

## (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle  
Bureau international



(43) Date de la publication internationale  
8 août 2013 (08.08.2013)

WIPO | PCT

## (10) Numéro de publication internationale

WO 2013/114015 A1

## (51) Classification internationale des brevets :

C07C 17/20 (2006.01) C07C 17/383 (2006.01)  
C07C 17/25 (2006.01) C07C 21/18 (2006.01)

## (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2013/050064

## (22) Date de dépôt international :

11 janvier 2013 (11.01.2013)

## (25) Langue de dépôt :

français

## (26) Langue de publication :

français

## (30) Données relatives à la priorité :

1251021 3 février 2012 (03.02.2012) FR

(71) Déposant : ARKEMA FRANCE [FR/FR]; 420, rue d'Estienne d'Orves, F-92705 Colombes Cedex (FR).

(72) Inventeurs : DEUR-BERT, Dominique; 284F Chemin du Montellier, F-69390 Charly (FR). COLLIER, Bertrand; 32, rue Frère Benoît, F-69230 Saint-Genis-Laval (FR). WENDLINGER, Laurent; 18, Hameau des Pierres Blanches, F-69510 Soucieu en Jarrest (FR).

(74) Mandataire : DANG, Doris; ARKEMA FRANCE, Département Propriété Industrielle, 420, rue d'Estienne d'Orves, F-92705 Colombes Cedex (FR).

(81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible) : AE, AG, AL, AM,

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

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible) : ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), européen (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

## Déclarations en vertu de la règle 4.17 :

— relative au droit du déposant de demander et d'obtenir un brevet (règle 4.17.ii))

## Publiée :

— avec rapport de recherche internationale (Art. 21(3))

[Suite sur la page suivante]

(54) Titre : METHOD FOR PRODUCING 2,3,3,3-TETRAFLUOROPROPENE

(54) Titre : PROCEDE DE PRODUCTION DE 2,3,3,3-TETRAFLUOROPROPENE

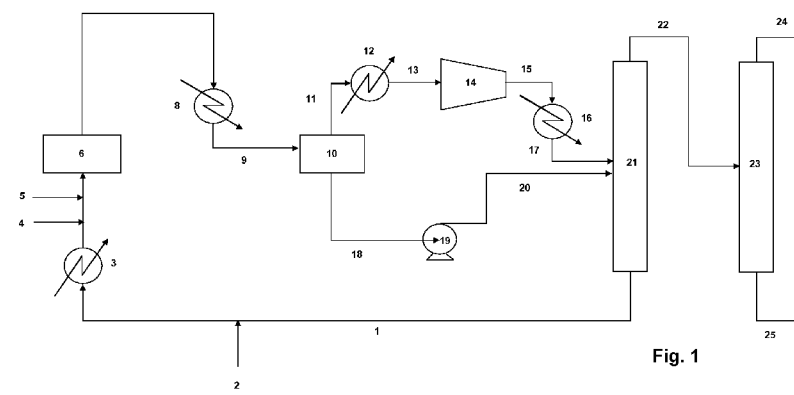


Fig. 1

(57) Abstract : The invention concerns a method for producing 2,3,3,3-tetrafluoropropene comprising: a fluoridation reaction of a halopropane and/or halopropene into 2,3,3,3-tetrafluoropropene by means of hydrogen fluoride; the recovery of a gas stream resulting from the reaction; the cooling and partial condensation of the gas stream resulting from the reaction into a partially condensed stream; the separation of the partially condensed stream into a gas fraction and a liquid fraction; the compression of the gas fraction into a compressed gas fraction; the compression of the liquid fraction into a compressed liquid fraction; the distillation of the compressed gas fraction and compressed liquid fraction in order to provide a stream of 2,3,3,3-tetrafluoropropene, a stream of hydrochloric acid, and a stream of unreacted hydrogen fluoride. The invention also concerns an installation suitable for implementing said method.

(57) Abrégé : L'invention concerne un procédé de production de 2,3,3,3-tétrafuoropropène comprenant : une réaction de fluoruration d'un halopropane et/ou halopropène en 2,3,3,3-tétrafuoropropène

[Suite sur la page suivante]



- 
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues (règle 48.2.h))

---

au moyen de fluorure d'hydrogène; la récupération d'un flux gazeux issu de la réaction; le refroidissement et la condensation partielle du flux gazeux issu de la réaction, en un flux partiellement condensé; la séparation du flux partiellement condensé en une fraction gazeuse et une fraction liquide; la compression de la fraction gazeuse en une fraction gazeuse comprimée; la compression de la fraction liquide en une fraction liquide comprimée; la distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée pour fournir un flux de 2,3,3,3-tetrafluoropropène, un flux d'acide chlorhydrique, et un flux de fluorure d'hydrogène non réagi. L'invention concerne également une installation apte à la mise en œuvre de ce procédé.

## PROCEDE DE PRODUCTION DE 2,3,3,3-TETRAFLUOROPROPENE

5

### DOMAINE DE L'INVENTION

La présente invention concerne un procédé de production de 2,3,3,3-tétrafluoropropène (HFO-1234yf), notamment à partir de 1,1,1,2,3-pentachloropropane (HCC-240db) et / ou de 1,1,2,2,3-pentachloropropane (HCC-240aa), ainsi qu'une installation adaptée à la mise en œuvre de ce procédé.

### ARRIÈRE-PLAN TECHNIQUE

Le protocole de Montréal pour la protection de la couche d'ozone a conduit à l'abandon de l'utilisation des chlorofluorocarbures (CFC). Des composés moins agressifs pour la couche d'ozone, tels que les hydrofluorocarbures (HFC) ont ainsi remplacé les chlorofluorocarbures. Toutefois ces composés contribuent de manière relativement importante à l'effet de serre. Il existe donc un besoin de composés efficaces présentant à la fois un faible coefficient ODP (potentiel de déplétion de l'ozone) et un faible coefficient GWP (potentiel de réchauffement climatique). Les hydrofluorooléfines (HFO) ont été identifiées comme des alternatives souhaitables, du fait de leurs faibles valeurs d'ODP et de GWP.

Le composé 2,3,3,3-tétrafluoropropène (HFO-1234yf) est particulièrement intéressant à cet égard.

Plusieurs documents concernent des procédés de préparation d'oléfines fluorées à partir de pentachloropropane.

Par exemple, le document US 2009/0240090 décrit la réaction du 1,1,1,2,3-pentachloropropane (HCC-240db) en 2-chloro-3,3,3-trifluoropropène (HCFO-1233xf) en l'absence d'oxygène. Le HCFO-1233xf ainsi produit est converti en 2-chloro-1,1,1,2-tétrafluoropropane (HCFC-244bb).

Le document WO 2009/015317 décrit la réaction d'un composé chloré tel que le 1,1,2,3-tétrachloropropène (HCO-1230xa), le HCC-240db ou le 2,3,3,3-tétrachloropropène (HCO-1230xf) avec du fluorure d'hydrogène (HF), en phase gazeuse. Ce procédé permet d'obtenir du HCFO-1233xf.

Le document WO 2005/108334 décrit la réaction du HCC-240db avec du HF pour donner du 2-chloro-1,1,1,3-tétrafluoropropane (HCFC-244db), qui est ensuite déhydrochloré pour fournir du 1,3,3,3-tétrafluoropropène (HFO-1234ze).

Le document WO 2010/123148 décrit la fluoruration du HCC-240db en 5 HCFO-1233xf en l'absence de catalyseur.

La demande PCT/IB2010/003028, déposée par le demandeur, décrit la fluoruration catalytique en phase gazeuse du HCC-240db ou du 1,1,2,2,3-pentachloropropane (HCC-240aa) en HFO-1234yf.

Toutefois, dans le cadre de ce procédé, il est nécessaire de séparer les 10 composés issus de l'étape de réaction, à savoir le produit recherché HFO-1234yf, d'autres composés fluorés formés lors de la réaction, l'acide chlorhydrique (HCl) également formé lors de la réaction, les réactifs non réagis (notamment HF), des produits de dégradation ou des composés inertes.

Pour ce faire, on peut utiliser un ensemble de colonnes de distillation 15 permettant d'obtenir un flux de HFO-1234yf, un flux de HCl et un flux destiné à être recyclé à la réaction. Or les points d'ébullition du HCl et du HFO-1234yf sont relativement bas (-85°C pour le HCl à pression atmosphérique et -29,1°C pour le HFO-1234yf à pression atmosphérique). La condensation des gaz en tête des colonnes de distillation nécessite donc une pression d'opération 20 élevée, afin que la température nécessaire en tête de colonne ne soit pas trop basse, et donc afin que le procédé soit compatible avec l'utilisation de groupes froids standards.

Typiquement, la pression d'opération nécessaire pour la séparation par distillation est supérieure à 5 bar, voire supérieure à 7 bar. Le réacteur doit 25 donc être opéré à une pression encore supérieure. Cela pose problème, dans la mesure où, dans certaines configurations, il est souhaitable d'opérer à une pression relativement faible dans le réacteur.

Si la réaction de fluoruration est effectuée à plus faible pression, les gaz issus de la réaction doivent être comprimés avant la distillation. Toutefois, cela implique une taille de compresseur excessive, en raison de l'excès important de 30 HF utilisé dans la réaction de fluoruration. Cela représente donc une technologie très complexe à mettre en œuvre.

Il existe donc un réel besoin de mettre au point un procédé de production 35 de HFO-1234yf dans lequel la réaction de fluoruration peut être mise en œuvre à une pression modérée.

## RESUME DE L'INVENTION

L'invention concerne en premier lieu un procédé de production de 2,3,3,3-tétrafluoropropène comprenant :

- 5        – une réaction de fluoration d'un halopropane et / ou halopropène en 2,3,3,3-tétrafluoropropène au moyen de fluorure d'hydrogène ;
- la récupération d'un flux gazeux issu de la réaction ;
- le refroidissement et la condensation partielle du flux gazeux issu de la réaction, en un flux partiellement condensé ;
- 10      – la séparation du flux partiellement condensé en une fraction gazeuse et une fraction liquide ;
- la compression de la fraction gazeuse en une fraction gazeuse comprimée ;
- la compression de la fraction liquide en une fraction liquide comprimée ;
- 15      – la distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée pour fournir un flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène, un flux d'acide chlorhydrique, et un flux de fluorure d'hydrogène non réagi.

20      Selon un mode de réalisation, le flux de fluorure d'hydrogène non réagi comprend également des composés organiques intermédiaires de la réaction de fluoration et / ou des composés organiques issus de réactions secondaires.

Selon un mode de réalisation, le flux de fluorure d'hydrogène non réagi est recyclé vers la réaction de fluoration.

25      Selon un mode de réalisation, la réaction de fluoration est une réaction de fluoration catalytique en phase gazeuse.

Selon un mode de réalisation, la réaction de fluoration est effectuée à une pression inférieure à celle de la distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée.

30      Selon un mode de réalisation, la réaction de fluoration est effectuée à une pression de 0,1 à 10 bar abs, et de préférence de 0,3 à 8 bar abs ; et / ou la distillation est effectuée à une pression de 5 à 40 bar abs, et plus préférentiellement de 7 à 25 bar abs.

35      Selon un mode de réalisation, la fraction gazeuse représente de 25 à 60 % du flux partiellement condensé, et la fraction liquide représente de 40 à 75 % du flux partiellement condensé, en proportions massiques.

Selon un mode de réalisation, l'étape de distillation comprend :

- une première distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée ;
- la récupération du flux de fluorure d'hydrogène non réagi à l'issue de la première distillation ;
- la récupération d'un flux intermédiaire à l'issue de la première distillation ;
- une deuxième distillation du flux intermédiaire ;
- la récupération du flux d'acide chlorhydrique à l'issue de la deuxième distillation ; et
- la récupération du flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène à l'issue de la deuxième distillation.

Selon un mode de réalisation alternatif, l'étape de distillation comprend :

- une première distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée ;
- la récupération du flux d'acide chlorhydrique à l'issue de la première distillation ;
- la récupération d'un flux intermédiaire à l'issue de la première distillation ;
- une deuxième distillation du flux intermédiaire ;
- la récupération du flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène à l'issue de la deuxième distillation ; et
- la récupération du flux de fluorure d'hydrogène non réagi à l'issue de la deuxième distillation.

Selon un mode de réalisation, la fraction gazeuse comprimée et la fraction liquide comprimée sont introduites à des emplacements différents d'une colonne de distillation.

Selon un mode de réalisation, le flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène subit une ou plusieurs étapes de purification supplémentaires, de préférence choisies parmi un lavage, une extraction, une décantation et une distillation.

Selon un mode de réalisation, le halopropane et / ou halopropène est un chloropropane et / ou chloropropène, et de préférence est choisi parmi le 1,1,1,2,3-pentachloropropane, le 1,1,2,2,3-pentachloropropane, le 1,1,2,3-tétrachloropropène, le 2,3,3,3-tétrachloropropène, le 1,1,1-trifluoro-2-chloropropène et le 1,1,1-trifluoro-2,3-dichloropropane et les mélanges de ceux-ci.

L'invention concerne également une installation de production de 2,3,3,3-tétrafluoropropène comprenant :

- au moins un réacteur de fluoration alimenté en halopropane et / ou halopropène et en fluorure d'hydrogène ;
- 5 – une ligne de gaz réactionnels, connectée en sortie du réacteur de fluoration ;
- des moyens de refroidissement et de condensation partielle, alimentés par la ligne de gaz réactionnels ;
- 10 – une ligne de transport de flux partiellement condensé connectée en sortie des moyens de refroidissement et de condensation partielle ;
- un ballon de séparation alimenté par la ligne de transport de flux partiellement condensé ;
- 15 – une ligne de soutirage de fraction gazeuse et une ligne de soutirage de fraction liquide connectées en sortie du ballon de séparation ;
- un compresseur alimenté par la ligne de soutirage de fraction gazeuse ;
- une ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée connectée en sortie du compresseur ;
- 20 – une pompe alimentée par la ligne de soutirage de fraction liquide ;
- une ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée connectée en sortie de la pompe ;
- des moyens de distillation alimentés par la ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée et par la ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée ;
- 25 – une ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène, une ligne de soutirage d'acide chlorhydrique, et une ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi, connectées en sortie des moyens de distillation.

Selon un mode de réalisation, la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi alimente le réacteur de fluoration.

Selon un mode de réalisation, l'installation comprend des moyens de chauffage sur la ligne de soutirage de fraction gazeuse.

Selon un mode de réalisation, les moyens de distillation comprennent une première colonne de distillation et une deuxième colonne de distillation, la ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée et la ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée alimentant la première colonne de distillation.

Selon un mode de réalisation :

- la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi est connectée en pied de la première colonne de distillation ;
- une ligne de soutirage de flux intermédiaire est connectée en tête de la première colonne de distillation et alimente la deuxième colonne de distillation ;
- la ligne de soutirage d'acide chlorhydrique est connectée en tête de la deuxième colonne de distillation ; et
- la ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène est connectée en pied de la deuxième colonne de distillation.

10 Selon un mode de réalisation alternatif :

- la ligne de soutirage d'acide chlorhydrique est connectée en tête de la première colonne de distillation ;
- une ligne de soutirage de flux intermédiaire est connectée en pied de la première colonne de distillation et alimente la deuxième colonne de distillation ;
- la ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène est connectée en tête de la deuxième colonne de distillation ; et
- la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi est connectée en pied de la deuxième colonne de distillation.

20 Selon un mode de réalisation, la ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée et la ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée alimentent la première colonne de distillation à des étages différents de celle-ci.

25 Selon un mode de réalisation, la ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène alimente des moyens de purification supplémentaires, de préférence choisis parmi des moyens de lavage, d'extraction, de décantation et de distillation.

30 La présente invention permet de surmonter les inconvénients de l'état de la technique. Elle fournit plus particulièrement un procédé de production de HFO-1234yf dans lequel la réaction de fluoruration peut être mise en œuvre à une pression modérée, et ce de manière simple et économique, et notamment sans avoir à recourir à un compresseur capable de comprimer un débit de gaz trop important.

35 Ceci est accompli en prévoyant un refroidissement et une condensation partielle des gaz issus de l'étape de réaction, puis une séparation de ces produits en une fraction liquide et une fraction gazeuse. De la sorte, seule une partie des gaz issus de la réaction (fraction gazeuse) doivent être comprimés

dans un compresseur, tandis que la fraction liquide (gaz condensés) peut être reprise par une pompe, plus simple à mettre en œuvre qu'un compresseur.

En outre, la fraction gazeuse comporte avantageusement une faible teneur en HF, le HF se trouvant majoritairement dans la fraction liquide. La conception du compresseur s'en trouve simplifiée, notamment en termes de choix de matériaux, ce compresseur n'ayant pas à être en contact avec une quantité élevée de HF.

Ainsi, l'invention permet de pouvoir opérer la réaction de fluoration et la séparation des produits issus de la réaction à des pressions optimales et indépendantes.

Selon un mode de réalisation particulièrement avantageux, l'invention prévoit l'injection de la fraction liquide et de la fraction gazeuse à des étages différents d'une colonne de séparation, ce qui permet d'optimiser la conception de la colonne de séparation en termes de nombre d'étages théoriques et de taux de reflux à mettre en œuvre. La taille de la colonne et la puissance thermique nécessaire pour le condenseur et le rebouilleur de la colonne peuvent ainsi être minimisées, de même que la taille du groupe froid associé au condenseur.

## 20 BREVE DESCRIPTION DES FIGURES

La **figure 1** représente de manière schématique une installation selon un premier mode de réalisation de l'invention.

La **figure 2** représente de manière schématique une installation selon un deuxième mode de réalisation de l'invention.

25

## DESCRIPTION DE MODES DE REALISATION DE L'INVENTION

L'invention est maintenant décrite plus en détail et de façon non limitative dans la description qui suit.

### 30 Réaction de fluoration

Selon un premier mode de réalisation, et en faisant référence à la **figure 1**, une installation selon l'invention comporte généralement un réacteur de fluoration 6. On peut également utiliser deux ou plus de deux réacteurs disposés en série. Ce réacteur de fluoration est alimenté en halopropane et / ou halopropène par une ligne d'alimentation en hydrohalogénocarbure 4, et en HF par une ligne d'alimentation en HF 2.

A titre d'halopropane ou d'halopropène, on peut notamment utiliser tout chlorofluoropropane et / ou chlorofluoropropène, ou, selon un mode de réalisation préféré, tout chloropropane et / ou chloropropène.

Par exemple, les halopropanes de formule  $CX_3CHClCH_2X$  ou de formule 5  $CHX_2CClXCH_2X$ , les halopropènes de formule  $CX_3CCl=CH_2$  ou de formule  $CX_2=CClCH_2X$ , chaque X représentant F ou Cl de manière indépendante, peuvent convenir.

Des halopropanes et halopropènes préférés sont le HCC-240db, le HCC-240aa, le HCO-1230xa et le HCO-1230xf, ou encore le HCFO-1233xf et le 10 HCFC-243db (2,3-dichloro-1,1,1-trifluoropropane). Des mélanges de ces composés sont également possibles.

La suite de la description est effectuée en relation avec le HCC-240db, étant entendu que les autres halopropanes et / halopropènes peuvent être utilisés de façon analogue.

15 Le HCC-240db est converti en HFO-1234yf par réaction avec HF dans le réacteur de fluoruration 6. La teneur en HFO-1234yf dans le flux issu de la réaction est de préférence d'au moins 0,5 mol%, notamment d'au moins 1 mol%, et plus préférentiellement d'au moins 2 mol% ou au moins 3 mol%.

20 Outre le HCl, d'autres composés sont formés au cours de la réaction, par exemple le HCFO-1233xf et le HFC-245cb (1,1,1,2,2-pentafluoropropane) dans le cas d'une réaction à partir du HCC-240db.

Le réacteur de fluoruration 6 est un réacteur catalytique contenant un catalyseur.

25 Le catalyseur est par exemple basé sur un métal comprenant un oxyde de métal de transition ou un dérivé ou un halogénure ou un oxyhalogénure d'un tel métal. Des exemples de catalyseurs sont  $FeCl_3$ , l'oxyfluorure de chrome, les oxydes de chrome (éventuellement soumis à des traitements de fluoruration), les fluorures de chrome et les mélanges de ceux-ci. D'autres catalyseurs possibles sont les catalyseurs supportés sur du carbone qui sont basés sur l'antimoine et 30 sur l'aluminium ( $AlF_3$ ,  $Al_2O_3$ , oxyfluorure d'alumine, fluorure d'aluminium). De manière générale, des catalyseurs pouvant être utilisés sont l'oxyfluorure de chrome, le fluorure et l'oxyfluorure d'aluminium et les catalyseurs supportés ou non contenant un métal tel que Cr, Ni, Zn, Ti, V, Zr, Mo, Ge, Sn, Pb, Mg. On peut également faire référence aux documents WO 2007/079431 en p.7, I.1-5 et 28-32, EP 0939071 au paragraphe [0022], WO 2008/054781 en p.9 I.22-p.10 35 I.34, WO 2008/040969 en revendication 1, tous incorporés ici par référence.

Avant utilisation, le catalyseur est soumis à une activation, typiquement avec de l'air, de l'oxygène, ou du chlore et/ou avec du HF, dans des conditions appropriées.

Dans un mode de réalisation préféré, on utilise un catalyseur mixte, 5 contenant à la fois du chrome et du nickel. Le rapport molaire Cr:Ni, en éléments métalliques, est généralement de 0,5 à 5, par exemple de 0,7 à 2, par exemple d'environ 1. Le catalyseur peut comprendre, en masse, de 0,5 à 20 % de chrome et de 0,5 à 20 % de nickel, de préférence de 2 à 10 % de chaque métal.

10 Le métal peut être présent sous forme métallique ou sous forme d'un dérivé, notamment oxyde, halogénure ou oxyhalogénure. Ces dérivés, notamment halogénures et halogénures oxydes, sont obtenus par activation du métal catalytique. Bien que l'activation du métal ne soit pas nécessaire, elle est préférée.

15 Le support est de préférence préparé à partir d'aluminium, par exemple alumine, alumine activée ou dérivés d'aluminium. Ces dérivés comprennent les halogénures d'aluminium et les halogénures oxydes d'aluminium, par exemple tels que décrits dans le document US 4,902,838, ou obtenus par activation.

20 Le catalyseur peut comprendre du chrome et du nickel sous forme activée ou non activée, sur un support qui a été soumis à une activation ou non.

On peut faire référence au document WO 2009/118628, et particulièrement à la description du catalyseur de la p.4 l.30 à la p.7, l.16, qui est incorporé ici par référence.

25 Selon un autre mode de réalisation particulièrement préféré, le catalyseur peut aussi être du Cr à surface spécifique élevée, qui est de préférence non-supporté. Le catalyseur peut contenir une faible teneur en un ou plusieurs co-catalyseurs tels que les sels de Co, Zn, Mn, Mg et Ni. Un co-catalyseur préféré est Ni. Un autre co-catalyseur préféré est Zn. Un autre co-catalyseur préféré est Mg. Une description du catalyseur à base de Cr à surface spécifique élevée figure dans le document WO 2009/158321, en p. 4 et 6.

Le procédé selon l'invention est de préférence mis en œuvre de manière continue, ce qui est hautement avantageux sur le plan industriel.

35 En général, on utilise un rapport molaire de HF par rapport aux composés organiques (hydrocarbures et dérivés halogénés) qui est de 4:1 à 100:1, et de préférence de 5:1 à 50:1. L'utilisation de rapports surstœchiométriques pour la réaction de fluoration est enseignée par exemple dans les documents WO 2008/054781 et WO 2008/040969.

La réaction peut être mise en œuvre à une pression de 0,1 à 10 bar abs, et de préférence de 0,3 à 8 bar abs.

La réaction peut être mise en œuvre à une température de 100 à 500°C, de préférence de 200 à 450°C. La température du lit du réacteur peut être essentiellement uniforme ou peut varier le long du flux, en croissant ou en décroissant.

Le temps de contact (volume de catalyseur divisé par le débit total des réactifs et autres composés en entrée, ajusté selon la pression et la température de réaction), est typiquement de 1 à 100 s, de préférence de 5 à 50 s.

On peut prévoir aussi une alimentation en composé oxydant, notamment oxygène ou chlore, de préférence oxygène, afin de prolonger la durée de vie du catalyseur. Dans l'exemple illustré, le réacteur de fluoruration 6 est alimenté en oxygène par une ligne d'alimentation en oxygène 5.

Le rapport molaire d'oxygène par rapport aux composés organiques est de préférence de 0,005 à 2 et plus préférentiellement de 0,01 à 1,5. L'oxygène peut être introduit sous forme quasi-pure ou bien sous forme d'air, ou bien sous forme de mélange azote / oxygène.

Un inhibiteur de polymérisation peut également être utilisé pour prolonger la durée de vie du catalyseur, typiquement à une concentration de 50 à 1000 ppm, plus préférentiellement de 100 à 500 ppm. On peut le choisir notamment parmi le p-méthoxyphénol, le t-amylphénol, le limonène, le d,1-limonène, les quinones, les hydroquinones, les époxydes, les amines et les mélanges de ceux-ci. Le p-méthoxyphénol et le t-amylphénol sont préférés. La co-alimentation en inhibiteur de polymérisation (non représentée sur les dessins) peut permettre de contrôler la polymérisation des chlorooléfines et ainsi notamment prolonger la durée de vie du catalyseur décrit dans le document US 5,714,651, incorporé ici par référence.

### 30 Traitement du flux issu de la réaction de fluoruration

Le flux issu de la réaction est récupéré dans une ligne 7 de gaz réactionnels connectée en sortie du réacteur de fluoruration 6. Ce flux est refroidi, et partiellement condensé, par des moyens de refroidissement et de condensation partielle 8 (tels que des échangeurs et économiseurs) qui sont alimentés par la ligne 7 de gaz réactionnels.

La température du flux après refroidissement et condensation partielle est de -50 à 100°C, de préférence de -40 à 80°C. La température choisie dépend de la pression utilisée (du vide à environ 8 bar abs).

Une ligne 9 de transport de flux partiellement condensé est connectée en 5 sortie des moyens de refroidissement et de condensation partielle 8. Elle transporte le flux issu de la réaction, après son refroidissement et sa condensation partielle.

La ligne 9 de transport de flux partiellement condensé alimente un ballon 10 de séparation 10, qui permet de séparer le flux partiellement condensé en une fraction gazeuse et une fraction liquide. Le ballon de séparation 10 est un réservoir horizontal ou vertical apte à séparer physiquement les gaz des liquides, de préférence sans apport d'énergie.

La fraction liquide est récupérée en pied du ballon de séparation 10 et collectée par une ligne de soutirage de fraction liquide 18.

15 La fraction gazeuse est récupérée en tête du ballon de séparation 10 et collectée par une ligne de soutirage de fraction gazeuse 11, 13.

De préférence, la fraction gazeuse représente de 25 à 60 % du flux, et la phase liquide de 40 à 75 % du flux, en proportions massiques.

Des moyens de chauffage 12 sont prévus sur la ligne de soutirage de 20 fraction gazeuse 11, 13, afin de réchauffer la fraction gazeuse et ainsi d'éviter toute condensation lors de la compression ultérieure.

La ligne de soutirage de fraction gazeuse 11, 13 alimente un compresseur 14. Le compresseur est fabriqué en matériaux résistants à la corrosion, tels que l'acier inoxydable 316L, l'Hastelloy® ou l'Inconel®.

25 En sortie du compresseur 14, la pression est de préférence de 5 à 40 bar abs, et plus préférentiellement de 7 à 25 bar abs.

La fraction gazeuse comprimée est collectée par une ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée 15, 17 connectée en sortie du compresseur 14. Des moyens de refroidissement 16 peuvent être prévus sur la ligne 30 d'alimentation en fraction gazeuse comprimée 15, 17, dans le but de refroidir et éventuellement condenser partiellement la fraction gazeuse comprimée avant les étapes de séparation et purification.

De préférence, la fraction gazeuse comprimée est ainsi refroidie à une température de -10 à 50°C.

35 La ligne de soutirage de fraction liquide 18 débouche sur une pompe 19. Cette pompe 19 permet d'acheminer la fraction liquide jusqu'aux moyens de

séparation et purification, par une ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée 20.

Les moyens de séparation et purification du flux issu de la réaction comprennent principalement des moyens de distillation.

5 Les moyens de distillation sont de préférence opérés à une pression de 5 à 40 bar abs, et plus préférentiellement de 7 à 25 bar abs

Dans le mode de réalisation illustré, les moyens de distillation comprennent une première colonne de distillation 21 et une deuxième colonne de distillation 23.

10 Chaque colonne de distillation est pourvue d'un rebouilleur en pied et d'un système de condensation et de reflux en tête, de manière connue en soi.

15 La première colonne de distillation 21 est alimentée par le flux issu de la réaction. De préférence, la fraction liquide comprimée (apportée par la ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée 20) et la fraction gazeuse comprimée (apportée par la ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée 15, 17) alimentent la première colonne de distillation 21 à des niveaux différents, notamment selon leurs compositions respectives.

20 La fonction de la première colonne de distillation 21 est de séparer le HCl et le HFO-1234yf d'une part, et le HF et composés organiques (chlorés et / ou fluorés) d'autre part.

Ainsi, une ligne de soutirage de flux intermédiaire 22 est connectée en tête de la première colonne de distillation 21, et une ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi 1 est connectée en pied de la première colonne de distillation 21.

25 Le flux intermédiaire transporté dans la ligne de soutirage de flux intermédiaire 22 contient principalement du HCl, du HFO-1234yf, ainsi que des composés légers, à savoir azote, oxygène, monoxyde de carbone, dioxyde de carbone et autres dérivés oxygénés. Il peut également contenir du HFC-245cb, issu de la réaction de fluoration, qui pourra être ultérieurement recyclé au réacteur de fluoration, et une faible quantité de HF lié à l'existence d'azéotropes.

30 Le flux appelé ici « *flux de fluorure d'hydrogène non réagi* », transporté dans la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi 1, contient non seulement du HF mais également d'autres composés organiques chlorés et / ou fluorés, tels que le HCFO-1233xf et le HFC-245cb, qui sont des intermédiaires de réaction ou des composés organiques issus de réactions secondaires

Ce flux de fluorure d'hydrogène non réagi est recyclé vers le réacteur de fluoration 6. Des moyens de chauffage 3 (tels que des échangeurs et économiseurs) sont prévus sur la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi 1 afin de réchauffer et vaporiser le flux avant son entrée dans le réacteur de fluoration 6.

La ligne d'alimentation en hydrohalogénocarbure 4, la ligne d'alimentation en HF 2 et / ou la ligne d'alimentation en oxygène 5 peuvent être par exemple connectées à la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi 1, en amont et / ou en aval des moyens de chauffage 3, afin que le réacteur de fluoration 6 soit alimenté par une conduite unique. Alternativement, le réacteur de fluoration 6 peut être alimenté par les lignes respectives à différents endroits. On peut également prévoir une ligne de recyclage direct de la sortie du réacteur de fluoration 6 vers l'entrée (ou vers une entrée) de celui-ci, avec des moyens appropriés tels que des moyens de chauffage, de refroidissement et / ou de compression.

Un couplage énergétique peut être prévu entre les moyens de chauffage 3 et les moyens de refroidissement et de condensation partielle 8, afin que les calories récupérées lors du refroidissement et de la condensation partielle du flux gazeux issu de la réaction soient réemployées pour le chauffage et la vaporisation du flux en entrée du réacteur de fluoration 6.

Le flux intermédiaire fait l'objet d'une séparation dans la deuxième colonne de distillation 23, afin de récupérer d'une part le produit d'intérêt HFO-1234yf, et d'autre part le HCl avec les composés légers. A cet effet, la deuxième colonne de distillation 23 est alimentée en entrée par la ligne de soutirage de flux intermédiaire 22. En sortie de cette deuxième colonne de distillation 23 sont connectées, en tête, une ligne de soutirage d'acide chlorhydrique 24 ; et, en pied, une ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène 25.

Le flux de HFO-1234yf récupéré en pied peut contenir du HFC-245cb, ainsi qu'une faible quantité de HF.

Le flux de HCl récupéré en tête contient en général également les composés légers O<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> et CO (et / ou autres dérivés oxygénés).

Des étapes supplémentaires de purification du flux de HFO-1234yf peuvent être mises en œuvre si nécessaire, reposant par exemple sur un lavage, une extraction, une décantation, une distillation ou une combinaison de ces opérations.

Le HF et les composés organiques chlorés ou fluorés différents du HFO-1234yf qui sont récupérés lors de ces étapes supplémentaires sont de préférence recyclés vers le réacteur de fluoration 6 (non représenté).

Un deuxième mode de réalisation du traitement du flux issu de la réaction est illustrée à la **figure 2**. Selon cette variante, la fonction de la première colonne de distillation 21 est de séparer le HCl d'une part, et le HFO-1234yf, le HF et les composés organiques (chlorés et / ou fluorés) d'autre part.

Ainsi, une ligne de soutirage de flux intermédiaire 27 est connectée en pied de la première colonne de distillation 21, et une ligne de soutirage d'acide chlorhydrique 26 est connectée en tête de la première colonne de distillation 21.

Le flux de HCl récupéré en tête contient en général également les composés légers O<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> et CO (et / ou autres dérivés oxygénés).

Le flux intermédiaire transporté dans la ligne de soutirage de flux intermédiaire 27 contient principalement du HFO-1234yf, du HF, ainsi que d'autres composés organiques chlorés et / ou fluorés, tels que du HFC-245cb ou du HCFO-1233xf.

Le flux intermédiaire fait l'objet d'une séparation dans la deuxième colonne de distillation 23, afin de récupérer d'une part le produit d'intérêt HFO-1234yf, et d'autre part les autres composés organiques chlorés et / ou fluorés. A cet effet, la deuxième colonne de distillation 23 est alimentée en entrée par la ligne de soutirage de flux intermédiaire 27. En sortie de cette deuxième colonne de distillation 23 sont connectées, en tête, une ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène 28 ; et, en pied, une ligne de soutirage de flux de fluorure d'hydrogène non réagi 29.

Le flux de HFO-1234yf récupéré en tête peut contenir du HFC-245cb, ainsi qu'une faible quantité de HF.

Le flux de fluorure d'hydrogène non réagi, transporté dans la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi 29 contient non seulement du HF, mais également d'autres composés organiques chlorés et / ou fluorés, tels que le HCFO-1233xf et le HFC-245cb, qui sont des intermédiaires de la réaction de fluoration ou des composés organiques issus de réactions secondaires (tout comme pour le premier mode de réalisation). Il est recyclé vers le réacteur de fluoration 6 de la même manière que pour le premier mode de réalisation.

Parmi les nombreuses variantes possibles de l'invention, on peut notamment citer la possibilité de remplacer les équipements uniques par une pluralité d'équipements fonctionnant en parallèle ou en série, par exemple plusieurs réacteurs de fluoration, et / ou plusieurs premières colonnes de

distillation, et / ou plusieurs deuxièmes colonnes de distillation. Les lignes connectant les différents équipements sont adaptées en conséquence.

**REVENDICATIONS**

1. Procédé de production de 2,3,3,3-tétrafluoropropène comprenant :
  - 5 – une réaction de fluoruration d'un halopropane et / ou halopropène en 2,3,3,3-tétrafluoropropène au moyen de fluorure d'hydrogène ;
  - la récupération d'un flux gazeux issu de la réaction ;
  - le refroidissement et la condensation partielle du flux gazeux issu de la réaction, en un flux partiellement condensé ;
  - 10 – la séparation du flux partiellement condensé en une fraction gazeuse et une fraction liquide ;
  - la compression de la fraction gazeuse en une fraction gazeuse comprimée ;
  - 15 – la compression de la fraction liquide en une fraction liquide comprimée
  - la distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée pour fournir un flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène, un flux d'acide chlorhydrique, et un flux de fluorure d'hydrogène non réagi.
2. Procédé selon la revendication 1, dans lequel le flux de fluorure d'hydrogène non réagi comprend également des composés organiques intermédiaires de la réaction de fluoruration et / ou des composés organiques issus de réactions secondaires.
3. Procédé selon la revendication 1 ou 2, dans lequel le flux de fluorure d'hydrogène non réagi est recyclé vers la réaction de fluoruration.
4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, dans lequel la réaction de fluoruration est une réaction de fluoruration catalytique en phase gazeuse.
- 35 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, dans lequel la réaction de fluoruration est effectuée à une pression inférieure à

celle de la distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée.

6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, dans lequel la réaction de fluoration est effectuée à une pression de 0,1 à 10 bar abs, et de préférence de 0,3 à 8 bar abs ; et / ou la distillation est effectuée à une pression de 5 à 40 bar abs, et plus préférentiellement de 7 à 25 bar abs.
- 10 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 6, dans lequel la fraction gazeuse représente de 25 à 60 % du flux partiellement condensé, et la fraction liquide représente de 40 à 75 % du flux partiellement condensé, en proportions massiques.
- 15 8. Procédé selon l'une des revendications 1 à 7, dans lequel l'étape de distillation comprend :
  - une première distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée ;
  - la récupération du flux de fluorure d'hydrogène non réagi à l'issue de la première distillation ;
  - la récupération d'un flux intermédiaire à l'issue de la première distillation ;
  - une deuxième distillation du flux intermédiaire ;
  - la récupération du flux d'acide chlorhydrique à l'issue de la deuxième distillation ; et
  - la récupération du flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène à l'issue de la deuxième distillation.
- 20 9. Procédé selon l'une des revendications 1 à 7, dans lequel l'étape de distillation comprend :
  - une première distillation de la fraction gazeuse comprimée et de la fraction liquide comprimée ;
  - la récupération du flux d'acide chlorhydrique à l'issue de la première distillation ;
  - la récupération d'un flux intermédiaire à l'issue de la première distillation ;
  - une deuxième distillation du flux intermédiaire ;
- 25 30 35

- la récupération du flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène à l'issue de la deuxième distillation ; et
- la récupération du flux de fluorure d'hydrogène non réagi à l'issue de la deuxième distillation.

5

10. Procédé selon l'une des revendications 1 à 9, dans lequel la fraction gazeuse comprimée et la fraction liquide comprimée sont introduites à des emplacements différents d'une colonne de distillation.

10

11. Procédé selon l'une des revendications 1 à 10, dans lequel le flux de 2,3,3,3-tétrafluoropropène subit une ou plusieurs étapes de purification supplémentaires, de préférence choisies parmi un lavage, une extraction, une décantation et une distillation.

15

12. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, dans lequel le halopropane et / ou halopropène est un chloropropane et / ou chloropropène, et de préférence est choisi parmi le 1,1,1,2,3-pentachloropropane, le 1,1,2,2,3-pentachloropropane, le 1,1,2,3-tétrachloropropène, le 2,3,3,3-tétrachloropropène, le 1,1,1-trifluoro-2-chloropropène et le 1,1,1-trifluoro-2,3-dichloropropane et les mélanges de ceux-ci.

20

13. Installation de production de 2,3,3,3-tétrafluoropropène comprenant :

25

- au moins un réacteur de fluoruration (6) alimenté en halopropane et / ou halopropène et en fluorure d'hydrogène ;
- une ligne (7) de gaz réactionnels, connectée en sortie du réacteur de fluoruration (6) ;
- des moyens de refroidissement et de condensation partielle (8), alimentés par la ligne (7) de gaz réactionnels ;
- une ligne (9) de transport de flux partiellement condensé connectée en sortie des moyens de refroidissement et de condensation partielle (8) ;
- un ballon de séparation (10) alimenté par la ligne (9) de transport de flux partiellement condensé ;

30

35

- une ligne de soutirage de fraction gazeuse (11, 13) et une ligne de soutirage de fraction liquide (18) connectées en sortie du ballon de séparation (10) ;
  - un compresseur (14) alimenté par la ligne de soutirage de fraction gazeuse (11, 13) ;
  - une ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée (15, 17) connectée en sortie du compresseur (14) ;
  - une pompe (19) alimentée par la ligne de soutirage de fraction liquide (18) ;
  - une ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée (20) connectée en sortie de la pompe (19) ;
  - des moyens de distillation (21, 23) alimentés par la ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée (15, 17) et par la ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée (20) ;
  - une ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène (25, 28), une ligne de soutirage d'acide chlorhydrique (24, 26), et une ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi (1, 29), connectées en sortie des moyens de distillation (21, 23).
- 20           **14.** Installation selon la revendication 13, dans laquelle la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi (1, 29) alimente le réacteur de fluoration (6).
- 25           **15.** Installation selon la revendication 13 ou 14, comprenant des moyens de chauffage (12) sur la ligne de soutirage de fraction gazeuse (11, 13).
- 30           **16.** Installation selon l'une des revendications 13 à 15, dans laquelle les moyens de distillation (21, 23) comprennent une première colonne de distillation (21) et une deuxième colonne de distillation (23), la ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée (15, 17) et la ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée (20) alimentant la première colonne de distillation (21).
- 35           **17.** Installation selon la revendication 16, dans laquelle :
  - la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi (1) est connectée en pied de la première colonne de distillation (21) ;

- une ligne de soutirage de flux intermédiaire (22) est connectée en tête de la première colonne de distillation (21) et alimente la deuxième colonne de distillation (23) ;
- la ligne de soutirage d'acide chlorhydrique (24) est connectée en tête de la deuxième colonne de distillation (23) ; et
- la ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène (25) est connectée en pied de la deuxième colonne de distillation (23).

5

**18.** Installation selon la revendication 16, dans laquelle :

10

- la ligne de soutirage d'acide chlorhydrique (26) est connectée en tête de la première colonne de distillation (21) ;
- une ligne de soutirage de flux intermédiaire (27) est connectée en pied de la première colonne de distillation (21) et alimente la deuxième colonne de distillation (23) ;
- la ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène (28) est connectée en tête de la deuxième colonne de distillation (23) ; et
- la ligne de soutirage de fluorure d'hydrogène non réagi (29) est connectée en pied de la deuxième colonne de distillation (23).

15

20

**19.** Installation selon l'une des revendications 13 à 18, dans laquelle la ligne d'alimentation en fraction gazeuse comprimée (15, 17) et la ligne d'alimentation en fraction liquide comprimée (20) alimentent la première colonne de distillation (21) à des étages différents de celle-ci.

25

30

**20.** Installation selon l'une des revendications 13 à 19, dans laquelle la ligne de soutirage de 2,3,3,3-tétrafluoropropène (25, 28) alimente des moyens de purification supplémentaires, de préférence choisis parmi des moyens de lavage, d'extraction, de décantation et de distillation.

1 / 1

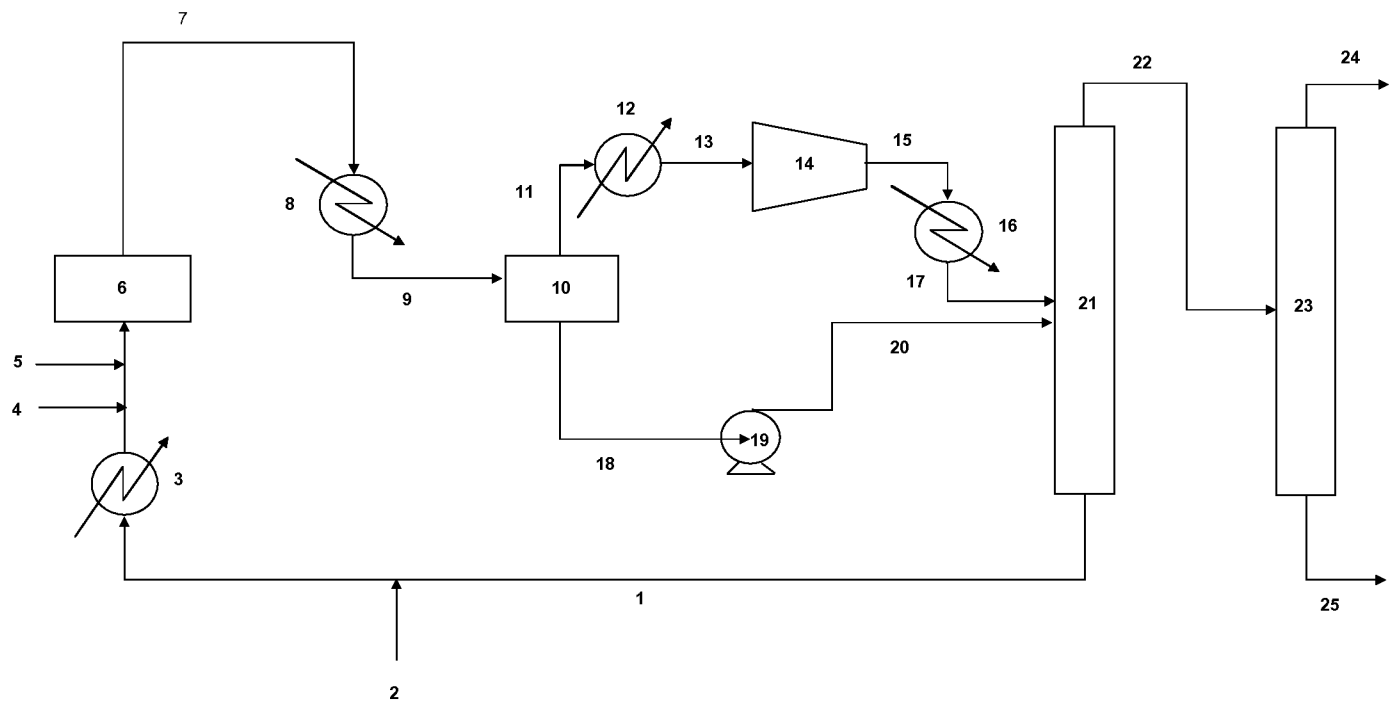


Fig. 1

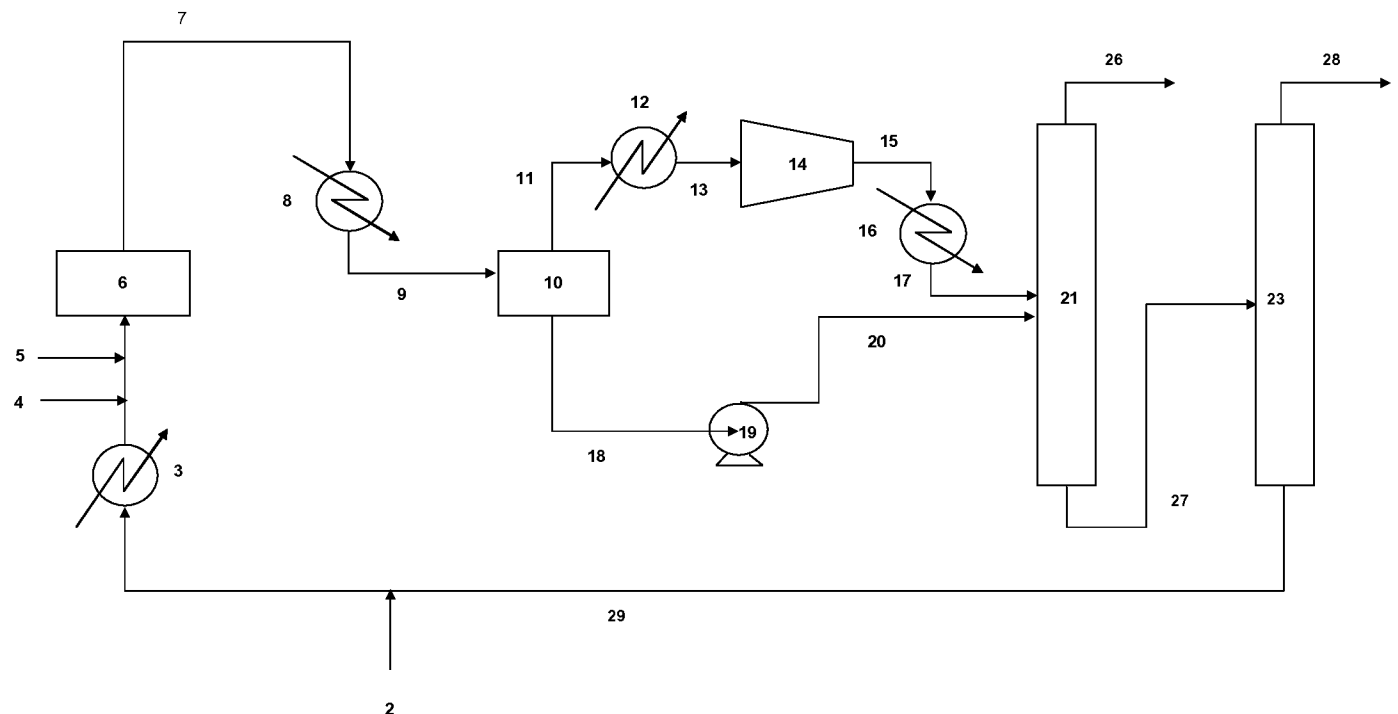


Fig. 2

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No  
PCT/FR2013/050064

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	INV. C07C17/20	C07C17/25	C07C17/383	C07C21/18
ADD.				

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C07C

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 2011/077192 A1 (ARKEMA FRANCE; DEUR-BERT DOMINIQUE [FR]; WENDLINGER LAURENT [FR]; PIGA) 30 June 2011 (2011-06-30) the whole document -----	1,13
A	WO 2009/158321 A1 (ARKEMA INC [US]; ELSHEIKH MAHER Y [US]; BONNET PHILIPPE [US]) 30 December 2009 (2009-12-30) cited in the application the whole document -----	1
A	WO 2009/015317 A1 (HONEYWELL INT INC [US]; MERKEL DANIEL C [US]; TUNG HSUEH SUNG [US]) 29 January 2009 (2009-01-29) cited in the application the whole document -----	1



Further documents are listed in the continuation of Box C.



See patent family annex.

\* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
28 May 2013	19/06/2013

Name and mailing address of the ISA/  
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

de Nooy, Arjan

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No <b>PCT/FR2013/050064</b>
--

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)			Publication date
WO 2011077192	A1	30-06-2011	CN	102686542 A	19-09-2012
			EP	2516366 A1	31-10-2012
			US	2011160497 A1	30-06-2011
			WO	2011077192 A1	30-06-2011
<hr/>					
WO 2009158321	A1	30-12-2009	CN	102076643 A	25-05-2011
			EP	2294039 A1	16-03-2011
			JP	2011525925 A	29-09-2011
			KR	20110034614 A	05-04-2011
			US	2011130599 A1	02-06-2011
			WO	2009158321 A1	30-12-2009
<hr/>					
WO 2009015317	A1	29-01-2009	CN	101874009 A	27-10-2010
			EP	2170786 A1	07-04-2010
			JP	2010534680 A	11-11-2010
			KR	20100039352 A	15-04-2010
			US	2009030244 A1	29-01-2009
			US	2011004035 A1	06-01-2011
			US	2012136182 A1	31-05-2012
			WO	2009015317 A1	29-01-2009
<hr/>					

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/FR2013/050064

## A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE

INV. C07C17/20 C07C17/25 C07C17/383 C07C21/18  
ADD.

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

## B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)  
C07C

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, WPI Data

## C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 2011/077192 A1 (ARKEMA FRANCE; DEUR-BERT DOMINIQUE [FR]; WENDLINGER LAURENT [FR]; PIGA) 30 juin 2011 (2011-06-30) le document en entier -----	1,13
A	WO 2009/158321 A1 (ARKEMA INC [US]; ELSHEIKH MAHER Y [US]; BONNET PHILIPPE [US]) 30 décembre 2009 (2009-12-30) cité dans la demande le document en entier -----	1
A	WO 2009/015317 A1 (HONEYWELL INT INC [US]; MERKEL DANIEL C [US]; TUNG HSUEH SUNG [US]) 29 janvier 2009 (2009-01-29) cité dans la demande le document en entier -----	1



Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents



Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

\* Catégories spéciales de documents cités:

"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent

"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date

"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)

"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens

"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

"&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

28 mai 2013

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

19/06/2013

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

de Nooy, Arjan

**RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE**

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/FR2013/050064

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 2011077192	A1 30-06-2011	CN 102686542 A EP 2516366 A1 US 2011160497 A1 WO 2011077192 A1	19-09-2012 31-10-2012 30-06-2011 30-06-2011
WO 2009158321	A1 30-12-2009	CN 102076643 A EP 2294039 A1 JP 2011525925 A KR 20110034614 A US 2011130599 A1 WO 2009158321 A1	25-05-2011 16-03-2011 29-09-2011 05-04-2011 02-06-2011 30-12-2009
WO 2009015317	A1 29-01-2009	CN 101874009 A EP 2170786 A1 JP 2010534680 A KR 20100039352 A US 2009030244 A1 US 2011004035 A1 US 2012136182 A1 WO 2009015317 A1	27-10-2010 07-04-2010 11-11-2010 15-04-2010 29-01-2009 06-01-2011 31-05-2012 29-01-2009