

مقاله پژوهش

قابلیت کربن پوست پرقال در حذف رنگزای مستقیم مشکی ۲۲ از محیط های آبی

حمید غلامی^۱، میترا غلامی^۲، عبدالجید قلیزاده^{*}^۳، ایوب رستگار^۴

^۱ کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۲ دانشیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۳ کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت محیط، مریم گروه مهندسی بهداشت دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران

^۴ کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت محیط، مریم گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار، سبزوار، ایران

*تویینده مسئول: بجنورد، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، دانشکده بهداشت، گروه مهندسی بهداشت محیط

پست الکترونیک: gholizadeh_eng@yahoo.com

وصول: ۱۳۹۱/۲/۱۲ | اصلاح: ۱۳۹۱/۳/۱۸ | پذیرش: ۱۳۹۱/۳/۱۸

چکیده

زمینه و هدف: تصفیه پسابهای صنایع نساجی بدلیل دارا بودن رنگ و آلودگی زیاد از دخاغه‌های مهم کارشناسان بهداشت محیط است. جذب به عنوان روش موثری در تصفیه پسابهای رنگی مطرح است. لذا هدف این تحقیق بررسی قابلیت حاذب ارزان و در دسترس خاکستر پوست پرقال در تصفیه‌ی محلول رنگ مشکی مستقیم ۲۲ است.

مواد و روش کار: در این پژوهش، خاکستر پوست پرقال در شرایط آزمایشگاهی تهیه گردید. حذف رنگ مشکی مستقیم ۲۲ از محلول آبی در یک سیستم بسته توسط این جاذب با بررسی تاثیر پارامترهای زمان تماس، pH ، غلظت اولیه محلول رنگی و اثر مقدار جاذب بررسی شد. اندازه گیری‌ها توسط اسپکتروفوتومتر UV-Visible و در طول موج ۵۸۵/۵ نانومتر انجام شد. نهایتاً اتالیز ایزووترم و سینتیک جذب انجام شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد کارایی خاکستر پوست پرقال برای حذف رنگ انتخابی بالا بوده و تعادل سریع در طی ۹۰ دقیقه بدست آمد. در $pH=2$ حداقل حذف رنگ (۹۵/۰٪) مشاهده شد. کارایی جذب با افزایش غلظت اولیه رنگ و کاهش دوز جاذب کاهش یافت. مطالعات ایزووترم نشان دهنده جذب چند لایه ای رنگ روی کربن پوست پرقال و انتظامی با مدل فروندیج انجام شد. مدل‌های سینتیک نیز بیانگر همبستگی فرایند جذب با مدل شبیه درجه دوم بود.

نتیجه گیری: pH با تأثیر بر سطح سلول‌ها، واکنش‌های فیزیکی-شیمیایی و مکانهای جذب، بر مکانیسم جذب تاثیرگذار است. در غلظت‌های کم محلول رنگی، مکانهای جذب، رنگ را راحت تر جذب کرده، اما در غلظت‌های بالاتر بونهای رنگی می‌باشند به مکانهای درونی تر نفوذ کنند. با توجه به نتایج، کربن پوست پرقال بعنوان یک دوربریز کشاورزی، دارای کارایی مناسب برای حذف رنگزای مشکی مستقیم ۲۲ می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: جذب، رنگ مشکی مستقیم ۲۲، خاکستر پوست پرقال

وارد محیط زیست می‌گردد [۱,۲]. رنگزاهای و پیگمان‌های شیمیایی و طبیعی زیادی نظری رنگزای مستقیم به منظور رنگرزی در صنایع نساجی مورد استفاده قرار می‌گیرند [۳]. رنگزاهای مستقیم دارای گروه سولفونات در ساختار خود بوده و جزو رنگزاهای آنیونیک محسوب می‌شود. از این رنگزا عموماً برای رنگرزی کالاهای سلولزی استفاده

مقدمه

امروزه صنعت نساجی درجهان و در کشور ما به شدت گسترش یافته است و با مصرف هزاران نوع مواد شیمیایی رنگزا، حدود ده هزار رنگ مختلف با تولید جهانی سالیانه بیش از ۷۰۰ هزار تن رنگ تولید می‌کنند. از این مقدار حدود ۱۰-۱۵٪ از طریق پساب صنایع نساجی و رنگرزی

رسد. در سال های اخیر جاذب های مختلفی جهت حذف مواد رنگرا از پساب های رنگی مورد بررسی قرار گرفته اند. ماده اولیه این جاذب ها ممکن است جلبک، باکتری، قارچ، لجن تولیدی فرایند تصفیه‌ی فاضلاب، محصولات فرعی فرایند تخمیر در صنایع و یا پسماندهای محصولات کشاورزی باشد. مطالعات زیادی درباره معرفی جاذبهای در دسترس انجام شده است و جاذب های زیادی برای حذف مواد رنگی از پساب ها بکار گرفته شده اند از جمله این موارد می‌توان به پوست موز [۱۴]، شلتوك برنج [۱۵]، لجن فعال خشک شده [۱۶]، لجن صنایع کاغذ [۱۷]، چیتوزان [۱۸] و غیره اشاره کرد.

پوست پرتقال نیز یکی از زائدات کشاورزی است که به وفور در کشور ما تولید می‌گردد. از سوی دیگر با توجه به مطالعات صورت گرفته، ۷۲٪ وزنی پرتقال را آب تشکیل داده و ۸۲٪ وزن پوست خشک شده‌ی پرتقال را کربوهیدرات‌تشکیل می‌دهد، لذا به نظر می‌رسد این ماده نیز می‌تواند به عنوان یک جاذب مورد استفاده قرار گیرد [۱۹]. بنابراین هدف از مطالعه حاضر، بررسی قابلیت کردن پوست پرتقال به عنوان یک جاذب بومی و در دسترس در حذف رنگرای مستقیم مشکی ۲۲ از محیط های آبی در یک سیستم ناپیوسته است و تاثیر فاکتورهای مختلف نظیر زمان تماس، pH اولیه، غلظت اولیه آلانیند و دوز جاذب روی میزان جذب مطالعه گردید. سینتیک جذب با استفاده از معادلات شبیه درجه اول و شبیه درجه دوم تحلیل گردید. همچنین مدل های جذب لانگموبر و فروندلیج برای آنالیز معادله جذب استفاده شد.

روش کار

مطالعه حاضر یک مطالعه تجربی-کاربردی بوده که جمعیت مورد مطالعه، فاضلاب سنتیک ساخته شده در محیط آزمایشگاه است. روند انجام آن به صورت ذیل بوده است:

پوست پرتقال بدست آمده از مراکز فروش میوه، ابتدا برای زدودن آلودگی های احتمالی شسته شده، سپس خرد شده و داخل فور در دمای 105°C قرار گرفت. به منظور دستیابی به کربن پوست های خشک شده به مدت یک ساعت در دمای 55°C درون کوره گذاشته شد. خاکستر به دست آمده در دمای محیط سرد شده، سپس توسط

می شود [۴]. در کنار توسعه صنعت رنگرزی، حجم بالایی از فاضلاب حاوی رنگ نیز تولید می‌گردد [۵]. تخلیه‌ی پساب های تصفیه نشده و یا با تصفیه‌ی ناکافی حاوی مواد رنگرا می‌تواند باعث اختلالاتی در محیط زیست شود. این رنگها عموماً با فیبرهای نساجی نظیر کتان پیوند کوالانسی برقرار می‌کنند و به دلیل قابلیت تجزیه‌ی پذیری کم و استفاده گسترشده از این آنها، سبب تاثیراتی بر فرایند های متداول تصفیه‌پساب صنایع نساجی در چند دهه اخیر شده است [۶,۷]. امروزه تخلیه‌پساب این صنایع به آب‌های طبیعی باعث مشکلات جدی شده است. این ترکیبات رنگی برای زندگی آبیزیان سمی بوده و باعث بد منظره‌گی محیط زیست می‌گردد [۳,۸]. حضور آلانیندهای رنگی حتی در مقادیر کمتر از یک میلی گرم در لیتر از نظر ظاهری قابل رویت و مهم می‌باشند [۹]. لذا حذف آنها از محیط های آبی ضرورت می‌یابد. روش های شیمیایی و فیزیکی زیادی نظیر انعقاد شیمیایی، اکسیداسیون، جداسازی غشایی و روش های متداول بیولوژیکی برای حذف مواد رنگرا از پساب صنایع نساجی مورد بررسی قرار گرفته اند. هرچند این روش های بیولوژیکی و شیمیایی روش های موثری در حذف مواد رنگرا می‌باشند اما نیازمند تجهیزات و انرژی زیادی بوده، یا فاقد توجیه اقتصادی می‌باشند و اغلب باعث تولید محصولات جانبی نامطلوبی می‌گردد [۱۰].

امروزه فرایند جذب سطحی به عنوان گزینه‌ای جهت حذف بهینه‌ی مواد رنگرا در محلول های آبی مطرح است. این روش توانایی حذف ترکیبات آلی و غیر آلی نظیر فلزات، مواد رنگزا و ترکیبات تولید کننده‌ی بو را دارا می‌باشند [۱۱]. در حال حاضر متداول‌ترین جاذب در حذف مواد رنگزا کربن فعال می‌باشد. کربن فعال تجاری که به صورت پودری (PAC) یا گرانوله (GAC) به بازار عرضه می‌شود، عمدتاً از مواد طبیعی نظیر پوست نارگیل بدست می‌آید. این ماده دارای ظرفیت بالای جذب و درجه‌ی بالایی از واکنش سطحی می‌باشد [۱۲]. با این حال، بدلیل بومی نبودن مواد اولیه آن، کربن فعال نسبتاً گران قیمت بوده، هزینه‌ی راهبری بالایی داشته و احیای آن همراه با مشکلات فراوانی می‌باشد [۱۳]. لذا نیاز به جاذب های در دسترس و با هزینه‌ی کمتر ضروری به نظر می‌

موج ۵۸۵/۵ نانومتر تعیین شد. قبل از این که محلول توسط این روش خوانده شود، محلول را رقیق نموده تا در

آسیاب به صورت پودر در آمده و تا زمان استفاده در دسیکاتور نگهداری گردید.

شکل ۱: مشخصات رنگزای مصرفی [۲۱]

نام رنگزا	وزن مولکولی(گرم بر مول)
Direct Black 22	۱۰۸۳.۹۶۹۶۹
۵۸۵/۵	طول موج(nm)
C ₄₄ H ₃₂ N ₁₃ Na ₃ O ₁₁ S ₃	فرمول شیمیایی
	ساختار شیمیایی

محدوده ۰/۱ تا ۰/۰ جذب دستگاهی قرار گیرد. دیگر پارامتر مورد بررسی در این مطالعه شامل تعیین pH بهینه محلول (۱۱، ۹، ۷، ۵ و ۲) به منظور دستیابی به حداکثر ظرفیت جذب بود که با افزودن اسید کلریدریک و هیدروکسید سدیم ۰/۱ نرمال انجام شد، سپس ظرفیت جاذب در غلظتها (۵، ۱۰، ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم بر لیتر در pH و زمان بهینه شده در مرحله اول مشخص گردید. ظرفیت جذب از اختلاف غلظت رنگ در ابتدای آزمایش و انتهای آزمایشات به طریق زیر تعیین شد [۲۲].

$$(1) \quad q = \frac{(C_0 - C_t)V}{M}$$

در نهایت چندین آزمایش تعادلی (ایزوترم) با جرم های مختلفی از خاکستر پوست پرتقال (۰/۱۶، ۰/۱۶، ۰/۲۲، ۰/۲۸، ۰/۳۴ و ۰/۴ گرم) انجام شد. جرمها وزن شده، وارد محلول گردیده و به هم زده شد. در مدت زمان بهینه بدست آمده در مرحله قبل محلول از روی شیکر برداشته شده و غلظت رنگ آن به طریق گفته شده در فوق تعیین گردید. جهت رسم نمودارها و تجزیه تحلیل آنها نیز از نرم افزار Microsoft Office Excel استفاده شد.

رنگزای مستقیم استفاده شده در این تحقیق از شرکت تجاری مربوطه (سیبا) خریداری شد. مشخصات رنگ مورد نظر در شکل ۱ داده شده است. محلول مادر (استوک) با حل کردن رنگ مشکی ۲۲ داخل ۱ لیتر آب با غلظت ۱۰۰۰ میلی گرم در لیتر تهیه شد. غلظت های مورد نیاز محلول های مورد استفاده در آزمایشات با رقیق سازی محلول مادر ساخته شدند. سپس جهت اندازه گیری غلظت ماده رنگزا، بالاترین غلظت محاسبه شده ای محلول رنگ مشکی ۲۲ توسط اسپکتروفوتومتر ۵۸۵/۵ nm به دست آمد [۲۰].

به منظور انجام آزمایشات، ابتدا مقادیر مشخصی (۰/۴ گرم) از خاکستر تهیه شده را وزن نموده، داخل اrlen ماير ۱۰۰ میلی لیتر ریخته و ۵۰ میلی لیتر از محلول رنگی افروده شد. متعاقباً محلول مورد نظر روی شیکر با دور چرخش ۱۵۰ دور در دقیقه و در دمای اتاق در مدت زمان ۴ ساعت (۰، ۱۵، ۳۰، ۶۰، ۹۰ و ۲۴۰ دقیقه) به هم زده شد. در زمانهای تعیین شده سوسپانسیون ها از روی شیکر برداشت شده و جاذب را توسط دستگاه سانتریفیوژ جدا نموده و غلظت رنگ باقی مانده در محلول توسط دستگاه اسپکتروفوتومتری UV-Visible در طول

است. در نمودار ۳ تاثیر غلظت جاذب در حذف محلول رنگ مشکی ۲۲ را در غلظت ثابت ۱۰ میلی گرم در لیتر می‌توان مشاهده نمود. نتایج نشان می‌دهد با افزایش دوز جاذب بازده حذف محلول رنگ مشکی مستقیم ۲۲ افزایش می‌یابد، به طوری که در غلظت ۱/۰ میلی گرم در لیتر ۸۷/۱٪ حذف مشاهده شد و با افزایش دوز جاذب به ۱ گرم در لیتر این میزان به ۹۵/۲٪ افزایش یافت. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت با افزایش دوز جاذب سطح تماس جاذب و رنگزا افزایش یافته و درنتیجه بازده حذف افزایش می‌یابد.

ایجاد ارتباط مناسب برای منحنی تعادل و بهینه نمودن طراحی یک سیستم جذب سطحی برای حذف ترکیب رنگی بسیار مهم است. ایزووترمهای جذب تعادلی با رسم غلظت رنگ در فاز جامد در مقابل غلظت این ترکیب در فاز محلول بیان می‌گردد. معادلات ایزووترم در این تحقیق بر مبنای ایزووترم های فروندلیچ و لانگمیر تشریح شده است:

ایزووترم فروندلیچ با فرض یک سطح ناهمگن با توزیع غیر یکنواختی از گرمایی جذب در روی سطح به دست می‌آید [۲۳].

شکل خطی معادله فروندلیچ به صورت زیر است:

$$\log(q_e) = \log(K_f) + \frac{1}{n} \log(C_e) \quad (۲)$$

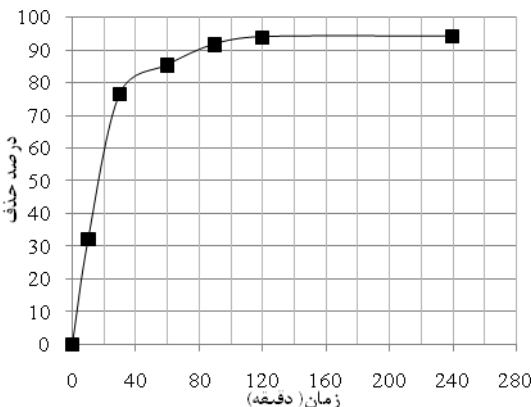
که در آن K_f ظرفیت جذب در غلظت واحد، n شدت جذب سطحی، C_e غلظت تعادلی بر حسب mg/L و q_e مقدار رنگزای جذب شده در حالت تعادل بر حسب mg/g است. از نمودار خطی $\log(q_e)$ در مقابل $\log(C_e)$ (۲) می‌توانند تعیین شوند $1/n$ بیانگر نوع فرایند است که اگر نامطلوب $= 1/n$ باشد برگشت ناپذیر، $1 < 1/n < 0$ مطلوب و اگر $> 1/n$ نامطلوب است. همچنین مدل جذب لانگمیر بیانگر جذب تک لایه، یکنواخت و حذف اثرات متقابل مولکول های جذب شده میباشد [۲۲].

یافته ها

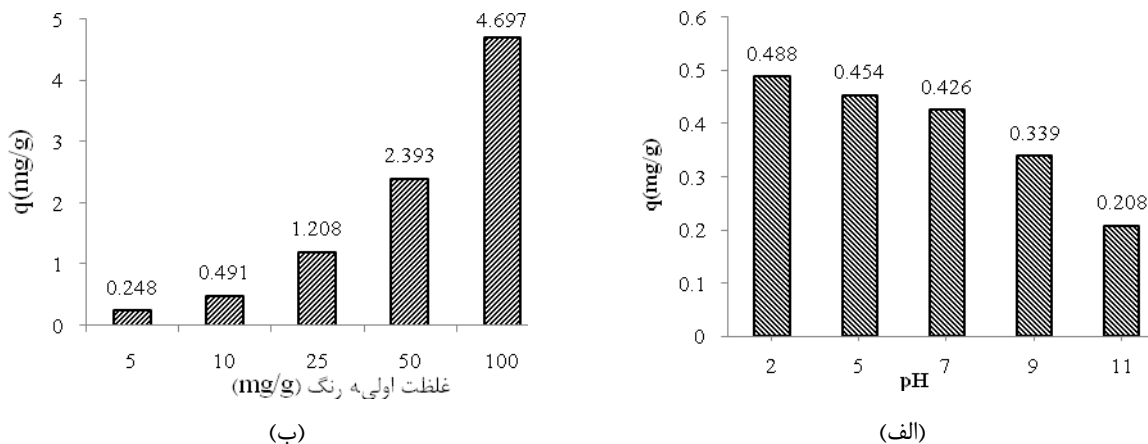
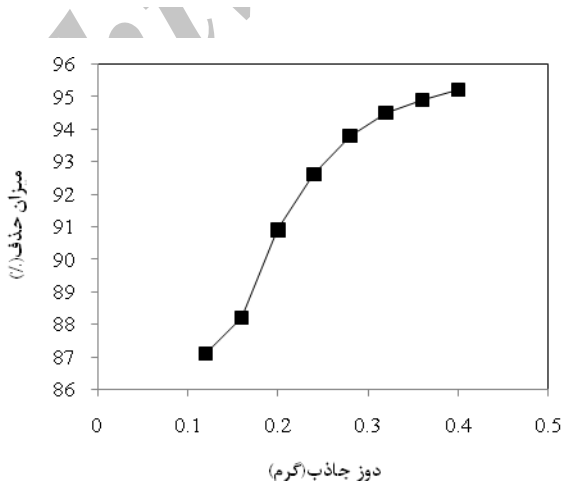
برای به دست آوردن زمان بهینه ی جذب، با ثابت در نظر گرفتن سایر پارامترها آزمایشات در زمان های مختلف مورد بررسی قرار گرفت. نتایج به دست آمده از آزمایشات نشان داد با افزایش زمان میزان حذف افزایش خواهد یافت (نمودار ۱) بگونه ای که تا مدت زمان تماس ۳۰ دقیقه میزان حذف با شبیه زیادی افزایش یافته و در مدت زمان ۳۰ دقیقه حدود ۷۶/۵٪ حذف مشاهده شد. پس از ۳۰ دقیقه، با افزایش زمان راندمان حذف با شبیه ملایمتری افزایش یافته تا در ۴۰ دقیقه فرایند جذب به تعادل می‌رسد. با توجه به نتایج به دست آمده اختلاف حذف زیادی بین میزان حذف در ۹۰ دقیقه تا ۴۰ دقیقه مشاهده نمی‌شود، بنابراین به دلایل اقتصادی زمان تماس بهینه برای حذف رنگزای مستقیم توسعه خاکستر پوست پرتقال را ۹۰ دقیقه در نظر گرفته شد.

میزان pH محلول رنگزا نقش مهمی را در فرایند جذب سطحی و به ویژه ظرفیت جذب ایفا می‌کند. نمودار ۲ (الف) تاثیر pH محلول رنگ مشکی ۲۲ را در ظرفیت جذب کردن تهیه شده از پوست پرتقال نشان می‌دهد. در این آزمایشات زمان تماس، غلظت رنگزا و غلظت جاذب ثابت نگه داشته شده است. میزان جذب با افزایش pH از ۲ تا ۱۱ از ۹۷/۷٪ به ۴۱/۶٪ کاهش یافته است. این بدان معنی است که رنگزای مستقیم در pH های اسیدی با راندمان بالاتری از محلول های آبی حذف می‌شود. بنابراین pH = ۲ به عنوان pH بهینه برای حذف محلول رنگ مشکی ۲۲ تعیین شد.

اثر غلظتها مخلوط رنگی مشکی مستقیم ۲۲ بر راندمان و ظرفیت جذب مشاهده شد. نتایج نشان داد افزایش غلظت اولیه ماده رنگی سبب افزایش ظرفیت جذب و کاهش راندمان آن می‌گردد. در غلظت ۵ میلی گرم بر لیتر حدود ۹۳٪ حذف در مدت زمان بهینه شده ۹۰ دقیقه بدست آمد. با افزایش غلظت از ۵ به ۱۰۰ میلی گرم بر لیتر ظرفیت جذب از ۴۶۹ به ۰/۲۴ میلی گرم به ازای هر گرم جاذب افزایش یافت (نمودار ۲ (ب)). بنابراین واضح است که حذف رنگزای مستقیم ۲۲ توسعه کردن تهیه شده از پوست پرتقال به غلظت اولیه ی محلول رنگ مشکی ۲۲ وابسته است. نمودار مربوطه در زیر داده شده



نمودار ۱: تاثیر زمان های مختلف تماس روی میزان راندمان جذب رنگ انتخابی توسط خاکستر

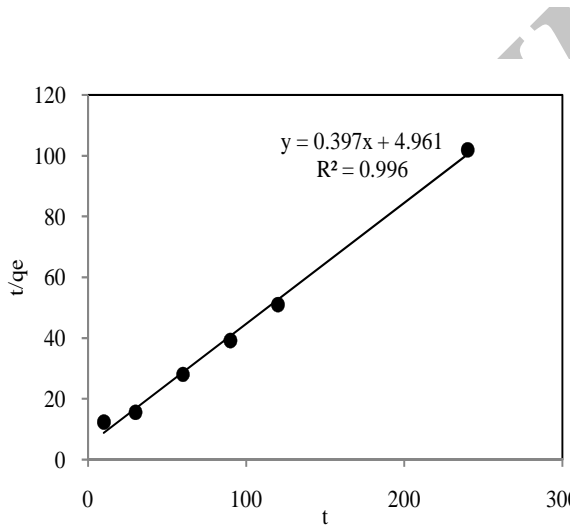
نمودار ۲: (الف) تاثیر pH های مختلف محلول بر ظرفیت جذب رنگ انتخابی توسط خاکستر پرتنقال ($C_0=10 \text{ mg/L}$ و دوز جاذب $L=40 \text{ mL}$) زمان تماس = ۹۰ دقیقه) (ب) تاثیر غلظت های اولیه ای مختلف محلول رنگ مشکی ۲۲ روی ظرفیت جذب آن ($\text{pH}=9.0$, $t=90 \text{ min}$, $L=40 \text{ mL}$ و دوز جاذب $C_0=10 \text{ mg/L}$)نمودار ۳: تاثیر دوزهای مختلف خاکستر پرتنقال روی راندمان جذب رنگ انتخابی ($\text{pH}=9.0$, $t=90 \text{ min}$, $C_0=10 \text{ mg/L}$) بهینه

جدول ۱: پارامترهای مدل جذب لانگمویر و فروندلیج در مورد رنگزای مستقیم مشکی ۲۲ مورد مطالعه

مدل لانگمویر				مدل فروندلیج			جذب شونده
R^2	R_L	b (l/mg)	Q_{max} (mg/g)	R^2	$1/n$	K (mg/g)(l/mg) $^{1/n}$	رنگزای مستقیم مشکی ۲۲
۰/۰۰۴۶	۰/۸۸۵	۰/۰۱۲۹	۱۶۱/۲	۰/۹۷۶۷	۰/۹۹۱۸	۲/۰۶	

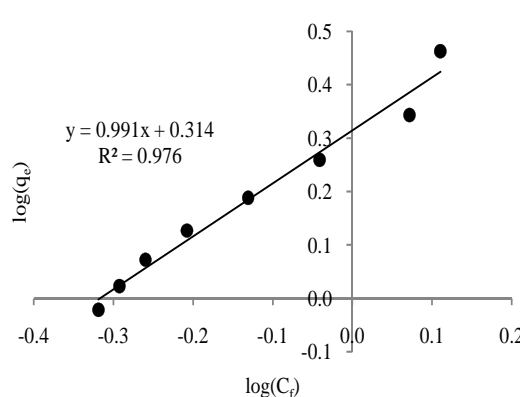
جدول ۲: پارامترهای مدل‌های سینتیک

مدل شبه درجه دوم			مدل شبه درجه اول			جذب شونده
K_2	$q_{e,eq2} \left(\frac{mg}{g} \right)$	R^2	K_1	$q_{e,eq1} \left(\frac{mg}{g} \right)$	R^2	پارامتر
۰/۰۷۹	۲/۵۱	۰/۹۹۶۱	۹/۶۳	۰/۰۴۸۲	۰/۹۵۶۶	رنگزای مستقیم مشکی ۲۲



نمودار ۴: انطباق داده های جذب رنگ انتخابی توسط خاکستر پوست

پرتفال با مدل شبه درجه دوم



نمودار ۵: مدل ایزوترم جذب فروندلیج

یکی از مهم ترین فاکتورها برای یک سیستم جذبی، پیش بینی سرعت جذب می باشد. سینتیک جذب به خواص فیزیکی و شیمیایی ماده‌ی جاذب بستگی دارد که مکانیزم جذب را تحت تاثیر قرار می دهد. برای بررسی مکانیزم جذب، ثابت‌های جذب محلول رنگ مشکی را می توان با کمک معادله‌ی سینتیک شبیه درجه اول و سینتیک شبیه درجه دوم، اندازه گیری کرد [۲۶].

سینتیک جذب را می توان توسط سینتیک شبیه درجه اول به صورت زیر شرح داد [۲۶]:

$$\log(q_e - q) = \log q_{e_0} - \frac{K_1 t}{2.303} \quad (5)$$

در این معادله q_e و q به ترتیب مقدار رنگزای جذب شده در حالت تعادل و مقدار رنگزای جذب شده در لحظه‌ی t بر حسب mg/g و K_1 ثابت سرعت تعادل جذب مرتبه شبیه اول بر مبنای $1/\text{min}$ است. در این معادله اگر $\log(q_e - q)$ بحسب t برای شرایط آزمایشی مختلف رسم شود، خط مستقیمی به دست می آید که می توان با کمک آن ثابت سرعت k_1 و ضریب همبستگی R^2 را به دست آورد. مدل شبیه درجه دوم نیز از متداولترین مدل‌های تجزیه و تحلیل سینتیک واکنش‌های جذب هستند که بصورت زیر بیان می گردد [۲۷].

$$\frac{t}{q} = \frac{1}{K_2 q_e^2} + \frac{1}{q_e} t \quad (6)$$

به طوری که q مقدار رنگزای جذب شده بر حسب $K_2 \text{mg/g}$ و $q_e \text{mg/g}$ ثابت سرعت تعادل نوع شبیه دوم بر حسب mg/min می باشد. اگر معادله شبیه درجه دوم قابل کاربرد باشد نمودار $\frac{t}{q}$ در مقابل t از معادله فوق باید یک رابطه خطی را نشان دهد. ثابت سینتیک مرتبه دوم $(\text{mg} \cdot \text{min})$ است. q_e و K_2 از شیب و نقطه تقاطع نمودار تعیین می شوند.

ثابت سرعت معادله شبیه درجه اول، K_1 و مقدار $q_{e,\text{cal}}$ (ظرفیت جذب محاسباتی از مدل) از رسم $\log(q_e - q)$ در مقابل t محاسبه شد و نتایج آن در جدول ۳ آورده شده است. در این مدل، ضریب همبستگی (R^2) تقریباً پایین بوده که نشان دهنده همبستگی کم آن است. نمودار خطی t/q در مقابل t برای سینتیک شبیه درجه دوم

شکل خطی معادله لانگمیر به صورت زیر می باشد:

$$\frac{C_e}{q_e} = \frac{1}{Q'b} + \frac{C_0}{Q} \quad (3)$$

که q_e (mg/g) مقدار محلول رنگ مشکی ۲۲ جذب شده به ازای هر گرم جاذب و C_e (mg/L) غلظت تعادلی محلول رنگ مشکی ۲۲ در حالت تعادل است. Q و b پارامترهای لانگمیر اند که به ترتیب مربوط به حداقل ظرفیت جذب و انرژی همبستگی جذب اند. نموداری از $\frac{C_e}{q_e}$ در مقابل C_e خط راستی از شیب $\frac{1}{Q}$ و محل تقاطع $\frac{1}{Qb}$ را نشان می دهد [۲۴]. مشخصه‌ی اساسی معادله لانگمیر ثابت بدون بعدی به نام پارامتر تعادل می باشد که به شکل زیر تعریف می شود:

$$R_L = \frac{1}{1 + bC_0} \quad (4)$$

C_e غلظت اولیه ماده رنگی (mg/L) است. R_L بیانگر نوع ایزوترم است. برای جذب مطلوب $< R_L < 1$ ، برای جذب نامطلوب $1 < R_L < R_L = 1$ ، برای جذب خطی $R_L = 1$ و برای جذب غیر قابل برگشت $R_L = 0$ است [۲۵]. اطباق اطلاعات تعادلی بدست آمده از جذب محلول رنگ مشکی مستقیم ۲۲ روی خاکستر پوست پرتوال با مدل‌های لانگمیر، فروندلیچ بررسی شد و مقدار ضریب فروندلیچ k_f و n از نمودار خطی (C_e / q_e) در مقابل $\log(q_e)$ به همراه ضریب همبستگی آن ها نیز داده شده است. ثابت فروندلیچ n نزدیک به مقدار واحد است که نشان می دهد که فرایند جذب تحت شرایط آزمایش مناسب است. داده ها نشان میدهد که فرایند جذب محلول رنگ مشکی ۲۲ با مدل فروندلیچ تناسب دارد ($R^2 = 0.97$). مقدار ثابت لانگمیر C_e و مقدار ضریب همبستگی (R^2) آن نیز بدست آمد (جدول ۲). مقدار R_L در گستره بین ۰ تا ۱ است که نمایانگر جذب مطلوب رنگ مشکی مستقیم ۲۲ روی خاکستر پوست پرتوال است. افزایش غلظت در مقدار C_0 نشان داد که خاکستر پوست پرتوال جاذب مناسبی برای جذب این رنگزا از محلولهای آبی است. نمودارهای مربوطه در زیر داده شده است:

غلظت های کم، مقدار رنگزای مستقیم ۲۲ نسبت به خلل و فرج موجود در سطح جاذب پایین باشد اما با افزایش غلظت رنگ مشکی ۲۲ در محلول، فضاهای موجود بر روی سطح جاذب در مقایسه با رنگزا کمتر شده و در نتیجه راندمان جذب روند افزایشی ندارد [۲۸]. همچنین این پدیده ممکن است با نیروهای شناوری که برای غلبه بر مقاومت انتقال جرم بین محیط جامد و آبی مورد نیاز می باشند، مرتبط باشد [۲۹]. در آزمایشات مشابهی که بر روی حذف مواد رنگزا توسط جاذب های مختلفی صورت گرفته است نتایج مشابهی در رابطه با غلظت رنگرا و میزان حذف به دست آمده است. به عنوان مثال در تحقیقی که توسط غنی زاده و همکاران در سال ۲۰۱۱ بر روی متیلن بلو در غلظت های ۱۰۰ تا ۵۰۰ میلی گرم در لیتر صورت گرفت، نتایج نشان داد که ظرفیت جذب با افزایش غلظت رنگرا افزایش می یابد [۲۷].

افزایش دوز جاذب باعث افزایش حذف رنگزامی شد، اما این افزایش منجر به کاهش ظرفیت جذب گردید. این پدیده را می توان به استفاده از سطح در دسترس در شکل غیر اشباع جاذب نسبت داد. نتایج نشان می دهد الگوی جذب در شکل غیر اشباع جاذب باعث استفاده ای نامطلوب از فضاهای موجود می شود. این مساله در طراحی اقتصادی فرایند در اندازه های بزرگ بسیار حائز اهمیت می باشد [۳۰]. در مطالعه ای انجام شده بر روی حذف رنگزاهای مستقیم و راکتیو توسط پرتفال، در شرایط بهینه میزان حذف با افزایش دوز جاذب از ۰/۵ تا ۰/۳۲ میلی گرم در لیتر میزان حذف از ۰/۲۲ تا ۰/۸۷٪ افزایش نشان داده است [۴].

بررسی های ایزووترم جذب نشان داد که فرایند جذب بر روی کربن حاصل با مدل فرونديلیچ تناسب خوبی داشته و در مدل لانگمویر نیز ضریب همبستگی حاصل از مدل و تفاوت زیاد بین مقدار q_{max} و q_{exp} (ظرفیت جذب تجربی) نشان دهنده عدم تطابق جذب رنگزای مورد نظر با فرایند جذب است. افزایش غلظت در مقدار C_n نشان داد که کربن تهیه شده از پوست پرتفال جاذب مناسبی برای جذب رنگزای مشکی مستقیم ۲۲ از محلولهای آبی بود. مقدار ضریب فرونديلیچ k_f و $1/n$ از نمودار خطی $\log q_{\text{eq}}$ در مقابل $\log C_{\text{eq}}$ به همراه ضریب همبستگی آن ها نیز

جذب رنگزای انتخابی بر روی خاکستر پوست پرتفال در شکل ۵ نشان داده شده است. ضریب سینیتیک شبه در جه دوم k_2 و مقدار $q_{\text{e,cal}}$ (ظرفیت جذب محاسباتی) از مدل تعیین، و نتایج آن در جدول ۳ آورده شده است. مقدار ضریب همبستکی در مدل سینیتیک شبه درجه دوم برای کربن تهیه شده از پوست پرتفال بسیار بالا بود بنابراین مدل سینیتیک شبه درجه دوم تناسب بهتری نسبت به مدل شبه درجه اول برای جذب محلول رنگ مشکی ۲۲ روی خاکستر پوست پرتفال فراهم می کند.

بحث

در مورد تاثیر زمان بر میزان جذب مطالعه نشان داد که عمل جذب بروی کربن حاصل از پوست پرتفال سریع بوده و بیشتر رنگ در ساعت اول تماس حذف می گردد و در کمتر از ۵ ساعت به تعادل می رسد. به نظر می رسد با گذشت زمان به دلیل تجمع رنگرا در محل های جذب، سرعت جذب کاهش می یابد [۲۰]. مطالعات زیادی در مورد جذب مواد آلی نظیر مواد رنگی روی جاذب های مختلف نشان داده اند که فرایند جذب با زمان به طور خطی افزایش یافته و در زمان کمتر از ۴ ساعت به تعادل می رسد [۵,۳].

در مطالعه تاثیر pH بر میزان جذب مطالعه نشان داد که pH های اسیدی جذب بیشتری از خود نشان داده و با افزایش pH به محدوده ای قلیایی میزان حذف و ظرفیت جذب کاهش یافت. به نظر می رسد به دلیل خواص آنیونیکی رنگزای مشکی مستقیم ۲۲، در pH های پایین این ترکیب تمایل بیشتری به جذب نشان می دهد و می توان با اسیدی نمودن محلول میزان جذب را افزایش داد. در مطالعاتی که بر روی حذف رنگزای مستقیم با کمک جاذب های بیولوژیکی (بلغور سویا، پوست پرتفال، پوسته ی تخم مرغ) شده است، نتایج مشابهی در رابطه با راندمان حذف در pH های اسیدی به دست آمده است [۱۹]. همچنین در مطالعه که توسط بدیعی و همکاران بر روی حذف رنگزاهای مستقیم و راکتیو صورت گرفت، pH=۲ بهترین راندمان حذف را نشان داد و مهم ترین عامل در راندمان حذف رنگرا شناخته شد [۴].

غلظتهای بیشتر رنگ سبب کاهش راندمان و افزایش ظرفیت جذب رنگ روی کربن پوست پرتفال شد. در

جادب افزایش می یابد. معادلات ایزووترم به کار رفته برای توصیف داده های تعادلی نشان می دهد نتایج با ایزووترم فروندلیج ($R = ۰/۹۷۶$)^۲ تطابق دارد. سینتیک جذب محلول رنگ مشکی ۲۲ بر روی جاذب خاکستر پوست پرتقال با مدل های سینتیک جذب شبه درجه اول و شبه درجه دوم بررسی شد که نشان داد سینتیک این فرایند بخوبی از مدل سینتیک شبه درجه دوم پیروی می کند نشان میدهد که در فرایند جذب رنگ مشکی مستقیم ۲۲ دو واکنش به صورت موازی در جذب جذب شونده بر روی جاذب موثرند. مطالعات ایزووترم نیز بیانگر تبعیت فرایند جدل این رنگزا با مدل جذب چندلایه ای فروندلیج است. در نهایت، از آنجا که خاکستر پوست پرتقال راندمان حذف و ظرفیت جذب قابل قبولی از خود نشان داد و با توجه به ارزان بودن این جاذب طبیعی و بومی، می توان از این ماده به عنوان جایگزینی مناسب برای جاذب های صنعتی استفاده نمود.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پژوهه تحقیقاتی در دوره کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت محیط بوده که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران اجرا شده است.

داده شده است. با توجه به ضریب همبستگی مربوطه، مدل فروندلیج تناسب بسیار خوبی با فرایند جذب دارد. بعلاوه ثابت فروندلیج $n/1$ نزدیک به مقدار واحد است که نشان می دهد که فرایند جذب تحت شرایط آزمایش مناسب است. بنابراین فرایند جذب رنگزا انتخابی روی کربن تهیه شده از پوست پرتقال با مدل فروندلیج تناسب بیشتری دارد. این امر می تواند به دلیل توزیع غیریکنواخت یا چند لایه ای مکان های فعال روی جاذب است [۲۶].

ثابت سرعت معادله شبه درجه اول k_1 و مقدار $q_{e,cal}$ از رسم $(q_e - q_i) \ln \frac{q_e}{q_i}$ در مقابل t محاسبه شد. در این مدل، ضریب همبستگی (R^2) تقریباً بسیار پایین بوده که نشان دهنده همبستگی کم آن است. بعلاوه $q_{e,cal}$ تعیین شده از مدل، تطابق خوبی با مقدار $q_{e,exp}$ ندارد. بنابراین جذب رنگ مشکی مستقیم ۲۲ با مدل سینتیک شبه درجه اول مطابقت ندارد. ضریب سینتیک شبه درجه دوم k_2 و مقدار $q_{e,cal}$ از مدل تعیین، و نتایج آن در جدول ۳ داده شده است. مقدار ضریب همبستگی در این مدل بسیار بالا بوده و مقدار $q_{e,cal}$ نزدیک به $q_{e,exp}$ است. پیروی فرایند جذب از مدل شبه درجه دوم نشان میدهد که در فرایند جذب دو واکنش به صورت موازی در جذب جذب شونده بر روی جاذب موثرند، اولی سریع بوده و به سرعت به تعادل می رسد و دومی سرعت کمی داشته و زمان طولانی ای ادامه می یابد [۲۶, ۲۷].

نتیجه گیری

آزمایشات صورت گرفته نتایج مناسبی از حذف رنگزا مستقیم ۲۲ توسط خاکستر توسط پوست پرتقال نشان داد. با توجه به ساختار کربوهیدراتی پوست پرتقال و ساختار آنیونیک رنگزا مستقیم می توان چنین نتیجه گرفت که احتمالاً نیروهای واندروالسی و هیدروژنی مهم ترین عواملی هستند که باعث فرایند جذب رنگ مشکی ۲۲ توسط خاکستر پوست پرتقال می شود. مشخص شد که فرایند جذب رنگ مشکی مستقیم ۲۲ روی کربن پوست پرتقال سریع بوده و در زمان ۹۰ دقیقه به تعادل رسید. نتایج نشان داد بهترین pH برای رسیدن به حداکثر حذف ۲ بوده و میزان حذف محلول رنگ مشکی ۲۲ با کاهش غلظت اولیه ای رنگزا و افزایش غلظت

References

1. Yilmaz A.E, R. Boncukcuoglu, M. Kocakerim, I.H.I. Karakas, Waste utilization: The removal of textile dye (Bomaplex Red CR-L) from aqueous solution on sludge waste from electrocoagulation as adsorbent, Desalination 2011; p. 156-163.
2. Sine P, Synthetic Dyes, 1st ed, 2003, New Delhi: Rajat Publications.
3. Rubin E, " et al", Removal of Methylene Blue from aqueous solutions using as biosorbent Sargassum muticum: an invasive macroalga in Europe, J. Chem. Technol. Biotechnol 2005; 80(3): p. 291-98.
4. Badiee K, Yusefi Limae N, Tehrani bagha, A. Shafaee Tonekaboni, S. Z, Applying of Taghuchi experimental method to optimize dye removing condition from textile effluents using natural adsorbent of Orange shell. 9th natinal congress of chem. eng, 3-5 Azar 1383[persian].
5. Mahmoodi N.M, R. Salehi, M. Arami ,Binary system dye removal from colored textile wastewater using activated carbon: Kinetic and isotherm studies, Desalination 2011; 272: p. 187-195[persian].
6. Khaled A, A. El Nemr, A. El-Sikaily, O. Abdelwahab, Treatment of artificial textile dye effluent containing Direct Yellow 12 by orange peel carbon, Desalination 2009; 238(1-3): p. 210-232.
7. Yu S , "et al", Impacts of membrane properties on reactive dye removal from dye/salt mixtures by asymmetric cellulose acetate and composite polyamide nanofiltration membranes, J. Memb. Sci 2010; 350(1-2): p. 83-91.
8. Lee C, K Low, S. Chow, Chrome sludge as an adsorbent for colour removal, Environ. technol 1996; 17(9): p. 1023-1028.
9. Nilsson I, A Moller, B Mattiasson, M Rubindamayugi, U Welander, Decolorization of synthetic and real textile wastewater by the use of white-rot fungi, Enzyme Microbial Technol 2006; 38(1-2): p. 94-100.
- 10.Gong R, X. Zhang, H. Liu, Y. Sun, B. Liu, Uptake of cationic dyes from aqueous solution by biosorption onto granular kohlrabi peel , Bioresour. Technol 2007; 98(6): p. 1319-1323.
- 11.Hii S.L , S.Y. Yong, C.L. Wong, Removal of rhodamine B from aqueous solution by sorption on Turbinaria conoides (Phaeophyta), J. Appl. Phycol 2009, 21(5): p. 625-631.
- 12.Waranusantigul P, P. Pokethitiyook, M. Kruatrachue, E. Upatham, Kinetics of basic dye (methylene blue) biosorption by giant duckweed (*Spirodela polyrrhiza*), Environ. Pollut 2003, 125(3) : p. 385-392.
- 13.Liversidge R , G. Lloyd, D. Wase, C. Forster, Removal of Basic Blue 41 dye from aqueous solution by linseed cake, Process Biochem 1997, 32(6): p. 473-477.
- 14.Annadurai, G, R.S. Juang, D.J. Lee, Use of cellulose-based wastes for adsorption of dyes from aqueous solutions, J. Hazard. Mater 2002, 92(3): p. 263-274.
- 15.Malik P, Use of activated carbons prepared from sawdust and rice-husk for adsorption of acid dyes: a case study of Acid Yellow 36, Dyes and Pigments 2003; 56(3): p. 239-249.
- 16.Aksu Z, Biosorption of reactive dyes by dried activated sludge: equilibrium and kinetic modelling, Biochem. Eng. J. 2001; 7(1): p. 79-84.
- 17.Li W, "et al", Adsorption characteristics of dyes in columns of activated carbon prepared from paper mill sewage sludge, Chem. Eng. J. 2011; 178(0): p. 197-203.
- 18.Mahmoodi N.M, R. Salehi, M. Arami, H. Bahrami, Dye removal from colored textile wastewater using chitosan in binary systems, Desalination 2011; 267(1): p. 64-72[persian].
- 19.Arami M., Yousefi L. N , Mahmoodi N. M , Adsorption equilibrium and kinetic studies of direct red 80 using Orange Peel, Soy Meal Hull and Egg Shell Membrane: Comparative Study. 10th national congress of Iranian chemistry engineering, 24-26 Aban1384; p. 4840-4854[persian]
- 20.Shu H.Y, M.C. Chang, Pre-ozonation coupled with UV/H₂O₂ process for the decolorization and mineralization of cotton dyeing effluent and synthesized CI Direct Black 22 wastewater, J. Hazard. Mater 2005; 121(1-3): p. 127-133.
- 21.Mohana S, S. Shrivastava, J. Divecha, D. Madamwar, Response surface methodology for optimization of medium for decolorization of textile dye Direct Black 22 by a novel bacterial consortium, Bioresour. Technol 2008; 99(3): p. 562-569.

- 22.Siva Kumar N, H. S. Woo, K. Min, Equilibrium and kinetic studies on biosorption of 2,4,6-trichlorophenol from aqueous solutions by Acacia leucocephala bark, *Colloids and Surfaces B: Biointerfaces* 2012; 94(0): p. 125-132.
- 23.Aliabadi M , K. Morshedzadeh, H. Soheyli, Removal of hexavalent chromium from aqueous solution by lignocellulosic solid wastes, *Int J Environ Sci Tech* 2006; 3(3): p. 321-325.
- 24.Huang J, X. Jin, S .Deng, Phenol adsorption on an N-methylacetamide-modified hypercrosslinked resin from aqueous solutions, *Chem. Eng. J.* 2012; DOI: 10.1016/j.cej.2012.03.078
- 25.Bayramoglu G , I. Gursel, Y. Tunali, M.Y. Arica, Biosorption of phenol and 2-chlorophenol by *Funalia trogii* pellets, *Bioresour. Technol* 2009; 100(10): p. 2685-2691.
- 26.Behnamfard A , M.M. Salarirad, Equilibrium and kinetic studies on free cyanide adsorption from aqueous solution by activated carbon, *J. Hazard. Mater* 2009; 170(1): p. 127-133[persian].
- 27.Ghanizadeh G, G. Asgari, Adsorption kinetics and isotherm of methylene blue and its removal from aqueous solution using bone charcoal, *Reac. Kinet. Mech. Cat.* 2011; 102(1): p. 127-142[persian].
- 28.Bansal R.C, Activated carbon adsorption, 2005: CRC press.
- 29.Khorramfar S, Mahmoodi N. M, Arami M, Gharanjig K, Dye Removal from Colored Textile Wastewater Using Tamarindus Indica Hull: Adsorption Isotherm and Kinetics Study, *J. color Sci. technol* 1388; 3: p. 81-88[persian]
- 30.Sulak M , E. Demirbas, M. Kobya, Removal of Astrazon Yellow 7GL from aqueous solutions by adsorption onto wheat bran, *Bioresour. Technol* 2007; 98(13): p. 2590-2598.

Original Article

Use of Orange Peel Ash for removal of Direct Black 22 Dye from aqueous environments

Gholami H¹, Gholami M², Gholizadeh AM^{3*}, Rastegar A⁴

¹M.Sc of Environmental Health Engineering, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

² Associated Professors of Environmental Health Engineering, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³M.Sc of Environmental Health Engineering, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, North Khorasan University of Medical Sciences, Bojnurd, Iran

⁴M.Sc of Environmental Health Engineering, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Sabzevar university of medical sciences, Sabzevar, Iran

***Corresponding Author:** North Khorasan University of Medical Sciences, Bojnurd, Iran

E-mail:

gholizadeh_eng@yahoo.com

Abstract

Background & objectives: The treatment of textile industries wastewater due to excessive coloring matter and pollution is one of the environmental health experts concerns. As, adsorption is one of the effective process in colorfully wastewater treatment. The aim of this study was surveying about introducing an inexpensive and available adsorbent capability, orange peel ash, in removal of Direct Black 22 Dye from aqueous environments.

Material & Methods: In this study, orange peel ash was produced in vitro. The elimination of direct black 22 was studied in aqueous solution in a batch system by the adsorbent. Therefore, the effect of operational parameters such as contact time, pH, initial concentration of soluble dye Direct Black 22 and the adsorbent dosages were investigated. Measurements were performed using a UV-Visible spectrophotometer at a wavelength of 585.5 nm. Finally, adsorption isotherm and kinetic analyses were carried out.

Results: data showed high selectivity and efficiency of orange peel ash to rapidly remove the color from solution and equilibrium was achieved within 90 minutes. Maximum removal of color (95.2%) was observed at pH=2. Adsorption efficiency was reduced with increasing initial concentration of dye solution and decreasing the adsorbent dose. Adsorption isotherm studies revealed the binding occurred within surface and correlated with the Freundlich model. Kinetic models indicated a correlation between the adsorption processes with the pseudo second kinetic model.

Conclusion: pH affects the cell surface and on physical-chemical reactions and adsorption sites. At low concentrations of color soluble, adsorption sites absorbed dye more easily, but at higher concentrations colored ions must be penetrated into the inner places. According to the results, the carbon obtained from orange peel as an agricultural product, showed good performance for Direct Black 22 dye.

Keywords: sorption, Direct Black 22 dye, Orange Peel Ash

Submitted: 2012 May 1

Revised: 2012 May 24

Accepted: 2012 Jun 7