3454-30/5.01-20

Modifications of the Text of a number of Patents for Foreign Use Put Abt. Tr/Su. R-687

Aromatisierungs- bzw. Dehydrierungskontakte

(Zusatz zum Patent (Patentanmeldung R 114 653 IVd/23b))

In dem Hauptpatent ist ein Kontakt für die Aromatisierung und Dehydrierung von Kohlen-wasserstoffen beschrieben, der aus Chromoxyd und Aluminiumoxyd etwa im Verhältnis 20: 80 besteht. Das besondere Kennzeichen der Hauptanmeldung ist ein Alkaligehalt etwa in der Größenordnung von 1 - 3 Mol.-%, gerechnet auf die Summe Mol. Chromoxyd und Mol. Aluminiumoxyd im Kontakt.

Es wurde erkannt, daß die Aktivität des Kontaktes durch den Alkaligehalt im allgemeinen leidet. Dagegen wird die Daueraktivität des Kontaktes sowie besonders die Herabsetzung der Kohlenstoffabscheidung am Kontakt durch den Alkalizusatz in hervorragendem
Maße verbessert. Im Nachfolgenden wird eine besondere Herstellungsform des Aluminiumoxyds sowie des Kontaktes selbst beschrieben.
Erst durch die Auffindung dieser besonderen Herstellungsform gelang
es, den Alkalizusatz voll zur Wirksamkeit zu bringen, da durch die
besondere Herstellungsweise die Aktivität des Kontaktes so stark
gesteigert wurde, daß nunmehr die Zugabe von Alkali einen vollen
Vorteil gegenüber den bisher bekannt gewordenen Kontakten bedeutet.

Nach der neuen Erfindung muß das Aluminiumhydrat in genz bestimmter Form aus natron- oder aus kalialkalischer Lösung gefällt -werden,-und-zwar-erfolgt-die-Fällung-am-zweckmäßigsten-durch-Zugabevon Kohlensäure. An Stelle von Kohlensäure kann aber auch Schwefeloder Salzsäure verwendet werden, wober allerdings Voraussetzung ist. daß sie in genügend feiner Verteilung zur Anwendung kommen. Für die Natriumaluminatfällung sind die wesentlichsten Zahlenangaben folgende. Gefällt wird am zweckmäßigsten immer aus einer Lösung, die gegenüber dem Natrium, errechnet aus der Formel NaAlO2, einen 80 %igen Ueberschuß an Natriumhydroxyd enthält. Es ist notwendig, daß eine bestimmte Beziehung zwischen Temperatur und Alkalikonzentration der Lösung eingehalten wird. Die nachstehenden Angaben zeigen diese Beziehungen, wobei sich die angegebenen Konzentrationen auf den Gesamtalkaligehalt der Lösungen beziehen. Bei einer Konzentration von 3 % muß eine Temperatur von etwa 400 eingehalten werden. Bei einer Konzentration von 5 % muß eine Temperatur von 30° eingenalten werden. Bei einer Konzentration von 7 % soll die Temperatur

etwa 20° betragen und bei 10 %iger Lösung 10°. Technisch arbeitet man am günstigsten mit Konzentrationen von etwa 5 %, weil hier die Konzentration noch nicht so niedrig ist, daß man mit allzu großen-Flüssigkeitsmengen belastet wäre, und auf der anderen Seite die Fällungstemperatur doch eine solche ist, daß es mit Anwendung von normalem Kühlwesser oder Frischwasser gelingt, während der Fällung die entstehenden Wärmemengen abzuführen. Höhere Konzentrationen haben insofern gewisse Nachteile, als die praktische Erfahrung ergibt, daß hier der beim Fällungsprozeß noch zulässige Temperaturschwankungsbereich verhältnismäßig klein ist, so daß leicht Fehlchargen entstehen. Außerdem wurde beobachtet, daß sich die entstehenden Hydroxyde meist schwerer auswaschen lassen. Das unter den vorgenannten Bedingungen gefällte Aluminiumhydroxyd stellt ein äußerst voluminöses Material dar, das stärkeartigen Charakter aufweist. Das Material fällt im Großbetriebe von der Filterpresse in einer Form an, die an die bekannte Form der Hoffmann-Stärke erinnert und auch wie diese Stärke zwischen den Fingern leicht zu einem unfühlbaren Puder zerreiblich ist.

Außerordentliche Schwierigkeiten entstanden bei der Waschung des Produktes, bis erkannt wurde, daß es notwendig ist. die Fällung schnell vorzunghmen, d.h. sie möglichst nicht über 2 Stunden auszudehnen und unmittelbar im Anschluß an die Fällung auch schnell zu filtrieren. Es crwies sich beispielsweise als praktisch unmöglich. cin Aluminiumhydroxyd noch genüg nd auszuwaschen, das über 6 Stunden in der Fällungslösung gealtert war. Dieser Vorgang war um so überraschender, als das beim Bayer-Verfahren auskristallisierte Aluminiumhydroxyd bekanntlich meist in etwa 100 Stunden kristallisiert und dann ausgezeichnet auswaschbor ist. Erst nachdem die Fällung und die anschließende Waschung und Filtration sehr schnell durchgeführt wurde, gelang es, mit verhältnismäßig kleinen Wassermengen eine ausreichende Alkalifreiheit der Produkts zu bekommen. Der Grund für diese Verschiedenheit dürfte wahrscheinlich in der vollkommen anderen Oberflächenausbildung zu suchen sein, die dem von uns hergesteilten Produkt die hervorragenden Aktivitätseigenschaften verleiht. Dabei gibt es aber ein ausgesprochenes Optimum. Fällt man beispielsweise bei Temperaturen, die gegenüber der optimalen Temperatur zu tief sind, so wird der Niederschlag glasig und sehr schlecht auswaschbar. Außerdem gibt er kein stärkeertiges, leicht zu feinem Puder zermahlbares Produkt, sondern die glasigen Stücke müssen nach dem Kalzinieren sorgfältig in geeigneten Feinstmühlen, die einem großen Verschleiß unterliegen, aufgearbeitet werden. Fällt man bei zu hohen TemperaPunkten ausgesprochen verbessert wird.

turen, so wird das Aluminiumhydroxyd sandig, der Kontakt wird schlecht formbar und die Aktivität leidet.

Es erwies sich aber auch bei nach der Vorschrift gefälttem Aluminiumhydroxyd, daß hier die Auswaschung auf vollkommene Alkalifreiheit, wie sie in der Literatur vielfach verlangt wird, sehr große technische Anforderungen stellt. Einen besonderen Effekt bedeutet daher die Erkenntnis, daß man gerade in diesem hochdispersen Aluminiumhydroxyd einen gewissen Alkaligehalt/belassen kann. wodurch die Qualität des Kontaktes sogar in vielen

Die höchste Aktivität des Kontaktes hängt aber nicht nur von den Fällungsbedingungen und der Art der Auswaschung ab, sondern auch noch weitgehend von der anschließenden Kalzination sowohl des Aluminiumhydroxydes wie des Kontaktes. Es hat sich als notwendig herausgestellt. das nach der vorliegenden Art gefällte Aluminiumhydroxyd bei 700° etwa 2 Stunden zu brennen, wobei die Temperatur sowohl nach oben wie nach unten variieren kenn, falls die Kalzination entsprechend gekürzt bzw. erhöht wird. Das nach der Kalzination anfallende Material ist ohne Nachmahlung für die Formgebung geeignet, da es infolge seiner stärkeartigen Beschaffenheit die Eigenschaft hat, schon in einem einfachen Kneter ohne jeden Mahlvorgang zu Pulver zu zerfallen. Beim Knetvorgang wird das Aluminiumhydroxyd mit dem Chromnitrat gemischt, wobei man das Chromnitrat zweckmäßig in einer Konzentration und Zusammensetzung anwendet, die der Formel Cr(NO3)39H2O entspricht. Bekanntlich wird Chromnitrat für die Lederindustrie usw. auch mit niedrigerem Salpetersäuregehalt als basisches Salz geliefert. Es hat sich jedoch herausgestellt, daß die Formbarkeit und Plastifizierung der Kontaktmassen einwandfrei nur gelingt, wenn etwa das neutrale Salz vorliegt, wobei sogar ein schwacher Säureüberschuß zulässig bzw. erwünscht ist. Für die Anteigung genügt im allgemeinen der Wassergehalt, der dem kristallisierten und bei 36° schmelzenden Cr(NO3)3.9H2O entspricht. Man kann selbstverständlich durch kleine Wasserzugaben die Plastizität beim Knetvorgang beeinflussen. Da, wie im Hauptpatent beschrieben, der Kontakt einen Alkaligehalt haben soll, der möglichst 1.3 bis 1.5 Gew.-% Alkali auf den Gesamtkontakt entspricht, so kann beim Knetvorgang dieser Alkaligehalt dadurch gena eingestellt werden, daß eine Menge Alkali zugesetzt wird, die den schon im Aluminiumoxyd und gegebenenfalls auch im Chromnitrat ent-

---4---

Maltenen Alkaligehalt auf die gewünschte Höhe bringt. Die plastifizierten-Kontakte lassen sich in Strangpressen usw. gut formen. Wesentlich 1st aber, daß sie in der richtigen Form thermisch vorbehandelt werden, und zwar müssen sie eine Endtemperatur von 600° für mindestens 2 Stunden erreichen. Von der Erreichung dieser Temperatur hängt die Aktivität in stärkstem Maße ab. Werden beispielsweise nur 500° erreicht, so ist die Aktivität des Kontaktes etwa halb so groß wie bei der Erreichung der vorschriftsmäßigen Temperatur von etwa 600°. Wird die Temperatur von 600° wesentlich überschritten, tritt gleichfalls eine Aktivitätsminderung des Kontaktes ein. Diese Weberhitzung ist irreversibel, während die zu goringe Erhitzung durch Nachkalzinieren ausgeglichen werden kann. Aber nicht nur die Höhe und Dauer der Erhitzung, sondern auch die Temperaturführung bei der Erhitzung ist von äußerster Wichtigkeit, und zwar kommt es darauf an, daß der Kontakt langsam, d.h. zweckmäßig etwa 2 bis 2 1/2 Stunden auf Temperaturen von 200 bis 2500 erhitzt wird. Erfolgt diese Erhitzung schnell, d.h. beispielsweise in einer Viertelstunde, dadurch, daß man den Kontakt direkt in einen Ofeneinschiebt, in dem die Kalzinationstemperatur des Kontaktes herrscht, so erhält man ein ganz weiches, schwammiges, zum Zerfall neigendes Korn, das im technischen Betrieb außerordentliche Schwierigkeiten macht. Erhitzt man dagegen langsam, so entweicht-Wasser-und Nitroseunter Hinterlassung eines zwar porösen, aber sehr festen Kontaktgefüges, dessen Festigkeit sich beim Brennen noch außerordentlich erhöht, so daß man auf diese Weise sehr robuste, abriebfeste Kontakte von hoher Aktivität erhält, die nur geringe Kohlenstoffabscheidung haben und daher ausgezeichnet selektiv arbeiten. Zu hoher Alkaligehalt hat übrigens technische Nachteile, da die Kontakte dadurch zu sauerstoffempfindlich werden, d.h. bei der Ausbrennung zu hohe Chromatmengen liefern, die Schwierigkeiten bei der jeweils nach der Regenerierung wieder erfolgenden Reaktion hervorrufen. Im nachfolgenden Beispiel ist die Herstollung eines Kontaktes beschrieben, wobei selbstverständlich die Zahlen des Beispiels keine Einschränkung für den Umfang der vorliegenden Erfindung bedeuten.

Beispiel

Ein normales, etwa 50 bis 60 % Al₂0₃ enthaltendes Aluminiumhydrat des Handels wird bei 80 bis 100° in 10 %iger Natronlauge gelöst. Die Menge Natrium wird hierbei so gewählt, daß ein 80 %iger Ueberschuß über den Bedarf hinaus vorhanden ist, der nach der Gleichung 2NaOH + Al₂O₃ = 2NaAlO₂ + H₂O sich errechnet. Nach dem Abkühlen auf otwa 40° wird die Lösung von in ihr enthaltenen

Unreinigkeiten, wie Eisen-Hydroxyd, Kieselsäure usw., abfiltriert und so verdunnt, daß sich, gerechnet auf NaOH, eine 5 %ige Lösung ergibt. Die Verdünnung erfolgt hierbei zweckmäßig mit eisenfreiem Wasser. Sodann wird die Lösung unter guter Rührung und entsprechender Kühlung bei 25 bis 350, zweckmäßig bei 320, mit feinverteilter gasförmiger Kohlensäure im Laufe von zwei Stunden zersetzt. Das Ende der Zersetzung läßt sich daran erkennen, daß in einer aus dem Fällbehälter entnommenen Probe bei Einleiten von Kohlensäure keine Trübung mehr auftritt. Nach vollendeter Fällung wird schnell filtriert. Es ist hierbei wichtig, daß die Lösung nicht längere Zeit, beispielsweise 6 bis 15 Stunden, lagert, weil bei längerem Lagern Umwandlungen der ursprünglich erhaltenen Aluminiumhydroxyd-Form eintreten, die ein Seifigwerden der Fällung bewirken und es praktisch unmöglich machen, die Fällung zu filtrieren bzw. zu waschen. Nach der Filtration wird das Aluminiumhydroxyd auf dem Filter sofort mit heißem Wasser kräftig nachgewaschen, bis das Waschwasser nur noch einen geringen Alkaligehalt aufweist. Das Produkt wird dann in einer Maische aufgemaischt, wobei direkter Dampf bis zum Sieden der Lösung eingeleitet wird. Darauf wird wieder filtriert und etwa 10 bis 20 Minuten nachgewaschen, wonach wieder eine Aufmaischung folgt. Unter den gegebenen Fällungs- und Waschbedingungen kann man rechnen, daß die Fällung im Anfang etwa 20 % Na₂O-auf-Al₂O₃ gerechnet enthält. Nach der ersten Waschung sinkt der Gehalt auf 10 %, nach der zweiten auf 5 %, nach der dritten auf 2 % und nach der vierten auf etwa 1 % ab. Dieser kann im Aluminiumhydrat belassen werden. Das Aluminiumhydrat wird sodann kalziniert, und zwar so, daß es mindestens 2 Stunden lang eine Temperatur von 700° erhält. Man kann auch bei 600° kalzinieren, muß dann aber wesentlich längere Kalzinationszeiten anwenden. Das sokalzinierte Aluminiumoxyd ist eine hochwertige Kontaktträgersubstanz. Sie hat einen Charakter, der als stärkeartig zu bezeichnen ist., d.h. sie bildet ein stückiges Produkt, ähnlich der bekannten Hoffmann-Stärke, das sich leicht zwischen den Fingern zerdrücken läßt und dabei zu einem vallkommen feinen und nicht mehr sandigen Puder zerfällt. Das Produkt wird in einer Knetmaschine mit Chromnitrat, zweckmäßig in der Form des kristallisierten Cr(NO3)3.9H2O, das man im Kristallwasser aufschmilzt, in einer solchen Menge versetzt, daß auf 80 Gew.-Teile Al203 20 Gew.-Teile Cr203 enthalten sind. Bei der Durchmischung wird Alkali in einer Menge zugesetzt, daß möglichst genau 2,3 Mole % Na O auf 100 Mole des Gesamtkontaktes kommen, der dann aus 84,5 Molen % Al₂0₃, 13,2 Molen % Cr₂0₃, und 2,3 % Na₂0 besteht.

Der geknetete Kontakt wird sodenn in einer Strangpresse geformt und bei einer Temperatur zwischen 150 und 250° vorzersetzt. Bei der Vorzersetzung entweicht das Kristallwasser des Chromnitrats sowie ein großer Teil des Salpetersäure in Form von Nitrose. Die Vorzersetzung dauert zwecknäßig mindestens 1 1/2 bis 2 Stunden, kann aber auch ohne Schaden länger ausgedehnt werden. Ihr Ende gibt sich durch Nachlassen der Nitrosentwicklung zu erkennen. Die Fertigkalzination erfolgt durch etwa zweistündiges Erhitzen auf 600°. Die Temperatur kann hierbei auch höher gewählt werden, doch ist dann die Erhitzungszeit entsprechend abzukürzen. Zweckmäßig ist eine Temperatur von 600°, weil bei dieser Temperatur die Gefahr einer Ueborhitzung fast ausgeschlossen ist. Der fertige Kontakt soll eine sattgrüne Färbeng aufweisen. Zu wenig gebrannte Kontakte sind schmutzig dunkelgrün, zu hoch gebrannte Kontakte werden sehr hellgrüngrau bis violett.

Pat ntansprüche

- l.) Aromatisierungs- bzw. Dehydrierungskontakte nach
 Patent (Anmeldung R 114 653 IVd/23b), dadurch gekennzeich ehnet, daß Aluminiumhydroxyd verwendet wird, das
 bei bestimmten Konzentrations- und Imperaturbedingungen mit Säuren
 aus Natron- oder Kalialuminatlösung schnell gefällt und unmittelbar
 anschließend an die Fällung durch Waschung von seinem Alkaligehalt
 bis zu einer bestimmten Grenze befreit wird, worauf eine Kalzination
 von geregelter Dauer und festgelegter Temperaturhöhe ein stärkeartiges Erodukt-ergibt, das-mit-Chromatrat-bestimmten-Wasser- und
 Säuregehaltes unter Zugabe geregelter Alkalimengen plastifiziert
 und geformt und dann nach langsamer Erhitzung auf eine Vortemperatur
 bei einer bestimmten Temperatur fertig kalziniert wird.
- 2.) Kontakte nach Anspruch 1, d a d u r c h g e k o n n z c i c h n e t , daß ein stärkeartiges Aluminiumhydrat verwendet wird, das durch Fällen des Hydroxyds mittels Kohlensäure aus einer Aluminatlösung, die gegen 5 % NaOH enthält, bei etwa 25 bis 35° gewonnen wird, wobei das Natrium im Ucberschuß, zweckmäßig von etwa 80 %, über die sich aus der Formal NnAlo2 ergebende Menge anwesend ist.
- 3.) Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dad urch gokennzeich net, das das Aluminiumhydrat schnell, und zwar möglichst innerhalb von 2 Stunden gefällt wird.

- 4.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 3, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß das Aluminiumnydrat möglichst unmittelbar nach der Fällung filtriert und heiß gewaschen wird.
- 5.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß das Aluminiumhydrat nur bis zu einer bestimmten Alkaligrenze, die vorzugsweise unter 2 Mol-% bezogen auf das Aluminiumhydrat liegt, ausgewaschen wird.
- 6.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 5, d a d u r c'h g e k e n n z e i c'h n e t , dass das für die Kontaktformung verwandte Hydrat vor der Formung mindestens 2 Stunden bei etwa 700° kalziniert wird, wobei unter kürzerer oder längerer Erhitzungsdauer auch etwas höhere oder tefere Temperaturen angewandt werden können.
- 7.) Verfahren nach Ansprüch 1 bis 6, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß bei der Zumischung von Chromnitrat das Alkali bis auf den für die Erreichung der höchsten Aktivität notwendigen Wert zugegeben wird, wobei das bei der Waschung nicht mit ausgewaschene Alkali bei der Gesamtalkalizugabe in Anrechnung kommt.
- 8.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 7, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß vor der Kalzination des Fertigkon-takts eine Vorzersetzung bei Temperaturen, die mindestens 300° unter Kalzinationstemperatur, zweckmäßig aber bei etwa 150 bis 250° liegen, vorgenommen wird, bei der das Wasser und ein wesentlicher Teil-der-Ni-trose-entfernt-werden.
- 9.) Verfahren nach Anspruch 1 bis 8, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß der vorzersetzte Kontakt bei 6000 etwa 2 Stunden kalziniert wird.

RUHRCHEMIE AKTIENGESELLSCHAFT