



## **ORIGINAL RESEARCH PAPER**

# Photocatalytic removal of ethylbenzene from air flow using ZnO nanoparticles immobilized on modified natural zeolite

#### Hosseinali Rangkooy<sup>1, 2</sup>, Maryam Mosavi Ghahfarokhi<sup>2</sup>, Behzad Fouladi Dehaghi<sup>1, 2,\*</sup>

<sup>1</sup> Environmental Technologies Research Center, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran.

<sup>2</sup> Department of Engineering Occupational Health and work safety, School of Public Health, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

Received: 2019-08-30

Accepted: 2021-04-03

### ABSTRACT

**Introduction:** Ethylbenzene is a volatile organic compound used in many industries, including oil and gas, oil colored and insecticides. Due to the toxic effects of this chemical substance, control and elimination of this vapor is necessary. Photocatalytic degradation is a possible method to remove organic compounds from air. This study was performed to determine the efficiency of photocatalytic removal of ethylbenzene vapor using ZnO nanoparticles immobilized on modified natural zeolite.

**Material and Methods:** Natural zeolite was first modified with hydrochloric acid and then with diphenyl dichlorosilane. Next, zinc oxide nanoparticles were stabilized on the zeolites. Dynamic air flow and different concentrations of ethyl benzene (25, 50, 100 and 200 ppm) were produced and the removal efficiency of ethylbenzene vapor was investigated using UV/MZe/ZnO. The temperature and relative humidity were set at 25±2°c and 35%. The surface and volume of the pores of the bed were determined by the BET method and surface structure was determined by Scanning Electron Microscope (SEM) and X-Ray Diffraction (XRD).

**Results:** Evaluations for BET showed the specific surface areas decreased by increasing the amount of ZnO. XRD analysis and SEM images showed that zeolite structure was stabled and nanoparticles was successfully stabilized on Ze. The results showed that the highest removal efficiency (50.8%) by the process of UV/MZe/ZnO at concentration 25 ppm.

**Conclusion:** The result of this study showed that the Ze/ZnO catalyst may be an applicable and hopeful method to removal of ethylbenzene from air flow under UV irradiation

Keywords: Photocatalytic Degradation, Zinc Oxide Nanoparticles, Ethylbenzene, Modified Natural Zeolite

#### 1. INTRODUCTION

Air pollution induced by volatile organic compounds (VOCs) has recently become the world's most important environmental concern due to the rapid growth of industrialization and urbanization [1]. Most of the VOCs are toxic, carcinogenic and some of them have mutagenic or teratogenic effects. Thus control of these compounds originated from industrial processes has become increasingly crucial as the emission standards are getting improved to ensure high quality of air. Photocatalytic oxidation process is an advanced oxidation technology that is one of the most effective methods to remove

\* Corresponding Author Email: bdehaghi@gmail.com

This method has a great potential in environmental remediation. In this process, a semiconductor as ZnO was activated by UV radiation and was used for removing organic pollutants which has proved to have several advantages than classical chemical oxidation. This study was performed to determine the efficiency of photocatalytic removal of ethylbenzene vapor using ZnO nanoparticles immobilized on modified natural zeolite.

organic contaminants in the gas and water phase.

# 2. MATERIAL AND METHODS

In this study, natural zeolite of Semnan Garmsar clinoptilolite with a size of 0.5-0 mm and the nano sized ZnO with average sizes of 20-40 nm and

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International license (https://creativecommons. org/licenses/by-nc/4.0/). Non-commercial uses of the work are permitted, provided the original work is properly cited.

Copyright © 2021 The Authors. Published by Tehran University of Medical Sciences



Fig. 1. A simple diagram of a system designed for dynamic photocatalytic analysis experiments. 1) air pump, 2) split valve, 3) rotameter, 4) container containing ethyl benzene, 5) mixing chamber, 6) electric fan, 7) measuring port, 8) photocatalytic reactor, 9) UVA lamp, 10) substrate Photo catalyst, 11) Ethyl benzene concentration measuring device

Table 1. Surface area and total pore volume of prepared catalysts

Sample	unit	MZe/Zno	MZe	HZe	Ze
Specific Surface Area (BET)	m²/gr	132.6	139.7	128.2	115.7
Total pore volume	cm³/gr	0.15	0.16	0.15	0.15
Average pore diameter	°A	61.1	66.43	60.63	52.27

specific surface areas of 45 and 50 m<sup>2</sup>/g were used. Wet Insemination Technique (WIT) was used in order to prepare MZe catalysts with Wt% 12% of nanoparticles. To prepare 15gr of Ze catalyst, first 1.2 gr ZnO nanoparticles was added to 50ml of distilled water and then the suspension was stirred for 15 minutes in a mixer. Then, it was placed under ultrasonic bath until ZnO nanoparticles were separated completely from each other and created a uniform suspension with 50 KHz frequency for 30 minutes. Afterwards, 0.25 g of ZnO nanoparticles were poured into 50 ml of distilled water and the resulting suspension was stirred for 10 minutes and then added to MZe after ultrasonic bathing. Finally, it was thermally stabilized at 400 °C for 4 hours. The prepared catalysts were characterized by XRD, FESEM and BET test. The X-ray diffraction patterns (XRD) of catalysts were obtained by X-PERT PRO MPD instrument. The crystalline phases were identified for each catalyst. Wavelength radiative was the 54.1 Å of the device by generating 40 Ky, 40mA. The samples were scanned at 2 $\theta$ , 1 and 80. The surface area, pore size and pore volume of catalysts were measured by the Quantachrome Chem BET Instrument. The experimental setup for removal of ethylbenzene is shown in Fig. 1. In this experiment, the generated ethylbenzene concentrations, were 25 ppm, 50 ppm, 100 ppm and 200 ppm. In the upper part of the reactor, 3 UVA lamps were installed at a distance of 2 cm from the surface of the catalyst bed with the maximum output power and maximum wavelength of 365 nm. The radiation intensity was measured at 1.9 w/cm<sup>2</sup> bed surface. Removal efficiency was also calculated using the data of input concentrations (Ci) and output concentrations (Co) of the reactor according to the following equation:

#### $R = (C_i - C_o / C_i) * 100$

#### **3. RESULTS AND DISCUSSION**

Results of surface area and pore volume of the catalysts are presented in Table 1. According to the results of the BET test, the specific surface area has decreased from 139.75 m²/gr in MZe to 132/61 m<sup>2</sup>/gr in MZe / ZnO. The results of photocatalytic adsorption and removal efficiency of ethylbenzene on MZe / ZnO at concentrations of 25, 50, 100, 200 ppm are shown in Fig. 2. When the UVA lamp is off, the adsorption system is active so that ethylbenzene is physically adsorbed on the MZe / ZnO surface and removed from the air stream. The results of the adsorption of different concentrations in Table 2 show that by increasing the concentration of inlet ethyl benzene from 25 to 200 ppm, the adsorption saturation time decreased from 275 to 130 min. The adsorbent capacity is also increased. Similar results reported in some studies. According to the results, the adsorption process speed increased with increasing ethyl benzene concentration.



Fig 2. Diagram of the effect of different concentrations on the adsorption efficiency and photocatalytic removal of ethyl benzene input

Table 2. Results of vapor adsorption of ethyl benzene vapor by stabilized zinc nanoparticles photocatalyst based on modified zeolite

absorbent	Flow lit/min	Initial concentration ppm	Ta °c	Time of steam appearance Ethyl benzene (min)	Saturation time (min)	Absorbent capacity mg/g
MZe/Zno	0.25	25	25	146	275	0.977
MZe/Zno	0.25	50	25	103	210	1.465
MZe/Zno	0.25	100	25	67	160	1.975
MZe/Zno	0.25	200	25	43	130	2.605

Because the presence of a large number of adsorbed molecules increases the possibility of their transfer and contact with the adsorption surface. For this reason, by increasing the concentration of ethyl benzene at a constant flow rate, natural zeolite has reached the breaking point sooner. This finding is similar to another studies.

#### 4. CONCLUSIONS

The photacatalytic degradation of ethylbenzene occurred in gas phase by using both ZnO catalyst coated on zeolite. In general, styrene removal efficiency of AC-TiO<sub>2</sub> catalyst was higher than AC-ZnO catalyst. The best ethylbenzene removal efficiency of MZe-ZnO

catalyst was found in concentration of 50 ppm and flow rate of 0.5 l/min. The ethylbenzene removal efficiency decreased with the increase of the gas flow rate and concentration. Based on these functions, MZe-ZnO catalyst exhibited a good photocatalytic performance in the decomposition of ethylbenzene in the gas phase under UV irradiation. The result of this study showed that the Ze/ZnO catalyst may be an applicable and hopeful method to removal of ethylbenzene from air flow under UV irradiation

#### 5. ACKNOWLEDGMENT

The study was founded by Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences (ETRC-9709).

# حذف فتوکاتالیستی اتیل بنزن از جریان هوا با استفاده از نانوذرات اکسید روی تثبیت شده بر روی زئولیت طبیعی اصلاح شده

حسینعلی رنگکوی <sup>۲۰</sup>، مریم موسوی قهفرخی<sup>۲</sup>، بهزاد فولادی دهقی <sup>۲۰</sup>\*

<sup>۱</sup> مرکز تحقیقات فناوریهای زیست محیطی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران. ۲ گروه مهندسی بهداشت حرفه ای و ایمنی کار، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران.

تاريخ دريافت: ۱۳۹۸/۶/۸، تاريخ پذيرش: ۱۴۰۰/۱/۱۴

# 🔳 چکیدہ

مقدمه: اتیل بنزن یکی از ترکیبات آلی فرار است که در بسیاری صنایع مورد استفاده قرار می گیرد. با توجه به اثرات سمی این ترکیب حذف آن ضروری به نظر می رسد. یکی از روش های حذف ترکیبات آلی از هوا، حذف فتوکاتالیستی است. لذا این مطالعه با هدف تعیین کارایی حذف فتوکاتالیستی اتیل بنزن از جریان هوا با استفاده از نانوذرات اکسید روی تثبیت شده بر روی زئولیت طبیعی اصلاح شده صورت گرفت.

روش کار: زئولیت طبیعی ابتدا توسط اسیدکلریدریک و سپس با دی فنیل دی کلروسیلان اصلاح شد. سپس نانوذرات ZnO با روش تلقیح مرطوب روی بستر تثبیت شدند. بخار اتیل بنزن با غلظت های مختلف ۲۵، ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ppm با استفاده از سیستم غلظت ساز دینامیک تولید و کارایی حذف فتوکاتالیستی بخار اتیل بنزن با استفاده از نانوذرات اکسید روی تثبیت شده بر روی زئولیت طبیعی اصلاح شده (MZe: Modified Zeolite) تعیین گردید. دمای محیط انجام تحقیق در حدود ۲۰ ۲±۲۵ و رطوبت نسبی متوسط ۳۵ ٪. سطح ویژه و حجم منافذ بستر به روش BET و ساختار سطحی توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی(FESEM) و پراش اشعه ایکس (XRD) تعیین گردید.

یافته ها: نتایج اندازه گیری مساحت سطح ویژه زئولیت، زئولیت طبیعی اصلاح شده و فتو کاتالیست اکسید روی بر پایه زئولیت به ترتیب ۱۱۵٫۷۷۵، ۱۱۹٫۷۵ و ۱۳۲٫۶۱ و ۱۳۲٫۶۱) می باشد و مساحت سطح ویژه بعد تثبیت نانو ذرات روی کاهش می یابد. تصاویر FESEM و آنالیز XRD تغییرات ساختاری زئولیت طبیعی و تثبیت موفقیت آمیز نانو ذرات بر بستر را نشان داد . نتایج فتو کاتالیست نانو اکسید روی بر بستر زئولیت و تابش UV نشان داد که با افزایش غلظت اولیه اتیل بنزن، کارایی تجزیه کاهش می یابد. و بالاترین بازدهی حذف در غلظت PM می باشد.

**نتیجه گیری:** نتایج این مطالعه نشان داد تثبیت نانو ذرات ZnO بر روی زئولیت طبیعی اصلاح شده می تواند روشی مناسب جهت حذف بخار اتیل بنزن از هوا تحت اشعه UV باشد.

🗮 كلمات كليدى: حذف فتوكاتاليستى، اكسيد روى، اتيل بنزن، زئوليت طبيعي اصلاح شده

\* پست الكترونيكي نويسنده مسئول مكاتبه: bdehaghi@gmail.com

🔳 مقدمه

ترکیبات آلی فرار (VOC) طیف وسیعی از هیدروکربنها را شامل می گردد که از منابع مختلف متصاعد می شوند. انتشار این ترکیبات علاوه بر آلودگی محيط كار باعث ايجاد مشكلات زيستمحيطي نيز مى شوند(١). ازجمله تركيبات آلى فرار مى توان به اتيل بنزن اشاره نمود که به دلیل استفاده گسترده در صنایع مختلف از جمله صنایع پتروشیمی و شیمیایی، ریسک احتمال مواجهه با آن بالا می باشد(۲). از شایع ترین اثرات مواجهه با اتیل بنزن میتوان به سرطان، تأثیر بر سیستم عصبی مرکزی و سیستم گردش خون، مشکلات تنفسی و تحریک پوست اشاره نمود(۳). همچنین بر اساس دسته بندی آژانس بین المللی تحقیقات سرطان (IARC)<sup>۲</sup> اتیل بنزن در گروه ۲ Bسرطان زایی قرار می گیرد. به این مفهوم که این ماده می تواند برای انسان سرطان ایجاد نماید (۴). در سال های اخیر ترکیبات آلی فرار به یکی از مهم ترین مشکلات زیست محیطی تبدیل شده است(۵). از این رو قوانین زیست محیطی صنایع را ملزم به استفاده از روش های کنترل الودگی جهت کاهش یا حذف VOC پیش از انتشار به اتمسفر نموده است(۶). از روش های مرسوم که برای حذف یا کاهش تركيبات آلى فرار استفاده شده است مى توان به روش جذب سطحی(۷)، سوزاندن(۸)، اکسیداسیون حرارتی(۹)، تجزیه ی بیولوژیکی و غیره اشاره کرد که از معایب این روش ها میتوان به مصرف انرژی بالا و نیاز به فضای زیاد اشاره کرد(۱۰). فرایند اکسیداسیون پیشرفته<sup>۳</sup>(AOPs) به عنوان یکی از روش های حذف آلاینده های آلی مورد توجه است(۱۱). در واقع با بکارگیری جاذب و اکسیدهای فلزی واسطه در کنار یکدیگر می توان به صورت هم زمان از قابلیت جذبی جاذب و توانایی کاتالیزوری اکسیدهای فلزی برای حذف آلاینده از جریان سیال استفاده کرد(۱۲). در میان جاذب ها، زئولیت ماده ای متخلخل با خاصیت جذبی فوق العاده بالا می باشد و همچنین به دليل افزايش مدت تماس آلاينده با كاتاليست، خواص فتوكاتاليستی را افزايش می دهد(۱۳). كاتاليزورهای

فصلنامه بهداشت و ایمنی کار، جلد ۱۱/ شماره ۴/ زمستان ۱۴۰۰

رایج و درجه اول سولفیدها و اکسیدهای فلزی هستند مانند WO<sub>3</sub>,SnO<sub>2</sub> ,ZrO<sub>2</sub> ,ZnO ,TiO<sub>2</sub> ,CdS مانند و ZnS و  $Al_2O_3$  ، $Fe_2O_3$  ، $CeO_3$  ،  $CeO_3$  ، ترکیبات <sub>2</sub>TiO و ZnO هستند(۱۴). در صورتی که تمام شرايط اين واكنش ها به خوبي كنترل شوند، تركيبات آلی فرار به مواد بی خطر و بدون بو مانند آب و دی اکسید کربن تبدیل میشوند. انرژی شکاف باند ZnO مشابه ZnO می باشد ولی ZnO با سمیت کمتر از  $TiO_{2}$  می تواند یک جایگزین مناسب برای این ترکیب باشد(۱۵). نتایج تعدادی از مطالعات حاکی از آن است که ZnO کارایی بهتری نسبت به  ${
m TiO}_2$  در تخریب فتوکاتالیستی دارد(۱۶). با توجه به ضروری بودن حذف تركيبات از جريان هوا و منابع عظيم زئوليت در ايران و فراوانی آن، تحقیق حاضر با هدف مقایسه راندمان حذف اتیل بنزن با استفاده از زئولیت طبیعی اصلاح شده با پوشش نانو ذرات اکسید روی به عنوان عامل کاتالیستی و تاثير غلظت اوليه اتيل بنزن بر كارايي تجزيه مي باشد.

# 🔳 روش کار

مطالعه حاضر از نوع تجربی بوده که در مقیاس آزمایشگاهی در ۴ مرحله به شرح ذیل انجام گرفت.

۱.ساخت کاتالیست: زئولیت طبیعیکلینوپتیولیت گرمسار سمنان با سایز (-1 - 1 - 1) میلی مترمورد استفاده قرار گرفت. قبل از اصلاح زئولیت (Ze)کلروسیلان، نمونه های Ze توسط اسید کلریک تبدیل بهفرم اسیدی شدند. به این صورت که مقدار ۱۵ گرم از Zeبه نسبت ۱ به ۵۰ به بشر حاوی اسیدکلریدریک ۲ مولارانتقال داده و به مدت ۱ساعت روی هیتر مجهز به شیکرمعناطیسی قرار داده و سرعت دورانی آن را بر روی RPMمعناطیسی قرار داده و سرعت دورانی آن را بر روی RPMمین داخل بشر یک مگنتدر دمای  $2^{\circ}$  به و سرعت دورانی آن را بر روی RPMمعناطیسی قرار داده و سرعت دورانی آن را بر روی میترداخل بشر را به وسیله کاغذ صافی واتمن صاف کردهسپس نمونه زئولیت را ابتدا با آب مقطر داغ و پس از آنآب مقطر سرد شستشو داده تا جای که HD محلول زیر

4 Zeolite

کاغذ صافی برابر ۷ شود. برای خشک شدن فرم اسیدی زئولیت(HZe)<sup>۵</sup>، به مدت ۲۴ساعت درون آون در دمای ۲۰۵° قرار داده شد(۱۷). در مرحله دوم اصلاح، HZe به یک بالون انتقال داده شد و تولوئن و دی فنیل دی کلروسیلان به HZe افزوده شد. پس از قرار دادن مخلوط حاصله تحت شرايط رفلاکس و عبور نيتروژن، زئوليت اصلاح شده(MZe)<sup>2</sup> تحت دمای ۲۴°C) به مدت ۲۴ ساعت خشک شد(۱۷، ۱۸). ZnO خالص از فرایند های اکسیداسیون و هیدرولیز تهیه گردید. مقدار ۴۰ میلی لیتر از نیترات روی در آب مقطر حل شد. سدیم هیدروکسید را تا رسیدن PH=۱۲ به محلول اضافه گردید. رسوب سفید رنگ شسته و در دمای ۲۴<sup>°</sup> به مدت ۲۴ ساعت خشک شد(۱۹). برای تثبیت نانو ذرات ZnO بر روی MZe از روش تلقيح مرطوب(WIT)<sup>۷</sup> استفاده شد. مقدار ۲۵/۰ گرم از نانو ذرات ZnO درون ۵۰ میلی لیتر آب مقطر ریخته و به مدت ۱۰ دقیقه سوسپانسیون حاصل هم زده شد و پس از قرار گرفتن در حمام اولتراسونیک MZe اضافه شد. در نهایت در دمای ۲۰۰۰<sup>o</sup> به مدت ۴ساعت تثبيت حرارتي شد.

۲. تعیین ویژگیهای فتوکاتالیست: برای تعیین ساختار کریستالی، نظم شبکه بلوری فتوکاتالیست و ساختار کریستالی، نظم شبکه بلوری فتوکاتالیست و (XRD<sup>8</sup>) تشخیص وجود فازها در آن از پراش اشعه ایکس(XRD<sup>8</sup>) با استفاده از دستگاه MPD ایجام شد. طول ۲۰۸۰ می باشد که نمونه MZD انجام شد. طول ۴۰۳۸ می باشد که نمونه MZe در زاویه ۴۰–۴۹ (ویه ۴۰۰ می باشد که نمونه ۹۲۵ در زاویه ۲۵–۴۰ و تعیین مساحت سطح ویژه با استفاده از دستگاه Quantachrome Chem BET (model iQ-MP/ انگار ایک آن ایک آن ایک آن ایز داده ها (داده گیری ایزوترم جذب/واجذب گاز ازت، آنالیز داده ها اندازه گیری ایزوترم جذب/واجذب گاز ازت، آنالیز داده ها اندازه گیری ایزوترم جذب/واجذب شده جهت تشکیل یک تک لایه گاز ازت بر روی جاذب تعیین شد و روش جذب-

واجذب گاز ازت تعیین شد. تخمین اندازه ذرات و بررسی مورفولوژی محصولات با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی<sup>۱۰</sup> ۲۵۰۰FESEM hitachi su با ولتاژ شتاب دهنده ۲۵۱۵ انجام شد.

۳. عملکرد کاتالیست: در این مطالعه جهت سنجش عملکرد کاتالیست از محفظه مکعبی به ابعاد ۳۰،۱۵ و۱۰ سانتی متر استفاده شد(۲۰). جنس دیواره از شیشه و کاملا با فویل آلمینیومی پوشانده شده بود. مطابق با مطالعات دیگر، ورودی هوا در بالا و خروجی در پایین و بین ورودی خروجی یک سطح متخلخل حاوی gr پایین و بین ورودی خروجی یک سطح متخلخل حاوی gr کاتالیست ۵٪ MZe/ZnO، در ۵ سانتی متری کف راکتور بستر قرارداده شد(۲۰، ۲۱). هم چنین در قسمت فوقانی راکتور ۳ لامپ UVA در فاصله m ۲از سطح بستر کاتالیست با بیشترین توان خروجی و حداکثر طول موج ۳۶۵ نانومتر نصب شده که شدت تابش در سطح بستر <sup>2</sup> سرت ۱/۹ w/cm<sup>2</sup> اندازه گیری شد(-UVA) (UVA)

۴. غلظت سازی آلاینده در فاز گاز: در این مطالعه از سیستم غلظت سازی دینامیک جهت جذب و حذف فتوكاتاليستى استفاده شد. با دمش جريان هوا توسط یک پمپ با دبی ثابت ۰/۲۵ لیتر بر دقیقه، بخار اتیل بنزن وارد محفظه ی اختلاط شد. همه آزمایش ها در دمای اتاق (۲±۲۵ درجه سانتیگراد) و رطوبت ۳۵ درصد انجام شد. ابتدا غلظت مورد نظر تهیه گردید و سپس جریان ثابت بخار اتیل بنزن به صورت ممتد وارد راکتور گردید. ابتدا به منظور سنجش میزان جذب بستر غلظت ورودی و خروجی راکتور در حالت خاموشی لامپ ها ثبت شد. زمانی که غلظت اتیل بنزن ورودی و خروجی برابر شد و بستر مورد نظر کارایی جذب خود را از دست داد(بستر به نقطه اشباع رسيد)، بلافاصله لامپ ها روشن و كارايي حذف فتوكاتاليستي بستر بررسي شد. سنجش غلظت اتیل بنزن با استفاده از دستگاه قرائت مستقیم Phocheck Tiger ساخت کمپانی انگلستان بر حسب mg/g بر اساس آشکارساز یونش نوری(PID)<sup>11</sup> انجام 10 Field Emmission Scanning Electron Microscope 11 Photoionization Detector

<sup>5</sup> Zeolite-HCL

<sup>6</sup> Modified Zeolite 7 Wet Inoculation method

<sup>8</sup> X-Ray Diffraction

<sup>9</sup> Brunauer–Emmett–Teller

مذف فتوكاتاليستي اتيل بنزن از مريان هوا با استفاده از نانوذرات اكسيد...



شکل ۱. شمای ساده ای از سیستم طراحی شده برای آزمایشات تجزیه فتوکاتالیستی به روش دینامیک. ۱)پمپ هوا، ۲) شیر تقسیم، ۳)روتامتر، ۴)ظرف حاوی اتیل بنزن، ۵)محفظه اختلاط، ۶) فن الکتریکی، ۷)پورت اندازه گیری، ۸)راکتور فتوکاتالیست، ۹) لامپ UVA، ۱۰،بستر فتوکاتالیست، ۱۱) دستگاه اندازه گیری غلظت اتیل بنزن

جدول ۱. مساحت سطح ویژه، قطر و حجم منافذ زئولیت، زئولیت اصلاح شده و فتو کاتالیست

MZe/Zno	MZe	HZe	Ze	واحد	نمونه
187/81	۱۳۹/۷۵	۱۲۸/۲۶۸	110/770	m²/gr	مساحت سطحی ویژه(BET)
•/١۵١	٠/١۶١	•/١۵٨١	•/10179	cm³/gr	حجم کل منافذ
۶۱/۱	88/48	80/8808	57/21.6	°A	ميانگين قطر منافذ

شد. نتایج حاصله با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۱۶ آنالیز گردید.

# 🔳 يافته ها

با استفاده از روش BET ساختارهای MZe و MZe/ZnO، شناسایی شد. مطابق جدول ۱ در این روش از جذب و دفع نیتروژن برای محاسبه قطر منافذ و سطح ویژه MZe و MZe/ZnO استفاده گردید.

مطابق نتایج بدست آمده از آزمون BET، مساحت سطحی ویژه از MZe/Yam²/gr در MZe به MZe/ZnO در MZe/ZnO کاهش یافته است. همچنین در حجم کل منافذ و میانگین قطر ذرات کاهش جزئی دیده شده است. از این کاهش اینگونه میتوان استنباط کرد که به دلیل پوشش سطح MZe توسط نانو ذرات ZnO و مسدود کردن برخی مزوپورها و میکروپورها، همچنین کلسینه شدن بستر، مساحت، حجم و میانگین قطر منافذ کاهش یافته اند.

از روش XRD برای تعیین ساختار کریستالی و تشخیص وجود فازها در ZnO استفاده شده است. الگوی XRD مربوط به Ze در شکل ۲ نشان داده شده است. اطلاعات حاصل از الكوى XRD نمونه Ze نشان دهنده این واقعیت است که فاز اصلی موجود از خانواده كلينوپتيوليت مي باشد. همانطور كه مشاهده مي شود در Ze پیک های متعددی وجود دارد که نشان دهنده کریستال های کوارتز<sup>۱۲</sup> و هولاندیت<sup>۱۳</sup> است. الگوی XRD مربوط به MZe/ZnO در رنج ۴°-۸۰=۴۷ در شکل۲ نشان داده است. الگوی XRD پراکنش تغییرات ساختاری نمونه Ze را با اصلاحات انجام شده و همچنین با بار گذاری نانوذرات ZnO نشان داده است. همانطور که مشاهده می شود پیک های متعدد موجود در Ze، در نمونه MZe کوتاه تر یا حذف شده اند که به دلیل اصلاح موفقیت آمیز Zeبوده است. در الگویXRD مربوط به MZe/ZnO  $au \theta = au 8/7^\circ$  وau = au - au + au +12 Quartz

13 Heulandite



شكل ۲ الكوى XRD الف) بستر Ze ب) بستر MZe-ZnO



شكل ٣. تصاوير FESEM الف) ZnO ب) MZe ج) MZe ج

بیانگر بارگذاری موفقیت آمیز نانو ذره ZnO بر روی بستر MZe ، مطابق با کارت استاندارد (1451-no.36 JCPDS) می باشد.

تصاویر FESEM حاصل از نانو ذرات MZe،ZnO و فتوکاتالیست MZe/ZnO در شکل۳ نشان داده است. تصاویر تهیه شده از سطح ZnO نشان داده است که سایز ذرات ZnO کمتر از ۱۳۴۰ و در مقیاس نانو بوده است. ذرات ریز در شکل ج مربوط به نانو ذرات ZnO می باشند که به طور یکنواخت در سطح MZe پخش شده اند. طبق تصاویر نانو ساختار بودن فتوکاتالیست /MZe

ZnO استنتاج می شود.

اثر غلظت اتیل بنزن ورودی در جذب و حذف فتو کاتالیستی نتایج بررسی کارایی جذب و حذف فتو کاتالیستی اتیل بنزن بر MZe/ZnO درغلظت های ۲۵، ۵۰، ۵۰، ۱۰۰، ۲۰۰ppm در شکل ۴ مشاهده می شود. زمانی که لامپ UVAخاموش است سیستم جذب فعال است به این صورت که اتیل بنزن بر سطح MZe/ZnO به صورت فیزیکی جذب و از جریان هوا حذف می شود.

نتایج حاصل از بررسی جذب غلظت های مختلف



شکل ۴. نمودار تاثیر غلظت های مختلف بر کارایی جذب و حذف فتوکاتالیستی اتیل بنزن ورودی

جدول ۲. نتایج میزان جذب بخارات بخار اتیل بنزن بوسیله فتوکاتالیست نانوذرات روی تثبیت شده بر پایه زئولیت اصلاح شده

جاذب	دبی (lit/min)	غلظت اوليه (ppm)	دمای محیط (°c)	زمان ظهور بخار اتیل بنزن (min)	زمان اشباع (min)	ظرفیت جاذب (mg/g)
MZe/Zno	۰/۲۵	۲۵	۲۵±۲	145	۲۷۵	٠/٩٧٧
MZe/Zno	۰/۲۵	۵۰	۲۵±۲	۱۰۳	۲۱۰	1/480
MZe/Zno	۰/۲۵	۱۰۰	۲۵±۲	۶۷	180	۱/۹۷۵
MZe/Zno	۰/۲۵	۲۰۰	۲۵±۲	۴۳	۱۳۰	۲/۶۰۵



شکل ۵. بررسی میزان جذب در چهارغلظت ppm ۲۰۰، ۵۰، ۲۵

در جدول۲ نشان داده است که با افزایش غلظت اتیل بنزن ورودی از ۲۵ به ۲۰۰ ppm، زمان اشباع جاذب از ۲۷۵ به ۱۳۰ min کاهش داشته است. همچنین ظرفیت جاذب افزایش یافته است.

در شکل ۵ روند به اشباع رسیدن جاذب را چهار غلظت ۲۵، ۵۰، ۲۰۰، ۱۰۰، ppm نشان می دهد که با افزایش غلظت اتیل بنزن ورودی از ۲۵ به ۲۰۰ شیب نمودار تند تر شده که نشان دهنده سرعت بیشتر جاذب در اشباع شدن است.

پس از آنکه جاذب به حالت اشباع درآمد لامپ UV

روشن و فرآیند فتوکاتالیستی آغاز می شود. نتایج حاصل از نمودار نشان داده است که با افزایش غلظت اولیه ی اتیل بنزن، کارائی تجزیه در UV/MZe/ZnO کاهش یافته است. به طوریکه طبق نمودار شکل ۶ در غلظت های ۲۵، ۵۰، ۲۰۰، ۲۰۰ و ppm به ترتیب راندمان تجزیه به ۸/۰۵، ۲۹، ۲۰۱۵ و ۲۰۰۵ درصد کاهش یافته است. همچنین مطالعات آماری در خصوص نتایج حاصل نشان داد که میانگین کارایی تجزیه اتیل بنزن با استفاده از /UV MZe/ZnO در غلظت های مختلف تفاوت معناداری (۵/۰۰۹) داشته است و این بدان معناست که با افزایش



شکل ۶. راندمان حذف بخار اتیل بنزن با استفاده از UV/MZe/ZnO

غلظت اوليه اتيل بنزن، كارايي تجزيه كاهش مي يابد.

# 🔳 بحث

فرآیند های فتوکاتالیستی از جمله فرآیندهای پاک هستند که کاربرد آن ها امروزه در حال توسعه است(۲۳). تجزیه فتوکاتالیستی اتیل بنزن در راکتور با موفقیت انجام شد. مطابق تست BET انجام شده، مساحت سطح ویژه زئولیت پس از اصلاح افزایش یافته و تثبیت نانو ذرات ZnO روی MZe باعث کاهش مساحت سطحی ویژه آن شده است. این نتایج با یافته های مطالعه ی ایروانی و همکاران و Sobana و Swaminathan مطابقت دارد(۲۴، ۲۵). در این مطالعات افزایش مساحت سطحی ویژه پس از اصلاح زئولیت را نشان داد و همچنین طبق نتایج محققان پس از تثبیت نانو ذرات ZnO روی کربن فعال، مساحت سطحی ویژه کاهش یافته است(۲۲). در مطالعه تنها و همکاران با تثبیت نانوکامپوزیت -ZnO بر کربن فعال (AC) مساحت سطحی ویژه  ${\rm SnO}_2$ كاهش يافته است كه با نتايج اين مطالعه همخواني دارد  $m^2$ / برابر AC به طوریکه مساحت سطحی ویژه در ۶۰۵ gr بدست آمده و پس از تثبیت نانوکامپوزیت به ۵۶۰ m<sup>2</sup>/gr کاهش یافته است(۲۲). در مطالعه ای که توسط رستمی و همکارانش صورت گرفت، جهت حذف تركيبات BTX كارايي زئوليت كلينويتيوليت اصلاح شده و كلينوپتيوليت اصلاح شده حاوى نانوذرات اكسيد مس بررسی شده است. طبق نتایج اضافه شدن نانو ذرات به زئولیت سبب کاهش راندمان جذب بنزن و تولوئن شده

است که می تواند به دلیل مسدود شدن منافذ زئولیت توسط نانو ذرات باشد، ولى باعث پيشرفت بيشتر فرآيند تجزیه فتوکاتالیستی آنها شده است. در این مطالعه نیز مسدود شدن منافذ بستر پس از تثبیت نانوذرات اثبات شده است ولى ازتست BET جهت نشان دادن كاهش مساحت سطحی ویژه استفاده نشده است(۲۶). نتایج مربوط به حذف در غلظت های مختلف نشان داد که کارایی حذف در بستر کاتالیستی با افزایش غلظت اتیل بنزن کاهش می یابد. ایروانی و همکاران در حذف استایرن توسط نانو ذرات ZnO تثبیت شده بر روی زئولیت ۵-ZSM به این نتیجه رسیده اند که پایین تر بودن درصد حذف در غلظت بالاتر نشان دهنده ی کاهش میزان واکنش تخریب فتوکاتالیستی در غلظت های بالا است که با نتایج مطالعه حاضر همخوانی دارد(۲۴). هم چنین در مطالعه ای که سمرقندی و همکاران در سال ۲۰۱۷ در مورد حذف اتیل بنزن ازهوا انجام دادند از پومیس اصلاح شده با منیزیم نیترات به عنوان جاذب استفاده شد. در این مطالعه مشخص شد که با افزایش غلظت ورودی اتیل بنزن از ۵۰ به ۲۰۰ کارایی حذف از ۸۰٪ به ۴۰٪ کاهش یافته است(۲۷). در مطالعه گلبابایی و همکاران، راندمان حذف كروم توسط زئوليت طبيعي با افزايش غلظت ورودى كاهش يافته است كه با نتايج اين مطالعه همخوانی دارد(۲۸). طبق نتایج سرعت فرایند جذب با افزایش غلظت اتیل بنزن افزایش یافت. چون وجود تعداد زياد مولكول جذب شونده امكان انتقال و تماس آنها با سطح جذب را افزایش میدهد. به همین دلیل با

افزایش غلظت اتیل بنزن در یک دبی ثابت زئولیت طبیعی زودتر به نقطه شکست رسیده است. در مطالعه رنگکوی و همكاران كه جذب استايرن بوسيله زئوليت طبيعي مورد مطالعه قرار گرفت، گویای همین مطلب است(۲۹). همچنین Liu وهمکاران(۲۰۱۱) در بررسی حذف تولوئن با استفاده از جاذب کربن فعال و کامپوزیت میکروفیبر به این نتیجه رسیدند که افزایش غلظت تولوئن ورودی زمان نقطه شکست بستر را کاهش میدهد (۳۰). مطالعه حاضر در رطوبت ۳۵ درصد و دمایC° ۲±۲۵ انجام شده است. یکی از مزایای سیستم فتوکاتالیستی فعالیت در دمای اتاق است. مطابق مطالعه ی رنگ کوی و همکاران برای حذف فتوکاتالیستی رطوبت ۳۵ درصد در نظر گرفته شد. در مطالعه مذکور برای حذف فتوکاتالیستی فرمالدئید از هوا از بستر خاکستر استخوان و فتوکاتالیست اکسید روی با تابش اشعه UV استفاده کرده و یکی از متغیرهای مطالعه بررسی تاثیر رطوبت نسبی بر کارایی حذف فرمالدئید بوده است که رطوبت های ۲۵، ۳۰، ۳۵، ۵۰ و ۷۰ درصد مورد مطالعه قرار گرفته است. نتایج نشان داده است که با افزایش رطوبت نسبی ابتدا راندمان افزایش و سیس کاهش یافته است. رطوبت ۳۵ درصد ماکزیمم کارایی حذف رانشان داده است به این دلیل که با افزایش بیش از حد رطوبت، آب با مولکولهای فرمالدئید رقابت داشته و سبب کاهش جذب فرمالدئید می شود. کاهش بیش از حد رطوبت میزان تجزیه به دلیل کمبود رادیکال های هیدروکسید کاهش یافته است(۳۲). درمطالعه ای دیگر Vincent و همکاران تاثیر رطوبت ۳۰-۰٪ را در تجزيه فتوكاتاليستى ١-پروپانول به اين نتيجه رسيده اند که با افزایش رطوبت از ۰ به ۳۰٪ میزان تجزیه از ۲۴ به

مذف فتوكاتاليستى اتيل بنزن از مريان هوا با استفاده از نانوذرات اكسيد...

۶۴٪ افزایش یافته است(۳۳).

# 🔳 نتيجه گيرى

بر اساس نتایج بدست آمده از این مطالعه می توان گفت که اصلاح زئولیت طبیعی با دی کلروسیلان سبب افزایش میزان تخلخل و مساحت سطح ویژه زئولیت شده و در نتیجه این ماده جاذب سطحی می تواند بستر مناسبی برای ارتقای کارایی حذف فتوکاتالیستی آلاینده اتیل بنزن باشد. به دلیل مقاومت فیزیکی بالا و تحمل حرارت بیشتر نسبت به جاذب هایی همچون کربن فعال و همچنین فراوانی منابع آن، می تواند بستری جایگزین در حذف آلاینده های هوا باشد. تثبیت نانو ذرات بر روی زئولیت طبیعی اصلاح شده می تواند روشی مناسب جهت در فر بخار اتیل بنزن از هوا باشد، به طوری که فرآیند رازن نشان داد. بنابراین استفاده از فرایند //MZe بنزن نشان داد. بنابراین استفاده از فرایند //MZe می تواند فناوری مناسبی در حذف ترکیبات آلی فرار از جریان هوا باشد.

# 🔳 تشکر و قدردانی

پژوهش حاضر در قالب پایان نامه کارشناسی ارشد خانم مریم موسوی قهفرخی با شماره طرح -ETRC ۹۷۰۹ از سوی حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز حمایت مالی شده است. بدین وسیله از این معاونت محترم تشکر و قدردانی می گردد.

# $\equiv$ **REFERENCES**

 Rashnuodi P, Dehaghi BF, Rangkooy HA, Amiri A, Mohi Poor S. Evaluation of airborne exposure to volatile organic compounds of benzene, toluene, xylene, and ethylbenzene and its relationship to biological contact index in the workers of a petrochemical plant in the west of Iran. Environmental Monitoring and Assessment. 2021;193(2):94.

- Mohammad Javad G, Hossein K, Seyed Jamaleddin S, Mansour R-A, Kamal A. Evaluation of Volatile Organic Compounds Levels inside Taxis Passing through Main Streets of Tehran. International Journal of Occupational Hygiene. 2015;5(4).
- 3. Cheng Z, Sun P, Lu L, Chen J, Jiang L, Yu J. The

interaction mechanism and characteristic evaluation of ethylbenzene/chlorobenzene binary mixtures treated by ozone-assisted UV254nm photo degradation. Separation and Purification Technology. 2014;132:62-9.

- Program NT. NTP Toxicology and Carcinogenesis Studies of Ethylbenzene (CAS No. 100-41-4) in F344/N Rats and B6C3F1 Mice (Inhalation Studies). National Toxicology Program technical report series. 1999;466:1.
- Benoit-Marquié F, Wilkenhöner U, Simon V, Braun AM, Oliveros E, Maurette M-T. VOC photodegradation at the gas-solid interface of a TiO2 photocatalyst: Part I: 1-butanol and 1-butylamine. Journal of Photochemistry and Photobiology A: Chemistry. 2000;132(3):225-32.
- Domeño C, Rodríguez-Lafuente An, Martos J, Bilbao R, Nerín C. VOC removal and deodorization of effluent gases from an industrial plant by photo-oxidation, chemical oxidation, and ozonization. Environmental science & technology. 2010;44(7):2585-91.
- Hamid S, Mahmood O, Orkideh Q-D. Nobel Method for Toluene Removal from Air Based on Ionic Liquid Modified Nano-Graphen. International Journal of Occupational Hygiene. 2015;6(1).
- Hazrati S, Rostami R, Farjaminezhad M, Fazlzadeh M. Preliminary assessment of BTEX concentrations in indoor air of residential buildings and atmospheric ambient air in Ardabil, Iran. Atmospheric Environment. 2016;132:91-7.
- Fan X, Zhu T, Wan Y, Yan X. Effects of humidity on the plasma-catalytic removal of low-concentration BTX in air. Journal of hazardous materials. 2010;180(1):616-21.
- Lim M, Zhou Y, Wood B, Guo Y, Wang L, Rudolph V, et al. Fluorine and carbon codoped macroporous titania microspheres: highly effective photocatalyst for the destruction of airborne styrene under visible light. The Journal of Physical Chemistry C. 2008;112(49):19655-61.
- 11. De Lasa HI, Serrano B, Salaices M. Photocatalytic reaction engineering: Springer; 2005.
- Iravani H, Jafari MJ, Zendehdel R, Khodakarim S, Rafieepour A. Removing H2S gas from the air stream using zeolite ZSM-5 substrate impregnated with magnetite and ferric nanoparticles. Journal of Health and Safety at Work. 2020;10(1):24-36.
- Kazemian H. Introduction to Zeolites, Misterious Minerals. Tehran: Zali Press; 2006.
- 14. Najarian F, Golbabaei F, Ghahri A, Azam K. Comparative

study of the Sevoflurane Asorption Capacity on Carbon Media Impregnated with Titanium Oxide Nanoparticles. Journal of Health and Safety at Work. 2019;9(4):283-97.

- Lin H-F, Liao S-C, Hung S-W. The dc thermal plasma synthesis of ZnO nanoparticles for visiblelight photocatalyst. Journal of photochemistry and photobiology A: Chemistry. 2005;174(1):82-7.
- Kwon YT, Song KY, Lee WI, Choi GJ, Do YR. Photocatalytic behavior of WO3-loaded TiO2 in an oxidation reaction. Journal of Catalysis. 2000;191(1):192-9.
- Liu B-J, Torimoto T, Yoneyama H. Photocatalytic reduction of CO2 using surface-modified CdS photocatalysts in organic solvents. Journal of Photochemistry and Photobiology A: Chemistry. 1998;113(1):93-7.
- Asilian H, Khavanin A, Afzali M, Dehestani S, Soleimanion A. Removal of styrene from air by natural and modified zeolite. 2012.
- Huttenloch P, Roehl KE, Czurda K. Sorption of nonpolar aromatic contaminants by chlorosilane surface modified natural minerals. Environmental science & technology. 2001;35(21):4260-4.
- 21. Mardani Kiasari HR, Forouzani M, Ziari M, Malekzadeh A, Biparva P. A comparative study of catalytic properties of ZnO and FeZnO nanoparticles on Oxidation of Benzylic alcohols: Influence of doped metal. Quarterly Iranian Chemical Communication. 2015;3:199-207.
- 22. Tanha F, Rangkooy H, Jaafarzadeh N, Valipour F, Arefian I. A study on photocatalytic removal of Toluene from air using ZnO-SnO2 coupled oxide immobilized on Activated Carbon. Iran Occupational Health. 2017;13(6):1-9.
- 23. Rangkoy, H., Nakhaei, M., Jahani, F., Salari, S., Nematpour, L., Fouladi, B. Effect of Nano-TiO2 Immobilized on Activated Carbon, Zeolite Y and ZSM-5 on the Removal of Styrene Vapors from Polluted Air. Journal of Nanostructures, 2018; 8(3): 307-315.
- 24. Irvani H, Shojaee Farah Abady H, Shahryari M, Nakhaei Pour M. Evaluation of photocatalytic removal of styrene from air flow using ZnO nanoparticles immobilized on ZSM-5 zeolite. Iranian Journal of Health and Environment. 2017;10(2):165-74.
- 25. Sobana N, Swaminathan M. Combination effect of ZnO and activated carbon for solar assisted photocatalytic degradation of Direct Blue 53. Solar Energy Materials and Solar Cells. 2007;91(8):727-34.

مذف فتوكاتاليستى اتيل بنزن از مريان هوا با استفاده از نانوذرات اكسيد...

- 26. Rostami R, Jonidi Jafari A, Rezaee Kalantari R, Gholami M. Survey of Modified Clinoptilolite Zeolite and Cooper Oxide Nanoparticles-Containing Modified Clinoptilolite Efficiency for Polluted Air BTX Removal. Iranian Journal of Health and Environment. 2012;5(1):1-8.
- 27. Samarghandi MR, Daraee Z, Shekher Giri B, Asgari G, Reza Rahmani A, Poormohammadi A. Catalytic ozonation of ethyl benzene using modified pumice with magnesium nitrate from polluted air. International Journal of Environmental Studies. 2017:1-14.
- 28. Golbabaei F, Rahmanzadeh E, Moussavi G, Baneshi M. Fixed bed adsorption of hexavalent chromium onto natural zeolite from air stream. Health and Safety at Work. 2014;4(2):1-14.
- 29. Rangkoy HA, Nakhaei M, Jahani F, Salari S, Nematpour L, Fouladi B. Effect of Nano-TiO2 Immobilized on Activated Carbon, Zeolite Y and ZSM-5 on the Removal of Styrene Vapors from Polluted Air. Journal of Nanostructures.

2018;8(3):307-15.

- Liu J, Yan Y, Zhang H. Adsorption dynamics of toluene in composite bed with microfibrous entrapped activated carbon. Chemical engineering journal. 2011;173(2):456-62.
- Mo J, Zhang Y, Xu Q, Lamson JJ, Zhao R. Photocatalytic purification of volatile organic compounds in indoor air: a literature review. Atmospheric environment. 2009;43(14):2229-46.
- 32. Rangkooy H-A RA, Khavanin A, Jafari AJ, Khoopaie A-R. A Study on Photocatalytic Removal of Formaldehyde from Air Using ZnO Nanoparticles Immobilized on Bone Char. Qom University of Medical Sciences Journal. 2011.
- Vincent G, Marquaire P-M, Zahraa O. Photocatalytic degradation of gaseous 1-propanol using an annular reactor: kinetic modelling and pathways. Journal of Hazardous Materials. 2009;161(2-3):1173-81.