제올라이트 Beta, USY, Mordenite 촉매를 이용한 Methylnaphthalene의 트랜스메틸화 반응

박중남 박용기 백진욱 홍석인* 이철위

한국화학연구원 화학기술부 305-600 대전시 유성구 장동 100 *고려대학교 화공생명공학과 136-701 서울시 성북구 암암동 5가 1 (2005년 8월 10일 접수, 2005년 9월 20일 채택)

Transmethylation of Methylnaphthalene Over Beta, USY and Mordenite Zeolite Catalysts

Jung-Nam Park, Yong-Ki Park, Jin-Ook Baeg, Suk-In Hong* and Chul Wee Lee[†]

Advanced Chemical Technology Division, Korea Research Institute of Chemical Technology (KRICT), 100, Jang-dong, Yusung-gu, Daejeon 305-600, Korea *Department of Chemical & Biological Engineering, Korea University, 1,5-Ka, Anam-dong, Sungbuk-gu, Seoul 136-701, Korea (Received 10 August 2005; accepted 20 September 2005)

요 약

1-methylnaphthalene(1-MN)과 2-methylnaphthalene(2-MN) 사이에서의 트랜스메틸화 반응을 제올라이트, H-mordenite (HM), H-Beta(Hβ), H-USY(HUSY) 촉매를 이용한 고정층 반응기에서 수행하였다. Hβ₂₅(SiO₂/Al₂O₃=25) 촉매는 다음 과 같은 조건, 반응온도 350 ℃, 반응압력 1.5 Mpa, 전체 액상 반응물의 WHSV 2.7g_{feed}/g_{cat}·h, 반응물 1-MN과 2-MN 의 몰비 1:1, 반응 1시간에서 2-MN/1-MN 비=2.3와 2,6-DMN/2,7-DMN 비=1.3을 보이면서 다른 촉매보다 높은 전환 율과 안정성을 나타내었다. 촉매의 세공구조, 산성도와 관련하여 촉매성능을 해석하였다.

Abstract – Catalytic performances of zeolite catalysts such as H-mordenite(HM), H-Beta(H β), H-USY(HUSY) for the transmethylation between 1-methylnaphthalene(1-MN) and 2-methylnaphthalene(2-MN) were investigated in a fixed-bed flow reactor. H β showed higher and more stable conversion than others to exhibit a high and stable 2-MN/1-MN ratio of 2.3 and 2,6-DMN/2,7-DMN ratio of 1.3 at the 1st hour of time on stream under the reaction conditions as follows: reaction temperature of 350 °C, reaction pressure of 1.5 MPa, WHSV of 2.7 g_{feed}/g_{cat}:h and the molar ratio of 1-MN and 2-MN of 1:1. The catalytic behavior has been discussed in relation with the catalyst pore structure and acidity.

Key words: Transmethylation, Monomethylnaphthalene, Dimethylnaphthalene, Zeolite

1.서 론

2,6-dimethylnaphthalene(2,6-DMN)은 고성능 방향족 폴리머 물질 인 polyethylene naphthalate(PEN)의 합성에 사용 되는 2,6-dicarboxylic naphthalene acid의 원료물질이다[1-4]. 2,6-DMN를 제조하는 여러 가 지 방법들 중에, naphthalene(NA) 혹은 methylnaphthalenes(MNs)의 선택적 메틸화 반응의 연구는 2,6-DMN를 직접 제조하는 방법이므 로 연구할 가치가 있다[5]. 상압 혹은 고압 반응 조건에서 2-MN 혹은 나프탈렌(NA)의 메틸화 반응은 ZSM-5, ZSM-11, ZSM-12, Y, mordenite, MCM-22, Beta와 같은 다양한 중, 대 기공의 제올라이트 촉매를 사 용, 고정층 흐름식 또는 회분식 반응 시스템에서 연구가 되고 있다 [6-12]. 선행 연구에서는 용매와 트랜스 메틸화제로서의 메탄올 (MeOH)과 1,2,4-trimethylbenzene(1,2,4-TMB)을 이용하여 2-MN의 메틸화 반응을 수행하였고 2,6-DMN의 수율을 높이기 위한 1,2,4-TMB의 트랜스메틸화 효과가 증명되었다[13, 14]. 최근에는 DMN 이성질체 혼합물에서 높은 수율의 2,6-DMN을 얻기 위하여 수소첨 가 이성화반응과 탈수소반응의 두 단계 공정을 통한 방법[15]과 수 소화반응, 이성질화반응, 탈수소반응의 세 단계 공정을 통한 방법 [16]이 연구되고 있다. 또한, Motoyuki 등[17]은 트랜스 알킬화 반응, 이성화 반응, 알킬화 반응, 분리 단계를 통하여 2,6-dialkylnaphthlane 을 제조하는 방법을 제시하였다. 그 방법의 단계 중, 촉매 MCM-22 20 g을 사용하여 다음과 같은 알킬화 반응조건; 촉매 전처리온도

[†]To whom correspondence should be addressed. E-mail: chulwee@pado.krict.re.kr



Scheme 1. Mode of transmethylation between 1-MN and 2-MN.

450 °C(질소분위기), 반응온도 400 °C, 반응압력 0.5 Mpa, 공간속도 WHSV=1.0 h⁻¹, 반응물 2-MN:1-MN의 몰비 2.2, 반응물(2-MN+1-MN) 20 g/h, 메탄올 4.4 g/h, 반응시간 4 h하에서 반응하였을 때 MN 전환율=13.3%, 2-MN/1-MN=2.0, 2,6-DMN/total DMN=11.9%, 2,6-DMN/2,7-DMN=1.36의 결과를 얻었다. 이 반응조건에서 2-MN 과 1-MN의 비가 2.2로 고정하고 메틸화제인 메탄올이 4.4 g/h 투입 되었음에도 불구하고 13.3%인 MN 전환율과 2-MN/1-MN이 반응 전과 거의 비슷한 2.0의 값을 나타냄으로써 MCM-22의 촉매성능이 낮음을 알 수 있었다. 그러므로 본 반응에서는 적합한 촉매선정과 반응조건의 최적화가 요구되어 진다. 따라서, 본 연구에서는 고압 고정층 흐름식 반응기에서 메탄올과 같은 메틸화제를 이용하지 않 고 단순히 1-MN과 2-MN 사이의 트랜스 메틸화반응을 통해서, 1-MN의 메틸기가 2-MN에 트랜스 메틸화되어 2,6-DMN을 합성하 는 촉매반응에 대해서 연구하였다. 본 반응의 전체적인 반응경로는 Scheme 1에 나타내었다. HM, HB, HUSY 같은 제올라이트 촉매가 본 반응에 적용되었으며, 그중에 Hβ₂₅ (SiO₂/Al₂O₃=25) 촉매는 다 른 촉매보다 높은 활성과 안정성을 유지하는 것으로 확인되었다. 또한, 촉매의 산성도, 세공구조와 관련하여 촉매반응결과에 대한 해 석을 진행하였다.

2.실 험

Hβ₂₅는 NH₄β(Zeolyst CP814E, SiO₂/Al₂O₃=25)를 550 °C에서 8시간 동안 소성하여 제조하였다. Hβ₃₀₀(Zeolyst, CP811C, SiO₂/Al₂O₃=300), USY(Zeolyst, CBV780, SiO₂/Al₂O₃=80), HM(ZEOCAT, FM-8/25H, SiO₂/Al₂O₃=25)은 상용촉매를 그대로 사용하였다. Table 1에는 사 용된 촉매의 BET를 나타내었다. 반응물로써 1-MN과 2-MN은 Aldrich 제품을 사용하였다.

촉매반응실험은 내경이 10 mm인 고압 고정층 흐림식 반응기(재절: stainless-steel)를 사용하였다. 반응물인 1-MN과 2-MN의 액상 혼합 물은 고압펌프를 사용하여 반응기로 주입하였고, 촉매는 20-40 mesh 크기의 과립 형태로 1.0 g을 사용하였다. 반응 전 촉매는 질소 하에 서 550 ℃에서 6시간 동안 전처리하였다. 반응조건은 다음과 같다. 반응온도 350 ℃, 반응압력 1.5 Mpa, 전체 액상 반응물의 WHSV= 2.7g_{feed}/g_{cai} h, 반응물 1-MN, 2-MN의 몰비는 1:1, 반응이 진행되는 동안 고압을 일정하게 유지하기 위하여 질소를 20 ml/min로 흘려주

Table 1. BET surface areas of catalysts

			ť		
Cata	lyst	HUS Y	HM	Ηβ ₂₅	$H\beta_{300}$
SiO ₂ /A	Al ₂ O ₃	80	25	25	300
BET (m ² /g) Total		774	450	617	524
	Micro ^a	522	399	390	353
	Meso ^b	252	51	227	171

^aMicropore refers to < 2.0 nm (diameter) pores

^bMesopore refers to 2.0-60 nm pores

었다. 본 실험에 사용한 고압 고정층 흐름식 반응장치는 Fig. 1에 나 타내었다. 반응기를 통과하여 생성된 물질은 에탄올을 사용하여 -10 °C 온도로 유지되는 응축기에서 응축되고, 매시간 시료채취 하 였다. 반응물과 생성물은 60 m AT-35와 30 m DB-17이 직렬로 연 결된 칼럼과 불꽃이온검출기(FID: flame ionization detector)가 장착 된 기체크로마토그래프(GC: gas-chromatograph)를 사용하여 분석하 였다. GC 분석조건은 다음과 같다. 칼럼 안으로 흐르는 He은 1.0 ml/min, Split ratio는 150, 시료주입부피는 0.4 μl, 검출기 온도는 300 °C, 시 료 주입기 온도는 250 °C이다. 분석하는 칼럼 온도 프로그램은 135 °C에서 2시간 유지한 후, 10 °C/min 속도로 250 °C까지 승온 한 후, 250 °C에서 30분 동안 유지하였다. MN 전환율과 반응 후 전체 물질 분포율(total product distribution), DMN 선택도, DMN 수율, β,β-Selectivity은 각각 식 (1)-(5)와 같이 정의하였다.

MN conversion(%) =
$$\frac{(M_{MNO} - M_{MN})}{M_{MNO}} \times 100$$
 (1)

MN conversion은 MN(1-MN+2-MN)의 conversion이다. M_{MN0}은 반응전의 MN의 농도이고, M_{MN}은 반응 후 MN 농도이다.

Total product distribution(%) =
$$\frac{M_1}{M_t} \times 100$$
 (2)

Total product distribution은 반응물인 1-MN, 2-MN과 생성물인 benzene, toluene, xylene, trimethylbenzene(TMB), tetramethylbenzene (tetraMB), polymethylbenzene(PMB), NA, ethylnaphthalene(EN), DMN, polymethylnaphthalene(PMN) 중 각각의 물질의 농도 분포율이다. M₁은 benzene, toluene, xylene, TMB, tetraMB, PMB, NA, EN, 1-MN, 2-MN, DMN, PMN의 각각의 농도이고, M₁는 위의 모든 물질의 농 도의 합이다.

DMN selectivity(%) =
$$\frac{M_{DMN}}{M_{t PRO}} \times 100$$
 (3)

M_{DMN}은 DMN 농도이고 M_{t PRO}은 1-MN과 2-MN을 제외한 모 든 생성물의 농도 합이다.

DMN yield(%) =
$$\frac{\text{MN conversion} \times \text{DMN selectivity}}{100}$$
 (4)

$$\beta,\beta\text{-selectivity}(\%) = \frac{(M_{2,6-DMN} + M_{2,7-DMN} + M_{2,3-DMN})}{M_{tDMN}} \times 100$$
(5)

M_{2,6-DMN}, M_{2,7-DMN}, M_{2,3-DMN}은 각각의 DMN 농도이다. M_{t DMN}은 전체 DMN 이성질체들의 농도의 합이다. 또한, 2-MN/1-MN과 2,6-DMN/2,7-DMN은 2-MN, 1-MN과 2,6-DMN, 2,7-DMN 각각의 농도 비이다.



Fig. 1. Home-made device of high-pressure fixed-bed flow reactor.

NH₃-TPD(NH₃ temperature-programmed desorption)은 촉매의 산 성도를 측정하기 위하여 열전도도 검출기(TCD: thermal conductivity detector)를 사용하여 분석하였다. 촉매 0.1 g을 100 ℃에서 암모니 아를 흡착, 포화시킨 후, 물리적으로 흡착된 암모니어를 He으로 제 거하여, 100 ℃에서 700 ℃까지 10 ℃/min으로 승온시켜서 NH₃-TPD 을 수행하였다.

3. 결과 및 고찰

Fig. 2는 반응에 적용된 다양한 촉매들의 NH₃-TPD 분석결과를 나타내었다. 모든 촉매에서 두 개의 암모니아 탈착 피크가 나타나 며, 낮은 온도에서는 약 산성자리, 높은 온도에서는 강 산성자리가 나타남이 확인되었다. HM은 가장 많은 산점과 강한 산성을 보유한 것을 알 수 있고, HUSY는 가장 적은 산량을 가지고 있는 것이 확 인되었다. SiO₂/Al₂O₃=25인 H β_{25} 의 전체 산점 양이 SiO₂/Al₂O₃=300 인 H β_{300} 보다 많은 것이 확인되었으며, 480 °C에서 나타나는 H β_{300} 의 암모니아 탈착 피크는 H β_{300} 가 H β_{25} 보다 더 강한 산점을 가지 고 있음을 알 수 있다. 각 촉매의 산점량의 순서는 다음과 같다. HM>H β_{25} >H β_{300} >HUSY.

Table 2는 1-MN과 2-MN사이의 트랜스 메틸화 반응에 적용된 촉 매에 대하여 반응시간 1시간과 5시간 경과 시에 결과를 비교하였다. 반응 후 benzene, toluene, xylene, TMB, tetraMB, PMB, NA, EN, DMN, PMN과 같은 다양한 생성물이 확인되었고, 이 중에서 반응 중에 MeOH과 TMB 같은 메틸화제가 없이도 DMN 이성질체가 확인되었다는 것은 흥미로운 결과이다. 네 가지 촉매 중에 반응 후

화학공학 제43권 제5호 2005년 10월



Fig. 2. NH₃-TPD profile of various catalysts.

5시간에서 Hβ₂₅는 2-MN/1-MN 비가 2.18, DMN 선택도가 28.5% 를 보였다. 높은 2-MN/1-MN 값을 가질수록 촉매 활성이 좋은 것 으로 설명될 수 있다. 왜냐하면, 촉매 활성이 우수할수록 2-MN보다 반응성이 더 우월한 1-MN은 반응에 참여하여 다른 물질로 전환되 기 때문에 2-MN/1-MN비가 증가하게 된다. Hβ₂₅는 반응 후 5시간 에서 1-MN과 2-MN의 demethylation에 의해 생성되는 NA와 크래 킹에 생성되는 benzene과 toluene 그리고 크래킹과 메틸화 반응에

Table 2. Comparison of catalytic performance of various zeolite catalysts^a

	HU	JSY	Н	М	Н	β ₂₅	$H\beta_{300}$		
TOS (h)	1	5	1	5	1	5	1	5	
MN Conv. (mole%)	36.8	3.1	5.3	0.2	16.7	4.0	6.7	2.3	
Total product distribution (mole%)									
Benzene	0.6	< 0.05	2.8	0.3	1.2	0.4	0.3	0.1	
Toluene	2.7	0.1	0.4	< 0.05	1.8	0.3	0.9	0.1	
Xylene	12.4	0.6	0.2	< 0.05	0.6	0.1	0.2	< 0.05	
TMB	0.9	< 0.05	0	0	0.3	< 0.05	0.6	0.3	
TetraMB	0.2	< 0.05	0	0	0.1	< 0.05	0.1	0.1	
NA	7.4	1.0	0.6	0	4.7	1.2	1.8	0.5	
PMB	1.1	0.3	0.1	0	0.5	0.3	0.3	0.1	
2-MN	43.8	54.2	63.3	52.5	57.8	65.8	62.6	59.9	
1-MN	19.4	42.7	31.4	47.3	25.5	30.2	30.8	37.8	
EN	0.2	< 0.05	< 0.05	0	0.2	< 0.05	0.1	0.1	
DMN	7.9	0.7	0.6	0	6.1	1.1	1.7	0.6	
PMN	3.4	0.3	0.5	0	1.2	0.5	0.6	0.4	
2-MN/1-MN	2.3	1.3	2.0	1.1	2.3	2.2	2.0	1.6	
2,6-DMN/2,7-DMN	0.9	0.8	1.4	-	1.3	1.3	1.4	1.2	
DMN Selectivity (mole%)	21.4	20.7	10.8	0	36.6	28.5	25.8	28.1	
β,β -Selectivity (mole %)	40.7	40.0	45.6	-	42.5	39.5	38.1	34.4	
DMN Yield (mole%)	7.9	0.7	0.6	0	6.1	1.1	1.7	0.6	

^aReaction conditions: reaction temperature=350 °C, reaction pressure=1.5 MPa, WHSV=2.7 g_{feed}/g_{cat}h, 2-MN:1-MN=1:1.

의해 생성되는 xylene과 같은 생성물의 선택도가 Hβ₃₀₀, HM, HUSY보다 높았다. 더욱이 Hβ₂₅에서의 DMN 분포율은 Hβ₃₀₀보다 반응 후 1시간에서 3.5배 높았다. 이러한 Hβ₃₀₀보다 높은 활성도를 가지는 Hβ₂₅는 같은 제올라이트 세공구조로 되어 있더라도 Fig. 2 에서 보인 것처럼 각각의 고유한 산점의 양과 특성에 밀접한 관련 이 있는 것으로 보인다. 또한, HM, HUSY와 다른 세공구조를 갖 는 Hβ₂₅는 supercage 없이 큰 세공구조, 12개의 산소가 있는 고리 와 3차원구조를 가지고 있기 때문에 이러한 세공구조의 특징이 Hβ₂₅ 촉매의 높은 활성에 관련이 있는 것으로 판단된다. HUSY의 경우 Hβ₂₅보다 초기 전환율은 좋았지만, 반응 후 5시간 동안 심각 한 비활성화가 일어났다. 이러한 HUSY의 비활성화는 세공구조 supercage안에 코크가 만들어져 침적되면서 반응이 일어나는 산점 을 비활성화 시키는 것으로 추측된다. 또한, 다른 촉매들과는 달리 HUSY는 2,6-/2,7-DMN 비가 1보다 작은 값을 나타내었다. 비록 HM은 초기 단계인 반응 후 1시간에서 높은 2,6-DMN/2,7-DMN 1.44 값을 보였지만, 심각한 비활성화가 진행 되어 반응 후 5시간 에서는 매우 낮은 0.27%의 MN 전환율을 보였다. 이와 같은 HM 의 낮은 활성은 HM의 고유한 세공구조와 산점에 기인하는 것으 로 해석된다. Fig. 2에서 제시한 바와 같이 좁은 1차원의 채널 안 에서 많은 양의 강한 산점이 코크 형성을 촉진하며 코크에 의한 산 점과 세공을 막으므로 초기단계에서 급격한 비활성화를 일으키는 것으로 보인다.

Table 3.	Catalytic	performance	of Hβ ₂₅	as a	function	of	time-on-stream ^a
----------	-----------	-------------	---------------------	------	----------	----	-----------------------------

TOS (h)	Total product distribution (%)												
	Benzene	Toluene	Xylene	TMB	TetraMB	NA	PMB	2-MN	1-MN	EN	DMN	PMN	
1	1.2	1.8	0.6	0.3	0.1	4.7	0.5	57.8	25.5	0.2	6.1	1.2	
3	0.7	0.6	0.1	0.1	< 0.05	1.9	0.3	66.0	27.8	0.1	1.8	0.6	
5	0.4	0.3	0.1	< 0.05	< 0.05	1.2	0.3	65.8	30.2	< 0.05	1.1	0.5	
7	0.3	0.2	0.1	< 0.05	< 0.05	0.1	0.2	62.5	35.2	< 0.05	0.8	0.5	

TOS (b)		DMN distribution (%)										2-/1	2,6-/2,7	DMN Sel.	β,β-Sel	DMN Yield
103 (II)-	2,7	2,6	1,7	1,3	1,6	2,3	1,4	1,5	1,2	1,8	(%)	-MN	-DMN	(%)	(%)	(%)
1	16.4	21.5	13.7	10.6	20.2	4.6	1.6	3.3	3.7	4.4	16.7	2.3	1.3	36.6	42.5	6.1
3	16.9	22.9	14.0	12.3	18.8	3.7	1.2	2.8	4.1	3.3	6.2	2.4	1.4	29.3	43.4	1.8
5	16.5	21.9	14.1	13.6	19.1	3.3	1.6	2.8	2.7	4.4	4.0	2.2	1.3	28.5	41.6	1.1
7	14.4	19.0	14.3	16.4	19.6	2.2	2.2	3.1	2.9	5.9	2.3	1.8	1.3	34.6	35.7	0.8

^aReaction conditions: reaction temperature=350 °C, reaction pressure=1.5 MPa, WHSV=2.7 g_{ked}/g_{cat}/h, 2-MN:1-MN=1:1.



Fig. 3. 2-MN/1-MN ratio of various catalysts as a function of time on stream.

Table 3은 Hβ₂₅의 촉매활성에 대한 시간에 따른 영향성을 보여 준다. 시간이 증가함에 따라 MN 전환율과 2-/1-MN 비는 감소하 였다. 반응 후 2-MN과 1-MN의 분포가 각각 58-66%와 25-35% 의 값을 보이면서 1-MN의 반응성이 2-MN 보다 높았다. 또한, DMN 이성체 분포와 β,β-DMN 이성질체 선택도는 시간이 지남 에 따라 감소하였다. 반면에 1,4-, 1,8-DMN과 같은 α,α-DMN 이 성체들과 1.3-, 1.7-DMN과 같은 α.β-DMN이성체들은 시간이 지 남에 따라 증가하였다. 이러한 현상은 반응성 면에서 메틸기가 β 위치에 있는 2-MN보다 α 위치에 있는 1-MN이 더 우세하므로 트 랜스 메틸화 될 때에 β ,β-DMN보다 α , α 또는 α , β 위치를 포함 하는 DMN 이성체가 더 많이 생성됨을 알 수 있다. Fig. 3은 본 연구에서 사용한 4종류 제올라이트 촉매에 대해서 시간에 따른 2-MN/1-MN비를 나타내었다. 각 촉매의 2-MN/1-MN비는 MN 전 환율과 경향성이 일치함을 알 수 있고 Hβ₂₅에서의 2-MN/1-MN 비가 시간에 지남에도 다른 촉매들보다 더 안정하고 높은 값을 확 인하였다. 이는 Hβ,,가 더 높은 활성을 보이면서 1-MN이 트랜스 메틸화되어 생성되는 DMN과 다른 생성물들로 전환된다는 것을 의미한다.

4. 결 론

고압 고정층 흐름식 반응기에서 MeOH 또는 TMB와 같은 메 틸화제 없이 1-MN과 2-MN사이의 트랜스메틸화 반응을 통해서 DMN 이성체를 포함한 다양한 화합물들이 생성됨을 확인하였다. Hβ₂₅는 반응온도 350 ℃, 반응압력 1.5 Mpa, 전체 액상 반응물의 WHSV 2.7 g_{feed}/g_{cal} h, 반응물 1-MN과2-MN의 몰비 1:1, 반응시 간 1시간 경과 후 다른 촉매와 비교하였을 때 상대적으로 높은 16.7%의 MN전환율을 보였으며, 2-MN/1-MN=2.3, 2,6-DMN/2,7-DMN=1.3, DMN 선택도 36.6%, β,β-선택도 42.5%, DMN 수율 6.1%의 결과를 보였다. 촉매의 활성도는 고체산 촉매 산점의 특 정한 세기나 양에 의존할 뿐만 아니라 제올라이트 세공구조에 관 런됨을 확인할 수 있었다.

감 사

본 연구는 한국과학재단 기초과학연구사업(과제번호 R01-2003-000-10069-0)의 일환으로 수행되었습니다.

참고문헌

- Song, C. and Schobert, H. H., "Opportunities for Developing Specialty Chemicals and Advanced Materials from Coals," *Fuel Proc. Technol.*, 34(2), 157-196(1993).
- Inui, T. and Pu, S. B., "Separation of 2,6-Dimethylnaphthalene from a Mixture of its Isomers using Lithium-incorporated Zeolite Y Synthesized by Rapid Crystallization Method," *Separations Technol.*, 5(4), 229-237(1995).
- Tanabe, K. and Hölderich, W. F., "Industrial Application of Solid Acid-base Catalysts," *Appl. Catal. A*, 181(2), 399-434(1999).
- 4. Hagen, G. P. and Hung, D. T., "Selective Production of 2,6-dimethylnaphthalene," U.S. Patent No. 5,670,704(1997).
- 5. Pu, S.-B. and Inui, T., "Synthesis of 2,6-dimethylnaphthalene by Methylation of Methylnaphthalene on Various Medium and Large-Pore Zeolite Catalysts," *Appl.Catal. A*, **146**(2), 305-316(1996).
- Fraenkel, D., Cherniavsky, M., Ittah, B. and Levy, M., "Shapeselective Alkylation of Naphthalene and Methylnaphthalene with Methanol over H-ZSM-5 Zeolite Catalysts," *J. Catal.*, **101**(2), 273-283(1986).
- Komatsu, T., Araki, Y., Namba, S. and Yashima, T., "Selective Formation of 2,6-dimethylnaphthalene from 2-methylnaphthalene on ZSM-5 and Metallosilicates with MFI Structure," *Stud. Surf. Sci. Catal.*, 84(1), 1821-1828(1994).
- Inui, T., Pu, S.-B. and Kugai, J.-I., "Selective Neutralization of Acid Sites on the External Surface of H-ZSM-5 Crystallites by a Mechanochemical Method for Methylation of Methylnaphthalene," *Appl. Catal. A*, 146(2), 285-296(1996).
- Park, J.-N., Wang, J., Lee, C. W. and Park, S.-E., "Methylation of Naphthalene with Methanol over Beta, Mordenite, ZSM-12 and MCM-22 Zeolite Catalysts," *Bull. Korean Chem. Soc.*, 23(7), 1011-1013(2002).
- Pazzuconi, G., Terzoni, G., Perego, C. and Bellussi, G., "Selective Alkylation of Naphthalene to 2,6-dimethylnaphthalene Catalyzed by MTW Zeolite," *Stud. Surf. Sci. Catal.*, 135(1), 25-O-03 (2001).
- Tsutsui, T., Ijichi, K., Inomata, T., Setiadi, Kojima, T. and Sato, K., "Enhancement of Conversion and Selectivity by Temperature-swing Unsteady-state Reaction Method in Shape-selective Methylation of Methylnaphthalene with ZSM-5," *Chem. Engin. Science*, 59(19), 3993-3999(2004).
- Weitkamp, J. and Neuber, M., "Shape Selective Reaction of Alkylnaphthalenes in Zeolite Catalysts," *Stud. Surf. Sci. Catal.*, 60(1), 291-301(1991).
- Park, J.-N., Wang, J., Kim, H. Y., Lee, J. K. and Lee, C. W., "Gas Phase Methylation of 2-Methylnaphthalene by 1,2,4-Trimethylbenzene/Methanol Over Various Zeolitic Catalysts," *Prog. Catal. Res.*, Chapter 3, Nova Science Publisher (2005).
- 14. Park, J.-N., Wang, J., Hong, S.-I. and Lee, C.W., "Effect of

화학공학 제43권 제5호 2005년 10월

Dealumination of Zeolite Catalysts on Methylation of 2-methylnaphthalene in a High-pressure Fixed-bed Flow Reactor," *Appl. Catal. A*, **292**(1), 68-75(2005).

- 15. Santilli, D. S. and Chen, C.-Y., "Method of Making 2,6-dimethylnaphthalene from Other Dimethylnaphthalene Isomers and from Dimethyltetralins/Dimethyldecalins with a Methyl Group on Each Ring," U.S. patent No. 6,015,930(2000).
- 16. Chen, T., Kang, N. Y., Lee, C. W., Kim, H. Y., Hong, S. B., Roh, H. D. and Park, Y.-K., "Three-step Reactions for Selective Production of 2,6-rich Dimethylnaphthalene from 2,7-rich Dimethylnaphthalene," *Catal. Today*, 93(1), 371-376(2004).
- Motoyuki, M., Yamamoto, K., Sapre, A. V., Williams, J. P. M. and Donnelly, S. P., "Process for Preparing 2,6-dialkylnaphthalene," U.S. Patent No. 6,121,501(2000).