

استخراج مایع - مایع انتخابی روی از محلول لیچ بدون استفاده از حلال آلی

محمود عبدالهی^{۱*}، احمد خدادادی^۲، مهدی هادی نژاد نوکنده^۳

۱. تهران، دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده فنی و مهندسی، بخش مهندسی معدن (minmabd@modares.ac.ir)
۲. تهران، دانشگاه تربیت مدرس دانشکده فنی و مهندسی، بخش مهندسی معدن (akdarban@modares.ac.ir)
۳. تهران، دانشگاه تربیت مدرس دانشکده فنی و مهندسی، بخش مهندسی معدن (mahdi.hadinejad@gmail.com)

| مشخصات مقاله | چکیده |
|---|--|
| تاریخچه مقاله: دریافت: ۱۴ دی ۸۹ دریافت پس از اصلاح: ۲۲ تیر ۹۰ پذیرش نهایی: ۳۱ مرداد ۹۰ | در این تحقیق، با استفاده از پارامترهای بهینه آزمایشگاهی مربوط به استخراج یونهای Zn^{+2} از محلول سنتزی، قابلیت سیستم‌های دو فازی آبی پلیمر پلی اتیلن گلیکول-نمک، بعنوان جایگزین سیستمهای مرسوم استخراج با حلال (SX) جهت استخراج انتخابی یونهای Zn^{+2} از محلولهای لیچ حاوی آهن، مطالعه شد. در نهایت استخراج کننده‌های کلرید موجود در سیستمهای دو فازی آبی متشکل از پلیمر پلی اتیلن گلیکول و نمک سولفات سدیم تحت شرایط بهینه pH برابر ۳، غلظت یون کلرید برابر ۵ مول بر لیتر، ۴/۴ سی سی محلول حاوی ۵۰ درصد وزنی پلیمر 1500 PEG با ۱۸ یونهای Zn^{+2} را بطور انتخابی در حدود ۷۰ درصد به فاز PEG استخراج نمودند، در حالیکه درصد استخراج یونهای Fe^{+2} حدود ۱۵ درصد بدست آمد. |
| کلمات کلیدی: سیستم دو فازی آبی پلی اتیلن گلیکول استخراج انتخابی Zn^{+2} ماسک کردن آهن | |

در این تحقیق، استخراج انتخابی روی از محلول لیچ حاوی آهن، توسط سیستمهای دو فازی آبی پلیمر- نمک مورد بررسی قرار گرفته است.

۲- مواد، روشها و تجهیزات

پلیمر پلی اتیلن گلیکول با وزن مولکولی میانگین ۱۵۰۰ گرم بر مول، نمکهای کلرید سدیم (NaCl)، سولفات سدیم (Na_2SO_4)، سیترات سدیم (Na_3Cit) و اسید سولفوریک (H_2SO_4) از شرکت مرک آلمان بدون هر گونه خالص سازی مورد استفاده قرار گرفت. جهت بدست آوردن محلول لیچ، از کنسانتره سولفیدی روی باما اصفهان استفاده شد.

ابتدا حجم مشخص از محلول حاوی نمک سفید رنگ تشکیل دهنده فاز سنگین با درصد وزنی مشخص (سولفات سدیم یا سیترات سدیم) در لوله فالکون ۱۵ سی سی ریخته شده توسط اسید سولفوریک، pH فاز سنگین تنظیم شد. سپس حجم مشخص از محلول آبی حاوی پلیمر سفید رنگ با درصد وزنی مشخص، عنوان فاز سبک، به لوله فالکون انتقال داده شد. با افزودن میزان نظر از یونهای Cl^- و Citrate^3 (در صورت نیاز) محتويات لوله ابتدا با دست مقداری تکان داده، و زمان ۵ دقیقه، جهت به تعادل رسیدن سیستم، در نظر گرفته شد (می توان برای رسیدن به تعادل سریعتر از سانتریفیوز در مقیاس آزمایشگاهی استفاده نمود).

قابل ذکر است که به منظور تهیه محلول لیچ مناسب عنوان فاز سنگین سیستم های دو فازی، بر روی کنسانتره سولفیدی روی باما، که آنالیز XRF آن مطابق جدول ۱ است، عملیات لیچینگ با شرایط آزمایشگاهی مطابق جدول ۲ انجام شد. از آنجا که صرفا تهیه های محلول حاصل از لیچینگ با هر عیاری از یون فلزی روی در دستور کار بود، مناسب سازی پارامترهای لیچینگ مد نظر قرار نگرفت.

جدول (۱) آنالیز XRF کنسانتره سولفیدی روی معدن باما

اصفهان

| ترکیب | درصد وزنی | ترکیب | درصد وزنی |
|------------------------|-----------|-------------------------|-----------|
| MgO | ۱۲ | Zn | ۵۴/۳۲ |
| Ba | ۰/۲۸ | SO_3 | ۱۷/۶۳ |
| Pb | ۰/۸۷ | SiO_2 | ۱۲/۰۳ |
| Cu | ۰/۰۸ | Fe_2O_3 | ۷/۴۲ |
| P_2O_5 | ۰/۴ | CaO | ۱/۳ |
| Na_2O | ۱/۱ | Al_2O_3 | ۱/۸۲ |
| - | - | LOI | ۱/۶ |

۱- مقدمه

بدلیل استفاده از حللا های گوناگون و عوامل استخراج کننده مختلف، سیستم استخراج با حللا^۱ روش قدرتمندی برای جدایش یونهای فلزی می باشد، اما معایبی مانند سمیت و قابلیت اشتعال حللا های آلی و هرزینه های بالای استفاده از این حللا ها در حجم زیاد [۱، ۲، ۳]، باعث شده است که تلاش های زیادی جهت جایگزین کردن سیستم های جدید، در کاربردهای صنعتی صورت بگیرد. اخیرا، سیستم های دو فازی آبی بدین منظور به بهره برداری رسیده است. این سیستم ها توانمند بوده و جایگزین های خوبی در زمینه های جدایش و تخلیص پروتئین ها، بیو-نانو ذرات^۲، اسیدهای نوکلئیک و یونهای فلزی می باشند [۴]. این سیستم ها- بخصوص سیستم های دو فازی آبی (پلیمر- نمک)- نشان داده اند که جهت استخراج یونهای فلزی، جایگزینهای دوستدار محیط زیست و به صرفه از نظر اقتصادی برای سیستم های استخراج با حللا هستند [۵، ۶]. در سیستم دوفازی آبی می توان همان تجهیزات مربوط به سیستم استخراج با حللا مرسوم را مورد استفاده قرار داد [۷]. تا کنون به ندرت بر روی کاربرد این نوع از سیستم ها در زمینه های استخراج یونهای فلزی مطالعاتی انجام شده است [۸].

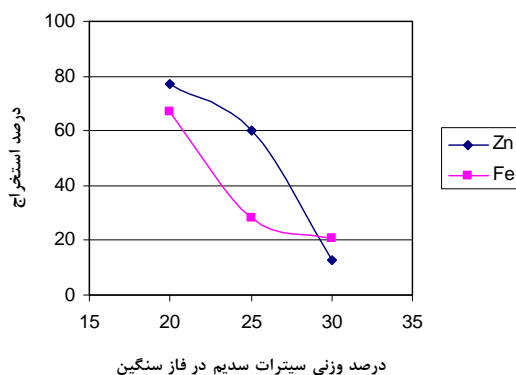
نمک های استفاده شده در سیستم های دو فازی آبی پلیمر- نمک ارزان تر از پلیمر هایی هستند که در کنار پلیمر پلی اتیلن گلیکول (PEG) تشکیل سیستم دو فازی می دهند. پر کاربرد ترین سیستم های دو فازی پلیمر- پلیمر، دکسترن^۳- PEG می باشد که از نقطه نظر اقتصادی و عملیاتی یکسری محدودیتهايی دارند که در مقابل، سیستم های متشکل از نمک- PEG این محدودیت را ندارند. در سیستم های دو فازی پلیمر- نمک، فازها ویسکوزیته های پایینی داشته و در مدت زمان کوتاهتری جدا می شوند [۹، ۱۰ و ۱۱]. علاوه بر این، سیستم های دوفازی نمک- PEG یک محدوده ای وسیعی از تفاوت هیدروفوبیسیته های میان دو فاز را فراهم می نمایند (تفاوت انرژی آزاد گیبس هیدراسیون نمک تشکیل دهنده های فاز سنگین با پلیمر، زیاد می باشد) [۹].

1-solvent extraction
2-bio-nano particles
3-dextran

استخراج مایع- مایع انتخابی روی از محلول لیچ بدون استفاده از حلال آل

که به علت قلیایی شدن محلول به علت افزودن سیترات، جهت تنظیم pH اسیدی، حجم زیادی از اسید استفاده می شود که ترکیب سیستم دو فازی را تحت تاثیر قرار داده و حجم سیستم را بالا می برد.

۳- هم چنین بدلیل شرکت بخش اعظمی از آنیونهای سیترات موجود در محلول، در فرآیند هیدراسيون (و عدم شرکت در کمپلکس سازی با یون های آهن فریک و روی)، علی رغم مقدار بالای آنیونهای سیترات موجود در فاز سنگین، درصد استخراج ۷۷ درصد برای روی بدست آمد. بنابراین از نمک سولفات سدیم (Na_2SO_4) بعنوان نمک تشکیل دهنده فاز سنگین استفاده شد.



شکل(۱) تأثیر درصد وزنی Na_3Cit در فاز سنگین بر استخراج انتخابی روی از آهن

۲-۳- استفاده از سولفات سدیم به عنوان نمک تشکیل دهنده فاز سنگین و بررسی تأثیر pH

دو آزمایش اولیه با pH های ۲ و ۴/۱ به منظور بررسی تأثیر آن بر روی استخراج انتخابی روی انجام شد. ضمن آنکه نسبت آنیون های سیترات به آهن فریک برابر ۲۰ در نظر گرفته شد. بقیه پارامترهای ثابت عبارتند از حجم استفاده شده از محلول ۱۵٪ وزنی Na_2SO_4 برابر ۵ سی سی (میزان ۱۵ درصد وزنی از سولفات سدیم در فاز سنگین)، از نتایج آزمایش های اولیه بدست آمده است، غلظت یون کلرید برابر ۱ مول بر لیتر، نسبت مولی سیترات به آهن فریک برابر ۲۰، حجم استفاده شده از محلول ۵٪ وزنی PEG1500 برابر ۴/۴ سی سی و مقدار وزنی روی و آهن افزوده شده به سیستم دو فازی به ترتیب برابر ۳/۴ و ۵/۴ میلی گرم. همانگونه که در جدول ۳ دیده می شود، در هر دو pH درصد استخراج پایین بوده، هم چنین استخراج انتخابی صورت نگرفت، که احتمالاً بدلیل

با انجام عملیات لیچینگ با شرایط جدول ۲، محلول لیچ بدست آمده فیلتر شده و پس از رقیق سازی لازم و با توجه به نتایج حاصل از XRF کنسانترهای سولفیدی روی، که عناصر آهن و روی از درصد بالای برخوردار بودند، نمونه جهت آنالیز عناصر روی و آهن به دستگاه جذب اتمی داده شد، که دستگاه، مقادیر روی و آهن موجود در محلول را به ترتیب حدود ۳۱۵۰۰ ppm و ۲۰۰۰۰ ppm نشان داد.

جدول (۲) شرایط بکار رفته در آزمایش لیچینگ

| غلظت اسید سولفوریک | غلظت سولفات فریک | زمان لیچ، دقیقه | دما، °C | دور همزن (rpm) |
|--------------------|------------------|-----------------|---------|----------------|
| ۳ مولار | ۱ مولار | ۹۰ | ۸۵ | ۸۰۰ |

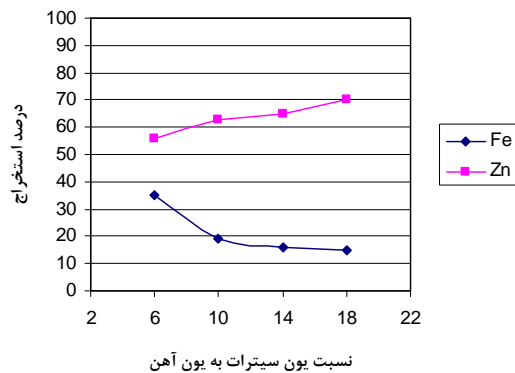
۳- نتایج و بحث

۱-۳- استفاده از محلول حاوی ماسک کننده سیترات سدیم (Na_3Cit) بعنوان فاز سنگین سیستم دو فازی با توجه به شرایط مناسب بدست آمده از آزمایش های اولیه، غلظت کلرید موجود در سیستم برابر ۱ مول بر لیتر، pH برابر ۱/۵، حجم استفاده شده از محلول ۵٪ وزنی برابر ۴/۴ سی سی و مقدار وزنی روی و آهن افزوده شده به سیستم دو فازی به ترتیب برابر ۳/۴ و ۵/۴ میلی گرم در نظر گرفته شد. سه محلول با درصد های وزنی ۲۵، ۲۰ و ۳۰ توسط انحلال نمک سیترات سدیم در آب قطر حاصل شده و به میزان ۵CC از هر محلول برای تهییه سیستم دو فازی مربوط استفاده شد. با توجه به شکل ۱ می توان گفت:

۱- استفاده از سیترات سدیم بعنوان نمک تشکیل دهنده فاز سنگین منطقی نمی باشد زیرا باعث آزاد شدن غلظت زیادی از یونهای سیترات در محلول فاز سنگین شده و در نتیجه بدلیل خاصیت ماسک کنندگی (masking) آن، بازداشت یونهای روی و آهن را بدبند خواهد داشت. یونهای سیترات $(\text{C}_2\text{H}_5\text{O}_7)^3$ بدلیل وجود اتمهای اکسیژن در ساختار خود، با یونهای فلزی تشکیل کمپلکس های هیدروفیل می دهد و باعث می شوند که در فاز سنگین سیستم های دو فازی آبی باقی بمانند [۱۲]. لذا با افزایش درصد وزنی سیترات سدیم در فاز سنگین از ۲۰ به ۳۰ درصد، میزان استخراج روی از ۷۸ به ۱۵ درصد رسید.

۲- نکته ای منفی دیگری که استفاده از نمک سیترات سدیم بعنوان نمک تشکیل دهنده فاز سنگین دارد، این است

های سیترات به آهن فریک برابر ۱۴، ۱۰، ۶ و ۱۸ در نظر گرفته شد. همانگونه که از شکل ۲ دیده می‌شود، با افزایش نسبت سیترات به آهن فریک موجود در فاز سنگین، استخراج انتخابی تر می‌شود.



شکل (۲) بررسی اثر نسبت $\text{Cit}^{3-}/\text{Fe}^{+3}$ موجود در فاز سنگین بر استخراج انتخابی روی از آهن

توضیح اینکه، با افزایش نسبت سیترات به آهن فریک موجود در فاز سنگین، pH فاز سنگین نیز بالاتر رفته و لذا باعث می‌شود که آبیونهای سیترات آزاد بیشتری حضور داشته باشد (بدلیل عدم اتصال به کاتیونهای H^+) و بدنبال آن، بازداشت آهن فریک به خوبی صورت می‌گیرد (آبیون سیترات با یونهای آهن فریک نسبت به یونهای روی کمپلکس‌های پایدارتری تشکیل می‌دهد [۱۳]). از طرفی بدلیل در دسترس بودن آبیون های کلریدی بیشتر برای یونهای Zn^{+2} (بدلیل عدم تشکیل کمپلکس با یونهای آهن فریک)، کمپلکس‌های کلریدی روی بیشتری تشکیل شده و روی استخراج می‌شود. همانگونه که از شکل ۲ دیده می‌شود، بهترین حالت از استخراج انتخابی برای سیستمی با نسبت سیترات به آهن فریک برابر با ۱۸ رخ داد (استخراج روی ۷۰٪ در مقابل ۱۵٪ استخراج آهن).

۴-۳- بررسی تأثیر تغییر pH فاز سنگین، بر استخراج انتخابی روی از آهن

در این قسمت از آزمایش‌ها با استفاده از پارامترهای مناسب آزمایش‌های قبلی یعنی حجم استفاده شده از محلول ۱۵٪ وزنی Na_2SO_4 برابر ۵ سی سی، غلظت یون کلرید برابر

استفاده از مقدار بیش از حد آبیون سیترات در سیستم‌های دو فازی می‌باشد.

جدول (۳) نتایج مربوط به تأثیر pH فاز سنگین بر استخراج انتخابی روی از آهن

| pH | درصد استخراج آهن | درصد استخراج روی |
|-----|------------------|------------------|
| ۲ | ۴۹ | ۲۸ |
| ۴/۱ | ۴۵ | ۲۳ |

۳-۳- استفاده از نسبت‌های مختلف مولی سیترات به آهن فریک موجود در فاز سنگین سیستم‌های دو فازی در این قسمت از آزمایش‌ها، پارامترهای ثابت عبارتند از حجم استفاده شده از محلول ۱۵٪ وزنی Na_2SO_4 برابر ۵ سی سی، غلظت یون کلرید برابر ۱ مول بر لیتر، pH برابر ۳، حجم استفاده شده از محلول ۰.۵٪ وزنی PEG1500 برابر ۴/۴ سی سی و مقدار وزنی روی و آهن افروده شده به سیستم دو فازی به ترتیب برابر ۲/۰ و ۳/۱ میلی گرم. از آنجا که آهن در فرم آهن فریک کمپلکس‌های قوی تری با آبیونهای سیترات تشکیل می‌دهند [۱۳]، لذا ابتدا آهن فروی موجود در محلول توسط پراکسید هیدروژن (H_2O_2) به آهن فریک تبدیل شد. با توجه به اینکه بخشی از یونهای آهن فریک با یونهای کلرید موجود در محلول فاز سنگین، تشکیل کمپلکس می‌دهد، لذا نسبت آبیونهای کلرید به یونهای روی موجود در فاز سنگین کاهش یافته و احتمال تشکیل کمپلکس‌های ZnCl^+ وجود خواهد داشت، لذا در دیگر آزمایش‌ها، مقداری وزنی ۲mg به جای ۳/۴mg و ۳/۲mg به جای ۵/۴mg، به ترتیب برای یونهای روی و آهن فریک افزوده شده به سیستم دو فازی در نظر گرفته شد. لذا با توجه به اینکه میزان آبیونهای کلرید ثابت باقی ماند، لذا نسبت آبیونهای کلرید به یونهای روی افزایش یافته و امکان تشکیل گونه‌های ZnCl_2 و در نتیجه استخراج آن افزایش می‌یابد [۱۴، ۱۵]. در این قسمت تصمیم گرفته شد که آزمایش‌هایی جهت بررسی اثر نسبتها مولی مختلف سیترات به آهن فریک موجود در فاز سنگین سیستم دو فازی انجام شود. لذا سیستم‌هایی با نسبت

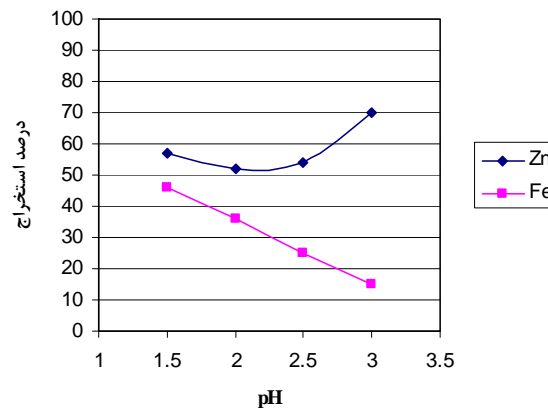
استخراج مایع- مایع انتخابی روی از محلول لیچ بدون استفاده از حلال آل

Zn²⁺ را بطور انتخابی در حدود ۷۰ درصد به فاز سبک استخراج نمودند، در حالیکه درصد استخراج یونهای Fe²⁺ حدود ۱۵ درصد بدست آمد. لذا می توان با استفاده از استخراج کننده ها و ماسک کننده های مختلف، یونهای فلزی مختلف را با استفاده از سیستم های دو فازی آبی که سیستمهایی دوستدار محیط زیست و اقتصادی هستند، استخراج نمود.

مراجع

- [1] C. Xingguo, Li. Guanbin, and H. Zhide (1996) "Determination of Microamounts of Palladium(II) by Extraction Method without Usual Organic solvent", *Mikrochimica Acta*, 122, 143-149.
- [2] G. Rodrigues, D. silva, M. Silva, L. Paggioli, F. G. Minim, and L. A. Coimbra (2008) "Liquid-Liquid extraction of metal ions without use of organic solvent", *Separation and Purification Technology*, 687-693.
- [3] L. Bulgariu, and D. Bulgariu (2008) "Extraction of metal ions in aqueous polyethylene glycol-inorganic salt two-phase systems in the presence of inorganic extractants: Correlation between extraction behaviour and stability constants of extracted species", *Journal of Chromatography A*, 1196-1197, 117-124.
- [4] A. B. Mageste, and L. R. D. Lemos (2009) "Aqueous two-phase systems: An efficient, environmentally safe and economically viable method for purification of natural dye carmine", *Journal of Chromatography A*, Article in press.
- [5] J. Huddleston, H. D. Willauer, S. T. Griffin, and R. D. Rogers (1999) "Aqueous Polymeric Solutions as Environmentally Benign Liquid/ Liquid Extraction Media", *Industrial and Engineering Chemistry Research*, 38, 2523-2539.
- [6] R. D. Rogers, A. H. Bond, C. B. Bauer, G. Zhang, and S. T. Griffin (1996) "Metal ion separation in polyethylene glycol-based aqueous biphasic system: correlation of partitioning behavior with available thermodynamic hydration data", *Journal of Chromatography B*, 680, 221-229.
- [7] T. A. Gruber, B. A. Andrews, and J. A. Asenjo (2000) "Model for the partition of metal ions in aqueous two-phase systems", *Journal of Chromatography B*, 743, 57-64.
- [8] N. Yoshikuni, T. Baba, N. Tsunoda, and K. Oguma (2005) "Aqueous two-phase extraction of nickel dimethylglyoximate complex and its application to spectrophotometric determination of nickel in stainless steel", *Talanta* 66, 40-44.
- [9] T. Zhang, W. Li, W. Zhou, H. Gao, J. Wu, G. Xu, J. Chen, H. Liu, and J. Chen (2001) "Extraction and separation of gold (I)/ cyanide in polyethylene glycol-

۱ مول بر لیتر، نسبت سیترات به آهن فریک برابر ۱۸، حجم استفاده شده از محلول ۵٪ وزنی PEG1500 برابر ۴/۴ سی سی و مقدار وزنی روی و آهن افزوده شده به سیستم دو فازی به ترتیب برابر ۲۰ و ۳/۲ میلی گرم، به بررسی تاثیر pH فاز سنگین بر استخراج انتخابی روی از آهن پرداخته شد. همانگونه که در شکل ۳ دیده می شود، روند مشاهده شده تقریبا مشابه با نتایج بدست آمده در آزمایش های قبلی می باشد. لذا همان دلایل را می توان اینجا هم ذکر کرد. تنها تفاوتی که دیده می شود این است که در pH برابر ۱/۵، استخراج روی بیشتری نسبت به pH های ۲ و ۲/۵ صورت گرفت. احتمالا دلیل این رفتار متفاوت، وجود کاتیونهای H⁺ بیشتر در محلول فاز سنگین باشد، که با تشکیل کمپلکس با آنیون های سیترات می تواند باعث کاهش تاثیر بازدارندگی آن شود. تحت شرایط آزمایشگاهی لحاظ شده درصد استخراج یونهای روی و آهن به ترتیب ۷۰ و ۱۵ درصد بدست آمد. بدلیل اینکه فقط دی هیدراسیون جزئی در سیستم های دو فازی آبی، جهت استخراج ضرورت دارد، لذا سینتیک استخراج نسبت به سیستم های استخراج با حلول سریعتر می باشد [۱۶].



شکل (۳) بررسی اثر pH فاز سنگین بر استخراج انتخابی روی از آهن

۴- نتیجه‌گیری

استخراج کننده های کلرید موجود در سیستمهای دو فازی آبی متشکل از پلیمر پلی اتیلن گلیکول و نمک سولفات سدیم تحت شرایط بهینه pH برابر ۳، غلظت یون کلرید برابر با ۱ مول بر لیتر، ۴/۴ سی سی محلول حاوی ۵۰ درصد وزنی پلیمر 1500، ۵ سی سی محلول حاوی ۱۵ درصد وزنی سولفات سدیم و نسبت سیترات به آهن برابر ۱۸، یونهای

- [13] J. Inczedy (1976) *Analytical Applications of Complex Equilibria*, John Wiley & Sons Inc, New York, 317-368.
- [14] J. Lurie, (1975) *Handbook of Analytical Chemistry*, Mir Publisher, Moscow, 283.
- [15] L. Bulgariu, and D. Bulgariu (2007) "The extraction of Zn(II) in aqueous PEG (1550) – $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ two-phase system using Cl^- ions as extracting agent" *Journal of the Serbian Chemical Society*, 72 (3), 289-297.
- [16] X. Liu, Y. Gaob, R. Tang, and W. Wang (2006) "On the extraction and separation of iodide complex of cadmium(II) in propyl-alcohol ammonium sulfate aqueous biphasic system", *Separation and Purification Technology* 50, 263–266.
- [10] A. Salabat (2001) "The influence of salts on the phase composition in aqueous two-phase systems: experiments and predictions", *Fluid Phase Equilibria*, 187–188, 489–498.
- [11] M. V. Berlo, K. Luyben, and L. Wielen (1998) "Poly(ethylene glycol)-salt aqueous two-phase systems with easily recyclable volatile salts", *Journal of Chromatography B*, 711, 61–68.
- [12] Z. Marczenko (1986) *Separation and Spectrophotometric Determination of Elements*, John Wiley & Sons Inc, New York, 32-76.

Selective liquid-liquid extraction of zinc from leach solution without using organic solvent

M. Abdollahy ^{1,*}, A. Khodadadi ², M. Hadinejad nokandeh ³

1. Tehran. Tarbiat Modares University, Faculty of Engineering (minmabd@modares.ac.ir)
2. Tehran. Tarbiat Modares University, Faculty of Engineering (akdarban@modares.ac.ir)
3. Tehran. Tarbiat Modares University, Faculty of Engineering (mahdi.hadinejad@gmail.com)

A B S T R A C T

In this paper, by utilizing optimum experimental parameters related to zinc ions extraction from synthetic solution, potential of polyethylene glycol(PEG)- salt aqueous two- phase systems as an alternative for conventional solvent extraction systems (SX), for selective separation of zinc(II) from iron ions in leach solutions was studied. Finally at pH=3.0, $[Cl^-]=1$ mol/liter, 4.4cc of 50%(w/w) solution containing PEG 1500, 5cc of 15%(w/w) solution containing Na_2SO_4 , and citrate to iron ratio=18, Zn^{+2} ions was extracted selectively by chloride ions extractants from leach solution containing Fe^{+2} and Zn^{+2} , to the extent of 70% into the PEG phase, whereas, the percent extraction of Fe^{+2} ions, was about 15%.

A R T I C L E I N F O

Article history:

Received 4 Jan. 2011

Received in revised form 13 Jul. 2011

Accepted 22 Jul. 2011

Key words:

aqueous two-phase system

Polyethylene glycol

selective extraction of zinc(II)

masking of iron

All right reserved.

* Corresponding author