



移动扫码阅读

徐迎迎, 漆新华. 糠醛转化为生物燃料的研究进展 [J]. 能源环境保护, 2025, 39(3): 12–26.
XU Yingying, QI Xinhua. Advances in the Conversion of Furfural to Biofuels[J]. Energy Environmental Protection, 2025, 39(3): 12–26.

糠醛转化为生物燃料的研究进展

徐迎迎, 漆新华*

(南开大学环境科学与工程学院, 天津 300350)

摘要: 生物燃料的应用可极大程度缓解化石燃料过度开发利用产生的能源危机及一系列环境问题。糠醛是最重要的生物质基平台化合物之一, 其衍生的糠醇、四氢糠醇、2-甲基呋喃、乙酰丙酸酯、呋喃醚和 γ -戊内酯等化学品因其较高的能量密度和辛烷值等特性, 具有代替传统化石能源作为新型生物燃料或燃料添加剂的巨大潜力。通过生物基糠醛高值转化为生物燃料的研究, 既可以缓解日益加剧的能源危机, 又符合国家碳达峰碳中和的发展目标。系统概述了糠醛通过加氢、加氢脱氧、醇解和内酯化等反应生产生物燃料的过程, 探究了糠醛转化过程的反应路径、机理及催化研究进展, 并对衍生的不同性质的生物燃料进行简要评价。最后, 针对糠醛转化为生物燃料面临的问题与挑战提出相应的解决方向, 以期为糠醛转化为生物燃料的研究提供参考。

关键词: 生物质; 糠醛; 催化; 生物燃料; 生物燃料评价

中图分类号: X505

文献标识码: A

文章编号: 2097-4183(2025)03-0012-15

Advances in the Conversion of Furfural to Biofuels

XU Yingying, QI Xinhua*

(College of Environmental Science and Engineering, Nankai University, Tianjin 300350, China)

Abstract: The application of biofuels could greatly alleviate energy crises and environmental problems caused by the overexploitation of fossil resources. Furfural is regarded as one of the highest value-added chemicals derived from biomass and serves as a key intermediate in biorefinery processes. It is widely used in the synthesis of plastics, pharmaceuticals, as well as various furan-based fine chemicals and biofuels. Furfural derivatives, such as furfuryl alcohol, tetrahydrofurfuryl alcohol, 2-methylfuran, levulinates, furfuran ether, and γ -valerolactone, have great potential as biofuels or fuel additives due to their high energy density and octane ratings. Furthermore, the study of furfural conversion into biofuels could significantly alleviate the energy crisis and align with the national strategies for achieving "carbon peak" and "carbon neutrality". The production of furfural-derived compounds involves a series of reactions, including hydrogenation, hydrodeoxygenation, alcoholysis, and cascade transformations. These processes result in a variety of furfural-based compounds with distinct fuel properties. Furfuryl alcohol, the primary hydrogenation product of furfural, demonstrates good renewability and moderate calorific value. Tetrahydrofurfuryl alcohol offers excellent thermal stability and heating value, making it a promising candidate as a fuel additive. 2-Methylfuran stands out for its high energy density and octane number, delivering superior combustion performance compared

收稿日期: 2024-10-27

修回日期: 2024-11-18

接受日期: 2024-11-22

DOI: 10.20078/j.eep.20241202

基金项目: 国家自然科学基金资助项目(22178181); 天津市自然科学基金资助项目(21JCZDJC00180); 中央高校基本科研业务费资助项目(南开大学 63243129)

第一作者: 徐迎迎(1992—), 女, 山东聊城人, 博士研究生, 主要研究方向为生物质高值资源化。E-mail: 1656075180@qq.com

*通讯作者: 漆新华(1977—), 男, 江西宜丰人, 教授, 主要研究方向为生物质高值资源化。E-mail: qixinhua@nankai.edu.cn

to ethanol and significantly enhancing engine thermal efficiency. Levulinates (e.g., ethyl levulinate) possess favorable characteristics such as high lubricity, volatility, and oxygen content, which contribute to improved combustion efficiency and reduced particulate emissions. Furfuran ethers, with their high energy density and volatility, are suitable for use as gasoline additives to enhance octane rating and promote cleaner combustion. γ -Valerolactone, a chemically stable compound, functions effectively as a fuel additive by reducing carbon monoxide and particulate matter emissions, while also exhibiting strong environmental compatibility. Despite these advantages, furfural-derived biofuels face several limitations compared to commercial fossil-based fuel additives, including poor oxidative stability, inadequate cold-flow properties, and microbial degradation. Addressing these issues by enhancing oxidation resistance, improving low-temperature performance, and increasing storage stability is essential to advance the practical application and large-scale commercialization of these bio-based fuel additives. Although these biofuels hold significant promise, the conversion processes encounter several challenges, including low conversion efficiency, high energy demands, and complex reaction mechanisms. Consequently, future research should prioritize the development of more efficient and environmentally sustainable catalytic systems. In addition, optimizing reaction conditions, such as reducing the temperature and pressure requirements, is crucial for enhancing overall energy efficiency. Furthermore, establishing continuous production systems will be essential for scaling up the industrial production of biofuels. Progress in these areas will be vital for improving the economic viability of biofuels and facilitating the transition to a more sustainable, carbon-neutral energy future.

Keywords: Biomass; Furfural; Catalysis; Biofuels; Biofuel evaluation

0 引言

第二次工业革命后,化石燃料的应用促进了运输和工业行业的迅速发展^[1]。然而全球化石资源的储量较为有限,且世界各地分布极不均衡,对石油等化石能源的过度开发利用加剧了能源枯竭,同时引起了一系列严重的环境问题,如温室效应、水资源污染等^[2]。因此,寻找化石能源的可再生替代品是解决能源与发展之间矛盾的根本途径。生物质作为唯一一种含碳的可再生能源,其开发过程中产生的二氧化碳可以被植物重新固定,而且生物质储量丰富、广泛易得、成本低廉,是缓解化石资源短缺的理想绿色能源^[3]。世界各国正在朝着生物质能源的工业化和商业化利用迈进。2022年,我国提出“加快发展有规模有效益的生物质能等新能源”的战略目标^[4]。2023年,美国能源部(US Department of Energy, DOE)发布的报告显示,其生物质能源产出足以满足国内5%的能源需求^[5]。2018年,欧盟修订的《可再生能源指令》中将2030年可再生能源的消费占比由32%提升至40%^[6]。

生物燃料是以可再生生物质为原料,通过各种转化技术获得的碳中性燃料,具有可持续性、可

再生性和环保性,是理想的化石能源替代品^[7]。使用生物质衍生燃料和化学品可有效缓解能源压力,减少污染物和温室气体排放。以非食用性淀粉和木质纤维素生物质作为原料的生物燃料属于第二代生物燃料,包括从纤维素和半纤维素中生产的生物乙醇和呋喃衍生物如甲基呋喃、呋喃醚、乙酰丙酸酯和 γ -戊内酯(GVL)等精细化学品^[8]。与第一代生物燃料不同,第二代生物燃料原料与食物无竞争关系,来源更为广泛且造价更为低廉,成为替代化石能源的研究热点。

与乙醇相比,木质纤维素衍生的含有呋喃环或其他含氧官能团的化合物具有更高的能量密度和辛烷值(BRON),在替代石油基燃料方面具有突出优势^[9]。木质纤维素广泛存在于植物中,包括草、硬木、软木等^[10]。木质素纤维素主要由纤维素(25%~50%)、半纤维素(15%~25%)和木质素(15%~25%)组成,此外还有一些灰分和提取物^[11]。半纤维素酸催化产生的糠醛(Furfural)是最有前途的生物质基平台化学品之一,其还原产生的糠醇、四氢糠醇、2-甲基呋喃以及醚化或开环产生的糠醚、乙酰丙酸酯和 γ -戊内酯等精细化学品,因具有与燃料汽油相当的燃料性质,具有作为生物燃料代替传统化石能源的巨大潜力^[12]。本文综

述了由糠醛催化转化各类生物燃料的过程、催化机理及近期研究进展,以期为后续由糠醛生产生物燃料提供理论支持。

1 糠醛简介

糠醛被称为生物质衍生的最高附加值化学品之一,是生物精炼生产的关键化学品,广泛用于塑料、药品的合成,以及各种呋喃衍生的精细化学品和生物燃料的生产^[13-14]。目前,全球每年生产约40万t糠醛,市场价值估计为18亿美元,并以每年5%的速度稳步增长。我国是最大的糠醛生产国,年产量约占全球总产量的70%^[15]。糠醛的生产与转化具有较大的商业价值。

糠醛主要通过半纤维素中木聚糖的水解和脱水产生。桂格燕麦公司于1921年利用均相催化剂H₂SO₄首次实现糠醛的工业化生产^[16]。然而,目前糠醛的工业生产仍然延续传统且低效的技术,糠醛产率低、使用腐蚀性均相酸催化剂、高能耗和严重污染限制了其发展。为了克服这些问题,人们致力于通过使用多相酸催化剂和不同的溶剂系统来提高糠醛的生产效率和分离效率。

木糖生产糠醛的多相酸催化剂主要包括不同类型的沸石^[17]、离子交换树脂^[18]、离子液体^[19]和磺化金属氧化物/碳化物^[20-21]。对其反应路径研究表明,木糖可以在布朗斯脱酸(Bronsted acid)催化下直接脱水转化为糠醛,当催化体系同时存在布朗斯脱酸和路易斯酸(Lewis acid)2种活性位点时,木糖先在路易斯酸的作用下异构化为木酮糖,随后布朗斯脱酸促进木酮糖脱水为糠醛(图1)^[20]。布朗斯脱酸在反应过程中是必需的,路易斯酸与布朗斯脱酸的协同作用促进反应的进行。研究表明,路易斯酸与布朗斯脱酸的比率(L/B)直接影响脱水速率和糠醛收率。最佳L/B比率通常在30%~80%范围内。由于高转化率,较高的L/B比会形成更多的碳质副产物,而较低的L/B比会增强非目标的聚合反应^[22-24]。

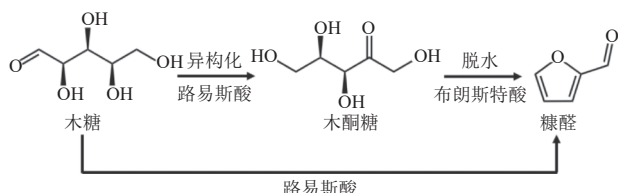


图1 木糖转化为糠醛的反应路径

Fig. 1 Reaction pathway for the conversion of xylose to furfural

除多相催化剂外,反应溶剂体系对于糠醛生产也极其重要。水相体系是最早用于生物质生产糠醛的溶剂体系,但较高的温度和较长的反应时间导致了聚合副产物胡敏素的产生,致使糠醛产率较低^[25]。有机溶剂在提高木糖溶解的同时还可以减少糠醛解聚等副反应的发生,增强了糠醛的稳定性^[26]。因此,利用糠醛在有机相和水相之间的分配系数,采用水相和有机相的两相溶剂体系以提高糠醛产率的方法得到了广泛研究。水和有机溶剂组成的两相溶剂系统已被证明是用于糠醛生产的理想系统^[27-28]。 γ -戊内酯/水、甲苯/水、丁醇/水、二甲基亚砜/水是木糖脱水制备糠醛的常用反应溶剂^[29-30]。LIN等^[31]利用分子动力学模拟和密度泛函理论(DFT)计算相结合的方法,研究了溶剂对两相体系中木糖转化为糠醛的影响,从溶解度、分配系数、氢键和自由能等角度分析了糠醛制备的常用两相体系对反应的影响,结果表明,两相体系中水相促进木糖的溶解,而有机相有利于将木糖与糠醛分离。提高糠醛在有机相的溶剂化自由能(ΔG_{sol}),从而促进木糖的转化并提高糠醛的产率。

2 糠醛转化为生物燃料的反应路径

糠醛衍生的生物燃料,由于具有环境友好性和可持续的战略优势引起人们的极大关注。糠醛可通过加氢、醚化、醇解或多种级联反应等生成性质各异的生物燃料。本文综述了糠醛衍生的糠醇、四氢糠醇、2-甲基呋喃、乙酰丙酸酯、糠醚及 γ -戊内酯等产物,重点介绍了反应路径和催化研究进展。

2.1 糠醛加氢制备糠醇

糠醇是糠醛的醛基(C=O)加氢产物,反应路径如图2所示。糠醇可进一步转化为生物燃料分子、树脂、合成纤维和一些精细化工产品,如维生素C、赖氨酸等^[32]。美国桂格燕麦公司首次报道了糠醛液相催化加氢制备糠醇的研究,在Cu-Cr催化剂上,在100~160℃反应温度和10~20 MPa的H₂压力下,获得了95%~98%的糠醇产率^[13]。尽管Cu-Cr催化剂具有高选择性,但Cr⁶⁺的毒性会导致严重的环境污染。为了实现环境友好前提下糠醛加氢制备糠醇的目标,已经报道了多种无铬催化剂,包括贵金属催化剂(如Pd、Pt、Ru等)和非贵金属催化剂(如Cu、Ni、Co和Fe等),以及固体酸-碱催化剂(如Hf基和Zr基催化剂)。下文将对已有的催化剂根据活性位点类型对其催化性

能和催化机理进行详细介绍。

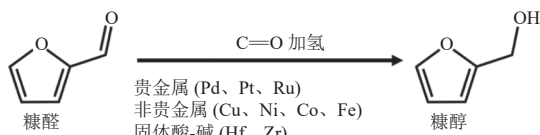


图 2 糠醛加氢制备糠醇的反应路径

Fig. 2 Reaction pathway for the hydrogenation of furfural to furfuryl alcohol

2.1.1 贵金属催化剂催化糠醛加氢制备糠醇

贵金属对于氢的活化和解离具有较高的催化活性,因此在糠醛加氢制备糠醇的反应中应用广泛。BAGNATO 等^[33]制备了聚砜醚膜负载 Ru 的催化膜反应器,以克服氢的传质阻碍,实现低 H₂需求、高催化活性和高糠醇选择性,该反应器在 70 ℃ 反应条件下,糠醇的选择性高于 99%,且周转频率(TOF)为 48 000 h⁻¹,表明了催化膜反应器有助于提高 Ru 催化活性。GAO 等^[34]制备了 CeO₂载体上负载 PtFe 合金纳米粒子的催化剂,与单 Pt 金属负载的催化性能对比发现了合金加氢的协同作用。通过对不同溶剂对催化效果的影响发现异丙醇与乙醇、水、甲苯等溶剂相比拥有更高的反应速率,表明加氢反应存在溶剂效应。通过同位素分析发现异丙醇并没有充当氢供体促进糠醛加氢,而是通过与溶解的氢交换进而促进加氢反应的进行。DU 等^[35]制备了 Cu-Pd 合金催化剂催化糠醛加氢,通过对比单一金属催化剂与 Cu-Pd 双金属催化剂的催化活性证实了 Cu 和 Pd 的协同作用,并且 XRD 图谱也证明了合金的形成。优选的最佳催化剂以甲酸为氢供体,170 ℃ 下反应 3 h 获得了 98.1% 的糠醇产率,反应机理研究表明,Cu 主要起到提高糠醇选择性的作用,而 Pd 主要通过提高氢吸附能力来提高糠醛转化率。

2.1.2 非贵金属催化剂催化糠醛加氢制备糠醇

贵金属稀缺且昂贵,因此使用非贵金属催化糠醛加氢是更经济的选择。JIA 等^[36]制备了 SiO₂载体负载 Ni/Fe 双金属催化剂,实验结果表明 Ni 和 Fe 具有协同效应,并确定了 Ni : Fe 摩尔比为 3 : 1 的比例作为后续条件优化的催化剂。通过对反应溶剂的比较,得出甲醇对促进糠醛加氢具有高催化活性,以甲醇为溶剂,140 ℃ 下反应 150 min,糠醛的产率为 100%,糠醇的选择性达 96.5%。WANG 等^[37]制备了 Ni 负载的木质素基有序介孔碳,催化糠醛在正丙醇溶剂中的加氢反应,3 MPa 的 H₂压力下,180 ℃ 反应 12 h,获得 91.0% 的糠

醛转化率和 98.6% 的糠醇选择性,实现糠醛高效转化的同时也完成了生物质作为催化剂的高值化利用。PRAKRUTHI 等^[38]制备了 Cu-Al 负载的催化剂,对糠醛加氢制备糠醇表现出优异的活性。同时发现随着分散在孔中的 Cu 质量分数从 5% 增至 15%,糠醇转化率呈比例增加。在负载质量分数 15% Cu 的催化剂催化下获得糠醇的最大产率(摩尔分数)为 87%。

综合分析贵金属与非贵金属催化剂催化糠醛加氢的反应过程,糠醛加氢的催化氢转移机理如下:氢供体羟基中的一个氢原子和另一个与 α-C 键合的氢原子首先转移到金属表面,形成金属氢化物中间体。糠醛也被吸附在活性金属位点上。然后,将金属氢化物的活性氢原子添加到糠醛的羰基中,形成最终的转移氢化产物糠醇。

2.1.3 固体酸-碱催化剂催化糠醛加氢制备糠醇

除了金属催化剂,带有酸碱活性位点的催化剂也对糠醛加氢制备糠醇表现出优异的催化活性。ZHOU 等^[39]以造纸工业的废副产品木质素磺酸盐为原料,在水热条件下与 ZrCl₄ 组装,制备了 Zr 掺杂木质素基催化剂。通过一系列表征表明,木质素磺酸盐中酚羟基与 Zr⁴⁺之间的强配位形成了强路易斯酸碱偶对位点(Zr⁴⁺-O²⁻)和多孔的无机-有机框架结构,而木质素磺酸盐中固有的磺酸基可以作为布朗斯特酸性位点。这些多用途酸碱位点协同作用催化糠醛在温和条件下通过 Meerwein-Ponndorf-Verley(MPV)反应加氢制备糠醇,80 ℃ 下可获得 96% 的糠醇产率。该研究对多种酸碱位点协同作用的催化机理作了假设:将异丙醇吸附在催化剂上,通过酸碱偶联位点(Zr⁴⁺-O²⁻)将其解离成醇氧化合物和氢。同时,碱性 O²⁻ 原子增强了异丙醇的去质子化。底物分子中的羰基被路易斯酸性 Zr⁴⁺ 或吸电子的布朗斯特酸位(磺酸基)激活,与异丙醇形成六元环过渡态,通过 β-H 消除直接发生氢化物转移,生成相应的醇和丙酮。

2.2 糠醛完全加氢制备四氢糠醇

四氢糠醇是糠醛的醛基(C=O)和呋喃环的碳碳双键(C=C)完全加氢产物,反应路径如图 3 所示,醛基首先加氢成为糠醇,随后呋喃环的 C=C 加氢为四氢糠醇。四氢糠醇通常作为重要的绿色溶剂用于工业树脂和燃料添加剂领域^[40]。在工业上,四氢糠醇的生产包括 2 个步骤:在 Cu-Cr 催化剂上将糠醛氢化为糠醇,而后在贵金属催化剂上

将糠醇氢化为四氢糠醇^[41]。然而,由于四氢糠醇制备和提纯工艺的复杂性、Cr 催化剂的强毒性和反应条件的苛刻以及贵金属的昂贵成本,迫切需要寻找低能耗和简单工艺将糠醛一步转化为四氢糠醇的方法。由于激活 C=O 和 C=C 所需活性位点的差异,反应通常需要不同性质的双活性位点。下文对在双金属催化下将糠醛一步转化为四氢糠醇的催化机理作了详细介绍。

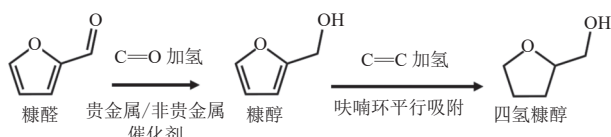


图 3 糠醛加氢制备四氢糠醇的反应路径

Fig. 3 Reaction pathway for the hydrogenation of furfural to tetrahydrofurfuryl alcohol

先前关于糠醛氢化为四氢糠醇的研究主要集中在贵金属(如 Pt^[42]、Pd^[43-44]、Ru^[45]等)负载于金属氧化物载体作为催化剂。贵金属作为主要的加氢活性位点,金属氧化物载体一方面使贵金属均匀分散,另一方面与贵金属协同作用增强底物吸附从而增强催化性能。相比之下,近年来非贵金属催化剂受到更多关注。非贵金属 Ni、Cu、Co 等已被公认为氢化反应中的低成本和高活性相物质,尤其是金属 Ni 易于与呋喃环的 π 键形成强相互作用,对糠醛转化为四氢糠醇具有高催化活性^[46]。尽管 Ni 等非贵金属催化剂对 H₂ 吸附和活化表现出高活性,但活化的 H 难以从 Ni 表面脱附,减缓了随后的氢化过程。通常通过引入第二氧化物或金属的方式增强催化活性。LIN 等^[47]采用浸渍法制备了负载 Ni 的 Ni-ReO_x/TiO₂ 催化剂,该催化剂对糠醛加氢制四氢糠醇反应具有良好的催化活性,3 MPa H₂ 压力下,130 °C 反应 3 h,四氢糠醇产率达 97.6%。ReO_x 对 C=O 和 H₂ 有较好的亲和力,有利于 Ni 表面上的 H 溢出和 C=O 键活化,从而增强了 Ni 和 ReO_x 的协同效应。MATSAGAR 等^[48]比较了不同负载型 Ni 催化剂(Ni/活性炭、Ni/炭黑、Ni/骨炭、Ni/金属-有机骨架)对糠醛加氢制备四氢糠醇的催化活性,结果表明以活性炭为载体的 Ni 催化剂表现出更高的催化活性,产率达 99%,活性炭载体的疏水性、较高的 BET 比表面积和较小的 Ni 颗粒尺寸是加氢性能优越的主要原因。

通过密度泛函理论分析反应物在催化剂表面

的吸附能和吸附构型,推断金属的作用是解离氢,金属氧化物(如 ReO_x、NiO、MoO_x 等)的作用是结合和活化基底^[45, 47, 49]。以 Ni-ReO_x 催化剂为例,当催化剂含有 Ni 和 ReO_x 时,糠醛的氢化途径如下:H₂ 在 Ni-ReO_x 界面上优先吸附和解离成 H 原子,然后 H 原子可以在热力学和动力学的双重驱动力下溢出到 ReO_x 表面。糠醛的 C=O 键优先吸附在 ReO_x 表面,然后被相邻 Ni 纳米颗粒上的 H 原子氢化为糠醇。形成的糠醇迁移并吸附在 Ni 表面上,然后其呋喃环被氢化成四氢糠醇,随后进行脱附^[47]。有研究表明,糠醛的平行吸附构型有利于醛基和呋喃环的吸附并降低呋喃环加氢的反应能垒,促进反应的进行^[50-51]。

2.3 糠醛加氢脱氧制备 2-甲基呋喃

2-甲基呋喃是糠醛的醛基氢化为糠醇后选择性加氢脱氧的产物,反应路径如图 4 所示。2-甲基呋喃是一种衍生于木质纤维素的化合物,广泛用于杀虫剂、绿色溶剂、香料添加剂和药物等,特别是作为燃料添加剂^[9]。2-甲基呋喃可以由糠醛或糠醇的选择性加氢脱氧(HDO)产生,为提高糠醛的转化率和 2-甲基呋喃的选择性。研究人员开发了一系列具有优异催化性能的贵金属催化剂,如 Ir、Pt、Ru 等^[52-54]。贵金属昂贵的价格和天然稀缺性,限制了其大规模应用。非贵金属 Cu-Cr 催化剂在 2-甲基呋喃(2-MF)的工业生产中具有良好的催化性能,但 Cr 的环境毒性和苛刻的反应条件(10 ~ 15 MPa H₂, 200 ~ 250 °C)限制了其应用^[55]。探究价格低廉、环境负担小的非贵金属催化剂成为该领域研究的热点。下文对非贵金属催化剂催化糠醛加氢脱氧制备 2-甲基呋喃的反应机理作详细综述。

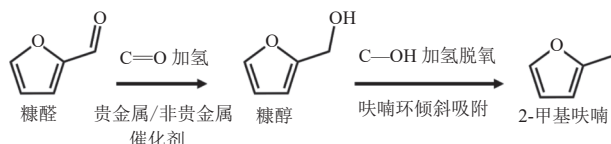


图 4 糠醛加氢脱氧制备 2-甲基呋喃的反应路径

Fig. 4 Reaction pathway for the hydrodeoxidation of furfural to 2-methylfuran

非贵金属催化剂如过渡金属 Ni、Cu 和 Co,在糠醛转化为 2-甲基呋喃中显示出高活性。尤其是 Cu 基催化剂,由于其对呋喃环的排斥作用,减少了脱碳、环氢化或开环等副反应的产生,对糠醛加氢脱氧制备 2-甲基呋喃具有突出的催化活性^[55-56]。

KULKARNI 等^[56] 制备了负载 Cu 纳米颗粒的 ZIF-8 材料用于 2-丙辛醇溶剂中糠醛，通过催化氢转移制备 2-甲基呋喃，糠醛的转化率超 99%，2-甲基呋喃产率达 93.9%，催化剂丰富的路易斯酸碱位点和 Cu⁰ 对糠醛的加氢及后续的氢化具有重要作用。LI 等^[57] 制备了负载 Cu 单质的层状硅酸铜催化剂 (Cu⁰/Cu₂O·SiO₂)，以甲醇为氢供体，220 ℃ 反应 2 h，2-甲基呋喃产率为 90%。ZHANG 等^[58] 以 Co-Al 层状双氢氧化物纳米花为原料，通过纳米 ZIF-67 组装成 Co 团簇，将其用于糠醛的选择性加氢，2-甲基呋喃的产率达 96.7%。Co 原子簇有利于 C—O 键的桥联吸附，从而抑制了呋喃环的吸附。此外，超分散的 Co 团簇有利于糠醇中间体 C—OH 键的断裂，从而提高 2-甲基呋喃的产率。LI 等^[59] 利用甘氨酸制备了一系列含有氧空位的 Co-Al 尖晶石催化剂，150 ℃ 下反应 5 h，2-甲基呋喃产率可达 97% 以上。尖晶石中的 CoO_x 可以诱导 C—OH 的氢解，Al 提供丰富的酸性位点并充当稳定的催化剂骨架。丰富的氧空位促进了糠醛和中间产物糠醇的吸附，且 CoAl₂O₄ 的 d 带中心下移促进了氢从 Co 向衬底的溢出，是催化剂高效的主要原因。LIU 等^[60] 制备了 NiMo 层状双金属氢氧化物，该催化剂在较低的氢气压力 (0.1 MPa) 下使糠醛加氢脱氧制备 2-甲基呋喃的产率达 99%。

糠醛的转化路径直接决定了糠醛加氢产物的

选择性，醛先加氢成为糠醇，随后再氢解为 2-甲基呋喃，因此该反应需要加氢和氢解 2 个过程^[56]。研究机理表明，金属活性位点有利于醛基的吸附与活化，形成中间产物糠醇。糠醛 C=O 键的倾斜吸附方式可以避免呋喃环的加氢，有利于目标中间产物的产生并减少副反应的发生^[61]。过渡金属氧化物提供的路易斯酸性位点有利于 C—OH 键的氢解，提高 2-甲基呋喃的产率^[58]。糠醛生成 2-甲基呋喃的过程：糠醛的醛基首先吸附在金属活性位点并活化形成糠醇，而后糠醇的 C—OH 键断裂生成亚甲基呋喃和羟基，并在活性氢的作用下生成 2-甲基呋喃和水，最后所得 2-甲基呋喃在催化剂表面解吸^[58]。

2.4 糠醛醇解制备乙酰丙酸酯

乙酰丙酸酯 (乙酰丙酸甲酯、乙酰丙酸乙酯、乙酰丙酸异丙酯和乙酰丙酸丁酯等) 是糠醛经过加氢、醇解等多个复杂过程生成的产物，反应体系中可能存在的 2 条反应途径 (图 5，以乙酰丙酸乙酯为例)：(Ⅰ) 糠醛在金属或路易斯酸位点的催化下首先加氢为糠醇，糠醇在布朗斯特酸催化下醚化为糠基醚，随后糠基醚在酸性活性位点催化下开环产生乙酰丙酸酯；(Ⅱ) 糠醛在布朗斯特酸催化下缩醛化和酯化转化为糠醛缩二乙醇 (2-DMF)，而后在路易斯酸催化下氢解为乙基糠基醚，再经过开环产生乙酰丙酸乙酯^[62]。

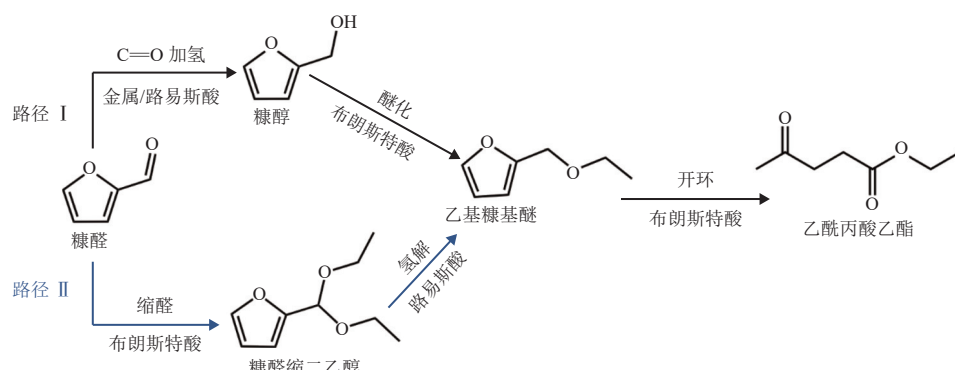


图 5 糠醛转化为乙酰丙酸酯的 2 条反应路径

Fig. 5 Two reaction pathways for the conversion of furfural to alkyl levulinic acid

乙酰丙酸酯在调味品以及柴油和生物柴油添加剂中具有潜在的应用^[63]。乙烯丙酸酯优秀的抗爆指数、高润滑性、合适的流动性和稳定的闪点使其作为生物燃料添加剂显示出巨大的商业前景。目前，乙酰丙酸乙酯主要通过乙酰丙酸的酯化或是糠醇的醇解产生，但乙酰丙酸或糠醇商业化生产过程中需要较高的成本^[64-65]。为解决上述

问题，从纤维素或木糖、葡萄糖等生物质生产乙酰丙酸酯的研究已见报道。DOOKHEH 等^[66] 制备了一种以异丙醇铝代替铝盐合成有机无机杂化的硅铝酸盐载体并负载磺酸基的双功能催化剂，以木糖为底物生产得到 52% 产率的乙酰丙酸乙酯。YU 等^[67] 以硫酸铝为催化剂，10% 乙二醇作为乙醇溶剂的助溶剂催化葡萄糖转化，乙酰丙酸

乙酯的收率为 56%。由此可见, 直接由生物质生产乙酰丙酸酯的产率并不理想。

与纤维素或糖直接生产乙酰丙酸酯的反应相比, 由糠醛级联转化为乙酰丙酸酯的反应避免了产物的多次分离程序, 在可持续性和能效方面是较优选择^[68], 而且糠醛可由糖类合成且其商业化生产已较为成熟。糠醛转化为乙酰丙酸酯需要加氢和醇解两步反应, 因此需要兼具金属加氢和醇解的双功能催化剂。目前的双功能催化剂载体以具有一定酸性的介孔硅酸盐或金属氧化物为主^[68-69]。LI 等^[70]制备了以 SBA-15 为载体负载 ZrAl 双金属的双功能催化剂, 通过改变 Zr 与 Al 的摩尔比调节 L/B 比以获得适中的酸性位点, 180 ℃ 反应 3 h 获得 92.8% 的糠醛转化率和 67.3% 的乙酰丙酸乙酯产率。以生物质制备的双功能催化剂目前鲜有报道。CHEN 等^[71]采用溶胶-凝胶法制备了 Nb₂O₅-ZrO₂ 混合金属氧化物微球, 通过调节 Nb 与 Zr 摩尔比调整路易斯酸与布朗斯特酸的含量, Nb 与 Zr 摩尔比为 1:2 时获得最佳的乙酰丙酸异丙酯产率(66.5%)。TANG 等^[62]制备了 Nb-Ni 双功能有序介孔碳催化糠醛在乙醇溶液中一锅法制备乙酰丙酸乙酯, 在 10% Nb 负载的催化剂催化下, 乙酰丙酸乙酯的产率最高可达 83%。

2.5 糠醛还原醚化制备糠醚

糠醚是糠醛醚化后的产物, 其较高的能量密度和十六烷值使其具有代替传统化石能源成为生物燃料的潜力^[72]。糠醛的醚化反应路径有 2 条: 直接醚化和还原醚化(图 6)。直接醚化包括糠醛基 C=O 加氢生成糠醇, 随后在酸催化下与醇溶剂分子间脱水生成糠醚。还原醚化涉及醛与醇溶剂的缩醛化, 随后缩醛氢解形成醚^[73]。

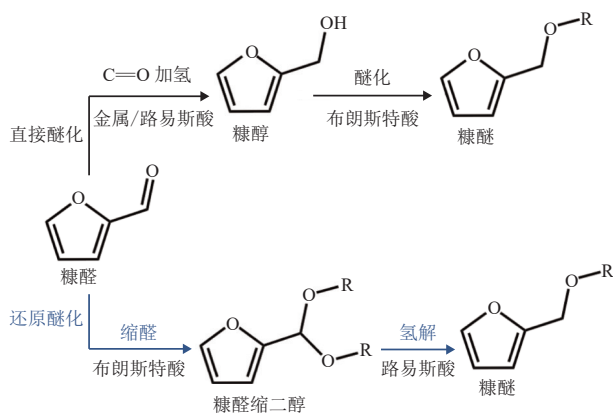


图 6 糠醛转化为糠醚的 2 条途径

Fig. 6 Two pathways for the conversion of furfural to furfuryl ether

糠醛生成糠醚的反应较为复杂, 因此由糠醛生产糠醚的研究较为有限, 所需反应体系为多相金属-酸催化体系, 如沸石负载金属的催化剂。SONG 等^[74]制备了 ZSM-5 沸石负载 Ni 的催化剂, 该催化剂通过调节 ZSM-5 中 Si/Al 比实现对催化剂酸性的调节。研究结果表明, 路易斯酸中心促进糠醛加氢生成糠醇, 而 ZSM-5 上的布朗斯脱酸中心则有效地催化了糠醇的连续醚化反应。NUZHDIN 等^[75]利用 CuAlO_x 复合金属氧化物与沸石 HZSM-5-Al₂O₃ 混合作为双功能活性中心, Cu 基催化剂确保糠醛加氢为糠醇, 然后在酸催化剂的存在下与醇反应生成对应的糠醚, 产率达 94%。YANG 等^[76]制备了 Pd 负载的 Pd/SiO₂-Al₂O₃ 金属-酸双功能催化剂, 在异丙醇溶剂中, 2-异丙氧基甲基呋喃的收率可达 86.2%, 金属和酸性载体的协同催化作用促进了加氢和醚化反应有序进行。双功能金属-酸催化剂中金属颗粒的大小和酸中心的种类和数量对产物分布有显著影响, 较小的金属颗粒与适当的酸性促进醚化反应的进行。除了催化剂活性中心, 反应条件对糠醚的形成也至关重要。HU 等^[77]设计了一种含路易斯酸和布朗斯脱酸的 Zr 基双功能催化剂 Zr-HC-SO₃H, 通过调节反应温度和时间等条件控制反应路径, 在 120 ℃ 下反应 4 h 得到 98.9% 的糠醇产率, 170 ℃ 下 12 h 得到 95.1% 的糠醚产率。ESSIH 等^[78]利用 SiO₂-ZrO₂ 纳米颗粒改性的黏土异质结构催化糠醛转化, 较低温度下(110 ℃)促进糠醇和糠醚产物的产生, 而较高的反应温度(170 ℃)促进反应的连续进行, 产生乙酰丙酸酯和 γ-戊内酯。

2.6 糠醛级联反应生成 γ-戊内酯

γ-戊内酯(GVL)是糠醛经加氢、开环、内酯化等级联反应生成的产物, 可用作食品添加剂、溶剂, 还可用作燃料添加剂。γ-戊内酯通常以乙酰丙酸(LA)或乙酰丙酸酯为原料, 贵金属为催化剂, 通过氢化后脱水内酯化而成^[79]。然而, 昂贵的原料和催化剂限制了其工业应用。糠醛作为价格低廉并产量丰富的平台化合物, 其生产 γ-戊内酯具有更广阔的应用前景。

与乙酰丙酸及其酯的反应途径相比, 由糠醛生产 γ-戊内酯的反应步骤更复杂, 反应条件更苛刻^[80]。糠醛至 γ-戊内酯的过程涉及醛基还原、开环/重排、羧基还原和内酯化等反应(图 7)。糠醛的醛基首先发生加氢反应生成糠醇, 糠醇在酸催化条件下再水解生成乙酰丙酸或是醇解生成乙酰

丙酸酯,乙酰丙酸及其酯经加氢反应生成相应的戊酸或戊酸酯,最后经内酯化脱水转化为 γ -戊内酯。在此过程中,中间体乙酰丙酸及其酯的形成被认为是 γ -戊内酯形成的关键步骤^[81]。复杂的反

应过程导致不可避免地产生副产物,降低 γ -戊内酯选择性。因此,化学转化过程的关键是开发高性能催化剂以实现高 γ -戊内酯选择性。

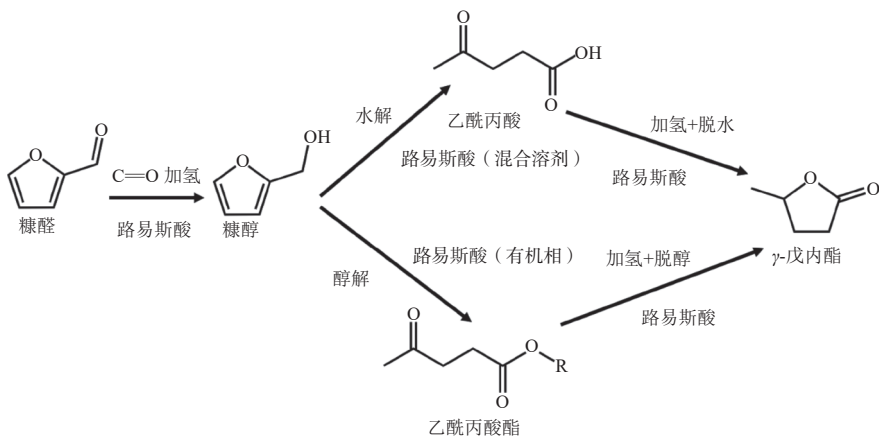


图 7 糠醛级联转化为 γ -戊内酯的反应路径

Fig. 7 Reaction pathways for the cascade conversion of furfural to γ -valerolactone

研究表明,糠醛级联转化为 γ -戊内酯过程中催化剂的路易斯酸位点和布朗斯特酸位点都是必需的^[82-84]。大多数糠醛到 γ -戊内酯的级联反应催化研究集中在改性沸石催化剂上。BUI 等^[85]将含有路易斯酸的 Zr- β 沸石和含有布朗斯特酸的铝硅酸盐物理混合作为糠醛生产 γ -戊内酯的催化剂,该催化剂显示出对 γ -戊内酯的高选择性,产率接近 80%。LIU 等^[80]制备了一系列负载磷钨酸(HPW)的 Zr-SBA-15 双功能催化剂,并以异丙醇为氢供体和溶剂将糠醛一锅法转化为 γ -戊内酯,结果表明 γ -戊内酯的选择性受 HPW 与 Zr 比例的显著影响。通过改变 HPW 和 Zr 的负载量可以有效地调节路易斯酸和布朗斯特酸的量,进而影响 γ -戊内酯的选择性。在优化的酸性位点与载体比例条件下(HPW : ZrOCl₂ : SBA-15 = 2 : 4 : 15), γ -戊内酯产率可达 83.1%。ZHANG 等^[86]利用浸渍-焙烧法制备了 Zr-石墨化氮化碳/H- β 复合材料(ZrCN/H- β),160 ℃下反应 18 h, γ -戊内酯产率达 76.5%。除改性沸石外,负载杂多酸或无机酸的锆基金属有机骨架材料也在级联催化反应中表现出优异的催化性能。MA 等^[87]将磷钨酸(PW)、磷钼酸(PMo)或硅钨酸(SiW)等限制在 Zr-MOF 中,设计了含路易斯-布朗斯特酸的双功能金属有机框架材料,160 ℃下反应 23 h,GVL 产率最高为 58.1%。XUE 等^[88]利用锆基金属有机框架(MOF-808)浸渍不同强度的酸(三氟甲磺酸、硫

酸、氨基磺酸和三氟乙酸)制备双功能催化剂,浸渍三氯甲磺酸的材料具有合适的路易斯酸和布朗斯特酸强度, γ -戊内酯产率高达 83%。

糠醛转化为 γ -戊内酯的反应过程包括 3 个步骤(以异丙醇为氢供体):(1)在路易斯酸活性中心的诱导下,糠醛以异丙醇为氢供体通过催化氢转移生成糠醇;(2)糠醇被布朗斯特酸质子化,攻击亲电 α -碳并挤出水,随后去质子化形成异丙基糠基醚。然后异丙基糠基醚被布朗斯特酸质子化后水解,通过去质子化形成乙酰丙酸异丙酯;(3)乙酰丙酸异丙酯与异丙醇反应,通过催化氢转移形成 4-羟基戊酸。路易斯酸中的 Zr⁴⁺与 4-HP 中的羧基结合以除去异丙醇,并依次内酯化形成 γ -戊内酯^[82]。

3 糠醛衍生生物燃料特性评价

糠醛衍生物作为生物燃料的潜力在于其高能量密度、适宜的辛烷值等,使其在内燃机中的应用更为高效。糠醛的加氢产物糠醇是衍生生物燃料的主要中间产物,较少直接作为生物燃料使用,对其燃料特性暂不作评价。本节重点对 2-甲基呋喃、乙酰丙酸酯、糠醚和 γ -戊内酯等化合物作为生物燃料或燃料添加剂的燃烧特性和排放特性进行评价,并指出糠醛衍生生物燃料目前应用的不足,为进一步提升生物燃料的性能提供理论基础。

3.1 2-甲基呋喃作为生物燃料

2-MF 具有比乙醇更高的能量密度和辛烷值, 在生物燃料领域具有广阔的应用前景^[12]。LI 等^[89]对比了 2-丁酮、2-MF、2-甲基四氢呋喃(2-MTHF)、正辛醇和二正丁基醚(DnBE)5 种具有潜力的生物燃料的点火延迟和火焰速度等燃烧特性, 总结了其对内燃机燃烧的影响。结果表明, 2-MF 的辛烷值高于汽油, 可以用于较高压缩比的汽油机。SINGH 等^[90]对比了 2-MF/汽油共混物与乙醇/汽油共混物的点火质量测试, 发现虽然 2-MF 比乙醇更具反应性, 但 2-MF 共混物表现出更长的点火延迟时间。辛烷值是表征燃料抗爆性能的一个重要指标。通过测试 2-MF 的辛烷值, 发现 2-MF 混合组分的辛烷值高于乙醇混合组分, 即表明 2-MF 在发动机中表现出更强的抗爆震性。有研究对比了 2-MF 与汽油、乙醇的燃烧特性与排放特性, 结果表明由于 2-MF 分子结构简单, 燃烧速度快, 赋予其比汽油具有更好的爆震抑制能力。由于燃烧温度较高且含氧量高, 2-MF 燃烧产生的 HC 排放量比汽油少 73%, 但产生更高浓度的氮氧化物排放^[91-92]。将 2-MF 以不同体积比例(1%~3%)与汽油混合, 发现添加 3% 体积 2-MF 的混合燃料的制动热效率(27.22%)高于纯汽油的制动热效率(26.82%), 主要是由于 2-MF 更快的燃烧速率增加了共混物的气缸压力和放热速率^[93]。

3.2 乙酰丙酸酯类液体燃料

在生物燃料中, 乙酰丙酸酯由于高闪点、低毒性、良好的润滑性、可忽略的硫含量、生物降解性、较低的总废气排放以及生产原料可再生等特性, 被认为是石油柴油的最佳替代品^[94]。乙酰丙酸甲酯、乙酯、丁酯化合物由于其物理性质, 包括表面张力、折射率、密度、溶解度和黏度等与生物柴油相近, 是常见的燃料添加剂^[95]。除此之外, 乙酰丙酸酯的化学性质包括氧化能力、加氢能力、氧含量和在高温压力下的降解能力, 使其作为燃料添加剂在提高燃料效率方面发挥着重要作用^[96]。

TIAN 等^[97]的研究表明, 由于乙酰丙酸酯的羰基和酯官能团, C₁ 和 C₂ 乙酰丙酸酯具有更好的抗爆性能, 这是由于在发动机自燃过程中形成了稳定的中间体。LEI 等^[98]详细研究了乙酰丙酸乙酯混合燃料的性能特征, 其中发现纯乙酰丙酸乙酯和乙酰丙酸乙酯的混合燃料的发动机功率、十六烷值和扭矩相似, 而且混合燃料的能耗低于纯燃料, 这表明混合燃料具有更好的功效。混合燃

料的酸值、蒸馏温度和密度都在燃料标准的限值范围内, 但混合后燃料的闪点、含氧量、润滑性、流动性、倾点和氧化稳定性增加, 冷流特性、放热和运动黏度降低。因此, 乙酰丙酸酯类化合物因其热值特性而被称为辛烷值促进剂^[99]。此外, 乙酰丙酸乙酯混合燃料会引起更多的蒸发潜热, 从而有助于燃料燃烧室内的冷却效果, 并降低放热效果。

乙酰丙酸乙酯混合燃料的排放性能表明, 与非混合燃料相比, 其燃烧和排放更清洁。有研究发现, 柴油中加入乙酰丙酸乙酯添加剂后, 碳氢化合物、多芳烃、一氧化碳、颗粒物、含硫化合物、氮氧化物和烟尘排放显著减少。这归因于乙酰丙酸乙酯的高氧含量, 因为羰基和酯基在自氧化过程中形成稳定的中间体。燃料燃烧室的温度越低, 氮氧化物排放量随之减少 44%^[98]。RAUT 等^[100]研究了混溶性高达 70%(体积分数)的乙酰丙酸辛酯混合物的燃料性能, 该混合物在 60 d 内提供均匀的混合物, 并被称为潜在的燃料液化剂。此外, 乙酰丙酸辛酯混合燃料的闪点、倾点、燃点、运动黏度、热值和十六烷值均在燃料标准的范围内。

合适的(甲基、乙基、丁基、辛基)乙酰丙酸酯组合物可以用作潜在的燃料添加剂, 提供优异的发动机性能, 显著减少有害气体的排放, 是低毒、环保化石燃料替代品。

3.3 呋喃醚类液体燃料

呋喃醚在乙酰丙酸酯的生产中起中间体的作用, 具有代替化石燃料作为燃料添加剂的较大潜力。有研究表明, 不同链长的呋喃醚作为燃料添加剂的功能有所不同, 含有较短烷基链的醚(如甲基叔丁基醚)会增加燃料的辛烷值。含有较长烷基链的醚(如二正己基醚)提高了柴油的十六烷值^[9]。添加含氧化合物是涡轮增压技术之一, 通过增加燃料的辛烷值来减少燃料消耗, 提高燃料效率, 并减少二氧化碳排放。将高辛烷值燃料送入气缸可以使发动机的气缸抵抗爆震。

燃料添加剂的沸点应确保燃料/添加剂混合物符合要求, 即混合物的最终沸点不应超过基础燃料(终点: 175 °C)(即汽油)沸点的 15 °C^[101]。单呋喃醚的沸点范围为 134~189 °C, 高于乙醇的沸点(78.4 °C)。汽油是一种石油衍生产品, 由液态脂肪族和芳香烃的混合物组成, 碳原子数在 C₄~C₁₂ 之间, 沸点范围为 30~225 °C^[102]。鉴于此, 所有的呋喃醚都符合比汽油沸点更低的要求。

此外,呋喃醚具有低汽化热和高体积燃烧热,当它们与汽油混合时,很可能对发动机的内燃产生积极影响。呋喃醚的油水分配系数(log P)相对于乙醇的 log P 更高,这表明燃料添加剂的稳定性最大限度地减少了汽油中的水污染。汽油中的高水分会导致有机相和水相之间的分离,产生更高的燃烧温度,可能会对发动机造成损坏^[103]。呋喃醚和汽油混合的辛烷值较高,表明这些化合物有望作为高辛烷值汽油的组分。

3.4 γ-戊内酯液体燃料

γ-戊内酯保留了葡萄糖 97% 的能量,其燃烧能量与乙醇相似(29.7 MJ/kg)。通过使用低成本的原料,γ-戊内酯的生产价格为 2~3 美元/加仑,这使其成为一种较为便宜和实用的潜在燃料添加剂^[104]。然而,与化石燃料相比,γ-戊内酯具有较低的能量密度和十六烷值以及较高的水溶性,这限制了其在运输燃料生产中的直接应用。

HORVÁTH 等^[105]认为,γ-戊内酯作为燃料添加剂的性能与乙醇非常相似。与含氧化合物(如甲醇、乙醇、甲基叔丁基醚和乙基叔丁基醚)相比,γ-戊内酯的蒸汽压最低(80 °C 时为 3.5 kPa)。挥发性有机化合物(VOC)的排放是燃料的一个重要参数,γ-戊内酯在控制 VOC 排放方面也有一定作用。γ-戊内酯可以与汽油和柴油混合作为燃料添加剂。BERECZKY 等^[106]报道,化石柴油与 γ-戊内酯混合后,污染物排放量(CO、总碳氢化合物和烟雾)显著减少,与 100% 化石柴油相比,颗粒物排放量减少了 47%,展现了 γ-戊内酯在控制空气污染和缓解全球变暖方面的重要作用。

与乙醇不同,γ-戊内酯不会与水形成共沸物,因此在最终纯化步骤中不需要共沸蒸馏或分子筛方法。γ-戊内酯具有相对较高的沸点和闪点,长期储存稳定,危险等级较低。此外,其在五元环上有 2 个氧原子,提供了相对较高的氧化电势和高密度。与乙醇相比,这种流体的蒸汽压相对较低。因此,当液体与汽油混合时,由于 γ-戊内酯起到了“保管器”的作用,在储存过程中可降低 VOC 的排放^[107]。

3.5 生物质液体燃料的不足

生物质燃料的氧化、低温耐受性差和微生物降解是导致燃料劣化的公认挑战。生物质燃料的氧化是由于去除与碳原子相连的氢或生物柴油与环境氧反应,产生过氧化氢、过氧化物和羧酸。它会对柴油燃料质量和发动机性能产生负面影响。

研究证实,氧化反应通常涉及甲酯的不饱和脂肪酸组分,并且通过空气、热和光加速反应^[108]。生物质燃料的低温耐受性差主要是其高饱和脂肪酸含量易在低温结晶,导致燃料管路和过滤器堵塞。燃油中饱和酯的含量越高,其浊点、倾点和冷滤器堵塞点就越高^[109]。微生物活性也被发现会导致生物质燃料变质,BEKER 等^[110]表明,微生物降解会导致生物质燃料的黏度、pH 和含水量超出标准规范。

为克服上述问题,已经发现使用合成化学添加剂非常有效。例如,2-叔丁基-4-甲氧基苯酚(BHA)、2-叔丁基苯-1,4-二醇(TBHQ)和 2,6-二叔丁基-4-甲基苯酚(DBPC)等添加剂已被用于减少氧化引起的燃料劣化。同样,糖酯 S270 和 S1570、聚甘油酯 LOP-120DP、硅油 TSA750、杜拉特柴油添加剂(DDA)、十二烷基硫酸钠(SDS)和硫酸镁可有效防止低温导致的燃料结晶。微生物活性可以被一些合成添加剂抑制,从而抑制生物柴油的微生物降解^[94]。

4 结论与展望

糠醛作为一种重要的生物质平台化合物,其高值转化为生物燃料的过程为解决能源危机和实现碳中和提供了可行路径。通过加氢、加氢脱氧、醇解和内酯化等反应,可以将糠醛高效转化为一系列生物燃料和燃料添加剂,展现出替代化石燃料的良好潜力,其辛烷值往往高于传统乙醇燃料添加剂,并可减少二氧化碳和固体颗粒物的排放。糠醛高值转化过程的转化效率低、能耗高等问题是限制其工业化应用的主要因素。因此,未来的研究应聚焦于开发更高效且环境友好的催化剂,优化反应工艺以提高能效并减少副产物生成,重点关注以下方面。

(1) 开发廉价且高效的催化剂,尤其是非贵金属 Ni、Cu 和 Co 等,其在催化糠醛加氢或级联转化为生物燃料中已表现出优异的催化性能,进一步加强其稳定性是非贵金属催化剂催化糠醛制备生物燃料迈向工业应用的关键步骤。

(2) 优化反应条件,糠醛转化为生物燃料需要高温和高 H₂ 压力,通过催化条件的优化降低反应温度和压力,或以有机溶剂作为氢供体(如乙醇、异丙醇、甲酸等)代替传统 H₂,从而降低反应能耗是生物燃料实现工业生产的重要因素。

(3) 构建高效的连续化生产体系,利用固定反

应床实现反应的连续进行,是实现生物燃料工业化生产的重要手段。

参考文献 (References) :

- [1] HERMANN B G, BLOK K, PATEL M K. Producing bio-based bulk chemicals using industrial biotechnology saves energy and combats climate change[J]. *Environmental Science & Technology*, 2007, 41(22): 7915–7921.
- [2] XIA Ao, CHENG Jun, MURPHY J D. Innovation in biological production and upgrading of methane and hydrogen for use as gaseous transport biofuel[J]. *Biotechnology Advances*, 2016, 34(5): 451–472.
- [3] AL HAMAMRE Z, SAIDAN M, HARARAH M, et al. Wastes and biomass materials as sustainable-renewable energy resources for Jordan[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2017, 67: 295–314.
- [4] 张玉梅, 杨浩东, 刘立. 中美生物质能领域研究比较分析 [J]. 世界科技研究与发展, 2025, 47(S1): 13–27.
ZHANG Yumei, YANG Haodong, LIU Li. Comparative analysis of biomass energy research in China and America[J]. World Sci-Tech R & D, 2025, 47(S1) : 13–27.
- [5] SHERIDAN C. Shot in the arm for biotech fuels[J]. *Nature Biotechnology*, 2024, 42: 1628.
- [6] 慕彦君, 雪晶, 鲜楠莹. 欧盟生物产业发展现状及趋势研究 [J]. 当代石油石化, 2024, 32(4): 33–39.
MU Yanjun, XUE Jing, XIAN Nanying. Research on the development status and trend of bio-industry in EU[J]. *Petroleum & Petrochemical Today*, 2024, 32(4): 33–39.
- [7] ZHAO Kangyu, WEN Bin, TANG Qing, et al. Recent catalytic innovations in furfural transformation[J]. *Green Chemistry*, 2024, 26(19): 9957–9992.
- [8] KALOUDAS D, PAVLOVA N, PENCHOVSKY R. Lignocellulose, algal biomass, biofuels and biohydrogen: A review[J]. *Environmental Chemistry Letters*, 2021, 19(4): 2809–2824.
- [9] NATSIR T A, SHIMAZU S. Fuels and fuel additives from furfural derivatives via etherification and formation of methylfurans[J]. *Fuel Processing Technology*, 2020, 200: 106308.
- [10] KAPOOR M, RAJ T, VIJAYARAJ M, et al. Structural features of dilute acid, steam exploded, and alkali pretreated mustard stalk and their impact on enzymatic hydrolysis[J]. *Carbohydrate Polymers*, 2015, 124: 265–273.
- [11] CALCIO GAUDINO E, CRAVOTTO G, MANZOLI M, et al. From waste biomass to chemicals and energy via microwave-assisted processes[J]. *Green Chemistry*, 2019, 21(6): 1202–1235.
- [12] BOHRE A, DUTTA S, SAHA B, et al. Upgrading furfurals to drop-in biofuels: An overview[J]. *ACS Sustainable Chemistry & Engineering*, 2015, 3(7): 1263–1277.
- [13] MARISCAL R, MAIRELES TORRES P, OJEDA M, et al. Furfural: A renewable and versatile platform molecule for the synthesis of chemicals and fuels[J]. *Energy & Environmental Science*, 2016, 9(4): 1144–1189.
- [14] 武刚, 肖睿, 张会岩. 生物质定向热解制备高附加值化学品研究进展 [J]. 能源环境保护, 2024, 38(2): 43–56.
WU Gang, XIAO Rui, ZHANG Huiyan. Research progress in the preparation of high value added chemicals by directional pyrolysis of biomass[J]. *Energy Environmental Protection*, 2024, 38(2): 43–56.
- [15] BIELSKI R, GRYNKIEWICZ G. Furan platform chemicals beyond fuels and plastics[J]. *Green Chemistry*, 2021, 23(19): 7458–7487.
- [16] COUSIN E, NAMHAED K, PÉRÈS Y, et al. Towards efficient and greener processes for furfural production from biomass: A review of the recent trends[J]. *Science of the Total Environment*, 2022, 847: 157599.
- [17] HE Y, ZHANG R, SONG W, et al. 1, 4-Dioxane intervention enables simultaneous valorization of biomass-based C₅ and C₆ sugars to furfural over H β zeolite[J]. *Chemical Engineering Journal*, 2024, 480: 48092.
- [18] SBOIU D M, MÁRQUEZ MEDINA M D, LARA-SERRANO M, et al. Catalytic conversion into 5-hydroxymethylfurfural and furfural by heterogeneous sulfonic acid catalysis in a flowing acetone-water system[J]. *Fuel*, 2024, 372: 132200.
- [19] XU Guangzhi, TU Zhuoheng, HU Xingbang, et al. Protic Brønsted acidic ionic liquids with variable acidity for efficient conversion of xylose and hemicellulose to furfural[J]. *Fuel*, 2023, 339: 127334.
- [20] LI Xiaoyun, LU Xuebin, LIANG Min, et al. Conversion of waste lignocellulose to furfural using sulfonated carbon microspheres as catalyst[J]. *Waste Management*, 2020, 108: 119–126.
- [21] WANG Xiaoqi, QIU Mo, TANG Yiwei, et al. Synthesis of sulfonated lignin-derived ordered mesoporous carbon for catalytic production of furfural from xylose[J]. *International Journal of Biological Macromolecules*, 2021, 187: 232–239.
- [22] LI Xiaodan, JIA Pei, WANG Tiefeng. Furfural: A promising platform compound for sustainable production of C₄ and C₅ chemicals[J]. *ACS Catalysis*, 2016, 6(11) : 7621–7640.
- [23] XU Guangzhi, TU Zhuoheng, HU Xingbang, et al. New insight into dehydration reaction of xylose and hemicellulose to furfural over dual-acid deep eutectic solvent catalysts[J]. *Chemical Engineering Journal*, 2024, 496: 154112.
- [24] ZHAN Qiwen, LIN Qixuan, LIU Yao, et al. Insights into Lewis/Brønsted acidity of metal chlorides and solvent effect of alcohols for synthesis of γ -valerolactone by combining

- molecular dynamics simulations and experiments[J]. *Fuel*, 2023, 335: 126749.
- [25] RAMAN J K, GNANSOUNOU E. Furfural production from empty fruit bunch—A biorefinery approach[J]. *Industrial Crops and Products*, 2015, 69: 371–377.
- [26] LEE C B T L, WU T Y. A review on solvent systems for furfural production from lignocellulosic biomass[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2021, 137: 110172.
- [27] DULIE N W, WOLDEYES B, DEMSASH H D. Synthesis of lignin-carbohydrate complex-based catalyst from *Eragrostis tef* straw and its catalytic performance in xylose dehydration to furfural[J]. *International Journal of Biological Macromolecules*, 2021, 171: 10–16.
- [28] SENER Canan, MOTAGAMWALA A H, ALONSO D M, et al. Enhanced furfural yields from xylose dehydration in the γ -valerolactone/water solvent system at elevated temperatures[J]. *ChemSusChem*, 2018, 11(14): 2321–2331.
- [29] LIN Qixuan, LIAO Shouwei, LI Libo, et al. Solvent effect on xylose conversion under catalyst-free conditions: Insights from molecular dynamics simulation and experiments[J]. *Green Chemistry*, 2020, 22(2): 532–539.
- [30] WANG Ye, DAI Yanan, WANG Tianhao, et al. Efficient conversion of xylose to furfural over modified zeolite in the recyclable water/*n*-butanol system[J]. *Fuel Processing Technology*, 2022, 237: 107472.
- [31] LIN Qixuan, ZHAN Qiwen, LI Rui, et al. Solvent effect on xylose-to-furfural reaction in biphasic systems: Combined experiments with theoretical calculations[J]. *Green Chemistry*, 2021, 23(21): 8510–8518.
- [32] AN Zhidong, LI Jiang. Recent advances in the catalytic transfer hydrogenation of furfural to furfuryl alcohol over heterogeneous catalysts[J]. *Green Chemistry*, 2022, 24(5): 1780–1808.
- [33] BAGNATO G, FIGOLI A, URSINO C, et al. A novel Ru-polyethersulfone (PES) catalytic membrane for highly efficient and selective hydrogenation of furfural to furfuryl alcohol[J]. *Journal of Materials Chemistry A*, 2018, 6(12): 4955–4965.
- [34] GAO Xing, TIAN Suyang, JIN Yunyun, et al. Bimetallic PtFe-catalyzed selective hydrogenation of furfural to furfuryl alcohol: Solvent effect of isopropanol and hydrogen activation[J]. *ACS Sustainable Chemistry & Engineering*, 2020, 8(33): 12722–12730.
- [35] DU Juan, ZHANG Jiaren, SUN Yong, et al. Catalytic transfer hydrogenation of biomass-derived furfural to furfuryl alcohol over *in situ* prepared nano Cu-Pd/C catalyst using formic acid as hydrogen source[J]. *Journal of Catalysis*, 2018, 368: 69–78.
- [36] JIA Pei, LAN Xiaocheng, LI Xiaodan, et al. Highly active and selective NiFe/SiO₂ bimetallic catalyst with optimized solvent effect for the liquid-phase hydrogenation of furfural to furfuryl alcohol[J]. *ACS Sustainable Chemistry & Engineering*, 2018, 6(10): 13287–13295.
- [37] WANG Xiaoqi, QIU Mo, SMITH R L Jr, et al. Ferromagnetic lignin-derived ordered mesoporous carbon for catalytic hydrogenation of furfural to furfuryl alcohol[J]. *ACS Sustainable Chemistry & Engineering*, 2020, 8(49): 18157–18166.
- [38] PRAKRUTHI H R, CHANDRASHEKARA B M, JAI PRAKASH B S, et al. Hydrogenation efficiency of highly porous Cu-Al oxides derived from dealuminated LDH in the conversion of furfural to furfuryl alcohol[J]. *Journal of Industrial and Engineering Chemistry*, 2018, 62: 96–105.
- [39] ZHOU Shenghui, DAI Fanglin, XIANG Zhouyang, et al. Zirconium-lignosulfonate polyphenolic polymer for highly efficient hydrogen transfer of biomass-derived oxygenates under mild conditions[J]. *Applied Catalysis B: Environmental*, 2019, 248: 31–43.
- [40] SHENG Yingying, TIAN Fuping, WANG Xiang, et al. Carbon-encapsulated Ni catalysts derived from citrate complexes for highly efficient hydrogenation of furfural to tetrahydrofurfuryl alcohol[J]. *Energy*, 2024, 292: 130360.
- [41] CHEN Bingfeng, LI Fengbo, HUANG Zhijun, et al. Tuning catalytic selectivity of liquid-phase hydrogenation of furfural via synergistic effects of supported bimetallic catalysts[J]. *Applied Catalysis A: General*, 2015, 500: 23–29.
- [42] TAYLOR M J, DURNDELL L J, ISAACS M A, et al. Highly selective hydrogenation of furfural over supported Pt nanoparticles under mild conditions[J]. *Applied Catalysis B: Environmental*, 2016, 180: 580–585.
- [43] ZHU Yanru, ZHAO Wenfang, ZHANG Jian, et al. Selective activation of C—OH, C—O—C, or C=C in furfuryl alcohol by engineered Pt sites supported on layered double oxides[J]. *ACS Catalysis*, 2020, 10(15): 8032–8041.
- [44] SHANMUGARAJ K, BEDOYA S, GONZÁLEZ VERA D, et al. Palladium nanoparticles immobilized on TiO₂ nanosheets matrix for the valorization of furfural to produce tetrahydrofurfuryl alcohol[J]. *Journal of Environmental Chemical Engineering*, 2024, 12(5): 113442.
- [45] CAO Yueling, ZHANG Hepeng, LIU Kangkai, et al. Biowaste-derived bimetallic Ru-MoO_x catalyst for the direct hydrogenation of furfural to tetrahydrofurfuryl alcohol[J]. *ACS Sustainable Chemistry & Engineering*, 2019, 7(15): 12858–12866.
- [46] CHEN Shuo, WOJCIESZAK R, DUMEIGNIL F, et al. How catalysts and experimental conditions determine the selective hydroconversion of furfural and 5-hydroxymethyl-furfural[J]. *Chemical Reviews*, 2018, 118(22): 11023–11117.
- [47] LIN Wei, CHEN Yi, ZHANG Yuexing, et al. Surface

- synergetic effects of Ni-ReO_x for promoting the mild hydrogenation of furfural to tetrahydrofurfuryl alcohol[J]. ACS Catalysis, 2023, 13(17): 11256–11267.
- [48] MATSAGAR B M, LI T H, VAN NGUYEN C, et al. Furfural hydrogenation into tetrahydrofurfuryl alcohol under ambient conditions: Role of Ni-supported catalysts and hydrogen source[J]. Industrial Crops and Products, 2023, 195: 116390.
- [49] FU Qiuju, YAN Liting, LIU Dandan, et al. Highly-dispersed surface NiO species and exposed Ni (200) facets facilitating activation of furan ring for high-efficiency total hydrogenation of furfural[J]. Applied Catalysis B: Environmental, 2024, 343: 123501.
- [50] ZHANG Huiling, YANG Jingnan, ZHAO Teng, et al. In-situ constructing ultrafine NiCo alloy confined in LDH nanoflower for efficient selective hydrogenation of furfural[J]. Chemical Engineering Journal, 2024, 494: 152881.
- [51] RAO T U, SUCHADA S, CHOI C, et al. Selective hydrogenation of furfural to tetrahydrofurfuryl alcohol in 2-butanol over an equimolar Ni-Cu-Al catalyst prepared by the co-precipitation method[J]. Energy Conversion and Management, 2022, 265: 115736.
- [52] ZHANG Yuanjing, WANG Si, YANG Yusen, et al. A switchable hydrogenation chemoselectivity of biomass platform compounds based on solvent regulation[J]. Applied Catalysis B: Environment and Energy, 2024, 346: 123719.
- [53] DATE N S, HENGNE A M, HUANG K W, et al. Single pot selective hydrogenation of furfural to 2-methylfuran over carbon supported iridium catalysts[J]. Green Chemistry, 2018, 20(9): 2027–2037.
- [54] REN Wenqiang, TIAN Jiamin, WANG Zhiqiang, et al. Tuning the amount of Sn⁰ around Ru to promote hydrodeoxygenation of furfural[J]. Applied Catalysis A: General, 2024, 685: 119894.
- [55] AN Yadan, WU Qi, NIU Libo, et al. Investigating hydrodeoxygenation of furfural for 2-methylfuran production over Cu-Mo/CoO_x catalyst: Influence of Mo promoter[J]. Journal of Catalysis, 2024, 429: 115271.
- [56] KULKARNI B B, MARADUR S P. Tandem hydrogenation/hydrogenolysis of furfural to 2-methylfuran over multi-functional metallic Cu nanoparticles supported ZIF-8 catalyst[J]. Bioresource Technology, 2024, 402: 130805.
- [57] LI Bolong, LI Lulu, SUN Hao, et al. Selective deoxygenation of aqueous furfural to 2-methylfuran over Cu₀/Cu₂O·SiO₂ sites via a copper phyllosilicate precursor without extraneous gas[J]. ACS Sustainable Chemistry & Engineering, 2018, 6(9): 12096–12103.
- [58] ZHANG Huiling, ZHOU Xiaomei, LIU Longxin, et al. Assembling Co clusters via nanosized ZIF-67 sprouted from CoAl-LDH nanoflower for selective hydrogenation[J]. Applied Catalysis B: Environmental, 2023, 338: 123026.
- [59] LI Yongwang, SHEN Qi, NIAN Yao, et al. Promoting effect of oxygen vacancies in Co/CoAl₂O₄ catalyst steered with a straightforward method on hydrogenation of furfural to 2-methylfuran[J]. Applied Catalysis B: Environmental, 2024, 343: 123529.
- [60] LIU Wei, YANG Yusen, CHEN Lifang, et al. Atomically-ordered active sites in NiMo intermetallic compound toward low-pressure hydrodeoxygenation of furfural[J]. Applied Catalysis B: Environmental, 2021, 282: 119569.
- [61] WANG Chenyu, WU Chan, DENG Longbin, et al. Ni-promoted Cu/ZSM-5 for selective hydrodeoxygenation of furfural to produce 2-Methylfuran[J]. Fuel, 2023, 353: 129233.
- [62] TANG Yiwei, LIU Xiaoning, XI Ran, et al. Catalytic one-pot conversion of biomass-derived furfural to ethyl levulinate over bifunctional Nb/Ni@OMC[J]. Renewable Energy, 2022, 200: 821–831.
- [63] TIAN Yijun, ZHANG Fangfang, WANG Jieni, et al. A review on solid acid catalysis for sustainable production of levulinic acid and levulinic esters from biomass derivatives[J]. Bioresource Technology, 2021, 342: 125977.
- [64] MOHAMMADBAGHERI Z, NAJAFI CHERMAHINI A. Catalytic conversion of furfuryl alcohol to n-hexyl levulinate using modified dendritic fibrous nanosilica[J]. Chemical Engineering Journal, 2019, 361: 450–460.
- [65] SONG Daiyu, AN Sai, SUN Yingnan, et al. Efficient conversion of levulinic acid or furfuryl alcohol into alkyl levulinates catalyzed by heteropoly acid and ZrO₂ bifunctionalized organosilica nanotubes[J]. Journal of Catalysis, 2016, 333: 184–199.
- [66] DOOKHEH M, NAJAFI CHERMAHINI A, SARAJI M. Organic-inorganic bi-functionalized hybrid KIT-5: A toolbox for catalytic dehydration of xylose to n-hexyl levulinate[J]. Renewable Energy, 2022, 200: 527–536.
- [67] YU Xin, PENG Lincai, DAI Jun, et al. Ethylene glycol co-solvent enhances alkyl levulinate production from concentrated feeds of sugars in monohydric alcohols[J]. Fuel, 2021, 304: 121471.
- [68] ZHU Shanhui, CEN Youliang, GUO Jing, et al. One-pot conversion of furfural to alkyl levulinate over bifunctional Au-H₄SiW₁₂O₄₀/ZrO₂ without external H₂[J]. Green Chemistry, 2016, 18(20): 5667–5675.
- [69] ANTUNES M M, LIMA S, NEVES P, et al. Integrated reduction and acid-catalysed conversion of furfural in alcohol medium using Zr, Al-containing ordered micro/mesoporous silicates[J]. Applied Catalysis B: Environmental, 2016, 182: 485–503.
- [70] LI Mengzhu, WEI Junnan, YAN Guihua, et al. Cascade conversion of furfural to fuel bioadditive ethyl levulinate over bifunctional zirconium-based catalysts[J]. Renewable Energy, 2020, 147: 916–923.

- [71] CHEN Bingfeng, LI Fengbo, HUANG Zhiyun, et al. Hydrogen-transfer conversion of furfural into levulinic esters as potential biofuel feedstock[J]. *Journal of Energy Chemistry*, 2016, 25(5): 888–894.
- [72] NGUYEN H, XIAO N, DANIELS S, et al. Role of lewis and Brønsted acidity in metal chloride catalysis in organic media: Reductive etherification of furanics[J]. *ACS Catalysis*, 2017, 7(10): 7363–7370.
- [73] GUO Xiaowen, WU Haihong, WU Peng, et al. Efficient synthesis of bioetheric fuel additive by combining the reductive and direct etherification of furfural in one-pot over Pd nanoparticles deposited on zeolites[J]. *Green Energy & Environment*, 2023, 8(2): 519–529.
- [74] SONG Mengxue, QIU Chonghao, MA Pengfei, et al. Effect of Lewis and Brønsted acidity in Ni/ZSM-5 on catalytic reductive etherification of furfural and alcohols[J]. *Renewable Energy*, 2023, 212: 468–477.
- [75] NUZHDIN A L, WANG Yazhou, VLASOVA E N, et al. Continuous-flow reductive etherification of furfural over CuAlO_x catalyst combined with HZSM-5-Al₂O₃ composite[J]. *Fuel*, 2024, 356: 129622.
- [76] YANG Kaixuan, WANG Ruonan, XU Dongxue, et al. Metal-acid dual sites in Pd/SiO₂-Al₂O₃ synergistically catalyze selective hydrogenation-etherification of furfural to bioether[J]. *Journal of Catalysis*, 2023, 425: 170–180.
- [77] HU Lei, SHA Baogang, SHI Yingxuan, et al. Switchable transformation of biomass-derived furfural to furfuryl alcohol and isopropyl furfuryl ether over a zirconium-based bifunctional catalyst[J]. *Chemical Engineering Journal*, 2024, 498: 155725.
- [78] ESSIH S, CECILIA J A, JIMÉNEZ GÓMEZ C P, et al. Synthesis of porous clay heterostructures modified with SiO₂-ZrO₂ nanoparticles for the valorization of furfural in one-pot process[J]. *Advanced Sustainable Systems*, 2022, 6(5): 2100453.
- [79] YAN Long, YAO Qian, FU Yao. Conversion of levulinic acid and alkyl levulinates into biofuels and high-value chemicals[J]. *Green Chemistry*, 2017, 19(23): 5527–5547.
- [80] LIU Zonghui, ZHANG Zhongze, ZHOU Yali, et al. Phosphotungstic acid supported on Zr-SBA-15 as an efficient catalyst for one-pot conversion of furfural to γ-valerolactone[J]. *Fuel*, 2024, 356: 129631.
- [81] YU Zhihao, LU Xuebin, LIU Chen, et al. Synthesis of γ-valerolactone from different biomass-derived feedstocks: Recent advances on reaction mechanisms and catalytic systems[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2019, 112: 140–157.
- [82] LIU Bo, CHEN Xiaozhou, XU Yaxuan, et al. A combo Zr-zeolite and Zr(OH)₄ mixture composition for one-pot production of γ-valerolactone from furfural[J]. *Renewable Energy*, 2024, 229: 120751.
- [83] MUTLU B, UNAL B, UNLU D. A novel and clean technique for the one-pot production of green chemical γ-valero-
- lactone from furfural using bifunctional H₃PW₁₂O₄/UiO-66 catalyst: Pervaporation membrane reactor[J]. *Journal of Environmental Chemical Engineering*, 2024, 12(3): 112665.
- [84] SHAO Yuewen, LI Qingyin, DONG Xinyi, et al. Cooperation between hydrogenation and acidic sites in Cu-based catalyst for selective conversion of furfural to γ-valerolactone[J]. *Fuel*, 2021, 293: 120457.
- [85] BUI L, LUO H, GUNTHER W R, et al. Domino reaction catalyzed by zeolites with Brønsted and Lewis acid sites for the production of γ-valerolactone from furfural[J]. *Angewandte Chemie (International Ed)*, 2013, 52(31): 8022–8025.
- [86] ZHANG Tingwei, LU Yijuan, LI Wenzhi, et al. One-pot production of γ-valerolactone from furfural using Zr-graphitic carbon nitride/H-β composite[J]. *International Journal of Hydrogen Energy*, 2019, 44(29): 14527–14535.
- [87] MA Mingwei, HOU Pan, ZHANG Peng, et al. Tandem catalysis of furfural to γ-valerolactone over polyoxometalate-based metal-organic frameworks: Exploring the role of confinement in the catalytic process[J]. *Renewable Energy*, 2024, 227: 120474.
- [88] XUE Wei, MA Mingwei, HOU Pan, et al. One-pot tandem conversion of furfural to γ-valerolactone over a series of modified zirconium-based metal-organic frameworks with variational Lewis and Brønsted acid sites[J]. *Fuel*, 2024, 371: 132115.
- [89] LI Jing, YE Lan, GONG Shiqi, et al. Review on the combustion progress and engine application of tailor-made fuels from biomass[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2024, 192: 114242.
- [90] SINGH E, SHANKAR V S B, TRIPATHI R, et al. 2-Methylfuran: A bio-derived octane booster for spark-ignition engines[J]. *Fuel*, 2018, 225: 349–357.
- [91] WANG Chongming, XU Hongming, DANIEL R, et al. Combustion characteristics and emissions of 2-methylfuran compared to 2, 5-dimethylfuran, gasoline and ethanol in a DISI engine[J]. *Fuel*, 2013, 103: 200–211.
- [92] THEWES M, MUETHER M, PISCHINGER S, et al. Analysis of the impact of 2-methylfuran on mixture formation and combustion in a direct-injection spark-ignition engine[J]. *Energy & Fuels*, 2011, 25(12): 5549–5561.
- [93] NARAYANAMOORTHY R, SIVAPRAKASAM S, SARAVANAN C G, et al. Experimental investigation of 2-methyl furan as an additive with camphor blended gasoline blend for SI engines[J]. *Fuel*, 2021, 306: 121748.
- [94] LAWAN I, ZHOU Weiming, GARBA Z N, et al. Critical insights into the effects of bio-based additives on biodiesels properties[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2019, 102: 83–95.
- [95] ZHANG Heng, LI Hu, HU Yulin, et al. Advances in production of bio-based ester fuels with heterogeneous

- bifunctional catalysts[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2019, 114: 109296.
- [96] BADGUJAR K C, BADGUJAR V C, BHANAGE B M. Synthesis of alkyl levulinic acid as fuel blending agent by catalytic valorization of carbohydrates via alcoholysis: Recent advances and challenges[J]. *Catalysis Today*, 2023, 408: 9–21.
- [97] TIAN Miao, MCCORMICK R L, LUECKE J, et al. Anti-knock quality of sugar derived levulinic esters and cyclic ethers[J]. *Fuel*, 2017, 202: 414–425.
- [98] LEI Tingzhou, WANG Zhiwei, CHANG Xia, et al. Performance and emission characteristics of a diesel engine running on optimized ethyl levulinic acid-biodiesel-diesel blends[J]. *Energy*, 2016, 95: 29–40.
- [99] GHOSH M K, HOWARD M S, ZHANG Yingjia, et al. The combustion kinetics of the lignocellulosic biofuel, ethyl levulinic acid[J]. *Combustion and Flame*, 2018, 193: 157–169.
- [100] RAUT S U, BHAGAT P R. Sugarcane bio-refinery products: An efficient one umbrella approach for synthesis of biofuel and value-added compounds using metal-free photocatalyst[J]. *Fuel*, 2021, 303: 121154.
- [101] ZHANG Wenbin, ZHANG Zhou, MA Xiao, et al. Impact of injector tip deposits on gasoline direct injection engine combustion, fuel economy and emissions[J]. *Applied Energy*, 2020, 262: 114538.
- [102] VEMPATAPU B P, KANAUJIA P K. Monitoring petroleum fuel adulteration: A review of analytical methods[J]. *TrAC Trends in Analytical Chemistry*, 2017, 92: 1–11.
- [103] SERRANO RUIZ J C, DUMESIC J A. Catalytic routes for the conversion of biomass into liquid hydrocarbon transportation fuels[J]. *Energy & Environmental Science*, 2011, 4(1): 83–99.
- [104] BOND J Q, ALONSO D M, WANG D, et al. Integrated catalytic conversion of γ -valerolactone to liquid alkenes for transportation fuels[J]. *Science*, 2010, 327(5969) : 1110–1114.
- [105] HORVÁTH I T, MEHDI H, FÁBOS V, et al. γ -valerolactone—A sustainable liquid for energy and carbon-based chemicals[J]. *Green Chemistry*, 2008, 10(2): 238–242.
- [106] BERECZKY Á, LUKÁCS K, FARKAS M, et al. Effect of γ -valerolactone blending on engine performance, combustion characteristics and exhaust emissions in a diesel engine[J]. *Natural Resources*, 2014, 5(5): 177–191.
- [107] BRUNO T J, WOLK A, NAYDICH A. Composition-explicit distillation curves for mixtures of gasoline and diesel fuel with γ -valerolactone[J]. *Energy & Fuels*, 2010, 24(4): 2758–2767.
- [108] PULLEN J, SAEED K. An overview of biodiesel oxidation stability[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2012, 16(8): 5924–5950.
- [109] SIERRA CANTOR J F, GUERRERO FAJARDO C A. Methods for improving the cold flow properties of biodiesel with high saturated fatty acids content: A review[J]. *Renewable and Sustainable Energy Reviews*, 2017, 72: 774–790.
- [110] BEKER S A, DA SILVA Y P, BÜCKER F, et al. Effect of different concentrations of tert-butylhydroquinone (TBHQ) on microbial growth and chemical stability of soybean biodiesel during simulated storage[J]. *Fuel*, 2016, 184: 701–707.