



SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT  
BUNDESAMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

① CH 655 081 A5

⑤ Int. Cl.4: C 01 B 4/00  
C 01 B 5/02

**Erfindungspatent für die Schweiz und Liechtenstein**

Schweizerisch-liechtensteinischer Patentschutzvertrag vom 22. Dezember 1978

⑫ PATENTSCHRIFT A5

⑳ Gesuchsnummer: 4929/81

⑦ Inhaber:  
Gebrüder Sulzer Aktiengesellschaft, Winterthur

㉑ Anmeldungsdatum: 30.07.1981

㉒ Patent erteilt: 27.03.1986

④ Patentschrift  
veröffentlicht: 27.03.1986

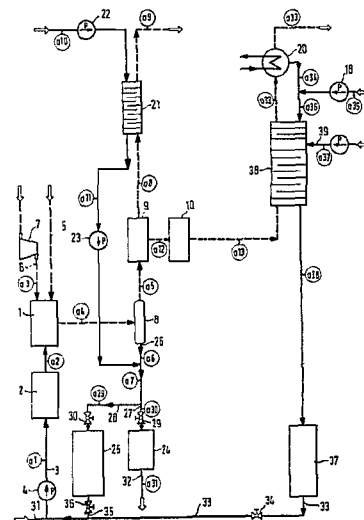
⑦ Erfinder:  
Mandrin, Charles, Dr., Winterthur

⑤ Verfahren zur Herstellung von mit Deuterium angereichertem Wasser bei der Gewinnung von Wasserstoff.

⑤ Eine Synthesegasanlage (1) wird in n aufeinanderfolgenden Perioden betrieben. Während der ersten Periode wird Frischwasser der Synthesegasanlage (1) im Überschuss zugeführt. Das Abwasser aus dem gewonnenen Gemisch wird in einem Kondensator (8) abgetrennt und in einen Speicherbehälter (25) eingespeist. Während der darauffolgenden (n-1) Betriebsperioden dient das gespeicherte Abwasser als Speisewasser für die Synthesegasanlage (1). Das jeweils gewonnene Abwasser wird im Speicherbehälter (25) entsprechend seiner Deuteriumkonzentration geschichtet gespeichert. Das während der letzten Betriebsperiode gewonnene, die höchste Deuteriumkonzentration aufweisende Abwasser wird in einen zweiten Behälter (24) eingespeist und hieraus in eine Schwerwassergewinnungsanlage eingeleitet.

Zur Rekuperation des Deuteriums, das in dem den Kondensator (8) verlassenden, aus Wasserstoff, Dampf und Restkomponenten bestehenden Gasmisch enthalten ist, wird das Gemisch in eine Austauschstufe (38) eingeleitet. Hierin wird das Gasmisch im Gegenstrom in Isotopenaustausch mit Zusatzwasser gebracht, wobei sich das Zusatzwasser an Deuterium anreichert und sodann in die Synthesegasanlage (1) eingespeist wird.

Der Prozess führt zu einer hohen Ausbeute an Schwerwasser in der Schwerwassergewinnungsanlage.



## PATENTANSPRÜCHE

1. Verfahren zur Herstellung von mit Deuterium angereichertem Wasser bei der Gewinnung von Wasserstoff durch katalytische und/oder thermische Spaltung in einer Synthesegasanlage, wobei der Anlage ausser Kohlenstoff oder ein oder mehrere Kohlenwasserstoffe eine Überschussmenge an Wasser bzw. Wasserdampf zugeführt wird, und das die Anlage verlassende Gemisch in die gasförmigen und flüssigen Komponenten getrennt, das dabei gewonnene, aus Abwasser bestehende, mit Deuterium angereicherte Kondensat isoliert und einer Anlage für Gewinnung von schwerem Wasser zugeführt wird, wobei die Synthesegasanlage in mindestens zwei zeitlich aufeinanderfolgenden Betriebsperioden derart betrieben wird, dass in der ersten Betriebsperiode Frischwasser im Überschuss in die Synthesegasanlage eingeleitet wird, und das aus dem gewonnenen Gemisch auskondensierte Abwasser während aufeinanderfolgenden Betriebsperioden jeweils in einem ersten Behälter entsprechend seiner Deuteriumkonzentration geschichtet gespeichert und aus diesem Behälter ausser während der letzten Betriebsperiode Abwasser in die Synthesegasanlage eingeleitet wird, wobei das Abwasser jeweils in die an Deuterium reichste Schicht eingespeist und das Speisewasser jeweils aus der an Deuterium ärmsten Schicht entnommen wird, und dass das während der letzten Betriebsperiode gewonnene, auskondensierte Abwasser in einen zweiten Behälter eingeleitet wird, aus welchem es der Anlage zur Gewinnung von schwerem Wasser zugeführt wird, dadurch gekennzeichnet, dass das aus Wasserstoff, Wasserdampf und Restkomponenten bestehende Gasgemisch aus dem Kondensator in mindestens eine Austauschstufe eingeleitet wird, in welcher Wasserstoff mit Zusatzwasser mit natürlicher Deuteriumkonzentration in Isotopenaustausch gebracht wird, wobei sich das Gasgemisch an Deuterium abreichert und das Zusatzwasser sich an Deuterium anreichert, und dass dieses Wasser ebenfalls gespeichert und während (n-1) Betriebsperioden in die Synthesegasanlage eingespeist wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens in einer Austauschstufe Wasserstoff mit Wasserdampf in Isotopenaustausch gebracht wird, wobei sich der Wasserdampf an Deuterium anreichert, und dass sodann der Wasserstoff im Gegenstrom zu dem Zusatzwasser in Isotopenaustausch gebracht wird, wobei sich der Wasserdampf an Deuterium abreichert und das Zusatzwasser sich an Deuterium anreichert.

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Gasgemisch im Gegenstrom zu dem Zusatzwasser, in welchem Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid gelöst ist, in Isotopenaustausch gebracht wird, wobei sich das Gasgemisch an Deuterium abreichert und das Zusatzwasser an Deuterium anreichert.

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das mit Deuterium angereicherte Zusatzwasser dem Abwasser beigemischt, in dem ersten Behälter gespeichert und daraus der Synthesegasanlage zugeführt wird.

5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das mit Deuterium angereicherte Zusatzwasser in einem dritten Behälter gespeichert wird, und dass während jeder der (n-1) Betriebsperioden nacheinander das Abwasser und das mit Deuterium angereicherte Wasser der Synthesegasanlage zugeführt wird.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von mit Deuterium angereichertem Wasser bei der Gewinnung von Wasserstoff gemäss dem Oberbegriff des Patentanspruches 1.

Ein solches Verfahren ist in der Europäischen Patentschrift 47357 beschrieben.

Es besteht darin, dass in einer Synthesegasanlage Wasserstoff gewonnen wird und mit diesem Prozess ein Verfahren zur

Erzeugung von mit Deuterium angereichertem Wasser als Ausgangsprodukt für eine Schwerwassergewinnungsanlage verbunden ist.

Die Synthesegasanlage wird in mehreren, zeitlich aufeinanderfolgenden Betriebsperioden derart betrieben, dass während der ersten Betriebsperiode Frischwasser im Überschuss in die Synthesegasanlage eingeleitet wird, und dass das aus dem gewonnenen Gemisch in einem Kondensator abgetrennte Abwasser in einen Speicherbehälter eingeleitet wird. Während der darauffolgenden Betriebsperioden wird als Speisewasser für die Synthesegasanlage in dem Behälter gespeichertes Abwasser verwendet und das jeweils gewonnene Abwasser in dem Behälter entsprechend seiner Deuteriumkonzentration geschichtet gespeichert. Das während der letzten Betriebsperiode gewonnene Abwasser mit der höchsten Deuteriumkonzentration wird in einen zweiten Behälter eingeleitet und aus ihm einer Anlage zur Gewinnung von schwerem Wasser zugeführt.

Aus der CH-PS 616 602 ist das nachstehende Verfahren zur Herstellung von mit Deuterium angereichertem Wasser bei der Gewinnung von Wasserstoff bekannt.

Das mit Deuterium angereicherte Wasser soll als Ausgangsprodukt für eine Anlage zur Gewinnung von schwerem Wasser in Kombination mit einer Anlage zur katalytischen Erzeugung von Wasserstoff dienen. In einer Synthesegasanlage wird Methan unter Anwesenheit von mit Deuterium angereichertem Wasserdampf in Wasserstoff, Stickstoff und Kohlendioxid aufgespalten. Aus dem Gasgemisch wird in einem Kondensator mit Deuterium angereichertes Wasser ausgeschieden. Eine Teilmenge des angereicherten Wassers dient dazu, in einer Austauschkolonne Wasserdampf mit Deuterium anzureichern.

Das restliche Gasgemisch wird in mindestens eine Austauschstufe, bestehend aus einer katalytischen Trennstufe für den Isotopenaustausch zwischen Wasserstoff und Wasserdampf und aus einer Austauschkolonne für den Isotopenaustausch zwischen Wasserdampf und einem einer zusätzlichen Wasserquelle entnommenen Wasserstrom eingeleitet. Das hierbei mit Deuterium angereicherte Wasser wird ebenfalls dazu verwendet, den in die Anlage eingeleiteten Wasserdampf mit Deuterium anzureichern, während das aus der Austauschstufe entnommene, aus Wasserstoff und Stickstoff bestehende Gemisch einer Ammoniaksyntheseanlage zugeführt wird.

Die Grenze für die erreichbare Deuteriumkonzentration des als Speisestrom einer Schwerwasseranlage dienenden angereicherten Wassers ist hierbei durch die Massenstromverhältnisse und Trennfaktoren des Wasserstoffherstellungsprozesses bestimmt. Sie kann nicht zum Zwecke einer wirtschaftlichen Schwerwassererzeugung verschoben werden. Dieses trifft insbesondere für die Mengenverhältnisse der in die Synthesegasanlage eingespeisten Brennstoff- und Wasserdampfströme und des entnommenen aus Wasserstoff, Wasserdampf und Restkomponenten bestehenden Gemisches und des auskondensierten Abwassers zu. Ausserdem sind die in der Synthesegasanlage herrschenden Temperaturen für den Deuteriumtrennfaktor zwischen Wasserstoff und Wasser massgebend.

Wie das in der CH-PS 616 602 angegebene Zahlenbeispiel zeigt, kann für das Speisewasser der Schwerwasseranlage eine Deuteriumkonzentration von 333 ppm ( $\frac{D}{D+H}$ ) bei einem Durchsatz von 1000 kmol/h erreicht werden.

Unter der Annahme, dass die Ausbeute des Speisewassers in der Schwerwasseranlage 0.75 ist, ergibt sich eine Schwerwasserproduktion von 4.995 kg/h Schwerwasser und ein a-Faktor von  $2.775 \cdot 10^{-4}$  kg  $D_2O/H_2O$ . Der Wirtschaftlichkeitsfaktor a ist als das Verhältnis der spezifischen Schwerwasserproduktion zum Speisewasser definiert.

Ein Speisewasserdurchsatz von 1 kmol/h mit natürlicher Deuteriumkonzentration von 146 ppm ( $D/H+H$ ), beispielsweise Flusswasser, ergibt einen a-Faktor von  $1.217 \cdot 10^{-4}$  kg  $D_2O/H_2O$ .

Bekanntlich ist der a-Faktor umgekehrt proportional zur Grösse der Schwerwasseranlage und zu ihrem Energieverbrauch.

Es ist ein Ziel der Erfindung gegenüber dem bekannten Verfahren einen höheren a-Faktor zu erreichen.

Gemäss dem in der zitierten Schweizerischen Patentschrift angegebenen Zahlenbeispiel wäre die theoretische Schwerwasserproduktion, die sich aufgrund der äquivalenten Schwerwaserdurchsatzmengen, die in den Speiseströmen zur Verfügung stehen, 28,23 kg/h D<sub>2</sub>O. Tatsächlich ist aber die Produktion, wie vorstehend angegeben wurde, nur 4,995 kg/h D<sub>2</sub>O und die Ausbeute liegt daher bei 17,7%.

Bei dem eingangs erwähnten, in der Europäischen Patentschrift 47 357 beschriebenen Verfahren besteht eine wirtschaftliche Begrenzung darin, dass die Ausbeute der zur Verfügung stehenden Deuteriumquellen relativ tief liegt. Anders ausgedrückt, bedeutet dieses, dass für eine gegebene Grösse der Synthesegasanlage nur relativ wenig Schwerwasser gewonnen werden kann. Das auf der Seite 15 der vorstehend genannten Schweizerischen Patentanmeldung angegebene Zahlenbeispiel führt nach drei Betriebsperioden zu einer Produktion von 2,129 kg/h D<sub>2</sub>O. Wie man sieht, ist diese Ausbeute für vergleichbare Verhältnisse bei einem Prozess gemäss der CH-PS 616 602, bei der die Produktion 4,995 kg/h D<sub>2</sub>O beträgt, kleiner. Die entsprechende Ausbeute ist nur 10%.

Der a-Faktor beträgt nur  $2,42 \cdot 10^{-4}$  kg D<sub>2</sub>O/H<sub>2</sub>O. Jedoch könnte der a-Faktor bei einer grösseren Anzahl von Betriebsperioden erhöht werden. Allerdings würde dann die Ausbeute noch mehr sinken. Die relativ schlechte Ausbeute ergibt sich deswegen, weil das Ammoniaksynthesegas (N<sub>2</sub>+3H<sub>2</sub>), das die Anlage verlässt, noch eine ziemlich hohe Deuteriumkonzentration aufweist, und zwar hauptsächlich während der letzten Betriebsperiode, und weil keinerlei Einrichtungen vorgesehen sind, um dieses Deuterium für die Schwerwasseranlage zurückzugewinnen.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine bessere Ausbeute zu erreichen, als dieses mit einem Verfahren gemäss der Europäischen Patentschrift 47 357 möglich ist und gleichzeitig einen höheren a-Faktor zu erzielen als bei einem Verfahren, wie es aus der CH-PS 616 602 bekannt ist.

Diese Aufgabe wird mit Hilfe der im Anspruch 1 angegebenen Massnahmen gelöst.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung wird mindestens in einer der Austauschstufen Wasserstoff mit Wasserdampf in Isotopenaustausch gebracht, wobei sich der Wasserdampf an Deuterium angereichert, und sodann der Wasserdampf in Gegenstrom zu dem Zusatzwasser in Isotopenaustausch gebracht, wobei sich der Wasserdampf an Deuterium abreichert und das Zusatzwasser sich an Deuterium anreichert.

Bei einer weiteren Ausführungsform der Erfindung wird das Gasgemisch in Gegenstrom zu dem Zusatzwasser, in welchem Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid gelöst ist, in Isotopenaustausch gebracht, wobei sich das Gasgemisch an Deuterium abreichert und das Zusatzwasser sich an Deuterium anreichert.

Bei einer vorteilhaften Ausführungsform des Verfahrens nach Anspruch 5 wird das mit Deuterium angereicherte Wasser in einem dritten Behälter gespeichert, wobei während jeder der (n-1) Betriebsperioden nacheinander das Abwasser und das mit Deuterium angereicherte Wasser der Synthesegasanlage zugeführt wird.

Hierbei ist es ohne Belang, ob während diesen Betriebsperioden zuerst das Abwasser und dann das mit Deuterium angereicherte Wasser der Synthesegasanlage zugeführt wird oder umgekehrt.

Die Erfindung wird im folgenden anhand von zwei Ausführungsbeispielen erläutert.

Fig. 1 zeigt ein Flussschema einer thermischen Synthesegasanlage zur Gewinnung von Wasserstoff, die mit einem System zur

Gewinnung von mit Deuterium angereichertem Wasser gekoppelt ist;

Fig. 2 zeigt ein Flussschema für eine gegenüber Fig. 1 abgewandelte Ausführungsform, und in

Fig. 3 ist ein Flussschema für eine weitere gegenüber Fig. 1 und 2 abgewandelte Ausführungsform dargestellt.

In allen Ausführungsbeispielen soll ein aus Wasserstoff und Stickstoff bestehendes Synthesegasmisch erzeugt werden, welches zur Gewinnung von Ammoniak in einer nicht dargestellten Synthesegasanlage dient.

Die Erfindung ist nicht darauf beschränkt, dass Wasserstoff zur Gewinnung von Ammoniak erzeugt wird, sondern umfasst beispielsweise auch solche Verfahren, bei welchen Wasserstoff zur Methanolvergasung erzeugt wird.

In Fig. 1 handelt es sich bei der katalytischen Synthesegasanlage 1 zur Erzeugung von Wasserstoff bzw. Wasserstoff und Stickstoff um eine in der Praxis übliche und bekannte Ausführungsform, die deshalb nur schematisch dargestellt ist. Sie besteht im wesentlichen aus einem Primärreformer, in welchem ein Katalysator, z. B. Nickeloxid enthalten ist, welchem erhitzter Hochdruckwasserdampf und Kohlenwasserstoff, z. B. Methan, zugeführt werden, einem sogenannten Sekundärreformer, in welchen Luft eingespeist wird und einem Konverter, in welchem eine chemische Reaktion stattfindet, die durch die Bezeichnung  $\text{CO} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{CO}_2 + \text{H}_2$  wiedergegeben wird (vgl. Deutsche Patentschrift 2211 105).

Im Ausführungsbeispiel wird in einem Dampferzeuger 2, dem durch eine Leitung 3 mittels einer Pumpe 4 Frischwasser während der ersten Betriebsperiode und in den folgenden (n-1) Betriebsperioden aus einem Speicherbehälter 25 angereichertes Abwasser zugeführt wird, Hochdruckwasserdampf von beispielsweise ca. 40 bar erzeugt. Dieser Hochdruckwasserdampf wird in den Primärreformer der Synthesegasanlage 1 eingespeist. Ausserdem wird durch eine Leitung 6 ein Kohlenwasserstoff, z. B. Methan, das in einem Kompressor 7 auf den Betriebsdruck der Anlage 1 gebracht worden ist, sowie durch eine Leitung 5 Luft eingeleitet.

Das die Anlage 1 verlassende Gemisch besteht im wesentlichen aus Wasserstoff, Wasserdampf, Kohlendioxid und Stickstoff, wobei aus dem Gemisch in einem Kondensator 8 mit Deuterium angereichertes Wasser abgeschieden wird.

Das im wesentlichen Wasserstoff, Stickstoff, Kohlendioxid und noch Wasserdampfspuren enthaltende Gemisch wird in eine Kohlendioxid-Abtrenneinrichtung 9 bekannter Bauart [vgl. z. B. Chemical Engineering Progress (Vol. 70/No. 2), February 1974, S. 57; Fig. 4] eingespeist.

Anschließend wird das Gemisch in einen Methanator 10 üblicher Bauart eingespeist, in welchem chemische Reaktionen, die durch die Bezeichnungen  $\text{CO} + 3\text{H}_2 \rightarrow \text{CH}_4 + \text{H}_2\text{O}$  und  $\text{CO}_2 + 4\text{H}_2 \rightarrow \text{CH}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$  wiedergegeben werden, stattfinden.

Das im wesentlichen aus Wasserstoff, Wasserdampf und Methanspuren bestehende Gemisch, in welchem der Wasserstoff und der Wasserdampf über die natürliche Deuteriumkonzentration hinaus mit Deuterium angereichert sind, wird in eine erste Austauschstufe eingeleitet. Diese Austauschstufe besteht im wesentlichen aus einer Trennstufe 11, die einen beispielsweise aus Platin oder Nickel bestehenden Katalysator aufweist und einer Austauschkolonne 12.

In der Trennstufe 11 findet ein Isotopenaustausch zwischen Wasserstoff und Wasserdampf statt, wobei sich der Wasserdampf an Deuterium anreichert und der Wasserstoff an Deuterium verarmt. Der in die Trennstufe 11 mittels eines Kompressors 13 geförderte Gas- bzw. Dampfstrom besteht einerseits aus dem den Methanator 10 verlassenden Gemischstrom, dem eine Teilmenge des der Austauschkolonne 12 entnommenen, mit Deuterium angereicherten Wasserstromes mittels einer Pumpe 14 zugeführt wird, wobei aufgrund der latenten Wärme des Gemischstromes der Wasserstrom verdampft. Je nach Bemessung des Gesamtpro-

zesses kann es auch erforderlich sein, zusätzlich den Gemischstrom nachzukühlen oder auch mit einer fremden Wärmequelle zu erwärmen. Ausserdem wird eine Teilmenge des die Austauschkolonne 12 verlassenden Gas- bzw. Dampfgemisches ebenfalls mit Hilfe des Kompressors 13 in die Trennstufe 11 eingeleitet. Diese Rezirkulation wird deshalb vorgenommen, um eine genügend grosse Menge von Wasserdampf in der Trennstufe mit dem Wasserstoff in Kontakt zu bringen und dadurch eine möglichst grosse Deuteriumanreicherung des Wasserdampfes zu erreichen.

Bei gebräuchlichen Katalysatoren, wie z. B. Platin oder Nickel, ist es erforderlich, das in die Trennstufe eintretende Gemisch soweit zu erwärmen, dass der Wasserdampf überhitzt ist, um zu vermeiden, dass durch Wassertröpfchen der Katalysator angegriffen und inaktiv wird.

Zur Erwärmung des Gemisches kann beispielsweise die Kompressionswärme des Kompressors 13 ausgenutzt werden. Sollte diese Wärme nicht ausreichen, wird eine fremde Heizquelle zur erforderlichen Erwärmung des Gemisches angeordnet.

In der Austauschkolonne 12 findet ein Isotopenaustausch zwischen dem Wasserdampf des die Trennstufe 11 verlassenden Gemisches und im Gegenstrom dazu geführten, aus einer zusätzlichen Wasserquelle stammenden Wassers statt, wobei sich das Wasser mit Deuterium anreichert und der Wasserdampf an Deuterium verarmt. Der Wasserstoff des Gemisches nimmt in dieser Austauschkolonne an dem Isotopenaustausch nicht teil.

Im Ausführungsbeispiel ist eine zweite, aus einer Trennstufe 15 und einer Austauschkolonne 16 bestehende Austauschstufe in Serie zu der ersten Austauschstufe im System angeordnet.

Diese Austauschstufe weist ebenfalls einen Kompressor 17 zur Förderung des Gemisches in die Trennstufe 15 auf.

Die Austauschvorgänge in der Trennstufe 15 und in der Austauschkolonne 16 verlaufen in der gleichen Weise wie in der ersten Austauschstufe.

Gegebenenfalls kann es je nach Prozessführung vorteilhaft sein, eine grössere Anzahl solcher Austauschstufen in Serie im System anzuordnen.

Im Ausführungsbeispiel wird aus einer zusätzlichen, nicht dargestellten Wasserquelle Wasser mit natürlicher Deuteriumkonzentration, nachdem es in der Pumpe 18 auf den durch die Synthesegasanlage vorgegebenen Prozessdruck gebracht worden ist, in die Austauschkolonne 16 eingeleitet und dort an Deuterium angereichert und sodann mittels einer Pumpe 19 in die Austauschkolonne 12 der ersten Austauschstufe gefördert. Nachdem es dem die Kolonne 16 verlassenden Gemisch, das im Ausführungsbeispiel aus an Deuterium verarmten Wasserstoff, Stickstoff, Wasserdampf und Methanspuren besteht, in einem Kondensator 20 der ebenfalls an Deuterium verarmte Wasserdampf verflüssigt und in die Austauschkolonne 16 zurückgeführt worden ist, wird das Synthesegasgemisch in eine nicht dargestellte Ammoniaksyntheseanlage eingeleitet.

Ausserdem wird aus einer weiteren zusätzlichen Wasserquelle stammendes Wasser, nachdem es in einer Austauschkolonne 21 durch Isotopenaustausch mit aus der Kohlendioxid-Abtrenneinrichtung entnommen, mit Deuterium angereichertem Wasserdampf in Isotopenaustausch gebracht worden ist und sich hierbei mit Deuterium angereichert hat, dem aus dem Kondensator 8 entnommenen Abwasser zugemischt.

In der Förderleitung des Wasserstromes der zusätzlichen Wasserquelle sind Pumpen 22 und 23 angeordnet, die dazu dienen, das Wasser auf den in der Austauschkolonne 21 herrschenden, durch die Synthesegasanlage 1 vorgegebenen Prozessdruck zu bringen und ausserdem die Druckverluste in den Leitungen zu kompensieren.

Aus der Austauschkolonne 21 wird der Wasserdampf, nach seiner Abreicherung an Deuterium, zusammen mit dem Kohlendioxid aus der Anlage weggeführt.

Ebenfalls wird das in den Austauschstufen 16 und 12 mit Deuterium angereicherte Wasser dem aus dem Kondensator 8 entnommenen Abwasser zugemischt.

Die an den Kondensator 8 angeschlossene Entnahmeleitung 26 für Abwasser und die beiden vorstehend beschriebenen Teilströme, die aus Zusatzwasserquellen stammen und mit Deuterium angereichert sind, verzweigt sich in zwei an die Behälter 24 und 25 angeschlossene Leitungen 27 und 28, in welchen Abschlussorgane 29 und 30 angeordnet sind.

Die in das Flussschema eingetragenen Stellen a1 bis a28 entsprechen den gleichbezeichneten Stellen im Ausführungsbeispiel der CH-PS 616602, worin in einem Zahlenbeispiel die Temperaturen, Drucke, Durchsatzmengen, Deuteriumkonzentrationen und Trennfaktoren angegeben sind.

Im vorliegenden Fall sind mit a29 bis a31 Stellen im Speicherungsprozess des angereicherten Wassers bezeichnet. Die Betriebsweise der Anlage wird im folgenden anhand des Flussschemas erläutert.

Die Betriebszeit wird in n Zeitperioden unterteilt.

Zu Beginn der ersten Betriebsperiode ist der Speicher 25 leer und der Speicher 24 gefüllt. Es sei hierbei darauf hingewiesen, dass der Speicher 24 so gross dimensioniert ist, dass sein Inhalt ausreicht, eine kontinuierliche Speisung der nicht dargestellten Schwerwasseranlage zu gewährleisten.

Zweckmässig wird der Speicher 24 zunächst während einer Betriebszeit der Gesamtanlage von n Perioden, während der die Schwerwasseranlage noch ausser Betrieb gesetzt ist, gefüllt.

Während der ersten Periode wird Flusswasser mit 146 ppm/D/D + H an der Stelle 31 eingespeist und das mit Deuterium angereicherte Wasser, das an den Stellen a7 und a28 vorhanden ist, wird bei geöffnetem Ventil 30 in den Speicher 25 eingeleitet. Das Ventil 29 in der Zuführleitung 27 zum Speicher 24 ist während dieser Zeit geschlossen, und aus dem Speicher 24 wird über eine Leitung 32 angereichertes Wasser für die Schwerwasseranlage entnommen.

Während der nächsten (n-2) Perioden wird das für die Synthesegasanlage benötigte Wasser aus dem Speicher 25 entnommen, wobei das an den Stellen a7 und a28 vorhandene, angereicherte Wasser nach wie vor in den Speicher 25 eingeleitet wird.

Der Speicherbehälter 25 muss so ausgebildet sein, dass das in der Synthesegasanlage 1 erzeugte und im Kondensator 8 abgetrennte, mit Deuterium angereicherte Abwasser geschichtet gespeichert werden kann, so dass keine Durchmischung des während der einzelnen Betriebsperioden gespeicherten Abwassers eintreten kann.

Dieses kann beispielsweise durch geeignete Abmessungen, wie grosse Längen und kleiner Durchmesser oder mit Hilfe von schikanenartigen Einbauten erreicht werden oder mit Hilfe von anderen Massnahmen, wie sie aus dem Gebiet der Warmwasser- und Kältespeicherungstechnik bekannt sind.

Während der Perioden 1 bis n-1 ist der Durchsatz an der Stelle a29 gleich der Summe der Durchsätze an den Stellen a7 und a28.

Während der letzten Periode (n) wird das Restwasser aus dem Speicher 25 für die Wasserstoffherzeugung in der Anlage 1 verwendet und das angereicherte Wasser bei geöffnetem Ventil 29 (Ventil 30 wird geschlossen) in den Speicher 24 eingeleitet. Am Ende der Periode n ist der Speicher 25 leer und der Speicher 24 gefüllt.

Der Durchsatz an angereichertem Wasser ist an der Stelle a31 während aller Perioden konstant. Er wird bestimmt durch die Beziehung:

Der Durchsatz an angereichertem Wasser ist an der Stelle a31 während aller Perioden konstant. Er wird bestimmt durch die Beziehung:

$$\frac{\text{Durchsatz (a31)} = \text{Durchsatz (a30)}}{\text{Dauer der Periode n}}$$

Gesamtdauer aller Perioden 1 bis n

Im folgenden wird ein Zahlenbeispiel für einen Prozess angegeben, wie er in einer Anlage mit 10 Betriebsperioden durchgeführt werden kann.

Betriebsperiode	Betriebsstunden	Inhalt des Speicherbehälters 25* (m <sup>3</sup> )	Deuteriumkonzentration am Punkt a29 ppm D/D+H
I	484	48 622	197
II	536	53 846	238
III	594	59 630	272
IV	658	66 037	298
V	728	73 132	321
VI	806	80 989	339
VII	893	89 691	353
VIII	990	99 327	365
IX	1096	109 999	374
X	1215	0	382
Total	8000		

\* Am Ende der betreffenden Periode

Die angenommene Ausbeute des Speisewassers in der Schwerwasseranlage ist 0,75.

Jährliche Schwerwasserproduktion (8000 h) 38 795,77 kg/Jahr

Im Vergleich dazu:

Europäische Patentschrift 47357 17034 kg/Jahr  
 CH-PS 616602 39960 kg/Jahr  
 a-Faktor 3.18.10<sup>-4</sup>  $\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$

Im Vergleich dazu:

Europäische Patentschrift 47357 2.42.10<sup>-4</sup>  $\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$   
 CH-PS 616602 2.775.10<sup>-4</sup>  $\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$

Die Gesamtausbeute im vorliegenden Zahlenbeispiel beträgt 17 %, in der Europäischen Patentschrift 47357 10 % und in der CH-PS 616602 17 %.

Das vorliegende Zahlenbeispiel zeigt, dass das erfindungsgemässe Verfahren bei einem Betrieb mit 10 Perioden, ein Verfahren gemäss der Europäischen Patentschrift 47357 übertrifft, indem der a-Faktor und die jährliche Produktion sowie die jährliche Gesamtdeuteriumausbeute grösser sind. Ebenfalls wird ein Verfahren gemäss der CH-PS 616602 bezüglich a-Faktor übertroffen mit der gleichen Deuteriumausbeute und einer etwas tieferen Deuteriumproduktion.

Im folgenden werden in einer Zusammenfassung Zahlenbeispiele für 20 Fälle angegeben, und zwar die erzielte Leistung in Abhängigkeit von der Anzahl der Perioden.

In allen Fällen beträgt die gesamte Betriebszeit ein Jahr, d. h. 8000 Stunden.

Im ersten Fall wird die gesamte Betriebszeit von einer einzigen Betriebsperiode ausgefüllt analog zu Fig. 1. Im zweiten Fall besteht die Betriebszeit aus zwei Betriebsperioden, wobei die Daten für die zweite Betriebsperiode angegeben sind, im dritten Fall aus drei Betriebsperioden, wobei die Daten für die dritte Betriebsperiode angegeben sind usw.

#### Zahlenbeispiel

Betriebsperiode	Dauer der letzten Betriebsperiode (Stunden)	Durchsatz am Eintritt der D <sub>2</sub> O-Anlage	Deuteriumkonz. am Eintritt der D <sub>2</sub> O-Anlage in ppm	Schwerwasserproduktion kg/Jahr	a.10 <sup>-4</sup> kg D <sub>2</sub> O/kg H <sub>2</sub> O
I	8000	10458	197	131957	1.642
II	4204	52794	238	83890	1.986
III	2943	36954	272	66975	2.265
IV	2316	29088	298	57957	2.491
V	1942	24390	321	52174	2.674
VI	1695	21294	339	48061	2.822
VII	1521	19098	353	44944	2.942
VIII	1391	17478	365	42477	3.039
IX	1292	16218	374	40468	3.117
X	1214	15246	382	38796	3.181
XI	1151	14454	388	37382	3.232
XII	1099	13806	393	36173	3.274
XIII	1057	13284	397	35129	3.308
XIV	1021	12824	400	34222	3.335
XV	991	12444	403	33428	3.357
XVI	965	12119	405	32731	3.375
XVII	943	11841	407	32116	3.390
XVIII	924	11600	408	31572	3.402
XIX	907	11391	409	31090	3.412
XX	893	11208	410	30661	3.419

Was die Anzahl und Dauer der Betriebsperioden anbelangt, sei auf folgenden Sachverhalt hingewiesen:

In allen genannten Zahlenbeispielen wurde angenommen, dass n Perioden gesamthaft 1 Jahr (8000 Stunden) dauern. In diesem Fall sind relativ grosse Volumen der Speicher 24 und 25 erforderlich, hauptsächlich, wenn die gesamte Betriebsdauer eine grosse Anzahl von Perioden aufweist.

Nun ist es von wirtschaftlichem Interesse, die Speichervolumen möglichst klein und die einzelnen Perioden möglichst kurz zu halten. Der Grund hierfür liegt darin, dass in den Speichern 24 und 25 mit Algenwuchs zu rechnen ist.

Es ist zwar möglich, Algen mit Hilfe einer Chlorierung zu vernichten. Jedoch muss das Chlor in Ionenaustauschern voll-

ständig vor einer Wassereinspeisung in die Synthesegasanlage oder in die Schwerwasseranlage eliminiert werden.

Bei kurzem Aufenthalt des Wassers in den Speichern, beispielsweise von einem Tag, ist zu erwarten, dass der Algenwuchs mit einer leichten Chlorierung oder sogar ohne jegliche Behandlung vermieden werden kann.

Sind nur Spuren von Algen vorhanden, werden diese mit Sicherheit sowohl in dem Reformierofen (Betriebstemperatur ca. 1000°C) als auch in der Schwerwasseranlage (Betriebstemperatur ca. 210°C) vernichtet.

Die kürzeste mögliche Dauer einer Betriebsperiode ist durch die Durchlaufzeit des Wassers durch die Synthesegasanlage vorgegeben. Diese Zeit beträgt bei üblichen derartigen Anlagen einige Stunden bis zu einem Tag.

Nun ist mit Hilfe der erfindungsgemässen Massnahme erreichbar, dass eine günstige durchschnittliche Dauer einer Betriebsperiode ca. 24 h beträgt.

Dieses ist durch entsprechende Steuerung der Frischwasserzugabe der zusätzlichen Wasserquellen, insbesondere an der Stelle a24 möglich.

Bei einem in einer Anlage gemäss der Fig. 1 durchgeführten Verfahren wird das angereicherte Wasser von der Stelle a7 und a28 gemischt und in dem Speicher 24 bzw. 25 gesammelt.

Die Deuteriumkonzentrationen an den Stellen a7 und a28 sind nicht gleich. Meistens ist die Deuteriumkonzentration an der Stelle a7 grösser als an der Stelle a28, wie es aus dem nachstehenden Zahlenbeispiel hervorgeht.

Die Mischung von zwei Wasserströmen mit verschiedenen Isotopenkonzentrationen hat eine Vernichtung von vorhandener Trennarbeit zur Folge.

Vermeidet man eine solche Mischung, ist eine Verbesserung der Leistung der Schwerwasseranlage zu erwarten, d. h. der a-Faktor sollte steigen.

Zahlenbeispiel für die Deuteriumkonzentrationen an den Stellen a7 und a28 entsprechend dem Zahlenbeispiel auf Seite 16

Betriebsperiode	Deuteriumkonz. an der Stelle a7 in ppm	Deuteriumkonz. an der Stelle a28 in ppm
I	196	198
II	244	232
III	282	259
IV	314	281
V	339	299
VI	359	313
VII	376	325
VIII	389	335
IX	400	342
X	409	348
XI	416	353
XII	422	358
XIII	427	361
XIV	430	364
XV	434	366
XVI	436	397
XVII	438	369
XVIII	440	370
XIX	441	371
XX	442	372

Betriebsperiode	Betriebsstunden	Inhalt des Speicherbehälters 25* (m <sup>3</sup> )	Inhalt des Speicherbehälters 37* (m <sup>3</sup> )	Deuteriumkonzentration an den Punkten a7 ppm D/D+H    a28 ppm D/D+H	
I	603	33235	26613	415	356
II	660	36377	29129	423	361

Die Fig. 2 zeigt ein Flussschema einer Anlage für eine verbesserte Ausführungsform, bei welcher die vorstehenden Überlegungen berücksichtigt sind.

Die mit Fig. 1 übereinstimmenden Anlagenelemente sind mit den gleichen Bezugsziffern bezeichnet.

Abweichend von Fig. 1 ist ein dritter Speicher 37 vorgesehen, dessen Entnahmeleitung 33, in der ein Abschlussorgan 34 angeordnet ist, an die Speiseleitung der Synthesegasanlage 1 angeschlossen ist. An Leitung 33 ist die Entnahmeleitung 35 des Speichers 25 angeschlossen, wobei in Leitung 35 ein Absperrorgan 36 angeordnet ist.

Die Speisung mit Flusswasser an der Stelle 31 wird hierbei nur während der ersten Periode der ersten Inbetriebsetzung benutzt, da am Anfang dieser Periode alle drei Speicher leer sind.

Während der ersten Periode wird angereichertes Wasser in die Speicher 25 und 37 eingespeist, während bei der ersten Inbetriebsetzung der Speicher 24 leer bleibt.

Bei jeder der n-2 folgenden Perioden der ersten Inbetriebsetzung (Perioden 2 bis n-1) wird zuerst angereichertes Wasser aus dem Speicher 25 und dann angereichertes Wasser aus dem Speicher 37 oder in umgekehrter Reihenfolge in die Synthesegasanlage 1 eingespeist, wobei abwechselnd Ventil 34 geschlossen und Ventil 36 geöffnet bzw. Ventil 34 und Ventil 36 geschlossen werden.

Gleichzeitig wird analog zu Fig. 1 in dem Speicher 25 angereichertes Wasser von der Stelle a7 gesammelt und abweichend von Fig. 1 angereichertes Wasser von der Stelle a28 in den Speicher 37 eingespeist.

Während der letzten Periode wird Speicher 25 entleert und Speicher 24 und 37 gefüllt.

Für den nächsten Durchgang mit n Perioden steht nun der Inhalt des Speichers 37 als Speisewasser für die Wasserstoffzeugungsanlage 1 während der Periode 1 zur Verfügung. Dieses Wasser ist verhältnismässig reich an Deuterium. Somit werden schon während der ersten Periode relativ hohe Deuteriumkonzentrationen erreicht.

Nach mehreren Durchgängen von jeweils n Perioden stellt sich in der Anlage eine Art Gleichgewicht ein.

Dieses ist so zu verstehen, dass die Deuteriumkonzentrationen nur innerhalb eines Durchganges steigen, dass sie aber nicht mehr steigen bei gleichem Periodenindex von verschiedenen, aufeinanderfolgenden Durchgängen.

Ein solches Gleichgewicht kann aber nur dann erreicht werden, wenn der Inhalt des Speichers 37 am Ende der Periode n genau der Wassermenge entspricht, die für die Speisung der Synthesegasanlage während der ersten Periode des nächsten Durchganges notwendig ist. Dieses kann durch eine geeignete Wahl der Wasserdurchsätze an den Prozesspunkten a24 und a28 erreicht werden.

Diesen Sachverhalt gibt das nachstehende Zahlenbeispiel für einen Prozess wieder, wie er in einer Anlage mit 9 Betriebsperioden durchgeführt werden kann. Um den erwähnten Gleichgewichtszustand zu erreichen, müssen die Durchsätze a24 und a28, abweichend von der CH-PS 616 602, folgendermassen gewählt werden:

a24 = 2318 k mol/h (anstatt 2385 k mol/h) und  
a28 = 2452 k mol/h (anstatt 2519 k mol/h).

Betriebsperiode	Betriebsstunden	Inhalt des Speicherbehälters 25* (m <sup>3</sup> )	Inhalt des Speicherbehälters 37* (m <sup>3</sup> )	Deuteriumkonzentration an den Punkten	
				a7 ppm D/D+H	a28 ppm D/D+H
III	723	39849	31909	429	366
IV	791	43597	34910	434	370
V	865	47675	38176	438	373
VI	947	52195	41795	442	375
VII	1036	57100	45723	445	377
VIII	1134	62501	50049	447	379
IX	1241	68399	54771	449	380
Total	8000				

\* Am Ende der betreffenden Periode

Die angenommene Ausbeute des Speisewassers in der Schwerwasseranlage ist 0.75.

Jährliche Schwerwasserproduktion (8000 h) 25 578 kg/Jahr bestehende Wasseraufbereitungsanlage vorgesehen werden, worin Katalysatorsuren von dem Zusatzwasser abgetrennt werden. In diesem Fall kann der abgetrennte Katalysator wieder in die Kolonne zurückgeführt werden, in dem er an der Stelle 39 eingespeist wird.

a-Faktor 3.74.10<sup>-4</sup>  $\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$  Die Betriebsweise der Gesamtanlage verläuft im übrigen wie die der Fig. 2. Nachstehend folgt ein Zahlenbeispiel für eine Anlage gemäss der Fig. 3.

Im Vergleich dazu:

Europäische Patentschrift 47357

CH-PS 616602

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Fig. 1 (zwei Speicher)

Die Gesamtausbeute im vorliegenden Zahlenbeispiel beträgt 23 %, in der Europäischen Patentschrift 47357 10 %, in der CH-PS 616602 17 % und im Ausführungsbeispiel gemäss Fig. 1 (zwei Speicher) 17 %.

Der a-Faktor ist bei dem Ausführungsbeispiel gemäss Fig. 2 gegenüber Fig. 1 um 17,6 % grösser.

Die Fig. 3 zeigt ein Flusschema einer Anlage einer bezüglich der Deuteriumanreicherung des Zusatzwassers gegenüber den Fig. 1 und 2 abgewandelte Ausführungsform.

Die mit der Fig. 2 übereinstimmenden Anlagenelemente sind mit den gleichen Bezugsziffern bezeichnet.

Abweichend von Fig. 1 bzw. 2 wird das Gasgemisch aus dem Kondensator 8 bzw. Methanator 10 in eine Austauschkolonne 38 eingeleitet und dort im Gegenstrom zu Zusatz-Frischwasser mit natürlicher Deuteriumkonzentration in Isotopenaustausch gebracht, wobei sich das Zusatzwasser an Deuterium anreichert.

In die Austauschkolonne 38 wird als Katalysator Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid an der Stelle 39 eingeleitet.

Der obere Teil der Kolonne dient als Waschstufe, um zu verhindern, dass von dem Gasgemisch mitgerissene Wassertropfen, die Katalysatorsuren enthalten, direkt in die Ammoniak-Synthesegasanlage geführt werden.

Gegebenenfalls kann zwischen der Kolonne 38 und dem Speicher 37 noch eine, im wesentlichen aus Ionenaustauschern

bestehende Wasseraufbereitungsanlage vorgesehen werden, worin Katalysatorsuren von dem Zusatzwasser abgetrennt werden. In diesem Fall kann der abgetrennte Katalysator wieder in die Kolonne zurückgeführt werden, in dem er an der Stelle 39 eingespeist wird.

Die Betriebsweise der Gesamtanlage verläuft im übrigen wie die der Fig. 2. Nachstehend folgt ein Zahlenbeispiel für eine Anlage gemäss der Fig. 3.

#### Zahlenbeispiel

Angabe der Durchsätze:  
für die Prozessstellen a1 bis a13 stimmen die Durchsätze mit denjenigen im Zahlenbeispiel der CH-PS 616602 auf Seite 4 überein.

a29: 3062 kmol/h H<sub>2</sub>O während der ersten (n-1) Perioden  
0 k/mol während der letzten Periode

a30: 3002 kmol/h H<sub>2</sub>O während der letzten Periode  
0 kmol/h während der ersten (n-1) Perioden

a31: 475 kmol/h H<sub>2</sub>O

a32: 4069 kmol/h H<sub>2</sub>  
5837 kmol/h H<sub>2</sub>O-Dampf  
bei 200°C und 30 bar

a33: 4069 kmol H<sub>2</sub>  
7 kmol/H<sub>2</sub>O-Dampf  
bei 29°C und 30 bar

a34: 5830 kmol/h H<sub>2</sub>O  
bei 29°C und 30 bar

a35: 1502 kmol/h H<sub>2</sub>O  
bei 20°C

a36: 7332 kmol/h H<sub>2</sub>O

a37: 815 kmol/h H<sub>2</sub>O-  
mit 10 % NaOH gelöst

a38: 2451.924 kmol/h  
H<sub>2</sub>O mit 3,3 % NaOH gelöst

In der Austauschkolonne 38 fliesst 8147 kmol/h H<sub>2</sub>O mit 1 % NaOH gelöst.

#### Zahlenbeispiel für Fig. 3 mit 9 Betriebsperioden und drei Speicherbehältern

Betriebsperiode	Betriebsstunden	Inhalt des Speicherbehälters 25* (m <sup>3</sup> )	Inhalt des Speicherbehälters 37* (m <sup>3</sup> )	Deuteriumkonzentration an den Punkten	
				a7 ppm D/D+H	a38 ppm D/D+H
I	604	33290	26657	363	291
II	661	36432	29173	369	296
III	723	39849	31909	374	302

Betriebsperiode	Betriebsstunden	Inhalt des Speicherbehälters 25* (m <sup>3</sup> )	Inhalt des Speicherbehälters 37* (m <sup>3</sup> )	Deuteriumkonzentration an den Punkten	
				a7 ppm D D+H	a38 ppm D-D+H
IV	791	43597	34910	379	306
V	866	47730	38220	384	311
VI	948	52250	41840	388	315
VII	1037	57155	45768	392	319
VIII	1135	62557	50093	395	322
IX	1235	68068	54506	398	325
Total	8000				

\* Am Ende der betreffenden Periode

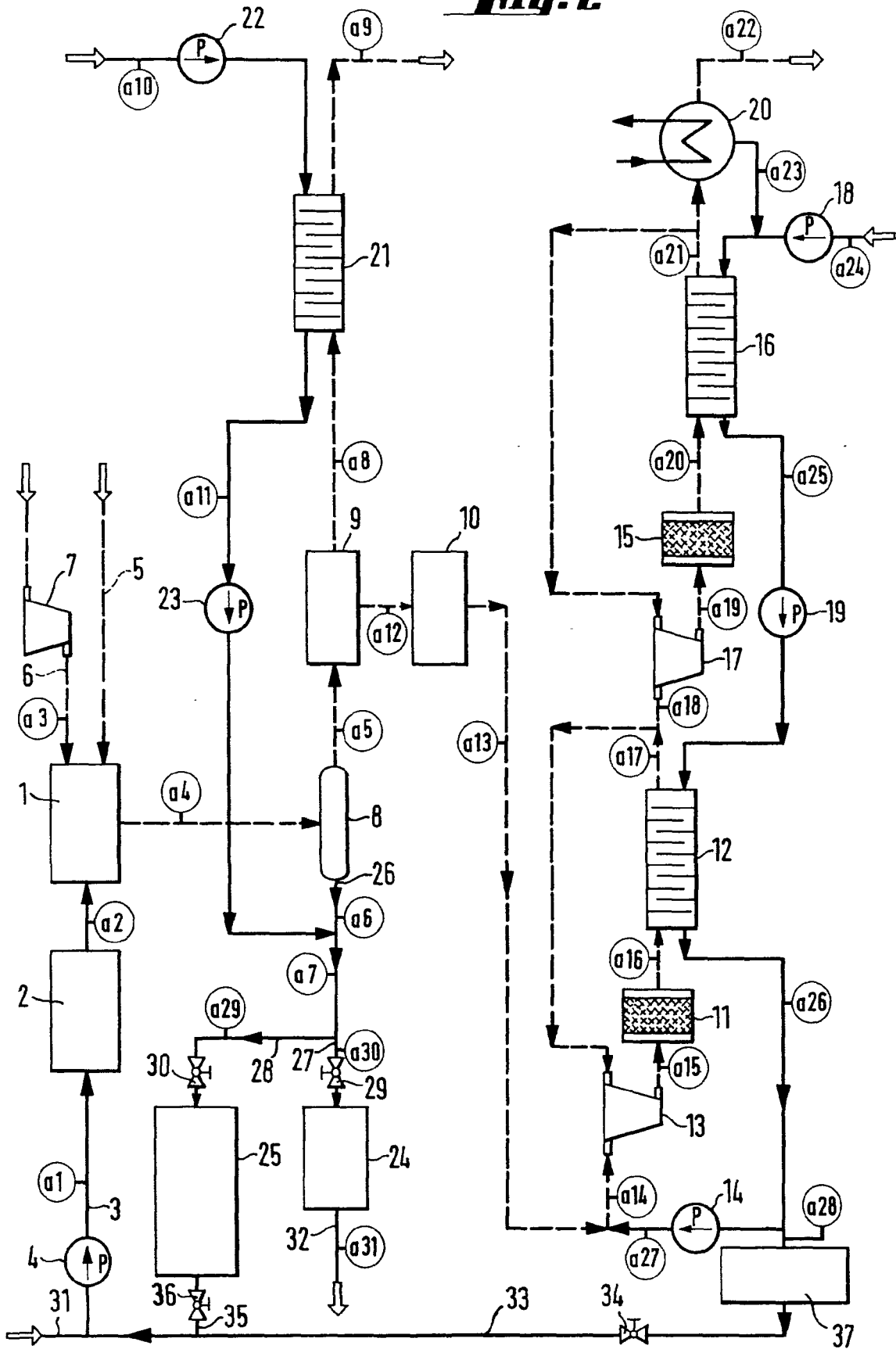
Die angenommene Ausbeute des Speisewassers in der Schwerwasseranlage ist 0.75.

Jährliche Schwerwasserproduktion (8000 h)	22728	kg/Jahr	CH-PS 616602	$2.775 \cdot 10^{-4}$	$\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$
Im Vergleich dazu:			<sup>20</sup> Fig. 1 (zwei Speicher)	$3.18 \cdot 10^{-4}$	$\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$
Europäische Patentschrift 47357 17034			Fig. 2 (drei Speicher)	$3.74 \cdot 10^{-4}$	$\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$
kg/Jahr					
CH-PS 616602	39960	kg/Jahr	<sup>25</sup> Die Gesamtausbeute beträgt im vorliegenden Zahlenbeispiel		
Fig. 1 (zwei Speicher)	38796	kg/Jahr	20 %, in der Europäischen Patentschrift 47357 10 %, in der CH-		
Fig. 2 (drei Speicher)	25578	kg/Jahr	PS 66602 17 %, im Ausführungsbeispiel gemäss Fig. 1 (zwei		
			Speicher) 17 % und im Ausführungsbeispiel gemäss Fig. 2 (drei		
			Speicher) 23 %.		
a-Faktor	$3.324 \cdot 10^{-4}$	$\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$	<sup>30</sup> Hieraus geht hervor, dass die Ergebnisse des Verfahrens nach		
Im Vergleich dazu:			Fig. 3 zwar etwas ungünstiger als nach Fig. 2 sind. Jedoch ist der		
Europäische Patentschrift 47357	$2.42 \cdot 10^{-4}$	$\frac{\text{kg D}_2\text{O}}{\text{kg H}_2\text{O}}$	apparative Aufwand erheblich geringer, da nur eine Austausch-		
			kolonne anstatt zwei Behältern mit Festbettkatalysator und zwei		
			Austauschkolonnen sowie zwei Kompressoren erforderlich ist.		





**Fig: 2**



**Fig:3**

