(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента

(21) Номер заявки

202291667

2024.07.30

(22) Дата подачи заявки

2020.12.02

(51) Int. Cl. *C01B 6/17* (2006.01) **C01B 6/11** (2006.01)

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ БОРГИДРИДА МЕТАЛЛА ИЗ БОРАТА МЕТАЛЛА

(31) 2024400

(32)2019.12.06

(33)NL

(43) 2022.08.03

(86) PCT/NL2020/050750

(87) WO 2021/112670 2021.06.10

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:

Эйч2ФЬЮЭЛ-СИСТЕМЗ Б.В. (NL)

(72) Изобретатель:

Люгтигхейд Герардус Вильхельмус

(NL)

(74) Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

WO-A1-02083551 (56) US-B1-6433129 US-A1-2006078486 US-A-2974015 EP-A1-2098479

Способ получения боргидрида металла Ме(ВН₄)_n из бората металла Ме(ВО₂)_n, в котором Ме (57) обозначает металл или молекулу, которая демонстрирует металлоподобное поведение и может выступать в качестве металла, а п является целым числом, которое соответствует валентности данного металла, в котором на этапе первого псевдоожиженного слоя борат металла обеспечивают в первом псевдоожиженном слое. Первый псевдоожиженный слой псевдоожижают, используя газ, выбранный из по меньшей мере одного газа из газообразного азота N_2 и благородного газа, причем возможно благородный газ выбирают из по меньшей мере одного газа из гелия Не; неона Ne; аргона Аг и ксенона Хе в таких условиях, особенно давлении и температуры, что атомы кислорода удаляются из бората металла, обеспечивая частицы борида металла МеВ_п, возможно ионы. На последующем этапе второго псевдоожиженного слоя частицы борида металла обеспечивают во втором псевдоожиженном слое, который псевдоожижают, используя газообразный водород Н2, в таких условиях, что водород химически реагирует с частицами борида металла, обеспечивая боргидрид металла.

Область техники, к которой относится изобретение

Данное изобретение касается способа получения боргидрида металла из бората металла (бората металла). Данное изобретение дополнительно касается устройства для выполнения этого способа.

Уровень техники изобретения

Водород (H₂) широко признается как один из наиболее обещающих источников энергии будущего вследствие его высокой энергетической плотности и его значительного изобилия и доступности в природе. Кроме того, H₂ справедливо рассматривается как одно из наиболее чистых топлив, единственным отходом которого, получаемым после его использования, является вода.

Однако, несмотря на большие технологические усилия последних десятилетий, затраты, требуемые на получение, хранение и транспортировку H_2 , все еще являются значительными и мешают широкому использованию H_2 в качестве топлива. Это особенно верно, когда водород используют в газообразной форме, из-за очень низкого удельного веса, что означает дополнительные затраты на непрерывное охлаждение или компрессию H_2 в контейнере, подходящем для хранения такого высокореакционноспособного элемента.

Ввиду этого постоянно разрабатываются многообещающие способы и системы хранения водорода с использованием боргидрида $Me(BH_4)_n$, из которого H_2 можно высвобождать гидролизом.

В реакции боргидрида металла $Me(BH_4)_n$ с водой ряд продуктов реакции, таких как $Me(BO_2)_n$ и возможно $MeCl_n$, могут получаться в отработанной топливной смеси, которая может также содержать другие соединения металла, бора и кислорода. Некоторые из этих продуктов реакции могут снова повторно использоваться. Однако известные способы регенерации в боргидрид металла $Me(BH_4)_n$, исходящие из отработанной топливной смеси, все еще являются довольно неэффективными по требуемой энергии и по величине реконверсии из отработанного топлива в боргидрид металла.

Сущность изобретения

Целью данного изобретения является обеспечить эффективный способ превращения продуктов гидролиза боргидрида металла в боргидрид металла.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить эффективный способ реконверсии продуктов гидролиза боргидрида металла в боргидрид металла с использованием, по меньшей мере, одного псевдоожиженного слоя.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить эффективный способ превращения бората металла в боргидрид металла с использованием, по меньшей мере, одного псевдоожиженного слоя.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить эффективный способ превращения твердого бората металла в псевдоожиженном слое в боргидрид металла.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить эффективный способ превращения растворенного бората металла, растворенного в псевдоожиженном слое, в боргидрид металла.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить безотходный способ превращения бората металла в боргидрид металла.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить способ сохранения H_2 в форме боргидрида металла, исходя из продуктов гидролиза боргидрида металла.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить способ повторного использования отработанного топлива в случае, когда боргидрид металла и вода используются в качестве топлива для извлечения водорода.

Другой или альтернативной целью данного изобретения является обеспечить способ эффективного превращения продуктов гидролиза боргидрида металла в борат металла, который может использоваться для дальнейшего превращения в боргидрид металла.

По меньшей мере одна из этих целей достигается с помощью способа получения боргидрида металла $Me(BH_4)_n$ из бората металла $Me(BO_2)_n$, в котором Me обозначает металл или молекулу, которая демонстрирует металлоподобное поведение и может выступать в качестве металла, а n является целым числом, которое соответствует валентности данного металла, rде

на этапе первого псевдоожиженного слоя борат металла обеспечивают в первом псевдоожиженном слое, который псевдоожижают, используя газ, выбранный из по меньшей мере одного газа из газообразного азота N_2 и благородного газа, причем возможно благородный газ выбирают из по меньшей мере одного газа из гелия He; неона Ne; аргона Ar и ксенона Xe в таких условиях, особенно давлении и температуры, что атомы кислорода удаляются из бората металла, обеспечивая частицы борида металла MeB_n , возможно ионы; и

на последующем этапе второго псевдоожиженного слоя частицы борида металла обеспечивают во втором псевдоожиженном слое, который псевдоожижают, используя газообразный водород H_2 , в таких условиях, что водород химически реагирует с частицами борида металла, обеспечивая боргидрид металла.

В одном варианте осуществления борат металла обеспечивают на этапе первого псевдоожиженного слоя (В1) в первом псевдоожиженном слое в состоянии, в котором борат металла растворен в подходя-

щей первой жидкости, возможно содержащей воду, возможно содержащей воду, обеспеченную путем обратного осмоса, возможно содержащей сверхчистую воду СЧВ.

В одном варианте осуществления данная вода удовлетворяет по меньшей мере одному условию из электрической проводимости ниже 1 мкСм/см, возможно ниже 0,5 мкСм/см, возможно ниже 0,1 мкСм/см, возможно ниже 0,06 мкСм/см, возможно 0,056 мкСм/см или ниже и возможно классификации воды типа E-1 ASTM для электроники и полупроводников или лучше.

В одном варианте осуществления борат металла обеспечивают на этапе первого псевдоожиженного слоя в первом псевдоожиженном слое в состоянии, в котором борат металла обеспечивается в твердой форме в подходящей второй жидкости, возможно этаноле, где возможно борат металла является высушенным перед обеспечением в подходящей второй жидкости.

В одном варианте осуществления газообразный кислород O_2 , образованный из химической реакции двух атомов кислорода, удаленных из бората металла, отделяют из первого псевдоожиженного слоя на этапе первого псевдоожиженного слоя, используя подходящую мембрану.

В одном варианте осуществления частицы борида металла MeB_n обеспечиваются на этапе второго псевдоожиженного слоя во втором псевдоожиженном слое в состоянии, в котором частицы борида металла растворены в подходящей третьей жидкости, возможно содержащей толуол.

В одном варианте осуществления частицы борида металла MeB_n обеспечиваются на этапе второго псевдоожиженного слоя во втором псевдоожиженном слое в состоянии, в котором частицы борида металла находятся в твердой форме в подходящей четвертой жидкости, возможно содержащей диэтилен.

В одном варианте осуществления на этапе первого псевдоожиженного слоя температура первого псевдоожиженного слоя меньше, чем максимальная температура, при которой разрывается связь МеВ, чтобы сохранить связь МеВ нетронутой.

В одном варианте осуществления содержащий способ рециркуляции циркулирующей смеси соединений металла, бора и кислорода, дающий борат металла $Me(BO_2)_n$, обеспечиваемый на этапе первого псевдоожиженного слоя.

В одном варианте осуществления способ рециркуляции содержит способ рециркуляции, описанный ниже

В другом аспекте данное изобретение обеспечивает способ рециркуляции для получения бората металла $Me(BO_2)_n$, в котором $Me(BO_2)_n$, которое соответствует валентности данного металла, из циркулирующей смеси хлорида металла $Me(Cl)_n$ и соединений, содержащих металл, бор и оксид, где хлорид металла отделяется из данной смеси, и гидроксид металла $Me(CH)_n$ обеспечивается в смесь, чтобы химически реагировать с соединениями, давая борат металла.

В одном варианте осуществления данные соединения содержат тетраборат металла.

В одном варианте осуществления хлорид металла отделяют от смеси, используя центробежные силы.

В одном варианте осуществления отделенный хлорид металла смешивают с водой, возможно водой, обеспеченной с помощью обратного осмоса, возможно сверхчистой водой СЧВ, и водную смесь хлорида металла подвергают этапу электролиза €, дающего гидроксид металла МеОН и атомы хлора, после чего атомам хлора далее позволяют химически реагировать с водой, образуя хлороводород HCl.

В одном варианте осуществления гидроксид металла из этапа электролиза обеспечивают в циркулирующую смесь.

В одном варианте осуществления данная вода удовлетворяет, по меньшей мере, одному условию из электрической проводимости ниже 1 мкСм/см, возможно ниже 0,5 мкСм/см, возможно ниже 0,1 мкСм/см, возможно ниже 0,06 мкСм/см, возможно 0,056 мкСм/см или ниже и возможно классификации воды типа E-1 ASTM для электроники и полупроводников или лучше.

В одном варианте осуществления хлороводороду позволяют выделяться в виде газообразного хлороводорода, который отводят.

В одном варианте осуществления циркулирующую смесь нагревают, чтобы превращать соединения, содержащие металл, бор и оксид, особенно тетраборат металла, в борат металла.

В одном варианте осуществления данный металл выбирают из по меньшей мере одного металла из натрия Na; калия K; лития Li и магния Mg.

В еще одном аспекте данное изобретение обеспечивает устройство, приспособленное выполнять вышеуказанный способ.

Краткое описание чертежей

Другие признаки и преимущества данного изобретения станут очевидны из описания изобретения в виде неограничивающих и неисключающих вариантов осуществления. Эти варианты осуществления не следует рассматривать как ограничивающие объем защиты. Специалист в данной области техники будет понимать, что другие альтернативные и эквивалентные варианты осуществления данного изобретения могут быть представлены и выполнены на практике без отклонения от объема настоящего изобретения. Варианты осуществления данного изобретения будут описаны со ссылкой на сопровождающие чертежи, на которых подобные или одинаковые численные обозначения означают подобные, одинаковые или со-

ответствующие части, где

фиг. 1 показывает схематичный вид способа согласно одному варианту осуществления данного изобретения для получения боргидрида металла и

фиг. 2 показывает схематичный вид способа согласно другому варианту осуществления данного изобретения для получения бората металла.

Подробное описание вариантов осуществления

Схематичное представление одного варианта осуществления способа данного изобретения показано на фиг. 1. Отработанное топливо обычно в мокрой форме, содержащее борат металла Ме(ВО₂)_п и возможно хлорид металла MeCl_n, превращается в боргидрид металла Me(BH₄)_n с использованием двух псевдоожиженных слоев в двух разных этапах способа. Энергия, требуемая в способах с псевдоожиженным слоем, обеспечивается, среди прочего, в виде давления и/или тепла. Данный металл включает в себя любой материал, обычно называемый металлом, включая щелочные металлы, щелочно-земельные металлы, переходные металлы и комплексные металлы. Способ ниже описывается далее главным образом со ссылкой на натрий в качестве металла, но другие металлы, такие как, среди прочего, калий К; литий Li и магний Mg; или любая молекула, которая может демонстрировать металлоподобное поведение и действовать в качестве металла, также могут быть использованы. Данный металл или металлоподобнодействующая молекула действует в качестве носителя для групп ВО2, В, ВН4, В4О7 и др. Отработанным топливом S обычно называют смесь соединений, которая получается из реакционных способов, превращающих боргидрид металла в газообразный водород Н₂, который может быть использован в топливном элементе для генерации электрической энергии. Превращение боргидрида металла может давать отработанную топливную смесь различных соединений в зависимости от конкретных условий превращения. Такое превращение может вызываться катализатором и/или кислотой. В последнем случае отработанное топливо S может содержать хлорид металла, когда, например, хлороводород применяют в качестве кислоты, ускоряющей реакцию.

В способе, показанном на фиг. 1, водная смесь, обозначенная как отработанное топливо S, например буры $Na_2B_4O_7(вод)$; бората натрия $NaBO_2(вод)$ и хлорида натрия NaCl превращается в способе рециркуляции R в борат натрия $NaBO_2$. Борат натрия (метаборат натрия) может быть в гидратной форме, обычно записываемой как $NaBO_2 \cdot xH_2O$. Один вариант осуществления способа рециркуляции R описывается ниже со ссылкой на фиг. 2.

На этапе первого псевдоожиженного слоя B1 обеспечивают первый псевдоожиженный слой, который состоит из подходящей текучей среды при заданном давлении и нагретый до заданной температуры, в который добавляют благородный газ или газообразный молекулярный азот N_2 . Благородный газ или молекулярный азот вводят в первый псевдоожиженный слой в качестве ударных элементов, чтобы промотировать высвобождение атомов кислорода из бората натрия $NaBO_2$, обеспеченного в первый псевдоожиженный слой.

В одном варианте осуществления данного изобретения борат натрия обеспечивают в виде твердого вещества, например в виде одного из его гидратов, в первый псевдоожиженный слой в подходящей текучей среде. В этом случае жидкость, из которой образован первый псевдоожиженный слой, представляет собой этанол C_2H_6O . В другом варианте осуществления данного изобретения $NaBO_2$ обеспечивают в виде концентрированной жидкости в первый псевдоожиженный слой. В этом случае жидкость, из которой образован первый псевдоожиженный слой, представляет собой сверхчистую воду СЧВ. СЧВ может удовлетворять по меньшей мере одному условию из электрической проводимости ниже 1 мкCm/cm, возможно ниже 0.5 мкCm/cm, возможно ниже 0.1 мкCm/cm, возможно ниже 0.06 мкCm/cm, возможно 0.056 мкCm/cm или ниже и возможно классификации воды типа E-1 ASTM для электроники и полупроводников или лучше. Вода может обеспечиваться с помощью способа обратного осмоса. Преимуществом обеспечения бората металла $Me(BO_2)_n$ в виде концентрированной жидкости может быть то, что энергии связей между атомами кислорода и атомом бора меньше, чем в случае, когда $Me(BO_2)_n$ обеспечивают в виде твердого вещества. Следовательно, меньше энергии потребуется для высвобождения атомов кислорода из бората металла $Me(BO_2)_n$, когда его обеспечивают в виде концентрированной жидкости.

В одном варианте осуществления данного изобретения благородный газ, присутствующий в первом псевдоожиженном слое, имеет массу больше, чем масса кислорода. В этом случае можно использовать криптон Кг или ксенон Хе. Ввиду различия массы и размера между атомами этих, более тяжелых благородных газов и атомов кислорода отрыв атомов кислорода от бората металла облегчается. В другом варианте осуществления данного изобретения благородный газ, присутствующий в первом псевдоожиженном слое, представляет собой аргон Аг. Преимущество использования Аг в первом псевдоожиженном слое заключается в том факте, что Аг является менее дорогим из благородных газов и имеет массу, близкую к массе кислорода. Это делает Аг очень подходящим элементом, который может быть использован, чтобы ускорять отрыв кислорода от бората металла. Специалисту будет понятно, что любой благородный газ может быть использован в вышеописанном способе, и что данное изобретение не ограничивается вышеприведенными примерами. В случае, когда металл является натрием, температура первого псевдоожиженного слоя В1 меньше, чем максимальная температура, при которой связь NaB будет разрываться, чтобы сохранять связь NaB или связь МеВ, в общем, нетрону-

той.

После облегчения отрыва атомов кислорода от бората металла благородный газ или газообразный азот может покидать псевдоожиженный слой. Такие выпускаемые элементы могут затем захватываться и сохраняться и затем повторно вводиться в данный способ. Удаленный атом кислорода будет реагировать в молекулы кислорода. Мембранные фильтры применяют для отделения газообразного кислорода и возможно также других газов из псевдоожиженного слоя.

Остающаяся группа MeB_n, NaB в варианте осуществления на фиг. 1, полученная на этапе первого псевдоожиженного слоя B1 после удаления кислорода, отделяется в первом псевдоожиженном слое от свободного кислорода. Разделение между атомами благородного газа или азота и атомами кислорода, остающимися в первом псевдоожиженном слое, облегчается, когда используют более тяжелые благородные газы, вследствие значительного различия в массе и размере между атомами такого благородного газа и атомами или молекулами кислорода.

Затем на этапе второго псевдоожиженного слоя B2 данного способа во второй псевдоожиженный слой обеспечивают полученную группу MeB_n . Второй псевдоожиженный слой состоит из подходящей текучей среды при заданном давлении и при заданной температуре, к которой добавляют молекулярный водород H_2 . Молекулярный водород реагирует с MeB_n с получением боргидрида металла $Me(BH_4)_n$.

B одном варианте осуществления данного изобретения группу MeB_n обеспечивают во второй псевдоожиженный слой в растворенной жидкой фазе. B этом случае жидкость, из которой образован второй псевдоожиженный слой, представляет собой диэтилен. B другом варианте осуществления данного изобретения MeB_n обеспечивают во второй псевдоожиженный слой в виде твердого вещества. B этом случае жидкость, из которой образован второй псевдоожиженный слой, представляет собой толуол.

 MeB_n циркулирует во втором псевдоожиженном слое, тогда как водород подается в пузырьках под влиянием давления и температуры. В конце этого этапа $Me(BH_4)_n$ получается посредством реакции водорода, реагирующего с MeB_n , обеспеченного во второй псевдоожиженный слой.

Во всем этом способе все жидкости, используемые в первом и втором псевдоожиженных слоях, и все добавляемые газы и элементы могут повторно использоваться в последующих способах. По этим причинам такие способы можно рассматривать как безотходные, так как не создаются никакие загрязнители или отходы.

Как показано в виде варианта осуществления на фиг. 2, отработанное топливо S из $Na_2B_4O_7(вод)$ (тетраборат натрия), $NaBO_2(вод)$ и NaCl подается в мокрой форме на этапы первого способа рециркуляции R1. Хлорид металла отделяют от отработанного топлива (циркулирующая смесь) с помощью способа разделения, такого как способ, применяющий центробежные силы. Отделенный хлорид металла растворяют в воде H_2O и выполняют электролиз E такого раствора. Этот электролиз дает гидроксид металла, NaOH в описываемом варианте осуществления и атомы хлора.

Гидроксид металла обеспечивают в циркулирующую смесь (смесь отработанного топлива), позволяя химическую реакцию (превращение) тетрабората натрия в борат натрия, одновременно нагревая циркулирующую смесь, чтобы ускорить химическую реакцию. Гидроксид металла также отдельно подается в циркулирующую смесь, чтобы начать данный способ. Атомы хлора в водном растворе после электролиза Е далее реагируют с водой, давая хлороводород HCl, которому позволяют уходить из раствора и выпускают. Хлороводород можно снова использовать в качестве кислотного промотора для осуществления реакции превращения боргидрида металла в водород. Фиг. 2 показывает растворение хлорида натрия в воде, способ электролиза Е и реакцию атома хлора с водой в виде трех реакционных блоков, но реально они происходят в одном технологическом окружении.

Борат натрия из способа рециркуляции R1 подают на другие этапы способа, обеспечивая боргидрид натрия. В варианте осуществления на фиг. 2 борат натрия обеспечивают в этап первого псевдоожиженного слоя B1 из варианта осуществления на фиг. 1. Воду, используемую в различных этапах способа, показанных на фиг. 2, а также на фиг. 1, обеспечивают с помощью способа обратного осмоса RO и особенно сверхчистую воду СЧВ обеспечивают в способе сверхочистки UP после способа RO. Данная вода удовлетворяет по меньшей мере одному условию из электрической проводимости ниже 1 мкСм/см, возможно ниже 0,5 мкСм/см, возможно ниже 0,1 мкСм/см, возможно ниже 0,06 мкСм/см, возможно 0,056 мкСм/см или ниже и возможно классификации воды типа E-1 ASTM для электроники и полупроводников или лучше.

Описанные способы обычно применяют к способу превращения любого бората металла в соответствующий боргидрид металла. В одном варианте осуществления металл, используемый в данном способе, может быть натрием Na в качестве металла ввиду его распространенности и высоких величин свободной энергии его соединений. Основные величины энергий Гиббса и мольные массы элементов, участвующих в способе рециркуляции, когда используемым металлом является натрий, показаны в таблице ниже.

	Энергия Гиббса	Мольная масса	Энергия Гиббса
	[кДж/моль]	[г/моль]	[кДж/кг]
NaOH **	- 379,5	40,0	- 9,488.0
NaBO ₂ ***	- 906,5	65,08	- 13,776.6
NaBH ₄ **	- 123,9	37,8	- 3,275.9

^{*} https://en.wikipedia.org/wiki/List_of_standard_Gibbs_free_energies_of_formation

Если Na является металлом, вовлекаемым в данный способ, отработанное топливо может содержать буру $Na_2B_4O_7$, которая может легко превращаться в борат металла $NaBO_2$ путем обеспечения энергии в форме температуры к отработанному топливу.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Способ получения боргидрида металла $Me(BH_4)_n$ из бората металла $Me(BO_2)_n$, в котором Me обозначает металл или молекулу, которая демонстрирует металлоподобное поведение и может выступать в качестве металла, а n является целым числом, которое соответствует валентности данного металла, в котором

на этапе первого псевдоожиженного слоя (B1) борат металла обеспечивают в первом псевдоожиженном слое, который псевдоожижают, используя газ, выбранный из по меньшей мере одного газа из газообразного азота N_2 и благородного газа, причем возможно благородный газ выбирают из по меньшей мере одного газа из гелия He; неона Ne; аргона Ar и ксенона Xe в таких условиях, особенно давлении и температуры, что атомы кислорода удаляются из бората металла, обеспечивая частицы борида металла MeB_n , возможно ионы; и

на последующем этапе второго псевдоожиженного слоя (B2) частицы борида металла обеспечивают во втором псевдоожиженном слое, который псевдоожижают, используя газообразный водород H_2 , в таких условиях, что водород химически реагирует с частицами борида металла, обеспечивая боргидрид металла.

- 2. Способ по п.1, в котором борат металла обеспечивают на этапе первого псевдоожиженного слоя (В1) в первом псевдоожиженном слое в состоянии, в котором борат металла растворен в подходящей первой жидкости, возможно содержащей воду, возможно содержащей воду, обеспеченную путем обратного осмоса, возможно содержащей сверхчистую воду СЧВ.
- 3. Способ по п.2, в котором данная вода удовлетворяет по меньшей мере одному условию из электрической проводимости ниже 1 мкСм/см, возможно ниже 0,5 мкСм/см, возможно ниже 0,1 мкСм/см, возможно ниже 0,06 мкСм/см, возможно 0,056 мкСм/см или ниже и возможно классификации воды типа Е-1 ASTM для электроники и полупроводников или лучше.
- 4. Способ по п.1, в котором борат металла обеспечивают на этапе первого псевдоожиженного слоя (В1) в первом псевдоожиженном слое в состоянии, в котором борат металла обеспечивают в твердой форме в подходящей второй жидкости, возможно этаноле, где возможно борат металла сушат перед обеспечением в подходящей второй жидкости.
- 5. Способ по любому из пп.1-4, в котором газообразный кислород O_2 , образованный из химической реакции двух атомов кислорода, удаленных из бората металла, отделяют из первого псевдоожиженного слоя на этапе первого псевдоожиженного слоя (B1), используя подходящую мембрану.
- 6. Способ по любому из пп.1-5, в котором частицы борида металла MeB_n обеспечивают на этапе второго псевдоожиженного слоя (B2) во втором псевдоожиженном слое в состоянии, в котором частицы борида металла растворены в подходящей третьей жидкости, возможно содержащей толуол.
- 7. Способ по любому из пп.1-5, в котором частицы борида металла MeB_n обеспечивают на этапе второго псевдоожиженного слоя (B2) во втором псевдоожиженном слое в состоянии, в котором частицы борида металла находятся в твердой форме в подходящей четвертой жидкости, возможно содержащей диэтилен.
- 8. Способ по любому из пп.1-7, в котором на этапе первого псевдоожиженного слоя (В1) температура первого псевдоожиженного слоя меньше, чем максимальная температура, при которой разрывается связь МеВ, чтобы сохранить связь МеВ нетронутой.
- 9. Способ по любому из пп.1-8 и содержащий способ рециркуляции циркулирующей смеси соединений металла, бора и кислорода, дающий борат металла $Me(BO_2)_n$, обеспечиваемый на этапе первого псевдоожиженного слоя (B1).
- 10. Способ по любому из пп.1-9, в котором данный металл выбирают из по меньшей мере одного металла из натрия Na; калия K; лития Li и магния Mg.

^{**} Handbook of Chemistry and Physics, 76th edition

^{***} www.citrination.com

