



(22) Date de dépôt/Filing Date: 2013/05/27

(41) Mise à la disp. pub./Open to Public Insp.: 2013/11/30

(30) Priorité/Priority: 2012/05/30 (FR12 01 542)

(51) Cl.Int./Int.Cl. *B01J 32/00* (2006.01),  
*B01J 37/02* (2006.01), *B01J 37/08* (2006.01),  
*C07C 1/04* (2006.01)

(71) Demandeur/Applicant:  
IFP ENERGIES NOUVELLES, FR

(72) Inventeurs/Inventors:  
MAURY, SYLVIE, FR;  
DIEHL, FABRICE, FR;  
BERLIET, ADRIEN, FR;  
LOPEZ, JOSEPH, FR

(74) Agent: ROBIC

(54) Titre : PROCEDE DE PREPARATION D'UN CATALYSEUR METTANT EN OEUVRE AU MOINS UNE ETAPE DE SECHAGE RAPIDE ET AU MOINS UNE ETAPE DE SECHAGE EN LIT FLUIDISE ET SON UTILISATION POUR LA SYNTHESE FISCHER-TROPSCH

(54) Title: PREPARATION PROCESS FOR A CATALYST IMPLEMENTING AT LEAST ONE RAPID DRYING STAGE AND AT LEAST ONE DRYING STAGE IN A FLUIDISED BED AND ITS USE FOR FISCHER-TROPSCH SYNTHESIS

(57) **Abrégé/Abstract:**

La présente invention concerne un procédé de préparation d'un catalyseur comprenant une phase active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul ou en mélange, et un support oxyde, ledit procédé comprenant au moins une étape de stabilisation dudit support oxyde, consistant en une étape d'imprégnation dudit support oxyde, une étape de séchage rapide, une étape de calcination dudit support oxyde imprégné et séché, ladite calcination étant réalisée en une ou deux étapes, ladite étape de stabilisation étant suivie d'au moins une fois, l'enchaînement des étapes suivantes, une étape d'imprégnation dudit support oxyde stabilisé, une étape de séchage dudit support oxyde stabilisé et imprégné opérant en lit fluidisé, en présence d'un gaz, ledit support étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min pour atteindre une température comprise entre 50 et 170°C, le temps de séjour dudit support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage étant comprise entre 20 et 180 min, et une étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché.



## ABREGE DESCRIPTIF

La présente invention concerne un procédé de préparation d'un catalyseur comprenant une phase active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul ou en mélange, et un support oxyde, ledit procédé comprenant au moins une étape de stabilisation dudit support oxyde, consistant en une étape d'imprégnation dudit support oxyde, une étape de séchage rapide, une étape de calcination dudit support oxyde imprégné et séché, ladite calcination étant réalisée en une ou deux étapes, ladite étape de stabilisation étant suivie d'au moins une fois, l'enchaînement des étapes suivantes, une étape d'imprégnation dudit support oxyde stabilisé, une étape de séchage dudit support oxyde stabilisé et imprégné opérant en lit fluidisé, en présence d'un gaz, ledit support étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min pour atteindre une température comprise entre 50 et 170°C, le temps de séjour dudit support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage étant comprise entre 20 et 180 min, et une étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché.

**PROCEDE DE PREPARATION D'UN CATALYSEUR METTANT EN OEUVRE AU MOINS UNE ETAPE  
DE SECHAGE RAPIDE ET AU MOINS UNE ETAPE DE SECHAGE EN LIT FLUIDISE ET SON  
UTILISATION POUR LA SYNTHESE FISCHER-TROPSCH**

Domaine technique

La présente invention concerne le domaine des catalyseurs utilisés pour les réactions de synthèse d'hydrocarbures à partir d'un mélange de gaz comprenant du monoxyde de carbone et de l'hydrogène, généralement appelée synthèse Fischer-Tropsch, et plus particulièrement un procédé de préparation d'un catalyseur comprenant une phase active comprenant au moins un métal du groupe VIII, de préférence le cobalt, et un support oxyde, de préférence silice-alumine.

Art antérieur

Il est bien connu de l'Homme du métier que le gaz de synthèse peut être converti en hydrocarbures en présence de catalyseur contenant des métaux du groupe VIII de la classification périodique des éléments tels que le fer, le ruthénium, le cobalt et le nickel qui catalysent la transformation d'un mélange CO et H<sub>2</sub> dit gaz de synthèse (c'est-à-dire un mélange de monoxyde de carbone et d'hydrogène) éventuellement dilué par du dioxyde de carbone ou tout autre diluant seul ou en mélange tel que le méthane, l'azote ou l'éthane, en hydrocarbures solides, liquides et gazeux à température ambiante. Ce procédé est connu sous le nom de synthèse Fischer-Tropsch.

Différentes méthodes ont été décrites et développées dans l'art antérieur, pour améliorer la préparation de catalyseurs Fischer-Tropsch à base de cobalt supporté sur différents supports. Les supports les plus utilisés étant l'alumine, la silice et le dioxyde de titane, parfois modifiés par des éléments additionnels.

Ainsi le brevet US 8 071 655 décrit un moyen d'améliorer la résistance hydrothermale des catalyseurs par la formation d'une phase spinelle simple ou mixte avec l'aluminium contenu dans le support d'un catalyseur Fischer-Tropsch en mettant en œuvre une étape de séchage en statique dans l'étape de stabilisation.

Le brevet US 6 806 226 décrit par exemple des catalyseurs à base de cobalt. Les catalyseurs Fischer-Tropsch à base de cobalt ainsi décrits présentent cependant l'inconvénient de ne pas avoir une répartition en cobalt homogène ni dans les grains de catalyseur ni à la surface du catalyseur. La mauvaise répartition du cobalt en surface se fait sous forme d'agglomération et enrichissement de cobalt en surface et forme une couche externe que l'on appelle également croûte.

En effet, dans le cas de l'utilisation de catalyseur sous forme de particules de granulométrie inférieure à 500µm dans des procédés type slurry, colonne à bulles (ou slurry bubble column selon la terminologie anglo-saxonne), une répartition homogène et surtout l'absence de croûte est généralement souhaitable. En effet, l'utilisation d'un procédé slurry entraîne un stress mécanique important pour le catalyseur, la répartition du métal actif sous forme d'une croûte le rend plus sensible aux effets de l'attrition et peut causer une perte de métal actif au cours du temps. Une trop forte agrégation du métal à



la périphérie du catalyseur peut aussi entraîner une perte de sélectivité liée à des contraintes stériques (cristallites de métal trop fortement agrégées entre elles) limitant la croissance de chaînes hydrocarbonées et dégradant la sélectivité  $C_{5+}$  (et par conséquent la probabilité de croissance de chaîne également appelée alpha à partir des travaux théoriques d'Anderson, Schulz et Flory bien connus de l'Homme du métier) lors de la réaction de synthèse d'hydrocarbures.

Les techniques habituelles de préparation de catalyseurs utilisées pour la synthèse Fischer-Tropsch, comprennent en général les étapes suivantes : imprégnation du support, séchage, calcination et réduction éventuelle.

Plusieurs brevets décrivent ainsi des méthodes de préparation des catalyseurs utilisés en synthèse Fischer-Tropsch basées sur ces techniques habituelles et visant à améliorer la répartition du cobalt afin de la rendre plus homogène dans le catalyseur et d'éviter la formation d'une croûte.

Un des moyens de contrôler la taille, la répartition en taille des cristallites et également leur niveau d'aggrégation peut consister à optimiser les conditions de séchage et de calcination.

Le brevet US 6 806 226 décrit un catalyseur obtenu par une imprégnation sous vide et un séchage partiel sous vide à une température comprise entre 60°C et 95°C, suivi d'une calcination à une température comprise entre 75°C et 400°C avec une rampe de température comprise entre 0,5 °C/min et 1°C/min, pour des vitesses volumiques horaires (vvh) d'au moins 1 m<sup>3</sup>d'air/(Kg Co(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O·h). Ce brevet prévoit la possibilité d'une calcination beaucoup plus rapide avec une rampe de température de 100°C/min pour éliminer les nitrates si la vvh est plus élevée.

L'inconvénient de ces techniques est que le catalyseur contient encore beaucoup d'eau à l'issue de l'étape de séchage (un séchage partiel est revendiqué), car toute l'eau apportée par l'imprégnation n'est pas éliminée. La présence de cette eau risque de défavoriser la répartition homogène du cobalt dans et en surface du catalyseur.

La présente invention a donc pour objet de pallier un ou plusieurs des inconvénients de l'art antérieur en proposant un procédé de préparation d'un catalyseur comprenant une phase active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul ou en mélange, et un support oxyde pouvant être utilisé dans un procédé de synthèse Fischer-Tropsch, présentant une résistance hydrothermale accrue ainsi qu'une activité et une sélectivité maintenue en composés  $C_5^+$  dans le procédé de synthèse Fischer-Tropsch.

En effet, de manière surprenante la demanderesse a découvert que la mise en œuvre d'une étape de stabilisation comprenant une étape de séchage dite rapide, dans des conditions spécifiques, suivie d'un enchainement d'au moins une étape d'imprégnation, de séchage en lit fluidisé et de calcination éventuellement en lit fluidisé, permettait, à la fois :

- d'obtenir une meilleure répartition du métal du groupe VIII dans le support lors de l'étape initiale de stabilisation du support, facilitant ainsi la formation de la phase spinelle en interaction forte avec le support grâce à l'étape de séchage rapide, ceci conférant une résistance hydrothermale accrue au catalyseur obtenu, ainsi que,
- 5       - la limitation de la formation d'une croûte ou d'agréats de métal du groupe VIII en périphérie des grains de catalyseurs pour des teneurs élevées en métal de groupe VIII.

Un autre objectif de la présente invention est de fournir un procédé de préparation permettant l'obtention d'un catalyseur très actif et sélectif dans le procédé de synthèse Fischer-Tropsch.

#### Résumé de l'invention

Un objet de la présente invention concerne un procédé de préparation d'un catalyseur comprenant une phase active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul ou en mélange, et un support oxyde, ledit catalyseur pouvant être utilisé dans un procédé de

au moins une étape de stabilisation dudit support oxyde, consistant en :

- une étape d'imprégnation dudit support oxyde,
- une étape de séchage dans laquelle ledit support oxyde imprégné, est entraîné au moyen d'un gaz, ledit support oxyde imprégné étant soumis dans ladite étape à une rampe de montée en
- 20       température comprise entre 250 et 600°C/min, le temps de séjour dudit support oxyde imprégné dans ladite étape de séchage étant compris entre 1 seconde et 1 minute,
- une étape de calcination dudit support oxyde imprégné et séché, ladite calcination étant réalisée en une ou deux étapes,

ladite étape de stabilisation étant suivie d'au moins une fois, l'enchaînement des étapes suivantes:

- 25       - une étape d'imprégnation dudit support oxyde stabilisé,
- une étape de séchage dudit support oxyde stabilisé et imprégné opérant en lit fluidisé, en présence d'un gaz, ledit support étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min pour atteindre une température comprise entre 50 et 170°C, le temps de séjour dudit support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage
- 30       étant comprise entre 20 et 180 min.
- une étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché.



Un avantage du procédé de préparation selon l'invention est de permettre l'obtention de catalyseurs plus stables hydrothermalement et présentant une taille moyenne de cristallites de métal du groupe VIII inférieure à 14 nm.

5 L'intérêt de l'invention réside dans la mise en œuvre, dans une étape de stabilisation dudit support oxyde, d'une étape de séchage spécifique, appelée étape de séchage rapide, indépendante de l'étape de calcination, et mise en œuvre après l'étape d'imprégnation de ladite étape de stabilisation. En effet, la mise en œuvre de ladite étape de séchage dans ladite étape de stabilisation, permet d'obtenir une meilleure répartition du métal du groupe VIII dans le support lors de l'étape initiale de stabilisation du support, facilitant ainsi la formation de la phase spinelle en interaction forte avec le support grâce à l'étape  
10 de séchage rapide, ce qui permet d'obtenir une stabilité hydrothermale renforcée du catalyseur final.

Par ailleurs, la combinaison de ladite étape de séchage rapide dans l'étape de stabilisation avec un enchaînement d'au moins une étape d'imprégnation, de séchage en lit fluidisé et de calcination éventuellement en lit fluidisé permet également de limiter la formation d'une croûte ou d'agréats de métal du groupe VIII, et de préférence de cobalt en périphérie des grains de catalyseurs pour des teneurs  
15 élevées en métaux du groupe VIII.

Un autre objet de la présente invention concerne également un procédé de synthèse Fischer-Tropsch à partir d'un mélange de carbone et d'hydrogène, mettant en œuvre un catalyseur préparé selon ledit procédé de préparation selon l'invention, ledit procédé de synthèse Fischer Tropsch opérant à une température comprise entre 190 et 240°C, à une pression totale comprise entre 1 et 5 MPa et avec un  
20 rapport molaire  $H_2/CO$  compris entre 1,5 et 2,5.

#### Description de l'invention

Conformément à l'invention, le procédé de préparation d'un catalyseur comprenant une phase active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul  
25 ou en mélange, et un support oxyde, ledit procédé comprenant :

au moins une étape de stabilisation dudit support oxyde, consistant en :

- une étape d'imprégnation dudit support oxyde,
- une étape de séchage dans laquelle ledit support oxyde imprégné, est entraîné au moyen d'un gaz, ledit support oxyde imprégné étant soumis dans ladite étape à une rampe de montée en  
30 température comprise entre 250 et 600°C/min, le temps de séjour dudit support oxyde imprégné dans ladite étape de séchage étant compris entre 1 seconde et 1 minute,
- une étape de calcination dudit support oxyde imprégné et séché, ladite calcination étant réalisée en une ou deux étapes,

ladite étape de stabilisation étant suivie d'au moins une fois, l'enchaînement des étapes suivantes:

- une étape d'imprégnation dudit support oxyde stabilisé,
- une étape de séchage dudit support oxyde stabilisé et imprégné opérant en lit fluidisé, en présence d'un gaz, ledit support étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min pour atteindre une température comprise entre 50 et 170°C, le temps de séjour dudit support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage étant comprise entre 20 et 180 min.
- une étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché.

10 Dans toute la suite du texte, on entend par séchage, une étape de traitement thermique permettant d'obtenir un solide de perte au feu (PAF) à 1000°C comprise entre 10 et 22% et n'entraînant pas la formation d'oxyde de cobalt cristallisé détectable par diffraction des rayons X.

On entend par calcination, une étape de traitement thermique permettant la décomposition totale des nitrates et la transformation de tous les contre-ions de sels métalliques du métal du groupe VIII (par exemple pour le cobalt le précurseur  $\text{Co}(\text{NO}_3)_2$ ) en oxydes de cobalt.

15 Selon l'invention, le catalyseur préparé selon le procédé selon l'invention comprend une phase métallique active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul ou en mélange. De manière très préférée, la phase active comprend du cobalt. Ladite phase active est avantageusement déposée sur un support oxyde. Dans le cas où la phase active comprend au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, la teneur en métal du  
20 groupe VIII est avantageusement comprise entre 1 et 60 % poids par rapport au poids du catalyseur, de préférence entre 5 et 30 % poids par rapport au poids du catalyseur et de manière très préférée entre 10 et 30% poids par rapport au poids du catalyseur. Dans le cas où la phase active comprend du ruthénium, la teneur en ruthénium métallique est comprise entre 0,01 et 10% poids par rapport au poids du catalyseur et de manière très préférée entre 0,05 et 0,5% poids par rapport au poids du catalyseur. La  
25 phase active du catalyseur préparé selon le procédé selon la présente invention comprend également de manière avantageuse au moins un métal additionnel choisi parmi le platine, le palladium, le rhénium, le ruthénium, le manganèse et le tantale et de manière très préférée choisi parmi le platine, le ruthénium et le rhénium. Le(s) métal(ux) additionnel(s) est(sont) préférentiellement présent(s) en une teneur présentant de 0,01 à 2 % poids, de préférence de 0,02 à 0,3 % poids de métal par rapport au poids du catalyseur.

30 Le support oxyde du catalyseur préparé selon le procédé selon la présente invention sur lequel est déposée la phase active est avantageusement choisi parmi les oxydes simples et de préférence parmi l'alumine ( $\text{Al}_2\text{O}_3$ ), la silice ( $\text{SiO}_2$ ), l'oxyde de titane ( $\text{TiO}_2$ ), la cérine ( $\text{CeO}_2$ ) et la zircone ( $\text{ZrO}_2$ ). Ledit support oxyde peut également avantageusement comprendre plusieurs oxydes simples choisis parmi



l'alumine ( $\text{Al}_2\text{O}_3$ ), la silice ( $\text{SiO}_2$ ), l'oxyde de titane ( $\text{TiO}_2$ ), la cérine ( $\text{CeO}_2$ ) et la zircone ( $\text{ZrO}_2$ ). De manière préférée le support oxyde du catalyseur préparé selon le procédé selon la présente invention comprend de la silice et de l'alumine. De manière très préférée ledit support oxyde est constitué de silice-alumine. Dans ce cas, ledit support constitué de silice-alumine comprend préférentiellement de 1 à 30% poids de silice par rapport au poids total dudit support. La silice-alumine est homogène à l'échelle du micromètre, et de manière préférée, homogène à l'échelle du nanomètre.

Macroscopiquement, le support se présente sous la forme d'une poudre dont la granulométrie est entièrement comprise entre 10 et 300 micromètres ( $\mu\text{m}$ ). La granulométrie moyenne est comprise entre 50 et 120  $\mu\text{m}$ .

- 10 Conformément à l'invention, ledit procédé de préparation comprend une étape de stabilisation dudit support oxyde, ladite étape de stabilisation étant réalisée avant l'enchaînement des étapes d'imprégnation, de séchage et de calcination permettant le dépôt de la phase active.

L'étape de stabilisation dudit support oxyde consiste :

- 15 - en une étape d'imprégnation, de préférence à sec, dudit support oxyde, de manière préférée, par une solution aqueuse d'un ou plusieurs sels d'un métal choisi parmi le magnésium (Mg), le cuivre (Cu), le cobalt (Co), le nickel (Ni), l'étain (Sn), le zinc (Zn), le lithium (Li), le calcium (Ca), le césium (Cs), le sodium (Na), le fer (Fe) et le manganèse (Mn), de préférence le cobalt, le nickel, le magnésium, le calcium et le zinc et de manière préférée le cobalt. Ladite étape d'imprégnation permet d'imprégner une teneur en métal comprise entre 1 et 10 % poids par rapport à la masse totale du catalyseur final,
- 20 - une étape de séchage dans laquelle ledit support oxyde imprégné, est entraîné au moyen d'un gaz, ledit support oxyde imprégné étant soumis dans ladite étape à une rampe de montée en température comprise entre 250 et 600°C/min, le temps de séjour dudit support oxyde imprégné dans ladite étape de séchage étant compris entre 1 seconde et 1 minute,
- 25 - une étape de calcination dudit support oxyde imprégné et séché, ladite calcination étant réalisée en une ou deux étapes.

Selon l'invention, une étape de séchage, appelée étape de séchage rapide, dudit support oxyde imprégné est mise en œuvre entre l'étape d'imprégnation et l'étape de calcination de ladite étape de stabilisation.

- 30 Dans ladite étape de séchage, ledit support oxyde imprégné, est entraîné au moyen d'un gaz, ledit support oxyde imprégné étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 250 et 600°C/min, de préférence entre 300 et 600°C/min, de manière préférée entre 350 et 600°C/min, de manière plus préférée entre 350 et 550°C/min, le temps de séjour dudit support oxyde imprégné dans



ladite étape de séchage étant compris entre 1 seconde et 1 minute, de préférence entre 5 et 40 secondes et de manière préférée entre 5 et 30 secondes.

Ladite étape de séchage est appelée étape de séchage rapide car le mode de séchage utilisé permet d'atteindre un très faible temps de contact entre le catalyseur et le gaz sous un débit de gaz très élevé permettant d'éliminer l'eau très rapidement.

De préférence, le gaz utilisé dans ladite étape de séchage est de l'air, seul ou en mélange avec un gaz inerte.

De préférence, la température du gaz en entrée de ladite étape de séchage est comprise entre 300 et 800°C, de manière préférée entre 400 et 700°C et de manière très préférée entre 400 et 600°C.

10 De préférence, la pression au cours de ladite étape de séchage est comprise entre 0,02 et 0,2 MPa et de manière préférée entre 0,05 et 0,1MPa.

De préférence, ladite étape de séchage opère en présence d'un débit de gaz compris entre 2 et 4 NI/h/g de catalyseur, de manière préférée entre 2,6 et 3,2 NI/h/g de catalyseur.

15 Pendant ladite étape de séchage, la température du support oxyde imprégné et entraîné dans ladite étape de séchage est comprise entre 50 et 60°C dans le domaine préféré de température et de débit.

Le séchage est une étape importante dans la préparation du catalyseur selon l'invention. Les étapes d'imprégnation, de séchage, et de calcination sont réalisées indépendamment l'une de l'autre.

20 Ladite étape de séchage permet d'entraîner une poudre de support oxyde imprégné, et éventuellement stabilisé, présentant une granulométrie inférieure à 200 µm et une perte au feu, PAF, comprise entre 20 et 50% à l'issue de l'étape d'imprégnation. A l'issue de l'étape de séchage, ledit support oxyde imprégné et séché se présente sous la forme d'une poudre présentant une granulométrie inférieure à 200 µm et une perte au feu mesurée à 1000°C, (PAF à 1000°C), comprise entre 10 et 22%.

25 Ladite étape de séchage est avantageusement réalisée dans tout outil connu de l'homme du métier permettant d'entraîner une poudre de PAF comprise entre 20 et 50% de granulométrie inférieure à 300 µm et d'atteindre un très faible temps de contact sous un débit d'air très élevé, et à une température élevée. De préférence, ladite étape de séchage est avantageusement réalisée dans un outil choisi parmi les lits entraînés et les sécheurs flash. Les sécheurs flash sont notamment très utilisés dans le domaine de l'agroalimentaire et sont commercialisés par des sociétés comme Barr-Rosin, Niro et peuvent avantageusement être utilisés comme sécheurs dans la présente invention.

30 Ladite étape de séchage rapide, indépendante de l'étape de calcination, et mise en œuvre après ladite étape d'imprégnation de ladite étape de stabilisation, permet d'éviter la migration en surface du métal du groupe VIII et de préférence du cobalt, et évite également la formation d'agrégats du métal du groupe VIII

et de préférence du cobalt au sein des grains de catalyseur obtenu.

Ainsi, ladite étape de séchage rapide permet, à la fois un séchage très efficace, d'obtenir de façon surprenante une très bonne répartition du cobalt à l'intérieur des grains ce qui facilite ensuite la formation d'une phase spinelle en forte interaction avec le support, conférant ainsi au catalyseur obtenu une  
5 résistance hydrothermale exacerbée.

Selon l'invention, ladite étape de calcination dudit support oxyde imprégné et séché de l'étape de stabilisation du procédé selon l'invention est réalisée en une ou deux étapes.

Dans le cas où la calcination dudit support oxyde imprégné et séché est réalisée en une étape, ladite calcination est avantageusement réalisée, sous air, à une température comprise entre 700 et 1200°C, de  
10 préférence comprise entre 850 et 1200°C et de manière préférée entre 850 et 900°C, pendant une durée comprise entre une heure et 24h.

Dans le cas où la calcination dudit support oxyde imprégné et séché est réalisée en deux étapes, ladite calcination est avantageusement réalisée à une température comprise entre 300°C et 600°C sous air pendant une durée comprise entre une demi-heure et trois heures, puis à une température comprise entre  
15 700°C et 1200°C de préférence comprise entre 850 et 1200°C et de manière préférée entre 850 et 900°C, pendant une durée comprise entre une heure et 24 heures, et de préférence comprise entre 2 heures et 5 heures.

A l'issue de ladite étape de stabilisation, ledit support oxyde sur lequel est déposé la phase active comprend une spinelle incluse dans une alumine ou une silice-alumine, de préférence dans une silice-  
20 alumine. En particulier, le support oxyde du catalyseur est avantageusement constitué d'une spinelle simple, incluse dans une silice-alumine, de type  $\text{MAl}_2\text{O}_4/\text{Al}_2\text{O}_3.\text{SiO}_2$  ou d'une spinelle mixte, incluse dans une silice-alumine, de type  $\text{M}_x\text{M}'_{(1-x)}\text{Al}_2\text{O}_4/\text{Al}_2\text{O}_3.\text{SiO}_2$  où M et M' sont des métaux distincts choisis dans le groupe constitué par le magnésium (Mg), le cuivre (Cu), le cobalt (Co), le nickel (Ni), l'étain (Sn), le zinc (Zn), le lithium (Li), le calcium (Ca), le césium (Cs), le sodium (Na), le fer (Fe) et le manganèse (Mn), où  
25  $\text{Al}_2\text{O}_3.\text{SiO}_2$  désigne la formule chimique d'une silice-alumine, où x est compris entre 0 et 1, les valeurs 0 et 1 étant elles-mêmes exclues.

Ledit support oxyde stabilisé obtenu est formé d'une structure spinelle comprend avantageusement au moins 5% poids de ladite structure spinelle, de manière préférée au moins 10% poids, et de manière encore plus préférée au moins 15 % poids par rapport au poids total dudit support. La silice-alumine dans  
30 laquelle est préférentiellement incluse la structure spinelle comprend préférentiellement de 1 à 30% poids de silice par rapport au poids total dudit support. Elle est homogène à l'échelle du micromètre, et de manière encore plus préférée, homogène à l'échelle du nanomètre.

Ladite étape de stabilisation permet de limiter les attaques du milieu réactionnel de synthèse Fischer-



Tropsch (eau, acides). A l'issue de ladite étape de stabilisation, le métal du groupe VIII, et de préférence le cobalt ainsi ajouté, a une très forte interaction avec le support oxyde, et n'est donc pas réductible dans le domaine de réduction des catalyseurs Fischer-Tropsch bien connu de l'Homme du métier (température de réduction inférieure à 550°C).

5

Conformément à l'invention, ladite étape de stabilisation est suivie d'au moins une fois l'enchaînement des étapes d'imprégnation, de séchage et de calcination du support oxyde stabilisé.

De préférence, l'enchaînement desdites étapes d'imprégnation, de séchage et de calcination est réalisé dans cet ordre.

10 Le nombre d'enchaînements dépendant de la teneur finale en élément du groupe VIII désirée, et du volume poreux initial du support oxyde utilisé, ledit enchaînement d'étapes peut être réalisé autant de fois que nécessaire.

Selon un mode préféré de réalisation, l'enchaînement des étapes d'imprégnation, de séchage et de calcination du procédé de préparation selon l'invention, de préférence dans cet ordre, est réalisé au moins  
15 2 fois. Dans ce cas, le procédé de préparation selon l'invention comprend donc après chaque étape d'imprégnation, une étape de séchage, indépendante de l'étape de calcination.

Ladite étape d'imprégnation du support oxyde stabilisé, est avantageusement réalisée par au moins une solution contenant au moins un précurseur dudit métal du groupe VIII. En particulier, ladite étape peut avantageusement être réalisée par imprégnation à sec, par imprégnation en excès, ou encore par dépôt –  
20 précipitation selon des méthodes bien connues de l'Homme du métier. De manière préférée, ladite étape d'imprégnation est réalisée par imprégnation à sec, de préférence à température ambiante, et de manière préférée à une température égale à 20°C. Ladite étape d'imprégnation consiste à mettre en contact ledit support oxyde avec au moins une solution, contenant au moins un précurseur dudit métal du groupe VIII, dont le volume est égal au volume poreux dudit support à imprégner. Cette solution contient les  
25 précurseurs métalliques du ou des métaux du groupe VIII à la concentration voulue pour obtenir sur le catalyseur final la teneur en métal visée. Ladite étape d'imprégnation peut également avantageusement être réalisée à toute autre température compatible avec cette technique, de préférence entre 5°C et 40°C, de manière préférée entre 15°C et 25°C, et de manière très préférée entre 17°C et 23°C.

Selon le mode préféré de réalisation dans lequel l'enchaînement des étapes d'imprégnation, de séchage  
30 et de calcination dudit support oxyde stabilisé, de préférence dans cet ordre, est réalisé 2 fois, la première étape d'imprégnation dudit support oxyde éventuellement stabilisé, permet le dépôt de 2 à 15% poids et de préférence de 5 à 10% poids d'au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le fer et le ruthénium et de préférence le cobalt, par rapport à la masse totale du catalyseur final et la deuxième

étape d'imprégnation dudit support oxyde stabilisé, permet le dépôt de 2 à 15% poids et de préférence de 5 à 10% poids d'au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le fer et le ruthénium et de préférence le cobalt, par rapport à la masse totale du catalyseur final. Dans le cas où l'élément du groupe VIII est le cobalt, lesdites deux étapes permettent le dépôt d'une teneur en cobalt métallique pouvant être comprise entre 4 et 30 % poids et de préférence entre 10 et 20% poids par rapport à la masse totale du catalyseur final.

Le métal ou les métaux du groupe VIII sont mis au contact du support oxyde stabilisé par l'intermédiaire de tout précurseur métallique soluble en phase aqueuse ou en phase organique. Lorsqu'il est introduit en solution organique, le précurseur du métal du groupe VIII est de préférence l'oxalate ou l'acétate dudit métal du groupe VIII. De manière préférée, le précurseur du métal du groupe VIII est introduit en solution aqueuse, de préférence sous forme de nitrate, de carbonate, d'acétate, de chlorure, d'oxalate, de complexes formés par un polyacide ou un acide-alcool et ses sels, de complexes formés avec les acétylacétonates, ou de tout autre dérivé inorganique soluble en solution aqueuse, laquelle est mise en contact avec ledit support. Dans le cas préféré où le métal du groupe VIII est le cobalt, le précurseur de cobalt avantageusement utilisé est le nitrate de cobalt, l'oxalate de cobalt ou l'acétate de cobalt.

Ladite étape d'imprégnation du support oxyde, stabilisé, du catalyseur préparé selon l'invention, peut également avantageusement comprendre au moins une étape supplémentaire consistant à déposer au moins un métal additionnel choisi parmi le platine, le palladium, le rhénium, le rhodium, le ruthénium, le manganèse et le tantale, seul ou en mélange, sur ledit support oxyde. De manière préférée, le métal additionnel est choisi parmi le platine, le ruthénium et le rhénium et de manière très préférée, le métal additionnel est le platine. Le dépôt du métal additionnel sur le support peut avantageusement être réalisé par toute méthode connue de l'Homme du métier, préférentiellement par imprégnation dudit support oxyde par au moins une solution contenant au moins un précurseur dudit métal additionnel, et de préférence, par imprégnation à sec ou par imprégnation en excès. Le métal additionnel peut également avantageusement être ajouté dans l'étape d'imprégnation du métal du groupe VIII.

Selon l'invention, une étape de séchage en lit fluidisé dudit support oxyde stabilisé et imprégné est mise en œuvre après l'étape d'imprégnation. L'étape de séchage en lit fluidisé peut-être effectuée soit en mode batch, soit en mode continu, ce dernier mode étant préféré.

Conformément à l'invention, ladite étape de séchage dudit support oxyde stabilisé et imprégné opère en lit fluidisé, en présence d'un gaz, ledit support étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min, de préférence entre 0,7 et 4°C/min, pour atteindre une température comprise entre 50 et 170°C et de préférence comprise entre 60 et 140°C, le temps de séjour dudit



support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage étant comprise entre 20 et 180 min et de préférence comprise entre 50 et 120 min.

La technique de lit fluidisé est bien connue de l'homme du métier. Ledit support oxyde stabilisé et imprégné est par exemple introduit après l'étape d'imprégnation sur une grille, un fritté ou tout autre  
5 moyen permettant de retenir un solide de granulométrie comprise entre 10 et 300  $\mu\text{m}$  dans le réacteur à lit fluidisé. Une injection de gaz dans le réacteur sous cette grille à un débit permettant de soulever la poudre est alors effectuée. Le débit de gaz est ajouté de manière connue de l'homme du métier de manière à permettre la fluidisation.

De préférence, le gaz est de l'air, éventuellement en mélange avec un gaz inerte.

10 Selon l'invention, une étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché est mise en œuvre après l'étape d'imprégnation. Ladite étape de calcination est avantageusement réalisée indépendamment de l'étape de séchage rapide.

Dans une variante, ladite étape de calcination est réalisée dans un outil choisi parmi une étuve ventilée, un lit fluidisé et un four tournant. Dans ce cas, ladite étape de calcination est avantageusement réalisée à  
15 une température comprise entre 320°C et 460°C, de préférence entre 350 et 440°C et de manière préférée entre 360 et 420°C. Elle est préférentiellement réalisée pendant une durée comprise entre 15 min et 15h et de préférence entre 30 min et 12h et de manière encore plus préférée entre 1h et 6h.

Dans une autre variante, ladite étape de calcination est réalisée en lit fluidisé, de préférence dans le même outil que ladite étape de séchage, en présence d'un gaz, ledit support oxyde stabilisé imprégné et  
20 séché étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min, de préférence entre 0,7 et 4°C/min, pour atteindre une température comprise entre 300 et 450°C et de préférence comprise entre 350 et 450°C, le temps de séjour dudit support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage étant compris entre 5 et 120 min et de préférence comprise entre 10 et 100 min.

25 Le catalyseur obtenu à l'issue du procédé de préparation selon la présente invention se trouve sous forme oxyde après l'étape de stabilisation et l'enchaînement des étapes d'imprégnation, séchage et calcination, réalisé au moins une fois. Il présente des cristallites d'oxyde du métal du groupe VIII, présent dans la phase active du catalyseur, préférentiellement des cristallites d'oxyde de cobalt  $\text{Co}_3\text{O}_4$ .

Le procédé de préparation selon l'invention peut également avantageusement comprendre au moins une  
30 étape de réduction du catalyseur obtenu, ladite étape de réduction étant réalisée après l'enchaînement des étapes d'imprégnation, séchage et calcination dudit support oxyde stabilisé.

En effet, préalablement à son utilisation dans un réacteur catalytique pour la synthèse Fischer Tropsch, ledit catalyseur obtenu à l'issue du procédé selon la présente invention subit de préférence au moins une

étape de réduction. Ladite étape de réduction est destinée à activer le catalyseur et à former des particules de métal à l'état zéro valent et est par exemple réalisée sous hydrogène, pur ou dilué, à haute température.

Lorsque le métal du groupe VIII utilisé est le cobalt, l'étape de réduction permet de réaliser la réaction  
5 suivante:



Ladite étape de réduction opère avantageusement à une température comprise entre 200 et 500 °C et pendant une durée comprise entre 2 et 20 heures.

Ladite étape de réduction est avantageusement effectuée soit *in situ*, c'est-à-dire dans le même réacteur  
10 que celui où est opéré la réaction de Fischer-Tropsch, soit *ex situ* avant d'être chargé dans le réacteur.

La présente invention concerne également le catalyseur susceptible d'être obtenu par le procédé de préparation selon l'invention.

Le catalyseur obtenu à l'issue du procédé de préparation selon la présente invention comprend une phase  
15 métallique active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul ou en mélange, et un support oxyde tel que défini plus haut.

Le support oxyde sur lequel est déposé la phase active peut avantageusement présenter une morphologie sous forme de poudre de granulométrie variable, notamment lorsque le catalyseur est mis en œuvre dans un réacteur de type colonne à bulles (ou "slurry bubble column" selon la terminaison anglo-saxonne). La taille des grains du catalyseur peut avantageusement être comprise entre quelques microns  
20 et quelques centaines de microns. Pour une mise en œuvre en réacteur "slurry", la taille des particules du catalyseur préparé selon le procédé selon la présente invention est préférentiellement comprise entre 10 microns et 500 microns, de manière préférée entre 10 microns et 300 microns, de manière très préférée entre 20 et 150 microns, et de manière encore plus préférée entre 30 et 120 microns.

Le catalyseur obtenu à l'issue du procédé de préparation selon la présente invention présentant une taille  
25 moyenne de cristallites de métal du groupe VIII inférieure à 14 nm.

Ledit catalyseur ainsi obtenu comporte des grains dans lesquels le métal du groupe VIII et de préférence le cobalt, est réparti de manière homogène dans les grains et à leur surface, lesdits grains présentant pas ou peu d'agréats de métal du groupe VIII, la formation de croûte en périphérie desdits grains de catalyseur étant limitée.

La répartition du métal du groupe VIII et de préférence du cobalt à l'intérieur des grains de catalyseur  
30 obtenu par le procédé selon l'invention, ainsi que la présence ou l'absence d'une couche de métal de groupe VIII et de préférence du cobalt également appelée croûte se détecte par exemple par



microanalyse X par sonde électronique ou par microscopie électronique à balayage en électrons rétrodiffusés (MEB).

Le catalyseur obtenu à l'issue du procédé de préparation selon la présente invention peut avantageusement être utilisé dans des réactions mises en œuvre en suspension dans un réacteur fluidisé triphasique, préférentiellement de type colonne à bulles. Dans cette mise en œuvre préférée du catalyseur, ledit catalyseur est divisé à l'état de poudre très fine, particulièrement de l'ordre de quelques dizaines de microns et par exemple entre 5 microns et 300 microns, préférentiellement entre 20 microns et 150 microns, et de manière encore plus préférée entre 20 et 120 microns. Cette technologie est également connue sous la terminologie de procédé "slurry" par l'Homme du métier.

Ledit catalyseur peut également avantageusement être utilisé dans différents types de réacteurs, et par exemple en lit fixe, en lit mobile, en colonne à bulle ou encore en lit fluidisé triphasique.

L'invention concerne également un procédé de synthèse Fischer-Tropsch à partir d'un mélange de carbone et d'hydrogène, mettant en œuvre un catalyseur préparé selon ledit procédé de préparation selon l'invention, ledit procédé de synthèse Fischer Tropsch opérant à une température comprise entre 190 et 240°C, à une pression totale comprise entre 1 et 5 MPa et avec un rapport molaire H<sub>2</sub>/CO compris entre 1,5 et 2,5.

L'invention est illustrée par les exemples qui suivent.

#### **Exemple 1 (comparatif)**

Le catalyseur A1 est préparé de la façon suivante :

Préparation du support stabilisé par imprégnation à sec d'une solution aqueuse de nitrate de cobalt sur une poudre commerciale de silice alumine (SIRALOX<sup>®</sup> 5/170 SCCa, SASOL GmbH) de granulométrie moyenne égale à 80 µm, de surface 171 m<sup>2</sup>/g et de volume poreux égal à 0,55 ml/g. La concentration de la solution étant choisie afin d'atteindre une teneur en Co dans la silice alumine de 5% (mesurée par FX) sur le support stabilisé final. Le solide imprégné est ensuite introduit dans une étuve balayée par un flux d'air non contrôlé, la température est montée via une rampe de 1°C/min jusqu'à 120°C, le palier est maintenu pendant 240min. Le solide séché est ensuite introduit dans un four de calcination haute température où il est calciné à une température de 850°C minimum pendant au moins 3 heures en montant la température avec une rampe de 2,5°C/min. Le solide obtenu présente un profil de réduction en température programmée par un mélange 5%H<sub>2</sub>/95%Argon (technique bien connue par l'homme du métier) avec une rampe de 5°C/min ne présentant aucune espèce réductible avant une température de 900°C (aucune consommation d'hydrogène par le solide).

Le cobalt réductible est ensuite ajouté sur le support stabilisé par imprégnation à sec d'une solution aqueuse de nitrate de cobalt de manière à déposer en deux étapes successives de l'ordre de 14% poids de Co.

Après une première imprégnation à sec, le solide est séché en étuve à 120°C pendant 3h sous flux d'air de débit non contrôlé. La température est ensuite montée à 420°C en suivant une rampe de 1°C/min sous un débit d'air non contrôlé pendant 4h. Le catalyseur intermédiaire contient 13,3% poids de Co total. Il est soumis à une deuxième étape d'imprégnation à sec au moyen d'une solution de nitrate de cobalt. Le solide obtenu est séché en étuve à 120°C pendant 3h sous flux d'air de débit non contrôlé. La calcination est ensuite réalisée à une température de 420°C en suivant une rampe de 1°C/min sous un débit d'air non contrôlé pendant 4h. On obtient le catalyseur final A1 qui contient 19.5% poids de Co total. La taille moyenne de cristallites de  $\text{Co}_3\text{O}_4$  mesurée par DRX est de 19nm.

**Exemple 2 (selon l'invention) :**

Le catalyseur A2 est préparé de la façon suivante :

Préparation du support stabilisé par imprégnation à sec d'une solution aqueuse de nitrate de cobalt sur une poudre commerciale de silice alumine (SIRALOX® 5/170 SCCa, SASOL GmbH) de granulométrie moyenne égale à 80  $\mu\text{m}$ , de surface 171  $\text{m}^2/\text{g}$  et de volume poreux égal à 0,55  $\text{ml/g}$ . La concentration de la solution étant choisie afin d'atteindre une teneur en Co dans la silice alumine de 5% (mesurée par FX) sur le support stabilisé final. Le solide est ensuite séché dans un lit entraîné sous un débit d'air en suivant une rampe de 360°C/min sous un débit d'air de 2,63  $\text{NI/h/g}$  de catalyseur, pendant 10s sous flux d'air. Le catalyseur est ensuite déchargé, Le solide séché est ensuite introduit dans un four de calcination haute température où il est calciné à une température de 850°C minimum pendant au moins 3 heures en montant la température avec une rampe de 2,5°C/min. Le solide obtenu présente un profil de réduction en température programmée par un mélange 5% $\text{H}_2$ /95%Argon (technique bien connue par l'homme du métier) avec une rampe de 5°C/min ne présentant aucune espèce réductible avant une température de 900°C (aucune consommation d'hydrogène par le solide avant cette température).

Le cobalt réductible est ensuite ajouté sur le support stabilisé par imprégnation à sec d'une solution aqueuse de nitrate de cobalt de manière à déposer en deux étapes successives de l'ordre de 14% poids de Co.

Après une première imprégnation à sec, le solide est séché en lit fluidisé à 90°C sous un débit d'air de 1 $\text{NI/h/g}$  de catalyseur pendant 1h. Le solide séché est ensuite calciné dans le même lit fluidisé, en suivant une rampe de 1°C/min jusqu'à une température de 400°C sous un débit d'air de 1 $\text{NI/h/g}$  de solide et un palier de 1 heure est appliqué. Le catalyseur intermédiaire contient environ 13% poids de Co total. Il est soumis à une deuxième étape d'imprégnation à sec au moyen d'une solution de nitrate de cobalt. Le solide est séché en lit fluidisé à 90°C suivant une rampe de 1°C/min, sous un débit d'air de 1 $\text{NI/h/g}$  de



catalyseur pendant 1h. Le solide séché est ensuite calciné dans le même lit fluidisé, en suivant une rampe de 1°C/min jusqu'à une température de 400°C sous un débit d'air de 1NI/h/g de solide, la température de palier est maintenue 60min. On obtient le catalyseur final A2 qui contient 19.5% poids de Co total. La taille moyenne de cristallites de  $\text{Co}_3\text{O}_4$  mesurée par DRX est de 16nm.

5

### Exemple 3 : Comparaison des résistances hydrothermales

La caractérisation de la résistance hydrothermale est réalisée en mettant en contact 2 grammes de chacun des catalyseurs étudiés avec un mélange eau, heptane, pentane (respectivement 17% / 48% / 35 % poids) à 200°C pendant 300h dans un autoclave en mode statique sous pression autogène.

10

Après séchage, le produit est finalement analysé par diffraction des rayons X, un taux de boehmite formée est déterminée. Plus ce taux est élevé moins le catalyseur est considéré comme résistant sur le plan hydrothermal. Les résistances hydrothermales des solides A1 et A2 ont été caractérisés selon le protocole précédemment décrit.

15

Catalyseur	% boehmite (mesuré par DRX)
A1	8
A2	3
SIRALOX5 <sup>®</sup> Scca (SASOL GmbH) (support seul)	90%

### Exemple 4

Les catalyseurs A1 et A2, avant d'être successivement testés en conversion du gaz de synthèse, sont réduits *ex situ* sous un flux d'hydrogène pur à 400°C pendant 16 heures en réacteur tubulaire. Une fois le catalyseur réduit, il est déchargé sous atmosphère d'argon et enrobé dans de la Sasolwax<sup>®</sup> pour être stocké à l'abri de l'air avant test. La réaction de synthèse Fischer-Tropsch est opérée dans un réacteur de type slurry et fonctionnant en continu et opérant avec une concentration de 10% (vol) de catalyseur en phase slurry.

20

Chacun des catalyseurs se trouve sous forme de poudre de diamètre compris entre 40 et 150 microns.

25

Les conditions de test sont les suivantes:

Température = 230°C

Pression totale = 2MPa

Rapport molaire  $\text{H}_2/\text{CO}$  = 2

30

La conversion du CO est maintenue entre 45 et 50% pendant toute la durée du test

Les conditions de test sont ajustées de façon à être à iso conversion de CO quelle que soit l'activité du catalyseur.

L'activité est calculée de la façon suivante :

$$\text{Activité} = \exp\left(\frac{-E}{RT_{\text{base}}}\right) \cdot \exp\left(\frac{E}{RT_{\text{ref}}}\right)$$

5 avec  $T_{\text{base}} = 225^\circ\text{C}$

E= énergie d'activation

R=constante des gaz parfaits

$T_{\text{ref}} = T$  d'un catalyseur de référence

10 Pour un catalyseur de référence, l'activité est de 100%, la température de référence est alors égale à la température de base,

Les résultats ont été calculés pour les catalyseurs A1 et A2 par rapport au catalyseur de référence d'activité 100% et figurent dans le tableau 1 ci-dessous. Les sélectivités alpha paraffines sont aussi données ainsi que la sélectivité en composés  $C_{5+}$ .

15 La mesure de la sélectivité en alpha paraffine se fait via une analyse par chromatographie en phase gazeuse des effluents de la réaction, dosage des paraffines et calcul de la pente de la courbe  $\log \text{mol } (\%) = f(\text{nombre de carbone})$  qui correspond au alpha.

Catalyseur	A1	A2
activité après 300h (%)	320	340
sélectivité $C_{5+}$ (%)	80,5	81,1
sélectivité alpha paraffines	0,898	0,902

20 Les résultats du tableau 1 montrent que les performances catalytiques des catalyseurs A1 et A2 sont équivalentes tant en terme d'activité que de sélectivité si on tient compte des incertitudes liées à la mise en oeuvre d'un test catalytique et à la précision des analyses.

25 Le catalyseur A2 peut donc être considéré comme équivalent au catalyseur A1 en termes de performances catalytiques intrinsèques mais le catalyseur A2 est supérieur en termes de résistance hydrothermale.



## REVENDEICATIONS

1. Procédé de préparation d'un catalyseur comprenant une phase active comprenant au moins un métal du groupe VIII choisi parmi le cobalt, le nickel, le ruthénium et le fer, seul ou en mélange, et un support oxyde, ledit procédé comprenant :
  - au moins une étape de stabilisation dudit support oxyde, consistant en :
    - une étape d'imprégnation dudit support oxyde,
    - une étape de séchage dans laquelle ledit support oxyde imprégné, est entraîné au moyen d'un gaz, ledit support oxyde imprégné étant soumis dans ladite étape à une rampe de montée en température comprise entre 250 et 600°C/min, le temps de séjour dudit support oxyde imprégné dans ladite étape de séchage étant compris entre 1 seconde et 1 minute,
    - une étape de calcination dudit support oxyde imprégné et séché, ladite calcination étant réalisée en une ou deux étapes,
- ladite étape de stabilisation étant suivie d'au moins une fois, l'enchaînement des étapes suivantes:
  - une étape d'imprégnation dudit support oxyde stabilisé,
  - une étape de séchage dudit support oxyde stabilisé et imprégné opérant en lit fluidisé, en présence d'un gaz, ledit support étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min pour atteindre une température comprise entre 50 et 170°C, le temps de séjour dudit support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage étant comprise entre 20 et 180 min.
  - une étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché.
2. Procédé selon la revendication 1 dans lequel ladite phase active comprend du cobalt.
3. Procédé selon l'une des revendications 1 à 2 dans lequel ledit support oxyde du catalyseur est choisi parmi les oxydes simples et de préférence parmi l'alumine ( $\text{Al}_2\text{O}_3$ ), la silice ( $\text{SiO}_2$ ), l'oxyde de titane ( $\text{TiO}_2$ ), la cérine ( $\text{CeO}_2$ ) et la zircone ( $\text{ZrO}_2$ ).
4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, dans lequel ledit support oxyde est constitué de silice-alumine.
5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, dans lequel le gaz utilisé dans ladite étape de séchage de l'étape de stabilisation est de l'air, seul ou en mélange avec un gaz inerte.

6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5 dans lequel la température du gaz en entrée de ladite étape de séchage de l'étape de stabilisation est comprise entre 300 et 800°C.
7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 6 dans lequel l'étape de calcination de l'étape de stabilisation est réalisée en une étape, sous air, à une température comprise entre 700 et 1200°C, pendant une durée comprise entre une heure et 24h.
8. Procédé selon l'une des revendications 1 à 6 dans lequel l'étape de calcination de l'étape de stabilisation est réalisée en deux étapes, à une température comprise entre 300°C et 600°C sous air pendant une durée comprise entre une demi-heure et trois heures, puis à une température comprise entre 700°C et 1200°C, pendant une durée comprise entre une heure et 24 heures.
9. Procédé selon l'une des revendications 1 à 8 dans lequel l'enchaînement des étapes d'imprégnation, de séchage et de calcination, dans cet ordre, est réalisé au moins 2 fois.
10. Procédé selon l'une des revendications 1 à 9 dans lequel ladite étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché est réalisée à une température comprise entre 320°C et 460°C, et pendant une durée comprise entre 15 min et 15h.
11. Procédé selon l'une des revendications 1 à 9 dans lequel ladite étape de calcination dudit support oxyde stabilisé imprégné et séché est réalisée en lit fluidisé, en présence d'un gaz, ledit support oxyde stabilisé imprégné et séché étant soumis à une rampe de montée en température comprise entre 0,5 et 5°C/min, pour atteindre une température comprise entre 300 et 450°C le temps de séjour dudit support, une fois la température de séchage atteinte, dans ladite étape de séchage étant compris entre 5 et 120 min.
12. Procédé de synthèse Fischer-Tropsch à partir d'un mélange de carbone et d'hydrogène, mettant en œuvre le catalyseur préparé selon le procédé de préparation selon l'une des revendications 1 à 11, ledit procédé de synthèse Fischer Tropsch opérant à une température comprise entre 190 et 240°C, à une pression totale comprise entre 1 et 5 MPa et avec un rapport molaire  $H_2/CO$  compris entre 1,5 et 2,5.