

肟类选冶药剂的合成与应用

孙青, 王帅, 钟宏

中南大学 化学化工学院 锰资源高效清洁利用湖南省重点实验室, 湖南 长沙 410083

中图分类号: TD923⁺.1; TF803.2⁺4 文献标识码: A 文章编号: 1001-0076(2020)02-0010-16
DOI: 10.13779/j.cnki.issn1001-0076.2020.02.002

摘要 肟类化合物具有独特的化学反应活性, 可以与多种金属离子配位, 具有广阔的应用前景。综述了醛肟、酮肟、羟肟酸和偕胺肟等肟类化合物的结构与性质; 介绍了羧基羟肟酸、酰氨基羟肟酸、巯基肟、烯基肟、氨基偕胺肟、双偕胺肟和肟类高分子等新型多功能基肟类化合物的合成方法和传统肟类化合物的合成新方法以及它们在矿物浮选和冶金中的应用新进展。

关键词 肟; 合成; 浮选; 冶金

引言

肟是一类具有 $-C=N-O-H$ 结构的化合物, 它具有独特的化学反应活性, 已广泛应用于浮选捕收剂、萃取剂、絮凝剂、吸附剂等^[1-4]。近年来, 肟类化合物的研究发展非常迅速, 不仅发展出了许多具有多功能基的肟类化合物, 一些传统肟类化合物的合成方法也得到了改进。本文主要介绍了肟类选冶药剂的结构和性质、新型多功能基肟类与传统肟类选冶药剂的合成新方法, 以及它们在矿物浮选与冶金领域的应用进展,

并展望了其发展方向。

1 肟的结构及性质

肟包括醛肟、酮肟、羟肟酸、偕胺肟等多种类型, 其结构通式和各种肟类化合物的结构如图1所示。肟分子中的氮原子和氧原子都存在孤对电子, 使其与金属离子具有良好的配位能力^[5-6]。

醛肟和酮肟的结构相似, 由醛形成的肟称醛肟, 由酮形成的肟称酮肟。醛肟和酮肟的结构和配位形式较稳定, 能够与很多金属元素形成配合物, 在配位化学中

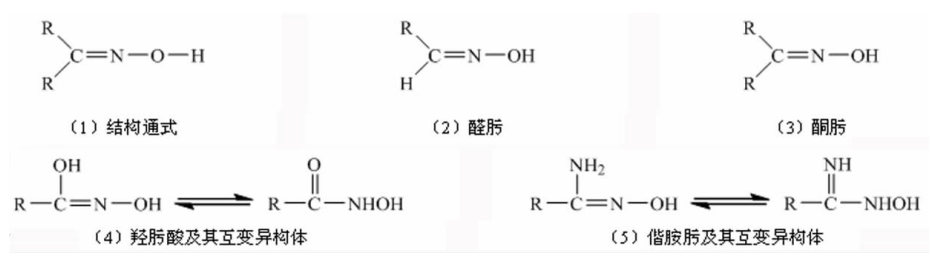


图1 肟类化合物的结构式
Fig. 1 Structures of oxime compounds

应用较广泛。

羟肟酸是一种具有互变异构结构的化合物, 其羟肟式称为羟肟酸, 氧肟式称为氧肟酸或异羟肟酸, 两种互变异构体同时存在, 且以氧肟式为主。由于羟肟酸

分子中含孤对电子的氧和氮位置相互靠近, 使它能与金属离子生成稳定的螯合物, 除了“O, N”四元螯合之外, 羟肟酸还可以通过O原子与金属阳离子结合形成“O, O”五元螯合结构(图2)。

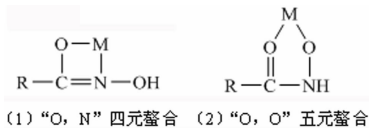


图 2 羟肟酸与金属离子的螯合结构
Fig. 2 Chelating structures of hydroxamic acid and metal ions

偕胺肟存在两种互变异构体,分子中存在距离较近且带有孤对电子的 O、N 原子,与羟肟酸分子类似,易与 Au、Hg、Ag、Fe、Cu 等金属离子形成稳定的螯合物(图 3)。

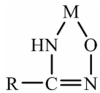


图 3 偕胺肟与金属离子的螯合结构
Fig. 3 Chelating structure of amidoxime and metal ions

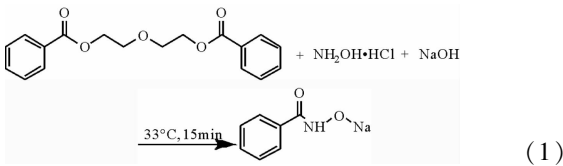
2 肟类化合物的设计与合成

针对我国矿产资源“贫、细、杂”化,资源尤其是伴生资源利用率低,选冶药剂生产过程污染严重等问题,开发新型高效的选冶药剂及其绿色制备技术,对于提高我国资源综合利用水平、保护生态环境、建设绿色矿山具有重要意义^[7]。肟类选冶药剂的研究重点是设计新型高效的药剂与发展绿色高效的合成工艺。近年来发展的新型肟类选冶药剂包括羧基羟肟酸、酰氨基羟肟酸、巯基肟、烯基肟、氨基偕胺肟、双偕胺肟、肟类高分子等,传统肟类选冶药剂如苯甲羟肟酸(BHA)的合成方法也有新进展。

2.1 羟肟酸

2.1.1 苯甲羟肟酸

BHA 是最常用的螯合剂之一。其传统的合成工艺是采用苯甲酸酯和羟胺在溶剂中进行羟肟化反应,该工艺产生的废水难以处理,污染严重。钟宏等^[8]发明了一种在无溶剂条件下,通过机械活化法制备羟肟酸的方法,将二苯甲酸二甘醇酯、盐酸羟胺和氢氧化钠等原料进行机械研磨,即可得到苯甲羟肟酸钠,合成路线如式(1)所示,收率可达 88.91%。



2.1.2 羧基羟肟酸

羧基羟肟酸包括羧基单羟肟酸和羧基双羟肟酸,其结构如图 4 所示。羧基和羟肟酸均易与金属阳离子发生配位,因此由两种功能基组合而成的羧基羟肟酸可与金属形成稳定的四、五或六元环螯合物^[9]。Jiang

等^[10]以丙二酸二甲酯和氯甲酸甲酯为原料,合成了 2,2-双(羟肟基)癸酸(BHDA),反应路线如式(2)所示,BHDA 的产率可达 91%。

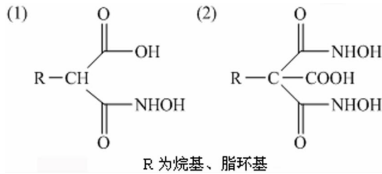
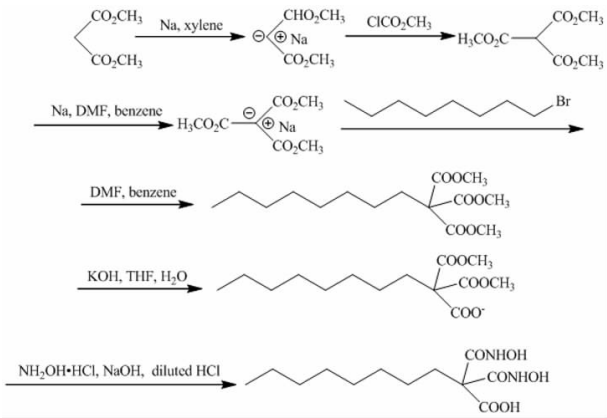


图 4 (1)羧基单羟肟酸和(2)羧基双羟肟酸的分子结构
Fig. 4 Structures of (1) carboxyl hydroxamic acid and (2) monocarboxyhydroxamic acid



(2)

2.1.3 酰氨基羟肟酸

酰氨基和羟肟酸基均具有较强的配位能力,将两个功能基引入分子内,合成一种含多功能基酰氨基羟肟酸(图 5),可增强其螯合能力。Deng 等^[11]以己内酰胺为原料,通过酯化反应得到 6-氨基己酸甲酯,再经

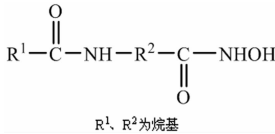
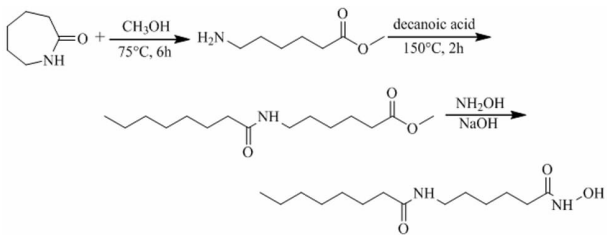


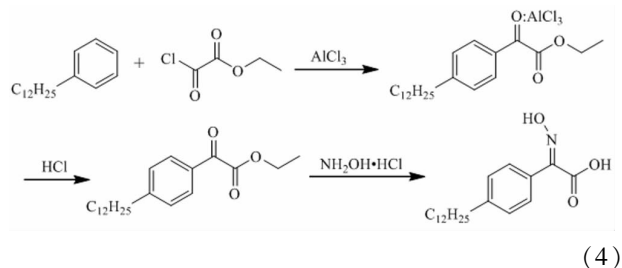
图 5 酰氨基羟肟酸的分子结构
Fig. 5 Structure of amide-alkylhydroxamic acid



酰化和羟肟化反应得到酰氨基羟肟酸 N-(6-(羟氨基)-6-氧己基)癸酰胺(NHOD),合成路线如式(3)所示,产品为淡黄色固体,收率为 57.3%。

2.2 醛肟与酮肟

醛肟和酮肟均为较传统的选冶药剂。郑林禄等^[12]在杯[4]芳烃下沿引入醛基,再通过肟化反应得到醛肟基杯[4]芳烃衍生物,该产物具有稳定的锥式构象。肖友军等^[13]采用分步合成方法,以特辛基苯酚、乙酰氯、无水 AlCl_3 和盐酸羟胺为原料,四氯乙烯为溶剂,合成了 2-羟基-5-特辛基苯乙酮肟,产物收率 64.9%。张彩霞等^[14]将羧基与酮肟结合,以十二烷基苯为原料,草酸酐单乙酯为酰化剂,合成了中间产物对十二烷基苯甲酰甲酸乙酯;再将中间产物肟化合成对十二烷基苯基羧基甲酮肟,合成路线如式(4)所示。



2.3 巯基肟

由于巯基和肟基均能够与铜结合,将巯基与肟基组装于同一表面活性剂分子中,可获得一类新型的巯基肟类化合物(图6),有效地增强与铜的结合能力。Xiao 等^[15]以氯丙酮、盐酸羟胺和碳酸钠为原料合成氯丙酮肟中间体,该中间体再与黄原酸盐或者二硫代碳酸盐发生取代反应,制备 O-异丙基-S-[2-(肟基)丙基]二硫代碳酸酯(IPXPO),合成路线如式5所示,产品为白色固体,纯度为 86%,基于氯丙酮的收率可达到 70% 以上。

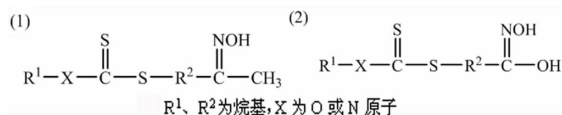
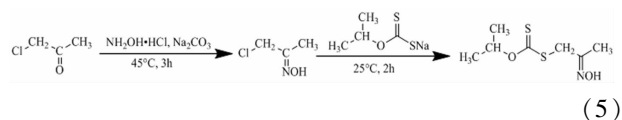


图6 (1)巯基-酮肟和(2)巯基-羟肟酸的分子结构

Fig. 6 Structures of (1) thiol-ketoxime and (2) thiol-hydroxamic acid



2.4 烯基肟

在选冶药剂的疏水基中引入烯基,有利于提高其分散性。将烯基与羟肟酸或者醛肟基组装于同一表面活性剂分子中,有望发展出一类新型的烯基肟选冶药剂,其结构如图7所示。Xu 等^[16]以正丁醛和氢氧化钠

为原料合成中间体 2-乙基-2-己烯醛,该中间体再与丙酮、次氯酸钠反应形成 2-乙基-2-己烯酸,最后通过酯化和羟肟化反应,合成 2-乙基-2-己烯羟肟酸(EHHA),合成路线如式(6)所示,收率为 71.49%。

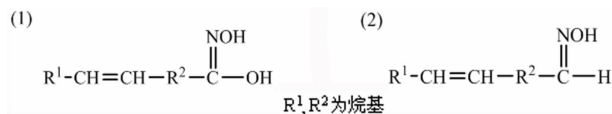
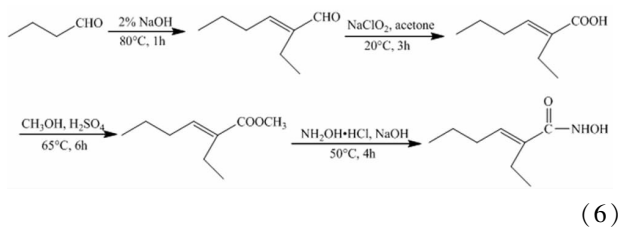


图7 (1)烯基-羟肟酸和(2)烯基-醛肟的分子结构

Fig. 7 Molecular structures of thiol-ketoxime (1) and thiol-hydroxamic acid (2)



2.5 偕胺肟

2.5.1 氨基偕胺肟

氨基偕胺肟是在偕胺肟的疏水基上增加了氨基而形成的双功能基化合物,其结构如图8所示。张严等^[17]对伯胺进行氰乙基化得到氨基丙腈,随后采用腈基-羟胺法合成 3-十二烷基氨基丙偕胺肟(DAPA),合成路线如式(7)所示。

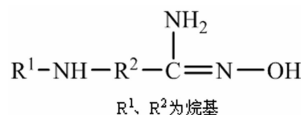
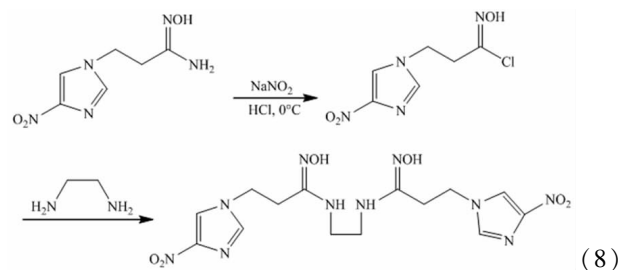
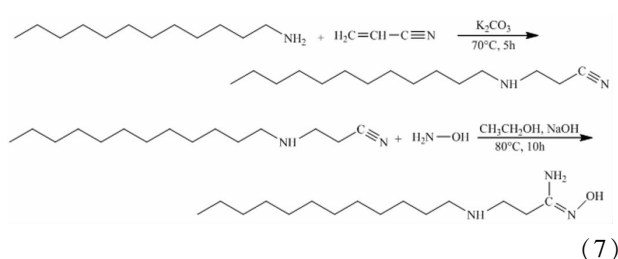


图8 氨基偕胺肟的分子结构

Fig. 8 Molecular structure of amino amidoxime



常规羟肟酸捕收剂用量的 $1/10$ [26]。NO-8 结构中的双极性基和双疏水基使其在矿物表面形成“h”构型。相邻的 NO-8 分子间的酰氨基 $-C(=O)NH-$ 存在分子间氢键,使其在黑钨矿表面的排列更为紧密。因此,NO-8 对黑钨的捕收能力和吸附作用均强于 BHA 和辛基羟肟酸(OHA),其作用原理如图 10 所示。在最佳 pH 条件下,矿浆中的 OH^- 和 CO_3^{2-} 能与 Ca^{2+} 离子作用, OH^- 和 CO_3^{2-} 阴离子与 $NO-8^-$ 、 $NO-8^{2-}$ 形成竞争关系,从而弱化了羟肟酸对方解石的吸附作用,有效地实现了黑钨矿与方解石的分离。

3.1.4 巯基胍

基于巯基与胍基官能团能够与金属离子产生强的配位作用,研究人员将新型巯基-胍基捕收剂运用至铜矿浮选中,并且得到较好的效果。O-异丙基-S-[2-(胍基)丙基]二硫代碳酸酯(IPXPO)^[15]和N-丁氧基丙基-S-[2-(胍基)丙基]二硫代氨基甲酸酯(BOPHPDT)^[27]在合适的 pH 范围内对黄铜矿与孔雀石均有较好的捕收效果。捕收剂通过其巯基官能团的硫原子,胍基官能团中的氧原子分别与铜矿表面的铜原子发生化学吸附形成 Cu-S 和 Cu-O 键。Liu 等^[28-29]研究了 S-[(2-羟氨基)-2-氧乙基]-N,N-二硫代氨基甲酸酯(HABTC)对孔雀石和黄铜矿的浮选。结果显示,HABTC 是孔雀石浮选的优良捕收剂,在 pH=8.5~10.3 下,HABTC 可有效分离孔雀石与石英或方解石。HABTC 主要通过其巯基官能团与孔雀石矿物表面形成 Cu(I)-S 和 Cu(II)-O 键而促进孔雀石的浮选。同样,HABTC 与黄铜矿作用时,HABTC 中的二硫代氨基甲酸酯盐和羟肟酸组分可在黄铜矿表面吸附形成 Cu(II)-羟肟酸和 Cu(I)-二硫代氨基甲酸酯组分,吸附模型如图 11 所示。

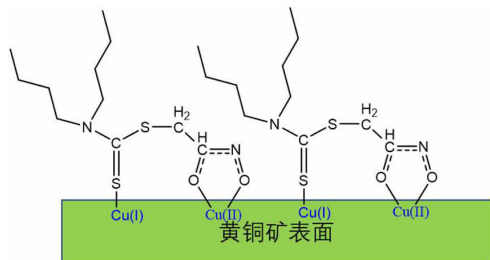


图 11 HABTC 在黄铜矿表面的吸附模型

Fig. 11 Schematic diagram of adsorption of HABTC on the surface of chalcopyrite

3.1.5 烯基胍

Xu 等^[16]将 2-乙基-2-己烯羟肟酸(EHHA)、OHA 和异辛基羟肟酸(IOHA)用于钛铁矿的浮选,当 pH 为 8.0,药剂浓度为 250 mg/L 时,三种药剂的浮选回收率分别为 84.03%、80.23% 和 36.25%。烯基胍可用于铜矿的浮选,以 2-乙基-2-己烯胍为捕收剂,用量为 200 mg/L,矿浆 pH 为 10 时,黄铜矿的回收率可达 91.16%;当 2-乙基-2-己烯胍用量为 250 mg/L、矿浆 pH 为 11.5 时,孔雀石的回收率可达 90.56%。用 2-乙基-2-己烯胍浮选德兴硫化铜矿,粗选铜精矿品位可达 4.52%,回收率可达 79.54%^[30]。该捕收剂通过 C=C 和 C=N 的协同作用,使其对 Cu 的反应亲和性更强。

3.1.6 氨基脒胍

张严等^[17]将 DAPA 作为铁矿反浮选捕收剂,当矿

浆 pH 为 4~6.5, DAPA 对石英的回收率可达到 85% 以上,而磁铁矿的回收率不超过 20%,单独使用 DAPA 作捕收剂即可有效分离磁铁矿-石英,分离后精矿中 TFe 可达到 68.78%,选择性明显优于十二胺。在酸性条件下,氨基脒胍对高岭石、叶腊石和伊利石具有较强的捕收能力,浮选回收率接近 100%^[31]。氨基脒胍捕收剂在铝硅酸盐表面主要表现为静电吸附,在酸性条件下,氨基脒胍中的氨基和脒胍均能与高岭石、叶腊石和伊利石产生静电作用,提高了矿物的可浮性。

3.2 萃取剂

3.2.1 醛肟和酮肟

醛肟和酮肟是最常见的两种肟类的铜萃取剂,醛肟的容量大,萃取率高,适应性强^[32-33];酮肟可以提高铜的反萃取率、抑制醛肟的水解、改善分相效果^[34]。Panigrahi 等^[35]发现在含铜、镍、钴和锌的浸出液中,2-羟基-5-壬酰基苯甲酮肟(LIX84-I)对铜的萃取率可达到 99.75%。LIX984N 是体积比为 1:1 的 LIX860N(有效成分为 5-壬基水杨醛肟)和 LIX84(有效成分为 2-羟基-5-壬基乙酰苯酮肟)的混合物。Li 等^[36]以 LIX984N 为萃取剂,可以实现从电镀废水中萃取回收铜离子和镍离子,当 pH 为 4 时, Cu²⁺ 的萃取率可达 92.9%;当 pH 为 10.5 时, Ni²⁺ 的萃取率可达 93.0%。对十二烷基苯基羧基甲酮肟可用于回收硫酸铜溶液中的铜离子,在有机相与水相的体积比为 1:2、初始 pH 值为 1.5 时,萃取 5 min,萃取率可达 99.61%^[14]。Prochaska 等^[37]在萃取铜时采用了含有两个酮肟基的萃取剂,相比于传统的 LIX 萃取剂,其萃取效果更佳,可从较酸的硫酸铜溶液中萃取铜离子。

3.2.2 羟肟酸

5,11,17,23,29,35-六羧基-37,38,39,40,41,42-六羟肟酸甲氧基杯[6]芳烃(HHMC)是一种上沿羧基化的杯[6]芳烃羟肟衍生物,对镍、铜、铀等金属离子均具有较好的萃取作用。周洁等^[38]将其应用于铀(VI)的萃取,当 HHMC 浓度为 2×10^{-4} mol/L、U(VI)的初始浓度为 2.1×10^{-5} mol/L、萃取温度为 25℃,pH 为 6.0、萃取时间为 30 min 时,HHMC 对 U(VI)的最佳萃取分配比大于 10;用 0.1 mol/L 的 HCl 溶液反萃,反萃取率可达 96%。

含有两个羟肟酸功能基的化合物对金属离子具有更强的螯合能力。二酰异羟肟酸(DHYA)的分子中同时存在两个异羟肟酸基,对高价金属离子(如 Ge⁴⁺、RE³⁺)具有较强的螯合能力。时文中等^[39]以 DHYA 为萃取剂,异辛醇为溶剂,磺化煤油为稀释剂,在有机相与水相的体积比为 1:4、初始 pH 值为 1、萃取 8 min 的条件下,进行三级逆流萃取,萃取酸性浸出液中的锆,

锆的萃取率可达到 99.5%。

3.3 絮凝剂与螯合剂

线性脲类高分子在水中具有一定的分散性,在与金属离子螯合后又易于从水中分离,可用作絮凝剂。王其观等^[40]将含氧脲酸基的高分子絮凝剂用于处理含针铁矿较多的赤泥,沉降效果比聚丙烯酸钠和 ALCLAR665 等絮凝剂更好。添加 200×10^{-6} g/L 的氧脲酸基的高分子絮凝剂,其对赤泥的沉降速度是聚丙烯酸钠和 ALCLAR665 的 4 倍,上清液的澄清度更高。

一些小分子螯合剂也可以被用于金属离子的分离过程。Stemper 等^[41]将双偕胺脲应用于处理水中的复合铈酰阳离子。结果表明,双偕胺脲分子可螯合多个铈酰阳离子,这对铈分离提取和含铈废水治理具有重要意义。

3.4 吸附剂

脲类交联型高分子和复合材料在水和酸碱中具有一定的稳定性,被认为是优良的吸附剂材料。聚乙烯偕胺脲纤维吸附材料具有吸附动力学速度快、吸附容量大、机械性能好等优点,对海水、盐湖水等开放体系环境更适用。刘西艳等^[20]研究表明,聚乙烯偕胺脲纤维对铈具有良好的吸附性能,随着铈浓度的增加,对铈酰离子的吸附量也随之增大,当铈浓度由 187 $\mu\text{g/L}$ 增长至 1 639 $\mu\text{g/L}$ 时,对铈的吸附量可以由 4.54 mg/g 增加至 17.48 mg/g。

4 结论与展望

近年来,脲类化合物良好的表面活性使其应用越来越广泛,本文介绍了近年来多功能基脲类选冶药剂的合成、传统选冶药剂的合成新方法以及它们的应用研究进展,并展望了其今后的发展方向。

(1) 目前多功能基脲类表面活性剂合成过程中还存在产品收率不高、有机废水难于处理等问题,结合目前已有的改进传统选冶药剂合成的方法,可以设计开发更为简单绿色的新型脲类化合物的合成思路,减少环境污染,以推动我国选冶药剂产业的绿色可持续发展。

(2) 与传统的单官能团脲类化合物相比,新型羧基羟脲酸、酰氨基羟脲酸、巯基脲、烯基脲、氨基偕胺脲、双偕胺脲和脲类高分子等脲类选冶药剂分子有多个功能基,具有较好的捕收、萃取、絮凝、吸附等性能,研究多功能基选冶药剂具有重要意义。

参考文献:

[1] M. H. Dindar, S. A. M. Fathi, M. R. Yafian, et al. Solid phase extraction of copper(II) ions using C18-silica disks modified by oxime ligands[J]. Journal of Hazardous Materials, 2010, 179(1-3): 289-294.

[2] 梁高杰,陈文汭,范尚. 赤泥沉降用新型氧脲酸絮凝剂的合成与应用[J]. 中南大学学报(自然科学版), 2017, 48(2): 295-301.

[3] 安鹏,匙芳廷,文君,等. 电子转移活化再生催化剂原子转移自由基聚合合法制备吸附剂及其吸附性能[J]. 同位素, 2018, 31(2): 84-92.

[4] G. A. Hope, A. Numprasanthai, A. N. Buckley, et al. Bench-scale flotation of chrysocolla with n-octanohydroxamate[J]. Minerals Engineering, 2012, 36-38: 12-20.

[5] I. Narin, Y. Surme, E. Bercin, et al. SP70- α -benzoin oxime chelating resin for preconcentration-separation of Pb(II), Cd(II), Co(II) and Cr(III) in environmental samples[J]. Journal of Hazardous Materials, 2007, 145(1-2): 113-119.

[6] 张首才,孙丽娟. 二茂铁羟脲酸去除铜(II)、镍(II)、锌(II)、铬(III)的研究[J]. 化学工程师, 2009(8): 63-64.

[7] 贾云,钟宏,王帅,等. 捕收剂的分子设计与绿色合成[J]. 中国有色金属学报, 2020, 30(2): 456-466.

[8] 钟宏,刘威,王帅. 一种羟脲酸盐捕收剂的制备方法. 201810510460.7 [P]. 2018-05-24.

[9] 颜玲玲,殷志刚,蒋玉仁. 2-羟脲基正壬酸对一水硬铝石的浮选脱硅性能[J]. 广州化学, 2010, 35(3): 26-32.

[10] Y. R. Jiang, Y. F. Pan, D. Chen, et al. A theoretical study of the effect of carboxyl hydroxamic acid on the flotation behavior of diaspore and aluminosilicate minerals[J]. Clays and Clay Minerals, 2012, 60(1): 52-62.

[11] L. Q. Deng, S. Wang, H. Zhong, et al. N-(6-(hydroxyamino)-6-oxohexyl) decanamide collector: Flotation performance and adsorption mechanism to diaspore[J]. Applied Surface Science, 2015, 347: 79-87.

[12] 郑林禄,杨发福. 脲基杯[4]芳烃衍生物的合成及性能研究[J]. 化学试剂, 2013, 35(3): 282-284.

[13] 肖友军,贺燕华,陈建钗. 2-羟基-5-特辛基苯乙脲酮的合成及表征[J]. 有色金属科学与工程, 2014, 5(5): 97-100.

[14] 张彩霞,舒庆,刘若琳,等. 新型铜萃取剂对十二烷基苯基羧基甲脲酮的合成及其萃取性能[J]. 有色金属科学与工程, 2017, 8(6): 36-42.

[15] J. J. Xiao, G. Y. Liu, H. Zhong, et al. The flotation behavior and adsorption mechanism of O-isopropyl-S-[2-(hydroxyimino)propyl] dithiocarbonate ester to chalcopyrite[J]. Journal of the Taiwan Institute of Chemical Engineers, 2017, 71: 38-46.

[16] H. F. Xu, H. Zhong, Q. Tang, et al. A novel collector 2-ethyl-2-hexenoic hydroxamic acid: Flotation performance and adsorption mechanism to ilmenite[J]. Applied Surface Science, 2015, 353: 882-889.

[17] 张严,卢宇熙,王帅,等. 偕氨脲捕收剂对石英和磁铁矿的浮选性能[J]. 矿产保护与利用, 2019(4): 104-108.

[18] H. Xu, T. W. Chu, X. Y. Wang, et al. Facile synthesis of bis(hydroxamamide)-based tetradentate ligands for ^{99m}Tc -radiopharmaceutical[J]. Applied Radiation and Isotopes, 2005, 62(6): 919-922.

[19] 李海普,梁瑾,李学明,等. 含异羟脲酸基团的高分子絮凝剂的制备[J]. 轻金属, 2010(5): 19-24.

[20] 刘西艳,许璐,张晓敏,等. 一种偕胺脲基纤维材料对模拟盐湖水中铈的吸附研究[J]. 中国科学:化学, 2018, 48(5): 518-526.

[21] 孟勇,苏胜培,毛丽秋,等. 丙烯酸胺-丙烯酸-丙烯酸羟脲酸共聚物乳液脱除电镀废水中的重金属离子[J]. 化工进展, 2009, 28(11): 2072-2075.

[22] Z. F. Cao, P. Qiu, S. Wang, et al. Benzohydroxamic acid to improve iron removal from potash feldspar ores[J]. Journal of Central South University, 2018, 25(9): 2190-2198.

[23] 蒋玉仁,胡岳华,曹学锋. 新型螯合捕收剂 COBA 结构与捕收性能的关系[J]. 中国有色金属学报, 2001, 11(4): 702-706.

[24] 王明细,蒋玉仁. 新型螯合捕收剂 COBA 浮选黑钨矿的研究[J]. 矿冶工程, 2002, 22(1): 56-57.

[25] 戴婷,王帅,钟宏. N-烷基基酰氨基基羟脲酸对菱锰矿的浮选性能

与吸附机理[J]. 中国锰业, 2018, 36(4): 142 – 146.

- [26] L. Q. Deng, H. Zhong, S. Wang, et al. A novel surfactant N – (6 – (hydroxyamino) – 6 – oxohexyl) octanamide: Synthesis and flotation mechanisms to wolframite[J]. Separation and Purification Technology, 2015, 145: 8 – 16.
- [27] 肖静晶, 刘广义, 钟宏. N – 丁氧基丙基 – S – [2 – (脞基)丙基]二硫代氨基甲酸酯浮选孔雀石的疏水机理[J]. 中国有色金属学报, 2018, 28(2): 416 – 424.
- [28] S. Liu, H. Zhong, G. Y. Liu, et al. Cu(I)/Cu(II) mixed – valence surface complexes of S – [(2 – hydroxyamino) – 2 – oxoethyl] – N, N – dibutyldithiocarbamate: Hydrophobic mechanism to malachite flotation[J]. Journal of Colloid and Interface Science, 2018, 512: 701 – 712.
- [29] S. Liu, G. Y. Liu, H. Zhong, et al. The role of HABTC's hydroxamate and dithiocarbamate groups in chalcopyrite flotation[J]. Journal of Industrial and Engineering Chemistry, 2017, 52: 359 – 368.
- [30] H. F. Xu, H. Zhong, S. Wang, et al. Synthesis of 2 – ethyl – 2 – hexenal oxime and its flotation performance for copper ore[J]. Minerals Engineering, 2014, 66 – 68: 173 – 180.
- [31] 黄志强. 新型阳离子捕收剂的合成及其对铝硅矿物的浮选性能与机理研究[D]. 长沙: 中南大学, 2015.
- [32] Q. Kong, X. Z. Bai, H. J. Lin, et al. Improved determination of salicylaldoxime in water samples by liquid – liquid extraction followed by high performance liquid chromatographic analysis[J]. Journal of Central South University, 2018, 25(4): 701 – 708.
- [33] H. Miyasaka, A. Saitoh, S. Yanagida, et al. Nickel(II) and iron(II) mononuclear complexes with 1 – methylimidazole – 2 – aldoximate: New building units for molecule – assembled magnetic materials[J]. Inorganica Chimica Acta, 2005, 358(12): 3525 – 3535.
- [34] A. Parus, K. Wieszczycka, A. Olszanowski. Solvent extraction of cadmium(II) from chloride solutions by pyridyl ketoximes[J]. Hydrometallurgy, 2011, 105(3 – 4): 284 – 289.
- [35] S. Panigrahi, P. K. Parhi, K. Sarangi, et al. A study on extraction of copper using LIX 84 – I and LIX 622N[J]. Separation and Purification Technology, 2009, 70(1): 58 – 62.
- [36] L. Q. Li, H. Zhong, Z. F. Cao, et al. Recovery of copper(II) and nickel(II) from plating wastewater by solvent extraction[J]. Chinese Journal of Chemical Engineering, 2011, 19(6): 926 – 930.
- [37] K. Prochaska, 黄宗良. 含两个羟肟基团的螯合萃取剂的界面活性和铜的萃取速率[J]. 湿法冶金, 1995(2): 47 – 50.
- [38] 周洁, 王劲松, 林艳, 等. 5, 11, 17, 23, 29, 35 – 六羧基 – 37, 38, 39, 40, 41, 42 – 六羟肟酸甲氧基杯[6]芳烃对铀(VI)的萃取[J]. 环境工程学报, 2015, 9(11): 5315 – 5321.
- [39] 时文中, 朱国才. 氯化铵氯化 – 二酰肼羟肟酸萃取法从粉煤灰中提取铀的研究[J]. 河南大学学报(自然科学版), 2007(2): 147 – 151, 156.
- [40] 王其观, 胡慧萍, 陈湘攀, 等. 含羟肟基团絮凝剂的合成及其对赤泥的沉降效果[J]. 轻金属, 2013(8): 20 – 23.
- [41] J. Stemper, W. Tuo, E. Mazario, et al. Synthesis of bis(amidoxime)s and evaluation of their properties as uranyl – complexing agents[J]. Tetrahedron, 2018, 74(21): 2641 – 2649.

Synthesis and Application of Oximes for Mineral Processing and Metallurgy

SUN Qing, WANG Shuai, ZHONG Hong

Hunan Provincial Key Laboratory of Efficient and Clean Utilization of Manganese Resources, College of Chemistry and Chemical Engineering, Central South University, Changsha 410083, China

Abstract: Oxime compounds, which have unique chemical reactivity, can coordinate with a variety of metal ions and have broad application prospects. The structures and properties of oximes, including aldoxime, ketoxime, hydroxamic acid and amidoxime, were reviewed. The synthesis methods of new multi – functional chelating oximes, such as carboxyl hydroxamic acid, amide – alkylhydroxamic acid, thiol oxime, olefin oxime, amino amidoxime, bis(amidoxime) and oxime polymer, and the improvement of traditional oxime compounds were introduced. The updated progress of their application in the fields of flotation and metallurgy were also reviewed.

Key words: oxime; synthesis; flotation; metallurgy

引用格式: 孙青, 王帅, 钟宏. 脞类选冶药剂的合成与应用[J]. 矿产保护与利用, 2020, 40(2): 10 – 16.

Sun Q, Wang S and Zhong H. Synthesis and application of oximes for mineral processing and metallurgy[J]. Conservation and utilization of mineral resources, 2020, 40(2): 10 – 16.

投稿网址: <http://kebh.cbpt.cnki.net>

E – mail: kcbh@chinajournal.net.cn