

ORIGINAL ARTICLE

Adsorption of 2, 4 dinitrophenol from Aqueous Solutions Using Ordered Mesoporous Carbon CMK-3

Hadi Rahimzadeh Barzoki¹,
Alireza Rahmani²,
Yousef Dadban Shahamat³,
Somayeh Beirami⁴

¹ MSc in Environmental Health Engineering, Environmental Health Research Center, Faculty of Health, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

² Professor, Department of Environmental Health Engineering, Faculty of Health, Hamedan University of Medical Sciences, Hamedan, Iran

³ Assistant Professor, Environmental Health Research Center, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

⁴ MSc in Analytical Chemistry, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

(Received November 2, 2014 Accepted December 13, 2015)

Abstract

Background and purpose: 2, 4 dinitrophenol is the most important nitrophenol compound that is widely used in paints, adhesives, wood preservatives, solvents, pesticides, and explosive materials. Because of the high toxicity and non-biodegradability of 2, 4 DNP, must be prevented from entering the water body. The aim of this study was to evaluate the performance of ordered mesoporous carbon CMK-3 in adsorption of 2, 4 dinitrophenol from aqueous solutions and the effect of various parameters on the performance of this process.

Materials and methods: In this experimental study, mesoporous carbon, CMK-3 was prepared using hexagonal SBA-15 mesoporous silica in a batch reactor. The synthesized materials were characterized by XRD, BET and TEM. After Synthesis of CMK-3, the effect of different parameters were investigated on adsorption process including pH (3-11), contact time (20 -180 min) initial concentration of 2, 4 dinitrophenol (10-500mg/L), and adsorbent dose (0.2-1.2 gr/L).

Results: Removal efficiency increased when pH and initial concentration of 2, 4-dinitrophenol decreased and contact time and adsorbant doze increased. The optimum pH was 5 and the equilibrium time was 100 minutes. The optimal dose of CMK-3 was 0.4 g/L and the adsorption capacity of 2, 4 dinitrophenol by CMK-3 was 194 mg/g.

Conclusion: In general, mesoporous carbon CMK-3 showed high capacity in removal of 2,4 dinitrophenol from aqueous solutions. Therefore, it can be used in the treatment of wastewater containing 2,4 dinitrophenol.

Keywords: 2, 4 dinitrophenol, adsorption, aqueous solutions, carbon mesoporous CMK-3

J Mazandaran Univ Med Sci 2016; 26(135): 119-129 (Persian).

جذب ۲ و ۴ دی نیتروفنل از محلول های آبی با استفاده از نانو حفره کربنی CMK-3

هادی رحیم زاده برزکی^۱

علیرضا رحمانی^۲

یوسف دادبان شهامت^۳

سمیه بیرامی^۴

چکیده

سابقه و هدف: ۲ و ۴ دی نیتروفنل به طور گستردۀ برای تولید رنگ، چسب و مواد نگهدارنده چوب، حلالتا، مواد قابل انفجار و آفت کش‌ها استفاده می‌شود. به دلیل سمیت زیاد و عدم تجزیه پذیری زیستی آن باید نسبت به حذف آن و عدم ورود به منابع آبی اقدام کرد. هدف این تحقیق استفاده از نانو حفره کربنی CMK-3 به عنوان جاذب در حذف ۲ و ۴ دی نیتروفنل از محلول های آبی است.

مواد و روش‌ها: این پژوهش یک مطالعه تجربی است. ابتدا نانو حفره سیلیسی SBA-15 سنتر شد و جهت سنتر نانو حفره کربنی CMK-3 مورد استفاده قرار گرفت و از آن برای مطالعات جذب ۲ و ۴ دی نیتروفنل از محلول های آبی در یک رآکتور ناپیوسته استفاده گردید. برای تعیین مشخصات ساختاری ترکیبات سنتر شده از روش‌های BET، XRD و TEM استفاده شد. تاثیر پارامترهای pH (۱۱-۳)، زمان تماس (۲۰-۱۸۰ دقیقه)، غلظت اولیه ۲ و ۴ دی نیتروفنل (۰ تا ۵۰۰ میلی گرم در لیتر) و دوز جاذب (۰/۲ تا ۱/۲ گرم در لیتر) مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج نشان داد با کاهش pH و غلظت اولیه ۲ و ۴ دی نیتروفنل و افزایش زمان تماس و دوز جاذب، کارایی حذف افزایش پیدا می‌کند. pH بهینه در فرایند جذب، تعیین گردید و زمان تعادل در این مطالعه ۱۰۰ دقیقه محاسبه شد. دوز بهینه جاذب ۰/۴ گرم در لیتر محاسبه گردید و در شرایط بهینه ظرفیت جذب ۲ و ۴ دی نیتروفنل توسط CMK-3 میلی گرم بر گرم محاسبه شد.

استنتاج: به طور کلی نانو حفره کربنی CMK-3 از ظرفیت جذب بالایی در حذف ۲ و ۴ دی نیتروفنل از محلول های آبی برخوردار است. در صورت تولید این ماده در سطح تجاری، تولید می‌توان از آن در تصفیه کامل پساب‌های آلوده به نیتروفنل استفاده کرد.

واژه‌های کلیدی: نانو حفره کربنی CMK-3، ۲ و ۴ دی نیتروفنل، جذب، محلول های آبی

مقدمه

ترکیبات نیتروفنل از مشتقات فنل می‌باشند و از دسته مختلف کاربرد دارند^(۱). با توجه به سمیت زیاد، ۲ و ۴ دی نیتروفنل از طرف سازمان حفاظت محیط زیست مواد آلی به شمار می‌روند که به مقدار زیاد در صنایع

مؤلف مسئول: یوسف دادبان شهامت - گرگان: دانشکده بهداشت، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی گلستان E-mail: ydadban@gmail.com

۱. کارشناس ارشد مهندسی بهداشت محیط، مرکز تحقیقات بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی گلستان، گرگان، ایران

۲. استاد، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

۳. استادیار، مرکز تحقیقات بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی گلستان، گرگان، ایران

۴. کارشناس ارشد شیمی تجزیه، دانشگاه علوم پزشکی گلستان، گرگان، ایران

۵. تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۸/۱۱ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۳۹۴/۸/۲۵ تاریخ تصویب: ۱۳۹۴/۹/۲۲

مواد نانو حفره به عنوان زیر مجموعه‌ای از نانو مواد، با دارا بودن حفراتی در مقیاس نانو و مساحت درونی زیاد، قابلیت بسیار بالایی در جذب و برهمکنش با اتم‌ها، مولکول‌ها و یون‌ها دارند. این مواد دارای ضریب تخلخلی بالاتر از $100\text{-}1$ نانومتر می‌باشند. تعدادی از نانو جاذب‌هایی که تاکنون توسط محققان مورد استفاده قرار گرفته‌اند عبارتند از نانو کامپوزیت $\text{LB}_2\text{O}_3/\text{TiO}_2$ ، نانو لوله‌های کربنی، نانوذرات CMK-3 مغناطیسی (۱۶، ۱۵). در این تحقیق نانو حفره کربنی ۳ با استفاده از نانو حفره سیلیسی SBA-15 ساخته شد و به عنوان جاذب برای حذف $4\text{-}2$ دی‌نیترو فل از محلول‌های آبی مورد استفاده قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه تجربی آزمایشگاهی که به طور ناپیوسته در ارلن‌هایی به حجم 100 میلی‌لیتر انجام شد، از نانو حفره کربنی CMK-3 به عنوان جاذب استفاده شد که مراحل سنتز جاذب و طراحی آزمایش‌ها به شرح زیر انجام شد.

مواد و تجهیزات

برای سنتز CMK-3 از ترا اتیل اورتو سیلیکات (TEOS) به عنوان منبع سیلیس و پلورونیک (p123) (۱۲۳) به عنوان سورفاکtant ساخت شرکت سیگما آلدریچ استفاده شد. ساکارز، اسید سولفوریک و متانول و اتانول از شرکت مرک تهیه شد. برای انجام آزمایشات جذب از $4\text{-}2$ دی‌نیترو فل با خلوص بالای 98 درصد، اسید کلریدریک و سود ساخت شرکت مرک استفاده شد. برای همه محلول‌سازی‌ها از آب یون‌زدایی شده استفاده شد. همه ظروف شیشه‌ای قبل از به کارگیری ابتدا با اسید نیتریک شستشو شده و سپس با آب مقطر آب کشی شدند. همه استانداردها از رقیق‌سازی مرحله‌ای استاندارد اولیه 1000 میلی‌گرم در لیتر $4\text{-}2$ دی‌نیترو فل در آب مقطر تهیه شدند. برای تهیه اسید رقیق در تنظیم pH، از

آمریکا به عنوان یکی از آلاینده‌های دارای تقدم معرفی شده است و مقدار آن در آب‌های طبیعی باید کم‌تر از 10 ng/L باشد (۲). دی‌نیتروفل (مخلوط تجاری ایزو مر $2\text{-}3\text{-}6$ و به طور عمدی ایزو مر $2\text{-}4$) مهم‌ترین ترکیب نیتروفل است که به طور گسترده برای تولید رنگ‌های نیتروز و مشتقات آن، اسید پیکرامیک، دی‌آمینوفل دی‌هیدروکلراید، چسب و مواد نگهدارنده چوب، حلال‌ها، پلاستی سایزرهای، مواد قابل انفجار، آفت‌کش‌هایی نظیر پاراتیون و نیتروفن استفاده می‌شود (۳). با وجود عدم اجماع در مورد سرطان‌زا بودن این ترکیبات، تماس طولانی مدت با نیتروفل در انسان و حیوان از طریق استنشاق یا جذب پوستی از راه تاثیر بر مغز استخوان، سیستم اعصاب مرکزی و سیستم قلبی-عروقی باعث ایجاد کاتاراکت، تورم غدد لنفاوی، اگرما، از بین رفتن ناخن‌ها، افزایش نرخ متابولیسم، افزایش دمای بدن، سردرد، تعریق شدید، تشنجی و خستگی می‌شود (۴). به منظور حذف و یا کاهش غلظت این ماده در فاضلاب صنایع، روش‌های مختلفی برای تصفیه معرفی شده است. این روش‌ها شامل: جذب، اکسیداسیون شیمیایی، ترسیب، تغییض، تبخیر و سوزاندن می‌باشد (۵-۷). هم‌چنین مطالعات زیادی جهت استفاده از روش‌های بیوتکنولوژی در زمینه حذف این ترکیبات با استفاده از ارگانیسم‌های مختلف مانند باکتری‌ها و قارچ‌ها انجام شده است (۸). روش جذب به دلیل کاربرد راحت و هزینه‌های کم‌تر مرسوم‌تر است. مطالعات زیادی روی جاذب‌های مختلف با هدف پیدا کردن جاذب موثر برای حذف ترکیبات فلی از محلول‌های آبی صورت گرفته است. مهم‌ترین ترکیباتی که مورد استفاده قرار گرفته‌اند شامل: کربن فعال (۹، ۱۰)، سیلیکا (۱۱)، مونت موریلوفیت (۱۲) و خاک رس هستند (۱۳، ۱۴).

در سال‌های اخیر ترکیبات جامد با ابعاد نانومتر به دلیل خواص فیزیکی و شیمیایی خاص خود به عنوان جاذب مورد توجه قرار گرفته‌اند. آن‌چه باعث ظهور نانو فناوری شده، نسبت سطح به حجم بالای نانو مواد است.

ستز نانو حفره کربنی-3 CMK-3 مطابق روش اصلاح شده Jun و همکاران انجام شد(۱۸). ابتدا ۱/۲۵ گرم ساکاروز به محلول اسیدی که در آن ۰/۱۴ گرم اسید سولفوریک ۹۸ درصد در ۵ گرم آب حل شده، اضافه و هم زده شد تا تمامی ساکاروز در محلول اسیدی حل شود. سپس ۱ گرم ترکیب نانو حفره سیلیسی SBA-15 را به محلول اضافه نموده و مخلوط حاصل در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد به مدت ۶ ساعت درون آون خشک گردید. در ادامه فرایند کربنی کردن اولیه در دمای ۱۶۰ درجه سانتی گراد درون آون به مدت ۶ ساعت ادامه یافت. در مرحله بعد ۰/۸ گرم ساکاروز به ۰/۰۹ گرم اسید سولفوریک و ۵ گرم آب به نمونه جامد مرحله قبل اضافه شد. مخلوط حاصل به مدت ۶ ساعت در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد و در ادامه نیز به مدت ۶ ساعت در دمای ۱۶۰ درجه سانتی گراد درون آون قرار گرفت. سپس پودر حاصل برای انجام فرایند پیرو لیز در شرایط اتمسفر گاز آرگون با خلوص ۹۹/۹۹۹ (جريان ۳۰ تا ۵۰ میلی لیتر بر دقیقه) در دمای ۹۰ درجه سانتی گراد قرار داده شد. در نهایت پودر سیاه رنگ حاصل درون محلول ۱ مولار سود، دارای نسبت ۱ به ۱ آب و اتانول ریخته شد و برای مدت ۳ ساعت در ۹۰ درجه سانتی گراد هم زده شد تا سیلیس آن خارج شود (دو بار تکرار شد) و در ادامه در دمای ۱۲۰ درجه سانتی گراد به مدت ۴ ساعت خشک گردید. برای تعیین مشخصات ساختاری ترکیبات ستز شده از روش های pH_{pzc} و BET XRD و TEM استفاده شد. همچنین pH (pH of point of zero charge) محاسبه شد(۱۹). برای این کار به ۱۰ ارلن ۱۰۰ میلی لیتری به هر کدام ۵۰ میلی لیتر از محلول ۱/۰ مول بر لیتر کلرور سدیم اضافه شد. pH محلول ها به ترتیب از ۳ تا ۱۲ بوسیله محلول های ۱/۰ مولار اسید کلریدریک و هیدرو کسید سدیم تنظیم شد. به تمامی محلول ها به مقدار یکسان از جاذب نانو حفره کربنی CMK-3 (۰/۲۰ میلی گرم) اضافه شد و محلول ها به مدت ۴۸ ساعت

اسید هیدرو کلریک ۳۷ درصد و برای تهیه محلول رقیق سود در تنظیم pH، از سود ۹۹/۹ درصد، استفاده شد. برای توزین مواد از ترازوی دیجیتالی Mettler Toledo مدل JB1603-C/FACT با دقت یک ده هزارم گرم و برای اندازه گیری pH محلول ها، از pH متر دیجیتالی Metrohm 827 استفاده شد. از هم زن مغناطیسی LABINCOL-82 مدل YZ1515X-A شرکت ایران خودساز و کوره الکتریکی مدل FINE TECH و کوره افقی Novertherm جهت ستز جاذب استفاده گردید. برای سنجش مقدار ۲۰۴ دی نیتروفل از اسپکترو فوتومتر Jennwey-RS232 استفاده شد.

ستز نانو حفره سیلیسی SBA-15 و نانو حفره کربنی-3 CMK-3 سنتز نانو حفره SBA-15 طبق روش اصلاح شده Zhao و همکاران(۱۷) در شرایط بسیار اسیدی و با استفاده از تتراتیل اورتو سیلیکات (TEOS) به عنوان منبع سیلیس انجام شد. بطور خلاصه ۲ گرم از پلورونیک P123 در ۶۰ گرم اسید کلریدریک ۲ مولار و ۱۵ گرم آب مقطر در یک رآکتور مناسب به کمک هم زن مکانیکی حل شد. سپس ۴/۲۵ گرم TEOS به محلول اضافه و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد هم زده شد. مخلوط حاصل را به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد به حالت سکون قرار داده، پس از رسیدن به دمای محیط، مخلوط توسط صافی با منافذ ۰/۴۲ میکرون ساخت شرکت واتمن صاف شد. ابتدا چندین مرحله به طور کامل با آب مقطر شستشو داده شد، سپس با اتانول ۲۵ درصد شستشو داده شد و مجدد با آب مقطر آب کشی شد، سپس در دمای محیط خشک شد و در کوره الکتریکی با افزایش دمای تدریجی طی ۱۲ ساعت به ۵۵ درجه سانتی گراد رسید و به مدت ۱۲ ساعت دیگر در دمای ۵۵ درجه سانتی گراد باقی ماند تا قالب سورفاکتانی خارج شود. پودر جامد سفید رنگی به دست آمد که همان نانو حفره SBA-15 است(۱۷).

مانند آن چه قبلاً توضیح داده شد، انجام شد. pH که در آن بیشترین حذف صورت گرفته بود به عنوان pH بهینه برای ادامه آزمایشات در نظر گرفته شد. پس از مشخص شدن pH بهینه به منظور به دست آوردن زمان تماس بهینه با ثابت نگه داشتن pH_{pzc} (۵)، دوز جاذب (۰/۴ گرم در لیتر) و غلظت اولیه آلاینده (۱۰۰ میلی گرم در لیتر) و زمان تماس های متفاوت (۲۰، ۴۰، ۶۰، ۸۰، ۱۰۰، ۱۲۰، ۱۵۰، و ۱۸۰ دقیقه)، مدت زمانی که از آن به بعد افزایشی در میزان جذب مشاهده نشد، به عنوان زمان تعادل در نظر گرفته شد. در ادامه برای تعیین اثر دوز جاذب بر فرایند جذب با ثابت نگه داشتن pH (۵)، زمان تماس (۱۰۰ دقیقه) و غلظت اولیه آلاینده (۱۰۰ میلی گرم در لیتر) و در نظر گرفتن مقادیر متفاوت از جاذب (۰/۴-۰/۸ و ۱/۲ گرم در لیتر) اثر دوز جاذب بررسی شد. در نهایت به منظور مشخص کردن اثر غلظت اولیه آلاینده در فرایند جذب با ثابت نگه داشتن pH (۵)، زمان تماس (۱۰۰ دقیقه) و دوز جاذب (۰/۴ گرم در لیتر)، محلول هایی با غلظت های متفاوت از ۰/۴-۰/۲ و ۰/۸-۰/۱۰ گرم در لیتر در فرایند جذب مورد بررسی قرار گرفت. آزمایش های جذب در ارلن های ۱۰۰ میلی لیتری، با ۰/۵ میلی لیتر از محلول ۰/۴ دی نیتروفنل انجام شد. در این آزمایش ها ۵۰ میلی لیتر از محلول ۰/۴ دی نیتروفنل با غلظت معین در هر ارلن ریخته شد، بعد از تنظیم pH، دوز جاذب مورد نظر را اضافه کرده و روی شیکر با سرعت ۱۰۰ دور در دقیقه در زمان مشخص قرار داده شد. پس از این مرحله محتویات ارلن را از صافی واتمن شماره ۴۲ عبور داده و با دستگاه اسپکتروفوتومتر UV-VIS در طول موج ۳۷۰ nm جذب قرائت شد.

یافته ها

مشخصات ساختاری مواد سنتر شده

نتایج حاصل از سنتر نانو حفره سیلیسی SBA-15 و نانو حفره کربنی CMK-3 توسط پراش اشعه X در تصویر شماره ۱، آنالیز BET در تصویر شماره ۲ و جدول شماره ۱ و تصاویر TEM در تصویر شماره ۳ نشان داده شده است.

جدول شماره ۱: خصوصیات ساختاری نانو حفره سیلیسی SBA-15 و نانو حفره کربنی CMK-3

حجم حفره (cm ³ /g)	مساحت سطحی (m ² /g) BET	اندازه حفره (nm)	نام ساختار
۰/۹۲	۶۵۷/۵	۹/۷	SBA-15
۰/۷۸	۹۴۰/۸۲	۲/۶۵۱	CMK-3

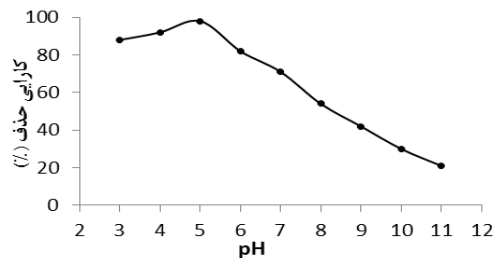
روی شیکر با سرعت ۱۰۰ دور در دقیقه در دمای آزمایشگاه قرار داده شدند. سپس محلول ها با صافی واتمن شماره ۴۲ صاف شدند و pH آن ها اندازه گیری شد. به منظور تعیین pH_{pzc} نانو حفره کربنی CMK-3، pH اولیه محلول ها در برابر pH نهایی آن ها رسم شد. به منظور انجام آزمایش ها، ابتدا محلول استوک از ۰/۴ دی نیتروفنل با غلظت ۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر تهیه شد و در ظرف تیره در یخچال نگهداری شد و برای تهیه محلول های استاندارد از محلول استوک استفاده شد. جهت رسم منحنی استاندارد برای ۰/۴ دی نیتروفنل نمونه هایی با غلظت های (صفرا ۲۰ میلی گرم در لیتر) و (۵۰ تا ۵۰۰ میلی گرم در لیتر) تهیه شد. سنجش غلظت نیتروفنل در نمونه های استاندارد و مجھول با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر UV-VIS در طول موج ۳۷۰ نانومتر انجام شد (۲۰).

در این مطالعه تاثیر پارامتر های مختلف از جمله pH (۱۱-۳)، زمان تماس (۱۸۰-۲۰ دقیقه)، غلظت اولیه ۰/۴ دی نیتروفنل (۱۰-۵۰۰ میلی گرم در لیتر) و دوز جاذب (۱/۲-۰/۲ گرم در لیتر) در فرایند جذب مورد بررسی قرار گرفت. آزمایش های جذب در ارلن های ۱۰۰ میلی لیتری، با ۰/۵ میلی لیتر از محلول ۰/۴ دی نیتروفنل انجام شد. در این آزمایش ها ۵۰ میلی لیتر از محلول ۰/۴ دی نیتروفنل با غلظت معین در هر ارلن ریخته شد، بعد از تنظیم pH، دوز جاذب مورد نظر را اضافه کرده و روی شیکر با سرعت ۱۰۰ دور در دقیقه در زمان مشخص قرار داده شد. پس از این مرحله محتویات ارلن را از صافی واتمن شماره ۴۲ عبور داده و با دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۳۷۰ nm جذب قرائت شد.

بررسی تاثیر پارامتر های موثر بر جذب به منظور تعیین pH بهینه ابتدا با ثابت نگه داشتن غلظت اولیه آلاینده (۱۰۰ میلی گرم در لیتر)، دوز جاذب (۰/۴ گرم در لیتر) و زمان تماس (۱۵۰ دقیقه) pH در محدوده ۳ تا ۱۱ در نظر گرفته شد و بقیه مراحل آزمایش

بررسی تاثیر pH بر کارایی فرایند

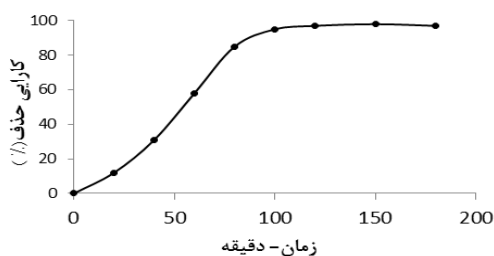
نمودار شماره ۱ تاثیر pH را بر کارایی جذب ۲ و ۴ دی نیترو فل توسط CMK-3 نشان می دهد. همان طور که مشخص است با افزایش pH کارایی حذف کاهش پیدا می کند. بیشترین کارایی جذب مربوط به pH ۵ و درصد بوده و کمترین کارایی جذب در pH ۱۱ درصد بوده است.



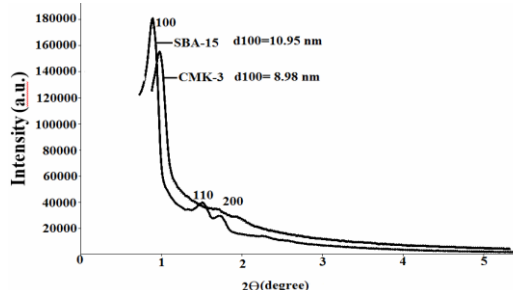
نمودار شماره ۱: تاثیر pH بر کارایی جذب ۲ و ۴ دی نیترو فل توسط CMK-3 (غله ۲ و ۴ دی نیترو فل ۱۰۰ میلی گرم در لیتر، زمان تماس ۱۸۰ دقیقه و دوز جاذب ۰/۶ گرم در لیتر)

بررسی تاثیر زمان تماس بر کارایی فرایند

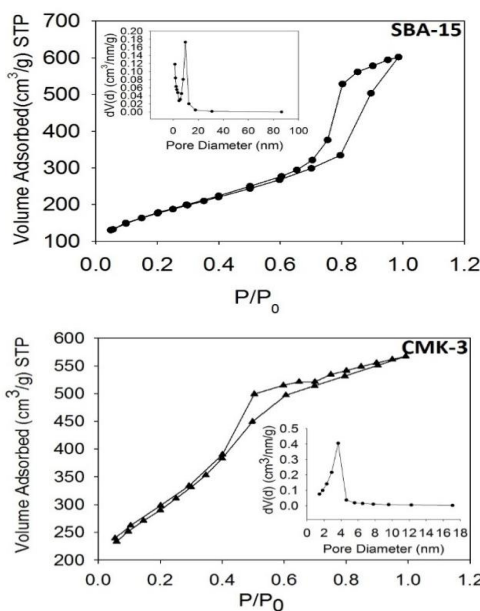
نمودار شماره ۲ تاثیر زمان تماس را بر کارایی جذب ۲ و ۴ دی نیترو فل توسط CMK-3 نشان می دهد. همان طور که از روی تصویر مشخص است با افزایش زمان تماس کارایی افزایش پیدا می کند و تا زمان ۱۵۰ دقیقه این روند ادامه دارد و کارایی حذف در این زمان به درصد ۹۸ می رسد. پس از این زمان مشاهده شد که افزایش بیشتر زمان تاثیری بر بیشتر شدن کارایی فرایند ندارد، بنابراین زمان تماس ۱۵۰ دقیقه به عنوان زمان تعادل در نظر گرفته شد.



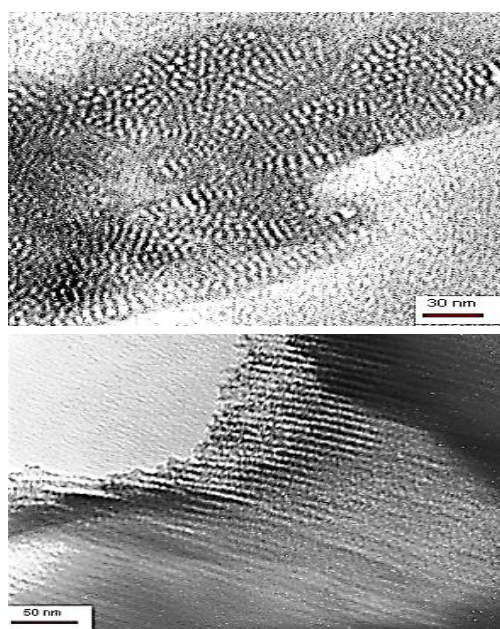
نمودار شماره ۲: تاثیر زمان تماس بر کارایی جذب ۲ و ۴ دی نیترو فل توسط CMK-3 (غله ۲ و ۴ دی نیترو فل ۱۰۰ میلی گرم در لیتر، pH=۵ و دوز جاذب ۰/۶ گرم در لیتر)



سویر شماره ۱: الگوی پراش پرتو ایکس نانو حفره سیلیسی ۱۵ و نانو حفره کربنی ۳

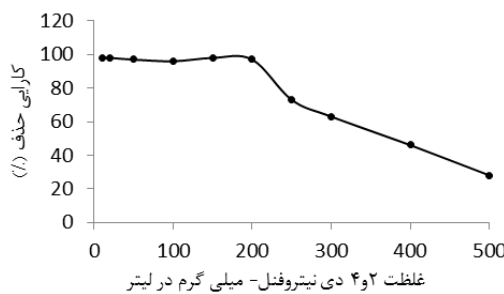


تصویر شماره ۲: ایزو ترم جذب - واجذب نیتروژن ۱۵- SBA و CMK-۳ (توزیع اندازه حفرات ۱۵ SBA و ۳ CMK داخل شکل)



تصویر شماره ۳: تصاویر TEM نمونه CMK-۳ سنتز شده

است. همان‌طور که مشخص است تا غلظت ۲۰۰ میلی‌گرم بر لیتر ۲۰۴ دی نیتروفنل در محلول، کارایی جذب کاهش پیدا نکرده و حدود ۹۶ درصد بوده است. ولی در غلظت‌های بالای ۲۰۰ میلی‌گرم در لیتر کارایی جاذب کاهش پیدا کرده به طوری که در غلظت ۵۰۰ میلی‌گرم در لیتر، جاذب فقط ۲۸ درصد کارایی برای حذف ۲۰۴ دی نیتروفنل داشته است. ضمناً در این آزمایشات حداکثر ظرفیت جاذب CMK-3 برای حذف ۲۰۴ دی نیتروفنل تحت شرایط بهینه (pH=۵)، دوز جاذب ۰/۴ گرم در لیتر و زمان تماس ۱۰۰ دقیقه (۱۹۴) میلی‌گرم بر گرم محاسبه شد.

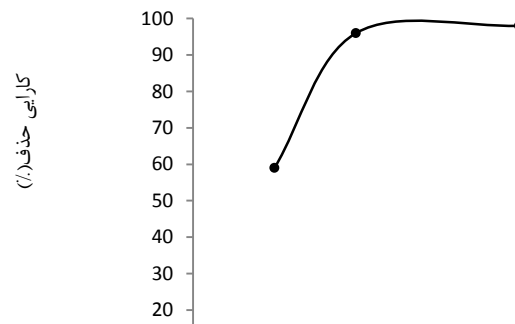


نمودار شماره ۴: تاثیر غلظت اولیه ۲۰۴ دی نیتروفنل بر فرآیند جذب (pH=۵)، دوز جاذب ۰/۴ گرم در لیتر و زمان تماس ۱۰۰ دقیقه

بحث

تصویر شماره ۱ الگوی پراش پرتو ایکس را برای CMK-3 و SBA-15 نشان می‌دهد. در الگوی مربوط به SBA-15 سه پیک اصلی در این شکل قابل تشخیص است که مربوط به پراش پرتو ایکس از صفحات بلوری ۱۰۰، ۱۱۰ و ۲۰۰ در ساختار SBA-15 است. شدیدترین پیک در ۰/۹۳ = ۲۰ مشاهده گردید که مربوط به پراش پرتو ایکس از صفحه بلوری ۱۰۰ است و بیانگر ساختار نانو حفره است. همچنین حضور دو پیک دیگر با شدت کم در ۱/۵۵ = ۲۰ و ۱/۷۷ = ۱۰۰ به ترتیب مربوط به پراش پرتو ایکس از صفحه‌های بلوری ۱۱۰ و ۲۰۰ است. مشاهده سه پیک مذکور بیانگر ساختار نانو حفره‌ای دو بعدی شش وجهی (p6mm) است (۲۱، ۱۸) که در آن واحدهای سلولی شش وجهی در ساختار

بررسی تاثیر دوز جاذب بر کارایی فرایند پس از تعیین pH بهینه و زمان تعادل، تاثیر دوزهای مختلف CMK-3 به عنوان جاذب در فرایند جذب مورد بررسی قرار گرفت. در این مرحله محلول‌هایی با غلظت ثابت ۱۰۰ میلی‌گرم در لیتر ۲۰۴ دی نیتروفنل با pH ثابت ۵ تهیه شد و به ظروف واکنش مقادیر مختلفی از CMK-3 (۰/۴، ۰/۸، ۰/۱۲ گرم در لیتر) اضافه شد و به مدت ۱۰۰ دقیقه بر روی شیکر قرار داده شد که نتایج آن در نمودار شماره ۳ قابل ملاحظه است. نتایج نشان داد با افزایش دوز جاذب تا ۰/۴ گرم بر لیتر کارایی جذب افزایش می‌یابد ولی اضافه کردن مقدار جاذب بیشتر از این مقدار تاثیری در افزایش کارایی ندارد، بنابراین در آزمایشات بعدی دوز ۰/۴ گرم در لیتر از جاذب مورد استفاده قرار گرفت.



نمودار شماره ۳: تاثیر دوز جاذب بر کارایی حذف ۲۰۴ دی نیتروفنل توسط CMK-3 (غلظت ۲۰۴ دی نیتروفنل ۱۰۰ میلی‌گرم، زمان تماس ۱۰۰ دقیقه، pH=۵)

بررسی تاثیر غلظت اولیه ۲۰۴ دی نیتروفنل بر کارایی فرایند در مرحله آخر با توجه به آزمایشات قبل و با مشخص شدن pH بهینه که مقدار آن ۵ به دست آمد و زمان تعادل که ۱۰۰ دقیقه محاسبه شد، دوز جاذب که ۰/۴ گرم در لیتر محاسبه شد، تعداد ۱۰ محلول ۲۰۴ دی نیتروفنل با غلظت‌های متفاوت از ۱۰ تا ۵۰۰ میلی‌گرم در لیتر تهیه شد و روی شیکر قرار داده شد و پس از سپری شدن زمان فوق نتایج با دستگاه اسپکتروفوتومتر قرائت شد که نتایج آن در نمودار شماره ۴ قابل ملاحظه

می باشد(۲۷). نمودار BJH که در تصویر شماره ۲ (داخل تصویر) آورده شده است، به صورت لگاریتمی توزیع اندازه حفرات را در SBA-15 و CMK-3 سنتز شده نشان می دهد. با استفاده از معادله BJH، میانگین قطر حفره ها برای 15 nm ، $9/7 \text{ nm}$ و برای $3/651 \text{ nm}$ به دست آمد. تصویر میکروسکوب الکترونی عبوری نشان داده شده در تصویر شماره ۳ ساختار CMK-3 سنتز شده را نشان می دهد. همان طور که در تصویر مشخص است، وجود ساختار شش وجهی منظم تایید کننده ساختار این ترکیب است. تصویر گرفته شده در این مطالعه با مطالعه جون و همکاران مشابهت دارد(۲۵).

تأثیر pH بر کارایی فرایند
 pH هم از طریق تاثیر بر آلاینده و هم تاثیر بر سطح جاذب بر فرایند جذب موثر است(۲۷). نتایج نشان داد بیشترین کارایی حذف در $pH = 5$ بوده و از $pH = 5$ به بالا از کارایی حذف کم می شود. علت این نتیجه به ساختار $CMK-3$ بر می گردد و دی نیتروفنل و pH_{pzc} جاذب صفر pH_{pzc} نقطه ای است که در آن بار در سطح جاذب صفر است و در pH های بالاتر از آن بار در سطح جاذب دارای بار مثبت است(۲۷). در این مطالعه pH_{pzc} نانو حفره کربنی و باز $6/37$ دی نیتروفنل ($pK_a = 11/4$) معادل است یا به عبارتی در $pH = 6/37$ این مقدار به صورت آنیون های $2-4-$ دی نیتروفنوکسی می باشد(۲۸)، بهترین pH جذب، محدوده (pH_{pzc} تا pK_a) یا همان $6/37$ تا $11/4$ است. معادل 5 می اشد. به عبارت دیگر $2-4-$ دی نیتروفنل به صورت خنثی و یا دارای بار منفی بوده و سطح جاذب دارای بار مثبت می باشد و این دو هم دیگر را به شدت جذب می کنند(۲۰). این مساله در مطالعات دیگران نیز تایید شده است. در مطالعه Lazo-Cannata و همکارانش(۲۹) که به بررسی اثر pH و قدرت یونی در حذف فنل و

بلوری با نظم زیادی تکرار شده اند. با مقایسه الگوی پراش SBA-15 سنتز شده در این تحقیق با آن چه در منابع علمی معتبر گزارش شده است، میان حفره سنتز شده از نظر ساختار بلوری با ساختار میان حفره ای منظم دو بعدی شش وجهی گزارش شده در SBA-15 مطابقت دارد(۲۲، ۲۳).

در الگوی مربوط به CMK-3 فقط پیک مربوط به صفحه 100 به خوبی قابل تشخیص است و دو پیک دیگر مانند SBA-15 به وضوح قابل تشخیص نیستند. دلیل این امر می تواند تنگ شدگی سایز حفرات یا پهن شدگی در توزیع سایز حفرات در طی فرایند نانو کستینگ باشد. با این وجود این امری غیر عادی برای نانو حفره های کربنی نیست به عنوان مثال ساینی ویپن و همکاران به طور مشابه در هنگام ساخت میان حفره کربنی با استفاده از قالب SBA-16 دریافتند، پیک های میان حفره های کربنی مانند میان حفره های سیلیسی خیلی واضح نیستند(۲۴). شدیدترین پیک در $9/67$ مشاهده گردید که مربوط به پراش پرتو ایکس از صفحه بلوری 100 است و بیانگر ساختار نانو حفره است. با مقایسه الگوی پراش CMK-3 سنتز شده در این تحقیق با آن چه در منابع علمی معتبر گزارش شده است، نانو حفره سنتز شده از نظر ساختار بلوری با ساختار نانو حفره ای منظم دو بعدی شش وجهی گزارش شده در CMK-3 مطابقت دارد(۲۵). نتایج هم دمای جذب- وا جذب نیتروژن نانو حفره سیلیسی SBA-15 نانو حفره کربنی CMK-3 سنتز شده در تصویر شماره ۲ نشان داده شده است. طبق طبقه بندی آیوپاک شکل این هم دما برای هر دو نانو حفره سنتز شده از نوع نانو حفره با اندازه حفرات 2 تا 50 نانومتر است(۲۵).

با مقایسه نمونه سنتز شده در این تحقیق و نمونه مشابه سنتز شده توسط زائو و همکاران، به خوبی مشخص است که نتایج آنالیز BET با نتایج مطالعات صورت گرفته در این زمینه مطابقت داشته و تاکید کننده ساختار نانو حفره ای در SBA-15 و CMK-3 سنتز شده

نشان داد کارایی حذف ۲ و ۴ دی نیتروفنل توسط CMK-3 تابعی از غلظت اولیه آن می باشد. به طوری که در غلظت های ۱۰ تا ۲۰۰ میلی گرم بر لیتر کارایی حذف کاهش پیدا نکرد اما در غلظت های بالاتر کارایی حذف کاهش پیدا کرد. دلیل این پدیده این است که ظرفیت مکان های فعال جذب در جاذب پر می شود و در غلظت های بالاتر جاذب دیگر محل های خالی برای جذب بیشتر ندارد. نتایج این مطالعه با مطالعه رحمانی مطابقت دارد (۲۷). نتایج این مطالعه نشان داد سنتر نانو خفره های ۱۵ و SBA-3 به خوبی انجام شده است. همچنین نانو خفره کربنی CMK-3 یک جاذب با ظرفیت جذب بالا برای حذف ۲ و ۴ دی نیتروفنل می باشد. نتایج نشان داد با کاهش pH و افزایش زمان تماس، کارایی حذف افزایش پیدا می کند. همچنین با افزایش دوز جاذب راندمان حذف افزایش می یابد. با این دوز از جاذب تا غلظت های اولیه ۲۰۰ میلی گرم بر لیتر کارایی حذف در حد مطلوب حفظ می شود و در غلظت های بیشتر راندمان کاهش چشمگیر دارد. pH بهینه و زمان تعادل در فرایند جذب به ترتیب، ۵ و ۱۰۰ دقیقه محاسبه شد. دوز بهینه جاذب ۰/۴ گرم در لیتر محاسبه شد. در شرایط بهینه ظرفیت جذب ۲ و ۴ دی نیتروفنل توسط CMK-3 ۱۹۴ میلی گرم بر گرم محاسبه شد.

سپاسگزاری

نویسندها از معاونت محترم تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی گلستان که حمایت مالی این تحقیق را انجام داده است، کمال تشکر را دارند.

نیتروفنل توسط نانو کره های کربنی پرداختند، نیز این مطلب تایید شده است. همچنین در مطالعه peng و همکارانش که حذف رنگ توسط نانو حفره کربنی CMK-3 بررسی شده نیز با افزایش pH کارایی حذف رنگ کاهش پیدا کرده است (۳۰).

در مطالعه ای که توسط Kim و همکارانش بر روی حذف ۲ و ۴ دی نیتروفنل توسط کربن فعال انجام شد نیز با افزایش pH کارایی حذف کاهش پیدا کرد (۳۱). با افزایش زمان تماس کارایی جذب افزایش پیدا کرد و با افزایش زمان تا ۱۰۰ دقیقه، جاذب CMK-3 به حد اکثر کارایی خود در حذف ۲ و ۴ دی نیتروفنل رسید و بعد از این زمان مقدار جذب ثابت باقی ماند و افزایشی در آن مشاهده نشد. نتایج مطالعه ما با مطالعه Chaara و همکاران که بر روی حذف نیتروفنل با استفاده از هیدروکسیدهای دولایه آلومینیوم و منیزیوم و ترکیبات کلسینه شده این ترکیبات انجام شده مطابقت دارد (۳۲). یکی از پارامترهای مهم در مطالعات جذب تعیین دوز بهینه جاذب می باشد و در واقع این یک کار اقتصادی محاسبه می شود و باید بتوان با کمترین مقدار جاذب بیشترین کارایی را در حذف به دست آورد. با توجه به نمودار شماره ۳ با افزایش دوز جاذب از ۰/۲ گرم بر لیتر تا ۰/۴ گرم بر لیتر کارایی جذب افزایش پیدا می کند و راندمان حذف از ۹۶ درصد به ۵۹ درصد می رسد. اما با اضافه کردن مقدار جاذب بیشتر از این حد افزایشی در جذب مشاهده نشد و مقدار ۰/۴ گرم بر لیتر به عنوان دوز بهینه در نظر گرفته شد. در واقع با بیشتر شدن مقدار جاذب سطح بزرگتری برای جذب در دسترس قرار می گیرد و به همین خاطر راندمان جذب آلاینده بیشتر می شود. نتایج این مطالعه

References

- Shiyun Z, Xuesong Z, Daotang L. Ozonation of naphthalene sulfonic acids in aqueous solutions. Part I: elimination of COD, TOC and increase of their biodegradability. Water Res 2002; 36(5): 1237-1243.
- Dadban Shahamat Y, Sadeghi M, Shahryari A, Okhovat N, Bahrami Asl F, Baneshi MM. Heterogeneous catalytic ozonation of 2, 4-dinitrophenol in aqueous solution by magnetic carbonaceous nanocomposite: catalytic activity

- and mechanism. *Desalination Water Treat* 2015; 1-10.
3. Shabani M. Study of groundwater quality variation in arsanjan plain. *Journal of Physical Geography* 2007; 1(3): 71-82 (Persian).
 4. Agency for Toxic Substances and Disease Registry. Addendum to the Toxicological Profile for Dinitrophenols. Atlanta: Public Health Service, U.S. Department of Health and Human Services, 1995.
 5. Ahmadimoghaddam M, Mesdaghinia A, Naddafi K, Nasseri S, Mahvi A, Vaezi F, et al. Degradation of 2, 4-dinitrophenol by photo fenton process. *Asian J Chem* 2010; 22(2): 1009-1016.
 6. Zazouli MA, Veisi F, Veisi A. Modeling Bisphenol A Removal from Aqueous Solution by Activated Carbon and Eggshell. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2013; 22(2): 129-138 (Persian).
 7. Dyanati-Tilaki R-A, Zazooli M-A, Yazdani J, Alam-Ghaliloo M, Rostamali E. Degradation of 4-chlorophenol by sunlight using catalyst of zinc oxide. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2014; 23(2): 196-201 (Persian).
 8. Solaimani-Sardo M, Vali AA, Ghazavi R, Saidi-Goraghan HR. Trend Analysis of Chemical Water Quality Parameters; Case study Cham Anjir River. *Irrigation & Water Engineerin* 2013; 3(12): 95-106.
 9. Mukherjee S, Kumar S, Misra AK, Fan M. Removal of phenols from water environment by activated carbon, bagasse ash and wood charcoal. *Chem Eng J* 2007; 129(1): 133-142.
 10. Nakagawa K, Namba A, Mukai SR, Tamon H, Ariyadejwanich P, Tanthapanichakoon W. Adsorption of phenol and reactive dye from aqueous solution on activated carbons derived from solid wastes. *Water Res* 2004; 38(7): 1791-1798.
 11. Førland GM, Blokhus AM. Adsorption of phenol and benzyl alcohol onto surfactant modified silica. *J Colloid Interf Sci* 2007; 310(2): 431-435.
 12. Yapar S, Yilmaz M. Removal of phenol by using montmorillonite, clinoptilolite and hydrotalcite. *Adsorption* 2005; 10(4): 287-298.
 13. Navarro AE, Cuizano NA ,Lazo JC, Sun-Kou MR, Llanos BP. Comparative study of the removal of phenolic compounds by biological and non-biological adsorbents. *J Hazard Mater* 2009; 164(2): 1439-1446.
 14. Boyd SA, Shaobai S, Lee J-F, Mortland MM. Pentachlorophenol sorption by organo-clays. *Clays Clay Miner* 1988; 36(2): 125-130
 15. Anbia M, Lashgari M. Synthesis of amino-modified ordered mesoporous silica as a new nano sorbent for the removal of chlorophenols from aqueous media. *Chem Eng J* 2009; 150(2-3): 555-560.
 16. Simpson NJK. Solid-Phase Extraction: Principles, Techniques, and Applications. Florida: CRC Press; 2000.
 17. Zhao D, Feng J, Huo Q, Melosh N, Fredrickson GH, Chmelka BF, et al. Triblock copolymer syntheses of mesoporous silica with periodic 50 to 300 angstrom pores. *Scienc* 1998; 279(5350): 548-552.
 18. Jun S, Joo SH, Ryoo R, Kruk M, Jaroniec M, Liu Z, et al. Synthesis of new, nanoporous carbon with hexagonally ordered mesostructure. *J Am Chem Soc* 2000; 122(43): 10712-10713.
 19. Safari N, MeftahHlghy M. Review and zoning basingroundwater quality Gorgan-Gharehsou to devote to agriculture. Proceedings of the 1thed National Conference on Modern Agricultural Sciences & Technologies (MAST); 2011, Sep 10-12; Iran, Zanjan.
 20. Carvajal-Bernal AM, Gómez F, Giraldo L,

- Moreno-Piraján JC. Adsorption of phenol and 2, 4-dinitrophenol on activated carbons with surface modifications. *Microporous Mesoporous Mater* 2015; 209: 150-156.
21. Lee JS, Joo SH, Ryoo R. Synthesis of mesoporous silicas of controlled pore wall thickness and their replication to ordered nanoporous carbons with various pore diameters. *J Am Chem Soc* 2002; 124(7): 1156-1157.
22. Kruk M, Jaroniec M, Ryoo R, Joo SH. Characterization of ordered mesoporous carbons synthesized using MCM-48 silicas as templates. *J Phys Chem B* 2000; 104(33): 7960-7968.
23. Fuertes AB, Neveskaia DM. Control of mesoporous structure of carbons synthesised using a mesostructured silica as template. *Micropor Mesopor Mat* 2003; 62(3): 177-190.
24. Saini VK, Andrade M, Pinto ML, Carvalho AP, Pires J. How the adsorption properties get changed when going from SBA-15 to its CMK-3 carbon replica. *Sep Purif Technol* 2010; 75(3): 366-376.
25. Fuertes AB. Synthesis of ordered nanoporous carbons of tunable mesopore size by templating SBA-15 silica materials. *Microporous Mesoporous Mater* 2004; 67(2): 273-281.
26. Peng X, Hu F, Lam FL, Wang Y, Liu Z, Dai H. Adsorption behavior and mechanisms of ciprofloxacin from aqueous solution by ordered mesoporous carbon and bamboo-based carbon. *J Colloid Interface Sci* 2015; 460: 349-60.
27. Rahmani A, Gh A, Barjasteh Asgari F, Hedayati Kamran E, Alijani F. Investigation of Phenol Removal from Aqueous Solutions Using Copper-Impregnated Pumice. *J Hamadan Univ Med Sci* 2011; 17(4): 50-56 (Persian).
28. Wei X, Zhou Z, Hao T, Li H, Zhu Y, Gao L, et al. A novel molecularly imprinted polymer thin film at surface of ZnO nanorods for selective fluorescence detection of para-nitrophenol. *RSC Advances* 2015; 5(55): 44088-44095.
29. Lazo-Cannata JC, Nieto-Márquez A, Jacoby A, Paredes-Doig AL, Romero A, Sun-Kou MR, et al. Adsorption of phenol and nitrophenols by carbon nanospheres: Effect of pH and ionic strength. *Sep Purif Technol* 2011; 80(2): 217-224.
30. Peng X, Huang D, Odoom-Wubah T, Fu D, Huang J, Qin Q. Adsorption of anionic and cationic dyes on ferromagnetic ordered mesoporous carbon from aqueous solution: Equilibrium, thermodynamic and kinetics. *J Colloid Interface Sci* 2014; 430: 272-282.
31. Kim SJ, Shim WG, Kim TY, Moon H, Kim SJ, Cho SY. Adsorption equilibrium characteristics of 2, 4-dichlorophenoxyacetic acid and 2, 4-dinitrophenol on granular activated carbons. *Korean J Chem Eng* 2002; 19(6): 967-977.
32. Chaara D, Pavlovic I, Bruna F, Ulibarri M, Draoui K, Barriga C. Removal of nitrophenol pesticides from aqueous solutions by layered double hydroxides and their calcined products. *Appl Clay Sci* 2010; 50(3): 292-298.