战略性非金属矿产

Fe³⁺ 与水玻璃组合抑制剂对萤石和方解石浮选分离 的影响

宁江峰^{1,2},李茂林^{1,2,3},崔瑞^{1,2},姚伟^{1,2},施佳^{1,2},李瑞杰^{1,2}

1. 武汉科技大学 资源与环境工程学院,湖北 武汉 430081;
 2. 冶金矿产资源高效利用与造块湖北省重点实验室,湖北 武汉 430081;
 3. 长沙矿冶研究院有限责任公司,湖南 长沙 410012

中图分类号:TD923⁺.14;TD971⁺.5 文献标识码:A 文章编号:1001-0076(2020)06-0064-07 DOI:10.13779/j.cnki.issn1001-0076.2020.06.010

摘要 萤石和方解石表面都存在 Ca²⁺的活性位点且两种矿物表面性质相近,导致萤石和方解石的分离难度较大。通过单矿物浮选试验、吸附量测定、Zeta 电位测量以及浮选溶液化学计算,并引入 Fe³⁺,将其与水玻璃混合,研究该组合抑制剂对萤石和方解石浮选分离的影响及其机理。浮选试验结果表明,与水玻璃相比, Fe - 水玻璃选择性抑制了方解石的浮选,实现了两种矿物的分离。机理测试结果表明,Fe³⁺与水玻璃在溶液中反应的产物 Fe - 水玻璃聚合物以及水玻璃的水解组分 Si(OH)₄ 在方解石表面发生较强的吸附作用,阻碍了油酸钠的进一步吸附,从而抑制了方解石的浮选。 关键词 萤石;方解石;Fe³⁺;水玻璃;浮选分离

前言

萤石是所有工业类矿物含氟量最高的,常被用来 制备氢氟酸^[1]。萤石资源不可再生,十分宝贵,在矿业 领域内被称为"第二稀土"^[2]。萤石常与石英、方解石 等多种矿物共生。根据矿石组成的不同,萤石矿的分 类有以下五种,即多金属伴生萤石矿、石英-萤石矿、 重晶石 - 萤石矿、方解石 - 萤石矿和硫化矿 - 萤石 矿^[3]。其中方解石 - 萤石矿由于矿物表面都含有 Ca²⁺的活性位点,使其可浮性相似,浮选分离比较困 难^[4]。萤石和方解石在物理化学性质方面有许多相似 的地方,例如两种矿物晶格含有相同的金属阳离子 Ca²⁺;采用脂肪酸类药剂作捕收剂时都很容易上浮;两 种含钙矿物会在溶液中发生部分溶解,产生少量 F-和 CO_3^{2-} , F - 会与方解石发生反应,同时 CO_3^{2-} 也会在 萤石表面发生反应,使得两种含钙矿物表面离子相互 转化,目在浮选过程中,矿浆 pH 值对两种矿物相互转 化有较大影响,从而增加了萤石和方解石的分离难 度^[5,6]。

水玻璃常被用作含钙矿物浮选的抑制剂,随着实

际生产中萤石原矿品位的降低,水玻璃的单独使用往 往难以达到较好的分离效果。研究表明,在浮选体系 中加入金属离子可以增强药剂的选择性^[7,8],如张波^[9] 采用 Cu²⁺、Fe³⁺作为活化剂对萤石进行活化后,萤石浮 选回收率都有了较高的提升。Deng^[10]等人则发现 Fe²⁺可作为助抑剂,用来增强水玻璃对方解石的选择 性抑制效果。Feng^[11]将 Pb²⁺与水玻璃预先混合形成 盐化水玻璃,在 Pb²⁺与水玻璃泛比为1:3 时,该盐化 水玻璃对方解石的抑制性能显著提高。以上研究表 明,金属离子可以提高水玻璃的选择性,从而实现含钙 矿物的分离。

本文以萤石和方解石为研究对象,在浮选试验中 将 Fe³⁺与水玻璃组合,探究该组合抑制剂对两种含钙 浮选分离的影响,并通过吸附量测定、表面动电位测 试、溶液化学计算研究了组合抑制剂的抑制机理。

1 1 试验样品制备及研究方法

1.1 试验样品、药剂与设备

试验前分别从湖南柿竹园和江西香炉山选取纯度

收稿日期:2020-10-21

基金项目:武汉科技大学大学生科技创新计划资助项目(18ZRC224)

作者简介:宁江峰(1995-),男,山西运城人,硕士研究生,主要从事浮选研究,E-mail:1377366783@qq.com。

较高的萤石和方解石块矿。两种矿样分别进行人工锤碎,进一步挑选结晶良好的矿物颗粒。磨矿试验采用陶瓷球磨机进行,磨矿后筛分出 + 38 - 74 µm 粒级矿样,为浮选试验制备原料。 +74 µm 返回再磨,多次循环防止过磨, -38 µm 粒级则继续磨至 -5 µm 左右,为原料性质分析以及机理分析做准备。

图 1 为两种矿物的 X 射线衍射(XRD)分析结果。 由图 1 可知,两种矿物的特征峰明显,基本无杂峰,说 明制备的单矿物矿样纯度较高。经化学分析,萤石纯度 为99.1%,方解石纯度 98.3%,纯度均 >95%,符合浮选 及机理分析试验的原料要求。试验过程中使用的药剂 如表 1 所示。试验过程中使用的仪器设备如表 2 所示。





表1 试验所用药剂一览表

Table 1 List of agents used in the test

药剂名称	分子式	品级	生产厂家	
盐酸	HCl	分析纯	国药集团化学试剂有限公司	
氢氧化钠	NaOH	分析纯	国药集团化学试剂有限公司	
六水氯化铁	$FeCl_3 \cdot 6H_2O$	分析纯	国药集团化学试剂有限公司	
油酸钠	C ₁₇ H ₃₃ COONa	分析纯	上海迈坤化工有限公司	
水玻璃	$Na_2O \cdot mSiO_2$	工业纯	取自生产现场	

表2 试验所用设备一览表

Table 1 List of instruments and equipment used in the test

仪器设备	设备型号	生产厂家
陶瓷球磨机	WZM	宜兴市丁蜀镇浩强机械厂
挂槽浮选机	XFGC II	吉林省探矿机械厂
真空抽滤机	SHB – Ⅲ	巩义市英峪华科仪器厂
电热恒温鼓风干燥箱	DHG – 9123A	上海一恒科学仪器有限公司
超纯水仪	QYSW – 05A	重庆前沿水处理设备有限公司
精密电子天平	JA2003	上海恒平科学仪器有限公司
精密 pH 计	PHSJ – 4F	上海仪电科学仪器股份有限公司
紫外分光光度计	UVprobe2550	日本岛津株式会社
Zeta 电位分析仪	NanoZS90	英国马尔文仪器有限公司
X 射线衍射仪	pHilips X'Pert PRO	荷兰帕纳科公司

1.2 浮选试验

取2.0g矿样放入40 mL浮选槽内,将转速调为1680 r/min,加入去离子水35 mL后开始搅拌,加入pH调整剂搅拌调浆2 min,加入抑制剂搅拌4 min,加 捕收剂搅拌3 min,浮选刮泡4 min。浮选得到的精矿 和尾矿分别进行烘干、称重并计算其回收率。试验流 程如图2 所示。



Fig. 2 Flotation flow

1.3 吸附量测定

配置不同浓度的油酸钠溶液,分别测出其紫外吸 光度,绘制油酸钠标准曲线。称取2g矿样,按浮选相 同条件加入去离子水以及各种药剂,静置一段时间后, 取上清液离心分离并测出吸光度,通过油酸钠标准曲 线得出其质量浓度,由式式 $\tau = 304.44(c_0 - c) V/m$ 计 算油酸钠在矿物表面的吸附量 τ 。

1.4 Zeta 电位测量

称取 50 mg 矿样,按浮选相同的条件加入去离子水,然后进行调浆、加药,搅拌过程采用磁力搅拌器进行,搅拌后静置,将上清液取出后注入表面动电位的样品池进行测量。样品需进行三次测量,计算平均值作为最终结果。

2 结果与讨论

2.1 水玻璃用量对萤石和方解石浮选回收率的影响

图 3 所示为在 pH 值为 8.0、油酸钠用量为 1.5 × 10⁻⁴ mol/L 的条件下,水玻璃用量对两种矿物浮选回 收率的影响。

由图3可以看出,在水玻璃用量为0 mg/L时,两 种矿物的可浮性相近,随着水玻璃用量的增加,两种矿 物的浮选回收率呈下降趋势。且在相同用量条件下, 萤石回收率都低于方解石。试验结果表明,萤石和方 解石的浮选都会受到水玻璃的抑制,相对于方解石,水 玻璃对萤石产生更强的抑制效果,仅采用水玻璃做抑 制剂难以达到两种含钙矿物的分离。



图 3 水玻璃用量对两种矿物浮选回收率的影响 Fig. 3 Effect of sodium silicate dosage on flotation recovery of two kinds of minerals

2.2 Fe-水玻璃的对萤石和方解石浮选行为的影响

2.2.1 Fe-水玻璃质量比对萤石和方解石浮选回 收率的影响

本小节引入 FeCl₃ · 6H₂O 作为辅助试剂,浮选前, 在去离子水中将水玻璃与 FeCl₃ · 6H₂O 按不同质量比 混合,制备出组合抑制剂 Fe - 水玻璃。图4 所示为在 Fe - 水玻璃用量为75 mg/L、pH 值为8.0、油酸钠用量 为1.5×10⁻⁴ mol/L 时,Fe - 水玻璃质量比对两种矿物 浮选回收率的影响。



图 4 Fe - 水玻璃质量比对两种矿物浮选回收率的影响 Fig. 4 Effect of mass ratio of Fe - sodium silicate on flotation recovery of two kinds of minerals

由图 4 可以看出, 萤石在 Fe - 水玻璃质量比为 0:1至9:1 的范围内都有着较好的可浮性。在 Fe³⁺

择性浮选分离。

与水玻璃之比为5:1时,萤石浮选回收率为77.92%。 对于方解石,浮选回收率随着Fe-水玻璃质量比的增加先略微增加后迅速下降最终趋于平缓,在Fe³⁺与水 玻璃之比为5:1时,方解石的浮选回收率仅为 6.36%。试验结果表明,与水玻璃体系相比,Fe-水玻 璃体系中Fe³⁺的加入对萤石浮选的影响很小,而在 Fe-水玻璃质量比为5:1至9:1的范围内对方解石 的浮选都产生较强的抑制作用,实现了两种矿物的选

2.2.2 Fe - 水玻璃用量对萤石和方解石浮选回收 率的影响

图 5 所示为在 Fe - 水玻璃质量比为 5:1、pH 值 为 8.0、油酸钠用量为 1.5×10⁻⁴ mol/L 的条件下,Fe - 水玻璃用量对两种矿物浮选回收率的影响。



图 5 Fe - 水玻璃用量对两种矿物浮选回收率的影响 Fig. 5 Effect of the amount of Fe - sodium silicate on the flotation recovery of two kinds of minerals

由图5可以看出,对于萤石,在Fe-水玻璃用量为 75 mg/L之前,萤石保持着较高的回收率,在Fe-水玻 璃用量为75 mg/L之后,浮选回收率开始呈快速下降 的趋势;对于方解石,仅在Fe-水玻璃用量为25 mg/L 之前浮选回收率较高,在Fe-水玻璃用量为25 mg/L 之后,浮选回收率迅速下降。试验结果表明,在一定 Fe-水玻璃用量下,萤石的可浮性都较好,而方解石在 较低用量条件下就被强烈抑制。在Fe-水玻璃用量 为75 mg/L时,两种矿物的浮选回收率差距很大,实现 了选择性分离。

2.2.3 pH 对萤石和方解石浮选回收率的影响

图 6 所示为在 Fe - 水玻璃用量为 75 mg/L、Fe - 水玻璃质量比为 5:1、油酸钠用量为 1.5 × 10⁻⁴ mol/L 的条件下, pH 对两种矿物浮选回收率的影响。

由图 6 可以看出,对于萤石,在 pH 值为 7.0~

10.0范围内回收率都较高;对于方解石,在 pH 值为 7.0~11.0范围内回收率都很小。试验结果表明,在 Fe-水玻璃体系中,萤石在一定 pH 条件下都保持着 较好的可浮性,而方解石在整个 pH 范围内都被强烈 抑制,在 pH 值为7.0~10.0时,萤石和方解石可以实 现较好的分离,其中 pH 为8.0时分离效果最好。



图 6 pH 对两种矿物浮选回收率的影响 Fig. 6 Effect of pH on flotation recovery of two kinds of minerals

结合图 4-6 可以看出,在 Fe - 水玻璃体系中,在 抑制剂用量较低的条件下,与水玻璃体系相比,Fe³⁺的 加入使得水玻璃对方解石的抑制作用显著提高,而对 萤石的抑制作用减弱,选择性的抑制了方解石的浮选。

2.3 吸附量测定结果

水玻璃以及 Fe - 水玻璃用量对萤石和方解石表 面油酸钠吸附量的影响如图 7(a)、(b)所示。

由图 7(a)可以看出,萤石和方解石表面油酸钠在 的吸附量随着水玻璃用量的增加都呈逐渐下降的趋势。在相同用量条件下,油酸钠在萤石表面的吸附量 都小于方解石。结合萤石和方解石在油酸钠和水玻璃 存在下的浮选性能,可以推断水玻璃的抑制行为主要 是由于水玻璃的吸附会覆盖两种矿物表面的活性位 点,阻碍油酸钠的后续吸附,从而抑制矿物的浮选。

由图 7(b)可以看出, 萤石和方解石表面油酸钠的 吸附量随着 Fe - 水玻璃用量的增加都逐渐下降。在 相同用量条件下, 方解石表面油酸钠的吸附量都小于 萤石。在 Fe - 水玻璃的体系中, 与水玻璃体系相比, Fe³⁺ 与水玻璃混合后的产物在方解石表面发生较强的 吸附作用,阻碍了捕收剂油酸钠的吸附,降低了方解石 表面的疏水性, 抑制了方解石的浮选。

2.4 Zeta 电位测量结果

为了分析 Fe-水玻璃、水玻璃对两种矿物表面

8(a)、(b)所示。



图 7 水玻璃用量(a)和 Fe - 水玻璃用量(b)对两种矿物表面油酸钠吸附量的影响 Fig. 7 Effects of sodium silicate dosage (a) and Fe - water glass dosage (b) on NaOL adsorption on two kinds of minerals surface



图 8 不同溶液中 pH 对萤石(a)和方解石(b)表面 Zeta 电位的影响 Fig. 8 Effect of pH on the Zeta potential of fluorite (a) and calcite (b) in different solutions

由图 8(a)可以看出,萤石的零电点为 7.3,随着 pH 的增加,萤石的 Zeta 电位持续下降。当只有水玻璃 存在时,萤石 Zeta 电位呈负向变化,说明萤石表面吸附 了带负电荷的硅酸钠组分。当只有 Fe³⁺存在时,Zeta 电位正向移动,说明萤石表面吸附了 Fe³⁺。而在 Fe -水玻璃体系中,萤石 Zeta 电位负向移动,但与水玻璃体 系相比,表面电位负移程度很小,这可能是由于 Fe³⁺和 水玻璃在萤石表面都发生了吸附,或者是 Fe³⁺与水玻 璃的在溶液中发生反应,生成的产物在萤石表面有较 弱的吸附作用。

由图 8(b)可以看出,方解石的零电点为 8.1。结 合图 8(a)、(b),可以得出,在加入相同药剂的溶液中, 方解石 Zeta 电位的变化与同条件下萤石 Zeta 电位的 变化趋势是一致的。值得注意的是,当溶液中加入 Fe - 水玻璃时,方解石表面电位的负移程度(Δζ)比相同 溶液条件下萤石的负移程度大得多,可以推断,在 Fe - 水玻璃体系中,Fe³⁺ 与水玻璃会同时吸附在方解石 表面,且其吸附量比同条件下萤石的吸附量大,或者是 Fe³⁺ 与水玻璃在溶液中发生反应,反应物在方解石表 面产生强烈的吸附作用,阻碍了捕收剂油酸钠的后续 吸附,对方解石产生较强的抑制作用。

2.5 浮选溶液化学计算结果

Fe³

为了进一步研究组合抑制剂的吸附机理,本小节 计算了 Fe³⁺和水玻璃的水解组分分布。Fe³⁺与水玻璃 在溶液中随着 pH 值的不同会发生不同程度的水解。 水解反应如下^[12]:

$$\operatorname{Fe}^{3+} + 3\operatorname{OH}^{-} \rightleftharpoons \operatorname{Fe}(\operatorname{OH})_{3(S)} \quad \log K_{\operatorname{sp}} = 38.8$$
 (1)

$$^{+} + OH^{-} \rightleftharpoons FeOH^{2+} \log \beta_{1} = 11.81$$
 (2)

 $\operatorname{Fe}^{3+} + 2\operatorname{OH}^{-} \rightleftharpoons \operatorname{FeOH}_{2}^{+} \quad \log\beta_{2} = 22.3$ (3)

$$\begin{split} & \operatorname{Fe}^{3^{+}} + 3\operatorname{OH}^{-} \rightleftharpoons \operatorname{FeOH}_{3(aq)} \quad \log \beta_{3} = 32.05 \quad (4) \\ & \operatorname{Fe}^{3^{+}} + 4\operatorname{OH}^{-} \rightleftharpoons \operatorname{FeOH}_{4}^{-} \quad \log \beta_{4} = 34.3 \quad (5) \\ & \operatorname{SiO}_{2(s, \operatorname{amorphous})} + 2\operatorname{H}_{2}\operatorname{O} \rightleftharpoons \operatorname{Si}(\operatorname{OH})_{4} \quad \log K_{1} = -2.7 \quad (6) \\ & \operatorname{Si}(\operatorname{OH})_{4} \rightleftharpoons \operatorname{SiO}(\operatorname{OH})_{3}^{-} \quad \log K_{2} = -9.43 \quad (7) \end{split}$$

 $Si(OH)_{3} \rightleftharpoons SiO_{2}(OH)_{2}^{2-} + H^{+} \log K_{3} = -12.56$ (8)



图 9 Fe³⁺(a)和水玻璃(b)的水解组分图 Fig. 9 Hydrolysis composition of Fe³⁺(a) and sodium silicate (b)

由图9(a)可以看出,Fe³⁺在水溶液中发生水解反 应, 溶液中会存在 Fe³⁺、FeOH²⁺、Fe(OH)₂⁺、Fe (OH)_{3(aq)}、Fe(OH)_{3(s)}和Fe(OH)₄⁻这六种含铁组分。 在不同的溶液 pH 条件下含铁组分的优势组分都不相 同。由图9(b)可以看出,水玻璃溶液中含有三种不同 的含硅组分,分别是 pH < 9.4 时的 Si(OH)₄, pH 为 9.4 ~12.6 时的 SiO(OH), U及 pH > 12.6 时的 SiO, (OH)2²⁻,随 pH 的不同,溶液中含硅组分的优势组分 也会发生改变。Fe³⁺与水玻璃混合后,随着溶液中 OH⁻的消耗,H⁺浓度随之上升,迫使水玻璃的水解反 应(7)、(8)向左进行,进而生成更多的 Si(OH)₄,Si (OH)₄是抑制方解石浮选的有效组分^[13,14]。随着溶 液中 Si (OH)₄ 含量的增加, SiO (OH)₃, SiO2 (OH)²⁻含量减少,SiO(OH)⁻、SiO₂(OH)²⁻是抑制 萤石浮选的有效组分^[15]。此外,Fe³⁺与水玻璃在溶液 中会发生反应,生成 Fe-水玻璃的聚合物,该聚合物 会强化对方解石的抑制^[16],Fe³⁺的水解组分与水玻璃 的水解组分的反应式如下所示:

中性及弱碱性条件下:

$$Fe^{3^{+}} + 3Si(OH)_{4} \rightleftharpoons$$

Si(OH)₃OFe[OSi(OH)₃]₂ + 3H⁺ (9)
FeOH²⁺ + 3Si(OH)₄ ⇔ (9)

$$Si(OH)_{3}OFe[OSi(OH)_{3}]_{2} + 2H^{+} + H_{2}O \qquad (10)$$
$$Fe(OH)_{2}^{+} + 3Si(OH)_{4} \rightleftharpoons$$

 Fe^{3+} 的水解组分分布可由式(1)~(5)计算得出, 其中 Fe^{3+} 的初始浓度为 $2.3 \cdot 10^{-4}$ mol/L(Fe – 水玻璃 质量比 5:1 时 Fe^{3+} 的浓度),水玻璃的水解组分分布 可由式(6)~(8)计算得出。溶液化学计算结果如图 9 (a)、(b)所示。



Si(OH)₃OFe[OSi(OH)₃]₂ + H⁺ + 2H₂O (11) 碱性条件下: Fe(OH)_{3(aq)} + 3SiO(OH)₃ ↔

$$Si(OH)_{3}OFe[OSi(OH)_{3}]_{2} + 3OH^{-}$$
(12)
$$Fe(OH)_{4}^{-} + 3SiO(OH)_{3}^{-} \rightleftharpoons$$

$$\mathrm{Si(OH)}_{3}\mathrm{OFe}[\mathrm{OSi(OH)}_{3}]_{2} + 4\mathrm{OH}^{-}$$
(13)

聚合反应:

$$Si(OH)_{3}OFe[OSi(OH)_{3}]_{2} + nSiO(OH)_{3} \rightleftharpoons$$

$$\operatorname{Fe}[\operatorname{SiO}(\operatorname{OH})_{3}]_{3}[\operatorname{SiO}(\operatorname{OH})_{3}]_{n}^{n-1}$$
(14)

由上述分析可以得出,与水玻璃体系相比,在 Fe - 水玻璃体系中,Fe³⁺的加入会使溶液中 Si(OH)₄ 增 多,且 Fe³⁺的水解组分与水玻璃水解组分在溶液中会 发生反应,生成 Fe - 水玻璃聚合物,Si(OH)₄和 Fe -水玻璃聚合物选择性吸附在方解石表面,从而抑制方 解石的浮选。而 Si(OH)₄的增加会导致抑制萤石的 水玻璃的水解组分 SiO(OH)₃⁻和 SiO2(OH)₂²⁻含量减 少,萤石的可浮性提高。

3 结论

(1)浮选试验结果表明,与水玻璃相比,Fe-水玻 璃对方解石产生较强的抑制作用,而对萤石浮选影响 较小,实现了两种矿物的浮选分离。

(2)机理检测结果表明,在 Fe - 水玻璃体系中, Fe³⁺的加入会使溶液中 Si(OH)₄ 增多,且溶液中会生 成 Fe - 水玻璃聚合物,Si(OH)₄ 以及 Fe - 水玻璃聚合 物在方解石表面发生选择性吸附作用,阻碍了油酸钠 的后续吸附,抑制了方解石的浮选。

参考文献:

- ZHANG C, SUN W, HU Y, et al. Investigation of two stage depressing by using hydrophilic polymer to improve the process of fluorite flotation
 J. Journal of Cleaner Production, 2018, 193(20): 228 - 235.
- [2] 王文利,白志民.中国萤石资源及产业发展现状[J].金属矿山,2014
 (3):1-9.
- [3] 曹钊,屈奇奇,曹永丹,等.不同类型萤石矿浮选工艺技术现状与进展
 [J].金属矿山,2017(7):8-12.
- [4] 邓湘湘,廖德华. 萤石选矿技术研究现状[J]. 怀化学院学报,2015,34
 (11):100-102.
- [5] ZENG X, XU L, TIAN J, et al. Effect of a CA depressant on flotation separation of celestite from fluorite and calcite using SDS as a collector [J]. Minerals Engineering, 2017, 111: 201 – 208.
- [6] FA K, NGUYEN A V, MILLER J D. Interaction of calcium dioleate collector colloids with calcite and fluorite surfaces as revealed by AFM force measurements and molecular dynamics simulation[J]. International Journal of Mineral Processing, 2006, 81(3):166 – 177.
- [7] XU L, WU H, DONG F, et al. Flotation and adsorption of mixed cationic/anionic collectors on muscovite mica [J]. Minerals Engineering, 2013, 41: 41-45.
- $[\,8\,]$ YANG B, WANG D, WANG T, et al. Effect of $\mathrm{Cu}^{2\,\text{\tiny +}}$ and $\mathrm{Fe}^{3\,\text{\tiny +}}$ on the

depression of molybdenite in flotation [J]. Minerals Engineering, 2019, 130;101-109.

- [9] 张波,李解,张雪峰,等. Cu²⁺,Fe³⁺对萤石浮选的活化作用机制[J]. 稀有金属,2016,40(9):963-968.
- [10] DENG R, YANG X, HU Y, et al. Effect of Fe(II) as assistant depressant on flotation separation of scheelite from calcite [J]. Minerals Engineering, 2018, 118:133 - 140.
- [11] FENG B, GUO W, XU H G, et al. The combined effect of lead ion and sodium silicate in the flotation separation of scheelite from calcite[J]. Separation Science and Technology, 2017, 52(3): 567 – 573.
- [12] 王淀佐,胡岳华.浮选溶液化学[M].长沙:湖南科学技术出版社, 1988;336-337.
- [13] DONG L Y, JIAO F, QIN W Q, et al. Effect of acidified water glass on the flotation separation of scheelite from calcite using mixed cationic/anionic collectors[J]. Applied Surface Science, 2018, 444: 747 – 756.
- [14] FENG B, LUO X P, WANG J Q, et al. The flotation separation of scheelite from calcite using acidified sodium silicate as depressant[J]. Minerals Engineering, 2015, 80: 45-49.
- [15]杨晓峰.白钨矿与含钙脉石分离抑制剂的遴选及作用机理研究 [D].昆明:昆明理工大学,2015.
- [16] WEI Z, HU Y H, HAN H S, et al. Selective flotation of scheelite from calcite using Al – Na₂SiO₃ polymer as depressant and Pb – BHA complexes as collector[J]. Minerals Engineering, 2018, 120: 29 – 34.

Effect of Fe³⁺ and Sodium Silicate As Combination Inhibitors on Flotation Separation of Fluorite and Calcite

NING Jiangfeng^{1,2}, LI Maolin^{1,2,3}, CUI Rui^{1,2}, YAO Wei^{1,2}, SHI Jia^{1,2}, LI Ruijie^{1,2}

1. College of Resources and Environmental Engineering, Wuhan University of Science and Technology, Wuhan 430081, China;

2. Hubei Key Laboratory for Efficient Utilization and Agglomeration of Metallurgic Mineral Resources, Wuhan 430081, China;

3. Changsha Research Institute of Mining and Metallurgy Limited Liability Company, Changsha 410012, China

Abstract: The separation of fluorite and calcite is difficult, because there are Ca^{2+} active sites on the surface of fluorite and calcite, and the surface properties of the two minerals are similar. Through single mineral flotation test, adsorption amount measurement, Zeta potential measurement and chemical calculation of flotation solution, Fe^{3+} was introduced and mixed with sodium silicate to study the effect of the combined inhibitor on flotation separation of fluorite and calcite and its mechanism. Flotation test results show that, Fe - sodium silicate selectively inhibits the flotation of calcite compared with sodium silicate, and realizes the separation of the two minerals. The mechanism test results show that the Fe - sodium silicate polymer formed by Fe^{2+} and sodium silicate in solution and the hydrolyzed component $Si(OH)_4$ have strong adsorption on the surface of calcite, which hinders the further adsorption of sodium oleate and thus inhibits the flotation of calcite.

Key words: fluorite; calcite; Fe³⁺; sodium silicate; flotation separation

引用格式:宁江峰,李茂林,崔瑞,姚伟,施佳,李瑞杰.Fe³⁺与水玻璃组合抑制剂对萤石和方解石浮选分离的影响[J]. 矿产保护与利用, 2020,40(6):64-70.

Ning JF, Li ML, Cui R, Yao W, Shi J, and Li RJ. Effect of Fe^{3+} and sodium silicate as combination inhibitors on flotation separation of fluorite and calcite [J]. Conservation and utilization of mineral resources, 2020, 40(6): 64 – 70.

投稿网址:http://kcbh.cbpt.cnki.net

E - mail:kcbh@chinajournal.net.cn