

# Ar気流中におけるクロマイトの炭素還元

メタデータ	言語: jpn
	出版者: 室蘭工業大学
	公開日: 2014-07-16
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: 片山, 博, 田中, 章彦
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/10258/3574

# Ar 気流中におけるクロマイトの炭素還元

片山 博·田中章彦

# Carbon Reduction of Chromite in Argon Flow

Hiroshi G. Katayama and Akihiko Tanaka

#### Abstract

In the present work, chrome ore from the Soviet Union and pure chromite separated from it were reduced with powdered graphite over a temperature range of 1050° to 1400°C under a flow of argon.

The results may be summarized as follows:

1) The composition of the chromite used in the present work is non-stoichiometric  $(Y_2O_3/XO=1.1)$ , but becomes stoichiometric when it is reduced at temperatures below 1050°C. This is achieved by the reduction of Fe<sup>+++</sup> to Fe<sup>++</sup>. At higher temperatures, it may be considered that the chromite is reduced by the following process with increasing temperature:

$$(Mg, Fe) O \cdot (Cr, Al, Fe)_2O_3 \xrightarrow{\text{Stage 1}} (Mg, Fe) O \cdot (Cr, Al)_2O_3$$
$$\xrightarrow{\text{Stage 2}} MgO \cdot (Cr, Al)_2O_3 \xrightarrow{\text{Stage 3}} MgO + MgO \cdot Al_2O_3$$

2) The reduction products of the stage 1 are metallic iron and cementite, while the chromium-bearing product, (Cr, Fe)<sub>7</sub>C<sub>3</sub>, is produced only after beginning of reaction of the stage 2.

3) The chrome ore containing gangue minerals is reduced more easily than the purified chromite.

# I. 緒 言

クロム鉱石は XO・Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (X: Mg<sup>2+</sup>, Fe<sup>2+</sup>, Y: Cr<sup>3+</sup>, Al<sup>3+</sup>, Fe<sup>3+</sup>) なる一般式で表わされる クロマイトとカンラン岩,ジャモン岩,ドロマイトその他の脈石鉱物から成る複雑な鉱石であ る<sup>1)</sup>。 この鉱石の固相域における炭素還元反応については従来かなり多くの研究ながされてお り<sup>2)~4)</sup>,温度による還元生成物の変化や酸化鉄の優先還元および還元促進作用等がある程度明 らかにされている。しかしながら今なお不明の点も多く残されており,たとえばクロマイトの 還元におよぼすスピネル組成および脈石鉱物の影響などはほとんど未解明の状態である。これ は従来の研究が脈石を分離しない鉱石あるいは分離不完全な試料を用いているために脈石の影 響が重複して現われ,これが結果の解析を困難にしたことによると思われる。そのため本研究 においてはまず第一にほぼ純粋なクロマイト試料について炭素還元実験を行なってその還元過 程を明らかにし、ついで脈石分を含む鉱石試料を炭素還元し、これら両者の結果の比較から脈 石成分の影響を検討しようと試みた。

# II. 試料および方法

# 1. 試料

日本電工栗山工場提供のソ連産クロム鉱石ならびにこれよりその脈石分を除去した A, B2 試料を用意した。 A 試料はこれを -150 mesh に粉砕したものあり、 N<sub>2</sub>気流中、約 900°C に 1 時間加熱し水分等の揮発分を除去したものを A' 試料とし多くの実験に供した。 B 試料は -100 mesh に粉砕し、水中の沈降速度の差を利用して大部分の脈石ならびに微粉を除き、つ いで HCl(1+1) と HF との 10:1の混酸にて 70°C に 1 時間加温することにより残りの脈石分 を除き -150 mesh に粉砕し使用した。それぞれの化学分析値は 表-1 に示す。B 試料はこの精 製により SiO<sub>2</sub> の大部分は除かれ、また CaO, MgO も減少し、ほぼクロマイトの組成に到達 した。

**表―1** 試料の化学分析値(%)

<u></u>	$\mathrm{Cr}_{2}\mathrm{O}_{3}$	FeO	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	$\mathrm{SiO}_2$	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	CaO	MgO	Ig. Loss*
A	47.40	8.21	3.56	7.32	7.44	0.12	1.44	18.15	3.95
В	61.91	8.64	4.47	0.10	8.81	0.13	0.43	14.26	0.26

\* N2 気流中, 900°C に 1 時間加熱したときの減量





(76)

これらの試料について X 線回折,示差熱分析,熱天秤分析を行なった結果を図-1,2に示 す。A 試料の脈石鉱物としては X 線回折によりジャモン石,ドロマイト,フォルステライト が同定され,また図-2の熱分析曲線から緑泥石およびゲーサイトの含有も推定された。しか し主要脈石鉱物はジャモン石であり他はきわめて少量であった。なお加熱処理した A' 試料は 脈石鉱物が大半熱分解し,X 線回折図にはジャモン石および緑泥石の熱分解生成物であるフォ ルステライト<sup>5)</sup>の回折ピークがかすかに認められた。B 試料は X 線回折の結果,クロマイト以 外の回折ピークは認められなかった。しかし各温度に1時間加熱して得た加熱重量変化曲線は 750°~900°C 間にて減量を示し,これよりドロマイトが少量残留するものと推測される。

# 還元剤およびその配合量

還元剤としては電極用黒鉛棒を -150 mesh に粉砕して用いた。これは N<sub>2</sub> 気流中約 900°C に加熱して揮発分を除去した後還元実験に供したが、 その灰分は 0.09% の高純度のものであった。

黒鉛の必要配合量は試料中の酸化鉄および酸化クロムが還元されてそれぞれ最高級炭化物の Fe<sub>3</sub>C および Cr<sub>3</sub>C<sub>2</sub> を生成し、また還元生成ガスは CO のみであると仮定して求めると、A' 試料の場合は 16.54%、B 試料では 19.58% となる。 これより黒鉛の配合量は両試料とも 20%

とした。これは試料 4.8 g に対し黒鉛 1.2 g に 相当する。

# 3. 還元 実験

還元裝置の概略は図-3に示す。 還元率 は後述のように還元加熱間の重量減にもとづ いて決定したので,反応管中への酸素の混入 は還元剤および黒鉛ルッボを燃焼消耗して誤 差をもたらす。そのため反応管は気密に連結 するとともに実験開始時の雰囲気置換には真 空排気法を採用し, さらに還元中は活性銅 塔<sup>6)</sup>を通じて,十分脱酸素した Ar ガスを流 した。

実験の手順はおよそ次のようである。配 合試料は内径 20 mm, 深さ 25 mm の黒鉛ル ツボに入れ反応管の上部に吊下げる。ガラス キヤップを気密に連結した後, 管内を 10<sup>-2</sup> mmHg 以下になるまで排気する。 その後精 製 Ar ガスを流量を調節しつつ導入する。次



77

(77)

に試料昇降用ウインチによりルツボを下降させ、還元反応がほとんど起らない900~1000°Cの 位置に約3分間保持して予熱する。ついで Ar ガスの流通を停止し試料を所定位置に降下させ る。 試料の降下により炉内温度はいったん低下するが2~3分後に所定温度に復元する。 つい で Ar ガスを 300 mℓ/min. の流量で流し, これを還元開始時刻とした。一定時間経過後, 試料 は速やかに引上げ, 冷却水を通じてある真鍮製キャップ内で十分冷却した。

#### 4. 還元率の決定

78

炭材を内蔵した試料の還元率は普通還元後の試料の化学分析値より算出される。しかしな がら還元クロム鉱石については生成金属または炭化物の分別定量法が確立されていないので, 止むなく還元間の重量減から還元率を求めることとした。この場合試料やルツボの減量は予備 加熱により除去し,あるいはブランク試験により補正することが可能である。ただ還元生成ガ スの組成が問題であり,そのため排出ガスについて CO<sub>2</sub> を定量した。その結果 CO<sub>2</sub> 生成量は 還元温度および時間に関係なく数 mg 程度の一定した値を示し無視し得ることが判明した。以 上よりブランク減量を補正した後の還元重量減は CO 量に相当するものとみなし,かつ被還元 成分は酸化クロムおよび酸化鉄のみであると仮定して次式によって還元率を算出した。

> 還元率 (%) = <u>各還元条件における重量減 (%)</u>×100 100% 還元に相当する重量減 (%)

#### 5. 還元試料の試験

還元後の試料について次の各試験を行ない,得られた結果にもとづき還元反応の進行状況 を検討した。まず鉄鋼中の非金属介在物の分析方法<sup>7)</sup>を準用し被還元クロムおよび鉄の分別定 量を試みた。 すなわち細粉試料 0.5 g に  $H_2SO_4(1+7)$  100 m $\ell$  を加え 90~95°C に 3 時間加熱す ることにより溶解率は一定するので,その濾液について Cr および Fe を定量した。 このほか Cu K<sub>a</sub> 線または Fe K<sub>a</sub> 線を用いて X 線回折を行ない還元生成物を同定した。 また 2,3 の還元 試料は樹脂中に分散固定し,粒の断面が露出するまで研磨した後顕微鏡観察を行なった。

#### III. 実験結果

#### 還元率の変化

A', B両試料について温度および時間を種々変化させて還元率を測定した結果は図-4,5 に示す。いずれも1100℃以下の温度では還元率は非常に低く,これ以上の温度においてよう やく顕著な上昇が認められる。脈石成分を含む A' 試料の還元率曲線は1250℃以下の場合は約 20% の還元率,1250℃以上の温度では約50% の還元率を境にして勾配が変化し還元速度は低 下する。しかしその後も還元率は停滞することなく上昇を続ける。また温度の上昇に対して還 元率はほぼ等間隔に上昇し,1350℃では180 分後に100% に到達する。

クロマイト試料 (B) の還元率は A' 試料に比べて一般に低く, A' 試料が 100% の還元率を

Ar 気流中におけるクロマイトの炭素還元



示した 1350°C, 180 分の還元条件でもわずか 62% の還元率に達するにすぎない。また還元速度 は 30% 前後の還元率を境にして大幅に変化し、その後の還元率の上昇はとくに 1300°C 以下の 温度の場合非常に低くなっている。 その結果, 温度による還元率の上昇は 1100~1200°C 間よ りもむしろ 1200~1300°C 間の方が低く, さらに高温において再び高くなるという興味ある傾 向を示している。

# 2. 被還元クロムおよび鉄の酸溶性

希硫酸溶解法により被還元クロムおよび鉄の分別定量を試みた結果は図-6,7に示す。これより両試料とも鉄はクロムより溶出率が高
く、とくに1200°C以下の低温においては鉄





79

の優先的還元を示す結果が得られている。しかし両成分の溶出率は還元時間および温度の上昇 に対して必らずしも連続的に上昇せず,逆に低下する場合もある。また鉄およびクロムの合 計溶出率を求めて前掲の還元率データと比較すると,低温,短時間還元の場合は両者の値がほ ぼ一致するが,高温,長時間になると合計溶出率は還元率を大きく下まわるようになる。そこ で2,3の還元試料の酸溶解後の残渣についてX線回折分析を行なった結果,(Cr,Fe)<sub>7</sub>C<sub>3</sub>が検 出された。これより還元生成物中のクロム濃度がある程度高くなるとクロムおよび鉄はともに 酸に難溶となり,結局本実験の分別定量法は還元率の決定に採用できないことが判明した。

#### 3. 還元試料の X 線回折結果

還元試料の代表的な X 線回折図を 図-8,9に示す。 これより 1200°C 以上における還元生 成物は両試料ともすべて (Cr, Fe), $C_3$ であり, その回折ビークは高温になるほど高くなってい る。 1100°C の還元生成物の回折ビークは (Cr, Fe), $C_3$  の最強ビークより高角度側に移動してお り、むしろ金属鉄に近似する。鉄を主成分とする相は Cu Ka線を用いると同定が困難なので、 1100°C の還元試料はさらに Fe Ka線を用いて分析した。 その結果はとくに図示しなかったが



(80)

81

金属鉄が明確に同定され、また微弱ながらセメンタイトの回折ピークも認められた。

クロマイト相の回折ピークは還元の進行にともない炭化物量に反比例して低下し、同時に ピークの位置はいく分高角度側に移動する。最終スピネル相の MgO・Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> は脈石成分を含む A' 試料の場合 1250°C 付近から現われるが、 クロマイト試料の場合は 1400°C にいたって初め て生成する。もちろんこのスピネル相は純粋な MgO・Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ではなく少量の酸化クロムを含む ため格子定数はいく分大きくなっている。また MgO は最強の回折ピークが炭化物とほぼ重複 するため図示した回折図では明確に同定し得ないが、 1350°C にて 180 分還元した A' 試料は MgO の第 2 順位の回折ピークを示し、その生成を確認することができた。

最後に脈石成分の変化をみると、A' 試料はほとんどすべての還元条件においてフォルステ ライトが同定され、 エンスタタイトは 1150°C 以下の温度で短時間還元した試料にのみ検出さ れた。 原試料中のジャモン石は 1000°C 以上の温度に加熱されるとフォルステライトとエンス タタイトを生成するが<sup>8)</sup>、後者は還元反応の進行にともない消失することが知られた。

## 4. 還元試料の顕微鏡組織

1200℃ および 1400℃ において還元したクロマイト試料の 顕微鏡組織を 写真-1 に示す。 (a), (b) は 1200℃, 180 分の還元試料の組織であり, クロマイ粒の表面に炭化物(白色)が薄い 層状あるいは脈状に生成している。なお (a) はクロマイト粒の断面組織であるが, (b) は表面の 組織であると思われ凹凸の多い構造を示している。1400℃の還元試料は炭化物が多量生成し,



(a) 1200°C, 180 min 還元

(b) 1200°C, 180 min 還元



(c) 1400°C, 30 min 還元
(d) 1400°C, 180 min 還元
写真—1 還元試料 (B) の顕微鏡組織 (×400)

とくに 180 分還元の試料 (d) は比較的厚い炭化物層を形成している。 しかしこの層は多孔質で あり, したがって還元ガスの出入りは比較的容易であると思わたる。 また 30 分の短時間還元 の試料 (c) はスピネル層 (内層) が多孔質であるが, 180 分の還元試料では比較的緻密であり焼 結が進んだことを示している。 120

# IV. 考 察

# 1. 熱力学的検討

クロマイトを構成する単一酸化物なら びにスピネルの炭素還元反応の標準自由エ ネルギー変化(*4*G<sup>°</sup>)は図-10に示す<sup>9),10)</sup>。 これよりクロマイト中の被還元成分は本実 験の温度範囲では酸化鉄および酸化クロム と考えてさしつかえない。ただ脈石を含む 鉱石試料の場合は含有するけい酸が高温域 において還元する可能性がある。

鉄はクロムより還元されやすく,とく に1100℃以下の温度ではほとんど鉄のみ が還元され、このときの還元生成物は主と して金属鉄であり、また少量のセメンタイ トを混えた。クロムを多量に含む生成物 すなわち (Cr, Fe)<sub>7</sub>C<sub>3</sub> が同定されたのは



1150°C 以上の温度の還元試料であり、このことも自由エネルギーの変化からほぼ説明できる。 なお 図-10 において酸化クロムの炭素還元反応の  $4G^{\circ}$  値は  $Cr_3C_2$  が生成する反応について 算 出してあるが、 $Cr_7C_3$  が生成するとしてもその値はわずかしか大きくならない。 実際に (Cr,  $Fe)_7C_3$  が生成したのは Cr-Fe-C 系状態図<sup>11)</sup> から当然の結果であり、鉄が共存する場合はこの 複炭化物を生成する方が還元反応の  $4G^{\circ}$  値が小さくなるためであろう。

# 2. クロマイトの還元段階

前掲の還元率データを180分の一定還元時間について,温度に対して再プロットすると 図-11のようになる。これより鉱石試料の還元率は温度に対してほぼ直線的に上昇しているが, クロマイト試料は図に示されるような段階変化を示す。これはクロマイトの構成酸化物が温度 により順次還元されるためと考えられたので,化学組成にもとづいて考察を試みた。

まずクロマイト試料の成分酸化物を還元されやすい順に組合せてスピネル組成を求めると 表-2の上欄のようになる。 スピネル釣合説<sup>12)</sup> によると普通のクロマイトは Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/XO≑1 であ

#### Ar 気流中におけるクロマイトの炭素還元

表-2 クロマイト試料のスピネル組成 (wt. %)

·	FeO•Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	FeO•Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MgO•Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	$MgO \cdot Al_2O_3$	$Al_2O_3$	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> /XO
I	6.61	21.06	61.76	5.61	4.96	1.1
Ш	2.86	32.01	52.56	12.56	0	1.0

I: 原クロマイト試料の組成,Ⅱ: Fe<sup>3+</sup>→Fe<sup>2+</sup>の変化後の組成

るが、本実験のクロマイト試料はこのモル比 が約1.1であり、この原因はJ.R.Rait<sup>12)</sup>に よれば過剰のアルミナが7-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>の形でクロ マイト中に固溶しているためといわれてい る。この種のクロマイトは真空中における加 熱により、あるいは還元の初期段階において 容易に  $Fe^{3+} \rightarrow Fe^{2+}$ の変化が起り Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/XO =1のクロマイトになるので<sup>2)</sup>、この変化後 のスピネル組成を求め表-2の下欄に示した。 次にこれらの値から I→II の変化に相当する 還元率(I) ならびに II の状態から  $Fe_3O_4$ 成 分、ついで  $FeO \cdot Cr_2O_3$  成分が段階的に還元 されるときの還元率 (II および III) を求め、





積算して示すと図−11の各破線となる。各破線はそれぞれ実際の還元率曲線が停滞を示す還元 率と近似するので、本実験のクロマイト試料は温度によりある程度段階的に還元され、その組 成はおよそ次のように変化していくと推定される。

$$\begin{split} n(\mathrm{Mg, Fe}) & O \cdot m(\mathrm{Cr, Al, Fe})_2 \mathrm{O}_3(m/n \approx 1.1) \xrightarrow{\text{段階 I}} (\mathrm{Mg, Fe}) \mathrm{O} \cdot (\mathrm{Cr, Al, Fe})_2 \mathrm{O}_3 \\ & \xrightarrow{\text{段階 II}} (\mathrm{Mg, Fe}) \mathrm{O} \cdot (\mathrm{Cr, Al})_2 \mathrm{O}_3 \xrightarrow{\text{段階 III}} \mathrm{MgO} \cdot (\mathrm{Cr, Al})_2 \mathrm{O}_3 \xrightarrow{\text{段階 III}} \mathrm{MgO} \cdot (\mathrm{Cr, Al})_2 \mathrm{O}_3 \xrightarrow{\text{QB III}} \mathrm{MgO} \cdot \mathrm{Al}_2 \mathrm{O}_3 \xrightarrow{\text{QB III}} \mathrm{MgO} \cdot \mathrm{Al}_2 \mathrm{O}_3 \xrightarrow{\text{QB III}} \mathrm{QB III} \xrightarrow{\text{QB III}} \mathrm{QB III} \xrightarrow{\text{QB III}} \mathrm{QB III} \xrightarrow{\text{QB III}} \mathrm{QB III} \operatorname{QB I$$

なお段階 II の還元生成物は金属鉄およびセメンタイトであり、(Cr, Fe)<sub>7</sub>C<sub>3</sub> は FeO・Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 成分 が還元しはじめると現われる。また FeO・Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> は Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> を遊離することなく両酸化物が同時 に還元される。 段階 III の還元反応が大半終了するとスピネル相はほぼ MgO・Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>—MgO・ Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 系の固溶体となり、これからの Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> の還元速度は 1300°C 以下の温度では非常におそ く、結局還元率曲線は 1150~1250°C 間において停滞を示す。1300°C 以上になると Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> の還 元速度は次第に大きくなり還元率は再び急上昇する。

#### 脈石成分の影響

図-11において A', B 両試料の還元率は 1150°C 付近においてほぼ一致するが, この温度 より高低いずれ側においても脈石成分を含む A' 試料の方が高い還元率を示す。 試料はともに -150 mesh に粉砕して用いたが,実際の粒度分布を測定すると A' 試料はクロマイト試料(B) より徴粒分が多い。 しかし 1150°C 付近ではむしろクロマイト試料の方が高い還元率を示して いるので, その原因を粒度の相違にのみ求めることはできない。 A 試料は示差熱分析により ゲーサイトを含むことが知られたので, これを加熱処理した A' 試料は当然遊離の酸化鉄を含 んでいる。したがってこれが低温域において容易に還元され高い還元率を示したものと考えら れる。しかしながら高温域における両試料の還元率の大きな相違はこれだけでは説明できず, さらにけい酸の還元や脈石成分の反応促進作用等も推測されるので, 今後の検討課題とする予 定である。

# V. 結 言

ソ連産のクロム鉱石とこれより脈石成分を除去したクロマイトの2試料について、 Ar 気 流中、 1050~1400℃ の温度範囲にわたって炭素還元実験を行なった。 得られた結果を要約す るとおよそ次のようである。

1) 本実験のクロマイト試料は非化学量論的組成を有し、Y2O3/XO=1.1 である。

2) クロマイトの還元反応は温度によりある程度段階的に進行し、本実験の試料ではおよ そ次のような経過をたどる。

なお段階 I は  $Fe^{3+} \rightarrow Fe^{2+}$ の還元反応であり、 これによりクロマイトは  $Y_2O_3/XO = 1.0$ の組成 になる。 また段階 II の還元生成物は金属鉄および少量のセメンタイトであり、 段階 III 以降 は (Cr, Fe)<sub>7</sub>C<sub>3</sub> のみが生成する。

3) 脈石成分を含む鉱石試料はクロマイト試料よりほとんどすべての還元条件において高い還元率に達する。この原因としては鉱石試料が遊離の酸化鉄を含むことがあげられるが、これだけでは高温域における両試料の還元率の大きな相違を説明できず、他にけい酸の還元や脈石成分の反応促進作用等も推測されるので、今後さらに研究を行ない解明する予定である。

(84)

84

本研究の実施にあたり,試料の提供その他の御便宜をいただいた日本電工株式会社ならび に実験に協力された松井 聡君に謝意を表する。

(昭和47年6月1日,日本鉄鋼協会・日本金属学会両北海道支部合同講演会にて発表)。

(昭和48年5月19日受理)

# 文 献

- 1) 吉木文平: 鉱物工学, 502-504 (技報堂, 昭和 33年).
- 2) A. N. Morozov, S. S. Lisnyak, and A. M. Belikov: Stal in English, 1963 (2), 119-122.
- 3) W. L. Hunter and D. L. Paulson: U. S. Bur. Mines, Rept. Invest., No. 6755 (1966).
- 4) 高畠利夫·飯島 繁: 鉱物学雑誌,8(4),251-270 (1967).
- 5) 中平光興: 鉱物学雑誌, 5 (1), 25-35 (1960).
- 6) 藤本昌利: 物性, 1961 (9), 614.
- 7) 日本学術振興会編: 鉄鋼化学分析全書, 8, 139-141 (日刊工業新開社, 昭和 38年).
- 8) 荒井康夫・永井彰一郎: 化学と工業, 16 (1), 59-68.
- 9) O. Kubaschewski, E. Ll. Evans, and C. B. Alcock : Metallurgical Thermochemistry, 421-429 (Pergamon Press, Ltd., 1967).
- 10) J. D. Tretjakow and H. Schmalzried: Berichte der Bunsengesellschaft, 69 (5), 396-402 (1965).

11) たとえば日本鉄鋼協会編: 鉄鋼便覧, 1667 (丸善, 昭和 37 年).

12) 佐々木茂弌: 窯業協会誌, 66 (4), C 113-120 (1958).