

(19)



Republik
Österreich
Patentamt

(11) Nummer:

AT 405 933 B

(12)

PATENTCHRIFT

(21) Anmeldenummer: 1990/96

(51) Int.Cl.⁶ : **C05F 7/02**

(22) Anmeldetag: 13.11.1996

(42) Beginn der Patentdauer: 15. 5.1999

(45) Ausgabetag: 27.12.1999

(56) Entgegenhaltungen:

DD 133788A DD 235250A1 DD 289040A5

(73) Patentinhaber:

F. JOH. KNIZDA GESELLSCHAFT M.B.H.
A-1160 WIEN (AT).

(72) Erfinder:

POLHEIM DIETHER DR.
WIEN (AT).
EICHINGER KARL DIPL.ING. DR.
HINTERBRÜHL, NIEDERÖSTERREICH (AT).
KNIZDA JOHANN F. DKFM DR.
WIEN (AT).

(54) VERWENDUNG VON MODIFIZIERTEN ABFALLPRODUKTEN DER ZELLSTOFFGEWINNUNG ALS HOCHWERTIGEN TORFERSATZ

(57) Beschrieben wird die Verwendung von modifizierten Abfallprodukten der Zellstoffgewinnung als hochwertigen Torfersatz, wobei die Rejekts aus der Zellstoffindustrie, gegebenenfalls nach Neutralisierung, beispielsweise mittels in der Zellstoffindustrie anfallender geeigneter Abwässer, gereinigt und als Ersatzmaterial für natürlichen Torf verwendet werden.

AT 405 933 B

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von modifizierten Abfallprodukten der Zellstoffgewinnung als hochwertigem Torfersatz sowie ein Verfahren zur Modifizierung derartiger Abfallprodukte.

Bei der Zellstoffherstellung fallen nach der Delignifizierung des Holzes Reststoffe an, welche Anteile enthalten, die für eine weitere Verwendung im Zellstoffgewinnungsverfahren nicht verwendet werden können. Diese Reststoffe, nach üblicher Terminologie Spuckstoff oder "Rejekt" genannt, werden im Produktionsprozeß abgetrennt und stellen einen minderwertigen Abfall dar.

Bei der weiteren Behandlung und Veredelung der für die Zellstoffgewinnung geeigneten Faseranteile, dem sogenannten "Gutstoff", müssen andererseits Stoffe verwendet werden, welche im Produktionsprozeß zu chemikalienbelasteten Abwässern führen. Diese Abwässer bzw. Ablaugen enthalten teilweise noch Oxidantien und ihre Entsorgung stellt ein ernsthaftes wirtschaftliches Problem dar. Dieses kann derzeit, bei Erfüllung der geltenden Umweltschutzaufgaben, nur mit hohem Kostenaufwand gelöst werden.

Die Verwendung von Torf ist im Pflanzenbau seit langer Zeit üblich und vielfach notwendig. Die Beschaffung von Torf aus Moorebenen wird jedoch aus Umweltschutzgründen und sich regional erschöpfender Quellen zunehmend schwieriger.

Es stellt sich somit für die Torfindustrie die Frage nach Ersatzstoffen für Torf mit möglichst torfähnlichen Eigenschaften. Weiters müssen diese Ersatzstoffe pflanzenverträglich sein und die entsprechenden Umweltaufgaben erfüllen.

Die DD 133 788 A betrifft ein Verfahren zur Verwertung von Lignin oder ligninhaltigem Material, also Rejekts, aus Ablaugen der Zellstoffindustrie, wobei das aufzuschließende Material in wässriger Phase in Gegenwart einer Stickstoffkomponente mit einem Oxidationsmittel intensiv durchmischt und bei einem Druck von 150 at sowie einer Temperatur bis 240 °C mit oder ohne Katalysator zu einem reaktiven Zwischenprodukt oxidiert wird. Dieses reaktive Zwischenprodukt kann dann beispielsweise als Bodenverbesserungsmittel eingesetzt werden.

Die DD 235 250 A1 betrifft eine Weiterentwicklung des Verfahrens gemäß DD 133 788 A und beschreibt ein Verfahren, wobei Sulfitablauge, eine basische Komponente und ein Oxidationsgas in einem Kreislauf bei einer Temperatur zwischen 50 und 99 °C intensiv turbulent unter Schaumbildung durchmischt werden und die sich nach der Schaumbildung absetzende Flüssigkeit in besagten Kreislauf zur erneuten Schaumbildung zurückgeführt wird. Eine mögliche Verwendung des gewonnenen Zwischenprodukts als Torfersatz wird nicht erwähnt.

Gemäß der DD 289 040 A5 werden Ablaugen aus der Zellstoffherstellung mit einer basischen stickstoffhaltigen Komponente und Oxidationsgas versetzt und der dabei erzeugte Schaum direkt in ein Reaktionsgefäß mit höhenverstellbaren Einbauten geleitet, wodurch ein optimales Verhältnis von reaktivem Schaum zu flüssiger Reaktionsmischung mit hohem Partialdruck erreicht wird, die so gewonnenen organischen Zwischenprodukte können zu Düngemittel und Koagulantien weiter verarbeitet werden.

Ziel dieser Verfahren ist es, einen möglichst hohen Stickstoffgehalt der Produkte vorzusehen, wobei Stickstoff in das Lignin-Makromolekül chemisch eingebaut werden soll.

Gemäß der vorliegenden Erfindung werden die nach der Delignifizierung des Holzes während der Zellstoffherstellung gewonnenen Reststoffe lediglich gereinigt, wobei diese Reinigung auch durch eine Oxidation erfolgen kann. Wesentlich erscheint hierbei, daß durch eine derartige Oxidation und den dabei verwendeten Reaktionsbedingungen keinesfalls Stickstoff in die Lignin-Makromoleküle eingebaut werden kann, sodaß das Reaktionsprodukt ein völlig anderes als das oben beschriebene ist.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist nun, einerseits eine nutzbringende Verwendung von Rejekts sowie gegebenenfalls Abwässern der Zellstoffindustrie zu finden und andererseits ein im Pflanzenbau verwendbares Ersatzmaterial für natürlichen Torf zur Verfügung zu stellen.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß Rejekts aus der Zellstoffindustrie, gegebenenfalls nach Neutralisierung, beispielsweise mittels in der Zellstoffindustrie anfallender geeigneter Abwässer, gereinigt und als Ersatzmaterial für natürlichen Torf verwendet werden. Die Verwendung von Rejekt bietet sich insofern als Torfersatzprodukt an, da dessen physikalische Eigenschaften jenen des natürlichen Torfes sehr ähnlich sind. Gegen diese Verwendung sprach bisher, daß das bei der Zellstoffproduktion anfallende Rejekt extrem sauer ist, einen unangenehmen Geruch hat, das Pflanzenwachstum teilweise hemmt, und zur Schimmelbildung neigt. Überraschenderweise hat sich nun gezeigt, daß durch gutes Durchlüften, gefolgt von einem weiteren Reinigungsschritt, der unangenehme Geruch beseitigt und die Schimmelbildung verhindert werden konnte.

Als besonders günstig hat sich erwiesen, wenn gegebenenfalls vorbehandelte Rejekts nach Kompostierung als Torfersatz verwendet wurden.

Als Substrat in den nachfolgenden Beispielen wurde Rejekt der Firma Hallein Papier Zellstoffherzeugung verwendet. Dieses Ausgangsmaterial weist einen typischen unangenehmen Geruch auf, ist extrem sauer und hemmt das Pflanzenwachstum.

Weiters wurden Ablaugen der Firma Hallein Papier Zellstoffherzeugung mit den Bezeichnungen CW2 (Abwasser eines Chemiwashers), LSE (Abwasser eines Langsiebeindickers) und F2 (Abwasser eines Waschfilters) verwendet.

Die Zusammensetzung dieser Ablaugen ist - soweit feststellbar - etwa wie folgt:

CW2 und LSE:

Hoher gelöster SO_2^{--} und SO_4^{--} -Gehalt, saurer pH, hohe CSB- und TOC-Belastung, 60-80 ppm Fe^{3+} , dieses Abwasser ist eine Zusammensetzung aus bis zu 3000 teilweise unbekannten Verbindungen und enthält gelöste Ligninfragmente, Zucker sowie diverse anorganische Verbindungen.

F2:

Hoher H_2O_2 -Gehalt (0,4-0,8 %), pH etwa 9,3, etwa 20 ppm Fe^{3+} , durchschnittliche CSB- und TOC-Belastung.

Rejekt wird in einem offenen Gefäß 7 Tage bei Raumtemperatur in einem gut belüfteten Raum stehen gelassen. Dadurch verflüchtigt sich der dem Rejekt anhaftende unangenehme Geruch fast vollständig und es bleibt ein deutlicher Holzgeruch über, der nicht unangenehm ist.

Bei weiterer Lagerung des so belüfteten Rejekts in einem dicht verschlossenen Gefäß bleibt der Geruch unverändert. Der unangenehme Geruch tritt nicht wieder auf.

Als Ausgangsmaterial für die nachfolgend angeführten Reinigungsschritte diente jeweils für 7 Tage belüftetes Rejekt.

Zur Verbesserung der Eigenschaften von Rejekt als Pflanzensubstrat wurden die folgenden Verfahrensschritte separat durchgeführt und dabei für jedes Reinigungsverfahren eine Probe an behandeltem Rejekt erhalten.

Bei den Beispielen 3 - 8 wird jeweils mechanisch gerührt.

Beispiel 1

Wasserdampfdestillation:

285 g Rejekt werden in einen 2 l-Halskolben in 1 l Wasser vorgelegt und einer Wasserdampfdestillation unterzogen bis insgesamt 1 l Wasser abdestilliert war. Der Feststoff wird abgesaugt und bei Raumtemperatur an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

Beispiel 2

Soxhlet-Extraktion: 25 g Rejekt werden in einem Soxhlet-Extraktor 12 Stunden extrahiert. Der Rückstand wird abgesaugt und an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

Beispiel 3

Rühren bei Raumtemperatur in 1 %-iger wässriger H_2O_2 -Lösung:

30 g Rejekt werden mit 200 ml einer 1 % wässrigen H_2O_2 -Lösung 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird abgesaugt, der Rückstand mit Wasser bis zur Entfernung des H_2O_2 gewaschen, nochmals abgesaugt und an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

Beispiel 4

Rühren bei Raumtemperatur in CW2:

30 g Rejekt werden mit 200 ml CW2 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird abgesaugt, und der Rückstand an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

Beispiel 5

Rühren bei Raumtemperatur in 1 % H_2O_2 in CW2:

- 5 30 g Rejekt werden mit 200 ml einer 1 % wäßrigen H_2O_2 -Lösung in CW2 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird abgesaugt, der Rückstand mit Wasser bis zur Entfernung des H_2O_2 gewaschen, nochmals abgesaugt und an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

Beispiel 6

10

Rühren bei Raumtemperatur in LSE:

30 g Rejekt werden mit 200 ml LSE Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird abgesaugt, und der Rückstand an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

15

Beispiel 7

Rühren bei Raumtemperatur in F2

- 20 30 g Rejekt werden mit 200 ml F2 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird abgesaugt, und der Rückstand an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

Beispiel 8

- 25 Rühren unter Rückfluß in 1%-iger wäßriger H_2O_2 -Lösung:

30 g Rejekt werden mit 200 ml einer 1 % wäßrigen H_2O_2 -Lösung 16 Stunden gekocht. Dann wird abgesaugt, der Rückstand mit Wasser bis zur Entfernung des H_2O_2 gewaschen, nochmals abgesaugt und an Luft getrocknet bis das ursprüngliche Gewicht bis auf 10 % erreicht war.

30

Für Beispiel 9 wurde nichtbelüftetes Rejekt verwendet. Der Wassergehalt in dieser Beispiel von Rejekt wurde durch Trocknung bei 80°C und 10 Torr bis zur Gewichtskonstanz bestimmt. Es wurde dabei ein Wassergehalt von 32 Gew.% gefunden.

Beispiel 9

35

Oxidation mittels H_2O_2 und FeSO_4 (Fenton-Oxidation):

100 g feuchtes, unbehandeltes Rejekt wurden mit 500 ml H_2O_2 bei Raumtemperatur (ca. 25°C) gerührt. Dazu wurden 1g FeSO_4 und 1 ml 32 % H_2O_2 gefügt und bei dieser Temperatur 2 Stunden gerührt.

40

Das Rejekt wird dabei etwas dunkler und es erfolgt eine sehr schwach exotherme Reaktion. Die Reaktionstemperatur steigt auf 28°C . Dann wird das Reaktionsgemisch abgesaugt und mit H_2O bis zum negativen H_2O_2 -Nachweis (KJ-Stärke-Papier) gewaschen. Dafür werden ca. 500 ml H_2O benötigt.

Um das Waschen mit H_2O zu vermeiden kann das H_2O_2 auch durch Zugabe von üblichen Reduktionsmitteln entfernt werden.

45

Statt Absaugung ist die Entfernung des H_2O durch Druck vorteilhafter.

Die genauen Konzentrationen an H_2O_2 und FeSO_4 und Menge an H_2O und die Reaktionszeiten hängen von der Konzentration an geruchsbelastenden Verunreinigungen und der genauen Reaktionsführung ab. Die minimal nötigen Konzentrationen können daher nur durch Versuche in technisch realistischen Ansatzgrößen ermittelt werden, deren Durchführung im Bereich des Wissens eines Fachmanns liegt.

50

Statt Leitungswasser kann auch CW2 zur Suspension des Rejekt zur Oxidation verwendet werden

Pflanzenverträglichkeitstest

- 55 Um das Rejekt als Pflanzensubstrat und somit als Ersatzstoff für Torf verwenden zu können, wird ein Pflanzenverträglichkeitstest unter Verwendung des wie in den Beispielen 1 - 9 behandelten Torfersatzes durchgeführt.

Als neutrales Vergleichsmaterial diente Watte.

In je einer Kristallisierschale (d = 9 cm, h = 5 cm) wird als Grundsicht 30 g Seramis® (Master Foods Austria, AT) (poroses Tongranulat) eingebracht. Darauf werden je 5 g der zu prüfenden Torfersätze der Beispiele 1 - 9 in die Schalen eingefüllt und das Saatgut der ausgewählten Testpflanze (Gartenkresse *Lepidium sativum* L. von der Firma Austrosaat) gleichmäßig auf deren Oberfläche verteilt.

- 5 Anschließend wird jeweils mit 70 g Wasser benetzt und täglich auf diese Menge ergänzt. Die Behälter werden mit einer Lebensmittelfolie als Verdunstungsschutz abgedeckt und täglich 12 Stunden mit einer Pflanzensonne (WERGA®, WERGA TOOLS, DE, 100 Watt) bestrahlt.

Die Ansätze werden 9 Tage bei 20 °C stehengelassen.

Die Keimrate bezogen auf das Vergleichsmaterial beträgt auf allen Beispiele 100%. Pflanzenfarbe: grün

- 10 Es kann kein Unterschied in der Keimfähigkeit und im Wachstum zwischen den Vergleichen und den verschiedenen behandelten Torfersatz der Beispiele festgestellt werden.

Patentansprüche

- 15 1. Verwendung von modifizierten Abfallprodukten der Zellstoffgewinnung als hochwertigen Torfersatz, **dadurch gekennzeichnet**, daß Rejekts aus der Zellstoffindustrie, gegebenenfalls nach Neutralisierung, beispielsweise mittels in der Zellstoffindustrie anfallender geeigneter Abwässer, gereinigt und als Ersatzmaterial für natürlichen Torf verwendet werden.
- 20 2. Verwendung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts durch Wasserdampfdestillation gereinigt wurden.
3. Verwendung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts durch Extraktion gereinigt wurden.
- 25 4. Verwendung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts durch Oxidation gereinigt wurden.
- 30 5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts durch Abwasser aus der Zellstoffindustrie neutralisiert wurden.
6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts zusätzlich kompostiert wurden.
- 35 7. Verfahren zur Modifizierung von Abfallprodukten der Zellstoffgewinnung, **dadurch gekennzeichnet**, daß Rejekts aus der Zellstoffindustrie mittels in der Zellstoffindustrie anfallender geeigneter Abwässer neutralisiert und anschließend gereinigt werden.
- 40 8. Verfahren nach Anspruch 7, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts durch Wasserdampfdestillation gereinigt werden.
9. Verfahren nach Anspruch 7, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts durch Extraktion gereinigt werden.
- 45 10. Verfahren nach Anspruch 7, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Rejekts durch Oxidation gereinigt werden.

50

55