[Journal of Electrochemistry](https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal)

[Volume 1](https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol1) | Issue 1

1995-02-28

Electroreduction of Holmium Ion on Iron Electrde in Molten **Cholorides**

Qiqin Yang

Guankun Liu

Yuzhi Su

Recommended Citation

Qiqin Yang, Guankun Liu, Yuzhi Su. Electroreduction of Holmium Ion on Iron Electrde in Molten Cholorides[J]. Journal of Electrochemistry, 1995 , 1(1): 44-49. DOI: 10.61558/2993-074X.1262 Available at:<https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol1/iss1/7>

This Article is brought to you for free and open access by Journal of Electrochemistry. It has been accepted for inclusion in Journal of Electrochemistry by an authorized editor of Journal of Electrochemistry.

氯化物熔体中钬离子在铁电极上的电还原[®]

苏育志^② 杨绮琴* 刘冠昆

(中山大学化学系,广州 510275)

摘要 用循环伏安、恒电位断电、电位阶跃、X射线衍射和电子探针研究了Ho(Ⅱ)在氯化物 熔体中铁电极上还原的电极过程及表面合金层的物相. Ho(■)在铁电极上还原,首先形成多种钬和 铁的金属间化合物,然后才析出金属钬,电荷转移是可逆的.测定了Ho-Fe体系四个金属间化合物的 生成自由能、Ho 在合金化阴极中的扩散系数及扩散活化能,

关键词 Ho(II)的电还原, KCI-HoCl3, Ho-Fe 合金, 生成自由能, 扩散系数

钬是原子序数为67 的中重稀土元素,能与有色金属、黑色金属形成许多合金. 钬合金具有 不少特殊性能,可用于制作磁性、磁光、磁致伸缩、超导等功能材料. 为节省钬的用量,制取表面 合金层,更利于钬合金的推广应用.熔盐电解是制取稀土金属及其合金的重要方法之一,但在 这方面对钬及其合金的研究却十分缺乏.本文研究钬离子于氯化物熔体中在铁电极上还原的 电极过程和阴极合金化,测定有关的物理化学参数.

实验 $\mathbf{1}$

Ho₂O₃(99.99%)与NH,CI(AR)在300 C下反应,转化为HoCl3. KCI(AR)在石英电解槽中 400 C下真空脱水. 升温熔融,达到预定温度,便可进行空白或加入HoCl3 的电化学测量. 所有 测量均在氩气氛下进行.

研究电极为铁或钨(纯度>99%),辅助电极为光谱纯石墨,参比电极为Ag/AgCl(10 mol%),NaCl-KCl. 所有被测电位均按文献[1],换算为相对于氯电极的数值.

用HDV-7B晶体管恒电位仪,DCD-3 低频超低频函数发生器和3086XY 函数记录仪测定循 环伏安曲线、恒电位电解断电后的电位-时间曲线、电位阶跃下的电流-时间曲线. 经校正的EU-2 热电偶置于电炉中,通过WT-722 温度调节器和KG-6A 可控硅功率单元实现温度控制.

用EDTA 络合滴定法分析熔体中HoCls 的浓度,用X 射线能谱、电子探针及X 射线衍射法 分析电极表面产物的成分及物相.

② 现在广州师范学院

① 本文1994-06-01 收到,1994-08-05 收到修改稿; 国家自然科学基金资助项目

结果和讨论 2°

第1期

2.1 循环伏安曲线

图 1a 是钨电极在820 C的KCI 熔体中的循环伏安曲线,从图可知钾的析出电位为-3.14 V. 往熔体加入HoCl3 后,测得的循环伏安曲线如图1b 所示. 在析出钾前出现一个阴极波, 起波 于-3.02 V,这是钬析出引起的.

铁电极在872 C的KCI-HoCl3 熔体中的循环伏安曲线见图2(a),5 个阴极波依次起波于 -2.63、-2.71、-2.80、-2.89、-3.01 V. 与图 1b 对比,可知最后的阴极波是析出钬引起的.

对图2a 第1 阴极波作 E~1g[(1,-1)/1]图, 得一直线(图3), 由直线斜率m, 按m=1.72 RT/ nF^[2],求得电子转移数n 为3.2.不同扫描速度下的第1 阴极波如图2b 所示,从图可见阴极峰电 位、阳极峰电位均不随扫描速度而变. 由图获得阳极峰电位与阴极峰电位之差为0.073士 0.002 V,按ΔE,=2.3 RT/nF[3]求出 n=3.1,上述结果表明还原产物可溶,电荷转移可逆. 由于n 为3,故Ho(Ⅱ)不会分步还原,而可能形成合金,且有明显的去极化作用[4].

根据Ho-Fe 相图,Ho 与Fe 共可形成Ho2Fe17、Ho6Fe23、HoFe3、HoFe2四个金属间化合物^[5]. 图 2a 前四个阴极波可能依次表征Ho₂Fe₁₇、Ho₆Fe₂₃、HoFe₃、HoFe₂的形成.

电化学

1995年

 $-46-$

图3 图 2a 第1 阴极峰的 8~1g[(l,-1)/f] Fig. 3 $E \sim \lg \left[(I_s - I) / I \right]$ of the 1st peak in Fig. 2a

图4 铁电极在一2.69 V 下电解后表面层成分的线分布 Fig. 4 – Line distribution of surface layer component of Fe electrode electrolysed at -2.69 V

C 1994-2008 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

2.2 电极产物的物相分析

由于尚缺乏Ho2Feir的X 射线衍射标准数据,今对图2a 第1 阴极波的产物,采用X 射线能谱 及电子探针方法分析物相.铁电极在KCI-HoCI,熔体中一2.69 V 下恒电位电解后,除去表面盐 份进行X 射线能谱分析. 表面层含10.3 at% Ho,89.7 at%Fe,与HoxFeir中的原子百分数(10.5 at% Ho、89.5 at% Fe)相符. 同上条件电解后铁电极表面, 用电子探针测得表面层成分的深度 分布如图4所示. 从Fe 的线分布得知表面层含27.1 wt%(11.1 at%)Ho、72.9 wt%(88.9 at%) Fe. 又从Ho 的线分布得知表面合金层的厚度约为4 µm. 上述二种方法均证实第1 阴极波的产 物为HozFerr-

铁电极在-2.74 V 下恒电位电解后,除去表面盐份,进行X 射线衍射分析,所得数据列于 表1. 可确定第2 阴极波的产物为HogFers.

由循环伏安曲线,恒电位电解产物的分析以及Ho-Fe体系相图,确定了Ho(II)在氯化物熔 体中铁电极上还原,依次形成Ho2Fe17、Ho6Fe23、HoFe3、HoFe2,最后析出钬,电荷转移是可逆的.

2.3 恒电位电解断电后的电位-时间曲线

铁电极在800 C(1 073 K)的KCI-HoCl3 熔体 -3.2 中,在-3.13 V 下恒电位电解,断电后的电位-时 间曲线如图5所示. 在-3.03、-2.92、-2.83、 -2.73、-2.68 V 出现5个台阶,依次相应于Ho、 \lesssim $HoFe₂$, HoFe₃, Ho₆Fe₂₃, Ho₂Fe₁₇, 金属间化合物台阶 的出现是电极表面沉积的Ho 向铁电极内扩散的 结果. 电位最负的台阶(第5台阶)与其余台阶之 间的电位差相应于下列电池的电动势.

 H_0 | H_0Cl_3 – KCl | H_0 ₂Fe₁₇, Fe E^o_1 H_0 | H_0Cl_3 – KCl | H_0 ₆ Fe₂₃, H_0 ₂ Fe₁₇ E_2^o $Ho|HOCl_3 - KCl|HoFe_3, Ho_6Fe_{23}$ E^o_3 $Ho|HoCl_3 - KCl|HoFe_2$, $HoFe_3$ E_4^o 相应的电池反应为

 $2Ho + 17Fe = Ho₂Fe₁₇$ 或

```
Ho+(17/2)Fe=HoFe_{17/2}(28/51)Ho + (23/51)HoFe<sub>17/2</sub> = HoFe<sub>23/6</sub>
(5/23)Ho + (18/23)HoFe<sub>23/6</sub> = HoFe<sub>3</sub>
(1/3)Ho + (2/3)HoFe<sub>3</sub> = HoFe<sub>2</sub>
```
由于反应物及产物均为固相,所以各反应的自由能变化 均为 4.Go, 对反应(1), 4.Go, 为 HoFe17/2的标准生成自由 能,即 $\Delta_i G_{m,1}^o = -3FE_1$. 求出 $\Delta_i G_{m,1}^o$,再由各反应的 $\Delta_i G_m^o$,和 E°,便可算出其余金属间化合物的生成自由能,计算结 果列于表2.

2.4 电位阶跃下的电流-时间曲线

图 6 是铁电极在812 C(1 085 K)的KCI-HoCl3 熔体 中,从静止电位阶跃到一2.69 V 时的电流-时间曲线,在 该电位下电极上能生成Ho2Fe17. 根据我们推导的公式^[6]

 $D = (Q_e M / \text{snF}A\rho)^2 / 2\tau$

即可利用图6的电流-时间曲线计算Ho 在Ho2Fe17相中扩散的扩散系数. 上式中,M、ρ为金属间 化合物的分子量、密度,x、n 为形成金属间化合物反应:xm''++xne+ym2=m1xm2y中的系数;对 Ho₂Fe₁₇, x = 2, n = 3, F 为法拉第常数, A 为电极表面积, Q, 为达到稳态时生成金属间化合物所

HoFe3

HoFe₂

 -86.3

 -68.0

需的电量, r 为到达稳态的时间;对Ho2Fe17,由图6按上式算出1 085 K 时Ho 在Ho2Fe17相中的扩 散系数为6.5×10⁻¹¹cm² · s⁻¹.

不同温度下测得Ho 在Ho2Fe17相中的扩散系数列于 表3. 用最小二乘法对扩散系数的测定值进行处理,得到 扩散系数与温度的关系式

In $D = -12.81 - 96.5 \times 10^3/RT$ 式中96.5 kJ · mol⁻¹是扩散活化能. 表3 列出计算的扩散 系数值.

在铁阴极上形成Ho-Fe 合金层必须经历如下步骤. 1) Ho(I)离子在熔体中向铁阴极表面扩散;2) Ho(I) 在阴极表面还原为Ho 原子;3)Ho 原子向生长着合金层 的阴极内扩散; 4)Ho 与Fe 反应形成合金. 形成金属间化 合物起控制作用时,电流与电位有线性关系[7],本实验 未发现此种关系. 前面已述及, 还原过程电荷转移是可 逆的,因此扩散步骤可能对电极过程起控制作用. 我们 测得Ho(I)在1071 K的KCl-HoCl₃ 熔体中的扩散系数 Fig. 6 *I-t* curve of Fe electrode (0.75 cm²) 为0.92×10⁻⁵cm² · s^{-1[8]},与Ho 原子在Ho₂Fe₁₇相中的扩 散系数(表3)相比,后者比前者少5~6个数量级.因此

in KCl-HoCl₃at 1 085 K, -2.69 V

Ho 在合金化阴极中扩散相当缓慢,这一步可能对电极过程起控制作用.

表3 Eo 在Ho2Feir中的扩散系数

		Tab. 3 Diffusion coefficients of Ho in $Ho2Fe17$			
--	--	--	--	--	--

3 结 论

1) Ho(I)在氯化物熔体中铁电极上还原时,依次生成Ho2Fe17、Ho6Fe23、HoFe3、HoFe2等金 属间化合物,最后析出钬.电荷转移是可逆的.

2) 测定1 073 K 时 HoFe17/2、HoFe23/6、HoFe3、HoFe2 的生成自由能为一101.3、一93.4、 $-86.3, -68.0 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$.

3) 在1 057~1 176 K 范围内测定了Ho 在Ho2Feir相中的扩散系数为4.7×10⁻¹¹~1.47× 10⁻¹⁰cm² · s⁻¹,扩散活化能为96.5 kJ · mol⁻¹.

 $.48.$

Electroreduction of Holmium Ion on Iron Electrode in Molten Cholorides

Yang Qiqin Liu Guankun Su Yuzhi

(Department of Chemistry, Zhongshan University Guangzhou 510275)

Abstract The cyclic voltammetry, open circuit potential-time curve after potentiostatic electrolysis, current-time curve at potential step, X-ray diffraction and electron probe microanalysis were used to investigate the electrode process of $Ho(\blacksquare)$ reduced on iron electrode in molten chlorides and the phases of surface alloy layer. The Ho-Fe alloys are formed at first, and then the metallic holmium is deposited when Ho(II) is reduced on iron electrode. The charge transfer is reversible. The free energies of formation for the four intermetallic compounds of Ho-Fe system, the diffusion coefficients and diffusion activation energy of Ho in alloyed cathode are determined.

Key words Electroreduction of Ho (II), KCI-HoCl₃, Ho-Fe alloy, Free energy of formation, Diffusion coefficient

References

- Flengas S N, Ingraham T R. Electrometive force series of metals in fused salts and activities of metal chlorides in 1 $\mathbf{1}$: 1 molar KCI-NaCl solutions. J. Electrochem. Soc., 1959, 106:714
- 2 Mamantov G, Manning D L, Dale J M. Reversible deposition of metals on solid electrodes by voltammetry with lineary varing potential. J. electroanal. Chem., 1965, 9:253
- Bard A J, Faulkner L R. Electrochemical Methods. New York: John & Sons, 1980:229 $3⁷$
- Kabanov B N, Astakhov I I, Kiseleva I G. Formation of crystalline intermetallic compounds and solid solutions in $\overline{4}$ electrochemical incorporation of metals into cathodes. Electrochim. Acta, 1979, 24:167
- 5 Massalski T B. Binary Alloy Phase Diagrams. New York: William W. Scoft, Jr. 1990;1713
- 杨绮琴,刘冠昆,蔡伟文等. 金属在其合金相中扩散系数的测定. 稀有金属, 1992, 16(1):18 $\,6\,$
- Кабанов Б Н и Др. Катодное внедрение лития в неводном растворе. Злектрохимия , 1974, 10:765 \mathcal{I}
- 杨绮琴,刘冠昆,苏育志. 钬离子、铕离子在氯化物熔体中的电还原. 广东有色金属学报,1993,3(2):105 8