

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11) 特許番号

特許第5561874号
(P5561874)

(45) 発行日 平成26年7月30日 (2014. 7. 30)

(24) 登録日 平成26年6月20日 (2014. 6. 20)

(51) Int. Cl.

F I

C O 7 F 9/30 (2006. 01)

C O 7 F 9/30

C O 7 F 9/32 (2006. 01)

C O 7 F 9/32

C O 8 K 5/5313 (2006. 01)

C O 8 K 5/5313

C O 8 L 101/00 (2006. 01)

C O 8 L 101/00

C O 7 B 61/00 (2006. 01)

C O 7 B 61/00 3 0 0

請求項の数 8 (全 31 頁)

(21) 出願番号 特願2011-533567 (P2011-533567)
 (86) (22) 出願日 平成21年10月6日 (2009. 10. 6)
 (65) 公表番号 特表2012-507475 (P2012-507475A)
 (43) 公表日 平成24年3月29日 (2012. 3. 29)
 (86) 国際出願番号 PCT/EP2009/007124
 (87) 国際公開番号 W02010/051884
 (87) 国際公開日 平成22年5月14日 (2010. 5. 14)
 審査請求日 平成24年10月1日 (2012. 10. 1)
 (31) 優先権主張番号 102008055916.4
 (32) 優先日 平成20年11月5日 (2008. 11. 5)
 (33) 優先権主張国 ドイツ (DE)

(73) 特許権者 398056207
 クラリアント・ファイナンス・（ビーブイ
 アイ）・リミテッド
 イギリス領ヴァージン諸島、トートーラ、
 ロード・タウン、ウィックハムズ・ケイ、
 シトコ ビルディング（番地なし）
 (74) 代理人 100069556
 弁理士 江崎 光史
 (74) 代理人 100111486
 弁理士 鍛冶澤 實
 (74) 代理人 100139527
 弁理士 上西 克礼
 (74) 代理人 100164781
 弁理士 虎山 一郎

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アリルアルコールによるモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび塩
 の製造方法ならびにその使用

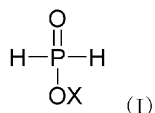
(57) 【特許請求の範囲】

【請求項 1】

アリルアルコールによるモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステル
 および塩の製造方法において、

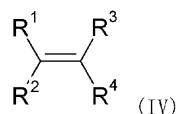
a) ホスフィン酸源 (I)

【化 1】



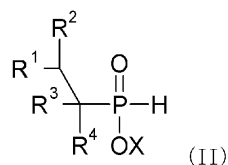
を、オレフィン (IV)

【化 2】



と、触媒 A の存在下で反応させて、アルキル亜ホスホン酸、その塩またはエステル (I I
)

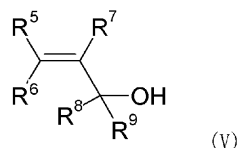
【化 3】



とし、

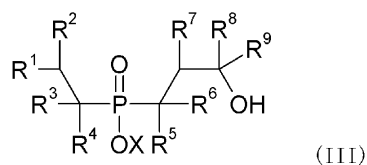
b) そのようにして生じたアルキル亜ホスホン酸、その塩またはエステル (II) を、アリールアルコール (V)

【化 4】



と、触媒 B の存在下で反応させて、モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸誘導体 (III)

【化 5】



とすることを特徴とする製造方法 [式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^9 は、同一であるかまたは異なり、互いに独立に H、メチル、エチル、*n*-プロピル、イソプロピル、*n*-ブチル、イソブチル、*tert*-ブチルおよび/またはフェニルを意味し、X は、H、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{18}$ アルキル、 $\text{C}_6 \sim \text{C}_{18}$ アリール、 $\text{C}_6 \sim \text{C}_{18}$ アラルキル、 $\text{C}_6 \sim \text{C}_{18}$ アルキル-アリール、 $(\text{CH}_2)_k \text{OH}$ 、 $\text{CH}_2 - \text{CHOH} - \text{CH}_2 \text{OH}$ 、 $(\text{CH}_2)_k \text{O}(\text{CH}_2)_k \text{H}$ 、 $(\text{CH}_2)_k - \text{CH}(\text{OH}) - (\text{CH}_2)_k \text{H}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{CH}_2 \text{O})_k \text{H}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{C}[\text{CH}_3] \text{HO})_k \text{H}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{C}[\text{CH}_3] \text{HO})_k (\text{CH}_2 - \text{CH}_2 \text{O})_k \text{H}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{CH}_2 \text{O})_k (\text{CH}_2 - \text{C}[\text{CH}_3] \text{HO})_k \text{H}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{CH}_2 \text{O})_k - \text{アルキル}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{C}[\text{CH}_3] \text{HO})_k - \text{アルキル}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{C}[\text{CH}_3] \text{HO})_k (\text{CH}_2 - \text{CH}_2 \text{O})_k - \text{アルキル}$ 、 $(\text{CH}_2 - \text{CH}_2 \text{O})_k (\text{CH}_2 - \text{C}[\text{CH}_3] \text{HO})_k \text{O} - \text{アルキル}$ 、 $(\text{CH}_2)_k - \text{CH} = \text{CH}(\text{CH}_2)_k \text{H}$ 、 $(\text{CH}_2)_k \text{NH}_2$ 、 $(\text{CH}_2)_k \text{N}[(\text{CH}_2)_k \text{H}]_2$ (ただし、*k* は、0 ~ 10 の整数である) および/または Mg、Ca、Al、Sb、Sn、Ge、Ti、Fe、Zr、Zn、Ce、Bi、Sr、Mn、Cu、Ni、Li、Na、K、H および/またはプロトン化窒素塩基を表し、触媒 A は、遷移金属および/または遷移金属化合物および/または触媒系を含み、前記触媒系は、遷移金属および/または遷移金属化合物と、少なくとも一つの配位子とから構成され、触媒 B は、ペルオキシド形成性化合物および/またはペルオキシ化合物および/またはアゾ化合物を含む]。

【請求項 2】

ステップ b) により得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩またはエステル (III) を、続いてステップ c) において Mg、Ca、Al、Sb、Sn、Ge、Ti、Fe、Zr、Zn、Ce、Bi、Sr、Mn、Li、Na、K の金属化合物および/またはプロトン化窒素塩基と反応させ、これらの金属および/または窒素化合物の対応するモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩 (III) とすることを特徴とする、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 3】

ステップ a) により得られたアルキル亜ホスホン酸、その塩もしくはエステル (II) および/またはステップ b) により得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン

10

20

30

40

50

酸、その塩もしくはエステル（ⅠⅠⅠ）、および／またはそのときどきに結果として得られたその反応溶液を、アルキレンオキシドまたはアルコールM-OHおよび／またはM'-OHとエステル化し、そのときどきに生じたアルキル亜ホスホン酸エステル（ⅠⅠ）および／またはモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸エステル（ⅠⅠⅠ）をさらなる反応ステップb）またはc）に供すること、ならびに一般式M-OHのアルコールが、 $C_1 \sim C_{18}$ の炭素鎖長を有する直鎖または分岐の飽和または不飽和一価有機アルコールであり、一般式M'-OHのアルコールが、 $C_1 \sim C_{18}$ の炭素鎖長を有する直鎖または分岐の飽和または不飽和多価有機アルコールであることを特徴とする、請求項1に記載の方法。

【請求項4】

基 $C_6 \sim C_{18}$ アリール、 $C_6 \sim C_{18}$ アラルキルおよび $C_6 \sim C_{18}$ アルキル-アリールが、 SO_3X_2 、 $-C(O)CH_3$ 、OH、 CH_2OH 、 $CH_3SO_3X_2$ 、 PO_3X_2 、 NH_2 、 NO_2 、 OCH_3 、SHおよび／または $OC(O)CH_3$ で置換されていることを特徴とする、請求項1～3のいずれか一つに記載の方法。

【請求項5】

Xが、H、Ca、Mg、Al、Zn、Ti、Fe、Ce、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、tert-ブチル、フェニル、エチレングリコール、プロピルグリコール、ブチルグリコール、ペンチルグリコール、ヘキシルグリコール、アリルおよび／またはグリセリンを意味することを特徴とする、請求項1～4のいずれか一つに記載の方法。

【請求項6】

前記遷移金属および／または遷移金属化合物が、ロジウム、ニッケル、パラジウム、白金、ルテニウムであることを特徴とする、請求項1～5のいずれか一つに記載の方法。

【請求項7】

触媒Bが、過酸化水素、過酸化ナトリウム、過酸化リチウム、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸アンモニウム、ペルオキシ二硫酸ナトリウム、ペルオキシホウ酸カリウム、過酢酸、過酸化ベンゾイル、ジ-tert-ブチルペルオキシドおよび／またはペルオキシ二硫酸および／またはアゾジイソブチロニトリル、2,2'-アゾビス(2-アミジノプロパン)-ジヒドロクロリドおよび／または2,2'-アゾビス(N,N'-ジメチレン-イソブチルアミジン)-ジヒドロクロリドであることを特徴とする、請求項1～6のいずれか一つに記載の方法。

【請求項8】

アリルアルコール誘導体(V)が、2-プロペン-1-オール、2-メチル-2-プロペン-1-オール、2-イソブチル-2-プロペン-1-オール、2-(トリメチルシリル)-2-プロペン-1-オール、3-フェニル-2-プロペン-1-オール、3-(トリメチルシリル)-2-プロペン-1-オール、3-(4-ヒドロキシ-3-メトキシフェニル)-2-プロペン-1-オール、2-メチル-3-フェニル-2-プロペン-1-オール、2-ブテン-1-オール、2-メチル-2-ブテン-1-オール、3-(トリメチルシリル)-2-ブテン-1-オール、3-メチル-2-ブテン-1-オール、3-フェニル-2-ブテン-1-オール、3-(トリメチルシリル)-2-ブテン-1-オール、2-メチル-3-フェニル-2-ブテン-1-オール、2-ペンテン-1-オール、2-メチル-2-ペンテン-1-オール、2-(トリメチルシリル)-2-ペンテン-1-オール、3-メチル-2-ペンテン-1-オール、3-フェニル-2-ペンテン-1-オール、4-メチル-2-ペンテン-1-オールおよび／または4-フェニル-2-ペンテン-1-オールであることを特徴とする、請求項1～7のいずれか一つに記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、アリルアルコールによるモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび塩の製造方法ならびにその使用に関する。

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0002】

現在まで、商業的および工業的に入手可能で、特に高い空時収量を可能にする、モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび塩の製造方法が欠如している。同様に、出発物質として妨害性のハロゲン化合物を用いずに十分有効であり、その上、最終生成物が容易に取得もしくは単離できる、または所期の反応条件で（例えばエステル交換反応など）狙い通り望み通りに製造できる方法が欠如している。

【課題を解決するための手段】

【0003】

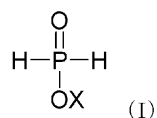
10

この課題は、アリルアルコールによるモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび塩の製造方法であって、

a) ホスフィン酸源 (I)

【0004】

【化1】

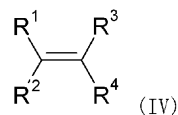


を、オレフィン (IV)

【0005】

20

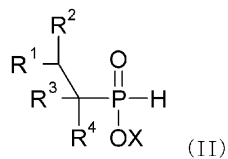
【化2】



と、触媒 A の存在下で反応させて、アルキル亜ホスホン酸、その塩またはエステル (II)

【0006】

【化3】



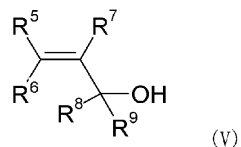
30

とし、

b) そのようにして生じたアルキル亜ホスホン酸、その塩またはエステル (II) を、アリルアルコール (V)

【0007】

【化4】

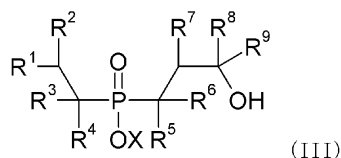


40

と、触媒 B の存在下で反応させて、モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸誘導体 (III)

【0008】

【化5】



とすることを特徴とする方法によって解決され、式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^9 は、同一かまたは異なり、互いに独立に、 H 、 $C_1 \sim C_{18}$ アルキル、 $C_6 \sim C_{18}$ アリール、 $C_6 \sim C_{18}$ アラルキル、 $C_6 \sim C_{18}$ アルキル-アリール、 CN 、 CHO 、 $OC(O)CH_2CN$ 、 $CH(OH)C_2H_5$ 、 $CH_2CH(OH)CH_3$ 、9-アントラセン、2-ピロリドン、 $(CH_2)_mOH$ 、 $(CH_2)_mNH_2$ 、 $(CH_2)_mNCS$ 、 $(CH_2)_mNC(S)NH_2$ 、 $(CH_2)_mSH$ 、 $(CH_2)_mS-2$ -チアゾリン、 $(CH_2)_mSiMe_3$ 、 $C(O)R^{10}$ 、 $(CH_2)_mC(O)R^{10}$ 、 $CH=CH-R^{10}$ 、 $CH=CH-C(O)R^{10}$ を意味し、 R^{10} は、 $C_1 \sim C_8$ アルキルまたは $C_6 \sim C_{18}$ アリールを表し、 m は、 $0 \sim 10$ の整数を意味し、 X は、 H 、 $C_1 \sim C_{18}$ アルキル、 $C_6 \sim C_{18}$ アリール、 $C_6 \sim C_{18}$ アラルキル、 $C_6 \sim C_{18}$ アルキル-アリール、 $(CH_2)_kOH$ 、 $CH_2-CHOH-CH_2OH$ 、 $(CH_2)_kO(CH_2)_kH$ 、 $(CH_2)_k-CH(OH)-(CH_2)_kH$ 、 $(CH_2-CH_2O)_kH$ 、 $(CH_2-C[CH_3]HO)_kH$ 、 $(CH_2-C[CH_3]HO)_k(CH_2-CH_2O)_kH$ 、 $(CH_2-CH_2O)_k(CH_2-C[CH_3]HO)H$ 、 $(CH_2-CH_2O)_k-アルキル$ 、 $(CH_2-C[CH_3]HO)_k-アルキル$ 、 $(CH_2-C[CH_3]HO)_k(CH_2-CH_2O)_k-アルキル$ 、 $(CH_2-C[CH_3]HO)O-アルキル$ 、 $(CH_2)_k-CH=CH(CH_2)_kH$ 、 $(CH_2)_kNH_2$ 、 $(CH_2)_kN[(CH_2)_kH]_2$ （ただし、 k は、 $0 \sim 10$ の整数である）および/または Mg 、 Ca 、 Al 、 Sb 、 Sn 、 Ge 、 Ti 、 Fe 、 Zr 、 Zn 、 Ce 、 Bi 、 Sr 、 Mn 、 Cu 、 Ni 、 Li 、 Na 、 K および/またはプロトン化窒素塩基を表し、触媒Aは、遷移金属および/または遷移金属化合物および/または触媒系を含み、この触媒系は、遷移金属および/または遷移金属化合物と、少なくとも一つの配位子とから構成され、触媒Bは、ペルオキシド形成性化合物および/またはペルオキシ化合物および/またはアゾ化合物を含む。

【0009】

好ましくは、ステップb)により得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩またはエステル(III)を、続いてステップc)において Mg 、 Ca 、 Al 、 Sb 、 Sn 、 Ge 、 Ti 、 Fe 、 Zr 、 Zn 、 Ce 、 Bi 、 Sr 、 Mn 、 Li 、 Na 、 K の金属化合物および/またはプロトン化窒素塩基と反応させて、これらの金属および/または窒素化合物の対応するモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩(III)とする。

【0010】

好ましくは、ステップa)により得られたアルキル亜ホスホン酸、その塩もしくはエステル(II)、および/またはステップb)により得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩もしくはエステル(III)、および/またはそのときどきに結果として得られたその反応溶液を、アルキレンオキシドまたはアルコール $M-OH$ および/または $M'-OH$ でエステル化し、そのときどきに生じたアルキル亜ホスホン酸エステル(II)および/またはモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸エステル(III)をさらなる反応ステップb)またはc)に供する。

【0011】

好ましくは、基 $C_6 \sim C_{18}$ アリール、 $C_6 \sim C_{18}$ アラルキルおよび $C_6 \sim C_{18}$ アルキル-アリールは、 SO_3X_2 、 $-C(O)CH_3$ 、 OH 、 CH_2OH 、 $CH_3SO_3X_2$ 、 PO_3X_2 、 NH_2 、 NO_2 、 OCH_3 、 SH および/または $OC(O)CH_3$ で置換されている。

【 0 0 1 2 】

好ましくは、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^9 は、同一かまたは異なり、互いに独立に、H、メチル、エチル、*n*-プロピル、イソプロピル、*n*-ブチル、イソブチル、*tert*-ブチルおよび/またはフェニルを意味する。

【 0 0 1 3 】

好ましくは、Xは、H、Ca、Mg、Al、Zn、Ti、Fe、Ce、メチル、エチル、*n*-プロピル、イソプロピル、*n*-ブチル、イソブチル、*tert*-ブチル、フェニル、エチレングリコール、プロピルグリコール、ブチルグリコール、ペンチルグリコール、ヘキシルグリコール、アリルおよび/またはグリセリンである。

【 0 0 1 4 】

好ましくは、 $m = 1 \sim 10$ であり、 $k = 2 \sim 10$ である。

【 0 0 1 5 】

好ましくは、触媒系Aは、遷移金属および/または遷移金属化合物と、少なくとも一つの配位子との反応により形成される。

【 0 0 1 6 】

好ましくは、遷移金属および/または遷移金属化合物は、第7および第8亜族のものである。好ましくは、遷移金属および/または遷移金属化合物は、ロジウム、ニッケル、パラジウム、白金、ルテニウムである。

【 0 0 1 7 】

好ましくは、触媒Bは、過酸化水素、過酸化ナトリウム、過酸化リチウム、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸アンモニウム、ペルオキシ二硫酸ナトリウム、ペルオキシホウ酸カリウム、過酢酸、過酸化ベンゾイル、ジ-*t*-ブチルペルオキシドおよび/またはペルオキシ二硫酸および/またはアゾジイソブチロニトリル、2, 2'-アゾビス(2-アミジノプロパン)ジヒドロクロリドおよび/または2, 2'-アゾビス(N, N'-ジメチレン-イソブチルアミジン)ジヒドロクロリドである。

【 0 0 1 8 】

好ましくは、アリルアルコール(V)は、2-プロペン-1-オール、2-メチル-2-プロペン-1-オール、2-イソブチル-2-プロペン-1-オール、2-(トリメチルシリル)-2-プロペン-1-オール、3-フェニル-2-プロペン-1-オール、3-(トリメチルシリル)-2-プロペン-1-オール、3-(4-ヒドロキシ-3-メトキシフェニル)-2-プロペン-1-オール、2-メチル-3-フェニル-2-プロペン-1-オール、2-ブテン-1-オール、2-メチル-2-ブテン-1-オール、3-(トリメチルシリル)-2-ブテン-1-オール、3-メチル-2-ブテン-1-オール、3-フェニル-2-ブテン-1-オール、3-(トリメチルシリル)-2-ブテン-1-オール、2-メチル-3-フェニル-2-ブテン-1-オール、2-ペンテン-1-オール、2-メチル-2-ペンテン-1-オール、2-(トリメチルシリル)-2-ペンテン-1-オール、3-メチル-2-ペンテン-1-オール、3-フェニル-2-ペンテン-1-オール、4-メチル-2-ペンテン-1-オールおよび/または4-フェニル-2-ペンテン-1-オールである。

【 0 0 1 9 】

本発明は、また、さらなる合成のための中間生成物としての、バインダーとしての、エポキシ樹脂、ポリウレタン、不飽和ポリエステル樹脂の硬化時の架橋剤または促進剤としての、ポリマー安定化剤としての、農薬としての、ヒトおよび動物用の治療薬または治療薬中の添加剤としての、金属イオン封鎖剤としての、鉱物油添加剤としての、腐食防止剤としての、洗剤および洗浄剤用途における、ならびに電子工学用途における、請求項1~11の一つまたは複数に従って製造されたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび塩の使用に関する。

【 0 0 2 0 】

本発明は、同様に、難燃剤としての、特にクリアコートおよび発泡塗料(Intumeszenzbeschichtungen)用の難燃剤、木材および他のセルロース含有

10

20

30

40

50

製品用の難燃剤としての、ポリマー用の反応型および/もしくは非反応型難燃剤としての、難燃性ポリマー成形材料の製造のための、難燃性ポリマー成形体の製造のための、ならびに/または含浸によるポリエステルおよびセルロース純紡および混紡織布の難燃性加工のための、請求項 1 ~ 11 の一つまたは複数に従って製造されたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩およびエステル (I I I) の使用に関する。

【 0 0 2 1 】

本発明は、また、請求項 1 ~ 11 の一つまたは複数に従って製造された 0 . 5 ~ 4 5 重量 % のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩またはエステル (I I I) 、 0 . 5 ~ 9 5 重量 % の熱可塑性もしくは熱硬化性ポリマーまたはその混合物、 0 ~ 5 5 重量 % の添加剤、および 0 ~ 5 5 重量 % の充填材または強化材を含有する、難燃性の熱可塑性または熱硬化性ポリマー成形材料に関し、その際、成分の合計は 1 0 0 重量 % である。

10

【 0 0 2 2 】

その上最後に、本発明は、請求項 1 ~ 11 の一つまたは複数に従って製造された 0 . 5 ~ 4 5 重量 % のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩またはエステル (I I I) 、 0 . 5 ~ 9 5 重量 % の熱可塑性もしくは熱硬化性ポリマーまたはその混合物、 0 ~ 5 5 重量 % の添加剤、および 0 ~ 5 5 重量 % の充填材または強化材を含有する、難燃性の熱可塑性または熱硬化性ポリマー成形体、ポリマーフィルム、ポリマー糸およびポリマー繊維に関し、その際、成分の合計は 1 0 0 重量 % である。

20

【 0 0 2 3 】

全ての前記反応は、段階的に実施することもでき、また、そのときどきに結果として得られた反応溶液を様々な工程ステップに使用することもできる。

【 0 0 2 4 】

ステップ b) 後のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸 (I I I) がエステルを含む場合、遊離のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸またはその塩を得るために、好ましくは酸性または塩基性加水分解を実施することができる。

【 0 0 2 5 】

好ましくは、モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸は、 3 - (エチルヒドロキシホスフィニル) - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (プロピルヒドロキシホスフィニル) - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (i - プロピルヒドロキシホスフィニル) - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (ブチルヒドロキシホスフィニル) - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (s e c - ブチルヒドロキシホスフィニル) - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (i - ブチルヒドロキシホスフィニル) - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (2 - フェニルエチルヒドロキシホスフィニル) - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (エチルヒドロキシホスフィニル) - 2 - メチル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (プロピルヒドロキシホスフィニル) - 2 - メチル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (i - プロピルヒドロキシホスフィニル) - 2 - メチル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (ブチルヒドロキシホスフィニル) - 2 - メチル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (s e c - ブチルヒドロキシホスフィニル) - 2 - メチル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (i - ブチルヒドロキシホスフィニル) - 2 - メチル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (2 - フェニルエチル - ヒドロキシホスフィニル) - 2 - メチル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (エチルヒドロキシホスフィニル) - 3 - フェニル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (プロピルヒドロキシホスフィニル) - 3 - フェニル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (i - プロピルヒドロキシホスフィニル) - 3 - フェニル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (ブチルヒドロキシホスフィニル) - 3 - フェニル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (s e c - ブチルヒドロキシホスフィニル) - 3 - フェニル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (i - ブチルヒドロキシホスフィニル) - 3 - フェニル - 1 - ヒドロキシプロパン、 3 - (2 - フェニルエチルヒドロキシホスフィニル) - 3 - フェニル - 1 - ヒドロキシプロパンであり、エステルは、前記モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸のメチル - 、エチル - ; i - プロピル - ; ブチル - ; フェニル - 、 2 - ヒドロキシエチル - 、 2 - ヒドロキシプロピル - 、 3 - ヒドロキシプロピル -

30

40

50

、4-ヒドロキシブチル-および/または2,3-ジヒドロキシプロピルエステルであり、塩は、前記モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸のアルミニウム(III)-、カルシウム(II)-、マグネシウム(II)-、Cer(III)-、Ti(IV)-および/または亜鉛(II)塩である。

【0026】

好ましくは、触媒A用の遷移金属は、第7および第8亜族の元素(最近の命名法では、第7、第8、第9または第10族の金属)、例えばレニウム、ルテニウム、コバルト、ロジウム、イリジウム、ニッケル、パラジウムおよび白金である。

【0027】

好ましくは、遷移金属源および遷移金属化合物源として、それらの金属塩が使用される。適切な塩は、陰イオンであるフッ化物イオン、塩化物イオン、臭化物イオン、ヨウ化物イオン、フッ素酸イオン、塩素酸イオン、臭素酸イオン、ヨウ素酸イオン、亜フッ素酸イオン、亜塩素酸イオン、亜臭素酸イオン、亜ヨウ素酸イオン、次亜フッ素酸イオン、次亜塩素酸イオン、次亜臭素酸イオン、次亜ヨウ素酸イオン、過フッ素酸イオン、過塩素酸イオン、過臭素酸イオン、過ヨウ素酸イオン、シアン化物イオン、シアン酸イオン、硝酸イオン、窒化物イオン、亜硝酸イオン、酸化物イオン、水酸化物イオン、ホウ酸イオン、硫酸イオン、亜硫酸イオン、硫化物イオン、過硫酸イオン、チオ硫酸イオン、スルファミン酸イオン、リン酸イオン、亜リン酸イオン、次亜リン酸イオン、リン化物イオン、炭酸イオンおよびスルホン酸イオン、例えばメタンスルホン酸イオン、クロロスルホン酸イオン、フルオロスルホン酸イオン、トリフルオロメタンスルホン酸イオン、ベンゼンスルホン酸イオン、ナフチルスルホン酸イオン、トルエンスルホン酸イオン、t-ブチルスルホン酸イオン、2-ヒドロキシプロパンスルホン酸イオンおよびスルホン化されたイオン交換樹脂を含む鉱酸の塩；ならびに/または有機塩、例えばアセチルアセトナート、および炭素原子が20個までのカルボン酸の塩、例えばギ酸塩、酢酸塩、プロピオン酸塩、酪酸塩、シュウ酸塩、ステアリン酸塩およびクエン酸塩(炭素原子数が20個までのハロゲン化カルボン酸の塩、例えばトリフルオロ酢酸塩、トリクロロ酢酸塩も含まれる)である。

【0028】

さらなる遷移金属源および遷移金属化合物源は、遷移金属と、テトラフェニルホウ酸陰イオンおよびハロゲン化テトラフェニルホウ酸陰イオンとの、例えばペルフルオロフェニルホウ酸陰イオンとの塩を表す。

【0029】

適切な塩には、一つまたは複数の遷移金属イオンと、互いに独立に、一つまたは複数のアルカリ金属-、アルカリ土類金属-、アンモニウム-、有機アンモニウム-、ホスホニウム-および有機ホスホニウムイオンと、互いに独立に、一つまたは複数の上記陰イオンとから成る複塩および錯塩も含まれる。適切な複塩は、例えばヘキサクロロパラジウム酸アンモニウムおよびテトラクロロパラジウム酸アンモニウムである。

【0030】

好ましくは、遷移金属源は、元素としての遷移金属および/または0価状態の遷移金属化合物である。

【0031】

好ましくは、遷移金属は、金属として用いられるか、またはさらなる金属との合金として使用される。

【0032】

好ましくは、遷移金属は、金属として用いられるか、またはさらなる金属との合金として使用され、ここで、ホウ素、ジルコニウム、タンタル、タングステン、レニウム、コバルト、イリジウム、ニッケル、パラジウム、白金および/または金が好ましい。その際、使用される合金中の遷移金属含量は、好ましくは45~99.95重量%である。

【0033】

好ましくは、遷移金属は、微分散状態(粒径0.1mm~100μm)で使用される。

【0034】

好ましくは、遷移金属は、金属酸化物上に、例えば酸化アルミニウム、二酸化ケイ素、二酸化チタン、二酸化ジルコニウム、酸化亜鉛、酸化ニッケル、酸化バナジウム、酸化クロム、酸化マグネシウム、C e l i t e (登録商標)、珪藻土上に、金属炭酸塩上に、例えば炭酸バリウム、炭酸カルシウム、炭酸ストロンチウム上に、金属硫酸塩上に、例えば硫酸バリウム、硫酸カルシウム、硫酸ストロンチウム上に、金属リン酸塩上に、例えばリン酸アルミニウム、リン酸バナジウム上に、金属炭化物上に、例えば炭化ケイ素上に、金属アルミン酸塩上に、例えばアルミン酸カルシウム上に、金属ケイ酸塩上に、例えばケイ酸アルミニウム、白亜、ゼオライト、ベントナイト、モンモリロナイト、ヘクトライト上に、官能化ケイ酸塩、官能化シリカゲル、例えばS i l i a B o n d (登録商標)、Q u a d r a S i l (商標)上に、官能化ポリシロキサン、例えばD e l o x a n (登録商標)上に、金属窒化物上に、炭、活性炭、ムライト、ボーキサイト、アンチモナイト、灰重石、ペロプスカイト、ヒドロタルサイト、ヘテロポリ陰イオン上に、官能化および非官能化セルロース上に、キトサン、ケラチン、ヘテロポリ陰イオン上に、イオン交換樹脂、例えばA m b e r l i t e (商標)、A m b e r j e t (商標)、A m b e r s e p (商標)、D o w e x (登録商標)、L e w a t i t (登録商標)、S c a v N e t (登録商標)上に、官能化ポリマー、例えばC h e l e x (登録商標)、Q u a d r a P u r e (商標)、S m o p e x (登録商標)、P o l y O r g s (登録商標)上に、ポリマー結合型ホスファン、ホスファンオキシド、ホスフィン酸塩、ホスホン酸塩、リン酸塩、アミン、アンモニウム塩、アミド、チオアミド、尿素、チオ尿素、トリアジン、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、チオール、チオールエーテル、チオールエステル、アルコール、アルコキシド、エーテル、エステル、カルボン酸、アセテート、アセタール、ペプチド、ヘタレン、ポリエチレンイミン/二酸化ケイ素および/または dendrimer 上に担持させて使用される。

【0035】

適切な金属塩源および/または遷移金属源は、好ましくはまた、それらの錯体化合物である。金属塩および/または遷移金属の錯体化合物は、金属塩または遷移金属と、一つまたは複数の錯化剤とから構成される。適切な錯化剤は、例えばオレフィン、ジオレフィン、ニトリル、ジニトリル、一酸化炭素、ホスフィン、ジホスフィン、亜リン酸エステル、ジ亜リン酸エステル、ジベンジリデンアセトン、シクロペンタジエニル、インデニルまたはスチレンである。適切な金属塩および/または遷移金属の錯体化合物は、上記担体物質に担持させることができる。

【0036】

好ましくは、挙げられた、担持された遷移金属の含量は、担体物質の全質量に対して0.01~20重量%、好ましくは0.1~10重量%、特に0.2~5重量%である。

【0037】

適切な遷移金属源および遷移金属化合物源は、例えば、パラジウム、白金、ニッケル、ロジウム；アルミナ、シリカ、炭酸バリウム、硫酸バリウム、炭酸カルシウム、炭酸ストロンチウム、炭および/または活性炭上のパラジウム、白金、ニッケルまたはロジウム；白金-パラジウム-金、アルミニウム-ニッケル、鉄-ニッケル、ランタノイド-ニッケル、ジルコニウム-ニッケル、白金-イリジウム、白金-ロジウム合金；R a n e y (登録商標)ニッケル、ニッケル-亜鉛-鉄-酸化物；パラジウム(II)、ニッケル(II)、白金(II)、および/またはロジウムの塩化物、臭化物、ヨウ化物、フッ化物、水素化物、酸化物、過酸化物、シアン化物、硫酸塩、硝酸塩、リン化物、ホウ化物、クロム酸化物、コバルト酸化物、炭酸水酸化物、シクロヘキサン酪酸塩、水酸化物、モリブデン酸塩、オクタン酸塩、シュウ酸塩、過塩素酸塩、フタロシアニン、5,9,14,18,23,27,32,36-オクタブトキシ-2,3-ナフトロシアニン、スルファミン酸塩、過塩素酸塩、チオシアン酸塩、ビス(2,2,6,6-テトラメチル-3,5-ヘプタンジオン酸)塩、プロピオン酸塩、酢酸塩、ステアリン酸塩、2-エチルヘキサン酸塩、アセチルアセトナート、ヘキサフルオロアセチルアセトナート、テトラフルオロホウ酸塩、チオ硫酸塩、トリフルオロ酢酸塩、フタロシアニントトラスルホン酸四ナトリウム塩

、メチル、シクロペンタジエン、メチルシクロペンタジエン、エチルシクロペンタジエン、ペンタメチルシクロペンタジエン、2, 3, 7, 8, 12, 13, 17, 18 - オクタエチル - 21H, 23H - ポルフィン、5, 10, 15, 20 - テトラフェニル - 21H, 23H - ポルフィン、ビス(5 - [[4 - (ジメチルアミノ)フェニル]イミノ] - 8(5H) - キノリノン)、2, 11, 20, 29 - テトラ - tert - ブチル - 2, 3 - ナフトロシアニン、2, 9, 16, 23 - テトラフェノキシ - 29H, 31H - フタロシアニン、5, 10, 15, 20 - テトラキス(ペンタフルオロフェニル) - 21H, 23H - ポルフィン、ならびにそれらの1, 4 - ビス(ジフェニルホスフィン)ブタン - 、1, 3 - ビス(ジフェニルホスフィノ)プロパン - 、2 - (2' - ジ - tert - ブチルホスフィン)ピフェニル - 、アセトニトリル - 、ベンゾニトリル - 、エチレンジアミン - 、クロロホルム - 、1, 2 - ビス(フェニルスルフィニル)エタン - 、1, 3 - ビス(2, 6 - ジイソプロピルフェニル)イミダゾリデン(3 - クロロピリジル) - 、2' - (ジメチルアミノ) - 2 - ビフェニル - 、ジノルボルニルホスフィン - 、2 - (ジメチルアミノ - メチル)フェロセン - 、アリル - 、ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタン - 、(N - スクシンイミジル)ビス - (トリフェニル - ホスフィン) - 、ジメチルフェニルホスフィン - 、メチルジフェニルホスフィン - 、1, 10 - フェナントリン - 、1, 5 - シクロオクタジエン - 、N, N, N', N' - テトラメチルエチレンジアミン - 、トリフェニルホスフィン - 、トリ - o - トリルホスフィン - 、トリシクロヘキシルホスフィン - 、トリブチルホスフィン - 、トリエチルホスフィン - 、2, 2' - ビス(ジフェニルホスフィノ) - 1, 1' - ビナフチル - 、1, 3 - ビス(2, 6 - ジイソプロピルフェニル)イミダゾル - 2 - イリデン - 、1, 3 - ビス(メシチル)イミダゾル - 2 - イリデン - 、1, 1' - ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン - 、1, 2 - ビス(ジフェニルホスフィノ)エタン - 、N - メチルイミダゾール - 、2, 2' - ビピリジン - 、(ピシクロ[2.2.1] - ヘプタ - 2, 5 - ジエン) - 、ビス(ジ - tert - ブチル(4 - ジメチルアミノフェニル)ホスフィン) - 、ビス(tert - ブチルイソシアニド) - 、2 - メトキシエチルエーテル - 、エチレングリコールジメチルエーテル - 、1, 2 - ジメトキシエタン - 、ビス(1, 3 - ジアミノ - 2 - プロパノール) - 、ビス(N, N - ジエチルエチレンジアミン) - 、1, 2 - ジアミノシクロヘキサン - 、ピリジン - 、2, 2' : 6' , 2'' - テルピリジン - 、ジエチルスルフィド - 、エチレン - 、アミン錯体 ; カリウム、ナトリウム、アンモニウムのヘキサクロロパラジウム(IV)酸塩、カリウム、ナトリウム、アンモニウムのテトラクロロパラジウム(II)酸塩、ブromo(トリ - tert - ブチルホスフィン)パラジウム(I)二量体、(2 - メチル - アリル)パラジウム(II)クロリド二量体、ビス(ジベンジリデンアセトン)パラジウム(0)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、テトラキス - (トリシクロヘキシルホスフィン)パラジウム(0)、ビス[1, 2 - ビス(ジフェニルホスフィン)エタン] - パラジウム(0)、ビス(3, 5, 3', 5' - ジメトキシジベンジリデンアセトン)パラジウム(0)、ビス(トリ - tert - ブチルホスフィン)パラジウム(0)、メソ - テトラフェニルテトラベンゾボルフィンパラジウム、テトラキス(メチルジフェニルホスフィン)パラジウム(0)、トリス(3, 3', 3'' - ホスフィニジン(phosphinidyne) - トリス(ベンゼンスルホナト)パラジウム(0)九ナトリウム塩、1, 3 - ビス(2, 4, 6 - トリメチルフェニル) - イミダゾル - 2 - イリデン(1, 4 - ナフトキノ)パラジウム(0)、1, 3 - ビス(2, 6 - ジイソプロピルフェニル) - イミダゾル - 2 - イリデン(1, 4 - ナフトキノ)パラジウム(0)、およびそれらのクロロホルム錯体 ; アリルニッケル(II)クロリド二量体、硫酸ニッケル(II)アンモニウム、ビス(1, 5 - シクロオクタジエン)ニッケル(0)、ビス(トリフェニルホスフィン)ジカルボニルニッケル(0)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)ニッケル(0)、テトラキス(亜リン酸トリフェニル)ニッケル(0)、ヘキサフルオロニッケル(IV)酸カリウム、テトラシアノニッケル(II)酸カリウム、ニッケル(IV)パラ過ヨウ素酸カリウム、テトラプロモニッケル(II)酸ニリチウム、テトラシアノニッケル(II)酸カリウム ; 塩化白金(I

10

20

30

40

50

V)、酸化白金(IV)、硫化白金(IV)、ヘキサクロロ白金(IV)酸カリウム、ヘキサクロロ白金(IV)酸ナトリウム、ヘキサクロロ白金(IV)酸アンモニウム、テトラクロロ白金(II)酸カリウム、テトラクロロ白金(II)酸アンモニウム、テトラシアノ白金(II)酸カリウム、トリメチル(メチルシクロペンタジエニル)白金(IV)、シス-ジアンミンテトラクロロ白金(IV)、トリクロロ(エチレン)白金(II)酸カリウム、ヘキサヒドロキシ白金(IV)酸ナトリウム、テトラアミン白金(II)テトラクロロ白金(II)酸、ヘキサクロロ白金(IV)酸テトラブチルアンモニウム、エチレンビス(トリフェニルホスフィン)白金(0)、白金(0)-1,3-ジビニル-1,1,3,3-テトラメチルジシロキサン、白金(0)-2,4,6,8-テトラメチル-2,4,6,8-テトラビニルシクロテトラシロキサン、テトラキス(トリフェニル-ホスフィン)白金(0)、白金オクタエチルポルフィリン、クロロ白金酸、カルボプラチン;クロロビス(エチレン)ロジウム二量体、ヘキサロジウムヘキサデカカルボニル、クロロ(1,5-シクロオクタジエン)ロジウム二量体、クロロ(ノルボマジエン(norbornadien))-ロジウム二量体、クロロ(1,5-ヘキサジエン)ロジウム二量体である。

【0038】

好ましくは、配位子は、式(VI)のホスフィンである。



式中、基 R^{11} は、互いに独立に、水素、直鎖、分岐もしくは環状の $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキルアリール、 $\text{C}_2 \sim \text{C}_{20}$ アルケニル、 $\text{C}_2 \sim \text{C}_{20}$ アルキニル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ カルボキシラート、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルコキシ、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ -アルケニルオキシ、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキニルオキシ、 $\text{C}_2 \sim \text{C}_{20}$ アルコキシ-カルボニル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキルチオ、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキルスルホニル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキルスルフィニル、シリルおよび/もしくはその誘導体ならびに/または少なくとも一つの R^{12} で置換されたフェニルまたは少なくとも一つの R^{12} で置換されたナフチルを表す。 R^{12} は、互いに独立に、水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、 NH_2 、ニトロ、ヒドロキシ、シアノ、ホルミル、直鎖、分岐もしくは環状の $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルコキシ、 $\text{HN}(\text{C}_1 \sim \text{C}_{20} \text{アルキル})$ 、 $\text{N}(\text{C}_1 \sim \text{C}_{20} \text{アルキル})_2$ 、 $-\text{CO}_2-(\text{C}_1 \sim \text{C}_{20} \text{アルキル})$ 、 $-\text{CON}(\text{C}_1 \sim \text{C}_{20} \text{アルキル})_2$ 、 $-\text{OCO}(\text{C}_1 \sim \text{C}_{20} \text{アルキル})$ 、 $\text{NHCO}(\text{C}_1 \sim \text{C}_{20} \text{アルキル})$ 、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アシル、 $-\text{SO}_3\text{M}$ 、 $-\text{SO}_2\text{N}(\text{R}^{13})\text{M}$ 、 $-\text{CO}_2\text{M}$ 、 $-\text{PO}_3\text{M}_2$ 、 $-\text{AsO}_3\text{M}_2$ 、 $-\text{SiO}_2\text{M}$ 、 $-\text{C}(\text{CF}_3)_2\text{OM}(\text{M}=\text{H}, \text{Li}, \text{Na} \text{または } \text{K})$ であり、 R^{13} は、水素、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素、直鎖、分岐もしくは環状の $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキル、 $\text{C}_2 \sim \text{C}_{20}$ アルケニル、 $\text{C}_2 \sim \text{C}_{20}$ アルキニル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ カルボキシラート、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルコキシ、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルケニルオキシ、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキニルオキシ、 $\text{C}_2 \sim \text{C}_{20}$ アルコキシカルボニル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキルチオ、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキルスルホニル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキルスルフィニル、シリルおよび/もしくはその誘導体、アリール、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アリールアルキル、 $\text{C}_1 \sim \text{C}_{20}$ アルキル-アリール、フェニルならびに/またはビフェニルを意味する。好ましくは、基 R^{11} は全て同一である。

【0039】

適切なホスフィン(VI)は、例えば、トリメチル-、トリエチル-、トリプロピル-、トリイソプロピル-、トリブチル-、トリイソブチル-、トリイソペンチル-、トリヘキシル-、トリシクロヘキシル-、トリオクチル-、トリデシル-、トリフェニル-、ジフェニルメチル-、フェニルジメチル-、トリ(o-トリル)-、トリ(p-トリル)-、エチルジフェニル-、ジシクロヘキシルフェニル-、2-ピリジルジフェニル-、ビス(6-メチル-2ピリジル)-フェニル-、トリ-(p-クロロフェニル)-、トリ-(p-メトキシフェニル)-、ジフェニル(2-スルホナトフェニル)ホスフィン;ジフェニル(3-スルホナトフェニル)ホスフィン、ビス(4,6-ジメチル-3-スルホナトフェニル)(2,4-ジメチルフェニル)ホスフィン、ビス(3-スルホナト-フェニル)フェニルホスフィン、トリス(4,6-ジメチル-3-スルホナトフェニル)ホスフィ

ン、トリス(2-スルホナトフェニル)ホスフィン、トリス(3-スルホナトフェニル)ホスフィンのカリウム、ナトリウムおよびアンモニウム塩；2-ビス(ジフェニルホスフィノエチル)トリメチル-アンモニウムヨージド、2'-ジシクロヘキシルホスフィノ-2,6-ジメトキシ-3-スルホナト-1,1'-ビフェニルナトリウム塩、亜リン酸トリメチルおよび/または亜リン酸トリフェニルである。

【0040】

特に好ましくは、配位子は、下記一般式の二座配位子である。



式中、M''は、互いに独立に、N、P、AsまたはSbを表す。好ましくは、両方のM''は同一であり、特に好ましくは、M''はリン原子を表す。

10

【0041】

それぞれの基R¹¹は、互いに独立に、式(VI)に記載された基を表す。特に、基R¹¹は全て同一である。

【0042】

Zは、好ましくは、少なくとも1個の架橋原子を含む二価架橋基であり、この架橋基は、好ましくは2~6個の架橋原子を含んでいる。架橋原子は、C、N、O、SiおよびS原子から選択することができる。好ましくは、Zは、少なくとも1個の炭素原子を含む有機架橋基である。好ましくは、Zは、1~6個の架橋原子を含む有機架橋基であり、架橋原子のうち少なくとも2個は、非置換でも、置換されていてもよい炭素原子である。

20

【0043】

好ましい基Zは、-CH₂-、-CH₂-CH₂-、-CH₂-CH₂-CH₂-、-CH₂-CH(CH₃)-CH₂-、-CH₂-C(CH₃)₂-CH₂-、-CH₂-C(C₂H₅)-CH₂-、-CH₂-Si(CH₃)₂-CH₂-、-CH₂-O-CH₂-、-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-、-CH₂-CH(C₂H₅)-CH₂-、-CH₂-CH(n-Pr)-CH₂-、-CH₂-CH(n-Bu)-CH₂-、非置換または置換された1,2-フェニル-、1,2-シクロヘキシル-、1,1'-または1,2-フェロセニル基、2,2'-(1,1'-ビフェニル)-、4,5-キサンテン-および/またはオキシジ-2,1-フェニレン基である。

【0044】

適切な二座ホスフィン配位子(VII)は、例えば1,2-ビス(ジメチル-)、1,2-ビス(ジエチル-)、1,2-ビス(ジプロピル-)、1,2-ビス(ジイソプロピル-)、1,2-ビス(ジブチル-)、1,2-ビス(ジ-tert-ブチル-)、1,2-ビス(ジシクロヘキシル-)および1,2-ビス(ジフェニルホスフィノ)エタン；1,3-ビス(ジシクロヘキシル-)、1,3-ビス(ジイソプロピル-)、1,3-ビス(ジ-tert-ブチル-)および1,3-ビス(ジフェニルホスフィノ)-プロパン；1,4-ビス(ジイソプロピル-)および1,4-ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタン；1,5-ビス(ジシクロヘキシルホスフィノ)ペンタン；1,2-ビス(ジ-tert-ブチル-)、1,2-ビス(ジ-フェニル-)、1,2-ビス(ジ-シクロヘキシル-)、1,2-ビス(ジシクロペンチル-)、1,3-ビス(ジ-tert-ブチル-)、1,3-ビス(ジフェニル-)、1,3-ビス(ジ-シクロヘキシル-)および1,3-ビス(ジシクロペンチルホスフィノ)ベンゼン；9,9-ジメチル-4,5-ビス(ジフェニルホスフィノ)キサンテン、9,9-ジメチル-4,5-ビス(ジフェニルホスフィノ)-2,7-ジ-tert-ブチルキサンテン、9,9-ジメチル-4,5-ビス(ジ-tert-ブチルホスフィノ)キサンテン、1,1'-ビス(ジフェニルホスフィノ)-フェロセン、2,2'-ビス(ジフェニルホスフィノ)-1,1'-ビナフチル、2,2'-ビス(ジ-p-トリルホスフィノ)-1,1'-ビナフチル、(オキシジ-2,1-フェニレン)ビス(ジフェニルホスフィン)、2,5-(ジ-イソプロピルホスホラノ)ベンゼン、2,3-O-イソプロプロピリデン(Isopropopylidene)-2,3-ジヒドロキシ-1,4-ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタン、2,2'-ビス(ジ-tert-ブチルホスフィノ)-1,1'-ビフェニル、2,2'-ビス

30

40

50

(ジシクロヘキシルホスフィノ) - 1, 1' - ビフェニル、2, 2' - ビス(ジフェニルホスフィノ) - 1, 1' - ビフェニル、2 - (ジ - t e r t - ブチルホスフィノ) - 2' - (N, N - ジメチルアミノ) ビフェニル、2 - (ジシクロヘキシルホスフィノ) - 2' - (N, N - ジメチルアミノ) ビフェニル、2 - (ジフェニルホスフィノ) - 2' - (N, N - ジメチルアミノ) ビフェニル、2 - (ジフェニルホスフィノ) エチル - アミン、2 - [2 - (ジフェニルホスフィノ) エチル] ピリジン; 1, 2 - ビス(ジ - 4 - スルホナトフェニルホスフィノ) - ベンゼン、(2, 2' - ビス[[ビス(3 - スルホナトフェニル)ホスフィノ]メチル] - 4, 4', 7, 7' - テトラスルホナト - 1, 1' - ビナフチル、(2, 2' - ビス[[ビス(3 - スルホナトフェニル)ホスフィノ]メチル] - 5, 5' - テトラスルホナト - 1, 1' - ビフェニル、(2, 2' - ビス[[ビス(3 - スルホナトフェニル)ホスフィノ]メチル] - 1, 1' - ビナフチル、(2, 2' - ビス[[ビス(3 - スルホナトフェニル)ホスフィノ] - メチル] - 1, 1' - ビフェニル、9, 9 - ジメチル - 4, 5 - ビス(ジフェニルホスフィノ) - 2, 7 - スルホナトキサンテン、9, 9 - ジメチル - 4, 5 - ビス(ジ - t e r t - ブチルホスフィノ) - 2, 7 - スルホナトキサンテン、1, 2 - ビス(ジ - 4 - スルホナトフェニルホスフィノ) - ベンゼン、メソ - テトラキス(4 - スルホナトフェニル) ポルフィン、メソ - テトラキス(2, 6 - ジクロロ - 3 - スルホナトフェニル) ポルフィン、メソ - テトラキス(3 - スルホナトメシチル) ポルフィン、テトラキス(4 - カルボキシフェニル) ポルフィンおよび 5, 11, 17, 23 - スルホナト - 25, 26, 27, 28 - テトラヒドロキシカリクス[4] アレンのカリウム、ナトリウムおよびアンモニウム塩である。

10

20

【0045】

加えて、式(VI)および(VII)の配位子は、基 R^{11} および/または架橋基によって適切なポリマーまたは無機支持体に結合していてもよい。

【0046】

触媒系は、1 : 0.01 ~ 1 : 100、好ましくは1 : 0.05 ~ 1 : 10、特に1 : 1 ~ 1 : 4の遷移金属 : 配位子のモル比を有する。

【0047】

好ましくは、反応は、工程段階a)、b)およびc)において任意選択で例えば窒素、酸素、アルゴン、二酸化炭素のようなさらなる気体成分を含有する雰囲気中で行われ、温度は-20 ~ 340、特に20 ~ 180であり、総圧は1 ~ 100 barである。

30

【0048】

工程段階a)、b)およびc)による生成物および/または遷移金属および/または遷移金属化合物および/または触媒系および/または配位子および/または出発物質の単離は、任意選択で、蒸留または精留によって、結晶化または沈殿によって、濾過または遠心分離によって、吸着またはクロマトグラフィーまたは他の公知の方法によって行われる。

【0049】

本発明によると、溶媒、助剤および場合により他の揮発性成分は、例えば蒸留、濾過および/または抽出によって分離される。

【0050】

好ましくは、工程段階a)、b)およびc)における反応は、任意選択で吸収塔、スプレー塔、気泡塔、攪拌タンク、散水ろ床反応器、フローチューブ、ループ型反応器および/または捏和機中で行われる。

40

【0051】

適切な混合装置は、例えばアンカー型攪拌機、パドル型攪拌機、M I G攪拌機、プロペラ型攪拌機、インペラ式攪拌機、タービン型攪拌機、クロス攪拌機(K r e u z - R u e h r e r)、分散ディスク、キャビテーション(ガス化)攪拌機(H o h l - (B e g a s u n g s -) - R u e h r e r)、ローター - ステーター - ミキサー、スタティックミキサー、ベンチュリーノズルおよび/またはエアリフトポンプである。

【0052】

その際に好ましくは、反応溶液/混合物は、1 ~ 1000000、好ましくは100 ~

50

1 0 0 0 0 0 の回転レイノルズ数に相当する混合強度に供される。

【 0 0 5 3 】

好ましくは、それぞれの反応パートナーなどの激しい混合は、 $0.080 \sim 10 \text{ kW/m}^3$ 、好ましくは $0.30 \sim 1.65 \text{ kW/m}^3$ のエネルギー投入量で行われる。

【 0 0 5 4 】

好ましくは、反応中にそれぞれの触媒 A または B は、均一系および / または不均一系で働く。したがって、それぞれ不均一系で働く触媒は、反応中に懸濁物として、または固相に結合して働く。

【 0 0 5 5 】

好ましくは、それぞれの触媒 A は、反応前および / または反応開始時および / または反応中にその場で (*i n s i t u*) 生成される。

10

【 0 0 5 6 】

好ましくは、それぞれの反応は、均一もしくは不均一混合物中の一相系として溶媒中で、および / または気相中で行われる。

【 0 0 5 7 】

多相系を用いる場合、相間移動触媒を追加的に使用することができる。

【 0 0 5 8 】

本発明による反応は、液相中、気相中、または超臨界相中で実施することができる。その際に、それぞれの触媒 A または B は、液体の場合には好ましくは均一系で、または懸濁物として使用され、気相または超臨界運転様式の間では、固定床配置が有利である。

20

【 0 0 5 9 】

適切な溶媒は、水、アルコール、例えばメタノール、エタノール、*i* - プロパノール、*n* - プロパノール、*n* - ブタノール、*i* - ブタノール、*t* - ブタノール、*n* - アミルアルコール、*i* - アミルアルコール、*t* - アミルアルコール、*n* - ヘキサノール、*n* - オクタノール、*i* - オクタノール、*n* - トリデカノール、ベンジルアルコールなどである。さらに、グリコール、例えばエチレングリコール、1, 2 - プロパンジオール、1, 3 - プロパンジオール、1, 3 - ブタンジオール、1, 4 - ブタンジオール、ジエチレングリコールなど；脂肪族炭化水素、例えばペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、および石油エーテル、石油ベンジン、ケロシン、石油、パラフィン油など；芳香族炭化水素、例えばベンゼン、トルエン、キシレン、メシチレン、エチルベンゼン、ジエチルベンゼンなど；ハロゲン炭化水素、例えば塩化メチレン、クロロホルム、1, 2 - ジクロロエタン、クロロベンゼン、四塩化炭素、テトラプロモエチレンなど；脂環式炭化水素、例えばシクロペタン、シクロヘキサンおよびメチルシクロヘキサンなど；エーテル、例えばアニソール（メチルフェニルエーテル）、*t* - ブチルメチルエーテル、ジベンジルエーテル、ジエチルエーテル、ジオキサン、ジフェニルエーテル、メチルピニルエーテル、テトラヒドロフラン、トリイソプロピルエーテルなど；グリコールエーテル、例えばジエチレングリコールジエチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル（ジグリム）、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、1, 2 - ジメトキシエタン（DMEモノグリム）、エチレングリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールジメチルエーテル（トリグリム）、トリエチレングリコールモノメチルエーテルなど；ケトン、例えばアセトン、ジイソブチルケトン、メチル - *n* - プロピルケトンなど；メチルエチルケトン、メチル - *i* - ブチルケトンなど；エステル、例えばギ酸メチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸 *n* - プロピルおよび酢酸 *n* - ブチルなど；カルボン酸、例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸などの単独または組合せが好ましい。

30

40

【 0 0 6 0 】

使用されたオレフィンおよびホスフィン酸源もまた、適切な溶媒である。これらは、高い空時収量という利点を与える。

【 0 0 6 1 】

好ましくは、反応は、オレフィンおよび / または溶媒の固有蒸気圧の下で実施される。

【 0 0 6 2 】

50

好ましくは、オレフィン (I V) の R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 は、同一かまたは異なり、互いに独立に、H、メチル、エチル、*n*-プロピル、イソプロピル、*n*-ブチル、イソブチル、*tert*-ブチルおよび/またはフェニルを意味する。

【0063】

好ましくは、イソチオシアン酸アリル、メタクリル酸アリル、2-アリルフェノール、*N*-アリルチオ尿素、2-(アリルチオ)-2-チアゾリン、アリルトリメチルシラン、酢酸アリル、アセト酢酸アリル、アリルアルコール、アリルアミン、アリルベンゼン、アリルシアニド、シアノ酢酸アリル、アリルアニソール、トランス-2-ペンテナール、シス-2-ペンテンニトリル、1-ペンテン-3-オール、4-ペンテン-1-オール、4-ペンテン-2-オール、トランス-2-ヘキセナール、トランス-2-ヘキセン-1-オール、シス-3-ヘキセン-1-オール、5-ヘキセン-1-オール、スチレン、メチルスチレン、4-メチルスチレン、酢酸ビニル、9-ビニルアントラセン、2-ビニルピリジン、4-ビニルピリジンおよび1-ビニル-2-ピロリドンなどの官能化オレフィンも使用される。

【0064】

好ましくは、反応は、0.01~100 bar のオレフィン分圧で、特に好ましくは0.1~10 bar のオレフィン分圧で行われる。

【0065】

好ましくは、反応は、1:10000~1:0.001 のホスフィン酸:オレフィンのモル比で、特に好ましくは1:30~1:0.01 の比で行われる。

【0066】

好ましくは、1:1~1:0.000000001、特に好ましくは1:0.01~1:0.0000001 のホスフィン酸:触媒のモル比で行われる。

【0067】

好ましくは、反応は、1:10000~1:0、特に好ましくは1:50~1:1 のホスフィン酸:溶媒のモル比で行われる。

【0068】

式 (I I) の化合物を製造するための本発明の方法は、ホスフィン酸源を触媒の存在下でオレフィンと反応させ、生成物 (I I) (アルキル亜ホスホン酸、その塩またはエステル) から触媒、遷移金属または遷移金属化合物、配位子、錯化剤、塩および副生成物を除去することを特徴とする。

【0069】

本発明によると、触媒、触媒系、遷移金属および/または遷移金属化合物は、助剤1の添加、ならびに抽出および/または濾過による触媒、触媒系、遷移金属および/または遷移金属化合物の除去によって分離される。

【0070】

本発明によると、配位子および/または錯化剤は、助剤2を用いた抽出および/または助剤2を用いた蒸留により分離される。

【0071】

助剤1は、好ましくは、水および/または金属捕捉剤 (金属捕集剤: Metal S c a v e n g e r) の群の少なくとも一つのメンバーである。好ましい金属捕捉剤は、金属酸化物、例えば酸化アルミニウム、二酸化ケイ素、二酸化チタン、二酸化ジルコニウム、酸化亜鉛、酸化ニッケル、酸化バナジウム、酸化クロム、酸化マグネシウム、C e l i t e (登録商標)、珪藻土; 例えば炭酸バリウム、炭酸カルシウム、炭酸ストロンチウムのような金属炭酸塩; 金属硫酸塩、例えば硫酸バリウム、硫酸カルシウム、硫酸ストロンチウム; 金属リン酸塩、例えばリン酸アルミニウム、リン酸バナジウム; 金属炭化物、例えば炭化ケイ素; 金属アルミン酸塩、例えばアルミン酸カルシウム; 金属ケイ酸塩、例えばケイ酸アルミニウム、白亜、ゼオライト、ベントナイト、モンモリロナイト、ヘクトライト; 官能化ケイ酸塩、官能化シリカゲル、例えば S i l i a B o n d (登録商標)、Q u a d r a S i l (商標); 官能化ポリシロキサン、例えば D e l o x a n (登録商標);

10

20

30

40

50

金属窒化物、炭、活性炭、ムライト、ボーキサイト、アンチモナイト、灰重石、ペロフスカイト、ヒドロタルサイト、官能化および非官能化セルロース、キトサン、ケラチン、ヘテロポリアニオン、イオン交換体、例えば Amberlite (商標)、Amberjet (商標)、Ambersep (商標)、Dowex (登録商標)、Lewatit (登録商標)、ScavNet (登録商標)；官能化ポリマー、例えば Chellex (登録商標)、QuadraPure (商標)、Smopex (登録商標)、PolyOrgs (登録商標)；ポリマー結合型ホスファン、ホスファンオキシド、ホスフィン酸塩、ホスホン酸塩、リン酸塩、アミン、アンモニウム塩、アミド、チオアミド、尿素、チオ尿素、トリアジン、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、チオール、チオールエーテル、チオールエステル、アルコール、アルコキシド、エーテル、エステル、カルボン酸、アセテート、アセタール、ペプチド、ヘタレン、ポリエチレンイミン/二酸化ケイ素および/またはデンドリマーである。

10

【0072】

好ましくは、助剤 1 は、助剤 1 に対して 0.1 ~ 40 重量%の金属負荷に対応する量で添加される。

【0073】

好ましくは、助剤 1 は、20 ~ 90 の温度で使用される。

【0074】

好ましくは、助剤 1 の滞留時間は、0.5 ~ 360 分である。

【0075】

助剤 2 は、好ましくは工程段階 a) で使用されるような本発明による前記溶媒であることが好ましい。

20

【0076】

モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸 (III) またはアルキル亜ホスホン酸誘導体 (II)、およびホスフィン酸源 (I) から対応するエステルへのエステル化は、例えば生成した水を共沸蒸留によって取り除きながら、高沸点アルコールと反応させることによって、またはエポキシド (アルキレンオキシド) と反応させることによって達成することができる。

【0077】

その際、好ましくは、ステップ a) に従って、アルキルホスホン酸 (II) は、一般式 M-OH および/もしくは M'-OH のアルコールで直接エステル化されるか、または下記のようにアルキレンオキシドとの反応によって直接エステル化される。

30

【0078】

好ましくは、M-OH は、C₁ ~ C₁₈ の炭素鎖長を有する第一級、第二級または第三級アルコールである。特に好ましいのは、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、n-ブタノール、2-ブタノール、tert-ブタノール、アミルアルコールおよび/またはヘキサノールである。

【0079】

好ましくは、M'-OH は、エチレングリコール、1,2-プロピレングリコール、1,3-プロピレングリコール、1,4-ブタンジオール、2,2-ジメチルプロパン-1,3-ジオール、ネオペンチルグリコール、1,6-ヘキサンジオール、1,4-シクロヘキサジメタノール、グリセリン、トリスヒドロキシメチルエタン、トリスヒドロキシメチルプロパン、ペンタエリスリトール、ソルビトール、マンニトール、-ナフトール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールおよび/または EO-PO-ブロックポリマーである。

40

【0080】

M-OH および M'-OH として、C₁ ~ C₁₈ の炭素鎖長を有する一価または多価不飽和アルコール、例えば n-ブテン-2-オール-1、1,4-ブテンジオールおよびアリルアルコールも適切である。

【0081】

50

M - OHおよびM' - OHとして、一価アルコールと、一つまたは複数分子のアルキレンオキシドとの、好ましくはエチレンオキシドおよび/または1, 2 - プロピレンオキシドとの反応生成物もまた適切である。好ましいのは、2 - メトキシエタノール、2 - エトキシエタノール、2 - n - ブトキシエタノール、2 - (2' - エチルヘキシルオキシ) - エタノール、2 - n - ドデコキシエタノール、メチルジグリコール、エチルジグリコール、イソプロピルジグリコール、脂肪アルコールポリグリコールエーテルおよびアリアルポリグリコールエーテルである。

【0082】

好ましくは、M - OHおよびM' - OHは、また、多価アルコールと、アルキレンオキシド分子一個または複数個との、好ましくはジグリコールおよびトリグリコールとの反応生成物、およびグリセリン、トリスヒドロキシメチルプロパンまたはペンタエリスリトールへの1 ~ 6分子のエチレンオキシドまたはプロピレンオキシドの付加物である。

10

【0083】

M - OHおよびM' - OHとして、水と、アルキレンオキシド分子一個または複数個との反応生成物も使用することができる。100 ~ 1000 g/mol、特に好ましくは150 ~ 350 g/molの平均グラム分子量を有する、様々な分子の大きさのポリエチレングリコールおよびポリ - 1, 2 - プロピレングリコールが好ましい。

【0084】

M - OHおよびM' - OHとして、エチレンオキシドと、ポリ - 1, 2 - プロピレングリコールまたは脂肪アルコールプロピレングリコールとの反応生成物；同じく1, 2 - プロピレンオキシドと、ポリエチレングリコールまたは脂肪アルコールエトキシラートとの反応生成物も好ましい。100 ~ 1000 g/mol、特に好ましくは150 ~ 450 g/molの平均グラム分子量を有するそのような反応生成物が好ましい。

20

【0085】

M - OHおよびM' - OHとして、アルキレンオキシドと、アンモニア、第一級または第二級アミン、硫化水素、メルカプタン、リン酸素酸およびC₂ ~ C₆ - ジカルボン酸との反応生成物も使用可能である。エチレンオキシドと窒素化合物との適切な反応生成物は、トリエタノールアミン、メチルジエタノールアミン、n - ブチルジエタノールアミン、n - ドデシルジエタノールアミン、ジメチルエタノールアミン、n - ブチルメチルエタノールアミン、ジ - n - ブチルエタノールアミン、n - ドデシルメチルエタノールアミン、テトラヒドロキシエチルエチレンジアミンまたはペンタヒドロキシエチルジエチレントリアミンである。

30

【0086】

好ましいアルキレンオキシドは、エチレンオキシド、1, 2 - プロピレンオキシド、1, 2 - エポキシブタン、1, 2 - エポキシエチルベンゼン、(2, 3 - エポキシプロピル)ベンゼン、2, 3 - エポキシ - 1 - プロパノールおよび3, 4 - エポキシ - 1 - ブテンである。

【0087】

適切な溶媒は、工程段階a)に挙げられた溶媒、および使用されたアルコールM - OH、M' - OHおよびアルキレンオキシドである。これは、高い空時収量という利点を与える。

40

【0088】

好ましくは、反応は、使用されるアルコールM - OH、M' - OHおよびアルキレンオキシドならびに/または溶媒の固有蒸気圧で実施される。

【0089】

好ましくは、反応は、使用されるアルコールM - OH、M' - OHおよびアルキレンオキシドの分圧0.01 ~ 100 barで、特に好ましくはアルコールの分圧0.1 ~ 10 barで行われる。

【0090】

好ましくは、反応は、-20 ~ 340 の温度、特に好ましくは20 ~ 180 の温度

50

で実施される。

【0091】

好ましくは、反応は、1～100 barの総圧で行われる。

【0092】

好ましくは、反応は、10000：1～0.001：1のアルコール成分またはアルキレンオキシド成分：ホスフィン酸源（Ⅰ）またはアルキル亜ホスホン酸（Ⅱ）またはモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸（Ⅲ）のモル比で、特に好ましくは1000：1～0.01：1の比で行われる。

好ましくは、反応は、1：10000～1：0のホスフィン酸源（Ⅰ）またはアルキル亜ホスホン酸（Ⅱ）またはモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸（Ⅲ）：溶媒のモル比で、特に好ましくは1：50～1：1のホスフィン酸：溶媒のモル比で行われる。

10

【0093】

工程段階b)に使用されるような、特に好ましい触媒Bは、ペルオキシ化合物、例えばペルオキソー硫酸、一過硫酸カリウム（ペルオキソー硫酸カリウム）、Caroat（商標）、Oxone（商標）、ペルオキシ二硫酸、過硫酸カリウム（ペルオキシ二硫酸カリウム）、過硫酸ナトリウム（ペルオキシ二硫酸ナトリウム）、過硫酸アンモニウム（ペルオキシ二硫酸アンモニウム）である。

【0094】

特に好ましい触媒Bは、溶媒系において過酸化物を生成することのできる化合物、例えば過酸化ナトリウム、過酸化ナトリウム水和物、過酸化ナトリウム二過酸化水素化物、過酸化ナトリウム二過酸化水素化物水和物、過酸化リチウム、過酸化リチウム水和物、過酸化カルシウム、過酸化ストロンチウム、過酸化バリウム、過酸化マグネシウム、過酸化亜鉛、超酸化カリウム、超酸化カリウム水和物、ペルオキシホウ酸ナトリウム、ペルオキシホウ酸ナトリウム水和物、ペルオキシホウ酸カリウム過酸化水素化物、ペルオキシホウ酸マグネシウム、ペルオキシホウ酸カルシウム、ペルオキシホウ酸バリウム、ペルオキシホウ酸ストロンチウム、ペルオキシホウ酸カリウム、ペルオキソーリン酸、ペルオキシニリン酸、ペルオキシニリン酸カリウム、ペルオキシニリン酸アンモニウム、ペルオキシニリン酸カリウムアンモニウム、炭酸ナトリウム過酸化水素化物、尿素過酸化水素化物、シュウ酸アンモニウム過酸化物、過酸化バリウム過酸化水素化物、過酸化バリウム過酸化水素化物、カルシウム過酸化水素、過酸化カルシウム過酸化水素化物、三リン酸二ペルオキシリン酸アンモニウム水和物、フッ化カリウム過酸化水素化物、フッ化カリウム三過酸化水素化物、フッ化カリウム二過酸化水素化物、ピロリン酸ナトリウム二過酸化水素化物、ピロリン酸ナトリウム二過酸化水素化物八水和物、酢酸カリウム過酸化水素化物、リン酸ナトリウム過酸化水素化物、ケイ酸ナトリウム過酸化水素化物である。

20

30

【0095】

好ましい触媒Bは、過酸化水素、過ギ酸、過酢酸、過酸化ベンゾイル、ジ-tert-ブチルペルオキシド、ジクミルペルオキシド、2,4-ジクロロベンゾイルペルオキシド、デカノイルペルオキシド、ラウリルペルオキシド、クメンヒドロペルオキシド、ピネンヒドロペルオキシド、p-メンタンヒドロペルオキシド、tert-ブチルヒドロペルオキシド、アセチルアセトンペルオキシド、メチルエチルケトンペルオキシド、コハク酸ペルオキシド、ペルオキシ二炭酸ジセチル、過酢酸tert-ブチル、過マレイン酸tert-ブチル、過安息香酸tert-ブチル、アセチルシクロヘキシルスルホニルペルオキシドである。

40

【0096】

好ましい触媒Bは、水溶性アゾ化合物である。アゾ開始剤、例えばDuPont-Biestertiz社のVAZO（登録商標）52 2, 2'-アゾビス（2,4-ジメチル-バレロニトリル）、VAZO（登録商標）64（アゾ-ビス-（イソブチロニトリル））、AIBN）、VAZO（登録商標）67 2, 2'-アゾビス（2-メチルブチロニトリル）、VAZO（登録商標）88 1, 1'-アゾビス（シクロヘキサン-1-カル

50

ボニトリル)、VAZO(登録商標)68、Wako ChemicalsのV-70 2, 2'-アゾビス(4-メトキシ-2, 4-ジメチルバレロニトリル)、V-65 2, 2'-アゾビス(2, 4-ジメチル-バレロニトリル)、V-601 ジメチル2, 2'-アゾビス(2-メチルプロピオネート)、V-59 2, 2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリル)、V-40 1, 1'-アゾビス(シクロヘキサン-1-カルボニトリル)、VF-096 2, 2'-アゾビス[N-(2-プロベニル)-2-メチルプロピオンアミド]、V-30 1-[(シアノ-1-メチルエチル)アゾ]ホルムアミド、VAm-110 2, 2'-アゾビス(N-ブチル-2-メチル-プロピオンアミド)、VAm-111 2, 2'-アゾビス(N-シクロヘキシル-2-メチルプロピオンアミド)、VA-046B 2, 2'-アゾビス[2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロパン二硫酸二水和物、VA-057 2, 2'-アゾビス[N-(2-カルボキシエチル)-2-メチルプロピオンアミジン]四水和物、VA-061 2, 2'-アゾビス[2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロパン]、VA-080 2, 2'-アゾビス{2-メチル-N-[1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)-2-ヒドロキシエチル]プロピオンアミド、VA-085 2, 2'-アゾビス{2-メチル-N-[2-(1-ヒドロキシブチル)]プロピオンアミド}、VA-086 2, 2'-アゾビス[2-メチル-N-(2-ヒドロキシエチル)-プロピオンアミド]が特に好ましい。

【0097】

アゾ開始剤、例えば2-tert-ブチルアゾ-2-シアノプロパン、アゾジイソ酪酸ジメチル、アゾジイソブチロニトリル、2-tert-ブチルアゾ-1-シアノシクロヘキサン、1-tert-アミルアゾ-1-シアノシクロヘキサンもまた適切である。さらに、アルキルペルケタール、例えば2, 2-ビス-(tert-ブチルペルオキシ)-ブタン、3, 3-ビス(tert-ブチルペルオキシ)酪酸エチル、1, 1-ジ-(tert-ブチルペルオキシ)シクロヘキサンも好ましい。

【0098】

好ましくは、触媒Bは、そのときどきのアリルアルコール(V)に対して0.05~5 mol%の量で使用する。

【0099】

好ましくは、触媒Bは、リン含有化合物に対して0.001~10 mol%の量で使用する。

【0100】

好ましくは、触媒Bは、リン含有化合物に対して1時間あたり0.01~10 mol%の触媒の速度で添加される。

【0101】

適切な溶媒は、先に工程段階a)で使用されたような溶媒である。

【0102】

好ましくは、アルキル亜ホスホン酸(II)とアリルアルコール(V)との反応は、0~250、特に好ましくは20~200、とりわけ50~150の温度で行われる。

【0103】

好ましくは、アリルアルコール(V)との反応時の雰囲気は、50~99.9重量%、好ましくは70~95重量%の溶媒成分およびアリルアルコール(V)から成る。

【0104】

好ましくは、アリルアルコール(V)を添加する間の反応は、1~20 barの圧力で行われる。

【0105】

この方法のさらなる実施形態では、工程段階a)および/またはb)により得られた生成物混合物が後処理(aufgearbeitet)される。

【0106】

この方法のさらなる実施形態では、工程段階a)により得られた生成物混合物が後処理

10

20

30

40

50

され、その後、工程段階 b) により得られたモノ官能化ジアルキルホスフィン酸ならびに / またはそのエステルおよびアルカリ塩が工程段階 c) で転換される。

【 0 1 0 7 】

モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸またはその塩 (I I I) を、次に反応させて、さらなる金属塩とすることができる。

【 0 1 0 8 】

好ましくは、使用される工程段階 c) の金属化合物は、金属 Mg、Ca、Al、Sb、Sn、Ge、Ti、Fe、Zr、Zn、Ce、Bi、Sr、Mn、Li、Na、K、特に好ましくは Mg、Ca、Al、Ti、Zn、Sn、Ce、Fe の化合物である。

【 0 1 0 9 】

工程段階 c) に適切な溶媒は、先に前記工程段階 a) で使用されたような溶媒である。

【 0 1 1 0 】

好ましくは、工程段階 c) における反応は、水性溶媒中で行われる。好ましくは、工程段階 c) において、工程段階 b) により得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび / またはアルカリ塩 (I I I) を、Mg、Ca、Al、Zn、Ti、Sn、Zr、Ce または Fe の金属化合物と反応させて、これらの金属のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩 (I I I) とする。

【 0 1 1 1 】

この反応は、モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸 / そのエステル / 塩 (I I I) : 金属のモル比が、8 : 1 ~ 1 : 3 (4 価金属イオンまたは安定な 4 価の酸化状態を有する金属について)、6 : 1 ~ 1 : 3 (3 価金属イオンまたは安定な 3 価の酸化状態を有する金属の場合)、4 : 1 ~ 1 : 3 (2 価金属イオンまたは安定な 2 価の酸化状態を有する金属の場合) および 3 : 1 ~ 1 : 4 (1 価金属イオンまたは安定な 1 価の酸化状態を有する金属の場合) で行われる。

【 0 1 1 2 】

好ましくは、工程段階 b) において、得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸エステル / 塩 (I I I) を、対応するジアルキルホスフィン酸に変換し、工程段階 c) においてこれを Mg、Ca、Al、Zn、Ti、Sn、Zr、Ce または Fe の金属化合物と反応させて、これらの金属のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩 (I I I) とする。

【 0 1 1 3 】

好ましくは、工程段階 b) において得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸 / エステル (I I I) をジアルキルホスフィン酸アルカリ塩に転換し、工程段階 c) においてこれを Mg、Ca、Al、Zn、Ti、Sn、Zr、Ce または Fe の金属化合物と反応させて、これらの金属のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩 (I I I) とする。

【 0 1 1 4 】

好ましくは、工程段階 c) における Mg、Ca、Al、Zn、Ti、Sn、Zr、Ce または Fe の金属化合物は、金属、金属酸化物、金属水酸化物、金属酸化物水酸化物、金属ホウ酸塩、金属炭酸塩、金属ヒドロキソ炭酸塩、金属ヒドロキソ炭酸塩水和物、混合金属ヒドロキソ炭酸塩、混合金属ヒドロキソ炭酸塩水和物、金属リン酸塩、金属硫酸塩、金属硫酸塩水和物、金属ヒドロキソ硫酸塩水和物、混合金属ヒドロキソ硫酸塩水和物、金属オキシ硫酸塩、金属酢酸塩、金属硝酸塩、フッ化物、金属フッ化物水和物、金属塩化物、塩化物水和物、金属オキシ塩化物、金属臭化物、金属ヨウ化物、金属ヨウ化物水和物、金属カルボン酸誘導体および / または金属アルコキシドである。

【 0 1 1 5 】

好ましくは、金属化合物は、塩化アルミニウム、水酸化アルミニウム、硝酸アルミニウム、硫酸アルミニウム、硫酸チタニル、硝酸亜鉛、酸化亜鉛、水酸化亜鉛および / または硫酸亜鉛である。

【 0 1 1 6 】

10

20

30

40

50

金属アルミニウム、そのフッ化物、ヒドロキシ塩化物、臭化物、ヨウ化物、硫化物、セレン化物；リン化物、次亜リン酸塩、アンチモン化物、窒化物；炭化物、ヘキサフルオロケイ酸塩；水素化物、カルシウム水素化物、ボロヒドリド；塩素酸塩；硫酸ナトリウムアルミニウム、硫酸アルミニウムカリウム、硫酸アルミニウムアンモニウム、硝酸塩、メタリン酸塩、リン酸塩、ケイ酸塩、マグネシウムケイ酸塩、炭酸塩、ヒドロタルシト、ナトリウム炭酸塩、ホウ酸塩；チオシアン酸塩；酸化物、酸化物水酸化物、それに対応する水和物および／または特にアルミニウム含量が9～40重量%のポリアルミニウムヒドロキシ化合物もまた適切である。

【0117】

モノカルボン酸、ジカルボン酸、オリゴカルボン酸、ポリカルボン酸のアルミニウム塩、例えば二酢酸アルミニウム、アセト酒石酸アルミニウム、ギ酸アルミニウム、乳酸アルミニウム、シュウ酸アルミニウム、酒石酸アルミニウム、オレイン酸アルミニウム、パルミチン酸アルミニウム、ステアリン酸アルミニウム、トリフルオロメタンスルホン酸アルミニウム、安息香酸アルミニウム、サリチル酸アルミニウム、アルミニウム8-オキシキノレートもまた適切である。

10

【0118】

同じく、元素状金属亜鉛、および例えばハロゲン化亜鉛（フッ化亜鉛、塩化亜鉛、臭化亜鉛、ヨウ化亜鉛）のような亜鉛塩もまた適切である。

【0119】

亜鉛ホウ酸塩、炭酸塩、水酸化炭酸塩、ケイ酸塩、ヘキサフルオロケイ酸塩、スズ酸塩、水酸化スズ酸塩、マグネシウム-アルミニウム-水酸化炭酸塩；硝酸塩、亜硝酸塩、リン酸塩、ピロリン酸塩；硫酸塩、リン化物、セレン化物、テルル化物および第7主族のオキソ酸亜鉛塩（次亜ハロゲン酸塩、亜ハロゲン酸塩、ハロゲン酸塩、例えばヨウ素酸亜鉛、過ハロゲン酸塩、例えば過塩素酸亜鉛）；疑似ハロゲン化物（Pseudo halogenid）の亜鉛塩（チオシアン酸亜鉛、シアン酸亜鉛、シアン化亜鉛）；亜鉛酸化物、過酸化物、水酸化物または混合酸化水酸化亜鉛もまた適切である。

20

【0120】

遷移金属オキソ酸の亜鉛塩（例えば水酸化クロム酸（VI）亜鉛、亜クロム酸塩、モリブデン酸塩、過マンガン酸塩、モリブデン酸塩）が好ましい。

【0121】

モノカルボン酸、ジカルボン酸、オリゴカルボン酸、ポリカルボン酸の亜鉛塩、例えばギ酸亜鉛、酢酸亜鉛、トリフルオロ酢酸亜鉛、プロピオン酸亜鉛、酪酸亜鉛、吉草酸亜鉛、カプリル酸亜鉛、オレイン酸亜鉛、ステアリン酸亜鉛、シュウ酸亜鉛、酒石酸亜鉛、クエン酸亜鉛、安息香酸亜鉛、サリチル酸亜鉛、乳酸亜鉛、アクリル酸亜鉛、マレイン酸亜鉛、コハク酸亜鉛、アミノ酸（グリシン）の塩、酸性ヒドロキシ官能基の塩（亜鉛フェノレートなど）、亜鉛-p-フェノールスルホン酸塩、アセチルアセトン酸塩、スズ酸塩、ジメチルジチオカルバミン酸塩、トリフルオルメタンスルホン酸塩もまた適切である。

30

【0122】

チタン化合物の場合、金属チタン、ならびにチタン（III）および／または（IV）の塩化物、硝酸塩、硫酸塩、ギ酸塩、酢酸塩、臭化物、フッ化物、オキシ塩化物、オキシ硫酸塩、酸化物、n-プロボキシド、n-プトキシド、イソプロボキシド、エトキシド、2-エチルヘキシルオキシドである。

40

【0123】

金属スズ、およびスズ塩（スズ（II）および／または（IV）塩化物）；スズ酸化物およびスズ-アルコキシド、例えばスズ-（IV）-tert-プトキシドもまた適切である。セリウム（III）フッ化物、塩化物、硝酸塩もまた適切である。

【0124】

ジルコニウム化合物の場合、金属ジルコニウム、およびジルコニウム塩、例えば塩化ジルコニウム、硫酸ジルコニウム、酢酸ジルコニル、塩化ジルコニルが好ましい。さらに、酸化ジルコニウムおよびジルコニウム（IV）tert-プトキシドが好ましい。

50

【 0 1 2 5 】

好ましくは、工程段階 c) における反応は、0 . 1 ~ 7 0 重量 %、好ましくは 5 ~ 4 0 重量 % のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩の固体含量で行われる。

【 0 1 2 6 】

好ましくは、工程段階 c) における反応は、2 0 ~ 2 5 0 の温度、好ましくは 8 0 ~ 1 2 0 の温度で行われる。

【 0 1 2 7 】

好ましくは、工程段階 c) における反応は、0 . 0 1 ~ 1 0 0 0 b a r、好ましくは 0 . 1 ~ 1 0 0 b a r の圧力で行われる。

【 0 1 2 8 】

好ましくは、工程段階 c) における反応は、 1×10^{-7} ~ 1 0 0 0 時間の反応時間で行われる。

【 0 1 2 9 】

好ましくは、工程段階 c) に従って濾過および / または遠心分離によって反応混合物から分離されたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩 (I I I) を、乾燥させる。

【 0 1 3 0 】

好ましくは、工程段階 b) により得られた生成物混合物を、さらに精製せずに金属化合物と反応させる。

【 0 1 3 1 】

好ましい溶媒は、工程段階 a) に挙げられた溶媒である。

【 0 1 3 2 】

工程段階 c) および / または b) における反応は段階 a) に示された溶媒系中で行うことが好ましい。

【 0 1 3 3 】

工程段階 c) における反応は、与えられた溶媒系を改変した溶媒系中で行うことが好ましい。このために、酸成分、可溶化剤、消泡剤などが添加される。

【 0 1 3 4 】

この方法のさらなる実施形態では、工程段階 a)、および / または b) により得られた生成物混合物が後処理される。

【 0 1 3 5 】

この方法のさらなる実施形態では、工程段階 b) により得られた生成物混合物を処理し、続いて工程段階 b) により得られたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸および / またはその塩もしくはエステル (I I I) を、工程段階 c) において金属化合物と反応させる。

【 0 1 3 6 】

好ましくは、生成物混合物は、工程段階 b) により、モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸および / またはその塩もしくはエステル (I I I) を溶媒系の除去により、例えば蒸発により単離することによって後処理される。

【 0 1 3 7 】

好ましくは、金属 M g、C a、A l、Z n、T i、S n、Z r、C e または F e のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩 (I I I) は、任意選択で 0 . 0 1 ~ 1 0 重量 %、好ましくは 0 . 1 ~ 1 重量 % の残留水分含量、0 . 1 ~ 2 0 0 0 μ m、好ましくは 1 0 ~ 5 0 0 μ m の平均粒度、8 0 ~ 8 0 0 g / l、好ましくは 2 0 0 ~ 7 0 0 g / l の嵩密度、0 . 5 ~ 1 0、好ましくは 1 ~ 5 のフレングル (P f r e n g l e) 流動性を有する。

【 0 1 3 8 】

特に好ましくは、この成形体、- フィルム、- 糸および - 繊維は、5 ~ 3 0 重量 % の、請求項 1 ~ 1 1 の一つまたは複数に従って製造されたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸 / そのエステル / 塩、5 ~ 9 0 重量 % のポリマーまたはその混合物、5 ~ 4 0

10

20

30

40

50

重量%の添加剤および5～40重量%充填材を含有し、その際、成分の合計は、常に100重量%である。

【0139】

好ましくは、添加剤は、酸化防止剤、静電防止剤、発泡剤、さらなる難燃剤、熱安定化剤、耐衝撃性調節剤、工程助剤、滑剤、光保護剤、滴下防止剤 (Antidrippingmittel)、相溶化剤、補強材、充填材、種晶形成剤 (Keimbildungsmittel)、核形成剤、レーザーマーキング用添加剤、加水分解安定化剤、鎖伸長剤、色素、柔軟剤および/または可塑剤を含む。

【0140】

0.1～90重量%の低ハロゲン性モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび塩 (III) ならびに0.1～50重量%のさらなる添加剤、特に好ましくはジオールを含有する難燃剤が好ましい。

10

【0141】

好ましい添加剤は、また、アルミニウム三水和物、酸化アンチモン、臭化芳香族または脂環式炭化水素、フェノール、エーテル、クロルパラフィン、ヘキサクロロシクロペンタジエン付加物、赤リン、メラミン誘導体、シアヌル酸メラミン、ポリリン酸アンモニウムおよび水酸化マグネシウムである。好ましい添加剤は、また、さらなる難燃剤、特にジアルキルホスフィン酸塩である。

【0142】

本発明は特に、難燃剤としての、または熱可塑性ポリマー用、例えばポリエステル、ポリスチレンもしくはポリアミド用および熱硬化性ポリマー用、例えば不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ポリウレタンもしくはアクリレート用の難燃剤を製造するための中間段階としての、本発明のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、そのエステルおよび塩 (III) の使用に関する。

20

【0143】

適切なポリエステルは、ジカルボン酸およびそのエステルおよびジオールから、ならびに/またはヒドロキシカルボン酸もしくは対応するラクトンから得られる。好ましくは、テレフタル酸およびエチレングリコール、プロパン-1,3-ジオールおよびブタン-1,3-ジオールが使用される。

【0144】

30

適切なポリエステルは、とりわけ、ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート (Celanex (登録商標) 2500、Celanex (登録商標) 2002、Fascelanese; Ultradur (登録商標)、BASF社)、ポリ-1,4-ジメチロールシクロヘキサントテレフタレート、ポリヒドロキシベンゾエート、およびヒドロキシル末端基を有するポリエーテルから得られるブロック-ポリエーテルエステル; さらにポリカーボネートまたはMBS改変ポリエステルである。

【0145】

永続的な難燃性を有する合成直鎖ポリエステルは、本発明のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸およびそのエステルのジカルボン酸成分、ジオール成分から、またはリン含有鎖メンバー (Kettenglieder) として本発明の方法により製造されたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸およびそのエステルから構成される。リン含有鎖メンバーは、ポリエステルのジカルボン酸成分の2～20%の重量%になる。好ましくは、結果としてのポリエステル中のリン含量は、0.1～5重量%、特に好ましくは0.5～3重量%である。

40

【0146】

以下のステップは、本発明により製造された化合物の添加によりまたは添加の下に実施することができる。

【0147】

好ましくは、遊離ジカルボン酸およびジオールから成形材料を製造するために、まずそれらを直接エステル化し、次に重縮合させる。

50

【 0 1 4 8 】

好ましくは、ジカルボン酸エステル、特にジメチルエステルから出発し、まずそれらをエステル交換し、次にそのための通常の触媒を使用して重縮合させる。

【 0 1 4 9 】

好ましくは、ポリエステルを製造する場合に、普通の触媒以外に通常の添加剤（架橋剤、艶消し剤および安定化剤、核形成剤、着色剤および充填材など）を添加することができる。

【 0 1 5 0 】

好ましくは、ポリエステル製造時のエステル化および／またはエステル交換は、100～300、特に好ましくは150～250の温度で実施される。

10

【 0 1 5 1 】

好ましくは、ポリエステルを製造する場合の重縮合は、0.1～1.5 m b a r の圧力および150～450、特に好ましくは200～300の温度で実施される。

【 0 1 5 2 】

本発明により製造された難燃性ポリエステル成形材料は、好ましくはポリエステル成形体に使用される。

【 0 1 5 3 】

好ましいポリエステル成形体は、糸、繊維、フィルム、およびジカルボン酸成分として主にテレフタル酸と、ジオール成分として主にエチレングリコールとを含有する成形体である。

20

【 0 1 5 4 】

好ましくは、結果として生じる、難燃性ポリエステルから製造された糸および繊維中のリン含量は、0.1～1.8、好ましくは0.5～1.5であり、フィルムでは0.2～1.5、好ましくは0.9～1.2重量%である。

【 0 1 5 5 】

適切なポリスチレンは、ポリスチレン、ポリ-（p-メチルスチレン）および／またはポリ-（-メチルスチレン）である。

【 0 1 5 6 】

好ましくは、適切なポリスチレンは、スチレンまたは-メチルスチレンと、ジエンまたはアクリル誘導体とのコポリマー、例えばスチレン-ブタジエン、スチレン-アクリロニトリル、スチレン-メタクリル酸アルキル、スチレン-ブタジエン-アクリル酸アルキルおよび-メタクリル酸アルキル、スチレン-無水マレイン酸、スチレン-アクリロニトリル-アクリル酸メチル；スチレン-コポリマーおよび他のポリマー、例えばポリアクリレート、ジエン-ポリマーまたはエチレン-プロピレン-ジエン-ターポリマーからの高い耐衝撃性の混合物；ならびにスチレンのブロックコポリマー、例えばスチレン-ブタジエン-スチレン、スチレン-イソプレン-スチレン、スチレン-エチレン/ブチレン-スチレンまたはスチレン-エチレン/プロピレン-スチレンである。

30

【 0 1 5 7 】

好ましくは、適切なポリスチレンは、また、スチレンまたは-メチルスチレンのグラフトコポリマー、例えばポリブタジエンへのスチレン、ポリブタジエン-スチレン-またはポリブタジエン-アクリロニトリル-コポリマーへのスチレン、ポリブタジエンへのスチレンおよびアクリロニトリル（場合によりメタクリルニトリル）；ポリブタジエンへのスチレン、アクリロニトリルおよびメタクリル酸メチル；ポリブタジエンへのスチレンおよび無水マレイン酸；ポリブタジエンへのスチレン、アクリロニトリルおよび無水マレイン酸またはマレイン酸イミド；ポリブタジエンへのスチレンおよびマレイン酸イミド、ポリブタジエンへのスチレンおよびアクリル酸アルキルまたはメタクリル酸アルキル、エチレン-プロピレン-ジエン-ターポリマーへのスチレンおよびアクリロニトリル、ポリアクリル酸アルキルまたはポリメタクリル酸アルキルへのスチレンおよびアクリロニトリルのグラフトコポリマー、ならびにその混合物、例えばいわゆるABS、MBS、ASAまたはAE

40

50

S ポリマーとして公知のものなどである。

【 0 1 5 8 】

好ましくは、ポリマーは、ジアミンおよびジカルボン酸から、ならびにノまたはアミノカルボン酸もしくは対応するラクタムから得られたポリアミドおよびコポリアミド、例えばポリアミド 2, 12、ポリアミド 4、ポリアミド 4, 6、ポリアミド 6、ポリアミド 6, 6、ポリアミド 6, 9、ポリアミド 6, 10、ポリアミド 6, 12、ポリアミド 6, 6, 6、ポリアミド 7, 7、ポリアミド 8, 8、ポリアミド 9, 9、ポリアミド 10, 9、ポリアミド 10, 10、ポリアミド 11、ポリアミド 12 などである。そのようなポリアミドは、例えば Nylon (登録商標) (DuPont 社)、Ultramid (登録商標) (BASF 社)、Akulon (登録商標) K122 (DSM 社)、Zytel (登録商標) 7301 (DuPont 社); Durethan (登録商標) B29 (Bayer 社) および Grilamid (登録商標) (Ems Chemie 社) の商品名で知られている。

10

【 0 1 5 9 】

m - キシレン、ジアミンおよびアジピン酸からの芳香族ポリアミド; ヘキサメチレンジアミンならびにイソフタル酸およびノまたはテレフタル酸ならびに場合により改質剤としてのエラストマーから製造されたポリアミド、例えばポリ - 2, 4, 4 - トリメチルヘキサメチレンテレフタルアミドまたはポリ - m - フェニレンイソフタルアミド; 前記ポリアミドと、ポリオレフィン、オレフィン - コポリマー、アイオノマーまたは化学結合したもしくはグラフトされたエラストマーとのブロックコポリマー、またはポリエーテルとの、例えばポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールもしくはポリテトラメチレングリコールとのブロックコポリマーもまた適切である。さらになお、EPDM または ABS で改変されたポリアミドまたはコポリアミド; および加工中に縮合されたポリアミド (「RIM - ポリアミドシステム」) も適切である。

20

【 0 1 6 0 】

請求項 1 ~ 11 の一つまたは複数に従って製造されたモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸ノそのエステルノ塩は、好ましくは成形材料に利用され、その成形材料は、さらにポリマー成形体の生産に使用される。

【 0 1 6 1 】

特に好ましくは、難燃性成形材料は、請求項 1 ~ 11 の一つまたは複数に従って製造された、5 ~ 30 重量%のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩またはエステル、5 ~ 90 重量%のポリマーまたはその混合物、5 ~ 40 重量%の添加剤および 5 ~ 40 重量%の充填材を含有し、その際、成分の合計は、常に 100 重量%である。

30

【 0 1 6 2 】

本発明は、また、請求項 1 ~ 11 の一つまたは複数に従って製造された、モノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸、その塩またはエステルを含有する難燃剤に関する。

【 0 1 6 3 】

さらに、本発明は、本発明により製造された、金属 Mg、Ca、Al、Zn、Ti、Sn、Zr、Ce または Fe のモノヒドロキシ官能化ジアルキルホスフィン酸塩 (III) を含有するポリマー成形材料ならびにポリマー成形体、- フィルム、- 糸および - 繊維に関する。

40

【 0 1 6 4 】

本発明を、以下の実施例により説明する。

【 実施例 】

【 0 1 6 5 】

難燃性ポリマー成形材料および難燃性ポリマー成形体の製造、加工および試験

難燃性成分をポリマーペレットおよび場合により添加剤と混合し、二軸スクリュウ押出機 (Leistritz LSM (登録商標) 30 / 34 型) に 230 ~ 260 (PBT - GV) または 260 ~ 280 (PA66 - GV) の温度で導入する。均一化されたポリマーランドを引き抜き、水浴中で冷却し、続いてペレット化した。

50

【0166】

十分に乾燥させた後で、成形材料を射出成形機（Aarburg Allround er型）で融解温度240～270（PBT-GV）または260～290（PA66-GV）で加工して検体とした。その検体をUL94（Underwriter Laboratories）試験により難燃性（防災性）について試験および分類する。

【0167】

厚さ1.5mmの試料片を用いて、各混合物からの検体について燃焼性分類UL94（Underwriter Laboratories）を決定した。

【0168】

UL94によれば以下の燃焼性分類が得られる。

10

V-0：残炎は10秒を超えない、10回接炎した場合の総残炎時間は50秒を超えない、燃焼滴下物なし、試料の全焼なし、試料は接炎終了後30秒を超えて赤熱せず

V-1：接炎終了後30秒を超える残炎なし、10回接炎した場合の総残炎時間は250秒を超えない、試料は接炎終了後60秒を超えて赤熱せず、その他の基準はV-0と同様

V-2：燃焼滴下物による綿の着火、その他の基準はV-1と同様

分類不可能（nk1）：燃焼性等級V-2を満たさず。

【0169】

さらに、いくつかの被験試料のLOI値を測定した。LOI値（限界酸素指数）は、ISO4589に従って測定する。ISO4589によると、LOIは、酸素および窒素の混合物中でプラスチックの燃焼を支援する最低酸素濃度（体積パーセント）である。LOI値が高いほど、被験材料は燃焼しにくい。

20

LOI 23 可燃性

LOI 24～28 準可燃性

LOI 29～35 難燃性

LOI >36 特に難燃性

【0170】

使用した化学物質および略語

VE-水 完全脱イオン水

AIBN アゾ-ビス-（イソブチロニトリル）、（WAKO Chemicals GmbH社）

30

WakoV65 2,2'-アゾビス（2,4-ジメチル-バレロニトリル）、（WAKO Chemicals GmbH社）

Deloxan（登録商標）THPII 金属捕捉剤（Evonik Industries AG社）

【0171】

例1

攪拌装置および高性能冷却器を備える三口フラスコに室温で188gの水を入れ、攪拌しながら窒素を通気させて脱気する。次に、そこに窒素下で0.2mgの硫酸パラジウム（II）および2.3mgのトリス（3-スルホフェニル）-ホスフィン三ナトリウム塩を添加し、攪拌し、次に66gの水に入った66gのホスフィン酸を添加する。反応溶液を2l容のビュッヒ（Buechi）反応器に移し、攪拌しながら加圧下でエチレンを送り、反応混合物を80に加熱する。28gのエチレンが吸収された後で冷却し、遊離のエチレンを放出させる。反応混合物からロータリーエバポレーターで溶媒を除去する。残渣を100gのVE-水と混合し、室温で窒素雰囲気下で攪拌し、次に濾過し、濾液をトルエンで抽出し、続いてロータリーエバポレーターで溶媒を除去し、得られたエチル亜ホスホン酸を回収する。収量：92g（理論値の98%）。

40

【0172】

例2

例1と同様に、99gのホスフィン酸、396gのブタノール、42gのエチレン、6.9mgのトリス（ジベンジリデンアセトン）ジパラジウム、9.5mgの4,5-ビス

50

(ジフェニルホスフィノ) - 9, 9 - ジメチルキサンテンを反応させ、次に精製のために、D e l o x a n (登録商標) T H P I I を充填したカラムに入れ、その後もう一度 n - ブタノールを添加する。生成した水を 80 ~ 110 の反応温度で共沸蒸留により取り除く。生成物は、減圧蒸留により精製する。そこで 189 g (理論値の 84%) のエチル亜ホスホン酸ブチルエステルが得られる。

【0173】

例 3

例 1 と同様に、198 g のホスフィン酸、198 g の水、84 g のエチレン、6.1 mg の硫酸パラジウム (I I)、25.8 mg の 9, 9 - ジメチル - 4, 5 - ビス (ジフェニルホスフィノ) - 2, 7 - スルホナト - キサンテン二ナトリウム塩を反応させ、次に精製のために、D e l o x a n (登録商標) T H P I I を充填したカラムに入れ、その後 n - ブタノールを添加する。生成した水を 80 ~ 110 の反応温度で共沸蒸留により取り除く。生成物は、減圧蒸留により精製する。そこで 374 g (理論値の 83%) のエチル亜ホスホン酸ブチルエステルが得られる。

【0174】

例 4

ガス導入管、温度計、強力攪拌装置およびガス燃焼付き還流冷却器を備える 500 ml の五口フラスコに 94 g (1 mol) のエチル亜ホスホン酸 (例 1 と同様に製造) を入れる。室温でエチレンオキシドを導入する。冷却しながら反応温度を 70 に調整し、さらに 1 時間 80 で後反応させる。エチレンオキシドの取り込みは 65.7 g である。生成物の酸価は、1 mg K O H / g 未満である。無色透明の生成物として 129 g (理論値の 94%) の (エチル亜ホスホン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステル) が得られる。

【0175】

例 5

564 g (6 mol) のエチル亜ホスホン酸 (例 1 と同様に製造) を 860 g の水に溶解させ、温度計、還流冷却器、強力攪拌装置および滴下漏斗を備える 5 l 容の五口フラスコに入れる。反応混合物を 100 に加熱後に、406 g (7 mol) のアリルアルコールおよび 500 g の 5% ペルオキシ二硫酸ナトリウム溶液 (アリルアルコールに対して 1.5 mol%) を常圧で 1 時間以内に滴加する。続いて、水を真空中で留去する。残渣をテトラヒドロフランに溶かし、不溶性の塩を濾過して除く。濾液の溶媒を真空中で分離する。812 g (理論値の 89%) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸が油として得られる。

【0176】

例 6

94 g (1 mol) のエチルホスフィン酸 (例 1 と同様に製造) および 114 g (1 mol) の 2 - メチル - 2 - プロペン - 1 - オールを、攪拌装置、還流冷却器、温度計および窒素導入口を備える四口フラスコ中の 200 ml の氷酢酸に入れ、加温する。1 時間以内に約 100 で 98.4 g の 5% A I B N 氷酢酸溶液を滴加する。続いて、その溶媒を真空中で留去する。153 g のエチル - (2 - メチル - 3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸が得られる。

【0177】

例 7

912 g (6 mol) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸 (例 5 と同様に製造) を 860 g の水に溶解させ、温度計、還流冷却器、強力攪拌装置および滴下漏斗を備える 5 l 容の五口フラスコに入れ、約 480 g (6 mol) の 50% 水酸化ナトリウム溶液中で中和する。85 で $Al_2(SO_4)_3 \cdot 14H_2O$ の 46% 水溶液 1291 g の混合物を加える。続いて、得られた固体を濾過して除き、熱水で洗浄し、130 の真空中で乾燥させる。収量：無色の塩として 860 g (理論値の 89%) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸アルミニウム (I I I) 塩。

【0178】

10

20

30

40

50

例 8

166 g (1 mol) のエチル - (2 - メチル - 3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸 (例 5 と同様に製造) および 85 g のテトラブトキシチタンを 500 ml のトルエンに 40 時間還流下で加熱する。そのときに生成しているブタノールを部分量のトルエンで時々留去する。続いて生じた溶液から溶媒を除去する。161 g (理論値の 91%) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸チタン塩が得られる。

【0179】

例 9

456 g (3 mol) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸 (例 5 と同様に製造) を 85 で 400 ml のトルエンに溶解させ、888 g (12 mol) のブタノールを混合する。生成した水を約 100 の反応温度で共沸蒸留により取り除く。減圧蒸留により精製して、524 g (理論値の 84%) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸ブチルエステルが得られる。

【0180】

例 10

498 g (3 mol) のエチル - (2 - メチル - 3 - ヒドロキシプロピル) ホスフィン酸 (例 6 と同様に製造) を 80 で 400 ml のトルエンに溶解させ、594 g (6.6 mol) の 1, 4 - ブタンジオールと混合し、水分離器を備える蒸留装置中で約 100 で 4 時間エステル化する。エステル化の終了後にトルエンを真空中で分離する。557 g (理論値の 78%) のエチル - (2 - メチル - 3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸 - 4 - ヒドロキシブチルエステルが無色の油として得られる。

【0181】

例 11

416 g (2 mol) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸ブチルエステル (例 9 と同様に製造) に 155 g (2.5 mol) のエチレングリコールおよび 0.4 g のシュウ酸チタンカリウムを加え、200 で 2 時間撹拌する。ゆっくりと真空にすることによって易揮発性画分を留去する。439 g (理論値の 98%) のエチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステルが得られる。

【0182】

例 12

ガス導入管、温度計、強力撹拌装置およびガス燃焼付き還流冷却器を備える 500 ml の五口フラスコに 152 g (1 mol) のエチル - 3 - ヒドロキシプロピルホスフィン酸 (例 5 と同様に製造) を入れる。室温でエチレンオキシドを導入する。冷却下で 70 の反応温度に調整し、80 でさらに 1 時間後反応させる。エチレンオキシドの取り込みは 64.8 g である。生成物の酸価は、1 mg KOH / g 未満である。無色透明の液体である、186 g (理論値の 95%) のエチル - 3 - ヒドロキシプロピル - ホスフィン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステルが得られる。

【0183】

例 13

テレフタル酸、エチレングリコールおよびエチル - 3 - ヒドロキシプロピルホスフィン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステル (例 11 と同様に製造) を、1000 : 650 : 70 の重量比で、酢酸亜鉛および酸化アンチモン (III) の存在下で通常の条件で重合させる。19.6 g のエチル - 3 - ヒドロキシプロピルホスフィン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステルに 290 g のテレフタル酸、188 g のエチレングリコール、0.34 g の酢酸亜鉛を加え、200 で 2 時間加熱する。次に、0.29 g の無水リン酸三ナトリウムおよび 0.14 g の酸化アンチモン (III) を加え、280 に加熱し、次に真空にする。得られた融解物 (351 g、リン含量 0.9%) から、ISO 4589 - 2 による酸素指数 (LOI) の測定用および燃焼試験 UL 94 (Underwriter Laboratories) 用に厚さ 1.6 mm の検体を射出する。このように製造された検体は、40% O₂ の LOI をもたらし、UL 94 による燃焼性分類 V - 0 を満たした。エチル

10

20

30

40

50

- (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステルを有さない、対応する検体は、わずか31% O_2 のLOIをもたらし、UL94による燃焼性分類V-2しか満たさなかった。したがって、エチル - (3 - ヒドロキシプロピル) - ホスフィン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステルを含有するポリエステル成形体は、明らかな難燃性を示す。

【0184】

例14

14.0 gのエチル - (2 - メチル - 3 - ヒドロキシプロピル) ホスフィン酸 (例6と同様に製造) に7.6 gの1, 3 - プロピレングリコールを加え、エステル化の際に生成した水を160 で留去する。次に、378 gのジメチルテレフタレート、152 gの1, 3 - プロパンジオール、0.22 gのテトラブチリタネート (Tetra butyl titanate) および0.05 gの酢酸リチウムを加え、次にその混合物を2時間攪拌しながら130 ~ 180 に加熱し、続いて減圧下で270 に加熱する。このポリマー (433 g) は、0.6%のリンを含有し、LOIは34である。

10

【0185】

例15

12.8 gのエチル - 3 - ヒドロキシプロピルホスフィン酸 (例5と同様に製造) に367 gのジメチルテレフタレート、170 gの1, 4 - ブタンジオール、0.22 gのテトラブチリタネートおよび0.05 gの酢酸リチウムを加え、次にその混合物を2時間攪拌しながら130 ~ 180 に加熱し、続いて減圧下で270 に加熱する。このポリマー (426 g) は、0.6%のリンを含有し、LOIは34であり、未処理のポリブチレンテレフタレートのLOIは23である。

20

【0186】

例16

還流冷却器、攪拌装置、温度計および窒素導入口を備える250 ml容の五口フラスコ中で、0.55 mol / 100 gのエポキシ価を有する100 gのビスフェノールA - ビスグリシドエーテル (Beckopox EP140、Solutia社) および21.6 g (0.13 mol) のエチル - (2 - メチル - 3 - ヒドロキシプロピル) ホスフィン酸 (例6と類似の方法で製造) を攪拌しながら最高150 に加熱する。30分後に、透明な融解物が生じる。さらに1時間150 で攪拌後に、融解物を冷却し、摩砕する。3.3重量%のリン含量を有する118.5 gの白色粉末が得られる。

30

【0187】

例17

攪拌装置、水分離器、温度計、還流冷却器および窒素導入口を備える2 lのフラスコ中で、29.4 gの無水フタル酸、19.6 gの無水マレイン酸、24.8 gのプロピレングリコール、15.5 gのエチル - 3 - ヒドロキシプロピルホスフィン酸 - 2 - ヒドロキシエチルエステル (例12と同様に製造)、20 gのキシレンおよび50 mgのヒドロキノンを、攪拌および窒素導入下で100 に加熱する。発熱反応が開始した場合は、加熱を取り止める。反応が次第に弱まった後も、約190 でさらに攪拌する。14 gの水が放出された後に、キシレンを留去し、ポリマー融解物を冷却する。2.3重量%のリン含量を有する、91.5 gの白色粉末が得られる。

40

【0188】

例18

50重量%のポリブチレンテレフタレート、20重量%のエチル - 3 - ヒドロキシプロピルホスフィン酸アルミニウム (III) 塩 (例7と同様に製造) および30重量%のガラス繊維の混合物を二軸スクリュウ押出機 (Leistritz LSM30 / 34型) で230 ~ 260 の温度で混ぜ合わせてポリマー成形材料にする。均一化されたポリマーストランドを引き抜き、水浴中で冷却し、続いてペレット化した。乾燥させた後で、成形材料を射出成形機 (Aarburg Allrounder型) で240 ~ 270 でポリマー成形体に加工し、V-0のUL-94分類を決定する。

50

【 0 1 8 9 】

例 1 9

53重量%のポリアミド6.6、30重量%のガラス繊維、17重量%のエチル - (2 - メチル - 3 - ヒドロキシプロピル) ホスフィン酸チタン塩 (例8と同様に製造) の混合物を二軸スクルー押出機 (Leistritz LSM30/34型) で混ぜ合わせてポリマー成形材料にする。均一化されたポリマースtrandを引き抜き、水浴中で冷却し、続いてペレット化した。乾燥させた後で、成形材料を射出成形機 (Arburg Allrounder型) で260 ~ 290 でポリマー成形体に加工し、V-0のUL-94分類を得る。

フロントページの続き

- (72)発明者 ヒル・ミハエル
ドイツ連邦共和国、5 0 8 2 7 ケルン、ロッフストラーセ、3 5
- (72)発明者 ク라우ゼ・ヴェルナー
ドイツ連邦共和国、5 0 3 5 4 ヒュルト、ヘンリエッテ - ロット - ヴェーク、8
- (72)発明者 ジッケン・マルティーン
ドイツ連邦共和国、5 1 1 4 9 ケルン、マインストラーセ、4 0 アー

審査官 品川 陽子

- (56)参考文献 特開平 0 6 - 2 2 8 1 7 3 (J P , A)
特開 2 0 0 0 - 0 3 8 3 9 8 (J P , A)
特開平 1 1 - 0 3 5 5 8 8 (J P , A)
特開昭 5 0 - 0 9 5 2 6 6 (J P , A)
特開 2 0 0 7 - 2 3 8 9 4 0 (J P , A)
特表 2 0 0 1 - 5 2 5 3 2 7 (J P , A)
DEPRELE, S. and MONTCHAMP, J. , PALLADIUM-CATALYZED HYDROPHOSPHINYLLATION OF ALKENES AND
ALKYNES , JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY , 米国 , AMERICAN CHEMICAL SOCIETY ,
2 0 0 2 年 1 月 1 日 , V124 N32 , P9386-9387
MONTCHAMP J L , JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY , スイス , 2 0 0 5 年 5 月 1 6 日 , V6
90 N10 , P2388-2406

- (58)調査した分野(Int.Cl. , D B 名)
- | | |
|---------|---------|
| C 0 7 F | 9 / 3 0 |
| C 0 7 F | 9 / 3 2 |
| C 0 7 F | 9 / 4 8 |