айлантиришга асосланган. Бунда ҳосил бўладиган целлюлоза нитратлари, ацетатлари ацетонда, хлороформда ва бошқа эритувчиларда эрийди. Целлюлоза эфирларидан фотоплёнка ва толалар (ацетатли ипак) олишда фойдаланилади.

Целлюлозага оид илмий текшириш ишлари республикамизда Ўзбекистон Фанлар академиясининг полимерлар физикаси ва кимёси илмий-тадқиқот институтида кенг кўламда олиб борилмоқда. Бу ерда целлюлозанинг физик-кимёвий ва механик хоссаларини текшириш соҳасида яхши натижалар олинган.

Хаёт учун ниҳоятда аҳамиятга эга бўлган оқсиллар (протеинлар) ҳам юқори молекуляр бирикмалардир. Оқсиллар аминокислоталардан тузилган бўлиб, сувда гидролизланганда охирги маҳсулот сифатида ош-амино-кислоталар ҳосил бўлади. Икки аминокислота молекулалари ўзаро конденсатланганида бир молекула сув ажралиб чиқиб, бир аминокислотанинг карбоксил гурӯҳи иккинчи кислотанинг аминогруппаси билан пептид бўғ орқали бирикади.



Вир-бири билан пептид бўғ орқали бириккан бир неча аминокислота полипептидлар деб аталади. Демак, оқсиллар юқори молекуляр полипептидлардир. Оқсилларда аминокислоталарнинг қолдиқлари ўзаро водород бодлар орқали бирикади. Оқсил таркибида азот, углерод, водород, кислород ва бошқа элементлар бўлади. Оқсил таркибининг тахминан 16% ини азот ташкил қиласди. Оқсиллар кислотали ёки ишқорий эритмаларда иситилганда гидролизга учрайди, бунинг натижасида аминокислоталар ҳосил бўлади. Бу кислоталарнинг умумий формуласи



бўлиб, амино гурӯҳи углерод атоми ёнида туради. Оқсиллар таркибида кирувчи  $\alpha,\omega$ -аминокислоталар сони 20 та. Инсон ҳаёти учун 9 та  $\alpha,\omega$ -аминокислота (гистидин, лизин, триптофан, фенилаланин, лейцин, изолейцин, треонин, валин) албатта зарур. Булар организмда синтез қилинмайди. Инсон организми ўзи учун керакли  $\alpha$ -аминокислоталарни овқат орқали қабул қиласди.

## 8.1. ПОЛИМЕРЛарНИНГ МЕХАНИК ХОССАЛАРИ ВА АГРЕГАТ ҲОЛАТИ

Юқори молекуляр биримларнинг энг муҳим механик хоссалари молекулалараро боғларнинг характеристига ва уларнинг пухтагида боллиқ.

Полимер материаларнинг механик хоссалари ҳарорат ўзгариши билан кучли равишда ўзгаради. Ҳарорат паст-юқорилигига қараб, полимерлар шишасимон, юқори эластик ва қуюқ оқувчан ҳолатларда бўлади. Полимерлар паст хона ҳароратларида шишасимон ҳолатда бўлиб ташки куч остида уларда тез ва тўла қайтувчан, яъни ташки куч олиниши биланоқ тўла йўқоладиган эластик деформация рўй беради. Ҳарорат кўтарилганида полимер юқори ҳолатга ўтади. Шишасимон ҳолатдан юқори эластик ҳолатга ўтиш ҳарорати полимернинг шишаланиш ҳарорати (Т<sub>ш</sub>) дейилади.

Юқори эластик ҳолатдаги полимерга ташки куч таъсир қилганда унда эластик ва юқори эластик шакл ўзгариши рўй беради. Ташки куч таъсири йўқолиши билан аввало, эластик шакл ўзгариши, сўнгра эса аста-секин юқори эластик шакл ўзгариши йўқолади. Юқори эластик ҳолатда бўлиши маълум бир ҳароратгача давом этади, сўнгра полимер қиёмсимон ҳолатга ўтади. Қиёмсимон ҳолатдаги полимерга ташки куч таъсир этганда қўйтмас, яъни, пластик шакл ўзгариши рўй беради.

Полимернинг юқори эластик ҳолатдан қиёмсимон ҳолатга ўтиш ҳарорати полимернинг оқувчанлик ҳарорати (Т<sub>оқ</sub>) деб аталади.

Қаттиқ полимерлар асосан аморф ва қисман кристалл ҳолатларда бўлади. Полимер моддаларнинг кристаллида оддий кристаллардаги каби кристалл панжара бўлмайди. Шунга қарамасдан полимер моддаларнинг кристалл ҳолати унинг аморф ҳолатидан ўз ҳоссалари, лйниқса механик хоссалари билан фарқ қиласди.

Ҳарорат оширилганда полимер занжирлари аъзоларининг тебранма ҳаракати кучайиб, полимернинг кристаллик даражаси пасайди. Маълум ҳарорат  $T_c$  га етгандан кейин полимерда кристаллик тамомила йўқолади. Бу ҳарорат полимернинг суюқланиш ҳарорати ( $T_c$ ) дейилади. "Полимернинг суюқланиш ҳарорати" тушиунчаси шартли бўлиб, шу ҳароратга етганда полимер заррачаларнинг бетартиб жойланиши йўқолади, лекин ҳали оқувчанлик рўй бермайди. Полимернинг сақланиш ҳарорати ҳар доим унинг шишаланиш ҳароратидан юқори бўлади.

нинг каучук каби эластиклиги тамомила йўқолиб, у одатда қаттиқ жисмга ўхшаб қолади.

Фенолформальдегид, мочевинаформальдегид ва бошқа смолалар ҳам фазовий полимерлар жумласига киради. Юқори молекуляр моддалар фақат конденсаторлар ҳолида учрайди. Улар кўпинча аморф ҳолатда бўлади.

### 8.3. ПОЛИМЕРЛАРНИНГ ЭРИШ ЖАРАЁНИ

Полимерларнинг эриши унинг бўкишидан бошланади. Бўкиш ҳодисаси қўйи молекуляр моддаларда учрамайди.

Юқори молекуляр моддалар ҳақидаги назария полимерларнинг бўкиш ва эриш ҳодисасини суюқликларнинг ўзаро аралашиш жараёни деб қаралади (чунки кўп полимерлар кристалл ҳолатда бўлмаганлиги учун уларни “ўта совутилган суюқлик” деб қараш мумкин).

Полимер эритувчига туширилганда фақат эритувчининг молекулалари полимер молекуласи орасига киради.

Полимернинг макромолекулалари ниҳоятда салмоқли бўлганилиги учун суст ҳаракатланади. Шунинг учун полимернинг эриш жараёни суст боради.

Эритувчига тушган полимер бўка бошлайди. Бу вақтда эритувчи молекулалари макромолекулалар орасидаги бўш фазаларни тўлатиб, полимерга ютилади. Полимерга ютилган эрувчи молекулалари полимер занжирлари аъзоларини бир-биридан узоқлаштириб, улар орасидаги ўзаро таъсир кучларини камайтиради. Натижада полимер говаклашади. Полимер ичида ҳосил бўлган говак-бўш жойларни эритувчининг янги молекулалари банд эта бошлайди. Шундай қилиб, бўкаётган полимернинг ҳажми катталашади. Бўккан полимер макромолекулалари бир-биридан анча узоқлашади: бўкиш ана шу тариқа давом этаверса, полимер макромолекулалари полимер жисмдан узилиб, эритмага ўта бошлайди, яъни полимер эрий бошлайди. Лекин полимернинг бўкиши ҳамма вақт ҳам эриш билан тугайвермайди: бўккан полимер эримай қолиши ҳам мумкин. Суюқликлар каби полимерлар ҳам чексиз бўкадиган ва қисман бўкадиган бўлади. Чексиз бўкадиган полимерларгина аввал суюқликнинг ютиб бўкканидан кейин эрий бошлайди ва гомоген система ҳосил қиласи.

Масалан, табиий ва синтетик каучук бензолда, нитроцеллюлоза эса ацетонда ана шу тариқа эрийди.

Лекин полимерлар эриганда иссиқлик ютиладиган ҳолларнинг мавжудлиги биринчи қарашда тушунмовчиликка олиб келади: агар  $\Delta H > 0$  бўлса,  $\Delta G > 0$  деб нотўғри ўйлаш мумкин. Эндотермик ва иссиқлик самарасисиз эриш ҳолларининг мавжудлиги тадқиқотчиларни

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S \quad (76)$$

тенгламанинг иккинчи қисмига ҳам эътибор беришга, яъни энтропиянинг ўзгаришини ўрганишга мажбур қиласди.

Тенгламадан кўриниб турибдики, энтропия ортганда, яъни  $\Delta S > 0$  бўлганда эркин энергия миқдори системанинг энтропиясига тенг бўлиши мумкин. Ваҳоланки, бу вақтда  $\Delta H$  тамомила ўзгармай қолиши ва ҳатто камайиши ҳам мумкин.

Эластик иплар шаклидаги макромолекулалардан тузилган полимер эриганда энтропиянинг ўзгаришини кўриб чиқайлик. Полимер макромолекуласини ҳосил қилган айрим аъзоларида макромолекуланинг илгариланма ҳаракатидан ташқари, тебранма ҳаракати ҳам бўлади. Полимер эриганда унинг айрим макромолекулалари янги тузилишларга кириш имкониятига эга бўлади. Статистик термодинамиканинг асосий қоидасига мувофиқ, энтропиянинг ўсиши янги тузилишларга кириш эҳтимоллигига пропорционалдир:

$$\Delta S = R n_i \omega \quad (77)$$

Бу ерда:  $\Delta S$  – энтропиянинг ўсиши,  $R$  – универсал газ доимииси,  $\omega$  – янги тузилишларнинг кўпайиши эҳтимоллиги.

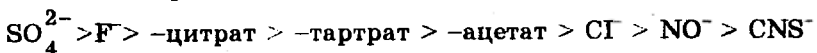
Шунинг учун полимерлар эриганда содир бўладиган энтропия омилини назарга олиб, термодинамик барқарор тизимларнинг иссиқлик ажralмайдиган ва ҳатто иссиқлик ютиладиган ҳолларда ҳам ҳосил бўлиш сабабини тушунтириш мумкин. Дарҳақиқат,  $\Delta S$  – ошганда  $T\Delta S$  нинг қиймати  $\Delta H$  нинг сон қийматидан ортиқ бўлса, юқоридаги тенгламага мувофиқ камаяди.

Шундай қилиб, қутбсиз полимерларнинг қутбсиз эритувчиларда эриш сабабини статистик термодинамикадан фойдаланиб, мукаммал тушунтириб бериш мумкин бўлади.

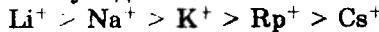
#### 8.5. ЮҚОРИ МОЛЕКУЛАЛИ БИРИКМАЛАР /ЮМВ/ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ХОССАЛАРИ

Юқори молекуляр модда эритмалари қўйи молекуляр моддалар эритмаларидан асосан жуда қовушқоқлиги билан фарқ қиласди. ЮМВ эритмалари қовушқоқлигининг катталигига сабаб шуки,

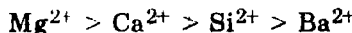
Барча анионларни "тузланиш" таъсирига қараб бир қатор териш мумкин (бу қаторда чапдан ўнгга томон анионларнинг "тузлаш" таъсири камайиб боради).



Бу қатор анионларнинг лиотроп қатори дейилади. Ишқорий металлар сульфатларининг "тузлаш" хусусияти текшириб кўрилгандан кейин метал катионларини ҳам қўйидаги лиотроп қаторга териш мумкин бўлади:



Ишқорий – ер металлар катионларининг лиотроп қатори қўйида-гича:



Ионнинг лиотроп қатордаги ўрни унинг гидратланиш дара-жасига боғлиқ: бирор туз ионлари қанча кучли гидратланса, у туз сувни шунча кўп тортиб олади. Бошқа моддалардан эритма оладиган сув шунча кам қолади. Оқсил эритмасига электролит қўшилганда оқсилнинг ажралиб чиқишига сабаб шуки, системада эркин сув миқдори камаяди; электролитда эриган сув эса оқсил учун эритувчи бўла олмайди. Шунинг учун ҳам юқорида келтирилган тиотроп қаторларининг биринчи аъзолари бўлган  $\text{SO}_4^{2-}$ ,  $\text{Li}^+$  – ионлар энг кучли гидратланувчи ионлардир.

Электролит полимерларининг эритмаларида pH муҳит "тузланишга" катта таъсир кўрсатади (айниқса изоэлектрик нуқтада). Масалан, ишқорий муҳитда оқсилларнинг "тузланиши" юқоридаги лиотроп қаторларга мувофиқ келади; кислотали муҳитда оқсилнинг "тузланиши" юқоридаги қаторларнинг тескари тартибига мувофиқ келади. Кучли кислотали муҳитда оқсиллар электролитлар таъсирида қайтмас тарзда "тузланади"; бу шароитда оқсил денатуратланади.

"Тузланиш" кўўпгина технологик жараёнларда катта аҳамиятга эга. Масалан, елим ҳолатига келтирилган совун эритмасига кўп миқдорда ош тузи қўшиб, қаттиқ совун ҳосил қилинади.

## КОНСЕРВАЦИЯ

ЮМБ эритмаларининг ҳарорати ўзгартирилса ёки унга қуий молекуляр модда эритмаси қўшилса к он с е р в а ц и я (қаватланиш) рўй беради. Консервация қўйидагича намоён бўлади: аввал эритмада жуда кичик, лекин микроскопда кўринадиган томчилар ҳосил бўлади. Бу томчилар катталаша боради ва ўзаро

олинган натижалардан фойдаланиб, чизма тузилади; абциссалар ўқига эритманинг концентрацияси  $C$ , ординаталар ўқига  $P/C$  қўйилади. Натижада тўғри чизиқ ҳосил бўлади.

Бу тўғри кесиб ўтган ордината чизигининг узунлиги  $RT/M$  га тенг бўлишидан фойдаланиб  $M$  ҳисоблаб чиқарилади.

Полимерлар молекуляр массасини топишнинг иккинчи усули полимер эритмаларининг қовушқоқлигини ўлчашга асосланган.

### 8.8. ЮҚОРИ МОЛЕКУЛАЛИ ЭЛЕКТРОЛИТЛАР

Кўпчилик табиий ва сунъий полимерлар таркибида ионоген атомлар гуруҳи мавжуд бўлади. Ана шундай ЮМБ лар эритмада эритувчи таъсирида ионларга ажralади. Шу сабабли уларни юқори молекуляр электролитлар деб атац мумкин.

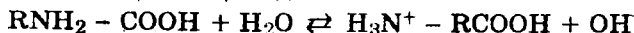
Таркибида аминокислоталар қолдиги бўладиган оқсиллар юқори молекуляр электролитларга мисол бўла олади. Аминокислоталар таркибидаги карбоксил группа – COOH кислота хоссаларини, аминогруппа эса асос хоссаларини намоен қилади. Шу сабабли аминокислоталар ва демак, оқсиллар ҳам амфотер хоссаларга эга.

Аминокислоталарнинг кислотали функциясини қўйидагича тушунтириш мумкин. Аминокислота молекуласи сувдаги эритмада диссоциацияланади:



бу ерда: R – углеводород радикали. Диссоциацияланishi натижасида водород иони ва катта ўлчамли анион  $RNH_2^-$  ҳосил бўлади.

Аминокислоталарнинг асослилик хоссалари қўйидагича тушунтирилади: аминокислота таркибига киравчи аминогруппа сувдаги водород ионлари билан бирикиб, эритмада гидроксил ионларини ҳосил қилади:



Текширишларнинг кўрсатишича, аминокислоталарнинг кислоталилик хоссалари асослик хоссаларидан кучлидир. (I) ва (II) мувозанат ҳолатлари эритманинг pH қийматига баглиқ. Тоза суга солинган оқсил иони манфий зарядга эга бўлади. Бунинг сабаби шундаки, оқсил сувда кислота тарзида кўпроқ диссоциацияланганлиги учун водород ионлари кўп ҳосил бўлади. Водород ионлари билан бирга оқсилнинг манфий зарядли ионлари ҳам ҳосил бўлади.

бироз ортиқ; уни Эйнштейн тенгламаси асосида ҳисоблаб топиш мүмкін:

$$n = n_0(1 + R + \Phi) \quad (79)$$

бу ерда : $\Phi$  – дисперс фазаның ҳажмий концентрацияси;

$$\Phi = v/\eta_0 \quad (80)$$

бунда  $\Phi$ - дисперс фаза заррачаларининг ҳажми,  $v$  - дисперс мұхит ҳажми,  $\eta_0$  – мұхит қовушқоқлиги,  $R$  – заррача шаклига бөглиқ бўлган коэффициент. Сферик заррачалар учун  $R$  – нинг қиймати 2,5 га teng. Дисперс система қовушқоқлигининг дисперс фаза концентрациясига пропорционал эканлиги (80) тенглама дан кўриниб турибди.

Структураланган системалар (масалан, концентраланган суспензия, концентрат, золь, концентрат эмульсия, узунчоқ чизиқли макромолекуляр эритмалар) эластик ва пластиклик хоссаларини намоен қиласди. Бу системаларда дисперс фаза заррачалари молекулалараро кучлар ҳисобига, сольват қаватлар орқали фазаларниң ўзаро ендошиши орқали бир-бири билан бояганиб, бутун система ҳажмга тарқаладиган ягона умумий структура ҳосил қиласди. Полимерларнинг эритмалари Эйнштейн қонунига бўйсунмайди.

П. А. Ребиндер қоидасига биоан дисперс системаларнинг структуралари икки туркумга бўлинади:

1) коагуляцион структуралар ва 2) конденсацион-кристаллизацион структуралар. Коагуляцион структуралар технолик жараён вақтида дисперс заррачаларнинг суюқлик қаватлари орқали Вандер-Ваальс кучлари ҳисобига бир-бири билан тортишуви натижасида вужудга келади. Коагуляцион структуралар ҳосил бўлишининг асосий шарти сиртнинг бир эмаслиги, заррачаларнинг лиофиллашган сиртларига нисбатан лиофоб соҳаларининг бўлишидир. Ана шундай соҳаларда структуранинг дастлабки аъзолари, яъни нуқтавий алоқалар 'пайдо бўла бошлияди. Нуқтавий бирлашишлар заррачанинг чеккаларида пайдо бўлади. Нуқтавий бирлашишларнинг пайдо бўлишига айниқса, анизометрик шаклидаги узунчоқ ёки занжирсизмон заррачалар яхши шароит яратади. Нуқтавий алоқалар ўзаро бирлашиб структуралар ҳосил қиласди. Бундай жараён ҳатто 0,1% дисперс бўлган системаларда ҳам амалга ошади.

Системага сиртни модификация қилувчи моддалар қўшиш йўли билан системанинг хоссаларини ўзгартириб, структуралар ҳосил бўлишини кучайтирип ёки сусайтириш мүмкін. Масалан, сувда ҳосил қилинган дисперс системага электролит қўшилганда заррача

Эйнштейн 1906 йилда гидродинамик мулодазалар асосида ва эриган модда молекулалари шарсизон тузилган деб фараз қилиб, эритмаларнинг қовушқоқлиги ( $\eta$ ) билан тоза эритувчининг қовушқоқлиги ( $\eta_0$ ) ўртасида қуйидагича борланиш борлигини топди:

$$\eta = \eta_0 (1 + R) \quad (81)$$

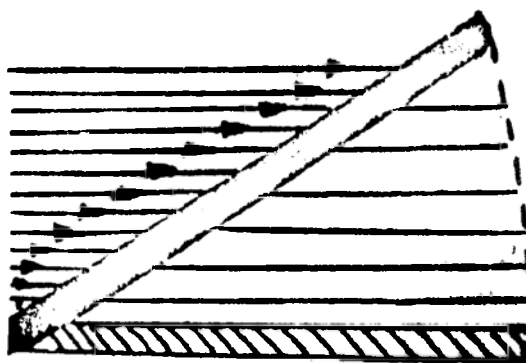
Структурный ковушкоқлик. Одатдаги оддий суюқликларнинг қовушқоқлиги босимга боялиқ эмас, яъни босим ошганда ҳам суюқликнинг қовушқоқлиги ўзгармай қолаверади.

Дисперс системалрдан оддий лиофоб коллоид эритмалар кичик босимларда Пуазейл қонунига буйсунади ва ламинар ҳаракатда бўлади.

Босим ортганда заррачалар суюқликнинг оқиш йўлига параллел вазияти эгаллайди.

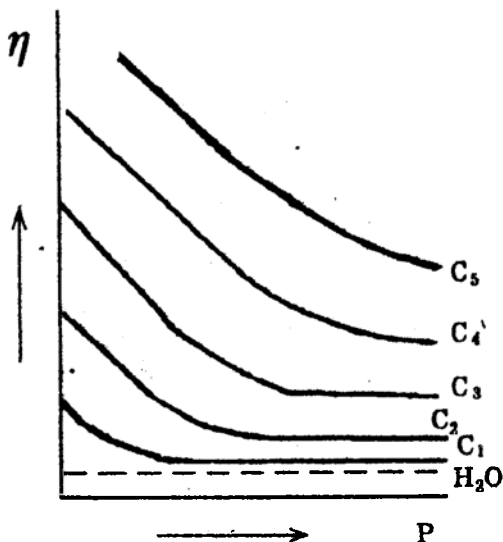
$$\eta = \frac{\pi \cdot p \cdot r^4 \cdot t}{8 V \cdot I}$$

(бу ерда  $I$  – капилляр узунлиги,  $r$  – радиуси,  $t$  – вақт,  $\pi=3,14$  – капиллярдан вақт ичиде оқиб чиққан суюқлик ҳажми,  $P$  – босим). Босим оширилганида ламинар ҳаракат турбулент ҳаракатга айла-



23-расм. Чўникоч әарроча суюқликнинг оқишига кўйдаланган жойлашганди суюқлик ҳаракатига ҳалал беради.

нади. Дисперс фаза зэррачалари суюқлик оқимининг йулини түсib, унинг оқишини қийилаштириб ҳаракатини сусайтиради



24-расм. Түрлийн концентрациялык золларийнг босныгын болгуклик диаграммасы.  
Бу ерд.:  $C_1$ ,  $C_2$ ,  $C_3$ ,  $C_4$ ,  $C_5$  ЮМБ ишаг 1, 2, 3, 4, 5 % эритмаси.

Механик таъсир остида ҳам эритманинг ички структуралари бузилиб кетиши мумкин.

ЮМБ эритмаларига Эйнштейн формуласи түгри келмайды, чунки полимер макромолекулаларининг шакли шарсизмон эмас, балки ипсиз ондир. Улар ҳатто суюлтирилган эритмаларда ҳам бир-бири билан бирлашиб, структура агрегатларини ҳосил қилаади. Полимер эритмаларининг тажрибада топилган қовушқоқлиги уларнинг Эйнштейн формуласи бүйича ҳисоблаб чиқарылган қовушқоқлигидан катта бўлади. Бундан ташқари, полимер эритмасининг концентрацияси ортиши билан унинг қовушқоқлиги тез ортиб кетади. Бунинг сабаби ҳам структураларининг ҳосил бўлишидир. Полимерларнинг молекуляр массаси ортганида макромолекулаларининг узунлиги ортиб, у кўпроқ эгилувчан бўлиб қолади.

Штаудингер полимер эритмасининг концентрацияси билан қовушқоқлиги орасида қўйидаги болганиш борлигини кўрсатади:

$$\eta = \eta_0(1 + kM\cdot C) \quad (82)$$

бу ерда:  $M$  – полимернинг молекуляр массаси,  $C$  – полимер эритмасининг оғирлик концентрацияси,  $k$  – доимий катталик; у өрув-

Юқорида келтирилган  $[\eta] = KM^\alpha$  – тенглама  $\alpha=1$  бўлганда Штаудингер тенгламасига ўхшайди.

$$\eta_{\text{sol}} = KM^\alpha \quad (86)$$

бўлганида Эйнштейн сферик заррачалардан иборат системалар учун чиқарган тенгламасига айланади; бундай эритмалар учун қовушқоқлик заррача радиуси катталигига боғлиқ бўлмайди.

21- жадвал.

**Баъзи полимерларнинг эритмалари учун  $K$  ва  $\alpha$ -нинг  $25^{\circ}\text{C}$  даги қийматлари.**

Полимерлар	: эритувчи :	$K \cdot 10^4$ :	$\alpha$ :	$- KM^\alpha$ қўлланила-
	:	:	:	диган молекуляр
	:	:	:	массалар соҳаси
Целлюлоза	Мис-амминак эритмаси	0,85	0,81	$3 \cdot 10^4 - 3,9 \cdot 10^5$
Целлюлоза ацетати	Ацетон	1,49	0,82	$3 \cdot 10^4 - 3,9 \cdot 10^5$
Полистирол	Бензол	3,70	0,62	$5,5 \cdot 10^5 - 2 \cdot 10^6$
Поливинил спирт	Сув	5,90	0,67	$4,4 \cdot 10^4 - 1,1 \cdot 10^5$
Табигий клутук	Толуол	6,02	0,67	-
Найлон	Чумалия	11,00	0,72	$5,0 \cdot 10^3 - 2,5 \cdot 10^4$
		2,60	0,64	

**8.11. ЮҚОРИ МОЛЕКУЛАЛИ МОДДАЛАРНИНГ КИМЁВИЙ ТАЪСИРИ**

Лиофоб коллоид эритмаларга кам микдорда электролит қўшганда ҳам уларнинг барқарорлиги камайиб, коллоид коагулляцияланади. Коллоидларнинг барқарорлигини ошириш ҳодисаси барқарорланиш дейилади. Коллоидларнинг барқарорлигини оширувчи омиллар қўйидагилардир:

- а) золь концентрациясининг камайиши;
- б) ҳароратни пасайтириш;
- в) дисперс муҳит қовушқоқлигини ошириш;
- г) коллоид заррача атрофида сольват қобиқ ҳосил бўлиши ва ЮМБ қўшиш ва х.к.з. ЮМБ макромолекуласи қўшиш билан лиофоб золлар барқарорлигининг оширилиши ҳимоявий таъсир деб аталади; чунки ЮМБ макромолекуласи коллоид заррача тўрида адсорбцион қават ҳосил қилиб, системанинг барқарорлигини оширади. Бундай моддалар қаторига желатина, оқсил, углевод,

Химоя қилиш ҳодисаси турли моддаларнинг коллоид эритмаларини сунъий йўл билан ҳосил қилишда қўлланилади. Кумуш, олтин ва платина металларининг коллоид эритмалари кичик концентрациядагина бироз барқарор бўла олади. Агар бу эритмаларга химоя қилувчи моддалар қўшилса, уларнинг барқарорлиги ортади: бу металларнинг концентрлашган эритмарини ана шу йўл билан ҳосил қилиш мумкин. Б. Г. Запрометов ва Ф. Н. Нурмуҳамедов коллоидларни ва турли суспензияларни химоя қилиш учун мева дараҳтлари-нинг танасидан чиқадиган елимдан фойдаланиш мумкинлигини кўрсатгандар.

ЮМБ нинг химоя қилиш қобилияти ҳар хил: желатина энг яхши химоя қилувчи модда бўлгани ҳолда крахмалнинг химоя қилиш хусусияти энг паст. Анорганик коллоидлардан қалай (станнат) кислота энг кучли химоя қилувчи модда ҳисобланади, силикат кислотаэритмаси эса химоя қилиш хусусиятига эга эмас.

ЮМБ нинг химоявий таъсирини микдорий жиҳатдан ифодалаш учун олтиннинг 10 мл стандарт золига  $H_2SnO_4$ -нинг 10% ли эритмасидан 1 мл қўшилган эритмани коагуляциядан сақлайдиган қуруқ ҳолатдаги ЮМБ нинг мг ҳисобдаги энг кичик микдори қабул қилинган: бу микдор Р. Зигмонд таклифи бўйича "олтин сони" деб аталади.

ЮМБ нинг "олтин сони" қанча катта бўлса, унинг химоя таъсири шунча паст бўлади. Шу сабабдан проф.Песков моддаларнинг химоя таъсирини ифодалаш учун "олтин сони" деган бирлик таклиф қилди. Унинг қиймати ни 1 га teng, деб, унинг химоя таъсирининг эса, 1/a деб ифодалади. Буерда: а-ЮМБ нинг химоялаш даражаси. 22-жадвалда баъзи ЮМБ нинг а ва 1/a нинг қийматлари кўрсатилган.

Моддаларнинг химоя таъсирини ўлчашда олтин золидан фойдаланишининг сабаби шундаки, олтин эритмаси монодисперс ҳолатда тайерланиши мумкин; бундан ташқари олтин эритмаси жуда тез коагуляцияланади ва коагуляция бошланиши билан эритмасининг ранги турланади; масалан, қизил ранги бинафша туsga, сўнгра эса кўк туsga ўтади.

10 мл 0,01% ли қизил конго эритмасининг 1 мл 10% ли эритмасини барқарор қилиш учун керак бўладиган ЮМБ нинг миллиграмм ҳисобидаги минимал микдори "рубин сони" деб аталади.

Кейинчалик олтин ва рубин сонлари ўрнига оддийроқ "темир сони" кўпроқ қўлланиладиган бўлди.

3. Полимерларнинг эритмалари етарли даражада барқарор: вақт ўтиши билан ўзгармайди. Лекин лиофоб коллоид эритмалари барқарордир. Бунда коллоид заррачалар бир-бири билан бирлашиб, йириклиашшига интилади, яъни улар ўзининг сирт энергиясини камайтириб, оқибатда барқарорлик ҳолатга ўтади. Бинобарин, ЮМБ эритмалари барқарор термодинамик ҳолатида мавжуд бўлиб коллоид эритмалар термодинамик жиҳатдан барқарор системалардир.

4. ЮМБ нинг барқарор эритмасини ҳосил қилиш учун ҳеч қандай барқарорлаштирувчининг ҳожати йўқ, лекин лиофоб золь ҳосил қилиши ва уни барқарор ҳолатда сақлаш учун албатта, барқарорлаштирувчи зарур.

5. Лиофоб коллоид системада дисперс фаза моддаси кичик концентрацияда бўлади. Бу эритманинг осмотик босими ҳам катта бўлмайди. Унинг қовушқоқлиги сувнинг қовушқоқлигидан кам фарқ қиласди. Лекин ЮМБ эритмасини жуда юқори концентрацияда тайерлаш мумкин; у каттагина осмотик босимга эга бўлади. Полимер эритмасининг қовушқоқлиги анча катта бўлади.

### 8.13. ТИКСОТРОПИЯ

Темир (Ш) – гидроксид золи га тұлиқ коагуляция содир бүлиши учун оз миқдорда коагулятор (масалан, ош тузи) құшилса, золнинг қовушқоқлиги ошади. Бирмунча вақт ўтгандан кейин золнинг ҳаммаси гельга айланып қолади. У қаттық силкитилса гельнинг қовушқоқлиги камайиб, яна қайтадан дастлабки ҳолатига (яъни золга) ўтади. Тинч қолдирилса, бир оздан кейин яна гельга айланади. Башарти, желатина, елим гиллари ҳамда бошқа гиллар ёки баъзи полимерларнинг ивиқлари чайқатилса, улар суюлади ва золга айланади. Ҳосил бұлган золь тинч қўйилса, яна гельга айланади; яна чайқатилса яна суюлиб золга айланади. Бу жараён вақтида ҳарорат ўзгармайды. Структуралар ҳосил қылган системанинг структуралар ҳосил қылган системага изотермик айланисиши тиксотропия дейилади.

Тиксотропияни схема тарзидა қуйидагича күрсатиш мүмкін:

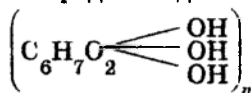
Тиксотропия ҳодисаси жуда күп учрайди. Тиксотропия ҳодисаси кузатиладиган гиллар тиксотроп гиллар дейилади. Булар қаторига алюминий гидроксид, хром гидроксид, ваннадий ангидридтери және алмаз да еткенді.

2. Полимер эритмаларининг барқарорлиги ҳақида нималар айта оласиа? Полимерлар эритмалари барқарорлиги билан қуйи молекуляр, лиофоб коллоид эритмаларининг барқарорлиги орасида қандай фарқ бор?
3. Полимер эритилганида у билан эрувчи орасида қандай ұзартасыр бұлади?
4. Қандай шароитда полимер ўз-үзіча әрий олади?
5. ЮМВ эритмаларига электролитлар қандай таъсир күрсатади?  
Бу ерда қандай қаторлар учрайди?
6. Консервация нима? Үнинг юзага чиқиши шартларини айтиб беринг.
7. ЮМВ эритмаларининг осмотик босими қандай ҳисоблаб топлади?
8. Оқсилларнинг эритмаларига электролитлар қандай таъсир күрсатади?
9. Структур қовушқоқлик, характеристик қовушқоқлик нима?
10. Штаудингер тенгламасини ёзинг.
11. ЮМВ нинг ҳимоявий таъсири нимадан иборат?
12. ЮМВ нинг "олтин сони", "рубин сони", "темир сони" ибораларини түшунтириңг.
13. Полимерларнинг агрегат ҳолатлари ҳақида нималар биласиз?
14. Эйнштейн формуласи нимадан иборат?

## 9.1. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИНИНГ ТЕХНОЛОГИК КҮРСАТ-КИЧЛАРИГА ТАЪСИР ЭТУВЧИ КИМЁВИЙ МОДДАЛАР

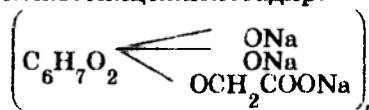
Бургилаш ва цементли эритмаларнинг технологик хусусиятларига таъсир этувчи кимёвий моддаларнинг оддий вакили сифатида целлюлозанинг сувда эрийдиган эфиirlарини мисол тариқасида келтириш мумкин. Целлюлоза – табиий юқори молекуляр бирикма, оқ толасимон модда, сувда эримайди. У пакта толасининг 25 фоизини, турли хил ўсимликлар ва даражатларнинг 60 фоизигача бўлган миқдорини ташкил қиласди. Целлюлоза ишқор билан қайнатилганда қуюқ ивиқсимон коллоид эритма ҳосил бўлади. Целлюлозанинг кимёвий тузилиши ( $C_6H_{10}O_5$ )<sub>n</sub>, молекуляр массаси 300–500 мингни ташкил қиласди.

Саноатда полимерланиш даражаси  $n=700-1500$  га тенг бўлган целлюлоза турли хил мақсадларда ишлатилади. Целлюлозанинг макромолекуласи тузилишини ташкил этадиган оддий мономер қисми учта гидроксил атомлар гуруҳидан ташкил топган бўлиб, унинг тузилиши қўйидагича ифодаланади:



бу ерда:  $n$  – полимерланиш даражаси.

Демак, целлюлоза молекуласининг таркибидаги фаол гидроксил атомлар гуруҳини кимёвий таъсирга учратиб унинг турли тузилишга ва таркибга эга бўлган ҳосилаларини олиш мумкин; қозирги пайтда ҳалқ ҳўжалигининг ҳамма соҳаларида ишлатилиб келинаетган целлюлозанинг ана шундай кенг тарқалган эфиirlаридан бири карбоксиметилцеллюлозадир.



Карбоксиметилцеллюлоза бургилаш жараёнида биринчи марта 1944 йилдан АҚШда ишлатилиб келинмоқда. Дунёдаги етук ривожланган давлатларда фаолият кўрсатаётган кимёвий фирма ва корхона тардан алама – КМЦ, милуайт-КМЦ, келлекс, куаллекс, квалекс (АҚШ), тилоза В-77, тилоза ВТ ва бошقا номларда минглаб тонна миқдорида ишлаб чиқарилмоқда. Республика мизда КМЦ Наманган шахридаги киме заводида ишлаб чиқарилмоқда. Собиқ шахта целлюлозаси илмий-тадқиқот институтида марҳум академик Х. У. Усмонов бошлилигидаги бир гуруҳ олимлар

Бургилаш эритмаларининг технологик хусусиятларини яхшилаш мақсадида одатда 0,5–2,5 фоиз миқдорида КМЦ қўшилади. Таркибида  $\text{CaCl}_2$  ва  $\text{NaCl}$  бўлган бургилаш эритмаларининг барқарорлигини ошириш учун КМЦ-2-2,5 фоиз миқдоригача қўшилади. 1967 йилдан бошлаб Наманган киме заводида КМЦ-350, КМЦ-500, КМЦ-600 каби турлари ишлаб чиқарил-моқда.

Олиб борилган илмий тадқиқот, амалий-тажрибавий ҳамда мунтазам равишда олиб борилган бургилаш ишларининг натижалари асосида КМЦ-500, КМЦ-600 турлари нефть ва газ қудуқларини қидирув, ишлатилиш қудуқларини бургилаш учун энг самарадор кимёвий моддалардан бири эканлиги исботланди ва кенг кўламда ишлатиш учун тавсия қилинди.

КМЦ-600-тури минераллашган бургилаш эритмаларига қўшилганда эритманинг реологик ҳамда тиксотропик хоссаларини оширади. 5–10 фоиз минераллашган эритмага қўшилса, қовуш-қоқлиги деярли ўзгармайди; бироқ, тиксотропияси пасаяди, яъни эритманинг тинч ҳолатдаги кучга нисбатан силжишнинг катталик миқдори бироз камаяди. Ишлаб чиқаришга ва бургилаш корхоналарига келтирилаётган КМЦ-сифатини аниқлаш учун қўйидаги усулдан тезроқ фойдаланиш мумкин. Ишлатиш учун келтирилган КМЦнинг кўп тонналик бир хил қисмидан 0,25 кг тортиб олинади ва аввал донадорлигини ўлчаб 2 ммли тўр элакдан ўтказилади. КМЦ нинг тўрдан ўтмаган миқдори 10 фоизгача бўлиши керак; агар бу миқдордан ортиб кетса, унинг сифати талаб даражасида бўлмайди. Намлигини аниқлаш учун 100–105°C ҳароратда ўлчаб олинган КМЦ оғирлиги бир хил натижани бергунича термокуритгичда қуритилади. КМЦ таркибидаги моддаларнинг миқдори фильтрлаб аниқланади. КМЦ эритмасининг шартли қовуш-қоқлиги дала вискозиметри СПВ-5 орқали аниқланади. 5% ли КМЦ эритмасининг қовуш-қоқлиги:

КМЦ – 250 да 25–35 с, КМЦ 500 да 250–300 с.

КМЦ – 350 да 50–90 с, КМЦ 600 да 320–400 с.

КМЦ моддаси бошқа кимёвий моддалар билан яхши аралашади ва улар асосида юқори ҳароратга чидамли кимёвий моддалар пралашмасини тайёрлаш мумкин. Масалан, (КМЦ+УЦР, КМЦ+гипан, КМЦ+КССБ ва ҳ.к.) КМЦ моддасини қудуқ ости ҳарорати 140 –160°C дан ошганда ишлатилса, унинг самарадорлиги пасаяди; чунки юқори ҳарорат таъсирида КМЦ макромолекуласи эритма таркибидаги агрессив моддалар таъсирида оксидланаб, парчаланади (деструкцияланади). Амалиётда бурги-

## Модификацияланган сульфит-спиртли куйка (МССК)

ССҚнинг 30% ли эритмаси билан (8% ли) формолинни реакторда сульфат кислотаси (3%) иштирокида 90–95°C ҳароратда аралаштирилса, эритманинг қовушқоқлиги ошиб, ССҚнинг ҳосиласи олинади. Ҳосил бўлган қуюқ аралашма ишқор билан нейтралланади. Юқорида келтирилган жараён асосида олинган маҳсулот конденсацияланган сульфит-спиртли қуйқа дейилади ва техникада МССҚ номи билан юритилади. МССҚ олишнинг бу усули З. П. Букс ва В. С. Бороков томонидан ишлаб чиқилган. Бургилаш эритмаларининг сизиш хусусиятини пасайтириш учун 1–5% миқдорида МССҚ қўшиб аралаштирилади. Тупроқ жинсининг бўкиш даражасини камайтиради ҳамда бўкиш даврини орттиради. Таркиби минераллашмаган эритмаларнинг термик барқарорлигини 150°C ҳароратгача оширади. Минераллашган эритмаларнинг эса термик барқарорлиги пасаяди. КССБ камчиликлари ҳам ССҚникига ўхшаш МССҚ-1, МССҚ-2, МССҚ-4 каби турлари мавжуд. ССҚдан хлор таъсирида хлорланган ССҚ олишни Н. Н. Беллер ишлаб чиқкан. МССҚнинг технологик хоссалари ҳам ССҚ ва МССҚ га ўхшашдир. МССҚнинг УЩР билан ҳосил қилган аралашмаси яхши натижалар беради, бургилаш жараёнини тезлаштиради.

## Сульфит-спиртли қуйқанинг нитроланган ҳосиласи.

ССҚни нитролаш усули акад. Зелинский номидаги Москвагораник кимё институти олимлари билан Москва нефть, кимё ва газ саноати институти (МНК ва ГСИ) олимлари ҳамкорлигига ишлаб чиқилган. Бу усулда ССҚ сульфат ва натрий кислоталари аралашмаси билан нитролаб олинади. Нитроланган ССҚ юқори минераллашган бургилаш эритмалари қовушқоқлигини ва тиксотропик хоссаларини пасайтириш учун ишлатилади. Нитроланган ССҚ олиш технологик жираёни оддий ва содда бўлиб, реакцияда 43–48°C ҳароратда 87,5% ССҚ га 12,5% миқдорида нитрат кислотаси қўшилади ва аралашманинг pH=404,5 га етгунича аралаштириб турилади. Ҳосил бўлган маҳсулот нитроланган ССҚ юқори минераллашган бургилаш эритмаларини суютириш учун (дисперс фаза заррачаларини майдалаш билан эритманинг қовушқоқлиги камаяди) энг самарали моддалардан ҳисобланади.

Бургилаш эритмасига 1–2% миқдорида ФХЛС дан қўшилса, унинг қовушқоқлигини пасайтириб, оқувчанлигини оширади. Амалиётда ФХЛС КМЦ моддаси билан биргаликда ишлатилади.

ролизланган лигниннинг ўзини тўғридан тўғри биоўгит сифатида қишлоқ хўжалигида ишлатиш мумкин. Бироқ уни кимёвий жиҳатдан ишлатиш қийин ҳисобланади. Чунки гидролизланган лигнин ҳарорат таъсирида суюлмайдиган, сувда ва бошқа кучли эритувчиларда эримайдиган, молекуласи бир-бирига тикилган, тармоқланган тўрсимон тузилишга эга бўлган табиий полимер бўлиб, молекуляр оғирлиги жуда катта қийматга эга бўлган моддадир. Унинг макромолекуласи занжири эркин кимёвий реакцияга киришувчи атомлар гурӯҳи миқдоридан кам бўлиб, қатъий тузилиш формуласи адабиётларда аниқ кўрсатилмаган. Лиғнин ва унинг хоссалари сабиқ СССР ФАенинг илмий тадқиқот институтлари тажрибахоналарида қатор йиллардан буён ўрганилиб келинмоқда. Натижада лигнинни оксидлаб унинг бир қатор ҳосилаларини олиш усулларини ишлаб чиқишига муваффақ бўлинди. Бу моддалардан бир қанчаси нефть ва газ саноатида ишлатилиб келинмоқда.

### Нитролигнин

Нитролигнин бургилаш технологияси илмий текшириш институти (ВНИИБТ) ва СССР ФАенинг ОКИ (органик кимё институти) олимлари ҳамкорлигида яратилиб, бургилаш жараёнида ишлатиш учун йўлганима берилган. Яқин йилларгача нитролигнин Андижон кимё заводида ишлаб чиқарилар эди. Нитролигнинни олиш технологик усули қўйидагича: 8–10% ли нитрат кислотаси ёки нитрат кислотаси билан сульфат кислотасининг аралашмаси билан реактор тўлдирилади. Суюқ қисми билан қаттиқ қисмининг ўзаро нисбати С:Қ=10:1 миқдорида гидролизланган лигнин реакторга солиниб аралаштирилади ва аралашма 43–48°C ҳароратда 6 соат давомида аралаштирилиб турилади. Ҳосил бўлган маҳсулот тозаланиб ажратиб олинади ва маҳсус қогоз қопларда истеъмолчиларга жўнатиб юборилади. Нитролигниннинг 5–10% ли ишқориј эритмаси тайёрланиб гельмоя эритмаларига қўшилади ва ҳосил бўлган бургилаш эритмаси қудуқларни бургилаш учун ишлатилади. Нитролигниннинг ишқордаги эритмаси НЛ:ишқор=10:1,10 :2 ёки 10:3 нисбатда тайёрланиб ишлатилади. Оҳакли ва минераллашмаган бургилаш эритмаларига нитролигниндан 0,2–0,3 фоиз миқдорида қўшилганда, эритманинг реологияси ва тиксотропик хоссалари самарали таъсир кўрсатади. Кучли минераллашган бургилаш эритмаларига нитролигнинда 0,5–0,6% миқдорида қўшиш тавсия этилади. Бургилаш жараёнида нитролигнин цементли қоришмаларнинг технологик кўр-

пасайтирилди ва эритманинг сизиш, тиксотропик кўрсаткичлари ҳам талаб даражада пасайтирилди ва бургилаш тезлиги ортиб, унинг самарадорлиги ортди. Сунилдан эритмаларнинг қувушқоқлигини пасайтирувчи модда сифатида ишлатилганда, гильмоя эритмасига 0,2–0,5% миқдорда қўшиш тавсия қилинади. Умуман сунилдан бургилаш эритмаларининг турларига қараб 0,2–5% гача қўшиш тавсия этилади. Нитролигнин асосида олинадиган кимёвий моддалардан бири "игетан" деган ном билан юритилади.

### Игетан

МНК ва ПСИ ва ОКИ олимлари томонидан ишлаб чиқилган технология асосида нитролигниннинг сувда эрийдиган ҳосиласи яқин вақтгача Андижон гидролиз заводи томонидан ишлаб чиқарилди. Игетани олиш технологияси қўйидагича бажарилади. 40–50 фоизли намликка эга бўлган, яхши, янги тайёрланган нитролигнин шискли реактор қурилмасига мунтазам равишда аралаштирилиб турилган ҳолда 27–28% миқдорда (нитролигнинг нисбатан) сувсизлантирилган сода қуқунидан қўшилади. Аралаштириш давомида ҳаво кислороди таъсирида нитролигнин оксидланиб лигнин ҳосиласининг натрийли тузи ҳосил бўлади. Аралаштириш 1 соат давомида олиб борилади; маҳсулотнинг ранги оч-қўнгир тусдан қора рангла ўтгунча давом эттирилади. Игетанин тўғридан тўғри гидролизланган лигнинни нитрат кислотаси билан сувсизлантирилган сода аралашмасини 1,5–2 соат давомида ўзаро таъсир эттириб олиш мумкин. Ҳосил бўлган игетан моддаси сувда тўлиқ эрийди. Бургилаш эритмаларининг барқарорлигини оширишда ва суюлтиришда энг самарадор кимёвий модда ҳисобланади. Игетанинг таннархи сунилга нисбатан арzon. Игетани оғирлаштирилган бургилаш эритмаларига қўшганда ҳам унинг технологик хоссаларини кучайтиради. Унинг самарадорлик даражаси эритмага 0,2–0,5% миқдорда қўшганда кузатилади. Шунинг билан бир қаторда игетан минераллашмаган бур-гилаш эритмаларининг сув сиздиришини (ажратиш) ҳам пасайтириш ( $4-5 \text{ см}^3$ ) хоссасига эгадир. Эритма таркибидаги минерал тузларнинг ортиб бориши билан сув сиздириш хоссаси ҳам ортиб боради. Лигнин асосидаги кимёвий моддалар орасида игетан таъсирида цементлаш жараёни бир мунча соддалашади, яъни уни тўғридан тўғри цемент қориладиган машиналарда қотувчи компонентлар билан қўшиб аралаштириб ишлатиш мумкин.

Игетанин тузлик қатламларнинг терриген қалинликларини бургилашда ишлатиб (3500 ва 2100 м) келинганда кутилган на-

сарфи 3–4 баробаргача ортади. Крахмални 130°C ҳароратдаги шароитларда ишлатиш мумкин. Қудуқнинг ҳарорат даражаси ортиб бориши билан крахмалнинг самарадорлиги пасаяди. Чунки крахмал 140–145° С да гидролизланиб шакар моддаларига парчаланиб деструкцияга учрайди. Крахмал тузли терриген катламларни очища ишлатилса, юқори самарадорликка эришиш мумкин. Крахмалнинг яна бир камчилиги шуки, агар у узоқ вақт бир жойда сақланганда, ўз-ўзидан чириб ферментация жараёнига учраб, газ ҳолатдаги органик моддаларга парчаланиб, ҳидланаб кетади.

Крахмалнинг ферментацияга учрамаслиги учун қўйидаги учта талаб ва тартибга риоя қилиш керак:

1. Таркибида крахмал қўшилган бургилаш эритмаларининг pH мұхитини 11,5–12 да ушлаб туриш керак.
2. Гельмоя эритмасидаги туз миқдорини 20% дан камайтирмаслик лозим.
3. Гельмоя эритмасига фунгицид ва бактерияцидлик хоссаларига эга бўлган антиферментатор моддаларидан қўшиш керак.

Крахмал елими 0,5% ли оҳак суви билан қўшиб ишлатилса, гельмоя эритмасининг Ca ва Mg тузларига чидамлилигини ошириб эритманинг технологик қўрсаткичларини талаб даражасига кўтариб беради. Антиферментатор сифатида хлорли оҳак ёки 40% ли формалин эритмасидан қўшилади.

### **Модификацияланган крахмал**

Техник крахмалга нисбатан модификацияланган крахмал соvuқ сувда яхши эрийди. Модификацияланган крахмал техник крахмалнинг суспензиясига антисептик модда қўшиб 150–160°C ҳароратда қиздириш йўли билан олинади. Т. И. Колесникова ва Е. К. Максимчукларнинг аниқлашича, крахмал суспензиясига сода билан калий алюминатли аччиқ тош аралашмасидан 3 фоиз миқдорида қўшиб 150–160°C гача қиздириб крахмал ҳосиласи олинади. Чет элларда крахмалнинг бундай тури имперекс, мило-жель, форажель, милстарь, прескоза, дриллинг-мадстарь каби номлар билан аталади. Эритмага модификацияланган крахмални қўшганда бургилаш эритмасининг pH мұхити ўзгармайди. Бу модданинг энг самарадор миқдори бургилаш эритмасининг турига ва тартибига қараб 0,3–0,75 фоизни ташкил қиласи. Модификацияланган бошқа кимёвий моддалар билан яхши аралашади ва улар иштироқида (КМЦ-600, К-4, Гипан, КССБ) эритманинг баракорлигини янада опиради.

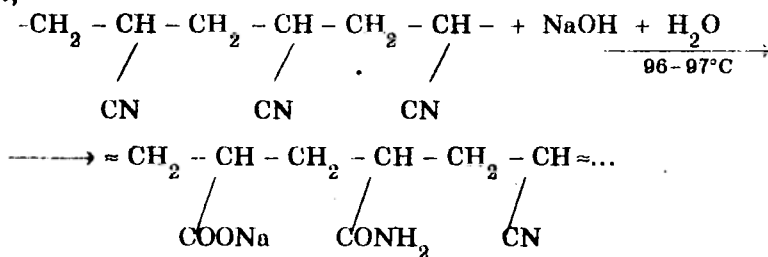
**бирикмалардир.** ·Бу бирикмаларнинг макромолекуласи занжирин катта бўлгани учун сувда эримайди.

Ўзбекистоннинг етакчи олимларидан акад. К. С. Аҳмедов раҳбарлигига акрилполимерларни ишқор иштирокида гидролизлаб сувда эрийдиган турларини олиш технологиясини саноат миёсида ишлаб чиқишини биринчи бўлиб Навоий азот корхонасида йўлга қўйдилар.

Гипсан

Гипан-гидролизланган полиакрилонитрил-(полинак) ёки "нитрон" толасини 96–100°C ли ишқор иштирокида гидролизлаб (совунлаб) олинади. Гидролизлаш учун полинак ишқор: сув ва полинак = 5,64:4,26–90–120 нисбатда олинади. Реакция натижасида елимсизмон сариқ тусли суюқ модда олинади. Суюқ мoddанинг гидролизланиш даражаси 70–75%, таркибида 10% миқдорида қуруқ модда бор. Ҳосил бўлган гипаннинг 1% лик сувли эритмасининг қовушқоғлиги 9–16 СРЗни ташкил қиласди. Полиакрилонитрил гидролизланганда тузилишига кўра чизиқли сополимерлар аралашмасидан иборат маҳсулот ҳосил бўлади.

Демак,

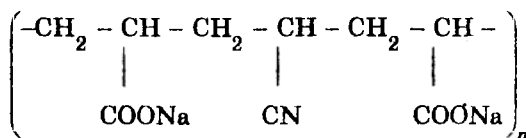


Хосил бўлган сополимерларнинг таркибидаги компонентлар нисбати натрий арилат, акриламид, акрилонитрил =8:1: 1 га тўғри келади. Гипан синтетик юқори молекуляр бирикма бўлгани учун ферментлар, турли хил бактериялар таъсирига учрамайди.

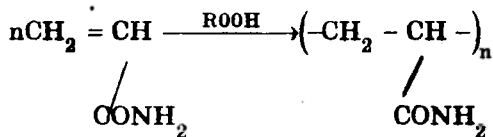
Гипандан 0,75–2% миқдорида бургилаш эритмаларига құшилса, эритманинг ұроратта чидамлилиги 200°C гача ортиб боради. Минераллашмаган бургилаш эритмаларининг барқарорлигини ошириш, сув сиздириш хоссасини пасайтириш учун гипандан 0,5–0,7% миқдорида құшилади. Вироқ гипан эритмага құшилганда эритманинг қовушқоқлиги ортади: айникса, ұрорат даражаси 80°C органдада өритма оқуячанлик хоссасини йүктиши мүмкін. Бұның қолаттарда, бургилаш эритмаларининг таркибиға гипан

#### К-4 моддаси

К-4 биринчи марта акад. К. С. Ахмедов раҳбарлигидаги ишлаб чиқилган поликарбонитрилни ишқорий мұхитда қисман гидролизлаш усули билан олинган. Чирчиқ электрокиме комбинатида саоат миқесида ишлаб чиқариш йүлга қўйилган. Маҳсулот сифатидаги гипан оч күнранг ҳолида 10% суюқ модда ҳолида ишлаб чиқарилади. Маҳсулот таркиби қўйидаги формула билан ифодаланади:



К-4 полимери таркибий тузилишига кирувчи-CN-нитрил, -COONa-каби фаол атомлар гурухларининг коллоид дисперс система марга – яъни гильтупроқ суспензияларига таъсирини кучайтириб, эритманинг барқарорлигини оширади. К-4 моддасининг бургилаш эритмаларига таъсирини ўрганган проф. У. Ж. Мамажонов раҳбарлигидаги бир гуруҳ олимларнинг фикрига кўра бу моддадан 0,06–0,3% (қуруқ маҳсулот ҳисобига нисбатан) миқдорида қўшилса, минераллашмаган бургилаш эритмаларининг сув сиздириш хоссасини пасайтириб ( $3-5 \text{ см}^3$ ) тиксотропик хоссасини ҳамда силжигшга нисбатан кучланишини СНК-ошириб юборар экан. Натрий хлориднинг ( $\text{NaCl}$ ) тўйинган эритмаси билан минералластирилган ва 0,7% миқдорида К-4 қўшиб ишлов берилган бургилаш эритмаси шимолий Қамаши майдонидаги б-қудукда си наб кўрилганда яхши самарали натижка берди. Эритманинг сув ажратиш кўрсаткичини  $3-4 \text{ см}^3$  тушириб, унинг СНКни эса 48–76 дПа оралиқда сақлаб турди. 12 кечакундуз давомида бургилаш эритмасининг технологик кўрсаткичлари ўзгармади. Бу вақт мобайнида 14 м қалинликдаги ангидрит ва 100 м қалинликдаги туз қатламини бургилаб ўтишга эришилди. К-4 моддаси  $\text{CaCl}_2$  ва  $\text{MgCl}_2$  тузлари таъсирига чидамлидир. Таркибида 1% миқдорида  $\text{CaCl}_2$  бўлган бургилаш эритмасига 1% К-4 (қуруқ модда ҳисобида) қўшиб аралаштирилса, унинг барқарорлиги ортади ва технологик хоссалари яхшиланади. К-4 моддаси гипанга нисбатан арzon, технологик кўрсаткичлари ва ишлатилиш хусусиятлари жиҳатдан гипандан қолишмайди. Куруқ ҳолидаги К-4 ишлаб чиқариш ҳали йўлга қўйилмаган. К-4 кўринишида ПАН модификацияланиб яна бир қатор полизлектролитлар – полимер моддалари олинган. К-6,



Саноат миқёсида полиакриламид 8–10% қуруқ паста (масса) ҳолдаги ишлаб чиқарылади. Полиакриламиднинг қуруқ ҳолдагиси ҳам ишлаб чиқарылмоқда. Зичлиги  $1270 \text{ кг}/\text{м}^3$ , молекуляр масаси  $1,6\text{--}2,35 \cdot 10^6$  га тенг.

Қуруқ ҳолдаги полиакриламид олишнинг саноат усули проф. А. Т. Жалилов ва проф. М. А. Асқаров бошчилигидаги бир гурӯҳ олимлар томонидан ишлаб чиқилган. Бу усул билан олинган полиакриламид ўзининг физик-кимёвий ва ишлатилиш хоссалари жиҳатидан энг самарадор түр ҳосибланди.

Полиакриламиднинг 0,01–0,1% ли сувдаги эритмаси жуда кучли флокулянт ҳисобланади. Шу сабабдан полиакриламиднинг эритмалари техник, оқова, саноат сувларини тозалашда, рангли металлар рудаларини бойитишда, дисперс системалар суспензияларининг технологик хусусиятларини яхшилашда кенг кўламда ишлатилиб келинмоқда. Бургилаш эритмаларига 0,05–1% микдорида қўшилса унинг технологик хусусиятлари яхшиланади.

Бургилаш эритмаларига ишлов беришда полиакриламиднинг гидролизлангац тури – РС-2 ( $600 \text{ кг ПАА} + 60 \text{ кг ишқор} + 60 \text{ кг триполифосфат} + 4 \text{ м}^3 \text{ сув}$ ) кўпроқ ишлатилади. Гидролизланган полиакриламид эритмаларнинг сув сиздиришини камайтиради, цементли қоришмаларнинг қотиш жараёнини тезлаштиради.

Синтетик полимерлардан бургилаш техникасида ишлатиладиган кимёвий моддалардан яна бири поливинил спирти (ПВС-ТР) ҳисобланади. У поливинилацетатни гидролизлаб олинади. Оқ донадор қуруқ модда, зичлиги  $1293 \text{ кг}/\text{м}^3$ . Қоғоз қопларда ёки маҳсус идишларда истеъмолчига етказиб берилади. Поливинил спирти цементли қоришмаларнинг ва бургилаш эритмаларнинг сув сиздириш хоссасини камайтиради ва қовушқоғлигини оширади. Ҳарорат даражаси  $100^\circ \text{ С}$  бўлган шароитларда ишлатилади.

### Оқзил

Оқзил сульфит-спиртли қўйқа (ССҚ) нинг хромпик моддаси ёрдамида оксидлаб олинади. Целлюлоза-қоғоз корхоналарида япин қўнгир кўринишдаги донадор қуруқ ёки тўқ қўнгир

## УЦР моддасини бургилаш майдонларида тайерлаш

УЦР моддасини тайёрлаш гумат кислотаси (биоқўнгир кўмир) ни ишқор билан нейтраллаш жараёни деб тушуниш керак. Бу жараён икки босқичдан иборат бўлади: Биринчи босқичда ишқор эритмасини биоқўнгирнинг ичига диффузияланишини таъминлаш керак. Иккинчи босқичда ҳосил бўлган натрийли гумат тузини эритманинг сув қисмига ўтишини таъминлаш керак. Биринчи босқичда туз ҳосил бўлишини тезлашиши натижасида биоқўнгир кўмир доналари емирилиб майдалана бошлайди ва иккинчи босқични вужудга келишига имконият яратади. Эритманинг ҳароратини 90–95°C га кўтариш билан бу жараёни (гуматли эритмани) тайёрлаш қуийдагича олиб борилади: Биоқўнгир кўмирнинг миқдори қуийдаги тенглама ёрдамида аввал ҳисоблаб топилади. Кўмирнинг намлигини эътиборга олган ҳолда унинам ҳолатдаги керакли миқдори

$$Q_{\text{вам.}} = \frac{Q_{\text{куруқ}} - 100}{100 - n}$$

бу ерда:  $Q$  қуруқ – кўмирнинг қуруқ ҳолатдаги миқдори,  
 $n$  – кўмирнинг намлиги (% ҳисобида)

Ҳисоблаб топилган нам ҳолатдаги биоқўнгир кўмир ишлаб чиқариш қурилмасига солинади, керакли миқдорда сув ва ишқор солиб аралашма қуюқ қовушқоқ ҳолига келгунча 1–1,5 соат давомида тинмай аралаштирилиб турилади. Ҳосил бўлган қовушқоқ маҳсулот етарли ҳажмда идишга қуийлади ва сақланади. Эритма бир кечада кундуз вақтда ишлатишга тайёр бўлади. Ҳозирги пайтда қуруқ ҳолда ишлатиш учун тайёр қилиб истеъмолчиларга етказиб берилмоқда. Ишлатиш учун УЦРнинг сувдаги 10–15% ли эритмаси тайерланади. Тайерланган эритманинг сифатини билиш учун аввало эритманинг ранги тим қора тусда бўлиши, эритмадаги гумат миқдори 4–5%-ни ташкил этиши, зичлиги эса 1040–1050 кг/м<sup>3</sup> га тенг бўлиши керак.

## Полифенол моддаси (ПФЛХ)

Ёғоч қолдиқларининг термик емирилиши натижасида формальдегид билан фенолларнинг ўзаро конденсаланишидан ҳосил бўладиган қаттиқ қатрон полифенол дейилади. Тўқ қўнгир тусли қаттиқ модда. Бургилаш эритмалари ва цементли қоришмаларнинг қовушқоқлиги ва сув сиздириш хоссасини камайтириш

## Суюқ шиша-натрий ёки калий силикат тузи

Суюқ шишиа қуюқ, қовушқоқ суюқлик ҳолида ишлаб чиқарилади. Зичлиги 1300–1800 кг/м<sup>3</sup>, 3–5% миқдорида бургилаш ва цементли аралашмага қўшилганда уларнинг қовушқоқлигини ва СНК кўрсаткичини оширади. Эритмаларнинг рН-муҳитини ошириш ёки назорат қилиш учун ишлатилади; зичлиги 1300–1500 кг/м<sup>3</sup>, оч-сариқ, қўнгир эритма; маҳсус ёғоч ёки металл қопланган идишларда истеъмолчиларга етказиб берилади. Коррозияни тезлаштиради.

## Фосфатлар

Фосфатлар – асосан металларнинг фосфатли тузлари тарзида ишлатилади; натрий фосфат ( $\text{Na}_3\text{PO}_4$ ) рангсиз кристаллардан иборат модда. Зичлиги 1650 кг/м<sup>3</sup>, 1% ли сувли эритмасининг рН муҳити=11,8–12,2 тенг. Натрий гидрофосфат ( $\text{Na}_2\text{HPO}_4$ ) оқ рангли майдо донадор модда, зичлиги 1520 кг/м<sup>3</sup>. 1% ли эритмасининг рН муҳити =8,8–9,1 .

## Натрий дигидрофосфат

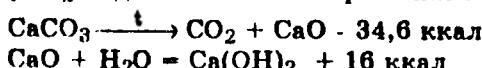
Натрий дигидрофосфат – ( $\text{NaH}_2\text{PO}_4$ ) – ярқироқ рангсиз кристаллардан иборат ўрта туз, зичлиги 2040 кг/м<sup>3</sup>; эритмаси кислотали муҳитга эга рН=4.

Фосфат тузларининг ҳамма турлари эритманинг СНК кўрсаткичи билан қовушқоқлигини тушириш учун ишлатилади. Суюлтириш самараси 100–120°C ҳароратда юқори кўрсаткичга етади.

## Хромат ва биохроматлар

Хромат ва биохроматлар – хромат кислотасининг ( $\text{Na}_2\text{CrO}_4$ ,  $\text{Na}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ) тузларидир. Хроматлар сариқ рангли бўлса, биохромат-саргиш-қизил рангли кристалл моддалардир. Хроматлар бургилаш эритмаларининг технологик хоссаларини бошқариб бориш учун ишлатилади. Хроматлар синтетик полимер моддалари билан ишлатилганда ўз самарасини кўрсатади.

Кальций гидроксиди-(сўндирилган оҳак  $\text{Ca}(\text{OH})_2$   $\text{CaCO}_3$  – оҳактошни юқори ҳароратда қиздириш натижасида олинадиган оҳак-кальций оксидининг сувдаги суспензияси, яъни оҳакли сув қўйидаги кимёвий жараён натижасида олинади:



Бургилаш жараёнида ишлатиладиган барийли би рикмалардан яна бири барийнинг хлорли тузидир.

Барий хлорид тузи ( $\text{BaCl}_2$ ) – донадор оқ модда; сульфат ионларини чўқтириш учун ишлатилади. Сувда яхши эрийди ( $0^\circ\text{C}$  ҳароратда 24%,  $100^\circ\text{C}$  да эса 37,0%). Кальций хлорид тузига нисбатан кучли заҳарли модда; ишлатиладиган вақтда техника ҳавфсизлиги қоидаларига қатъий риоя қилиниши талаб қилинади.

#### 9.4. БУРГИЛАШ ЭРИТМАЛАРИ ВА ЦЕМЕНТЛИ ҚОРИПМАЛАРНИ ОГИРЛАШТИРУВЧИ МОДДАЛАР.

Бургилаш эритмалари бургилаш жараёни олиб борилаётган шарт-шароит, геолого-техник талабларга мос равишда зичлигини доимо ўзгартириб боришга ва маълум бир вақтда ўзгартирмасдан ушлаб туришга тўғри келади. Оддий шароитда бургилаш эритмаларининг зичлиги  $1050\text{--}1400 \text{ кг}/\text{м}^3$  тенг бўлса, бу кўрсаткини  $1070\text{--}2400 \text{ кг}/\text{см}^3$  гача кўтаришга тўғри келади. Баъзи ҳолатларда эса бургилаш эритмаларининг зичлигини  $1080 \text{ кг}/\text{м}^3$  тушириш учун нефть асосида ҳаво билан тўйинтирилган эритмалар тайёрланади. Гельтупроқ эритмасининг зичлигини  $1400 \text{ кг}/\text{м}^3$  етказиш учун бургилаш майдонларида жуда кўп микдорда гильтупроқ етказиб бериш ва тайёрлаш учун кўп микдорда сарф-харажатлар қилингга тўғри келади. Бироқ гильмоя эритмаларининг зичлигини ошириш учун огирлаштирувчи моддалардан қўшиладиган бўлса, эритманинг дисперс фазасининг микдори ортиб, унинг қуюлиб кетишига сабаб бўлади. Эритманинг қуюлиши эса унинг бошқа технологик хоссалари ўзгариб, сифатини пасайишига ва самарадорлигини кескин камайишига олиб келади. Шунинг учун эритмани огирлаштириш мақсадида ишлатиладиган огирлаштирувчи моддани топиш ва ундан керакли микдорда фойдаланиш талаб қилинади. Огирлаштирувчи моддани ишлатиш учун унинг майдалик даражасига, яъни модда заррачаларининг катта-кичиклигига ниҳоятда эътибор бериш керак. Заррачаларининг ўлчами катта бўлган огирлаштирувчи модда эритмага қўшилса, унинг асосий технологик хусусиятлари кескин камайиб эритма ишлатишга яроқсиз бўлиб қолади. Шу сабабдан огирлаштирувчи модда заррачалари гильтупроқнинг заррачаларига тенг бўлса жуда яхши бўлади. Огирлаштирувчи моддайлардан олдин уларни маҳсус шарикли тегирмонларда

## ОГИРЛАШТИРУВЧИ МОДДАЛАРНИНГ ХУСУСИЯТЛАР

23жадвал

Кўрсаткичлари	Н а з и			
	1	2	3	4
<b>Баритда огирлаштирувчи моддалар</b>				
Солаштирма огирлағи кг/м <sup>3</sup>	4200	4000	3800	
BaSO <sub>4</sub> ишаг қуруқ ҳолатдаги мкдори	20	—	—	
Намлиги, куритилганин, %	5,0	5,0	5,0	
куритилмаганин, %	14,0	14,0	14,0	
Судда эрпайдиган туз мкдори, %	0,30	0,35	0,40	
Кальций тузлари мкдори, %	0,05	0,05	0,05	
дисперслик дарражаси, % (0,074 мм)	10,0	10,0	10,0	
эллекдан ўтмай қолгали мкдори				
дисперслик дарражаси 0,005 мм для кичик бўлгали мкдори	10,0	15,0	20,0	
<b>Таркиби темиртошдан иборат огирлаштирувчи моддалар</b>				
Солиштирма огирлағи, кг/м <sup>3</sup>	4,400	4,300	4,200	
Таркибидаги темир мкдори, %	58,0	56,0	53,0	
Намлиги, % (кўп бўлмасин)	10,0	12,0	14,0	
Туада әрувчи моддалар мкдори, %	0,30	0,35	0,40	
шу жумладан Са мкдори, %	0,05	0,06	0,07	
дисперслик дарражаси 0,074 мм для ўтмай қолган мкдори %	5,0	5,0	5,0	
дисперслик дарражаси 0,005 мм, кўп бўлгали мкдори %	10,0	15	20	

Хозирги пайтда энг кўп ишлатиладиган барит турларидан бирини рудаларни бойитишда ажралиб чиқадиган чиқинидисидир. Таркибидаги тензор маддаси ва бирикмаларидан иборат огирлаштирувчи моддаларга қўйидагилар киради:

$$B = \frac{a - b}{a} \cdot 100$$

бу ерда:  $a$  – мoddанинг қуритгунгача бўлган миқдори, г.

$b$  – қуритилгандан кейинги миқдори.

### Сувда эрийдиган тузларнинг миқдорини аниклаш

Ҳажми  $500 \text{ см}^3$  бўлган кимёвий шиша идишга  $10 \text{ г}$  миқдорида мoddа солинади ва у бир хил оғирликка етгунга қадар қуритилади. Кейин унинг устига  $300 \text{ см}^3$  дистирланган сувдан солиб  $10$  мин давомида қайнатилади. Аralашмани совутиб эритманинг ҳажмини  $500 \text{ см}^3$  га етказиш учун яна дистирланган сувдан қўшилади. Аralашма яхшилаб чайқатилади ва сиздириб олинади. Сиздирилган тиниқ эритмадан ўлчовли найча ёрдамида  $100 \text{ см}^3$  ажратиб, тозалаб ювилган ва қуритилган чинни идишга (аввал тарозида массаси тортиб олинади) солиб, қуригичда  $105\text{--}110^\circ\text{C}$  ҳароратда ўзгармас оғирликка етгунга қадар буглатиб қуритилади. Эритма таркибидағи сувда эрийдиган тузнинг миқдори:

$$Q = \frac{a}{b} \cdot 500 \quad \text{тenglik orқали ҳисоблаб топилади.}$$

Бу ерда:  $Q$  – сиздирилган эритмадаги тузнинг миқдори, % ҳисобида.

$a$  – қуруқ қолдиқнинг миқдори, г

$b$  – оғирлаштирувчи мoddанинг миқдори, г.

эритмаларининг сарфини назорат қилиш жараёни даврида содир бўлиши мумкин бўлган мураккабликлардан хабардор бўлиш ва унинг олдини олиш, бургилаш эритмаларини кимёвий қайта ишлашни сифатли олиб бориш каби ишларни бажаришни осонлаштиради. Мълумки, тажриба шароитида олинган натижалар билан қудук ичидаги содир бўладиган ўзгаришларнинг таъсири остида эритманинг технологик кўрсаткичлари бир-биридан фарқ қиласди. Кудуқдан олинган намуналар асосида эритмаларнинг таркибига ўзгартириш киритилиб, янги, сифатли турларини тайёрлашга ёрдам беради. Олинган натижалар асосида бургилаш эритмасини доимий айланма ҳаракатда бўлиши ва ишлатилаётган эритмани қайта ишлаш икки босқичда олиб борилади.

Олдинига, фақат бир марта айланма ҳаракатда бўладиган бургилаш эритмаси таркибига реагентлар миқдорининг ярмисини қўшиб қайта ишланади. Қўшилаётган реагентлар миқдори, бургилаш эритмасининг бир марта тўлиқ айланма ҳаракатига этиши керак бўлган миқдори ҳисоблаб топилади.

Реагентларни етказиш тезлиги:  $V=QN/100$

Бу ерда:  $V$  – реагентни қўшиш тезлиги Л/с да,  $Q$  – бургилаш насосларининг ишлаш қуввати (Л/с да),  $N$  – реагентнинг тавсия этиладиган миқдори (%) ҳисобида); эритмага қўшилган реагент миқдорини секундомер ва ҳажм ўлчагич ёрдамида аниқлаш мумкин. Бунинг учун қудуққа узатилаётган бургилаш эритмаси оқимига ҳажм ўлчагич қўйиб унинг ҳажмининг тўлиш тезлиги секундомер ёрдамида аниқлаб олинади.

Бургилаш эритмаларининг технологик кўрсаткичларини, бевосита бургилаш жараёни даврида назорат қилиб бориш учун ҳамда содир бўлиши мумкин бўлган қийинчиликларнинг олдини олиш учун албатта параметрларни ўлчаш даврига, частотасига эътибор бериш керак.

Масалан: Агар бургилаш даврида намунани ўрганиш, ўлчаш вақти узайиб кетадиган бўлса, қийинчиликларнинг таъсири туфайли ўлчаш частотаси ортиб кетади.

Куйидаги жадвалда эритманинг технологик кўрсаткичларини аниқлаш даври қўрсатилган:

		Эритманинг минераллариниң даражаси				
Реагент түри		Чукук сув	Кучсиз минерал лаштирилган	Урта минерал лаштирилган	Юкори минерал лаштирилган	Кальций хлорли (юкори кальцийли)
Деспел-гатор	УЦР, лигнин, окзил, игетан, сулькор, сультан № 5	ССБ, оксид, ПФЛХ, синтан № 5, нитролиггин		ССБ	ССБ	ССБ, окзил
Ca Богдозчи	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> Na иниг фосфати	-----	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> фосфат-лар	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> фосфат-лар	-----	
Ca сткализб беруучи	-----	Ca(OH) <sub>2</sub> CaSO <sub>4</sub>	-----	-----	-----	CaCl <sub>2</sub> , CaSO <sub>4</sub> , Ca(OH) <sub>2</sub>
pH күттарувчи	NaOH	NaOH	NaOH	NaOH	NaOH	Ca(OH) <sub>2</sub>
pH туширувчи	Күнгир күмир	Күнгир, күмир, ССБ	ССБ	ССБ	-----	
Вошлангич гельмоя эритма	УЦР	УЦР, КССБ	KCCB, КМЦ, гипсан, K, метас	гипсан, КМЦ-500, крахмал K, метас	KCCB, КМЦ-500	
Термик барқа-рорликни оширувчи	Хромат-лар	Хромат-лар	Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> ФОС	-----	-----	
pH<0,5 Па	Структура хосил күлүүчилар	NaCl Ca-гельмоя	На-гельмоя	Тузда чидамли гельмоя, асбест, петролатум оксиди	Гельмоя	Гельмоя: Na <sup>+</sup> -чучук сув да Ca <sup>2+</sup> -минерал лаштирилганда T<25°C
						T>50 c Сув Талаб килингандай гельмоя эритмасы T=25-50c СНС=12-60 Па сув сиадириш ГТНга мос

27 рис. Бургилап эритмаларини кимёвий қайта ишлэс тизими.

## МУНДАРИЖА

	бет
<b>1. Киреш .....</b>	<b>3</b>
1.6об. Кудукларни бургилаш жарпёнида эритмаларниң технологик функциялари үз үларниң асосий вазифалари .....	5
1.1. Бургилаш эритмасының самарлайышлаши таъминлаш .....	9
1.2. Маҳсулдор қатламни очиш спфати .....	9
1.3. Эритмаларниң физик-кимевий хоссалари .....	11
1.4. Бургилаш эритмаларининг бошқа ҳусусиятлари .....	13
II боб. Бургилаш эритмаларининг физик-кимевий асослари .....	16
2.1. Дисперс системаларининг таснифи .....	18
2.2. Бургилаш эритмаларининг қаттиқ фазаси .....	19
2.3. Қаттиқ фазаларин тузилиши үз үларни .....	20
2.4. Тупроқ жииси минералларининг тузилиши үз үларни .....	24
III боб. Бургилаш эритмалариниң турлари .....	30
3.1. Сув .....	31
3.2. Қаттиқ фазаларининг миқдори кам бўлгаг бургилаш эритмалари .....	31
3.3. Бургилавган тупроқ жииси энроочларидан ҳосил бўлгаг эритмалар .....	32
3.4. Йигибириланган бургилаш эритмалари .....	33
3.5. Гипсийли бургилаш эритмалариниң .....	34
мукаммаллаштирилган таркиби .....	34
3.6. Гипсийли бургилаш эритмалариниң хоссалари .....	36
3.7. Гуматли бургилаш эритмалари .....	37
3.8. Гидрослюдали Шўр сув тупроги. Баритли оғирлаштирувчилар үз үларни .....	39
3.9. Таркиби квасция тузлардан иборат полимерни бургилаш эритмалари .....	42
3.10. Бургилаш эритмалари асосида колиентантлар ҳосил қуловчи мод-далар .....	46
3.11. Оҳакли эритмалар .....	50
3.12. Кальций хлоридли эритмалар .....	51
3.13. Гипсийли эритмалар .....	52
3.14. Тузлар таъсирига чидамли бургилаш эритмалари .....	54
3.15. Таркибидан тупроқ жииси бўлмаган эритмалар .....	54

8.8. Юқори молекулали электролиттар .....	158
8.9. Дисперс системалариниг структуралык механик хоссалари за эритмада структуралар хосил бўлиши. ....	159
8.10. Дисперс системалариниг қовушқоқларти. ....	171
8.11. Юқори молекулали моддалариниг кимёвий таъсири .....	178
8.12. ЮМВ эритмаларининг коллоид эритмаларга ўшашлиги ва фарк- лари.....	179
8.13. Тиксотропия. ....	180
<b>IX-боб. Қудукларни бургилашда ишлатиладиган кимёвий моддалар.1</b>	188
9.1. Бургилаш эритмаларининг технологияси кўрсаткичларига таъсири этучи кимёвий моддалар .....	184
9.2. Табиий бирикмалардан олигадиган моддалар Сульфит - спиртли куйка (ССК) ва унинг хоссалалари .....	187
9.3. Бургилаш эритмалари ва цементни арадашмаларга кимёвий ишлов беришда ишлатиладиган кимёвий иораганик моддалар .....	203
9.4. Бургилаш эритмалари ва цементни коришмаларни оғирлаптирувчи моддалар .....	206
<b>X-боб. Бургиланаётган қудукларда бургилаш эритмаларининг хосса- ларни бошқарив бориш ва изорат қилиш .....</b>	211
<b>Фойдаланилган адабиётлар .....</b>	217

