

بررسی کارایی فرایند UV/H_2O در حذف آکلیل بنزن سولفونات خطی (LAS) از محلول‌های آبی

محمد‌هادی دهقانی^۱، سیمین ناصری^۲، منصور قادرپوری^۳، امیرحسین محوی^۴، رامین نبی‌زاده نودهی^۵

نویسنده مسئول: تهران، میدان انقلاب، دانشگاه علوم پزشکی تهران، دانشکده بهداشت، گروه بهداشت محیط، dehghanihadi@yahoo.com

پذیرش: ۸۹/۰۷/۱۰

دریافت: ۸۹/۱۰/۰۴

چکیده

زمینه و هدف: سورفکتانت‌ها یکی از بزرگ‌ترین زنوبیوتیک‌های موجود در فاضلاب‌های شهری و صنعتی هستند. طی یک دهه گذشته مقداری زیادی از سورفکتانت‌ها به علت افزایش استفاده از دترجنت‌های مصنوعی در مصارف صنعتی و خانگی وارد محیط زیست شده است. در این تحقیق پتانسیل حذف آکلیل بنزن سولفونات خطی از محلول سنتیک با فرایند اکسیداسیون پیشرفته UV/H_2O مورد بررسی قرار گرفته است.

روش بررسی: در این مطالعه برای تعیین مقدار دترجنت‌های آبیونی از روش متیلن بلو و برای اندازه‌گیری میزان جذب از دستگاه فتوومتر در طول موج ۵۲۰ نانومتر استفاده گردید. برای بررسی کارایی فرایند از متغیرهای غلظت پراکسید هیدروژن، غلظت اولیه دترجنت، pH و مدت زمان تابش استفاده گردید و پتانسیل استفاده از فرایند برای تجزیه آکلیل بنزن سولفونات خطی با آزمون رگرسیون خطی چندگانه آنالیز گردید.

یافته‌ها: راندمان تابش فرایند به تنها یکی در حذف دترجنت در مدت زمان ۲۰ دقیقه و در $pH=8$ برای غلظت‌های دترجنت ۵۰ میلی‌گرم در لیتر برابر ۳۸/۸۸ درصد می‌باشد. نتایج این آزمایش‌ها نشان داد که پراکسید هیدروژن در مدت زمان‌های ۱۰، ۲۰ و ۳۰ دقیقه هیچ تاثیری بر روی محلول دترجنت تهیه شده نداشته است. کارایی فرایند ترکیبی در مدت زمان‌های ۱۰، ۲۰ و ۳۰ دقیقه به ترتیب برابر ۹۶/۵ و ۹۰ و ۸۶/۲ درصد بوده است.

نتیجه گیری: نتایج مطالعه نشان داد که کارایی تابش فرایند و پراکسید هیدروژن به تنها یکی روش موثری برای حذف دترجنت آبیونی نیست ولی فرایند ترکیبی UV/H_2O روش مناسبی در حذف دترجنت هاست.

واژگان کلیدی: اکسیداسیون پیشرفت، دترجنت‌های آبیونی، فرایند UV/H_2O ، فاضلاب صنعتی

- ۱- دکترای بهداشت محیط، دانشیار دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۲- دکترای شیمی، استاد دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۳- کارشناس ارشد بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۴- دکترای بهداشت محیط، استادیار دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۵- دکترای بهداشت محیط، دانشیار دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

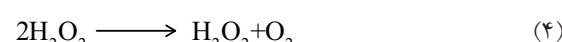
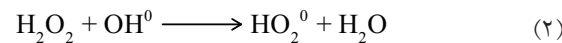
مقدمه

در سال ۲۰۰۷ برای حذف رنگ های آلی از فاضلاب های صنعتی (۱۰) و هم چنین موحدیان و همکارانش در سال ۲۰۰۷ در تجزیه رنگ پلی آزو (۱۱) از فرایند مذکور بهره جسته اند.

رایج ترین مکانیسم برای فتویلیز پراکسید هیدروژن تخریب باند O-O₂ به وسیله عمل نور فرابنفش و تشکیل دو رادیکال هیدروکسیل (OH⁻) است (۱۲و ۱۳):



میزان فتویلیز محلول پراکسید هیدروژن وابسته به pH است و هنگامی که شرایط قلیایی استفاده می شود افزایش می یابد و این واکنش ها به ترتیب روی می دهد:



هنگامی که این واکنش ها در محیط حاوی آلاینده های آلی روی دهد این رادیکال ها تشکیل شده و این آلاینده ها را تجزیه می کنند (۱۴). هدف از انجام این مطالعه، بررسی کارایی فرایندهای اکسیداسیون پیشرفت (AOP_s) با کاربرد فرایند UV/H₂O₂ در حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی LAS از محلول های Linear Alkylbenzene Sulfonate (LAS) آبی بوده است.

مواد و روش ها

در این تحقیق امکان حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی از محلول سنتیک با فرایند اکسیداسیون پیشرفت (AOP_s) مورد بررسی قرار گرفت. آزمایشات در غلظت های ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم در لیتر از سورفکتانت های آنیونی در مدت زمان های ۱۰، ۲۰ و ۳۰ دقیقه در غلظت های پراکسید هیدروژن ۵، ۱۰، ۲۰، ۴۰ و ۱۰۰ میلی گرم در لیتر در تماس با لامپ جیوه ای ۱۵۰ وات در طول موج ۶۵۲ نانومتر انجام گردید. پایلوت مورد استفاده در این پژوهش شامل یک استوانه ته بسته از جنس استیل

سورفکتانت ها یکی از بزرگ ترین زنوبیوتیک های موجود در فاضلاب های شهری و صنعتی می باشند. طی یک دهه گذشته مقادیر زیادی از سورفکتانت ها به علت افزایش استفاده از دترجنت های مصنوعی در مصارف صنعتی و خانگی وارد محیط زیست شده است که موجبات آلودگی به این مواد دیر تجزیه پذیر را فراهم آورده است (۱۵و ۲). سورفکتانت های آنیونی بزرگ ترین و پر مصرف ترین گروه پاک کننده ها می باشند و به علت وجود گروه های سولفونات یا فسفات در ساختار آن در اثر یونیزاسیون در محلول یون منفی ایجاد می کنند (۳). کاربرد روز افزون سورفکتانت ها در مصارف مختلف و افزایش مصرف سرانه آن ها منجر به افزایش مقادیر این ترکیبات در فاضلاب ها گردیده است. بر اساس بررسی های انجام شده از سال ۱۹۴۷ تا ۱۹۷۰ سرانه مصرف سورفکتانت های سنتیک در امریکا از $10^3 \times 4/1$ به $5/4 \times 10^6$ تن افزایش یافته است، در صورتی که سرانه مصرف صابون از $4/1 \times 10^6$ به $6/1 \times 10^6$ تن کاهش یافته است (۴). اصطلاح فرایند های اکسیداسیون پیشرفت معمولاً برای توصیف فرایندهایی به کار می رود که در آن ها از رادیکال های بسیار فعال نظیر هیدروکسیل (OH⁻) به عنوان اکسید کننده استفاده می شود (۵). در سال های اخیر استفاده از UV/H₂O₂ برای حذف آلاینده های جزیی به عنوان یک فناوری محبوب در آب و فاضلاب مورد توجه قرار گرفته است (۶و ۷). از میان همه فرایندهای اکسیداسیون پیشرفت مانند UV/H₂O₂، UV/O₂ و UV/H₂O₂/O₃/UV₂، فرایند هموژن UV/H₂O₂ در سال های اخیر به علت هزینه نسبتاً پایین و بهره برداری ساده مورد توجه قرار گرفته است (۶-۸). فرایند UV/H₂O₂ شامل فتویلیز پراکسید هیدروژن است. Pagano و همکارانش در سال ۲۰۰۸ برای تجزیه محلول های سنتیک و واقعی دترجنت های غیر یونی از این فرایند استفاده نمودند (۸). عبدالحکیم و همکارانش در ۲۰۰۴ برای تجزیه ترکیبات BTEX از محلول های مایع از فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ استفاده کردند (۹). دانشور و همکارانش

از محلول نمونه برداری شده و مقدار دترجنت باقی مانده با دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه گیری گردید. نتایج این آزمایش ها نشان داد که تابش فرابنفش به تنها بی به مقدار کمی موجب تجزیه آلکیل بنزن سولفونات خطی می شود. راندمان حذف دترجنت در مدت زمان ۲۰ دقیقه و در $pH=8$ برای غلظت های دترجنت ۵۰ میلی گرم در لیتر برابر $38/44$ درصد بود.

بررسی تاثیر پراکسید هیدروژن به تنها بی به حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی

برای بررسی تاثیر پراکسید هیدروژن در حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی، غلظت ۵۰ میلی گرم در لیتر از دترجنت تهیه و در معرض پراکسید هیدروژن قرار گرفت. غلظت پراکسید هیدروژنی که در معرض تماس با دترجنت تهیه شده قرار گرفت برابر ۴۰ میلی گرم در لیتر بود. در فواصل زمانی مختلف از محلول نمونه برداری شده و مقدار دترجنت باقی مانده با دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه گیری گردید.

نتایج این آزمایش ها نشان داد که پراکسید هیدروژن در مدت زمان های ۱۰، ۲۰ و ۳۰ دقیقه هیچ تاثیری بر روی محلول دترجنت تهیه شده نداشته است.

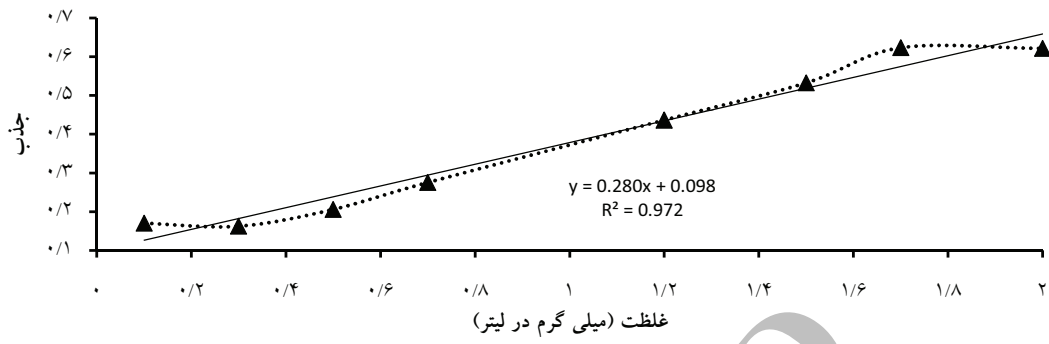
بررسی تاثیر غلظت های مختلف پراکسید هیدروژن در حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی در فرایند ترکیبی UV/H_2O_2
برای بررسی تاثیر غلظت های مختلف پراکسید هیدروژن در فرایند ترکیبی UV/H_2O_2 محلولی از دترجنت آبیونی به غلظت ۵۰ میلی گرم در لیتر تهیه و در شرایط $pH=8$ پراکسید هیدروژن در غلظت های ۵، ۱۰، ۲۰، ۴۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم در لیتر به محلول دترجنت تهیه شده اضافه و در معرض تابش فرابنفش قرار گرفت. در فواصل زمانی مختلف از محلول نمونه برداری شده و مقدار دترجنت باقی مانده با دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه گیری گردید. نتایج نشان داد که با افزایش مقدار پراکسید هیدروژن کارایی فرایند در حذف دترجنت های آبیونی افزایش پیدا می کند (از غلظت ۵ میلی گرم در لیتر تا ۴۰ میلی گرم در لیتر). همچنین افزایش غلظت پراکسید هیدروژن از یک حد معین تاثیر چندانی در حذف و

زنگ نزن، ساخت شرکت تهران استیل ایران بود. برای انجام این مطالعه از حجم ۲ لیتر آن استفاده گردید. در داخل این استوانه از یک همزن مغناطیسی به منظور اختلاط کامل جهت پرتوتابی استفاده شده است. در هنگام بهره برداری، به علت گرمای تولیدی لامپ UV می باشد از خنک کننده ای برای پایین آوردن دما استفاده شد که برای این منظور از یک بوکال ۴ لیتری که استوانه درون آن قرار می گیرد، استفاده گردید و در تمام مدت انجام آزمایش ها سعی شد که دما محلول کم تراز ۳۰ درجه سانتی گراد نگه داشته شود. برای تنظیم pH از محلول های اسید سولفوریک ۶ نرمال و سود ۶ نرمال و برای اندازه گیری آن از pH متر مدل E520 استفاده شد. به منظور تعیین مقدار سورفتانت های آبیونی Methylene Blue Active Substance (MBAS) از روش (MBAS) استفاده گردید و شدت رنگ در نمونه جدا شده با دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۶۵۲ نانومتر اندازه گیری شد. در آزمایش ها از پراکسید هیدروژن (H_2O_2) ساخت شرکت مرک آلمان با خلوص ۳۰ درصد استفاده شد. در ضمن برای حشی سازی پراکسید هیدروژن باقی مانده در انتهای واکنش محلول یک مولار تیوسولفات سدیم مورد مصرف قرار گرفت. برای اندازه گیری دترجنت های آبیونی ابتدا اقدام به ساخت منحنی کالیبراسیون شد (شکل ۱). داده های جمع آوری شده با نرم افزار آماری Microsoft Excel ۱۱/۵ SPSS گرفته و پتانسیل استفاده از فرایند برای تجزیه LAS با آزمون رگرسیون خطی چندگانه آنالیز گردید.

یافته ها

بررسی تاثیر تابش فرابنفش به تنها بی به حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی

به منظور بررسی تاثیر تابش فرابنفش به تنها بی در حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی، غلظت ۵۰ میلی گرم در لیتر از دترجنت تهیه و در معرض تابش فرابنفش قرار گرفت. در ابتدای آزمایش و قبل از روشن کردن لامپ یک نمونه برداشته و سپس اقدام به روشن کردن لامپ گردید. در فواصل زمانی مختلف



شکل ۱: منحنی کالیبراسیون جهت اندازه گیری دترجنت های آئیونی

غلوظت سورفکتانت آئیونی افزایش یابد راندمان حذف فرایند UV/H₂O₂ کاهش خواهد یافت و بین تغییرات غلوظت سورفکتانت و کارایی فرایند ارتباط معنی داری وجود دارد ($P < 0.001$).

بررسی تاثیر تغییرات pH در حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی در فرایند ترکیبی UV/H₂O₂

برای بررسی تاثیر تغییرات pH بر روی فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ محلولی از دترجنت آئیونی با غلوظت ۵۰ میلی گرم در لیتر تهیه و پراکسید هیدروژن با غلوظت بهینه ۴۰ میلی گرم در لیتر در pH های مختلف مورد آزمایش قرار گرفت. سپس در فواصل زمانی مختلف از محلول در معرض تماس با فرایند نمونه برداری شد و مقدار دترجنت باقی مانده با دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه گیری گردید. نتایج باقی مانده با تغییرات pH مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج نشان داد که کارایی فرایند در حذف دترجنت های آئیونی در شرایط قلیایی (غلوظت دترجنت ۵۰ میلی گرم در لیتر) و غلوظت بهینه پراکسید هیدروژن ۴۰ میلی گرم در لیتر) بهتر از شرایط اسیدی است. غلوظت دترجنت باقی مانده در مدت زمان ۲۰ دقیقه در pH قلیایی برابر ۹/۴۲ میلی گرم در لیتر بود که راندمان حذفی برابر ۸۱/۱۶ درصد داشته است. غلوظت دترجنت باقی مانده در مدت زمان ۲۰ دقیقه در pH اسیدی برابر ۲۰ میلی گرم در لیتر می باشد که راندمان حذفی برابر ۶۰ درصد داشته است. بنابراین

بالا بردن کارایی فرایند ندارد (از غلوظت ۴۰ میلی گرم در لیتر تا ۱۰۰ میلی گرم در لیتر).

بررسی تاثیر غلوظت اولیه دترجنت در حذف آلکیل بنزن سولفونات خطی در فرایند ترکیبی UV/H₂O₂

برای بررسی تاثیر غلوظت های اولیه دترجنت در فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ محلول هایی از دترجنت آئیونی به غلوظت های ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم در لیتر تهیه و در pH=۸ و غلوظت بهینه ۴۰ میلی گرم در لیتر در مدت زمان های مختلف در معرض فرایند UV/H₂O₂ قرار گرفتند. در فواصل زمانی مختلف از محلول نمونه برداری شده و مقدار دترجنت باقی مانده با دستگاه اسپکتروفوتومتر اندازه گیری گردید. نتایج به دست آمده از این فرایند ترکیبی نشان داده که کارایی فرایند برای غلوظت های پایین بالا است و به طور قابل ملاحظه ای با افزایش غلوظت دترجنت کاهش پیدا می کند. برای بررسی تاثیر تغییرات غلوظت سورفکتانت بر روی کارایی فرایند از آنالیز رگرسیون خطی چندگانه استفاده گردید (لازم به ذکر است که آزمون رگرسیون خطی چندگانه تاثیر هر کدام از متغیرها را با حذف اثر سایر متغیرها یا ثابت ماندن سایر متغیرها نشان دهد). نتایج آزمون رگرسیون خطی چندگانه در جدول ۱ نشان داده شده است. نتایج آزمون آماری نشان می دهد با افزایش غلوظت سورفکتانت های آئیونی کارایی فرایند ترکیبی به اندازه $B=-0.144$ کاهش پیدا خواهد کرد. یعنی هر چه

جدول ۱: نتایج آزمون آماری رگرسیون خطی چندگانه

پارامتر	ضرایب ^a			t	Sig.
	B	خطای استاندارد	Beta		
pH	۰/۰۱۹	۰/۰۳۶	-۰/۰۳۱	-۰/۵۲۴	۰/۶۰۲
LAS	-۰/۱۴۴	۰/۰۲۳	-۰/۳۷۹	۶/۳۹۴	۰/۰۰
H ₂ O ₂	۰/۲۷۷	۰/۰۲۲	۰/۷۳۴	۱۲/۳۹۴	۰/۰۰
زمان	۰/۰۰۹	۰/۰۲۲	۰/۲۳۹	۴/۰۴۷	۰/۰۰

a. Dependent Variable: efficiency

عامل اصلی تجزیه در محلول پراکسید هیدروژن که رادیکال های آزاد هیدروکسیل (OH⁰) است نمی تواند به اندازه کافی برای تجزیه دترجنت تشکیل گردد (۱۶-۱۹). یافته های به دست آمده از این مطالعه نشان می دهد که استفاده از فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ در حذف سورفکتانت های آنیونی روشی مفید و موثر در تصفیه آب و فاضلاب است. بر طبق مطالعات صورت گرفته توسط ارسلان آلان و همکارانش در سال ۲۰۰۶ (۲۰) در مورد حذف سورفکتانت های آنیونی با فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ پایدار است (pH=۵-۹)، در گستره ای از pH که پراکسید هیدروژن بیشتر (OH⁰) می توانند با فتویلز پرتو فرابنفش تشکیل شوند. در انجام این تحقیق نیز از این گستره pH برای حذف سورفکتانت استفاده گردید و نتایج نشان داد که راندمان در گستره مذکور نزدیک به هم می باشد. لازم به ذکر است که در مطالعه سایر محققین، بالاترین راندمان حذف با این فرایند در گستره pH=۷-۹ مشاهده شده است که نتایج به دست آمده در مطالعه حاضر نیز با یافته های آنها مطابقت دارد (۱۴، ۱۶، ۲۱). میزان حذف سورفکتانت های آنیونی در این فرایند ترکیبی تحت تاثیر غلظت بهینه پراکسید هیدروژن، غلظت اولیه سورفکتانت، pH و مدت زمان تابش است. شرایط بهینه برای حذف سورفکتانت آنیونی تحت تاثیر فرایند UV/H₂O₂ شامل غلظت ۴۰ میلی گرم در لیتر پراکسید هیدروژن، شرایط قلیاً pH و غلظت های پایین از دترجنت های آنیونی تعیین گردید.

pH بهینه جهت حذف سورفکتانت های آنیونی در فرایند ترکیبی UV/H₂O₂، شرایط قلیاً است. برای بررسی تاثیر pH بر کارایی فرایند ترکیبی پرتو فرابنفش با پراکسید هیدروژن از آزمون آماری رگرسیون خطی چندگانه استفاده گردید. همان طور که در جدول ۱ نشان داده شده است با افزایش pH راندمان حذف به اندازه B=۰/۰۱۹ افزایش پیدا کرده است یعنی به ازای افزایش یک واحد pH (یعنی افزایش pH از ۵ به ۸) راندمان حذف ۰/۰۱۹ واحد افزایش پیدا خواهد کرد به عبارتی دیگر، با افزایش pH راندمان حذف سورفکتانت ها افزایش می یابد. در ضمن ارتباط بین pH و کارایی حذف سورفکتانت های آنیونی معنی دار نیست (P<۰/۶۰۲).

بحث

نتایج آزمایش ها نشان می دهد که قرار دادن محلول دترجنت های آنیونی در معرض تماس با تابش فرابنفش به صورت مجزا تاثیر کمی در تجزیه سورفکتانت داشته و در مورد پراکسید هیدروژن در مدت زمان های ذکر شده هیچ تاثیری بر روی تجزیه محلول دترجنت نداشته است که نتایج Venhuis حاصل از این تحقیق با نتایج به دست آمده توسط و همکارانش در سال ۲۰۰۴ (۱۴) موحدیان و همکارانش در سال ۲۰۰۶ (۱۱) و دانشور و همکارانش در سال ۲۰۰۷ (۱۰) که با تابش فرابنفش و پراکسید هیدروژن به صورت مجزا انجام گرفت، مطابقت دارد. علت اصلی این پدیده این است که

استفاده گردیده است که از مهم ترین مزیت های استفاده از لامپ های فشار متوسط می توان به موارد زیر اشاره کرد: ۱. تابش شدیدتری در ناحیه UV-C دارند. ۲. با فرض داشتن کارایی گندздایی یکسان با انواع لامپ فشار پایین، لامپ های فشار متوسط بسیار کوچک تر هستند و جای کم تری اشغال می کنند. ۳. برای سیستم های فشار متوسط تعداد لامپ مورد نیاز در حدود یک دهم سیستم های کم فشار می باشد. ۴. لامپ های فشار متوسط به خاطر بد تابشی بالاتری که دارند برای تصفیه خانه هایی با ظرفیت بالا (بیش از ۳ Mgd) مناسب بیش تری دارند. البته این لامپ ها دارای معایبی نیز هستند(۴).

نتیجه گیری

نتایج حاصل از انجام این مطالعه نشان می دهد که استفاده از فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ به طور قابل توجهی در حذف دترجنت های آنیونی مفید و موثر است در صورتی که استفاده از تابش فرابنفش و پراکسید هیدروژن به صورت مجزا تاثیر کمی در حذف دترجنت های آنیونی دارند و همان طور که اشاره شد در بین فرایندهای اکسیداسیون پیشرفتی فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ در سال های اخیر به علت هزینه نسبتاً پایین و بهره برداری به طور قابل توجهی برای حذف مواد گوناگون در آب و فاضلاب مورد استفاده قرار گرفته است.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی شماره ۸۷۱۸-۲۴۶-۸۸۰ بوده که با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام شده است.

در بین متغیرهای مورد بررسی (غلظت سورفکتانت، غلظت H₂O₂، زمان تابش و pH) طبق آزمون آماری مشخص گردید که غلظت پراکسید هیدروژن و pH به ترتیب دارای بیش ترین و کم ترین تاثیر بر کارایی فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ بوده اند. در تحقیقات صورت گرفته توسط Adams و همکارانش در سال ۲۰۰۳ بر روی افزایش تصفیه پذیری زیستی سورفکتانت ها، از فرایندهای O₃، UV/O₃ و UV/H₂O₂ به عنوان یک مرحله پیش تصفیه استفاده گردید. نتایج مطالعه نشان داد که فرایندهای UV/H₂O₂ حتی بعد از یک پریود زمانی طولانی اثر ناچیزی بر حذف سورفکتانت داشته اند و فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ تنها روش عملی برای پیش تصفیه است (۱۶). از مزیت های اصلی فرایند ترکیبی UV/H₂O₂ می توان به چند مورد اشاره نمود: ۱. عدم تولید لجن. ۲. بهره برداری آسان. ۳. می تواند تحت شرایط دمایی هوای آزاد انجام شود. ۴. اکسیژن تشکیل شده در طی فرایند برای فرایندهای تجزیه بیولوژیکی مفید خواهد بود (در صورت استفاده به عنوان پیش تصفیه) (۲۰ و ۲۱). در مطالعه ای که توسط مهرور در سال ۲۰۰۵ بر روی کارایی فرایند UV/H₂O₂ در حذف سورفکتانت های آنیونی انجام گرفت از ۶ لامپ فشار متوسط ۴۰ وات و از غلظت های ۱۲، ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم در لیتر سورفکتانت آنیونی برای انجام آزمایش ها استفاده گردید. در این مطالعه غلظت بهینه پراکسید هیدروژن ۷۲۰ میلی گرم در لیتر به دست آمد و در کل فرایند به طور موثری موجب تجزیه سورفکتانت آنیونی گردید (۲۱). همان طور که مشاهده می شود غلظت بهینه در این مطالعه در مقایسه با تحقیق صورت گرفته خیلی بیش تر است که به احتمال زیاد مهم ترین دلیل آن تفاوت در نوع لامپ و شدت آن است. در این مطالعه از لامپ فشار متوسط

منابع

1. Broze G. Handbook of Detergents, Part A: Properties. New York: Marcel Dekker, Inc.; 1999. Cokgor U, Arslan A, Erdinc E, Inseland G, Orhon D. Effect of Photochemical Pre-treatment on COD Fractionation of Anion-Ionic Textile Surfactant. Water Science & Technology. 2007;55(10):155-63.
2. Ludwig HF, Sekaran AS. Evaluation of use of anionic detergents (ABS) in Malaysia. Water Research. 1988;22(2): 257-62.
3. www.epa.nsw.gov/(2002). Detergents.
4. Vaezi F, Bazrafshan E. Ultraviolet Irradiation and Its Use for Water and Wastewater Disinfection and Treatment. Tehran: Andishmand; 2009 (In Persian).
5. Beltran FJ, Ovejero G, Acedo B. Oxidation of atrazine in water by ultraviolet-radiation combined with hydrgen. Water Research. 1993;27(6):1013-21.
6. Beltran FJ, Gonzalea M, Rivas JF. Aqueous UV radiation and UV/H₂O₂ oxidation of Atrazine first degradation products: deethylatrazine and deisopropylatrazine. Environ Toxicol Chem. 1996;5(6):868-72.
7. Zheng M. Impacts of medium - pressure ultraviolet, UV/H₂O₂ treatments on disinfection by product formation during drinking water treatment [dissertation]. Canada: University of Waterloo; 1999.
8. Pagano M, Lopez A, Volpe A, Mascolo G, Ciannarella R. Oxidation of non-anionin surfactants by Fenton and H₂O₂ / UV processes. Environmental Technology. 2008;29(4):423-33.
9. Hakim A, Daifullah AM, Mohamed MM. Egradation of benzene, toluene ethylbenzene and p-xylene (btex) in aqueous solutions using UV/ H₂O₂ system. Chem Technol Biotechnol. 2004;79:468-74.
10. Daneshvar N, Rasoulifard MH, Khataee AR, Hosseinzadeh F. Removal of C.I.Acid Orange 7 from aqueous solution by UV irradiation in the presence of ZnO nano-powder. Journal of Hazardous Materials. 2007;143:95-101.
11. Movahedian MH, Rezaee R. Investigating the Efficiency of Advanced Oxidation Photochemical (AOP) Technology in Degradation of Direct Azo Dye by UV/H₂O₂ Process. Water & Wastewater Journal. 2007;59:75-83 (In Persian).
12. Beltran FJ, Gonzalea M, Alvarezp. Tratamiento de aguas mediante oxidación avanzada (II): Procesos con peróxido de hidrógeno. Ingeniería Química. 1997;332:165-69.
13. legrini O, Oliveros E, Braun AM. Photochemical processes for water treatment. Chem Rev. 1983;93:671-93.
14. Venhuis SH, Mehravar M. health effects, environmental impacts, and photochemical degradation of selected surfactants in water. International Journal of Photoenergy. 2004;6:115-25.
15. Eaton AD, Clesceri LS, E.W. Rice. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater. 21st ed. Washington DC: American Water Works Association; 2005.
16. Adams CD, Kuzhikannil JJ. Effects of UV/H₂O₂ preoxidation on the aerobic biodegradability of quaternary amine surfactants. Water Research. 2000;34(2):668-72.
17. Daneshvar N, Rabbani M, Modirshahla N, Behnajady MA. Critical effect of hydrogen peroxide concentration in photochemical oxidative degradation of C.I.Acid Red 27 (AR27). Chemosphere. 2004;56:895- 900.
18. Daneshvar N, Khataee A, Rasoulifard MH, Dorraji MS. Removal of organic dyes from industrial wastewaters using UV/H₂O₂, UV/H₂O₂/Fe (II), UV/H₂O₂/Fe (III) processes. Water & Wastewater Journal. 2008;61:34-42.
19. Arslan AI, Erdine E. Effect of photochemical treatment on the biocompatibility of a commercial non-ionic surfactant used in the textile industry. Water Research. 2006;40:3409-18.
20. Yasar A, Ahmadand N, Khan A. Energy requirement of ultra violet and aops for the post-treatment of treated combined industrial effluent. Society of Dayers and Colourists Color Tehnol. 2006;122:210-16.
21. Mehravar M, Tabrizi GB. Effects of pilot-plant photochemical pre-treatment(uv/h₂o₂) on the biodegradability of aqueous linear alkylbenzene sulfonate(LAS). International Journal of Photoenergy. 2005;7:169-74.

Investigating the Efficiency of UV/H₂O₂ Process for Removal of Linear Alkylbenzene Sulfonate (LAS) in Aqueous Solutions

*Dehghani M.H., Nasseri S., Ghaderpoori M., Mahvi A.H., Nabizadeh R.

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

Received; 2 October 2010 Accepted; 25 December 2010

ABSTRACT

Backgrounds and Objective: Surfactants are one of the largest pollutants which exist in urban and industrial wastewaters. Large quantities of surfactants have entered to the environment since last decade due to increased use of synthetic detergent in industrial and home consumptions. In this study, the efficiency of UV/H₂O₂ process in removal of linear alkylbenzene sulfonate (LAS) from aqueous solutions was investigated.

Materials and Methods: In this study methylene blue active substane(MBAS)method and spectrometry were used to determine anion and residual surfactant respectively. In this study important variables were H₂O₂ concentration, initial concentration of surfactant, pH and duration of UV radiation. The effect of UV/H₂O₂ process on the degradation of LAS was analyzed statistically by using Multiple Linear Regression test.

Results: The resulted showed that after 20 minute, ultraviolet radiation solely removed 38.44 percent of Anionic detergent, Hydrogen peroxide showed no significant removal of detergent solution in the time course study. The efficiency of UV/H₂O₂ process in 10, 20 and 30 minute were to 86.2, 90 and 96.5 %, respectively.

Conclusion: The results showed that the efficiency of ultraviolet radiation and hydrogen peroxide process in anionic detergent was not significant though it was considerable in combination process (UV/H₂O₂).

key words: Advanced Oxidation, Anionic surfactant, UV/H₂O₂ process, Industrial wastewaters

***Corresponding Author:** dehghanihadi@yahoo.com
Tel: +98 21 66954234 **Fax:** +98 21 66419984