

حذف آلاینده رنگزای اسید رد ۲۰۶ از آبهای آلوده به وسیله نانوفوتو کاتالیست ZnFe_2O_4 /Bentonite

بهرام کیوانی^۱

محمد ابراهیمی^۲

راحله بیات بید کوپه^۱

(دریافت ۹۰/۱۰/۱ پذیرش ۹۱/۴/۲۸)

چکیده

اسید رد ۲۰۶ با فرمول شیمیایی $\text{C}_{40}\text{H}_{20}\text{CaN}_4\text{O}_8\text{S}_2$ ، یک رنگ آزو با مصرف بالای جهانی است که در پساب صنایع نساجی به مقدار زیاد یافت می‌شود. در این تحقیق با استفاده از طرح آزمایش تاگوچی و نرم‌افزار Qualitek-4 واکنش تجزیه فوتوکاتالیستی اسید رد ۲۰۶ در آبهای آلوده با استفاده از کاتالیست ZnFe_2O_4 /Bentonite در حالت سوپرسانسیون و تابش نور UV در فوتوراکتور نانوفوتو کاتالیست انجام شد. برای شناسایی کاتالیست تهیه شده از تصاویر میکروسکوپ الکترونی و همچنین الگوی پراش اشعه ایکس استفاده گردید. واکنش از نظر سیستیکی در شرایط بهینه بررسی شد و نتایج نشان داد که سیستیک آن از درجه اول بوده است و نتایج قبل قبولی در این بررسی‌ها به دست آمد. تاثیر عوامل عملياتی در تجزیه فوتوکاتالیستی نظیر pH، مقدار آب اکسیژن، مقدار نانوفوتو کاتالیست و دمای واکنش مورد بررسی قرار گرفت و بیشترین راندمان در شرایط بهینه با pH برابر ۵، مقدار آب اکسیژن به یک میلی‌لیتر، مقدار نانو فوتوکاتالیست ۷۵ ppm و دما ۲۹۳ درجه کلوین مشاهده گردید. بر اساس این نتایج روشی برای تجزیه فوتوکاتالیستی با استفاده از کاتالیست ZnFe_2O_4 /Bentonite به دست آمد که می‌توان با گسترش آن به شکل صنعتی، برای تجزیه فاضلابهای رنگی در صنایع نساجی از آن استفاده نمود.

واژه‌های کلیدی: اسید رد ۲۰۶، نانو فوتو کاتالیست، زئولیت، طرح آزمایش تاگوچی

Removal of Acid red 206 Dye in Pollutant Water by ZnFe_2O_4 /Bentonite as a Nanophotocatalyst in Batch Reactor Using Taguchi Method

Raheleh Bayat Beed Koupeh¹

Mohammad Ebrahimi²

Bahram Keyvani³

(Received Dec. 22, 2011 Accepted July 18, 2012)

Abstract

Acid Red206 ($\text{C}_{40}\text{H}_{20}\text{CaN}_4\text{O}_8\text{S}_2$) is a textile dye with global usage which is found in sewage of textile manufacturing industries in large quantity. In this research the reaction of Acid Red206 (AR206) in photocatalytic analysis was carried out in water with use of Taguchi method, Qualitek-4 software and catalyst suspension ZnFe_2O_4 /Bentonite and UV light radiation. To identify prepared catalyst, SEM image and XRD diffraction pattern were used. Based on Taguchi method the test results displayed the maximum photo catalytic activity. From kinetic view the reaction was first order and study of reaction rate was carried out with the use of first order kinetic equation and Acceptable results were gained in this consideration. The effect of factors in photo catalytic analysis such as pH, the amount of photo catalyst and hydrogen peroxide and temperature of reaction, were examined and the most efficiency in optimum conditions (pH=5, hydrogen peroxide=1ml, nonophotocatalyst=75ppm and temperature=293K) was observed. According to these results, a method was obtained for photo catalytic analysis with the use of ZnFe_2O_4 /Bentonite catalyst and UV light radiation, which by its development in an industrial form; it can be used for analyzing the wastewater in loom or other industries.

Keywords: Acid Red 206, Nano Photo Catalyst, Zeolite, Taguchi Method.

1. M.Sc. of Applied Chemistry, Islamic Azad University, Saveh Branch, Saveh

۱- کارشناس ارشد شیمی کاربردی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد ساوه، ساوه

2. M.Sc. of Applied Chemistry, Islamic Azad University, Arak Branch, Arak (Corresponding Author) (+98 861) 3123016 Msaebrahimi@gmail.com

۲- کارشناس ارشد شیمی کاربردی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اراک، اراک (نویسنده مسئول)

3. Assist. Prof., Dept. of Chemistry, Islamic Azad University, Saveh Branch, Saveh

۳- استادیار، دانشکده تحصیلات تکمیلی شیمی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد ساوه، ساوه

۱- مقدمه

به خصوص برای تصفیه پسابهای شامل مقادیر کم مواد آلی مقاوم در مقابل تجزیه شیمیایی و بیولوژیکی، این روش کاربرد ویژه‌ای دارد به طوری که مهم‌ترین روش تصفیه در مورد آلاینده‌های آلی در پسابهای روش اکسیداسیون با کمک کاتالیزور در حضور نور UV است. در این روش، اکسیداسیون ترکیبات آلی در پساب به وسیله اکسیژن محلول (یا دمیده شده) و یا در حضور واکنشگرهای اکسید کننده دیگر مانند پراکسید هیدروژن، در مجاورت کاتالیزور مناسب و در مقابل تابش نور UV انجام می‌شود (جدول ۱-۱).

به طور کلی فرایندهای اکسیداسیون پیشتر فهنه و واکنش‌های تجزیه و اکسیداسیونی اطلاق می‌گردد که در طی آن رادیکال‌های آزاد ایجاد شده تحت تابش نور UV باعث اکسیداسیون ماده‌ی آلی می‌گردد. مهم‌ترین رادیکال آزاد ایجاد شده در این فرایند در محیط آبی رادیکال هیدروکسیل است. این حد واسط رادیکالی، در مرحله بعد توسط اکسیژن مولکولی محلول به دام افتاده و سپس با ایجاد رادیکال‌های پراکسی و پراکسیدها باعث پیشرفت و کامل شدن فرایند تجزیه می‌شود. آلاینده‌های آلی در نهایت به مواد ساده‌ای مانند آب، دی‌اکسید کربن، گاز نیتروژن و اسیدهایمعدنی تجزیه می‌شوند.

در سالهای اخیر استفاده از خاکهای معدنی نظیر بنتونیت و کلینوپیتولیت به عنوان جاذب به منظور حذف آلاینده‌های رنگی از پسابهای طور وسیعی مورد استفاده قرار گرفته‌اند [۱۱]. از سویی خاصیت رنگبری برخی از فریتهای مغناطیسی نظیر CuFe_2O_4 ، ZnFe_2O_4 و MnFe_2O_4 توسط سایر محققان مورد مطالعه و بررسی قرار گرفته است [۱۲-۱۷]. یک طراحی مفید و مناسب برای آزمایش‌های بهینه‌سازی فرایند، مهم و ضروری است زیرا اطلاعات پیشتری در زمینه کنترل فرایند ایجاد می‌نماید. طراحی تاگوچی مکرراً برای متغیرهای فرایندهای صنعتی استفاده می‌شود. این طراحی نیاز به آزمایش‌های محدود ولی کارآمد دارد که دارای کاربردهای فراوانی مخصوصاً در زمینه تحقیقات فوتوكاتالیستی است.

صنایع مختلف نساجی، چرم، پارچه، رنگ سازی، کاغذ و نیز پسابهای خانگی، منابع مهم آلودگی‌های محیطی هستند و در بیشتر کشورها پساب این صنایع بدون تصفیه در سیستم آبهای طبیعی تخلیه می‌شوند. در صنایع رنگرزی مقدار قابل توجهی پساب که بخش اصلی آنها باقیمانده رنگها هستند نیز تولید می‌گردد. ازین همه انواع مواد رنگی، رنگهای آزو وسیع ترین کاربرد را به دلیل تنوع در ساختمان شیمیایی و تولید آسان دارا هستند. رنگهای آزو برای رنگی نمودن پلی آمیدها، پلی استرها، آکریلیک‌ها، پلی‌اولفین‌ها و الیاف سلولز و نیز برای رنگی نمودن روغن جلا، پلاستیک‌ها، جوهر چاپگر، لاستیک و لوازم آرایشی کاربرد دارند، بنابراین به دلیل تنوع کاربرد این رنگها، وجود این ترکیبات در آلودگی پساب صنایع و محیط قابل انتظار است [۱-۶].

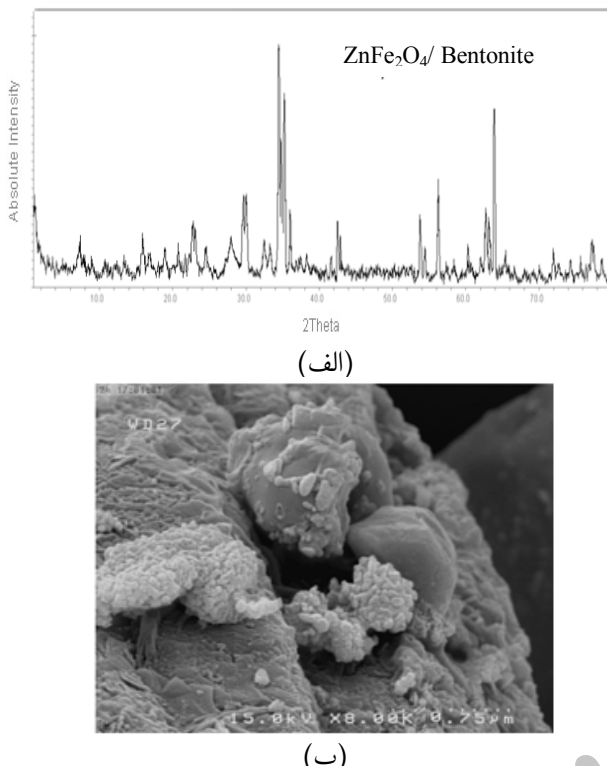
به علاوه امروزه تصفیه پسابهای صنعتی نیز یک موضوع قابل توجه محیط زیستی به شمار می‌رود و بر طبق آمار، حدود پانزده درصد از رنگهای تولیدی جهان در صنایع نساجی به مصرف می‌رسد. پسابهایی که در مراحل مختلف رنگرزی تولید می‌شوند شامل ترکیبات رنگی واکنش نداده، معرفهای پراکنده کننده، سورفکتانت‌ها، نمک و ترکیبات آلی که در رنگرزی شسته می‌شوند، هستند. رنگها به دلایل زیر باعث بروز مشکلاتی در آبها می‌شوند: الف- بسته به غلظت و زمان تأشیر، رنگها می‌توانند اثرات حاد و مزمن روی ارگانیسم‌هایی که در معرض آنها قرار می‌گیرند داشته باشند، ب- تمام مواد رنگی قابل روئیت، بسته به رنگ و ضریب خاموشی بر روی شفافیت آب تأثیر می‌گذارند. وارد نمودن غلظت بسیار کم پساب در رودخانه‌ها باعث غیرعادی شدن رنگ سطح آب می‌شود، ج- صرف نظر از مسئله زیبایی، رنگها نور خورشید و رویدی به آب را جذب و یا منعکس می‌کنند که این با رشد باکتری‌ها و نیز تجزیه بیولوژیکی در آبها و زنجیره غذایی تداخل می‌باید.

فرایند تجزیه فوتوكاتالیزوری از فناوری‌های رو به رشد بوده و اهمیت زیادی در زمینه تصفیه پسابها پیدا کرده است [۷-۱۰].

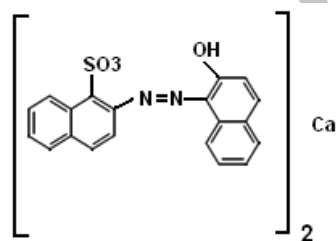
جدول ۱- شمای واکنش‌ها در فرایند UV/ ZnFe_2O_4

$\text{ZnFe}_2\text{O}_4 + \text{hv} \rightarrow \text{ZnFe}_2\text{O}_4(\text{e}_{\text{CB}}^- + \text{h}_{\text{VB}}^+)$	تشکیل حفره و الکترون با جذب فوتون	۱
$\text{h}_{\text{VB}}^+ \rightarrow \text{H}_2\text{O}_{(\text{ads})} + \text{H}^+ + \cdot\text{OH}_{(\text{ads})}$	اکسایش آب توسط حفره	۲
$\text{h}_{\text{VB}}^+ + \text{OH}_{(\text{ads})}^- \rightarrow \cdot\text{OH}_{(\text{ads})}$	اکسایش یون هیدروکسیل توسط حفره	۳
$\text{e}_{\text{CB}}^- + \text{O}_{2(\text{ads})} \rightarrow \cdot\text{O}_{2(\text{ads})}$	احیای اکسیژن جذب شده توسط الکترون نوار رسانایی	۴
$\cdot\text{O}_{2(\text{ads})}^- + \text{dye} \rightarrow \text{dye} - \text{OO}^\bullet$	واکنش رادیکال‌های اکسی ایجاد شده با رنگ	۵
$\text{h}_{\text{VB}}^+ + \text{dye} \rightarrow \text{dye}^\bullet \rightarrow \text{oxidation of the dye}$	واکنش رنگ با حفره	۶
$\cdot\text{O}_{2(\text{ads})}^- + \text{HO}_{2(\text{ads})}^\bullet \rightarrow \text{H}^+ \rightarrow \text{H}_2\text{O}_{2(\text{ads})} + \text{O}_{2(\text{ads})}$	واکنش رادیکال‌های اکسی ایجاد شده	۷
$\cdot\text{OH}_{(\text{ads})} + \text{dye} \rightarrow \text{degradation of the dye}$	واکنش رادیکال‌های هیدروکسیل ایجاد شده با رنگ	۸

اسپکتروفوتومتر UV-VIS ⁷ مخصوص شرکت پرکین الم ⁷ مدل لمبادا ⁸، دستگاه pH متر ستوریس ⁹ مدل PT-10P ساخت آلمان. دستگاه سانتریفیوژ ALC 4232 و همزن مغناطیسی مدل MS-HP بودند.



شکل ۱- الف- الگوی XRD فوتوكاتالیست $ZnFe_2O_4$ ثبت شده بر روی زئولیت بنتونیت، ب- تصویر SEM مربوط به $ZnFe_2O_4$ ثبت شده بر روی زئولیت بنتونیت



شکل ۲- ساختار شیمیایی رنگزای AR206

۲- روش کار
فوتوراکتور مورد استفاده از نوع ناپیوسته ¹⁰ بود. ۱ لامپ UV با توان ۱۵ وات روی محفظه شیشه‌ای راکتور قرار داده شد. یک جریان برگشتی از پایین راکتور به سمت بالا برای هم زدن محتويات

هدف از این تحقیق بررسی رنگبری پساب حاوی ماده رنگزای اسید رد ۲۰۶ در مجاورت نانوفوتوكاتالیست $ZnFe_2O_4$ ثبت شده بر روی زئولیت بنتونیت ($ZnFe_2O_4$ / Bentonite) با استفاده از تابش نور فرابنفش-C و بررسی اثر عواملی مانند غلظتهاي گوناگون کاتالیست، مقدار H_2O_2 ، اثر دما و pH با تکیه بر روش طرح آزمایش تاگوچی بود. در بین پارامترهای عملیاتی، دما و غلظت کاتالیست تأثیر بیشتری در تجزیه آلیند دارند که این موضوع در این مقاله مورد بحث و بررسی قرار گرفت.

۲- مواد و روشها

۱-۲- مواد و وسائل

نانوکاتالیست $ZnFe_2O_4$ با استفاده از روش هم رسوی بر روی زئولیت بنتونیت ثبت گردید. ابتدا محلول اشباع اکسید آهن با فرمول شیمیایی Fe_2O_3 و اکسید روی با فرمول شیمیایی ZnO به نسبت وزنی یک به یک، جداگانه در مقادیر حداقل آب مقطر حل و سپس به یکدیگر اضافه شد. سپس کاتالیست به مدت ۱ ساعت در دمای ۵۰۰ درجه سلسیوس داخل کوره قرار گرفت و پس از سائیدن، و عبور از مش ۱۰۰ توزین گردید و برابر وزن آن به کاتالیست، بنتونیت که قبلاً در هاون سائیده شده و ۳ مرتبه از مش ۱۰۰ عبور داده شده بود، اضافه گردید و پس از مخلوط کردن، ترکیب حاصل مجدداً در آون به مدت ۱/۵ ساعت در دمای ۷۵۰ درجه سلسیوس داخل کوره قرار گرفت و در نهایت رسوب، سائیده شد و با الک استاندارد مش ۱۰۰، ۳ مرتبه الک گردید [۱۸ و ۱۹].

به منظور تشخیص کیفیت کاتالیست از دستگاههای پراش سنجی پرتوایکس ¹ و میکروسکوپ الکترونی روبیشی ² استفاده شد (شکل ۱- الف و ب).

رنگ اسید رد ۲۰۶ ³ ساخت شرکت R.O.D. کشور چین بدون خالص سازی بعدی مورد بررسی قرار گرفت. AR206 با فرمول مولکولی $C_{40}H_{20}CaN_4O_8S_2$ یک رنگ آزو با جرم مولکولی $794/87$ است (شکل ۲)، طول موج حداثر جذب آن $514/74$ نانومتر است. AR206 به صورت پودر قرمز رنگ وجود دارد که این ماده در آب محلول است. سایر مواد مورد استفاده با درجه خلوص آزمایشگاهی از شرکت مرک ⁴ آلمان تهیه شدند.

دستگاههای مورد استفاده در این تحقیق شامل: دستگاه XRD ⁵، دستگاه SEM ⁶، دستگاه D-500 ⁵، دستگاه XL30 ⁶، دستگاه زیمنس ⁵، دستگاه فیلیپس ⁶ مدل XL30، دستگاه

¹ X-ray Diffraction

² Scanning Electron Microscopy (SEM)

³ Aside Red 206 (AR206)

⁴ Merck

⁵ Simens (D-500)

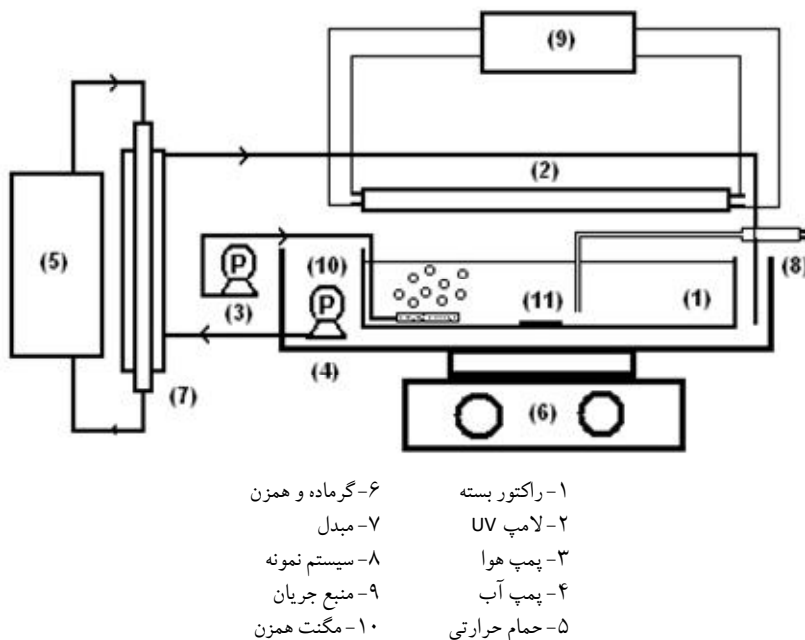
⁶ PHILIPS (XL30)

۳- نتایج و بحث

در جدول ۲ خلاصه مراحل آزمایش‌های بررسی عوامل مؤثر در تجزیه فتوکاتالیستی رنگ AR206 نشان داده شده است. این آرایه با علامت L16 نامگذاری می‌شود که شامل ۴ ستون و ۱۶ ردیف است. هر ستون به یک عامل و هر ردیف به یک آزمایش تعلق دارد. به عنوان مثال ستون اول برای متغیر pH نشان می‌دهد که در چهار آزمایش اول، pH در سطح اول و در چهار آزمایش دوم، pH در سطح دوم خود قرار دارد. در ردیف اول که نشانگر آزمایش اول است همه عوامل در سطح اول خود به کار گرفته می‌شوند. البته لازم به ذکر است که ترتیب انجام آزمایش‌ها بر اساس اصول آماری باید تصادفی باشد. به عبارت دیگر برای بررسی ۴ عامل در ۴ سطح، ۱۶ آزمایش پیشنهاد می‌شود. با توجه به تمامی ترکیب‌های ممکن بین این ۴ عامل ۴ سطحه، $4^4 = 256$ آزمایش برای پوشاندن تمامی حالات ممکن ضروری است (روش عاملی یا فاکتوریل کامل)، اما در روش تاگوچی با استفاده از روش‌های آماری از میان ۲۵۶ آزمایش، ۱۶ آزمایش که بیشترین اثر ۴ عامل مربوطه را در خود دارند، مشخص و پیشنهاد می‌شود [۲۰-۲۲]. با استفاده از روش بالا آزمایش‌های پیشنهادی در هر مرحله انجام پذیرفت و پس از ۵ مرحله تکرار پذیری در مدت زمان ۱۰۰ دقیقه، شرایط آزمایش مطابق جدول زیر بهینه و میزان تبدیل و رنگبری شدن بررسی گردید (جدول ۲).

راکتور و برقراری تابش برای همه ذرات برقرار بود [۵]. جریان بعد از خارج شدن از قسمت بالای راکتور وارد ظرف مبدأ می‌گردد که ابتدا محلول توسط یک پمپ سیرکوله با دبی $1/25$ لیتر در دقیقه از این ظرف مبدأ به طرف راکتور انتقال می‌یافتد. البته در مسیر ظرف و راکتور یک مبرد که به ترموبت وصل بود، قرار داده شد. برای تنظیم دمای محلول از ترموبت استفاده شد. حجم راکتور مورد استفاده با در نظر گرفتن محتویات اتصالات به آن حدود ۱۰۰۰ میلی‌لیتر بود. نمونه‌گیری از جریان خروجی راکتور صورت گرفت تا تغییری در عملکرد محلول تا آخرین لحظه به وجود نیاید به این معنی که شرایط تمام نمونه‌گیری‌ها نیز یکی بود. تمام محلول در عرض تابش لامپ فرابنفش قرار گرفت. بدون این که فضای مرده‌ای به وجود آید، هنگام استفاده از کاتالیزور به علت جریان و چرخش ذرات جامد کاتالیزور به طور مطلق در فضای راکتور باقی ماندند. برای رسیدن به این هدف علاوه بر جریان چرخش از یک همزن مغناطیسی که در قسمت زیرین ظرف حاوی محلول برگشتی قرار داشت، استفاده شد. شکل ۳ سیستم فتوشیمیایی مورد استفاده در این پژوهش را نشان می‌دهد.

در این پژوهش تأثیر عوامل مختلف بر فرایند رنگبری AR206 شامل دمای ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ درجه سلسیوس، pH برابر ۶، ۵، ۴ و ۳، غلظت کاتالیست ۲۵، ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ ppm و مقدار پراکسید هیدروژن ۰/۰۵، ۰/۰۷۵ و ۰/۰۱۵ میلی‌لیتر مورد مطالعه قرار گرفت و همچنین حجم پساب مورد استفاده در کلیه آزمایش‌ها ۱۰۰۰ میلی‌لیتر در نظر گرفته شد.



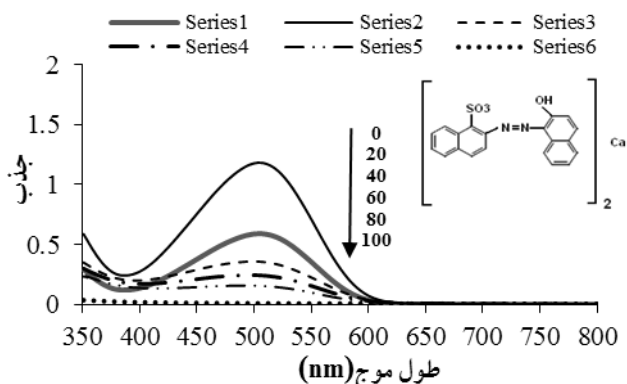
شکل ۳- شکل شماتیک فوتوراکتور مورد استفاده

جدول ۲- آزمایش‌های بهینه‌سازی شده عوامل مؤثر بر رنگبری ماده رنگزای AR206

نوع آرایش (L-16)										
ردیف	pH	کاتالیست	پراکسید هیدروژن	دما	شماره سطح	نتیجه شماره ۱	نتیجه شماره ۲	نتیجه شماره ۳	نتیجه شماره ۴	نتیجه شماره ۵
۱	۱	۱	۱	۱	۱	۵۶/۵۱	۵۶/۴۸	۵۶/۴۹	۵۶/۴۹	۵۶/۵۱
۲	۱	۲	۲	۲	۲	۷۴/۴	۷۴/۴	۷۴/۴۱	۷۴/۴	۷۴/۴
۳	۱	۳	۳	۳	۳	۷۳/۶۵	۷۳/۶۵	۷۳/۶۲	۷۳/۶۴	۷۳/۶۵
۴	۱	۴	۴	۴	۴	۶۲/۷۱	۶۲/۷۱	۶۲/۷	۶۲/۷۱	۶۲/۷۱
۵	۲	۱	۲	۳	۳	۹۰/۹	۹۰/۸۸	۹۰/۸۹	۹۰/۸۹	۹۰/۹
۶	۲	۲	۱	۱	۱	۴۷/۴۹	۴۷/۴۹	۴۷/۴۶	۴۷/۴۷	۴۷/۴۹
۷	۲	۳	۴	۴	۴	۹۰/۶۲	۹۰/۶۲	۹۰/۶۴	۹۰/۶۰	۹۰/۶۲
۸	۲	۴	۲	۲	۲	۷۹/۴۸	۷۹/۴۸	۷۹/۴۵	۷۹/۴۶	۷۹/۴۸
۹	۳	۱	۳	۲	۲	۹۴/۷۳	۹۴/۷۳	۹۴/۶۹	۹۴/۷۲	۹۴/۷۳
۱۰	۳	۲	۳	۴	۴	۹۱/۱۸	۹۱/۱۵	۹۱/۱۶	۹۱/۱۹	۹۱/۱۸
۱۱	۳	۳	۳	۱	۱	۳۴/۴۳	۳۴/۴۰	۳۴/۴۲	۳۴/۴۳	۳۴/۴۳
۱۲	۳	۴	۳	۲	۱	۸۴/۹۰	۸۴/۹۰	۸۴/۸۷	۸۴/۸۸	۸۴/۹۰
۱۳	۴	۱	۴	۲	۱	۵۲/۲۳	۵۲/۲۰	۵۲/۲۱	۵۲/۲۱	۵۲/۲۳
۱۴	۴	۲	۴	۳	۱	۹۴/۵۲	۹۴/۵۲	۹۴/۴۹	۹۴/۵۱	۹۴/۵۲
۱۵	۴	۳	۴	۲	۱	۸۱/۸۵	۸۱/۸۴	۸۱/۸۵	۸۱/۸۳	۸۱/۸۵
۱۶	۴	۴	۴	۱	۱	۲۰/۸۱	۲۰/۷۹	۲۰/۸۰	۲۰/۷۹	۲۰/۸۱

۱۰۰ دقیقه نشان داده شده است.

همان طور که مشاهده می‌شود، بیشترین طول موج در ۵۱۴/۷۴ نانومتر بوده و رنگبری کامل ماده رنگزای AR206 پس از ۱۰۰ دقیقه انجام می‌شود.



شکل ۴- طیفهای UV-VIS-AR206 (در شرایط: دمای ۲۹۳K، pH ۵.۰ ppm، ۵۰ ppm مقدار فوتوكاتالیست و ۷۵ ppm مقدار هیدروژن پراکسید ۱ میلی‌لیتر در زمان‌های بین صفر تا ۱۰۰ دقیقه)

۳- بررسی تأثیر مقدار کاتالیزور در تجزیه فوتوكاتالیستی در این مرحله تأثیر مقادیر مختلف کاتالیست بین ۲۵ تا ۱۰۰ ppm بر محلول رنگ، مورد آزمایش قرار گرفت و با مقادیر مختلف نانو فوتوكاتالیست Fe2O3 مقایسه گردید. شکل ۵-الف نشان می‌دهد که با افزایش غلظت کاتالیست تا ۱۰۰ ppm سرعت واکنش کاهش یافته است. علت کاهش فعالیت فوتوكاتالیستی در غلظتهاست

در این مرحله آزمایش پیشنهادی طبق روش بالا در شرایط بهینه انجام و مقدار درصد تبدیل از رابطه زیر محاسبه گردید

$$X = C^{\circ} - \frac{C}{C^{\circ}} \quad (1)$$

که در این رابطه C° به ترتیب غلظت ماده رنگزای AR206 در لحظات $t = 100$ و $t = 0$ برابر صفر هستند.

۱-۳- خصوصیات جاذب

آنالیز XRD، وجود کوارتز را به عنوان فاز اصلی در نمونه بنتونیت نشان می‌دهد. ($2\theta = 23^\circ$). با توجه به اینکه نمونه بنتونیت استفاده شده تجاری بود و خالص‌سازی یا عمل کلسینه شده روی آن انجام نگرفته بود، وجود مقداری ناخالصی در پراش مشاهده شد. آنالیز XRD نمونه فریت ZnFe₂O₄ نشان داد که اکسید فلزی عمدتاً به فرم ساختار اسپینل است. آنالیز XRD نمونه کامپوزیت علاوه بر اینکه وجود کوارتز را نشان می‌دهد، ساختار اسپینل فریت روی را نیز تغییر نمی‌دهد (شکل ۱-الف).

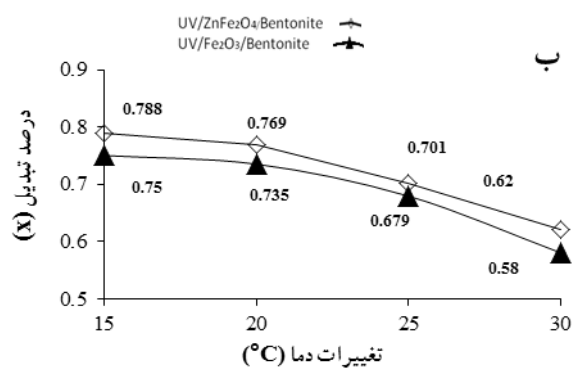
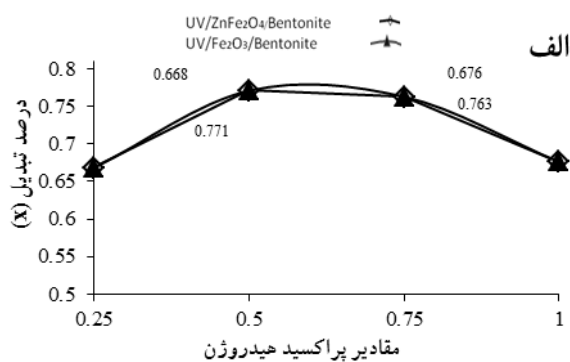
تصویر SEM می‌تواند در بررسی سطحی مواد کمک نماید به همین منظور تصویر SEM از نمونه‌های جاذب بنتونیت و نمونه کامپوزیت گرفته شد. تصاویر حاصل را می‌توان در شکل ۱-ب مشاهده نمود.

۲-۳- UV-Vis

در شکل ۴ طیف UV-Vis مربوط به ماده رنگزای AR206 پس از

۳-۵- بررسی اثر غلظت پراکسید هیدروژن در تجزیه فتوکاتالیست رنگ AR206

باتوجه به شکل ۶-الف با افزایش غلظت پراکسید هیدروژن، میزان افزایش واکنش تجزیه فتوکاتالیست کاهاش یافته است زیرا با تبدیل واکنش تجزیه پراکسید هیدروکسیل عمل می‌کند و به عنوان از بین برنده رادیکال‌های هیدروکسیل عمل می‌کند و به صورت رقیبی برای مواد رنگزا به حساب می‌آید و باعث تولید رادیکال‌های کم فعال تر پرهیدروکسیل (HO_2^\bullet) می‌شود. نتایج حاصل شده بیانگر عملکرد مشابه کاتالیست ZnFe_2O_4 با نانو فتوکاتالیست Fe_2O_3 است.



شکل ۶- بررسی اثر الف- غلظت پراکسید هیدروژن و ب- دما بر روی تجزیه فتوکاتالیست رنگ AR206 در مقایسه با نانو فتوکاتالیست Fe_2O_3 (در شرایطی که غلظت فتوکاتالیست معادل ۷۵ ppm است)، غلظت اوایه رنگ ۵.۰ ppm، زمان تابش ۱۰۰ دقیقه و دمای واکنش معادل ۲۸۸K بود)

۳-۶- بررسی تأثیر دما در فرایند تجزیه فتوکاتالیست

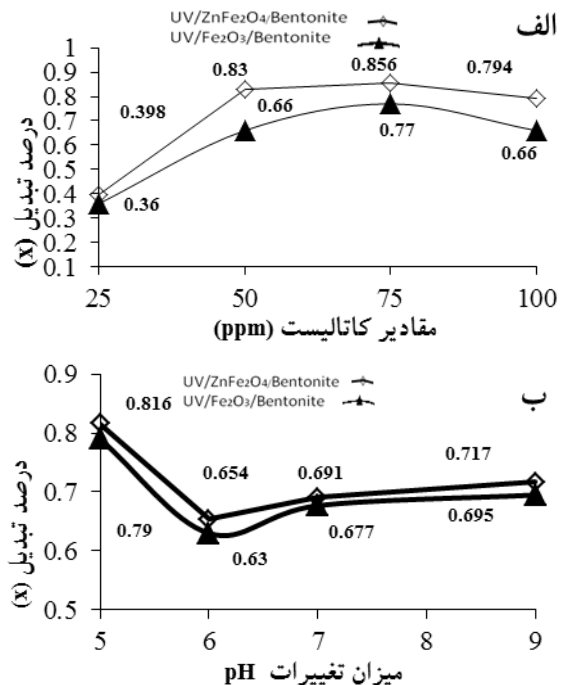
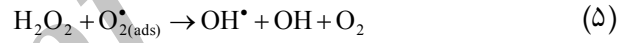
شکل ۶- ب تأثیر دما در تجزیه رنگ را نشان می‌دهد. افزایش دما از ۱۵ تا ۲۰ درجه سلسیوس مشخص می‌کند که درصد تبدیل رنگ با افزایش دما در مقایسه با نانو فتوکاتالیست Fe_2O_3 بیشتر افزایش می‌یابد. علت آن را می‌توان از یک سو کمک به تجزیه آب اکسیژنه و تولید O_2 محلول که در نهایت باعث تولید رادیکال‌های

پیشتر از ۷۵ ppm آن است که با افزایش مقدار فوتوكاتالیست پدیده پخش نور در اثر برخورد پرتوهای نور با ذرات کاتالیست پخش شده در محلول اتفاق افتاده و تعدادی از فوتون‌های نور، انرژی خود را از دست داده و به این ترتیب میزان واکنش‌های فوتوكاتالیستی کاهاش می‌یابد.

۴-۳- اثر pH در تجزیه فتوکاتالیستی رنگ AR206

بررسی اثر pH در تجزیه فوتوكاتالیستی رنگ AR206 در مقدار مناسب کاتالیست ۷۵ ppm و بعد از گذشت مدت زمان ۱۰۰ دقیقه در محلولهای با pH های مختلف انجام گرفت.

همان‌طوری که در شکل ۵- ب مشخص است در مورد رنگ AR206، هرچه pH کمتر باشد تأثیر فرایند فوتوكاتالیستی در مقایسه با نانو فوتوكاتالیست Fe_2O_3 افزایش می‌یابد. علت این امر انجام واکنش‌های زیر در محیط اسیدی است که منجر به تولید رادیکال‌های فعال می‌شود



شکل ۵- الف- تأثیر غلظت کاتالیست ZnFe_2O_4 و ب- اثر pH در تجزیه فوتوكاتالیستی رنگ AR206 (در شرایط: دمای K ۲۸۸، غلظت اویله رنگ معادل ۵.۰ ppm، زمان تابش ۱۰۰ دقیقه، مقدار هیدروژن پراکسید ۵/۰ میلی لیتر و pH برابر ۵) و مقایسه آن با نانو فوتوكاتالیست Fe_2O_3 در فوتوراکتور

۳-۸- بررسی تأثیر هر پارامتر بر پارامترهای دیگر در تجزیه فوتوكاتالیستی AR206

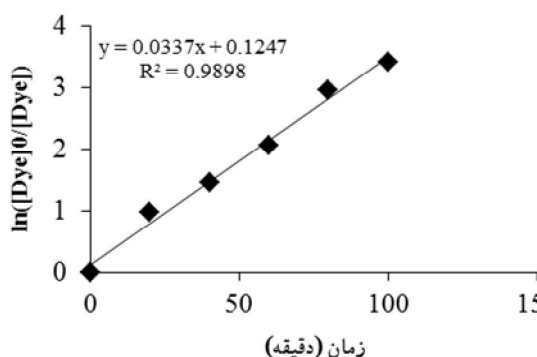
در شکل ۷-ب اثر بر همکنش هر پارامتر بر پارامترهای دیگر، بر اساس تحلیلهای نرم افزاری در تجزیه فوتوكاتالیستی AR206 نشان داده شده است. با توجه به نمودار می‌توان دریافت که از میان عوامل به ترتیب غلظت کاتالیست و دما بیشترین تأثیر را داشته‌اند.

۳-۹- بررسی سینتیک واکنش فوتوكاتالیستی AR206
با توجه به کارهای سینتیکی قبلی که بر روی تجزیه فوتوكاتالیستی رنگها انجام شده است، مناسب‌ترین فرض آن است که تجزیه رنگ مذکور از نوع واکنش‌های شبه درجه اول در نظر گرفته شود. در این صورت معادله سینتیکی واکنش را می‌توان به صورت زیر نوشت

$$\ln \frac{C^0}{C} = kt \quad (6)$$

که در این رابطه

C^0 غلظت اولیه رنگ و C غلظت رنگ پس از گذشت زمان t از شروع تابش است. در این صورت چنانچه نمودار $\ln C^0 / C$ بر حسب زمان t رسم شود، خطی به دست می‌آید که شیب این خط معادل ثابت سرعت واکنش (k) خواهد بود. با رسم نمودار $\ln[C^0]/[C]$ بر حسب زمان این فرض به تأیید می‌رسد. نمودار شکل ۸ این نتایج را که تأییدی بر فرض بالا است نشان می‌دهد.



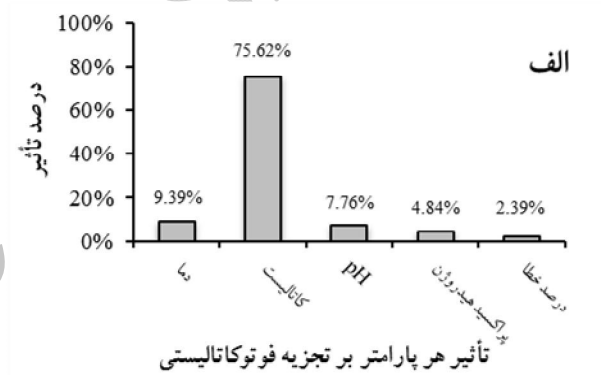
شکل ۸- نمودار $\ln[C^0]/[C]$ بر حسب زمان برای تجزیه فوتوكاتالیستی رنگ AR206 (در شرایطی که غلظت اولیه رنگ ۵۰ ppm، pH ۵، مقدار هیدروژن فوتوكاتالیست معادل ۵۰ میلی لیتر، زمان تابش ۱۰۰ دقیقه و دمای پراکسید ۵٪ می‌باشد، زمان تابش ۱۰۰ دقیقه و دمای واکنش معادل ۲۸۸ بود)

۳-۱۰- بررسی تأثیر تجزیه فوتوكاتالیستی در مقدار COD
در شکل ۹ تغییرات COD نسبت به زمان نشان داده شده است. همان‌طور که در شکل پیداست از کاهش COD بر حسب زمان نتیجه گرفته می‌شود که رنگ در شرایط مناسب در مقایسه با نانو

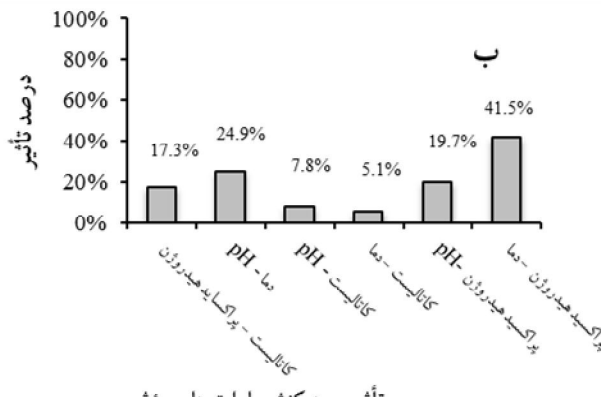
فعال می‌شود و از سویی دیگر تأمین انرژی اکتیواسیون واکنش دانست. با افزایش دما از ۲۰ تا ۳۰ درجه سلسیوس، درصد تبدیل رنگ کاهش می‌یابد، زیرا جذب مولکول‌های رنگ روی سطح کاتالیست با افزایش دما کاهش می‌یابد. لازم به ذکر است دلیل این که دمای بیشتر از ۳۰ درجه سلسیوس انتخاب نشد این بود که در دمای بالاتر، احتمال تبخیر محلول افزایش یافته و باعث تغییر غلظت رنگ بر اثر تبخیر حلال می‌شد.

۳-۷- بررسی اثر پارامترهای مؤثر در تجزیه فوتوكاتالیستی AR206

پارامترهای مؤثر در تجزیه فوتوكاتالیستی AR206 بر اساس تحلیلهای نرم افزاری در شکل ۷ نشان داده شده است. با توجه به شکل ۷-الف می‌توان دریافت که درصد عوامل مؤثر به ترتیب غلظت کاتالیست، دما، pH و غلظت هیدروژن پراکسید است. نتایج حاصل بیانگر عملکرد مشابه کاتالیست $ZnFe_2O_4$ با نانو فوتوكاتالیست Fe_2O_3 است.



تأثیر هر پارامتر بر تجزیه فوتوكاتالیستی

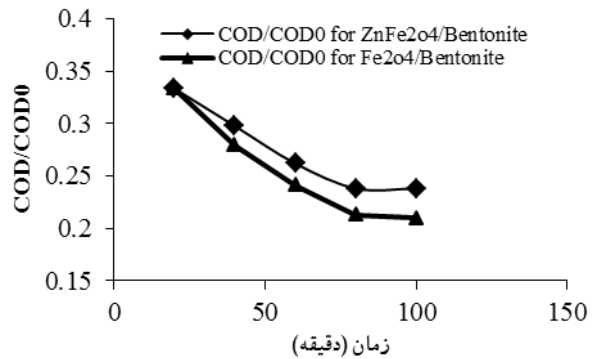


بررسی تأثیر بر همکنش پارامترهای مؤثر

شکل ۷- بررسی تأثیر بر همکنش پارامترهای مؤثر و تأثیر هر پارامتر بر تجزیه فوتوكاتالیستی رنگ AR206 (در شرایطی که غلظت اولیه رنگ ۵۰ ppm، مقدار هیدروژن پراکسید ۵٪ میلی لیتر، pH ۵، زمان تابش ۱۰۰ دقیقه و دمای فوتوكاتالیست ۲۸۸ ppm بود)

مکانیسم الکترون - حفره است. بر اساس این مکانیسم‌ها در شدت تابش‌های بیشتر، تعداد الکترون‌های انتقال یافته از باند ظرفیت به باند هدایت افزایش یافته و به این ترتیب تعداد حفرات ایجاد شده نیز افزایش می‌یابد. از طرف دیگر در شدتهای بالای تابش امکان برگشت الکترون از باند هدایت به باند ظرفیت نیز کاهش می‌یابد. بنابراین هرچند میزان کل تابش در راکتور ثابت بود اما نحوه انجام تابش نیز در سرعت واکنش فوتوکاتالیستی مؤثر بود و در مورد رنگ AR206 در مقایسه با نانو فوتوکاتالیست Fe_2O_3 مشخص گردید که هر چه pH کمتر باشد تأثیر فرایند فوتوکاتالیستی نیز افزایش می‌یابد. از سویی با افزایش مقدار غلظت فوتوکاتالیست بیش از یک مقدار معین در محلول به علت کاهش تعداد فوتون‌هایی که به سطح کاتالیست می‌رسند و همچنین انجام پدیده پخش نور، سرعت فرایند فوتوکاتالیستی کاهش می‌یابد. اندازه‌گیری معیار COD نشان داد که تجزیه و رنگبری در شرایط بهکار رفته نسبت به نانو فوتوکاتالیست Fe_2O_3 بیشتر موجب معدنی شدن گردیده است. بررسی پارامتر پراکسید هیدروژن بیانگر این مطلب بود که در غلظتهای بیشتر، میزان تبدیل واکنش تجزیه فوتوکاتالیستی کاهش یافته است زیرا با افزایش غلظت بیشتر پراکسید هیدروژن، خود این ماده به عنوان از بین برنده رادیکال‌های هیدروکسیل عمل می‌کند و به صورت رقیبی برای مواد رنگزا به حساب می‌آید و باعث تولید رادیکال‌های با فعالیت کمتر پرهیدروکسیل (HO_2^+) می‌شود.

فوتوکاتالیست Fe_2O_3 ، بیشتر در مقابل پرتو فرابنفش به موادمعدنی تبدیل شده است.



شکل ۹- تغییرات COD نسبت به زمان در طی فرایند تعزیزی فوتوکاتالیستی رنگ AR206 در مقایسه با نانو فوتوکاتالیست Fe_2O_3 (در شرایطی که غلظت اولیه رنگ معادل ۵۰ ppm، غلظت فوتوکاتالیست معادل ۷۵ pm، pH برابر ۵، مقدار هیدروژن پراکسید ۰/۵ میلی لیتر و دمای واکنش K ۲۸۸ بود)

۴- نتیجه‌گیری

نتایج آزمایشگاهی در مقایسه با سایر تحقیقات انجام شده نشان داد که روش انجام شده در تولید کاتالیست ZnFe_2O_4 روشنی مناسب و کارآمد در تجزیه آلاینده‌های رنگی از نوع رنگ آزوی AR206 است. علت تشکیل رادیکال‌های فعال در فرایندهای فوتوکاتالیستی

۵- مراجع

- 1- Borker, P., and Salker, A.V. (2006). "Photocatalytic degradation of textile azo dye over $\text{Ce}_{1-x}\text{Sn}_x\text{O}_2$ series." *J. of Materials Science and Engineering*, 133, 55-60.
- 2- Mahmoodi, N.M., Arami, M., Gharanjig, K., and Nourmohammadian, F. (2007). "Decolorization and mineralization of basic dye using nanophotocatalysis: Pilot scale study." *J. of Color Science and Technology*, 1, 1-6. (In Persian)
- 3- Konstantinou, I.K., and Albanis, T.A. (2004). "TiO₂-assisted photocatalytic degradation of azo dyes in aqueous solution: Kinetic and mechanistic investigations-A review." *J. of Appl. Catal. B: Environ.*, 49(1), 1-14.
- 4- Prado, A.G.S., Bolzon, L.B., Pedroso, C.P., Moura, A.O., and Costa, L.L. (2008). " Nb_2O_5 as efficient and recyclable photocatalyst for indigo carmine degradation." *J. of Appl. Catal. B: Environ.*, 82, 219-224.
- 5- Mahmoodi, N.M., and Arami, M. (2006). "Bulk phase degradation of acid red 14 by anophotocatalysis using immobilized titanium (IV) oxide nanoparticles." *J. of Photochem. Photobiol. A: Chem.*, 182, 60-66.
- 6- Behnajady, M.A., Modirshahla, N., Daneshvar, N., and Rabbani, M. (2007). "Photocatalytic degradation of an azo dye in a tubular continuous-flow photoreactor with immobilized TiO₂ on glass plates." *J. of Chem. Eng.*, 127, 167-176.
- 7- Saien, J., and Soleimani, A.R. (2007). "Degradation and mineralization of direct blue 71 in a circulating up flow reactor by UV/TiO₂ process and employing a new method in kinetic study." *J. of Hazard. Mater.*, 144, 506-512.

- 8- Rahmani, A., and Enayati Movafagh, A. (2006). "Investigation of photocatalytic degradation of phenol through UV/TiO₂." *J. of Water and Wastewater*, 58, 32-37. (In Persian)
- 9- Ghanbarian, M., Mahvi, A.H., Nabizadeh, R., and Saeediya, S. (2009). "A pilot study of RO16 discoloration and mineralization in textile effluents using the nanophotocatalytic process." *J. of Water and Wastewater*, 69, 45-51. (In Persian)
- 10- Tahir Asif, A. (2010). "Upul Wijayantha K.G., photoelectrochemical water splitting at nanostructured ZnFe₂O₄ electrodes." *J. of Photochemistry and Photobiology A: Chemistry*, 216(2-3), 119-125.
- 11- Hashemian, S. (2007). "Study of adsorption of acid dye from aqueous solutions using bentonite." *J. of Main Group Chem.*, 6, 97-107.
- 12- Wu, R., and Qu, J. (2005). "Removal of water- soluble azo dye by the magnetic material MnFe₂O₄." *J. of Chem. Technol. Biotechnol.*, 80, 20-27.
- 13- Zhang, G., Qu, J., Liu, H., Cooper, A.T., and Wu, R. (2007). "CuFe₂O₄/activated carbon composite: A novel magnetic adsorbent for the removal of acid orange II and catalytic regeneration." *J. of Chemosphere*, 68, 1058-1066.
- 14- Mittal, A., Gajbe, V., and Mittal, J. (2008). "Removal and recovery of hazardous triphenylmethane dye and methyl violet through adsorption over granulated waste materials." *J. of Hazard. Mater.*, 15, 364-375.
- 15- Wang, R.C., Fan, K.S., and Chang, J.S. (2009). "Removal of acid dye by ZnFe₂O₄/TiO₂-immobilized granular activated carbon under visible light irradiation in a recycle liquid-solid fluidized bed." *J. of the Taiwan Institute of Chemical Engineers*, 40(5), 533-540.
- 16- Li, X., Hou, Y., Zhao, Q., Teng, W., Hu, X., and Chen, G. (2011). "Capability of novel ZnFe₂O₄ nanotube arrays for visible-light induced degradation of 4-chlorophenol." *J. of Chemosphere*, 82(4), 581-586.
- 17- Jia, Z., Ren, D., Liang, Y., and Zhu, R. (2011). "A new strategy for the preparation of porous zinc ferrite nanorods with subsequently light-driven photocatalytic activity." *J. of Materials Letters*, 65 (19-20), 3116-3119.
- 18- Srinivasan, S., Wade, S., Srinivasan, J., and Stefanakos, E.K. (2006). "Synthesis and characterization of photocatalytic TiO₂-ZnFe₂O₄ nanoparticles." *J. of Nanomat.*, 250, 1-4.
- 19- Yang, H., Zhang, X., Huang, C., Yang, W., and Qiu, G. (2004). "Synthesis of ZnFe₂O₄ nanocrystallites by mechanochemical reaction." *J. of Physics and Chemistry of Solids*, 65, 1329-1332.
- 20- Taguchi, G. (1987). *System of experimental design*, Kraus International Publication, USA.
- 21- Taguchi, G., Chowdhury S., and Taguchi, S. (2000). *Robust engineering*, McGraw-Hill, New York.
- 22- Roy, R.K. (2001). *Design of experiments using the Taguchi approach*, John Wiley and Sons Inc., N.Y.