

جذب سیلیس از محلول آبی بر روی نانوذرات اکسید منیزیم: مطالعات سینتیکی و تعادلی

ناهيد شاهبداغي'، داريوش افضلي'، مريم فياضي'.*

۱- گروه شیمی، دانشکده شیمی و مهندسی شیمی، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفته، کرمان، ایران

۲- گـروه محیـط زیسـت، پژوهشـکده علـوم محیطی، پژوهشـگاه علـوم و تکنولوژی پیشـرفته و علوم محیطی، دانشـگاه تحصیـلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشـرفته، کرمـان، ایران

| چکــــیده | مقــــــاله: | اطــــــلاعــــــات |
|---|--|---|
| زمینه و هدف: با افزایش آلودگی آب، کمبود جدی آب و افزایش فشار برای صرفه جویی در مصرف آب، بازیافت و استفاده مجدد از آب توجه بیشتری را در صنایع مختلف به خود جلب کرده است. حذف سیلیس از آب خنک کننده به منظور بازیافت و استفاده مجدد از آب ضروری است. هدف از این مطالعه حذف سیلیس از آب با استفاده از نانوذرات اکسید منیزیم (MgO) سنتز شده به روش رسوب شیمیایی است. | 14++/11/11 14+1/+1/74 14+1/+1/7A 14+1/+4/71 | تاریخ دریافت: تاریخ ویرایش: تاریخ پذیرش: تاریخ انتشار: |
| روش بررسی: نانوذرات سنتزی به طور موفقیت آمیزی با استفاده از روش های میکروسکوپ الکترونی روبشی نشر میدانی (FE-SEM)، طیف سنجی تبدیل فوریه مادون قرمز (FTIR) و پراش اشعه ایکس (XRD) شناسایی شد. برای تعیین شرایط بهینه جذب در سیستم بسته، اثر پارامترهای مهم مانند PH (۸-۲)، زمان تماس (۱۵۰ شا۰۰)، غلظت اولیه محلول سیلیس (L۰۰۰ mg/L)، مقدار جاذب (گ | | |
| یافته ها: تحت شرایط بهینه، حذف کامل ۲۰۰ mg/L از محلول سیلیس در مدت زمان واکنش ۶۰ min مورت پذیرفت. داده های تعادلی با استفاده از ایزوترم لانگمویر و فروندلیچ مورد بررسی قرار گرفت. فرایند جذب را می توان با مدل لانگمویر به خوبی توصیف کرد، و بیشینه ظرفیت جذب ۷۵/۷۶ mg/g محاسبه گردید. داده های سینتیکی با استفاده از معادلات شبه درجه اول و شبه درجه دوم بررسی شدند. مدل شبه درجه دوم تطابق خوبی با مطالعات سینتیکی نشان می دهد (۵۹۴۹/۵=22) | نانوذرات، ســـيليس، | واژگان کلیـــدی: جذب. تصفیه آب |
| نتیجه گیری: با توجه به پتانسیل بالای نانوذرات MgO در حذف سیلیس، میتواند کاندیدای مناسبی در حذف سیلیس و تصفیه فاضلابهای صنعتی محسوب شود. | | |

پست الکترونیکی نویسنده مسئول: m.fayazi@kgut.ac.ir maryam.fayazi@yahoo.com

Please cite this article as: Shahbodaghi N, Afzali D, Fayazi M. Adsorption of silica from aqueous solution onto magnesium oxide nanoparticle: kinetic and equilibrium studies. Iranian Journal of Health and Environment. 2022;15(1):137-52.

Copyright © 2022 Iranian Association of Environmental Health, and Tehran University of Medical Sciences. Published by Tehran University of Medical Sciences. This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International license (https://

مقدمه

بخش قابل توجهی از آبهای آزاد که در رودخانهها و دریاها یافت می شوند؛ به علت دارا بودن نمک و املاح زیاد نه تنها آشامیدنی نیستند؛ بلکه در صنعت و کشاورزی نیز قابل استفاده نیستند. بنابراین امروزه تصفیه و شیرینسازی آب جهت استفاده در بخش های مختلف صنایع و کشاورزی امری ضروری و انکارناپذیر است. در واقع در فرایندهای صنعتی که بر پایه استفاده از آب هستند؛ تامین آب با کیفیت، یکی از چالشهای اصلی است. در صنایع، آب در بخشهای مختلف از جمله دیگ بخار، سیستمهای برودتی، واحدهای تولیدی، بخش شستشو و تميز كردن و ساير قسمتها مورد نياز است. لذا کیفیت آب مصرفی باید به گونهای باشد؛ که باعث ایجاد گرفتگی و رسوب یا خوردگی لولهها و تجهیزاتی نظیر دیگ بخار و برجهای خنک کننده و همچنین باعث تغییر کیفیت محصول توليدى نشود. بنابراين بايستى با تغيير كيفيت آب مورد نیاز در بخشهای مختلف از طریق تصفیه مناسب و بهینه، از ایجاد مشکلات جانبی جلوگیری کرد (۱، ۲).

بسیاری از مطالعات نشان دهنده حضور ترکیبات سیلیس به صورت کلوئیدی و یا محلول در منابع آبهای زیرزمینی است (۳). این ترکیب از جمله آلایندههایی است که از سوی سازمان بهداشت جهانی به عنوان یک ماده سرطانزا معرفی شده است. سیلیس عموما در گرانیت، ماسه سنگ و زغال سنگ وجود دارد. بنابراین سفال گران و افرادی که در کارخانههای ذوب فلزات کار می کنند در معرض خطر قرار دارند. سیلیس برای ریه سمی است و زمانی که در تماس با آن قرار می گیرد منجر به اثرات التهابی شدیدی می شود. این التهاب در مدت زمان طولانی منجر به آسیب و تخریب برگشتناپذیر بافت ریه می شود (۴). علاوه بر این سیلیس از جمله موادی هست که وجودش در آب برای صنعت ایجاد اشکال میکند. در واقع حضور سیلیس در آبهای صنعتی باعث ایجاد رسوب می شود که این می تواند به دستگاه هایی چون بویلرها و توربینها آسیب برساند. رسوب سیلیکا روی پرههای توربین نیروگاهها علاوه بر آنکه هزینه تمیز کردن را افزایش میدهد باعث کاهش قابل توجهی در راندمان نیروگاهها می گردد (۵).

مام ، ومحط

به عنوان مثال تشکیل رسوب بر جداره دیگهای بخاری که به طور گسترده در صنعت استفاده می شوند منجر به ضخیم شدن و پایین آمدن رسانش گرمایی و همچنین ظرفیت دیگهای بخار شده بنابراین میزان استفاده از سوخت برای توليد بخار بيشتر شده و اين باعث افزايش هزينهها مى شود. همچنین کنده شدن احتمالی لایههای رسوبی در برخی نقاط دیگ و لولههای انتقال آب و تماس آب با بدنه فلزی بسیار داغ، احتمال انفجار را افزایش میدهد. همان طور که گفته شد، رسوباتی از جمله سیلیس مشکلات زیادی در صنعت بهوجود مي آورند، بنابراين لازم است كه آب مورد استفاده دارای کیفیت مناسبی بوده و عاری از ذرات جامد معلق باشد .(9)

تاکنون روشهای مختلفی برای حذف رسوبات گزارش شده است از جمله می توان به روشهای مکانیکی- فیزیکی و شیمیایی اشاره کرد. در روش مکانیکی-فیزیکی، به کمک ابزارهای مختلف مکانیکی مانند متههای ویژه، رسوبات از جداره دیگهای بخار جدا می شوند. این روش به دقت و ظرافت بالایی نیاز دارد و بیشتر در ارتباط با دیگهای قدیمی و کوچک قابل اجرا است. در روشهای شیمیایی از مواد شیمیایی مختلف استفاده می شود که هم منجر به کاهش چسبندگی رسوب بر جداره دیگ می شود و هم رسوبات را حل کرده و از دیگ بخار خارج می سازد (۷).

اما مى توان گفت بهترين روش، حذف آلايندهها و تصفيه آب قبل از ورود آن به چرخه است. تاکنون از روشهای مختلفی برای حذف سیلیس استفاده شده است از جمله می توان به استفاده از رزینهای تبادیل یون، روشهای انعقاد، اسمز معکوس و غیره اشاره کرد (۱۱-۸). استفاده از روشهای جذبی در مقایسه با سایر روشهای تصفیه آب دارای مزایای بسیار زیادی است. در این روش جاذب معمولا از طریق بر همکنشهای فیزیکی آلایندههای مختلف را جذب میکند. این فرایند به عوامل مختلفی از جمله غلظت آلاینده، دما، pH، مقدار جاذب، زمان تماس جاذب با آلاینده و ... بستگی دارد (۱۲). بنابراین امروزه جاذبها به طور گسترده به عنوان فیلتر جداکننده در تصفیه آب و برای حذف آلایندههای

معدنی و آلی از آب آلوده مورد استفاده قرار می گیرند. برای هر فرایند جذب، داشتن سطح مقطع بزرگ، حجم منافذ بالا و همچنین، داشتن گروههای عاملی مناسب از جمله نیازهای کلیدی و اولیه است. پیشرفت علم در مقیاس نانو فرصتهای بیسابقهای برای توسعه فرایندهای قابل قبول، مقرون به صرفه و سازگارتر با محیط زیست جهت تصفیه آب فراهم کرده است. پیشرفتهای اخیر نشان میدهد بسیاری از مسائل مربوط به کیفیت آب با استفاده از نانوذرات، نانوفیلتراسیون یا دیگر محصولات حاصل از فناوری نانو می تواند حل و یا بهبود یابد. نانوذرات به دلیل داشتن مساحت سطح ویژه بالا و همچنین توانایی اصلاح با عوامل مختلف گزینه مناسبی برای تصفیه آب به عنوان جاذب هستند (۱۳). یکی از اکسیدهای فلزی كه امروزه به منظور حذف آلايندهها مورد توجه محققين قرار گرفته است MgO است. مطالعه Przepiorski و همکاران (۱۴) نشان داد که کربن فعال اصلاح شده با MgO قادر به حذف SO_2 است. همچنین Moussavi و همکاران (۱۵) از این نانوذره برای حذف فنل از فاضلاب استفاده کردند. MgO دارای مساحت سطح ویژه، واکنش پذیری و ظرفیت جذب سطحی بالا و همچنین قدرت جذب تخریبی است (۱۶). در مطالعه حاضر، نانوذرات MgO با استفاده از روش هم رسوبی سنتز و جهت حذف سیلیس استفاده شد. در یک سیستم ناپیوسته، اثر پارامترهای مختلف مانند pH، مقدار جاذب، زمان، غلظت اوليه، دما و همچنين ايزوترمها، سينتيک و ترمودینامیک جذب مورد بررسی و مطالعه قرار گرفتند و در انتها درصد حذف سیلیس با سایر کارهایی که تاکنون صورت گرفته مقایسه شده است.

مواد و روشها

_ مواد شیمیایی

همه مواد مورد استفاده در آزمایش شامل: سولفوریک اسید $(C_6H_8O_6)$ ، آسکوربیک اسید $(C_6H_8O_6)$ ، مولیبدات آمونیوم $(NH_4)_6Mo_7O_{24}.4H_2O)$ ، سدیم سیلیکات (NaOH)، سدیم هیدروکسید (NaOH)، منیزیم کلرید (NaOl)، منیزیم (PVP) و پلیوینیل پیرولیدون (PVP)

خریداری شدند. _ وسایل و تجهیزات آزمایشگاهی

الگو XRD نمونهها با استفاده از دستگاه پراش اشعه ایکس مدل YPert PRO ثبت شد. میکروسکوپ الکترونی روبشی نشر میدانی مدل MIRA3 LM TESCAN مورد استفاده قرار گرفت. به منظور ثبت طیف تبدیل فوریه مادون قرمز از طیف سنج Tensor-27 استفاده شد. همه طیفهای جذب نوری با استفاده از یک طیفسنج نوری دو پرتویی Cary60 اندازه گیری شد.

_ سنتز اکسید منیزیم

برای تهیه نانوذرات MgO، ابتدا و ۵۱/۳۴ منیزیم کلرید ۶ آبه در آب مقطر حل و در بالن ML ۲۵۰ به حجم رسید، سپس عدروکسید منیزیم در طی ته نشینی اضافه شد. این محلول هیدروکسید منیزیم در طی ته نشینی اضافه شد. این محلول به مدت min ۳۰ با یک همزن مغناطیسی همزده و سپس محلول هیدروکسید سدیم mol/L قطره قطره اضافه شد. رسوب سفید تشکیل شده چند بار با آب مقطر شستشه شد و به مدت یک شب در آون در دمای ۲^o ۷۰ خشک گردید و درنهایت به مدت h در کوره در دمای ۲^o ۵۰۰ برای تهیه نانوذرات MgO قرار گرفت.

_ روش کار

مطالعه حذف سیلیس به وسیله نانوذرات MgO در یک فلاسک ۵۰ mL حاوی ۱۵ mL از محلول مورد نظر (دمای محیط، و مدت ۳in ۶ و سرعت ۲۰۳۳) مورد بررسی قرار گرفت. آزمایشات در غلظتهای مختلف در حضور مقادیر مشخصی از جاذب در گستره PH ۲ تا ۸ انجام گرفت. پس از جذب سیلیس، جاذب جدا شده و غلظت سیلیس باقیمانده در محلول با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر UV-Vis در طول موج ۸۰۳ اندازه گیری شد. در تمام مراحل ظرفیت جذب با استفاده از معادله ۱ محاسبه گردید:

$$q_e = \frac{(C_0 - C_e)V}{m} \tag{1}$$

دوره پانزدهم/ شعاره اول/ بیار ۱۴۰۱ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir

جذب سیلیس از محلول ...

به ترتیب غلظت اولیه و تعادلی سیلیس (mg/L)، V حجم محلول (L) و m مقدار جاذب (g) است. _ *اندازه گیری سیلیکات* محلول آبی سیلیکات بی نگ است. برای استفاده از روش اسپکتروفتومتری لازم است محلول با کمک معرف رنگی شود. مقدار L m ۵ محلول سیلیکات استاندارد به بالن حجمی مقدار L m ۵ محلول سیلیکات استاندارد به بالن حجمی مقدار L m ۵ محلول سیلیکات استاندارد به بالن حرمی اسپکتروفتومتری لازم است محلول با کمک معرف رنگی شود. مقدار L م ۵ محلول اسیاد استاندارد به بالن حرمی افافه، بعد از گذشت min ۵ مقدار m ۲ سولفوریک اسید اضافه، بعد از گذشت min ۵ مقدار f m ۷ سولفوریک اسید اضافه، بعد از گذشت ۱۰ ساکوربیک اسید L/۱۲۵ mol/۱ و اضافه محلول اضافه گردید سپس به مدت ۱۰ min محلول به دمای محیط رسید به حجم رسانده و پس از گذشت محلول به دمای محیط رسید به حجم رسانده و پس از گذشت

يافتهها

_ مشخصه یابی جاذب

شکل ۱-الف الگوی XRD به دست آمده از سطح نانوذرات اکسید منیزیم را نشان میدهد. پیکهای مشاهده شده در زوایای °۲۷/۱، °۴۳/۱، °۶۲/۵، °۶۲/۹ و °۷۸/۵ به ترتیب مطابق با صفحات (۱۱۱۱)، (۲۰۰)، (۲۲۰)، (۳۱۱) و (۲۲۲) هست که نشان دهنده تشکیل نانو ذرات MgO است (۱۸). (۱۸).

طیف FTIR نانوذرات MgO در شکل ۱-ب نشان داده شده است. باند جذبی مشاهده شده در ^{۲۰} ۳۴۳۱/۷۱ مربوط به ارتعاشات گروه OH است. پیک مشاهده شده در ^{۲۰} ۱۶۳۲/۴۳ cm است. پیک مشاهده شده مربوط به ارتعاش پیک مشاده شده در ^{۲۰} Mg-۷۵ (۱۸). مربوط به ارتعاش پیوند Mg-O است (۱۸).

مورفولوژی سطح و بافت نانوذرات با استفاده از آنالیز FESEM مورد بررسی قرار گرفت. همان طور که در شکل ۱-ج مشاهده می شود، نانوذرات سنتزی به شکل مکعبی بوده و حدودا دارای گستره اندازه nm ۲۹ nm تا ۳۳ هستند.





مام ، ومحط فصلنامه علمى پژوهشى انَجَمَن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir



ادامه شكل ۱- الف) الكوى XRD نانوذرات MgO، ب) طيف FTIR مربوط به نانوذرات MgO، ج) آناليز SEM نانوذرات MgO

بارم ومحط دوره پائردهم/ شماره اول/ بهار ۱۴۰۱ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir

بحث

اثر پارامترهای موثر بر جذب سیلیس توسط نانو جاذب سنتز شده مورد بررسی قرار گفت. به منظور اندازه گیری اثر pH به بشر حاوی ۱۵ mL محلول استاندارد سدیم سیلیکات مقدار ۱۰ نانوذرات اکسید منیزیم اضافه و pH در محدوده ۲ تا ۸ تنظیم شد. بررسی این نمودار نشان میدهد که افزایش pH تقریبا بی اثر بوده، اما میتوان گفت بیشترین میزان حذف در ناحیه اسیدی صورت گرفته است (نمودار ۱-الف).

نمودار ۲-ب تاثیر مقدار جاذب بر راندمان حذف سیلیس توسط نانوذرات MgO در زمان تماس ۳۰۸ و غلظت اولیه ۲۰۰ mg/L را نشان میدهد. همان گونه که مشاهده میشود افزایش مقدار جاذب بر میزان جذب سیلیس موثر بوده و منجر به افزایش آن میشود. افزایش راندمان حذف سیلیس از محلول را میتوان به افزایش تعداد جایگاه فعال و قابل دسترس جهت جذب سیلیس از محلول نسبت داد. مقدار R ۱/۰ به عنوان مقدار بهینه در آزمایشات بعدی انتخاب شد.



نمودار ۱- الف) اثر pH در مقدار جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ب) اثر مقدار جاذب در مقدار جذب سیلیس بر روی سودار ۱- الف) اثر pH در مقدار جذب سیلیس بر روی

2 0 ° s lls

فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران ijhe.tums.ac.ir

سینتیکی که به طور گسترده استفاده می شوند، یعنی مدل شبه درجه اول و مدل شبه درجه دوم معمولا برای بررسی رفتار سینتیکی جذب بر روی جاذب بکار می وند. تطابق بین داده های تجربی و داده های پیش بینی شده بوسیله مدل با محاسبه ضریب همبستگی و با رعایت این نکته که ظرفیت جذب تجربی نزدیک به مقدار تئوری باشد، مورد ارزیابی قرار گرفت. مقادیر مربوط به مدل شبه درجه اول از معادله ۲ محاسبه شد. $I_{\rm e} = I_{\rm e}$ مربوط به این مدل از شیب و عرض از مبدأ منحنی ($I_{\rm e} = I_{\rm e}$).

$$\ln(q_e - q_t) = \ln q_e - K_1 t \tag{7}$$

مدل شبه درجه دوم از معادله ۳ پیروی می کند. در این معادله از شیب و عرض از مبدأ منحنی t/q_t در مقابل t (نمودار ۲-ج) برای محاسبه ثابت سرعت استفاده می شود (۱۹).

$$\frac{t}{q_t} = \frac{1}{k_2 q_e^2} + \frac{1}{q_e} t \tag{(7)}$$

که $q_e (mg/g)$ مقدار ماده جذب شده در حالت تعادل، $q_e (mg/g)$ مصقدار ماده جنب شده در زمان $f_t (mg/g)$ $q_t (mg/g)$ $q_t (1/min)$

اثر زمان همخوردن در مقدار جذب سیلیس بر روی سطح نانوذرات MgO در گستره ۰ تا ۱۵۰ min در دمای اتاق مورد بررسی قرار گرفت و نتایج در نمودار ۲-الف نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می شود، فرایند جذب از طریق یک فرایند دو مرحلهای پیش میرود. در مرحله اول جذب سریع سیلیس بر روی سطح نانوذرات رخ میدهد و در مرحله دوم سرعت جذب بسیار کندتر می شود. این پدیده نشانگر این است که بیشترین مقدار جذب سیلیس در دقایق اولیه رخ میدهد به طوری که تقریبا جذب سیلیس با افزایش زمان تماس بدون تغيير باقى مىماند. سرعت بالاى حذف اوليه احتمالا به دليل نفوذ سريع سيليس از محلول بر روى سطح خارجي نانوذرات است. و در نهایت این سایتهای در دسترس به تدریج اشغال می شوند و به این ترتیب سرعت نفوذ کم شده و باعث کند شدن سرعت جذب می شود. بعد از گذشت min ۶۰ سرعت تقریبا ثابت باقی میماند. بر این اساس در تمام آزمایشها زمان تماس ۳in ۶۰ min مورد استفاده قرار گرفت.

در ادامه با استفاده از نمودار زمان، سینتیک جذب مورد بررسی قرار گرفت. مدل سینتیکی جذب حل شونده در سطح مشترک جامد/محلول معمولا پیچیده است. سرعت جذب به شدت به پارامترهای مختلف مانند وضعیت ماتریس جامد و شرایط فیزیکوشیمیایی جذب، وابسته است. دو مدل



نمودار ۲- الف) اثر زمان همخوردن بر مقدار جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ب) سینتیک شبه درجه اول جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ج) سینتیک شبه درجه دوم جذب سیلیس بر روی سطح جاذب

دوره پنزدهم/ شماره اول/ بهار ۱۴۰۱ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر اُن ijhe.tums.ac.ir



ادامه نمودار ۲- الف) اثر زمان همخوردن بر مقدار جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ب) سینتیک شبه درجه اول جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ج) سینتیک شبه درجه دوم جذب سیلیس بر روی سطح جاذب

پارامترهای سینتیکی هر دو مدل در جدول ۱ آورده شده است.

| شبه درجه اول | | | شبه درجه دوم | | | |
|-----------------|-----------------|-----------------------|----------------|-----------------------|-----------------------|----------------|
| q e, cal | q e, exp | K ₁ | R ² | q e, cal | K ₂ | R ² |
| (| | (1/) | | $(m \sigma / \sigma)$ | (almalmin) | |
| (mg/g) | (mg/g) | (1/min) | | (mg/g) | (g/mg/mm) | |

جدول ۱- پارامترهای سینتیکی جذب سیلیس بر روی سطح جاذب

ملام و کھل دوره پانزده فصلنامه علمى پژوهشى انُجَمن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

برای بررسی اثر غلظت اولیه سیلیس، غلظتهای مختلف در محدوده MgO ۲۰۰۰-۵۰ بر روی نانو ذرات MgO در دمای C° ۲۵ و زمان تماس ۶۰ مقرد بررسی قرار گرفت. نتایج در نمودار ۳-الف نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می شود جذب سیلیس با افزایش غلظت اولیه افزایش می یابد. افزایش جذب سیلیس با توجه به غلظت اولیه آن به دلیل افزایش نفوذ ناشی از گرادیان غلظت ایجاد شده بین محلول جامد و سطح جاذب است.

مطالعات ایزوترم میتواند چگونگی برهمکنش گونه جذب شونده با جاذب را توصیف کند. ایزوترمهای لانگمویر و فروندلیچ به طور وسیعی برای توصیف فرایند جذب در حد فاصل جامد-مایع مورد استفاده قرار می گیرند. نتایج مربوط به ایزوترمهای لانگمویر و فروندلیچ برای جذب سیلیس بر روی نانوذرات در غلظتهای مختلف به ترتیب در نمودار ۳-ب و ۳-ج نشان داده شده است. در ایزوترم لانگمویر، فرض بر این است که جذب بر روی سطوحی با انرژی یکنواخت انجام می شود و هیچ گونه برخوردی بین مولکول های جذب

شده صورت نمی پذیرد. ایزوترم لانگمویر از معادله ۴ به دست می آید و جهت به دست آوردن ثابتهای لانگمویر نمودار $C_{\rm e}/q_{\rm e}$ بر حسب $C_{\rm e}/q_{\rm e}$

$$\frac{c_e}{q_e} = \frac{1}{k_l q_m} + \frac{1}{q_m} c_e \tag{(f)}$$

ایزوترم فروندلیچ از معادله ۵ پیروی میکند و جهت به دست آوردن ثابتهای فروندلیچ نمودار lnq_e بر حسب lnC رسم شده است.

$$\ln q_e = \ln k_f + \frac{1}{n} \ln c_e \tag{(a)}$$

در معادلات فوق، (mg/L) غلظت تعادلی آنالیت در C_e (mg/L) محلول، (mg/g) مقدار جذب شده به ازای واحد وزن q_e (mg/g) q_{max} ، محلول، q_{max} شده به ازای واحد وزن R_{max} ، محلول، K_f (mg/g(L/mg)^{1/n}) و K_f (mg/g(L/mg)).



نمودار ۳- الف) اثر غلظت اولیه در مقدار جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ب) ایزوترم لانگمویر جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ج) ایزوترم فروندلیچ جذب سیلیس بر روی سطح جاذب

_{دوره پانزدهم/ شعره اول/ بیار ۱۴۰۱} فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir



ادامه نمودار ۳- الف) اثر غلظت اولیه در مقدار جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ب) ایزوترم لانگمویر جذب سیلیس بر روی سطح جاذب، ج) ایزوترم فروندلیچ جذب سیلیس بر روی سطح جاذب

> نتایج حاصل از آنالیز لانگمویر و فروندلیچ در جدول ۲ آورده شده است. همان طور که مشاهده می شود ضریب همبستگی به دست آمده برای مدل لانگمویر ۰/۹۹۲۱ بوده و نشان دهنده این واقعیت

است که جذب مولکول سیلیس به خوبی از مدل پیشنهادی لانگمویر پیروی میکند. همچنین قرار گرفتن مقدار n در گستره ۱۰ - ۱۰ بر مطلوب بودن فرایند جذب اشاره دارد (۲۱).

| و ير | ايزوترم لانگموير | | ايزوترم فروندليچ | | |
|-----------------------|-----------------------|-----------------------|------------------|----------------------|----------------|
| q _m | K ₁ | R ² | n | K _f | R ² |
| (mg/g) | (L/mg) | | | $(mg/g(L/mg)^{1/n})$ | |
| V0/V7 | •/•07V | •/9971 | ٣/٨٩ | 17/18 | •/9/1/ |

جدول ۲- پارامترهای ایزوترم جذب سیلیس بر روی سطح جاذب

همان طور که در جدول ۳ مشاهده می شود مقدار جذب تعادلی به آرامی با افزایش دما افزایش می یابد. افزایش جذب سیلیس توسط جاذب با افزایش دما نشان دهنده گرماگیر بودن فرایند جذب است.

اثر دما بر جذب سیلیس با افزودن g ۰/۱ نانوذرات MgO به ۱۵ mL سدیم سیلیکات با غلظت مشخص به مدت ۶۰ min در دماهای مختلف ۲۵، ۴۰، ۵۰ و C° ۶۰ مورد بررسی قرار گرفت.

جدول ۳- اثر دما در مقدار جذب سیلیس بر روی سطح نانوذرات MgO

| ظرفيت جذب (mg/g) | (K) دما | آزمايش |
|------------------|---------|--------|
| ۲٩/٠٩ | ۲۹۸ | ١ |
| ۲٩/٧٤ | ۳۱۳ | Y |
| ۳۰/۲۷ | ٣٢٣ | ٣ |
| ٣٠/٤٤ | hhh | ٤ |

پارامترهای ترمودینامیکی مانند انرژی آزاد گیبس استاندارد جذب (ΔG)، آنتروپی استاندارد جذب (ΔG) و آنتالپی استاندارد جذب (ΔH) اطلاعات بیشتری در مورد تغییرات انرژی ذاتی فرایند جذب ارائه میکنند که با استفاده از

معادلات ۶ و ۷ محاسبه میشوند:

$$\Delta G^0 = -RT \ln k_d \tag{9}$$

دوره بانزدهم/ شعاره اول/ بهار ۱۴۰۱ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir

$$\ln k_{d} = \frac{\Delta S^{0}}{R} - \frac{\Delta H^{0}}{RT}$$
(Y)

که در آنها K_d ضریب توزیع $(K_d = q_e/C_e)$ ، T درجه حرارت بر حسب کلوین، و R ثابت گاز (۸/۳۱۴ J/mol/K) است. مقادیر (ΔH°) و (ΔS°) از شیب و عرض از مبدا منحنی خطی (ΔH°) در برابر 1/T محاسبه و نتایج در جدول ۴ نشان داده شده است. همان طور که در جدول مشاهده می شود مقادیر منفی ΔG° خودبخودی بودن جذب سیلیس

با نانوذرات MgO را نشان می دهد. کاهش مشاهده شده در مقادیر منفی [°]ΔG با افزایش دما نشان می دهد که جذب در دماهای بالاتر مطلوب است. تغییر در انرژی گیبس برای جذب فیزیکی بین ۰ تا ۲۰۰ kJ/mol و برای جذب شیمیایی در گستره ۰۸- تا ۴۰۰ kJ/mol - است. مقادیر [°]ΔG به دست آمده در این مطالعه در محدوده ۲۰-تا kJ/mol ۰ هستند و نشان می دهد که جذب فیزیکی مکانیسم غالب است. از سوی دیگر، مقدار مثبت برای [°]ΔH نشان دهنده گرماگیر بودن فرایند جذب است (۲۲).

جدول ۴- پارامترهای ترمودینامیک جذب سیلیس بر روی سطح جاذب

| T (K) | ΔH (kJ/mol) | ΔS (J/mol/K) | ∆G (kJ/mol) |
|-------|-------------|--------------|---------------|
| 297 | 23/22 | •/\٤ | - •/٦٩ |
| ۳۱۳ | - | - | - ۲/۳۱ |
| ٣٢٣ | _ | _ | -٤/٢٩ |
| ٣٣٣ | - | - | -0/V٦ |

همان طور که در جدول ۵ نشان داده شده است، درصد حذف سیلیس با استفاده از این روش ۹۹/۲ درصد بدست آمد که در مقایسه با نتایج سایر مطالعات در گذشته درصد قابل قبولی است. به عنوان مثال در مطالعهای که توسط Gelover و همکاران (۲۳) با استفاده از انعقاد کردن با آلومینیوم و سپس رسوب گیری و فیلتراسیون صورت گرفت، درصد حذف سیلیس ۶۶ درصد بدست آمد. در مطالعهای دیگر Latour و همکاران (۱۱) به کمک منیزیم ۷۶ درصد سیلیس را

از محلولهای آبی حذف کردند. همچنین در تحقیقات Behrman و همکاران (۲۴) با استفاده از آهک و سودا ۴۷ درصد از سیلیس از محلولهای آبی حذف شده است. در کار تحقیقاتی Chen و همکاران (۲۵)، با استفاده از روش انعقاد الکتریکی درصد حذف ۸۹ درصد محاسبه شد. همچنین در تحقیقات صورت گرفته توسط Mohammadi و همکاران (۴)، با استفاده از جاذب دی کلسیم فسفات درصد حذف سیلیس از محلولهای آبی معادل با ۸۴ درصد است.

| درصد حذف | روش |
|------------|-----------------------|
| 17 | انعقاد با ألومينيوم |
| <u>۲</u> ٦ | انعقاد با منيزيم |
| ٤٧ | استفاده از آهک و سودا |
| ٨٩ | انعقاد الكتريكي |
| ٨٤ | جاذب دی کلسیم فسفات |
| ٩٩/٢ | نانوذرات اكسيد منيزيم |

جدول ۵- مقایسه روشهای مختلف حذف سیلیس

نتيجهگيرى

در مطالعه حاضر نانوذرات MgO با استفاده از روش هم رسوبی سنتز و به وسیله آنالیزهای FTIR ،FE-SEM معمرسوبی سنتز و به وسیله آنالیزهای XRD جمله و XRD شناسایی شدند. تاثیر پارامترهای مختلف از جمله pH، مقدار جاذب، دما، زمان همزدن و غلظت اولیه بر بیشینه ظرفیت جذب مورد بهینهسازی قرار گرفت. تحت شرایط بهینه درصد حذف سیلیس با استفاده از نانوذرات MgO، مورد بدست آمد. ایزوترمهای جذب و سینتیک بررسی شدند. نتایج تجربی نشان داد که فرایند جذب سیلیس از مدل لانگمویر تبعیت میکند و بیشینه ظرفیت جذب با استفاده از این مدل ۷۵/۷۶ mg/g بدست آمد. مطالعات سینتیکی نیز نشان داد که جذب سیلیس بر روی نانوذرات MgO با مدل سینتیکی شبه درجه دوم مطابقت دارد. همچنین پارامترهای ترمودینامیکی محاسبه شده نشان میدهد که فرایند جذب

با جاذب نانو ذرات MgO از لحاظ ترمودینامیکی مطلوب، خودبهخودی و گرماگیر است.

ملاحظات اخلاقي

نویسندگان کلیه نکات اخلاقی شامل عدم سرقت ادبی، انتشار دوگانه، تحریف دادهها و دادهسازی را در این مقاله رعایت کردهاند.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل بخشی از پایان نامه با عنوان "حذف سیلیس از آب با استفاده از جاذبهای نانوساختار" در مقطع کارشناسی ارشد در سال ۱۳۹۷ است که با حمایت دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفته اجرا شده است.

مام ، وکھ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir

References

- Sheikholeslami R, Tan S. Effects of water quality on silica fouling of desalination plants. Desalination. 1999;126(1-3):267-80.
- Latour I, Miranda R, Blanco A. Silica removal from newsprint mill effluents with aluminum salts. Chemical Engineering Journal. 2013;230:522-31.
- 3. Jahangiri-rad M, Rafiee M. Factors affecting scale formation in water distribution networks of Semnan city and preventive measures. Iranian Journal of Health and Environment. 2021;14(3):499-516. (in Persian)
- Mohammadi Noori SM. Use of commercial and synthetic di-calcium phosphate (DCP) adsorbent for removal of water-soluble silica [dissertation]. University of Guilan; 2017.
- Zhou Y, Pan G, Gong H, Shi X, Zou C. Characterization of sapphire chemical mechanical polishing performances using silica with different sizes and their removal mechanisms. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects. 2017;513:153-59.
- Behrman AS, Gustafson H. Removal of Silica from Water. Industrial & Engineering Chemistry. 1940;32(4):468-472.
- Zhang B-R, Chen Y-N, Li F-T. Inhibitory effects of poly(adipic acid/amine-terminated polyether D230/diethylenetriamine) on colloidal silica formation. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects. 2011;385(1):11-19.
- Gorni-Pinkesfeld O, Hasson D, Semiat R, Shemer H. Hybrid electrolysis–crystallization system for silica removal from aqueous solutions.

Desalination. 2017;407:41-45.

- Latour I, Miranda R, Blanco A. Silica removal with sparingly soluble magnesium compounds. Part II. Separation and Purification Technology. 2015;149:331-38.
- Sasan K, Brady PV, Krumhansl JL, Nenoff TM. Removal of dissolved silica from industrial waters using inorganic ion exchangers. Journal of Water Process Engineering. 2017;17:117-23.
- Latour I, Miranda R, Blanco A. Silica removal with sparingly soluble magnesium compounds. Part I. Separation and Purification Technology. 2014;138:210-18.
- Chunhua X, Caiping Y. Adsorption behavior of Cu (II) in aqueous solutions by SQD-85 resin. Iranian Journal of Chemistry and Chemical Engineering. 2013;32:57-66 (in Persian).
- 13. Qu X, Brame J, Li Q, Alvarez PJ. Nanotechnology for a safe and sustainable water supply: enabling integrated water treatment and reuse. Accounts of Chemical Research. 2013;46(3):834-43.
- Przepiórski J, Czyżewski A, Kapica J, Moszyński D, Grzmil B, Tryba B, et al. Low temperature removal of SO2 traces from air by MgO-loaded porous carbons. Chemical Engineering Journal. 2012;191:147-53.
- 15. Moussavi G, khavanin A, Alizadeh R. The integration of ozonation catalyzed with MgO nanocrystals and the biodegradation for the removal of phenol from saline wastewater. Applied Catalysis B: Environmental. 2010;97(1):160-67.
- Rezaei F, Moussavi G, Riyahi Bakhtiari AR, Yamini Y. Toluene adsorption from waste air stream using activated carbon impregnated

دوه بانزدهم/ شعاره اول/ یوار ۱۴۰۱ زرجی دوره بانزدهم/ شعاره اول/ یوار ۱۴۰۱ فصلنامه علمى يژوهشى انُجَمن علمى بهداشت محيط ايران ijhe.tums.ac.ir

with manganese and magnesium metal oxides. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;8(4):491-508. (in Persian)

- 17. Zhang B-R, Chen Y-N, Li F-T. Inhibitory effects of poly (adipic acid/amine-terminated polyether D230/diethylenetriamine) on colloidal silica formation. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects. 2011;385(1-3):11-19.
- Wu X, Cao H, Yin G, Yin J, Lu Y, Li B. MgCO
 3H 2 O and MgO complex nanostructures: controllable biomimetic fabrication and physical chemical properties. Physical Chemistry Chemical Physics. 2011;13(11):5047-52.
- Fayazi M, Taher MA, Afzali D, Mostafavi A. Preparation of molecularly imprinted polymer coated magnetic multi-walled carbon nanotubes for selective removal of dibenzothiophene. Materials Science in Semiconductor Processing. 2015;40:501-07.
- 20. Fayazi M, Taher MA, Afzali D, Mostafavi A. Removal of dibenzothiophene using activated carbon/γ-Fe2O3 nano-composite: kinetic and thermodynamic investigation of the removal process. Analytical and Bioanalytical Chemistry Research. 2015;2(2):73-84.
- Baranda A, Etxebarria N, Jimenez R, Alonso R. Development of a liquid–liquid extraction procedure for five 1, 4-dihydropyridines calcium channel antagonists from human plasma using experimental design. Talanta. 2005;67(5):933-41.
- 22. Karthik R, Meenakshi S. Removal of Pb (II) and Cd (II) ions from aqueous solution using polyaniline grafted chitosan. Chemical

Engineering Journal. 2015;263:168-77.

- Gelover-Santiago S, Pérez-Castrejón S, Martín-Domínguez A, Villegas-Mendoza I. Electrogeneration of aluminium to remove silica in water. Water Science and Technology. 2012;65(3):434-39.
- Behrman A, Gustafson H. Removal of silica from water. Industrial & Engineering Chemistry. 1940;32(4):468-72.
- 25. Chen Y, Baygents JC, Farrell J. Evaluating electrocoagulation and chemical coagulation for removing dissolved silica from high efficiency reverse osmosis (HERO) concentrate solutions. Journal of Water Process Engineering. 2017;16:50-55.

دوره یانزدهم/ شعاره اول/ بهار ۱۴۰۱ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن ijhe.tums.ac.ir





Adsorption of silica from aqueous solution onto magnesium oxide nanoparticle: kinetic and equilibrium studies

Nahied Shahbodaghi¹, Daryoush Afzali², Maryam Fayazi^{2,*}

1- Department of Chemistry, Graduate University of Advanced Technology, Kerman, Iran

2- Department of Environment, Institute of Science and High Technology and Environmental Sciences, Graduate University of Advanced Technology, Kerman, Iran

| ARTICLE | INFORMATION: | ABSTRACT | |
|---|-----------------|--|--|
| Received: | 31 January 2022 | Background and Objective: With increasing water pollution, serious water shortages and | |
| Revised: | 13 April 2022 | increased pressure to save water, recycling and reuse of water has attracted more attention | |
| Accepted: | 17 April 2022 | in various industries. Removal of silica from cooling water is essential for recycli | |
| Published: | 11 June 2022 | reuse of water. The aim of this study was to remove silica from water using magnesium oxide nanoparticles (MgO) synthesized by chemical deposition method. | |
| Keywords: Adsorption, Nanopar- ticle, Silica, Water treatment | | Materials and Methods: Synthetic nanoparticles were successfully determined using field emission scanning electron microscopy (FE-SEM), Fourier transform infrared (FTIR) and X-ray diffraction (XRD). To determine the optimal adsorption conditions the batch system, the effect of important parameters such as pH (2-8), contact time (0-150 min), initial concentration of silica solution (50-1000 mg/L), adsorbent amount (0.01-0.14 g) and temperature (25-60 °C) were studied. Results: Under optimal conditions, an almost removal of 200 mg/L silica solution was achieved in 60 min reaction time. Equilibrium data were analyzed using the Langmuir and Freundlich isotherms. The adsorption process can be well described by the Langmuir | |
| | | model, and the maximum adsorption capacity was calculated as 75.76 mg/g. Synthetic data were analyzed using pseudo-first-order and pseudo-second-order equations. The pseudo-second-order model showed good agreement with the obtained data ($R^2 = 0.9949$). Conclusion: Due to the high potential of magnesium oxide nanoparticles in silica removal, it can be a good candidate for the removal of silica and industrial wastewater treatment. | |

***Corresponding Author:** m.fayazi@kgut.ac.ir maryam.fayazi@yahoo.com

Please cite this article as: Shahbodaghi N, Afzali D, Fayazi M. Adsorption of silica from aqueous solution onto magnesium oxide nanoparticle: kinetic and equilibrium studies. Iranian Journal of Health and Environment. 2022;15(1):137-52.

Copyright © 2022 Iranian Association of Environmental Health, and Tehran University of Medical Sciences. Published by Tehran University of Medical Sciences. This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International license (https:// By Ne creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/). Noncommercial uses of the work are permitted, provided the original work is properly cited.