



MD 3973 C2 2009.11.30

REPUBLICA MOLDOVA



(19) Agenția de Stat
pentru Proprietatea Intelectuală

(11) 3973 (13) C2

(51) Int. Cl.: B01J 20/14 (2006.01)
B01J 20/30 (2006.01)
B01D 39/06 (2006.01)
C01D 1/04 (2006.01)
C01F 7/00 (2006.01)
C01C 1/00 (2006.01)

(12)

BREVET DE INVENTIE

(21) Nr. depozit: a 2008 0282

(22) Data depozit: 2008.11.24

(45) Data publicării hotărârii de
acordare a brevetului:

2009.11.30, BOPI nr. 11/2009

(71) Solicitant: INSTITUTUL DE FIZICĂ APLICATĂ AL ACADEMIEI DE ȘTIINȚE A MOLDOVEI, MD

(72) Inventatorii: ZELENȚOV Veaceslav, MD; DAȚKO Tatiana, MD; DVORNIKOVA Elena, MD

(73) Titular: INSTITUTUL DE FIZICĂ APLICATĂ AL ACADEMIEI DE ȘTIINȚE A MOLDOVEI, MD

(74) Reprezentant: ANISIMOVA Liudmila

(54) Procedeu de obținere a sorbentului pe bază de diatomit pentru purificare
de ionii de fluor

(57) Rezumat:

1

Invenția se referă la un procedeu de obținere a sorbentului pe bază de diatomit pentru purificarea lichidelor de ionii de fluor.

Procedeul, conform inventiei, include mărunțirea diatomitului, tratarea consecutivă a acestuia cu soluție de hidroxid de sodiu de 1...3 M în raportul diatomit:bază de 0,65...1,35, la temperatură de 50...60°C timp de 30...90 min, cu soluție de sare de aluminiu de 1,25...1,50 M în raportul atomar Al:Si

5

10

2

de 1,95...2,50 la un pH mai mic de 3,5 timp de 2...5 ore la agitare și cu soluție de amoniac de 25% la un pH mai mare de 9 timp de 2...5 ore la agitare, cu spălarea ulterioară până la un pH neutru, uscarea la aer timp de 24 ore, precum și la temperatură de 120...130°C timp de 2 ore.

Revendicări: 1

Descriere:

Invenția se referă la un procedeu de obținere a sorbentului pe bază de diatomit pentru purificarea lichidelor de ionii de fluor și poate fi aplicată în diferite ramuri ale economiei.

Este cunoscut că diatomitele de calitate înaltă care conțin 60 și mai multe procente de SiO_2 posedă multe proprietăți utile - greutate volumetrică mică, termostabilitate, porozitate, conductibilitate termică și acustică joase. Ele se folosesc în calitate de adasuri în ciment, în industriile textilă, chimică, petrolieră și alimentară ca adsorbenti și filtre.

O parte considerabilă de diatomit se utilizează la producerea pulberilor pentru filtre, în calitate de umpluturi în producerea hârtiei, maselor plastice și vopselelor, materialelor de lustruit și insecticidelor. De asemenea poate fi folosit în protecția mediului ambiant și în particular, în tehnologiile de epurare a apelor reziduale, industriale și naturale de substanțe toxice organice și de ionii metalelor grele.

Pentru soluționarea sarcinilor concrete diatomitul nativ nefiltrat se folosește rar și, de regulă, el se supune activării și modificării prin diferite metode fizico-chimice, cele mai răspândite fiind metodele de tratare termică, cu acid, cu bază sau activarea combinată a diatomitului [1, 2].

Este cunoscut un procedeu de obținere a sorbentului pe bază de diatomit, care include zdrobirea diatomitului cu modificarea și tratarea termică ulterioară. Totodată, modificarea și tratarea termică se efectuează într-o singură etapă prin arderea amestecului sorbentului natural și a pailor în raport de 1:2 a volumelor lor [3].

Dezavantajul procedeului dat este folosirea în calitate de modificador a pailor în cantități mari, iar procesul tratării termice necesită un consum mare de energie electrică.

Este cunoscut un procedeu de obținere a sorbentului pe bază de diatomit, care include amestecarea lui cu deșeurile din industria vinicola (tescovină), tratarea ulterioară cu acid sulfuric cu concentrația de 2 mol/l timp de 24 ore la temperatura de 100°C, uscarea și calcinarea la temperatura de 800°C timp de 2 ore. Dezavantajul procedeului propus este durata îndelungată a procesului, folosirea reagenților agresivi și a temperaturii ridicate de calcinare [4].

Este cunoscut un procedeu de obținere a materialelor de filtrare pe bază de diatomit, care include tratarea diatomitului cu apă, separarea fracției cu dimensiunile de 0,1...0,001 mm prin obținerea suspensiilor având raportul solid:lichid egal cu 1:9 și separarea ulterioară din ele a impurităților pe parcursul sedimentării particulelor fine de nisip și argilă, clasificarea fracției finite de lucru se efectuează tot prin obținerea suspensiilor și separarea fracțiilor fine pe parcursul sedimentării particulelor, calcinarea diatomitului în amestec cu carbonatul de sodiu la temperatura de 1000...1150°C timp de 2 ore [5].

Neajunsurile acestui procedeu sunt durata îndelungată a procesului, volumul mare de muncă pentru separarea fracțiilor fine ale diatomitului, folosirea volumelor mari de apă și a temperaturilor ridicate de calcinare.

Cea mai apropiată soluție este procedeul de obținere a sorbentului pe bază de diatomit, care constă în tratarea amestecului de diatomit cu soluție de 6M de NaOH la temperatura de 80...90°C timp de 2 ore cu menținerea ulterioară în soluție de 2M de clorură de mangan (II) timp de 10 ore, acidularea cu soluție HCl până la pH-ul 1...2; tratarea repetată cu soluție de NaOH la temperatura camerei timp de 10 ore, spălarea, separarea precipitatului, uscarea la aer, apoi la temperatura de 120...130°C [6].

Drept neajuns al acestei metode se poate menționa folosirea temperaturilor ridicate de tratare a diatomitului, precum și a concentrațiilor de NaOH și durata lungă a procesului.

Problema pe care o soluționează inventia este majorarea selectivității și a capacitații sorbentului față de ionii de fluor și reducerea concomitentă a energiei consumate, reagenților și a durei procesului.

Procedeul, conform invenției, soluționează problema prin aceea că include măruntirea diatomitului, tratarea consecutivă a acestuia cu soluție de hidroxid de sodiu de 1...3 M în raportul diatomit:bază de 0,65...1,35, la temperatura de 50...60°C timp de 30...90 min, cu soluție de sare de aluminiu de 1,25...1,50 M în raportul atomar Al:Si de 1,95...2,50 la un pH mai mic de 3,5 timp de 2...5 ore la agitare și cu soluție de amoniac de 25% la un pH mai mare de 9 timp de 2...5 ore la agitare, cu spălarea ulterioară pană la un pH neutru, uscarea la aer timp de 24 ore, precum și la temperatura de 120...130°C timp de 2 ore.

Rezultatul constă în obținerea sorbentului cu o selectivitate mare, majorarea capacitații lui de adsorbție față de ionii fluorului de 3 ori, micșorarea consumului de reagenți și reducerea temperaturii și a timpului de tratare.

Procedeul propus de obținere a sorbentului pe baza substanțelor minerale naturale se realizează în felul următor.

După fărâmîțarea și măruntirea prealabilă a diatomitului până la dimensiuni concrete, separarea fracției cu compozitia granulometrică de 0,25 mm, modificarea acestei fracții se efectuează prin tratarea chimică în soluție de bază alcalină în raportul diatomit: bază de la 0,65 până la 1,35 cu încălzirea la o temperatură de 50...60°C timp de 30...60 min. După ce solidul se separă de soluție prin filtrare, el se dispersează și se menține în soluție de sare de aluminiu în raportul Al : Si de 1,95...2,5 în mediu acid sub agitare timp de 2...5 ore, din nou diatomitul se separă de soluție prin filtrare, se introduce în soluție de amoniac de 25% și se menține la temperatura camerei sub agitare timp de 2...5 ore.

MD 3973 C2 2009.11.30

Amestecul se filtrează, diatomitul modificat se spală cu apă distilată până la reacția neutră a apelor de spălare, se usucă la aer, apoi la temperatură de 120...130°C 2 ore, se răcește în desicator cu clorură de calciu, după ce se măruntește și se separă pentru cercetări de adsorbție fracția de $0,25 \pm 0,04$ mm, care se păstrează în desicator până la întrebuițare.

5 Exemple de efectuare concretă a procedeului:

Exemplul 1

La 75 ml de soluție de 3M NaOH se adaugă la agitare continuă 15 g de diatomit cu fracția de 0,25 mm în raportul $\text{SiO}_2 : \text{NaOH}$ de 1,35, se menține sub agitare la temperatură 50°C timp de 60 min. Diatomitul se separă de soluție prin filtrare, pasta obținută se dispersează în 100 ml de soluție de sare de aluminiu de 1,5M cu raportul Al : Si de 1,95 și $\text{pH} < 3,5$; se menține sub agitare la temperatură camerei timp de 5 ore; din nou se separă solidul pe care îl introduc în 100 ml soluție de amoniac de 25% la $\text{pH} > 9$, se menține amestecul sub agitare la temperatură camerei timp de 5 ore. Amestecul se filtrează, diatomitul modificat se spală până la pH-ul apelor de spălare neutru ($\text{pH} \sim 7$), se usucă la aer 24 ore, apoi 2 ore la temperatură 120°C, se răcește în desicator cu CaCl_2 , după care se măruntește, se spală fracția $0,25 \pm 0,04$ mm, care se păstrează în desicator până la întrebuițare.

10 Capacitatea de adsorbție a diatomitului determinată după adsorbția ionilor de fluor alcătuiește 12,4 mmol F/g sorbent (experimentul 10 în tabel).

Exemplul 2

20 La 75 ml de soluție de 3M NaOH se adaugă la agitare continuă 15 g de diatomit cu fracția de 0,25 mm în raportul $\text{SiO}_2 : \text{NaOH}$ de 1,35, se menține sub agitare la temperatură de 60°C timp de 30 min. Diatomitul se separă de soluție prin filtrare, pasta obținută se dispersează în 100 ml de soluție de sare de aluminiu de 1,25M cu raportul Al : Si de 1,60 și $\text{pH} < 3,5$; se menține sub agitare la temperatură camerei timp de 5 ore; din nou se separă solidul care este introdus în 100 ml soluție de amoniac de 25% la $\text{pH} > 9$, se menține amestecul sub agitare la temperatură camerei timp de 5 ore. Amestecul se filtrează, diatomitul modificat se spală până la pH-ul apelor de spălare neutru ($\text{pH} \sim 7$), se usucă la aer 24 ore, apoi 2 ore la temperatură 120°C, se răcește în desicator cu CaCl_2 , după care se măruntește, se separă fracția $0,25 \pm 0,04$ mm, care se păstrează în desicator până la întrebuițare.

25 Capacitatea de adsorbție a diatomitului determinată după adsorbția ionilor de fluor alcătuiește 10,5 mmol F/g sorbent (experimentul 7 în tabel).

30 Rezultatele principale ce țin de parametrii de obținere a sorbentului, precum și datele cu privire la capacitatea de adsorbție a diatomitului modificat și a diatomitului natural a ionilor de fluor obținute în experimentele realizate sunt prezentate în tabel.

Nr. experimentului	Condițiile de modificare a diatomitului					Capacitatea de adsorbție a sorbentului, mmol F/g sorbent	
	Tratarea cu soluție de NaOH			Tratarea cu soluție de sare de aluminiu Al:Si	Tratarea cu amoniac, pH		
	$\text{SiO}_2:\text{NaOH}$	Temperatura, °C	Durata procesului, min				
1	-	-	-	-	-	3,85	
2	0,65	60	60	1,60	>9	9,61	
3	0,65	60	30	1,60	>9	9,02	
4	0,65	50	60	1,60	>9	8,60	
5	0,65	50	30	1,60	>9	7,30	
6	1,35	60	60	1,95	>9	12,60	
7	1,35	60	30	1,60	>9	10,50	
8	1,35	50	60	1,60	>9	12,20	
9	1,35	50	30	1,60	>9	10,30	
10	1,35	50	60	1,95	10	12,40	
11	1,35	50	60	1,30	>9	8,61	
12	1,35	50	60	2,50	>9	12,45	
13	1,35	50	60	1,60	8,3	10,05	

35 Din datele prezentate în tabel este evident că capacitatea de adsorbție optimă o posedă mostra diatomitului modificat la care capacitatea de adsorbție a ionilor de fluor alcătuiește 12,4 mmol F/g – experimentul 10, prin urmare, condițiile de sinteză a lui sunt optime, și anume: raportul $\text{SiO}_2 : \text{NaOH}$ de 1,35, temperatură tratării amestecului 50°C, durată 60 min, raportul Al:Si de 1,95, pH-ul soluției la tratare cu amoniac este egal cu 10.

40

Ridicarea temperaturii la tratarea cu NaOH până la 60°C puțin schimbă valoarea capacității de adsorbție a diatomitului modificat (cu 0,2 mmol/g), însă duce la o creștere suplimentară a consumului specific de energie electrică – experimentul 6.

5 Mărirea raportului Al : Si la etapa tratării diatomitului cu sare de Al până la 2,5, păstrând ceilalți parametri constanti, puțin mărește capacitatea de adsorbție (cu 0,05 mmol F/g, experimentul 12).

Dar micșorarea acestui raport Al:Si până la 1,30 conduce la reducerea considerabilă a capacității de adsorbție a sorbentului – de 1,4 ori (experimentul 11) în comparație cu sorbentul obținut în condițiile optime – experimentul 10.

10 Mărirea duratei de contactare a amestecului diatomitului cu baza alcalină până la 90 min, ceilalți parametri fiind constanți și caracteristici pentru experimentul optim, nu este însotită de creșterea capacității de adsorbție a sorbentului, dar este legată de o cheltuire nerățională de energie electrică.

15 Durata contactării amestecului de diatomit cu soluția sării de modificator mai mare de 5 ore, precum și menținerea ulterioară a amestecului cu amoniac mai mult de 5 ore nu este rentabilă, deoarece aceasta nu conduce la schimbarea esențială a caracteristicilor de adsorbție ale sorbentului modificat, însă necesită un consum suplimentar de energie electrică.

20 La tratarea diatomitului cu o bază alcalină, din el se înlătură unii oxizi - oxizii de fier, de aluminiu și.a., asigurând eliberarea porilor, canalelor, crăpăturilor. Datorită acestui fapt se majorează suprafața specifică și caracteristicile de adsorbție ale sorbentului. La tratarea ulterioară a diatomitului activat cu ioni de aluminiu (sare de sulfat sau nitrat de aluminiu) pe suprafața lui și în volumul porilor se formează noi centre de adsorbție, cum ar fi ionii de aluminiu cu sarcină pozitivă și compușii aluminiului, de exemplu, hidroxizii lui, care se formează la etapa finală de modificare a diatomitului la tratarea cu soluție de amoniac la un pH mai mare de 9.

25 Toate aceste acțiuni duc la majorarea capacității de adsorbție a diatomitului modificat datorită formării și adsorbției atât a diferitor complecși ai aluminiului cu fluorul, cât și pe baza interacțiunii coulombiene a centrelor active pozitive și negative ale hidroxidului de aluminiu (la pH-ul 5,3...6,2) și a ionilor de fluor corespunzător.

În așa mod procedeul propus de modificare a diatomitului permite mărirea de trei ori a capacității lui de adsorbție în comparație cu diatomitul nativ, nemodificat.

30 Astfel, tratarea diatomitului inițial în condițiile expuse duce la reducerea esențială a temperaturii, consumului de reagent și a duratei procesului. Acest procedeu garantează un raport optim dintre Al și Si la etapa tratării diatomitului cu sare de aluminiu, la care sorbentul modificat obținut posedă proprietăți selective față de ionii fluorului, asigurând înlăturarea efectivă a lor din apă.

În rezultatul tratamentului propus se obține un sorbent modificat pe bază de diatomit natural autohton cu capacitate de adsorbție față de fluor mărită.

35 Capacitatea de adsorbție a mostrelor diatomitului a fost determinată după adsorbția ionilor de fluor din soluții model pe baza tamponului de acetat de sodiu la pH-ul amestecului de 5,3...6,2. În toate experimentele capacitatea de adsorbție a diatomitului modificat se compară cu capacitatea celui natural nefiltrat (experimentul 1, tabel).

40 Luând în considerare costul mic al diatomitului, rezervele lui industriale în republică, posibilitatea de excavare prin procedeu deschis, utilajul simplu de realizare a procesului revendicat, apare posibilitatea reală de a produce un sorbent activ, eficient și ieftin cu capacitate de adsorbție și selectivitate mare care poate fi utilizat în tehnologiile de epurare a apelor naturale și reziduale de ionii toxici ai fluorului.

(57) Revendicări:

Procedeu de obținere a sorbentului pe bază de diatomit pentru purificare de ionii de fluor care include mărunțirea diatomitului, tratarea consecutivă a acestuia cu soluție de hidroxid de sodiu de 1...3 M în raportul diatomit:bază de 0,65...1,35, la temperatura de 50...60°C timp de 30...90 min, cu soluție de sare de aluminiu de 1,25...1,50 M în raportul atomar Al:Si de 1,95...2,50 la un pH mai mic de 3,5 timp de 2...5 ore la agitare și cu soluție de amoniac de 25% la un pH mai mare de 9 timp de 2...5 ore la agitare, cu spălarea ulterioară pană la un pH neutru, uscarea la aer timp de 24 ore, precum și la temperatura de 120...130°C timp de 2 ore.

15

(56) Referințe bibliografice:

1. Дистанов У.Г., Михайлов А.С., Конюхова Т.П. Природные сорбенты СССР. Москва, Недра, 1990. 206 с.
2. Кердиваренко М. А. Молдавские природные адсорбенты и технология их применения. Кишинев, Cartea moldovenească, 1975, 191с.
3. RU 2002116955 A 2004.04.20
4. MD 1103 G2 1998.01.30
5. RU 2237510 C1 2004.10.10
6. Al-Degs Y., Khraisheh M. A.M., Tutunji M. F. Sorption of lead on diatomite and manganese oxides modified diatomite. Wat. Res. 2001, Vol. 35, No. 15, pp. 3724-3728

Director adjunct Departament:

GUŞAN Ala

Examinator:

COLESNIC Inesa

Redactor:

LOZOVANU Maria