# 水蒸气相中 $CuCl_2$ 溶解度的实验研究

尚林波 毕献武 胡瑞忠 樊文苓

(中国科学院地球化学研究所矿床地球化学国家重点实验室,贵阳,550002. E-mail: shanglinbo@vip.gyig.ac.cn)

摘要 近年来地质证据的积累,使人们认识到铜在气相中迁移是一种重要的地球化学过程,但目前 关于铜在气相中溶解反应机理的研究还相当缺乏.采用溶解度法,在 330~370 ,压力为 4.2~10.0 ×  $10^6$  Pa 的条件范围内,实验研究了 CuCl<sub>2</sub> 在不饱和水蒸气相中的溶解度.结果表明:水蒸气的存在, 大大增强了铜在气相中的溶解能力;恒定温度下,铜在气相中的溶解度随着水蒸气压的增加而增大, 两者呈正相关关系.气相中铜以水合物的形式存在,铜在气相中的溶解可由以下反应表述: CuCl<sub>2</sub><sup>solid</sup> +*n*H<sub>2</sub>O<sup>gas</sup> =CuCl<sub>2</sub>(H<sub>2</sub>O)<sup>gas</sup> 其中水合数随着温度升高而下降,温度为: 330 水合数*n*约为 4.0, 350 水合数*n*约为 3.6, 370 水合数*n*约为 3.3.

关键词 二氯化铜 气相 溶解度 实验研究

金属的气相迁移是一种重要的地球化学过程, 普遍存在于自然界. 如在火山喷发过程中形成的气 体凝聚物中含有大量的金属元素<sup>[1~7]</sup>, 富气流体包 裹体中高浓度金属的发现<sup>[8~12]</sup>,以及在金属冶炼过 程中广泛存在于烟道灰中的金属化合物的凝结 物<sup>[13]</sup>,虽然这些都是金属气相迁移的结果,但是人 们对于它们的研究、过去往往只注重金属及其化合 物自身的挥发性. 认为只有易挥发金属才能以气相 的形式进行迁移. 然而、越来越多难挥发性金属(如 Cu, Au, Zn, Pb 和 Fe 等)在气相中的出现、使人们不 得不重新思考、金属气相迁移是否仅仅与其挥发性 相关?是何种反应条件或反应机理增强了金属在气 相中的溶解度?近几年、金属气相迁移的研究日益 受到学术界的广泛关注,部分实验研究已证实,除 了金属及其化合物本身所具有的挥发性,  $H_2O$ ,  $H_2S$ , HCl 和 CO<sub>2</sub>等气体溶剂与金属的相互作用, 增强了 金属在气相中的溶解度<sup>[14~21]</sup>. 过渡金属元素铜在气 相中的高含量、是一个典型的例子. 据报道铜在火 山气中的最高浓度为  $8.4 \times 10^{-6}$ <sup>[1]</sup>,而在富气包裹体中 的质量百分含量甚至达到 3.3%<sup>[10]</sup>. 采用已有的关于铜 及其化合物挥发性的热力学数据、无法解释富气包裹体 中铜的高含量[17,19].因此,需要运用实验手段深入探究 铜在气相中的溶解和迁移机理. 这方面的研究. 仅有 Achibald 等<sup>[17]</sup>曾报道过 280~320 范围内, CuCl<sub>2</sub>在水蒸 气相中的溶解行为.研究结果显示出水蒸气的存在大大 增强了铜在气相中的溶解. 但是到目前为止, 较高 温度条件下、不同价态铜在水蒸气相中溶解反应机 理的研究尚属空白、为了全面了解铜在气相 中的迁移能力,本文拟在 330~370 温度范围内, 实验研究 CuCl<sub>2</sub>在不饱和水蒸气相中的溶解行为并 对其溶解机理进行初步探讨.

## 1 实验方法

本研究所用方法与 Migdisov 等<sup>[14]</sup>和 Archibald 等<sup>[17]</sup>的相似、实验在钛材制成的高压釜中进行、高 压釜的内壁通过 HNO3 钝化, 产生 TiO2 的保护膜, 高压釜的体积通过称重(加入 25 去离子水的量)来 确定. 实验温度为 330 , 350 和 370 , 实验压力 为不饱和水蒸气压,压力由水的状态方程<sup>[22]</sup>计算得 出.实验在非标加工的强风循环炉中进行(Sx2-6-6)、 温度梯度 < ± 1 /0.5 m. 初始固相反应物为 CuCl<sub>2</sub><sup>\*</sup> 2H<sub>2</sub>O 试剂,将一端敞口向上装有初始固相 的石英管放入釜中(见图 1)、将已知量的去离子水 通过微量移液器直接加入到釜腔底部(避免与固样 接触). 水量确保在实验温度下低于饱和蒸汽压、以 便铜完全溶解在气相中. 实验后高压釜经流动冷水 快速淬火、水蒸气冷凝为液相、此时打开高压釜、 取出石英管与冷凝液,用约1:5的HNO₃溶液,溶 解洗涤石英管外壁及釜内壁的铜、并转移至容量瓶 稀释定容至最佳浓度测量范围、用原子吸收火焰法 (PE5100)测定溶液中的铜浓度,测定误差 3%.

2 实验结果

#### 2.1 平衡时间的确定

为了确定反应达到平衡的时间,在 330 和恒定 *f*<sub>H,0</sub> 条件下,进行了动力学实验,时间范围为 1~16 d.



图 1 实验中所用的钛高压釜 石英管中为 CuCl<sub>2</sub>试剂

结果如表1和图2所示, 8~16 d内铜的溶解度数据 波动小于±5%,表明反应在8 d就可以达到平衡. 而对于较高温度的350和370,反应达到平衡所 需时间更短.因此在本实验研究中为了确保反应达 到平衡,实验时间设定为9 d.

2.2 与盐酸的关系

在 350 ,  $f_{H_2O}$  不变的情况下,在 CuCl<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O+HCl 体系中进行了一组实验,探讨铜在气相中溶解度随  $f_{HCl}$ 的变化情况(表 2). 如图 3 所示,以铜浓度与  $log(f_{HCl})$ 为 坐标的图中,直线斜率为零,说明当温度和  $f_{H_2O}$  不变时, CuCl<sub>2</sub> 在气相中的溶解度与  $f_{HCl}$  之间没有依存关系, 即 氯 离 子 浓 度 的 变 化 对 于 C u C l 2 在 气

表 1 CuClo在气相中溶	解度随时间变化关系。
----------------	------------

	=			
时间/d	温度/	$f_{\rm H_{2}O}$ × 10 <sup>5</sup> Pa	$Cu^{vapor}$ ( × 10 <sup>-6</sup> )	
1	330	39.21	14.22	
2	330	39.21	18.78	
4	330	39.21	37.02	
6	330	39.21	53.11	
8.5	330	39.21	69.21	
10	330	39.21	70.90	
13.5	330	39.21	65.50	
16	330	39.21	68.00	

a)  $f_{
m H_{2O}}$ 表示水逸度,  $m Cu^{vapor}$ 表示溶解在气相中的铜浓度



图 2 铜在气相中的溶解度与时间的关系

表 2 恒定温度和水逸度条件下,随 *f*<sub>HCl</sub> 变化的 CuCl<sub>2</sub> 在 气相中的溶解度数据<sup>a)</sup>

温度/	$f_{\rm H_2O}/\times 10^5~{\rm Pa}$	pН	log <i>f</i> <sub>HC1</sub>	$Cu^{vapor}$ ( × 10 <sup>-6</sup> )
350	41.69	0.07	-0.14	67.47
350	41.69	1.09	-1.15	73.08
350	41.69	1.09	-1.15	73.00
350	41.69	1.31	-1.36	70.50
350	41.69	1.69	-1.75	66.60
350	41.69	1.93	-1.98	74.75
350	41.69	3.02	-3.07	68.00

a)  $f_{\rm H_{2O}}$  表示水逸度, pH 表示初始溶液的酸度,  $\log f_{\rm HCI}$  表示 蒸汽相中 HCl 逸度的对数值



相中的溶解度没有影响.揭示出以气相形式溶解的 铜物种的化学计量式中 Cu: Cl = 1:2. 论文

第51卷第20期 2006年10月 44 学 通 报

	쿡	₹3 CuCl₂在水葱	紧气相中的溶解	度与摩尔分数。	)	
温度/	$P({\rm H_2O}) / \times 10^5 {\rm Pa}$	$log P(H_2O)$	$\Phi H_2O$	$log f_{\rm H_2O}$	$Cu^{vapor}$ ( × 10 <sup>-6</sup> )	$\log X_{Cu}$
330	47.67	1.68	0.907	1.64	80.00	-4.64
330	55.82	1.75	0.892	1.70	104.17	-4.53
330	63.53	1.80	0.878	1.75	142.50	-4.39
330	72.00	1.86	0.863	1.79	231.25	-4.18
330	78.15	1.89	0.852	1.82	276.60	-4.11
350	44.68	1.65	0.922	1.61	70.50	-4.70
350	52.60	1.72	0.909	1.68	111.25	-4.50
350	67.45	1.83	0.884	1.78	210.94	-4.22
350	81.01	1.91	0.863	1.84	264.50	-4.13
370	46.50	1.67	0.927	1.63	90.72	-4.59
370	54.85	1.74	0.915	1.70	120.42	-4.47
370	61.07	1.79	0.906	1.74	172.50	-4.31
370	70.62	1.85	0.892	1.80	187.03	-4.28
370	70.62	1.85	0.892	1.80	189.53	-4.27
370	85.18	1.93	0.871	1.87	328.13	-4.03
370	93.92	1.97	0.858	1.91	385.00	-3.96
370	100.48	2.00	0.849	1.93	411.90	-3.93
70	110.87	2.04	0.835	1.97	503.75	-3.85

a) P 表示水的蒸气压, *Φ*H<sub>2</sub>O 表示水的逸度系数, Cu<sup>vapor</sup>表示溶解在气相中的铜的浓度, logX<sub>Cu</sub>表示 CuCl<sub>2</sub> 在气相中摩尔分数的对数值

-41

-4.3

-4 5

-4 7

--3.9

-4.1

-4.3

-4.5

-4.9 L. 1.60

logX(CuCl,)

 $330^{\circ}\text{C}, f_{\text{HCI}} \approx 0.02 \times 10^5 \text{ Pa}$ 

 $350^{\circ}C, f_{HCI} = 0.02 \times 10^5 \text{ Pa}$ 

1.70

1.75

log/(H2O)/×105 Pa

1.65

Y=2.9866X-9.5661

1.85

Y=2.5541X-8.8025

(a)

1.90

 $R^2 = 0.9823$ 

1.80

### 2.3 与水蒸气压的关系

在 330 , 350 和 370 条件下, 测定了不同 温度下 CuCl<sub>2</sub> 在气相中随水蒸气压变化的溶解度. 如表 3, 图 4 和 5 所示, 同一温度条件下, 随着水蒸 气密度(或水逸度)的增大,铜在气相中的溶解度增 大,两者呈正相关关系.当水蒸气的密度一定时, 铜在气相中的溶解度随着温度的升高有增大的趋势。 同时通过图 4 的比较也发现, 在 330~370 的温度 范围内、相对于水蒸气密度的影响、温度变化对铜 在气相中溶解度的影响要小的多.



铜的浓度计算得到,由于铜在气相中的摩尔数相对 于水蒸气的摩尔数要小的多,因此在计算铜的摩尔 分数时可以近似由下式得到

$$X_{\rm CuCl_2} = \frac{M_{\rm CuCl_2}}{M_{\rm H_2O} + M_{\rm CuCl_2}} \cong \frac{M_{\rm CuCl_2}}{M_{\rm H_2O}},$$
 (1)

其中  $X_{CuCl_2}$ 表示  $CuCl_2$ 在气相中的摩尔分数, M表示 对应化合物的摩尔浓度.

铜在气相中的浓度随着水蒸气压的增加而增大, 蒸汽相中铜可能参与的反应可以由以下方程式表述:

 $CuCl_2^{solid} + n \cdot H_2O^{gas} = CuCl_2(H_2O)_n^{gas}$ , (2) 其中 n 表示气相中 CuCl\_2 的水合数. 假定气相为非 理想气体的理想混合, 气相中铜的水合物逸度可表 示为:  $f_{CuCl_2\cdot(H_2O)_n} \cong f_{H_2O} \times X_{CuCl_2\cdot(H_2O)n}$ , 那么方程式 (2)的平衡常数可写为

 $\log K_1 = \log X_{\text{CuCl}_2 \cdot (\text{H}_2\text{O})_n} - (n-1)\log f_{\text{H}_2\text{O}} - \log f_{\text{CuCl}_2^{\text{solid}}}.$ 

当温度 
$$T$$
 保持不变时,  $\log X_{CuCl_2 \cdot (H_2O)_n}$  对  $\log f_{H_2O}$  求导可得

$$\left(\frac{\partial \log X_{\operatorname{CuCl}_{2}(\operatorname{H}_{2}\operatorname{O})_{n}}}{\partial \log f_{\operatorname{H}_{2}\operatorname{O}}}\right)_{T} \cong n-1, \qquad (4)$$

水合数 *n* 即可由图 5 中  $\log X_{CuCl_2(H_2O)_n}$  对  $\log f_{H_2O}$ 的 斜率得到,如图 5 所示,330,350 和 370 的斜 率分别为~3.0,~2.6 和~2.3,可以得到统计水合数 *n* 分别为~4.0,~3.6,~3.3. CuCl<sub>2</sub>在气相中可能的迁移 形 式 分 别 为 CuCl<sub>2</sub>(H<sub>2</sub>O)<sup>gas</sup><sub>4.0</sub>, CuCl<sub>2</sub>(H<sub>2</sub>O)<sup>gas</sup><sub>3.6</sub> 和 CuCl<sub>2</sub>(H<sub>2</sub>O)<sup>gas</sup><sub>3.3</sub>.

#### 3.2 与其他研究结果的对比

本 研 究 结 果 显 示 , CuCl<sub>2</sub> 是 以 水 合 物 CuCl<sub>2</sub>(H<sub>2</sub>O)<sup>gas</sup>的形式进入水蒸气相进行迁移,随着 温度从 330 上升到 370 ,其水合数从 4.0 下降到 3.3,这与前人的研究结果具有相似的趋势. Migdisov 等<sup>[14]</sup> 得到 AgCl在 300~360 温度范围内,不 饱 和 水 蒸 气 相 中 的 溶 解 形 式 为 AgCl(H<sub>2</sub>O)<sup>gas</sup><sub>3</sub>. Archibald 等<sup>[16,17]</sup>的研究显示,在 AuCl-HCl-H<sub>2</sub>O 体 系中温度从 300 变化到 360 ,水合数从 5 下降到 3; 在 CuCl-H<sub>2</sub>O 体系,当温度从 280 上升到 320 ,水合 数从 7.6 下降到 6. 这种水合数减小的趋势,主要是由于 随着温度的升高,溶剂化壳层的稳定性下降所导致.

同时,通过实验研究还发现 CuCl<sub>2</sub> 在气相中的 行为与 CuCl<sup>[17]</sup>类似,溶解度都与水蒸气压呈正相 关关系.但相同温、压条件下 CuCl<sub>2</sub> 在水蒸气相中 的溶解度比 CuCl 的溶解度高出 2 个数量级左右,比 通过热力学数据计算得到的无水体系中 CuCl 在气 相中的分压<sup>[17]</sup>高出 10 个数量级以上,相比较而言, CuCl<sub>2</sub> 更易于进入水蒸气相进行迁移.

在岩浆热液演化过程中, 往往会产生富含挥发 份(H<sub>2</sub>O, HCl, H<sub>2</sub>S, SO<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub>等)的低密度气相, 除了 本研究结果显示的铜的含氯水合物可增强铜在气相 中的迁移能力之外, 前人研究推测铜亦可能形成含 硫配合物在气相中进行迁移<sup>[23~25]</sup>, 但到目前为止, 还没有关于铜在含硫蒸气相中的实验数据, 哪类配 合物居于主导地位, 有待于更深入的研究工作. 总 之, 研究结果明确显示出金属铜与气体溶剂之间的 相互作用, 大大增强了铜在气相中的迁移能力, 因 此有理由认为在特定地质条件下(如岩浆去气和岩 浆热液演化等), 气相流体有可能对铜的迁移和成 矿起到重要作用.

## 4 结论

(3)

CuCl<sub>2</sub>在水蒸气相中溶解度的研究结果显示:

() CuCl<sub>2</sub> 可以在水蒸气中进行迁移, 恒定温 度下, 随着水蒸气压的增大, 铜在气相中的溶解度增 大, 两者呈正相关关系. 在相同条件下, CuCl<sub>2</sub> 在水 蒸气相中的溶解度高于 CuCl 的溶解度 2 个数量级 左右. 相对而言, CuCl<sub>2</sub>更易于进入气相.

()铜在水蒸气相中溶解度的增大,主要归因 于铜与水蒸气的相互作用生成了铜的气相水合物种. 其溶解反应可表述为

 $CuCl_2^{solid} + nH_2O^{gas} = CuCl_2(H_2O)_n^{gas}$ , (5) 水合数 *n* 随着温度的升高有降低的趋势. 温度为 330 ,350 和 370 时, CuCl\_2在不饱和水蒸气相中的 主要迁移形式分别为 CuCl\_2(H\_2O)\_{4.0}, CuCl\_2(H\_2O)\_{3.6} 和 CuCl\_2(H\_2O)\_{3.3}.

致谢 本文受中国科学院知识创新工程重要方向项目 (批准号: KZCX3-SW-125)、国家自然科学基金项目(编号: 40503007, 40373020)和西部之光项目联合资助.

#### 参考文 献

- Gemmell J B. Geochemistry of metallic trace elements in fumarole condensates from Nicaraguan and Costa Rican volcanoes. J Volcanol Geother Res, 1987, 33: 161–181
- 2 Giggenbach W F, Matsuo S. Evaluation of results from Second and Third IAVCEI field workshops on volcanic gases, Mt Usu, Japan, and white island, New Zealand. Appl Geochem, 1991, 6: 125-141

#### 论文

#### 第51卷第20期 2006年10月 🚧 🖗 🧸 🔬

- 3 Le Guern F, Bernard A. A new method for sampling and analyzing sublimates: Application to Merapi Volcano, Java. J Volcanol Geother Res, 1982, 12: 133-146
- Menyailov I A, Nikitina L P. Chemistry and metal contents of magmatic gases: the new tolbachik volcanoes gas( Kamchatka ).
   Bull Volcano, 1980, 43: 197-207
- 5 Taran Y A, Hedenquist J W, Korzhinsky M A, et al. Geochemistry of magmatic gases from Kudryavy volcano, Iturup, Kuril Islands. Geochim Cosmochim Acta, 1995, 59: 1749–1761
- 6 Taran Y A, Bernard A, Gavilanes J C, et al. Native gold in mineral precipitates from high temperature volcanic gases of Colima volcano, Mexico. Appl Geochem, 2000, 15: 337–346
- 7 Wahrenberger C, Seward T M, Dietrich V. Volatile trace-element transport in high-temperature gases from Kudriavy volcano (Iturup. Kurile Islands, Russia). Water-Rock Interactions, Ore Deposits and Environmental Geochemistry, 2002, 7: 307—327
- 8 Heinrich C H, Ryan C G, Mernagh T P, et al. Segregation of Ore Metals between Magmatic brine and vapor: A fluid inclusion study using PIXE microanalysis. Econ Geol, 1992, 87: 1566— 1583
- 9 Heinrich C A, Günther D, Audétat A, et al. Metal fractionation between magmatic brine and vapor, determined by microanalysis of fluid inclusions. Geology, 1999, 87: 755-758
- 10 Ulrich T, Günther D, Heinrich C A. Gold concentrations of magmatic brines and the metal budget of porphyry copper deposits. Nature, 1999, 399: 676-679
- 11 Lowenstern J B, Mahood G A, Rivers M L, et al. Evidence for extreme partitioning of copper into a magmatic vapor phase. Science, 1991, 252: 1405—1409
- 12 Audētat A, G ü nther D, Heinrich C A. Causes for large-scale zonation around mineralized plutons: fluid inclusion LA-ICP-MS evidence from the Mole Granite, Australia. Econ Geol, 2000, 95: 1563—1581
- 13 陈天虎,岳书仓.热液矿床中气相成矿作用.合肥工业大学 学报 (自然科学版),2001,24:470-476
- Migdisov Art A, Williams-Jones A E, Suleimenov O M. Solubility of chlorargyrite (AgCl) in water vapor at elevated temperatures and pressures. Geochim Cosmochim Acta, 1999, 63: 3817 -3827

- 15 Migdisov Art A, Williams-Jones A E. An experimental study of cassiterite solubility in HCl-bearing water vapour at temperature up to 350 . Implications for tin ore formation. Cheml Geol, 2005, 217: 29-40
- 16 Archibald S M, Migdisov Art A, Williams-Jones A E. The stability of Au-chloride complexes in water vapor at elevated temperatures and pressures. Geochim Cosmochim Acta, 2001, 65: 4413—4423
- 17 Archibald S M, Migdisov Art A, Williams-Jones A E. An experimental study of the stability of copper chloride complexes in water vapor at elevated temperatures and pressures. Geochim Cosmochim Acta, 2002, 66: 1611–1619
- 18 Zakaznova-Iakovleva V P, Migdisov Art A, Suleimenov O M, et al. An experimental study of stibnite solubility in gaseous hydrogen sulphide from 200 to 320 . Geochim Cosmochim Acta, 2001, 65: 289–298
- 19 Williams-Jones A E, Migdisov Art A, Archibald A M, et al. Vapor-transport of ore metals. Water-Rock Interactions, Ore Deposits and Environmental Geochemistry, 2002, 7: 279–305
- 21 Zhang R H, Hu S M. A case study of the influx of upper mantle fluids into the crust. J Volcanol Geotherm Res, 2002, 118: 319 –338
- 22 Kestin J, Sengers J V, Kamgar-parsi B, et al. Thermophysical properties of fluid H<sub>2</sub>O. J Phys Chem Ref Data, 1984, 13: 175– 183
- 23 Sun W D, Arculus R J, Kamenetsky V S, et al. Release of gold-bearing fluids in convergent margin magmas prompted by magnetite crystallization. Nature, 2004, 431: 975–978
- 24 Heinrich C A, Driesner T, Stefánsson A, et al. Magmatic vapor contraction and the transport of gold from the porphyry environment to epithermal ore deposits. Geology, 2004, 32: 761— 764
- 25 Pokrovski G S, Roux J, Harrichoury J C. Fluid density control on vapor-liquid partitioning of metals in hydrothermal systems. Geology, 2005, 33: 657-660

(2006-04-12 收稿, 2006-06-13 接受)