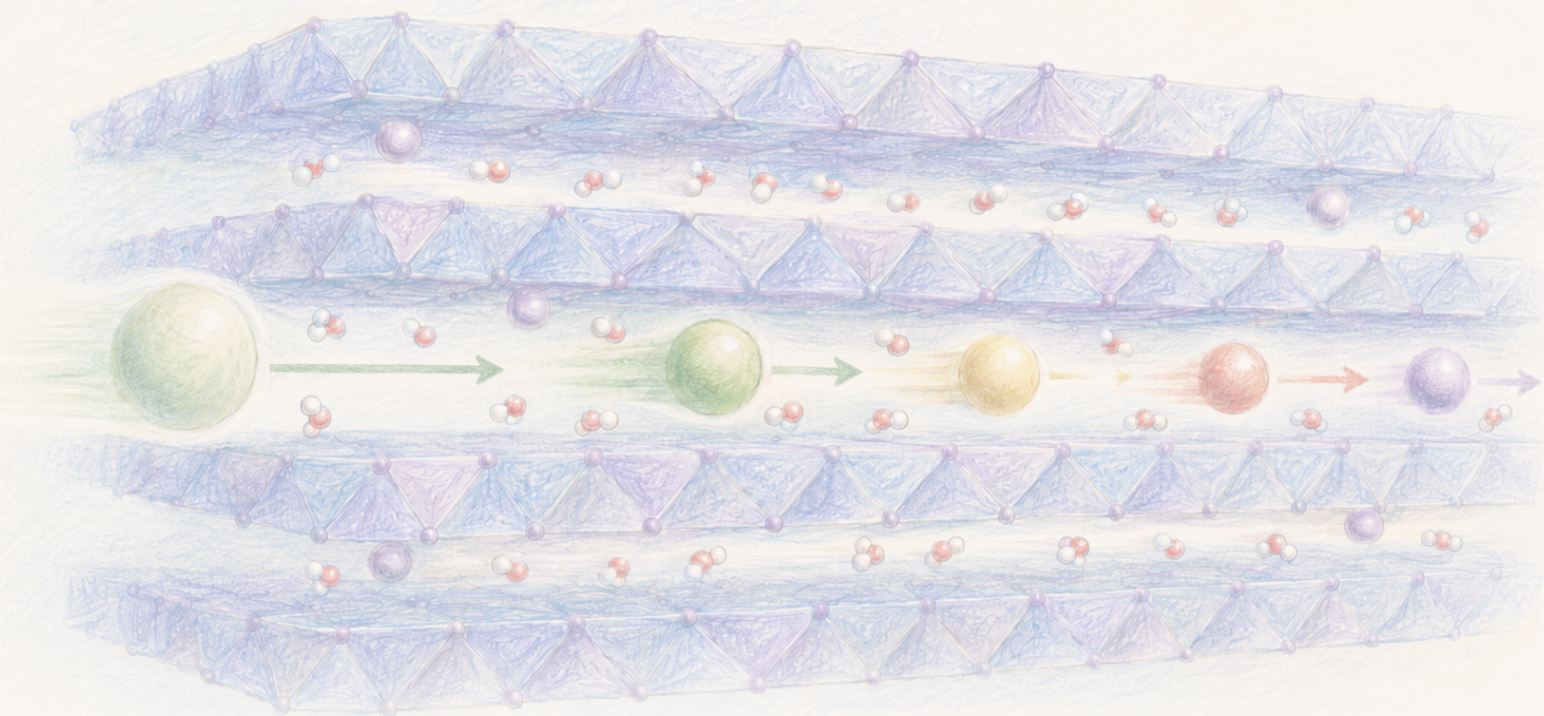




The CLEAN PAPER

WHAT THE PAPER SAYS · WHAT IT DOESN'T · WHY IT MATTERS

Usztywnienie wypełnionego wodą kanału mineralnego pomogło rozdzielać podobne jony metali ziem rzadkich

Magnez utrzymywał uwodnioną szczelinę tlenku manganu o szerokości zbliżonej do otoczki wodnej jonu lantanowca i poprawiał wzbogacenie wybranych par w testach laboratoryjnych. Zademonstrowano pracę z mililitrami roztworu i miligramami materiału; działanie przepływowe, długa trwałość cykliczna i komercyjna efektywność środowiskowa pozostają nieudowodnione.

Written by Laura Nesso · Cross-checked by Cinzia Vaglio · Edited by Michele Renda · Figures by Laura Nesso and Nova Vela · AI-assisted, human-reviewed

Paper: *Pinning angstrom-size solid ionic channels for rare-earth element separation*, Siqi Zou, Jiadong Liu, Woo Cheol Jeon, Maoyu Wang, Ronghui Wu, Yu Han, Gangbin Yan, Grant T. Hill, Xiaolin Yue, Hua Zhou, George C. Schatz & Chong Liu, *Nature Chemical Engineering* 3, 402-413 (2026) · DOI: 10.1038/s44286-026-00418-8

Usztywnienie wypełnionego wodą kanału mineralnego pomogło rozdzielać podobne jony metali ziem rzadkich

Jony metali ziem rzadkich trudno rozdzielać z tego samego powodu, dla którego z daleka trudno odróżnić rodzeństwo: różnice są rzeczywiste, ale niewielkie.

Lantanowce leżą obok siebie w układzie okresowym i zwykle tworzą jony o takim samym ładunku. Ich rozmiary zmieniają się stopniowo wzdłuż szeregu, natomiast zachowanie chemiczne pozostaje podobne. Dlatego przemysłowe oczyszczanie wymaga wielu powtarzanych etapów rozdzielania.

W nowym badaniu laboratoryjnym do problemu podeszło poprzez ograniczenie przestrzenne. Naukowcy wykorzystali ułożone warstwowo arkusze tlenku manganu, rozdzielone szczeliną wypełnioną wodą. Jon metalu ziem rzadkich zbliża się do niej otoczony cząsteczkami wody. Bez podpory arkusze mogą się rozsunąć, aby go pomieścić. Jony magnezu działały jak rozpórka: pozostając między warstwami, pomagały utrzymać wąską szczelinę. Poszczególne jony metali ziem rzadkich ponosiły wtedy różne koszty energetyczne związane z utratą części otoczki wodnej, wejściem do kanału i związaniem się z atomami tlenu w ciele stałym.

The separation trick was holding the wet gap narrow

Structure, electrochemistry and calculations support the mechanism from different angles.

UNPINNED CHANNEL

selected light lanthanides
expand the water-rich interlayer
more room changes dehydration,
coordination and binding
neighboring-pair preference
remains modest

MAGNESIUM-PINNED CHANNEL

retained Mg^{2+} helps keep
the buserite gap narrow
confinement changes dehydration,
coordination and binding
selected neighboring-pair
enrichment increases

EVIDENCE IS ASSEMBLED, NOT FILMED

• X-ray: solid structure

• electrochemistry: insertion and separation

• DFT: hydration and binding interpretation

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

Kanały nieusztywniony i usztywniony magnezem są interpretacjami mechanizmu wspartymi danymi strukturalnymi, elektrochemią i obliczeniami. Żaden pojedynczy eksperyment nie obserwował całej sekwencji molekularnej.

The Clean Paper CC BY 4.0

Dla jednej badanej pary, lantanu i neodymu, takie **usztywnienie** zwiększyło współczynnik wzbogacenia z 1,6 do **5,4**. Dla lantanu i prazeodymu wzrósł on z 1,5 do **4,2**. Współczynnik wzbogacenia

porównuje stosunek dwóch jonów po rozdzieleniu z ich stosunkiem przed rozdzieleniem. Wartość 1 oznaczałaby brak preferencji; 5,4 oznacza, że przechwycony materiał preferował neodym względem lantanu 5,4 raza silniej niż mieszanina początkowa.

Są to istotne wyniki laboratoryjne dotyczące konkretnych par. Nie dowodzą one, że można już czysto rozdzielić wszystkie metale ziem rzadkich, że wykazano działanie procesu przepływowego ani że można zastąpić ekstrakcję rozpuszczalnikową.

Najmocniejsza idea artykułu jest mniejsza niż rafineria: nie pozwolić, by mokra szczelina mineralna się otwierała.

Jon w wodzie jest większy niż nagi atom

Do metali ziem rzadkich zalicza się lantanowce oraz skand i itr. W badaniu przetestowano dwanaście dodatkowo naładowanych jonów lantanowców, od lantanu do iterbu. Cer wykluczono, ponieważ łatwo zmienia stopień utlenienia, a promieniotwórczy promet — ze względu na radioaktywność.

W wodzie jon nie przemieszcza się samotnie. Cząsteczki wody układają się wokół jego ładunku, tworząc **otoczkę hydratacyjną**. Aby wejść do wąskiego kanału i związać się z ciałem stałym, jon może być zmuszony do przeorganizowania lub utraty części tej warstwy wody. Koszt energetyczny zależy zarówno od jonu, jak i od jego otoczenia.

Wymiary podano w **angstrmach (Å)**. Jeden angstrom to jedna dziesięciomiliardowa metra ($1 \text{ Å} = 10^{-10} \text{ m}$). Średnicę pierwszych otoczek hydratacyjnych badanych lantanowców określono na około **6,6–7,1 Å**.

Naukowcy wykorzystali uwodniony warstwowy tlenek manganu zwany buzyrytem. Odległość między powtarzającymi się położeniami warstw wynosiła około **9,6–9,7 angstroma**. Sama warstwa również zajmuje jednak miejsce. Wolna, wypełniona wodą szczelina dostępna między warstwami miała jedynie około **6,8–6,9 angstroma**.

To rozróżnienie jest ważne. Odległość międzywarstwowa 9,7 angstroma nie oznacza otwartego kanału o szerokości 9,7 angstroma.

Niektóre lżejsze lantanowce powodowały rozszerzenie struktury do fazy bogatszej w wodę. Odległość między warstwami wynosiła tam około **11,2 angstroma**, a szacowana wolna szczelina — około **8,42 angstroma**. Pokrewna, węższa struktura, birnessyt, miała wolną szczelinę około **4,42 angstroma**.

The ion enters with water around it

Approximate dimensions connect hydration and confinement without making a rigid sieve.

HYDRATED ION

first water-shell diameter
6.6-7.1 angstroms
water molecules must rearrange
or partly leave during binding

PINNED FREE GAP

space between solid sheets
6.8-6.9 angstroms
from 9.6-9.7 angstrom
sheet-to-sheet spacing

EXPANDED FREE GAP

water-rich phase
about 8.42 angstroms
from about 11.2 angstrom
sheet-to-sheet spacing

MECHANISTIC COMPARISON, NOT A SIZE-ONLY FILTER

- free gap and interlayer spacing are different measurements
- hydration, coordination and binding also affect selectivity

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

Porównano przybliżoną średnicę otoczki hydratacyjnej z wolną szczeliną wypełnioną wodą, a nie nagi jon z pełną odległością między warstwami. Rozmiar jest częścią mechanizmu, ale nie całym wyjaśnieniem.

The Clean Paper CC BY 4.0

Minerał może dostosować się do jonu

Bez usztywnienia magnezem kanał nie jest sztywnym sitem: ułożone warstwowo arkusze mogą się przesuwac. W eksperymentach lżejsze jony — lantanu, prazeodymu i neodymu — sprawiały, że materiał pobierał więcej wody i otwierał się szerzej. Cięższe jony, od europu do iterbu, zwykle pozostawiały węższy kanał bez zmian. Samar znajdował się pomiędzy tymi dwiema odpowiedziami.

Autorzy nazywają pierwszą odpowiedź **grupą I**, a drugą **grupą II**. Są to etykiety opisujące reakcję tego konkretnego materiału na jony, a nie numery grup w układzie okresowym. Granica między nimi może się również zmieniać w innych warunkach eksperymentalnych.

Ta różnica strukturalna pomagała w rozdzielaniu par należących do różnych grup. W bezpośredniej wymianie jonowej podany współczynnik wzbogacenia wynosił **7,8** dla lantanu względem dysprozu, **5,7** dla prazeodymu względem dysprozu, **4,5** dla neodymu względem dysprozu i **2,6** dla neodymu względem europu.

Większość sąsiednich par była znacznie trudniejsza, ze współczynnikami wzbogacenia bliskimi 1,1. Wartość bliska 1 oznacza niewielką preferencję. Materiał łatwiej rozróżniał jony, gdy sprzyjały one różnym strukturom kanału, niż gdy znajdowały się blisko siebie w tej samej grupie odpowiedzi.

Magnez usztywnia kanał

Następnie naukowcy zastosowali **interkalację elektrochemiczną**: reakcję elektryczną wprowadzającą jony między warstwy ciała stałego. Jony magnezu pozostawały w kanale podczas wchodzenia jonów metali ziem rzadkich. Zatrzymany magnez pomagał zapobiegać rozszerzaniu się odstępu w buzyrycie.

W tej węższej, mokrej szczelinie nadchodzący uwodniony jon ma mniej miejsca. Proponowany mechanizm łączy ograniczenie przestrzenne, częściowe odwodnienie, koordynację i wiązanie. **Koordynacja** oznacza pobliskie atomy — często tlenu — które bezpośrednio otaczają jon i z nim oddziałują.

Dowody pochodzą z kilku rodzajów badań. Pomiary rentgenowskie śledziły strukturę ciała stałego. Eksperymenty elektrochemiczne mierzyły wprowadzanie jonów i rozdzielanie. **Teoria funkcjonału gęstości**, metoda obliczeń kwantowomechanicznych, służyła do porównania struktur, hydratacji i wiązania. Obliczenia pomagają interpretować mechanizm; nie są bezpośrednim filmem pokazującym ruch pojedynczego jonu przez kanał.

Mechanizm nie sprowadza się też do zasady „mniejsze jony przechodzą, większe się zatrzymują”. Znaczenie mają otoczka wodna, reakcja warstw, koszt odwodnienia oraz sposób koordynacji jonu z ciałem stałym.

Usztywnienie poprawiło rozdzielanie wybranych sąsiednich par

Największa wyróżniona zmiana dotyczyła lantanu i neodymu: wzbogacenie wzrosło z **1,6 +/- 0,1** bez usztywnienia do **5,4 +/- 0,1** przy usztywnieniu magnezem. Dla lantanu względem prazeodymu wzrosło z **1,5 +/- 0,1** do **4,2 +/- 0,1**. Dla neodymu względem samaru — z **1,6 +/- 0,1** do **2,9 +/- 0,1**.

Pinning changes pair-specific enrichment

Three laboratory protocols compared for each 1:1 lanthanide mixture



Enrichment factor is not purity or recovery.

Points are means; whiskers show $\pm$ s.d. ($n = 3$). Conditions are comparisons, not sequential stages.

Każdy wiersz porównuje trzy odrębne protokoły laboratoryjne, a nie kolejne etapy jednego procesu. Współczynnik 1 oznacza brak preferencji; wyższe wartości wskazują silniejsze wzbogacenie właściwe dla danej pary. Punkty przedstawiają średnie, a wąsy — $\pm$ odchylenie standardowe ($n = 3$).

The Clean Paper CC BY 4.0

Przy pH 2 wartość dla lantanu i neodymu wynosiła **5,6 $\pm$ 0,2**. Pięciokrotne zwiększenie szybkości elektrycznej, z 0,1C do 0,5C, obniżyło ją z **5,4 $\pm$ 0,1** do **4,3 $\pm$ 0,4**. Współczynnik C porównuje przyłożony prąd elektryczny z pojemnością materiału. Wyższa szybkość daje jonom i ciału stałemu mniej czasu na reakcję.

Żadna pojedyncza wartość nie opisuje materiału uniwersalnie. Wzbogacenie zależy od pary, struktury ciała stałego, kwasowości i szybkości pracy.

Materiał poddano również próbie w obecności dużej ilości jonów innych niż metale ziem rzadkich. Mieszaniny początkowe zawierały jeden jon metalu ziem rzadkich na każde 1000 jonów konkurencyjnych. Podane wartości selektywności wynosiły około **1200** względem sodu, **6500** względem wapnia i **1700** względem magnezu.

Jest to użyteczny dowód, że w tych warunkach laboratoryjnych powszechne jony nie muszą automatycznie zdominować procesu rozdzielania. Nie jest to jednak test pełnego roztworu pochodzącego z rudy, zawierającego wszystkie metale, kwasy i zanieczyszczenia.

Wzbogacenie, współczynnik rozdziału, czystość, stopień usunięcia i odzysk to różne wyniki

W artykule występuje kilka miar wydajności i nie można ich stosować zamiennie.

Współczynnik wzbogacenia porównuje stosunek dwóch jonów po rozdzieleniu z ich stosunkiem przed rozdzieleniem. Wartość 5,4 oznacza, że przechwycony materiał preferował jeden składnik danej pary 5,4 raza silniej niż mieszanina początkowa.

Współczynnik rozdziału uwzględnia również to, co pozostaje w cieczy: porównuje ilość każdego przechwyconego jonu z ilością nieprzechwyconą, a następnie zestawia te dwa bilanse. Może więc rosnąć wraz z usuwaniem większej ilości materiału, nawet jeśli współczynnik wzbogacenia zachowuje się inaczej.

Czystość to udział wybranego jonu w odzyskanej frakcji. W demonstracjach dwuetapowych uzyskano około **97,0% czystości neodymu** i **92,3% czystości dysprozu** w określonych ścieżkach procesu.

Stopień usunięcia to część usunięta z roztworu początkowego. Osiem kolejnych porcji po 10 miligramów proszku usunęło **72% dysprozu** w teście neodym–dysproz i dało skumulowany współczynnik rozdziału 10,8.

Odzysk określa, jaka część przechwyconego jonu może zostać później uwolniona. Odwrotna wymiana jonowa odzyskała **80%** w jednej operacji neodym–dysproz. Usuwanie elektrochemiczne odzyskało **89%** w operacji lantan–neodym.

Odzysk pokazuje odwracalność. Nie ustala, ile razy można ponownie wykorzystać elektrodę bez utraty wydajności.

Four strong numbers, four different denominators

These evidence cards come from different experiments; they are not process steps.

ENRICHMENT

La-Nd
5.4 +/- 0.1
captured ratio divided
by starting ratio

PURITY

neodymium
about 97.0%
target share in a
recovered fraction

DEPLETION

dysprosium
72%
share removed from
the starting solution

RECOVERY

La-Nd operation
89%
share of captured
rare-earth ions released

A LARGE VALUE IN ONE CARD CANNOT REPLACE THE OTHERS

- high depletion can coexist with low purity
- one recovery operation does not establish cycle life

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

Cztery podane wskaźniki mają różne mianowniki i pochodzą z różnych eksperymentów. Są kartami dowodów, a nie kolejnymi etapami jednego procesu.

The Clean Paper CC BY 4.0

Dlaczego dwa imponujące odsetki mogą znaczyć coś innego?

Założmy, że proces usuwa 90% jednego jonu z cieczy początkowej. To wysoki stopień usunięcia. Jeżeli razem z nim przechodzi wiele niepożądanych jonów, odzyskany materiał może nadal mieć niską czystość. I odwrotnie: bardzo czysta mała frakcja może oznaczać słaby odzysk, jeżeli większość celu pozostała w roztworze. Ocena procesu wymaga wszystkich tych bilansów, a nie tylko największej liczby.

Zademonstrowany układ nadal jest eksperymentem zlewowym

Elektrochemiczne testy ukierunkowane na skalowanie rozpoczynano od **5 mililitrów** roztworu zawierającego po 25 milimoli na litr każdego jonu. Elektrody zawierały około **25–40 miligramów** materiału aktywnego.

Jedna elektroda usunęła około 40% neodymu. Trzy elektrody użyte szeregowo osiągnęły około **90% usunięcia** i skumulowany współczynnik rozdziału **16,6 +/- 0,4**. W zależności od szybkości pracy reakcje trwały od **200 minut do 13 godzin**.

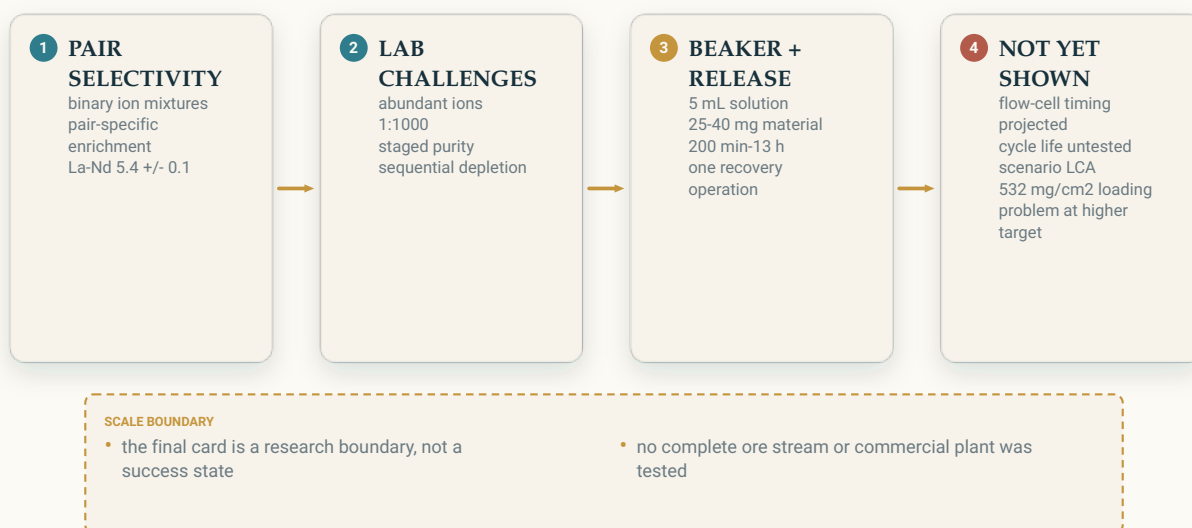
Te wymiary i czasy należą do głównej opowieści, ponieważ wyznaczają zakres tego, co rzeczywiście zademonstrowano.

Suplement wskazuje również ograniczenie transferu masy. Dla zlewki o wyższym stężeniu oszacowano, że osiągnięcie 50% całkowitego usunięcia wymagałoby **elektrody o masie 266 miligramów**, czyli **532 miligramów materiału aktywnego na centymetr kwadratowy**. Umieszczenie takiej ilości materiału na małej elektrodzie utrudniłoby rozpuszczonym jonom dotarcie do całej jej objętości. Dlatego w eksperymencie zlewowym autorzy zastosowali bardziej rozcieńczony roztwór.

Hipotetyczna cela przepływowa pojawia się wyłącznie jako prognoza. Dla założonej celi o objętości 1,25 mililitra z elektrodą 5 na 5 centymetrów suplement szacuje około **20 minut przy 1C** lub **40 minut przy 0,5C** do uzyskania około 90% usunięcia. Nie przedstawiono eksperymentu z taką celą przepływową.

The evidence ladder ends before a refinery

Demonstrated laboratory work stays separate from projected operation and scenario modeling.



Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

Drabina kończy się na granicy: istnieją dowody z badań par i etapowych eksperymentów laboratoryjnych, natomiast czasy pracy przepływowej i wpływ środowiskowy pozostają prognozami lub wynikami scenariuszy, a nie demonstracją w skali zakładu.

The Clean Paper CC BY 4.0

Porównanie środowiskowe jest scenariuszem, a nie wynikiem z instalacji

Uzupełniająca ocena cyklu życia porównuje etapy rozdzielania kończące się tlenkami metali ziem rzadkich i podaje nakłady na **1 kilogram tlenku neodymu**.

Nie obejmuje wydobycia, wstępnego przetwarzania rudy ani pełnego komercyjnego łańcucha rafinacji. Proces laboratoryjny odwzorowano za pomocą założeń zestawionych z wielu źródeł. Trwałość elektrod wynosząca **10, 20 i 100 cykli** to wartości scenariuszowe i analizy wrażliwości, a nie trwałość zmierzona w tym badaniu. Model zakłada, że roztwór magnezu do odzysku można ponownie wykorzystywać, dopóki jego stężenie nie zmieni się o 10%, przyjmuje **95% recyklingu wody** oraz uwzględnia kalcynację w temperaturze 450–600 stopni Celsjusza przez dwie godziny, mimo że kalcynacji nie zademonstrowano eksperymentalnie w tym badaniu.

Ocena cyklu życia rozlicza obciążenia środowiskowe w określonych granicach systemu. Jej odpowiedź jest tylko tak szeroka jak te granice i tak wiarygodna jak dane inwentarzowe oraz założenia dotyczące skali.

Analiza może wskazać, gdzie znaczenie mają energia, materiały i ponowne użycie. Nie może udowodnić, że wersja komercyjna miałaby mniejszy wpływ na środowisko niż przemysłowa ekstrakcja rozpuszczalnikowa.

Mechanizm, platforma i długa droga inżynierska

Artykuł pokazuje, że można celowo kontrolować odstęp i środowisko chemiczne uwodnionego warstwowego ciała stałego, aby poprawić rozdzielanie wybranych lantanowców. Usztywnienie magnezem nie tylko dodało kolejne miejsce wiązania chemicznego: ograniczyło strukturę, przez którą musiały przemieszczać się jony otoczone wodą.

Wynik ten otwiera praktyczne pytania. Czy wydajność przetrwa kontakt z rzeczywistymi mieszaninami pochodzącymi z rud? Czy można wytwarzać elektrody o użytecznej gęstości upakowania materiału? Jak stabilny jest tlenek manganu po wielu cyklach wprowadzania i uwalniania jonów? Czy ciągła celda może utrzymać selektywność, przepustowość i bilans wodny? Jak wyglądałoby porównanie środowiskowe przy użyciu zmierzonych danych z instalacji pilotażowej?

Eksperyment nie odpowiada na te pytania. Sprawia, że stają się one bardziej konkretne.

Osiągnięciem nie jest gotowa rafineria metali ziem rzadkich. Jest nim dowód, że kilka angstromów kontrolowanej, wypełnionej wodą przestrzeni może zmienić trudny proces rozdzielania.

Zwięzłe podsumowanie

Naukowcy użyli uwodnionego warstwowego tlenku manganu do rozdzielania wybranych par jonów lantanowców w wodzie. Wolna szczelina materiału miała około 6,8–6,9 angstroma, czyli wartość zbliżoną do podanej średnicy 6,6–7,1 angstroma pierwszych otoczek hydratacyjnych jonów. Zatrzymany magnez pomagał usztywnić kanał i poprawiał wzbogacenie właściwe dla poszczególnych par, między innymi dla lantanu i neodymu z 1,6 do 5,4 oraz dla lantanu i prazeodymu z 1,5 do 4,2. W badaniu przedstawiono również próby w obecności dużej ilości innych jonów, etapowe wyniki czystości, sekwencyjne usuwanie oraz operacje odzysku. Zademonstrowana skala pozostała na poziomie zlewek z 5 mililitrami roztworu, 25–40 miligramami materiału aktywnego i czasami reakcji od 200 minut do 13 godzin. Czasy dla celi przepływowej były prognozowane, wielokrotnego użycia przez wiele cykli nie przetestowano, a porównanie cyklu życia zależało od założeń laboratoryjnych. Artykuł wspiera mechanizm ograniczenia przestrzennego i platformę laboratoryjną, a nie przemysłowy zamiennik ekstrakcji rozpuszczalnikowej.

Kontrola bez upiększeń

Co pokazuje artykuł: Utrzymanie uwodnionej szczeliny tlenku manganu o szerokości około 6,8–6,9 angstroma za pomocą zatrzymanego magnezu zmieniło rozdzielanie wybranych par lantanowców. Pomiary strukturalne, elektrochemia i obliczenia wspierają mechanizm obejmujący ograniczenie przestrzenne, odwodnienie, koordynację i wiązanie.

Co działało najlepiej: W określonych warunkach wzbogacenie lantanu i neodymu osiągnęło 5,4 +/- 0,1, a lantanu i prazeodymu — 4,2 +/- 0,1. Wartości dla innych par były odmienne. Oddzielne eksperymenty wykazały czystość, usuwanie i odzysk, ale wskaźniki te mają różne mianowniki.

Czego artykuł nie pokazuje: Uniwersalnego separatora wszystkich metali ziem rzadkich; działania z pełnym strumieniem pochodzącym z rudy; zademonstrowanej ciągłej celi przepływowej; trwałych elektrod działających przez wiele cykli; zastąpienia ekstrakcji rozpuszczalnikowej; ani dowiedzionej przewagi środowiskowej w skali komercyjnej.

Główne ograniczenia skali: Zademonstrowane testy wykorzystywały 5 mililitrów roztworu, około 25–40 miligramów materiału aktywnego i trwały od 200 minut do 13 godzin. Cel dla wyższego stężenia ujawnił problem obciążenia rzędu 532 miligramów na centymetr kwadratowy. Czasy przepływu ekstrapolowano. Trwałość elektrod i główne założenia dotyczące recyklingu w ocenie cyklu życia nie zostały zmierzone.

Jak duże zaufanie powinien mieć ogólny czytelnik? Wysokie wobec podanych pomiarów laboratoryjnych dla wymienionych par i warunków. Umiarkowane wobec proponowanej interpretacji molekularnej, ponieważ łączy ona bezpośrednie dane strukturalne i elektrochemiczne z obliczeniami. Niskie wobec przewidywania na podstawie obecnych danych przemysłowej przepustowości, trwałości lub wpływu środowiskowego.

Źródła

Zou et al., Pinning angstrom-size solid ionic channels for rare-earth element separation, Nature Chemical Engineering 3, 402-413 (2026)

<https://doi.org/10.1038/s44286-026-00418-8>