

جذب فلوراید توسط نانوذرات اکسیدآهن تثبیت شده بر روی دیاتومیت: تعیین شرایط بهینه، سینتیکها و ایزوترمهای جذب

سعید دهستانی اطهر"*، شورش امینی'، افشین ملکی'، بهزاد شاهمرادی'، ناصر رشاد منش'، پری تیموری' ۱. (نویسنده مسئول): مرکز تحقیقات بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران ۲. کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

چکــــیده	_الە:	ات مق	لاء	اط
زمینه و هدف: فلوئوروزیس دندانی و اسکلتی از مهمترین اثرات بهداشتی مواجه زیاد فلوراید در آب آشامیدنی هستند. در حال حاضر جذب سطحی یکی از روش آب است. هدف از این پژوهش بررسی کارایی جذب فلوراید توسط نانوذرات ا روش بررسی: در این مطالعه، اثر پارامترهای pH (۵/۵–۲۵)، زمان تماس (min (۵/۵ –۱) و غلظت اولیه فلوراید (FEIR ۵–۵۵) مورد بررسی قرار گرفت نکنکهای RF XRD (۲۵ هیک BESEM مشخص گردید. همچنین این ت		94/17/+1 90/+7/7+ 90/+7/74 90/+9/78	ريافت: يرايش: يرش: تشار:	تاريخ د تاريخ و تاريخ ان
فروندلیچ بررسی گردید. یافتهها : نتایج نشان داد با افزایش زمان تماس، کاهش pH، افزایش دوز جاذب فلوراید کارایی حذف افزایش مییابد. بالاترین راندمان جذب در pH معادل ۳/۵ دوز جاذب P/L و غلظت اولیه فلوراید ۵ mg/L مشاهده شد. کارایی جذب در حالت میانگین به میزان ۸۱ درصد بدست آمد. مطالعات سینتیک نشان داد که ه غالب به شبه در حه دوم برای حذب به ن فلوراید روی حاذب مور د مطالعه است	ىيت،	.ب، فلورايد، دياتوه	کلیدی : جـــذ ۱ اکسید آهن	واژگان نانوذرات
به ایزوترم لانگمویر و فروندلیچ برای جذب یون فلوراید نشان داد ایزوترم فروندا نوصیف فرایند جذب مناسبتر است. تتیجهگیری: مطالعه حاضر نشان داد دیاتومیت اصلاح شده با نانوذرات اکسیدآهر جاذب موثر در حذف یون فلوراید از محلولهای آبی مورد استفاده قرار گیرد. وابسته به شرایط آزمایش و به ویژه تابع PH است.	saced	بسنده مسئول: d_dehestani@yahoo	کترونیکی نوی .com	پست الک

Please cite this article as: Dehestaniathar S, Amini Sh, Maleki A, Shahmoradi B, Reshadmanesh N, Teymouri P. Adsorption of fluoride using diatomitesupported ferric oxide nanoparticles: determination of optimum condition, kinetics, and adsorption isotherms. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;9(2):185-96.

مقدمه

وجود الاينده هاي شيميايي مانند انيون ها، كاتيون ها، فلزات ســنگین و ســایر آلایندههـا در آبهای سـطحی و زیرزمینی سبب ناسالم شدن آبها می شوند و غلظت زیاد آنها در آب آشامیدنی حیات انسانها را در معرض خطر قرار میدهند. فلورايد به عنوان يك أنيون با قابليت اشتعال، تحريك يذير، سمیت و خاصیت اکسیدکنندگی بالا مطرح است (۱). حداکثر غلظت مجاز فلورايد در آب آشاميدني مطابق با استاندارد سازمان بهداشت جهانی B/L است. فلوراید برای رشد و نگهداری دندانها و استخوانها ضروری است اما مقادیر زياد فلورايد باعـث فلوئوروزيس اسـتخواني و دنداني و در موارد شدیدتر منجر به ناراحتیهای کلیوی و عصبی میشود. ساير اثرات فلورايد شامل لكهدار كردن دندانها، أسيب به غـدد درون ريـز، تيروئيد، كبـد، استخواني شـدن تاندونها و رباطها و کاهش فضای داخلی بین مهرههای ستون فقرات و مخصوصا اولین مهره گردن است (۲). فلوراید و ترکیبات آن به شکل گستردهای در صنایع ساخت نیمه رساناها، نیروگاههای زغالسنگی تولید برق، صنایع سرامیک و شیشه، صنایع الكتروشيمي، صنعت فلزات، صنايع لاستيكسازي و كودسازي مورد استفاده قرار می گیرد (۳). روش های حذف فلوراید شامل ترسيب، تقطير، تبادل يون، سيستمهاي غشايي، اسمز معكوس، الکترودیالیز و جذب است (۴). در روش جذب از آلومینای فعال، پودر استخوان، کربن فعال و مواد ارزان قیمت دیگر به عنوان جاذب استفاده شده است (۵). روش جذب به علت راهبري ساده، هزينه پايين و توليد لجن كمتر، مورد توجه است. با این وجود معایبی همچون ظرفیت جذب و پتانسیل بازیابی ناکافی، انتخاب پذیری ضعیف و مساحت سطح محدود برای برخی از جاذبها گزارش شده است. همین امر، لزوم شيناخت و استفاده از مواد جاذب كارآمدتر را ايجاب ميكند (۶). دیاتومیت مادهای است بادوام، سبک وزن و با تخلخل زیاد که مساحت سطح ویژهای در حدود m²/g ۵۰–۰۰ دارد (۷). دیاتومیت، از اسـکلت فسیل شده دیاتومهها که اولین

پلانکتونها و جلبکهای دریایی بودهاند تشکیل شده است و دارای گروههای هیدروکسیل باند شده با هیدروژن در سطح خود است (۸). دى اكسيد سيليس از اجزاى اصلى دياتوميت بوده و ناخالصی هایمی نظیر آهن، آلومینا و اکسیدهای فلزی سایر اجزای آن را تشکیل میدهند. تخلخل زیاد، ظرفیت جذب بالا، دانسیته اندک، نفوذپذیری بالا، سطح ویژه زیاد، مقاومت حرارتی بسیار بالا، منافذ و حفرات میکروسکوپی متعدد از ویژگیهای منحصر به فرد دیاتومیت است که سبب استفاده از آن به عنوان فيلتر، پايـه كاتاليست و جاذب در صنايع مختلف شده است (۹). استفاده از نانوذرات آهن، گزینهای برای تصفیه آلاینده های سمی و خطرناک است که در سال های اخیر توجهات زیادی را به خود جلب کرده است. نانوذرات به دلیل اندازه بسیار کوچک و ساختار مولکولی و اتمی منحصر به فرد خود از ویژگیهای مکانیکی، مغناطیسی، نوری، الکترونیکی و كاتاليتيكي در حذف آلاينده ها برخوردارند (١٣-١٠). تحقيقات نشان میدهد که نانوذرات آهن می توانند به عنوان عامل کاهنده و کاتالیزور در سمزدایی تعداد زیادی از آلاینده های محیط زیست مانند حلالها، آفتکشهای آلی کلردار، بی فنیلهای پلی کلرینه، فلزات سینگین، آرسنیک، نیترات و سایر آلایندهها عمل کنند (۱۴). نانوذرات آهن بیشتر به دلیل داشتن سطح به وزن بالا که منجر به افزایش سایتهای واکنش و ظرفیت حذف بالای فلزات می شود، کاربرد دارند. علاوه بر ویژگی های مغناطیسی، نانوذرات آهن سرعت جداسازی فلزات را از خاک و آب از طریق میدان مغناطیسی تسهیل میکنند (۱۵). بنابراین هدف از این تحقیق بررسی تاثیر pH، زمان تماس، دوز جاذب و غلظت اوليه فلورايد در حذف أنيون فلورايد توسط نانوذرات اکسیدآهن تثبیت شده بر روی دیاتومیت از محیطهای آبی و تعیین سینتیک و ایزوترمهای جذب است.

مواد و روش ها آماده سازی جاذب: ابتدا به منظور حذف مواد آلی و بهبود ساختار دیاتومیت برای

> الم من و کی دورہ تھارہ دوم/ تلستان ۱۳۹۵ فصلنامہ علمی پژوهشی انجمن علمی بھداشت محیط ایر ان ijhe.tums.ac.ir

تثبیت هر چه بهتر نانوذرات اکسیدآهن بر روی آن، نمونههای دیاتومیت توسط اسیدکلریدریک N ۱ در دمای C ۰۵ و طی دو مرحله شسته شدند. نمونهها بعد از اسیدشویی، توسط آب مقطر آبکشیی و در دمای C° ۱۸۰ خشک شدند. به ازای هر گرم دیاتومیت ۱۵ mL اسید استفاده شد. به منظور تثبیت نانوذرات اکسیدآهن از روش تلقیح مرطوب استفاده شد به این صورت که مقادیر مشخصی از نانوذرات به درون آب مقطر ریخته شــد و با استفاده از دستگاه اولتراسونیک به منظور ايجاد یک سوسپانسیون یکنواخت، اولتراسونیک گردید. سپس با افزودن g ۱۰۰ دیاتومیت به سوسپانسیون نانوذرات اکسید آهن، عمل همزدن آرام برای نفوذ نانوذرات به درون منافذ و کانالهای دیاتومیت برای مدت h ۱۲ با استفاده از شیکر انجام شــد. نمونههای فیلتر شده در دمای C° ۱۰۵ برای مدت ۲۴ h خشک و سپس در دمای ۳۰۰°C به مدت h کلسینه گردید و در نهایت برای انجام آزمایشات درون بطریهای شیشهای ذخيره شد (۱۶).

تعيين ويژگيهاي جاذب:

به منظور تعيين ساختار كريسـتالي جاذب، طيفسنجي پراش اشعه ایکس (XRD) استفاده شد. آنالیز عنصری دیاتومیت خام توسط روش طيفسنجي فلورسانس پرتو ايكس (XRF) انجام شد. برای تعیین ریخت شناسی سطح دیاتومیت خام

و دياتوميت پوشــشدهي شــده بــا نانوذرات اكسـيد آهن، از ميكروسـكوپ الكتروني روبشي گسـيل ميداني (FESEM) استفاده شد. پیوندهای شیمیایی و گروههای عملکردی توسط طیف سنجی تبدیل فوریه مادون قرمز (FT-IR) مورد بررسی قرار گرفت.

انجام آزمایشات ناپیوسته جذب فلوراید توسط جاذب: به منظور بررسی اثر پارامترهای بهرهبرداری مختلف (دوز جاذب، زمان تماس، pH محلول و غلظت اوليه فلورايد) بر كارايي جــذب فلورايد، آزمايشـات ناپيوســته جذب در فلاسکهای ارلن مایر ۱۰۰ mL انجام شد. برای تعیین ظرفیت جذب فلوراید توسط جاذب (دیاتومیت/Fe₂O₃/ آنالیزهای آزمایشگاهی در شرایط مختلف (جدول ۱) بررسی گردید. pH نقطه بار صفر (pHzpc) طبق روش استاندارد (pHzpc) method) تعیین گردید (۱۷).

جهت تهیه محلول استوک mg/L فلوراید، مقدار g نمک کاملا محلول KF (ساخت شرکت MERCK آلمان) در ۲۵۰ mL آب مقطر دوبار تقطیر حل گردید. با توجه به غلظت اولیه یـون فلوراید در هر آزمایش، حجم مشـخصی از محلول بـا غلظت معيـن (۲۵ mg/L) به داخـل ارلن ماير اضافه و pH آن توسط HCL یا NaOH در محدوده موردنظر (۳/۵–۹/۵) تنظیم گردید. ۲mL از این نمونه به عنوان نمونه

		شرايط		
زمان تماس*	pH محلول	دوز جاذب	غلظت فلورايد	آزمايش
(min)	07 F	(g/L)	(mg/L)	
۲۰-۱۰۰	۳/۵–۹/۵	۵	۵	اثر pH
۲۰-۱۰۰	pH بهينه	۱-۵	۵	اثر دوز جاذب
7 • - 1 • •	pH بهينه	دوز بهينه	۵-۲۵	اثر غلظت اوليه فلورايد

					~		
10	4.1.*1			NE * 1.	• 1	1-1 +	1 1.1-
	ا د ما نس	متعدهاي	- 9	مانسخاهي	11	- سرابط	حدون ۱
		0).	~	· - کل	-	- /	

* متغیرهای آزمایش به صورت تک تک با ثابت نگهداشتن سایر متغیرها بهینه شدهاند. لازم به ذکر است که در همه آزمایش ها راندمان حذف فلوراید توسط جاذب به صورت تابعی از زمان تماس در نظر گرفته شده است.

دوره نوم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۵

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

شاهد شماره گذاری گردید. باقیمانده نمونه به دو ارلن مایر مجزا همراه با جاذب (g/L) محاف گردید. نمونه حاوی جاذب و محلول فلوراید روی همزن مغناطیسی در ۲۳ تا اتمام یکی از زمانهای مشخص ۲۰۰۱ محال ۲۰۰ قرار گرفت. در نهایت نمونه در ۳۶۳ محاف میزان کارائی جذب، غلظت فلوراید در سه نمونه شاهد، دیاتومیت خام و دیاتومیت اصلاح شده با نانوذرات اکسیدآهن توسط دستگاه یون کروماتو گرافی قرائت و ثبت گردید. راندمان حذف براساس معادله ۱ تعیین گردید که در آن R راندمان حذف بر حسب درصد، C_0 غلظت اولیه فلوراید بر حسب L میران مقایسه میزان

$$R = \frac{(Co-Ce)}{Co} \times \cdots$$
 (1)

سینتیک جذب:

دو مدل سینتیک جذب شامل شبه درجه اول و شبه درجه دوم برای مطالعه سینتیک جذب استفاده شدند. مدل شبه درجه اول به صورت معادله ۲ است (۱۹).

$$Log(q_e - q_t) = Log(q_e) - \frac{k_1}{\tau, \tau, \tau} t$$
 (7)

که در آن k_1 ثابت جذب شبه درجه اول (بر حسب l/min)، q_e ظرفیت جذب در تعادل (بر حسب g/g) هستند که شیب و عرض از مبدا نمودار $\log(q_e^-q_t)$ در برابر t بدست n_0 نیند. p ظرفیت جذب در زمان t (بر حسب g/g) و t زمان همزدن (بر حسب min) هستند. مدل شبه درجه دوم نیز به صورت معادله ۳ است.

$$\frac{t}{q_t} = \frac{1}{k_x q_e^{\gamma}} + \frac{t}{q_e} \tag{(7)}$$

که $k_2 \, theta \, th$

ايزوترم جذب:

دو معادلهای کـه کاربردهای زیادی برای توصیف ایزوترمهای جـذب در سیسـتم جامد/مایع دارنـد معـادلات لانگمویر و فروندلیچ هسـتند. معادله ایزوتـرم لانگمویر به صورت معادله ۴ است.

$$\frac{C_e}{q_e} = \frac{V}{k_L q_m} + \frac{C_e}{q_m} \tag{(f)}$$

که در آن K_L ثابت لانگمویر (بر حسب L/mg) و C_e غلظت ماده جذب شونده در حالت تعادل (بر حسبmg/L) است. q_e و q_p به ترتیب نشاندهنده ظرفیت تعادلی و حداکثر جاذب برای ماده جذب شونده (بر حسب mg/g) هستند (۲۰). معادله ایزوترم جذب فروندلیچ به صورت معادله ۵ است.

$$\log q_e = \log K_f + \frac{1}{n} \log(C_e) \tag{(a)}$$

يافتهها

جهت تعیین ویژگیهای ریختشناسی سطح جاذب از میکروسکوپ الکترونی روبشی استفاده شد. شکل ۱ (الف) تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی دیاتومیت خام است. همانطورکه در شکل مشخص است ساختار متخلخل دیاتومیت قابل مشاهده است. شکل ۱ (ب) تثبیت یکنواخت نانوذرات اکسیدآهن بر روی دیاتومیت را نشان میدهد.

کر میں ایستان ۱۳۹۵ فصلنامہ علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان ijhe.tums.ac.ir



شكل ۱- تصوير FESEM دياتوميت خام (الف) و دياتوميت اصلاح شده با نانوذرات اكسيد آهن (ب)

بررسی الگوی پراش اشعه ایکس: شـكل ۲ الكوى XRD جاذب را نشـان مىدهد. همانطوركه در این شکل مشاهده می شود اکسیدآهن تثبیت شده بر روی دیاتومیت به صورت هماتیت در زوایای ۷۶–۲۸ = ۴۵ مشخص است. همچنین پیکهای مربوط به اکسید سیلیس به صورت کوارتز در زوایای ۳۲–۲۶ = ۲۵ قابل مشاهده است.

آناليز XRF:

آنالیـز عنصـری دیاتومیت خام که با اســتفاده از روش XRF بدست آمده است در جدول ۲ ارائه شده است. این آنالیز نشان میدهد که _{SiO} جزء اصلی (۸۶ درصد) و اکسیدهای فل_زى (Fe₂O₃ , Al₂O₃ , Na₂O) و P₂O₅ ، Al₂O₃ , Na₂O) دیاتومیت را تشکیل میدهند.



شکل ۲- الگوی XRD دیاتومیت اصلاح شده با نانوذرات اکسیدآهن

توسط XRF	خام	دياتوميت	عنصرى	۲- آناليز	جدول
----------	-----	----------	-------	-----------	------

TiOγ	SiO _r	$Fe_{r}O_{r}$	MgO	K _۲ O	$Al_{r}O_{r}$	CaO	Na _r O	$P_{r}O_{a}$	اجزاء
• /A	٨۶	١/٣٧	•/70	۰/۳۱	۲/V	٠/٩٣	۲/۸	١/٨	مقدار (در صد)

دوره نیم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۵

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

آناليز FTIR:

به منظور بررسی گروههای عملکردی موجود در سطح جاذب طیف FTIR جاذب مورد بررسی قرار گرفت. شکل ۳ نتایج بدست آمده از طیفسنجی مادون قرمز دیاتومیت خام (شکل ۳ الف) و دیاتومیت اصلاح شده توسط نانوذرات اکسید آهن (شکل ۳ ب) را نشان میدهد. همانطورکه در شکل مشخص است دو پیک بزرگ در نواحی ۱۹۳۳ و ¹- ۳۵ ۳۴۵۰ وجود دارد که مربوط به گروه عاملی OH–است. پیک موجود در محدوده ¹⁻ ۵۲ ۸۷ نشان دهنده پیوند Si-O-Al است. پیک



شکل ۳- الگوی FTIR دیاتومیت خام (الف) و دیاتومیت اصلاح شده با نانوذرات اکسیدآهن (ب)

pH نقطه بار صفر جاذب: بـه منظور تعییـن pHzpc از روش اسـتاندارد تغییرات pH اولیه اسـتفاده شـد. به طور خلاصه در pH نقطه بار صفر، بار الکتریکی سطح جاذب صفر است. زمانی که pH محلول بالاتر از pHzpc اسـت، بار الکتریکی سطح جاذب منفی است، در حالی کـه در pHهـای کمتر از pHzpc بار الکتریکی سـطح جاذب مثبت اسـت. نتایج حاصل از تعیین pHzpc نشان داد که pHzpc جاذب معادل ۵/۶ است (نمودار ۱).



تاثير pH:

pH اولیه محلول یکی از پارامترهای مؤثر در فرایند جذب است. pH می تواند باعث تغییر بار سطحی جاذب، درجه یونیزاسیون ماده جذب شونده و یونیزاسیون گروههای فعال جاذب شود. بنابراین، تغییرات pH می تواند نقش اساسی در فرایند جذب فلوراید ایفا کند. در این مطالعه جهت بررسی اثر pH بر روی فرایند جذب، کلیه آزمایشها در مقادیر ۵/۹–۳/۵ = pH بررسی شد. همان طور که در نمودار ۲ ملاحظه می گردد جذب فلوراید وابسته به pH است و با افزایش pH میزان جذب فلوراید کاهش می یابد. با توجه به نتایج بدست آمده pH

689 <u></u> فصلنامه علمى پژوهشى انجَمن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir



نمودار ۲- کارایی جذب فلوراید در pHهای مختلف (در غلظت ثابت فلوراید mg/L و دوز ثابت جاذب ۵ g/L) ۵

اثر دوز جاذب و زمان تماس:

دوز نانوذره یکی از پارامترهای موثر و تاثیر گذار در فرایند جذب یون فلوراید است. میزان جذب فلواید در دوزهای مختلف جاذب به عنوان تابعی از زمان در نمودار ۳ ارائه شده است. در تمامی دوزهای جاذب، کارایی جذب با افزایش زمان تماس افزایش مییابد. با افزایش دوز جاذب تا g/L ۳ میزان جذب افزایش یافت، در حالی که بعد از آن کارایی جذب فلوراید کاهش پیدا کرد. با توجه به نتایج بدست آمده دوز معادل g/L ۳ به عنوان دوز بهینه انتخاب گردید.



نمودار ۳– تاثیر همزمان دوز جاذب و زمان تماس بر حذف آنیون فلوراید (در pH بهینه و غلظت ثابت فلوراید mg/L ۵)

تاثیر غلظت اولیه فلوراید: نتایج بررسی اثر غلظت اولیه فلوراید بر میزان جذب در غلظتهای ۲۵ mg/L در زمانهای مختلف در نمودار ۴ نشان داده شده است. همانطورکه مشاهده می شود هر چه مقدار ماده جذب شونده کمتر باشد، راندمان حذف بیشتر است. بنابراین حداقل غلظت مورد مطالعه در این پژوهش (۵ mg/L) به عنوان غلظتی که بیشترین کارایی را دارد انتخاب

شىد.



نمودار ۴– تاثیر همزمان غلظت اولیه فلوراید و زمان تماس بر حذف آنیون فلوراید (در pH و دوز جاذب بهینه)

بررسی سینتیک جذب: منحنیهای مربوط به سینتیک های شبه درجه اول و شبه درجه دوم در نمودار ۵ نشان داده شدهاند. مقادیر محاسبه شده برای هر یک از مدلهای سینتیک مطالعه شده در جدول ۳ نشان داده شده است. مطابق این جدول هر دو مدل شبه درجه اول و دوم منطبق بر دادههای مورد مطالعه هستند (۸۸/۰<27). علی رغم اینکه مدل شبه درجه دوم مقدار R² بالاتری را نشان میدهد، ولی _a محاسبه شده (.q_{e,cal}) برای مدل شبه درجه اول به _a بدست آمده از آزمایشات سینتیک جذب (.q_{e,exp} نزدیکتر است بنابراین سینتیک شبه درجه اول مدل غالب این مطالعه است.

دوره نهم/ شعاره دوم/ تبستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir



جدول ۳- پارامترهای مدلهای سینتیک جذب فلوراید با استفاده از جاذب

	ىينتىكى	مقادیر پارامترهای س		مدل،ای سینتیک
$a (mg/g) \setminus M \in V$	R^r , •/٩٨٧	$q_{ecal.}$ (mg/g), 1/419	$K_{1}(L/g), -\cdot/\cdot \hat{\gamma}$	شبه درجه اول
$q_{eexp.}$ (IIIg/g), $\gamma \gamma \gamma$	R^r , $\cdot/499$	$q_{ecal.}$ (mg/g), 1/99V	$K_{\gamma}(g/mg.min), \cdot / \cdot \cdot)$	شبه درجه دوم

بررسی ایزوترمهای جذب:

منحنیهای مربوط به ایزوترمهای جذب فروندلیچ و لانگمویر

به هر یک از این دو مدل در جدول ۴ نشان داده شدهاند.

در نمودار ۶ و نتایج مربوط به پارامترهای محاسبه شده مربوط





دوز جاذب pH=۳/۵ ، ۳ g/L، دمای °C و سرعت همزن ۱۲۰ rpm به مدت (دوز جاذب M-۳ مدن این این این این این این (۷۰min)

R² بررسی نتایج جدول ۴ نشان میدهد که با توجه به میزان R² برابر ۸۹۹۷ در معادله فروندلیچ، می توان نتیجه گرفت معادله فروندلیچ مدل بهتری برای جذب یون فلوراید توسط دیاتومیت اصلاح شده با نانوذرات اکسیدآهن است. جدول ۴– ضرایب ایزوترم جذب خطی یون فلوراید

$q_{\rm m}$ V/FDV	K _L •/۲۱۳	R [™] •/٩۵٩٩	ايزوترم لانگموير
n	K _f	R [™]	ايزوترم فروندليچ
\/V٣٩	1/449	•/٩٩٩∨	

ما م<u>ن</u> و کچط ے دورہ نہم/ شمارہ دوم/ تاب فصلنامه علمى پژوهشى انجَنّ علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

بسیار نزدیک و همپوشانی سطوح در دسترس ذرات جاذب شده که این عمل باعث کاهش ظرفیت جذب می گردد. Kagne و همکاران (۲۶) جذب فلوراید با سیمان آبدار را بررسی نمودند. نتایج نشان داد در دوز جاذب ۲۰ mg/L حداکثر جــذب در ۱۰ mg/L روی میدهد که با نتایج تحقیق مطابقت دارد. Bahrami و همکاران (۲۷) کارایی نانوذرات مگنتیک اصلاح شده در حـذف کادمیـوم را مطالعه نمودند $\cdot/1$ g/L نتایج نشان داد بیشترین بازه حذف در میزان جاذب حاصل شد. بررسی تاثیر زمان تماس نشان داد با افزایش زمان تماس تا min ۶۰ میزان جـذب افزایش یافت مطالعه Zarei و همکاران (۲۸) نشان داد کارایی حذف فلوراید با نانو آلومینا با گذشت زمان افزایش می یابد به طوری که بیشترین حذف در ۳in اول مشاهده شد و در زمان ۳in ۶۰ سادل رسید. نتایج مطالعه Zazouli و همکاران (۲۹) نیز نشان داد با افزایش زمان تماس تا ۹۰min میزان جذب فلوراید توسط بيومس اصلاح شده با عدســک آبی افزايش و بعــد از آن به تعادل رسید. تعیین سینتیک و سرعت فرایند جذب یکی از مهمترین مراحل طراحی سیستمهای ناپیوسته جذب است. نتايج بررســی سینتیک جذب نشــان داد که جذب -Fبر روی سطح جاذب از مدل سینتیک شبه درجه اول پیروی میکند. بنابراین، می توان گفت که سرعت واکنش تنها محدود به یک فرایند یا مکانیسم بر روی یک دسته از سایتهای جذبی بوده و اینکه تمام این مکانهای جذب وابسته به زمان هستند (۱۹). ایزوترمهای جذب به منظور تعیین جرم جذب شده از ماده جذب شونده به ازای واحد جرم ماده جاذب استفاده می شوند. نتایج بررسمی ایزوترمهای جذب نشان داد که فرایند جذب از مدل فروندلیچ پیروی میکند. مطابق این ایزوترم جذب چند لایهای از -F در سطح ناهمگن از جاذب رخ میدهد (۳۰). مقدار n بالای ۱ در ایزوترم فروندلیچ نشاندهنده کشش بالا بین جاذب و جذب شونده و نشانه جذب شیمیایی است (۳۱). نتایج مطالعهای که Fan و همکاران (۳۲) بر روی فرایند جذب فلورايد توسط مواد ارزان قيمت انجام دادند نشان داد دادههاي

بحث

در مورد تاثیر pH بر میزان جذب، نتایج حاصل از مطالعه نشان داد که در pHهای اسیدی میزان جذب فلوراید افزایش می یابد. از آنجائی که pHzpc معادل ۵/۶ بدست آمد، سطح جاذب در pHهای کمتر از pH نقطه بار صفر، یونیزه و دارای بار مثبت است. در حضور یونهای هیدروژن، تشکیل اسید فلوئوريک که ثابت يونيزه شدن پاييني دارد افزايش مي يابد. بنابراین بار مثبت نانو ذره با بارهای منفی فلوراید وارد واکنش شده و راندمان حذف بیشتر می گردد. به صورتی که بیشترین بازه حذف در ۵–۳/۵ pH بدست آمد. با افزایش pH، يونهاي هيدروكسيل با يونهاي فلورايد رقابت كرده و علاوه بر اشـغال جایگاههای جذب، بار سطحی را منفی نموده و كارايي جذب پايين مي آيد (٢٢). نتايج حاصل از اين تحقيق با مطالعهای کے Samadi و همکاران (۲۳) بر روی جذب فلوراید توسط نانوآلومینا که حداکثر جذب در pH=۳ مشاهده شد مطابقت دارد. در تحقیقی دیگر Tang و همکاران (۲۴) نشان دادند جذب فلورايد توسط هيدروكسيدآهن سه ظرفيتي به شدت تحت تاثیر میزان pH است بطوریکه بیشترین بازده حذف در pH= ۳-۶/۵ حاصل شد. در خصوص تاثیر غلظت اولیه فلوراید بر میزان جذب، نتایج نشان داد با افزایش غلظت اوليه فلورايد از ۵ mg/L تا ۲۵ mg/L، كارايي جذب فلورايد به علت کاهش سایتهای جذب کاهش مییابد. Jorfi و همکاران (۲۵) نشان دادند افزایش غلظت اولیه فلوراید از ۲ mg/L بـ ۲ mg/L باعـث کاهش بازده حذف از ۹۰ به ۶۷ درصد شد که با نتایج تحقیق مطابقت دارد. در مورد تاثیر دوز جاذب بر میزان جذب فلوراید نتایج نشان داد با افزایش دوز جاذب میزان جذب افزایش می یابد این پدیده می تواند ناشی از افزایش سایتهای جذب باشد، به این صورت که افزایش جاذب باعث افزایش مکانهای سطح تماس جاذب و افزایش بیشتر دسترسی به مکانهای جذب توسط مولکولهای فلوراید شده و منجر به افزایش جذب فلوراید گردد. با افزایش دوز جاذب تا g/L حضور مقادیر بالای جاذب باعث تماس

دوره نیم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن ijhe.tums.ac.ir

به کاهش ظرفیت جذب می گردد. سینتیک شبه درجه اول در مقایسه با شبه درجه دوم تطابق بیشتری با دادههای آزمایش داشت. ایزوترم فروندلیچ با ضریب همبستگی بالاتر (۷۹۹۹/۰) نسبت به مدل لانگمویر (۷۹۵۹۹) تناسب بیشتری با دادههای آزمایش داشت. به طورکلی نتایج این مطالعه نشان داد که نانوذرات اکسیدآهن تثبیت شده بر روی دیاتومیت اصلاح شده کارائی بالایی در جذب آنیون فلوراید داشته و میتوان از آن به عنوان یک گزینه کارآمد برای تصفیه پسابهای حاوی آنیون فلوراید استفاده کرد.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل بخشی از پایاننامه آقای شورش امینی با عنوان "بررسی میزان جذب یونهای نیترات، فسفات و فلوراید توسط نانوذرات اکسیدآهن تثبیت شده بر روی دیاتومیت اصلاح شده" در مقطع کارشناسی ارشد، در سال ۱۳۹۴ و کد ۱۴/۹۸۱۵ است که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی کردستان اجرا شده است.

منابع

- 1. Singh K, Lataye D, Wasewar K, Yoo C. Removal of fluoride from aqueous solution: status and techniques. Desalination and Water Treatment. 2013;51(16-18):3233-47.
- 2. Onyango M, Matsuda H. Fluoride removal from water using adsorption technique. Advances in Fluorine Science. 2006;2:1-48.
- 3. Li Y-H, Wang S, Zhang X, Wei J, Xu C, Luan Z. Adsorption of fluoride from water by aligned carbon nanotubes. Materials Research Bulletin. 2003;38(3):469-76.
- 4. Nath S, Dutta R. Fluoride removal from water using crushed limestone. Indian Journal Chemical Technology. 2010;17:120-25.
- 5. Wu X, Zhang Y, Dou X, Yang M. Fluoride removal performance of a novel Fe–Al–Ce trimetal oxide adsorbent. Chemosphere. 2007;69(11):1758-64.
- 6. Saad R, Belkacemi K, Hamoudi S. Adsorption of phosphate and nitrate anions on ammonium-func-

تعادلی از مــدل فروندلیچ تبعیت میکنند کــه بیانگر ناهمگنی سطح جاذب است.

نتيجهگيرى

هدف از این مطالعه بررسی حذف یون فلوراید توسط نانوذرات اکسیدآهن تثبیت شده بر روی دیاتومیت اصلاح شده و تعیین ایزوترمهای جذب است. برای این منظور، مطالعات جذب بهصورت ناپیوسته در شرایط مختلف متغیرها انجام شد. متغیرهای مورد بررسی شامل غلظت اولیه فلوراید، pH، زمان تماس، و دوز جاذب است. بررسی اثر پارامترها نشان داد با افزایش غلظت اولیه فلوراید راندمان حذف کاهش مییابد. نتایج نشان داد در HT اسیدی شرایط جذب مناسبتر و حداکثر میزان حذف در HT برابر ۲/۵ بدست آمد. مشخص شد که فرایند جذب سریع بوده و تا زمان min محینین بررسی میزان جذب نشان داد افزایش دوز تا J ۳ کارائی بالایی دوز جاذب نشان داد افزایش دوز تا J ۳ کارائی بالایی

tionalized MCM-48: Effects of experimental conditions. Journal of colloid and Interface Science. 2007;311(2):375-81

- 7. Yang Y, Chen R, Dai A. A study on structure of local diatomites. Acta Chimica Sinica. 1996;54:57-64.
- 8. Yuan P, Wu D, Lin Z, Diao G, Peng J, Wei J. Study on the surface hydroxyl species of diatomite using DRIFT spectroscopy. Spectroscopy and Spectral Analysis. 2001;21(6):783-86.
- 9. Jia Y, Han W, Xiong G, Yang W. Diatomite as high performance and environmental friendly catalysts for phenol hydroxylation with H2O2. Science and Technology of Advanced Materials. 2007;8:106-109.
- Yang H, Zhang S, Chen X, Zhuang Z, Xu J, Wang X. Magnetite-containing spherical silica nanoparticles for biocatalysis and bioseparations. Analytical Chemistry. 2004;76(5):1316-21.
- 11. Zhang Y, Kohler N, Zhang M. Surface modification of superparamagnetic magnetite nanopar-

ر دوره نهم/ شعاره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ ن م ... -.. ما ایر ان

ticles and their intracellular uptake. Biomaterials. 2002;23(7):1553-61.

- 12. Shen H, Hu M, Yang Z, Wang C, Zhu L. Polymerase chain reaction of Au nanoparticle-bound primers. Chinese Science Bulletin. 2005;50(18):2016-20.
- 13. Leun D, Sengupta A. Preparation and characterization of magnetically active polymeric particles (MAPPs) for complex environmental separations. Environmental Science & Technology. 2000;34(15):3276-82.
- 14. Samarghandi M, Azizi S. Cadmium adsorption by activated carbon granules coated with iron nanoparticles from aqueous solution: Kinetics, isotherms and adsorption mechanism studies. Journal of Mazandaran University of Medical Sciences (JMUMS). 2014;24:119-25 (in Persian).
- 15. Oliveira L, Rios R, Fabris J, Garg V, Sapag K, Lago R. Activated carbon/iron oxide magnetic composites for the adsorption of contaminants in water. Carbon. 2002;40(12):2177-83.
- 16. Dehestaniathar S, Khajelakzay M, Ramezani-Farani M, H I-S. Modified diatomite-supported CuO– TiO2 composite: Preparation, characterization and catalytic CO oxidation. Journal of the Taiwan Institute of Chemical Engineers. 2016;58:252-58.
- 17. Newcombe G, Hayes R DM. Granular activated carbon: Importance of surface properties in the adsorption of naturally occurring organics. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects. 1993;78:65-71.
- Mahvi A, Boldaji M, Dobaradaran S. Evaluating the performance of iron nano-particle resin in removing fluoride from water. Water and Wastewater. 2009;21(76):33-38 (in Persian).
- 19. Quintelas C, Figueiredo H, Tavares T. The effect of clay treatment on remediation of diethylketone contaminated wastewater: Uptake, equilibrium and kinetic studies. Journal of Hazardous Materials. 2011;186:1241-48.
- 20. Babu BV, S G. Adsorption of Cr (VI) using activated neem leaves: Kinetic studies. Adsorption. 2008;14(1):85-92.
- 21. Quek S, Wase D, Forster CF. The use of sago waste for the sorption of lead and copper. Water Sa. 1998; 24(3):251-56.
- 22. Çengeloğlu Y, Kır E, Ersöz M. Removalof fluoride from aqueous solution by using red mud. Separation and Purification Technology. 2002;28(1):81-86.
- 23. Samadi MT, Nourozi R, Azizian S, Dadban-Sha-

hamat Y, M Z. Servey Impact of Activated Alumina in Fluoride Concentration Peresent inWater and Appointment Adsorption Isotherm and Kinetics. Iranian Journal of Health and Environment. 2009;2(3):224-31(in Persian).

- 24. Tang Y, Guan X, Wang J, Gao N, McPhail M, Chusuei C. Fluoride adsorption onto granular ferric hydroxide: Effects of ionic strength, pH, surface loading, and major co-existing anions. Journal of Hazardous Materials. 2009;171(1):774-79.
- 25. Jorfi S, Rezaei Kalantary R, Mohseni Bandpi A, Jaffarzadeh N, Esrafili A, Alaei L. Fluoride removal from water by adsorption using Bagasse, modified bagasse and chitosan. Iranian Journal of Health and Environment. 2011;4(1):35-48 (in Persian).
- 26. Kagne S, Jagtap S, Dhawade P, Kamble S, Devotta S, Rayalu S. Hydrated cement: a promising adsorbent for the removal of fluoride from aqueous solution. Journal of Hazardous Materials. 2008;154(1):88-95.
- 27. Bahrami M, Brumand-Nasab S, Kashkooli HA, Farrokhian-Firouzi A, AA B. Cadmium removal from aqueous solutions using modified magnetite nanoparticles. Iranian Journal of Health and Environment. 2013;6(2):221-32 (in Persian).
- 28. Zarei H, Mahvi AH, Nasseri S, Nabizadeh-Noudehi R, F S. Modeling adsorption on fluoride and application of Box–Behnken design and response surface methodology for arsenic (V) removal from aqueous solution using nano-scale alumina on multi walled carbon nanotube. Iranian Journal of Health and Environment. 2015;8(3):309-22 (in Persian).
- 29. Zazouli M, Belarak D, Karimnezhad F, Khosravi F. Removal of fluoride from aqueous solution by using of adsorption onto modified lemna minor: Adsorption isotherm and kinetics Study. Journal of Mazandaran University of Medical Sciences (JMUMS). 2014;23(109):195-204 (in Persian).
- Darvishi Cheshmeh Soltani R, Rezaee A, Shams Khorramabadi G, Yaghmaeian K. Optimization of lead (II) biosorption in an aqueous solution using chemically modified aerobic digested sludge. Water Science & Technology. 2011;63(1):129-35.
- 31. Dizge N, Keskinler B, Barlas H. Sorption of Ni(II) ions from aqueous solution by Lewatit cation-exchange resin. Journal of Hazardous Materials. 2009;167(1):915-26.
- 32. Fan X, Parker D, Smith M. Adsorption kinetics of fluoride on low cost materials. Water Research. 2003;37(20):4929-37.

دوره نهم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن ijhe.tums.ac.ir





Available online: http://ijhe.tums.ac.ir **Original Article**



Adsorption of Fluoride using Diatomite-Supported Ferric Oxide Nanoparticles: Determination of Optimum Condition, Kinetics, and **Adsorption Isotherms**

S Dehestaniathar^{1*}, Sh Amini², A Maleki¹, B Shahmoradi¹, N Reshadmanesh¹, P Teymouri¹

1. Environmental Health Research Center, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran

2. Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran

ARTICLE INFORMATIONS: A	BSTRACT
-------------------------	---------

Received:	20 February 2016	Background and Objectives: Fluoride has both beneficial and detrimental				
Revised:	9 May 2016	effects on health. Therefore, it is important to determine its concentration in				
Accented:	16 May 2016	drinking water. Dental fluorosis and skeletal fluorosis are health effects caused				
Dublished	10 May 2010	by long term exposure to high levels of fluoride in drinking water. The aim of this				
Published:	18 September 2010	research was to investigate fluoride removal using modified diatomite-supported				
		ferric oxide nanoparticles and to determine the adsorption kinetics and isotherm.				
		Materials and Methods: This fundamental and practical study was performed				
		at laboratory scale. The effects of pH (3.5-9.5), contact time (20-100 min),				
		adsorbent dosage (1-5 g/L), and initial concentrations of fluoride (5-25 mg/L)				
		on the adsorption efficiency were evaluated. The properties of adsorbent were				
		investigated using XRD, XRF, FTIR and FESEM. Finally, the suitability of				
Key words: Adsorption, Fluo-		pseudo first and second order kinetics, and Langmuir and Freundlich isotherms				
ride, Diatomite, Fe ₂ O ₂ nanopar-		for the data were investigated.				
ticles		Results: This study showed that the removal efficiency of F- increased with				
		increase in contact time, decrease in pH, increase in adsorbent dose, and increase				
		in initial fluoride concentration. The highest removal efficiency was observed				
		at pH=3.5, 60 minutes contact time, and 3 g/L of adsorbent dose in the initial				
		concentration of 5 mg/L F ⁻ . Pseudo first order and Freundlich were the best fitted				
		kinetic and isotherm models, respectively, for describing F-adsorption process.				
		Conclusion: The present study indicates that the modified diatomite-supported				
		ferric oxide nanoparticles can be used as an effective and environmentally				
		friendly biosorbent for the removal of fluoride ions from aqueous solutions.				
*Correspon	ding Author:	-				
sanad dahas	rtani@vahoo.com					

saeed_dehestani@yahoo.com Tel: +9887 33664654

Please cite this article as: Dehestaniathar S, Amini Sh, Maleki A, Shahmoradi B, Reshadmanesh N, Teymouri P. Adsorption of fluoride using diatomitesupported ferric oxide nanoparticles: determination of optimum condition, kinetics, and adsorption isotherms. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;9(2):185-96.