

TITLE PAGE

2. Besprechung über Kohlenoxyd-Wasserstoff-Synthesen. Berlin, Länderbank, 1, Juli 1941.
Conference on carbon monoxide hydrogen-syntheses. Berlin, Länderbank, 1 July 1941.

Frame Nos. 154 - 166

154

Kocharyanversuche
Lu 558

1/ 23.Juli 1941 Pa/Pv

Besprechung über

Kohlenoxyd - Wasserstoff - Synthesen.

Berlin, Länderbank, 1.Juli 1941

190291

Teilnehmerliste:

Dir. Dr. Bitterlich	
Dir. Dr. Müller-Grossmüller	
Dir. Dr. Pier	
Dr. Langheinrich, A.W.P.	
Dr. Heintzelser,	Rechtsabt. Lu
Dr. J. McKh.	Patentabteilung Lu
Dr. Rheinfelder,	Patentabteilung Lu
Dir. Dr. v. Staden,	Leuna Werke
Dr. Bräuer,	"
Dr. Henning,	"
Dr. Wenzel	"
Dr. v. Lom,	"
Dr. Wietsel,	Oppau
Dr. Scheuermann,	Oppau
Dr. Dutschmidt,	Oppau
Dr. R. Beckers	Hochdruckversuche Lu
Dr. Hubner,	"
Dr. W. J. McKh.	"
Dr. Michael,	"
Dr. Petersen	"

Reckrechnung
über
Kohlenoxyd - Wasserstoff - Synthesen.

Sachbearbeiterberichts.

Die Sachbearbeiter Dr. Michael, Dr. Dautschmidt, Dr. Scheuermann und Dr. Wenzel berichteten über den Stand ihrer Arbeiten:

I. Dampfkreislauf- und Schaufahrmeise.

Dr. Michael, Ludwigshafen.

Ursprünglich hatten die Arbeiten das Ziel, Benzin mit Eisenkontakte herzustellen. Eisenkontakte, die Temperaturen über 300° erfordern, können in Röhrenöfen nicht gefahren werden. Im Gebiet von 300-350° besteht immer die Gefahr der Rußabscheidung.

Es wurde das Gasumwälzverfahren entwickelt, bei dem man mit viel kleinerer Kühlfläche als beim Röhrenofen auskommt, weil die Reaktionswärme durch einen Abhitzekessel außerhalb des Reaktionsraumes abgeführt wird, bei dem mit einem Temperaturgefälle bis zu 50° gearbeitet werden kann, während im Röhrenofen nur wenige Grade zulässig sind. Bei Reaktionstemperaturen oberhalb 300° werden im flüssigen Anfall 2/3 bis 3/4 Benzin erhalten. Es hat nach der Sauerstoffentfernung mit Tonerde eine O.Z. Research von 84 bis 85, enthält viel Olefine und ist nach einer Bleicherde-Raffination und Zusatz von α -Naphthol als Stabilisator lagerbeständig und in den Testen einwandfrei. 1/3 des Anfalls besteht aus Dieselöl. Es enthält etwa 1/2 % Sauerstoff und hat die

Cetzen-Zahl 50 - 55. Außerdem wird 1 % Paraffin erhalten. Das neben flüssigen Produkten beim Gasumwälzverfahren gebildete Gas (etwa 30 % des Gesamtaufzugs) enthält viel Äthylen, Propylen und Butylen.

Bei Versuchen in einem 800 bis 1000 Jato-Umwälzofen, der sonst zufriedenstellend lief, stellte sich heraus, daß beim Übergang von den relativ engen Umwälzleitungen in den weiten Kontakt Raum leicht störende Gaswirbelbildung auftritt, wenn dieser Übergang mit einer Richtungsänderung des Gasweges zusammenfällt. Bei Neukonstruktionen wäre diesem Umstand Rechnung zu tragen.

Für das Gasumwälzverfahren werden sehr feste Eisenkontakte verwendet. Fallungskontakte haben sich wegen ihrer Zerreißlichkeit nicht bewährt.

Als das Problem der Mittelölherstellung auftrat, wurde zur Schaumfahrweise übergegangen. Mit einem Eisenrot aus Carbonyl-Eisen als Kontakt, der in Öl nachvermahlen wird, wird bei 240 - 250° mit guter Leistung ein besseres Mittelöl erhalten als beim Gasumwälzverfahren. Es wird auf möglichst olefinreiches Produkt gearbeitet. Das Dieselloß hat Cetzenzahl 60 - 70.

Die Schaumfahrweise hat den Vorteil, nur sehr wenig Vergasung zu geben. Sie beträgt 3 - 8 % je nach Fahrtemperatur gegenüber 18 - 20 % beim Gasumwälzverfahren.

Das Verfahren kann im Röhrofen ausgeführt werden, wobei man Stopfbüchsen Schwierigkeiten in Kauf nehmen muß. Technisch einfacher ist es, mit einer Schaumplatte zu arbeiten, wobei durch einen zusätzlichen Ölkreislauf ein Absinken des Kontaktes sicher verhindert wird. Der außerhalb des Reaktionsraumes liegende Teil des Ölkreislaufs kann zur Wärmeabfuhr und beim Anfahren zum Aufheizen benutzt werden.

Bei der Schaumfahrweise wurden z.B. erhalten:

30 Teile Benzin, 30 Teile Mittelöl und 40 Teile Paraffin, das zu 70 % zu Mittelöl aufgespalten werden kann. Oder man erhält bei etwas veränderten Bedingungen: 60 % Benzin, 30 % bis 350° und 10 % höhersiedende. Das bei 310° gewonnene Benzin hat z.B. Research 90.

Für das Gasumwälzverfahren sind folgende Zahlen kennzeichnend:

Reaktionstemperatur 325°

Leistung 0,8 kg Prod./Liter Kat./Tag

Umsatz 91,5 % in zwei Stufen

Ausbeute Gesamtprodukt je m³ Idealgas 160 g

davon sind 70 % = 112 g flüssig davon 7 % Alkohole + Säuren

15 % Dieselöl 200-350°

48 % Benzin bis 200

30 % = 48 g gasförmig davon 8 % Äthylen

9 % Propylen

3 % Propan

2 % Butylen

2 % Butan

- 100 % .

Vom Öl sind 60 - 65 % Iso. Hinschließlich Polymerisation beträgt die Ausbeute 142 g statt 112 g. Die 48 % Benzin können durch Tonderde-Refinution saurefrei und geruchlos gemacht werden. Die Ausbeute geht dabei von 48 auf 45 zurück.

Für die Schaumfahrweise auf Mittelöl wurden folgenden Zahlen genannt:

Reaktionstemperatur 240 - 250°

Leistung 0,2 kg/Liter Schaumvol/Tag

Umsatz 90 % (in 3 Stufen)

Ausbeute kg/m³ Idealgas 170 g flüssige und feste Produkte

Davon sind 4-5 % Alkohole im Produktwasser.

Der Glanzfall besteht zu

30 % aus Benzin

30 % Mittelöl

40 % Paraffin

Hierzu kommen noch:

4-5 % Gasol

3 % Vergasung.

Wird mit der Schaumfahrweise auf Benzin gefahren, so ist, um eine hohe O.Z. zu erreichen, eine Reaktionstemperatur von 310° oder etwas tiefer erforderlich. Die Ausbeute ist dann 160 g.

Über die Untersuchung von Produkten, die Dr. Michael mit eigenen und Leuna-Kontakten hergestellt hat und die in Merseburg auf Alkoholgehalt untersucht wurden, gibt Dr. Wenzel folgende Zahlen:

	Schaumfahrweise Sumpfphase	Gesammelsverfahren Gasphase
Reakt.-Temp.	250°	195°
Kontakt	Michael Eisen-Sinter-Kontakt	Merseburg Eisenschmelz-Kontakt in Mo reduziert
Alkohole	maximum bei 160°	max. 36 % in einer Fraktion
in der Waschmittel-Faktion C ₈ bis C ₁₈	nicht über 12 %	26 bis 28 %
Olefine in C ₈ bis C ₁₈	60 - 65 %	40 - 50 %

Es gilt als Regel, daß die Summe von Alkoholen plus Olefinen etwa konstant ist.

Dr. Wenzel teilt mit, daß Leuna neuerdings von der Ruhr-Chemie ein Produkt erhalten hat, das 80 % Olefine in der C₈ bis C₁₈ - Fraktion aufweist.

Dr. Michael berichtet noch kurz über Versuche mit dem Merseburg Synol-Kontakt nach der Schaumfahrweise bei 20 at und 210°. Es wurden mit Leistung 0,15 ein Produkt mit folgenden Eigenschaften erhalten:

in Fraktion	220 - 250°	250 - 300°	300 - 350°
Alkohole	29 %	24 %	15 %
Olefine	36 %	30 %	27 %

II. Ölkreislaufverfahren

Dr. Duftschmidt, Oppau.

In den Jahren 1927 bis 1928 hat Dr. Linck Eisenschmelzkontakte entwickelt. Beim Arbeiten in der Gasphase unter hohem Druck ergaben sich damals Schwierigkeiten durch C-Abscheidung.

1934 wurden Versuche in flüssiger Phase aufgenommen und das Ölkreislaufverfahren entwickelt, bei dem Öl und Gas im Gleichstrom über fest angeordneten Kontakt geleitet wurde. Wesentlich ist das Arbeiten in Kochender Phase, die durch Rückführung relativ leicht-siedender Ölteile gewährleistet wird. Es wurde zunächst bei 100 at später bei Mitteldruck in 2 Stufen gearbeitet.

Bei 240° am Ofeneingang und 290° am Ofenausgang werden bei 50 % Umsatz in einer Stufe über beide Stufen je Normal m³ Idealgas 150 g Primärprodukt (flüssig + Gasol) folgender Zusammensetzung erhalten:

40 % Primärbenzin	0.Z. 62 - 68, 0.Z. + 0,1 Blei 83
	2 % Sauerstoffgehalt, entferbar durch Wasserwäsche
20 % Mittelöl	Oetanzahl 78
20 % Hartparaffin	Schmelzpunkt 95°
15 % Gasol (ohne C ₂) mit 85 % Olefine	
5 % Alkohole mit 25 % Methylol	
	50 % Ethanol
	25 % höheren Alkoholen, Acetaldehyd, Aceton etc.

Die Leistung ist 30 g/Itr. Kat./Std. = 0,76 /Ltr. Kat./Tag.

Mit steigendem Druck - es wurden Versuche bei 25, 100, 150 und 180 at ausgeführt - nimmt der Sauerstoffgehalt der Produkte zu, bei 180 at erhält man aber sehr viel Leichtsiedende und nur sehr wenig höhere Alkohole.

Um das Verfahren auf Alkoholproduktion umzustellen, ist es erforderlich, mit kleinem Umsatz und mit wasserstoffreichen Synthesegas zu arbeiten.

Bei einem CO/H₂-Verhältnis 1 : 1, 180 at und 280 - 290° wurden bei 28 - 30 % Umsatz im Gesamtflüssigkeitsfall 48,5 % Alkohole erhalten und zwar 8,5 % Methanol
 21 % Äthanol
 10 % Propanol
 6,5 % C₄ bis C₁₁ - Alkohole
 2,5 % C₁₂ bis C₂₀ - Alkohole.

Die 33,5 % Kohlenwasserstoffe enthielten

26,5 % Benzин
 3,5 % Mittelöl
 3,5 % über 300°.

Von den 18 % Fettsäuren waren

11 % wasserlöslich
 5 % C₅ bis C₁₁
 2 % C₁₂ bis C₂₀.

Die Alkohole im Anfall verschwinden

- a) bei hohem Umsatz
- b) bei C-Abscheidung am Kontakt.

III. Paraffinsynthese

Dr. Schönermann, Ammoniaklaboratorium, Oppau.

Es wurde mit der Ruhrt-Chemie-Apparatur gearbeitet und Kobalt-Kontakte entwickelt, die hohe Paraffinsäusbsäuten geben, worüber schon früher berichtet worden ist.

Das CO/H₂-Verhältnis war dabei 1:2, der Druck 12 atu.

Später wurden Eisenfüllungskontakte entwickelt, die schon unter 230° arbeiten, z.B. sind schon Eisenkontakte vorhanden, die bereits bei 195° arbeiten.

Bei einer Stufe werden 70 - 75 g Produkt je kg Idealgas erhalten bestehend aus:

10 %	Paraffin
15 %	Mittelöl
15 %	Benzin mit 5-5 % Alkoholen und 0-10% Ungesättigtem.

Die berechnete Ausbeute (auf 100 % Umsatz) beträgt 130 bis 140 g je Nm³.

Bei 260° werden mit einem Eisenschmelzkontakt 75 - 80 % Olefine erhalten, von denen 15 - 20 % für die Oxoreaktion geeignet sind. Sie enthalten 90 - 95 % gerade Ketten. Aus den höheren Paraffinen können durch Kracken 70 % Mittelöl erhalten werden.

IV. Paraffin- und Synol-Synthese

Dr. Kornel, Horszburg.

Im Jahre 1938 wurde angestrebt, das Ruhrchemie-Verfahren zu verbessern. Die Kalkulationen zeigten aber, daß das Verfahren immer teuer sein wird.

Man ging deshalb dazu über, auf Spezialprodukte einzuarbeiten.

1.) Kartparaffin.

Es wurde ein Kobalt-, Aluminiumoxyd-, Zinkoxyd-Kontakt entwickelt, der bei 180 - 185° und 10 atm im Röhrenofen in einer Stufe 140 g Produkt je Nm³-Synthesegas lieferte, das 70 % Kartparaffin vom Schmelzpunkt 95°G enthielt.

2.) Alkohole.

Mit Eisenschmelzkontakten (Ammoniakkontakt) wurden im Röhrenofen Produkte erhalten, die in den einzelnen Fraktionen im Durchschnitt enthielten:

	% Alkohole	% Olefine
100 - 200°	60	38 - 20
- 300°	65	30 - 20
- 440°	32	35 - 40

Der Anfall muß entstautzt werden, um in der Destillation Esterbildung zu vermeiden.

Die Geradkettenheit der Alkohole und Olefine beträgt 80-85 %.

Für die Anlage in Auschwitz bietet das Verfahren den Vorteil leichterer Umstellbarkeit von der Bensin + Dieselölfahrweise im Krieg auf die Alkohol (Synol) - Fahrweise in Friedenszeiten.

Im einzelnen ergeben sich für die beiden Fahrweisen folgende Zahlen:

	B1 + Dieselöl	Alkohol (Synol)		
	3 Stufen	4 Stufen		
CO ₂ -Absorption	2 mal	3 mal		
Gas-Belastung	1 : 250	1 : 150		
Leistung kJ/l. Prod./m ³ /Tg.	0,92	0,64		
Temperatur °C	220 - 245	190 - 220		
g/l. Prod. je m ³ Idealgas	140	160		
g Gasöl je m ³ Idealgas	14	15		
g Gesamt/m ³ Idealgas	154	176		
g Idealausbeute über Methankontakt berechnet	161	190		
% Vergaserung vom ang. Gas	8	5		
Produktzusammensetzung	%	Alkohole	%	Alkohole
bis 200	64 - 40	5 - 10	44	38
200 bis 300	18 - 30	3 - 8	18	36
300 bis 400	6 - 15	2 - 5	15	50 - 60
über 400	12 - 15	2 - 5	23	37

Das Verfahren kann im Ruhrchemie-Mannesmann-Plattenofen, der großtechnisch erprobt und gut bewährt ist, ausgeführt werden. Man hat den Vorteil des ruhenden Kontaktes und keiner heißen bewegten Teile an der Apparatur.

Der Schmelzkontakt ist leicht herzustellen, sehr hart und unveränderlich und kann durch Umschmelzen leicht regeneriert werden.

Die Plattenöfen erlauben jederzeit auch eine Umstellung auf andere Kontakte z.B. die Oppauer oder Merseburger Kontakte zur Paraffin- bzw. Hartparaffinherstellung.

Um hohe Alkoholausbeuten zu erzielen, ist wesentlich,

- 1) niedrige Temperatur und vorheriges Überschwemmen des Kontaktes mit Wasserstoff,
- 2) kleiner Umsatz (die Alkohole werden bei höherer Temperatur wieder zerstört),
- 3) kurze Kontaktberührungszeit. (Die Alkohole werden über Eisenkontakt zersetzt. Man wird daher technisch nicht über 2 m Kontaktschicht gehen.)

Die CO₂-Wasche zwischen den einzelnen Stufen wird mit Druckwasser ausgeführt, wobei der CO₂-Gehalt des Gases von 15 auf 3 % zurückgeht. Aus der ausgewaschenen Kohlensäure werden nachträglich mit A-Kohle noch leichtsiedende Produktanteile zurückgewonnen.

Abschließend wies Dr. Michael noch auf Differenzen hin, die sich aus den verschiedenen Alkoholbestimmungen ergeben und einen direkten Vergleich der verschiedenen Verfahren erschweren.

Die Alkoholgehalte der Ludwigshafener Produkte mit Synalkontakt nach der Schaufahrweise erreichen 75 - 80 % der Alkoholgehalte der in Leuna im Röhrenofen hergestellten Produkte, wenn die Analyse nach der gleichen Methode erfolgt.

Dr. Wenzel wies darauf hin, daß die Alkohole sich bei der Destillation zersetzen und darauf die Differenzen zurückgeführt werden können.

Dr. Michael hält eine Zersetzung der Alkohole bei der Destillation seiner Produkte für unwahrscheinlich, weil die Destillation bei 2 mm Vakuum erfolgt ist. Die Ursachen der unterschiedlichen Bestimmungen sollen in der nächsten Zeit geklärt werden.

Abschließend wurde noch die Patentlage eingehend besprochen.

Nach Beendigung der Besprechungen wurden auf Anregung von Herrn Dr. Pier gemeinsam mit den Sachbearbeitern in einer Tabelle (siehe Anlage) die Ergebnisse der verschiedenen Verfahren zum Vergleich nebeneinandergestellt.

Um einen wichtigen Vergleich zu ermöglichen, erfordert dieses Zahlenmaterial aber noch verschiedener Ergänzungen und Korrekturen.¹⁾

Die Tabelle wird deshalb den Sachbearbeitern zur Berichtigung zugeliefert.

In Merseburg ist jetzt eine Synthese-Anlage für 1 Tonne/Tag vorhanden. Eine größere Versuchsanlage für 10 000 Jute ist dort geplant. Herr Dr. Bütefisch regt an, in Merseburg auch einen Gasumwälzofen bzw. Schammpfannenofen (Michael) aufzustellen, um unter Mitarbeit von Dr. Michael dort Parallelversuche mit dem Merseburger Verfahren anstellen zu können.

Herr Dr. Pier wendet dagegen ein, daß er eine Konzentration der wenigen Arbeitskräfte, die in Ia für die Synthese-Versuchsanlage zur Verfügung stehen, auf diese Anlage für richtig hält und zeigt eine Aussprache in Leuna über die geplante Versuchsanlage an, an der auch die Ingenieure teilnehmen sollen.

gez. Peters

2. Tabelle:

1) Herr Dr. Michael hat schon einige Korrekturen angebracht.

Hochdruckversuche
Lu 558

Hochdruckversuche Ludwigshafen

Michael

Fahrweise	Benzin	Synol	Dieselöl	Benzin	Synol
Druck	20 atm	20 atm	20 atm	20 atm	20 atm
CO + H ₂	1 : 1,2	1 : 0,7	1 : 0,8	1 : 0,8	1 : 0,7
Temperatur °C	325	195	240-250	300-310	210
Verfahren	Gasumwälzung			Schaumfahrweise	
Kontakt	Eisensinter Synol- kontakt 3-5 mm			Eisenoxydkontakt reduziert und gemahlen	Synolkontakt, fein
Zahl der Stufen	2	4	3	3	4
CO ₂ -Wäsche	1 x	3 x	2 x	2 x	3 x
% Umsatz	91-92	90	ca. 90	ca. 90	90
Primärprodukt je Nm ³ CO + H ₂ g flüssig	112	160	170	170	165
g C ₃ O ₄ (% Olefine)	35 (80%)	45	5	5	12
g C ₂ (% Olefine)	13				
g C ₁	35	10	6	10	6
Gasol + flüssig ber.					?
Flüssig-Produkt % bis 200 (% Alkohole)	78 (30 %)		34	63	52
% 200-300 °C			28	28	17
% 300-350 °C	20				19
% 350-400 °C			38	9	12
% über 400 °C	2				
Leistung kg/Liter-Raum/Tag	0,8	0,5	0,2	0,4	0,15
Gas-Durchsatz m ³ Gas/m ³ Kat./Std.	1 : 250	1 : 120	1 : 100	1 : 200	1 : 40

4. Juli 1941

M1/Fr.

Oppau		Marburg		Ammonlabor Op.	
Ruitzschmidt		Venzel		Scheuermann	
KW-Synthese	Alkohol Sy	Bi+Dieselöl	Synol	Paraffin	Olefin
25 atü	180 atü	19-25 atü	19-25 atü	12 atü	12 atü
1 : 0,82	1 : 0,82	1 : 0,72	1 : 0,72	1 : 2	1 : 2
240-290	235-280	220-245	190-220	195-215	260
Ölkreislauf					
Gasphase					
Bisen-schmelz-kontakt	Bisen-schmelz-kontakt	Bisen-schmelzkontakt		akt. FeGUK Fällungs-kontakt	Bisen-schmelz-kontakt
2	3-4	3	4	1 (Labor-maßstab)	1 (Labor)
keine	2 bis 3 x	2 x	3 x	techn. ja	techn. ja
87	ca. 90	90 bis 95	90 bis 95	48 (1 Stufe) 60 (1 Stufe)	
128	ca. 140	140	160	75	60
22	ca. 50 (65%)	14 (75%)	16 (75%)	-	-
		-	ca. 4 (100%)	-	-
				ca. 10	ca. 15
		181 g	190 g	ca. 170 g	ca. 130 g
59 (8%)	? = (ca. 45%)	64-40 (5-10%) 44 (38%)	15 (-)	50 (?% Olef.)	
12 (ca. 2-3%)	? = (ca. 45%)	18-30 (3-8%)	18 (56%)	15	15 (75% Olef. + 15% Alk.)
29	? =	6-15 (2-5%)	15 (50-60%)	70 davon	35 (ca. 60% Olef. + ca. 10% Alk.)
		12-15 (2-5%)	23 (37 %)	47 u. 45°	
0,72	ca. 0,8	0,92	0,64	0,35-0,45	0,7
		1 : 250	1 : 250	1:180 bis 240	1 : 480