

بررسی کارایی فرآیند فتوکاتالیستی نانوذرات ZnO بر روی رنگبری متیلن بلو و حذف COD از فاضلاب سنتتیک

زهرا نوری مطلق^۱، قدرت اله شمس خرم‌آبادی^۱، حاتم گودینی^۱، رضا درویشی چشمه سلطانی^۲
۱- گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت و تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم‌آباد، ایران
۲- دانشجوی دکترای مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

یافته / دوره چهاردهم / شماره ۵ / زمستان ۹۱ / مسلسل ۵۴

چکیده

دریافت مقاله: ۹۱/۲/۲۵ ، پذیرش مقاله: ۹۱/۶/۲۸

* مقدمه: پسابهای حاوی رنگهای سنتتیک برای سیستم‌های اکولوژیکی و سلامت عمومی خطرناک هستند. متیلن بلو یک رنگ شیمیایی آروماتیک پر کاربرد و مهم در صنایع نساجی است. با توجه به آروماتیک بودن اغلب سمی، سرطان‌زا و جهش‌زا است. هدف از انجام این مطالعه بررسی کارایی فتوکاتالیستی نانوذرات اکسید روی جهت رنگبری متیلن بلو توسط پرتوهای UV از فاضلاب سنتتیک نساجی می‌باشد.

* مواد و روش‌ها: در این پژوهش تجزیه فتوکاتالیستی رنگ متیلن بلو با استفاده از نانو ذرات اکسید روی با قطر کمتر از ۵۰ نانومتر و پرتو فرابنفش (UVC) در یک راکتور ناپیوسته از جنس پلکسی گلاس مورد مطالعه قرار گرفت. راکتور از دو قسمت تشکیل شده بود که یک قسمت آن شامل نانو ذرات تثبیت شده بر روی شیشه و محلول حاوی رنگ و قسمت دوم محل قرارگیری لامپ‌های UV بود. زمان تماس، غلظت رنگ، شدت تابش و فاصله لامپ تا سطح کاتالیست از جمله متغیرهای مورد بررسی در این تحقیق بودند.

* یافته‌ها: خصوصیات مربوط به نانو ذرات اکسید روی بوسیله میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) و آنالیز XRD مشخص گردید. تصاویر نشان می‌دهند که با تثبیت کردن نانو ذرات بر روی شیشه، میزان تخلخل آنها در حد مطلوبی باقی مانده است. زمان تماس ۱۲۰ دقیقه، غلظت بهینه رنگ ۲۵ mg/l، شدت تابش بهینه $۳۹۵۰ \mu\text{W}/\text{cm}^2$ و فاصله بهینه لامپ تا سطح کاتالیست ۱cm حاصل شد. راندمان رنگبری متیلن بلو و حذف COD در مقادیر بهینه کلیه متغیرها به ترتیب ۹۲/۲ و ۷۵ درصد بدست آمد.

* بحث و نتیجه‌گیری: با توجه به آزمایش‌های انجام شده، نتایج این تحقیق نشان داد که این روش (فرآیند فتوکاتالیستی اکسید روی) با بهینه‌سازی عوامل عملیاتی موثر، کارایی مناسبی در رنگبری ماده رنگزای متیلن بلو و حذف COD دارد و می‌توان در مقیاس‌های بزرگ‌تر انجام داد.

* واژه‌های کلیدی: متیلن بلو، رنگبری فاضلاب، نانوذرات ZnO، پرتو UV.

آدرس مکاتبه: خرم‌آباد، گلدشت شرقی، دانشکده بهداشت و تغذیه، گروه مهندسی بهداشت محیط

پست الکترونیک: shams_lums@yahoo.com

مقدمه

پساب های حاصل از صنایع نساجی بدلیل اینکه حاوی آلاینده های آلی مانند رنگزها هستند، در سرتاسر دنیا مشکلی جدی به شمار می آید این پساب ها منبع عمده ای برای آلودگی محیط زیست از نظر طیف وسیع آلاینده ها و پیچیدگی ساختار هستند. حدود هفت صد هزار تن و تقریباً ده هزار نوع رنگ و پیگمانت در سال در دنیا تولید می شود که شامل دسته بندیهای مختلف مواد رنگی از لحاظ ساختار شیمیایی و کاربردی است، که چیزی حدود ۱۵-۱ درصد از آن در طول فرآیند رنگرزی وارد پساب حمام رنگرزی می گردد (۱).

متیلن بلو یک رنگ شیمیایی آروماتیک پر کاربرد و مهم در صنایع نساجی می باشد. متیلن بلو با وزن ملکولی ۳۱۹/۸۵ گرم بر مول، رنگ کاتیونی محلول در آب است و با علامت اختصاری MB مشخص می گردد (۲).

پسابهای حاوی رنگهای سنتتیک مانند متیلن بلو برای اکوسیستم و سلامت عمومی خطرناک هستند، این مواد ممکن است با کاهش نفوذ نور بر روی فعالیت نوری گیاهان آبی، ایجاد اوتریفیکاسیون، افزایش مواد معلق و کدورت آنها تأثیر بگذارند و علاوه بر آن، رنگها برای انسان سرطانزا و جهشزا هستند. به همین دلیل با توجه به تحت فشار بودن صنایع از طریق مسئولین و افکار عمومی و همچنین گسترش قوانین زیست محیطی، حذف مواد رنگزا از فاضلاب با یک روش تصفیه مناسب طبق استانداردهای موجود، امری ضروری و اجتناب ناپذیر است (۳).

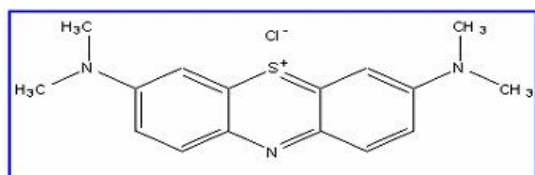
روش های مختلفی برای از بین بردن مواد آلی از پساب خروجی صنایع نساجی به کار می روند که شامل روش های بیولوژیکی، انعقاد/لخته سازی، الکتروکواگولاسیون، جذب سطحی بر روی کربن و غیره می باشد. در این روش ها، انتقال

رنگ از فازی به فاز دیگر به سختی صورت می پذیرد، همچنین این روش ها بدلیل تولید آلاینده های ثانویه نیازمند تصفیه بعدی نیز می باشد در این صورت استفاده از روش های تکمیلی دیگر مانند روش های اکسیداسیون پیشرفته پیشنهاد می گردد (۴).

فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته بطور کلی به فرآیندهایی گفته می شود که در آن یک ماده اکسیدکننده قوی مانند آب اکسیژنه، ازن و یک کاتالیست مانند اکسید روی، آهن و منگنز در حضور یا عدم حضور منبع تابش اشعه فرابنفش مورد استفاده قرار می گیرد. این فرآیندها بر پایه تولید رادیکال های آزاد هیدروکسیل با قدرت اکسیداسیون بالا بوده که سبب تبدیل آلاینده های شیمیایی آلی به مواد معدنی می شود که بیشترین کارایی را در اکسیداسیون ترکیبات آلی مقاوم دارند. هنگامی که انرژی یک فوتون برابر یا بیشتر از شکاف انرژی (Eg) نیمه هادیتر باشد نتیجه آن برانگیختن الکترون از باند ظرفیت به باند هدایت است که به علت برانگیختن الکترون باعث تولید حفره در باند ظرفیت می شود. الکترون های تحریک شده و هول ها می توانند بطور مستقیم یا غیر مستقیم تولید رادیکال هیدروکسیل کنند که رادیکال های هیدروکسیل تولید شده مواد آلی را به مواد معدنی تبدیل می کنند (۵،۶).

در دو دهه گذشته فتوکاتالیز بوسیله مواد نیمه رسانایی مثل ZnO توجه ویژه ای را بدلیل حساسیت نوری بالا، ماهیت غیرسمی، پایداری زیاد، شکاف انرژی گسترده و راندمان بالاتر در تولید الکترونها به خود جلب کرده است. خاصیت شکاف انرژی سبب جذب بخش اعظمی از طیف UV توسط این نانوذره می گردد (۴). فرآیند ZnO/UV اخیراً برای حذف آلاینده هایی مثل کلروآروماتیک ها (۷)، ریموزال رد F3B (۸)، اشیریشیاکلی (۹) و متیلن بلو (۴) استفاده شده است.

پرستالتیک (Heidolph pump drive 5001 Germany)، همزن مغناطیسی (مدل IKA-WERKERCTB)، UV متر (مدل UVC-۲۵۴ لوترون) و کوره (Electric Furnace FT 1200).



شکل ۱- ساختار شیمیایی رنگ متیلن بلو

روش تثبیت نانو ذرات اکسید روی بر روی شیشه

نانو ذرات اکسید روی به روش حرارتی تثبیت شد. سطوح شیشه ای سند بلاست شده بعد از قرار گرفتن به مدت ۲۴ ساعت در محلول ۰.۵٪ هیدروکسید سدیم با آب مقطر شستشو شدند و بعد از خشک شدن وزن شدند. سوسپانسیون ۳٪ از نانو ذرات اکسید روی تهیه و روی همزن مغناطیسی به مدت نیم ساعت بهم زده شد و بعد از آن برای هموزن کردن کامل ذرات اکسید روی در محلول، به مدت ۳۰ دقیقه از حمام اولتراسونیک با فرکانس ۵۰ کیلوهرتز تحت اثر امواج ماوراء صوت استفاده شد. سپس از این سوسپانسیون ۳٪ که در آن نانوذرات کاملاً از یکدیگر جدا شده اند ۵ سی سی هرکدام از شیشه های خشک شده و وزن شده بطور یکنواخت پخش می شود و در فور در دمای ۴۰ تا ۵۰ درجه سانتی گراد به مدت ۶ ساعت گذاشته شد تا شیشه ها به آرامی خشک شوند و بعد از آن در فور به مدت ۱ ساعت در دمای ۱۱۰ درجه سانتی گراد قرار گرفتند سپس به مدت یک ساعت در دمای ۴۵۰ درجه سانتی گراد در کوره گذاشته شد (۹). آزمایش SEM^۳

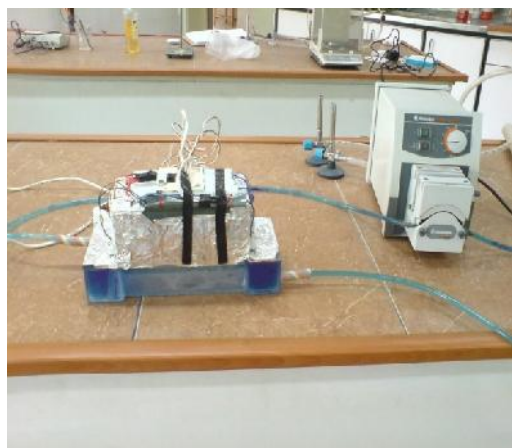
1. Transmission electron microscopy
2. X-ray diffraction
3. Scanning electron microscopy

کاتالیزور در فرآیند فتوکاتالیستی ممکن است به شکل تثبیت شده یا سوسپانسیونی بکار رود که استفاده از کاتالیست های تثبیت شده در فرآیند فتوکاتالیستی به علت عدم نیاز به جداسازی کاتالیست بعد از فرآیند، در مقیاس وسیع، اقتصادی تر و کاربردی تر است (۹). هدف از انجام این مطالعه بررسی کارایی کاتالیست اکسید روی جهت رنگبری متیلن بلو و COD توسط پرتوهای UV در مقیاس پایلوت و بهینه سازی عوامل موثر در راندمان فرآیند می باشد.

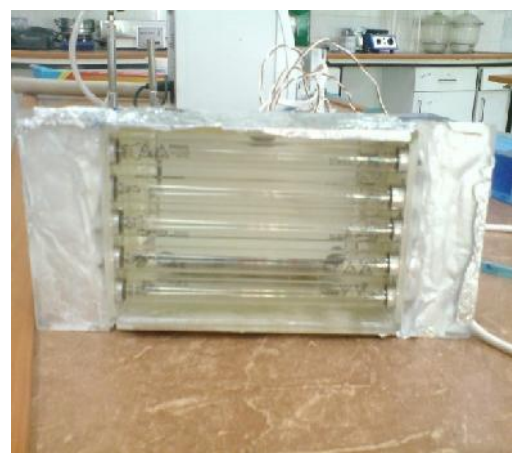
مواد و روش ها

مواد

رنگزای متیلن بلو مورد بررسی در این تحقیق که یک رنگ کاتیونی با درجه خلوص ۱۰۰ درصد است از شرکت مرک آلمان خریداری شد. ساختار شیمیایی رنگ متیلن بلو در شکل ۱ ارائه شده است. نانو ذرات اکسید روی با درجه خلوص آزمایشگاهی از شرکت نانو آمور (ایالات متحده) خریداری شد که آزمایش TEM^۱ (میکروسکوپ الکترونی عبوری) با استفاده از دستگاه (FEG Philips-CM 2000) و آزمایش XRD^۲ (تکنیک های پرتو ایکس) با استفاده از دستگاه Philips PNA-analytical diffractometer در آزمایشگاه های دانشگاه تربیت مدرس بر روی پودر نانو ذرات اکسید روی انجام گرفت. اسید کلریدریک و هیدروکسید سدیم با درجه خلوص آزمایشگاهی از شرکت شیمیایی مرک تهیه شدند. معرف شیمیایی جهت اندازه گیری اکسیژن مورد نیاز شیمیایی (COD) پساب ها از شرکت Hach خریداری شدند. وسایل بکار رفته در این تحقیق عبارتند از: ۵ عدد لامپ فرابنفش ۶ وات (از شرکت Philips)، pH متر Hana ۲۱۱ ساخت آلمان، اسپکتروفتومتر UV/Vis (مدل vis-۲۱۰۰-۳۵-۱۸ starsonic) (مدل اولتراسونیک)، دستگاه یونیکو آمریکا)، دستگاه اولتراسونیک (مدل TE313S)، فور (DSL60)، پمپ (ایتالیا)، ترازوی دیجیتالی (۹).



شکل ۲- راکتور متصل به پمپ پرستانلیک



شکل ۳- درپوش راکتور همراه با لامپ های تعبیه شده

یافته‌ها

از نتایج بررسی میزان خلل و فرج، اندازه، شکل، جنس و میزان خلوص نانو ذرات اکسید روی با استفاده از تکنیک های پرتو ایکس و میکروسکوپ الکترونی روبشی در شکل های ۴ و ۵ ارائه شده است. کارایی سیستم نانو فتوکاتالیستی UV/ZnO در رنگبری متیلن بلو و حذف COD از فاضلاب های رنگی سنتتیک با بهینه کردن متغیرهای مختلف بدست آمد.

تأثیر زمان واکنش در دوازده سطح (۵، ۶۰، ۴۵، ۳۰، ۱۵، ۷۵، ۹۰، ۱۰۵، ۱۲۰، ۱۱۵، ۱۳۰ دقیقه)، در شکل ۶ نشان داده

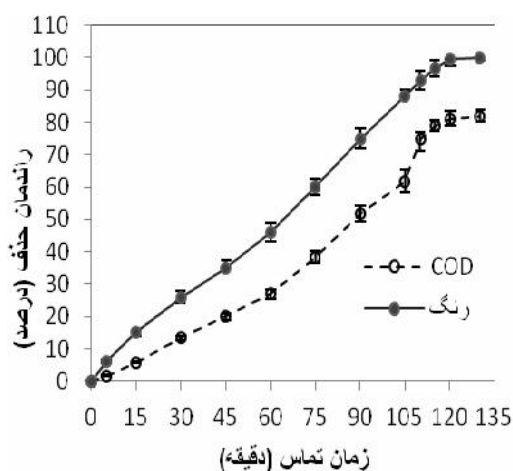
(میکروسکوپ الکترونی روبشی) (Leo 1455 VP) بر روی نانو ذرات اکسید روی تثبیت شده بر روی شیشه صورت گرفت.

روش اکسیداسیون کاتالیستی

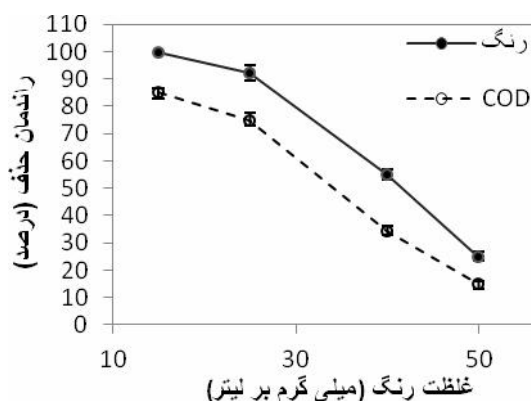
آزمایشات در یک فوتوراکتور کاتالیزوری از جنس پلکسی گلاس با حجم یک لیتر دارای منبع نور فرابنفش (۵ عدد لامپ فرابنفش ۶ وات) و نانو فتوکاتالیست اکسید روی انجام گرفت که جهت اختلاط کامل محلول در درون راکتور، به یک پمپ پرستانلیک با سرعت دورانی ۶۰ دور بر دقیقه متصل بود. این راکتور دارای دو قسمت مجزا بود که قسمت اول بعنوان بستری برای قرار گرفتن شیشه های تثبیت شده و محلول حاوی رنگ و قسمت بعدی که بعنوان سرپوش (کاور) راکتور محسوب می شد طوری طراحی شده بود که امکان تعبیه کردن ۵ تا لامپ در دیواره های آن وجود داشت که در شکل ۲ و ۳ شماتیکی از راکتور نشان داده شده است. آزمایشات با غلظت اولیه ۲۵ میلی گرم در لیتر از ماده رنگزای متیلن بلو انجام شد بجز آزمایشهایی که اثر غلظت رنگزا در آنها بررسی گردید. pH محلول مورد آزمایش بوسیله هیدروکسید سدیم و اسید هیدروکلریک تنظیم شد. بعد از هر نمونه برداری مقدار غلظت رنگزا (توسط اسپکتروفتومتر) و سنجش میزان COD نمونه ها (از طریق روش تقطیر برگشتی^۱ بسته و تیتراسیون با FAS (روش شماره D۵۲۲۰)) انجام گرفت (۱۰). آزمایشات رنگبری رنگزای متیلن بلو در طول موج ماکزیمم ۶۶۳nm انجام گردید. همه آزمایشات سه مرتبه تکرار و تجزیه و تحلیل با استفاده از نرم افزار اکسل گزارش گردید. میزان درصد حذف رنگ (R) با استفاده از معادله زیر محاسبه شد که C₀ در آن غلظت اولیه رنگ و C غلظت رنگ در هر لحظه از نمونه برداری می باشد (۸). آزمایشات در دما و فشار اتمسفری انجام گرفته است.

$$R (\%) = (C_0 - C) / C_0 \times 100$$

1 . Method closed reflux

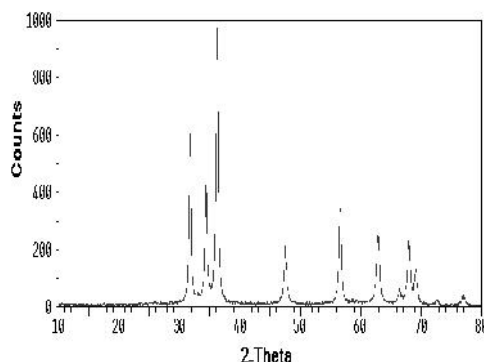


شکل ۶- تأثیر زمان تماس در کاهش رنگ متیلن بلو و COD (غلظت رنگ: ۲۰ میلی گرم در لیتر، شدت تابش: ۳۹۵۰ میکرووات بر سانتی متر مربع، pH=۷، فاصله لامپ تا سطح کاتالیست: ۱ سانتی متر مربع)

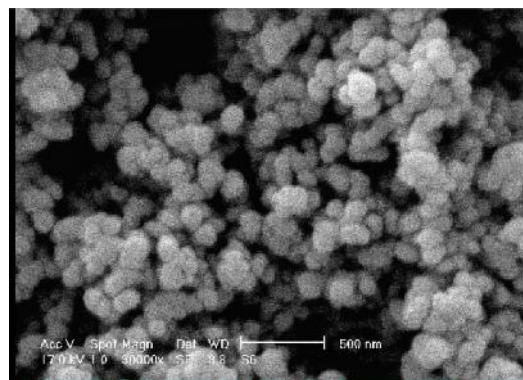


شکل ۷- تأثیر غلظت رنگ در کاهش رنگ متیلن بلو و COD (زمان تماس: ۱۲۰ دقیقه، شدت تابش: ۳۹۵۰ میکرووات بر سانتی متر مربع، pH=۷، فاصله لامپ تا سطح کاتالیست: ۱ سانتی متر مربع)

شده است. اثر غلظت رنگ در چهار سطح (۱۵، ۲۵، ۴۰ و ۵۰ میلی گرم در لیتر)، در زمان بهینه ۱۲۰ دقیقه در شکل ۷ آمده است. تعداد و شدت لامپها در چهار سطح (۵ عدد $\mu\text{W}/\text{cm}^2$ ، ۳۹۵۰، ۳ عدد $\mu\text{W}/\text{cm}^2$ ، ۳۷۲۰، ۲ عدد $\mu\text{W}/\text{cm}^2$ ، ۲۸۴۰ و ۱ عدد $\mu\text{W}/\text{cm}^2$ ، ۲۰۳۰) در زمان بهینه ۱۲۰ دقیقه و غلظت بهینه ۲۵ mg/l در شکل ۸ نشان داده شده است. فاصله لامپ در سه سطح (۱، ۳ و ۵ سانتی متر) در زمان بهینه ۱۲۰ دقیقه و غلظت بهینه ۲۵ mg/l در شدت تابش $3950 \mu\text{W}/\text{cm}^2$ در شکل ۹ آورده شده است.



شکل ۸- تکنیک های پرتو ایکس (XRD) نانوذرات اکسید روی



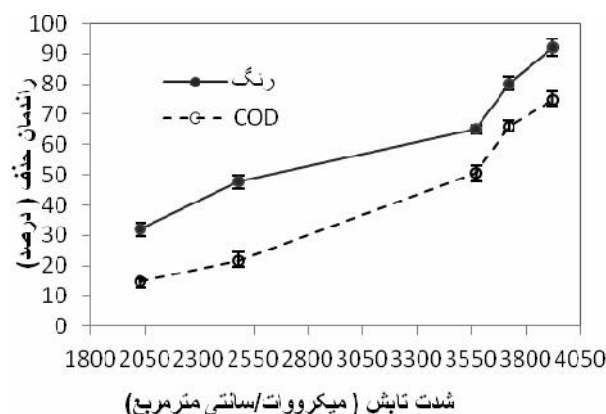
شکل ۹- عکس میکروسکوپی الکترونی روبشی (SEM) از نانوذرات اکسید روی تثبیت شده روی شیشه

در حد نانو است. بررسی تکنیک‌های پرتو ایکس (XRD) و میکروسکوپ الکترونی روبشی نشان دهنده‌ی عدم وجود ناخالصی در نانو ذرات اکسید روی مورد استفاده در این تحقیق بود. تصاویر تهیه شده از سطح شیشه تثبیت شده بیانگر عدم حضور آلاینده می باشد.

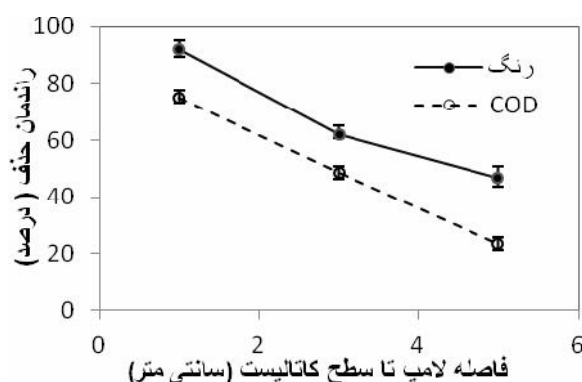
بدلیل اینکه اگر رنگزا به سطح تثبیت شده جذب شود به هنگام فرآیند فتوکاتالیستیک تجزیه و از سطح شیشه حذف می‌گردد. اختلاف وزن شیشه‌ها بعد از خشک شدن و بعد از پوشش با نانو ذرات اکسید روی روی شیشه‌ها نشان دهنده‌ی وزن نانو ذرات اکسید روی تثبیت شده بر شیشه می‌باشد و اختلاف وزن شیشه‌های تثبیت شده قبل از آزمایش و وزن آنها بعد از آزمایش نشان دهنده‌ی مقدار کاهش نانو ذرات اکسید روی تثبیت شده روی شیشه بود.

برای مشخص کردن تغییر در مقدار وزنی نانو ذرات اکسید روی تثبیت شده در پایان هر آزمایش، مشاهدات و اندازه‌گیری‌هایی انجام شده است که نشان دهنده عدم تغییر در مقدار وزنی نانو ذرات اکسید روی می باشد این عدم کاهش در وزن نانو ذرات بیانگر تثبیت خوب و با پایداری بالا روی بسترهای شیشه‌ای است بطوریکه از این شیشه‌ها مکرر در آزمایشات استفاده شده است. که برای اطمینان یافتن از عملکرد نانو ذرات تثبیت شده، شیشه‌ها بعد از انجام آزمایشات در کوره با دمای ۴۵۰ درجه سانتی‌گراد مجدداً فعال سازی می‌شوند.

در ارتباط با تأثیر شکل راکتور در این طراحی باید در نظر داشت که این شکل امکان حداقل فاصله بین سطح کاتالیست و منبع تابش اشعه با امکان تولید بیشتر رادیکال هیدروکسیل (نحوه جایگزینی مناسب لامپ در راکتور) از طریق تحریک بیشتر کاتالیست را مقدور می‌سازد. علاوه بر آن عبور آب با یک لایه نازک از روی سطح کاتالیست واکنش موثرتری بین رادیکال هیدروکسیل تولیدی و آلاینده مورد نظر را فراهم خواهد نمود.



شکل ۸- تأثیر شدت تابش در کاهش رنگ متیلن بلو و COD (غلظت رنگ: ۲۵ میلی گرم در لیتر، زمان تماس: ۱۲۰ دقیقه، pH=۷، فاصله لامپ تا سطح کاتالیست: ۱ سانتی متر مربع)



شکل ۹- تأثیر فاصله لامپ تا سطح کاتالیست در کاهش رنگ متیلن بلو و COD (غلظت رنگ: ۲۵ میلی گرم در لیتر، زمان تماس: ۱۲۰ دقیقه، شدت تابش: ۳۹۵۰ میکرووات بر سانتی متر مربع، pH=۷)

بحث و نتیجه گیری

نتایج حاصل از تصویر SEM (میکروسکوپ الکترونی روبشی) نشان می‌دهد که اندازه نانو ذرات اکسید روی در این مطالعه کمتر از ۵۰ nm می‌باشد و با تثبیت کردن روی شیشه میزان تخلخل آنها در حد مطلوبی باقی مانده و همچنین بعد از عمل تثبیت، ذرات بصورت توده ای تبدیل نشده و ابعاد آنها هنوز

در مورد اثر غلظت اولیه رنگ متیلن بلو در کارایی فرآیند فتوکاتالیستی، همانطور که پیش بینی می شود و در شکل ۷ نشان داده شده است با افزایش غلظت ماده رنگزا از ۱۵ به ۵۰ میلی گرم در لیتر در پساب، سرعت کاهش رنگ متیلن بلو و COD بطور قابل ملاحظه ایی کاهش می یابد. بطوریکه راندمان رنگبری در غلظت های ۱۵، ۲۵، ۴۰، ۵۰ و ۵۰ میلی گرم در لیتر رنگ متیلن بلو در زمان ۱۲۰ دقیقه به ترتیب برابر ۱۰۰٪، ۹۲٪، ۵۵٪ و ۲۵٪ و راندمان حذف COD به ترتیب برابر ۸۵٪، ۷۵٪، ۳۴٪ و ۱۵٪ می باشد.

اثر رنگبری توسط کاتالیست، بدلیل تولید رادیکال های فعال هیدروکسیل و تجزیه ساختار رنگ با این رادیکال توجیه می شود. با ثابت ماندن تابش UV و افزایش غلظت مولکول های رنگی در یک حجم مشخص، از یک طرف تعداد رادیکال های فعال هیدروکسیل تولید شده با افزایش ماده آلی اکسید شونده به ازای واحد حجم محلول ثابت باقی می ماند، و از طرف دیگر با افزایش غلظت رنگ سایت قابل دسترسی کاتالیست جهت اکسیداسیون ملکول رنگ کاهش پیدا می کند در نتیجه سرعت رنگبری کاهش می یابد (۱۴، ۱۵). نتایج بیانگر این مطلب است که با زیاد شدن غلظت ملکول رنگ تحت شرایط یکسان سیستم فتوکاتالیستی جهت رنگبری، نیازمند زمان پرتو دهی بیشتری است.

در نتیجه این فرآیند فتوکاتالیستی، جهت رنگبری از پساب هایی با غلظت رنگ متوسط دارای کارایی مناسبی می باشد و این مطلب در مطالعات دیگر نیز گزارش شده است (۱۶). در این راستا، مطالعه حاضر با مطالعه لی^۱ و همکاران همخوانی دارد، در مطالعه ایشان که بر روی حذف رنگ توسط فرآیند فتوکاتالیزوری انجام گرفت به این نتیجه رسیدند که رنگبری بستگی به میزان OH[•] تولیدی دارد و افزایش غلظت رنگ باعث می شود که ملکول

فاصله کم لامپها با محتوای راکتور و عبور جریان نازک آب از روی کاتالیست از مهمترین مزایای این راکتور است. جهت جلوگیری از تفرق اشعه به محیط آزمایشگاه، اطراف راکتور کاملاً با فویل آلومینیومی پوشانده شد (۹).

بر طبق آزمایشات اولیه انجام شده، pH مناسب برای کاهش رنگ متیلن بلو و COD در سیستم فتوکاتالیستی UV/ZnO برابر با ۷ در نظر گرفته شد. که از یک طرف این pH از لحاظ اقتصادی بودن شرایط، مقرون به صرفه است و از طرف دیگر pH پساب صنایع نساجی و رنگرزی تقریباً ۸ بوده و نزدیک به pH خنثی است (۱۱، ۱۲). به منظور بررسی شرایط مختلف برای رنگبری رنگزای متیلن بلو، زمان های پرتو دهی مختلف از ۵ تا ۱۳۰ دقیقه برای غلظت اولیه ۲۰ میلی گرم در لیتر این رنگ با شدت تابش ۳۹۵۰ میکرووات بر سانتی متر مربع با UVC مورد آزمایش قرار گرفت.

همانطور که در شکل ۶ مشخص است، راندمان کاهش رنگ متیلن بلو و COD با افزایش زمان تماس، افزایش یافته است. بطوریکه راندمان رنگبری و COD به ترتیب از ۶ و ۱/۸ درصد در زمان تماس ۵ دقیقه، به ۱۰۰ و ۸۲ درصد در ۱۳۰ دقیقه رسیده است. دلیل این امر احتمالاً افزایش زمان کافی برای تولید رادیکال های فعال هیدروکسیل و انجام واکنش ها می باشد و همچنین رادیکال های فعال هیدروکسیل فرصت کافی برای واکنش و حمله به ملکول رنگزا را دارند (۱۳). با توجه به اینکه راندمان کاهش رنگ متیلن بلو و COD در ۱۲۰ دقیقه به ترتیب ۹۹/۵ و ۸۱ درصد بوده و این راندمان تفاوت چندانی با راندمان کاهش رنگ و COD در ۱۳۰ دقیقه ندارد و از آنجا که کوتاه بودن زمان فاکتوری است که از نظر هزینه و انرژی تأثیر قابل ملاحظه ای روی عملکرد فرآیند دارد، لذا انتخاب ۱۲۰ دقیقه بعنوان زمان تماس بهینه معقول بنظر می رسد.

1-Lee

رنگ فوتون منتشر شده از لامپ UV را جذب نموده و مانع از رسیدن آن به کاتالیست می‌شود و در نتیجه رادیکال‌های هیدروکسیل فعال کمتری تولید می‌شود (۱۷).

شکل ۸ نشان می‌دهد که با افزایش شدت تابش در یک شرایط یکسان، از ۲۰۳۰ به ۳۹۵۰ میکرو وات بر سانتی‌متر مربع در زمان تماس ۱۲۰ دقیقه با غلظت بهینه رنگ ۲۵ میلی‌گرم در لیتر، راندمان رنگبری متیلن بلو به ترتیب از ۳۲ به ۹۲/۲ درصد و راندمان حذف COD به ترتیب از ۱۴/۷ به ۷۵ درصد افزایش یافته است. با بالا رفتن شدت تابش پرتو فرابنفش، تعداد الکترون بیشتری تحریک می‌شود که این ازدیاد در تحریک اکترون‌ها بدلیل افزایش شدت تابش پرتو رسیده بر بستر نانو ذرات اکسید روی تثبیت شده بر روی شیشه است.

افزایش در تعداد الکترون‌های محرک شده، باعث افزایش در تولید مقدار زیادی رادیکال‌های فعال هیدروکسیل می‌شود که با بالا رفتن این رادیکال‌های فعال هیدروکسیل تولیدی سرعت اکسیداسیون فتوکاتالیستی افزایش می‌یابد (۱۵). این نتیجه موید نتایج معصوم بیگی و همکاران در سال ۲۰۰۹ است که نشان دادند افزایش شدت تابش پرتوی فرابنفش باعث افزایش حذف باکتری اشیریشیاکلی می‌شود و در شدت تابش‌های کمتر به زمان بیشتری برای تماس نیاز است (۹) و همچنین در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۸ توسط کامات^۱ و همکاران برای حذف ۴ کلروکتکول (4-CC) انجام گرفت به این نتیجه رسیدند که کارایی راکتور در حذف ۴-کلروکتکول با افزایش شدت و مدت پرتو دهی، افزایش می‌یابد. که با مطالعه حاضر همخوانی دارد (۱۸).

فواصل مختلف لامپ تا سطح مورد تابش (شیشه تثبیت شده) و تأثیر آن بر راندمان کاهش رنگ متیلن بلو و COD در حضور نانو ذرات تثبیت شده اکسید روی تحت پرتو تابشی با لامپ‌های فرابنفش بررسی شد که در شکل ۹ نشان داده شده است. برای این منظور از فواصل مختلف ۱، ۳ و ۵ سانتی متری لامپ (۵

عدد) تا سطح مورد تابش با غلظت ۲۵ میلی‌گرم در لیتر رنگ متیلن بلو، pH=۷ و در مدت زمان تماس ۱۲۰ دقیقه تابش UV از راکتور نمونه برداری صورت گرفت. شدت لامپ‌ها در فواصل ۱، ۳ و ۵ سانتی متری به ترتیب ۳۹۵۰، ۳۳۱۰ و ۲۸۶۰ میکرو وات سانتی متر مربع اندازه‌گیری شدند.

با توجه به شکل ۹ با زیاد شدن فاصله لامپ تا سطح مورد تابش از ۱ به ۵ سانتی‌متر راندمان رنگبری در زمان تماس ۱۲۰ دقیقه به ترتیب ۹۲،۲ و ۴۷ درصد و راندمان حذف COD در زمان تماس ۱۲۰ دقیقه به ترتیب ۷۷ و ۲۳،۷ درصد تقلیل یافت. این کاهش در راندمان (با افزایش فاصله لامپ تا سطح مورد تابش) نشان می‌دهد که با افزایش فاصله، شدت تابش رسیده بر سطح حسگر دستگاه شدت‌سنج و در نتیجه سطح شیشه‌های تثبیت شده مورد آزمون در راکتور کاهش می‌یابد. این کاهش باعث می‌شود که الکترون‌های کمتری از کاتالیست تثبیت شده تحریک شده و رادیکال‌های فعال هیدروکسیل کمتری تولید شود که نتیجه آن کاهش در سرعت اکسیداسیون فتوکاتالیستی می‌شود.

به همین علت فاصله یک سانتی متری لامپ تا سطح مورد تابش در آزمایش‌های اصلی مورد استفاده قرار گرفت. در مطالعه‌ای که معصوم بیگی و همکاران روی حذف اشیریشیاکلی با استفاده از فرآیند فتوکاتالیستی (UV/ZnO) انجام دادند گزارش کردند که با افزایش فاصله لامپ از سطح مورد تابش باعث کاهش شدت تابش دریافتی و در نتیجه کاهش کارایی فرآیند در حذف باکتری اشیریشیاکلی شد (۹). مقدار COD معیاری برای اندازه‌گیری میزان معدنی شدن مواد آلی موجود در محلول است.

با توجه به نتایج حاصل از این تحقیق، مشخص می‌گردد که راندمان حذف COD کمتر از راندمان رنگبری است که مهمترین دلیل آن این است که بعد از تابش اشعه در محلول، آخرین

1. Kamat

با توجه به اینکه در این روش به دلیل تثبیت کردن اکسید روی استفاده شده به عنوان کاتالیست نیاز به بازیافت و جداسازی ندارد، می توان گفت که فرآیند UV/ZnO در رنگبری یک روش سازگار و دوستدار محیط زیست است. همچنین با تثبیت نانو ذرات اکسید روی بر روی بستر مناسب، معضل فیلتراسیون را حل می کند. از این جهت، این روش را می توان برای تصفیه حجم های زیادی از پساب های رنگی استفاده نمود.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی شماره ۱۱۶۰ بوده که با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی لرستان و همکاری دانشگاه تربیت مدرس انجام شده است.

محصولات واکنش فتوکاتالیستی تجمع می یابند که بیانگر این است که این محصولات در طی آن زمان مشخص نمی تواند به طور کامل به آب و دی اکسید کربن معدنی شود (۱۹). نتایج محققان مختلفی از جمله لاجب^۱ در سال ۲۰۰۲ نشان دهنده ی کاهش COD پس از انجام یافتن فعالیت های فتوکاتالیستی می باشد (۲۰).

پارامترهای موثر بر رنگبری و حذف COD فاضلاب سنتتیک حاوی ماده رنگزای متیلن بلو به وسیله فرآیند UV/ZnO مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاصل نشان می دهد که با تأمین شرایط بهینه ی معرفی شده در این مطالعه، رنگ و COD به ترتیب ۹۲/۲ و ۷۵ درصد کاهش یافته است. در نتیجه فرآیند فتوکاتالیستی (UV/ZnO) در کاهش رنگ و COD رنگزای متیلن بلو تأثیر قابل ملاحظه ای داشته و قابلیت بالقوه بالایی در رنگبری فاضلاب های حاوی سایر رنگ های آلی دارد و می توان از این فرآیند جهت تصفیه فاضلاب های رقیق شده در صنعت نساجی استفاده نمود بدون اینکه به فشار و حرارت بالا نیاز باشد.

1. Lachheb

References

1. Barka N, Abdennouri M, Makhfouk MEL. Removal of Methylene Blue and Eriochrome Black T from aqueous solutions by biosorption on *Scolymus hispanicus* L.: Kinetics, equilibrium and thermodynamics. *J Taiw Ins Chem Eng.* 2011;42(2):20–63.
2. Ponnusami V, Vikram S, Srivastava S. Guava (*Psidium guajava*) leaf powder: Novel adsorbent for removal of methylene blue from aqueous solutions. *J hazard mater.* 2008;152(1):276–286.
3. Saeed A, Iqbal M, Zafar SI. Immobilization of *Trichoderma viride* for enhanced methylene blue biosorption: Batch and column studies. *J Hazard Mater.* 2009;168(1):406–415.
4. Mekasuwandumrong O, Pawinrat P, Praserttham P, Panpranot J. Effects of synthesis conditions and annealing post-treatment on the photocatalytic activities of ZnO nanoparticles in the degradation of methylene blue dye. *Chem Eng J.* 2010;164(1):77–84.
5. Al-Momani F, Touraud E, Degorce-Dumas JR, Roussy J, Thomas O. Biodegradability enhancement of textile dyes and textile wastewater by VUV photolysis. *Photochem Photobiol Chem.* 2002;153(1-3):191–197.
6. Ren C, Yang B, Wu M, Xu J, Fu Z, Guo T, et al. Synthesis of Ag/ZnO nanorods array with enhanced photocatalytic performance. *J. Hazard Mater.* 2010;182(1):123–129.
7. Hariharan C. degradation of organic contaminants in water by ZnO nanoparticles: Revisited. *Appl Catal A.* 2006;304(1):55–61.
8. Akyol A, Bayramoğlu M. Photocatalytic degradation of Remazol Red F3B using ZnO catalyst. *J. Hazard Mater.* 2005;124(1):241–246.
9. Masoumbeigi H, Rezaee A, Khataee A, SJ. H. Effect of UV radiation intensity on photocatalytic removal of *E. coli* using immobilized ZnO nanoparticles. *Kowsar Med J.* 2009;14(3):149–156. (In Persian)
10. Eaton AD, Franson MAH, American Public Health A, American Water Works A, Water Environment F. Standard Methods for the Examination of Water & Wastewater. 21th Edition, Washington, 2005.
11. Masombaigi H, Rezaee A, Nasiri A. Photocatalytic Degradation of Methylene Blue using ZnO Nano-Particles. *Iran J Health Environ.* 2009;2(3):188–195. (In Persian)
12. Leng WH, Zhu WC, Zhang J, Ni Z, Zhang JQ, Cao CN. Photoelectrocatalytic destruction of organics using TiO₂ as photoanode with simultaneous production of H₂O₂ at the cathode. *Appl Catal A.* 2006;300(1):24–35.
13. Zhang T, Oyama T, Aoshima A, Hidaka H, Zhao J, Serpone N. Photooxidative N-demethylation of methylene blue in aqueous TiO₂ dispersions under UV irradiation. *Photochem Photobiol Chem.* 2001;140(2):163–172.
14. Tehrani-Bagha A, Gharagozlou M, Emami F. Decolorization of C.I. Reactive Red 120 in the Presence of Hydrogen Peroxide and Magnetic Nanoparticles of Cobalt-Iron oxide as the Catalyst. *J Color Sci Tech.* 2011;6(1):77–86. (In Persian)

15. Khan AA, Husain Q. Potential of immobilized bitter gourd peroxidases in the decolorization and removal of textile dyes from polluted wastewater and dyeing effluent. *Chemosphere*. 2005;60(3):291–301.
16. Konstantinou IK, Albanis TA. TiO₂- assisted photocatalytic degradation of azo dyes in aqueous solution: kinetic and mechanistic investigations: A review. *Appl Catal B*. 2004;49(1):1–14.
17. Lee JM, Kim MS, Hwang B, Bae W, Kim BW. Photodegradation of acid red 114 dissolved using a photo-Fenton process with TiO₂. *Dyes Pigm*. 2003;56(1):59–67.
18. Kamat PS, Huehn R, R. N. Semiconductor nanostructures for simultaneous detection and degradation of organic contaminants in water. *Photochem Photobiol Chem*. 2008;42:37–57.
19. Georgiou D, Melidis P, Aivasidis A, Gimouhopoulos K. Degradation of azo-reactive dyes by ultraviolet radiation in the presence of hydrogen peroxide. *Dyes Pigm*. 2002;52(2):69–78.
20. Lachheb H, Puzenat E, Houas A, Ksibi M, Elaloui E, Guillard C, et al. Photocatalytic degradation of various types of dyes (Alizarin S, Crocein Orange G, Methyl Red, Congo Red, Methylene Blue) in water by UV-irradiated titania. *Appl Catal B*. 2002;39(1):75–90.