

Характерной особенностью ИК-спектров образцов исходных сульфидных минералов является наличие в них воды. Об этом свидетельствуют полосы поглощения валентных и деформационных колебаний свободных и связанных OH-групп в области 3680–3100  $\text{cm}^{-1}$  и 1800–1500  $\text{cm}^{-1}$  соответственно.

К валентным колебаниям связей M-S, присутствующим в сульфидах меди, цинка, свинца и железа, можно отнести полосы, появляющиеся в спектрах ниже 650  $\text{cm}^{-1}$ . Исходя из этого к валентным колебаниям связей Cu-S и Fe-S можно отнести полосы при 471 и 542  $\text{cm}^{-1}$  в спектре халькопирита (рис. 1), к валентным колебаниям связи Zn-S — полосу при 630  $\text{cm}^{-1}$  в спектре сфалерита (рис. 2), к валентным колебаниям связи Pb-S — полосу при 609  $\text{cm}^{-1}$  в спектре галенита (рис. 3), к валентным колебаниям связи Fe-S — полосы при 585, 515  $\text{cm}^{-1}$  в спектре пирита (рис. 4), к валентным колебаниям связи Sb-S — полосы при 543 и 467  $\text{cm}^{-1}$  в спектре антимонита (рис. 5). Указанные полосы поглощения во всех спектрах исходных минералов имеют среднюю интенсивность и достаточную структурированность. Результаты ИК-спектроскопического изучения взаимодействия, протекающего в системах сульфидный минерал—унитиол—вода, представлены на рисунках 6–16.

**Система  $\text{CuFeS}_2$ —унитиол—вода.** В ИК-спектре жидкой фазы данной системы, который показан на рисунке 6, зафиксированы полосы поглощения валентных  $\nu(\text{OH})$  при 3416  $\text{cm}^{-1}$ , деформационных  $\delta(\text{HON})$  при 1651  $\text{cm}^{-1}$ . В широкую полосу поглощения при волновом числе 741  $\text{cm}^{-1}$  вносят вклад либрационные колебания  $\nu_1$  молекул  $\text{H}_2\text{O}$ . Полоса поглощения связи S-H в спектре жидкой фазы данной системы не обнаруживается, что связано, скорее всего, с малой активностью колебаний этой связи в ИК-области [5, 6].

В результате автоматической коррекции базовой линии в диапазоне 1300–1000  $\text{cm}^{-1}$ , спектр которой представлен на рисунке 7, удается обнаружить поглощение полос валентных колебаний связей S=O в сульфогруппе унитиола. К ним отнесены полосы при 1216, 1043  $\text{cm}^{-1}$ . Таким образом, в жидкой фазе после адсорбции поверхностью халькопирита присутствует унитиол. Неструктурированность полос поглощения, обусловленных валентными колебаниями связей S=O, свидетельствует о гидратированном характере унитиола в воде.

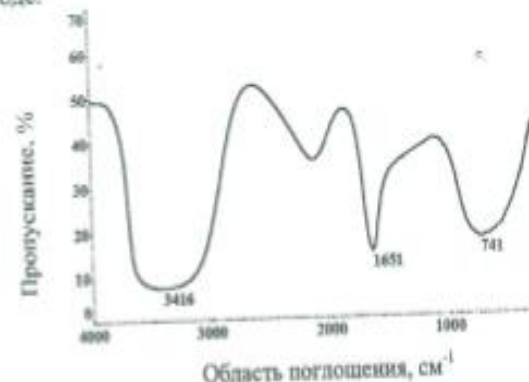


Рис. 6. ИК-спектр жидкого состояния системы  $\text{CuFeS}_2$ -унитиол-вода

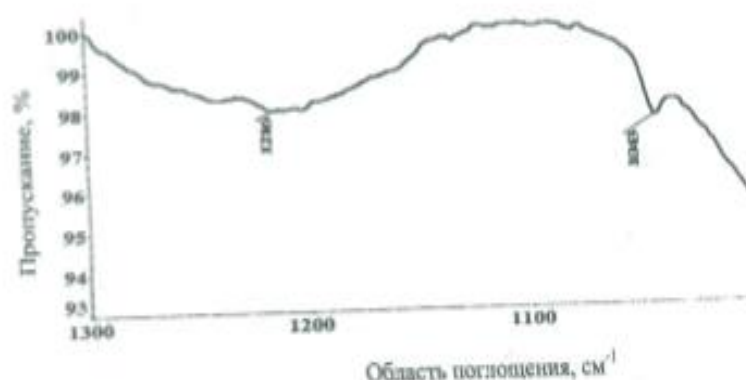


Рис. 7. ИК-спектр жидкого состояния системы  $\text{CuFeS}_2$ -унитиол-вода после автоматической коррекции базовой линии в диапазоне 1300–1000  $\text{cm}^{-1}$