

ISSN 2224-5286

ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ
ҰЛТТЫҚ ҒЫЛЫМ АКАДЕМИЯСЫНЫҢ

Х А Б А Р Л А Р Ы

ИЗВЕСТИЯ

НАЦИОНАЛЬНОЙ АКАДЕМИИ НАУК
РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

NEWS

OF THE ACADEMY OF SCIENCES
OF THE REPUBLIC OF KAZAKHSTAN

**ХИМИЯ ЖӘНЕ ТЕХНОЛОГИЯ
СЕРИЯСЫ**



**СЕРИЯ
ХИМИИ И ТЕХНОЛОГИИ**



**SERIES
CHEMISTRY AND TECHNOLOGY**

2 (416)

**НАУРЫЗ – СӘУІР 2016 ж.
МАРТ – АПРЕЛЬ 2016 г.
MARCH – APRIL 2016**

1947 ЖЫЛДЫҢ ҚАҢТАР АЙЫНАН ШЫҒА БАСТАҒАН
ИЗДАЕТСЯ С ЯНВАРЯ 1947 ГОДА
PUBLISHED SINCE JANUARY 1947

ЖЫЛЫНА 6 РЕТ ШЫҒАДЫ
ВЫХОДИТ 6 РАЗ В ГОД
PUBLISHED 6 TIMES A YEAR

АЛМАТЫ, ҚР ҰҒА
АЛМАТЫ, НАН РК
ALMATY, NAS RK

Б а с р е д а к т о р

ҚР ҰҒА академигі
М. Ж. Жұрынов

Р е д а к ц и я а л қ а с ы:

хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Әдекенов С.М.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Ғазалиев А.М.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Ерғожин Е.Е.** (бас редактордың орынбасары); хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Пірәлиев К.Д.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Баешов А.Б.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Бүркітбаев М.М.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Жүсіпбеков У.Ж.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Итжанова Х.И.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Молдахметов М.З.**, техн. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Мырхалықов Ж.У.**; мед. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Рахымов К.Д.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Сатаев М.И.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Тәшімов Л.Т.**; хим. ғ. докторы, проф. **Мансұров З.А.**; техн. ғ. докторы, проф. **Наурызбаев М.К.**

Р е д а к ц и я к е ң е с і:

Беларусь Республикасының ҰҒА академигі **Агабеков В.Е.** (Беларусь); Украинаның ҰҒА академигі **Волков С.В.** (Украина); Қырғыз Республикасының ҰҒА академигі **Жоробекова Ш.Ж.** (Қырғызстан); Армения Республикасының ҰҒА академигі **Мангашян А.А.** (Армения); Молдова Республикасының ҰҒА академигі **Туртэ К.** (Молдова); Әзірбайжан ҰҒА академигі **Фарзалиев В.** (Әзірбайжан); Тәжікстан Республикасының ҰҒА академигі **Халиков Д.Х.** (Тәжікстан); хим. ғ. докторы, проф. **Нараев В.Н.** (Ресей Федерациясы); философия ғ. докторы, профессор **Полина Прокопович** (Ұлыбритания); хим. ғ. докторы, профессор **Марек Сикорски** (Польша)

Главный редактор

академик НАН РК

М. Ж. Журинов

Редакционная коллегия:

доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **С.М. Адекенов**; доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **А.М. Газалиев**; доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **Е.Е. Ергожин** (заместитель главного редактора); доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **К.Д. Пралиев**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **А.Б. Башов**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **М.М. Буркитбаев**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **У.Ж. Джусипбеков**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **Х.И. Итжанова**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **М.З. Мулдахметов**; доктор техн. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **Ж.У. Мырхалыков**; доктор мед. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **К.Д. Рахимов**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **М.И. Сатаев**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **Л.Т. Ташимов**; доктор хим. наук, проф. **З.А. Мансуров**; доктор техн. наук, проф. **М.К. Наурызбаев**

Редакционный совет:

академик НАН Республики Беларусь **В.Е. Агабеков** (Беларусь); академик НАН Украины **С.В. Волков** (Украина); академик НАН Кыргызской Республики **Ш.Ж. Жоробекова** (Кыргызстан); академик НАН Республики Армения **А.А. Манташян** (Армения); академик НАН Республики Молдова **К. Туртэ** (Молдова); академик НАН Азербайджанской Республики **В. Фарзалиев** (Азербайджан); академик НАН Республики Таджикистан **Д.Х. Халиков** (Таджикистан); доктор хим. наук, проф. **В.Н. Нараев** (Россия); доктор философии, профессор **Полина Прокопович** (Великобритания); доктор хим. наук, профессор **Марек Сикорски** (Польша)

«Известия НАН РК. Серия химии и технологии». ISSN 2224-5286

Собственник: Республиканское общественное объединение «Национальная академия наук Республики Казахстан» (г. Алматы)

Свидетельство о постановке на учет периодического печатного издания в Комитете информации и архивов Министерства культуры и информации Республики Казахстан №10893-Ж, выданное 30.04.2010 г.

Периодичность: 6 раз в год

Тираж: 300 экземпляров

Адрес редакции: 050010, г. Алматы, ул. Шевченко, 28, ком. 219, 220, тел. 272-13-19, 272-13-18,
<http://nauka-nanrk.kz/chemistry-technology.kz>

© Национальная академия наук Республики Казахстан, 2016

Адрес редакции: 050100, г. Алматы, ул. Кунаева, 142,
Институт органического катализа и электрохимии им. Д. В. Сокольского,
каб. 310, тел. 291-62-80, факс 291-57-22, e-mail:orgcat@nursat.kz

Адрес типографии: ИП «Аруна», г. Алматы, ул. Муратбаева, 75

Editor in chief

M. Zh. Zhurinov,
academician of NAS RK

Editorial board:

S.M. Adekenov, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; **A.M. Gazaliev**, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; **Ye.Ye. Yergozhin**, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK (deputy editor); **K.D. Praliyev**, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; **A.B. Bayeshov**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **M.M. Burkhitbayev**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **U.Zh. Zhusipbekov**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **Kh.I. Itzhanova**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **M.Z. Muldakhmetov**, dr. eng. sc., prof., corr. member of NAS RK; **Zh.U. Myrkhalykov**, dr. eng. sc., prof., corr. member of NAS RK; **K.D. Rakhimov**, dr. med. sc., prof., corr. member of NAS RK; **M.I. Satayev**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **L.T. Tashimov**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **Z.A. Mansurov**, dr. chem. sc., prof.; **M.K. Nauryzbayev**, dr. eng. sc., prof.

Editorial staff:

V.Ye. Agabekov, NAS Belarus academician (Belarus); **S.V. Volkov**, NAS Ukraine academician (Ukraine); **Sh.Zh. Zhorobekov**, NAS Kyrgyzstan academician (Kyrgyzstan); **A.A. Mantashyan**, NAS Armenia academician (Armenia); **K. Turte**, NAS Moldova academician (Moldova); **V. Farzaliyev**, NAS Azerbaijan academician (Azerbaijan); **D.Kh. Khalikov**, NAS Tajikistan academician (Tajikistan); **V.N. Narayev**, dr. chem. sc., prof. (Russia); **Pauline Prokopovich**, dr. phylos., prof. (UK); **Marek Sikorski**, dr. chem. sc., prof. (Poland)

News of the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan. Series of chemistry and technology.
ISSN 2224-5286

Owner: RPA "National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan" (Almaty)

The certificate of registration of a periodic printed publication in the Committee of Information and Archives of the Ministry of Culture and Information of the Republic of Kazakhstan N 10893-Ж, issued 30.04.2010

Periodicity: 6 times a year

Circulation: 300 copies

Editorial address: 28, Shevchenko str., of. 219, 220, Almaty, 050010, tel. 272-13-19, 272-13-18,
<http://nauka-nanrk.kz/chemistry-technology.kz>

© National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan, 2016

Editorial address: Institute of Organic Catalysis and Electrochemistry named after D. V. Sokolsky
142, Kunayev str., of. 310, Almaty, 050100, tel. 291-62-80, fax 291-57-22,
e-mail: orgcat@nursat.kz

Address of printing house: ST "Aruna", 75, Muratbayev str, Almaty

NEWS

OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE REPUBLIC OF KAZAKHSTAN

SERIES CHEMISTRY AND TECHNOLOGY

ISSN 2224-5286

Volume 2, Number 416 (2016), 115 – 121

**LAWS OF SORPTION OF COPPER
BY NATURAL GLAUCONITE****R. M. Chernyakova, R. A. Kaiynbayeva, N. N. Kozhabekova,
G. Sh. Sultanbaeva, K. E. Yermekova, U. Zh. Jussipbekov**

JSC «Institute of Chemical Sciences named after A. B. Bekturov», Almaty, Kazakhstan.

E-mail: ics_rk@mail.ru

Keywords: sorption, glauconite, cations of copper (II), the degree of sorption.

Abstract. In the model system «Cu²⁺ - H₂O - glauconite» at pH 4 is investigated in the process of sorption of copper cation (II), depending on time, temperature and concentration of copper by natural glauconite from Ualihanov deposit. The regularities of the influence of the studied factors on the degree of sorption of copper with glauconite were regarded. It is shown that curves of copper sorption on time and temperature are virtually rectilinear nature, and on the concentration of copper - with a maximum at the extreme C (Cu) equal (10,27-16,86) · 10⁻³mg / l). It was found that given the time and temperature of the process, as well as the initial concentration of Cu²⁺ ions can be selected conditions, which providing almost their full sorption (99.99%).

УДК 541.183

**ЗАКОНОМЕРНОСТИ СОРБЦИИ МЕДИ
ПРИРОДНЫМ ГЛАУКОНИТОМ****Р. М. Чернякова, Р. А. Кайынбаева, Н. Н. Кожабекова,
Г. Ш. Султанбаева, К. Е. Ермакова, У. Ж. Джусипбеков**

АО «Институт химических наук им. А. Б. Бектурова», Алматы, Казахстан

Ключевые слова: сорбция, глауконит, катионы меди (II), степень сорбции.

Аннотация. На модельной системе «Cu²⁺ - H₂O - глауконит» при pH 4 исследован с процесс сорбции катионов меди (II) в зависимости от времени, температуры и концентрации меди природным глауконитом Уалихановского месторождения. Выявлены закономерности влияния исследуемых факторов на степень сорбции меди глауконитом. Показано, что сорбционные кривые меди от времени и температуры носят практически прямолинейный характер, а от концентрации меди – экстремальный с максимумом при C (Cu) равной (10,27-16,86)·10⁻³мг/л.). Выявлено, что учитывая время и температуру процесса, а также исходную концентрацию ионов Cu²⁺ можно подбирать условия, обеспечивающие практически их полную сорбцию (99,99%).

Республика Казахстан испытывает дефицит в новых эффективных неорганических материалах с высокой устойчивостью в различных средах и сорбционными свойствами по отношению к катионам цветных и тяжелых металлов. К таковым относятся природные глинистые минералы, в том числе глауконит, которые обладают сорбционной способностью. Эффективность практического использования глауконита в качестве сорбционного сырья обусловлена его особенностям кристаллической структуры, которые определяют его способность к катионному обмену и высокие сорбционные характеристики, преимуществом перед синтетическими сорбентами, заключающимся в экономичности, доступности, распространенности и экологической чистоте. В настоящее

время одной из острых экологических проблема в Казахстане является проблема нарастающих количеств кислых стоков фосфорного, металлургического, гальванического и других производств, загрязненных тяжелыми металлами. Со сточными водами промышленных предприятий в окружающую среду поступают вещества, оказывающие токсичное действие на человека. К таким веществам относятся медь, цинк, железо, свинец, кадмий и др. Особенно это касается катионов меди, которые присутствуют в сточных химически загрязненных водах медеплавильных, гальванических и других производств. Медь относится к группе тяжелых металлов и металлоидов и по разным данным ко II или III классам опасности [1, 2]. В то же время медь является одним из биологически важных, незаменимых микроэлементов. Ее роль в жизнедеятельности живых организмов многообразна – участие в ферментативном катализе, в активации ряда реакций биологического окисления. Она входит в состав медьсодержащих ферментов, влияет на азотный обмен. Недостаточное содержание меди в почвах отрицательно влияет на синтез белков, жиров и витаминов в растениях. Вместе с тем избыточные концентрации меди оказывают неблагоприятное воздействие на почву, растения и живые организмы. Загрязнение почв медью ведет к изменению активно функционирующих в почве микробных сообществ, структуры и состава комплексов почвенных микроорганизмов, что проявляется в снижении их видового разнообразия и доминировании небольшого числа видов [3]. Поступление меди в почву является как природным (магматические и осадочные горные породы, породообразующие минералы), так и техногенным (выбросы в атмосферу, поступление с осадками и сточными водами, с продуктами разложения органических остатков и микробного синтеза, непосредственное поступление в результате хозяйственной деятельности – внесение удобрений, использование пестицидов, захоронение и складирование бытовых и промышленных отходов. Медь хорошо адсорбируется слоями почвы, ее соединения длительное время сохраняют высокую подвижность и токсичные свойства. Являясь накопителями техногенных веществ, почвы могут стать вторичным источником загрязнения воздуха, растений и природных вод [4]. Это приводит к поступлению и накоплению меди в растениях, животных организмах и, как следствие, в организме человека. Поступление меди в организм человека ведет к быстрому гемолитическому действию с появлением гемоглобина в плазме крови [5] и снижению резистентности эритроцитов. Хроническое отравление медью вызывает неврологические аномалии и помутнение роговицы [6]. Одним из факторов предотвращения загрязнения почво-растительного покрова и водоемов является предварительная очистка сточных медьсодержащих отходов. Одним из наиболее эффективных методов очистки загрязненных сред от катионов тяжелых металлов, в частности катионов меди, является сорбционный метод с использованием глауконита. В Казахстане имеются большие залежи глауконита, в том числе Уалихановского месторождения, которые пока не нашли широкого применения, однако в последнее время к ним проявляется большой интерес. Решение вопросов извлечения высокотоксичных катионов меди (II) из хозяйственных и технологических вод является важной фундаментальной и прикладной задачей.

Сорбционная способность природного глауконита в значительной мере определяется рядом факторов, таких как время и температура процесса, исходная концентрация катионов меди. В связи с этим в работе изучен процесс сорбции глауконитом ионов меди (II) из механически перемешиваемых водных растворов как функции величины выше указанных факторов.

Сорбцию меди (II) проводили из модельных растворов « Cu^{2+} - H_2O -глауконит» при pH 4, необходимой для предотвращения осаждения гидроксидных осадков, которую устанавливали добавлением H_2SO_4 . Выбор серной кислоты для создания pH среды обусловлен исключением влияния аниона на сорбционную способность глауконита. Процесс осуществляли в статических условиях в термостатируемом реакторе при соотношении глауконит (Г): медьсодержащий раствор (Ж) равном 10:100. Сорбцию оценивали по изменению содержания катионов Cu^{2+} в растворе, т.е. по разности исходной и остаточной ее концентрации.

Исследование проводили с применением метода математического планирования ортогонального рототабельного 3-х факторного эксперимента 2-го порядка [7, 8]. Входными параметрами (переменные факторы) процесса являлись: время (X_1) – (5-90) мин., температура (X_2) – (20-60) $^\circ\text{C}$ и концентрация ионов меди C_{Cu} (X_3) – (6,42-207,72) мг/л.

Определяемым параметром являлось остаточное содержание катионов Cu^{2+} (мг/л) в кислоте после сорбции – Y_{Cu} .

Координаты центра плана, интервалы варьирования и уровни исследования приведены в таблице 1.

Таблица 1 – Координаты центра плана, уровни варьирования

Параметры	X ₁ , мин.	X ₂ , T ⁰ C	X ₃ , C _{Cu} , мг/л
Z	47,5	40	102,8
Z _f	25,5	12	65,7
+1	73	52	168,5
- 1	22	28	43,1
+1,682	90	60	207,7
-1,682	5	20	6,38

Условия опыта в виде матрицы планирования с кодированными значениями факторов (X₁-X₃) и натуральными значениями эксперимента приведены в таблице 2.

Таблица 2 – Матрица планирования и результаты эксперимента

№ опыта	Условия опыта			Выходные параметры,	
	Z ₁ , мин	Z ₂ , °C	Z ₃ , мг/л	Y _{Cu} ·10 ⁻³ , мг/л	Y _{Cu} ·10 ⁻³ , масс. %
1	22	28	43,1	10,56	0,050
2	73	28	43,1	3,15	0,014
3	22	52	43,1	10,27	0,046
4	73	52	43,1	5,77	0,025
5	22	28	168,5	5,68	0,022
6	73	28	168,5	36,51	0,170
7	22	52	168,5	21,29	0,088
8	73	52	168,5	21,99	0,013
9	5	40	102,8	14,24	0,058
10	90	40	102,8	12,75	0,048
11	47,5	20	102,8	11,06	0,039
12	47,5	60	102,8	12,25	0,054
13	47,5	40	6,38	1,71	0,007
14	47,5	40	207,7	19,70	0,0802
15	47,5	40	102,8	7,74	0,026
16	47,5	40	102,8	13,05	0,047
17	47,5	40	102,8	15,39	0,057
18	47,5	40	102,8	6,55	0,002
19	47,5	40	102,8	9,89	0,031
20	47,5	40	102,8	10,63	0,033

На основании матрицы планирования (таблица 2) проведены опыты с соответствующими условиями. В результате обработки экспериментальных данных было получено уравнение регрессии, позволяющее рассчитать содержание Cu²⁺, оставшееся в кислых растворах после сорбции их природным глауконитом:

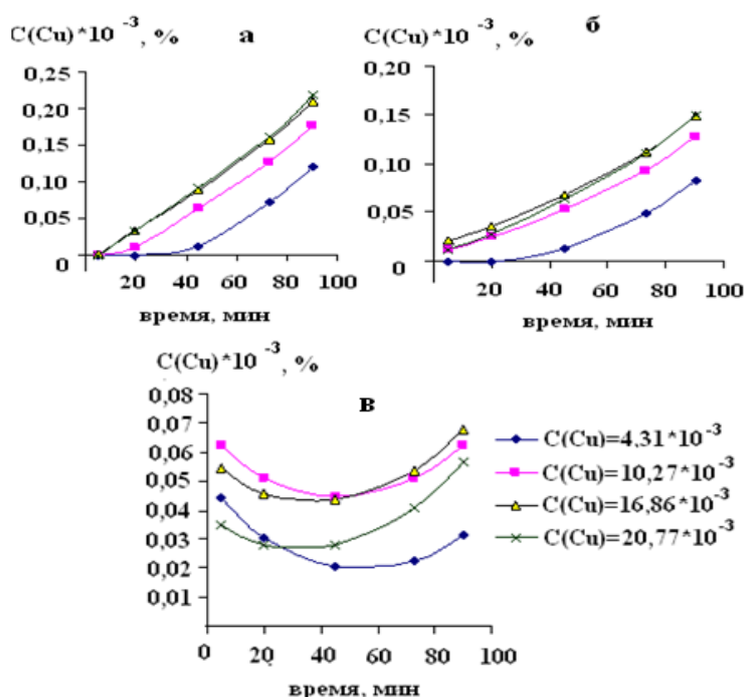
$$Y_{Cu} = 0,045 - 0,004X_2 + 0,012X_3 + 0,006X_1^2 + 0,004X_2^2 - 0,013X_3^2 - 0,035X_1X_2 - 0,004X_1X_3 - 0,016X_2X_3 \quad (1)$$

Адекватность уравнения регрессии проверяли по критерию Фишера). В результате оптимизации расчётов и сравнения расчётного значения критерия Фишера с его табличным значением по формуле показало, что $F < F_{1-p}(f_1, f_2) = Y_{pb}^{2+} 4,8668 < 5,0$, следовательно, уравнение адекватно описывает эксперимент.

Анализ уравнения регрессии показал, что остаточное содержание ионов меди и, соответственно, степень очистки раствора, является функцией всех исследуемых переменных. При этом влияние исследуемых факторов процесса различно. Из полученного уравнения регрессии видно, что незначимым оказался коэффициент b_1 , т.е. время оказывает меньшее влияние на выходной параметр по сравнению с двумя другими факторами. При этом исключение из уравнения коэффициента b_1 не сказывается на величине остальных параметров, то есть, он не коррелирует. Сравнение значений коэффициентов показало, что наибольшее влияние на выходной параметр оказывает двойное взаимодействие времени и температуры процесса. Однако знак "минус" при коэффициенте переменных $X_2 - X_3$ в уравнении регрессии показывает, что одновременное повышение или снижение значений данных факторов не будет снижать содержание катионов меди в очищаемом растворе. Данная закономерность относится также к двойному взаимодействию времени процесса с концентрацией ионов Cu^{2+} (X_1-X_3), а также температуры процесса и концентрации ионов Cu^{2+} (X_2-X_3). Ниже приведены графические зависимости содержания Cu^{2+} в растворе в зависимости от исследуемых факторов.

Извлечение меди из медьсодержащего раствора глауконитом в зависимости от времени и концентрации катионов Cu^{2+} приведено на рисунке 1.

Извлечение меди из медьсодержащего раствора глауконитом в зависимости от времени и концентрации катионов Cu^{2+} приведено на рисунке 1. Откуда видно, что с увеличением времени остаточное содержание меди в растворе для любой рассматриваемой концентрации в интервале 20-30°C увеличивается (рисунок 1 а, б) и соответственно степень очистки раствора уменьшается.



Температура, °С: а – 20, б – 28, в – 40

Рисунок 1 – Влияние времени на содержание Cu^{2+} в жидкой фазе системы « Cu^{2+} - H_2O - глауконит»

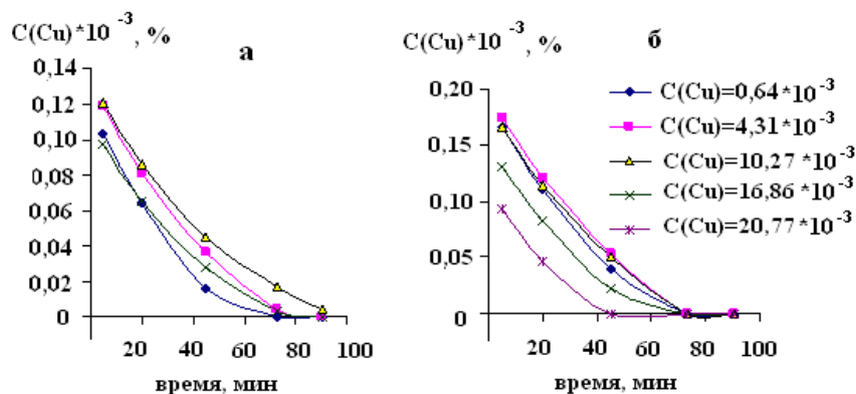
Низкое содержание меди достигается только в начале процесса за 5-40 мин. в низкоконтрированных [(4,31-10,27) · 10⁻³ мг/л] по содержанию меди растворах и за 5-15 мин. в более концентрированных [(16,86-20,77) · 10⁻³ мг/л по меди растворах. То есть повышение времени процесса инициирует процесс десорбции катионов меди (II) из сорбента в раствор.

По-видимому, в этих условиях происходит насыщение глауконита катионами меди и, как следствие, ухудшение его сорбционных свойств, вследствие выделения уже сорбированной меди обратно в раствор. А этот процесс, в свою очередь, вызван стремлением системы к равновесию, при котором происходит выравнивание концентрации меди в обеих фазах.

Как видно из таблицы 2, с повышением содержания меди в растворе и продолжительности процесса сорбции степень очистки ее незначительно снижается. Так, до 20 мин процесса при низкой температуре 20°C степень очистки становится приблизительно равной 100%, однако с длительностью процесса до 90 мин она снижается до 95,19 %. Максимальная степень очистки 97,9% достигаются при небольшой длительности контакта сорбента с сорбатом, температуре процесса равной 20-30°C и минимальной концентрации меди в растворе.

Несколько иной характер имеют кривые сорбции при температуре 40°C (рисунок 1 в). Сорбционные кривые, характеризующие зависимость остаточного содержания катионов Cu^{2+} от времени носят экстремальный характер с минимумом в области 25-45°C, при котором достигается минимальное содержание меди, соответственно наиболее высокая степень ее сорбции, для любых его концентраций. Например, в растворе с C_{Cu} равной $4,31 \cdot 10^{-3}$ мг/л за 5 минут процесса степень сорбции составляет 98,9%, за 40 мин – 99,5%, за 90 мин – 99,0%. Появление минимума на сорбционных кривых обусловлено, по-видимому, стремлением системы к равновесному состоянию.

Что касается процессов, проводимых при более высоких температурах 52-60°C (рисунок 2), то в этом случае с продолжительностью процесса происходит уменьшение остаточного содержания меди в растворе для всех исследуемых концентраций.



а) 52°C, б) 60°C

Рисунок 2 – Влияние времени на содержание Cu^{2+} в жидкой фазе системы « $\text{H}_2\text{O}-\text{Cu}^{2+}-\text{H}_2\text{SO}_4$ - глауконит»

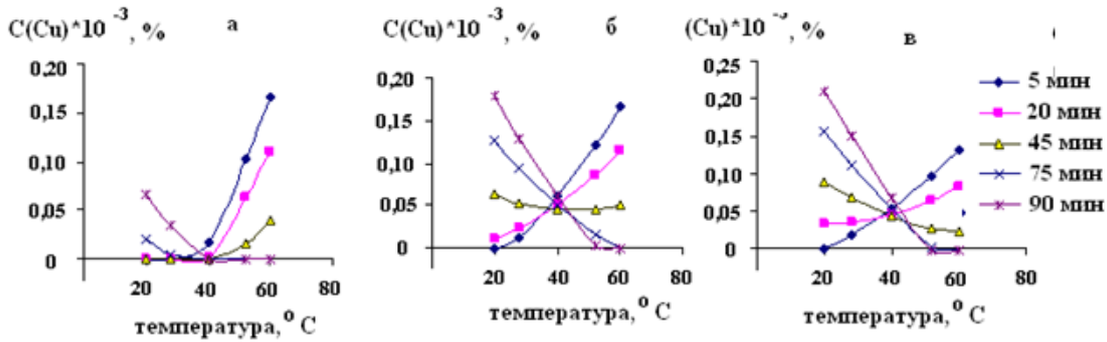
Наибольшая степень сорбции достигается при 50-90 мин. процесса.

Так, при 52°C в растворе с концентрацией меди равной $18,86 \cdot 10^{-3}$ мг/л за 20 мин процесса степень сорбции составляет 99,4%, а за 73 мин – практически достигает 100%.

Исходя из данных следует, что фактор времени взаимосвязан с температурой процесса. Так, наиболее высокая сорбционная способность природного глауконита проявляется за короткий промежуток времени (5-25 мин) при низких температурах (20-38°C) и за более длительный период процесса (50-80 мин) при повышенной температуре (52-60°C) не зависимо от концентрации меди в растворе. Влияние температуры на процесс сорбционной активности глауконита по отношению к катионам меди приведено в рисунке 4. Откуда видно, что температура взаимосвязана с концентрацией ионов Cu^{2+} . В низкоконтрированных медьсодержащих растворах сорбционные кривые характеризуются наличием минимума в области 30-40°C, соответствующего максимальной степени сорбции меди глауконитом, которая достигает практически 100% во всем исследуемом интервале времени (рисунок 3 а). Снижение и повышение температуры увеличивает остаточное содержание меди в растворе, т.е. инициирует процесс ее десорбции.

В растворах с C_{Cu} равной $(10,27-16,86) \cdot 10^{-3}$ мг/л кривые сорбции от температуры носят практически прямолинейный характер, а их направление определяется еще и временем процесса (рисунок 3 б, в). Так, с ростом температуры и времени от 5 до 20 минут остаточное содержание катионов Cu^{2+} уменьшается и при 60°C степень их сорбции достигает 100%.

В интервале 45-90 минут кривые сорбции находятся в прямой зависимости от температуры процесса и наибольшая степень сорбции меди достигается при 20°C. Т.е. в низкоконтрированных медьсодержащих растворах высокая степень сорбции меди достигается при 30-40°C для

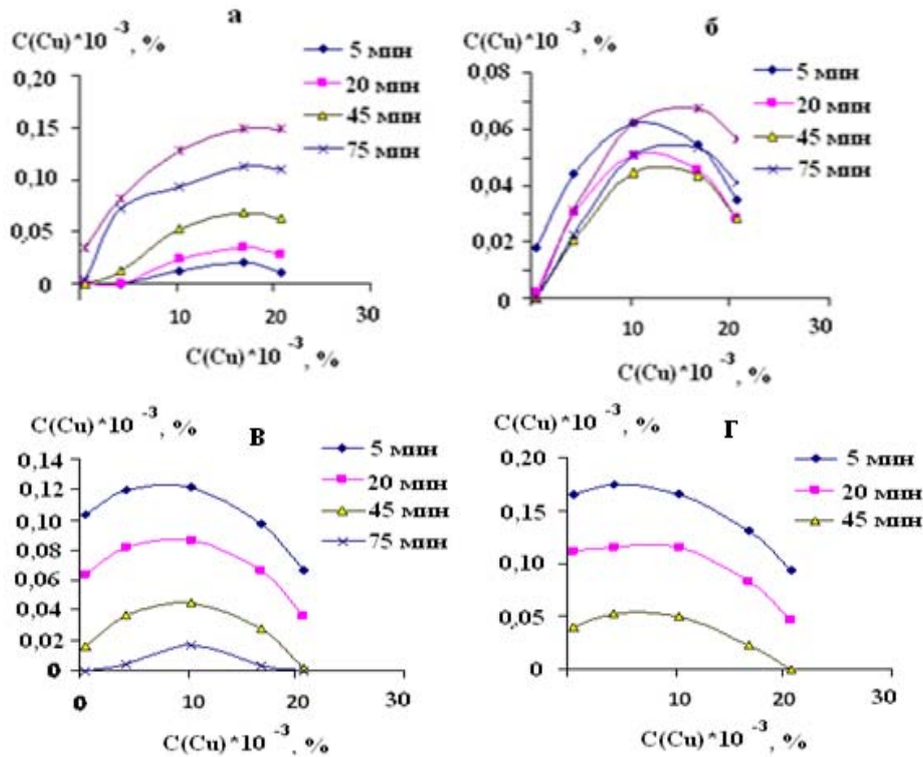


Концентрация меди, мг/л: а – $0,641 \cdot 10^{-3}$; б – $10,27 \cdot 10^{-3}$; в – $16,86 \cdot 10^{-3}$

Рисунок 3 – Влияние температуры на остаточное содержание меди в жидкой фазе системы « Cu^{2+} - H_2O - глауконит»

любой длительности процесса, а в растворах с более высокой ее концентрацией необходимо учитывать время. Например, почти 100%-ная степень сорбции достигается при 20°C за 5-20 мин. и при 60°C за 45-90 мин.

Влияние концентрации катионов меди на их сорбцию глауконитом представлено на рисунке 4.



Температура, °C: а – 28, б – 40, в – 52, г – 60

Рисунок 4 – Влияние концентрации меди и температуры на ее содержание в системе « H_2O - Cu^{2+} - H_2SO_4 - глауконит»

Сорбционные кривые меди имеют экстремальный характер с максимумом при C_{Cu} равной $(10,27-16,86) \cdot 10^{-3}$ мг/л для любой из исследуемых температур и во всем исследуемом интервале времени. Однако при 28-40°C минимальное остаточное содержание меди в растворе достигается с низкой ее концентрацией ($10,27 \cdot 10^{-3}$ - $16,86 \cdot 10^{-3}$ мг/л), а при 52-60°C - в более концентрированных медьсодержащих растворах ($22 \cdot 10^{-3}$ мг/л).

Таким образом, как показали результаты исследования, природный глауконит Уалихановского месторождения в кислой среде проявляет высокие сорбционные свойства по отношению к

катионам меди (II). Выявлено, что учитывая время и температуру процесса, а также исходную концентрацию ионов Cu^{2+} можно подбирать условия, обеспечивающие практически их полную сорбцию (99,99%).

ЛИТЕРАТУРА

- [1] Репницына О. Н., Попова Л. Ф. Трансформация подвижных форм меди в сезоннопромерзающих почвах города Архангельска // Арктика и Север. – 2012. – № 9. – С. 1-15.
- [2] Перечень предельно допустимых концентраций и ориентировочно безопасных уровней воздействия вредных веществ для воды рыбохозяйственных водоемов. – М.: МЕДИКОР, 1995. – 220 с.
- [3] Методы определения тяжелых металлов в разбавленных сточных водах. – М.: Колос, 1989. – 123 с.
- [4] Сахомин А. П. Трансформация соединений тяжелых металлов в почвах Нижнего Дона: Автореф. дис. ... канд. биол. наук. – Ростов-на-Дону, 2003. – 43 с.
- [5] Абрамов Ж.И., Гадакина И.Д., Голубев А.А., Лазарев Л.Н., Левина Э.Н. и др. Вредные вещества в промышленности. – Л.: Химия, 1971. – Т. 2. – 624 с.
- [6] Алексеев Ю.В. Тяжелые металлы в почвах и растениях. – Ленинград: Агропромиздат, 1987. – 142 с.
- [7] Ахназарова С.Л., Кафаров В.В. Оптимизация эксперимента в химии и химической технологии. – М.: Высшая школа, 1978. – С. 32-36.
- [8] Ахназарова С.Л., Дроздова В.И., Коновалова Н.В., Кафаров В.В. Математическое моделирование азотнокислотного разложения котельного молока // Хим. пром-сть. – 1984. – № 7. – С. 428-430.

REFERENCES

- [1] Repnitsyna O.N, Popova L.F. Transformation of mobile forms of copper in soils of Arkhangelsk: Arctic and North, 2012, № 9, 1-15 (in Russ.).
- [2] A list of maximum allowable concentrations and approximately safe levels of exposure to harmful substances to water fishery ponds. M.: Medicor, 1995. 220 p. (in Russ.).
- [3] Methods for determination of heavy metals in the diluted effluent. M.: Kolos, 1989. 123 p. (in Russ.).
- [4] Sahomin A.P. Transformation of heavy metals in the soils of the Lower Don: Author. Dis. cand. biol. Sciences. Rostov-on-Don, 2003, 43 p. (in Russ.).
- [5] Abramov Zh.I., Gadakina I.D., Golubev A. A., Lazarev L. N., Lewin E.N. et al. Contaminants in the industry. L.: Chemistry, 1971. 624 p. (in Russ.).
- [6] Alekseev Y.V. Heavy metals in soils and plants. Leningrad: Agropromizdat, 1987. 142 p. (in Russ.).
- [7] Ahnazarova S.L., Gafarov V.V. Optimization experiment in chemistry and chemical technology. M.: Higher School, 1978. 32-36 (in Russ.).
- [8] Ahnazarova S.L., Drozdov V.I., Konovalova N. V., Gafarov V.V. Mathematical modeling of nitric acid decomposition kotrelno milk. Chem. prom-st. 1984. 428-430 (in Russ.).

ТАБИҒИ ГЛАУКАНИТПЕН МЫСТЫ СОРБЦИЯЛАУ ЗАҢДЫЛЫҚТАРЫ

**Р. М. Чернякова, Р. А. Кайынбаева, Н. Н. Кожобекова,
Г. Ш. Султанбаева, К. Е. Ермакова, У. Ж. Джусипбеков**

«Ә. Б. Бектұров атындағы химия ғылымдары институты» АҚ, Алматы, Қазақстан

Түйін сөздер: сорбция, глауконит, мыс (II) катиондары, сорбциялану дәрежесі.

Аннотация. Уәлиханов кен орны табиғи глауконитпен уақытқа, температураға және мысконцентрациясына тәуелді рН 4-те « Cu^{2+} - H_2O - глауконит» моделдік жүйесінде мыс (II) катиондары сорбциясы үрдісі зерттелді. Глауконитпен мысты сорбциялау дәрежесіне зерттелетін факторлар әсері заңдылықтары анықталды. Уақыт пен температураға байланысты мыстың сорбциялану қисықтары түзусызықты сипатта болады, ал мыс концентрациясына байланысты – мыс концентрациясы C ($10,27-16,86$) $\cdot 10^{-3}$ мг/л.) Cu тең болғанда экстремальды максимум көрсететіні анықталды. Үрдістің температурасы мен уақытын, сонымен қатар Cu^{2+} ионының бастапқы концентрациясын ескере отырып іс жүзінде толық сорбциялануды қамтамасыз ететін жағдайларды таңдауға болады.

Поступила 14.03.2016г.

Publication Ethics and Publication Malpractice in the journals of the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan

For information on Ethics in publishing and Ethical guidelines for journal publication see <http://www.elsevier.com/publishingethics> and <http://www.elsevier.com/journal-authors/ethics>.

Submission of an article to the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan implies that the described work has not been published previously (except in the form of an abstract or as part of a published lecture or academic thesis or as an electronic preprint, see <http://www.elsevier.com/postingpolicy>), that it is not under consideration for publication elsewhere, that its publication is approved by all authors and tacitly or explicitly by the responsible authorities where the work was carried out, and that, if accepted, it will not be published elsewhere in the same form, in English or in any other language, including electronically without the written consent of the copyright-holder. In particular, translations into English of papers already published in another language are not accepted.

No other forms of scientific misconduct are allowed, such as plagiarism, falsification, fraudulent data, incorrect interpretation of other works, incorrect citations, etc. The National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan follows the Code of Conduct of the Committee on Publication Ethics (COPE), and follows the COPE Flowcharts for Resolving Cases of Suspected Misconduct (http://publicationethics.org/files/u2/New_Code.pdf). To verify originality, your article may be checked by the Cross Check originality detection service <http://www.elsevier.com/editors/plagdetect>.

The authors are obliged to participate in peer review process and be ready to provide corrections, clarifications, retractions and apologies when needed. All authors of a paper should have significantly contributed to the research.

The reviewers should provide objective judgments and should point out relevant published works which are not yet cited. Reviewed articles should be treated confidentially. The reviewers will be chosen in such a way that there is no conflict of interests with respect to the research, the authors and/or the research funders.

The editors have complete responsibility and authority to reject or accept a paper, and they will only accept a paper when reasonably certain. They will preserve anonymity of reviewers and promote publication of corrections, clarifications, retractions and apologies when needed. The acceptance of a paper automatically implies the copyright transfer to the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan.

The Editorial Board of the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan will monitor and safeguard publishing ethics.

Правила оформления статьи для публикации в журнале смотреть на сайте:

www.nauka-nanrk.kz

<http://www.chemistry-technology.kz/index.php/ru/>

Редакторы: *М. С. Ахметова, Т. А. Апендиев*
Верстка на компьютере *Д. Н. Калкабековой*

Подписано в печать 08.04.2016.
Формат 60x881/8. Бумага офсетная. Печать – ризограф.
9,7 п.л. Тираж 300. Заказ 2.