11 Veröffentlichungsnummer:

0 000 054

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 78100096.3

22 Anmeldetag: 06.06.78

(51) Int. Cl.²: **C 07 C 1/20**, C 07 C 11/00, C 07 C 13/00, C 07 C 13/20, //C 07 C 13/12, C 07 C 11/10

30 Priorität: 10.06.77 DE 2726106

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 20.12.78 Patentblatt 78/1

84 Benannte Vertragsstaaten: BE DE FR GB NL 71 Anmelder: BASF Aktiengesellschaft, Carl-Bosch-Strasse 38, D-6700 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder: Horn, Peter, Dr., Im Bruennel 20, D-6945 Hirschberg (DE)

(2) Erfinder: Grosskinsky, Otto-Alfred, Dr., Semmelweisstrasse 8, D-6700 Ludwigshafen (DE)

72 Erfinder: Fuchs, Hugo, Dr., Egellstrasse 28, D-6700 Ludwigshafen (DE)

(54) Verfahren zur Herstellung von olefinisch ungesättigten aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen.

Herstellung von olefinisch ungesättigten aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen durch Erhitzen von Alkancarbonsäuren mit 3 bis 20 Kohlenstoffatomen, Alkandicarbonsäuren mit 4 bis 20 Kohlenstoffatomen oder 5-oder 6-gliedrigen Cycloalkancarbonsäuren oder deren Alkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyl- oder Phenylester auf Temperaturen von 250 bis 800°C in der Gasphase in Gegenwart von Katalysatoren, wobei man Katalysatoren verwendet, deren katalytisch aktive Masse aus Bortrioxid, Borsäure und/oder Bornitrid sowie mindestens aus einem der Oxide von Aluminium, Silizium, Zinn, Blei, Titan oder Zirkonium besteht.

EP 0 000 054 A1

BASF Aktiengesellschaft

O. Z. 0050/032630

Verfahren zur Herstellung von olefinisch ungesättigten aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von olefinisch ungesättigten aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen durch Erhitzen von Alkancarbonsäuren mit 3 bis 20 Kohlenstoffatomen, Alkandicarbonsäuren mit 4 bis 20 Kohlenstoffatomen oder 5- oder 6-gliedrigen Cycloalkancarbonsäuren oder der jeweiligen Alkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyl- oder Phenylester auf Temperaturen von 250 bis 800°C in der Gasphase in Gegenwart von Katalysatoren.

Häufig ist es erwünscht aus Carbonsäuren, die beispielsweise bei Oxidationsverfahren erhalten werden oder aus Carbonsäuren oder deren Estern, die bei Carbonylierungsverfahren
als Nebenprodukte anfallen, die entsprechenden Olefine
durch Decarbonylierung zu gewinnen. Die Decarbonylierung
von Carbonsäuren oder deren Ester ist dann von besonderem
Interesse, wenn schwerzugängliche Olefine aus leichter zugänglichen Carbonsäuren oder deren Estern hergestellt werden können.

Aus der DT-AS 1 158 050 ist zwar schon bekannt, daß man Carbonsäuren durch Erhitzen auf 250 bis 800°C in der Gasphase
in Gegenwart von Katalysatoren aus Oxiden, Hydroxiden und
Bk/St

Phosphaten der 2. bis 4. Hauptgruppe und der 3. bis 8. Ne- pengruppe des Periodensystems in Säureanhydride und/oder Ketone überführen kann. Diese Arbeitsweise gestattet es jedoch nicht, zu den entsprechenden Olefinen zu gelangen.

5

Es war deshalb die technische Aufgabe gestellt, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, bei dem man aus Carbonsäuren oder deren Estern durch Decarbonylierung die entsprechenden Olefine zu erhalten.

10

L

Diese Aufgabe wird gelöst in einem Verfahren zur Herstellung von olefinisch ungesättigten aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen durch Erhitzen von Alkancarbonsäuren mit 3 bis 20 Kohlenstoffatomen, Alkandicarbonsäuren mit 4 bis 20 Kohlenstoffatomen oder 5- bis 6-gliedrigen Cycloalkancarbonsäuren oder der jeweiligen Alkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyl- oder Phenylester auf Temperaturen von 250 bis 800°C in der Gasphase in Gegenwart von Katalysatoren, wobei man Katalysatoren verwendet deren katalytisch aktive Masse aus Bortrioxid, Borsäure und/oder Bornitrid sowie mindestens aus einem der Oxide von Aluminium, Silicium, Zinn, Blei, Titan oder Zirkonium besteht.

Das neue Verfahren hat den Vorteil, daß auf einfache Weise 25 Carbonsäuren oder deren Ester in Olefine übergeführt werden können. Ferner hat das neue Verfahren den Vorteil, daß es leicht in einen technischen Maßstab übertragbar ist und mit guten Ausbeuten und Umsätzen verläuft.

30 Bevorzugt geht man von Alkancarbonsäuren mit 3 bis 16 Kohlenstoffatomen, Alkandicarbonsäuren mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen der Cyclohexancarbonsäure aus. Geeignet sind auch deren Alkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyl- oder Phenylester. Insbesondere deren C₁- bis C₈-Alkylester, Cyclohexylester,

35 Benzylester oder Phenylester. Besonders bevorzugt werden

die freien Carbonsäuren oder die entsprechenden Methylester als Ausgangsstoffe verwendet. Besondere technische Bedeutung hat das neue Verfahren für die Herstellung von Cyclohexen aus Hexahydrobenzoesäure oder deren Estern. Geeignete Ausgangsstoffe sind beispielsweise Propionsäure, Propionsäuremethylester, Isobuttersäure, oder Isobuttersäurebutylester, Capronsäure, Capronsäuremethylester, Dekancarbonsäure, Palmitinsäure, Palmitinsäuremethylester, Adipinsäuredimethylester, Methylglutarsäuredimethylester, Cyclopentancarbonsäuremethylester, Hexahydrobenzoesäure, Hexahydrobenzoesäure, Hexahydrobenzoesäurebenzylester.

Es versteht sich, daß man bei der Decarbonylierung von Monocarbonsäuren oder deren Ester zu einfach olefinisch ungesättigte Verbindungen mit einem Kohlenstoffatom weniger gelangt, während man bei der Decarbonylierung von Dicarbonsäuren zu Diolefinen mit 2 Kohlenstoffatomen weniger gelangt.

Die Umsetzung wird in der Gasphase durchgeführt. Zweckmäßig verdampft man die als Ausgangsstoffe verwendeten Carbonsäuren oder deren Ester. Gegebenenfalls verwendet man, um die Ausgangsstoffe besser in der Gasphase anwenden zu können, zusätzlich Inertgase wie Stickstoff, Edelgase, Kohlendioxid, Kohlenmonoxid, Wasserdampf oder Rauchgase. Die Menge der mitverwendeten Inertgase ist nicht kritisch, da sie lediglich als Trägergase dienen.

30 Vorteilhaft führt man die Umsetzung bei Atmosphärendruck, geringem Überdruck oder vermindertem Druck z.B. bis zu 20 Torr durch. Besonders bewährt hat sich ein Druckbereich von Atmosphärendruck bis 100 Torr.

35

Die Umsetzung verläuft bei Temperaturen von 250 bis 800°C. ¬
Vorteilhaft wendet man Temperaturen von 250 bis 700°C an.

Die Umsetzung wird in Gegenwart von Katalysatoren durchgeführt, deren katalytisch aktive Masse aus Bortrioxid, Borsäure und/oder Bornitrid sowie mindestens einem der Oxide
von Aluminium, Silizium, Blei, Titan oder Zirkonium besteht. Bevorzugte katalytische Massen enthalten 10 bis 60,
insbesondere 20 bis 55 Gewichtsprozent an Bortrioxid, Borsäure und/oder Bornitrid. Der Rest der katalytisch aktiven
Masse besteht dann aus einem der genannten Oxide. Besonders
bewährt haben sich katalytische Massen, die Bortrioxid oder
Borsäure insbesondere Bortrioxid enthalten.

Zu den bevorzugten Oxiden, die außerdem in der katalytisch aktiven Massen enthalten sind, gehören Aluminiumoxid wie Hydrargillit, Böhmit oder Bayerit sowie deren Entwässerungsprodukte, z.B. Υ, ξ, oder δ-Aluminiumoxid, ferner Zinndioxid, Titandioxid oder Kieselsäuregel. Besonders bevorzugt werden Aluminiumoxid und Titandioxid, in der Anatasmodifikation, verwendet. Besondere technische Bedeutung hat α-Aluminiumoxid erlangt, da es die Isomerisierung der gebildeten olefinisch ungesättigten Kohlenwasserstoffe vermindert.

25 Erfindungsgemäße Katalysatoren sind auch solche, die durch Phasenbildung einer der verwendeten Borverbindungen mit den genannten Oxiden entstanden sind, z.B. aus Bortrioxid und Aluminiumoxid wie Verbindungen der Summenformel

9 Al₂O₃ · 2 B₂O₃ oder 2 Al₂O₃ · B₂O₃ · Röntgenographisch

30 läßt sich in solchen Phasen Aluminiumoxid nicht mehr nachweisen.

Vorteilhaft enthalten die katalytisch aktiven Massen zusätzlich mindestens eines der Elemente der VIII. Gruppe Elemente in den katalytisch aktiven Massen enthalten in Mengen von 0,1 bis 10 Gewichtsprozent, bezogen auf die

des Periodensystems Mangan, Chrom, Kupfer, Zink, Cadmium, Silber und/oder Gold. Vorzugsweise sind die genannten

0. 7.0050/032630

katalytisch aktive Masse, berechnet als Metall.

Geeignete Katalysatoren werden beispielsweise hergestellt, indem man Aluminiumoxid sowie Boroxid oder Borsäure oder bei Erhitzen solche bildenden Verbindungen wie Ammoniumborat und gegebenenfalls unter Zusatz von Verbindungen der 10 oben genannten Schwermetalle, wie Mangannitrat, Manganacetat, Kobaltnitrat, Kobaltacetat, Nickelnitrat, Rhodiumchlorid, Tris(triphenylphosphin)chlorrhodium, Iridiumchlorid, Palladiumnitrat, Platinchlorid, Zinknitrat, Cadmiumnitrat, Kupfernitrat, Silbernitrat oder Goldchlorid 15 mischt, gegebenenfalls mit Wasser anteigt und verknetet und zu Formlingen wie Pillen, Tabletten oder Strängen verformt. Vorteilhaft wird die Masse anschließend getrocknet und zweckmäßig bei Temperaturen bis 400°C getempert. Falls die katalytisch aktive Masse als Wirbelschichtkatalysator ver-20 wendet werden soll, ist es empfehlenswert, die Formlinge auf die gewünschte Teilchengröße, z.B. auf eine Durchschnittskorngröße von 0,01 bis 2 mm, insbesondere 0,2 bis 1 mm, zu brechen. Anschließend wird die Katalysatormasse auf Temperaturen von 600 bis 1500, vorzugsweise 700 bis 25 1300, insbesondere 1000 bis 1200°C über einen Zeitraum von 15 Minuten bis 20 Stunden, insbesondere 30 Minuten bis 5 Stunden erhitzt.

Nach einer anderen vorteilhaften Arbeitsweise gelangt man zu den erfindungsgemäßen katalytisch aktiven Massen, indem man beispielsweise Aluminiumoxid oder eines der anderen genannten Oxide, die bereits eine Körnung von 0,1 bis 2 mm haben, unter Druck mit Bortrioxid oder Borverbindungen, die unter den Herstellungsbedingungen des Katalysators in

Bortrioxid oder Borsäure übergehen, unter Mitverwendung von a Solvatisierungsmitteln bei erhöhter Temperatur unter Druck tränkt. Neben Bortrioxid und Borsäure sind Bortrichlorid, Bortrifluorid oder Ammoniumborat geeignete Mittel. Als Solvatisierungsmittel eignet sich vorteilhaft Wasser, gegebenenfalls unter Zusatz geringer Mengen an Ammoniak oder Mineralsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Perchlorsäure, ferner sind geeignete Solvatisierungsmittel Alkohole wie Methanol, Äthanol oder Glycerin. Vorteilhaft tränkt man die Oxide unter erhöhtem Druck, z.B. 1,1 bis 20 bar bei erhöh-10 ter Temperatur, z.B. 50 bis 250°C. Das Gewichtsverhältnis von Lösungsmittel zu den verwendeten Ausgangsstoffen beträgt vorteilhaft 1:1 bis 10:1. Insbesondere verwendet man gleiche Gewichtsteile Lösungsmittel und Ausgangsstoffe. Einen solchen sogenannten Tränkkatalysator trocknet man an-15 schließend bei Temperaturen von 50 bis 200°C und erhitzt anschließend auf Temperaturen von 600 bis 1500°C. Die Katalysatoren können als Vollkatalysatoren oder auf Träger aufgebracht angewandt werden.

20

25

30

35

L

Die Katalysatoren können fest angeordnet verwendet werden. Vorteilhaft wendet man die Katalysatoren jedoch in ab- und aufwirbelnder Bewegung in einem Wirbelbett an. Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, wenn man bei der Umsetzung Verweilzeiten von 0,01 bis 50 Sekunden am Katalysator einhält.

Das Verfahren wird beispielsweise ausgeführt, indem man einen feinkörnigen Trägerkatalysator, beispielsweise Aluminiumoxid, das Bortrioxid enthält, in einer zur Erzeugung eines Wirbelbetts geeigneten Vorrichtung wirbelt, auf die angegebenen Temperaturen erhitzt und von unten Carbonsäureester oder Carbonsäuren in gasförmiger Form, gegebenenfalls zusammen mit Trägergasen durch das Katalysatorbett leitet. Selbstverständlich kann die Carbonsäure oder der Ester auch flüssig in das erhitzte Katalysatorbett eingeleitet werden.

Das erhaltene Gasgemisch wird abgekühlt und hierbei Olefine nichtumgesetzte Ausgangsstoffe und gegebenenfalls bei der Verwendung von Estern die entsprechenden Alkohole kondensiert. Die inerten gasförmigen Anteile können wieder als Trägergas verwendet werden. Desgleichen können nichtumgesetzte Ausgangsstoffe wieder der Reaktion zugeführt werden. Gegebenenfalls ist es notwendig, die anfallenden Olefine von den als Nebenprodukten erzeugten Alkoholen abzutrennen, z.B. durch Destillation.

10

15

Olefinisch ungesättigte Kohlenwasserstoffe, die nach dem Verfahren der Erfindung hergestellt werden, eignen sich beispielsweise zur Herstellung von Aldehyden nach der Oxosynthese. Cyclohexen, das man nach dem Verfahren der Erfindung erhält, eignet sich zur Herstellung von Cyclohexanol, wie beispielsweise in der GB-PS 339 592 beschrieben wird.

Das Verfahren nach der Erfindung sei in folgenden Beispie-20 len veranschaulicht.

Beispiel 1

Aus einem Verdampfer wurden 200 g Hexahydrobenzoesäure je

Stunde in einen auf 550°C beheizten Wirbelschichtreaktor
eingeleitet, der mit 630 g Katalysator, bestehend aus 52,3
Gewichtsprozent 7-Al₂O₃ und 45,5 Gewichtsprozent B₂O₃ mit
einer Korngröße von 0,1 bis 0,3 mm und einem Schüttgewicht
von 0,63 kg je Liter beschickt war. Die Wirbelung des Katalysators wurde durch den Hexahydrobenzoesäuredampf, einen
schwachen Stickstoffstrom, sowie durch Aufrechterhaltung
eines Unterdruckes von 360 Torr gewährleistet. Die entstandenen Reaktionsdämpfe wurden kondensiert. Nach 3-stündigem
Betrieb wurden folgende Produkte isoliert: 86 g Wasser,
384 g einer organischen Phase. Die organische Phase wurde

mit wäßriger Natriumbicarbonat-Lösung gewaschen, um Spuren nicht umgesetzter Hexahydrobenzoesäure zu entfernen, und anschließend destilliert. Die gaschromatographische Untersuchung des Destillats ergab folgende Zusammensetzung:
63 Gewichtsprozent Cyclohexen, 29 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1), 4 Gewichtsprozent 3-Methylcyclopenten (1) und 4 Gewichtsprozent 4-Methylcyclopenten (1).

Beispiel 2

10

15

Es wurde analog Beispiel 1 verfahren, mit dem Unterschied, daß der im Beispiel 1 verwendete Katalysator vor Verwendung 4 Stunden auf 1150°C erhitzt wurde. Nach 7-stündigem Betrieb wurden 61 g Wasser sowie 356 g einer organischen Phase, bestehend nach Aufarbeitung gemäß Beispiel 1 aus 72 Gewichtsprozent Cyclohexen und 23 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1), erhalten.

Beispiel 3

20

Es wurde analog Beispiel 1 verfahren, mit dem Unterschied, daß der in Beispiel 1 verwendete Katalysator zusätzlich 1,3 Gewichtsprozent Rhodium enthält. Nach 3-stündigem Betrieb wurden 69 g Wasser und 366 g einer organischen Phase, bestehend nach Aufarbeitung gemäß Beispiel 1 aus 74 Gewichtsprozent Cyclohexen, 19,6 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1) und 5,5 Gewichtsprozent Benzol, erhalten.

Beispiel 4

30

35

Aus einem Verdampfer wurden 300 g Hexahydrobenzoesäure je Stunde in einen auf Reaktionstemperatur (480°C) beheizten Wirbelschichtreaktor eingeleitet, der mit 795 g Katalysator, bestehend aus 35 Gewichtsprozent γ -Al₂O₃, 45 Gewichtsprozent B₂O₃ und 20 Gewichtsprozent SnO₂ mit einer Korn-

größe von 0,1 bis 0,3 mm und einem Schüttgewicht von 0,795 kg je Liter beschickt war. Die Wirbelung des Katalysators wurde durch den Hexahydrobenzoesäuredampf, einen schwachen Stickstoffstrom, sowie durch Aufrechterhaltung eines Unterdruckes von 360 Torr gewährleistet. Die entstehenden Reaktionsdämpfe wurden kondensiert. Nach 4-stündigem Betrieb wurden 186 g Wasser und 813 g einer organischen Phase, bestehend nach Aufarbeitung gemäß Beispiel 1 aus 68,3 Gewichtsprozent Cyclohexen und 19,2 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1) isoliert.

Beispiel 5

10

Aus einem Verdampfer wurden 200 g Hexahydrobenzoesäuremethylester je Stunde in einen auf Reaktionstemperatur 15 (550°C) beheizten Wirbelschichtreaktor eingeleitet, der mit 630 g Katalysator, bestehend aus 52,3 Gewichtsprozent FAl₂0₃ und 45,5 Gewichtsprozent B₂0₃ mit einer Korngröße von 0,1 bis 0,3 mm und einem Schüttgewicht von 0,63 kg je Liter beschickt war. Die Wirbelung des Kontaktes wurde 20 durch den Hexahydrobenzoesäuremethylesterdampf, einen schwachen Stickstoffstrom, sowie durch Aufrechterhaltung eines Unterdruckes von 360 Torr gewährleistet. Die entstandenen Reaktionsdämpfe wurden kondensiert. Nach 3-stündigem Betrieb der Anlage wurden 184 g einer organischen Phase, be-25 stehend nach Wasserwäsche und Destillation aus 82,3 Gewichtsprozent Cyclohexen und 17,7 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1), isoliert.

30 Beispiel 6

35

Es wurde analog Beispiel 3 verfahren, außer daß die Reaktionstemperatur 700°C betrug. Nach 3-stündigem Betrieb der Anlage wurden 265 g einer organischen Phase, bestehend nach Wasserwäsche und Destillation aus 74 Gewichtsprozent Cyclo-

Nexen und 25 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1), iso- liert.

Beispiel 7

5

10

20

Aus einem Verdampfer wurden 200 g Hexahydrobenzoesäurecyclohexylester je Stunde in einen auf Reaktionstemperatur (600°C) beheizten Wirbelschichtreaktor eingeleitet, der mit 630 g Katalysator, bestehend aus 52,3 Gewichtsprozent 7-Al₂O₃ und 45,5 Gewichtsprozent B₂O₃ mit einer Korngröße von 0,1 bis 0,3 mm und einem Schüttgewicht von 0,63 kg je Liter, beschickt war. Die Wirbelung des Kontaktes wurde durch den Hexahydrobenzoesäurecyclohexylesterdampf, einen schwachen Stickstoffstrom, sowie durch Aufrechterhaltung eines Unterdruckes von 360 Torr gewährleistet. Die entstandenen Reaktionsdämpfe wurden kondensiert. Nach 3-stündigem Betrieb der Anlage wurden 440 g einer organischen Phase erhalten, welche nach Wasserwäsche und Destillation aus 54 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1) und 42,6 Gewichtsprozent Cyclohexen bestand.

Beispiel 8

Es wurde analog Beispiel 4 verfahren, außer daß als Ester

Hexahydrobenzoesäurephenylester eingesetzt wurde und die Reaktionstemperatur 700°C betrug. Nach 3-stündigem Betrieb
der Anlage wurden 243 g Phenol, und 266 g einer organischen
Phase, bestehend nach Wasserwäsche und Destillation aus
62 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1) und 32 Gewichtsprozent Cyclohexen, isoliert.

Beispiel 9

Es wurde analog Beispiel 4 verfahren, außer daß als Ester 35 Hexahydrobenzoesäurebenzylester eingesetzt wurde und die Reaktionstemperatur 700°C betrug. Nach 3-stündigem Betrieb wurden 77 g Toluol, 31 g Benzaldehyd, 51 g Benzylalkohol, und 122 g einer organischen Phase, bestehend nach Wasserwäsche und Destillation aus 44 Gewichtsprozent 1-Methylcyclopenten (1) und 36 Gewichtsprozent Cyclohexen, isoliert.

Beispiel 10

Aus einem Verdampfer wurden 200 g Capronsäure je Stunde in 10 einen auf Reaktionstemperatur (550°C) beheizten Wirbelschichtreaktor eingeleitet, der mit 630 g Katalysator, bestehend aus 50 Gewichtsprozent B_2O_3 und 50 Gewichtsprozent Y-Al₂O₃ mit einer Korngröße von O,1 bis O,3 mm und einem Schüttgewicht von 0,63 kg pro Liter beschickt war. Die 15 Wirbelung des Katalysators wurde durch den Capronsäuredampf, einen schwachen Stickstoffstrom sowie durch Aufrechterhaltung eines Unterdruckes von 360 Torr gewährleistet. Die entstandenen Reaktionsdämpfe wurden kondensiert. Nach 3-stündigem Betrieb der Anlage wurden 229 g einer orga-20 nischen Phase, bestehend aus 1,5 Gewichtsprozent 3-Methyl--buten (1), 14,3 Gewichtsprozent Penten (1), 10 Gewichtsprozent 2-Methyl-buten (1), 30 Gewichtsprozent Penten (2) trans, 17,2 Gewichtsprozent Penten (2) cis, 21 Gewichtsprozent 2-Methyl-buten (2), isoliert. 25

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von olefinisch ungesättigten 1. aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffen durch Erhitzen von Alkancarbonsäuren mit 3 bis 20 5 Kohlenstoffatomen, Alkandicarbonsäuren mit 4 bis 20 Kohlenstoffatomen oder 5- oder 6-gliedrigen Cycloalkancarbonsäuren oder deren Alkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyloder Phenylester auf Temperaturen von 250 bis 800°C in der Gasphase in Gegenwart von Katalysatoren, dadurch 10 gekennzeichnet, daß man Katalysatoren verwendet, deren katalytisch aktive Masse aus Bortrioxid, Borsäure und/oder Bornitrid sowie mindestens aus einem der Oxide von Aluminium, Silizium, Zinn, Blei, Titan oder Zirkonium besteht. 15
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man Temperaturen von 250 bis 700°C einhält.
- 20 3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Katalysatoren einen Gehalt von 10 bis 60 Gewichtsprozent Bortrioxid, Borsäure und/oder Bornitrid, bezogen auf die katalytisch aktive Masse, enthalten.
- 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man Bortrioxid verwendet.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die katalytisch aktive Masse zusätzlich einen Gehalt an mindestens einem der Elemente der VIII. Gruppe des Periodensystems, Mangan, Chrom, Kupfer, Zink, Cadmium, Silber oder Gold hat.

- 5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man Aluminiumoxid verwendet.
- 7. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, <u>dadurch gekenn-</u>
 5 <u>zeichnet</u>, daß man «-Aluminiumoxid verwendet.
 - 8. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß man Hexahydrobenzoesäure oder deren
 Alkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyl- oder Phenylester als Ausgangsstoffe verwendet.
- 9. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, <u>dadurch gekenn-zeichnet</u>, daß die Mischphasen der Katalysatoren der Zusammensetzung 9 Al₂O₃ . 2 B₂O₃ oder 2 Al₂O₃ . B₂O₃ entsprechen.

20

10

25



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT 000054

EP 78 10 0096

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE Kategorie Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile WS - A - 2 304 872 (G.B.BACHMAN et al.) 1-2, * Seite 1, linke Spalte, Zeilen 29- 45: Seite 1 rechte Spalte	[′] 20 ′00
US - A - 2 304 872 (G.B.BACHMAN et al.) 1-2, C 07 C 1/ * Seite 1, linke Spalte, Zeilen 29- 4-5 C 07 C 13/	(20 (00 (00
* Seite 1, linke Spalte, Zeilen 29- 4-5 C 07 C 13/	(20 (00 (00
45; Seite 1, rechte Spalte, Zeilen 16-22 * // C 07 C 13/	20 12
FR - A - 1 274 507 (IDEMITSU KOSAN) 1-6 * Zusammenfassung; Beispiel *	
A CHEMICAL ABSTRACTS, volume 84, (1976), 1 16774a & JP - A - 75 47904 RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.	Cl. ²)
A CHEMICAL ABSTRACTS, volume 84, 1976, 1 C 07 C 1/58587x. & JP - A - 75 116403	20
A <u>US - A - 2 383 205</u> (W.J.MATTOX) 1 * Seite 1 *	
A <u>US - A - 2 310 762</u> (G.DAUMILLER et al.) 1 * Seite 1, linke Spalte *	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKL X: von besonderer Bed A: technologischer Hir O: nichtschriftliche Off P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugru liegende Theorien of Grundsätze E: kollidierende Anme D: in der Anmeldung a Dokument L: aus andern Gründer angeführtes Dokum &: Mitglied der gleiche	deutung intergrund fenbarung unde oder sidung ingeführtes in nent
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt. Dokument	timmendes
Recherchenori Abschlußdatum der Recherche Prüfer	
Den Haag 25-08-1978 VAN GEYT	