Ruhrchemie Aktiengesellschaft Oberhausen-Holten Abt.HI - Tr/Im.

000608 4

23. Hai 1940.

Verw. 1 Tub. Nr. 3994 Eing. 175.40 Herren Professor Martin Gonolff Oliman Dr. Hagemann
Direktor Alberts
Dipl.-Ing. von Asboth
Dipl.-Ing. Stuhlpfarrer
Tapp

### Betrifft: LT-Anlage.

In der Anlage übersende ich einen Bericht über die bisherigen Versuchsergebnisse in der LT-Anlage.

5f 5000 1 4a a 1000

Abt.EL - Kg/Em.

000699

30. April 1940.

Seheimi

#### Bericht

# über die bisherigen Versuchsergebnisse in der LT-Anlage.

Der Versuchsbetrieb der LT-Anlage gliedert sich in 3 hauptsüchliche Abschnitte,

- 1.) die Herstellung von reinem  $c_7$  aus Akohlebenzin,
- 2.) die eigentliche Aromatisierung und
- 3.) die Aufarbeitung der aromatisierten Produkte zu Reintoluol. Auf eine ausführliche Beschreibung der Anlage sei hier vorzichtet. Das beigefügte Schallschema (Abb.1) enthält alle wesentlichen Angaben.

## I. Herstellung von reinem C7 aus Akohlebenzin.

Rineatz ist stabiliciertes Akohlebensin mit

20 - 25 % C7-Gehalt. Die Destillation erfolgt in einer von

Avenarius gebauten Kolonne von 600 mm lichter weise mit

80 Glockenböden. Das Frischprodukt wird auf Boden 21 eingespeist, aus dem Sumpf der Kolonne werden die Anteile C7, als

Kopfprodukt die Anteile C7 abgesogen. Von den Böden 40 - 56

kann eine C7-reiche Fraktion (etwa 90 % - 95 % C7-Gehalt) in

die aus 24 Glockenböden von 400 mm l.W. bestehende Seiten
kolonne abgenommen werden. Das Kopfprodukt der Seitenkolonne

wird auf Boden 56 der Hauptkolonne zurückgogeben, das Sumpf
produkt der Seitenkolonne ist reines C7 und wird über Wechsel
vorlagen in den C7-Vorratstank gedrückt. Die Einsatzmenge

in die Hauptkolonne beträgt 220 1/h, die Rücklaufmenge liegt zwischen 2,0 und 2,5 m<sup>3</sup>/h. Die Erzeugung en Rein-C<sub>7</sub> betrügt demnech ca. 50 1/h.

Die Durchführung der Destillstion wurde so vorgenormen, daß eine konstante Einsatzmenge in die Hauptkolonne eingespeist wurde, der Wiederaufkocher zur Einstellung eines Rücklaufes von 2,0 - 2,5 m³/h mit einer konstanten Dampfmenge beaufschlagt wurde, das anfallende Bodenprodukt mit einem Schwimzer abreguliert wurde und eine konstante Kopftemperatur von 52° durch GST-Regler und Rücklaufpumpe gehalten wurde. Je nach dem C7-Gehalt des Akohlebensins konnte dann mehr oder weniger Produkt in die Seitenkolonne abgezogen werden. Die Lempfmenge für den Viederaufkocher der Seitenkolonne wurde ebenfalls konstant auf eine solche Höhe eingestellt, daß eine genügend große Rücklaufmenge vorhanden war. Da das am Boden der Seitenkolonne anfallende Produkt automatisch abgeregelt warde, konnte die Reinheit des dort anfallenden  $c_7$ , die in der Einhaltung einer Bodentemperatur von 98° zu erkennen war, nur dadurch eingestellt werden, daß mehr oder weniger Kopfprodukt dieser Kolonne wieder zur Hauptkolonne zurückgegeben wurde. Auf diese Weise gelingt es leicht, ein vollkommen C5- und C6-freies C7 zu erhalten. Wichtig vor allem ist aber das vollständige Fohlen von C8-Anteilen, da diese nach der Aromaticierung in der Toluolfraktion erscheinen und da Spuren von Co die Dichte des Toluels stark herabsetzen würden. Es seigte sich jedoch, das die Gefehr eines Einschleppens von C in die Seitenkolonne bei der großen Anzahl der Böden der

Houptkolonne nicht vorlag. Sicherheitshalber wurde der Abzug der C<sub>7</sub>-reichen Fraktion aus der Hauptkolonne in die Seiten-kolonne meist von den oberen Abzugsböden (48 oder 507 vorgenommen.

Die Untersuchung der Reinheit des anfallenden C<sub>7</sub> geschah inéiner Feinschnittdestillation. Es erwies sich, daß C<sub>5</sub>- oder C<sub>6</sub>-Anteile niemals in der C<sub>7</sub>-Fraktion vorhanden waren. Zur Feststellung eines C<sub>8</sub>-Gehaltes wurde folgende Methode engewendet. Gleiche Teile C<sub>7</sub>-Fraktion und Reintoluol wurden gemischt und aus dieser Mischung das C<sub>7</sub> wieder vollständig abdostilliert. Aus der Dichte des zurückbleibenden Toluols konnte dann mit sehr großer Genzugkeit der C<sub>8</sub>-Gehalt errechnet werden. In den ersten Tagen nach der Inbetriebnahme wurden z.T. C<sub>8</sub>-Gehalte der C<sub>7</sub>-Fraktion bis zu 0,4 % festgestellt. Späterhin lag der C<sub>8</sub>-Gehalt aber immer unter 0,1 %.

Ropfprodukt und Bodenprodukt der Hauptkolonne wurden ebenfalls in der Feinschmittdestillation untersucht. Der Cy-Gehalt des Bodenproduktes lag zwischen 5 % und 40 %. Das Kopfprodukt hatte einen Cy-Gehalt von höchstens 1 %. (Vgl. dazu die Kurven der Abb.2).

Bei der Durchführung der halbtechnischen Destillation bereitete anfangs die genaue Einstellung der Menge der zur Seitenkolonne abzuziehenden C7-reichen Fraktion Schwierigkeiten. Es wurde damals zu wenig abgezogen. Die Folge war, daß der überschüssige C7 den dann noch einzig möglichen Ausweg suchte, nämlich mit dem Bodenprodukt der Hauptkolonne ablief. Das aber bedeutete eine Verringerung der C7-Ausbeute. Das Bodenprodukt enthielt damals teilweise 40 % C7. Die Temperatur des unter-

sten Bodens lag bei 119°. In dem Maße wie größere Mengen Produkt zur Seitenkolonne abgezogen wurden, fiel der C7-Gehalt des Bodenproduktes der Hauptkolonne, was sich in einem Steigen der Sumpftemperatur bemerkbar machte. (119° bis 132°). Aus Abb.3, in der die Beziehung zwischen Sumpftemperatur und G7-Gehalt dargestellt ist, ist zu erkennen, daß men mit der Sumpftemperatur der Hauptkolonne sehr einfach die erforderliche Abzugsmenge der C7-reichen Fraktion in die Seitenkolonne bei wechselndem C7-Gehalt des Ausgangsbenzins einstellen kann.

Abb.4 gibt einen Überblick über die Temperaturen in der Hauptund Seitenkolonne bei Einstellung des richtigen Gleichgewichts.

Bei einem C7-Gehalt des Ecdenproduktes von 5 % und des Kopfproduktes von 1 % ergibt eich eine Gesamteusbeute von cn. 94 % an 99,9%igem C7. Im einzelnen teilen sich die Fraktionen in Übereinstimmung mit Feinschnittsiedeanalysen des Ausgangs-Akohlebenzins etwa so auf:

Die unausgewiesenen Verluste liegen meist unter 1 % und sind wohl z.T. durch  $C_A$ -Verluste zu erklären.

#### II. Aromatisierung.

Dor wesentliche Teil der Aromatisierung ist der Reaktor (vgl. Abb.5). Er besteht aus einem aus Sichromal 8 verfertigten Topf von etwa 1400 mm l.w. und etwa 1 m zylindrischer Höhe. Oben und unten ist je ein Mannloch, das mit einem pilzartigen Einsatz, der zur Wärmeisolation mit Schlackenwolle gestopft ist, ausgefüllt ist. Das Gas tritt zunächst durch das innere Rehr dieses Pilzes und wird denn durch 2 Lochreihen am Pilzumfang in der in der Abbildung angedeuteten Weise auf die Kontakteberfläche verteilt. Der Kontakt lagert auf einer Schicht von Raschigringen, die auf einem Lochblech mit möglichst vielen 10 mm weiten Löchern aufgelegt ist.

In unmittelbarer Nehe des Ofens eind eine Reihe von mit Presluft gesteuerten Ventilen (2, 3, 28, 3a, 2k, 2r, 3k) angebracht. Die Schaltung der Rohrverbindungen ergibt sich sus Abb.1. Es besteht die Möglichkeit, von unten und von oben mit heißer Luft bzw. heißem Wasserstoff zu blasen. Außerdem kann von unten und von oben kalte Luft in den Reaktor eingeführt werden.

Die Umschaltung der verschiedenen Gase: Luft, Vasserstoff und Rauchgas geschieht im kalten Teil der Anlage, und zwar so, das jedes dieser Gase mit einem besonderen Gebläse angesaugt wird und die Druckstutzen dieser Gebläse über entsprechende mit Presluft gesteuerte Ventile (1, 4, 5, 50, 58) an eine geneinseme Leitung angeschlossen eind. Durch diese Leitung geht dann jeweils eines dieser Gase über den mit der aus dem Reaktor

austretenden Luft betriebenen Wärmeaustauscherin den Erhitzer (Robre aus Sicronal 8, indirekte Aufheizung mit Rauchgas), um dann, auf Reaktionstomperatur vorgevärmt, in den Reaktor zu gelangen. Luft und teilweise ench Renchgas treten nach den Passieren des Reaktors durch den Varnesustanscher direkt ins Freis. Der Tasserstoff bläst über den Reaktionsgaskühler zum Vasceratoffgasometer zurück (Ventile 6 und 7).

Die Benzinbemischlagung geschieht auf folgende Weise: Aus einer Mesvorlage wird die Cy-Fraktion mit einer Pumpe durch einen Benzinverdempfer in die Zuleitung zum Reaktor kurz oberhalb dos oberen Pilzes gedrückt. Die Absperrung nach Reaktionsachluß erfolgt durch ein membrangesteuertes Ventil (8) kurz vor dem Benzinverdampfor. Durch ein deneben angeordnetes Ventil (10) kann Rauchgas zum Ausblasen der Benzinschlange nach Schluß der Reaktionsperiode eingeleitet werden.

Der Benzinverwärmer besteht aus einer etwa 20 m langen Schlange aus VA-Rohr von 22 mm 1.W. mit einem Windungsquerschnitt von etwa 500 mm. Das kelte Bensin tritt unten in die Schlenge ein und verläßt dieselbe am oberen Ende verdampft and überhitzt. Die Schlange ist in einen ausgemauerten Ofen eingesetzt, in den in der in Abb.1 angedeuteten Weise seitlich von unten heiße Reuchgase eingeführt werden. Die Benzinbeaufschlagung betrügt ca. 20 1 bzw. ca. 40 1 pro halbe Stunde, je machdem ob mit 10 Vol. % oder 20 Vol. % Einsatz gefahren wird. Die Temperatur der in den Ofen eintretenden Esuchgase mußte. danit eine Abkühlung der obersten Kontaktschicht vermieden wird, auf etwa 550° bei 10 Vol. S Eineatz und auf etwa 650° bei 20 Vol. % Einsats gehalten worden.

Die Reaktionsprodukte gelangen nach Verlassen des Reaktors über den Reaktionsgaskühler zum Abscheider. Dort fallen ca. 85 % des Flüssigproduktes an. Das Gas wird über die Aktivkohleanlage, in der es die restlichen Bensinanteile verliert, und über eine Gasuhr zum Wasserstoffgasometer geleitet, ans dem der Gasüberschuß, der nicht zur Reduktion des Kontaktes verbraucht wird, abgeblasen wird. (Ventile 9 und 7). Die in der Akohle anfallenden Bensinanteile enthalten außer etwa 5 % - 10 % C4-Kohlenwasserstoffen 30 - 40 % unter 90° siedende Benzinanteile, 50 - 60 % C7-Kohlenwasserstoffe und cm. 10 % Tolwol.

Die Rauchgasspülung nach Schluß der Reaktion niemt nach Verlassen des Reaktors zunächst denselben Teg wie die Reaktionsprodukte, vird aber Lach Passieren der Akchle statt in den Wasserstoffgasometer ins Freie geblasen (Ventil 11). Die zweite Rauchgasspülung zwischen Luftregenerierung und Wasserstoffbehandlung wird, wie schon oben erwähnt, genau wie die Verbrennungsluft ins Freie gegeben.

Des Zeit- und Mengenschema bei der Arcmatisierung war das folgende:

- 1.) 30 Minuten Reaktion mit 10 Vol. 5 bew. 20 Vol. 5 Sincats, besogen auf die reine Kontaktmenge.
- 2.) 1 Minute Ausblesen des Benzinvorwärmers mit Rouchgas.
- 3.) 1 Minute Ausbähsen des Reaktore mit Rauchgas, ca. 100 m<sup>3</sup> pro Std. = 5 cm/sec. Strömungsgeschwindigkeit.
- 4.) 10 15 Min. (bei anormalen Versuchen länger) Luftbehandlung, ca. 600 m<sup>3</sup>/h = 30 cm/sec. Strömungsgeschwindigkeit.

- 5.) 1 Finate Ausblacen des Reaktors mit Rauchges, ca.
  150 m3/h = 7,5 cm/sec. Strömungsgeschwindigkeit.
- 6.) 12 15 Min. (bei den ersten Versuchen 5 Minnten) wasserstelfbehandlung, ca. 200 m³/h bzw. ca. 400 m³/h bzw. ca. 400 m³/h bzw. ca. 400 m³/h cigaeit.
- 1 Minute Ausblasen des Reaktors mit Rauchgas, ca. 150 m3/h = 7,5 cm/sec. Strömungsgesolmindigkeit. Die letzte Rauchgasblusung worde spliter weggelassen, sie hatte nur analytische Bedeutung. Zeitweilig wurde bei der Blasung 2 und 3 statt Rauchgas Wasserstoff zum Ausblasen des Benzinvoradimers und des Reaktors nach Beendigung der Feaktion verwendet, und zwer sowohl NoHo-gemisch vom Kompressorenhaus als anch Reaktionsges mit ca. 80 % H2-gehalt. We seigte sich, das die Verdrangung der BenzindEmpfe mit Fasserstoff in gleich guter Weise wie bei Verwendung von Rauchgas möglich ist. Dabei wurde die interessente Beobachtung gemacht, das die Amsblasung besser mit 100 m3/h, d.i. mit 5 cm/sec. Strömungsgeschwindigkeit als mit 200 m3/h, d.1. 10 cm/sec. Strömungsgeschwindigkeit erfolgt. Im ersten Falle ist schon, wie eine Untersuchung eines Teilgesetromes vor dem Recktionsgeskühler seigte, nach 1 Minute Blesung kein Benzindempf mehr festzustellen, im anderen Palle erst nach 2 Minuten danarnder Flasung.

Die erste, gegen Ende Dezember 1939 durchgeführte Füllung des Beaktors bestand aus einer Mischung von 70 Vol. Krockenmaterial und 30 Vol. Kontakt. Als Brockenmaterial wurde Sillimanitrohrbruch von 4 - 6 mm Korngröße, als Kontakt der üblich Cr<sub>2</sub>0<sub>3</sub>-Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>-Kontakt (Bezeichnung "G<sub>1</sub>") von 1 - 3 mm Korngröße verwendet. Die zur Zeit des Einfüllens nicht genügend Kontakt vorhanden war, betrug die Gesemtfüllung nur 1,1 m<sup>3</sup>. Die Füllhöhe war daher statt 1 m nur 71 cm.

Wie sich in Laborversuchen hermisstellte, hatte der ole Brockenmeterial verwendete Sillimanitrohrbruch aus bisher noch nicht geklärten Gründen im Gegensetz zu anderen Brockenmaterialien eine Aktivitätsverminderung zur Folge. Der Kontakt "G<sub>1</sub>" ergab z.B. ohne Zumischung von Brocken und nach Zumischung von Sillimanitrohrbruch im Verhältnis 70 : 30 die folgenden Werte:

Ohne Brocken 480° 20 Vol.% Rinsatz 55-60 Vol.% Aromaten im Mit Brocken 480° 20 Vol.% Einsatz 40-45 Vol.: Aromaten im Flüssigprodukt.

Im Reaktor der LT-Anlage war die Aktivität noch weiter vermindert, wenn man annimmt, das die Tomperaturmeseungen im Laborofen und im Reaktor der LT-Anlage übereinstimmen. Ein Aromatengehalt von 40 Vol. konnte bei 20 Vol. Einsatz orst bei einer Witteltemperatur von 505° erreicht werden. Bei den ersten beiden Versuchen waren die Ausbeuten mur unerheblich schlechter als in den Laborversuchen. Bei cs.

40 Vol. Aromaten im Flüssigprodukt ergab sich eine Flüssigmansbeute von 85 - 86 Gew. bei 7 - 8 Gew. Crackens, 3 Gew. E. und 4 Gew. CH. Aber schon nach 80 Reaktionen setzte eine zunehmende Verschlechterung ein, bei etwa gleichem Aromaten-

gehalt stiegen die Crackgasverluste zuletzt bis auf 15 Gew. 2.

die Kohlenstoffwerte bis auf 9 Gew. 4. so das die Flüssigausbeute nur 74 Gew. 5 betrug. Außerdem war im Gegensatz zu Laborergebnissen eine bedeutend erhöhte Bildung von 65- und 66Kohlenwasserstoffen zu beobachten, das Flüssigproukt enthielt
statt 5 Vol. 6 bis zu 16 Vol. 66- Kohlenwasserstoffe.

War schon bei OH-Verlusten von 9 % eine Durchführung der Regenerierung in der zur Verfügung stehenden Zeit von 30 Minuten nicht möglich, so wurde die Regenerierdauer noch mehr verlängert durch das gleichzeitig in immer stelgendem Mese eintretende Ansteigen der Temperatur in den Messtellen 3 und 5. Abo.6 seigt die Lage dieser Messtellen im Ofen und gibt ein ungefähres Bild von der Temperaturverteilung im Reaktor bei der Reaktion. Die in gleicher Höhe, aber welter zur Wand hin engeordneten Meßetellen 4 und 6 verhalten sich darmach vollkommen normal. Alle Messtellen auser 3 und 5 steigen bei der Kohlenstoffverbrennung um ca. 40° an, die Meßstellen 3 und 5 dagegen bei den letzten Versuchen um 200° bis 250°. Um die Temperaturen bei Roaktionsbeginn wenigstens einigermaden wieder herunterzuholen, wurden Luftblasezeiten bis zu 2 Stunden benötigt. Wie in Abb. 6 dargestellt, hatte sich ein kegelförmiges Gebiet von hoher Temperatur ausgebildet, das zwar rausmäßig nur einen kleinen Teil der Reaktorfüllung ausmachte, unter Umständen aber doch sehr stark die Vermehrung der Gesamtkohlenstoff- und Grackgasverluste beeinflussen konnte.

Wir vormuteten, das der Grund für diese abnorme Temperaturvexteilung eine schlechte Gasverteilung war. Beim

Ausbau der Reaktorfüllung ergab sich dann auch das folgende Bild. (Vgl. Abb.5). Die wenigen kleinen Löcher, die in die Mitte des unteren Pilzes eingebohrt worden waren, waren mit Reschigringen und Fontaktstaub fast vollständig verlegt. Der schmele Zwischenraum zwischen unterem Pilz und Lochplatte, der in der Abb schwadh eingeseichnet ist, sas vollkommen mit Staub zu. So fiel also praktisch die gesamte Fläche zwischen dem Lochkreis des unteren Pilses für den Gasdurchtritt aus. Die Folge davon wer eine zu geringe Beaufschlagung des mittleren Teiles der Reaktorfüllung, besonders in den unteren Partien. s entstand das in Abb.6 dargestellte Temperaturbild, das identioch ist mit dem Gasverteilungsbild. In dem mittleren Teil waren nämlich infolge zu geringer Benzinbeaufschlagung die Umsetzungsbedingungen zu scherf, es bildete sich dort zu viel Kohlenstoff, wedurch wiederum die hohen Temperaturen entstander.

Bei der zweiten Reaktorfüllung, die Anfang Pebruar durchgeführt wurde, wurden diese Erfahrungen verwertet. Der Leckel des unteren Pilzes wurde abgeschnitten, so daß ein großer freier Raum unter der Lochplatte entstand. Die Lochplatte wurde entsprechend geänders (vgl. Abb.5). Auf eine Lage von Reschigringen, die sorgfältig von Hand im Winkel von 45° auf die Löcher der Lochplatte aufgesetzt waren, folgten zwei Lagen kleinerer Raschigringe. Darauf wurde das Kontaktund Brockenmaterial im Volumenverheltnis 30 : 70 nicht wie bei der ersten Füllung gemischt aufgetragen, sondern in abwechselnden Lagen von Kontakt und Brocken von der Höhe von je 6 mm und

je 14 mm. Es hatte sich beim Ausben der ersten Füllung herausgestellt, daß der Staubgehalt in verschiedener Höhe des Reaktors praktisch derselbe war. Er betrug etwa 15 % vom Kontaktvolumen. Der Staub war, wie durch Vergleichsversuche fostgestellt wurde, schon beim Mischen und Einfüllen der Kontaktbrockenmischung entstanden. Durch die etwes mühsemere Art der neuen Minfüllung sollte nach Möglichkeit diese Staubbildung vermieden werden.

Für die zweite Eesktorfüllung werde Casselbe Erockenmaterial wie für die erste Füllung verwendet. Auch der alte Kentakt wurde wieder eingefüllt. Durch Zugabe von neuem Kentakt wurde die Schichthöhe auf 1 m gebracht.

Der erste Versuch mit der neuen Füllung bestätigte die Annahme über den Grund der schlechten Temperaturverteilung bei den früheren Versuchen. Es ergab sich jetzt ein voll-kommen normales Temperaturbild:

Messtelle 1 und 2 : 4900

- " 3 and 4 : 510°
- 5 und 6 : 530°

Auch die Temperaturerhölungen bei der Luftbehandlung waren identisch.

Die hohen Crackgas- und Kohlenstoffverluste traten ebenfalls nicht mehr suf: statt 9 % Gew. CH ergab sich 6 Gew. K; statt 15 Gew. K Crackgas jetzt 11 - 12 Gew. K. Im Vergleich zu den Laborresultaten und zu den Resultaten in der kleinen halbtechnischen Anlage (vgl. Bericht vom 15. Sept. 39) sind diese Werte jedoch noch als schlecht zu bezeichnen.

Damals wurden bei gleichem Aromatengehalt von cn. 40 Vol. K 6 - 7 Gew. K Crackgas und 4 Gew. K CH erhalten.

Die cohlechte Temperatur- bzw. Gasverteilung bei der ersten Reaktorfüllung war also nur s.T. der Grund für die geringen Ausbeuten gewesen. Die Hauptursache konnte die infolge der geringeren kontaktaktivitat erforderliche höhere Temperatur sein, statt 400° waren Mitteltemperaturen von 510° notwendig. dr befürchteten auserdem, mit den unteren Teilen der Reaktorfüllung denn un go isse Grenztemperaturen zu kommen, bei denen abnorme Feaktionen eintreten könnten. In früheren Laborversuchen war z.h. Toptgestellt worden, daß bei Temperaturen von über 540° vermehrte Kohlenstoff- und Crackgusverluste cintraten (vgl. Bericht vom 15. Bept. 39, Seite 17). Wir versuchten deller, eine Besserung dadurch herbeizuführen, das wir die Benzinbeaufschlagung von 20 Vol. 5 auf 10 Vol. % reduzierten, um so bei tieferen Temperaturen erbeiten zu können. Sa zeigte sich jedoch, daß bei 10 Vol. Einsatz und 485° Mitteltemperatur keine Besserung eintret. Im Gegenteil, die Montaktaktivität batte sich anscheinend inzwischen noch weiter verschlechtert. De argaben eich die folgenden Werter

Versuch L<sub>17</sub> 10 Vol. ≠ Einsatz Temperaturmeßsteile 1u.2: 475°

3 u.4: 4850

5 u.6: 4950 Das Flüssigprodukt enthält 21 Vol. 7 Toluol und 10 Vol. 4 unter 90° siodende Benzinkoblenwasserstoffe.

Flüssigausbeute 83 Gen. % Crackgas 10 H, 2 Gew. g CH

Auffallend bei den letzten Versuchen war der verhältnismäßig starke Wasseranfall bei dem Flüssigprodukt. Nach vollständigem Ausschalten der Möglichkeit, daß Wasser von der Reduktion mit ins Flüssigprodukt der Reaktion gelangen kennte
(durch Inderung der Leitungsführung) zeigte sich, daß ein Teil
des früher beobachteten Wasseranfalles direkt zus der Esaktionsperiode starate. Es war aber von früheren Laborversuchen
her bekannt, daß Wasser bei der Reaktion die Umsetzung stark
beeinträchtigt.

Zur gleichen Beit wurden im Labor Versuche durchgeführt, durch die festgestellt werden sollte, ob statt der Reachgaszwischer blacungen aurzzeitige Wasserdampfblamingen möglich saion. Auch bei diesen Versuchen zeigte sich wieder die starke Aktivit&tebeeinfluenung durch Wasser. Wurde nach der Vasserstoffbehandlung kurs vor der Reaktion 1 Minute lang Wasserdampf geblasen, so fiel der Aromatengehelt des Flüssigproduktes z.B. sofort in der ersten nachfolgenden Reaktion von 56 % auf 18 %! Wach Weglassen der Wasserdamofblasung stieg der Aromatengehalt wieder bis auf den alten Wert. Wurden die Wasserschädigungen längere Zeit wiederholt, so traten auch Panerschädigungen ein. (Darüber wird demnächst ausführlicher berichtet). Wollte nan bei Wasserschildigung trotzdem einen höheren Archatengehalt halten, was durch Steigerung der Temperatur zum Teil geleng, so wurden z.B. folgende Werte erhalten:

35 Vol. Aromaten 81 Gew. Flüssigausbeute
11 " Crackgae
3 " H<sub>2</sub>
5 " CR

also ganz annliche serte wie bei Versuch Lize

beitens der Konsektes in der LT-Anlage duch eine Schädigung durch wasser anzunehven. De wurde nämlich sowehl Rauchgas als auch wasser anzunehven. De wurde nämlich sowehl Rauchgas als auch wasserstoff im Gusemeter über Wasser aufgefungen. Tegen der atraggen wälte war num teilweise eine etwas zu starke Beheizung der Gusemeter mit kampf vorgenommen worden, so daß das austretende Gus wehl z.T. bei 30° - 40° wasserdampfgesättigt wer. Ferner stellte en sich heraus, daß das Wasserstützt wer. Ferner stellte en sich heraus, daß das Wasserstötigsblüße uit der Teit stark u dicht geworden war und en. 10 % Luft mit ansaugte. De entstand bei der Reduktion eine zusätzliche Wasserbildung, die vor allem auch die obersten kontektschichten, die bei fortschreitender Meduktion nach anfäuglicher Reduktionsfeuchtigkeit an sich trochen geblasen verden sollten, inner wieder benüßte.

erstens statt des zumindest bei 20° wasserdampfgesättigten Kreislaufwasserstoffes zur Reduktion trockenes K2H2-gemisch aus der Leitung vom Kompressorenhaus verwendet, das aus der Druckleitung in den Reaktor entspannt wurde, und zweitens statt des von der Herstellung ebenfalls feuchten Rauchgases trockener Stickstoff aus der Leitung benutzt, der im Gasometer über 31 aufgefangen wurde. Trotz dieser Maßnahmen trat zunächst noch keine wesentliche Besserung ein. Erst als statt der 5 Minuten dauernden Tasserstoffbehandlung (mit 200 m³/h) 12 - 15 minuten lang geblasen wurde, konnten gute Resultate erhalten werden. Die kurze Zeit von 5 Minuten genügte nicht, den gesamten Kontakt zu reduzieren. In diesem Falle wurde bei

der Reaktion die Reduktion fortgesetzt, was sich durch Wasserbildung bei der Reaktion bemerkbar machte. Im anderen Palle trat keine Wasserbildung während der Reaktion mehr auf, obwohl, wie Abb.7 zeigt, auch mit 15 Minuten die Reduktion noch nicht vollständig beendet ist.

Wir stark die Reduktion vom Feuchtigkeitsgehalt des verwendeten Wasserstoffs abhängig ist, zeigt ebenfalle Abb.7. Es hat aus der Form der dort dargestellten Rurven zunächst den Anschein, als ob die Reduktion beim Blasen mit feuchtem Wasserstoff schneller beendet sei. Betrachtet man aber die gesamtgebildete Wassermenge, die ein Haßstab für die Stärke der durchgeführten Reduktion des Kontaktes ist, so erkennt man, das beim Blesen mit trocknem Wasserstoff eine gans erhebliche Menge mehr an Wasser gebildet wird (in den ersten 25 Minuten z.B. 2,6 kg bei trocknem Wasserstoff gegen 1,3 kg bei 200 feuchten Wasserstoff). Wie später noch angeführte Versuche zeigten, führte eine Reduktion selbet von 15 Minuten mit bei 10° feuchtem Wasserstoff daher auch nicht-zum Ziel. Auch bei Verwendung von nur bei 0° mit Wasserdampf gesättigtem Wassers-toff werden, wie in Laborversuchen, über die demnächst berichtet wird, festgestellt wurde, keine befriedigenden Rosultate bei der Reaktion ersealt.

Bei Anwendung von trocknem Wasserstoff aus der Leitung für die Dauer von 12 - 15 Minuten und trocknem Stickstoff aus der Leitung statt Bauchgas konnten dagegen rocht gute Ergebnisse erhalten werden, und zwar sowohl bei 10 Vol. Einsatz und 480° als auch bei 20 Vol. Einsatz und 510° Mitteltemperatur. In Tabelle 1 eind diese Versuche zusammengefist.

Bei Kohlenstoffwerten von 3 % - 4 % können die normalen Luftblasszeiten von 10 - 15 Minuten eingehalten werden, so das bei 12 - 15 Minuten Wasserstoffbehandlung und kurzen Stickstoffzwischenblasungen die Gesamtregenerierzeit von 30 Minuten nicht mehr überschritten wird.

Die Mittelwerte aus den in Tabelle 1 zusammengestellten Versuchen sind folgende: Eas Flüssigprodukt enthält 36 Vol. % Toluol und 5 Vol. % unter 90° siedende Benzinkohlenwasserstoffe.

	Plüssigausbeuto Crackgas	88 Gow. %
	H2	3 Gow. ⊊
 Sand Sand Sugar	CH	3-P

Das sind dieselben Ergebniese wie in Laborversuch und in der kleinen helbtechnischen Versuchsanlage, obwohl die Temperaturen im LT-Reaktor um ca. 30° höher liegen.als üblich und obwohl der größte Teil des Kontaktes schon nahezu 4 Konate in Betrieb ist und dabei deuernden Schädigungen durch Vassereinwirkung ausgesetzt war.

Wie schon oben erwähnt, genigt eine Rednktion mit 10° feuchtem Wasserstoff nicht. Bei den beiden Versuchen L<sub>25</sub> und L<sub>26</sub> wurde bei 5° - 10° mit Wasserdampf gesättigter Wasserstoff, und zwar bei L<sub>25</sub> Kreislaufwasserstoff aus der Reaktion und bei L<sub>26</sub> Kreislaufsynthesegas verwendet. (Der Gasometer wurde mit 51 gefüllt). Außerdem wurde durch geeignete Maß-nahmen ein Ansaugen von Luft im Wasserstoffgeblände vermieden. Wie aus Tabelle 2 hervorgeht, sinkt bei gleichen sonstigen Bedingungen der Aromatengehalt von durchschmittlich 36 % auf 21 d. die Grackgas- und Kohlenstoffbildung bleibt dieselbe,

die Bildung von Leichtbenzin steigt von 5 gauf 7 die 9 g.
Im Vergleich zu Versuch L27 (vgl. Seite 13) sind die Werte entsprechend dem gegenißer dansch geringeren Feuchtigkeitsgehalt des Wasserstoffs und durch Ausschaltung der Ceblüse-undichtigkeit netürlich besser.

Zur Prüfung der Prage, ob such das Rauchges vollstendig trocken sein ems, wurde beim Versuch L31 statt Stickstoff bei etwa 10° mit Wasserdempfgesättigtes Rauchgas verwendet.

Wie eus Tabelle 1 hervorgeht, ist keine Beeinflussung zu erkennen. In Übereinstimmung damit wurde in Laborversuchen gezeigt, das auch bei 20° mit Wasserdampf gesättigter Stickstoff keine Schädigungen hervorruft. Die früher zeitweise durchgeführte Rauchgasblasung nach der Wasserstoffbehandlung muß allerdings jetzt fortfellen. Bläst man nämlich nach der Reduktion noch 1 minute lang mit feuchtem Rauchgas, so fällt sofort der Aromatengehalt des Flüssigproduktes von 35 - 40 Vol. dauf 15 - 20 Vol. dab.

Lust als Renches in bei normaler Temperatur wasserdampfgesättigtem Zustand verwendet werden können, das aber der Reduktionswasserstoff, mit dem vor der Reaktion genügend lange Zeit
(s.B. 12 - 15 Minnten) geblasen werden mus, vollständig trocken
sein mus. In Laborversuchen wird s.Zt. noch die untere Grenze
festgestellt, bis zu der man die Menge und die At des Blasens
evtl. verringern kann. Aus Gründen der Särmeregulierung wird es
jedoch sweckmäßig sein, dieselbe Strömungsgeschwindigkeit wie
bei der Luftblasung auch für die Wasserstoffbehandlung einznhalten. In der Zeit aber wird men verauseichtlich nicht wesent-

lich unter 10 Minuten heruntergehen dürfen.

Die Trocknung des sur Reduktion benötigten Wesserstoffs kann mit Silicegel durchgeführt werden. In der LT-Versuchsanlage ist eine Trocknungsanlage im Bau, die mit Glycol betrieben werden soll.

Zur Zeit wird außerdem ein neuer Reaktor eingebeut, der im wesentlichen wie der alte Reaktor konstruiert ist, es aber gestattet, Kontaktfüllhöhen bis zu 2 m durchzuprüsen. Dabei soll vor allem die Temperaturverteilung bei Schütthöhen von über 1 m studiert werden. Die Thermorehre sind so angeordnet, das sie auch bei gefülltem Ofen ausgewechselt werden -können. Das ist wichtig, denn beim elten Reaktor waren in letzter Zeit Schwierigkeiten bei der Temperaturmessung aufgetreten. Die mittleren und besonders die unteren Messtellen gaben bei der Regenerierung zu starke Ausschläge, die nicht den geringen Kohlenstoffwerten der letzten Verauche enteprachen. Da beobachtet wurde, das bei Unterbrechung der Luftbehandlung diese Temperaturen schneller abfielen als bei Fortsetzung der Luftblasung, konnte angenommen werden, daß sie nicht die wahren Temperaturen der entsprechenden Kontaktschicht anzeigten. Es konnte festgestellt werden, daß die Thermorehre aus Sicromal 8 undicht geworden waren und sehr stark verkokt waren (CO2-Gchalt des bei der Luftbehandlung durch die Thermorohre austretenden Gases 12 %:). Es mus angenommen werden. das durch Korrosion zunächst eine kleine Undichtigkeit entstand und dann durch Kohlenstoffablagerung und örtliche Tomperaturateigerung der Angriff zunehmend vorstärkt wurde.

In den letzten Tagen vor Abbruch der Versuchsreihe wurden teilweise Temperaturen von 1000 gemessen. Bein Ausbau der Reckherfüllung zeigte sich daher auch, daß das mittlere Thermorohr zum kleinen Teil, das untere Thermorohr fast volleständig weggeschmort war.

Auch die Wandfläche des Reaktors und die Flächen an den boiden Deckeleinsätzen waren etwas korrodiert, abor doch nur in sehr geringem Maße. Stürker angegriffen war das Lochblech, das aber nicht wie der Reaktor und die Robrleitungen aus Sicromal 8, sondern aus dem nicht so temperaturbestendigen Material Deutro CS 65 bestand. An dem Rohr zwischen Überhitzer und Reaktor konnten bis auf eine ganz geringe Rostschicht kaum Veränderungen festgestellt werden. Nach Ansicht des Berrn Dr. Schiffler von den Phönixröhrenwerken, der sich gussomen mit Herrn Nattermann die verschiedenen Teile nach dem Ausbau am 24.4. ansahen, bestehen bei Verwendung von Sicromal & keine Bedenken bezüglich der Haltbarkeit des Materials. Die Reobachtung des Angriffes von Deutro CS 65 und Sicromal 8 durch die wechselnde Beanspruchung in oxydierender und redusierender Atmosphäre seigt andrerseits aber in Übereinstimmung mit früheren Beebachtungen (vgl.Bericht vom 15.Sept.39) wieder, das man bei der Konstruktion des Reaktors möglichet geringe Metalloberflächen schaffen sollte.

Zum Schluß soll noch kurs die Frage der Toluciansbeute behandelt werden. Unter Zugrundelegung der Littelwerte aus Tabelle 1 ergeben sich durch Rechmung für den Fall der vollständigen Aufarheitung des eingesetzten Heptans die folgenden Zahlen: Aus 1000 kg Frischheptun entstehen bei 1890 kg Gesamtheptaneinsatz

698 kg Toluol ::

57 kg Tassorstoff

75 kg unter 30° siedende Benzinkohlenwasserstoffe

57 kg CH

113 kg C, - C, - Cohlemasserstoffe

Die Toluolausbeute beträgt also ca. 70 Con. %.

Der Gesamtheptaneinsetz ist hier relativ hoch, da nur mit einem Arcmatengehalt von 36 vol. statt 40 - 45 vol. s gearbeitet wurde. Es ist möglich, daß die Ausbeute bei Verwendung eines neuen Kontaktes statt des 4 Monate alten und wassergeschädigten jetzigen kontaktes und bei Verwendung von anderem Brockenmaterial noch etwas gesteigert werden kann.

Dei abiger Rechnung sind die unausgewiedenen Verluste, die durch Ofenundichtigkeiten und dergleichen entstehen können, nicht berücksichtigt worden. Diese Verluste betrugen teilweise bis zu 10 %, konnten dann aber immer durch Undichtigkeiten oder dergleichen erklärt werden. Eei dichten Reaktor und geneuer Messung der Binsatz- und Endprodukte ergeben sich unausgewiesene Verluste von 1 - 4 %.

### III. Aufarbeitung der aromatisierten Frodukte zu Reinteluel.

Die Untersuchung des bei der Aromatisierung anfollenden Flüselgproduktes erfolgt durch Feindestillation. In Abb.8 ist eine derartige Siedeanalyse dargestellt. Das bei der Destillation aufgefangene Tiefprosumtkondensat wird durch Gasfeindestillation untersucht. Es enthält etwa 10 % C<sub>3</sub>-, 40 % C<sub>4</sub> and 50 % C<sub>5</sub>-Kohlenwasserstoffe. Die bis 90° siedenden Benzinkonlenwasserstoffe wurden gesondert durch Destillation serlegt

(vgl. Abb.8a). Sie enthalten beispielsweise 25 % 3-Fraktion mit 50 % Clefingebalt mit 50 % Clefingebalt [aus der Jodzahl emittelt) und cs. 15 % Benzolgebalt (aus der Dichte errechnet). 23 einer bei 80° siedenden Franticn mit 20 % Olefingebalt und 60 % Benzolgebalt (?) (errechnet aus der Dichte) und schließlich 36 % einer bei 90 - 91° siede den Fraktion mit 20 % Olefingebalt, die auf Grund ihrer Dichte und Siedelage wohl beuptsächlich eus Methylbexan bestehen wird Minmat men zur ersten Orientierung an, daß die 40 % Paraffinenteile der Benzolfraktion zu gleichen Teilen aus 36- und C7-Kohlenwasserstoffen bestehen, so errechnen sich folgende Verte für die Zusammensetzung der bis 90° siedenden Vorfraktion:

25 Vol. & C5-Pereffinkoblenweeserstoffe

17 " C6-Paraffinkohlenwasserstoffe

16 " Benzol

42 " 1-07-Paraffinkohlenwasserstoffs

Las aurde bedeuten, das fast die Hälfte der Vorfraktion aus wahrscheinlich noch zur Toluchbildung verwertbaren Jy-Zohlen-wasserstoffen bestaht und das somit die erreichbare Toluclausbeute gegenüber den früher angeführten Zahlen noch etwas größer wäre. Es sell daner demnächst untersucht werden, ob diese 1-0y-Kohlenvasserstoffe zur Toluchbildung geeignet sind und dann soll der Schnitt der Vorfraktion evtl. entsprechend verlegt werden.

Zur Vereinfachung der Untersuchung des aromatisierten Flüssiggreduktes wurde später die Feindestillation nur bis  $90^\circ$  durchgeführt. Das Tiefkondensat wurde in  $0_3$ -,  $0_4$ - und  $0_5$ - Kohlenwasserstoffe durch Gasdestillation zerlegt. Die über  $90^\circ$ 

siedenden Anteile, die Pepten, Reptan und Toluel enthalten, hönnen denn durch Dichte- und Jodzehlbestimmung nach der im 1. Aromatisierungsbericht vom 24. Pebruar 1938 auf Seite 5 dar gelegten Methode analysiert werden. Is Ergebnis einer selchen Untersuchung erhält man z.B. felgendo Zahlen:

03-,	4-10	chlenwess	eret	offe			0,4	Vcl.
OWFOR	90	siedende	Beni	zinkohl	en ve e	serstor.	fe 5,0	ø
7-14							8,6	/ n
C7H16 Toluci			. 1				52,4	•
TOTECT	<b>\</b>					* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	33,6	19

Pie so ermittelten Werte sind in sehr guter Chereinstimmung mit den durch Destillation erhaltenen Zahlen.

Die Aufarbeitung der Flüssigprodukte in der LT-Anlage erfolgt in einer Plasendestillation (vgl.Abb.1). Diese Destilla tion besteht aus einer Blase, die mit 2,0 - 2,5 m3 gefüllt werden kann, und einer demit verbundenen Glockenbödenkolonne mit 60 Böden von 600 mm lichter Weite. Da die Kolonne bei der Destillation etwa 1 m3 Benzin aufnimmt, 1st die Elase mit einer Füllung von höchstens 2,5 m3 zu klein. Bei der Destilletion fallen daher im Verhältnis zum Einsetz zu große Zwischenfraktionen an. In Abb.9 ist eine bei einer golchen Elasendestillation aufgenommene Siedekurve dargestellt. Die Destilletion wird so lange fortgesetzt, bis das zuletzt anfallende Destillat eine Dichte von 0,865 erreicht hat. Der bie 90° siedende Vorlauf geht zusammen mit dem Kopfprodukt der Hauptdestillation zur Bonzinverladung zurück. Die C7-Fraktion wird dem Tinsatzprodukt für die Aromatisierung beigegeben. Die Zwischenfraktion, die zwischen 99° und 110° siedet, kommt in einen

besonderen Tath und wird bei der nächsten Blasendestillstien noch einmal eingesetzt. Der Rückstand enthält die Toluolfraktion. Er muß, da der von dem Fertigtoluol verlängte Sehvefelsäuretest unter 3,3 liegen-muß, noch raffiniert werden.

Diese Raffination and in Whicher Telse mit Schwefelsäure und Alkalinachwäsche nusgeführt. Bei der ersten im
Betrieb durchgeführten Raffination entstanden durch die Bildung von verkültnismäßig großen Mongen fast unzerstürbarer
Faulaion Beiwierigkeiten. Es muß angenommen werden, daß damals
die Verschiedenen Verunreinigungen der neu angefahrenen Anlage
die Ursache waren. Auch bei späteren Paffinationen wurde z.B.
beebachtet, daß bei trüben, Schmitz- und Fisenoxydteilehen
enthaltenden Produkten die Baulsionsbildung sefert stark vermehrt war. Bei sauberem Binsatzerschukt Konnte die Emulsionsbildung zwar auch nicht restlos verhindert werden, war aber
doch nur unwesentlich.

Tie Behandlung erfolgte im einzelnen in folgender Weise: 500 1 Rückstandsteluel aus der Blasendestillation wurden nach Filtration über einem Tuchfilter in einen Mührtopf eingefüllt. Rach Zugabe von 10 1 konz. technischer Schwefelsüure wurde 10 Minuten langsam gerührt. Bach weiteren 30 Minuten konnte die schwarze, z.T. teerige Säure ehne Emulsionsschicht abgelassen werden. Mit 10 1 Tasser wurde darauf nachgespült und das Tasser nach einigen Umdrehungen des Rührers wieder abgelassem. Dabei trat etwa 1/2 1 Emulsion auf. Diese Hachspülung mit Tasser war zweckmüßig, um die noch im Topf, z.E. em den Tührern, zurückgebliebenen Säurereste herauszuspülen. Dann wurden 50 1 5%ige Sodeldsung zuzegeben, 10 Minuter

gerührt und nach 30 bis 60 Minuten Stehenlassen die vässrige Schicht und etws 2 1 Emulsion abgelassen. Zwei weitere Waschungen erfolgten mit je 50 1 0,5 %iger Sodalösung in der gleichen weise. Jedesmal wurden etws 2 1 Emulsion beobachtet. wichtig für eine saubere Abtrennung war ein sehr langsames Absiehen der wässrigen Phase. Die Emulsionsschichten enthalten nur wenig Toluol. Die Gesamttoluolausbeute bei der Raffination kann mit etwa 98 % angegeben werden. Davon wird auf Grund von Laboruntersuchungen über die Hülfte bei der Schwefelsäurebehandlung verloren. Ein Unterschied bei der Raffination von Rückstandsrohtoluol aus der Blase und Destillatrohtoluol konnte praktisch nicht festgestellt werden.

Eas raffinierte Produkt muß zur Abtremung des Bückstandes noch einmal destilliert werden. Diese Destillation soll ebenfelle in der oben beschriebenen Blasendestillation durchgeführt werden. Da noch nicht genügend große Mengen zur Verfügung standen, erfolgte die Destillation bisher in einer kleineren Blase mit Raschigringkolonne. Demnächst kann auch eine größere Charge in der Blasendestillation der LT-Anlage musgeführt werden.

Nach Laboruntersuchungen enthielt das aus den damaligen Versuchen erhaltene raffinierte, aber noch nicht destillierte Toluci etwa 5 Gew. Rückstandsfraktion. Von dieser
Rückstandsfraktion siedeten über die Hälfte über 160°. Es ist
möglich, das das aus den letzten guten Versuchen gewonnene
Toluci kleinere Mengen Rückstandsfraktion hat als das aus
den durch Wasserdampfeinwirkung gestörten Versuchen. Die
Untersuchungen müssen noch durchgeführt werden.

Pas bisher hergestellte Reintolucl hatte folgende Daten:

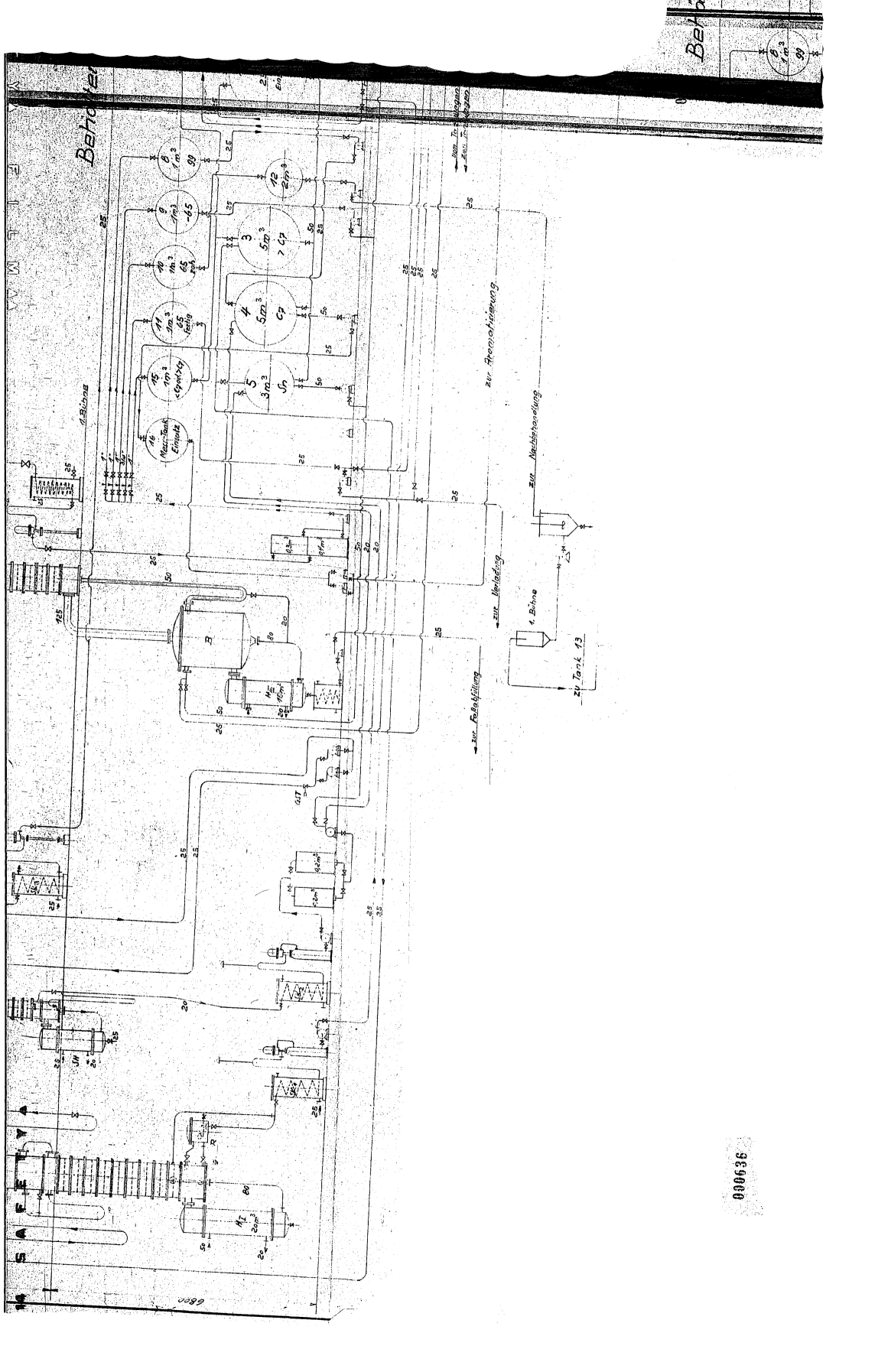
Korrigierter Stedepunkt: 110,8 (theoret.110,68)	Vorschrift d. Benzolverband.	
90% gehen nach Krämer-Spilker über innerhalb von:0,20	0,6°	
95% gehen mach Krämer-Spilker über innerhalb von:0,3	0,6 <sup>0</sup>	
Shuretest: praktisch 0	<0,3	
Jodsahl: 0	<0,4	
Dichte bei 20°: 0,8664	0,8654 <u>+</u> 0£01	

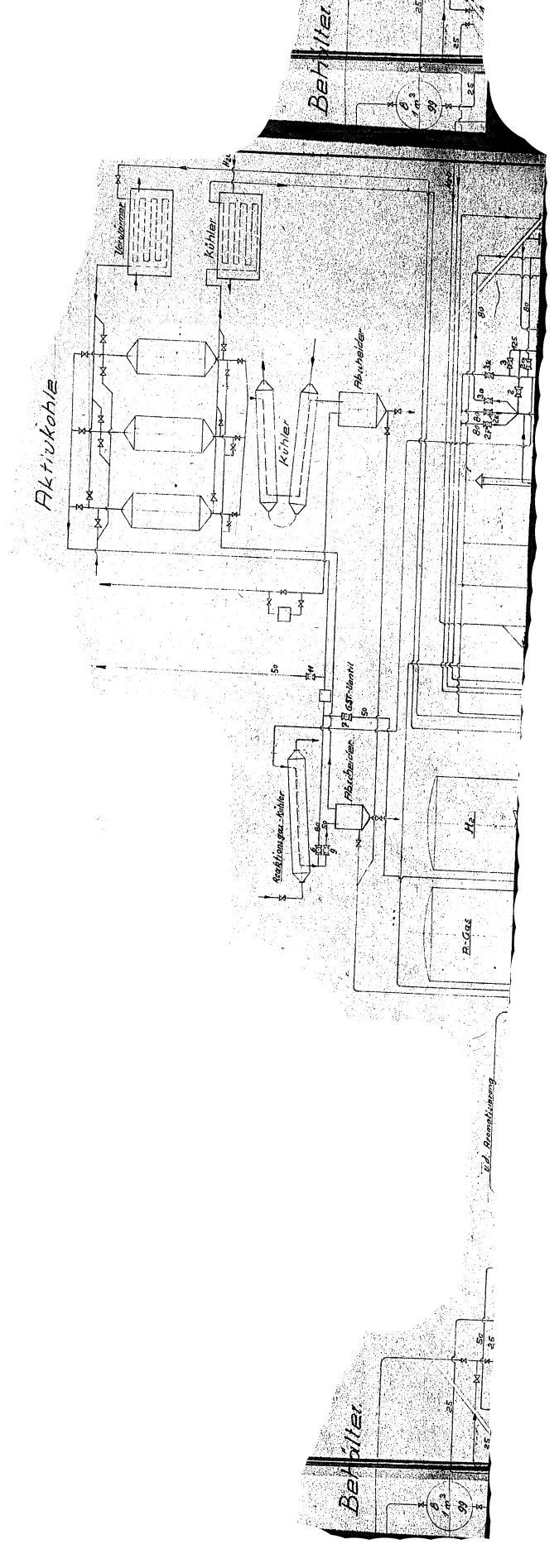
Die Vorschriften des Benzolverbandes sind also weit unterschritten. Nur im Falle der Dichte liegt unser Produkt direkt an der Grenze des oberen Toleranzwertes. Dazu ist aber zu bemerken, daß der gesichertste Literaturwert nach Zusammenstellungen der U.O.P.C. für 20° 0,86697 ist. Das heißt also, daß das in der LT-Anlage hergestellte Toluol fast die theoretische Dichte hatte und so rein ist, daß es den Rahmen bie auf eine gewisse Verunreinigung abgestellten B.V.-Vorschriften (Angabe von Dr.Weller) sprengt.

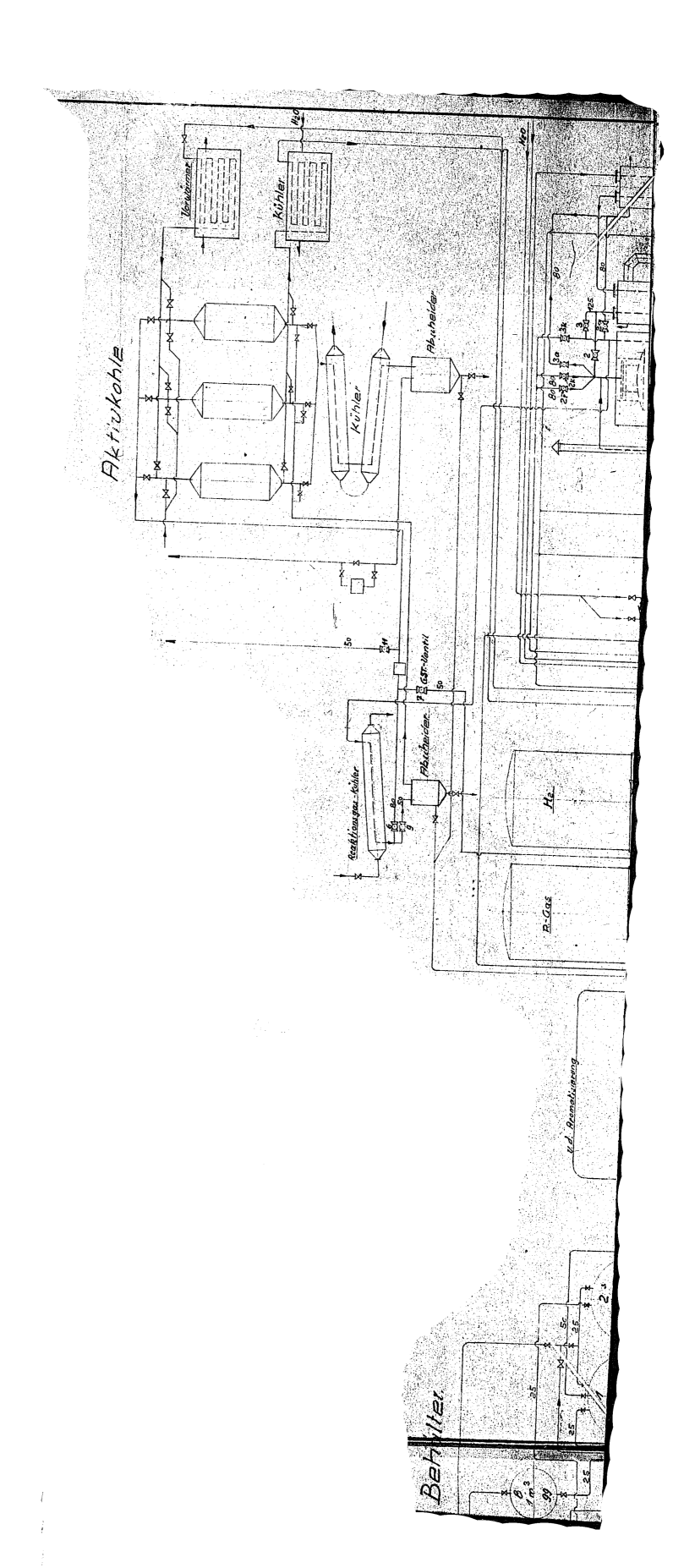
Hourage

1 Tabelle.

	CH C	(6)	-,
	Gew. & Ch	<b>w</b> w w 4 4	<b>₹</b>
6.60 mg	m Z		
	้ %•พออ	www.	N C
	Gen. & Creck-	40466	9 ,
	Gew. % Gen. % Flussis- Grack- ausboute Res	90 90 90 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80 80	88 88
Tabelle 1	Las Fluestsprodenthalt.	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	2 22 22 22 22 24 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25
	Vol.s	2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	10 % %
	Mi tel- temperat.	470° 480° 485° 510° 510°	480°
	Vorsuo:s-Ar.	1 2 2 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	1,25 1,26







	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	Geblose Rowolgosserzeuger Bi-Verdampfeß 10 Reaktor Erhitzer Warmecustauscher
Se	25m <sup>3</sup>	200 January 80 January

9636

