# ANÁLISE DO COMPORTAMENTO DO Na<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub> NA FLOTAÇÃO DO QUARTZO E CALCITA UTILIZANDO AMINA E OLEATO DE SÓDIO

## João Paulo SILVA (1); Carlos BALTAR (2); José Yvan P. LEITE (3)

- (1) PPGEMinas Dep. de Eng. de Minas UFPE e Lab. Processamento Mineral IFRN, Bolsista DTI 3 CNPq Projeto Estruturante C&T Mineral do RN, joaopaulo.ifrn@gmail.com
- (2) Universidade Federal do Pernambuco-UFPE, Rua Acadêmico Hélio Ramos s/n. Cidade Universitária-Recife/PE <a href="mailto:camb@ufpe.br">camb@ufpe.br</a>
  - (3) Instituto Federal de Educação, Ciência e Tecnologia do Rio Grande do Norte IFRN. Lab. Proc. Mineral, Coordenador do Projeto Estruturante C&T Mineral do RN/FAPERN/FINEP/CNPq Avenida Senador Salgado Filho, 1559. Tirol. Natal/RN. CEP 59.015-000, leite@cefetrn.br

#### RESUMO

O silicato de sódio pode atuar no processo de flotação como reagente depressor, dispersante, entre outras funções. A interação entre o silicato de sódio e a superfície mineral é pouco entendida. A compreensão dos mecanismos de adsorção deste reagente é fundamental para gerar resultados práticos na indústria mineral. Este trabalho tem como objetivo verificar a atuação do silicato de sódio na flotabilidade do quartzo e da calcita. O experimento foi realizado utilizando amostras minerais de alta pureza. Os ensaios de flotação foram realizados em tubo de Hallimond modificado, sendo utilizado o Lilaflot 742 comercial e oleato de sódio (coletores) e o silicato de sódio (depressor). Foram estudados o pH, a concentração do depressor e o tempo de condicionamento. Os resultados obtidos mostram que a flotabilidade do quartzo é reduzida a níveis de 95%.

Palavras-chave: silicato de sódio, microflotação, quartzo, calcita.

## 1 INTRODUCÃO

A flotação é um método de separação de espécies, complexo, versátil e eficiente, com ampla aplicação na mineração para a concentração mineral. Exploram as diferenças de características físico-químicas de superfícies dos minerais para separá-los. O processo de flotação ganha espaços em suas aplicações, os quais podem ser utilizados nas indústrias, petrolífera, no tratamento de água, farmacêutica, entre outros, devido à grande seletividade do método.

A flotação utiliza uma variedade de reagentes objetivando atuar no aumento das diferenças superfícies entre as características originais das espécies minerais presentes no sistema.

Este trabalho analisa a aplicação do silicato de sódio no processo de flotação, como reagente modificador de superfície, em particular atuar para minimizar a adsorção do coletor na superfície mineral. Sabe-se que este reagente pode ser utilizando como, depressor, dispersante, entre outros.

O silicato de sódio apresenta a composição química expressa pela seguinte fórmula:  $mNa_2O- nSiO_3$ . O  $m\acute{o}dulo$  é dado pela seguinte relação n/m.

A dissociação hidrolítica do metassilicato é bastante forte e a solução originada possui um forte caráter alcalino, provocando uma elevação do pH devido o aumento da concentração dos íons OH com a diluição do silicato de sódio (BULATOVIC, 2007).

$$Na_2SiO_3 + H_2O \leftrightarrow NaHSiO_3 + Na^+ + OH^-$$
 [Eq. 01]

O mecanismo de adsorção dos coletores catiônicos em superfícies de óxidos e silicatos é, comumente, explicado por meio do modelo eletrostático (BULATOVIC, 2007).

As aminas são surfactantes catiônicos utilizados como coletor, sendo as primarias, derivadas da amônia (NH<sub>3</sub>), a partir da substituição de um de seus átomos de hidrogênio por uma cadeia hidrocarbônica.

Em solução aquosa as aminas se ionizam por protonação:

$$RNH_2(aq) + H_2O \leftrightarrow RNH_3^+ + OH^-$$
 [Eq. 02]

A molécula do coletor (amina) é heteropolar, sua parte solidofílica é adsorvida na superfície do mineral por atração eletrostática, segundo Baltar et al. (2002). Esta é de natureza física e o sistema de flotação com amina apresenta algumas características como:

- i. A eficiência do processo é fortemente afetada pela concentração dos íons determinantes de potencial (idp). O pH afeta o sistema de flotação de quartzo com amina, pois as espécies H<sup>+</sup> e OH<sup>-</sup> são determinantes de potencial para a maior parte dos minerais;
- ii. A adsorção é possível em qualquer superfície que apresente excesso de sítios negativos;
- iii. As moléculas do coletor concentram-se, como contra íons, no plano externo das camadas de Helmholtz e de Gouy. Assim, sua ação é pouco seletiva e que envolve baixo calor de adsorção.

Os ácidos carboxílicos caracterizam-se pelo grupo funcional carbonila (C=O) apresentado na Eq. 03:

O oleato de sódio é um coletor aniônico produzido pela saponificação do ácido carboxílico com uma base, e neste trabalho foi utilizado o hidróxido de sódio (Eq. 04) e (Eq. 05) e o ácido oléico.

$$R-C$$
 + NaOH  $\longrightarrow$   $R-C$  +  $H_2O$  O.Na [Eq. 04]

$$R = C \xrightarrow{O} R = C + Na^{+}$$

$$O.Na \qquad O^{-}$$
[Eq. 05]

O ácido graxo insaturado mais utilizado como reagente coletor é o ácido oleico, que tem um grau de insaturação e 17 carbonos na cadeia hidrocarbônica (Eq. 06).

A adsorção dos coletores carboxílicos por sua natureza química ocorre, no plano interno de Helmholtz, com a formação de composto superficial. É seletiva e possui uma alta energia de interação (BALTAR, 2008).

O desempenho do silicato de sódio como depressor foi estudado pelos pesquisadores Marinakis e Shergold (1985), Castro e Hoces (1993), os quais indicaram ser a ação depressora do silicato de sódio dependente da concentração de sílica acida presente em solução. Na flotação da fluorita, calcita e barita, Marinakis e Shergold (1985) observaram que a adsorção da sílica nestes três minerais ocorreu através de interações entre as espécies Si(OH)<sub>4</sub> e Si(OH)<sub>3</sub>, presentes na solução, e os sítios catiônicos superficiais do tipo: Ca<sup>2+</sup> e Ca<sup>2+</sup>OH<sup>-</sup>.

Na flotação de não metálicos, Fuerstenau et al.(1968) indicou a sílica coloidal como responsável pela depressão da calcita, enquanto que ânions de silicato foram responsáveis pela depressão da fluorita, mostrando diferentes espécies ativas para diferentes minerais. Entretanto, a interação entre o silicato de sódio e a superfície mineral ainda é pouco compreendida. No presente trabalho analisa-se a atuação do silicato de sódio nas superfícies dos minerais (Quartzo/Calcita), a influência de sua concentração e tempo de condicionamento em relação a sua flotabilidade.

#### 2 EXPERIMENTAL

As amostras de quartzo e calcita com elevado grau de pureza foram fornecidas pela ARMIL Mineração Ltda (Parelhas-RN).

Os coletores utilizados foram: amina comercial (Lilaflot 742, AKZONOBEL) para o quartzo e oleato de sódio produzido em laboratório (ácido oléico + hidróxido de sódio) para a calcita.

O metasilicato de sódio puro (módulo 1/1) utilizado foi produzido pela ISOFAR.

O pH da polpa foi regulado com as soluções de ácido clorídrico (CRQ) ou hidróxido de sódio (VETEC) e medido com o pHmetro da marca *Digimed DM-22*.

As massas dos minerais foram pesadas em uma balança de precisão (0,001g) da marca Marte AL-500.

As concentrações dos coletores foram fixadas em 200 e 100g/t para o quartzo e a calcita respectivamente. Pois se observou, nessa condição, elevada flotabilidade para ambos os minerais.

As etapas realizadas neste trabalho estão apresentadas no fluxograma da Figura 1.

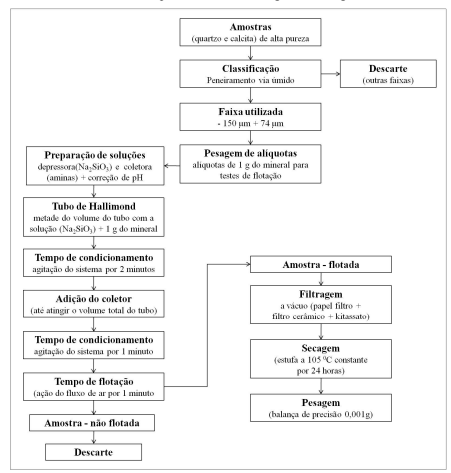


Figura 1 - Fluxograma das etapas realizada no trabalho

A concentração do depressor (Na<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub>) variou-se em 1000; 2000 e 3000g/t. Fuerstenau e Han (2003) apud Baltar (2008) recomendam que a máxima eficiência do silicato de sódio como depressor é em polpas com pH entre 7 e 10, assim operou-se na faixa de pH entre 4 e 10. Os tempos de condicionamento, analisados, para a solução depressora foram de 1, 2 e 3 minutos.

Os testes de microflotação foram realizados em tubo de Hallimond modificado que contém uma placa porosa, na sua base, através da qual passa o fluxo de ar, e sobre a qual é colocado um bastão magnético de giro controlado por um agitador magnético. Na parte superior encontra-se a câmara do flotado, por onde se coleta o material flotado.

O ar utilizado no processo é gerado por um compressor, que está conectado a um rotâmetro que controla a vazão do fluxo de ar do sistema.

Para os testes foram padronizados a velocidade de agitação, vazão do fluxo de ar, pH da polpa e volume total usado no tubo.

A Figura 2 mostra o aparato onde foram realizados os testes de microflotação.

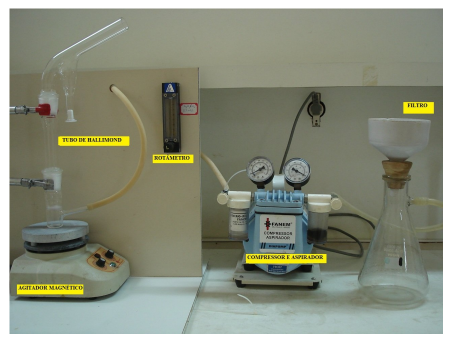


Figura 2 - Aparato utilizado para os testes de microflotação

A recuperação ou flotabilidade é expressa através da equação 07.

Flotabilidade (%) = 
$$[mf / (mf + ma)]$$
\* 100 [Eq. 07]

Onde: mf é a massa flotada da amostra mineral (quartzo/calcita) e ma é a massa não flotada.

## 3 RESULTADOS E DISCUSSÃO

Os resultados de flotabilidade do quartzo e da calcita foram realizados em tubo de Hallimond, tendo em vista a otimização do pH do meio, da concentração dos coletores e do tempo de condicionamento. A figura 2 mostra o comportamento do pH em relação a flotabilidade.

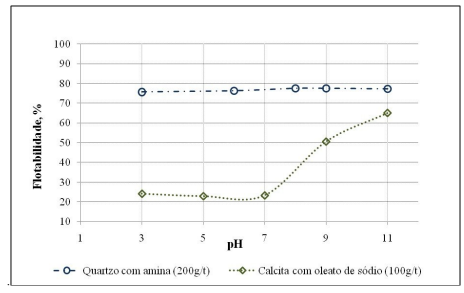


Figura 2 – Influência do pH na microflotação do quartzo com amina (200g/t) e da calcita com oleato de sódio (100g/t), tempo de condicionamento 1 minuto e tempo de flotação 1 minuto.

Analisando a figura 2 observa-se que recuperações de quartzo em torno de 75% em peso para os pHs estudados, mostrando que o pH não influencia na flotabilidade com a amina. Enquanto que a curva de flotabilidade da calcita é fortemente afetada, sendo observadas recuperações abaixo de 30% nos pHs menores do que 7 com aumento para níveis de 65% em pH 11. Este comportamento pode ser explicado pela disponibilidade de espécies moleculares do coletor (oleato de sódio) que prevalecem nesta faixa de pH, inibindo a formação do oleato de sódio.

A figura 3 apresenta o comportamento da concentração do silicato de sódio na flotação do quartzo e da calcita em função de sua flotabilidade. É importante ressaltar que os pHs naturais se apresentaram com valores próximos a 11, que convergem aos observados nos ensaios anteriores.

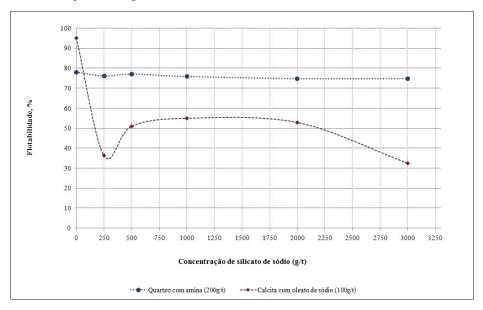


Figura 3 – Influência da concentração do depressor (silicato de sódio) na microflotação da calcita com oleato de sódio (100g/t), tempo de condicionamento de 2 minutos para o depressor; 1 minuto para o coletor e 1 minuto de flotação.

Na figura 3 pode-se observar a influencia do silicato de sódio no sistema oleato/calcita, através de recuperações abaixo de 55%, em peso. No entanto, para o sistema amina/quartzo não foi observada a ação do silicato de sódio (reagente depressor) nos ensaios.

Objetivando analisar o comportamento da amina (200 g/t) em função do pH para concentrações de Na<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub> foram realizados ensaios, os quais são mostrados na figura 4.

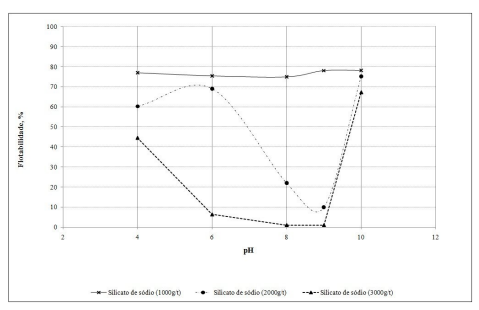


Figura 4 – Influência da concentração do depressor (silicato de sódio) na microflotação do quartzo com amina (200g/t), tempo de condicionamento 1 minuto para o depressor; 1 minuto para o coletor e 1 minuto de flotação.

Observando a flotabilidade do quartzo, nota-se que este sofreu redução expressiva a partir da concentração de 2000g/t nos pH 8 e 9. Assim, quanto maior a concentração do silicato de sódio, maior será a depressão do quartzo.

A literatura apresenta valores para a aplicação deste depressor da ordem de 1500 e 2100g/t Irannajad et al. (2009) e Lopes (2009), onde o valor apresentado neste trabalho se apresenta como economicamente viável.

A Figura 5 analisa o comportamento do tempo de condicionamento em função da flotabilidade utilizando o silicato de sódio como depressor, mantendo-se constante o pH em 9, tempo de condicionamento e de flotação de 1 minuto.

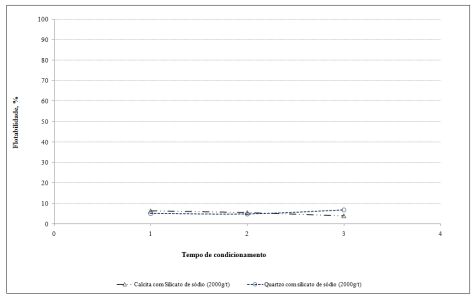


Figura 5 – Influência do tempo de condicionamento do silicato de sódio na microflotação.

A figura 5 mostra que a influência do tempo de condicionamento do depressor é desprezível, indicando que o seu acréscimo não reflete em ganhos que justifique o aumento do tempo.

### 4 CONCLUSÕES

O estudo de caráter fundamental mostrou que a variação do pH, na faixa trabalhada, não apresentou influência significativa para o sistema quartzo/amina. Entretanto, no sistema calcita/oleato ocorreram reduções na flotabilidade em todos os pHs.

Com os testes realizados observou-se que o silicato de sódio atua em ambos os minerais como depressor e sua atuação teve maior expressão para o quartzo nas concentrações acima de 2000g/t.

Para a calcita obteve-se reduções, de no mínimo 45% em sua flotabilidade, em todas as concentrações de Na<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub> trabalhadas.

O depressor silicato de sódio apresentou melhores desempenhos em pH 8 e 9 com concentração de (3000g/t) atingindo reduções, de 98% em peso, na flotabilidade do quartzo para um tempo de condicionamento otimizado em 1 minuto.

#### 5 AGRADECIMENTOS

Os autores gostariam de expressar seus agradecimentos ao IFRN, CNPq - FINEP - FAPERN (Projeto Fortalecimento da Estrutura de Apoio à Pesquisa para o APL Mineral do Rio Grande do Norte) pela concessão da bolsa.

## 6 REFERÊNCIAS

BALTAR, C. A. M. **Flotação no tratamento de minérios**. 1.ed. Recife: Departamento de Engenharia de Minas. UFPE, 2008.

BALTAR, C. A. M. e CUNHA, A. S. F. Influencia de espécies catiônicas na flotação de feldspato com amina. *In*. XIX Encontro Nacional de Tratamento de Minério e Metalurgia Extrativa. Recife-PE, 2002.

BULATOVIC, S. M. **Handbook of flotation reagentes**. Chemistry, theory and practice: flotation of sulfide ores. Oxford: Vol. 1. Elsevier Science & Technology Books. University of Oxford. Reino Unido, 2007.

CASTRO, F. H. B. and HOCES, M. C. Influence of quebracho and sodium silicate on flotation of celestite and calcite with sodium oleate. 37. ed. International Journal of Mineral Processing, 1993. p. 283-298.

FURESTENAU, M.C., GUTIERREZ, G. and ELGILLIANI, D.A. The influence of sodium silicate in nonmetallic flotation systems. 3. ed. Transactions of the American Institute of Mining and Metallurgical Engineers. 1968. 241. p.319-323.

IRANNAJAD, M., EJTEMAEI, M. and GHARABAGHI, M. The effect of reagents on selective flotation of smithsonite – calcite – quartz. Minerals Engineering (22). 2009. p.766-771.

LOPES, G. M. **Flotação direta de minério de ferro.** 2009. 176p. Dissertação (Mestre em Engenharia) - Escola de Minas da Universidade Federal de Ouro Preto, Ouro Preto, 2009.

MARINAKIS, K.I. and SHERGOLD, H.L. **Influence of sodium silicate addition on the adsorption of oleic acid by fluorite, calcite and barite**. 14. ed. International Journal of Mineral Processing, 1985. p.177-193.