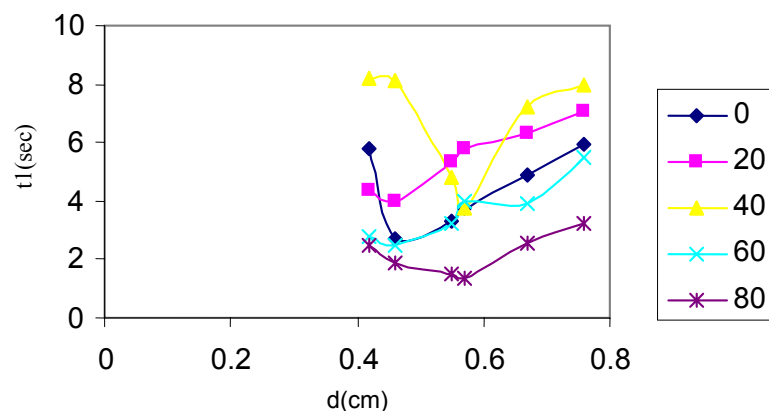


می‌کند. اما در محدوده قطرهای میانی این روند معکوس است و نمودارها از یک نقطه حداقل برخوردار می‌شود. با توجه به این که ماده فعال سطحی SDS از نوع آنیونی و CTAB از نوع کاتیونی است، ترکیب دوگانه مواد فعال آنیونی/کاتیونی بیشترین برهم کنش^{۳۴} را بر یکدیگر دارد.

این تعامل در محدوده‌های میانی قطر قطرات، در اکثر محدوده‌های درصد وزنی از ماده فعال دوم، سبب ایجاد کم ترین زمان پیوند شده و هم چنین سبب می‌شود در درصدهای وزنی ثابت، با تغییر محدوده قطر قطره از مقداری کوچک به بزرگ، کمترین زمان‌های پیوند در محدوده قطرهای میانی و بیشترین آنها در ابتدا و انتهای محدوده قطر حاصل شود. بنابراین می‌توان بیان کرد که کم ترین مقادیر زمان‌های پیوند قطره در محدوده‌های میانی قطرات و با افزایش درصدهای وزنی بالا از ماده فعال سطحی دوم ایجاد شده است که بیانگر این مساله است که، در این سامانه شیمیابی با افزایش درصد وزنی ماده فعال دوم، زمان تخلیه لایه حائل قطره و فصل مشترک کوتاه شده که به تبع آن زمان پیوند هم کوتاه می‌شود. لازم به ذکر است که در این سامانه شیمیابی، افزایش ماده فعال سطحی دوم تا مقادیری بالاتر از ۷۰ درصد وزنی، سبب ایجاد کف شدید در سامانه می‌گردد که عملاً ادامه آزمایش‌ها را غیرممکن می‌ساخت.

با کمی نوسان بین دو روند کاهش و افزایشی، به سوی مقادیر اولیه زمان پیوند قطره- فصل مشترک حرکت می‌کند. این روند تقریباً مشابه حالتی است که هیچ ماده فعال سطحی در سامانه شیمیابی وجود نداشت. با این تفاوت که، در حالتی که ۲۰ درصد وزنی از ماده فعال در سامانه وجود دارد، در محدوده قطرهای میانی زمان‌های پیوند بزرگتر است و در محدوده انتهایی قطر قطرات زمان‌های پیوند از مقدار آن در ابتدای این محدوده بیشتر است. در مقدار ۴۰ درصد وزنی از ماده فعال سطحی دوم، زمان‌های پیوند پس از رسیدن به یک مقدار حداقل، مسیر صعودی را دنبال می‌کند ولی در محدوده مقادیر انتهایی، در نهایت به مقدادری کمتر از مقدیر زمان پیوند مربوط به ابتدای محدوده قطر می‌رسد. در درصدهای وزنی ۶۰ و ۸۰ از ماده فعال سطحی نیز کم و بیش به صورت یکسان یک روند افزایشی برای مقادیر زمان پیوند رخ می‌دهد. اگر مقادیر این زمان در محدوده‌های مشخص از قطر قطره برای درصدهای وزنی مختلف از ماده فعال دوم بررسی شود، می‌توان دریافت که در محدوده قطرهای ابتدایی و انتهایی (۰/۴۲ تا ۰/۴۶ و ۰/۶۷ تا ۰/۷۶ سانتی متر) مقادیر زمان پیوند با افزایش درصد وزنی ماده فعال دوم یک مسیر افزایشی را طی کرده و پس از رسیدن به مقدار حداکثر، در ادامه روند کاهشی را طی

CTAB in SDS+Water&Toluene



.SDS

CTAB

:

یک باز آلی با بار مثبت (کاتیونی) ضعیف نمی تواند در سامانه تغییر چندانی بدهد و اثر هم افزایی ضعیفی دارد.

- برای سامانه متشکل از آب/CTAB/تولوئن، اگر ماده فعال سطحی دوم - هپتانول اضافه گردد، کمترین زمان پیوند قطره در محدوده قطرهای میانی و بالاتر برای درصدهای بالای ماده فعال سطحی دوم ملاحظه می شود (اثر هم افزایی). و درنهایت، اگر ماده فعال سطحی دوم آنلین اضافه گردد باعث ایجاد سیر افزایش زمان پیوند قطره در قطرهای کم و میانی قطره می شود، ولی برای اندازه های بزرگتر قطره سبب کاهش زمان پیوند می شود و سامانه را به سمت آنچه که در حالت وجود ماده فعال سطحی یگانه اتفاق می افتد، سوق می دهد (اثر هم افزایی).

- بنابراین:

مخلوط ماده فعال غیریونی و ماده فعال بار منفی (آنیونی) زمان پیوند قطره را برای قطره با قطر مشخص افزایش می دهد (اثر پاد افزایی).

مخلوط ماده فعال غیریونی و ماده فعال بار مثبت (کاتیونی) زمان پیوند قطره را برای قطره با قطر مشخص کاهش می دهد (اثر هم افزایی).

مخلوط ماده فعال بار مثبت (کاتیونی) و ماده فعال بار منفی (آنیونی) زمان پیوند قطره را برای قطره با قطر مشخص کاهش می دهد (اثر هم افزایی) و اگر ماده فعال کاتیونی ضعیف باشد اثری مشاهده نمی شود (هم افزایی ضعیف).

- افزودن نمک معدنی سدیم کلراید، در حالت کلی سبب کاهش زمان پیوند قطره در هنگام افزایش قطر آن می گردد و به اثر ماده فعال سطحی می افزاید. پس خاصیت هم افزایی دارد. بنابراین می توان نتیجه گرفت که برای از بین بردن حالت دو فازی در یک سامانه که نیاز به کاهش زمان پیوند قطره با فاز مادر آن است، بهترین سامانه شیمیایی آنی است که دارای مخلوط دو ماده فعال غیریونی و با بار مثبت (کاتیونی) و نمک معدنی باشد. سامانه های دارای ماده فعال سطحی بار منفی (آنیونی) و بار مثبت کاتیونی و نمک معدنی نیز مناسب است.

بالاترین غلظت نمک به مقداری برابر ۸۶٪ سانتی متر می رسد که می توان نتیجه گرفت که در این سامانه افزایش نمک تاثیر چندان قابل توجهی در قطر قطره ندارد.

- با شروع افزایش نمک، زمان پیوند کاهش یافته و با ادامه افزایش نمک با کمی نوسان حوالی مقدار اولیه به عدد ۶/۶ ثانیه در بالاترین غلظت نمک می رسد. بنابراین افزایش نمک در این سامانه روی زمان پیوند قطره تاثیر گذار بوده است.

نتیجه نهایی

با توجه به آزمایشهای انجام شده مشاهده گردید:

- برای سامانه تشکیل شده از آب/SDS/تولوئن، افزودن فعال سطحی ۲- هپتانول سبب می شود که افزایش درصد وزنی آن نسبت به ماده فعال سطحی اول، در اندازه های کوچک و میانی قطر قطره تاثیری در زمان پیوند آن ایجاد نکند. اما در اندازه های بزرگتر قطره سبب افزایش زمان پیوند می شود و مانند سامانه ای که فاقد هرگونه ماده فعال سطحی ای است، عمل می گردد. پس ماده فعال دوم، اثر ماده فعال اول را در حالت کلی از می برد. پس آنچه مشاهده می گردد به نوعی اثر پادافزایی^{۲۶} است. این اثر ناشی از غیریونی بودن ماده فعال ۲- هپتانول است که سبب سخت شدن یا تصلب فصل مشترک و مرز قطره با فاز پیوسته می شود. اگر به جای ۲- هپتانول ماده کاتیونی CTAB به عنوان ماده فعال سطحی دم اضافه شود، برای هر درصد وزنی از ماده فعال دوم نسبت به ماده فعال اول در اندازه های میانی قطره، زمان پیوند کاهش می یابد و اثر هم افزایی که قبلاً به آن اشاره شد از خود نشان می دهد و به ماده فعال سطحی اول کمک می کند تا نقش خود را بیشتر آشکار کند. زیرا ماده فعال دوم از نوع مواد فعال سطحی کاتیونی است (بار مثبت). درنهایت اگر برای این سامانه آنلین به عنوان ماده فعال سطحی دوم اضافه گردد، تاثیری بر روی زمان پیوندنی گذارد. آنلین به عنوان

مراجع

- 1 - Sinegribova, O. A., Andreev, A. Y., Voronin, O. V. and Dvoeglazov, K. N. (1993). *The Influence of Silicic Acid on the Coalescence of Drop in the Extraction System TBP-HNO₃(HCl)*. Logsdail, D. H. and Slater, M. J., Eds., in *Solvent Extraction in the Process Industries*, Vol. 3, Elsevier, London, UK.

- 2 - Lin, C. Y. and Slattery, J. C. (1982). "Thining of a liqued film as a small drop or bubble approaches a fluid-fluid interface." *AIChE J.*, Vol. 28, No. 786.
- 3 - Lyu, S. P., Bates, F. S. and Macosko, C. W. (2000). "Coalescence in polymer blends during shearing." *AIChE J.*, Vol. 46, No. 229.
- 4 - de Gennes, P. G. (2001). "Some remarks on coalescence in emulsions or foams." *Chem. Eng. J.*, Vol. 56, No. 5449.
- 5 - Henschke, M., Schlieper, L. H. and Pfennig, A. (2002). "Determination of a coalescence parameter from batch settling experiments." *Chem. Eng. J.*, Vol. 85, No. 369.
- 6 - Davies, G. A. (1992). "Mixing and coalescence phenomena in liquid - liquid systems," In *J. D. Thornton (ed.), Science and Practice of Liquid-Liquid Extraction*, Oxford University Press, Oxford, Vol. 1.
- 7 - Ban, T., Kawaizumi, F., Nii, S., Takahashi, K. (2000). "Study of drop coalescence behavior for liquid-liquid extraction operation." *Chem. Eng. Sci.*, Vol. 55, PP.5385-5391.
- 8 - Blawdziewicz, J., Cristini, V. and Loewenberg, M. (1999). "Near-contact motion of surfactant-covered spherical drop: Ionic surfactant." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 211, No. 355.
- 9 - Yeo, L. Y., Matar, O. K., Susana Perez de Ortiz, E. and Hewitt, G. F. (2003). "Film drainage between two surfactant-coated drops colliding at constant approach velocity." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 257, No.93.
- 10 - Myers, D. (1988). *Surfactant Science and Technology*, VCH Publishers, New York, NY.
- 11 - Couper, A. (1984). *Thermodynamics of Surfactant Solution*. Tadros, T. F., Ed., in "Surfactants", Academic Press, London.
- 12 - Guzun-Stoica, A., Kurzeluk, M. and Floarea, Q. (2000). "Experimental study of marangoni effect in a liquid/liquid system." *Chem. Eng. Sci.*, Vol. 55, PP.3813-5391.
- 13 - Laughlin, R. G. (1994). *The Aqueous Phase Behavior of Surfactant*, Academic Press, London.
- 14 - Chesters, A. K. and Bazhlekov, I. B. (2000). "Effect of insoluble surfactants on drainage and rupture of a film between drops interacting under a constant force." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 230, No. 229.
- 15 - Gharibi, H., Hashemianzadeh, S. M. and Razavizadeh, B. M. (2002). "Determination of interaction parameters of mixed surfactant system using a monte carlo simulation technique." *Colloids Surf. A: Phys. Eng. Aspects*, Vol. 196, No. 31.
- 16 - Nikolov, A. D. and Wasan, D. T. (1995). "Effects of surfactant on multiple stepwise coalescence of single drops at liquid/liquid interfaces." *Ind. Eng. Chem. Res.*, Vol. 34, No. 3653.
- 17 - Gao, H. C., Zhao, S., Mao, S. Z., Yuan, H. Z., Yu, J. Y., Shen, L. F. and Du, Y. R. (2002). "Mixed micelles of polyethylene Glycol(23)-lauryl ether with ionic surfactant studied by proton 1D and 2D NMR." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 249, No. 200.
- 18 - Abe, M. and Ogino, K. (1992). *Solution Properties of Anionic/Nonionic Mixed Surfactant Systems*. Ogino, K. and Abe, M., Eds., in Mixed Surfactant Systems. Marcel Dekker, New York, NY.
- 19 - Urbina-Villalba, G., and Sucre, M. G. (2001). "Influence of surfactant distribution on the stability of oil/water emulsions toward flocculation and coalescence." *Colloids Surf. A: Phys. Eng. Aspects*, Vol. 190, PP. 111-116.
- 20 - Liu, D., Ma, J., Chang, H. and Zhao, Z. (1998). "Investigation on the conductivity and microstructure of AOT/nonionic surfactant/water/n-Heptane mixed reverse micelles." *Colloids Surf. A: Phys. Eng. Aspects*, Vol. 135, No. 157.

- 21- Panda, A. K. and Chakraborty, A. K. (1998). "Interaction of mixed surfactants with bacterial lipopolysaccharide." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 203, PP. 260-264
- 22 - Goloub, T. P., Pugh, R. J. and Zhmud, B. V. (2000). "Micellar interaction in nonionic/ionic mixed surfactant system." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 229, PP. 72-81
- 23 - Narsimhan, G. and Goel, P. (2001). "Drop coalescence during emulsion formation in a high pressure homogenizer for tetradeecane/in/water emulsion stabilized by sodium dodecyl sulfate." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 238, PP. 420-432.
- 24 - Chanamai, R. and McClements, D. J. (2000). "Creaming stability of flocculated monodisperse oil/in/water emulsions." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 225, PP. 214-218.
- 25 - Dickinson, E. and Ritzoulis, C. (2000). "Creaming and rheology of oil/water emulsions containing sodium dodecyl sulfate and sodium caseinate." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 224, PP. 148-154.
- 26 - Verma, S. and Kumar, V. V. (1998). "Relationship between oil/water interfacial tension and oily soil removal in mixed surfactant systems." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 207, PP. 1-10.
- 27 - Kabin, J. A., Tolstedt, S. L., Saez, A. E., Grant, C. S. and Carbonell, G. (1998). "Removal of organic films from rotating disks using aqueous solutions of nonionic surfactants: Effect of surfactant molecular structure." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 206, PP. 102-111.
- 28 - Davoodi, A. A., Khadiv-Parsi, P. and Mousavian, S. M. A. (1386). "Experimental study of phase inversion in batch liquied/liquid system." *Chem. and Chem. Eng. J.*, Vol. 26, PP. 39-49.
- 29 - Mousavi, M. H. (1383). *The Effect of Mixed Surfactant on Drop-Interface Coalescence Phenomenon*. M. S. thesis, Faculty of Chem. Eng., Tehran University.
- 30 - Khadiv-Parsi, P. (2001). *Suggestion and Analysis of New Correlation in the Drop-Interface Coalescence and the Droplet Dispersion Bed Phenomena*, Ph.D. Thesis, Faculty of Engineering, University of Tehran, Iran.
- 31 - Nikolov, A. D. and Wasan, D. T. (1995). "Effects of surfactants on multiple stepwise coalescence of single drops at liquid/liquid interfaces." *Ind. Eng. Chem. Res.*, Vol. 34, PP.3653-3661.
- 32 - Walther, B., Hamberg, L., Walkenstrom, P. and Hermansson, A.-M. (2004). "Formation of shaped drops in a fast continuous flow process." *J. Colloid Interf. Sci.*, Vol. 270, PP.195 - 204.
- 33 - Yiantsios, S. G. and Davis, ar. H. (1990). "On the buoyancy driven motion of a drop towards a rigid surface or a deformable interface." *J. Fluid Mech.*, Vol. 217, PP. 547-573.
- 34 - Monti, R., Savino, R. and Alterio, G. (2002). "Pushing of liquid drops by marangoni force." *Acta Astronautica*, Vol. 51, PP.789-796.
- 35 - TPikhitsa, P. and Tsarginodskaya, A. (2000). "Possible mechanism for multistage coalescence of a floating droplet on the air/liquid interface." *Colloids Interf. A: Physicochem. Eng. Aspectocess*, Vol. 167, PP.287- 291.
- 36 - Jeffreys, G. V. and Davies, G. A. (1971). *Coalescence of Liquid Droplets and Liquid Dispersion*, Hanson, C., Ed., "Recent Advances in Liquid/Liquid Extraction, Pergamon Press.
- 37 - Khadiv-Parsi, P., Moosavian, M. A. and Bahmanyar, H. (2001). "The influence of surfactant on drop/interface coalescence phenomena." *Sixth National Iranian Chem. Eng. Congress*, Isfahan University of Technology .
- 38 - Khadiv-Parsi, P. and Moosavian, M. A. (2004). "Suggestion of new correlations for drop/interface coalescence phenomena in the absence and presence of single surfactant." *Iran. J. Chem. Eng.*, Vol. 23, No. 79.

- 39 - Khadiv-Parsi, P. and Moosavian, M. A. (2004). "The interface of bicomponent mixed surfactants on drop/interface coalescence." *Iran. J. Chem. & Chem. Eng.*, Vol. 23, PP. 89-96.
- 40 - Lobo, L., Svereika, A. (2003). "Coalescence during emulsification: 2. role of small molecule surfactants." *J. Colloid and Interf. Sci.*, Vol. 261, No. 2, PP.498-507.
- 41 - Palazolo, G. G., Sorgentini, D. A. and Wagner, J. R. (2005). "Coalescence and flocculation in o/w emulsions of native and denatured whey soy proteins in comparison with soy protein isolates." *Food Hydrocolloids*, Vol. 19, No. 3, PP.595- 604.
- 42 - Koh, A., Gillies, G., Gore, G. and Saunders, B. R. (2000). "Flocculation and coalescence of oil-in-water poly(dimethylsiloxane) emulsions." *Journal of Colloid and Interface Science*, Vol. 227, No. 2, PP.390-397.

واژه های انگلیسی به ترتیب استفاده در متن

- | | |
|--|--|
| 1 - Dispersion | 2 - TP PTDispersed (Drop) Phase |
| 3 - TPPTContinuous Phase | 4 - Drop-Interface Coalescence |
| 5 - Drop-Drop Coalescence | 6 - Surface Active Agents: Surfactants |
| 7 - Homophase | 8 - Mixed Surfactants |
| 9 - Synergism | 10- Interface |
| 11 - TP PT Pre-Drainage Time | 12 - TP PT Drainage Time |
| 13 - TP PT Rupturing Time | 14 - TP PTMixing & Coalescence Time |
| 15 - TP PTPartial Coalescence | 16 - TP PTCoalescence Time |
| 17 - TP PT Not Reproducible | 18 - Partial Coalescence |
| 19 - TP PTcoalescence cell | 20 - Nozzle |
| 21 - TP PTCethyl Trimethyl Amonium Bromide: CTAB | 22 - TP PSodium Dodecyle Sulfate: SDS |
| 23 - Merck | 24 - TP PT Interaction |
| 25 - TP PT Instantanious Coalescence | 26 - Antagonism |