

فرآوری ایلمینیت فاچیه کهنهوج به منظور پر عیار سازی آن و تهیه رو تیل مصنوعی

دکتر غلامحسین فیضی

گروه شیمی - دانشکده علوم - دانشگاه تربیت معلم تهران

ناخالصی ها است (۱) و (۲). نظر به اهمیتی که TiO_2 در کشور ما دارد، سازمانها و مراکز تحقیقاتی زیادی در کشور کار پر عیار سازی ایلمینیت کهنهوج را شروع کرده اند. اما روش این مراکز صرفاً روش‌های فیزیکی و مکانیکی بوده است که محصولی با عیار حدود ۴۰ تا ۲۲ درصد TiO_2 را نتیجه داده است. بعلاوه نمونه هایی در چین و چک اسلواکی نیز مورد تغییظ قرار گرفته است. در چک اسلواکی از نمونه دارای عیار ۲/۲۲ درصد به تغییظ شده های تا حد اکثر ۲۶/۸۲ درصد رسیده اند (۳) و در چین از نمونه ۲۹ درصد به ۴۵/۲ درصد دسترسی یافته اند (۴).

مشکل اساسی ما، رسیدن به عیار بالاتر از این حد بود که با روش‌های فیزیکی ممکن نبوده و باید با روش‌های شیمیایی مناسب این هدف را پیگیری کرد.

کارهای عملی

بنظر تغییظ ایلمینیت، مقداری از نمونه پر عیار طبیعی را که در ساحل رودخانه در گز کهنهوج اباشته شده بود از محل تهیه و برای عملیات مختلف به آزمایشگاه منتقل کردیم. اولین کار آزمایشگاهی برای شناسایی ترکیبات مختلف کانی، تجزیه توسط اشعه ایکس بود و با این روش معلوم کردیم که کانس مذبور از ایلمینیت، مینیت، پیروکسین، آمفیبول، زیرکن رو تیل و هماتیت تشکیل شده است.

چکیده
مقداری از کانس ایلمینیت کهنهوج که بطور طبیعی در کناره های رودخانه در گز کهنهوج تغییظ شده بود فراهم گردید و نمونه ای از آن با اشعه ایکس بررسی شد. آنالیز شیمیایی نشان داد که عیار نمونه ۴/۸۴ درصد بود. مقداری از کانس از ذکر شده با سنگ شکن ذکری و مخروطی تامش ۲ خرد شد و حدود ۱/۵ کیلوگرم از آن تهیه گردید.

تجزیه سرندی نشان داد که محصولات بامش (۲+۲۰) و (۰+۲۰ و ۲۰-) برای پر عیار سازی مناسب تر بودند. عملیات جیگ، میز و ماریج و جدایش الکترومناظی و الکرواستاتیکی سبب شدند که محصولی با ۲۲/۲ درصد TiO_2 نتیجه شود. سپس محصول پر عیار شده را با کک احیا، کرده و عملیات کانی شویی با هیدروکلریک اسید و سولفوریک اسید، روی آن انجام دادیم. کانی شویی احیا شده با مذکور کلریک اسید و یکی از حللاهای متانول، متانول یا اتیلن لیکول کامل گردید و معلوم شد که اگر غلظت اسید برابر با ۶/۵ در حلal نیز اتیلن گلیکول باشد، ایلمینیت با عیار ۶۲/۵ TiO_2 بدست می آید.

کانس ایلمینیت ($FeTiO_3$) کهنهوج واقع در استان وسان را حدود ۳ درصد TiO_2 تشکیل می دهد که همراه با

مقداری از نمونه را در دستگاه پودر کننده، تا حد میش
۲۰۰) خرد کردیم و پس از ذوب قلیائی و حل آن در یک بوته
تفلی، محصول را با روش‌های کلاسیکی و اسپکتروفوتومتری
کانسار را طبق جدول زیر بدست آوریم

جدول ۱ - نتایج حاصل از آنالیز نمونه اولیه

ترکیب انداره گیری شده	SiO_2	Al_2O_3	TiO_2	FeO	Fe_2O_3	CaO
درصد	۳۷/۲	۱۲/۱۲	۴/۸۴	۱۲/۷۹	۱۲/۳۲	۷/۲۵
ترکیب انداره گیری شده	Na_2O	K_2O	MnO	P_2O_5	L.O.I	MgO
درصد	۰/۲۵	۰/۴۲	۰/۶۵	۰/۰۳	۴/۰۹	۵/۵۴

L.O.I - کاهش در اثر سوزانیدن

عملیات مغناطیسی روی نمونه با دانه بندی مثل
۲۰) توانست جدایش مناسبی را برای ایلمینیت از سب
موجوده در آن فراهم آورد. اما جدایش الکترواستا
محصول پرعیار خوب و باطله را نتیجه داد. این هم
پرعیار مورد عمل جدایش مغناطیسی خشک در شد
آمیر قرار گرفت و محصولی با عیار ۲۸/۰۲ درصد
بدست آمد.

ساختار این محصول در جدول زیر داده شده است.

پرعیارسازی فیزیکی را با خرد کردن نمونه تامش (-۲۱)
شروع کردیم و با تجزیه سرندی، دانه های با ابعاد مختلف را
طبقه بندی کردیم و مورد بررسی و آنالیز قرار دانیم. معلوم
گردید که دو دانه بندی با مش (۲۰+۲۰) و مش (۲۰+۲۰+۲۰)
برای پرعیارسازی مناسب تر هستند. زیرا دانه بندی اول ۷/۲۲
درصد کانسار را تشکیل می داد که دارای ۵۹/۲۶ درصد از کل
 TiO_2 بود و دانه بندی دوم ۲۵/۲۲ درصد کانسار را شامل
می شد که ۲۲/۴۱ درصد از کل TiO_2 را در خود داشت (۵).

این دو نوع دانه بندی برای عملیات پرعیارسازی به روش
چیگ، میز و مارپیچ استفاده شد. و سپس محصول پرعیار را
برای جدا کردن الکترومغناطیسی و الکترواستاتیکی بکار بردهیم.

جدول ۲ - ساختار پرعیار نهایی

ترکیب	TiO_2	FeO	Fe_2O_3	SiO_2	CaO
درصد	۳۸/۰۲	۲۲/۲۲	۱۹/۰۹	۲/۲۲	۲/۲۵

فرمول کانی های این محصول و درصد تقریبی، هر کانی را می توان بصورت زیر نوشت:

کانی	ایلمینیت	منیت	ایلمونیت	سیلیکاتها
درصد	۲۰	۵	۲۲	۲

تا این مرحله ۴۲ درصد جدا شده و بقیه بصورت باطله دور ریخته شد. از جدایش الکترومغناطیسی این ترکیب پرعيار.

جدول ۳ - نتایج آنالیز کامل ایلمینیت پرعيار شده به روشهای فیزیکی و مکانیکی

ترکیب	SiO_2	Al_2O_3	TiO_2	FeO	Fe_2O_3
درصد	۱/۰۲	۰/۴۵	۲۳/۲	۲۱	۳۳/۸
ترکیب	MgO	Na_2O	K_2O	L.O.I	CaO
درصد	۰/۳	ناچیز	ناچیز	کم	۰/۱

۶- اثر محلو ط آبی اتیلن گلیکول + HCl روی فرآیند کانی شویی در هر آزمایش، حدود ۲/۵ گرم ایلمینیت پرعيار شده (عيار ۲۳/۲ درصد) را در یک بالن ۳۰۰ میلی لیتری (شکل ۱) ریخته و به آن ۱۲۵ میلی لیتر حلal کانی شویی اضافه می کردیم. تا دمای 110°C گرم کرده و در غواص زمانی معین، مقدار یک میلی لیتر از محلول را خارج می کردیم و مقدار آهن آنرا با دستگاه جذب اتمی اندازه می گرفتیم. عملیات کانی شویی با هیدروکلریک اسید را یکبار مستقیماً روی نمونه پرعيار شده و بار دیگر روی نمونه احیا شده با ذغال کک (کک مورد استفاده از حوزه آبیک تهیه شده و ۶۲ درصد کریں داشته است)، انجام دادیم. در مورد شستشوی با سولفوریک اسید، از نمونه احیا شده استفاده کردیم. نتایج بدست آمده در جدول ۴ و ۵ و ۶ و شکل های ۲ و ۳ و ۴ داده شده است.

این نتایج راهنمای ما در انتخاب اسید و غلظت آن شد. برای بزرگی اثر الکل ها، محلو ط های آبی اسید و آنها را بشرح زیر تهیه کرده و به عنوان حلal کانی شویی مورد استفاده قرار دادیم. به محلول غلیظ هیدروکلریک اسید آنقدر الکل افزودیم که غلظت اسید به ۹ و ۶ و ۲/۵ و ۳ و ۱ نرمائ تقلیل

اصولاً با روشهای فیزیکی و مکانیکی و بدون صرف وقت زیاد، نمی توان نمونه پرعيارتری را از ایلمینیت تهیه کرده و برای این منظور باید از روشهای پرعيار سازی شیمیایی استفاده نمود (FeO, TiO_2 دارای ماکسیموم ۵۲/۷ درصد TiO_2 است) لذا، عملیات کانی شویی با هیدروکلریک اسید، سولفوریک اسید و محلو ط از HCl و الکلها را (۱) انجام دادیم تا نوایم آهن و دیگر ناخالصی های موجود در ایلمینیت را حل کرده و از آن جدا کنیم. نتیجه اسید شویی روی دانه بندهی های مختلف نشان داد که اگر دانه بندهی ایلمینیت بین مش ۱۵۰-۱۰۰ باشد، عمل جداسازی آهن بهتر انجام می شود.

در تمام این عملیات کانی شویی به روش شیمیایی هدف های زیر مورده نظر بوده است.

- اثر غلظت محلول HCl روی فرآیند کانی شویی
- اثر محلول H_2SO_4 و غلظت آن روی فرآیند کانی شویی و مقایسه با اثر محلول HCl
- اثر احیای نمونه روی فرآیند کانی شویی با اسید
- اثر محلو ط آبی متانول + HCl روی فرآیند
- اثر محلو ط آبی اتانول + HCl روی فرآیند

نتایج بدست آمده برای مخلوط اسید و الکل در ۶ و ۸ و شکل های ۵ و ۶ و ۷ نشان داده شده اند. شکل ۸ اثر محلول هیدروکلریک اسید ۴/۵ مولار همراه با مخلوط اسید و الکل در ۴ و ۶ نشان داده شده است.

یابد. علت انتخاب HCl توانایی زیاد آن در حذف آهن در غلظت های بالا نسبت به H_2SO_4 و کمی مشکل فاضلاب اسیدی و امکان بازیابی مجدد آن می باشد.

جدول ۴ - تأثیر غلظت هیدروکلریک اسید روی حذف آهن موجود در الیمنیت

مولاریته اسید	در صد آهن حذف شده توسط محلول هیدروکلریک اسید					
	۱	۳	۴/۵	۶	۹	۱۲
۰	۰/۱۳	۰/۲۰	۰/۸۰	۲/۵۰	۴/۱۰	۸/۵
۰+	۰/۳۰	۰/۱۵	۲/۵۰	۱۰/۵۰	۲/۰۰	۲۱/۵۰
۰-	۰/۲۰	۲/۰۰	۴/۰۰	۱۷/۰۰	۲۶/۵۰	۳۱/۰۰
-	۰/۸۳	۲/۶۰	۶/۰۰	۲۳/۰۰	۳۱/۰۰	۳۶/۰۰
۰+	۱/۰۰	۳/۷۰	۷/۵۰	۲۶/۵۰	۳۲/۰۰	۳۷/۱۰
۰-	۱/۲۰	۴/۵	۸/۷۰	۲۸/۰۰	۳۳/۵۰	۳۸/۰۰

جدول ۵ - تأثیر غلظت هیدروکلریک اسید روی حذف آهن موجود در الیمنیت احیا شده

مولاریته اسید	در صد آهن حذف شده توسط محلول هیدروکلریک اسید					
	۱	۳	۴/۵	۶	۹	۱۲
۰	۰/۱۵	۰/۵۰	۱/۵۰	۲/۸	۵/۵	۱۰/۵
۰+	۰/۴۵	۱/۰۰	۳/۵۰	۲۱/۰	۲۲/۵	۳۲/۰
۰-	۰/۸۰	۲/۶۰	۵/۸۰	۳۰/۲	۳۵/۰	۳۹/۵
-	۱/۰۰	۳/۷۰	۸/۰۰	۳۶/۰	۳۹/۵	۴۵/۰
۰+	۱/۵۰	۵/۲۳	۱۰/۳	۳۶/۵	۴۱/۵	۴۷/۵
۰-	۱/۸۰	۶/۵۰	۱۲/۵	۳۷/۰	۴۳/۲	۴۸/۳

جدول ۶ - تأثیر غلظت سولفوریک اسید روی حذف آهن موجود در ایلنمنیت احیا شده

مولاریته اسید زمان به دقیقه	درصد آهن حذف شده، توسط محلول سولفوریک اسید					
	۱	۲	۴/۵	۶	۹	۱۲
۱۰	۰/۰۸	۰/۱۵	۰/۲۵	۰/۵	۱/۵	۲/۵
۲۰	۰/۱۰	۰/۵۰	۱/۰	۲/۰	۸/۰	۱۲/۵
۳۰	۰/۳۵	۱/۰	۲/۲	۲/۰	۱۲/۵	۱۸/۵
۴۰	۰/۵	۱/۵	۲/۵	۹/۵	۱۶/۰	۲۱/۵
۵۰	۰/۶۵	۲/۰	۲/۵	۱۱/۰	۱۲/۵	۲۳/۰
۶۰	۰/۲۵	۲/۵	۵/۵	۱۲/۰	۱۸/۰	۲۴/۰

جدول ۷ - تأثیر محلول HCl - متابل روی حذف آهن از ایلنمنیت احیا شده

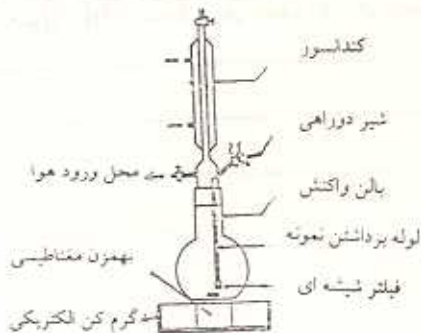
مولاریته اسید زمان به دقیقه	درصد آهن حذف شده، توسط محلول HCl - متابل				
	۱	۲	۴/۵	۶	۹
۱۰	۰/۲	۰/۷	۲/۵	۲/۲	۲/۵
۲۰	۰/۵	۲/۳	۵/۰	۲۵/۰	۳۱/۵
۳۰	۱/۰	۲/۸	۷/۰	۲۲/۰	۳۱/۰
۴۰	۱/۵	۵/۵	۱۰/۲	۲۸/۵	۴۵/۱
۵۰	۲/۰	۷/۵	۱۲/۵	۲۰/۵	۴۸/۲
۶۰	۲/۵	۸/۷	۱۲/۵	۴۲/۰	۴۹/۰

جدول ۸ - تأثیر محلول HCl - اتانل روی حذف آهن از ایلنمنیت احیا شده

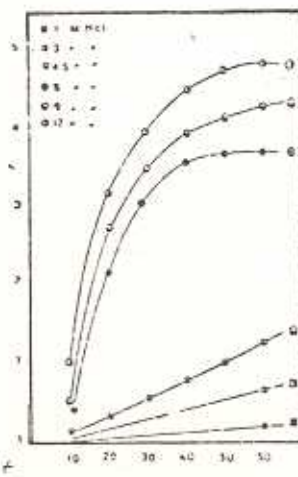
مولاریته اسید زمان به دقیقه	درصد آهن حذف شده، توسط محلول اتانل - HCl				
	۱	۲	۴/۵	۶	۹
۱۰	۰/۵	۱/۵	۴/۰	۵/۵	۲/۵
۲۰	۱/۰	۲/۰	۸/۰	۲۶/۱	۳۵/۲
۳۰	۱/۵	۴/۵	۱۲/۰	۳۴/۵	۴۲/۲
۴۰	۲/۲	۲/۵	۱۵/۰	۳۹/۲	۴۵/۵
۵۰	۲/۵	۸/۷	۱۷/۶	۴۲/۵	۴۸/۵
۶۰	۳/۰	۹/۵	۱۹/۵	۴۳/۶	۴۹/۵

جدول ۹ - تأثیر محلول HCl - اتیلن گلیکول روی حذف آهن از ایمینیت احیا شده

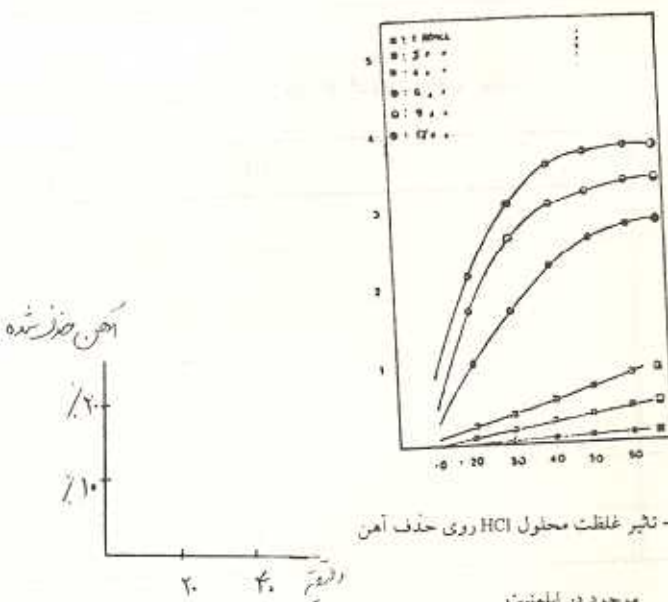
مولاریته اسید زمار	درصد آهن حذف شده توسط محلول اتیلن گلیکول - HCl					۹
	۱	۲	۲/۵	۶		
۱۰	۰/۶	۱/۷	۵/۰	۶/۵	۹/۵	
۲۰	۱/۵	۴/۰	۱۵/۶	۲۹/۵	۳۹/۱	
۳۰	۲/۵	۶/۲	۲۱/۵	۳۶/۵	۴۲/۵	
۴۰	۳/۵	۸/۲	۲۶/۰	۴۱/۵	۴۵/۸	
۵۰	۴/۰	۹/۵	۲۹/۵	۴۵/۶	۴۸/۷	
۶۰	۴/۲	۱۰/۵	۳۲/۰	۴۷/۱	۵۰/۵	



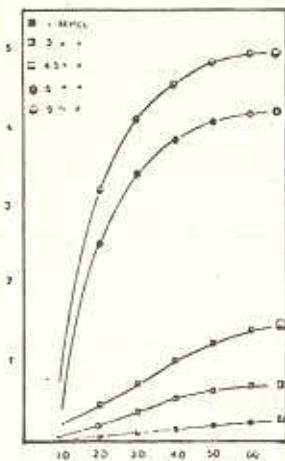
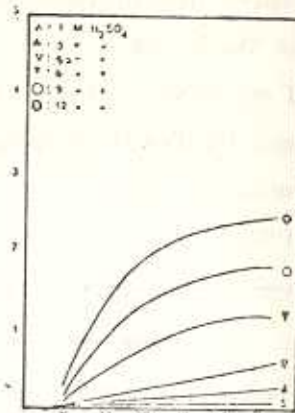
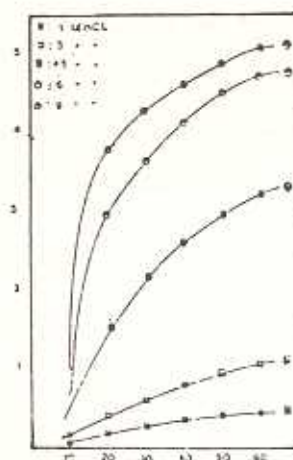
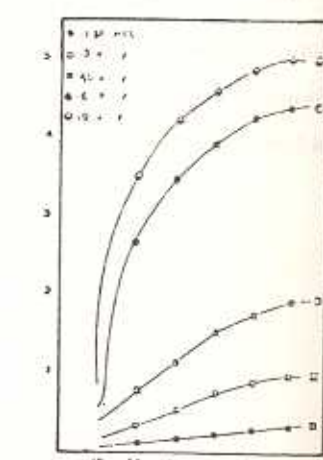
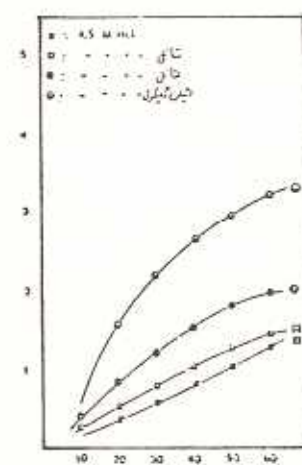
شکل ۱- شماتی دستگاه کاری شونی ایمینیت



شکل ۳- تأثیر غلظت محلول HCl روی حذف آهن موجود در ایمینیت احیا شده



شکل ۶- تأثیر غلظت محلول HCl روی حذف آهن موجود در ایمینیت

شکل ۵- تأثیر محلول HCl + متانل روی حذف آهن موجود در ایندیت اجیا شدهشکل ۶- تأثیر غلظت H_2SO_4 روی حذف آهن موجود در ایندیت اجیا شدهشکل ۷- تأثیر محلول HCl + ایلن گلیکول روی حذف آهن موجود در ایندیت اجیا شدهشکل ۹- مقایسه تأثیر الکلهاي متانل، اتانل و ایلن گلیکول روی حذف آهن از ایندیت اجیا شده در غلظت ۰.۵ مولاز NaCl موجود در ایندیت اجیا شدهشکل ۸- مقایسه تأثیر الکلهاي متانل، اتانل و ایلن گلیکول روی حذف آهن از ایندیت اجیا شده در غلظت ۰.۵ مولاز NaCl

g Tests on Iranian Ilmenite raw materials. By: Austria, Marsh 1988.

method of ore dressing Technical Testing of Ilmenite in Iran. By: Centre of Geological Analysis of Bureau of Geology and Minerals, China (J), 1988.

۵- محمود پایه قدر، پایان نامه کارشناسی ارشد، ۱۳۶۹، دانشگاه تربیت معلم تهران

L. Turker, L., Hydrochloric acid leaching of ilmenite. Effect of Alcohol species. bull. proc. 29th. Inst. Min. Metall. 291, (51), 61 - 64, July 1983.

J. Lefond, Titanium minerals. Industrial Minerals and Rock, 5th Edition, society of mining engineers, 1983.

G.W., Tress, J.E. Jordan, R.R., Utilization of Economic low - grade titaniferous Materials for producing Titanium Tetrachloride. Light Metal, Dallas, 14 - 18 Feb 1982 Publ: Metallurgical society, New York, 1982.

نتیجه

بنابر آنچه که شرح آن گذشت با اجرای عملیات پر عیار سازی، از کانسار اولیه ای که ۴۷۸۲ درصد TiO_2 داشت توسط حلal ۹N. HCl + آب + اتیلن گلیکول در مدت ۶۰ دقیقه توانسته ایم حدود ۵۰/۵ درصد آهن موجود در کنسارت را حذف کنیم و محصولی با عیار ۶۲/۵ درصد TiO_2 تهیه کنیم. محصول با این عیار، ماده مناسبی برای تهیه رنگینه تیتانیوم دی اکسید بطریقه سولفات و احتمالا طریقه کلراید (۲) است. یادآوری می شود که در فرایند سولفات (۸) از ایلمینیت پر عیار ۵۰ الی ۶۰ درصد TiO_2 و در فرایند کلراید از ماده ای که ۶۰ الی ۲۰ درصد TiO_2 دارد استفاده می شود.

منابع

۱- کانسارهای تیتانیوم که هوچ، س. کوشی، ف. آزم، من شمسا، م. علوی نائینی، ج. رضوانی، سازمان زمین شناسی کشور، ۱۳۶۲

۲- عملیات کانه آزبی کانسار ایلمینیت که هوچ، رئیسی و امینی، سازمان زمین شناسی کشور، ۱۳۶۷

Processing of Ilmenit from Kahnuj area in order to concentrate and produce artificial rutile

Naficy, G. H.

Department of Chemistry, Tarbeyat Moallem University, Tehran, Iran

Abstract :

Ilmenite ore which has been concentrated naturally by the Dargaz River deposits in Kahnuj district was collected. Preliminary investigation was made by X-ray. The chemical analysis of a sample showed 4.84 percent of ilmenite content. A sample of the ore was crushed to mesh (7) and several samples (totaling about 1.5 Kg.) were prepared. The mechanical separation showed that the product of mesh (-7 + 20) and mesh (-20 + 70) were suitable for further upgrading. The Jig, table and spiral process as well as magnetically and electrically separations resulted in products containing 43.2 percent TiO_2 . Then this upgrading product was reduced by coke followed by acid washing with either sulfuric or hydrochloric acids. Acid washing of the reduced product with 9M hydrochloric acid and one of the solvents (methanol, ethanol or ethylene glycol) was completed the results showed that when 9M hydrochloric acid and ethylene glycol was used as solvent an upgraded ilmenite with 63.5 percent TiO_2 was obtained.