210. Sur la séparation des terres rares à l'aide de l'acide éthylènediamine-tétraacétique. IX. Procédé en cycle pour le fractionnement des terres yttriques

par G. Brunisholz et M. Randin

(1er VIII 59)

Dans un mémoire précédent¹), nous avons décrit un procédé en cycle pour le fractionnement des terres cériques par cristallisation des sels $NH_4[R-édta]$ (R = terre rare, édta = éthylènediamine-tétraacétate). Ce procédé permet d'obtenir, à partir d'un mélange à env. 50% La, une première fraction (phase α) considérablement appauvrie en La, tandis que la seconde (phase β) contient env. 80% de cet élément; les eaux-mères retournent dans le cycle des opérations. Ce procédé est basé sur l'existence d'une lacune de miscibilité entre les phases α et β et sur le fait que la phase α peut se former, à l'état métastable, dans des solutions sursaturées en β .

Fractionnement de mélanges Gd₂O₃+Y₂O₃

Il y a quelque temps, nous avons publié²) l'isotherme de solubilité de 0° du système NH₄[Gd-édta]-NH₄[Y-édta]-H₂O; rappelons que 2 phases solides apparaissent dans ce système à la température étudiée: les cristaux mixtes NH₄[(Gd, Y)-édta], 8H₂O (phase α), riches en gadolinium, et les cristaux mixtes NH₄[(Y, Gd)-édta], 6 H₂O (phase η) riches en yttrium. Une importante lacune de miscibilité existe entre les deux phases solides. En nous basant sur ce diagramme, nous avons pu établir un procédé en cycle pour le fractionnement des terres yttriques³). On peut prévoir un effet de séparation très marqué pour un mélange d'éléments cristallisant d'une part sous forme de sels NH₄[R-édta], 8 H₂O et d'autre part sous forme de NH₄[R-édta], 6 H₂O. Pour en tirer le plus de profit possible, nous avons prévu de recristalliser les phases α et η ; comme on ne veut pas obtenir de fractions intermédiaires, toutes les eaux-mères doivent être recyclées.

Le procédé doit cependant être adapté à la composition du mélange à séparer. Nous envisagerons 2 cas: dans le premier, le gadolinium et l'yttrium sont présents en proportions semblables, dans le deuxième, le gadolinium prédomine fortement.

1° Le mélange à séparer contient du gadolinium et de l'yttrium en proportions semblables. Le procédé à appliquer dans un tel cas (voir schéma) est représenté graphiquement par la fig. 1. Les différentes opérations d'un cycle sont les suivantes (v. p. 1928).

Les sels $NH_4[R-édta]$ à séparer sont préparés par attaque des oxydes selon l'équation:

$\rm R_2O_3+2~H_4-\acute{e}dta+2~NH_3\rightarrow 2~NH_4[R-\acute{e}dta]+3~H_2O$

Ils entrent dans le cycle sous forme de solution D; celle-ci est mélangée à la solution Y (mélange des caux-mères de recristallisation $S\alpha$ et $S\eta$, et de la solution de roulement R); on obtient ainsi la solution P' qu'on évapore de façon à atteindre P. La phase α

¹) G. BRUNISHOLZ & R. CAHEN, Helv. 41, 460 (1958).

²) Helv. 41, 195 (1958).

³) Thèse M. RANDIN, Lausanne 1959.



Fig. 1. Procédé en cycle pour le fractionnement d'un mélange $Gd_2O_3 + Y_2O_3$ avec recristallisation des premières fractions



1928

de composition αI cristallise alors par refroidissement. Les eaux-mères S sont évaporées et la solution X ainsi obtenue laisse déposer des cristaux η de composition ηI ; par filtration, on obtient la solution de roulement R. Les sels αI sont dissous dans H₂O; le refroidissement de cette solution A donne des cristaux αII et les eaux mères S α ; la recristallisation de ηI (solution B) donne le corps de fond ηII et la solution S η . Les solutions S α et S η sont réunies (\rightarrow solution U); en y ajoutant la solution R, on obtient à nouveau la solution Y, en tous points identique à celle du début.

Le diagramme dont nous disposons permet de calculer toutes les valeurs numériques nécessaires pour la réalisation d'un tel cycle. On doit cependant admettre qu'on obtient, lors de la cristallisation, le même état d'équilibre entre les eaux-mères et les corps de fond correspondants que lors de l'établissement du diagramme.

Calcul d'un procédé en cycle pour le fractionnement d'un mélange de $Gd_2O_3 + Y_2O_3$ à 60 at.-g% Gd. On veut séparer le mélange en deux fractions, l'une constituée par les sels α recristallisés (= α II) à 99 at.-g% Gd, et l'autre, par les sels η recristallisés (= η II) à 15 at.-g% Gd. A chaque cycle on introduit 100 at.-g (Gd + Y). Le rendement de la recristallisation des sels α I est fixé à 60%, celui de la recristallisation des sels η I, à 80%. Toutes les autres valeurs nécessaires au calcul sont tirées du diagramme. Produits de départ: R₂O₃ (60 at.-g% Gd); H₄-édta; NH₃.

Produits retirés: $NH_4[R-\acute{e}dta]$, 8 H_2O (cristaux αII à 99 at.-g% Gd)

 NH_4 [R-édta], 6 H_2O (cristaux η II à 15 at.-g% Gd).

On trouve (bilan de Gd) qu'on retire sous forme de resp.

αII: 53,57 at.-g R (dont 53,04 at.-g Gd et 0,53 at.-g Y) ηII: 46,43 at.-g R (dont 6,96 at.-g Gd et 39,47 at.-g Y)

et $\eta II: 46,43 \text{ at.-g } R$ (dont 6,96 at.-g Gd et 39,47 at.-g Y) Moles H₂O retirées sous forme de $\alpha II: 53,57 \cdot 8 = 428,6$

Moles H_2O retirées sous forme de $\eta II: 46,43 \cdot 6 = 278,6$

Sα; composition (selon diagramme): 75 at.-g% Gd; 287 moles H₂O/at.-g R

quantité: $53,57 \cdot 40/60 = 35,71$ at.-g R (dont 26,79 at.-g Gd)

 $35,71 \cdot 287 = 10249,9 \text{ moles H}_2\text{O}$

 αI ; quantité: 53,57 · 100/60 = 89,28 at.-g R

 $89,28 \cdot 8 = 714,2 \text{ moles H}_2\text{O}$

composition (bilan Gd de α II et S α):

 $[53,57 \cdot 99 + 35,71 \cdot 75]/89,28 = 89,40 \text{ at.-g}$ Gd.

Moles H_2O pour la recristallisation de α I: 10249.9 (S α) + 428.6 (α II) -

$$0249.9 (S\alpha) + 428.6 (\alpha II) - 714.2 (\alpha I) = 9964.3.$$

Solution A; quantité: 89,28 at.-g R

```
10249,9 (S\alpha) + 428,6 (\alpha II) = 10678,5 moles H_2O
```

composition: 89,42 at,-g% Gd; 119,6 moles $H_2O/at.-g R$

```
S\eta; composition (selon diagramme): 37 at.-g% Gd; 246 moles H_2O/at.-g~R
```

quantité: $46,43 \cdot 20/80 = 11,61$ at.-g R (dont 4,29 at.-g Gd); $11,61 \cdot 246 = 2855,3$ moles H₂O

 ηI ; quantité: 46,43 · 100/80 = 58,04 at.-g R; 58,04 · 6 = 348,2 moles H₂O

composition: (bilan Gd de η II et S η): [46,43 · 15+11,61 · 37]/58,04 = 19,42 at.-g% Gd Moles H₂O pour la recristallisation de η I:

 $2855,3 (S\eta) + 278,6 (\eta II) - 348,2 (\eta I) = 2785,7.$

```
Solution B; quantité: 58,04 at.-g R; 2855,3 (S\eta) + 278,6 (\eta II) = 3133,9 moles H<sub>2</sub>O composition: 19,42 at.-g% Gd; 53,9 moles H<sub>2</sub>O/at.-g R.
```

Solution R; composition (selon diagramme): 43,5 at.-g% Gd; 236 moles H₂O/at.-g R quantité (selon la règle des points alignés):

 $(at.-g R)_{sol, R}/(at.-g R)_{\eta I} = (27,5-19,4)/(43,5-27,5)$

(27,5 = at $-g^{0/2}_{0/0}$ Gd dans la solution X selon diagramme)

29,38 at.-g R (dont 12,78 at.-g Gd)

 $29,38 \cdot 236 = 6933,7 \text{ moles } H_2O$

Solution X; quantité: 29,38 (R)+58,04 (η I) = 87,42 at.-g R 6933,7 (R) + 348,2 (η I) = 7281,9 moles H₂O Solution S; composition (selon diagramme): 27,5 at -g%Gd; 155 moles H₂O/at -g R quantité: 87,42 at.-g R; 87,42 · 155 = 13550,1 moles H₂O Moles H_2O à évaporer pour atteindre X à partir de S: 13550,1-7281,9 = 6268,2 Solution Y; quantité: at -g R at.-g Gd moles H₂O Sa: 35,71 26,79 10249,9 $S\eta: 11,61$ 4,29 2855.3 R: 29,38 12,78 6933.7 Total: 76,70 43,86 20038,9 composition: 57,19 at.-g% Gd 261,3 moles H₂O/at.-g Solution D; composition: 60 at.-g% Gd $(89,4-27,5)/(89,4-60,0) = (155-8)/(\overline{DM}-8)$ cote d'eau: 77,819 moles H₂O/at.-g R quantité: 100 at.-g R 7781,9 moles H₂O Moles H_2O formées par attaque de R_2O_3 ($R_2O_3 + 2 H_4 - édta + 2 NH_3$): 150 Moles H₂O à introduire⁴): 7781,9-150 = 7631,9Mélange P'; quantité 100 (D) + 76,70 (Y) = 176,70 at.-g R7781,9 (D) +20038,9 (Y) =27820,8 moles H₂O 87,42 (S) + 89,28 (I) = 176,70 at.-g R Solution P; quantité: 13550,1 (S) + 714,2 (I) = 14264,3 moles H_2O Moles II₉O à évaporer pour atteindre P à partir de P': 27820,8 (P') – 14264,3 (P) = 13556,5 Récapitulation: On introduit dans le cycle: 60 at.-g Gd 40 at.-g Y total 100, at.-g R 7781,9 moles H₂O avec la solution d'attaque des oxydes 9964,3 moles H_2O pour la recristallisation des scls αI 2785,7 moles H₂O pour la recristallisation des sels η I total 20531,9 moles H_aO On retire du cycle: 53,04 at -g Gd sous forme de α II 6,96 at.-g Gd sous forme de η I1 0,53 at.-g Y sous forme de α II 39,47 at.-g Y sous forme de $\eta \Pi$ 100,00 at.-g R total 6268,2 moles H_2O lors de l'évaporation de la solution S 13556,5 moles H₂O lots de l'évaporation de la solution P' 428,6 moles H_2O avec sels αII 278,6 moles H_2O avec sels ηH total 20531,9 moles H₂O at.-g R introduits et retirés à chaque cycle $\frac{100}{76,70} = 1,30$. at.-g R restant dans le cycle

Lors de la mise en marche du procédé (cycle 0), on fait cristalliser les sels $NH_4[R-édta]$, préparés par attaque des oxydes, directement à partir de la solution D. Il faut obtenir une quantité de

⁴) On pourrait éviter cette introduction de H_3O dans le cycle en effectuant l'attaque de R_2O_3 par H_4 -édta dans la solution U ou Y.

solution S identique à celle qu'on obtient au cours du cycle, soit 87,42 at.-g (Gd + Y). La quantité de mélange M à mettre en œuvre se calcule selon la règle des points alignés:

$$\frac{(\text{at.-g R})_{S}}{(\text{at.-g R})_{M}} = \frac{\alpha 1 D}{\alpha 1 S} = \frac{89,4-60}{89,4-27,5}$$
$$(\text{at.-g R})_{M} = \frac{89,4-60,0}{89,4-27,5} \cdot 87,4 = 184,06$$

Moles H_2O : 184,06 · 77,819 = 14323,4.

Quantité de α I retirée: 184,06 – 87,42 = 96,64 at.-g R.

Lors du cycle initial, on ne devra recristalliser que 89,28 at.-g R de αI ; 96,64 - 89,28 = 7,36 at.-g de αI devront donc être soutirés.

2) Le mélange à séparer contient du gadolinium en prépondérance. Le procédé en cycle à utiliser dans ce cas est représenté par la fig. 2 et comporte les opérations suivantes. L'attaque des oxydes par H_4 -édta fournit le niélange M dans une solution dont on ajuste la quantité d'eau de façon à atteindre, dans le diagramme, le point D. Il y a cristallisation des sels α très pauvres en yttrium. Les eaux-mères $S\alpha$ sont évaporées; la solution P obtenue donne la fraction intermédiaire α_1 et la solution S. Les cristaux α_1 sont recyclés: on les dissout dans la solution Y (= M + quantité cor-



Fig. 2. Procédé en cycle pour le fractionnement d'un mélange $Gd_2O_3 + Y_2O_3$ avec une forte prédominance de gadolinium

recte de H_2O de façon à atteindre le point Z situé sur la droite $\alpha - S\alpha$. Après cristallisation de α , on a à nouveau la solution $S\alpha$. La solution S ne représente qu'une faible proportion du mélange M mis en œuvre; si nécessaire, on peut l'évaporer (\rightarrow solution T) et faire cristalliser η . Les eaux-mères R seront alors également réintroduites dans le cycle. Dans ce cas, la solution de M doit avoir les coordonnées du point Y'. Par un calcul analogue à celui démontré plus haut, on trouve toutes les valeurs numériques du procédé.

Fractionnement de mélanges de terres yttriques

Les procédés de fractionnement en cycle décrits ci-dessus pour des mélanges $Gd_2O_3 + Y_2O_3$ se laissent appliquer à des mélanges complexes de terres yttriques. Pour choisir la variante à utiliser et pour calculer les valeurs numériques du cycle, on admet que les éléments du lanthane au terbium sont assimilables au gadolinium, et ceux du dysprosium au lutétium, à l'yttrium. Ces résultats serviront d'orientation; la solubilité des sels NH_4 [R-édta] contenant d'autres terres rares en plus de Gd et Y peut différer notablement de celle dans le système ternaire; il faut donc effectuer quelques essais préliminaires qui fourniront des données plus précises pour la conduite des opérations.

1° Fractionnement d'un mélange riche en gadolinium et yttrium. Nous disposions d'un mélange de terres yttriques obtenu dans le commerce. A part les terres rares, ces oxydes contenaient de petites quantités d'impuretés, notamment du fer et du plomb. La composition des oxydes purifiés⁵) est donnée dans le tableau IV.

On constate que les éléments du La au Tb représentent 58,5 at.-g% du mélange, et ceux du Dy à Er, avec l'yttrium, 41,5 at.-g%. Pour le fractionnement, il faut donc utiliser un procédé semblable au numéro 1 décrit ci-dessus.

Pour l'analyse, une prise d'oxydes est calcinée à poids constant à 800°. Après la transformation en chlorure, on détermine d'une part par complexométrie les at.-g R contenus dans la prise et d'autre part les at.-g de chaque élément dosable par spectrophotométrie. Par différence, on a la somme des at.-g La + Y (les éléments Lu et Sc ne se trouvaient tout au plus qu'en traces dans les oxydes à notre disposition). La différence entre les g R_2O_3 pesés et la somme des oxydes des divers éléments dosés par spectrophotométrie correspond aux g $La_2O_3 + Y_2O_3$; on en calcule le poids moléculaire moyen ainsi que les at.-g% La et Y. En raison de la faible précision des dosages spectrophotométriques, ces valeurs sont incertaines. Cependant, la présence surprenante de lanthane dans nos oxydes – et son accumulation dans la solution de roulement R – a été confirmée par l'analyse de fluorescence de rayons X et par une méthode d'analyse chromatographique qui sera publiée ultérieurement.

Pour le dosage complexométrique, nous avons utilisé la modification suivante: la solution des terres rares doit être env. 0,01-m. On ajoute à la prise à analyser env. 0,5 g d'urotropine et 1 à 2 gouttes de jaune de méthyle. Si la solution se colore en rose, on ajoute encore de l'urotropine jusqu'au virage au jaune; ensuite on introduit 1-2 gouttes de bleu de bromothymol; au cas où la solution devient verte, on introduit goutte à goutte de l'acide acétique env. 0,2-n. jusqu'au virage au jaune. Puis on ajoute quelques gouttes de xylène-orange⁶) et titre par une solution de complexone 0,01-m. jusqu'au virage orangé \rightarrow jaune citron. Si le mélange à analyser contient du cérium, il faut ajouter, avant l'introduction de l'urotropine, env. 10 à 20 mg d'acide ascorbique pour éviter l'oxydation de Ce III en Ce IV.

Technique de travail. – a) Préparation des sels $NH_4[R-édta]$. On prépare les sels $NH_4[R-édta]$ par attaque, en suspension aqueuse, de R_2O_3 par H_4 -édta et NH_3 . Les trois corps sont utilisés en quantités stoéchiométriques, et on dilue la solution à env. 1 l par at.-g R. On agite vigoureusement et chauffe à env. 90°. Les oxydes utilisés se dissolvent en quelques minutes (dans d'autres cas, la réaction était plus lente). On a avantage à employer un léger excès de NH_3 (1 à 2%) pour éviter la formation de H(R-édta] peu soluble. Cet excès s'élimine au cours du chauffage; à la fin de la réaction le pH de la solution doit être env. 5,7 (papier indicateur spécial MERCK). On contrôle l'absence d'un excès de «édta», qui provoquerait des difficultés de cristallisation au cours

⁵) Dissolution de R_2O_3 dans HCl, élimination de l'excès de HCl au bain-marie, introduction de la solution de RCl₃ sous bonne agitation dans une solution bouillante d'acide oxalique (excès). De cette façon, les oxalates de terres rares entraînent moins d'impuretés, en particulier de fer, que lors de la précipitation habituelle (adjonction de l'acide oxalique à la solution de RCl₃). Les oxalates lavés sont calcinés à 800°.

⁶) J. KÖRBL, R. PRIBIL & N. A. EMR, c. f. Z. anal. Chem. 156, 292 (1957).

des opérations ultérieures: 1 goutte de solution est diluée à env. 20 ml; on ajoute 1 goutte de bleu de bromothymol et, si nécessaire, CH_3COOH 0,2-m. jusqu'à virage au jaune. Puis on introduit 2-3 gouttes de xylène-orange; l'adjonction de 1-2 gouttes de RCl₃ 0,01-m. doit faire virer la solution au rose; sinon, on introduit un peu de R₂O₃ dans la solution d'attaque. Finalement on filtre.

b) Cristallisation des sels $NH_4[R-\acute{e}dta]$. Lors de la cristallisation de la phase α , on refroidit d'abord la masse dans un bain d'eau froide courante en agitant modérément. Une trop brusque précipitation à basse température donnerait des cristaux très fins et difficiles à filtrer; pour l'éviter, on amorce déjà à 30°. On continue le refroidissement jusqu'à environ 15°, puis on utilise un bain de glace et maintient finalement le mélange entre 0 et 2° pendant une demi-heure. Avant de filtrer, on contrôle au microscope l'absence de cristaux η (microphotographies, v. ²).

La cristallisation de la phase η demande quelques précautions, car le complexe d'yttrium peut donner, au-dessus de 20°, un autre hydrate (aiguilles ou plaques extrêmement fines²)) qui forme une masse difficilement filtrable. On évite l'apparition de cette phase ζ en refroidissant rapidement la solution au-dessous de 20°. L'agitation doit alors être lente pour éviter la projection de gouttelettes sur les parois; celles-ci, en se desséchant, donneraient naissance à des cristaux qui serviraient d'amorce à toute la solution. On amorce ensuite la cristallisation de la phase η , refroidit plus lentement à l'eau courante puis au bain de glace, maintient la température entre 0 et 2° pendant une heure, et filtre.

Pour profiter au maximum de l'effet de séparation, il est indispensable d'éliminer aussi complètement que possible les eaux-mères adhérant aux cristaux, p. ex. par centrifugation ou lavage à l'alcool à 70% et à 95%. Dans le deuxième cas, on chasse l'alcool des eaux de lavage et introduit les solutions résiduaires dans les filtrats.

Des essais d'orientation ont montré que la solution de départ D devait peser 1185 g par at.-g R, ce qui correspond à une cote d'eau de 41,4 au lieu de 77,8 calculé d'après le diagramme. Pour la recristallisation, il faut employer les quantités d'eau suivantes: 2 fois le poids des sels α I et 1,3 fois le poids des sels η I (cote d'eau, solution A: 72 au lieu de 119,6 calculé; solution B: 43 au lieu de 53,9). Les poids des solutions P et X doivent être dans le rapport de 2,2:1. (Calculé 1,99:1).

Les différences entre les cotes d'eau trouvées par le calcul théorique du cycle et déterminées expérimentalement sont dues d'une part au fait qu'on n'atteint pas l'équilibre de saturation lors des diverses cristallisations et d'autre part à l'augmentation de solubilité en raison du grand nombre d'éléments présents.

Série principale de fractionnement. Nous avons signalé que l'on doit soutirer, lors de la mise en marche du procédé (cycle 0), une certaine quantité de sel α I afin d'obtenir, par recristallisation, la quantité correcte de solutions S α . Les sels α I retirés sont une fraction intermédiaire peu intéressante et ne représentent, dans notre cas, qu'une faible portion de la totalité. Nous avons donc décidé de recristalliser la totalité des sels α I obtenus au cycle 0; la quantité de solution S α étant alors relativement trop forte, la solution Y₀ aura son point représentatif déplacé vers la droite dans la fig. 1. Il faudra tenir compte de ce déplacement dans les cyles suivants.

Nous avons effectué 7 cycles (Nº 0 à 6).

Le poids des oxydes ajoutés se rapporte aux oxydes fraîchement calcinés (ces mélanges absorbent assez rapidement de l'humidité et du CO₂ de l'air).

On retient 4 g de α I et de η I des cycles 0 et 1 (1 g aux cycles 2 à 6) pour la détermination du poids moléculaire moyen des oxydes correspondants.

Cycle N° 0: 1 at.-g R = 156,5 g R_2O_3 (poids mol. moyen (= p.m.m.) 313) \rightarrow 1185 g solution D (439 g $NH_4[R-\dot{e}dta] + 746$ g H_2O).

On obtient: 342,3 g
$$\alpha I \rightarrow 100,7$$
 g R_2O_3 (p.m.m. 339,9)
 $\rightarrow 0,5924$ at.-g R.

On calcule la composition de la solution S_0 :

 $\begin{array}{rcl} 55,8 \ g \ R_2O_3 & \rightarrow 0,4076 \ at.-g \ R \\ p.m.m. \ R_2O_3 &= 273,8 \\ H_2O: 660 \ g & \rightarrow 89,9 \ moles/at.-g \ R \\ (au \ lieu \ des \ 155 \ selon \ le \ diagramme) \\ On \ évapore: \ S_0 & \rightarrow 500 \ g \ de \ solution \ X. \\ On \ obtient: \ 146,4 \ g \ \eta I & \rightarrow 34,9 \ g \ R_2O_3 \ (p.m.m. \ 251,8) \\ & \rightarrow 0,2772 \ at.-g \ R. \end{array}$

On retient pour l'analyse:

4 g $\alpha I (\rightarrow 1.2 \text{ g } \text{R}_2\text{O}_3 \rightarrow 0.0070 \text{ at.-g } \text{R})$ 4 g $\eta I (\rightarrow 1.0 \text{ g } \text{R}_2\text{O}_3 \rightarrow 0.0080 \text{ at.-g } \text{R}).$

On recristallise les sels:

 $\begin{array}{rll} \alpha I: & 338,3 \ g+676,6 \ g \ H_2O \rightarrow 227,8 \ g \ \alpha II \ (p.m.m. \ 356,4) \\ & \rightarrow & 68,9 \ g \ R_2O_3 \rightarrow 0,3866 \ at.-g \ R \\ \eta I: & 142,4 \ g+185,1 \ g \ H_2O \ \rightarrow & 116,5 \ g \ \eta II \ (p.m.m. \ 248,8) \\ & \rightarrow & 28,2 \ g \ R_2O_3 \rightarrow 0,2266 \ at.-g \ R \\ \end{array}$ Calcul de la composition de la solution Y₀:

Oxydes retirés: $1,2 \text{ g} (\alpha I) + 1,0 \text{ g} (\eta I) + 68,9 \text{ g} (\alpha II)$

$$+28.2 \text{ g} (\eta \text{II}) = 99.3 \text{ g} \rightarrow 0.6282 \text{ at.-g R}$$

Oxydes dans solution Y_0 :

156,5-99,3 = 57,2 g

 $1,0-0,6282 = 0,3718 \text{ at.-g R} \rightarrow 0,1859 \text{ moles } R_2O_3$

p. m. m. R_2O_3 dans solution $Y_0 = 307,7$.

Cycle Nº 1. La quantité d'oxydes à introduire doit être telle qu'on obtient la même quantité de solution S que lors du cycle 0, et des sels α I de composition identique (mais en quantité différente).

On introduit x at.-g R (= $313 \cdot x/2$ g R₂O₃), sous forme de solution D, dans la solution Y₀ afin d'obtenir, après évaporation, la solution P₁ (= solution P du cycle 1) dont le point représentatif est situé sur la droite S- α I (voir fig. 1, p. 1928).

Le p.m.m. de R₂O₃ dans la solution P₁ est

$$\mathbf{p} = \frac{57,2+313 \cdot \mathbf{x}/2}{(0,3718 + \mathbf{x})/2} = \frac{114,4+313 \cdot \mathbf{x}}{0,3718 + \mathbf{x}} \,.$$

Le point P_1 divise la droite $S-\alpha I$ en deux segments dont les longueurs relatives dépendent des at.-g R dans S et αI . L'axe horizontal est non seulement représentatif des at.-g%, mais aussi du p.m.m. des oxydes; on peut donc formuler, en appliquant la règle des points alignés:

$$\begin{split} & \frac{(p.m.m.)_{\alpha I} - p}{(p.m.m.)_{\alpha I} - (p.m.m.)_S} = \frac{(at.-g R)_S}{(at.-g R)_S + (at.-g R)_{\alpha I}} \\ & (at.-g R)_S + (at.-g R)_{\alpha I} = (at.-g R)_p = x + 0.3718 . \\ & (339.9 - p)/(339.9 - 273.8) = 0.4076/(x + 0.3718) . \end{split}$$

En calculant avec des nombres arrondis, on trouve:

 \mathbf{x} = 0,548 at.-g R \rightarrow 85,8 g R_2O_3 à introduire.

Composition du mélange P₁:

$$0.372 \text{ at.-g (sol. } Y_0) + 0.548 \text{ at.-g (sol. } D) = 0.920 \text{ at.-g } R, p.m.m. = p = 310.8$$

La cote d'eau (h) de la solution P_1 se calcule par similitude:

(h-8)/340 - 310,8) = (89,9-8)/(340 - 274) (cote d'eau de la sol. S₀: 89,9; cote d'eau des sels α : 8)

$$h = 44,2 \text{ moles } H_2O/\text{at.-g } R, \rightarrow 796 \text{ g } H_2O/\text{at.-g } R$$

Pour 0,920 at.-g R, on aura donc 732 g H₂O. Le p.m.m. de R₂O₃ étant 310,8, celui de NH₄[R-édta] est 437,5; 0,920 at.-g R correspondent donc à 403 g NH₄[R-édta]; la solution P₁, qui servira à la cristallisation des sels α I au cycle 1, devra donc peser 1135 g.

La cristallisation des différentes phases se fait comme au cycle 0. La quantité de sels obtenus et les p.m.m. des oxydes correspondants sont consignés dans les tableaux I et II. On remarque que le poids de R_2O_3 retiré sous forme de αII a diminué, comme prévu; par contre, on en obtient environ la même quantité sous forme de ηII (tableau III).

Cycle No. 2: Les valeurs numériques concernant le cycle 2 sont calculées de la même façon que pour le cycle 1:

Cycles No. 3 à 6: Afin de simplifier la marche des opérations et en présumant que les cycles vont s'équilibrer d'eux-mêmes, nous avons maintenu constantes, dans les cycles 3 à 6, les valeurs suivantes: quantité des oxydes introduits, poids de la solution P (avant la cristallisation de α I), poids de la solution X (avant la cristallisation de η I), quantité d'eau pour recristalliser α I, quantité d'eau pour recristalliser η I.

Cycle No.	g R ₂ O ₃ intr.	g Sol. P	gαl	gαI recr.	g H ₂ O pour	gαII	p.m.m. de R ₂ O ₃		
					recr.		αI	αII	
0	156,5	1185	342,3	338,3	677	227,8	339,9	356,4	
1	85,8	1135	287,4	283,4	567	184,4	337,8	356,2	
2	77,1	1094	245,7	244,7	490	157,0	338,4	355,0	
3	91	1100	300,5	299,5	600	187,5	335,7	354,3	
4	91	1100	299,1	298,1	600	190,2	337,4	354,6	
5	91	1100	313,0	312,0	600	193,4	334,3	353,1	
6	91	1100	315,0	314,0	600	194,2	340,0	353,7	

Tableau I. Cristallisation des sels NH₄[R-édta], 8H₂O

La quantité d'oxydes à introduire a été calculée d'après la quantité de η II retirée aux cycles 0 et 1 (~ 29 g) et leur p.m.m. (~ 249). En introduisant x g R_2O_3 (p.m.m. 313) à chaque cycle, on doit retirer x - 29 g R_2O_3 (p.m.m. 356) sous forme de α II. Le bilan des moles R_2O_3 introduits et sortis à chaque cycle donne

$$\frac{\mathbf{x}}{313} = \frac{\mathbf{x} - 29}{356} + \frac{29}{249} ; \ \mathbf{x} = 91 \text{ g } R_2 O_3 .$$

Le poids de la solution P est fixé à 1100 g, celui de x, à 500 g.

On présume retirer $91-29 = 62 \text{ g } \text{R}_2\text{O}_3$ sous forme de αII ; il faut 618 g H₂O pour recristalliser les sels αI . Cette quantité a été arrondie à 600 g; pour les sels ηI , on utilise 190 g H₂O.

Les tableaux I et II donnent le résumé des opérations ainsi que les p.m.m. de tous les sels obtenus. On constate que les p.m.m. de R_2O_3 des sels correspondants sont d'une constance très satisfaisante. Dans le tableau III, on trouve le bilan des opérations.

Cycle No.	g Sol. X	g भा	g ηΙ recr.	g H ₂ O pour recr.	g η11	p.m des o: yl	.m. xydes ηΠ
0	500	146,4	142,4	185	116,5	251,8	248,8
1	500	154,8	150,8	196	120,7	252,8	249,7
2	500	140,7	139,7	190	111,3	253,8	249,8
3	500	156,4	155,4	190	125,9	250,2	247,5
4	5 00	154,4	1.53,4	190	124,2	251,1	248,1
5	500	141,8	140,8	190	113,7	248,6	246,7
6	500	163,9	162,9	190	123,9	251,1	248,6

Tableau II. Cristallisation des sels NH4[R-édta], 6H2O

Nous avons effectué l'analyse complète des oxydes de départ, ainsi que des oxydes correspondant à la solution R_6 et aux sels α II et η II des cycles 0 et 6 (tableau IV).

(Les oxydes purifiés contenaient encore des traces de fer et de plomb; ces éléments s'accumulent dans la solution de roulement R. Pour analyser la solution R_{θ} , nous avons dû précipiter d'abord H_4 -édta, éliminer Pb par H_2S et précipiter les oxalates par la méthode inverse, voir ⁵).)

HELVETICA CHIMICA ACTA

	Poids des oxydes								
No.	introduits		sortis	<u>. </u>					
		sels α	sels η	total					
0	156,5	70,1	29,2	99,3					
1	85,8	57,6	30,9	88,5					
2	77,1	47,9	27,4	75,3					
3	91	56,9	30,0	86,9					
4	91	57,4	30,2	87,6					
5	91	58,6	27,6	86,2					
6	91	58,6	30,3	88,9					
	683,4	407,1	205,6	612,7					
Restent	lans les solutior	ns finales Sa		32,5					
		$S\eta$		8,1					
		R		14,9					
Total ox		668,2							
Pertes du	ies aux manipu	lations:		15,2					
				(2,2%)					

Tableau III. Bilan des opérations

On constate que le lanthane est accumulé rapidement dans la solution de roulement, qui en contient env. 25 at.-g% après 6 cycles. Il est cependant probable qu'on tend vers un équilibre entre le lanthane introduit à chaque cycle et celui sorti sous forme de sels α II. Il en est de même pour le Ce, le Pr et le Nd. Il faudra, après un certain

	Oxydes	Sol. R	sels	αII	sels $\eta \Pi$		
Elément	de départ	cycle 6	cycle ()	cycle 6	cycle 0	cycle 6	
La	5,7	24,6	4,2	6,0		$(0,3)^{a}$	
Ce	-	0,8	_	0,1	-		
Pr	0,2	0,6	0,4	0,5		-	
Nd	1,6	2,8	2,5	2,8			
Sm	15,0	11,5	28,5	26,5	-		
Gd	33,9	20,1	59,4	57,2	4,7	2,8	
ть	2,1	1,9	2,4	2,5	1,3	1,0	
Dy	6,4	7,3	2,5	2,7	8,1	9,6	
Ho	0,5	0,3			1,4	1,2	
Er	0,5	0,4		-	1,5	1,2	
Y	34,1	29,7	(0,1) ^a)	1,7	83,0	83,9	
$(R_2O_3)^{i_2})$	313,0	311,1	356,4	353,7	248,8	248,6	

Tableau IV. Résultat du fractionnement selon le procédé 1 (valeurs en at.- $g_{0}^{\circ/}$)

a) Valeurs aléatoires (précision des analyses, voir p. 1932).

b) (R₂O₃): poids moléculaire moyen des oxydes.

 $(Gd_2O_3): 361,8; (Y_2O_3): 225,84$

nombre de cycles, éliminer les impuretés qui s'accumulent dans la solution de roulement, en particulier le fer et le plomb. Le cas échéant, on pourra éliminer le lanthane sous forme de phase β^{1}).

Les sels α II contiennent env. 85 at-g% (Gd + Sm). L'yttrium est présent en faible quantité (fluorescence aux rayons X), mais le pourcentage indiqué dans le tableau IV est très incertain. L'holmium et l'erbium n'ont pas pu être décelés dans ces sels.

Les sels η II ont une teneur en yttrium supérieure à 80 at.-g%; ils ne contiennent pas de terres cériques en quantité détectable (fluorescence aux rayons X et chromatographie sur échangeurs d'ions). Les faibles traces de terres yttriques lourdes (Tm, Yb, Lu) passent dans cette fraction; bien que l'ytterbium en particulier n'ait pas pu être décelé par spectrophotométrie, on trouve par chromatographie sur échangeurs d'ions une faible zone correspondant à ces éléments.

L'effet de séparation obtenu par ce procédé en cycle est remarquable. Il ressort encore mieux si on établit le rendement (tableau V).

Elément	Sm	Gđ	Y	Er	Ho
dans phase αII dans phase ηII	∼100 _	~ 96 ~ 4	~ 1 ~ 99	~100	~100

Tableau V. Rendement du fractionnement en %

2° Fractionnement d'un mélange ne contenant que peu d'yttrium. Nous avons effectué un cycle d'orientation avec un mélange d'oxydes riches en samarium et gadolinium⁷), dont la composition est indiquée au tableau VI. Ce produit est traité d'après le procédé N° 2 (voir page 1931). Lors de l'attaque de ces oxydes, il reste un faible résidu constitué principalement par CeO₂.

89,3 g R_2O_3 (p.m.m. 343,4) \rightarrow 910 g sol. $D \rightarrow$ 218 g sels α (\rightarrow 64,2 g R_2O_3 , p.m.m. 355,4). Solution $S \rightarrow$ 152 g sol. $P \rightarrow$ 62,3 g sels α_1 (\rightarrow 17,9 g R_2O_3 , p.m.m. 342,4); solution $S \rightarrow$ 60 g sol. $T \rightarrow$ 11,7 g sels η (\rightarrow 2,9 g R_2O_3 , p.m.m. 262,6). La solution R (\sim 4 g R_2O_3 , p.m.m. 285) et les sels α_1 sont à réintroduire dans le cycle suivant.

Le tableau VI donne les résultats d'analyse des oxydes initiaux, ainsi que des sels α et η retirés.

	Ce	Pr	Nd	Sm	Gd	Tb	Dy	Но	Ēr	Y+ autres
R ₂ O ₃ initiaux	0,2	0,6	3,7	58,5	25,3	1,3	2,2	_	_	7,9
$sels \alpha \ldots \ldots$	0,1	0,9	4,4	62,8	28,1	0,6	1,4		-	1,7
sels η	-			1,0	4,4	0,9	10,2	1,7	3,8	78,0

Tableau VI. Résultat du fractionnement selon le procédé 2 (valeurs en al.-g%)

On constate que les éléments Ho et Er, non décelables avec certitude par spectrophotométrie dans le mélange initial, se trouvent dans les sels η , alors que les sels α en sont pratiquement exempts (chromatographie sur échangeurs d'ions). On a donc accumulé ces éléments avec un rendement très élevé dans une petite fraction.

⁷⁾ Nous remercions très chaleureusement la LINDSAY CHEMICAL DIVISION, AMERICAN POTASH AND CHEMICAL CORPORATION, Chicago, Ill., pour un don généreux de plusieurs kilos de ce produit.

Un tel fractionnement préalable peut être très utile lorsqu'il s'agit d'isoler, par chromatographie sur échangeurs d'ions, certains éléments mineurs contenus dans un mélange complexe.

Il est probable que des procédés en cycle analogues à ceux que nous avons décrits sont possibles avec d'autres sels que les complexes $NH_4[R-édta]$, à condition qu'on rencontre des lacunes de miscibilité dans les systèmes correspondants. Ces cas sont assez nombreux⁸). Nous espérons pouvoir revenir à cette question.

Nous remercions le Fonds National Suisse de la recherche scientifique pour l'octroi d'un subside.

SUMMARY

A cyclic process for the fractionation of the yttrium earths is described. The existence of a miscibility gap between the salts $NH_4[R'-EDTA]$, $8H_2O$ and $NH_4[R''-EDTA]$, $6H_2O$ (R' = elements of the cerium group plus Gd and Tb; R'' = elements Dy to Lu, including Y; EDTA = ethylendiamine-tetraacetate) provides an excellent separation. The method is suitable for collecting in a small fraction and with a high yield the traces of the heavy lanthanides present in a mixture containing about $80\%_0$ (Sm \pm Gd).

Laboratoire de Chimie minérale et analytique de l'Université de Lausanne

211. Sur la séparation des terres rares à l'aide de l'acide éthylènediamine-tétraacétique. X. Le système Na[La-édta] – Na[Pr-édta] – H_2O à 0°, 25° et 50°

par G. Brunisholz et E. Vescovi

(1er VIII 59)

Dans une communication antérieure¹), nous avons décrit quelques propriétés des sels Na[La-édta] et Na[Pr-édta] (édta = éthylènediamine-tétraacétate). Rappelons que le sel complexe Na[La-édta] peut cristalliser avec 9, 8, 6 et 3 molécules d'eau, tandis que le composé du praséodyme n'a été obtenu, entre 0° et 50°, qu'à l'état d'octahydrate. L'étude du système Na[La-édta]-Na[Pr-édta]-H₂O paraissait intéressante; suivant la température, on doit en effct rencontrer des lacunes de miscibilité ou une série continue de cristaux mixtes dans les phases solides.

Technique de travail. On a préparé les sels complexes par adjonction de Na₄-édta à des solutions de RCl₃ (R = terre rare) et recristallisation dans l'eau des sels obtenus; les terres rares utilisées avaient une pureté d'environ 99%. Pour les essais de solubilité, nous avons utilisé la technique habituelle²). Pour l'analyse, les prises de solution saturée (ou de corps de fond humide) sont introduites dans un ballon jaugé et diluées à volume connu. Des prises aliquotes sont éva-

⁸) On rencontre des lacunes de miscibilité même dans les systèmes des nitrates; $La(NO_3)_3$, $6H_2O$ et $Sm(NO_3)_3$, $6H_2O$ p. ex. ne possèdent, à 20°, pas le même réseau cristallin (J. P. QUINCHE, travail de doctorat en cours).

¹) G. BRUNISHOLZ, E. VESCOVI & M. LORÉTAN, Helv. 38, 1186 (1955).

²) Voir Helv. **41**, 189 (1958).