

# 无菌和有菌体系下砷黄铁矿氧化的电化学

李 骞, 杨永斌, 姜 涛, 邱冠周

(中南大学 资源加工与生物工程学院, 湖南 长沙, 410083)

**摘要:** 在无菌和有菌酸性体系下, 对砷黄铁矿电化学氧化进行研究。研究表明: 砷黄铁矿首先被氧化为  $As_2S_2$ , 覆盖于电极表面, 使电极表面发生钝化; 随着电位升高,  $As_2S_2$  被氧化生成亚砷酸及亚砷酸被氧化为砷酸, 亚铁离子被氧化成铁离子; 细菌作用后增强了砷黄铁矿的反应性能, 降低了其开始氧化的电位, 砷黄铁矿被氧化的趋势增大, 腐蚀反应速度有所提高, 但细菌对砷黄铁矿电极的阳极反应过程机理并没有产生影响; 在相同电位下, 有细菌时的阻抗明显低于无细菌时的阻抗; 在不同电位下, 电极表面发生的电化学反应机理也不同, 测定结果与线性扫描研究结果相吻合。

**关键词:** 砷黄铁矿; 氧化亚铁硫杆菌; 电化学

中图分类号: TF111.31

文献标识码: A

文章编号: 1672-7207(2007)01-0065-05

## Electrochemical aspects of oxidation of arsenopyrite in the presence and absence of thiobacillus ferrooxidans

LI Qian, YANG Yong-bin, JIANG Tao, QIU Guan-zhou

(School of Resources Processing and Bioengineering, Central South University, Changsha 410083, China)

**Abstract:** The electrochemical research of arsenopyrite in the presence and absence of thiobacillus ferrooxidans in acidic growth media was investigated. The results show that arsenopyrite is firstly oxidized to  $As_2S_2$ , which covers the electrode and the dissolution of arsenopyrite is retarded.  $As_2S_2$  is oxidized to  $H_3AsO_3$ ,  $H_3AsO_3$  to  $H_3AsO_4$ , and  $Fe^{2+}$  is oxidized to  $Fe^{3+}$  with the increase of potential. The reactive nature of arsenopyrite is enhanced and the initial oxidation potential decreases when thiobacillus ferrooxidans are in the solution. The tendency of being oxidized and the corrosion rate increase compared to that in absence of thiobacillus ferrooxidans, but the reaction mechanism of arsenopyrite of anode process is not changed. The resistance in the presence of thiobacillus ferrooxidans is obviously lower than that in the absence of thiobacillus ferrooxidans. The proposed reaction mechanism confirms the results obtained in liner polarization satisfactorily.

**Key words:** arsenopyrite; thiobacillus ferrooxidans; electrochemistry

从矿石中提取黄金的传统方法是氰化法。当金呈细粒浸染状被包裹在硫化物基质中时, 常常要进行氧化焙烧, 或采用化学氧化等方法进行预处理, 使浸出剂能到达金的表面。与前2种预处理方法相比, 生物预氧化法具有环境友好、费用低等优点<sup>[1-3]</sup>。砷黄铁矿的生物氧化可能是直接进行的, 也可能是间接进行

的<sup>[4-5]</sup>。在直接氧化机理中, 氧化亚铁硫杆菌固着在矿物表面上, 促进矿物生物氧化。固着在矿石表面上的细菌使表面氧化电位改变, 并通过S和Fe的氧化使其去极化<sup>[4,6-7]</sup>。在间接氧化机理中, 砷黄铁矿的化学溶出是通过溶液中 $Fe^{3+}$ 的还原作用进行的, 还原得到的 $Fe^{2+}$ 可被氧化亚铁硫杆菌再氧化<sup>[8]</sup>。由于细菌对铁

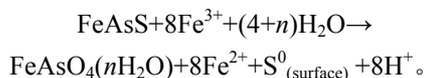
收稿日期: 2006-05-10

基金项目: 国家重点基础研究发展项目(2004CB619204); 国家自然科学基金创新研究群体项目(50321402)

作者简介: 李 骞(1975-), 男, 甘肃静宁人, 博士研究生, 从事矿物加工研究

通讯作者: 李 骞, 男, 博士研究生; 电话: 13207429207; E-mail: snt212@mail.csu.edu.cn

离子的氧化、 $\text{Fe}^{3+}$ 对矿物的浸出作用、细菌对浸出过程中产生的元素硫的氧化作用、细菌呼吸氧得电子对阴极的加强作用,以及细菌对矿物的直接分解作用,各个过程都涉及电子转移,因此,必须应用现代电化学测试技术研究有细菌时砷黄铁矿浸出过程机理。闵小波<sup>[9]</sup>采用矿物粉末微电极研究了砷黄铁矿的电化学行为。砷黄铁矿细菌作用后的静电位低于未经细菌处理的电位;循环伏安扫描结果表明砷黄铁矿的氧化可产生元素硫和  $\text{As}^{3+}$ ,  $\text{As}^{3+}$ 进一步氧化成  $\text{As}^{5+}$ , 砷黄铁矿中砷最终以  $\text{As}^{5+}$ 酸根形式存在。细菌浸出后,砷黄铁矿表面将会生成低活性的砷酸铁、铁矾类物质的钝化层。张永柱等<sup>[10]</sup>利用电化学方法进行研究,认为细菌的作用是加速中间产物  $\text{S}^0$  及  $\text{As}^{3+}$ 的氧化,促进  $\text{FeAsS}$  的分解。I.Lazaro 等<sup>[11-14]</sup>认为砷黄铁矿在细菌作用下发生了如下反应:



从能谱扫描结果中发现电极表面有 S 和  $\text{FeAsO}_4$ ; 用扫描电镜观察电极表面发现生物氧化的程度要比化学氧化的程度强。目前,人们对酸性体系下砷黄铁矿氧化的电化学研究不多,对细菌存在时运用电化学测试技术研究矿物阳极氧化浸出机理的研究更少。在此,本文作者利用线性扫描、交流阻抗等电化学手段研究砷黄铁矿在无菌和有菌 9K 酸性体系下的氧化机理及电极过程动力学。

## 1 试 验

### 1.1 电解池及电极

电解池为三电极系统,以铂片电极做辅助电极,  $\text{Ag}/\text{AgCl}$  作参比电极。本文中所有电位数据都已校正为相对于标准氢电极(SHE)。工作电极在溶液中浸泡一定时间达到平衡后进行测量;每次测量时,均用不同型号的砂纸逐级打磨,最后用 600 号砂纸打磨成镜面,然后依次用甲醇、5 mol 盐酸和二次蒸馏水清洗,以更新工作面。实验仪器为 EG&G PAR 公司的电化学测量系统(Potentiostat /Galvanostat Model 273A)。

按 80:10:10 的质量比分别称取砷黄铁矿粉(化学成分为 As 46.0%, Fe 34.36%, S 19.64%, 纯度为 99.9%, 粒度在 0.074 mm 以下达 100%)、分析纯固体石蜡和光谱纯石墨粉,使石墨粉和矿粉充分混合均匀;把固体石蜡置于烧杯中加热融化后,迅速加入已混合均匀的石墨粉和矿粉,快速搅拌均匀后立即压入制样模型中,马上用压片机压片,保持静压 45 MPa 5 min。

取出后,打磨成直径为 15 mm、厚度为 3 mm 的圆柱体,放入特制的可旋转的“塑料王”圆柱型电极套中,粘接,制成碳糊电极(CPE)。电化学测试工作电极的有效面积约  $1 \text{ cm}^2$ 。

### 1.2 溶液及菌种

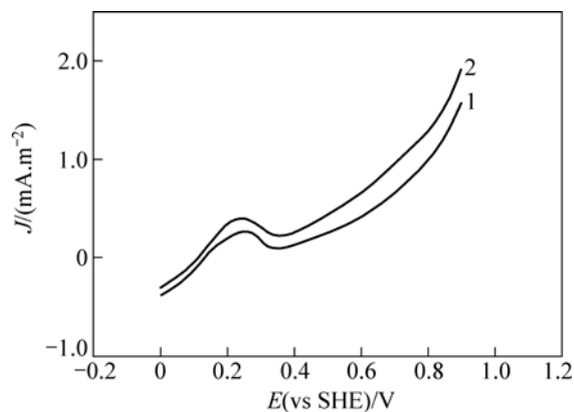
电化学测量的基本介质为无铁 9K 培养基,电解质成分为:  $(\text{NH}_4)\text{SO}_4$  3.0 g/L,  $\text{KCl}$  0.1 g/L,  $\text{K}_2\text{HPO}_4$  0.05 g/L,  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  0.5 g/L,  $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$  0.01 g/L。菌种为氧化亚铁硫杆菌,实验前预先用 9K 培养基在  $30 \text{ }^\circ\text{C}$  培养,达到指数生长期时停止培养,收集活性细胞培养液,倒入电解池作为电解液。溶液 pH 值为 2.0。pH 值采用 pH S-3C 型酸度计测定,用 1 mol  $\text{H}_2\text{SO}_4$  进行调整。试验前用氮气排除溶液中的  $\text{O}_2$ , 使溶液中的氧浓度为  $0 \text{ g/mL}$ (溶解氧浓度采用 JPB-607 型溶氧仪测定)。采用恒温水浴槽使溶液保持恒定的温度。

此外,采用日本 Rigaku 公司 X 射线自动衍射仪对电极表面氧化膜进行物相分析,辐射源为  $\text{CuK}\alpha$ , 工作电压为 50 kV, 电流为 100 mA,  $2\theta$  为  $10^\circ \sim 80^\circ$ , 扫描速度为  $2^\circ/\text{min}$ 。

## 2 试验结果及讨论

### 2.1 细菌氧化砷黄铁矿的线性极化曲线

图 1 所示为砷黄铁矿在温度为  $25 \text{ }^\circ\text{C}$ 、pH 值为 2.0、扫描速率为  $20 \text{ mV/min}$ 、静止条件下阳极线性极化曲线。可见,在整个电位范围内,无论有无细菌,只有 1 个阳极峰,在电压为  $0.2 \sim 0.3 \text{ V}$  时产生。电压在  $0.8 \text{ V}$  时电流急剧升高。对扫描到  $0.2 \sim 0.3 \text{ V}$  处时的电



1—无菌体系; 2—有菌体系

图 1 在无菌和有菌体系下砷黄铁矿粉末电极阳极极化曲线

Fig.1 Anodic processes of arsenopyrite in the presence and absence of thiobacillus ferrooxidans

极表面进行 X 衍射分析(见图 2), 确定发生了如式(1)所示的反应, 砷黄铁矿被氧化为  $As_2S_2$ , 覆盖于电极表面, 从而发生了钝化现象。随着电位升高,  $As_2S_2$  被氧化生成亚砷酸及亚砷酸被氧化为砷酸, 亚铁离子被氧化成铁离子, 反应式见式(2)~(4)<sup>[15]</sup>。细菌作用后, 砷黄铁矿阳极极化曲线发生较大变化, 砷黄铁矿的氧化电位提前, 阳极极化电流明显增大, 砷黄铁矿的溶解速度加快。

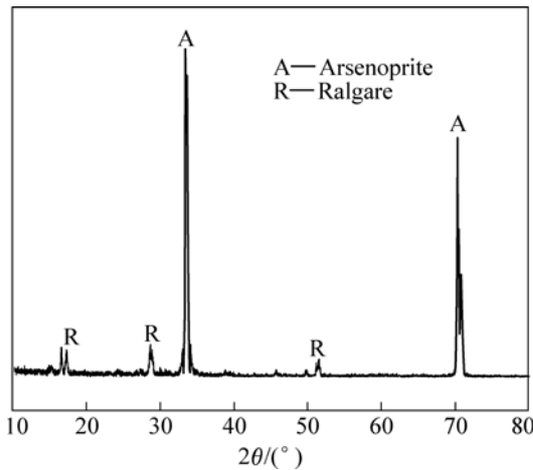
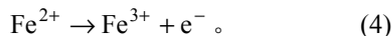
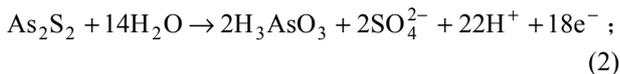
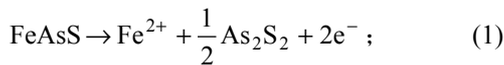


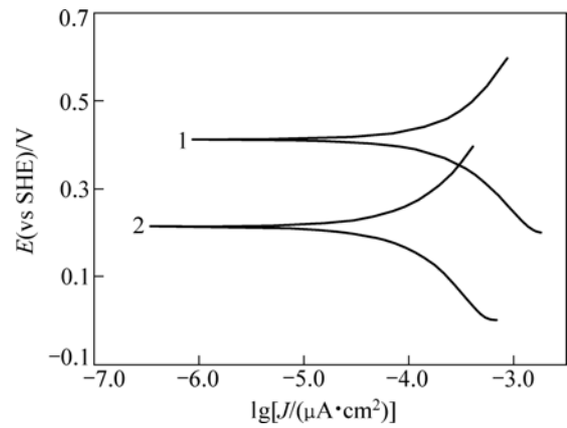
图 2 0.2~0.3 V 时电极表面的 X 射线衍射谱  
Fig.2 XRD pattern of arsenopyrite electrode surface at 0.2-0.3 V



### 2.2 砷黄铁矿氧化的 Tafel 曲线

图 3 所示为砷黄铁矿电极在无菌和有菌酸性体系中的强极化曲线。可见, 在有菌酸性体系中, 砷黄铁矿电极的腐蚀电位和腐蚀电流与在无菌酸性体系中的相比均有所升高。腐蚀电位升高, 表明在细菌的作用下砷黄铁矿发生化学反应的吉布斯自由能降低; 腐蚀电流增大则表明, 在细菌的作用下, 砷黄铁矿的腐蚀反应速度有所提高。

由 Tafel 斜率的测试结果(见表 1)可知, 砷黄铁矿电极的阳极 Tafel 斜率在无菌和有菌 2 种情况下几乎相等, 但阴极 Tafel 斜率在有菌的情况下则有所增大。在 25 °C 时,  $2.303RT/F \approx 59 \text{ mV}$ 。若取  $a \approx \beta = 0.5$ , 则可近似计算出电子反应 Tafel 斜率为 59 mV。这与砷黄铁矿电极在有菌和无菌 2 种情况下的阳极 Tafel 斜率相符。这样, 可以得到砷黄铁矿电极的阳极反应速度控



1—有菌体系; 2—无菌体系

图 3 无菌和有菌体系下砷黄铁矿电极的 Tafel 曲线  
Fig.3 Tafel curves of arsenopyrite electrode in the presence and absence of thiobacillus ferrooxidans

制步骤的得失电子数  $n \approx 2$ 。由此可见, 在无菌酸性铁系和有菌酸性体系中, 砷黄铁矿电极的阳极 Tafel 斜率相等, 即砷黄铁矿电极在有菌和无菌 2 种情况下的阳极反应传递电子数相等, 表明细菌对砷黄铁矿电极的阳极反应过程机理并没有产生影响。所不同的是, 在细菌的作用下砷黄铁矿电极阴极过程的传递电子数发生了变化。表明砷黄铁矿电极的阴极过程机理(或反应历程)在细菌的作用下发生改变。这也许与氧化亚铁硫杆菌所参与的砷黄铁矿的氧化反应中, 氧是其最终的电子受体有关。

表 1 无菌和有菌体系下砷黄铁矿电极的 Tafel 参数

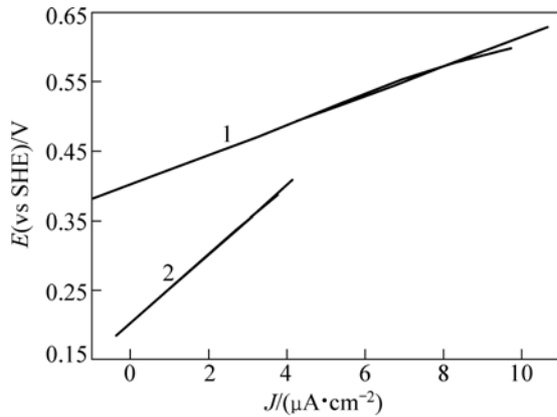
Table 1 Tafel parameters of arsenopyrite electrode in the presence and absence of thiobacillus ferrooxidans

测量参数	无菌酸性体系	有菌酸性体系
$E_{corr}/\text{mV}$	213.80	411.80
$J_{corr}/(\mu\text{A}\cdot\text{cm}^{-2})$	172.70	514.20
阳极斜率 $a$	58.89	59.56
阴极斜率 $b$	45.13	47.14

### 2.3 细菌氧化砷黄铁矿的极化阻力

图 4 所示为砷黄铁矿阳极在无菌和有菌 2 种情况下的线性极化曲线测量结果。为了保证极化曲线的线性度, 电位扫描范围控制在静止电位(即自腐蚀电位)  $\pm 10 \text{ mV}$  范围内。由图 4 可见, 在无菌和有菌 2 种情况下, 砷黄铁矿电极的阳极极化曲线均呈较好的线性关系。

对图 4 中 2 条直线进行回归分析, 在无菌酸性体系



1—有菌体系；2—无菌体系

图 4 在无菌和有菌体系下砷黄铁矿线性极化曲线  
直线段及回归曲线

Fig.4 Liner polarization and regression curves of  
arsenopyrite electrode in the presence and  
absence  
of thiobacillus ferrooxidans

中，极化曲线的直线回归方程为：

$$E=0.2138+0.04969J. \quad (5)$$

回归系数 $r=0.99917$ 。

在有菌酸性体系中，极化曲线的直线回归方程为：

$$E=0.4118+0.02121J. \quad (6)$$

回归系数 $r=0.99983$ 。

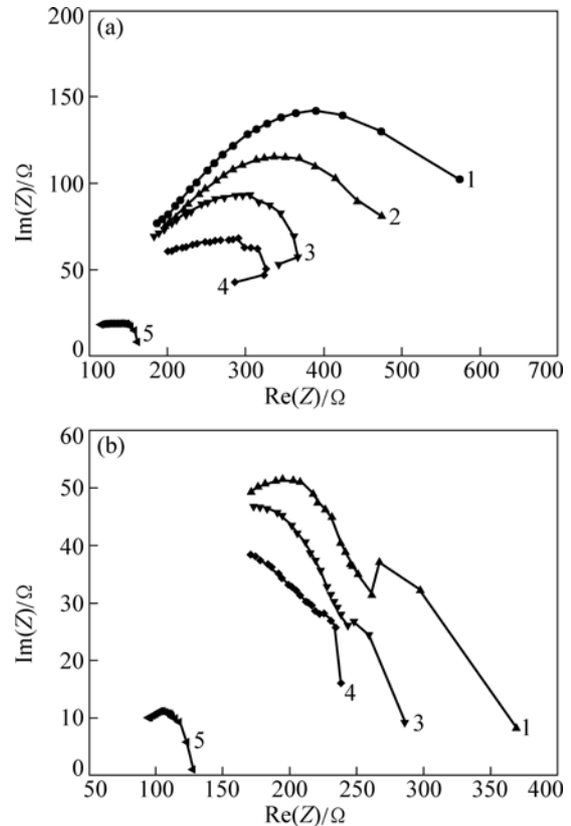
由(5)和(6) 2个回归方程可以得到砷黄铁矿电极在无菌酸性体系和有菌酸性体系中的极化阻力 $R_p$ 和腐蚀电位 $E_{\text{corr}}$ 。在无菌酸性体系中，砷黄铁矿电极<sup>[16-17]</sup>的 $R_p=\Delta E/\Delta I=49.69\ \Omega$ ， $E_{\text{corr}}=213.8\ \text{mV}$ ；在有菌酸性体系中，砷黄铁矿电极的 $R_p=21.21\ \Omega$ ， $E_{\text{corr}}=411.8\ \text{mV}$ 。

研究表明，在氧化亚铁硫杆菌存在的腐蚀体系中，砷黄铁矿电极的极化阻力降低。根据腐蚀电化学理论，极化阻力 $R_p$ 反映了金属或半导体在所处腐蚀体系中的耐蚀性能。因此，砷黄铁矿电极在有菌酸性体系中的极化阻力小于在无菌酸性体系中的极化阻力，表明砷黄铁矿在有菌酸性体系中更容易被腐蚀；此外，在生物浸出过程中，由于细菌的作用使反应阻力降低，这是砷黄铁矿在菌液体系中更易被氧化的原因之一。

#### 2.4 细菌氧化砷黄铁矿的交流阻抗

在温度为 25 °C、pH 值为 2.0、静止的条件下，频率为 0.005~100 kHz 的范围内研究在无菌和有菌 2 种情况下砷黄铁矿氧化的交流阻抗，交流阻抗谱如图 5 所示。其中：图 5(a)所示为无菌时的交流阻抗谱，图 5(b)所示为有细菌时的交流阻抗谱； $\text{Re}(Z)$ 为实部阻抗； $\text{Im}(Z)$ 为虚部阻抗。

从图 5 可以看出，在相同电位下，有细菌时的阻抗明显低于无菌时的阻抗。此外，在无菌和有菌 2



(a) 无菌体系；(b) 有菌体系

$V/\text{mV}$ : 1—300; 2—400; 3—500; 4—600; 5—800

图 5 在无菌和有菌体系下砷黄铁矿电极的交流阻抗谱

Fig.5 EIS of arsenopyrite electrode in the presence  
and absence of thiobacillus ferrooxidans

种情况下，当电位升高时，容抗弧和电抗减小，界面电容增大；当电位为 0.3 V 时，容抗弧和电抗最大，界面电容最小。说明电极表面产生电化学反应，并形成钝化膜，阻碍阳极反应过程，使电化学电阻增大，电容减小；降低表面的腐蚀(氧化反应)速度使相角移向低频。该过程分别对应线性扫描曲线中的反应式(1)。当电位介于 0.5~0.8 V 时，随着电位的增大，电化学电阻降低很快，电容增大，电极过程为吸附钝化膜的迅速破裂阶段，容抗弧很快变小。这些结果与图 1 所示的线性伏安曲线相应电位区的形状有很好的对应关系。此外，当无细菌且电位介于 0.5~0.8 V 时，Nyquist 图明显出现 1 个高频电容圈和 1 个低频电感圈，而当有细菌时，在低电位区和高电位区，Nyquist 图都出现 1 个高频电容圈和 1 个低频电感圈(0.8 V 除外)，这表明电极表面出现 2 个电极过程。低频电感圈是解吸附作用过程所致，而高频电容圈则是吸附作用所致。当细菌存在时，这种解吸附作用和吸附作用更

明显。

### 3 结 论

a. 砷黄铁矿在酸性培养基中标准氢电极电压为 0.2 V 时开始氧化分解, 砷黄铁矿首先被氧化为  $As_2S_2$ , 覆盖于电极表面, 使电极表面发生钝化。随着电位继续升高,  $As_2S_2$  被氧化生成亚砷酸及亚砷酸被氧化为砷酸, 亚铁离子被氧化成铁离子。细菌作用后砷黄铁矿的反应性能增强, 其开始氧化的电位降低。

b. 砷黄铁矿在有菌体系中电极的腐蚀电位和腐蚀电流与在无菌酸性体系中的相比均升高。腐蚀电位升高表明, 在细菌作用下砷黄铁矿发生化学反应的吉布斯自由能降低; 腐蚀电流增大则表明在细菌作用下, 砷黄铁矿的腐蚀反应速度有所提高。

c. 砷黄铁矿电极的阳极 Tafel 斜率在无菌和有菌 2 种情况下几乎相等, 分别为 58.89 mV 和 59.56 mV, 即砷黄铁矿电极在 2 种情况下的阳极反应传递电子数相等, 表明细菌对砷黄铁矿电极的阳极反应过程机理并没有产生影响。在细菌作用下砷黄铁矿电极阴极过程的传递电子数发生变化, 表明砷黄铁矿电极的阴极过程机理在细菌作用下会发生改变。

d. 在无菌或有菌 2 种情况下, 砷黄铁矿电极的反应阻力分别为 49.69 k $\Omega$  和 21.21 k $\Omega$ 。反应阻力降低, 这说明砷黄铁矿在氧化亚铁硫杆菌存在的情况下更容易被腐蚀。

e. 在相同电位下, 有细菌时的阻抗明显低于无细菌时的阻抗; 在不同电位时, 电极表面发生的电化学反应机理也不同。测定结果与线性扫描研究所得结果相吻合。

#### 参考文献:

[1] Gonzalez R, Gentina J C, Acevedo F. Continuous biooxidation of a refractory gold concentrate[C]// Amils R, Ballester A. Biohydrometallurgy and the Environment toward the Mining of 21st Century: Part A. Amsterdam: Elsevier, 1999: 309-317.

[2] Gonzalez R, Gentina J C, Acevedo F. Biooxidation of a gold concentrate in a continuous stirred tank reactor: mathematical model and optimal configuration[J]. Biochemical Engineering Journal, 2004, 19: 33-42.

[3] Langhans D, Lord A, Lampshire D. Biooxidation of an arsenic-bearing refractory gold ore[J]. Minerals Engineering, 1995(8): 147-158.

[4] Sand W, Gehrke T, Jozsa P G, et al. (Bio)chemistry of bacterial leaching-direct vs. indirect bioleaching[J]. Hydrometallurgy, 2001, 59: 159-175.

[5] Ubaldini S, Veglio F, Toro L, et al. Biooxidation of arsenopyrite

to improve gold cyanidation: study of some parameters and comparison with grinding[J]. Int J Miner Process, 1997, 52: 65-68.

[6] Tglesias N, Carranza F. Refractory gold-bearing ores: A review of treatment methods and recent advances in biotechnological techniques[J]. Hydrometallurgy, 1994(34): 383-395.

[7] Miller D M, Hansford G S. Batch biooxidation of gold-bearing pyrite-arsenopyrite concentrate[J]. Miner Engineering, 1992, 5(6): 613-629.

[8] Konishi Y, Takasaka Y, Asai S. Kinetics of growth and elemental sulphur oxidation in batch culture of thiobacillus ferrooxidans biotechnol[J]. Bioengineering, 1994, 44: 667-673.

[9] 闵小波. 含砷难处理金矿细菌浸出基础理论及工艺研究[D]. 长沙: 中南大学冶金科学与工程系, 2000: 33-39.

MIN Xiao-bo. Fundamental and technological studies on bioleaching of refractory arsenical gold concentrates by thiobacillus ferrooxidans[D]. Changsha: School of Metallurgy Science and Technology, Central South University, 2000: 33-39.

[10] 张永柱, 卢宜源, 张传福, 等. 含砷难处理金矿的细菌预氧化-氰化法提金研究[J]. 中国有色金属学报, 1994, 2(4): 17-22.

ZHANG Yong-zhu, LU Yi-yuan, ZHANG Chuan-fu, et al. Research on treatment of arsenic-bearing gold ores by bacterial oxidation and gold leaching by cyanidation[J]. The Chinese Journal of Nonferrous Metals, 1994, 2(4): 17-22.

[11] Lazaro I, Cruz R, Gonzalea I, et al. Electrochemical oxidation of arsenopyrite in acidic media[J]. Int J Miner Process, 1997, 50: 63-75.

[12] Cruz R, Lazaro I, Gonzalea I, et al. Surface characterization of arsenopyrite in acidic media by triangular scan voltammetry on carbon paste electrode[J]. Hydrometallurgy, 1997, 46: 303-309.

[13] Sanchez V M, Hiskey J B. Electrochemical behavior of arsenopyrite in alkaline media[J]. Miner Metall Process, 1991, 2: 1-6.

[14] Sanchez V M, Hiskey J B. An electrochemical study of the surface oxidation of arsenopyrite in alkaline media[J]. Metall Trans, B1988, 19: 943-949.

[15] 杨洪英, 杨立, 魏绪钧. 氧化亚铁硫杆菌(SH-T)氧化毒砂的机理[J]. 中国有色金属学报, 2001, 11(2): 323-327.

YANG Hong-ying, YANG Li, WEI Xu-jun. Mechanism on biooxidation of arsenopyrite with Thiobacillus ferrooxidans strain SH-T[J]. The Chinese Journal of Nonferrous Metals, 2001, 11(2): 323-327.

[16] 傅建华, 邱冠周, 胡岳华, 等. 浸矿细菌的超微结构及其特性[J]. 中南大学学报: 自然科学版, 2004, 35(4): 562-568.

FU Jian-hua, QIU Guan-zhou, HU Yue-hua, et al. Ultrastructure and properties of leaching bacteria[J]. Journal of Central South University: Science and Technology, 2004, 35(4): 562-568.

[17] 张传福, 闵小波, 柴立元, 等. 氧化亚铁硫杆菌生长迟缓期的影响因素[J]. 中南工业大学学报: 自然科学版, 1999, 30(5): 489-493.

ZHANG Chuan-fu, MIN Xiao-bo, CHAI Li-yuan, et al. Influencing factor of lag phase in growth of thiobacillus ferrooxidans[J]. Journal of Central South University of Technology: Science and Technology, 1999, 30(5): 489-493.