酰氨基黄药的制备及其对黄铜矿、黄铁矿的浮选性能 研究

钟宏,张湘予,马鑫,王帅

中南大学化学化工学院,湖南长沙410083

中图分类号:TD923⁺.13 文献标识码:A 文章编号:1001-0076(2021)02-0013-10 DOI:10.13779/j.cnki.issn1001-0076.2021.02.003

摘要 基于浮选药剂分子设计理论和气味分子的结构理论,设计并合成了两种酰氨基黄药—N-乙酰氨基乙基钾黄药和 N-苯甲酰氨基乙基钾黄药,并对其结构进行了表征。这种含有酰氨基和黄原酸基的双配体黄药分子间易于产生氢键缔合作用, 同时双配体间的相互影响可削弱气味分子在嗅觉感受体表面的定向作用,从而消除分子的恶臭异味,合成试验表明,N-乙酰 氨基乙基钾黄药和 N-苯甲酰氨基乙基钾黄药均没有刺激性臭味。单矿物浮选试验表明,N-苯甲酰氨基乙基钾黄药对黄铜 矿的捕收能力与乙基钠黄药相近,强于 N-乙酰氨基乙基钾黄药,对黄铁矿的捕收能力弱于乙基钠黄药,强于 N-乙酰氨基乙 基钾黄药。吸附量试验表明,捕收剂在黄铜矿表面的吸附量大小顺序与单矿物浮选结果相符合。Zeta 电位和红外光谱分析结 果表明,酰氨基黄药捕收剂分子在黄铜矿、黄铁矿表面均发生了化学吸附。 关键词 酰氨基黄原酸盐;浮选;黄铜矿;黄铁矿;DFT 计算

引言

黄药,结构式为 R - O - C(=S) - SNa/K,学名黄 原酸盐或烃基二硫代碳酸盐,自1925年 Keller 发现黄 药可以作为硫化矿的浮选捕收剂以来,黄药一直被广 泛使用^[1,2]。我国黄药年产量达到20余万t,年出口量 约8万t,占全世界黄药总产量的70%以上。目前,工 业生产中所使用的黄药是烃链为 C,~C。的各种黄药, 以乙基黄药和丁基黄药为主。该类黄药在生产和使用 过程中会散发出刺激性的臭味,对药剂生产厂和洗矿 厂周围的环境造成较大的污染。为了解决黄药的刺激 性臭味引起的环境污染问题,现有的措施主要为:(1) 改进黄药制备工艺,提高产品收率和纯度,降低产品中 杂质(主要是含硫副产物)的含量,进而减小杂质的刺 激性气味对黄药产品的影响。研究表明,采用溶剂法 制备黄药,原料转化率高,产品的收率和纯度也高,所 得黄药产品刺激性臭味较小[3]。(2)将粉状黄药造粒 得到粒状黄药,减小黄药气味的挥发、扩散,从而降低 其刺激性臭味的影响。国内制备粒状黄药的工艺主要

是将混捏机直接合成的粉末状黄药经造粒机挤压成型,或添加一定量的黏合剂挤压成型后干燥,目前报道的黏合剂主要为水玻璃^[4]。(3)利用气味遮盖技术, 在黄药生产中添加特定的香精香料作为气味遮盖剂, 从而得到无臭味的黄药产品,改善黄药生产和使用工 作环境^[5]。

上述方法虽在一定程度上可减小黄药产品的刺激 性气味,但其主要成分仍为常规烷基黄药,该类黄药分 子本身具有刺激性气味,并未实现从源头消除刺激性 气味的目的。研究表明,有机硫化合物特别是有机硫 气体是恶臭的主要贡献源,其分子结构中的巯基 (-SH)、硫羰基(C=S)以及硫氰基(-SCN)等是形成 恶臭的主要基团,通称为"发臭团"。尽管物质的气味 与化学结构的关系极为复杂,受多方面因素综合影响, 但有机化合物的气味主要取决于其分子结构和官能团 的类型和数量。M. G. J. Beets^[6]提出了外形一官能 团理论,该理论认为物质散发的气味不仅与分子的形 状和大小有关,还取决于所含官能团的性质及其在分 子中的位置。气味分子接近嗅觉感受体时形成相当于

基金项目:国家自然科学基金(52074354)

收稿日期:2021-03-09

化学反应中的过渡状态,只有当气味分子在嗅觉感受体上呈有序定向的排列状态才会产生气味刺激。仅含一个官能团的气味分子在嗅觉感受体表面的定向作用 很强,易产生气味,而具有多个官能团存在空间阻碍, 使得气味分子在嗅觉感受体表面的定向作用会被削 弱,则气味会大大减弱。也有研究表明,分子中所含的 官能团对物质散发的气味的影响是随分子量大小而变 化的,当分子量较小时,官能团的影响很大,随着分子 量的增加,官能团的影响逐渐变小。当分子中含有多 个官能团时,官能团之间的相互影响,也能使气味发生 很大的变化。

本文基于浮选药剂分子设计理论和气味分子的结构理论,在黄药分子中引入酰氨基官能团,利用分子间 氢键缔合作用以及双配体间的相互影响削弱气味分子 在嗅觉感受体表面的定向作用,从而达到消除分子的 恶臭异味之目的。设计合成路线制备了两种酰胺基黄 药——N-乙酰氨基乙基钾黄药和N-苯甲酰氨基乙 基钾黄药,通过单矿物浮选试验考察了酰氨基黄药对 黄铜矿、黄铁矿的浮选性能,采用吸附量试验、Zeta-电位分析和红外光谱分析对黄铜矿、黄铁矿的吸附机 理进行了研究。

1 试验

1.1 试验矿样、试剂、主要仪器

1.1.1 试剂

苯甲酰氯(分析纯,上海山浦化工有限公司),氢 氧化钾(分析纯,湖南汇虹试剂有限公司),乙醇胺(分 析纯,湖南汇虹试剂有限公司),碳酸氢钠(分析纯,湖 南汇虹试剂有限公司),N-乙酰乙醇胺(分析纯,烟台 贝特化工科技有限公司),乙基钠黄药为实验室自制, 纯度 95.0%,实验室用水为蒸馏水。

1.1.2 仪器设备

试验主要仪器为:X - 射线衍射仪(XRD) (D8ADVANCE,布鲁克公司生产,德国),单槽式浮选 机30 mL(XFGCII,吉林省探矿机械厂,中国),Zeta -电位分析仪(ZetaPALS, Brookhaven 公司,美国),红外 光谱分析仪(FTIR - 740, Nicolet 公司,美国),紫外可 见分光光度计(UV - 1750,岛津仪器有限公司,日本)。

1.1.3 矿样

黄铜矿、黄铁矿单矿物均来自云南。矿物经手工 破碎、挑选后,用研钵进行研磨,并进行筛分,取粒度为 38~74 μm的矿物用于单矿物浮选试验,粒径小于38 μm的矿物用于矿物表征、红外光谱测试、吸附试验。两种矿物的 XRD 图谱、元素分析结果分别见图1 和表1。



图 1 黄铜矿(a)和黄铁矿(b)的 XRD 图谱 Fig. 1 XRD patterns of chalcopyrite (a) and pyrite (b)

表1 黄铜矿、黄铁矿中主要元素含量 /%

 $\begin{tabular}{ll} Table 1 & Contents of main elements in chalcopyrite and pyrite \end{tabular}$

Elements	Contents/%		
	Chalcopyrite	Pyrite	
Cu	36.02	0.015	
Fe	28.62	42.75	
S	33.02	49.09	
Si	0.409	2.16	
Al	0.315	1.14	
0	1.5	3.91	

1.2 试验方法

1.2.1 酰氨基黄原酸盐的合成

以酰氨醇为原料,与二硫化碳、氢氧化钾进行反应,得到酰氨基黄原酸钾,具体合成路线如式(1)~(3)所示。

(1) N-羟乙基苯甲酰胺的合成

N-羟乙基苯甲酰胺合成反应方程式如式(1)所

示。向250 mL反应瓶里加入80 mL 二氯甲烷,加入 0.11 mol碳酸氢钠,装上冷凝管,并通入冷凝水,启动 搅拌,待反应瓶内温度降至0℃,用恒压滴液漏逐滴加 入0.1 mol的苯甲酰氯,滴加完毕,在0~10℃温度下 反应1 h。反应结束后抽滤,将滤液在35℃下蒸馏除 去二氯甲烷,此时得到 N - 羟乙基苯甲酰胺的固体粗 品,经气相色谱检测,其纯度可达95%。

(2) 酰氨基黄原酸盐的合成

N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾和N-乙酰氨基乙 基黄原酸钾的合成反应方程式如式(2)~(3)所示。 将0.1 mol N-羟乙基苯甲酰胺或N-乙酰乙醇胺加 入100 mL反应瓶里,再向其中加入7.43 g蒸馏水,通 入循环冷凝水并启动搅拌。待原料醇全部溶解后,再 加入0.105 mol 的二硫化碳,在20℃以下分批加入 0.1 mol 片状氢氧化钾,然后在30℃下反应2.5 h。反 应结束,对反应混合物进行抽滤,得到固体黄原酸盐产 品和液体黄原酸盐产品。N-苯甲酰氨基乙基黄原酸 钾产品收率为92.2%,N-乙酰氨基乙基黄原酸钾产 品收率为89.7%。



$$\stackrel{O}{\xrightarrow{}}_{N} \stackrel{O}{\xrightarrow{}}_{N} \stackrel{O}{\xrightarrow{}}_{N} \stackrel{O}{\xrightarrow{}}_{S-K} \stackrel{H_{2}O}{\xrightarrow{}}_{S-K} (3)$$

1.2.2 吸附量试验

吸附试验中所用的黄铜矿的比表面积为 0.436 m²/g。每次试验称取 0.5 g 黄铜矿和 50 mL 浓度为 5 ×10⁻⁴ mol/L 的捕收剂水溶液加入 150 mL 具塞锥形 瓶中,用 1 mol/L 的 HCl 或 NaOH 调节溶液至 pH = 8。 将锥形瓶置于恒温振荡器中,调节转速为 200 r/min, 在 30 ℃下振荡一定时间后过滤,用紫外分光光度计测 量滤液在特定波长处的吸光度值,按式(4)计算药剂 在黄铜矿表面的吸附量。

$$Q_t = \frac{V(C_0 - C_t)}{mS} \tag{4}$$

式中: Q_i 表示任意时间 t 捕收剂在矿物表面的吸附量,单位 mol/m²;V 是溶液体积,单位 L; C_0 是捕收剂 溶液的初始浓度,单位 mol/L; C_i 表示吸附后捕收剂任 意时刻溶液的浓度,单位 mol/L;m 为加入矿物的质量, 单位 g;S 为矿物的比表面积,单位为 m²/g。

1.2.3 Zeta 电位测量

采用浓度为1×10⁻³ mol/L的 KCl 溶液作 Zeta 电 位测量过程中的电解质溶液。每次试验前称取 20 mg 粒径 5 μm 以下的矿样,置于烧杯中加入适量蒸馏水超 声清洗 5 min。将清洗好的矿物放入 100 mL 烧杯中, 分别加入 50 mL 仅含电解质溶液或一定浓度的含电解 质的捕收剂溶液。用一定浓度的氢氧化钠或盐酸溶液 调节待测溶液 pH。调节 pH 结束,磁力搅拌 5 min。采 用 ZetaPALS 动电位仪对悬浊液进行 Zeta 电位测量。 每次试验测量 6 次,重复三次后取平均值即为 Zeta 电 位测试值。

1.2.4 浮选试验

单矿物浮选试验在 XFGCII 型挂槽浮选机上进行, 主轴转速为1650 rpm。每次称取2.0g单矿物经超声 清洗后置于浮选槽内,加入30 mL 蒸馏水,矿浆搅拌1 min,然后用一定浓度的盐酸或氢氧化钠溶液调节矿浆 pH,继续搅拌2 min,加入捕收剂后搅拌3 min,再加入 起泡剂 MIBC 搅拌1 min,浮选5min,将精矿和尾矿分 别过滤、烘干、称重,计算浮选回收率。

1.2.5 红外光谱分析

取 0.5 g 粒径小于 38 μm 的单矿物与 30 mL 蒸馏 水或一定浓度的捕收剂溶液加入到 100 mL 锥形瓶中。 然后在恒温水浴箱中 25 ℃振荡 1 h,过滤,用蒸馏水洗 涤矿物 3 次,在 20 ℃真空干燥箱中干燥 24 h,用 KBr 压片法测定 500 ~4 000 cm⁻¹范围内矿样的红外光谱。

1.2.6 DFT 计算

采用 Gaussian 09 软件进行量子化学计算,采用密 度泛函理论(DFT)进行计算,函数选择 B3LYP,基组选 择 6-311G + (d)^[7],溶剂水的介电常数为 78.36^[8,9]。

2 结果与讨论

2.1 酰氨基黄药的分子设计及 DFT 计算

浮选工业上使用的黄药主要为烃链为 C₂ ~ C₈ 的 各种黄药,随着烃链长度的变化,黄药散发出来的刺激 性臭味也略有不同。传统的烷基黄药分子中只含有单 一的官能团黄原酸基 O - C(=S) - S,易于在嗅觉感 受体表面呈现很强的定向排列,因而会有浓烈的刺激 性臭味。笔者认为,在黄药分子的疏水链中引入含有 O、N 等原子的酰氨基,通过改变疏水链的长度,并调控 分子中酰氨基与黄原酸根的相对位置,利用官能团间 的相互影响削弱气味分子在嗅觉感受体表面的定向作 用,同时含有酰氨基和黄原酸基的双配体分子间易于 产生氢键缔合作用以达到消除恶臭异味之目的。另一 方面,含有杂原子的烃基一般具有较大的电子诱导效 应,可能会影响药剂的键合原子的配位能力。因此,本 文设计了 N - 乙酰氨基乙基钾黄药和 N - 苯甲酰氨基 乙基钾黄药两种新结构黄药,首先采用 DFT 计算分析 了该类捕收剂的分子前线轨道。N - 苯甲酰氨基乙基 黄原酸根、N - 乙酰氨基乙基黄原酸根、乙基黄原酸根 离子经过优化后的几何构型如图2 所示。



图2 在 DFT/B3LYP 6 - 311G + (d)水平下 N - 苯甲酰氨基 乙基黄原酸根(a)、N - 乙酰氨基乙基黄原酸根(b)、乙基黄 原酸根(c)离子的最优构型

Fig. 2 The optimal structure of O-(2-benzamidoethyl) carbonodithioate ion(a), O-(2-acetamidoethyl) carbonodithioate ion(b), and ethyl xanthate ion(c) ion at the level of DFT/B3LYP6-311G+(d)

在 DFT/B3LYP6 - 311G + (d) 水平下 N - 苯甲酰 氨基乙基黄原酸根(a)、N - 乙酰氨基乙基黄原酸根 (b)、乙黄原酸根(c)离子的 HOMO、LUMO 图如图 3 所 示,量子化学计算结果见表 2。



图3 在 DFT/B3LYP6-311G(d)水平下 N-苯甲酰氨基乙 基黄原酸根(a)、N-乙酰氨基乙基黄原酸根(b)、乙基黄原 酸根(c)离子的 HOMO、LUMO 图

Fig. 3 HOMO and LUMO of O – (2 - benzamidoethyl) carbonodithioate ion(a), O – (2 - acetamidoethyl) carbonodithioate ion (b), and ethylxanthogenate(c) ion at the level of DFT/B3LYP6 – 311G + (d) figure

由捕收剂分子前线轨道 HOMO、LUMO 图可以看 出,三种黄原酸根离子的 HOMO 轨道主要存在于 C(= S) - S 中的两个硫原子上,有少量分布在 C - O - C 中 的氧原子上。表明三种捕收剂的 C(=S) - S 中的硫 原子在与矿物作用过程中容易失去电子。N - 苯甲酰 氨基乙基黄原酸根离子的 LUMO 轨道主要分布在苯环 上,也有少部分分布在酰氨基上,表明苯环大 π 键容易 受到亲电试剂的进攻,可以接受矿物表面金属 d - 轨 道的反馈电子。N - 乙酰氨基乙基黄原酸根离子和乙 基黄原酸根离子的 LUMO 轨道主要存在于 - C(=S) - S 中的硫原子,从而说明其在反应过程中最容易接 受电子形成反馈 π 键的部位是 – C(=S) – S 中的硫 原子。由捕收剂的 HOMO 和 LUMO 轨道,可推测酰氨 基黄原酸根离子的作用位点为 – C(=S) – S 的两个硫 原子。

从量子化学计算表中,可以得出三种捕收剂阴离 子的 HOMO 值大小顺序为:乙基黄原酸根离子 > N -苯甲酰氨基乙基黄原酸根离子 ≈ N - 乙酰氨基乙基黄 原酸根离子,说明与矿物作用过程中乙基黄原酸根离 子给电子能力强于酰氨基黄原酸根离子,而 N - 苯甲 酰氨基乙基黄原酸根离子与 N - 乙酰氨基乙基黄原酸 根离子 HOMO 值大小接近。用 Chemoffice 软件计算,N - 乙酰氨基乙基黄原酸根离子的 CLogP 值是三种捕收 剂里最小的,说明其疏水性较差。

表2 在 DFT/B3LYP6 - 311G + (d) 水平下捕收剂的分子前 线轨道能量

Table 2Frontline orbital energy of collectors at DFT/B3LYP6 –311G + (d) level

化合物	E _{HOMO} (a.u)	E _{LUMO} (a.u)	E_{HOMO} – $E_{\text{LUMO}}(a.u)$	CLogP
N-苯甲酰氨基乙基 黄原酸根离子	-0.19699	-0.051 60	-0.175 69	1.227
N - 乙酰氨基乙基 黄原酸根离子	-0.19691	-0.037 65	-0.175 68	-0.478
乙基黄原酸根离子	-0.195 50	-0.035 65	-0.176 47	1.018

2.2 产物结构表征

2.2.1 红外光谱分析

N-乙酰氨基乙基黄原酸钾和 N-苯甲酰氨基乙 基黄原酸钾的红外光谱如图4所示,吸收峰可能的归 属如表3所示。其中,3260 cm⁻¹附近出现的吸收峰归 属为 – NH – 的伸缩振动峰^[10], 2825~2944 cm⁻¹范围 内出现的吸收峰归属为 - CH2 - 的伸缩振动峰[11], $1 640 \text{ cm}^{-1}$ 附近出现的吸收峰归属为 C = O 的伸缩振 动峰^[12],1 540 cm⁻¹附近出现的吸收峰归属为 - NH -的变形振动峰^[10],1 280 cm⁻¹附近出现的吸收峰归属 于 C - N 的伸缩振动峰^[13],1 080 cm⁻¹ 附近出现的吸收 峰归属为 – C – O – C – 的伸缩振动峰^[14], 1 040 cm⁻¹ 附近出现的吸收峰和900~1000 cm⁻¹范围内出现的 吸收峰分别归属为C = S和C - S的伸缩振动峰^[15, 16], 891 cm⁻¹、766 cm⁻¹和690 cm⁻¹处的吸收峰归属于 N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾苯环上 C-H 面外弯曲振动 峰。红外分析结果表明,合成了目标化合物 N-乙酰 氨基乙基黄原酸钾和 N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾。





图4 N-乙酰氨基乙基黄原酸钾(a)和 N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾(b)的红外光谱图

Fig. 4 FTIR spectra of potassium O - (2 - acetamidoethyl) carbonodithioate (a) potassium O - (2 - benzamidoethyl) carbonodithioate (b)

表3 酰氨基黄原酸盐红外光谱吸收峰的归属

 Table 3
 Assignment of the absorption peaks of acylamino xanthogenate in FTIR spectra

N-乙酰氨基乙基 N-苯甲酰氨基乙基 可能归属	
1	
黄原酸钾/cm ⁻¹ 黄原酸钾/cm ⁻¹	
3 261 3 264 N-H的伸缩振动	峰
2 944、2 825 2 935、2 825 CH ₂ 的伸缩振动峰	z F
1 641 1 643 C = O 的伸缩振动	峰
1548 1542 N-H的变形振动	峰
1 288 1 285 C-N的伸缩振动 ^山	峰
1085 1080 C-O-C的伸缩振动	力峰
1 041 1 040 C=S的伸缩振动	夆
900 1 000 C-S的伸缩振动	夆
- 891、766、690 苯环上 C - H 面外弯曲	振动峰

2.2.2 核磁共振分析

N - 乙酰氨基乙基黄原酸钾的¹H NMR 和¹³C NMR 图谱如图 5 所示,不同化学环境氢元素和碳元素的位 移及其归属如下:¹H NMR (400 MHz, DMSO - d_6)中 δ 7.97 处的峰归属为 - NH - 中的 H^[17], δ 4.17 ~ 4.20 处 的三重峰归属为 - CH₂ - 中的 H, δ 3.26 ~ 3.29 处的三 重峰归属为 - CH₂ - 中的 H, δ 1.80 处的峰归属为 - CH₃ - 中的 H₀¹³C NMR (400 MHz, DMSO - d_6)中 δ 230.03 处归属为 C = S 中的 C^[18], δ 169.75 处的峰归属为 为 C = O 中的 C^[19], δ 38.66 ~ 69.50 处的峰归属为 - CH₂ - 中的 C, δ23.03 处的峰归属为 - CH₃ - 中的 C_o



图5 N-乙酰氨基乙基黄原酸钾的¹H NMR 图谱(a)和¹³C NMR 图谱(b)

Fig. 5 $^{-1}$ H NMR spectrum(a) and 13 C NMR spectrum(b) of potassium O – (2 – acetamidoethyl) carbonodithioate

N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾的¹H NMR 和¹³C NMR 图谱如图 6 所示,不同化学环境氢元素和碳元素



图6 N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾的¹H NMR 图谱(a)和¹³ C NMR 图谱(b)

Fig. 6 1 H NMR spectrum(a) and 13 C NMR spectrum(b) of potassium O – (2 – benzamidoethyl) carbonodithioate 的位移及其归属如下:¹H NMR (400 MHz, DMSO – d_6)中 δ 8.60 处的单峰归属为 – NH – 中的 H, δ 7.44 ~ 7.88 处的峰归属为苯环上的 H, δ 4.33 ~ 4.36 处的三 重峰归属为 – CH₂ – 中的 H, δ 3.49 ~ 3.53 处的四重峰 归属为 – CH₂ – 中的 H, δ 3.49 ~ 3.53 处的四重峰 归属为 – CH₂ – 中的 H, δ 3.49 ~ 3.53 处的四重峰 归属为 – CH₂ – 中的 H, δ 3.49 ~ 3.53 处的四重峰 归属为 – CH₂ – 中的 H, δ 3.49 ~ 3.53 处的四重峰 归属为 – CH₂ – 中的 H, δ 3.49 ~ 3.53 处的四重峰 归属为 CH₂ – 中的 C, δ 127.67 ~ 134.82 处的峰 归属为苯环上的 C^[20], δ 39.46 ~ 68.12 处的峰归属为 – CH₂ – 中的 C,

2.3 酰氨基黄原酸盐对黄铜矿、黄铁矿的浮选性 能

2.3.1 矿浆 pH 的影响

分别以 N - 苯甲酰氨基乙基黄原酸钾、N - 乙酰氨 基乙基黄原酸钾、乙基黄原酸钠为捕收剂,用量为 20 mg/L,起泡剂 MIBC 用量为 8 mg/L,考察了矿浆 pH 对 单矿物浮选回收率的影响。



图 7 矿浆 pH 对黄铜矿(a)、黄铁矿(b)浮选回收率的影响 Fig. 7 Mass recovery in the flotation of pure chalcopyrite (a) and pyrite (b) as a function of the pulp pH($C_{\text{collector}} = 20$ mg/L, $C_{\text{MIBC}} = 8$ mg/L)

由图7可知,三种捕收剂浮选黄铜矿时,回收率随着矿浆 pH 的增大先增大后减小,但受矿浆 pH 变化影响较小。在 pH = 8 时,N - 苯甲酰氨基乙基黄原酸钾、乙基黄原酸钠、N - 乙酰氨基乙基黄原酸钾对黄铜矿

的浮选回收率达到最大值,分别为90.2%、91.0%、 55.4%。由此可见,在相同的浮选条件下,N-苯甲酰 氨基乙基黄原酸钾对黄铜矿的捕收能力与乙基黄原酸 钠相近,而强于N-乙酰氨基乙基黄原酸钾。三种捕 收剂对黄铁矿的浮选回收率随着矿浆pH的增加而逐 渐降低,其中乙基黄原酸钠对黄铁矿的浮选回收率随 矿浆pH变化较大,而另外两种酰氨基黄原酸盐在酸 碱环境下差异不大。在试验pH范围内,捕收剂对黄铁 矿的捕收能力大小顺序为:乙基黄原酸钠 > N-苯甲酰 氨基乙基黄原酸钾 > N-乙酰氨基乙基黄原酸钾。

2.3.2 捕收剂用量的影响

固定矿浆 pH = 8, 起泡剂 MIBC 用量为 8 mg/L, 考察捕收剂用量对黄铜矿、黄铁矿浮选回收率的影响, 试验结果如图 8 所示。



图8 捕收剂用量对黄铜矿(a)、黄铁矿(b)浮选回收率的影响(C_{MBC} = 8 mg/L, pH = 8)

Fig. 8 Mass recovery in the flotation of pure chalcopyrite (a) and pyrite (b) as a function of the collector dosage at a pulp pH of $8(C_{\text{MIBC}} = 8 \text{ mg/L})$

N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾和乙基黄原酸钠对 黄铜矿的浮选回收率随着捕收剂用量的增加而增大, 并在捕收剂浓度达到 20 mg/L 时基本达到最大值 90.2%和91.0%,并基本保持不变。而随着 N-乙酰 氨基乙基黄原酸钾捕收剂浓度的增加,黄铜矿浮选回 收率却在下降,这是因为 N-乙酰氨基乙基黄原酸钾 分子中引入了-C(=0)-NH-基团, 酰氨基为亲水 基团,致使黄原酸盐分子的疏水性较弱^[21]。由此可 见,在相同的捕收剂浓度条件下,N-苯甲酰氨基乙基 黄原酸钾对黄铜矿的捕收能力与乙基黄原酸钠相近, 而强于 N - 乙酰氨基乙基黄原酸钾。随着 N - 苯甲酰 氨基乙基黄原酸钾捕收剂用量的增加,黄铁矿的浮选 回收率逐渐增加并趋于稳定,当用量达到 20 mg/L 时, 对黄铁矿的浮选回收率达到19.0%。而随着乙基黄 原酸钠捕收剂用量的增加,黄铁矿的浮选回收率逐渐 增加,当用量达到20 mg/L时,对黄铁矿的回收率达到 21.0%,与文献报道较为接近^[22];与N-苯甲酰氨基乙 基黄原酸钾相比,N-乙酰氨基乙基黄原酸钾对黄铁 矿的捕收能力更弱,维持在10.0%以下。在试验浓度 范围内,捕收剂对黄铁矿的浮选能力大小顺序为:乙基 黄原酸钠>N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾>N-乙酰 氨基乙基黄原酸钾。

综上所述,N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾对黄铜 矿具有良好的浮选性能。

2.4 吸附量试验

固定 pH = 8, 捕收剂初始浓度为5×10⁻⁴ mol/L, 吸 附温度为 30 ℃的条件下, 考察了吸附时间对 N - 苯甲 酰氨基乙基黄原酸钾、乙基黄原酸钠、N - 乙酰氨基乙 基黄原酸钾三种捕收剂在黄铜矿表面吸附量的影响, 结果如图 9 所示。



图 9 吸附时间对捕收剂在黄铜矿表面吸附量的影响 **Fig. 9** Adsorption amount of collectors on chalcopyrite surface as a function of treatment time

由图9可知,N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾、乙基 黄原酸钠、N-乙酰氨基乙基黄原酸钾三种捕收剂在 黄铜矿表面的吸附量随着吸附时间的增加而逐渐增 大,并分别在50 min、40 min、40 min 后,吸附量达到最 大值,并趋于稳定。在试验时间范围内,N-苯甲酰氨 基乙基黄原酸钾在黄铜矿表面的吸附量与乙基黄原酸 钠相近,大于 N - 乙酰氨基乙基黄原酸钾,吸附量大小顺序与单矿物浮选试验一致。

2.5 Zeta 电位分析

N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾与黄铜矿和黄铁矿 作用前后 Zeta 电位随 pH 的变化情况如图 10 所示。



图 10 N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾作用前后黄铜矿(a)、 黄铁矿(b)的 Zeta 电位

Fig. 10 Zeta potential of chalcopyrite(a) and pyrite(b) particles with and without potassium O – (2 - benzamidoethyl) carbon-odithioate

黄铜矿和黄铁矿的 Zeta 电位随着 pH 的增大而逐 渐减小,等电点分别出现在 5.25 和 6.17,与文献报道 值基本一致^[23,24]。从结果可以看出,与药剂作用后, 黄铜矿和黄铁矿的等电点消失,并且在试验范围内 Zeta 电位发生了不同程度的负移,这表明捕收剂阴离子 在黄铜矿、黄铁矿表面产生了吸附作用,导致黄铜矿、 黄铁矿表面的电性更负。但与捕收剂作用后,黄铁矿 的 Zeta 电位负移程度不如黄铜矿明显,这表明捕收剂 与黄铜矿之间具有更强的吸附作用。

2.6 红外光谱分析

黄铜矿、黄铁矿分别与 N - 苯甲酰氨基乙基黄原酸钾捕收剂作用前后的红外光谱如图 11 所示。



图 11 黄铜矿(a)、黄铁矿(b)与药剂作用前后的红外光谱 图

Fig. 11 FTIR spectra of single mineral before and after interaction with collector: (a) chalcopyrite, and (b) pyrite

黄铜矿的红外光谱中,3 441 cm⁻¹和1 631 cm⁻¹处 的吸收峰归属为水峰中-OH的伸缩振动峰,可能是矿 物表面吸水导致。黄铜矿经 N-苯甲酰氨基乙基黄原 酸钾处理后,同样在3441 cm⁻¹和1631 cm⁻¹处出现了 水峰中 - OH 的伸缩振动峰,2 922 cm⁻¹和 2 852 cm⁻¹ 处的吸收峰归属为 - CH, - 中 C - H 的伸缩振动峰, 1 097 cm⁻¹和1 064 cm⁻¹处的吸收峰分别归属为 - C -O-C-和C=S的伸缩振动峰,与N-苯甲酰氨基乙 基黄原酸钾的相应吸收峰相比,有明显的位移变化,由 此推断,N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾与黄铜矿发生 了化学吸附。黄铁矿的红外光谱图中1080 cm⁻¹处出 现的吸收峰归属为黄铁矿的特征吸收峰。与药剂作用 后的黄铁矿,在1542 cm⁻¹处出现了 - NH - 的伸缩振 动峰,1089 cm⁻¹处的吸收峰归属为 – C – O – C – 的伸 缩振动峰,1027 cm⁻¹处的吸收峰归属为 C = S 的伸缩 振动峰,与 N-苯甲酰氨基乙基黄原酸钾的相应吸收 峰相比,有明显的位移变化,由此推断,N-苯甲酰氨 基乙基黄原酸钾与黄铁矿发生了化学吸附。

3 结论

(1)设计并合成了两种酰氨基黄药——N-乙酰 氨基乙基钾黄药和 N-苯甲酰氨基乙基钾黄药,二者 收率分别为92.2%和89.7%。试验结果表明,这种含 有酰氨基和黄原酸基的双配体黄药分子中,双配体分 子易于发生分子间氢键缔合作用,同时双配体间的相 互影响可削弱气味分子在嗅觉感受体表面的定向作 用,从而达到消除分子的恶臭异味之目的,为新型无臭 味黄药的研发提供了新思路。

(2)单矿物浮选试验结果表明,N-苯甲酰氨基乙 基钾黄药对黄铜矿的浮选性能与乙基钠黄药相近,优 于N-乙酰氨基乙基钾黄药,对黄铁矿的捕收性能弱 于乙基钠黄药,强于N-乙酰氨基乙基钾黄药。吸附 量试验表明,捕收剂在黄铜矿表面的吸附量大小顺序 与单矿物浮选结果相符合。Zeta 电位和红外光谱分析 结果表明,N-苯甲酰氨基乙基钾黄药与黄铜矿、黄铁 矿作用后产生了新的吸收峰,说明其在黄铜矿、黄铁矿 表面发生了化学吸附。

参考文献:

- LIANG S, GUO X, FENG N, et al. Application of orange peel xanthate for the adsorption of Pb²⁺ from aqueous solutions[J]. Journal of Hazardous Materials, 2009,170(1): 425 – 429.
- [2] 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.
- [3] 刘广义,黄耀国.黄原酸盐的制备方法:105384669A[P]. 2016-3-09.
- [4] 张俊,张豫. 粒状黄药的研制与生产技术[J]. 有色矿山,2000(1):34 37.
- [5] 钟宏,马鑫, 刘广义,等. 一种粒状黄药的制备方法:103817014A[P]. 2014-05-27.
- [6] M. G. J. BEETS. Structure and Odour: In Molecular Structure and Organoleptic Quality, Society of Chemical Industry[J]. Structure – Response Relationships in Chemoreception, 1957, 124:54 – 90.
- [7] MAKHLOUF M M, RADWAN A S, GHAZAL B. Experimental and DFT insights into molecular structure and optical properties of new chalcones as promising photosensitizers towards solar cell applications[J]. Applied Surface Science, 2018, 452: 337 – 351.
- [8] YANG X, HUANG Y, LIU G, et al. A DFT prediction on the chemical reactivity of novel azolethione derivatives as chelating agents: Implications for copper minerals flotation and copper corrosion inhibition[J]. Journal of the Taiwan Institute of Chemical Engineers, 2018, 93: 109-123.
- [9] ZHAO G, ZHONG H, QIU X, et al. The DFT study of cyclohexyl hydroxamic acid as a collector in scheelite flotation [J]. Minerals Engineering, 2013, 49: 54-60.
- [10] WALTERS M A, BARAD J, SIRECI A, et al. Xanthate sulfur as a hydrogen bond acceptor: the free xanthate anion and ligand sulfur in nickel tris ethylxanthate[J]. Inorganica Chimica Acta, 2005, 358(3): 633-640.
- [11] DENG L, ZHAO G, ZHONG H, et al. Investigation on the selectivity of N - ((hydroxyamino) - alkyl) alkylamide surfactants for scheelite/ calcite flotation separation [J]. Journal of Industrial and Engineering Chemistry, 2016, 33:131 - 141.
- [12] JIA Y, HUANG X, HUANG K, et al. Synthesis, flotation performance and adsorption mechanism of 3 - (ethylamino) - N - phenyl - 3 - thiox-

- [13] LIU S, LIU G, ZHONG H, 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.
- [14] ZHANG Y, CAO Z, CAO Y, et al. FTIR studies of xanthate adsorption on chalcopyrite, pentlandite and pyrite surfaces[J]. Journal of Molecular Structure, 2013,1048: 434 – 440.
- [15] 马鑫,王帅,钟宏.苄基三硫代碳酸钠的合成及其对黄铜矿的浮选性能[J].中国有色金属学报,2018,28(5):1067-1075.
- [16] XIAO J, DI N, LIU G, et al. The interaction of N butoxypropyl N' ethoxycarbonylthiourea with sulfide minerals: Scanning electrochemical microscopy, diffuse reflectance infrared Fourier transform spectroscopy, and thermodynamics[J]. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects, 2014, 456: 203 – 210.
- [17] DUARTE HERNANDEZ A M, CONTRERAS R, SUAREZ -MORENO G V, et al. New 4 - hydroxy - N - (2 - hydroxyethyl) butanamides: Structure and acidity [J]. Journal of Molecular Structure, 2015,1081:146-158.
- [18] FRANZ M, STALLING T, SCHAPER R, et al. Facile Access to Amido (Thio) xanthates under Eco – Friendly Conditions by One – Pot Three –

Component Reaction (3 - CR)[J]. Synthesis, 2017, 49(17): 4045 - 4054.

- [19] JIA Y, HUANG X, HUANG K, et al. Synthesis, flotation performance and adsorption mechanism of 3 – (ethylamino) – N – phenyl – 3 – thioxopropanamide onto galena/sphalerite surfaces[J]. Journal of Industrial and Engineering Chemistry, 2019, 77: 416 – 425.
- [20] HUANG X, JIA Y, WANG S, et al. Novel sodium O benzythioethyl xanthate surfactant: synthesis, DFT calculation and adsorption mechanism on chalcopyrite surface[J]. Langmuir, 2019, 35(47): 15106 – 15113.
- [21] DENG L, WANG S, ZHONG H, et al. A novel surfactant 2 amino 6 – decanamidohexanoic acid: Flotation performance and adsorption mechanism to diaspore[J]. Minerals Engineering, 2016, 93:16 – 23.
- [22] 于宏东,孙传尧.不同成因类型黄铁矿的浮游特性[J].有色金属, 2009,61(3):111-115.
- [23] MITCHELL T K, NGUYEN A V, EVANS G M. Heterocoagulation of chalcopyrite and pyrite minerals in flotation separation [J]. Advances in colloid and interface science, 2005,114: 227 – 237.
- [24] GAUDIN A M, SUN S C. Correlation between mineral behavior in cataphoresis and in flotation [J]. Metallurgical and Materials Transactions, A. Physical Metallurgy and Materials Science, 1946,169: 347 – 362.

Study on the Preparation of Amido Xanthate and Its Flotation Performance for Chalcopyrite and Pyrite

ZHONG Hong, ZHANG Xiangyu, MA Xin, WANG Shuai

School of Chemistry and Chemical Engineering, Central South University, Changsha 410083, Hunan, China

Abstract: Based on the molecular design theory of flotation reagents and the structural theory of odor molecules, two amide xanthates—potassium potassium O - (2 - acetamidoethyl) carbonodithioate and potassium O - (2 - benzamidoethyl)carbonodithioate were designed and synthesized and their structure were characterized. These double ligand xanthates containing amido and xanthate groups were prone to produce hydrogen bond between the molecules, and the interaction between the double ligands could weaken the orienting effect of odor molecules on the surface of the olfactory receptors, thereby eliminating the malodor. The synthesis test showed that both potassium O - (2 - acetamidoethyl) carbonodithioate and potassium O - (2 - benzamidoethyl) carbonodithioate had no pungent odor of traditional xanthate. The single mineral flotation test demonstrated that the collection performance of potassium O - (2 - benzamidoethyl) carbonodithioate was similar to that of ethyl xanthate, but better than that of potassium O - (2 - acetamidoethyl) carbonodithioate, and the collection performance of pyrite was weaker than that of ethyl xanthate and stronger than that of potassium O - (2 - acetamidoethyl) carbonodithioate. The adsorption capacity test showed that the order of the adsorption amount of the three collectors on the surface of chalcopyrite was consistent with the single mineral flotation results. The results of Zeta potential and infrared spectroscopy further indicated that the amido xanthate collector were chemically adsorbed on the surfaces of chalcopyrite and pyrite.

Key words: amide xanthate; flotation; chalcopyrite; pyrite; DFT calculation

引用格式:钟宏,张湘予,马鑫,王帅. 酰氨基黄药的制备及其对黄铜矿、黄铁矿的浮选性能研究[J]. 矿产保护与利用,2021,41(2):13 – 22.
 Zhong H, Zhang XY, Ma X, and Wang S. Study on the preparation of amido xanthate and its flotation performance for chalcopyrite and pyrite[J]. Conservation and utilization of mineral resources, 2021, 41(2):13 – 22.

投稿网址:http://kcbh.cbpt.cnki.net

E – mail:kcbh@chinajournal.net.cn