Technical University of Denmark



Catalyst for the carboxylation of carbonylated compounds in the gas phase

Zipp, Alexander; Ruedinger, Christoph; Fehrmann, Rasmus; Hanning, Christopher William; Riisager, Anders

Publication date: 2013

Document Version Publisher's PDF, also known as Version of record

Link back to DTU Orbit

Citation (APA): Zipp, A., Ruedinger, C., Fehrmann, R., Hanning, C. W., & Riisager, A. (2013). IPC No. B01J31/02; B01J31/16; B01J31/22. Catalyst for the carboxylation of carbonylated compounds in the gas phase (Patent No. WO2013124174.)

DTU Library Technical Information Center of Denmark

General rights

Copyright and moral rights for the publications made accessible in the public portal are retained by the authors and/or other copyright owners and it is a condition of accessing publications that users recognise and abide by the legal requirements associated with these rights.

• Users may download and print one copy of any publication from the public portal for the purpose of private study or research.

- You may not further distribute the material or use it for any profit-making activity or commercial gain
- You may freely distribute the URL identifying the publication in the public portal

If you believe that this document breaches copyright please contact us providing details, and we will remove access to the work immediately and investigate your claim.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges

Eigentum Internationales Büro

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum

29. August 2013 (29.08.2013)

- (51) Internationale Patentklassifikation: *B01J 31/02* (2006.01) *B01J 31/16* (2006.01) *B01J 31/22* (2006.01)
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2013/052625
- (22) Internationales Anmeldedatum:
- 11. Februar 2013 (11.02.2013)
- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität: 10 2012 202 622.3 21. Februar 2012 (21.02.2012) DE
- (71) Anmelder: WACKER CHEMIE AG [DE/DE]; Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).
- (72) Erfinder: ZIPP, Alexander; Aidenbachstr. 72, 81379 München (DE). RÜDINGER, Christoph; Moosbichlstr. 26, 82319 Starnberg (DE). FEHRMANN, Rasmus; Eckersbergsgade 23, DK-2100 Copenhagen Ø (DK). HANNING, Christopher William; 11 Laverton Road, Lytham St. Annes Lancashire FY8 1EW (GB). RIISAGER, Anders; Rønnevangshusene 138, DK-2630 Taastrup (DK).
- (74) Anwälte: POTTEN, Holger et al.; Wacker Chemie AG, Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2013/124174 A1

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), europäisches (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht (Artikel 21 Absatz 3)

(54) Title: CATALYST FOR THE CARBOXYLATION OF CARBONYLATED COMPOUNDS IN THE GAS PHASE

(54) Bezeichnung : KATALYSATOR ZUR CARBONYLIERUNG CARBONYLIERBARER VERBINDUNGEN IN DER GASPHASE

(57) Abstract: The invention relates to a catalyst for the carboxylation of carbonylated compounds in the gas phase. Said catalyst consists of a metal complex which is active when the carboxylation is under reaction conditions and an organic salt, which is solid under normal conditions and liquid under reaction conditions, on the porous inert support material.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft einen Katalysator zur Carbonylierung carbonylierbarer Verbindungen in der Gasphase. Dieser Katalysator besteht aus einem unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung aktiven Metallkomplex und einem unter Normalbedingungen festen und unter Reaktionsbedingungen der Carbonylierung flüssigen organischen Salz auf einem porösen inerten Trägermaterial.

WIPO

PCT/EP2013/052625

Katalysator zur Carbonylierung carbonylierbarer Verbindungen in der Gasphase

Die Erfindung betrifft einen Katalysator zur Carbonylierung carbonylierbarer Verbindungen in der Gasphase. 5

Aus W02006122563 ist ein Verfahren zur kontinuierlichen heterogen-katalysierten Carbonylierung carbonylierbarer Verbindungen, in der Gasphase bekannt. Als Katalysator dient dabei ein Metall der Gruppe VIII des Periodensystems, vorzugsweise Rhodium, gelöst in einer ionischen Flüssigkeit und immobilisiert auf einem Trägermaterial. Dieser Katalysator, auch SILP (supported ionic liquid phase) Katalysator genannt, ist an normaler Atmosphäre nicht stabil. Er zersetzt sich an Luft vergleichsweise schnell und weist daher nach Befüllen eines Reaktors in herkömmlicher 15 Art und Weise nur noch geringe oder keine Aktivität mehr auf. Um dies zu vermeiden muss der Katalysator unter Kohlenmonoxid Atmosphäre in den Reaktor überführt werden, was in technischem

20

Maßstab nicht praktikabel ist.

10

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es einen Katalysator für die heterogen-katalysierte Carbonylierung carbonylierbarer Verbindungen zur Verfügung zu stellen, der die vorgenannten Nachteile eines SILP-Carbonylierungs-Katalysators nicht aufweist.

25

30

35

Die Aufgabe wird gelöst durch einen Katalysator bestehend aus einem unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung aktiven Metallkomplex und einem unter Normalbedingungen festen und unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung flüssigen organischen Salz auf einem porösen inerten Trägermaterial.

Bei dem Metallkomplex handelt es sich um eine hinsichtlich der Carbonylierung carbonylierbarer Substanzen aktive Übergangsmetallverbindung oder eine unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung in eine aktive Übergangsmetallverbindung zu

überführende Vorstufe einer derartigen Verbindung. Derartige Metallkomplexe sind in WO2006122563 offenbart, insoweit wird auf die dortige Offenbarung beispielsweise auf S. 4 Z. 31 bis S. 5. Z. 6 Bezug genommen. Bevorzugt sind Verbindungen der

5 Übergangsmetalle Rhodium und Iridium, besonders bevorzugt sind Rhodiumverbindungen. Beispiele für insbesondere geeignete Rhodiumverbindungen sind RhCl₃ x H₂O, $[Rh(CO)_2Cl]_2$, RhBr₃ x H₂O, $[Rh(CO)_2Br]_2$, $Rh(CO)_2I]_2$, $[Rh(OAc)_2]_2$ und $[Rh(CO)_2(acac)]_2$. (OAc bedeutet Acetatrest, Acac bedeutet Acetylacetonatrest)

10

25

Bei dem unter Normalbedingungen festen und unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung flüssigen organischen Salz handelt es sich vorzugsweise um ein Phosphoniumsalz mit einem Schmelzpunkt zwischen 120 und 200 °C, bevorzugt um ein quarter-

- 15 näres Phosphoniumsalz mit vier unabhängig voneinander ausgewählten aliphatischen oder aromatischen Resten mit 1 bis 20 C Atomen mit einem Schmelzpunkt zwischen 120 und 200 °C. Alle Temperaturangaben wurden bestimmt bei einem Druck von 0,1 MPa. Unter Normalbedingungen sind im Sinne der vorliegenden Erfin-20 dung eine Temperatur von 25 °C und ein Druck von 0,1 MPa zu
 - verstehen.

Bei den aliphatischen oder aromatischen Resten mit 1 bis 20 C Atomen handelt es sich bevorzugt um Methyl-, Ethyl-, Propyl-, iso-Propyl-, Butyl-, iso-Butyl-, tert-Butyl-, Pentyl-, Hexyl-, Heptyl-, Octyl-, Allyl-, Phenyl-, Toluyl-, Xylyl-, Naphthyl-,

oder Benzyl-Reste.

Beispiele für derartige organische Salze sind Methyltriphenylp-30 hosphoniumiodid, Ethyltriphenylphosphoniumiodid, Tripropylmethylphosphoniumiodid, Tributylmethylphosphoniumiodid und Tetrabutylphosphoniumiodid.

Bei dem Trägermaterial für den erfindungsgemäßen Katalysator 35 handelt es sich um poröse und unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung inerte Materialien. Beispiele für derartige

Trägermaterialien sind SiO_2 , Al_2O_3 , TiO_2 . Bevorzugt handelt es sich um SiO_2 , besonders bevorzugt um pyrogen erzeugte SiO_2 sowie daraus hergestellte Formkörper. Derartige Formkörper sind bereits in WO 2008/071612 beschrieben. Insoweit wird auf die dor-

- 5 tige Offenbarung beispielsweise auf S. 4 Z. 30 bis S. 17 Z. 14 Bezug genommen. Die Trägermaterialien können in jeder für Katalysatoren bekannten Form vorliegen, beispielsweise als Pulver, Granulat oder als Formkörper wie Stränge, Zylinder, Pellets, Ringe, Multi-Loch-Ringe, Kugeln, Sattelkörper, Räder, Sessel,
- Schaumkörper oder Waben, besonders geeignet sind zylindrische Extrudate wie Zylinder oder Ringe. Die Katalysatorträger können über verschiedene Formgebungstechniken wie zum Beispiel Extrusion, Agglomeration, Granulation, Pressen oder Pelletieren gewonnen werden. Der poröse Katalysatorträger kann auch auf einem
- 15 nicht porösen Trägerköper als Schicht aufgetragen sein. Der daraus resultierende Schalenkatalysatorformkörper (katalytisch aktive Komponente aus SILP Katalysator, ionischer Flüssigkeit und porösem SILP-Katalysatorträger auf einem unporösen Formkörper) wird dann wie ein Vollkatalysatorformkörper behandelt.
- 20

Der Katalysator kann hergestellt werden wie z.B. in W02006122563 offenbart, insoweit wird auf die dortige Offenbarung insbesondere auf S. 13 Z. 4 bis Z. 14 Bezug genommen.

- Die Herstellung des Katalysators erfolgt bevorzugt durch gleichzeitiges oder sequentielles Aufbringen der hinsichtlich der Carbonylierung carbonylierbarer Substanzen aktiven Übergangsmetallverbindung oder einer unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung in eine aktive Übergangsmetallverbindung zu
- 30 überführende Vorstufe einer derartigen Verbindung und des unter Normalbedingungen festen und unter Reaktionsbedingungen der Carbonylierung flüssigen organischen Salzes unter Zuhilfenahme eines Lösungsmittels auf ein poröses Trägermaterial und anschließender Entfernung des Lösungsmittels.

Beispiele für Lösungsmittel sind Wasser oder organische Lösungsmittel wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol, Aceton, Diethylether, Tetrahydrofuran, Essigsäure, Acetonitril und Dimethylformamid, wobei Methanol und Essigsäure als Lö-

5 sungsmittel für die Aufbringung der Komponenten bevorzugt sind.

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Carbonylierung carbonylierbarer Substanzen unter Einsatz des erfindungsgemäßen Katalysators.

10

25

Das erfindungsgemäße Verfahren wird in der der Gasphase in der Weise durchgeführt, dass die Reaktionsgase bestehend im wesentlichen aus Kohlenmonoxid, der carbonylierbaren Substanz sowie einem Promotor gasförmig mit dem festen Katalysator in Kontakt

- 15 gebracht werden. Neben den genannten Komponenten können weitere Komponenten wie beispielsweise Verunreinigungen der Edukte oder Nebenprodukte, die sich im Falle eines technisch gängigen Kreislaufverfahrens angereichert haben wie z.B. Wasser, Essigsäure, Essigsäuremethylester, Dimethylether, Stickstoff, Was-
- 20 serstoff, Methan oder Kohlendioxid in den Reaktionsgasen vorhanden sein.

Bevorzugte carbonylierbare Substanzen sind Alkohole, besonders bevorzugt ist Methanol. Bevorzugte Promotoren sind organische Iodide, besonders bevorzugt ist Iodmethan.

Der Anteil an carbonylierbarer Substanz in der Gasphase beträgt vorzugsweise 0,1 bis 50 mol%, besonders bevorzugt 5 bis 20 mol%. Der Anteil an Promotor in der Gasphase beträgt vorzugsweise zwischen 0,1 und 50 mol%, besonders bevorzugt 1 bis 10

- 30 weise zwischen 0,1 und 50 mol%, besonders bevorzugt 1 bis 10 mol%. Der Rest auf 100 mol% ist Kohlenmonoxid sowie ggf. vorhandene Verunreinigungen oder im Falle eines Kreislaufverfahrens auch angereicherte Nebenprodukte.
- 35 Die Carbonylierung erfolgt bei einer Temperatur zwischen 100 und 300°C, bevorzugt zwischen 150 und 250°C sowie unter Reakti-

onsüberdrücken zwischen 0,1 und 10 MPa, bevorzugt zwischen 0,5 und 5 MPa, besonders bevorzugt zwischen 1 und 3 MPa. Unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung sind im Sinne der vorliegenden Erfindung diese Temperatur und Druckbedingungen zu

5 verstehen.

Das Verfahren wird entweder mit einfachem Durchtritt der Reaktionsgase durch den Reaktor oder als Kreisgasverfahren betrieben, bevorzugt wird das Verfahren als Kreisgasverfahren betrie-

- 10 ben. Die Befüllung des Reaktors mit dem erfindungsgemäßen Katalysator kann dabei unter Luftzutritt erfolgen, eine Kohlenmonoxid Atmosphäre wie für einen herkömmlichen SILP-Carbonylierungs-Katalysator essentiell ist nicht erforderlich.
- 15 Die folgenden Beispiele dienen der weiteren Erläuterung der Erfindung:

Trägermaterial

Die Trägermaterialien aus pyrogener Kieselsäure wurden hergestellt wie in WO2008071612 Beispiel 21 beschrieben. Das Trägermaterial weist eine spezifische Oberfläche nach BET von 203 m² g⁻¹ (bestimmt gemäß DIN 66131 durch Stickstoffphysisorption) und ein Porenvolumen 0,76 mL g⁻¹ auf. Das Material wurde durch Mahlung und fraktionierte Siebung auf eine Korngrößenverteilung von 100 bis 250 µm eingestellt.

Vergleichsbeispiel

Zur Herstellung des Katalysators wurde eine entsprechende Menge der Rhodiumverbindung Di- $\mu\text{-}iodo\text{-}tetracarbonyldirhodium(I) und$

30 der ionischen Flüssigkeit 1-Butyl-3-methylimidazoliumiodid mit einem dem Porenvolumen des porösen Trägermaterials entsprechenden Volumen an Methanol auf das Trägermaterial imprägniert und das Methanol im Vakuum bei 0,1 mbar und 60 °C für 12 h entfernt. Der so hergestellte Katalysator wies einen Rhodiumanteil

von 2,45 Gew.-% und einen Porenfüllgrad an organischem Salz von 42,0 Vol.-% auf.

Zur Untersuchung wurden 250 mg des beschriebenen Katalysators mit 100 NmL/min eines Gasgemischs bestehend aus 10,6 Mol-% Me-

- 5 thanol und 2,0 Mol-% Iodmethan in Kohlenmonoxid mit 8,7 Mol-% Methan als internen Standard in einem Titan-Reaktor mit 4 mm Innendurchmesser bei einer Temperatur von 190 °C und einem Reaktionsüberdruck von 20 bar zur Reaktion gebracht. Die Analyse der Produkte erfolgte mittels Gaschromatographie.
- 10 Die dabei mit dem Katalysator im stationären Betrieb erzielten Raum-Zeit-Leistung der Summe der Acetyl-Spezies (Essigsäure + Essigsäuremethylester) gerechnet als Essigsäure lag zwischen 1000 und 1500 $g_{AcOH} L_{cat}^{-1} h^{-1}$.

15 Erfindungsgemäßes Beispiel

Zur Herstellung des Katalysators wurde eine entsprechende Menge der Rhodiumverbindung Di- μ -chloro-tetracarbonyldirhodium(I) und dem hochschmelzenden organischen Salz Methyltriphenylphosphoniumiodid mit einem dem Porenvolumen des porösen Trägermaterials

- 20 entsprechenden Volumen an Methanol auf das Trägermaterial imprägniert und das Methanol im Vakuum bei 0,1 mbar und 60 °C für 12 h entfernt. Der so hergestellte Katalysator wies einen Rhodiumanteil von 2,2 Gew.-% und einen Porenfüllgrad an organischem Salz von 49,1 Vol.-% auf.
- 25 Zur Untersuchung wurden 250 mg des beschriebenen Katalysators mit 100 NmL/min eines Gasgemischs bestehend aus 10,6 Mol-% Methanol und 2.0 Mol-% Iodmethan in Kohlenmonoxid mit 8,7 Mol-% Methan als internen Standard in einem Titan-Reaktor mit 4 mm Innendurchmesser bei einer Temperatur von 190 °C und einem Re-
- 30 aktionsüberdruck von 20 bar zur Reaktion gebracht. Die Analyse der Produkte erfolgte mittels Gaschromatographie. Die dabei mit dem Katalysator im stationären Betrieb erzielten Raum-Zeit-Leistung der Summe der Acetyl-Spezies (Essigsäure + Essigsäuremethylester) gerechnet als Essigsäure lag hierbei
- 35 zwischen 1910 und 1990 $g_{ACOH} L_{cat}^{-1} h^{-1}$ und damit signifikant über

der im Vergleichsbeispiel mit dem Katalysator auf Basis einer konventionellen ionischen Flüssigkeit erzielten Raum-Zeit-Leistung.

PCT/EP2013/052625

8

Patentansprüche:

1. Katalysator für eine heterogen-katalysierte Carbonylierung carbonylierbarer Verbindungen bestehend aus einem unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung aktiven Metallkomplex und einem unter Normalbedingungen festen und Reaktionsbedingungen der Carbonylierung flüssigen organischen Salz auf einem porösen inerten Trägermaterial.

- 2. Katalysator gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Metallkomplex eine hinsichtlich der Carbonylierung carbonylierbarer Substanzen aktive Übergangsmetallverbindung oder eine unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung in eine aktive Übergangsmetallverbindung zu überführende Vorstufe einer derartigen Verbindung ist.
 - 3. Katalysator gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Metallkomplex eine Verbindungen der Übergangsmetalle Rhodium und Iridium, besonders bevorzugt eine Rhodiumverbindung ist.
 - 4. Katalysator gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Rodiumverbindung ausgewählt ist aus der Gruppe RhCl₃ x H₂O, [Rh(CO)₂Cl]₂, RhBr₃ x H₂O, [Rh(CO)₂Br]₂, Rh(CO)₂I]₂, [Rh(OAc)₂]₂ und [Rh(CO)₂(acac)]₂.
 - 5. Katalysator gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 dadurch gekennzeichnet, dass das organischen Salz ein Phosphoniumsalz mit einem Schmelzpunkt zwischen 120 und 200 °C ist.
- 30

35

25

6. Katalysator gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Phosphoniumsalz Methyltriphenylphosphoniumiodid, Ethyltriphenylphosphoniumiodid, Tripropylmethylphosphoniumiodid, Tributylmethylphosphoniumiodid oder Tetrabutylphosphoniumiodid ist.

20

10

15

20

- 7. Katalysator gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 dadurch gekennzeichnet, dass das Trägermaterial ein poröses und unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung inertes Material ist.
- 8. Katalysator gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Trägermaterial ausgewählt ist aus der Gruppe SiO₂, Al₂O₃, TiO₂ und es sich bevorzugt um SiO₂, besonders bevorzugt um pyrogen erzeugtes SiO₂ handelt.
- 9. Verfahren zur Herstellung eines Katalysators gemäß Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass eine hinsichtlich der Carbonylierung carbonylierbarer Substanzen aktive Übergangsmetallverbindung oder eine unter den Reaktionsbedingungen der Carbonylierung in eine aktive Übergangsmetallverbindung zu überführende Vorstufe einer derartigen Verbindung und eine unter Normalbedingungen festes und unter Reaktionsbedingungen der Carbonylierung flüssiges organisches Salz unter Zuhilfenahme eines Lösungsmittels auf ein poröses Trägermaterial aufgebracht wird und das Lösungsmittel anschließend entfernt wird.
- 10. Verfahren zur Carbonylierung carbonylierbarere Verbindungen in der der Gasphase bei dem Reaktionsgase bestehend im wesentlichen aus Kohlenmonoxid, der carbonylierbaren Verbindung sowie einem Promotor bei einer Temperatur zwischen 100 und 300°C, bevorzugt zwischen 150 und 250°C sowie unter einem Reaktionsüberdruck zwischen 0,1 und 10 MPa, bevorzugt zwischen 0,5 und 5 MPa, besonders bevorzugt zwischen 1 und 3 MPa mit einem festen Katalysator in Kontakt gebracht werden, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um einen Katalysator gemäß Anspruch 1 bis 8 handelt.
- Verfahren gemäß Anspruch 10 dadurch gekennzeichnet,
 dass die carbonylierbare Verbindung ein Alkohol bevorzugt Methanol ist.

12. Verfahren gemäß Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet, dass der Promotor ein organisches Iodid, bevorzugt Iodmethan ist.

International application No

PCT/EP2013/052625

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER ÎNV. B01J31/02 B01J31/22 B01J31/16 ADD. According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) B01J Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. EP 0 523 553 A1 (WACKER CHEMIE GMBH [DE]) 20 January 1993 (1993-01-20) claims 1, 8; examples 1,2 1-4.7.9 Х page 2, line 20 page 3, line 40 - line 43 Х EP 0 396 934 A1 (UOP INC [US]) 1,2,5, 14 November 1990 (1990-11-14) 7-9 page 4, line 40 - line 46; claims 1,5; examples 1,2 page 4, line 10 GB 2 027 359 A (UOP INC) Х 1,2,5, 20 February 1980 (1980-02-20) 7-9 page 2, line 103 - page 3, line 61; claims 1,8,9 page 3, line 80 - line 81 Beispiel - - - - --/--X X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention "E" earlier application or patent but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be filing date considered novel or cannot be considered to involve an inventive "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other being obvious to a person skilled in the art means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 26 March 2013 17/04/2013 Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Klaes, Daphne Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2005)

International application No

PCT/EP2013/052625

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2006/122563 A1 (UNIV DANMARKS TEKNISKE [DK]; RIISAGER ANDERS [DK]; FEHRMANN RASMUS [DK) 23 November 2006 (2006-11-23) cited in the application claim 1	1-12
A	cited in the application	1-12

International application No

	Informa	tion on patent family me	mbers			application No 2013/052625
Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)			Publication date
EP 0523553	A1	20-01-1993	CA DE EP US	207374 412339 052355 523310	6 A1 3 A1	16-01-1993 21-01-1993 20-01-1993 03-08-1993
EP 0396934	A1	14-11-1990	AR AT AU BR CN CS DE DE CS DE CS DE ES RU JP NZ SU RU YU	24675 8665 61888 522679 900209 201516 104854 900225 6900103 6900103 039693 1895 039693 203885 300738 20769 H064358 H0311539 16665 90201 23312 9398 182698 2623 8449	1 T 6 B2 0 A 6 A 1 A3 9 T2 4 A 7 A 1 B 2 A 7 A 7 A 7 A 7 B 8 A 7	30-09-1994 15-03-1993 09-01-1992 08-11-1990 13-08-1991 08-11-1990 16-01-1991 19-02-1992 15-04-1993 17-06-1993 13-04-1993 30-06-1994 14-11-1990 01-08-1993 30-07-1993 28-05-1993 08-06-1994 16-05-1991 26-01-1993 09-11-1990 26-04-1991 08-01-1991 07-07-1993 15-02-1995 28-05-1992
GB 2027359	A	20-02-1980	AT AU BR DE ES FB HTX NO HO EE SU YU	37481 53097 482027 790469 112422 292768 31027 1406 48276 243397 202735 17981 112227 15499 790495 79243 1493 7706 43669 790618 109587 17917	0 B2 9 A 5 A1 5 A1 5 A 9 A 9 A 9 A 9 A 9 B 7 A 4 A 9 B 7 A 4 A 9 B 7 A 3 B 7 A 4 A 3 B 7 A 4 A 3 B 7 A 4 A 3 A 1 A 4 A 3	12-06-1984 04-08-1983 31-01-1980 13-05-1980 25-05-1982 07-02-1980 25-01-1980 21-03-1980 20-02-1980 23-04-1980 23-04-1980 23-04-1980 25-01-1980 25-01-1980 29-01-1982 21-01-1985 26-01-1984 28-02-1983
WO 2006122563	A1	23-11-2006	AT AU BR CA	44427 200624683 PI061085 260890	3 T 8 A1 8 A2	15-10-2009 23-11-2006 03-08-2010 23-11-2006

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (April 2005)

International application No

Information on patent family members

Information on patent family me				PCT/EP2013/052625	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
		DK	1883616	5 ТЗ	14-12-2009
		EA	200702547	'A1	28-04-2008
		EP	1883616	A1	06-02-2008
		ES	2332816	5 T3	12-02-2010
		JP	2008540107	A	20-11-2008
		KR	20080036955	A	29-04-2008
		NZ	564148	A	29-01-2010
		РТ	1883616	Ε	24-11-2009
		US	2009030229	A1	29-01-2009
		WO	2006122563	A1	23-11-2006

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2013/052625

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES INV. B01J31/02 B01J31/22 B01J31/16 ADD.

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) B01J

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
Х	EP 0 523 553 A1 (WACKER CHEMIE GM 20. Januar 1993 (1993-01-20) Ansprüche 1, 8; Beispiele 1,2 Seite 2, Zeile 20 Seite 3, Zeile 40 - Zeile 43	IBH [DE])	1-4,7,9			
Х	EP 0 396 934 A1 (UOP INC [US]) 14. November 1990 (1990-11-14) Seite 4, Zeile 40 - Zeile 46; Ans 1,5; Beispiele 1,2 Seite 4, Zeile 10	sprüche	1,2,5, 7-9			
Х	GB 2 027 359 A (UOP INC) 20. Februar 1980 (1980-02-20) Seite 2, Zeile 103 - Seite 3, Zei Ansprüche 1,8,9 Seite 3, Zeile 80 - Zeile 81 Beispiel		1,2,5, 7-9			
		·/				
X Weite	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehme	n X Siehe Anhang Patentfamilie				
"A" Veröffer aber ni "E" frühere / dem in "L" Veröffen schein- andere soll od ausgef "O" Veröffer eine Ba "P" Veröffer dem be	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung oder Patent, die bzw. das jedoch erst am oder nach ternationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist tilchung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt) tilchung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tilchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben 	worden ist und mit der ' zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden itung; die beanspruchte Erfindung ihung nicht als neu oder auf chtet werden itung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren Verbindung gebracht wird und naheliegend ist Patentfamilie ist			
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts			
	6. März 2013	17/04/2013				
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Klaes, Daphne				

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (April 2005)

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2013/052625

. (Fortsetzung	g) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
ategorie* Be	zeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden T	Teile Betr. Anspruch Nr.
(WO 2006/122563 A1 (UNIV DANMARKS TEKNISKE [DK]; RIISAGER ANDERS [DK]; FEHRMANN RASMUS [DK) 23. November 2006 (2006-11-23) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12
	Anspruch 1 SMITH ET ALL: "The rhodium-catalyzed methanol carbonylation to acetic acid at low water concentrations: The effect of iodide and acetate on catalyst activity and stability", JOURNAL OF MOLECULAR CATALYSIS, Bd. 39, 1. Januar 1987 (1987-01-01), Seiten 115-136, XP002694473, Tabelle 2 	1-12

INTERNATIONALER RECHERCHENBERIC Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gel						s Aktenzeichen 2013/052625
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 0523553	A1	20-01-1993	CA DE EP US	2073746 4123396 0523553 5233106	A1 A1	16-01-1993 21-01-1993 20-01-1993 03-08-1993
EP 0396934	A1	14-11-1990	AR AU AU BR CA CN CS DE DE DE CS GR HU JP MX NO NZ TR YU	246758 86651 618886 5226790 9002096 2015160 1048543 9002251 69001039 69001039 0396934 2038857 3007380 207699 H0643587 H03115392 166657 902016 233124 93980 1826987 26234 84490	T B2 A A1 A3 D1 T2 T3 A A1 T3 T3 B B2 A B A A A A A A A A A A A A A	30-09-1994 15-03-1993 09-01-1992 08-11-1990 13-08-1991 08-11-1990 16-01-1991 19-02-1992 15-04-1993 17-06-1993 13-04-1993 30-06-1994 14-11-1990 01-08-1993 30-07-1993 28-05-1993 08-06-1994 16-05-1991 26-01-1993 09-11-1990 26-04-1991 08-01-1991 07-07-1993 15-02-1995 28-05-1992
GB 2027359	A	20-02-1980	AT AU AU BR CA DE ES FR GB HU IT NC PH RO SE SU YU	374818 530970 4820279 7904695 1124223 2927685 310279 14061 482760 2433974 2027359 179813 1122275 154990 7904951 792430 14933 77061 436696 7906183 1095873 179179	B2 A A1 A1 A A2 A2 A2 A B B A A A A1 B A3	$\begin{array}{c} 12 - 06 - 1984 \\ 04 - 08 - 1983 \\ 31 - 01 - 1980 \\ 13 - 05 - 1980 \\ 25 - 05 - 1982 \\ 07 - 02 - 1980 \\ 25 - 01 - 1980 \\ 31 - 03 - 1983 \\ 01 - 07 - 1980 \\ 21 - 03 - 1980 \\ 20 - 02 - 1980 \\ 28 - 12 - 1982 \\ 23 - 04 - 1986 \\ 18 - 01 - 1988 \\ 28 - 01 - 1988 \\ 28 - 01 - 1980 \\ 25 - 01 - 1980 \\ 29 - 01 - 1982 \\ 24 - 03 - 1982 \\ 24 - 03 - 1982 \\ 21 - 01 - 1985 \\ 26 - 01 - 1980 \\ 30 - 05 - 1984 \\ 28 - 02 - 1983 \end{array}$
WO 2006122563	A1	23-11-2006	AT AU BR CA	444273 2006246838 PI0610858 2608909	T A1 A2	15-10-2009 23-11-2006 03-08-2010 23-11-2006

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie) (April 2005)

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP2013/052625 Mitglied(er) der Patentfamilie Im Recherchenbericht Datum der Datum der Veröffentlichung angeführtes Patentdokument Veröffentlichung 1883616 T3 DK 14-12-2009 ΕA 200702547 A1 28-04-2008 EΡ 1883616 A1 06-02-2008 ES 2332816 T3 12-02-2010 20-11-2008 JP 2008540107 A KR 20080036955 A 29-04-2008 ΝZ 564148 A 29-01-2010 РΤ 1883616 E 24-11-2009 US 2009030229 A1 29-01-2009 23-11-2006 WO 2006122563 A1 _ _ _ _ _ _ _ _

Internationales Aktenzeichen