

Influencia del tiempo de residencia en la conversión del dióxido de carbono en un sistema de descargas de barrera dieléctrica

Influence of residence time on the conversion of carbon dioxide IN a dielectric barrier discharge system

Eduin Yesid Mora-Mendoza¹
Armando Sarmiento-Santos²
Francy Mayoli Casallas-Caicedo³

Recibido: octubre 15 de 2019

Aceptado: marzo 05 de 2020

Resumen

Se presenta un estudio sobre la importancia del tiempo de residencia, también llamado de permanencia, de un gas dentro de un gap de descarga de barrera de dieléctrico, para el tratamiento del dióxido de carbono CO_2 , el cual es un gas contaminante. Junto al CO_2 , se adicionó hidrógeno H_2 para conformar la atmósfera de reacción de la descarga. Se estudió el comportamiento de la potencia entregada al sistema en función de la tensión de operación, utilizando alúmina y cuarzo como dieléctricos. También se estudió la conversión del CO_2 en función del tiempo de residencia para tres diferentes composiciones de la mezcla $\text{CO}_2 + \text{H}_2$, para tres diferentes valores de potencia eléctrica activa suministrada al sistema y para tres diferentes valores de frecuencia de operación, utilizando alúmina como dieléctrico. El porcentaje de conversión del CO_2 en las condiciones de trabajo fijadas, se incrementó al aumentar el tiempo de residencia, independientemente de la composición de la mezcla de los dos gases, de la potencia eléctrica y de la frecuencia de operación, encontrando los valores más altos para la menor cantidad de CO_2 en la mezcla, para la mayor potencia suministrada y para la menor frecuencia de operación.

Palabras clave: tiempo de residencia, descarga de barrera de dieléctrico, conversión del CO_2 , potencia eléctrica, frecuencia de resonancia.

Abstract

This paper presents a study about the importance of residence time, also called permanence time, of a gas in a gap of dielectric barrier discharge, for the treatment of carbon dioxide CO_2 , which is a pollutant gas. Along with CO_2 , hydrogen H_2 is added to form the atmosphere of the discharge reaction. It was studied the behavior of power deliver to system as a function of operation voltage using alumina and quartz as dielectrics. CO_2 conversion was studied as a function of residence time for three different compositions of the $\text{CO}_2 + \text{H}_2$ mixture, for three different values of the active electrical power supplied to the system and for three different values of frequency of operation using alumina as dielectric. The percent conversion of CO_2 in fixed working conditions was increased with increasing residence time, regardless of the composition of the mixture of the two gases, of the electrical power and the operation frequency, finding the highest values for the least amount of CO_2 in the mixture, for higher power delivered and for the lower frequency of operation.

Keywords: residence time, Dielectric Barrier Discharge, CO_2 conversion, electrical power, resonance frequency.

1 Ingeniero Electromecánico, Doctor en Ingeniería y Ciencia de los Materiales, Universidad Pedagógica y Tecnológica de Colombia, Duitama, Colombia. E-mail: eduin.mora@uptc.edu.co. ORCID: 0000-0002-8578-2990

2 Físico, Doctor en Ciencias e Ingeniería de los Materiales, Universidad Pedagógica y Tecnológica de Colombia, Tunja, Colombia. E-mail: asarmiento.santos@uptc.edu.co. ORCID: 0000-0003-3382-0104

3 Ingeniera Electromecánica, Magíster en Metalurgia y Ciencias de los Materiales, Universidad Pedagógica y Tecnológica de Colombia, Duitama, Colombia. E-mail: francy.casallas@uptc.edu.co. ORCID: 0000-0001-5559-3729

1. Introducción

El uso del carbón, el petróleo y del gas natural, generó una era de prosperidad y de avance en el desarrollo humano sin precedentes, principalmente en los dos últimos siglos. El mundo todavía depende fuertemente de los combustibles fósiles, los cuales cubren cerca del 80% de sus necesidades energéticas (Olah & Prakash, 2009). El incremento de las emisiones de CO₂ contribuye al incremento de la temperatura global y el cambio climático, debido al efecto invernadero. Existen tres posibles estrategias para reducir las emisiones: reducir las cantidades emitidas de CO₂, almacenarlo y reutilizarlo (Mikkelsen, Jorgensen & Krebs, 2010; Hongqun, 2008). La última opción contempla mezclar el CO₂ junto con H₂, bajo ciertas condiciones, para obtener algunos subproductos, que pueden servir en diferentes procesos. Las nuevas especies creadas a partir de la hidrogenación del CO₂, pueden ser: el metanol, metano, agua, monóxido de carbono y algunos otros hidrocarburos, que pueden ser excelentes combustibles, utilizados en motores de combustión interna; además son de fácil almacenaje y transporte (Wei-Wang, et al, 2011). La clave para la hidrogenación del CO₂, es la disponibilidad del hidrógeno, pues se considera como una fuente de energía muy importante para los años venideros. Un catalizador de dióxido de zirconio y níquel operando a temperaturas de cerca de los 500 K, puede hacer reaccionar los dos gases formando metanol y agua (Schild, 1991).

Los subproductos anteriores también se pueden obtener junto con metano, a través de una Descarga de Barrera de Dieléctrico (DBD). Un arreglo DBD consta de una fuente de alta tensión, la cual genera tensiones del orden de los kilovolts, y frecuencias que van de los 500 Hz hasta 500 kHz, desde la cual se realizan descargas eléctricas en un reactor. Este último está compuesto por una barrera dieléctrica, que puede ser de: alúmina (Al₂O₃), vidrio pyrex, comúnmente conocido como borosilicato o también de cuarzo; también se utilizan electrodos de cobre o acero inoxidable,

normalmente conformados en estructuras cilíndricas (Mora-Mendoza, Sarmiento-Santos & Casallas-Caicedo, 2014). Los gases en tratamiento entran al reactor, donde son sometidos a las descargas eléctricas que facilitan las reacciones químicas y con ello la generación de nuevas especies. Diferentes autores han trabajado con este tipo de configuraciones en el tratamiento de gases (Tae & Wong, 2012; Tao, 2002; Sentek, 2009; Sarmiento, 2007; Eliasson, 1992).

Entre los parámetros que caracterizan las descargas y que influyen en la transformación de los gases, como el CO₂, están: la tensión, la frecuencia, la potencia, la composición del gas y el tiempo de residencia. Este último representa el tiempo en que las moléculas del gas permanecen dentro del volumen de descarga del reactor. Algunos investigadores han realizado el estudio de la influencia de este importante parámetro en la conversión de gases (Indarto, 2007; Sazal & Kundu, 2011).

En esta investigación, se evidencia la importancia del tiempo de residencia en el tratamiento del dióxido de carbono (CO₂), en presencia de hidrógeno (H₂), en un arreglo DBD que utilizó la alúmina como material dieléctrico, debido a sus buenas propiedades dieléctricas. Esto último a diferencia de lo reportado en la literatura, donde se presentan investigaciones en las que se utiliza principalmente cuarzo. La conversión del CO₂ en función del tiempo de residencia, se estableció para tres variables, a saber: la composición de la mezcla CO₂ + H₂, la potencia eléctrica activa suministrada al sistema y la frecuencia de operación.

2. Materiales y métodos

2.1 El arreglo DBD

El esquema del arreglo DBD empleado, se muestra en la figura 1. Luego se describen cada uno de sus componentes.

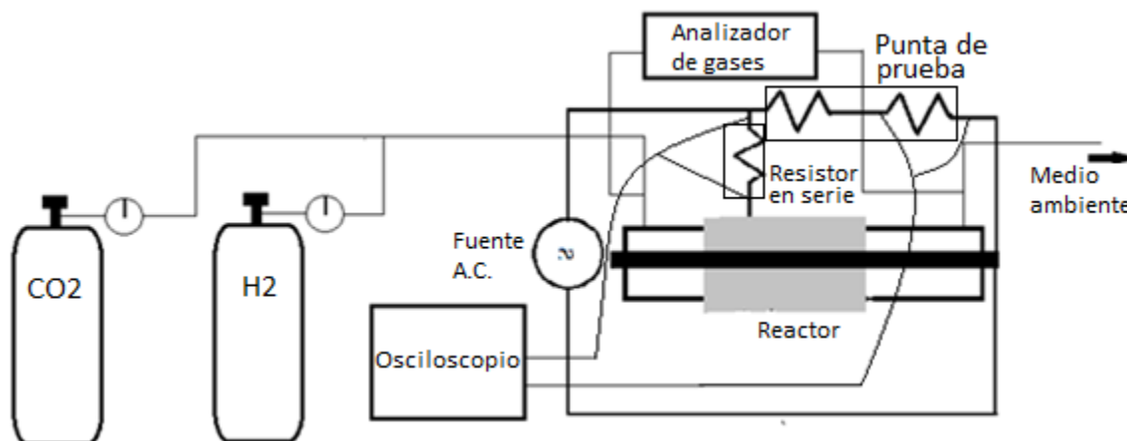


Figura 1. Esquema del montaje experimental utilizado para el tratamiento de CO₂ mediante la DBD.

Reactor

El reactor utilizado para generar la DBD tiene una configuración cilíndrica, cuyo dieléctrico, que hace las veces de cámara del reactor, consta de un tubo de alúmina de 99,5 % de pureza. El electrodo externo que recubre el dieléctrico, se fabricó de una lámina de acero inoxidable, con una longitud de 110 mm, cumpliendo la función de electrodo de tierra. Como electrodo interno se utilizó una varilla de 5/8" de acero inoxidable, la cual fue sometida a remoción de óxidos y a un proceso de cromado electroquímico durante 20 minutos; este último proceso, permite recubrir toda la superficie de la varilla con este metal, el cual mejora las condiciones para la reacción dentro de la cámara.

El tubo de alúmina tiene unas dimensiones físicas de: 215 mm de largo, 30 mm de diámetro exterior y 2 mm de espesor. Estas dimensiones permiten un volumen de descarga para el gas de 36,67 ml. El reactor cuenta con dos elementos que se adaptan en los costados laterales del dieléctrico, teniendo como propósito, el acople de la línea de gases con la cámara del reactor; lo anterior es llevado a cabo mediante acoples rápidos. Estas tapas se fabricaron en teflón, material que tiene la propiedad de soportar las temperaturas que se generan durante la descarga.

Sistema de gases

El CO₂ y el H₂, con grado de pureza de 99,5 %, alimentan el reactor desde dos líneas provenientes de los cilindros; en cada línea se adaptó un regulador de presión y un medidor de flujo. Para la medición de la cantidad de CO₂ antes y después de la descarga, en porcentaje de volumen en el gas, se utilizó el analizador de gases CM 0006 (CO₂ Meter) el cual mide la concentración de CO₂ en el gas de 0 a 100%, utilizando tecnología de infrarrojo no dispersivo. Este instrumento se lleva a lectura de 0.0 % vol, al inicio de cada prueba.

Fuente de alimentación y sistema eléctrico

Para la generación de plasma con la DBD, se necesitan señales de alta tensión y alta frecuencia. La fuente utilizada es la PWM500/DRIVE10 (Information Unlimited). Esta fuente proporciona tensiones que van de 0 a 40 kV pico a pico; las frecuencias se pueden ajustar entre valores de 20 a 60 kHz por medio de un potenciómetro, encontrando finalmente el valor requerido con la ayuda del osciloscopio. Para monitorear el comportamiento de las magnitudes eléctricas de: tensión, corriente y frecuencia, se utilizó un osciloscopio TBS 1062 (Tektronix), el cual permite un ancho de banda de 60 MHz, cuenta con dos canales, uno de los cuales se utilizó para monitorear el comportamiento de la

tensión y el otro para el de la corriente. Desde este instrumento se puede verificar el desfase entre las señales debido al efecto inductivo de la fuente y al efecto capacitivo integrado del dieléctrico y del gas.

Para cuantificar el consumo total de la potencia eléctrica activa, se utilizó un medidor digital INTERTEK GS CAT II, el cual maneja un rango de potencia de 0 a 1800 W. Este instrumento maneja dos conectores, uno en la parte posterior (macho) que lo acopla a la red de alimentación monofásica, y otro en la parte frontal (hembra), que permite la conexión del cable de alimentación de la fuente de poder. Para monitorear la señal de tensión de alimentación en el reactor, la cual es del orden de los kilovoltios, se utilizó una punta de prueba de alta tensión en una relación en la medición de 1000:1, con el fin de reducir el nivel de tensión a lo permitido en el osciloscopio. Para el monitoreo de la señal de corriente eléctrica, se conectó una resistencia de 100 Ω en serie con el circuito del reactor, la cual está finalmente conectada al electrodo de tierra.

2.2 Parámetros investigados

Tiempo de residencia. El tiempo de residencia del gas dentro del reactor, se calculó mediante la ecuación 1.

$$t = Vd/Qg \text{ (s)} \quad (1)$$

Dónde:

$Vd = \text{Volumen de descarga en el gap.}$

$Qg = \text{Flujo del gas en Nml/min.}$

Los flujos de gas ajustados, fueron de 52, 74 y 96 Nml/min. Las condiciones nominales se consiguieron considerando 550 mmHg. La presión atmosférica y la temperatura promedio del ambiente donde se realizó la experimentación, fue de 291,15 K. Con los flujos de gas indicados, se

consiguieron tiempos de residencia de 22,9, 29,7 y 42,3 segundos, respectivamente.

Conversión del CO_2 . Este parámetro indica la transformación o proporción de cambio del CO_2 en otros compuestos o elementos, es decir:

$$(\%) \text{CO}_2 = \frac{\text{cantidad de CO}_2 \text{ convertido}}{\text{cantidad de CO}_2 \text{ introducido}} * 100 \text{ (\%)} \quad (2)$$

La cantidad de CO_2 introducido, es la que se mide sin descarga eléctrica a la salida del reactor. La cantidad de CO_2 convertido, se calcula restando la medición tomada a la salida del reactor después de la descarga a la tomada sin descarga.

Proporción de CO_2 en la mezcla. El porcentaje de CO_2 en la mezcla $\text{H}_2 + \text{CO}_2$, se ajustó a valores 10, 20 y 40%, a través de las lecturas dadas desde los rotámetros, manteniendo constantes los valores de potencia eléctrica suministrada al sistema y la frecuencia de operación en 105 W y 19,72 kHz, respectivamente.

Potencia eléctrica. La potencia suministrada al sistema tomó valores de 80, 100 y 110 W, manteniendo constante tanto el porcentaje de CO_2 en la mezcla $\text{H}_2 + \text{CO}_2$, así como la frecuencia, en 20% y 19,72 kHz, respectivamente.

Frecuencia eléctrica de operación. Para el ajuste de este parámetro, se mantiene constante tanto la tensión eléctrica en valor rms y el porcentaje de CO_2 en la mezcla $\text{H}_2 + \text{CO}_2$, en 13,15 kV y 20 %, respectivamente; esto ajustando desde la fuente, frecuencias de 20, 21 y 25 kHz.

3. Resultados y discusión

3.1 Potencia suministrada en función de la tensión eléctrica, para alúmina y cuarzo

Debido a que la constante dieléctrica del material utilizado en los sistemas DBD, es un parámetro que afecta de manera importante el tratamiento del CO_2 (Duan, 2015), se realizaron ensayos para

estudiar el comportamiento de la potencia en función de la tensión aplicada al reactor, usando alúmina y cuarzo. El valor de potencia suministrada se toma 5 minutos después de iniciada la descarga. Las condiciones en el sistema, son: flujo de 74 Nml/min, frecuencia de 19,72 kHz y proporción en la mezcla de 80% de H_2 y 20% CO_2 .

En la figura 2, se presentan gráficamente los resultados del comportamiento, a frecuencia eléctrica de 19,72 KHz, flujo de 74 Nml/min y proporción en la mezcla de 80 H_2 y 20% CO_2 . Es evidente que para la misma tensión de operación, la potencia suministrada al reactor de alúmina es más alta que

la correspondiente al cuarzo, debido a la mayor capacitancia de la alúmina, lo que se traduce en mayor paso de corriente. Desde otro punto de vista, para disipar la misma potencia en los dos materiales se necesita un ajuste en la tensión más alto utilizando el reactor de cuarzo; por ejemplo, para disipar cerca de 98 W en la cámara de cuarzo se necesita una tensión de 12,72 kV, lo que en la cámara de alúmina se conseguirá a 12,01 kV, en 5 minutos de descarga, permitiendo manejar en la alúmina corrientes más altas, es decir mayor actividad en el reactor y por consiguiente mayor transformación. Debido a esto, se utilizó la alúmina como material dieléctrico en esta investigación.

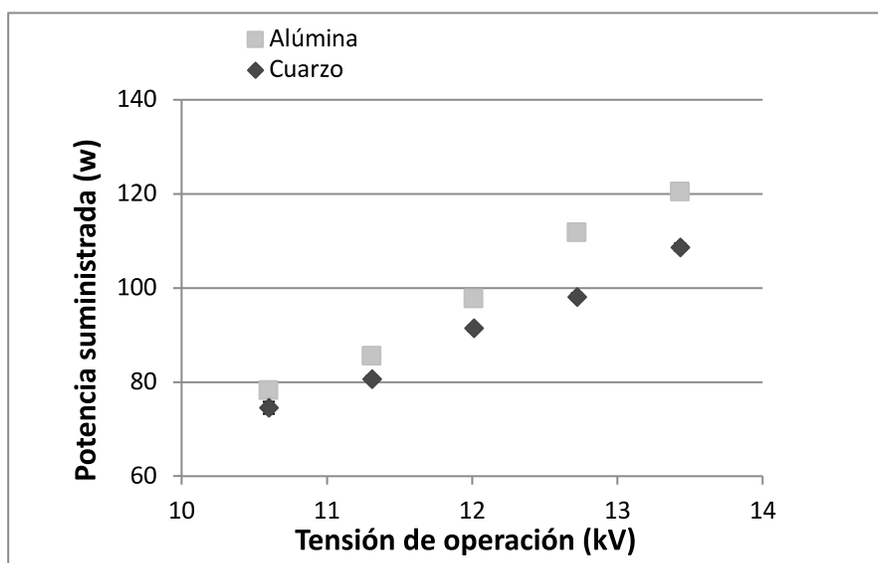


Figura 2. Potencia suministrada al sistema en función de la tensión de operación, para dieléctricos de alúmina y cuarzo.

3.2 3.2 Caracterización de la descarga

Las DBD, se dividen en las descargas filamentosas y las difusas u homogéneas; en apariencia, las descargas homogéneas se distribuyen uniformemente a través de todo el volumen de descarga. En contraste, las descargas filamentosas consisten en un conjunto de canales de descarga discretos aleatoriamente distribuidos (Massines, 2005).

Se alimentó el reactor con los gases de estudio, es decir, dióxido de carbono CO_2 , e hidrógeno H_2 .

Inicialmente, se introduce la mezcla en proporción 1:1 con un flujo total de 74 Nml/min. Se incrementó la potencia suministrada al sistema cambiando las señales de tensión y de frecuencia desde la fuente, hasta valores de 5,65 kV y 19,72 kHz, respectivamente. En estas condiciones se presenta la descarga filamentosa, la cual se evidencia con la distorsión de la señal de corriente (presenta la menor amplitud), pudiéndose apreciar ésta junto con la señal de tensión (presenta la mayor amplitud), en el osciloscopio, como se aprecia en la figura 3.

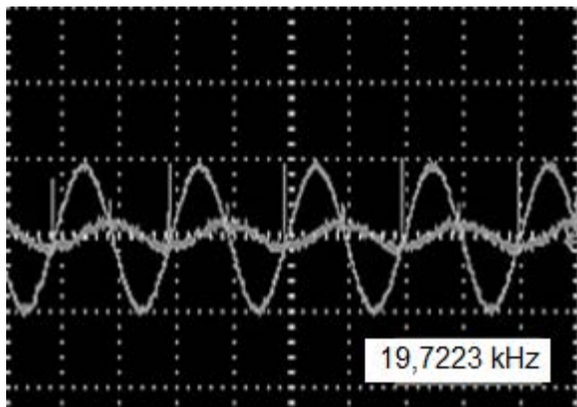


Figura 3. Señales de tensión y corriente en el reactor, a 19,72 KHz, con alúmina como dieléctrico.

Las señales de tensión y corriente muestran que existe un adelanto por parte de la señal de tensión, lo que evidencia que para la frecuencia de operación de 19,72 KHz, el circuito del sistema presenta predominancia inductiva, esto debido a que la reactancia inductiva de acople de la fuente de poder, tiene más valor que la reactancia capacitiva total del gas y del dieléctrico.

Se realizaron algunos ensayos buscando condiciones favorables para plasma estable. Un conjunto adecuado de valores para las variables, se consigue cuando la tensión es de 13,15 kV, la potencia suministrada de 105 W, y la frecuencia de 19,69 kHz; en la figura 4 se muestra una imagen del comportamiento de las señales de tensión y corriente para estas condiciones, donde se aprecia una distorsión de las mismas debido a las reacciones químicas presentes dentro del reactor.

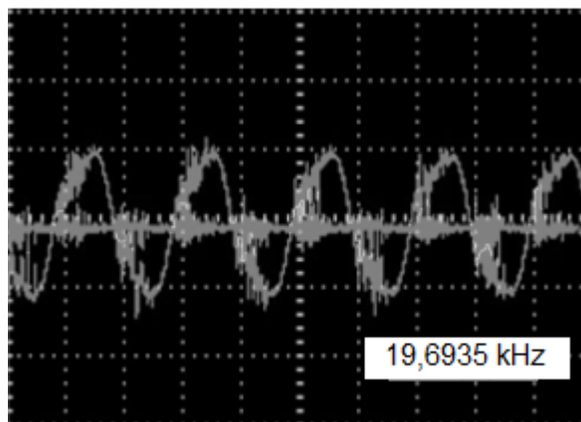


Figura 4. Señales de tensión y corriente para 50% de CO₂, a 19,69 KHz, 105 W y 13,15 kV, utilizando alúmina como dieléctrico.

3.3 Efectos del tiempo de residencia en la conversión del CO₂

Composición en la mezcla. En la figura 5, se aprecia el comportamiento de la transformación del CO₂ para los tres tiempos de residencia: 22,9, 29,7 y 42,3 s, en las tres composiciones de CO₂ en la mezcla: 10, 20 y 40%, con potencia suministrada de 105 W y frecuencia de operación de 19,72 kHz.

Se evidencia que, independientemente de la composición en la mezcla, la transformación del CO₂ se incrementa para tiempos de residencia mayores, alcanzando su máximo valor en 43,71% para un tiempo de residencia de 42,3 s y 10 % de proporción de CO₂ en la mezcla. Lo anterior sugiere que entre más tiempo permanezcan las moléculas de CO₂ y H₂ dentro del volumen de descarga, mayor oportunidad se tiene de reaccionar en el gap para así formar otros compuestos. Visto de otra manera, para obtener el mismo nivel de conversión en dos composiciones diferentes, es necesario mantener por más tiempo dentro del reactor el gas que contiene mayor cantidad de CO₂ en la composición.

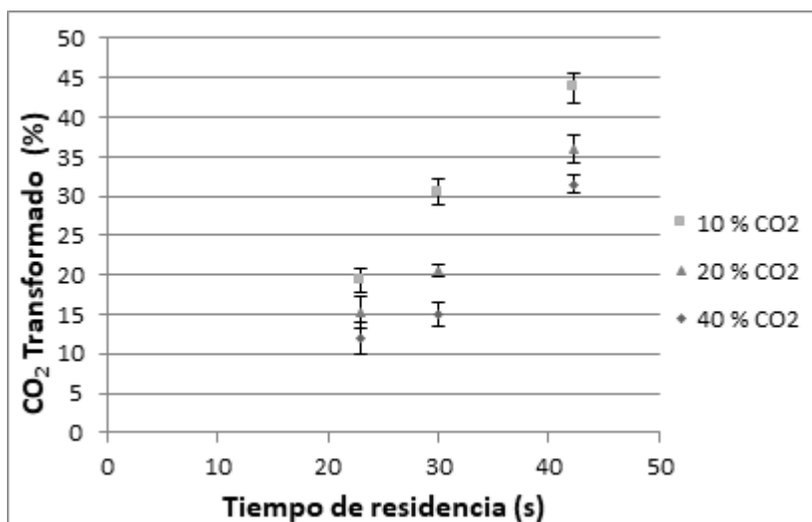


Figura 5. Porcentaje de CO₂ transformado en función del tiempo de residencia, para tres concentraciones, a frecuencia de 19,72 kHz y potencia de 105 W, usando alúmina.

Igualmente, se deduce de la figura 5, que para el mismo tiempo de residencia, es decir, el mismo flujo, las mejores transformaciones se presentan cuando el contenido de CO₂ en la mezcla, se hace menor; esto implica un consumo de H₂ elevado. A pesar de lo anterior, con los porcentajes de transformación obtenidos y para los tiempos de residencia fijados, se hace evidente que el tiempo de residencia es un parámetro importante en la transformación del CO₂, siendo este relativamente fácil de fijar, con base en las condiciones geométricas del reactor y en el flujo de alimentación en los rotámetros.

Potencia eléctrica. En la figura 6, se aprecia el comportamiento de la transformación en los tres tiempos de residencia estudiados, para tres valores de potencia: 80, 100 y 110 W, frecuencia de operación de 19,72 kHz y composición en la mezcla de 80% H₂ y 20% CO₂.

La transformación del CO₂ se incrementa al aumentar el tiempo de residencia, alcanzando su máximo valor en 33,38% para un tiempo de residencia de 42,3 s y 110 W de potencia aplicada; es decir, en condiciones de mayor cantidad de energía durante el mayor tiempo posible. El incremento de la potencia de entrada, permite suministrar más energía para disociar las moléculas y con ello generar más electrones energéticos, los cuales permiten fragmentar otras moléculas (Hyung, 2004). La conversión es de 17,54% y de 33,38%, para tiempos de residencia de 22,9 y 42,3 s, respectivamente, a potencia suministrada de 110 W, interpretando de lo anterior, que la transformación se duplica aproximadamente al duplicar también el tiempo de residencia, para la misma potencia. Comportamiento similar se presentó en las otras potencias estudiadas.

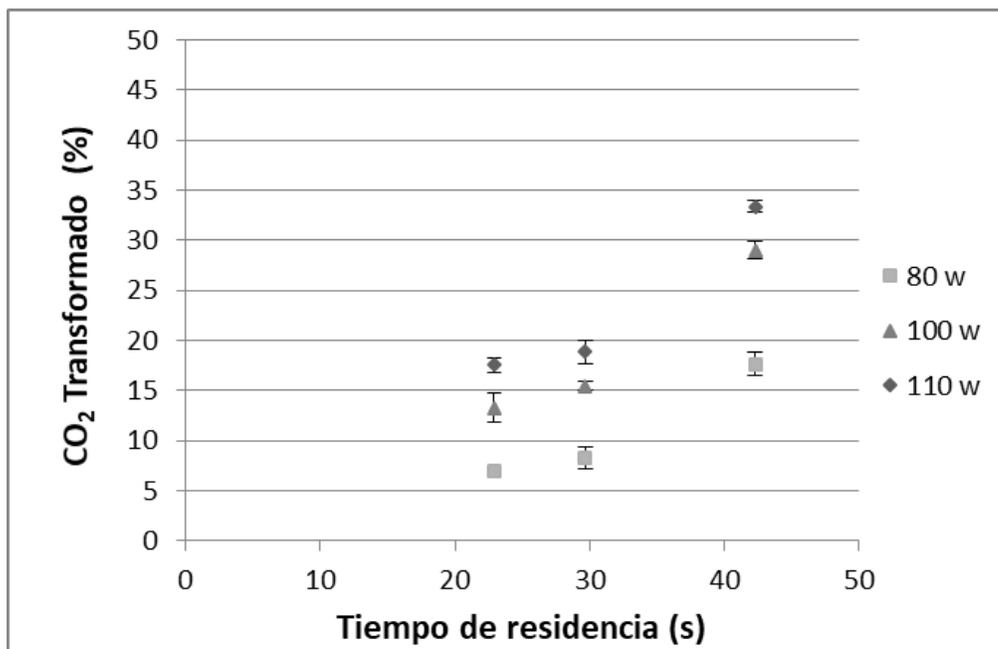


Figura 6. Porcentaje de CO₂ transformado en función del tiempo de residencia, para tres diferentes potencias, a 19,72 kHz y composición en la mezcla de 80% H₂ y 20% CO₂, usando alúmina.

En este caso se infiere que, para el mismo gasto energético, mayor formación de nuevos productos o mayor cantidad de los ya existentes se dará en la medida que las moléculas permanezcan más tiempo dentro del reactor; lo anterior sugiere una vez más, que se justifica el desarrollo de reactores que permitan aumentar el tiempo de residencia de las moléculas dentro de los mismos.

Frecuencia eléctrica de operación. En la figura 7, se presenta el comportamiento del CO₂ transformado, en función del tiempo de residencia, para tres valores de frecuencia: 20, 21 y 25 kHz, con tensión de operación de 13,15 kV y composición en la mezcla de 80% H₂ y 20% CO₂. En las tres frecuencias estudiadas, la transformación del

CO₂, aumenta con el correspondiente aumento del tiempo de residencia, alcanzando su máximo valor en 31,04%, para un tiempo de residencia de 42,3 s y 20 kHz de frecuencia de operación.

La conversión es de 13,64% y 19,63%, para tiempos de residencia de 22,9 y 29,7 s, respectivamente, en la misma frecuencia de los 20 kHz. En esta misma frecuencia, el cambio en la transformación es de 17,4 %, pasando de 13,64 a 31,04 % al aumentar el tiempo de residencia en 19,4 s, lo cual demuestra nuevamente la importancia de este parámetro en el proceso de transformación. Comportamientos similares se presentan en las otras frecuencias, como se aprecia en la figura 7.

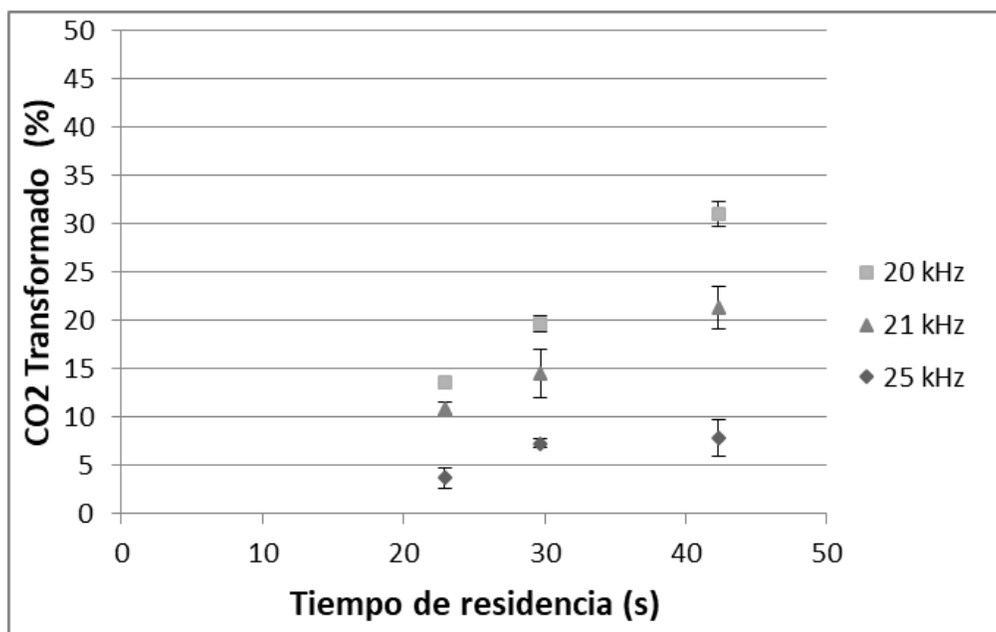


Figura 7. Porcentaje de CO₂ transformado en función del tiempo de residencia, para tres frecuencias, a tensión de 13,15 kV y composición en la mezcla de 80% H₂ y 20% CO₂, usando alúmina.

La impedancia total en el circuito, está determinada por la impedancia de acople de la fuente y por la resistencia y capacitancia del reactor (incluyendo dieléctrico, gas y electrodos). Cuando la frecuencia de operación hace que se aproxime al punto de resonancia, la impedancia total alcanza su valor mínimo. Al conseguir esta condición, la máxima demanda de potencia es obtenida, y con ello la mayor conversión de CO₂.

Para frecuencias más altas y más bajas del punto de resonancia, el sistema DBD se comporta con predominancias inductivas y capacitivas,

respectivamente (dado que en el inductor y el capacitor, la impedancia es directa e inversamente proporcional a la frecuencia, respectivamente), y en los dos casos la impedancia total aumenta (Chong-Lin Song, 2008), y con ella disminuye la conversión de CO₂. Es evidente que en el sistema implementado la predominancia es inductiva, dado que al aumentar la frecuencia se disminuye la conversión para el mismo tiempo de residencia. En la figura 8, se muestra el comportamiento predominante de la impedancia a diferentes frecuencias, así como la zona de frecuencias que corresponde a la experimentación realizada.



Figura 8. Impedancia del circuito en función de la frecuencia para el sistema DBD.

4. Conclusiones

Se estudió la conversión del CO_2 en una DBD, en función del tiempo de residencia, en diferentes composiciones de la mezcla $\text{CO}_2 + \text{H}_2$, para diferentes valores de potencia eléctrica y en diferentes valores de frecuencia de operación. En todos los casos estudiados, la conversión del CO_2 aumentó de forma considerable con el aumento del tiempo de residencia, lo cual se consigue reduciendo el flujo de gas en el mismo volumen de descarga. Las señales eléctricas de tensión, corriente y frecuencia fueron monitoreadas, evidenciando el desfase entre las señales de tensión y corriente permitiendo así identificar que la impedancia de salida de la fuente tiene predominancia sobre las capacitancias del gas y del dieléctrico.

Independientemente de la composición de la mezcla $\text{CO}_2 + \text{H}_2$, la transformación del CO_2 , se incrementa para tiempos de residencia mayores debido a que entre más tiempo permanezcan las moléculas de CO_2 y H_2 dentro del volumen de descarga, mayor oportunidad tienen de reaccionar; las mejores transformaciones se presentan cuando el contenido de CO_2 en la mezcla se hace menor, implicando un consumo de H_2 elevado. La

transformación del CO_2 , se incrementa al aumentar el tiempo de residencia independientemente de la potencia aplicada. En el mismo gasto energético, mayor formación de nuevos productos o mayor cantidad de los ya existentes, se dará en la medida que las moléculas permanezcan más tiempo dentro del reactor.

La transformación del CO_2 , aumenta con el correspondiente aumento del tiempo de residencia en las tres frecuencias estudiadas. Los mejores niveles de transformación se consiguen con la menor frecuencia, dado que en el sistema implementado la predominancia es inductiva. La transformación del CO_2 , está por tanto determinada de manera importante por el punto de resonancia el cual depende de las características eléctricas del reactor y de la fuente. Con este estudio se demuestra que el tiempo de residencia es un parámetro importante en la transformación del CO_2 , siendo este fijado con el flujo de alimentación en los rotámetros; lo anterior permite contribuir al diseño de reactores más eficientes que permitan el óptimo tratamiento de este tipo de gases.

Referencias

- Chong-Lin Song. (2008). Simultaneous removals of NO_x, HC and PM from diesel exhaust. *Journal of Hazardous Materials*, 166, 523-530.
- Duan, X. (2015). Effect of dielectric Packing materials on the decomposition of carbon dioxide using DBD microplasma reactor. *AIChE Journal*, 61(3), 898- 903.
- Eliasson, B. F. (1992.). Hydrogenation of CO₂ in a Silent Discharge. Corporate Research Report CRB-92-002 C.
- Hongqun Yang, Z. X. (2008). Progress in carbon dioxide separation and capture: A review. *Journal of Environmental Sciences*, 20, 14-27.
- Hyung Keun Song, J.-W. C.-K. (2004). Synthesis gas production via dielectric barrier discharge. *Catalysis Today*, 89, 27-33.
- Indarto, A. (2007). Hydrogen production from methane in a dielectric barrier discharge. *Journal of the Chinese Institute of Chemical Engineers*, 39, 23-28.
- Massines, N. G. (2005). Glow and Townsend dielectric barrier discharge in. *Plasma Phys. Control. Fusion*, 47, 577-588.
- Mikkelsen, M. J., Jorgensen, M., & Krebs., M. (2010). The teraton challenge. A review of fixation and transformation of carbon dioxide. *Energy & Environmental Science*, 3 (1), 43-81.
- Mora-Mendoza, E. Y., Sarmiento-Santos, A., & Casallas-Caicedo, F. M. (2014). Implementación de un sistema de tratamiento con plasma para gases utilizando una celda de descarga de barrera de dieléctrico. *Revista de investigación, desarrollo e innovación*, 5 (1), 56-65. doi: <https://doi.org/10.19053/20278306.3141>
- Olah, G., & Prakash, G. (2009). Chemical Recycling of Carbon Dioxide to Methanol and Dimethyl Ether: From Greenhouse Gas to Renewable, Environmentally Carbon Neutral Fuels and Synthetic Hydrocarbons. *The journal of organic C*, 74 (1), 487-498.
- Sarmiento, B. B. (2007). Hydrogen production by reforming of hydrocarbons and alcohols in a dielectric barrier discharge. (I. d.-U. Sevilla), Ed.) *Journal of Power Sources* 169, 140–143.
- Sazal, K., & Kundu, E. M. (2011). Experimental investigation of alumina and quartz as dielectrics for a cylindrical. *Chemical Engineering Journal*, 180, 178-189.
- Schild, C. W. (1991). Carbon dioxide hydrogenation over nickel/zirconia catalysts from amorphous precursors: on the mechanism of methane formation. *The Journal of Physical Chemistry*, 95 (16), 6341-6346.
- Sentek, J. K. (2009). Plasma-catalytic methane conversion with carbon dioxide in dielectric. *Applied Catalysis B: Environmental*, 94, 19-26.
- Tae Kyung Kim., & Wong, G. (2012). Reaction between methane and carbon dioxide to produce syngas in dielectric. *Journal of Industrial and Engineering Chemistry*, 18, 1710-1714.
- Tao Jiang, Y. (2002). Plasma methane conversion using dielectric-barrier. *Catalysis Today*, 72, 229-235.
- Wei-Wang, S. W. (2011). Recent advances in catalytic hydrogenation of carbon dioxide. *Chem Soc Rev*, 40, 3703-3727.