

كاميار يغمائيان'، نعمت اله جعفرزاده حقيقي فرد'، رامين نبي زاده'، حسن رسول زاده'، بهمن اكبرپور\*

۱- دکتری بهداشت محیط، دانشیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران ۲- دکتری بهداشت محیط، استاد گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، ایران

۳- دکتری بهداشت محیط، استاد گروه مهندسی بهداشت محیط،دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

۴- دانشجوی کارشناسیارشد مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، آیران ۵- (نویسنده مسئول): دانشجوی کارشناسیارشد مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

چکــــیده	الە:	ات مق	لاء	اط
زمینه و هدف: آرسنیک یکی از سمی ترین آلاینده های موجود در آب های زیرزمینی و سطحی زمینه و هدف: آرسنیک می تواند پیامدهای نامطلوبی زیادی برای سلامتی انسان به همراه داشته باشد. بنابراین دستیابی به تکنولوژی های جدید برای رسیدن به استاندارد آرسنیک لازم است. روش بررسی: مطالعه موجود به صورت ناپیوسته در مقیاس آزمایشگاهی صورت گرفت. جاذب نانوذرات آهن – کیتوزان با احیا آهن فریک به وسیله سدیم بورهیدرید (سABH) در حضیت که تعان با با ایکنا و تنا اشتا از با ای ای او محیات های مختان از ما	-	94/•۸/•٣ 94/١•/٢٩	.ريافت: بذيرش:	تاريخ د تاريخ پ
محصور دیبوران به عنوان پایدار دسته تولید ست. ابت ا پارامترهای مختلف از جمله زمان نماس ۲-۱۰mg/L (۲۰-۵)، pH (۲۰-۳)، دز جاذب (۲/۵ g/L) و غلظت اولیه آرسنات PH، دز برکارایی فرایند مورد بررسی قرار گرفت. سپس شرایط بهینه از لحاظ زمان تماس، pH، دز جاذب و غلظت اولیه آرسنات به روش RSM تعیین شد. با استفاده از مدل ایزوترم فروندلیچ، لانگمویر ثابتهای تعادلی، کینتیک شبه درجه اول و دوم ثابتهای کینتیکی محاسبه گردید. میزان آرسنات باقی مانده با استفاده از روش ICP-AES اندازه گیری شد. <b>یافته ها:</b> مقادیر بهینه بر اساس روش RSM برای PH= ۷/۱۶، دز جاذب I/۶ g/۱۰، زمان تماس Rim ۸۲/۱۴ و غلظت اولیه آرسنات ایه آرسنات ایمان میزان آرمان	ــنات، 	ىذب ســطحى، آرس آهن صفر پايدارشده	<b>كليدى:</b> ج ، نانوذرات	<b>واژگان</b> کیتوزان
بیش از ۰/۹۹۰۴ برای آرسنات، بهترین نمودار برای دادههای آزمایش است. حداکثر میزان جذب آرسـنات بر اساس مدل ایزوترم لانگمویر ۱۳ <i>۳/g الاسـت آمد. بررسی کینتیک جذب</i> نشان داد که جذب آرسنات از مدل شبه درجه دوم تبعیت میکند. <b>نتیجهگیری:</b> مطالعه حاضر نشان داد که فرایند جذب به <i>H</i> وابسته بوده و با افزایش <i>PH</i> توانایی گروه آمینی موجود در کیتوزان برای پروتونه شدن کاهش یافته که نتیجه این عمل کاهش راندمان حذف آرسنات در <i>PH</i> بالا است.	Bahr	نویسنده مسئول: nanakbarpoor@ya	کترونیکی hoo.com	پست اا

Please cite this article as: Yaghmaeian K, Jaafarzadeh N, Nabizadeh R, Rasoulzadeh H, Akbarpour B. Evaluating the performance of modified adsorbent of zero valent iron nanoparticles - Chitosan composite for arsenate removal from aqueous solutions. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;8(4):535-48.

#### مقدمه

حضور آرسینیک در آبهای زیرزمینی نگرانی عمدهای را در مقیاس جهانی موجب شده است. آبهای زیرزمینی آلوده به آرسنیک میلیونها انسان را در کره زمین و به ویژه در شبه قاره هند را تحت تاثیر قرار داده است (۱، ۲). منبع آرسنیک محلول در آبهای زیرزمینی در وهله اول ناشی از هوازدگی سنگها و واکنش های زمین شیناختی است. علاوه بر این، پساب های صنعتى كنترلنشده حاوى آرسنيك تاثير بسزايي دارند. همچنين بسیاری از فعالیتهای کشاورزی، آفتکشها، علفکشها، خشککنندههای گیاهان، کودهای فسفاته، داروهای دامیزشکی و افزودنی های مواد غذایی نیز در ورود آرسنیک به منابع آبی نقش دارند (۳، ۴). ورود مقادیر بالای آن به بدن انسان باعث سرطان مثانه، يوست و ريه مي شود(۵). استاندارد ملي، حداکثر مجاز مقدارآرسنیک را mg/L ۱/۰۱ اعلام نموده است(۶). از روش های مختلف حذف آرسنیک می توان به ترسيب همزمان، شناورسازی، تبادليونی، اولترافيلتراسيون و اسمز معكوس اشاره كرد كه جذب سطحي از محلول به دليل بازدهی بالا، بیشتر مورد توجه بوده است. جاذبهای مختلفی شامل کربن فعال، آلومینای فعال برای این منظور مناسب بودهاند(۷، ۸). در سالهای اخیر پیشرفتهای صورت گرفته در زمینه نانوتکنولوژی منجر به استفاده از این فناوری در زمینه حذف آرسنيک شده است(٩). از جمله اين مواد مي توان به نانوآهن صفر ظرفيتي اشاره كرد. محققان زيادي از نانوذرات آهن صفر ظرفیتی پایدارشده در جذب فلزات سنگین از محيطهاي آبي استفاده نمودهاند(١٢-١٠). آهن صفر به تنهايي در اثر خوردگی (اکسیداسیون) آهن، اکسے هیدروکسیدهای آهـن (FHO) توليد مي كند كه به شـدت أرسـنيك را جذب میکنند و دیگر اینکه مواد واسطهای کے در خلال خوردگی آهن صفر ظرفیتی در آبهای هوادهی شده تشکیل می شوند، قادر به اکسیداسیون آرسنیک ۳ ظرفیتی به آرسنیک ۵ ظرفیتی هستند که بدین ترتیب با ترکیبی از فرایندهای اکسیداسیون آرسنیک ۳ ظرفیتی و جذب آرسنیک ۵ ظرفیتی نیاز به مرحله

اکسیداسیون اضافی از بین می رود (۱۳، ۱۴). عمده مزیت این مواد، هزینه نسبتا پایین و راندمان بالای حذف بسیاری از آلايندهها است(١٣، ١٥). چالش اصلى كاربرد نانوذرات آهن صفر ظرفیتی تمایل بالای این ذرات به تراکم و اکسیدشدن آنها است (۱۶) و بایستی پایداری آنها با عوامل تثبیت کننده افزایش می یابد (۱۰، ۱۷). کیتوزان یک پلی ساکارید طبیعی با جنبه های مفید فراوان نظیر آبدوستی، قابلیت رقابت زیستی، زیست تجزیهپذیری و خواص ضدباکتریایی است. کیتوزان همچنین قابلیت جذب بسیاری از یونهای فلزی را دارد، زیرا گروههای آمینو آن می توانند به عنوان سایت های شلاتاسیون عمل نمایند (۱۸، ۱۹). Mosaferi و همکاران (۲۰۱۴)، Tingyi Liu و هم کاران (۲۰۱۵) در حذف آرسنیک از محلولهای آبی از نانوذرات آهن صفرظرفیتی پایدارشده استفاده کردند (۱۱، ۲۰). با توجه به موارد ذکر شده، هدف از مطالعه حاضر پايدارسازي نانوذرات نانوذرات آهن صفر با کیتوزان و استفاده از آن برای حذف آرسنات از محلولهای آبی بوده است. در این مطالعه همچنین ویژگیهای جاذب سنتزشده، ایزوترمها و کینتیکهای جذب نیز مورد بررسی و تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

## مواد و روشها

مواد مورد نیاز: در این مطالعه کیتوزان با درصد خلوص بالا ساخت زیگما آلدریچ آمریکا، نمک سدیم آرسنات، سدیم بورهیدرید، اسید کلریدریک و سدیم هیدروکسید ساخت Merck آلمان تهیه گردید. برای سنجش غلظت آرسنیک ICP-AES(Spectro Model ARCOS و روش Kent ICP-AES و متر مدل PH از PH متر مدل EIL7020

ســـنتز نانوذرات پایدارشــده: جاذب کمپوزیتی نانوذرات آهن صفرظرفیتی-کیتـوزان بــا احیا آهن فریک به وســیله ســدیم بورهیدرید (NaBH<sub>4</sub>) در حضور کیتوزان به عنوان پایدارکننده تولید شد. برای اطمینان از احیا همه آهن فریک موجود، مقادیر

مازاد بور هیدرید سدیم استفاده شد. در ابتدا g ۲۸۰ کیتوزان در Δ·mL اسیداستیک ۸۵/۰۰ به مدت ۲h برروی همزن مغناطیسی به هم زده شد، سپس g ۲/۱ کلرور فریک به این محلول اضافه شد و این محلول در اتمسفر نیتروژن به مدت ۲۴h همزده شد. سپس محلول مائی تازه آماده شده ۲٪ سدیم بورهیدرید به صورت قطرهای به محلول موجود اضافه شد. در این مرحله گاز به شدت خارج شده و رسوبات سیاه ژنگی مشاهده گردید. مجددا محلول به مدت ۸۰ سریات مد(۲۱). رسوب سیاه رنگ حاصله با آهنربای قوی جمع آوری فرا آب دیونیزه سه بار شستشو داده شده تا مواد شیمیایی مازاد خارج شده در فور و در دمای ۲۰۶ به مدت ۲۴h خشک شده و در دسیکاتور خلا جهت جلوگیری از اکسیداسیون نانوذرات یایدارشده نگهداری شد.

مشخصههای جاذب سنتز شده: به منظور بررسی مورفولوژی سطح جاذب و شکل و سایز نانوذرات آهن صفرظرفیتی پایدارشده با کیتوزان از میکروسکوپ الکترونی روبشی پایدارشده با کیتوزان از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مدل (JSM-7100FA) استفاده شد. همچنین برای آنالیز جاذب تولیدی از دستگاه پراکنش اشعه ایکس (XRD) مدل (Quanta Chrome, NOVA, 2000) استفاده گردید.

آزمایشات جذب: ابتدا ۷/۴۱۶g از نمک سدیم آرسنات (Na<sub>2</sub>HAsO<sub>4</sub>) برای تهیه محلول استوک N·mg/L آرسنات به ۱۲ آب مقطر اضافه شد. کلیه آزمایشات در داخل ارلن های ۲۵۰mL حاوی ۱۰۰mL از غلظتهای مختلف آرسنات و دز جاذب در Hf و زمان های تماس مختلف انجام شد. نمونه ها در داخل شیکر اوربیتالی به منظور اختلاط مناسب جاذب و ماده جذب شونده، قرار داده شده و پس از زمان تماس مشخصی، نانوذرات پایدار شده با استفاده آهزبا جدا شده و محلول باقی مانده با استفاده از صافی سرسرنگی به ۲۰۰ صاف شده و غلظت باقیمانده آرسنات با استفاده از روش ICP-AES مورد سنجش قرار گرفت. Hf محلول

با استفاده از HCl(۰/۱N) و NaOH(۰/۱N) تنظیم گردید. همچنین درصد حذف و ظرفیت جذب آرسنات توسط جاذب سنتزشده با استفاده از روابط ۱و۲ محاسبه گردید.

$$R = \frac{C_0 - C}{C_0} \times 100 \tag{(1)}$$

$$q_{e} = \frac{(C_{0} - C_{e})V}{m}$$
(Y)

که در این رابطه  $C_0$  غلظت اولیه آرسنات و  $C_e$  غلظت آرسنات بعد از انجام فرایند جذب (mg/L)، m جرم جاذب بر حسب (g) و Vحجم محلول (L) است.

بهینه سازی پارامترهای جذب: این پژوهش بر اساس مدل (CCD (Central Composite Design) با نرم افزار R نسخه (۱۰-۰۴-۰۲) ۳,۱,۳ با ۴ پارامتر و هر کدام در ۵ سطح، با در نظرگرفتن تکرار برای هرکدام از سطوح، به حجم نمونه ۳۹ طراحی و مورد بررسی قرار گرفت. زمان تماس (۱۲۰-۱/۲۵-۹۱/۲۵-۵۷/۳۹-۵) ۲۰۰min-۵، دز نانوذرات آهن صفر پایدار شده با کیتوزان بر اساس مطالعات مشابه(۱۲۰-۲/۷۵-۲/۵) ۳/۵۹-۵/۰، (۹-۵/۷-۶-مشابه(۱۰-۸-۶-۶) مالاحات نیز(۱۰-۸-۶-۶) مالاحات نیز(۱۰-۸-۶-۶)

جدول ۱– نمونهای از لیست آزمایشات طراحی شده با نرم افزار R و به روش CCD

	دز جاذب	زمان تماس	غلظت (mg/L)
рн	(g/L)	(minunte)	اوليه آرسنات
٣	٢	۶۲/۵	6
۴/۵	1/80	TT/VD	٨
۴/۵	1/80	91/70	۴
۴/۵	1/20	WW/VQ	۴

دوره هشتم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۴ سال مستقل و گرزر. فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن بکار میرود. درمقابل معادله تجربی ایزوترم فروندلیچ بر مبنای جذب چند لایهای، غیر یکنواخت و ناهمگن ماده جذب شونده روی جاذب است(۲۶). مدل جذب لانگمویر و فروندلیچ به ترتیب بصورت معادلات زیر بیان می شود:

$$\frac{C_e}{q_e} = \frac{1}{K_I q_{\max}} + \frac{1}{q_{\max}} C_e \tag{(7)}$$

$$\log q_e = \log K_f + \frac{1}{n} \log C_e$$
<sup>(\*)</sup>

کے ایک میارتست از غلظت تعادلی آرسینات در محلول بر حسب(mg/L) عبارتست از غلظت آرسنات جذب شده  $q_{a}$ در زمان تعادل بر روی جاذب(mg/g)، q<sub>max</sub> عبارتست از حداکثر ظرفیت جـذب (mg/g) و K<sub>1</sub> عبارتست از ثابت جذب لانگمیر (L/mg) هستند. مقادیر  $q_{max}$  (معادله ٣) به ترتیب از طریق عرض از مبدا و شیب نمودار خطی در مقابل  $C_{\rm s}^{\rm c}$  محاسبه می شوند.  $K_{\rm f}$  و n نیز ثابتهای  $C_{\rm s}/q_{\rm s}$ فروندلیچ وابسته به ظرفیت و شدت جذب هستند که مقادیر n کمتر از ۱ نشان دهنده جذب ضعیف و مقادیر ۲-۱ و ۱۰-۲ به ترتیب بیانگر جذب متوسط و مطلوب هستند. در معادله (۴) پارامترهای n و K<sub>r</sub> به ترتیب شـیب و عـرض از مبدا نمودار خطے اlogq در مقابل اlogC تعیین مقدار می شوند. نوع مطلوبيت فرايند جذب در مدل لانگموير مي تواند با استفاده از مقاديـر فاكتـور بدون بعد R<sub>L</sub> مشـخص شـود (معادله۵)، بهطوريكه مقادير ا<R\_L جذب نامطلوب، ا=R\_L جذب خطي، ·=، جذب برگشت ناپذیر و ۲ <R جذب مطلوب را R نشان می دهد (۲۷).

$$R_{L} = \frac{1}{1 + bC_{0}} \tag{(a)}$$

**کینتیک جذب**: کینتیکهای جذب به منظور درک بهتر دینامیک جذب آرسنات بر روی جاذب و تهیه یک مدل پیش بینی کننده که اجازه تخمین مقدار یونهای جذب شده در طول زمان

п	دز جاذب	زمان تماس	غلظت (mg/L)
рН	(g/L)	(minunte)	اوليه آرسنات
۴/۵	۲/۷۵	91/10	k
۴/۵	۲/۷۵	rr/vd	۴
۴/۵	۲/۷۵	91/70	٨
۶	٢	۶۲/۵	6
6	۲	۶۲/۵	٢
6	٢	17.	6
6	٢	۵	6
۶	٣/۵	۶۲/۵	۶
۶	• /۵	۶۲/۵	۶
۶	٢	۶۲/۵	۱.
V/۵	1/70	377/VD	۴
V/۵	1/10	91/70	۴
V/۵	۲/۷۵	377/VD	٨
V/۵	۲/۷۵	91/70	٨
٩	٢	۶۲/۵	۶

ادامه جدول ۱- نمونهای از لیست آزمایشات طراحی شده با

نرم افزار R و به روش CCD

ایزوترم جذب: ایزوترمهای جذب یکی از فاکتورهای مهم در طراحی سیستمهای جذب هستند. در واقع ایزوترم جذب چگونگی فعل و انفعال بین جاذب و جسم جذب شونده را تشریح می کند(۲۳). لذا همواره به عنوان یک فاکتور اساسی جهت تعیین ظرفیت یک جاذب و بهینه نمودن مصرف جاذب مد نظر هستند. چندین مدل ایزوترمی در دسترس است که عمومی ترین آنها مدل جذب تکلایهای است که توسط لانگمویر در سال ۱۹۱۸پیشنهاد گردید(۲۴). از سایر مدلها می توان به مدل جذب چند لایه ای جذب اشاره کرد که در سال ۱۹۰۶ توسط فروندلیچ بیان گردید(۲۵). در ایزوترم لانگمویر فرض بر این است که جذب در سایتهای همگن بر روی جاذب اتفاق می افتد و در واقع برای توصیف جذب تکلایه ای

> ل می و گی بر دوره هشتم/ شعاره چهارم/ زمستان ۱۳۹۴ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان

فرایند را مهیا می کند، مورد استفاده قرار می گیرند. این اطلاعات می تواند برای طراحی سیستم های بزرگ استفاده شود (۲۸، ۲۹). بنابراین در این پژوهش کینتیک شبه درجه اول و شبه درجه دوم مورد بررسی قرار گرفتند. معادلات خطی دو مدل کینتیکی شبه درجه اول و شبه درجه دوم به ترتیب در معادلات (۶ و ۷) بصورت زیر قابل ارائه است (۳۰، ۳۱):

$$\ln(q_e - q_t) = \ln q_e - K_1 t \tag{9}$$

$$\frac{t}{q} = \frac{1}{K_2 q_e^2} + \frac{1}{q_e} t \tag{V}$$

در اینجا  $q_e = q_t = q_t = q_t$  می ترتیب ظرفیت جنب در زمان تعادل و در زمان t (mg/g) ل مسیتند. مقادیر  $q_e = K_r$  به ترتیب عرض از مبدا و شیب نمودار خطی  $M_r = R_t$  ثابت واکنش  $n(q_e - q_t)$ 

شبه درجه دوم بر حسب (mg/(g min)) است. مقادیر  $q_e p e$  شبه درجه دوم بر حسب ( $K_{\gamma} K_{\gamma}$  به ترتیب می توانند از شـیب و عرض از مبدا نمودار خطی  $K_{\gamma}$  to t/qt در مقابل t تعیین مقدار شوند.

#### يافتهها

مشخصههای جاذب سنتز شده: ویژگیهای سطحی جاذب نانوذرات آهن صفرظرفیتی پایدارشده با کیتوزان توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) در شکل (۱) نمایش داده شده است. شکل مذکور تخلخل و فرج موجود در سطح جاذب سنتز شده را میدهد. همچنین قطر متوسط ذرات بین TeN میده را میدهد. همچنین قطر متوسط درات بین TeO میدهد. حماکثر پیک محدوده محدوده ۵۵ – ۵۵ را نشان میدهد. حداکثر پیک مربوط به زاویه مربوط به زاویه ۴۵/۱ و شدت ICDD Card با توجه به استاندارد ۴۴ – ۱۴۱۵ =#Fe



شکل ۱- تصاویر FeSEM جاذب





تاثیر PH: شکل ۳ (الف) تاثیر PHهای مختلف بر میزان جذب آرسانت توسط نانوذرات پایدارشده را در زمانهای مختلف نشان میدهد. کمترین و بیشترین بازدهی حذف به ترتیب در H4های ۹ و۳ رخ داده است. کمترین و بیشترین جذب مربوط به H4های ۲۵/۵ و ۲۵/۵ برابر با ۲۱/۸ و ۲۲/۴ mg/g هستند. بنابراین PH بهینه برابر با ۲۵/۵ انتخاب شد.

تاثیر زمان تماس: تاثیر زمان بر میزان جذب آرسنات توسط جاذب سنتز شده در PH بهینه در زمانهای مختلف در شکل ۳ (ب) نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می شود با افزایش زمان تماس جذب آرسنات افزایش می یابد. ظرفیت جذب در زمان تماس از ۹۱/۲۵ برابر با ۵۶/۹mg/۶ بوده و با افزایش زمان تماس از ۹۱/۲۵ به مات اظرفیت جذب بسرای همان غلظت اولیه تقریبا ثابت و برابر با ۵۸/۷mg/۶ است. بنابراین زمان تماس ادامه آزمایشات جذب مورد استفاده قرار گرفته

تاثیر غلظت اولیه آرسینات و جاذب: تاثیر غلظتهای مختلف

جاذب و ماده جذب شونده در pH=۷/۵ و زمان تماس ۹۱/۲۵min در شکل ۴ (الف و ب) ارائه شده است. نتایج نشان داد که با افزایش غلظت اولیه آرسنات از Tmg/L به ۵۵/۴ mg/2 به ۵۵/۴ mg/g افزایش و راندمان حذف از ۲/ ۹۲٪ به ۵۶/۲۸۳ کاهش می یابد. از طرفی دیگر راندمان حذف در غلظت اولیه آرسنات Tmg/L در مقادیر جاذب J/ ۵/۳–۰/۰، از ۱/ ۹۲٪ به ۸۲/ ۹۹٪ افزایش می یابد، در حالی که ظرفیت جذب برای غلظت و دز جاذب از gg/۴ mg/۵ بـه ۵۵/۴ mg/۶

ایزوترم و کینتیک جذب: نتایج بدست آمده از پارامترهای ایزوترمهای جذب مدل لانگمویر و فروندلیچ در جدول (۲) نشان داده شده است. همچنین مقادیر پارامترهای کینتیکی جذب آرسنات در جدول (۳) نمایش داده شده است. در شکل (۵) نیز منحنیهای مربوط به دو مدل کینتیکی شبه درجه اول و شبه درجه دوم آورده شده است.



شکل۳- تاثیر pH (الف) و زمان تماس (ب) برفرایند جذب آرسنات توسط جاذب nZVI-Chitosan برای غلظت اولیه //mg ۲ آرسنات و دز جاذب/g





شکل۴– تاثیر غلظتهای مختلف آرسنات (ج) و جاذب (د) بر میزان جذب آرسنات توسط جاذب nZVI-Chitosan در و زمان تماس۹۱/۲۵ min



شکل ۵- منحنی شبه درجه اول (الف) و شبه درجه دوم (ب) برای جذب آرسنات بر روی جاذب nZVI-Chitosan

مدل ايزوترم						
	فروندليچ			گم <i>و</i> ير	ע:	
Rř	$K_F(mg/g)(L/mg)^{1/n}$	n	$R_{L}$	K <sub>L</sub> (L/mg)	$R^r$	q <sub>0</sub> (mg/g)
•/9//9	۵۲/۲۸	1/019	•/930-•/998	•/9٣٧	•/99•4	180/18

#### جدول ۲- پارامترهای ایزوترمهای تعادلی جذب آرسنات روی جاذب nZVI-Chitosan

دوره هشتم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۴ 🗤 🖉 فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير أن

تجربى		شبه درجه اول		دوم	شبه درجه	
qe <sub>exp</sub>	$K_1$ (min <sup>-1</sup> )	R <sup>2</sup>	qe,cal (mg/g)	$K_2(g/mg)(min^{-1})$	R <sup>2</sup>	$q_{e,cal}$ $(mg/g)$
٢/٨٩	•/• 479	•/94•0	٣/۶۵	•/••۵۲	•/٩٨٢	۲/۶۶

جدول ۳ – مقادیر پارامترهای کینتیکی فرایند جذب آرسنات روی جاذب nZVI-Chitosan

جدول ۴- ضرایب مدل حذف آرسنات

P-Value	آماره t	خطای استاندارد	ضرايب	منبع تغييرات
< •/•• \	48/•1	١/٩٨	91/17	ثابت
•/•٣	-7/74	٣/٧	$-\Lambda/\Upsilon$ )	рН
< •/•• \	۵/۶۵	٣/٧	<b>T •</b> /4٣	جاذب
•/•¥	۲/۱۱	٣/٧	$V/\Lambda Y$	زمان
• / • YV	-7/27	٣/٧	$-\Lambda/arphi$ ۲	غلظت
• / • 1	٢/٧۴	٩/•٧	24/14	جاذب × pH
•/•QV	-1/97	٩/•٧	-11/97	زمان × pH
•/•۶٩	١/٨٨	٩/•٧	11/*9	زمان × غلظت
• / • • 1	$-\Upsilon/\Upsilon$	۶/٣	-71/9	۲(جاذب)
•/•1٣	-7/88	۶/٣	-19/98	۲(زمان)

بحث

تاثير pH

[ Downloaded from journals.tums.ac.ir on 2024-09-20 ]

از آنجایی که یون های آرسنات (-480 ، دارای بار منفی هستند بنابراین PH نقش مهمی در جذب این یون ها را دارد. در شکل ۳ (الف) و جدول (۴) مشاهده می شود که حذف آرسنات با تغییرات PH معنی دار است، به طوری که در ۳=PH کارایی حذف آرسنات برابر با ۹۸/۰۳ است. با افزایش PH از ۳به ۴/۵ و افزایش غلظت اولیه آرسنات میزان حذف آرسنات با افزایش PH از ۷ به بالا به سرعت کاهش می یابد. دلیل کاهش راندمان حذف با افزایش PH را می توان به کاهش بناب نتایج حاصل از مدل فوق مشاهده می شود که اکثر متغیرهای وارد شده در مدل از اثر معناداری برخوردار بودند. بدین ترتیب مدل نهایی به صورت زیر خواهد بود:

Removal of Arsenate = 91.12 - 8.31pH +20.93*Absorbent* + 7.82*Time* -8.62*Consentration* + 24.89(*pH* × *Absorbent*) -21.9(*Absorbent*)<sup>2</sup> - 16.63(*Time*)<sup>2</sup>

با توجه به مناسب بودن مدل نقاطی که میزان حذف آرسنات را بهینه میسازند برابر هستند با:

pH = 7.16, Adsorbent = 3.04g/L,

 $Time = 91.48 \min$ , Concentration = 9.71mg/L

کر مستان ۱۳۹۴ وسلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان

فرایند چیلاته کردن گروههای آمینی موجود در ساختار کیتوزان نسبت داد، این فرایند موجب جذب رقابتی پایین یونهای هیدروژن در PHبالا می گردد. بطوریکه در PH برابر با ۷/۵ و غلظت اولیه Tmg/L کارایی حذف آرسنات برابر با ۵/۷٪ است. بطورکلی حداکثر جذب در PH برابر با ۵/۷–۳ رخ می دهد. مشابه این پدیده در مطالعه zhu و همکاران(۲۰۰۹) در جذب آرسنیک بر روی نانوذرات آهن صفر کربن فعال مشاهده شد(۳۲). در مطالعه Mosaferi و همکاران (۲۰۰۹) در زمینه حذف آرسنات با آلومینای فعال بیشترین جذب آرسنات در H برابر با ۸–۶ گزارش شد(۳۳). همانطور که در شکل ۳ (الف) مشاهده می شود با افزایش H از ۷ به بالا بازدهی حذف آرسنات کاهش می یابد، این روند ممکن است به دلیل دافعه الکترواستاتیکی بین سطح دارای بارمنفی جاذب به دلیل دافعه الکترواستات برای جذب بر روی جایگاه فعال جاذب باشد.

#### تاثير زمان تماس

نتایج حاصل از آزمایشات نشان داد کارایی حذف آرسنات با گذشت زمان افزایش مییابد به طوری که ماکزیمم حذف در ۹۰min اول مشاهده شد و بعد از این زمان بازدهی حذف می مود جذب آرسنات در ۳۰min اول با سرعت زیاد و شیب می شود جذب آرسنات در ۳۰min اول با سرعت زیاد و شیب تندتری صورت گرفته و با افزایش زمان تماس مقدار شیب این منحنی کندتر شده و در نهایت بعد از ۹۱/۲۵min تقریبا ثابت می شود و تغییرات قابل ملاحظهای در میزان جذب آرسان مشاهده نمی شود. این امر می تواند ناشی از پرشدن منافذ مالامه نمی سطح جاذب باشد. Salo از سنات به جایگاههای فعال روی سطح جاذب باشد. Salo از سنات آهن صفر فعال روی سطح جاذب باشد. Salo از منابع آب زیرزمینی، مطالعه ای در زمینه حذف آرسانیک توسط نانوذرات آهن صفر زمان تعادل برای غلظت اولیه Smg/L آرسانات را (۳۰۰). گزارش کردند که با نتایج مطالعه حاضر همخوانی دارد (۳۰).

در مطالعه Wang و همکاران(۲۰۱۴)، در زمینه جذب آرسنات و آرسنیت با نانوذرات آهن صفر ظرفیتی اصلاح شده با اکسید گرافیت احیاشده زمان تعادلی ۳۳min اعلام شد(۳۵). این اختلاف زمان تعادل ممکن است به دلیل تفاوت در غلظتهای اولیه آرسنات و ماهیت عوامل پایدارکننده نانوذرات باشد. زیرا با افزایش غلظت اولیه آلاینده راندمان حذف کاهش و رسیدن به تعادل نیز در زمان کمتری صورت گرفته، همچنین گرافیت ظرفیت بالایی در حدف آرسنات دارد.

#### تاثیر غلظت اولیه آرسنات و جاذب

همانطور که در شکل ۴ (الف) و جدول(۴) مشاهده می شود افزایش مقدار جاذب (nZVI-Chitosan) با افزایش کارایی حــذف همراه اســت. علت افزایش کارایی حذف آرســنات با افزایش دز نانوذرات پایدارشده، افزایش سطح نانوذرات پایدارشده و افزایش دسترسی یونهای آرسنات به منافذ فعال روى جاذب است. افزايش دزنانوذرات با توجه به معادله (٢) باعث كاهش ظرفيت جذب مي شود، بطوريكه با افزايش درجاذب از T/vag/L به T/vag/L، ظرفیت جذب از T/vag/Lبه ۳۱/۲mg/g کاهش می یابد. دلیل این امر ممکن است به دلیل اشباع نشدن جایگاههای فعال جاذب در طول فرایند جذب باشد. شکل ۴(ب) نشان میدهد که افزایش غلظت اولیه آرسنات بر کارایی حذف آرسنات تاثیر منفی دارد که علت این امر اشباع شدن سطح جاذب در غلظتهای بالای آرسنات است. مشابه این نتایج در مطالعات قبلی نیز مشاهده شده است(۳۶). بطورکلی می توان گفت در غلظتهای پایین آرسینات نسبت تعداد یون های آرسنات جذب شونده به جایگاه های فعال کم و در نتیجــه جذب مســتقل از غلظت اولیه عمــل میکند، در حالی که در غلظتهای بالای یون آرســنات، میزان دسترســی به مکان های جـذب کمتر و لذا حذف آرسـنات وابسـته به غلظت اوليه أرسينات است(٣٧). نتيجه پژوهش حاضر نشان داد که افزایش غلظت اولیه آرســنات تاثیر مثبت روی ظرفیت جـذب دارد، به طوري كه با افزايش غلظت اوليه از ۲mg/L به

دوره هشتم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۴ کا مرب کی کر کی فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن

۲۳/L در دز ۲g/L نانوذرات پایدارشده با کیتوزان، ظرفیت جذب از ۵۵/۴mg/g به ۶۶/۱۷mg/g افزایش مییابد. دلیل این امر میتواند ناشی افزایش نیروی رانشی بر اثر افزایش تعداد یونهای آرسنات باشد.

#### ایزوترمهای جذب

نتایج حاصل از پارامترهای ایزوترمهای تعادلی جذب در جدول nZVI- انشان میدهد که رفتار جذب آرسانات بر روی Chitosan از مدل لانگمویر پیروی می کند. همان طور که در جدول (۲) مشاهده می شود، مقادیر بدست آمده برای n بین ۲-۱ بوده که نشان دهنده جذب متوسط آرسانات بر روی جاذب است. همچنین در مدل لانگمویر مقادیر بدست آمده برای R<sub>L</sub> بین صفر و یک بوده که نشان دهنده جذب مطلوب است. پس می توان این گونه بیان کرد که جذب آرسنات بر روی جاذب پايدارشده بر اساس مدل ايزوترم لانگموير مطلوب است. Bhowmickو هم کاران (۲۰۱۴) در مطالعه جذب آرسنيك توسط نانوذرات آهن صفرظرفيتي پايدارشده با كاني مونتمورينونيت مدل لانگموير را با حداكثر جذب ۴۵/۵mg/g مناسب گزارش نمودند(۳۸). Wangو همکاران (۲۰۱۴)، در زمينه جذب آرسينات و آرسنيت با نانوذرات آهن صفرظرفيتي اصلاح شــده با اکسید گرافیت احیا شــده مدل لانگمویر را با حداکثر جـذب Ioannis و همکاران (۲۰۱۵) و د همکاران (۲۰۱۵) پیرامون حذف آرسینیت با ترکیبی از روش کاربرد نانوذرات آهن صفر و پراکسید هیدروژن در آبهای هوادهی شده با مقادیر pH خنثی مدل لانگمویر برای فرایند جذب مناسب گزارش نمودند(۳۵، ۳۹). Baikousi و همکاران (۲۰۱۵) در مطالعه جذب آرسـنیک با جاذب کمیوزیتـی نانوآهن صفر و کربن متخلخل حداکثر ظرفیت جذب را ۲۶/۸mg/g بر اساس مدل لانگمویر گزارش کردند (۴۰).

در پژوهـش حاضـر حداکثـر ظرفیت جذب بر اسـاس مدل لانگمویـر برابر با Gupta اسـت. Gupta و همکاران (۲۰۱۲) در زمینه حذف آرسـنات با استفاده از نانوذرات آهن

صفر پایدارشده با کیتوزان حداکثر ظرفیت جذب براساس مدل لانگمویر در pH=v برابر با pH=۷ گزارش کردند(۲۱). در مطالعه Mosaferi و همکاران(۲۰۱۴) در زمینه حذف آرسنیک با نانوذرات آهن صفر پایدارشده با نشاسته و كربوكسمى متيل سملولز، حداكثر طرفيت جذب براي أرسنات بر اساس مدل ایزوترم لانگمویر ۱۴mg/g گزارش شد(۱۱). اين تفاوت با پژوهش موجود بيان مي کند که نانوذرات آهن صفر پایدارشده با کیتوزان در مقایسه با نانوذرات آهن صفر پایدارشده با نشاسته از کارایی بهتری جهت جذب آرسنات بر خوردارند. در تحقیق Mosaferi (۲۰۱۴)، مقادیر ثابتهای لانگمویے (K<sub>1</sub>) و فروندلیے (K<sub>f</sub>) به ترتیب برابے با ۷/۶ و ۱۴/۳۶ به دست آمد، در حالی که مقادیر این یارامترها در تحقيق حاضر به ترتيب برابر با ۱۹۳۷ و ۵۲/۲۸ حاصل شد. با توجه به اینکه هر چه مقادیر فوق بزرگتر باشند، جذب مطلوب تری صورت می گیرد، بنابراین می توان نتیجه گرفت که نانوذرات آهن صفر پايدارشده با كيتوزان داراي ظرفيت جذب مطلوبی در مقایسه با نانو ذرات پایدارشده با نشاسته است (۱۱).

#### کینتیکہای جذب

مقادیر بدست آمده از ضرایب همبستگی مدلهای کینتیکی فرایند جذب آرسنات بر روی نانوذرات آهن صفرپایدارشده با کیتوزان در جدول (۳) بیانگر این مطلب است که فرایند جذب از مدل کینتیکی شبه درجه دوم تبعیت می کند. همچنین منحنیهای ارائه شده در شکل ۵ نشان می دهند که دادههای تحربی حاصل از آزمایشات جذب با معادله شبه درجه دوم مطابقت دارد و با این مدل بهتر توصیف می شوند. در جدول (۳) همچنین مشاهده می شود که ظرفیت جذب محاسباتی (q<sub>e,cal</sub>=۲/۶۶mg/g) حاصل از مدل شبه درجه طرفیت جذب تجربی(q<sub>e,cal</sub>=۲/۶۶mg/g) به طرفیت جذب تحربی (q<sub>e,cal</sub>=۲/۶۶mg/g) به طرفیت جدن مکانیسم غالب در فرایند جذب آرسنات، جذب شیمیایی است. مدل کینتیکی شبه درجه دوم بیان می کند که

> کر مستق و می از مستم شدره جهارم/ زمستان ۱۳۹۴ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران

تعادلی فروندلیچ و لانگمویر نشان داد که فرایند جذب آرسنات بر روی جاذب nZVI-Chitosan با ضریب همبستگی(<sup>۲</sup>R) برابر با ۲۹۰۴ از مدل لانگمویر پیروی میکند. نتایج حاصل از معادلات نیز کینتیکی نشان داد که جذب آرسات از مدل کینتیکی شبه درجه دوم تبعیت میکند. در خصوص نانوذرات پایدارشده با کیتوزان بایستی این نکته را مدنظر قرار داد که هرچند به دلیل وجود گروه آمین در ساختار کیتوزان، این گروه میتواند شکسته شود، ولی با توجه به اینکه میزان بسیار اندکی از آن در سنتز نانوذرات مورد استفاده قرار گرفت، بنظر نمی رسد که مشکلی از نظر افزایش بار آلی محلول آبی بوجود بیاید، گرچه قطعا انجام تحقیقات بیشتر در این زمینه و همچنین در ارتباط با بررسی و مقایسه میزان تجزیه پذیری کیتوزان، جهت انتخاب پایدارکننده مناسبتر به ویژه برای کاربردهای تصفیه در محل می تواند راهگشا باشد.

### تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل (بخشی از) پایان نامه با عنوان " امکان سنجی ساخت و بررسی عملکرد جاذب اصلاح شده کمپوزیتی کیتوزان – نانو ذرات آهن صفر ظرفیتی در حذف آرسنیت و آرسنات از محلول های آبی " در مقطع کارشناسی ارشد در سال ۹۲ و کد ۲۴۰/۳۹۹۱ است که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی وخدمات بهداشتی، درمانی تهران و پژوهشکده محیط زیست دانشگاه علوم پزشکی تهران اجرا شده است.

منابع

- 1. Berg M, Luzi S, Trang PTK, Viet PH, Giger W, Stüben D. Arsenic removal from groundwater by household sand filters: comparative field study, model calculations, and health benefits. Environmental Science and Technology. 2006;40(17):5567-73.
- 2. USEPA. Arsenic Treatment Technology Evaluation Handbook for Small Systems. Washington DC: United States Environmental Portection Agency; 2012.
- 3. Bundschuh J, Litter M, Ciminelli VST, Morgada

دو واکنش، اولی که سریع به سرعت تعادل میرسد و دومی که سرعت کمتری داشته و تا زمان طولانی تری ادامه می یابد، به صورت موازی در فرایند جذب آرسنات توسط جاذب Bhowmick موثر است. در مطالعه Bhowmick همکاران(۲۰۱۴) در زمینه جذب آرسنیک توسط نانوذرات آهن صفر ظرفیتی پایدارشده با کانی مونتمورینونیت، رفتار جذب آرسنات را در واحد زمان بر مبنای معادله کینتیکی شبه مقادیر ثابت م K مربوط به معادله کینتیکی شبه درجه دوم را برای جذب Limmor آرسنات بر روی نانوذرات پایدارشده برای جذب کرزارش کردهاند (۳۸). ing/L (۲۰۱۴)، مقادیر ثابت م K مربوط به معادله کینتیکی شبه درجه دوم را برای جذب Limmor آرسنات بر روی نانوذرات پایدارشده پژوهش حاضر برابر با ۱۰۳۵۲ است. این تفاوت حاکی از آن است که سرعت حذف آرسنات توسط نانوذرات پایدارشده با

نتیجه گیری حذف آرسنات با استفاده ازجاذب nZVI-Chitosan با افزایش مقدار جاذب و زمان تماس افزایش و با افزایش غلظت اولیه آرسنات و pH کاهش مییابد. شرایط بهینه جذب بر اساس روش RSM عبارتند از : ۱۶/ pH=۷، میزان جاذب اساس روش ۲/۰۴g/L عبارتند از یا ۹۱/۴۸min و غلظت اولیه آرسنات V/۱mg/L تعیین شد. حداکثر ظرفیت جذب بر طبق مدل لانگمویر برابر با ۱۳۵/۱۴mg/g بود. مطالعه ایزوترمهای

ME, Cornejo L, Hoyos SG, et al. Emerging mitigation needs and sustainable options for solving the arsenic problems of rural and isolated urban areas in Latin America–A critical analysis. Water Research. 2010;44(19):5828-45.

- 4. Smedley P, Kinniburgh DG. Arsenic in Groundwater and the Environment. USA: Springer; 2013.
- 5. Chen C-J, Hsu L-I, Wang C-H, Shih W-L, Hsu Y-H, Tseng M-P, et al. Biomarkers of exposure, effect,

دوره هشتم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۴ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن

and susceptibility of arsenic-induced health hazards in Taiwan. Toxicology and Applied Pharmacology. 2005;206(2):198-206.

- Mosaferi M, Taghipour H, Hassani AM, Borghei M, Kamali Z, Ghadirzadeh A. Study of arsenic presence in drinking water sources: a case study. Iranian Journal of Health and Environment. 2008;1(1):19-28 (in Persian).
- Aguado J, Arsuaga JM, Arencibia A, Lindo M, Gascón V. Aqueous heavy metals removal by adsorption on amine-functionalized mesoporous silica. Journal of Hazardous Materials. 2009;163(1):213-21.
- Han C, Li H, Pu H, Yu H, Deng L, Huang S, et al. Synthesis and characterization of mesoporous alumina and their performances for removing arsenic (V). Chemical Engineering Journal. 2013;217:1-9.
- 9. Qu X, Alvarez PJJ, Li Q. Applications of nanotechnology in water and wastewater treatment. Water Research. 2013;47(12):3931-46.
- 10. An B, Zhao D. Immobilization of As (III) in soil and groundwater using a new class of polysaccharide stabilized Fe–Mn oxide nanoparticles. Journal of Hazardous Materials. 2012;211-212:332-41.
- 11. Mosaferi M, Nemati S, Khataee AR, Nasseri S, Hashemi AA. Removal of arsenic (III, V) from aqueous solution by nanoscale zero-valent iron stabilized with starch and carboxymethyl cellulose. Journal of Environmental Health Science and Engineering. 2014;12(1):1.
- 12. Yun D-M, Cho H-H, Jang J-W, Park J-W. Nano zero-valent iron impregnated on titanium dioxide nanotube array film for both oxidation and reduction of methyl orange. Water Research. 2013;47(5):1858-66.
- 13. Tanboonchuy V, Grisdanurak N, Liao C-H. Background species effect on aqueous arsenic removal by nano zero-valent iron using fractional factorial design. Journal of Hazardous Materials. 2012;205-206:40-46.
- 14. Kharisov BI, Dias HVR, Kharissova OV. Nanotechnology-based remediation of petroleum impurities from water. Journal of Petroleum Science and Engineering. 2014;122:705-18.
- 15. Fu F, Dionysiou DD, Liu H. The use of zero-valent iron for groundwater remediation and wastewater

treatment: A review. Journal of Hazardous Materials. 2014;267:194-205.

- 16. Mueller NC, Braun J, Bruns J, Černík M, Rissing P, Rickerby D, et al. Application of nanoscale zero valent iron (NZVI) for groundwater remediation in Europe. Environmental Science and Pollution Research. 2012;19(2):550-58.
- Johnson RL, Nurmi JT, O'Brien Johnson GS, Fan D, O'Brien Johnson RL, Shi Z, et al. Field-scale transport and transformation of carboxymethylcellulose-stabilized nano zero-valent iron. Environmental Science and Technology.2013;47(3):1573-80.
- Geng B, Jin Z, Li T, Qi X. Preparation of chitosanstabilized Fe0 nanoparticles for removal of hexavalent chromium in water. Science of the Total Environment. 2009;407(18):4994-5000.
- Allouche FN, Guibal E, Mameri N. Materials in renewable energy technologies: Use of chitosan basedmaterials for water treatment. 3rd International Symposium on Environmental Friendly Energies and Applications; 19-21 Nov. 2014; St. Ouen.
- 20. Liu T, Yang Y, Wang Z-L, Sun Y. Remediation of arsenic (III) from aqueous solutions using improved nanoscale zero-valent iron on pumice. Chemical Engineering Journal. 2016;288:739-44.
- Gupta A, Yunus M, Sankararamakrishnan N. Zerovalent iron encapsulated chitosan nanospheres–A novel adsorbent for the removal of total inorganic arsenic from aqueous systems. Chemosphere. 2012;86(2):150-55.
- 22. R Development Core Team. R: A Language and Environment for Statistical Computing. Vienna, Austria: the R Foundation for Statistical Computing; 2011.
- 23. Redlich O, Peterson DL. A useful adsorption isotherm. Journal of Physical Chemistry. 1959;63(6):1024-24.
- 24. Langmuir I. The adsorption of gases on plane surfaces of glass, mica and platinum. Journal of the American Chemical society. 1918;40(9):1361-1403.
- 25. Freundlich H. Die adsorption in lusungen. Journal of Physical Chemistry. 1906;57:385-470.
- 26. Vimonses V, Lei S, Jin B, Chow CWK, Saint C. Kinetic study and equilibrium isotherm analysis of Congo Red adsorption by clay materials. Chemical

الم من و محطر بدوره مشتم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۴ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير ان

Engineering Journal. 2009;148(2-3):354-64.

- 27. Hall KR, Eagleton LC, Acrivos A, Vermeulen T. Pore-and solid-diffusion kinetics in fixed-bed adsorption under constant-pattern conditions. Industrial and Engineering Chemistry Fundamentals. 1966;5(2):212-23.
- 28. Krishna RH. Comparative Studies of isotherm and kinetics on the adsorption of Cr (VI) and Ni (II) from aqueous solutions by powder of Mosambi fruit peelings. International Research Journal of Pure and Applied Chemistry. 2014;4(1):26-45.
- 29. Özcan A, Öncü EM, Özcan AS. Kinetics, isotherm and thermodynamic studies of adsorption of Acid Blue 193 from aqueous solutions onto natural sepiolite. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects. 2006;277(1-3):90-97.
- 30. Largergren S. Zur theorie der sogenannten adsorption geloster stoffe, kungliga svenska vetenskapsakademiens. Handlingar. 1898;24:1-39.
- Ho Y-S, McKay G. Pseudo-second order model for sorption processes. Process Biochemistry. 1999;34(5):451-65.
- 32. Zhu H, Jia Y, Wu X, Wang H. Removal of arsenic from water by supported nano zero-valent iron on activated carbon. Journal of Hazardous Materials. 2009;172(2-3):1591-96.
- 33. Mosaferi M, Mesdaghinia AR. Removal of Arsenic from drinking water using modified Activated Alumina. Water and Wastewater. 2005;16(3):3-14 (in Persian).
- 34. Kanel SR, Manning B, Charlet L, Choi H. Removal of arsenic (III) from groundwater by nanoscale zero-valent iron. Environmental Science and Technology. 2005;39(5):1291-98.
- 35. Wang C, Luo H, Zhang Z, Wu Y, Zhang J, Chen S. Removal of As (III) and As (V) from aqueous solutions using nanoscale zero valent iron-reduced graphite oxide modified composites. Journal of Hazardous Materials. 2014;268:124-31.
- 36. Türk T, Alp İ, Deveci H. Adsorption of As (V) from water using nanomagnetite. Journal of Environmental Engineering. 2009;136(4):399-404.
- 37. Yan W, Herzing AA, Kiely CJ, Zhang W-x. Nanoscale zero-valent iron (nZVI): Aspects of the core-shell structure and reactions with inorganic spe-

cies in water. Journal of Contaminant Hydrology. 2010;118(3-4):96-104.

- 38. Bhowmick S, Chakraborty S, Mondal P, Renterghem WV, Van den Berghe S, Roman-Ross G, et al. Montmorillonite-supported nanoscale zero-valent iron for removal of arsenic from aqueous solution: kinetics and mechanism. Chemical Engineering Journal. 2014;243:14-23.
- 39. Katsoyiannis IA, Voegelin A, Zouboulis AI, Hug SJ. Enhanced As (III) oxidation and removal by combined use of zero valent iron and hydrogen peroxide in aerated waters at neutral pH values. Journal of Hazardous Materials. 2015;297:1-7.
- 40. Baikousi M, Georgiou Y, Daikopoulos C, Bourlinos AB, Filip J, Zbořil R, et al. Synthesis and characterization of robust zero valent iron/mesoporous carbon composites and their applications in arsenic removal. Carbon. 2015;93:636-47.

دوره هشتم/ شماره چهارم/ زمستان ۱۳۹۴ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن



# Evaluating the performance of modified adsorbent of zero valent iron nanoparticles – Chitosan composite for arsenate removal from aqueous solutions

K. Yaghmaeian<sup>1</sup>, N. Jaafarzadeh<sup>2</sup>, R. Nabizadeh<sup>1</sup>, H. Rasoulzadeh<sup>1</sup>, B. Akbarpour<sup>\*1</sup>

<sup>1</sup> Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

<sup>2</sup> Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

ARTICLE INFORMATIONS:	ABSTRACT
Received: 25 October 2015; Accepted: 19 January 2016	<b>Background and Objective</b> : Arsenic is one of the most toxic pollutants in groundwater and surface water. Arsenic could have lots of adverse impacts on human health. Therefore, access to new technologies is required to achieve the arsenic standard.
<b>Key words:</b> Adsorption, Arsenate, Chitosan, Modified zero valent iron nanoparticles.	<b>Materials and Methods</b> : The present study was conducted at laboratory scale in non-continuous batches. The adsorbent of zero-valent iron nanoparticles -Chitosan was produced through reducing ferric iron by sodium borohydride (NaBH <sub>4</sub> ) in the presence of chitosan as a stabilizer. At first, the effect of various parameters such as contact time (5-120 min), pH (3-10), adsorbent dose (0.3-3.5 g/L) and initial concentration of arsenate (2-10 mg/L) were investigated on process efficiency. Then optimum conditions in terms of contact time, pH, adsorbent dose and initial concentration of arsenate were determined by RSM method. Freundlich and Langmuir isotherm model equilibrium constant, pseudo-The residual first and second order kinetic constants were calculated arsenate was measured y using ICP-AES. <b>Results</b> : The optimum values based on RSM for pH, absorbent dose, contact time, and initial concentration of arsenate were 7.16, 3.04 g/L, 91.48 min, and 9.71 mg/L respectively. Langmuir isotherm with R <sup>2</sup> = 0.9904 for Arsenate was the best graph for the experimental data.
*Corresponding Author: Bahmanakbarpoor@yahoo.com Mob: +989141256912	According to Langmuir isotherm model, the maximum amount of arsenate adsorption was 135.14mg/g The investigation of arsenate adsorption kinetics showed that arsenate adsorption follows the pseudo-second kinetics model. <b>Conclusion</b> : This research showed that the adsorption process is depended on pH. With increasing pH, the ability of amine groups in chitosan are decreased to protonation, caused to decrease the efficiency of arsenate removal at high pH.

Please cite this article as: Yaghmaeian K, Jaafarzadeh N, Nabizadeh R, Rasoulzadeh H, Akbarpour B. Evaluating the performance of modified adsorbent of zero valent iron nanoparticles – Chitosan composite for arsenate removal from aqueous solutions. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;8(4):535-48.