

حذف همزمان سرب و آنیلین از فاضلاب صنایع توسط کامپوزیت مغناطیسی Fe304/PAC

روشنک رضایی کلانتری ، احمد جنیدی جعفری ، بابک کاکاوندی ، سیمین ناصری ، احمد عامری ، علی اسرافیلی ۶

تاریخ دریافت: ۹۳/۰۱/۲۸

تاريخ ويرايش: ۹۳/۰۷/۱۴

تاریخ پذیرش: ۹۳/۱۱/۲۷

چکیدہ

زمینه و هدف: امروزه استفاده از جاذبهای مغناطیسی و به دنبال آن جداسازی مغناطیسی آلایندهها از فاضلابهای صنایع، به دلیل سادگی، هزینه کـم و سـرعت بالا بسیار مورد توجه محققان قرار گرفته است. ازاینرو هدف از انجام مطالعه حاضر، سنتز کامپوزیت مغناطیسی کربن فعال/نانو ذرات Fe₃O₄/PAC) Fe₃O₄ و استفاده از آن بهعنوان یک جاذب مغناطیسی برای حذف همزمان سرب و آنیلین از فاضلاب سنتتیک بود.

روش بررسی: خصوصیات فیزیکی، سطحی و مورفولوژی جاذب و همچنین عملکرد فرآیند جذب با بررسی تغییرات پارامتره ایی همچون pH، زمان تماس، غلظت جاذب و جذب شونده و دما در یک سیستم ناپیوسته مورد مطالعه قرار گرفت. برای توصیف دادههای حاصل از آزمایشات جذب از ایزوترمهای تعادلی فرون دلیچ و لانگمیر و همچنین معادلات سینتیکی لاگرگرن، هو و ایلوویچ استفاده شد.

یافتهها: نتایج مطالعه حاضر نشان داد که ۹۰٪ سرب و ۹۴٪ آنیلین با استفاده از جاذب سنتز شده تحت شـرایط بهینـه (pH=۶، زمـان min و مقـدار ۲g/L ج جاذب) قابل حذف بوده است. دادههای حاصل از آزمایشات تجربی جذب با دو مدل ایزوترم لانگمیر و فروندلیچ و مدل سینتیکی شبه درجه دوم همبسـتگی بهتـری داشتند.

نتیجه گیری: با توجه به نتایج تحقیق حاضر، میتوان اظهار داشت که Fe₃O₄/PAC ظرفیت جذب مؤثری را بـرای حـذف همزمـان سـرب و آنیلـین داشـته و بنابراین استفادهی بهینه از آن بهعنوان یک جاذب کارآمد در تصفیه پسابهای صنعتی حاوی این آلایندهها پیشنهاد میگردد.

كليدواژدها: جذب سطحي، سرب، كربن فعال، أنيلين، فاضلاب صنعتى، كامپوزيت مغناطيسي.

مقدمه

افزایش سریع صنایع و به دنبال آن افزایش دفع آلایندهها به منابع آبی و محیطزیست، بهخصوص در زمینه ترکیبات آلی و فلزات سنگین، پیامدهای زیستمحیطی جدی و نامطلوبی را سبب شده است [۱، ۲]. این ترکیبات معمولاً در منابع آبی از سمیت، مقاومت و پایداری بالایی برخوردار هستند. آنیلین یک ترکیب آلی سمی است و به میزان ۸/۵٪ در آب محلول است که سرطانزا و جهشزا بوده و حضور آن در خون منجر به تبدیل هموگلوبین به متهموگلوبین میشود [۳، ۴]. سرب نیز یک فلز سنگین است که به دلیل ایجاد

مسمومیت و یا آسیبهای مغزی بهعنوان یک ماده خطرناک طبقهبندی شده است [۵، ۶]. این ترکیبات (سرب و آنیلین) عمدتاً و بهصورت همزمان در فاضلابهای صنایع پتروشیمی، نفت، صنایع تولید سموم و آفت کشها، رنگ و پیگمانها، صنایع تولید مواد منفجره و مواد فتوگرافیک و صنایع لاستیکسازی یافت میشوند [۴، ۷]. منایع لاستین و ترکیبات آلی از منابع آبی به دلیل داشتن طبیعت غیرقابل تجزیه زیستی و پایداری در محیط، بهوسیله روشهای متداول

بیماری هایی از قبیل سرطان های ریه، بینی و

استخوان، اختلالات ذهنی و عصبی، درماتیت،

۱- دانشیار، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

۲– دانشیار، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

۳- (نویسنده مسئول) دانشجوی دکتری مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران. kakavandibvch@yahoo.com

۴- استاد، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

۵- استاد، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

۶- استادیار، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

و همکارانش (۲۰۱۲) در بررسی جذب همزمان فلز مس و آترازین توسط کربن نانوتیوب مغناطیسی شده، نشان دادند که در شرایط اسیدی کارایی فرایند بهتر بوده و یونهای فلزی مس تأثیر بازدارندگی بر روی جذب مولکولهای آترازین بازدارند. در این مطالعه زمان ۶ ساعت بهعنوان زمان رسیدن فرایند جذب به نقطه تعادل مشخص شد [۱۵].

استفاده از کربن فعال امروزه در مقیاس های بزرگ به دلیل وجود مشکلاتی نظیر فیلتراسیون، پراکندگی و ایجاد کدورت و آلودگی ثانویه و هزینه بالای احیاء محدود شده است [۱۶]. لذا فراهم كردن شرايطي جهت استفاده بهينه از كربن فعال و حتی سایر جاذبهای با سایز نانو و پودری، مي تواند القاء خاصيت مغناطيسي در آنها از طريق سنتز نانوذرات اکسید آهن نظیر Fe₃O₄ و یا ترکیب آن ها با این نانوذرات باشد. این گونه جاذبها (مغناطیسی) معمولاً پس از سنتز، به همراه آلاینده های جذب شده از طریق یک آهنربای خارجی جداسازی می شوند. علاوه بر این وجود مواد اکسید آهن مغناطیسی (Fe₃O₄) منجر به پایداری شیمیایی، کاهش سمیت و همچنین قابليت بازيافت عالى جاذب مى شود [١٨, ١٨]. Kakavandi و همکاران (۲۰۱۳) در بررسی تـأثیر تغییرات pH، دما، زمان ماند، مقدار جاذب و غلظت اولیه آنیلین در فرایند جذب آنیلین توسط کربن فعال مغناطیسی حداکثر ظرفیت جـذب را mg/g ۹۰/۹۱ گـزارش کردنـد [۱۹]. در ارتباط با روش جداسازی مغناطیسی و استفاده از اکسیدهای آهن مغناطیسی، محققان بسیاری کربن فعال را برای حذف آلايندههايي همچون فنل، جيوه، كلروبنزن، سیانید و آموکسی سیلین مگنتیت کردهاند [۲۲-٠ ۲].

در مطالعه حاضر بهمنظور تهیه فاضلاب صنعتی سنتتیک، آنیلین بهعنوان یک آلاینده آلی و سرب نیز بهعنوان الگویی از فلزات سنگین که هر دو

تصفیه، مشکل و در برخی مواقع غیرممکن است. عمده این فرایندها عبارتاند از: تعویض یونی، فيلتراسيون غشايي، استخراج توسط حلالها، روش های الکتروشیمیایی، جذب، تهنشینی شیمیایی، روشهای بیولوژیکی، اکسیداسیون های الکتروشیمیایی، کاتالیستی و فنتون [۱۰–۸]. كارايي بالا، طراحي و بهرهبرداري ساده، هزينه كم و عدم تولید مواد خطرناک از ویژگیهای اساسی فرایند جـذب بـه شـمار مـیآیـد و ازایـنرو توجـه بسیاری از محققان را بر کاربرد آن در حذف آلایندههای زیستمحیطے به خود جلب کرده است. شمار متعددی از جاذبها نظیر کربن فعال، خاکستر و زغالسنگ، اکسیدهای منگنز، یوست بادام و مواد دیگر، کائولینیت، باگاس، رزینها و كود كمپوست بهعنوان جاذب براى جذب فلزات سنگین و برخی از ترکیبات آلی از محیطهای آبی استفاده شده است؛ اما برخی از این جاذبها دارای سطح و ظرفیتهای جذب کم و به دنبال آن راندمان پایین جذب هستند، درحالی که کربن فعال به دلیل سطح و حجم بالای منافذ، ظرفیت بالای جذب و قابلیت بازیافت متداول تر است [۱۱–۱۱]. از طرفی دیگر برخی خصوصیات کربن فعال نظیر تولید ساده و ارزان و دسترسی آسان منجر به استفاده گسترده آن توسط بسیاری از محققان در تصفيه آب و فاضلاب شده است.

Wu (۲۰۱۲) زمان تعادل ۴۸۰ دقیقه را برای جذب آنیلین از محیطهای آبی توسط کربن فعال گزارش کرد و مدل سینتیکی شبه درجه دوم را بهعنوان مدل مناسب برای توصیف دادهها گزارش کرد [۷]. Cechinel و همکاران (۲۰۱۳) دادههای تجربی فرایند جذب یونهای سرب بر روی کربن فعال را متناسب با مدل سینتیکی شبه درجه دوم فعال را متناسب با مدل سینتیکی شبه درجه دوم زمان رسیدن به نقطه تعادل جذب با افزایش زمان رسیدن با مقطه میابد و حداکثر ظرفیت جذب برابر با ۴۷/۶ mg/g بوده است [۱۴].

در ۲۰cc اسید نیتریک ۶۵٪ اشباع و به مدت ۳ ساعت تحت دمای ۸۰^۰C توسط دستگاه حمام التراسونیک هموژن شد. سپس نمونه با پمپ خـلأ فیلتـر و یـودر حاصـله در محلـول نیتـرات آهـن (۰/۴g/L) اشباع گردید و پس از هموژن سازی مجدد، نمونه به کمک فیلتر کاغذی صاف شد. در مرحله بعد نمونه در داخل كوره الكتريكي طي مدت زمان ۳ساعت و دمای ۲۵۰^oC در تماس گاز نیتروژن قرار داده شد. جاذب سنتز شده بعد از چندین بار شستشو با آب مقطر و جداسازی آن در مجاورت آهنربا، نهایتاً تحت دمایC°۲۰خشک و به منظور استفاده در داخل دسیکاتور نگهداری شد. خصوصیات فیزیکے، ساختاری و مورفولوژیکی جاذب و همچنین اندازه نانوذرات سنتز شده، با استفاده از تکنیکهای لیست شده در جدول ۱ مورد آنالیز قرار گرفتند.

روش مطالعه جذب: آزمایشات مربوط به فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین بر روی کامپوزیت Fe₃O₄/PAC در راکتور بسته و در داخل ارلنهای با حجم ۱۰۰ cc انجام شدند. ابتدا محلول های استوک سرب و آنیلین با غلظت ۱۰۰۰mg/L تهیه شدند و بهمنظور بررسی عملکرد جاذب سنتز شده، مقدارg ۰/۰۵ از جاذب به ارلن حاوی mL مقدار محلول حاوی ۵۰ mg/L سرب و آنیلین (به صورت همزمان) اضافه و برای مدت معینی توسط دستگاه شیکر با دور ۲۴۰ rpm همزده شد. یس از این مدت به کمک جداسازی مغناطیسی، جاذب از محلول جدا و غلظتهای باقی مانده سرب و آنیلین مورد سنجش قرار گرفت. لازم به ذکر است کـه در کلیه مراحل آزمایش از نمونههای با غلظت مشابه آنیلین و سرب اما بدون جاذب به عنوان نمونه های شاهد استفاده شد. بهمنظور بهینهسازی شرایط جذب و تعیین مقادیر بهینه فاکتورهای مؤثر بر فرایند جذب، تأثیر هر یک از آنها به صورت pH (۲ تا ۱۰)، زمان تماس (۳۰۰ دقیقه)، مقدار جاذب (۵/۰ تا g/L ا)، غلطت اولیه سرب و آنیلین (۵۰ تا به صورت همزمان در فاضلاب خروجی از برخی صنایع موجود می باشند، انتخاب شدند و بستر جدیدی برای حذف همزمان آن ها تهیه و سپس شرایط آزمایشگاهی جهت افزایش ظرفیت جذب آن ها بهینه شد؛ بنابراین هدف از این مطالعه بررسی میزان حذف همزمان سرب و آنیلین از نمونه فاضلاب سنتیک با استفاده از کامپوزیت مغناطیسی Fe3O4/PAC است.

روش بررسی

مواد و وسایل: مطالعه حاضر یک مطالعه تجربی بوده که در مقیاس آزمایشگاهی انجام شد. تمام مواد مورد نیاز در این مطالعه شامل کربن فعال یودری (PAC)، نیترات آهن (Fe(NO₃)₃.9H₂O)، نيترات سرب (2, Pb(NO₃))، آنيلين (C₅H₇NH₂) و اسید نیتریک (HNO₃) از شرکت مرک آلمان تهیه گردید. کلیه محلولهای مورد استفاده در مطالعه حاضر از آب دیونیزه با خلوص بالا تهیه شدند. pH محلول ها با استفاده از اسید کلریدریک ۰/۱ مولار (NaOH) و هیدروکسید سدیم ۰/۱ مولار (HCl) تنظيم و با استفاده از pH متر مدل (-HACH-HQ USA) سنجش شدند. بهمنظور جداسازی مغناطیسی جاذب از محلول از آهنربا مکعبی شکل با شدت مغناطیسی ۱/۳ تسلا استفاده شد. غلظتهای باقی مانده سرب و آنیلین به ترتیب با استفاده از دستگاههای طیفسنج جذب اتمی شعلهای مدل (Perkin Elmer Analyst ۲۰۰) و اسپکتروفتومتری مدل (CE CECIL۷۴۰۰) مورد سنجش قرار گرفتند.

تهیه کامپوزیت مغناطیسی Fe3O4/PAC: کربن فعال مغناطیسی شده با نانوذرات مگنتیت کربن فعال مغناطیسی شده با نانوذرات مگنتیت (Fe₃O₄/PAC) Fe₃O₄ بیه روش هیم رسیوبی و مطابق روش ذکر شده در کار قبلی تهیه گردید PAC]. در این روش، ابتدا مقدار مشخصی از PAC

¹. Atomic Absorption

و دما (۲۰ تا $^{\circ}C$) مورد مطالعه (۳۰۰ mg/L قرار گرفت. در هر مرحله از آزمایشات با ثابت نگەداشتن سایر پارامتر، تنھا اثر تغییر یک پارامتر بر بازدهی جذب مورد بررسی قرار گرفت. تعداد آزمایشات جذب در هر مرحله با احتساب سه بار تکرار ۳۴۰ عدد بود و میانگین مقادیر آنها بهصورت نتایج نهایی در محاسبات مورد استفاده قرار گرفت. در پایان هر آزمایش میزان سرب و آنیلین جذب شده بر روی جاذب (q_e) و همچنـین درصد جذب (%Adsorption) برای هـر نمونـه بـه ترتیب طبق معادلات (۱) و (۲) محاسبه گردید:

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

(۲)

Adsorption (%) =
$$\left(\frac{C_0 - C_e}{C_0}\right) \times 100$$

در اینجا ($C_0 (mg/L)$ غلظت اولیه مواد جذب شونده (سرب و آنیلین)، Ce (mg/L) غلظت تعادلی آلایندهها و w جرم جاذب در حجم محلول (g/L) هستند.

معادلات سينتيك جذب: معادلات سينتيكي بهمنظور تشريح رفتار انتقال مولكولهاي ماده جذب شونده در واحد زمان استفاده میشوند و ممکن است فرایند جذب در چند مرحله و با سرعتهای مختلف انجام شود. در مطالعه حاضر از چهار مدل سینتیکی، لاگرگرن (شبه درجه اول)، هوو الشبه درجه دوم)، مدل ايلوويچ أو مدل نفوذ درون ذرهای برای مدل سازی فرایند جذب استفاده شده است. معادلات خطی مربوط به مدل های

². Lagergren

دو ماهنامه م*لامتکارایران* دوره ۱۲، شماره ۴، مهر و آبان ۱۳۹۴

فوق (k1 (1/min) و k2 (mg/(g.min) بـه ترتيـب ضریب سرعت و ثابت واکنش شبه درجه دوم، qe qt (mg/g) به ترتیب ظرفیت جذب در زمان تعادل و زمان t و پارامترهای (mg/g min) و (g/mg) β (g/mg) نیز به ترتیب بیانگر میزان نرخ جذب اولیه و اندازه پوشش سطحی (انرژی فعالسازی برای جذب شیمیایی) هستند. در مدل سینتیکی شبه درجه دوم میزان جذب اولیه ((h (mg/g.min)) از رابطه h=k₂q²_e قابل محاسبه است. در مدل نفوذ درونذر های نیز (ki (mg/g.min^{0.5} ثابت معادلـه و C_i (mg/g)ثابت معرف ضخامت لایهمرزی هستند. معادلات تعادل جـذب: ایزوتـرمهـای تعـادلی بهعنوان یک پارامتر مهم در طراحی سیستمهای جذب کاربرد دارند و در واقع توصیف کننده رابطهی بين غلظت جذب شونده و ظرفيت جذب جاذب هستند. در مطالعه حاضر از دو مدل متداول يعني فروندلیچ و لانگمیر برای این منظور استفاده شده است کـه در جـدول ۲ نمایش داده شـدهانـد. و n الستهای فروندلیچ $k_{\rm F}$ (mg/g(L/mg)^{1/n}) هستند که در واقع 1/n شاخص مطلوبیت یا شدت فرایند جذب و k_F ظرفیت جذب جاذب است. $q_o(mg/g)$ همچنین $k_L(L/mg)$ ثابت لانگمیر و $k_L(mg)$ حداکثر مقدار ماده جذب شده در واحد جرم جاذب هستند. فاكتور بدون بعد R_L براى تعيين نوع مطلوبیت فرایند جذب در مدل لانگمیر استفاده می شود و از رابطه ی زیر تعیین مقدار می شود.

سینتیکی فوق در جدول ۲ ارائه شدهاند. در جدول

$$R_L = \frac{1}{1 + k_L C_0} \tag{(7)}$$

ترمودینامیک جذب: پارامترهای ترمودینامیکی فرايند جذب عمدتاً شامل آنتاليي استاندارد (ΔH°)، انـرژی آزاد اسـتاندارد (ΔG°) و آنتروپـی استاندارد (۵S^o) هستند. مقادیر ایـن یارامترهـا بـا المتحدة المتحدة المتحدة المتحدة المحاسبة مي شوند. أو ٥ محاسبة مي شوند. أو ٢

³. Ho

Elovich

کاربرد (هدف)	مدل دستگاه	آناليز
تعیین مشخصه های سطحی و مورفولوژی جاذب	PHILIPS, XL-r.	میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM)
تعیین خصوصیات فیزیکی جاذب (مساحت سطح	Quantachrome, NOVAr	Brunaeur, Emmett and
ویژه، اندازه و حجم منافذ)		Teller(BET)
آنالیز ساختار کریستالی جاذب سنتز شده	Quantachrome, NOVAr	دستگاه تفرق اشعه ایکس (XRD)
تعيين سايز نانوذرات سنتز شده	PHILIPS, EM7·A	ميكروسكوپ الكتروني انتقالي (TEM)

جدول ۱- تکنیک مورد استفاده برای تعیین ویژگی های جاذب (Fe₃O₄/PAC)

جدول ۲- مدل های سینتیکی و تعادلی مورد استفاده برای فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین بر روی Fe₃O₄/PAC

پارامترها	نمودار	معادله خطى	مدل
			سينتيكى
$q_{e,exp}$, k_I	t در مقابل $log(q_e extsf{-}q_t)$	$\log(q_{e} - q_{t}) = \log q_{e} - \frac{k_{1}t}{2.303}$	شبه درجه اول
$q_{e,exp}$, k_2	t در مقابل t/q_t	$\frac{t}{q_t} = \frac{1}{k_2 q_e^2} + \frac{1}{q_e} t$	شبه درجه دوم
α, β	lnt در مقابل q_t	$q_t = \beta \ln(\alpha\beta) + \beta \ln t$	ايلوويچ
k_i, C_i	$t^{0.5}$ در مقابل q_t	$q_t = k_i t^{1/2} + C_i$	نفوذ درون ذره ای
			ايزوترم تعادلي
k_{F} , n	$logC_e$ در مقابل $logq_e$	$\log q_e = \log k_F + \frac{1}{n} \log C_e$	فروندليچ
$k_{L_{\star}} q_{0}$	C_e در مقابل C_e/q_e	$\frac{C_e}{q_e} = \frac{C_e}{q_0} + \frac{1}{k_L q_0}$	لانگمیر

بافتهها

خصوصیات Fe₃O₄/PAC: سطح ویژه، متوسط اندازه و حجم منافذ برای جاذب سنتز شده ۲m²/g به ترتیب برابر با 9X²/g ۲/۵ nm ۲۷۱/ تصویر مربوط به آنالیز SEM را برای جاذب سنتز شده قبل از فرایند جذب نشان میدهد. الگوی پراش اشعه ایکس (XRD) و تصویر میکروسکوپ پراش اشعه ایکس (TEM) و تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) برای ذرات اکسید آهن TEM الکترونی میوری (Fe₃O₄) در شکل ۲ ارائه شده است. آنالیز TEM نشان داد که ذرات 46°Fe₃ دارای ساختار مکعبی شکل و اندازهای کمتر از ۸۰ نانومتر بودهاند.

تأثیر pH: اسیدیته محیطی که در آن فرایند جذب سطحی اتفاق میافتد تا حد زیادی در میزان جذب و کارایی حذف مؤثر است. بخشی از این موضوع مربوط به یونهای هیدروژن است که $\ln K_{\rm L} = \frac{\Delta S^0}{R} - \frac{\Delta H^0}{RT}$ (*)

$$\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_{L} \tag{(a)}$$

J/mol در روابط ۴ و ۵، R ثابت جهانی گازها J/mol در روابط ۴ و ۵، R ثابت جهانی گازها J/mol (L/g) k_L و $\Lambda/ (T) + K$) شده روی جاذب (mg/g) به مقدار باقیماندهی آن شده روی جاذب (mg/g) به مقدار باقیماندهی آن در محلول (ΔSo) هستند. مقادیر ΔH° و ΔSo از رسم نمودار خطی lnk_L در مقابل T محاسبه می شوند که به ترتیب شیب و عرض از مبدأ معادله خطی نمودار مذکور هستند [TT].



شکل ۲- (الف) أنالیز پراکنش اشعه ایکس (XRD) و (ب) تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری(TEM) برای ذرات Fe₃O₄

بهشدت جذب میشوند و میتوانند بهعنوان رقابت

کننده عمل کنند و سبب کاهش جذب یونهای مثبت شوند و بخشی دیگر به تأثیر pH که در یونیزاسیون بعضی از ترکیبات موثر است برمی گردد. در بررسی تأثیر تغییرات pH بر روی میزان جذب همزمان سرب و آنیلین توسط کامپوزیت A۰ mL ،Fe₃O₄/PAC محلول حاوی کامپوزیت ۵۰ mL ،Fe₃O4/PAC محلول حاوی آنیلین استفاده شد که نتایج آن در شکل ۳ ارائه شده است. نتایج نشان داد، بازدهی حذف برای هر شده است. نتایج نشان داد، بازدهی حذف برای هر مقادیر HH بالاتر از ۶ کاهش می یابد. بالاترین بازدهی حذف برای آنیلین و سرب مربوط به pH و به ترتیب برابر با ۲۹/۹۰٪ و ۲۰۱۰٪ بود. لذا آنیلین در HP بهعنوان HH بهینه انجام شد.

زمان تعادل: زمان تعادل برای فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین طے یک دورہ ۳۰۰ دقیقهای در غلظتهای اولیه ۵۰ mg/L از هریک از آلایندهها در pH بهینه مورد بررسی قرار گرفت (شکل ۴). در شکل فوق مشاهده میشود که سرعت جـذب مـواد جـذبشـونده در زمـانهـای ابتدایی بسیار بیشتر از زمانهای بعدی آن بوده و یا به عبارتی دیگر، با افزایش زمان تماس، ظرفیت جذب برای هر دو آلاینده افزایش یافته است اما در زمان های بعد از ۶۰ دقیقه، تقریباً تغییرات قابل ملاحظه ای در ظرفیت جذب مشاهده نشده است. برای مثال با افزایش زمان تماس از ۶۰ به ۳۰۰ دقیقه، ظرفیت جذب برای سرب و آنیلین به ترتیب از ۲۲/۵ mg/g و ۲۳/۵ mg/۲ به ۲۲/۶ و mg/g ۲۳/۷ افزایش یافته است. این نتایج نشان میدهـد که فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین در زمان ۶۰ دقیقه به تعادل رسیده است و بنابراین این زمان برای ادامه آزمایشات جذب بهعنوان زمان تعادل در نظر گرفته شد.





شکل ۳- تاثیر تغییرات PH بر میزان حذف همزمان سرب و آنیلین توسیط W=rg/L ، C₀(Pb,An)=۵·mg/L) Fe₃O₄/PAC ، T=۲۰°C و T=۲۰°C



شکل ۴- تاثیر تغییرات زمان تماس بر روی جـذب همزمـان سـرب و آنیلین توسط ۲۵۵(Pb,An)=۵۰mg/L ،pH=۶) Fe₃O₄/PAC و ۲۵[°]C و W=۲g/L

ت أثیر غلظت های مختلف جاذب و جذب شونده: نتایج نشان داد که با افزایش مقدار جاذب از ۲۵/۰ به ۲۶/۲، میزان جذب برای سرب از ۳۵ به ۹۰٪ و برای آنیلین از ۲۰ به ۹۴٪ افزایش می یابد؛ بنابراین با توجه به این که در مقدار ۲g/L از جاذب، بازدهی حذف برای هر دو ترکیب بالای ۹۰٪ بوده است، لذا این مقدار به عنوان غلظت بهینه جاذب انتخاب شد. شکل ۵ (الف) و (ب) به ترتیب نتایج حاصل از بررسی تأثیر غلظتهای مختلف جاذب (Fe₃O₄/PAC) و جذب شونده



شکل ۵- (الف)تاثیر تغییرات مقدار جاذب و (ب) تاثیر تغییرات غلظت جذب شونده ها بر بازدهی حذف توسط ۶۰min ،pH=۶) Fe₃O₄/PAC =t و ۲-۳۰۲)

(سرب و آنیلین) را تحت شرایط بهینه (pH ۶ و زمان تماس min60) نشان میدهند. در شکل ۵ (ب) مشاهده میشود که تغییرات غلظت اولیه بر روی میزان جذب تأثیر منفی داشته است، بهطوری که با افزایش غلظت اولیه سرب و آنیلین از ۹۰ به ملوری که با افزایش غلظت اولیه سرب و آنیلین از ۹۰ به ۲۰۰ mg/L بازدهی حذف به ترتیب از ۹۰ و ۹۴/۲٪ به ۶/۶۶ و ۸۵/۲٪ کاهش مییابد. سینتیک جذب: مقادیر ظرفیت جذب محاسباتی (q_{e,cal}) برای مدلهای شبه درجه اول و

دو ماهنامه **الاست کارایران** دوره ۱۲، شماره ۴، مهر و آبان ۱۳۹۴

ب)



شکل ۶- منحنی مدل های سینتیکی برای فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین بر روی Fe₃O₄/PAC (R=۶) (T=۶۰°C و T=۲۰°C) (T=۲۰°C) (Pb,An)=۵۰

سرب و آنیلین در محدوده دمای C^o ۵۰–۲۰ نشان می دهد. در جدول فوق مشاهده می شود که ضریب همبستگی برای هر دو آلاینده در مدل های لانگمیر و فروندلیچ ۲/۹۷<R² است. **ترمودینامیک جذب**: در مطالعه حاضر مقادیر آنتالپی استاندارد (ΔH⁰) و آنتروپی استاندارد (ΔS⁰) برای جذب هر دو آلاینده، مثبت و مقادیر انرژی آزاد استاندارد (ΔG⁰) منفی حاصل شده است. در جدول ۵ نیز مقادیر به دست آمده برای هریک از پارامترهای ترمودینامیکی فرایند فوق ارائه شده است.

بحث و نتيجه گيرى

تصویر SEM (شکل ۱) مربوط به جاذب سنتز شده در SEM است که در آن حضور منافذ و خلل و فرج روی کربن فعال با توزیع یکنواخت قابل مشاهده است و در واقع آنالیز فوق گویای این مطلب است که جاذب سنتز شده از تخلخل خوبی برخوردار بوده و میتواند ظرفیت جذب خوبی را XRD برای جذب آلایندهها فراهم نماید. در آنالیز D دوم به ترتیب برای سرب ۲۲/۲ و ۳۳/۱ mg/۲ و برای آنیلین ۲۲ و۲۶/۲ mg/g به دست آمد. ضمن اینکه ظرفیت جذب تجربی (qe,exp) حاصل از آزمایشات که در مرحله بررسی تأثیر زمان تماس mg/g حاصل شد، برای سرب ۲۲/۵ و برای آنیلین mg/g ۲۳/۵ بوده است. مقادیر پارامترهای سینتیکی فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین برای غلظت فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین برای غلظت اولیه ۲۳/L از آنها، در جدول ۳ ارائه شده است. مشاهده می و که کمترین ضریب همبستگی مربوط به دو مدل ایلوویچ و نفوذ درون ذرهای است. منحنی مدلهای سینتیک مطالعه شده برای جذب همزمان سرب و آنیلین در مقایسه با دادههای تجربی حاصل از آزمایشات در شکل ۶ ارائه شده است.

ایزو ترم جذب: حداکثر ظرفیت جـذب (q₀) بـر مبنای مدل لانگمیـر در دمـای ⁰^o° ۲ بـرای سـرب ۹۴/۳ و بـرای آنیلـین ۲۰۶/۶ mg/g حاصـل شـد. جدول ۴ مقادیر پارامترهـای ایزوتـرمهـای تعـادلی لانگمیر و فروندلیچ را برای فرایند جـذب همزمـان

شونده	جذب	
آنيلين	سرب	مدل سینتیک
		۔ شبه درجه اول
77	۲۲/۳	$q_{e, Cal}(mg/g)$
•/•Y	•/•YY	$k_1(\min^{-1})$
•/٩٨۵٣	٠/٩٨٨۴	R-
		شبه درجه دوم
74/7	۳۳/۱۵	$q_{e,Cal}(mg/g)$
٠/٠٠٩	•/••٨	$k_2(g/mg)(min^{-1})$
۵/۲۷	۴/۲۸	h(mg/g min)
۰ /۹۹۹۷	•/૧૧૧۴	ĸ
		ايلوويچ
۲۱/۱	٧/٧٨	α
۲/۵	۲/۷۵	β
•/٧٩٢	•/VF1	Rž
		نفوذ درون ذره ای
۰/۵	+/۵۵	ki
<i>\۶/</i> Y	14/9	C_i
• / ۶ • ۶	- /avy	R ²
22/27	77/27	q _{e,exp}

توسط Fe ₃ O ₄ /PAC	سرب و انیلین	جذب همزمان	سينتيكي فرايند	۳– پارامترهای	جدول
--	--------------	------------	----------------	---------------	------

	Fe	نيلين توسط O ₄ /PAC [.]	مان سرب و آ	فرايند جذب همزه	ايزوترم هاي تعادلي	، ۴- پارامترهای	جدول	
			دل ايزوترم	ما			دمای	
							محلول	
	روندليچ			لانگمير			$(^{\circ}C)$	آلاينده
\mathbb{R}^2	1/n	$k_F(mg/g)(L/mg)$	\mathbb{R}^2	R_L	K _L (L/mg)	\mathbf{q}_0		
		1/n				(mg/g)		
•/٩٨٢٢	•/۶٩۶	٩/۴۵	•/૧૧١	•/•9-•/778	•/•٣٢	201/1	۲.	
•/٩٧۶٨	•/84	17/•٣	•/٩٩٢۴	•/•VV-•/٣۴	•/•۴	۲۰۴/۰۸	۳۵	أنيلين
•/૧૪૧١	•/۶۲۳	18/88	•/૧૧١١	•/•V-•/424	•/•۴۴	۲+۶/۶	۵۰	
•/٩٧٧٢	•/٣۴۶	17/04	•/٩٨٢۵	•/•٧٧-•/٣۴	•/•۴	٨٠	۲.	
٠/٩٧	•/۳۵۹	13/4	٠/٩٨٧	•/•۶٨-•/٣	•/•۴۵	٩٠/٩	۳۵	سرب
•/٩٧٣۵	•/٣٧۶	13/18	•/٩٨٣١	•/•۶٧-•/٣	•/•۴۶	৭৭/٨	۵۰	

اندازه منافذ موجود در ساختار جاذب: (میکروپور nm)، مزوپور (۵۰۰m) و ماکروپور (۱m (d<۲nm))، نتیجه میشود که منافذ موجود در ساختار Fe₃O₄/PAC با متوسط قطر ۳۸ ۸/۵، در دسته مزوپور قرار می گیرند [۲۳].

شکل ۳ نشان میدهد که بازدهی حذف همزمان

مطابق شکل ۲ الف پیک ایجاد شده در زاویه 0 ۲۵/۵ = ۲۵، مؤید این مطلب است که ذرات اکسید آهن در ساختار کربن فعال حضور داشته و بنابراین میتوان اذعان نمود که ذرات Fe₃O₄ بهطور موفقیت آمیزی سنتز و بر روی کربن فعال نشانده شدهاند. با توجه به تقسیمبندی (IUPAC) برای

آلاينده	Temperature(°C)	lnk _c	$\Delta G^{0}(kJ/mol)$	$\Delta H^0(kJ/mol)$	$\Delta S^{0}(kJ/mol.K)$
	۲.	١/٢١	-۴/١۶		
آنيلين	۳۵	١/٩٢	-۴/۹۱	٩/٣٣	•/•48
	۵۰	۲/۰۶	$-\Delta/\Delta r$		
	۲.	۱/۵	-٣/۶A		
سرب	۳۵	١/٧	$-\mathfrak{r}/\mathfrak{ra}$	٧/۵۵	•/•٣٨
	۵۰	١/٨	- ۴ /۸۳		

جدول ۵– پارامترهای ترمودینامیکی فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین بر روی Fe₃O₄/PAC

مکان های فعال زیاد و اشباع نشده در سطوح خارجی Fe₃O₄/PAC باشد؛ اما در ادامه با افـزایش زمان تماس مشاهده می شود که ظرفیت جذب برای هر دو آلاینده تثبیت شده است. ثابت شدن ظرفیت جذب و یا رسیدن به نقطه تعادل در زمانهای بعد از ۶۰ دقیقه ممکن است ناشی از پر شدن مکان های فعال روی سطح جاذب و یا کامل شدن ظرفیت جاذب باشد [۲۸]. بهطورکلی با افزایش زمان تماس میزان دسترسی یونهای جذب شونده به مکان های فعال خالی روی سطح جاذب کمتر شده و در نهایت این مکانها اشباع شده و فرایند به نقطه تعادل میرسد. در برخی مطالعات زمان تعادل ۵۰ و ۳۰۰ دقیقه برای جذب به ترتیب سرب و آنیلین بر روی کربن فعال گزارش شده است [۷، ۲۹]. این اختلاف در زمان های تعادل را می توان به دلیل تفاوت در غلظت های اوليه مواد جـذبشـونده دانسـت؛ زيـرا بـا افـزايش غلظت اوليه ماده جذب شونده، راندمان حذف کاهش و زمان رسیدن به تعادل نیز کوتاهتر می گردد و برعکس با کاهش غلظت اولیه، شانس برخورد ملکول های ماده جذب شونده با سطح جاذب کم شده و نهایتاً رسیدن به زمان تعادل نیازمند افزایش تماس خواهد بود [۲۲].

افزایش بازدهی حذف در بررسی تغییرات مقدار جاذب (شکل ۵ (الف)) ممکن است به دلیل افزایش سطح جاذب و یا افزایش دسترسی مولکولهای ماده جذبشونده به منافذ موجود در سطح کربن فعال مغناطیسی شده بوده باشد. از

سرب و آنیلین با افزایش pH از ۲ به ۶، افزایش پیدا کرده و یا به عبارتی بازدهی حذف در pHهای زیر ۶ روند کاهشی داشته است. این وضعیت در مورد سرب ممکن است به دلیل وجود یون های بیشازحد هیدروژن باشد که برای جذب روی سطح کربن فعال با کاتیون های سرب رقابت شدید دارند؛ اما در مورد آنیلین، دافعه الکترواستاتیکی بین پروتونهای سطح کربن فعال و مولکولهای با بارمنبیت آنیلیین در pH هیای اسیدی (pH<pk_a=۴/۶) مے تواند دلیل کاهش بازدهی حذف باشد [۲۴, ۲۵]. همان طور که از شکل ۱ پیداست، با افزایش pH از ۶ به ۱۰، بازدهی حذف برای هر دو آلاینده دارای یکروند کاهشی بوده است. این امـر در مـورد آنیلـین احتمـالاً ناشـی از رقابت شدید بین ⁻OH های بیشتر و مولکولهای با بار منفی آنیلین برای جذب بر روی سطح کربن فعال بوده است، البته دافعه الكترواستاتيكي ناشي از بارهای منفی روی آنیلین (pH>pka) و کربن فعال در این شرایط نیز منجر به کاهش بازدهی حذف می شود [۲۶]؛ اما برای سرب دلیل آن میتواند تشکیل رسوبات هیدروکسید فلزی (هیدروکسید سرب) و بنابراین جـذب مقـادیر کـم باقیمانده سرب در محلول پس از تشکیل رسوب باشد. مشابه این حالت در مطالعه جـذب سـرب بـا استفاده از کربن فعال توسط سایر محققین گزارش شده است [۵، ۲۷].

افزایش قابل ملاحظهی ظرفیت جذب در ابتدای زمان تماس (شکل ۴)، می تواند ناشی از وجود

طرفی دیگر در شکل ۵(ب) مشاهده می شود که با افزایش غلظتهای اولیه سرب و آنیلین، کارایی حذف کاهش پیدا کرده است. احتمالاً ثابت بودن تعداد محلهای فعال روی جاذب در برابر افزایش تعداد مولکولهای دو ماده جذب شونده و یا اشباع شدن سطح جاذب در غلظتهای بالای دو آلاینده شدن سطح جاذب در غلظتهای بالای دو آلاینده ولیل عمده کاهش بازدهی حذف با افزایش غلظت اولیه آلایندهها بوده است [۲۲]. افزایش سازدهی حذف آلایندههای سرب و آنیلین با افزایش مقادیر جاذب همچنین در مطالعات قبلی گزارش شده است که با نتایج تحقیق حاضر همخوانی دارد [۷،

نتایج حاصل از بررسی سینتیک جذب همزمان سرب و آنیلین توسط Fe₃O₄/PAC، مطابق جدول ۳ نشان داد کے بر مبنای ضرایب همبستگی محاسبه شده، رفتار جذب هر دو آلاینده در واحد زمان از دو مدل شبه درجه اول و دوم پیروی می کند؛ اما مشاهده می شود که ضریب همبستگی در سینتیک شبه درجه دوم برای سرب و آنیلین به ترتیب ۰/۹۹۹۴ و ۰/۹۹۹۷ حاصل شده که از مقادیر به دست آمده آن برای مدل سینتیک درجه اول بیشتر است و لذا می توان اذعان کرد که مدل فوق در مطالعه حاضر نسبت به سه مـدل دیگـر از اعتبار بیشتری برخوردار بوده است. از منحنی های مربوط به مـدلهـای سـینتیکی مطالعـه شـده در فرایند جذب همزمان سـرب و آنیلـین در شـکل ۶ نیز مشاهده می شود که داده های تجربی مربوط به هر دو آلاینده همبستگی زیادی با مدل شبه درجه دوم دارند؛ بنابراین می توان به این نتیجه رسید که مرحله کند کننده در فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین، جذب شیمیایی بوده است [۳۱]. Tang و همکاران (۲۰۱۲) در مطالعهای پیرامون جذب همزمان آنيلين و كايرولاكتام توسط كربن فعال گرانولی یافتند که رفتار جذب آلایندهها در واحد زمان از مدل شبه درجه دوم پیروی می کند [۲۴]. همچنین Valderrama در بررسی جـذب همزمـان

فنل و آنیلین روی کربن فعال، هر دو مدل سینتیکی شبه درجه اول و دوم را برای توصیف دادهها مناسب گزارش کردند [۳۲].

مطابق جدول ۳ مشاهده می شود که مقادیر مربوط به ثابت واکنش درجه اول (k₁) و دوم (k₂) برای سرب و آنیلین تقریباً یکسان است و این نشان می دهد که مولکول های سرب و آنیلین با سرعت برابری بر روی Fe₃O₄/PAC جذب شدهاند [۳۳]. در جدول فوق همچنین مشاهده می شود که مقادیر ضخامت لایه مرزی (Ci) در مدل نفوذ این بیان می کند که نفوذ درون ذره ای تنها مرحله کنترل کننده فرایند نبوده و ممکن است علاوه بر نفوذ درون ذره ای مکانیسم جذب سطحی خارجی نیز به عنوان عامل کنترلی در فرایند جذب تاثیر گذار بوده باشد [۲۲].

در بررسی ایزوترم های جذب همزمان سرب و آنیلین (جدول ۴) مشاهده می شود که ضرایب رگرسیون به دست آمده در دو مدل فروندلیچ و لانگمیر برای هر سه دما و هر دو آلاینده بیشـتر از ۰/۹۷ بوده است و در واقع این نتایج بیان می کند که هر دو مدل برای توصیف دادههای آزمایشات تجربی، مناسب هستند. در جدول ۴ مشاهده می شود که مقادیر حداکثر ظرفیت جذب در مدل لانگمیر برای آنیلین تقریباً ۲/۵ برابر مقادیر آن برای سرب بوده است. این اختلاف می تواند به دلیل تشکیل کمپلکس بین آنیلین و سرب از طریق جفت الکترون آزاد نیتروژن (NH₂:) موجود در ساختار آنیلین باشد و احتمالاً هر اتم سرب با چهار اتم آنیلین تشکیل کم پلکس داده و به دنبال آن یک ساختار تتراهدارال را به وجود آوردهاند؛ بنابراین می توان گفت کے فلز سرب با تشکیل کمیلکس، تأثیر سینرژیکی بر روی جذب آنیلین داشته است. در جدول فوق همچنین قابلتوجه است که مقادیر حداکثر ظرفیت جذب بر مبنای مدل ایزوترم لانگمیر برای هر دو آلاینده با افزایش

دمای محلول افزایش یافته است. برای مثال با افزایش دما از ۲۰ به ۵۰°۵، حداکثر ظرفیت جذب برای سرب به ترتیب از ۸۰ به ۹۴/۳ mg/g و برای آنیلین نیز از ۲۰۱/۱ به ۲۰۶/۶ mg/g افزایش یافته است. این روند بیان می کند که افزایش دما روی ظرفیت جذب تأثیر مثبت داشته است.

بهعلاوه مقادیر پارامتر بدون بعد R_L مربوط به مدل لانگمیر در کلیه دماهای مطالعه شده و برای هر دو ماده جذبشونده کمتر از یک ($(>R_L>1>)$ حاصل شده است و با توجه به این که مقادیر $(<=R_L>1)$ جذب نامطلوب، $(==R_L>1)$ جذب خطی، $=R_L=1$ جذب می دهد [19]. لذا نتیجه می شود که جذب همزمان آنیلین و سرب روی $(=P_L) - Fe_3O_4/PAC$ مطلوب بوده آست [17]. در جدول ۴ همچنین قابل مشاهده است که مقادیر 1/1 مربوط به ایزوترم فروندلیچ در است که مقادیر ا

با توجه به نتایج ارائه شده در جدول ۵ مشاهده می می مقادیر آنتالپی استاندارد ($\Delta H^{
m o}$) می می مقادیر آنتالپی ا هر دو آلاینده مثبت حاصل شده که نشان می دهد فرایند جذب همزمان سرب و آنیلین اندوترمیک (گرماگیر) و جذب در دماهای بالاتر مطلوب بوده است [۳۷، ۳۷]. مقادیر مربوط به آنتروپی استاندارد (ΔS°) برای هر دو آلاینده مثبت حاصل شد که نشاندهنده تمایل جاذب برای ماده جذب شونده و افزایش راندمان با افزایش دما در فاز مشترک جامد و مایع در طول فرایند جـذب اسـت [۳۸]؛ اما مقادیر مربوط به پارامتر انرژی آزاد گیبس (ΔG°) در هر سه دمای مطالعه شده و برای هر دو آلاینده منفی حاصل شد. این مقادیر منفی حاکی از آن است که واکنش جذب همزمان سرب و آنیلین روی Fe₃O₄/PAC خودبه خرودی و ΔH° امکان پذیر است [۳۷]. از آنجایی که مقادیر آنیلین در مطالعه حاضر برای هر دو جـذبشـونده،

دو ماهنامه **ملا***متکارایران* **دوره ۱۲، شماره ۴، مهر و آبان ۱۳۹۴**

کمتر از k - k - بوده، بنابراین نتیجه می شود که فرایند جذب مکانیسم فیزیکی داشته است [۸]. همچنین مقادیر به دست آمده ΔG° برای هر دو آلاینده در تمام دماهای بررسی شده، کمتر از لاینده در تمام دماهای بررسی شده، کمتر از فرایند جذب سطحی از نوع فیزیکی بوده است فرایند جذب سطحی از نوع فیزیکی بوده است ارتب در مطالعه پیرامون حذف سرب توسط نانو جاذب Fe_3O_4 و دیگر جاذبهای با سطوح اکسید فلزی نتایج مشابه مشاهده شده است [۸ ۳۹].

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که استفاده از نانوذرات مغناطيسي با هدف القاء خاصيت مغناطیسی در جاذبهای پرکاربرد و بهویژه کربن فعال، به دليل نداشتن مشكلات مربوط به جداسازی، فیلتراسیون و سانتریفیوژ یک روش ساده، سریع و کاربردی است. در مطالعه حاضر شرایط بهینه برای فرایند جـذب همزمـان سـرب و آنیلین در PH، زمان تماس۳in ۶۰، مقدار جاذب و دمای $^{\circ}C$ حاصل شد. حـداکثر ظرفیـت Tg/Lجذب برای سرب و آنیلین بر مبنای مدل تعادلی لانگمیر به ترتیب ۹۴/۳ و ۶ /۳ ۶ /۲۰۶ به دست آمد. بازدهی جذب دو آلاینده با افزایش زمان تماس، مقدار جاذب و دمای محلول افزایش یافت، درحالی که غلظتهای اولیه سرب و آنیلین تأثیر غیرمستقیم بر روی بازدهی جذب آن ها داشت. نتایج این مطالعه همچنین نشان داد که فلز سرب تأثیر سینرژیک بر روی جذب آنیلین داشته است. كربن فعال مغناطيسي شده به دليل مساحت سطح ويژه بالا مي تواند به عنوان يک جاذب مؤثر، کار آمد و مقرون به صرفه در حذف بسیاری از آلاینده های زیستمحیطی از منابع آبی مطرح گردد و لذا انتظار می رود برای جداسازی سریع و آسان انواع مختلف جاذب از محلول ها در سطح وسيعي استفاده گردد.

تقدیر و تشکر نویسـندگان مقالـه از معاونـت محتـرم پژوهشـی



171:510-516.

12. Liu Z, Zhang FS, Sasai R. Arsenate removal from water using Fe_3O_4 loaded activated carbon prepared from waste biomass. Chem Eng. 2010; 160:57–62.

13. Gupta V, Suhas K. Application of low-cost adsorbents for dye removal – A review. Environ Manage. 2009; 90:2313–2342.

14. Cechinel MAP, Souza S, Souza S. Study of lead (II) adsorption onto activated carbon originating from cow bone. J Cleaner Production. 2013; 1-8

15. Tang B, Lin Y, Yu P, Luo Y. Study of aniline/caprolactam mixture adsorption from aqueous solution onto granular activated carbon: Kinetics and equilibrium. Chem Eng. 2012; 187:69-78.

16. Ai L, Jiang J. Fast removal of organic dyes from aqueous solutions by AC/ferrospinel composite. Desalination. 2010; 262:134–140.

17. Zhong LS, Hu JS, Liang HP. Self-assembled 3D flowerlike iron oxide nanostructures and their application in water treatment. Adv Mater. 2006; 18:2426–2431.

18. Hu JS, Zhong LS, Song WG. Synthesis of hierarchically structured metal oxides and their application in heavy metal ion removal. Adv Mater. 2008; 20:2977–2982.

19. Kakavandi B, Jonidi A, Rezaei R, Nasseri S, Ameri A, Esrafily A. Synthesis and properties of Fe₃O₄-activated carbon magnetic nanoparticles for removal of aniline from aqueous solution: equilibrium, kinetic and thermodynamic studies. J Env Heal Sci Eng. 2013;10:1-9.

20. Depci T. Comparison of activated carbon and iron impregnated activated carbon derived from Golbas lignite to remove cyanide from water. Chem Eng. 2012; 181-182:467-478

21. Faulconer EK, Hoogesteijn von Reitzenstein NV, Mazyck DW. Optimization of magnetic powdered activated carbon for aqueous Hg(II) removal and magnetic recovery. Hazard Mater. 2012;199-200:9-14.

22. Kakavandi B, Esrafili A, Mohseni-Bandpi A, Jonidi A, Rezaei R. Magnetic $Fe_3O_4@C$ nanoparticles as adsorbents for removal of amoxicillin from aqueous solution. Wat Sci Tech. 2014; 69(1):147-155.

23. IUPAC Mannual of Symbols and Terminology of Colloid Surface, Butterworth, London, 1982.

24. Tang WW, Zeng GM, Gong JL, Liu Y. Simultaneous adsorption of atrazine and Cu (II)

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران و همچنین ستاد ویژه توسعه فناوری نانو به جهت حمایت مالی از این پژوهش، تشکر و قدردانی مینمایند.

منابع

1. Rahmani A, Mousafi H, Fazli M. Effect of nanostructure alumina on adsorption of heavy metals .Desalination. 2008; 253:94–100.

2. Bai L, Hu H, Fu W. Synthesis of a novel silicasupported dithiocarbamate adsorbent and its properties for the removal of heavy metal ions. Hazard Mater. 2011; 195:261–275.

3. Ress NB, Witt KL, Xu J, Haseman JK, Bucher JR. Micronucleus induction in mice exposed to diazoaminobenzene or its metabolites, benzene and aniline: implications for diazoaminobenzene carcinogenicity. Mutat Res. 2002; 521:201-208.

4. Kamble SP, Sawant SB, Schouten JC. Photocatalytic and photochemical degradation of aniline using concentrated solar radiation. J Chem Tech Biotech. 2003; 78: 865–872.

5. Li G, Zhao Z, Liu J, Jiang G. Effective heavy metal removal from aqueous systems by thiol functionalized magnetic mesoporous silica. Hazard Mater. 2011;192: 277-283.

6. Hua M, Zhang S, Pan B. Heavy metal removal from water/wastewater by nanosized metal oxides: review. Hazard Mater. 2011; 21:426-434.

7. Wu GQ, Zhang X, Hui H. Adsorptive removal of aniline from aqueous solution by oxygen plasma irradiated bamboo based activated carbon. Chem Eng. 2012; 185-186:201-210.

8. Nassar NN. Rapid removal and recovery of Pb (II) from wastewater by magnetic nanoadsorbents. Hazard Mater. 2010; 184:538-546.

9. Singh S, Barick KC, Bahadur D. Surface engineered magnetic nanoparticles for removal of toxic metal ions and bacterial pathogens. Hazard Mater. 2011;192:1539-1547.

10. Vinodh R, Padmavathi R, Sangeetha D. Separation of heavy metals from water samples using anion exchange polymers by adsorption process. Deasalination. 2011; 267:267-276.

11. Azmier AM, Alrozi R. Removal of malachite green dye from aqueous solution using rambutan peel-based activated carbon: Equilibrium, kinetic and thermodynamic studies. Chem Eng. 2011;



acidic treated pumice as an adsorbent for the removal of azo dye from aqueous solutions: kinetic, equilibrium and thermodynamic studies. Iran J Environ Health Sci Eng. 2012; 9(1):33-44.

36. Gao B, Gao Y, Li Y. Preparation and chelation adsorption property of composite chelating material poly(amidoxime)/SiO₂ towards heavy metal ion. Chem Eng J. 2010; 158:542-549.

37. Greluk M, Hubicki Z. Kinetics, isotherm and thermodynamic studies of reactive black 5 removal by acid acrylic resins. Chem Eng. 2010;162:919–926.

38. Kakavandi B, Rezaei R, Esrafily A, Jonidi A, Azari A. Isotherm, kinetic and thermodynamic of reactive blue 5 (RB5) dye adsorption using Fe_3O_4 nanoparticles and activated carbon magnetic composite. J Color Sci Tech. 2013;7:237-248. [Persian].

39. Eren E. Removal of lead ions by Unye (Turkey) bentonite in iron and magnesium oxide-coated forms. J Hazard Mater. 2009; 165(1): 63–70.

from wastewater by magnetic multi-walled carbon nanotube. Chem Engin. 2012; (211-212): 470-478.

25. Sprynskyy M, Buszewski B, Terzyk AP, Jacek N. Study of the selection mechanism of heavy metal (Pb^{2+} , Cu^{2+} , Ni^{2+} and Cd^{2+}) adsorption on clinoptiloite. J Coll Inter Sci. 2006; 304:21-28.

26. Al-Johani H, Abdel Salam M. Kinetics and thermodynamic study of aniline adsorption by multi-walled carbon nanotubes from aqueous solution. J Coll Inter Sci. 2011; 360:760-767.

27. Mohammadi SZ, Karimi MA, Afzali D, Mansouri F. Removal of Pb(II) from aqueous solutions using activated carbon from Seabuckthorn stones by chemical activation. Desalination. 2010; 262:86-93.

28. Kakavandi B, Jonidi A, Rezaei R, Nasseri S, Ameri A, Esrafily A. [Aniline adsorption from effluent synthetic by synthesized of magnetic nanoparticles Fe_3O_4 -activated carbon]. J Water and Wastewater. In Press. [Persian].

29. Acharya J, Sahu JN, Mohanty CR, Meikap BC. Removal of lead(II) from wastewater by activated carbon developed from Tamarind wood by zinc chloride activation. Chem Eng J. 2009; 149(1): 249-262.

30. Rezaei Kalantary R, Jonidi Jafari A, Kakavandi B, Nasser S, Ameri A, Azari A. [Adsorption and magnetically separation of lead from synthetic wastewater by using composite of iron oxide nanoparticles and carbon (ION/C)]. J Maz Univ Med. 2014:24(113):172-183. [Persian].

31. Zheng H, Liu D, Zheng Y, Liang S, Liu Z. Sorption isotherm and kinetic modeling of aniline on Cr-bentonite. Hazard Mater. 2009; 167:141-147.

32. Valderrama CI, Barios J, Caetano M. Kinetic evaluation of phenol/aniline mixtures adsorption from aqueous solutions onto activated carbon and hypercrosslinked polymeric resin (MN200). React Func Poly. 2010; 70:142-150.

33. Gholizadeh A, Gholami M, Kermani M, Farzadkia M, Kakavandi B, Rastegar A, Poureshgh Y. [Kinetic and equilibrium models for biosorption of Phenolic compounds on chemically modified seaweed, Cystoseira indica]. J Nor Khorasan Univ Med Sci. 2012;4(4):694. [Persian].

34. Asgari G, Ghanizadeh G, Seyd Mohammadi A. Adsorption of Humic Acid from Aqueous Solutions onto Modified Pumice with Hexadecyl Trimethyl Ammonium Bromide. J Babol Univ Med. Sci; 14(Suppl 1); Winter 2012; 14-22.

35. Samarghandi MR, Zarrabi M, Noori Sepehr M, Amrane A, Safari GH, Bashiri S. Application of



Simultaneous removal of Lead and Aniline from industrial wastewater using magnetic composite of Fe3O4/PAC

R. Rezaei Kalantary¹, A. Jonidi Jafari², B. Kakavandi³, S. Nasseri⁴, A. Ameri⁵, A. Esrafili⁶

Received: 2014/04/17

Revised: 2014/10/06

Accepted: 2015/02/16

Abstract

Background and aims: Today, using magnetic adsorbents and the subsequent magnetically separation of pollutants is highly considered by researchers due to it's ease of use, low cost and rapid results. Therefore the aim of this study was the synthesis of a magnetic composite of activated carbon/Fe3O4 nanoparticles (Fe3O4/PAC), and its application as a magnetic adsorbent for simultaneous removal of lead and aniline from industrial wastewater.

Methods: Physical, surface and morphological features of the adsorbent, as well as, the performance of adsorption process were studied in a batch system by investigating the changes in parameters such as pH, contact time, adsorbent and adsorbate concentrations, and temperature. In order to explain experimental data, Freundlich and Langmuir equilibrium isotherms, in addition to Lagergren, Ho and Elovich kinetic equations were applied.

Results: Results of this study demonstrated that 90 % of lead and 94 % of aniline were removable by the synthesized adsorbent under the optimal conditions (pH 6, a contact time 60 min and adsorbent dose of 2 g/L). Experimental data from adsorption were better described by both Langmuir and Freundlich isotherm models, and the pseudo-second-order kinetic model.

Conclusion: According to these results, it can be claimed that Fe3O4/PAC had an effective adsorption capacity for simultaneous adsorption of lead and aniline, and thus, it is recommended to optimally use Fe3O4/PAC as an efficient adsorbent for treatment of wastewaters containing these pollutants.

Keywords: Adsorption, Lead, Aniline, Activated Carbon, Industrial wastewater, Magnetic Nanocomposite.

^{1.} Associate Professor, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

^{2.} Associate Professor, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

^{3. (}Corresponding author) PhD student, Department of Environmental Health Engineering, School of Health, Ahvaz, Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran. kakavandi.b@ajums.ac.ir

^{4.} Professor, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

^{5.} Professor, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

^{6.} Professor, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.