

مهدی نوری نژاد، ناصر ارسلانی\*، حسن نمازی گروه شیمی آلی و بیوشیمی، دانشکده شیمی، دانشگاه تبریز، تبریز، ایران

| لاعــــــاله:   | چکــــیدہ   |
|---|---|
| یخ دریافت: ۹۵/۱۲/۲۵<br>یخ ویرایش: ۹۶/۰۳/۲۰<br>یخ پذیرش: ۹۶/۰۳/۲۴<br>یخ انتشار: ۹۶/۰۳/۳۱ | <b>زمینه و هدف</b> : نیکوتین بعنوان سـمیترین آلکالوئید در تنباکو، یکی از ترکیباتی است که باعث<br>مرگ و میر انسـانها در طی چند دهه گذشــته شده اسـت. هدف از این مطالعه حذف نیکوتین<br>بعنوان یک آلاینده زیست محیطی از محلول آبی با استفاده از نانوکامپوزیت هالوسیت-پلی تیوفن<br>(HNT@PTh) است.   |
| <b>گان کلیدی</b> : هالوسیت، پلی تیوفن، نیکوتین،<br>ب سطحی، ایزوترم جذب                  | روش بررسی: نانو کامپوزیت HNT@PTh ابتدا با تهیه مخلوط یکنواختی از HNT و<br>کلرید آهن (III) به کمک آسیاب توپی و سپس انجام پلیمریزاسیون تیوفن روی سطح آن در<br>دمای C° ۵-۰ تهیه گردید. در این مطالعه، پارامترهای pH، زمانهای تماس و غلظت اولیه<br>نیکوتین در مقیاس آزمایشگاهی مورد بررسی قرار گرفت و خصوصیات فیزیکی جاذب توسط<br>آنالیز FTIR و SEM تعیین گردید. سپس، نتایج جذب با استفاده از ایزوترمهای لانگمویر و<br>فروندلیچ توصیف شدند.   |
| ت الکترونیکی نویسنده مسئول:<br>arsalani@tabrizu.ac.ir                                   | یافته ها: نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که فاکتورهای H محلول، زمانهای تماس و<br>غلظت اولیه نیکوتین تاثیر مستقیم بر فرایند جذب دارند بطوری که بیشترین میزان جذب در<br>pH برابر با ۷ برای Comg داز جاذب طی بازه زمانی ۹۰ با غلظت ۲۵ mg/L از نیکوتین<br>بدست آمد. نتایج مطالعات ایزوترمی نیز نشان داد که جذب نیکوتین با مدل لانگمویر همخوانی<br>بیشتر دارد.<br><b>نتیجه گیری</b> : نتایج این تحقیق نشان می دهد که اصلاح هالوسیت بعنوان یک ترکیب معدنی با پلی<br>تیوفن و سنتز نانو کامپوزیت HNT@PTh می تواند بعنوان جاذب موثر برای جذب آلاینده<br>نیکوتین بکار رود. |

Please cite this article as: Nourinejad M, Arsalani N, Namazi H. Performance and isotherms investigation of nicotine adsorption in aqueous solution by Halloysite-Polythiophene nanocomposite. Iranian Journal of Health and Environment. 2017;10(1):139-50.

#### مقدمه

بطور گسترده این نظریه تایید شده است که تنباکو یک کمپلکس شیمیایی مخلوط از چندین هزار ترکیب سمی است که بیش از ۵۰۰۰ ترکیب سمی در دود آن موجود است. دود تنباکو بعنوان بیشترین عامل مرگ و میر جهانی در زمان مدرن امروزی بشمار می آید (۲،۱). طبق داده های آماری گزارش شده، حدود ۵ میلیون نفر هر ساله به خاطر بیماریهای وابسته به سیگار میمیرند که حداقل ۹ نفر در دقیقه است (۳). نیکوتین در سال ۱۸۲۸ بوسیله Reimmana و Rosselt تهیه شد و فرمول شیمیایی تجربی آن اولین بار در سال ۱۸۴۳ بوسیله Melsens ارائه شد. پس از آن Pinner، در سال ۱۸۸۳ فرمول شیمیایی درست آن را ارائه کرد (۴). نیکوتین(که حدود ۹۸ درصد از کل آلکالوئیدها در تنباکو را شامل می شود) برای خاصیت اعتیاد آوری آن نقش مهمی بازی میکند و سمی ترین آلکالوئید در تنباکو است (۵). حذف آلاينده هاى زيست محيطى مانند نيكوتين بعنوان یک ترکیب آلی موضوع اصلی بسیاری از پژوهش هاست که با استفاده از روش های مختلفی مثل هیدرو ترمال، بیولوژیکی، اكسيداسيون كاتاليكي، حذف، ميعان و جذب گسترش يافته است (۸-۶). در میان همه آنها جذب بعنوان استراتژی مهم یافت شده است که آلودگیها را به روشهای اقتصادی از نظر هزينه اوليه، سادگي طراحي و سهولت عمليات حذف مي كند (٩). نانولوله های هالوسیت نانومواد منحصر به فرد و چند منظورهای هستند که بطور طبیعی در طول میلیونها سال به علت فشار ناشي از عدم تطابق بين شبكه دي اكسيد سيليكون و لایههای اکسید آلومینیوم در کره زمین تشکیل شدهاند (۱۰). اولين بار Berthier ساختار هالوسيت را بصورت يک دی اکتاهـدرال ۱:۱ گـزارش کرد کـه در گروه رس هـای معدنی کائولین قرار می گیرد (۱۱). به جهت ویژگیهای منحصر بفرد هالوسیت، از جمله ساختار لولهای توخالی، نسبت طول به قطر بالاتر (L/D)، دانسیته پایین گروههای هیدروکسی در سطح و غيره، اين تركيبات بطور وسيع مورد توجه پژوهشـگران قرار گرفتهاند (۱۰). تیوفن ترکیبی هتروسـیکل با فرمول ساختاری است. این مولکول آلی بعلت دارا بودن یک حلقه ( $C_a H_a S$ )

مسطح پنج عضوی، ترکیبی آروماتیک محسوب می گردد. تیوفن برای اولین بار به صورت یک ناخالصی در بنزن یافت شد (۱۲). اولین بار روش تهیه شیمیایی دو نوع پلی تیوفن بدون استخلاف توسط Yamamoto و همکاران (۲۰۰۳) گزارش شد (۱۳). در سالهای اخیر در مورد حذف نیکوتین از محیط زیست، گزارشاتی ارائه شد اما در مورد استفاده از جاذبهای جامد برای جذب نیکوتین از محلول آبی اطلاعات کمی وجود دارد. با این حال در چند مورد جذب نیکوتین از محلول آبی با استفاده از منیزیم آلومینیم سیلیکات، کائولینیت و کربن نانوتیوب گزارشاتی ارائه شده است (۲۰۴۰). هدف از ایس مطالعه تهیه پودر نانوکامپوزیتی با استفاده از آسیاب توپی، جهت پراکندگی بهتر در ماتریکس پلیمری و استفاده از نانوکامپوزیتی از محلول آبی است.

### مواد و روشها

ایـن مطالعه یـک تحقیق تجربی – آزمایشـگاهی اسـت که به بررسـی پارامترهای مختلف در فرایند جذب نیکوتین بوسیله نانوکامپوزیـت HNT@PTh میپردازد. نانولوله هالوسـیت دارای قطر خارجی HNT@PTh میپردازد. نانولوله هالوسـیت دارای قطر خارجی ۳۰ ۵۰ – ۳۰، قطر داخلی ۳۰ ۳۰–۱، طول مس ۳–۱۰۰ nm ۳ مشـخص ۳2/۶ ۵۵، حجم تخلخل اسم ۳–۱۰۰ سطح مشـخص ۶۵ م<sup>2</sup>/۶ محم تخلخل نشـرکت سـیگما- آلدریچ امریـکا و مونومر تیوفـن با چگالی شرکت سـیگما- آلدریچ امریـکا و مونومر تیوفـن با چگالی شرکت سیگما- آلدریچ امریـکا و مونومر تیوفـن با چگالی مولکولـی ۱/۱۶۲۶ و درصد خلوص ۹۹ درصـد، نیکوتین با دانسیته ۱۰/۱، وزن مولکولی ۲۱/۱۶۲ و درصد خلوص ۹۸/۹ درصد، اسـید هیدروکلریک با دانسـیته ۱/۱۸ kg/L و درصد خلوص ۳۷ درصد، و سـدیم هیدروکسـید M ۱ که همگی از شرکت مرک خریداری شدهاند.

#### تجهيزات مورد استفاده

دستگاههای که جهت تهیه و شناسایی نانوکامپوزیت HNT@PTh استفاده شد عبارتند از: دستگاه آسیاب توپی مدل (Mixer Mill MM 400)، دستگاه pH متر

ملام ولحط دوره دهم/ شماره فصلنامه علمى پژوهشى انجَمَّ علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

مدل (Eutech Instrument malaysi)، ترازوی دیجیتال با دقت shimadzu شرکت shimadzu، همزن مغناطیسی، سانتریفیوژ، آون، دستگاه FT-IR مدل Tensor 27، دستگاه SEM مدل (MIRA3 FEG-SEM, Tescan, Czech). روش سنتز نانوکامیوزیت HNT@PTh

جهت تهيه نانو كاميوزيت HNT@PTh، ابتدا ۲۰۰ mg فریک کلرید (FeCl<sub>3</sub>) را به همراه ۴۰۰ mg از هالوسیت در دستگاه آسیاب تویی به مدت min و با فرکانس ۱۵ Hz تحت آسیاب قرار میدهیم. در این مرحله از سلهای استیلی به حجم mm ۵ و دو توپ به قطر mm ۷ اســـتفاده شد. بعد از مرحله آسیاب، یودر زرد رنگ بدست آمده از دو ماده فوق طى بازه زمانى min ۵ به محلول تولوئن حاوى مونومر تيوفن اضافه شــده و اجازه داده شد واکنش به مدت h کامل شود. این واکنــش تحت دمای℃ ۵-۰ انجام گرفــت. پس از کامل شدن واکنش و عمل فیلتراسیون، رسوب بدست آمده به منظور حــذف تيوفن باقيمانده، ٢ بار با تولوئن و براي حذف FeCl واکنش نداده ۲ بار با اتانول و در انتها به منظور از بین بردن آثار اتانول ۲ بار با آب مقطر شستشو داده شد. سیس جهت خشـک شدن، نمونه داخل آون در دمایC° ۶۰ به مدتh ۸ قرار داده شــد. جداسـازی نمونهها از حلالها بوسیله دستگاه سانتريفيوژ صورت گرفت.

برای تعییــن خصوصیات ظاهری و ســاختاری نانوکامپوزیت هالوســیت- پلیتیوفن از آنالیزهای FT-IR و SEM استفاده شد.

روش کار آزمایشات جذب

برای تهیه محلول استوک نیکوتین، ۲۵mg نیکوتین در بالن ML ۱۰۰۰ توسط آب مقطر به حجم رسانده شد تا محلولی با غلظت ۲۵ mg/L تهیه گردد. ۱۰mL از محلول استوک نیکوتین ( ۲۵ mg/L ) در لوله آزمایش ریخته شده سپس ۵۰ سراز نانوکامپوزیت HNT@PTh را به آن اضافه کرده و با همزن مغناطیسی با دور ۲۰ mp ۱۰۰۰ برای زمانهای (۹۰، ۴۵، ۳۰، ۲۰، min ۱) همزده شد. در انتها محلول رویی لوله آزمایش را جدا کرده و بعد از min ۵ زمان سانتریفیوژ با

دور UV-Vir ، مقدار جذب بوسیله دستگاه اسپکتر وفتومتری UV-Vis در طول موج ۲۶۱ nn قرائت شد. برای تعیین غلظت تعادلی نیکوتین در محلولهای جذب، محلولهایی با علظت (۳۵، ۲۰، ۲۵، ۲۰، ۱۵، ۱۰، ۵ mg/L) جهت رسم منحنی کالیبراسیون تهیه شده و مقدار جذب (A) در غلظتهای معین با دستگاه اسپکتر وفتومتری UV-Vis اندازه گیری شد. عوامل مورد بررسی در این پژوهش شامل مقدار Hp اولیه (۹، ۷، ۵، مورد بررسی در این پژوهش شامل مقدار Hp اولیه (۹، ۷، ۵، اولیه نیکوتین (۳۵، ۲۵، ۵۱، ۴۵، ۳۰، ۲۰، متا) و غلظت نانو کامپوزیت (۵۰، ۵۵، ۵۱، ۵۱، ۵۰ محیط است. تنظیم Hp در تمام مراحل با استفاده از اسید کلریدریک (۳۷ درصد) و سدیم هیدروکسید M ۱ انجام گردید.

#### تعيين pH بھينه

در این مرحله pH محلول با غلظت ۲۵ mg/L برای ۳، ۵، ۷ و ۹ تنظیم گردید. سیپس به ۱۰ mL از محلول نمونه، مقدار ۵۰ mg جاذب اضافه کرده و ظرف حاوی این محلولها برای زمان ۹۰ min روی همزن مغناطیسی با دور ۱۰۰۰ rpm دراد داده شد.

### تعيين زمان تعادل

با تعیین pH بهینه در مرحله قبل، به N• mL محلول نمونه، مقدار mg ۵۰ از جاذب را اضافه کرده و ظرف حاوی این محلولها برای زمانهای (۹۰، ۹۵، ۳۵، ۲۰، ۲۰، ۱۰ min) روی همزن مغناطیسی با دور ۱۰۰۰ rpm قرار داده شد.

#### تعيين ايزوترم جذب

ایزوترم فرایند جذب نیکوتین بر روی نانوکامپوزیت HNT@PTh توسط دو مدل لانگمویر و فروندلیچ تعیین گردید. مقدار نیکوتین جذب شده در زمان تعادل q و کارایی حذف نیکوتین R، به ترتیب با استفاده از معادلات ۱ و ۲ محاسبه شدند.

$$q_e = \frac{CO - Ce}{m} \times V \tag{1}$$

$$R = \frac{C0 - C}{C0} \times 100 \tag{(7)}$$

q. ظرفیت جذب تعادلی بر حسب (mg/g)، C<sub>0</sub> غلظت اولیه نیکوتین (mg/L)، C<sub>e</sub> غلظت تعادلی نیکوتین (mg/L)، V: حجم محلول (L)، m: وزن جاذب (g) و R راندمان حذف را نشان میدهد. همچنین در این مطالعه به منظور تشریح ارتباط بین میزان محلول نیکوتین و جاذب، از مدلهای لانگمویر و فروندلیچ که در معادلات ۳ و ۴ آورده شده، مورد استفاده قرار گرفت (۲۰–۱۷).

$$\frac{1}{q_e} = \frac{1}{q_m} + \frac{1}{q_m b C_e} \qquad (\Upsilon$$

 $Lnq_e = LnK_f + \frac{1}{n}LnC_e$  (\*)

 $\mathbf{q}_{\mathrm{m}}$ : (ظرفیت جذب تکلایه) ماکزیمم مقدار ماده جذب شده  $\mathbf{q}_{\mathrm{m}}$  : ازای گرم جاذب (mg/g)،  $\mathbf{d}$ : ثابت ایزوترم لانگمویر  $\mathbf{b}_{\mathrm{r}}$  : 10).  $\mathbf{d}_{\mathrm{r}}$  انرژی جذب ارتباط دارد و تمایل جاذب به جذب رانشان میدهد.  $\mathbf{K}_{\mathrm{f}}$  و  $\mathbf{n}_{\mathrm{r}}$  ، ترتیب ثابت فروندلیچ و شدت جذب هستند.



ىافتەھا

<sup>1</sup> ۷۹۲cm به ترتیب مربوط به ارتعاشات کششی پیوندهای V۹۲cm<sup>-1</sup> و C-S و C-S ساختار پلی تیوفن و باندهای جذبی در نواحی ۳۶۹۳ و ۲۶۹۳، ۱۶۵۰، ۱۹۵۰، ۹۱۱۹ و ۵۰۳۷cm ب ترتیب مربوط به گروههای OH سطح داخلی و خارجی، آب بین لایهای، ارتعاشات کششی پیوند O-S، ارتعاشات خارج صفحهای گروههای OH داخلی و ارتعاشات خمشی گروههای آهن موجود در ساختار هالوسیت است (۲۱، ۲۲). تصاویر SEM با بزرگنمای Mμ۱گرفته شده از هالوسیت، که تصویر هالوسیت قبل و بعد از اصلاح با پلی تیوفن در شکل ۲ نشان داده شده است. همچنان که از شکل مشهود است با توجه



شكل ۱- تصوير طيف FT-IR نانوكامپوزيت HNT@PTh

b\$ 9 \_ فصلنامه علمى پژوهشى انجَمَن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir



شكل ۲- تصاوير SEM (الف) نانولوله هالوسيت، (ب) نانوكامپوزيت HNT@PTh

A. T. (Intribution of the second of the se

نمودار ۱– تاثیر pH بر راندمان حذف نیکوتین از محلول آبی (نانوکامپوزیت ۵۰mg HNT@PTh، غلظت اولیه نیکوتین ۲۵ mg/L و زمان تماس ۹۰min)

نخست فرایند جذب، به مقدار ۲/۳۱۶ mg/g بدست آمد؛ که با گذشت زمان تا ۹۰ min راندمان حذف تقریبا ثابت و افزایش ناچیزی تا مقدار ۲/۳۴۴ mg/g داشته است. بالا بودن ظرفیت جـذب در زمانهای اولیه فرایند جـذب را می توان به وجود مکانهای فعال با فراوانی بالا و در دسترس برای جذب آلاینده نیکو تین بیان نمود. بطوری که پس از گذشت زمان، فضاهای باقیمانده به راحتی در دسترس نیستند که توسط ماده جذب شونده اشغال شوند. به حضور گروههای هیدروکسیل متعدد در ساختار هالوسیت (سطح، خلل و فرج) و واکنش کلرید آهن با این گروههای هیدروکسیل بعنوان عامل اکسیدکننده برای پلیمریزاسیون تیوفن، در مورفولوژی هالوسیت بعد از اصلاح با پلی تیوفن تغییرات محسوسی مشاهده می گردد.

### pH بهينه

همانطورک در نمودار ۱ مشخص است با افزایش PH از ۳ تا ۷ راندمان حذف روند افزایشی و بعد از آن روند کاهشی را نشان می دهد. میزان جذب در pH اسیدی بعلت دافعه الکترواستاتیکی مابین سطح جاذب نانوکامپوزیتی و جذب شونده نیکوتین به کمترین مقدار خود می رسد و بالاترین میزان جذب در pH برابر با ۷ به دلیل جاذبه الکتراستاتیک بین آنیونهای سطح جاذب با کاتیونهای جذب شونده بدست آمد. بر همین اساس، در این مطالعه pH برابر با ۷ بعنوان PH بهینه انتخاب شد.

زمان تعادل مطابق با نمودار ۲ بیشــترین مقـدار جذب مربوط به ۳۰ min

مطالعه کارایی و ایزوترم ...



نمودار ۲- تاثیر زمان تماس بر ظرفیت جذب نیکوتین (نانوکامپوزیت ۵۰ mg HNT@PTh، غلظت اولیه نیکوتین ۲۵ mg/L و زمان تماس ۹۰min در ۷ = pH)

تاثير غلظت اوليه نيكوتين

نمودار ۳ نشاندهنده تاثیر غلظت اولیه نیکوتین در فرایند جذب با استفاده از نانوکامپوزیت HNT@PTh است. همان طورکه در نمودار مشخص است با افزایش غلظت اولیه نیکوتین، از ۵ تا ۲۵ ppm ۲۵ راندمان حذف هم افزایش یافته، بطوریکه برای غلظتهای بالاتر از ppm ۲۵ میزان افزایش ظرفیت جذب با شیب ملایمتری نسبت به غلظتهای پایین تر مشاهده می شود. بنابراین در این مطالعه از غلظت ppm ۲۵ نیکوتین بعنوان غلظت بهینه استفاده شد.

# بررسی ایزوترمهای لانگمویر و فروندلیچ در جذب نیکوتین توسط نانوکامپوزیت HNT@PTh

در این مطالعه از دو مدل ایزوترمی لانگمویر و فروندلیچ برای



نمودار ۳– تاثیر غلظت اولیه نیکوتین بر راندمان حذف (نانوکامپوزیت ۵۰ mg HNT@PTh، غلظت اولیه نیکوتین ۲۵ mg/L و زمان تماس ۹۰min در ۷ = pH)

تحلیل جذب آلاینده نیکوتین توسط جاذب نانوکامپوزیتی استفاده گردید. داده های تجربی ایزوترمهای لانگمویر و فروندلیچ برای جذب نیکوتین توسط نانوکامپوزیت (HNT PTh در جدول ۱ نشان داده شده است. منحنی های مربوط به ایزوترمهای لانگمویر و فروندلیچ فرایند جذب نیکوتین به ترتیب در نمودار ۴ نشان داده شده است. با توجه به ضرایب همبستگی بدست آمده از مدل های جذب استفاده شده، جذب نیکوتین با مدل لانگمویر همخوانی بیشتری دارد.

جدول ۱- نتایج تجربی مربوط به ایزوترمهای لانگمویر و فروندلیچ در جذب نیکوتین توسط نانوکامپوزیت HNT@PTh

| C <sub>0</sub> | Α      | C <sub>e</sub> | $(C_0-C_e)$ | $1/C_{e}$ | q <sub>e</sub> | 1/q <sub>e</sub> | LnC <sub>e</sub> | Lnq <sub>e</sub> |
|----------------|--------|----------------|-------------|-----------|----------------|------------------|------------------|------------------|
| ۵              | •/•/01 | •/٨٠۵          | 4/190       | 1/848     | • /۸۳۹         | 1/191            | -/718            | -•/1VQ           |
| ۱۵             | •/147٣ | 37/880         | 11/220      | •/777     | 7/79V          | •/441            | 1/297            | •/\\\            |
| ۲۵             | •/1988 | ۶/۳۸           | 11/87       | •/109     | 37/274         | •/٢۶٨            | 1/104            | 1/314            |
| ۳۵             | •/٣•٣١ | 11/V•0         | 22/290      | •/•\۵     | 4/809          | •/714            | 7/49.            | 1/077            |

مام ، ومحط دوره دهم/ شماره اوّل/ فصلنامه علمى پژوهشى انجَمن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir



نمودار ۴- منحنی ایزوترمهای جذب نیکوتین (الف) لانگمویر و(ب) فروندلیچ

ساختار نيكوتين و بار سطحي نانوكامپوزيت، در فرايند جذب مؤثر باشد (۲۴). همان طوري كه نتايج نشان داد با افزايش pH از ۳ تا ۷ راندمان حذف افزایش و برای pH های بالاتر راندمان كاهش يافته است. از أنجائي كه نيكو تين يك ألكالوئيد و باز آلی ضعیف است لذا می توان آن را یک آمین در نظر گرفت (R-NH2) کے از دو سایت پذیرندہ (اتمہای نیتروژن حلقههای پیریدین و پیرولیدین) تشکیل شده است (۲۵). از طرفی نیکوتین در pH های گوناگون به فرمهای مختلفی (ف\_رم کاتیون تک ظرفیتی، دو ظرفیت\_ی و طبیعی) وجود دارد. بنابراین بالاترین راندمان حذف در pH برابر با ۷ را می توان به جذب الكترواستاتيكي بين فرم كاتيون تك ظرفيتي نيكوتين با سطح منفی جاذب نسبت داد. با توجه به اینکه در pH برابر با ۹ نیکوتین به فرم طبیعی وجود دارد لذا می توان دلیل جذب نیکوتین را به وجود سایتهای اسید برونشتد (proton) (donorsدر سطح نانوكامپوزیت ارتباط داد. همچنین پائین بودن میزان جذب در pH برابر با ۳ را می توان به دلیل حل شدن بخشمی از آلومینای هالوسیت در pH اسیدی ناشی از هیدروکلریک اسید و رقابت یون های <sup>+</sup>H و کاتیون های نیکوتین (کاتیون،های دوظرفیتی) در جاذبه الکترواستاتیکی با سطح جاذب نسبت داد. این نتایج توسط مطالعهای که Rakic و همکاران (۲۰۰۹) برای جذب نیکوتین از محلول آبی بر روی ساختارهای مختلفی از زئولیت انجام دادند تایید شده است (۲۶).

بررسے تاثیر زمان تماس بے روی جذب نیکوتین توسط

PTh که در شکل ۱ نشان داده شد کلرید آهن با گروههای هيدروكسيل هالوسيت واكنش داده و بعنوان عامل اكسيد كننده جهت پلیمریزه کردن تیوفن عمل کرده و تیوفن از موقعیت  $^{-1}$  شروع به پلیمریزاسیون میکند که باند جذبی  $^{-1}$  ۷۹۲ شروع به پلیمریزا مربوط به پلیمریزاسیون از موقعیت α تیوفن است همچنین بعلت انجام پليمريزاسيون تيوفن بر روى سطح هالوسيت، باندهای جذبی گروههای عاملی مختلف مربوط به ساختار هالوسیت با شدت کمتری در طیف FTIR نانوکامیوزیت ظاهر شدهاند که نشاندهنده حضور پلیمر تیوفن روی سطح هالوسیت است. همان گونه که در تصاویر SEM گرفته شده از نانو کامیوزیت مشخص است (شکل ۲ ب)، پلی تیوفن سطح نانو لوله هالوسيت را يوشش داده كه اين تغيير در مورفولوژي نانو کامیوزیت در مقایسه با تصاویر گرفته شده از هالوسیت خالص که به صورت نانو لولههای مجتمع و کلوخه مانند بودهاند (شــكل ۲ الف)، بخوبي قابل مشاهده است و بيانگر آن است که اصلاح نانو لوله هالوسیت با پلی تیوفن باعث ایجاد یک بستر تقریبا یکنواختی از پلیمر بر روی سطح هالوسیت شده که سبب حذف آلاینده نیکوتین از محلول آبی با استفاده از جاذب نانوکامپوزیتی شده است. در مطالعهای که توسط Zhang و همکاران (۲۰۰۸) بر روی هالوسیت اصلاح شده با پلی آنیلین انجام گرفت نیز مشاهده شد که پلی آنیلین به صورت لایهای بر روی سطح نانو لوله هالوسیت قرار گرفته است (۲۳).

pH از فاکتورهای مهمی است که می تواند از طریق تاثیر بر

Downloaded from journals.tums.ac.ir on 2024-12-27

دوره دهم/ شماره اوّل/ بیار ۱۳۹۶ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر اُن ijhe.tums.ac.ir

نانو کامپوزیت HNT@PTh نشان داد که با افزایش زمان تماس، ظرفیت جذب نیکوتین افزایش می یابد تا به تعادل برسد بطوری که در مراحل اولیه از زمان، جذب سریع تر بوده و سپس آهسته می گردد و در زمان min ۳۰ به تعادل می رسد (نمودار ۲). از طرفی در مطالعهای که Shin و همکاران انجام دادند مدت زمان لازم برای رسیدن به زمان تعادل بیش انجام دادند مدت زمان لازم برای رسیدن به زمان تعادل بیش از ۱۱۱ به طول انجامید (۲۷) که نشان از قابلیت نانو کامپوزیت می توان رفتار جذبی جاذب نانو کامپوزیتی را برای میزان دوز محتلفی از جاذب و زمان تماس طولانی تر برای جذب نیکوتین در محلول آبی مورد بررسی قرار داد که در این کار پژوهشی مورد مطالعه قرار نگرفته است.

براساس یافته های این مطالعه با افزایش غلظت اولیه نیکو تین از ۵ به mg/L، ظرفیت جذب از ۲۸۳۹ به ۴/۶۵۹ mg/g افزایش یافته است که می تواند به دلیل افزایش نیروی محرکه انتقال جرم و اثر متقابل جاذب و جذب شونده باشد که منجر به جذب بیشتر نیکوتین می گردد. در مطالعهای که توسط Akcay و همکار (۲۰۰۸) بر روی جذب نیکوتین از محلول آبی با بنتونیت خام و اصلاح شده انجام گرفت نتایج آن نشان داد که بنتونیت اصلاح شده به خاطر تبادل یونی، جاذب بهتری است (نمودار ۳) (۲۸). نتایج حاصل از آزمایشات مربوط به ایزوترمهای لانگمویر (نمودار ۴ الف) و فروندلیچ (نمودار ۴ ب) فرایند جذب نیکوتین را نشان داد که مشخص می شود میزان ضریب رگرسیون (R<sup>2</sup>) بدست آمده برای هر دو ایزوترم لانگمویر و فروندلیچ بالای ۰/۹۹ است. با این تفاوت که ایزوترم لانگمویر داری سطح بالاتری از توافق با فرایند جذب است. در ایزوترم لانگمویر جذب مواد از فاز مایع بر روی جاذب بصورت تک لايه بوده و انرژي در طول فرايند جذب يكسان است (۲۹). در مطالعهای کے Lazarevica و همکاران (۲۰۱۱) بر ای جذب نیکوتین از محلول آبی بر روی ساختار آبگریزی از زئولیت انجام دادند مشاهده شد فرايند جـذب از ايزوترم فروندليچ تبعيت مي كند كه در ايزوترم فروندليچ جــذب مواد بر روى

جاذب بصورت چندلایه انجام می شود (۳۰). همچنین در مطالعهای که توسط Basher و همکاران (۲۰۱۴) بر روی جذب نیکوتین با استفاده از پسماند چای از محلول آبی انجام گرفت مشاهده شد که ظرفیت جذب نیکوتین برای ۲/۲ جاذب و زمان تماس ۱۸۰ برابر ۴۶ درصد حاصل شد که این مقدار جذب برای جاذب نانوکامپوزیتی ۹۰ mIm آمد که برای ۵۰ mg از جاذب و زمان تماس ۹۰ min بدست آمد که نشان از قابلیت بالای جاذب نانوکامپوزیتی HNT@PTh در حذف نیکوتین از محیط آبی دارد (۳۱).

### نتيجه گيري

در این پژوهش نانو کامپوزیت HNT@PTh با موفقیت سنتز شد و مشاهده شد مناسب ترین pH برای فرایند جذب pH برابر با ۷ بوده و بالاترین راندمان جذب برای بازه زمانی مom ۹۰ برابر ۲۶ درصد بدست آمد. همچنین تاثیر زمان تماس بر راندمان جذب مورد بررسی قرار گرفت و نتایج نشان داد برای جاذب نانو کامپوزیتی، با افزایش زمان تماس، راندمان ج ذب بالا می رود و در ۳۰min به حداکثر خود می رسد و افزایش زمان تماس بعد از این زمان تاثیر چندانی بر راندمان جذب ندارد. داده های بدست آمده برای جاذب نشان می دهند جدب نیکوتین از مدل ایزوترم لانگمویر تبعیت می کند. براساس یافته های بدست آمده از این پژوهش می توان نتیجه گرفت که از نانو کامپوزیت HNT@PTh می توان بعنوان

## تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل بخشی از پایاننامه کارشناسی ارشد در رشته شیمی آلی در سال ۹۱ با کد ۹۱۴۵۱۱۱ است که با حمایت دانشکده شیمی دانشگاه تبریز و ستاد توسعه فناوری نانو اجرا شده است. نویسندگان این مقاله بر خود لازم می دانند که از حمایتهای مادی و معنوی دانشگاه و ستاد نانو در انجام این طرح تشکر نمایند.

ملام ولحط دوره دهم/ شماره فصلنامه علمى پژوهشى انجَمَّ علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

- منابع
- 1. Hirschhorn N. Evolution of the tobacco industry positions on addiction to nicotine: a report prepared for the tobacco free initiative. Geneva: World Health Organization; 2009.
- Cheng Y, Li H, Wang H, Sun H, Liu Y, Peng S, et al. Inhibition of nicotine-DNA adduct formation in mice by six dietary constituents. Food and Chemical Toxicology. 2003;41(7):1045-50.
- Jacob 3rd P, Yu L, Shulgin AT, Benowitz NL. Minor tobacco alkaloids as biomarkers for tobacco use: comparison of users of cigarettes, smokeless tobacco, cigars, and pipes. American Journal of Public Health. 1999;89(5):731-36.
- Pongjanyakul T, Suksri H. Nicotine-loaded sodium alginate-magnesium aluminum silicate (SA-MAS) films: Importance of SA-MAS ratio. Carbohydrate Polymers. 2010;80(4):1018-27.
- 5. Liu Y, Liu X, Wang J. Molecularly imprinted solid-

phase extraction sorbent for removal of nicotine from tobacco smoke. Analytical Letters. 2003;36(8):1631-45.

- Wang S, Xu P, Tang H, Meng J, Liu X, Huang J, et al. Biodegradation and detoxification of nicotine in tobacco solid waste by a Pseudomonas sp. Biotechnology Letters. 2004;26(19):1493-96.
- Gerard-Gomez C, Dufaux M, Morel J, Naccache C, Taarit YB. Catalytic oxidation of nicotine over zeolite-supported platinum. Applied Catalysis A: General. 1997;165(1):371-77.
- Barcia FL, Amaral TP, Soares BG. Synthesis and properties of epoxy resin modified with epoxy-terminated liquid polybutadiene. Polymer. 2003;44(19):5811-19.
- 9. Sheng L, Ding L, Tong H, Yong G, Zhou X, Liu S. Determination of nicotine-related alkaloids in to-

Downloaded from journals.tums.ac.ir on 2024-12-27

دوره دهم/ شعاره اول/ بیار ۱۳۹۶ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir bacco and cigarette smoke by GC-FID. Chromatographia. 2005;62(1):63-68.

- Lvov Y, Abdullayev E. Functional polymerclay nanotube composites with sustained release of chemical agents. Progress in Polymer Science. 2013;38(10):1690-719.
- Chadwick OA, Gavenda RT, Kelly EF, Ziegler K, Olson CG, Elliott WC, et al. The impact of climate on the biogeochemical functioning of volcanic soils. Chemical Geology. 2003;202(3):195-223.
- Babudri F, Farinola GM, Naso F. Synthesis of conjugated oligomers and polymers: the organometallic way. Journal of Materials Chemistry. 2004;14(1):11-34.
- 13. Kim J, Sohn D, Sung Y, Kim E-R. Fabrication and characterization of conductive polypyrrole thin film prepared by in situ vapor-phase polymerization. Synthetic Metals. 2003;132(3):309-13.
- Suksri H, Pongjanyakul T. Interaction of nicotine with magnesium aluminum silicate at different pHs: characterization of flocculate size, zeta potential and nicotine adsorption behavior. Colloids and Surfaces B: Biointerfaces. 2008;65(1):54-60.
- 15. Singhal J, Singh R. Studies on the adsorption of nicotine on kaolinites. Soil Science and Plant Nutrition. 1976;22(1):35-41.
- Chen Z, Zhang L, Tang Y, Jia Z. Adsorption of nicotine and tar from the mainstream smoke of cigarettes by oxidized carbon nanotubes. Applied Surface Science. 2006;252(8):2933-37.
- 17. Shokouhi M, Faghihian H, Nourmoradi H. A survey on efficiency of modified silica aerogel to remove of heavy metals from aqueous solutions. Health System Research. 2010;6:974-82 (in Persian).
- Ren J, Bopape MF, Setshedi K, Kitinya JO, Onyango MS. Sorption of Pb (II) and Cu (II) by Low-Cost magnetic eggshells-Fe3O4 powder. Chemical Industry and Chemical Engineering Quarterly. 2012;18(2):221-31.
- 19. Farzadkia M, Gholami M, Kermani M, Yaghmaeian K. Biosorption of hexavalent chromium from aqueous solutions by chemically modified brown algae of Sargassum sp. and dried activated sludge. Asian Journal of Chemistry. 2012;24(11):5257-63.
- 20. Gholizadeh A, Kermani M, Gholami M, Farzadkia

M, Yaghmaeian K. Removal efficiency, adsorption kinetics and isotherms of phenolic compounds from aqueous solution using rice bran ash. Asian Journal of Chemistry. 2013;25(7):3871-78.

- Gnanakan S, Murugananthem N, Subramania A. Organic acid doped polythiophene nanoparticles as electrode material for redox supercapacitors. Polymers for Advanced Technologies. 2011;22(6):788-93.
- 22. Yuan P, Southon PD, Liu Z, Green ME, Hook JM, Antill SJ, et al. Functionalization of halloysite clay nanotubes by grafting with  $\gamma$ -aminopropyltriethoxysilane. The Journal of Physical Chemistry C. 2008;112(40):15742-51.
- 23. Zhang L, Wang T, Liu P. Polyaniline-coated halloysite nanotubes via in-situ chemical polymerization. Applied Surface Science. 2008;255(5):2091-97.
- 24. Ong ST, Lee CK, Zainal Z. Removal of basic and reactive dyes using ethylenediamine modified rice hull. Bioresource Technology. 2007;98(15):2792-99.
- Graton J, van Mourik T, Price SL. Interference between the hydrogen bonds to the two rings of nicotine. Journal of the American Chemical Society. 2003;125(19):5988-97.
- Rakić V, Damjanović L, Rac V, Stošić D, Dondur V, Auroux A. The adsorption of nicotine from aqueous solutions on different zeolite structures. Water Research. 2010;44(6):2047-57.
- Shin JH, Park SS, Ha C-S. Adsorption behavior of nicotine on periodic mesoporous organosilicas. Colloids and Surfaces B: Biointerfaces. 2011;84(2):579-84.
- 28. Akçay G, Yurdakoç K. Removal of nicotine and its pharmaceutical derivatives from aqueous solution by raw bentonite and dodecylammonium-bentonite. Journal of Scientific and Industrial Research. 2008;67:451-54.
- 29. Atieh MA, Bakather OY, Al-Tawbini B, Bukhari AA, Abuilaiwi FA, Fettouhi MB. Effect of carboxylic functional group functionalized on carbon nanotubes surface on the removal of lead from water. Bioinorganic Chemistry and Applications. 2010;doi:10.1155/2010/603978.
- 30. Lazarevic N, Adnadjevic B, Jovanovic J. Adsorption of nicotine from aqueous solution onto hydro-

دوره دهم/ شماره اول/ بهار ۱۳۹۶ ۱۳۹۶ دهم/ شماره اول/ بهار ۱۳۹۶

phobic zeolite type USY. Applied Surface Science. 2011;257(18):8017-23.

 Basher Z, Gupta A, Chattre A. Adsorption Isotherm of Separation of Nicotine in Tobacco Products by Low Cost Adsorbents. IOSR Journal of Applied Chemistry. 2014;7(8):39-45.

دوره دهم/ شعاره اوّل/ یوار ۱۳۱۶ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر اُن ijhe.tums.ac.ir Iran. J. Health & Environ., 2017, Vol. 10, No. 1



## Performance and isotherms investigation of nicotine adsorption in aqueous solution by Halloysite-Polythiophene nanocomposite

M Nourinejad, N Arsalani\*, H Namazi

Department of Organic and Biochemistry, Faculty of Chemistry, University of Tabriz, Tabriz, Iran

| ARTICLE INFORMATION:   |                                    | ABSTRACT   |
|--|------------------------------------|--|
| Received:  | 15 March 2017                      | Background and Objective: Nicotine as the most toxic alkaloid in   |
| <b>Revised:</b>  | 10 June 2017                       | tobacco is one of the compounds which causes human death over the  |
| Accepted:  | 14 June 2017                       | past few decades. The purpose of this paper was to remove nicotine   |
| Published:   | 21 June 2017                       | environmental pollution from aqueous solutions using halloysite-   |
|  |                                    | polythiophene nanocomposite.   |
| <b>Key words:</b> Halloysite, Poly-<br>thiophene, Nicotine, Adsorp-<br>tion, Adsorption isotherm |                                    | Materials and Methods: Halloysite-polythiophene nanocomposite was<br>prepared using a homogeneous solution of HNT and FeCl <sub>3</sub> at 0-5°C by<br>the ball milling technique. In this study, parameters such as pH, contact<br>time and initial concentration of nicotine in laboratory scale were<br>studied and the physical properties of the adsorbent were characterized<br>via fourier transform infrared (FTIR) and scanning electron microscopy<br>(SEM). Then, the absorption results were described using Langmuir and<br>Freundlich isotherms.<br><b>Results:</b> The results showed that the pH, initial concentration of nicotine<br>and contact time had a direct effect on the nicotine adsorption process.<br>The adsorption of nicotine followed Langmuir isotherm ( $R^2 < 0/995$ ).<br>Moreover, the best adsorption result was achieved at pH=7, 50mg<br>adsorbent, contact time of 90 min and 50mg/L of nicotine.<br><b>Conclusion:</b> The results of this study showed that the Halloysite |
| * <b>Correspon</b><br>arsalani@tal   | <b>ding Author:</b><br>brizu.ac.ir | modification as a mineral composite with polythiophene and the synthesis of HNT@PTh nanocomposite can be used as an effective adsorbent to adsorb the nicotine.  |

Please cite this article as: Nourinejad M, Arsalani N, Namazi H. Performance and isotherms investigation of nicotine adsorption in aqueous solution by Halloysite-Polythiophene nanocomposite. Iranian Journal of Health and Environment. 2017;10(1):139-50.