Efficacy of photocatalytic removal of Chromium in the presence of organic matter from aqueous medium by useing TiO2 nanoparticles synthesized by sol gel

Zandsalimi Y., BS¹, Sadeghi Sh., MSc², Reshadmanesh N., MSc², Ghahramani, E., MSc³

- 1.MSc student of Environmental Health Engineering, Environmental Health Research Center, Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Science, Sanandaj, Iran.
- 2. Environmental Health Research Center, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran.
- 3. Environmental Health Research Center, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran (Corresponding Author), Tel:+98-87-33664645, ghahramani64@gmail.com

ABSTRACT

Background and Aim: Widespread use of Chromium and their compounds in many industries, including plating, steel production, and wood protection and tanning leather, can result in the discharge of large amounts of pollutants to receiving waters, leading to toxic effects on human health and the environment. The aim of this study was to determine the efficiency of the photocatalytic process to remove Chromium in the presence of organic matter from the aqueous medium by using nanoparticles of TiO2 synthesized by sol gel.

Materials and Methods: This was an experimental study. After nanoparticle synthesis, we used FTIR, SEM, XRD for analysis of nanoparticles. The photocatalytic process for Chromium removal was performed using a discrete stream reactor and Uv light bulb with 30 watts intensity. Then, the effects of independent variables, including pH, concentration of nanoparticles, contact time and the presence of interfering organic matters such as phenol, EDTA, CCl4, methanol and humic acid on the efficiency of the removal of Chromium in an aqueous medium were evaluated.

Results: The results showed efficiency of Chromium removal increased after decreasing pH. Also, increasing the concentration of nanoparticles and contact time led to increased removal efficiency. We found reduced removal efficiency after increasing concentrations of the pollutants. Removal efficiency of Chromium increased in the presence of EDTA, but methanol, phenol, humic acid, and carbon tetrachloride reduced its removal efficiency.

Conclusion: Photocatalytic oxidation with titanium oxide nanoparticles synthesized by solgel method can be an effective way for removal of Chromium from aqueous medium.

Keywords: Chromium, Photocatalyst, Experimental design, Sol-gel.

Received: May 13, 2017 **Accepted:** Oct 16, 2017

بررسی کارایی فرآیند فتوکاتالیستی حذف کروم در حضور مواد آلی از محیط آبی با استفاده از نانو ذرات TiO₂ سنتز شده به روش سل ژل

يحيى زند سليمي'، شهرام صادقي'، ناصر رشادمنش'، اسمعيل قهرماني"

- ۱. دانشجوی کارشناسی ارشد بهداشت محیط، کارشناس مرکز تحقیقات بهداشت محیط، عضو کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران.
 ۲. کارشناسی ارشد بهداشت محیط، مرکز تحقیقات بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: استفاده گسترده از کروم و ترکیبات آن در بسیاری از صنایع ازجمله آبکاری، تولید فولاد، حفاظت چوب و چرم دباغی باعث منجر به تخلیه مقدار زیادی آلاینده به آب های پذیرنده شده، بنابراین باعث سمیت برای انسان و محیطزیست است. لذا هدف از این تحقیق تعیین کارایی فرآیند فتو کاتالیستی حذف کروم در حضور مواد آلی از محیط آبی با استفاده از نانو ذرات TiO₂ سنتز شده به روش سل ژل می باشد.

روش بررسی: مطالعه از نوع تجربی- آزمایشگاهی بود. پس از سنتز نانوذره آنالیزهای FTIR, SEM, XRD بر روی نانو ذرات انجام گردید. فرایند فتو کاتالیستی حذف کروم با استفاده از راکتوری با جریان ناپیوسته و لامپ فرابنفش با شدت ۳۰ وات انجام گردید. در ادامه متغیرهای مستقل شامل pH، غلظت نانوذره، غلظت آلاینده، زمان تماس و حضور مواد آلی مداخله گر مانند فنل، CCl4 ،EDTA، متانول و اسید هیومیک بر راندمان حذف کروم در محیط آبی مورد آزمایش قرار گرفت.

یافته ها: نتایج نشان داد کاهش pH موجب افزایش راندمان حذف کروم می گردد. همچنین افزایش غلظت نانوذره و زمان تماس باعث افزایش کارایی و افزایش غلظت آلاینده موجب کاهش راندمان می شود. حضور مواد آلی EDTA موجب افزایش راندمان حذف کروم و متانول، فنل، اسید هیومیک و تترا کلرید کربن موجب کاهش راندمان حذف کروم می شوند.

نتیجه گیری: اکسیداسیون فتوکاتالیستی با نانوذره اکسید تیتانیم سنتز شده به روش سل- ژل میتواند روشی کار آمد برای حذف کروم از محیطهای آبی باشد.

واژگان كليدى: كروم، فتوكاتاليست، طراحى آزمايش، سل- ژل

وصول مقاله:۹۶/۲/۲۳ اصلاحیه نهایی:۹۶/۵/۲ پذیرش:۹۶/۷/۲۴

مقدمه

در سالهای اخیر نگرانیهای فزایندهای در رابطه با حفاظت از محیطزیست به وجود آمده است(۱). ترکیبات سمی درجه اول ترکیباتی هستند که دارای خطرات زیست محیطی بوده و برای سلامتی انسان مضرند. فلزات سنگین در این گروه جای دارند و از عمده ترین آلاینده های موجود در پسابهای صنعتی بشمار می روند (۲). فلزات سنگین به شدت سمی بوده و دارای قابلیت تجمع زیستی در بدن موجودات میباشند. کروم فلز سنگینی است که به دو شکل سه و شش ظرفیتی درمحلول های آبی وجود دارد پایداری کروم سه ظرفیتی نسبت به کروم شش ظرفیتی، بیش تر و سمیت آن کمتر است(۵-۳). به گونهای که سمیت کروم شش ظرفیتی را ۵۰۰ برابر سهظرفیتی اعلام كردهاند كه طبق راهنماى آژانس بينالمللي تحقيقات سرطان ایک عامل سرطان زا برای انسان است. استفاده گسترده از کروم و ترکیبات آن در بسیاری از صنایع ازجمله آبکاری، تولید فولاد، حفاظت چوب و چرم دباغى باعث شده است تا بهعنوان يك آلاينده تهدید کننده محیط زیست مورد توجه قرار گیرد (۸-۶). تاکنون روشهای مختلفی برای حذف فلزات سنگین ازجمله فرآيند اسمز معكوس، الكترو دياليز، تبادل يون و ... موردبررسی قرارگرفتهاند اما هرکدام از این فرآیندها به دلیل هزینه بالا و عدم حذف کامل کروم دارای محدودیتهای خاص خود هستند(۱۲-۹). فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته (Advanced Oxidation Processes) به دلیل کارایی بسیار بالا و همچنین عدم ایجاد آلودگی ثانویه موردتوجه

است(۱۵–۱۳). اساس این فرآیندها بر تولید رادیکال هیدروکسید (OH) در محیطهای آبی با استفاده $\iota UV/ZnO$ ιH_2O_2 $\iota UV/H_2O_2$ UV/TiO₂مى باشد (۱۶). از ميان اين روش ها فرآيند احیای فتو کاتالیستی به عنوان یک تکنولوژی مؤثر در اكسيداسيون آلايندههاى زيستمحيطي موردتوجه قرارگرفتهاند. در این فرآیند از اشعه UV به عنوان یک کاتالیزور برای از بین بردن آلاینده ا استفاده می شود(۱۷). تجزیه فتو کاتالیستی فرآیندی بر پایه جذب انرژی نور توسط ماده جامد نیمهرسانا میباشد. در این فرآیند، نانو ذرات در نقش کاتالیست، فتونهای پرانرژی طیف UV را جذب نموده و متعاقب آن رادیکال هیدروکسیل که اکسیدکنندهای قوی است شکل می گیرد(۱۸). در فرآیندهای متداول فتو كاتاليستى معمولاً از TiO₂ بهعنوان كاتاليزور استفاده مي شود. اين ذرات با قطر مؤثر ٠/٢ استفاده از فرآیند احیای فتوکاتالیستی با استفاده از فر آیند UV/TiO₂ می تواند به طور همزمان ترکیبات آلمی و فلزات سنگین زا احیا و ترکیبات غیرقابل تجزیه بیولوژیکی را به ترکیبات قابل تجزیه بیولوژیکی تبدیل کند TiO₂ به علت جذب فرابنفش و پایداری زیاد بهطور وسيع براى تجزيه فتوكاتاليستي تركيبات شيميايي در محیطهای آبی استفاده می شود(۲۰و ۱۹). ازاین رو استفاده از روش فتو كاتاليستى توسط اشعه UV همراه با نانو ذرات TiO₂ یکی از روشهای مؤثر در سمزدایی ترکیبات خطرناک در فاز آبی میباشد (۲۱و ۱۸).

اخیراً محققین به دلیل ظرفیت جذب پایین و خاصیت انتخابی کم و ناپایداری در شرایط اسیدی به استفاده از ترکیبات آلی در فرایندهای جذب و تجزیه

¹ International Agency for Research on Cancer

فتو کاتالیستی روی آوردهاند که این امر موجب افزایش ظرفیت جذب، قابلیت انتخابی و پایداری آن را توسط برخی ترکیبات مثل صمغ، کیتوزان، اسید هیومیک و برخی اتیلن تری آمین ارتقاء دهند(۲۳و۲۲). در مطالعهای که توسط Marios و همکاران با عنوان مطالعه سیستماتیک از حلالیت کروم در حضور مواد آلی و پیامد آن برای تصفیه فاضلاب حاوی کروم انجام دادند نشان داد که حضور مواد آلی در محیط موجب می شود رفتار حلالیت کروم تغییریافته و حذف آن از فاز رفتار حلالیت کروم تغییریافته و حذف آن از فاز تحقیق تعیین کارایی فرآیند فتو کاتالیستی حذف کروم در حضور مواد آلی از محیط آبی با استفاده از نانو در حضور مواد آلی از محیط آبی با استفاده از نانو در حضور مواد آلی از محیط آبی با استفاده از نانو در حضور مواد آلی از محیط آبی با استفاده از نانو در تاتو کروم سل ژل می باشد.

روش بررسی

روش انجام آزمایشها:

این تحقیق یک مطالعه نیمه تجربی – کاربردی است. که در مقیاس آزمایشگاهی انجام گردیده است. دستگاه اسپکتروفتومتر ,Spectrometer UV/VIS) بسرای سنجش غلظت کروم استفاده گردید. تعیین غلظت کروم طبق روش ۲۵۰۰ استاندارد متد با روش فتومتر ۱–۵ دی فنیل کاربازید در طول موج ۵۴۰ نانومتر تعیین گردید (۲۱). محلول استوک کروم(VI) با استفاده از حل کردن کرومات پتاسیم (۲۵۰) در آب مقطر تهیه گردید. جهت

تنظیم pH از اسید کلریدریک و سود یک نرمال استفاده گردید. غلظت مجهول کروم در مراحل بعدی آزمایش با استفاده از فرمول به دست آمد و برای محاسبه میزان درصد حذف رنگ از رابطه(۱) استفاده $R\%=[C_0-C_0]=0$

R% = درصد حذف كروم

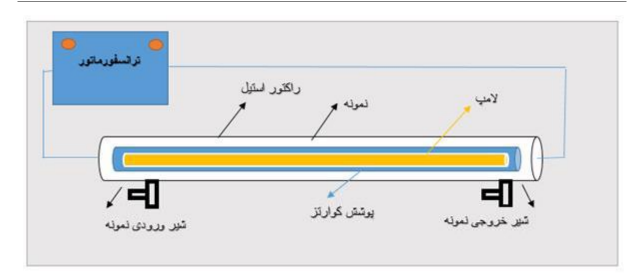
(mg/l)غلظت کروم در زمان صفر $= C_0$

t(mg/l) غلظت کروم در زمان = Ct

متغیرهای موردبررسی در ایس مطالعه شامل pH در چهار سطح ۲، ۴، ۶ و ۸، غلظت نانوذره در پنج سطح ۴، ۱، ۱/۵، ۲ و ۳ گرم در لیتر، غلظت اولیه کروم در پنج سطح ۲/۵، ۱، ۱/۵، ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر لیتر و زمان پنج سطح ۲/۵، ۵، ۱۰، ۱۵ و ۲۰ میلی گرم بر لیتر و زمان تماس در شش سطح ۱۵، ۳۰، ۴۵، ۴۵، ۹۰ و ۱۲۰ دقیقه می باشد. به منظور بررسی تأثیر مداخله گرها از فنل، می باشد. به منظور بررسی تأثیر مداخله گرها از فنل، ۴۵ متانول و اسید هیومیک با غلظت ۱/۰ مول بر لیتر استفاده گردید.

مشخصات راکتور و منبع تابش اشعه UV:

همان طور که در شکل ۱ نشان داده شده است. در این تحقیق از راکتور با جریان منقطع با حجم ۲/۸ لیتر از جنس استیل ساخت شرکت نیک آب می باشد. درون آن پوشش کوار تز و لامپ کم فشار ۳۰ وات ۹۰ سانتیمتری ساخت شرکت Philips هلند استفاده شده است.



شكل ١. شماتيك راكتور مورداستفاده

روش سنتز نانوذره:

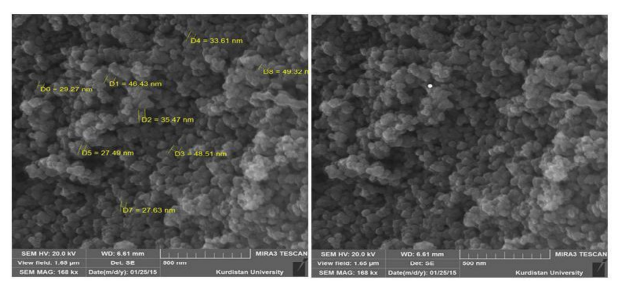
به منظور سنتز نانو ذرات ۵۰ میلی لیتر اتانول را در یک بشر ۱۰۰ میلی لیتری ریخته و قطره قطره TiCl4 را به آن اضافه تا رنگ محلول زرد و حالت ژلهای پیدا کند، در این حالت چون بخارات اسید HCl از محلول خارج می شود سنتز در زیر هود شیمیایی انجام می گیرد. سپس محلول ژلهای را به مدت ۲۴ ساعت در دمای آزمایشگاه قرار داده تا خشک و به پودر سفیدرنگی تبدیل گردد، در ادامه نانوذره حاصله را در دمای ۵۰۰ در جه سانتی گراد کوره کلسینه می گردد (۲۲).

از میکروسکوپ الکترونی روبشی Tscan مدل MIRA3 از میکروسکوپ الکترونی روبشی ساخت کشور چک برای توصیف شکل و اندازه ذرات

اکسید روی استفاده شده است. طیفسنجی اشعه ایکس (XRD) به منظور بررسی ساختار کریستالی و نظم شبکه بلوری نانوذره استفاده می گردد، با دستگاه Inel مدل EQUINOX 3000 ساخت کشور فرانسه انجام شد. طیفسنجی مادون قرمز تبدیل فوریه FTIR با دستگاه Bruker مدل Tensor 27 ساخت کشور آلمان انجام گدید.

بافتهها

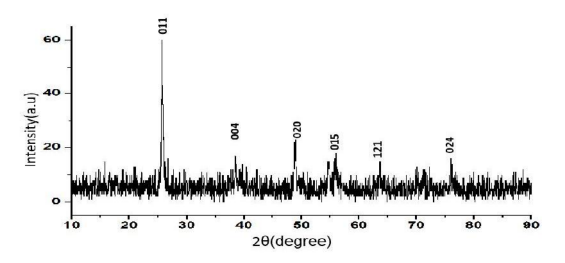
تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نانوذره TiO₂ سنتز شده با روش سل ژل با بزرگ نمایی ۵۰۰ نانومتر در شکل ۲ نشان داده شده است.



 TiO_2 شكل ۲. تصوير ميكروسكوپ الكترونى روبشى نانوذره

طیف پراش اشعه ایکس نانوذره TiO₂ سنتز شده با روش سل ژل در شکل ۳ نشان دادهشده است.

طیف پراش اشعه ایکس برای تائید ساختار کریستالی و خلوص نانو ذرات دیاکسید تیتانیم استفادهشده است.

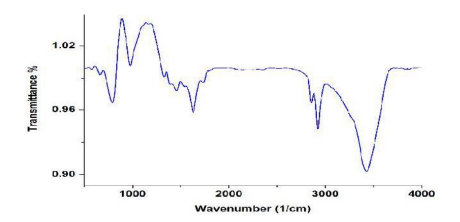


شكل ٣. طيف پراش اشعه ايكس نانوذره TiO₂

آلی به کار می رود، زیرا طیفهای این ترکیبات معمولاً پیچیده هستند و تعداد زیادی پیکهای ماکسیمم و مینیمم دارند که می توانند برای اهداف مقایسهای به کار گرفته شوند. طیف مادون قرمز تبدیل فوریه نانوذره TiO₂ سنتز شده با روش سل ژل در شکل ۴ نشان داده شده است.

طیفسنجی مادونقرمز بر اساس جذب تابش و بررسی جهشهای ارتعاشی مولکولها و یونهای چنداتمی صورت می گیرد. این روش به عنوان روشی پرقدرت و توسعه یافته برای تعیین ساختار و اندازه گیری گونههای شیمیائی به کار می رود. همچنین این روش عمدتاً برای شناسایی ترکیبات

ممِله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره بیست و دوم / بهمن و اسفند ۱۳۹۷

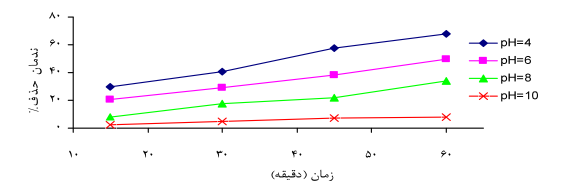


 TiO_2 شکل ۴. طیف مادون قرمز تبدیل فوریه نانوذره

اثر pH بر كارايي حذف كروم:

در بررسی تأثیر pH بر کارایی حذف کروم در حضور نور فرابنفش، نمونهای با غلظت ۱۰ میلی گرم در لیتر از کروم، غلظت نانوذره ۱/۵ گرم در لیتر، pH ۴، ۶، ۸ و ۱۰ در معرض نور قرار گرفته و در زمانهای ۱۵، ۳۰، ۴۵ و ۶۰ دقیقه

نمونهبرداری انجام گردیده و پس از سانتریفیوژ ۴۰۰۰ تان مطابق روش استاندارد در طولموج ۵۴۰ نانومتر جذب آن قرائت و درصد حذف با استفاده از رابطه ۱ محاسبه گردید. نتایج در شکل ۵ نشان داده شده است.

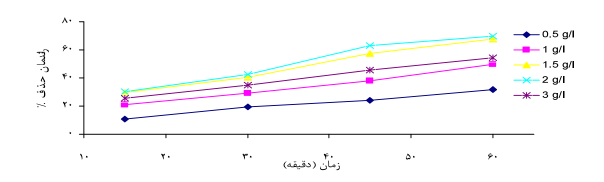


شکل ۵. تأثیر pH بر کارایی حذف کروم

اثر غلظت نانوذره بر كارايي حذف كروم:

در بررسی تأثیر غلظت نانوذره بر کارایی حذف کروم در حضور نور فرابنفش، نمونهای با غلظت ۱۰ میلیگرم در لیتر از کروم، pH بهینهشده از مرحله اول برابر ۴، غلظت نانوذره مرد، ۱، ۱،۵، ۲ و ۳ گرم در لیتر، در معرض نور قرارگرفته و

در زمانهای ۱۵، ۳۰، ۴۵ و ۶۰ دقیقه نمونهبرداری انجام گردید، پس از سانتریفیوژ در طولموج ۵۴۰ نانومتر جذب آن قرائت و درصد حذف محاسبه گردید. نتایج در شکل ۶ نشان داده شده است.

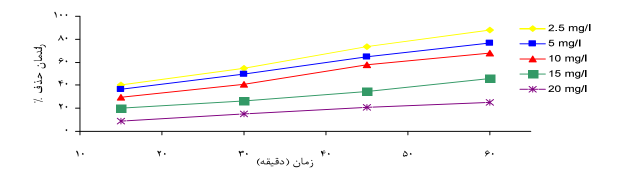


شکل ۶. تأثیر غلظت نانوذره بر کارایی حذف کروم

اثر غلظت اولیه کروم بر کارایی حذف:

در بررسی تأثیر غلظت اولیه کروم بر کارایی حذف کروم در حضور نور فرابنفش، نمونهای با pH=۷ ، غلظت نانوذره ۲ گرم در لیتر و غلظت ۲/۵، ۵، ۱۰، ۱۵ و ۲۰ میلی گرم در لیتر از کروم در معرض نور قرارگرفته و در زمانهای ۱۵،

۳۰، ۴۵ و ۶۰ دقیقه نمونهبرداری انجام گردید، پس از سانتریفیوژ در طولموج ۵۴۰ نانومتر جذب آن قرائت و درصد حذف محاسبه گردید. نتایج در شکل ۷ نشان داده شده است

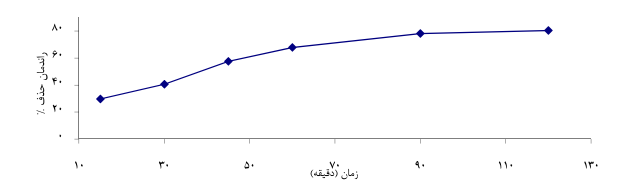


شکل ۷. تأثیر غلظت اولیه کروم بر کارایی حذف کروم

اثر زمان تماس بر كارايي حذف كروم: در بررسی تأثیر زمان تماس بر کارایی حذف کروم در

حضور نور فرابنفش، نمونهای با pH بهینه ۴۰ غلظت نانوذره بهینه ۲ گرم در لیتر و غلظت ۱۰ میلی گرم در لیتر از کروم در معرض نور قرارگرفته و در زمانهای ۱۵، ۳۰، ۴۵، ۶۰،

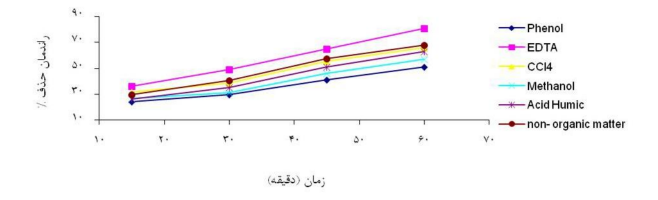
۹۰ و ۱۲۰ دقیقه نمونهبرداری انجام گردید. پس از سانتریفیوژ در طولموج ۵۴۰ نانومتر جذب آن قرائت و درصد حذف محاسبه گردید. نتایج در شکل ۸ نشان دادهشده است.



شکل ۸ تأثیر غلظت نانوذره بر کارایی حذف کروم

اثر حضور مواد آلی بر کارایی حذف کروم:
در بررسی تأثیر حذف کروم در حضور مواد آلی، نمونهای
با PH بهینه، غلظت نانوذره بهینه ۲ گرم در لیتر، غلظت ۱۰
میلی گرم در لیتر کروم و ۱۰، مول از مواد آلی فنل،
EDTA
تترا کلرید کربن، متانول و اسید هیومیک در

معرض نور لامپ قرارگرفته و در زمانهای ۱۵، ۳۰، ۴۵ و ۶۰ دقیقه نمونهبرداری انجام و پس از سانتریفیوژ در طولموج ۵۴۰ نانومتر جذب آن قرائت و درصد حذف محاسبه گردید. نتایج در شکل ۹ نشان داده شده است.



شکل ۹. تأثیر حضور مواد آلی بر کارایی حذف کروم

ىحث

اسكن ميكروسكوپ الكتروني به منظور بررسي مرفولوژي سطح نانو ذره انجام شد.تصاویر میکروسکوپ الکترونی نانوذره در شکل ۲ نشان میدهد، نانوذره دی اکسید تیتانیم كاملاً شكل كريستالي، به صورت يكنواخت كروى بوده، هیچگونه کلوخه شدن، تجمع ذرات و تشکیل توده در نانو ذرات دیده نمی شود بررسی سایز ذرات میانگینی برابر ۳۷/۲۱ نانومتر را نشان میدهد. که کاملا با نتایج XRD همخوانی دارد. بررسی طیف XRD اطلاعاتی در مورد تعیین فازها و ساختار مواد کریستالی ارائه میدهد. بررسی های طیف XRD نانوذره دی اکسید تیتانیم نشان مى دھد a=3.7850 و a=3.7850 مى باشد. سە قلە اصلی این طیفها به ترتیب (۱۱۱)، (۰۰۴) و (۰۲۰) منطبق بر ساختار بلوری دی اکسید تیتانیم در شاخص میلر (JCPDS no.36-1451 مىباشند، پيكهاى تيز نشان دهنده تبلور خوب نانوذره دى اكسيد تيتانيم می باشد (۲۵, ۲۶). شدت ماکزیمم طیفها در صفحه (۱۱۱) FTIR فيف ۱۳۵۸ است. طيف $\tau\theta$ نمايان شده است. طيف دی اکسید تیتانیم که در شکل ۴ نشان داده شده است که بسیاری از نوارهای جذب متعلق به گروههای آلی مانند آلکان و هیدروکسیل ظاهرشده است. در نانو ذرات سنتز شده طیفی در ناحیه ۳۸۰۰-۳۸۰۰ مربوط به پیوند کششی O-H به نمایندگی از آب به عنوان رطوبت است. طیف ۲۹۲۲ cm⁻¹ مربوط به ارتعاش کششی پیوند می باشد. طیف ¹⁻۱۵۸۹ cm مربوط به ارتعاش خمیدگی آب است. همچنین طیف ۴۵۰-۸۰۰ cm⁻¹ مربوط به پیوند کششی باند اختصاصی Ti-O می باشد (۲۹-۲۷).

در شکل ۵ نشان داده شده است که با افزایش pH کارایی حذف کروم کاهش می یابد. دلیل کاهش کارایی آن است که در pH های پایین گونه غالب یون Cr_2O_7 می باشد. با تشكيل اين يون از غلظت كروم كاسته شده و بنابراين کارایی افزایش می یابد. همچنین در pH های بالا کروم

بهصورت هیدورکسید روی سطح کاتالیست رسوب کرده و از تابیدن نور به نانوذره جلوگیری و تولید رادیکالهای هیدروکسیل را کاهش داده و موجب کاهش راندمان می گردد(۳۰). در مطالعهای که Kusvuran و همکاران بر روی حذف فتو کاتالیستی کروم از فاضلاب صنایع آبکاری انجام دادند مشخص شد که بیش ترین حذف کروم در pH اسیدی حدود ۴-۳ صورت می گیرد (۳۱).

در شکل ۶ نتایج اثر غلظت نانوکاتالیست بر کارایی حذف فتوكاتاليستي كروم نشان مي دهد كه با افزايش غلظت نانوذره از ۰/۵ تا g/1 راندمان افزایش و از این مقدار بیشتر ٣g/l راندمان كاهش پيدا مي كند. در فرايند فتو كاتاليستي به دليل افزايش ميزان نانو ذرات سطحفعال كاتاليت افزایش یافته و موجب می شود کارایی نانوذره افزایش یابد. همچنین با افزایش نانوذره در مقابل نور فرابنفش رادیکالهای هیدروکسیل بیشتری آزاد می شود. نفیسی و همكارانش (۲۰۱۶) به این نتیجه رسیدند که غلظت نانو كاتاليزور تا اندازه خاصي باعث افزايش راندمان مي شود و بعدازآن به دلیل ایجاد کدورت در محلول و کاهش نفوذ نور باعث كاهش راندمان تجزيه آلاينده مي گردد(٣٢).

تأثیر غلظت اولیه کروم در حذف آنکه در شکل ۷ نشان داده شده است مشخص كرد با افزايش غلظت اوليه آلاينده کارایی حذف کاهش می یابد. دلیل آن این است که با افزایش غلظت اولیه کروم مولکولهای کروم بیشتری روی سطح نانو كاتاليست احيا مي شود. مقدار زياد احيا كروم موجب ایجاد حفرههای فوتونی روی نانوذره شده و واکنش مستقیم بین رادیکالهای هیدروکسیل و آلاینده کروم اتفاق نمی افتد بنابراین کارایی فرایند کاهش می یابد (۳۴و ۳۳).

در شکل ۸ زمان تماس موردبررسی قرار گرفت نتایج نشان داد در زمانهای ۱۵ تا ۹۰ دقیقه راندمان افزایش قابل توجهی پیداکرده است. همچنین با افزایش زمان از ۹۰ تا ۱۲۰ دقیقه افزایش راندمان چشمگیر نمیباشد. واضح است با افزایش زمان تماس كارايي حذف كروم افزايش مييابد زيرا توليد حضور آنیونهایی چون 'CO₃-،HCO₃ و CO₃ به علت اسکاونج کردن تعداد زیادی از رادیکالهای هیدروکسیل کاهش می یابد (۳۸).

نتيجه گيري

به طور کلی PH محلول، غلظت نانو ذره و غلظت اولیه کروم نقش مهمی را در راندمان فرایند موردمطالعه ایفا می کنند. با افزایش مقدار نانو ذرات به دلیل امکان دسترسی بیشتر مولکولهای آلاینده به سطح آن، مقدار حذف کروم افزایش می یابد. همچنین با افزایش غلظت اولیه کروم کارایی کاهش می یابد، زیرا نقاط در دسترس کمتر می شود. با توجه به نتایج مطلوب فرایند تجزیه فتو کاتالیستی حذف کروم با نانو ذرات سنتزشده اکسید تیتانیم به روش سل ژل پیشنهاد می گردد که کارایی فرایند موردنظر در حذف سایر آلاینده ها نیز موردبررسی قرار گیرد تا با تعیین دامنه عملکرد این فرایند قابلیت استفاده از آن برای تصفیه فاضلابهای حذوی آلایندههای مختلف تعیین گردد.

تشكر و قدرداني

این پژوهش توسط معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی کردستان حمایت مالی شده است. لذا نویسندگان مراتب تشکر و قدردانی خود را ابراز میدارند. رادیکالهای هیدروکسیل آزاد در باند رسانا با افزایش زمان تماس افزایش می یابد(۳۶و۳۵).

برای بررسی تأثیر مداخله گرها بر کارایی حذف کروم که در شکل ۹ نشان داده شده است، مشخص کرد که این مداخله گرها می توانند تأثیر مثبت یا منفی بر راندمان حذف داشته باشند. EDTA در فرایندهای فوتو کاتالیستی به عنوان الکترون دهنده و اسکاونجر حفره باند ظرفیت عمل می کنند و با به تعویق انداختن ترکیب مجدد الکترون حفره فوتو کاتالیستی شرایط را برای ایجاد تعداد بیشتری از رادیکالها فراهم می کنند. نتایج مطالعات عسگری و آیتی نشان داد که سرعت سینتیک فرایند فوتو کاتالیستی در حضور EDTA، بیشتر از سرعت واکنش در غیاب حضور EDTA در حذف ماده ی رنگزا بود که با نتایج مطالعات حاضر مطابقت دارد (۳۷).

CC14 متانول، فنل و اسید هیومیک نسبت به حالت عدم استفاده از آنها با درصد حذف در شرایط یکسان، بر کارایی سیستم تأثیر منفی داشته اند؛ که علت آن ترکیب یونهای آزاد شده مانند C1 با رادیکالهای هیدروکسیل آزاد و درنتیجه کاهش مقدار رادیکالهای هیدروکسیل آزاد و کاهش راندمان حذف می باشد. نتایج مطالعات دانشور و همکاران در بررسی تأثیر پارامترهای عملیاتی در تصفیه C1 همکاران در بررسی تأثیر پارامترهای عملیاتی در تصفیه C1 در C1 همکاران در بررسی تأثیر پارامترهای عملیاتی در C1 در

Reference

- 1. Gode F, Pehlivan E. Removal of chromium (III) from aqueous solutions using Lewatit S 100: the effect of pH, time, metal concentration and temperature. J Hazard Mater 2006;136:330-7.
- 2. Yadanaparthi SKR, Graybill D, Von Wandruszka R. Adsorbents for the removal of arsenic, cadmium, and lead from contaminated waters. J Hazard Mater 2009;171:1-15.
- 3. Muthukumaran K, Beulah S. Removal of chromium (VI) from wastewater using chemically activated Syzygium jambolanum nut carbon by batch studies. Procedia Environ Sci 2011;4:266-80.
- 4. Mor S, Ravindra K, Bishnoi N. Adsorption of chromium from aqueous solution by activated alumina and activated charcoal. Bioresour Technol 2007;98:954-7.

- 5. Muthukumaran K, Beulah S. Removal of Chromium (VI) from wastewater using chemically activated Syzygium jambolanum nut carbon by batch studies. Procedia Environ Sci 2011;4: 266–80.
- 6. Demir A, Arisoy M. Biological and chemical removal of Cr (VI) from waste water: cost and benefit analysis. J Hazard Mater 2007;147:275-80.
- 7. Volesky B. Advances in biosorption of metals: selection of biomass types. FEMS Microbiol Rev 1994;14:291-302.
- 8. Kumar PA, Ray M, Chakraborty S. Hexavalent chromium removal from wastewater using aniline formaldehyde condensate coated silica gel. J Hazard Mater 2007;143:24-32.
- 9. Hafez A, El-Manharawy M, Khedr M. RO membrane removal of unreacted chromium from spent tanning effluent. A pilot-scale study, Part 2. Desalination 2002;144:237-42.
- 10. Ribeiro AB, Mateus EP, Ottosen LM, Bech-Nielsen G. Electrodialytic removal of Cu, Cr, and As from chromated copper arsenate-treated timber waste. Environ Sci Technol 2000;3:784-8.
- 11. Dabrowski A, Hubicki Z, Podkościelny P, Robens E. Selective removal of the heavy metal ions from waters and industrial wastewaters by ion-exchange method. Chemosphere 2004;56:91-106.
- 12. Selvi K, Pattabhi S, Kadirvelu K. Removal of Cr (VI) from aqueous solution by adsorption onto activated carbon. Bioresour Technol 2001;80:87-9.
- 13. Hossini H, Darvishi Cheshmeh Soltani R, Safari M, Maleki A, Rezaee R, Ghanbari R. The application of a natural chitosan/bone char composite in adsorbing textile dyes from water. Chem Eng Commun 2017;204:1082-93.
- 14. Jafari A, Mahvi AH, Nasseri S, Rashidi A, Nabizadeh R, Rezaee R. Ultrafiltration of natural organic matter from water by vertically aligned carbon nanotube membrane. J Environ Health Sci Eng 2015;13:51.
- 15. Jafari A, Rezaee R, Nasseri S, Mahvi AH, Maleki A, Safari M, et al. Application of micellar enhanced ultrafiltration (MEUF) for arsenic (v) removal from aqueous solutions and process optimization. J Dispers Sci Technol 2017;38:1588-93.
- 16. Emami-Karvani Z, Chehrazi P. Antibacterial activity of ZnO nanoparticle on grampositive and gram-negative bacteria. Afr J Microbiol Res 2011;5:1368-73.
- 17. Chang HT, Wu N-M, Zhu F. A kinetic model for photocatalytic degradation of organic contaminants in a thin-film TiO 2 catalyst. Water Res 2000;34:407-16.
- 18. Lopez T, Alvarez M, Tzompantzi F, Picquart M. Photocatalytic degradation of 2, 4-dichlorophenoxiacetic acid and 2, 4, 6-trichlorophenol with ZrO 2 and Mn/ZrO 2 sol-gel materials. J Sol-Gel Sci Technol 2006;37:207-11.
- 19. Mo J, Zhang Y, Xu Q, Lamson JJ, Zhao R. Photocatalytic purification of volatile organic compounds in indoor air: a literature review. Atmos Environ 2009;43:2229-46.
- 20. Shivaraju H, Midhun G, Anil Kumar K, Pallavi S, Pallavi N, Behzad S. Degradation of selected industrial dyes using Mg-doped TiO2 polyscales under natural sun light as an alternative driving energy. Appl Water Sci 2017;7:3937–48.
- 21. Shivaraju H, Muzakkira N, Shahmoradi B. Photocatalytic treatment of oil and grease spills in wastewater using coated N-doped TiO2 polyscales under sunlight as an alternative driving energy. Int J Environ Sci Technol 2016;9:2293-302.
- 22. Liu Y, Chen M, Yongmei H. Study on the adsorption of Cu (II) by EDTA functionalized Fe 3 O 4 magnetic nano-particles. Chem Eng J 2013;218:46-54.

- 23. Pirsaheb M, Shahmoradi B, Khosravi T, Karimi K, Zandsalimi Y. Solar degradation of malachite green using nickel-doped TiO2 nanocatalysts. Desalination Water Treat 2016;57:9881-8.
- 24. Remoundaki E, Hatzikioseyian A, Tsezos M. A systematic study of chromium solubility in the presence of organic matter: consequences for the treatment of chromium-containing wastewater. J Chem Technol Biotechnol 2007;82:802-8.
- 25. Fosso-Kankeu E, Waanders F, Geldenhuys M. Photocatalytic Degradation of Dyes using TiO2 Nanoparticles of Different Shapes. 7th International Conference on Latest Trends in Engineering and Technology (ICLTET'2015), 2015.
- 26. Salehi K, Shahmoradi B, Bahmani A, Pirsaheb M, Shivaraju H. Optimization of reactive black 5 degradation using hydrothermally synthesized NiO/TiO2 nanocomposite under natural sunlight irradiation. Desalination Water Treat 2016;57:25256-66.
- 27. Ba-Abbad MM, Kadhum AAH, Mohamad AB, Takriff MS, Sopian K. Synthesis and catalytic activity of TiO2 nanoparticles for photochemical oxidation of concentrated chlorophenols under direct solar radiation. Int J Electrochem Sci 2012;7:4871-88.
- 28. Shrivastava V. Photocatalytic degradation of methylene blue dye and chromium metal from wastewater using nanocrystalline TiO2 semiconductor. Arch Appl Sci Res 2012;4:1244-54.
- 29. Shahmoradi B, Maleki A, Byrappa K. Removal of Disperse Orange 25 using in situ surface-modified iron-doped TiO2 nanoparticles. Desalination Water Treat 2015;53:3615-22.
- 30. Liu S, Qu Z, Han X, Sun C. A mechanism for enhanced photocatalytic activity of silverloaded titanium dioxide. Catalysis Today 2004;93:877-84.
- 31. Kusvuran E, Samil A, Atanur OM, Erbatur O. Photocatalytic degradation kinetics of diand tri-substituted phenolic compounds in aqueous solution by TiO 2/UV. Appl Catal B 2005;58:211-16.
- 32. Ghaneian M, Salmani M, Ehrampoush M, Dehghani A, NafisI M. Application of the Photocatalytic Process of Ag-ZnO / UV-C for the Degradation of 2,4-Dichlorophenoxyacetic acid In Aqueous Aolutions. Tolooebehdasht 2016;14:227-35. [In Persian]
- 33. Shirzad Siboni M, Samadi M-T, Yang J-K, Lee S-M. Photocatalytic removal of Cr (VI) and Ni (II) by UV/TiO2: kinetic study. Desalination Water Treat 2012;40:77-83.
- 34. Liu Z, Wang G, Zhao X. Removal of Cr (VI) from aqueous solution using ultrafine coal fly ash. J *Wuhan Univ* Technol, *Mater Sci Ed* 2010;25:323-7.
- 35. Shahmoradi B, Ibrahim I, Namratha K, Sakamoto N, Ananda S, Somashekar R, et al. Surface modification of indium doped ZnO hybrid nanoparticles with n-butylamine. Inte J Chem Eng Res 2010;2:107-17.
- 36. Mehrizi EA, Sadan M, Karimaei M, Ghahramani E, Ghadiri K, Taghizadeh MS. Isotherms and kinetics of lead and cadmium uptake from the waste leachate by natural absorbent. World Appl Sci J 2011;15:1678-86.
- 37. Asgari R, Ayati B. Using the EDTA Hole Scavenger to Accelerate Decolorization in the Immobilized Photocatalytic Process. J Water Wastewater 2015;26:19-27.
- 38. Daneshvar N, Behnajady M, Mohammadi MKA, Dorraji MS. UV/H2O2 treatment of Rhodamine B in aqueous solution: Influence of operational parameters and kinetic modeling. Desalination 2008;230:16-26.