مجله سلامت و محیط، فصلنامه ی علمی پژوهشی انجمن علمي بهداشت محيط ايران

دوره ششم, شماره دوم, تابستان ۱۳۹۲, صفحات ۲۵۷ تا ۲۶۴

حذف بیس فنل ${f A}$ از محلول های آبی توسط نانو تیوب های کربن تک دیواره: بررسی ایزوترمهای جذب

الناز ایروانی'، محمدهادی دهقانی'، امیرحسین محوی"، نوشین راستکاری ٔ

پذیرش: ۹۱/۰۹/۲۹

دريافت:۹۱/۰۶/۳۱

چکیدہ **زمینه و هدف**: بیس فنل A یک ماده شیمیایی مختل کننده غدد درون ریز است که از طریق پساب های کارخانه تولید آن، کاغذسازی و پلاستیکسازی وارد محیط میشود. هدف از این مطالعه بررسی ایزوترمهای جذب مربوط به کاهش بیسفنلA از محلولهای آبی توسط نانوتیوب کربن تک ديواره است. روش بررسی: این مطالعه از نوع تجربی است. آزمایش بصورت ناپیوسته با حجم ۵۰ mL نمونه در مقیاس آزمایشگاهی انجام گردید. متغیرها در این مطالعه زمان تماس (nt+ min، ۹۰، ۶۰، ۶۰، ۵۰، ۵۵)، غلظت اولیه بیس فنل A (۵۰ mg/L، ۲۰، ۵، ۲)، pH (۱۱، ۹، ۶، ۵، ۳) بود. غلظت بیس فنل A با استفاده از دستگاه اسیکتر وفتومتری UV-VIS سنجیده شد. **یافتهها**: حداکثر ظرفیت جذب برابر با ۷۱/۴۲ mg/g است. نتایج آزمایشات نشان داد که بیشترین ظرفیت جذب تعادلی در زمان تماس ۶۰ min و در pH = 4 اتفاق می افتد. همچنین با افزایش غلظت اولیه، ظرفیت جذب افزایش یافته و سپس به حالت ثابت می رسد. **نتيجه گيري**: ميزان جذب بيس فنل A توسط نانوتيوب كربن تک ديواره از مدل ايزوترم فروندليچ – لانگموير تبعيت ميکند.

واژگان کلیدی: بیسفنلA، نانوتیوب کربن تک دیوارہ، محلول ہای آبی، ایزوترم جذب

۱. کارشناس ارشد مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲. (نویسنده مسئول): دانشیار دانشکده بهداشت، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی تهران dehghanihadi@yahoo.com

۳. استادیار دانشکده بهداشت،گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۴. دانشیار، مرکز تحقیقات آلودگی هوا، پژوهشکده محیط زیست دانشگاه علوم پزشکی تهران

مقدمه

بیس فنل A (C₁₅H₁₆O₂) ، 2,2-،(C₁₅H₁₆O₂) A بیس فنل A (C₁₅H₁₆O₂)) propane (شکل ۱)، یک ماده شیمیایی مختل کننده غدد درون ریز استروژنیک که شامل دو حلقه فنل غیر اشباع و استون است که در حضور کاتالیزوری مانند رزین تبادل یون بدست می آید(او ۲). بیس فنل A یک ترکیب مقاوم و هیدروفوبیک است (۳و ۴).



Bisphenol A (BPA)

شكل ۱: ساختار مولكولى بيسفنلA

بيسفنلA بطور گسترده در توليد پلاستيکهاي پلي کربناته، اپوکسی رزین، در صنایع بستهبندی مواد غذایمی، بطری و لولەھاي آب، بطرىھاي شيشە شير پلاستيكى بچەھا، تجھيزات يزشكي، محصولات مختلف صنعتي استفاده مي شود (او۵-۱۰). در حدود ۹۵٪ بیس فنل A برای ساخت پلی کربناته و اپوکسی رزین در صنعت است و ۵٪ باقیمانده در سایر محصولات به كار مى رود (۶و ۱۱). عمده ترين راه تماس انسان با بيس فنل A مصرف مواد غذایی است. به علاوه از طریق محیط زیست نیز صورت می گیرد. آلودگی گســترده افراد به بیسفنلA بیشتر در جوامع صنعتي است(۶و ۱۲). بیسفنلA در فاضلاب کارخانه تولید آن، پسابهای کارخانه كاغذسازي، پلاستيكسازي، پساب تصفيهخانه فاضلاب شهري و صنعتی، آب سطحی، آب زیرزمینی یافت می شود(۱، ۵، ۶، .(14 .17 بيس فنل A باعث سرطان، بيماري هاي قلبي -عروقي و كبدي، ديابت نوع ٢، اختلال در عملكرد غدد درونريز مي شود (۶و ۱۴). روش های حذف بیس فنل A شامل: جذب سطحی بر روی كربن فعال، اكسيداسيون الكتروشيميايي، جذب سطحي، فرآيند

كربن فعال، اكسيداسيول الكتروسيميايي، جدب سطحي، فرايند اكسيداسييون پيشرفته، UV/O₃ ،UV/O₃ فنترون،

سونوفنتون، UV/منتون، UV/TiO₂ است(٧و ١٥-١٨). اما روش جـذب بدليل اينكـه تنها آلاينده را از فـازي به فاز دیگر میبرد نسبت به برخی از این روشها که راندمان کمتری دارند روش بهتری است(۱۵و۱۷). یکی از جاذبهایی که برای جذب بسیاری از ترکیبات آلی آب به کار می رود Haghighat است. CNTs (Carbon nanotubes) و همکاران در سال ۲۰۱۲ در زمینه مقایسه نانوتیوب کربن و آلومینای فعال در حذف فلوراید مطالعهای انجام دادند نتایج نشان داد راندمان حذف نانوتيوب كربن در مقايسه با آلوميناي فعال بیشتر است(۱۹). Naddafi و همکاران در سال ۱۳۸۹ مطالعهای در زمینه حذف رنگ راکتیوبلو ۲۹ از محیط آبی توسط جذب سطحي بر روى نانو تيوبهاي كربني تك ديواره انجام دادند نتايج نشان داد حداكثر ظرفيت جذب نانوتيوب کربن تک دیواره ۴۹۶ mg/g است و از مدل ایزوترم جذب بت تبعیت می کند (۲۰). Pan و همکاران در سال ۲۰۰۸ نشان دادند با توجه به ظرفیت جذب بالا و قدرت جذب مواد باقيمانده بيس فنر A و 17α-Ethinyl Estradiol بر روی(SWCNT (single wall carbon natotube، جاذبسی مناسب برای تصفیه آب است (۲۱). Brugnera و همکاران در سال ۲۰۱۰ نشان دادند که ۱۰۰٪ بیس فنل A در فاضلاب self – organized TiO $_2$ nano- با غلظت \cdot ۱ mM با غلظت tubular array electrodes تجزيه می شود(۱۵). مطالعه انجام شده توسط Torabian و همکاران در سال ۱۳۸۷ نشان دادنــد که بیس فنل A با غلظت اولیه mg/L ۱۰۰ با اســتفاده از فرآیند د O₃/H₂O در ۹/۸ pH تا ۱۰ در کمتر از ۶۰ min و با فرآیند O₃/ H₂O₂/ UV در ۳۶ تا ۱۰ در کمتر از ۳۶ min كاملا حذف مي شود(٢٢).

نانوذرات به دلیل سطح مقطع ویژه بالا، ساختار بی نظیر و ویژگیهای الکترونی نسبت به جاذبهای متداول کارایی بالاتری دارند. مطالعات نشان دادهاند که CNTs به دلیل مساحت سطح بیشتر، زمان تعادل کمتر می تواند مؤثر تر از سایر روشهای جذب باشد (۲۳). لذا این مطالعه، با هدف حذف بیسفنل A از محلولهای آبی انجام گردید. در این مطالعه متغیرهای زمان تماس، غلظت اولیه بیسفنل A، HP و نیز ایزوترمهای جذب مورد بررسی قرار گرفتند.

DOR: 20.1001.1.20082029.1392.6.2.3.1

ل می و کی دوره ششم، شماره دوم، تابستان ۱۳۹۲ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران

مواد و روشها

ایــن مطالعه از نوع تجربی اســت. در این تحقیق بیسفنلA از شرکت مرک آلمان و نانوتیوب کربن از پژوهشگاه صنعت نفت ایران به ترتیب با درجه خلوص ۹۷٪ و ۹۵٪ تهیه گردید. قطر خارجی و داخلی نانوتیوب کربن به ترتیب برابر با nm ۲–۱ و ١/١-٨/٠، همچنين طول و مساحت سطح ويژه آن به ترتيب برابر با ۱۰ mm و ۷۰۰ m²/g بود. محلول استوک بیس فنل A با غلظت ۱۰۰ mg/L تهیه گردید. متغیرهای مورد بررسی در این آزمایش زمان تماس سر ۱۲۰ min، ۹۰، ۶۰، ۳۰، ۵، ۵، ۵، مغلظت اوليه بيس فنل ۵۰ mg/L A، ۲۰، ۵، ۲ و ۱۱ pH، ۹، ۵، ۵۳ بودند. مقدار بهینه هر متغیر، با تغییر دادن آن متغیر و ثابت نگه داشتن سایر متغیرها، بدست آمده است. تمام آزمایشات بطور ناپیوســته در ارلن انجام شده اســت. نمونهها با حجم ۵۰ mL که مقدار مشـخصی نانوتیوب کربن به آن اضافه شده است، بر روی شـیکر با دور ۲۵۰ rpm و سیس سـانتریفوژ(۲۰و۲۴) با دور ۵۰۰۰ rpm در ۱۵ min قرار داده شد و پس از عبور از صافی µm ۲۲/۴، طبق استاندارد متد با دستگاه اسیکتروفتومتر UV-VIS در طول موج ۵۰۴ nm (۲۵)، مقدار جذب آن تعیین شد. میزان جذب بیسفنلA توسط نانوتیوب کربن تک دیواره توسط معادله زير بدست مي آيد:

$$q = (C_0 - C_t) \frac{V}{m}$$
(1)

که در معادله فوق q مقدار بیسفنل A جذب شده بر روی V ،(mg/L) (₀ ₁ ₀ ₁ ² ₀ ² مغلظت اولیه و نهایی (mg/L)، V حجم محلول (L)، m جرم نانوتیوب کربن تک دیواره (g) است(۲۳و ۲۶). برای آنالیز دادهها و رسم منحنی های مربوطه از نرم افزار Excel 2007 استفاده گردید.

يافتهها

باقیمانده بیسفن A در محلول کاهش مییابد تا در زمان ۶۰ min به تعادل می رسد. همچنین نتایج آزمایشات نشان داد که کمترین و بیشترین ظرفیت جذب در زمان ۳in ۶۰ به ترتیب در غلظت ۲ mg/L و ۵۰ برابر با ۶/۴ mg/g و ۸۰ است.



شکل ۲: تأثیر زمان تماس در جذب بیسفنل A توسط نانوتیوب کربن (M=۰/۵ g/ L ،BPA₀=۲، ۵، ۲۰ ،۵۰ mg/L)

– اثر غلظت اوليه

ش کل ۳ اثر غلظت اولیه در جذب بیس فنل A توسط نانوتیوب کربن نشان میدهد. با افزایش غلظت اولیه ظرفیت جذب افزایش می یابد بطوری که ظرفیت جذب از ۶/۴ mg/g به ۸۶/۴ می رسد.



دوره ششم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۲ سر المحص و کی المحمد ایر ان فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان

DOR: 20.1001.1.20082029.1392.6.2.3.1

- اثر pH شکل ۴ اثر pH در جذب بیس فنل A توسط نانو تیوب کربن نشان میدهد. در محدوده pH ۳ تا ۹ کارایسی جذب تغییر چندانی نکرده است در حالی که در ۹ = pH بیشترین کارایی جذب و در ۱۱ = pH کمترین کارایی جذب اتفاق افتاد.



شکل ۴: تأثیر pH در جذب بیسفنل A توسط نانوتیوب کربن (t=۶۰ min ،M = ۰/۵ g/ L ،BPA₀ = ۲ ،۵ ،۲۰ ،۵۰ mg/L)

- مدلهای ایزوترم جذب جهت بررسـی ایزوترمهـای جذب از چهار مـدل لانگمویر، فروندلیچ، فروندلیچ - لانگمویر و تمکین استفاده شد. معادلات مـدل لانگمویر، فروندلیـچ، فروندلیچ - لانگمویـر و تمکین بصورت زیر است:

مدل فروندليچ
$$q_e = K_f C_e^{1/n}$$
 (۲)

مدل لانگموير q_e =
$$\frac{abC_e}{1+bC_e}$$
 (٣)

مدل فروندليچ – لانگموير =
$$q_e = \frac{bq_m C_e^{1/n}}{1 + b C_e^{1/n}}$$
 (۴)

مدل تمکين =
$$q_e = \frac{RT}{b_1} \ln(K_t C)$$
 (۵)

که در معادل ه فوق _a d ظرفیت جذب در حالت تعادل (mg/ g)، C_e غلظت ماده حل شدنی در حالت تعادل (mg/ L)، K_f ، (mg/ L) ثابت های فروندلی م مداکثر ظرفیت جذب (mg/g)، ثابت لانگمویر (L/mg)، a حداکثر ظرفیت جذب (kJ/mol K)، ثابت لانگمویر (RT/ b)، n, q ثابت گاز (kJ/mol K), T دما (K) و K ثابت پیوندی تعادلی (l/mol) هستند(۲۳، ۲۴، ۲۶ و ۲۷). میانگین خطای نسبی با توجه به فرمول زیر محاسبه می شود.

$$ARE = \frac{100}{n} \sum_{i=1}^{n} \left| \frac{q_{e,meas} - q_{e,calc}}{q_{e,meas}} \right|$$
(%)

که در معادله فوق q_{e, meas} غلظت ماده جذب شده اندازه گیری شده در حالت تعادل(mg/g) ، q_{e, calc} ماده جذب شده محاسبه شده در حالت تعادل(mg/g) است(۲۸). (q_{e, meas} با توجه به آزمایـش انجام گرفته و q_{e, calc} با توجه به فرمول محاسـباتی هر ایزوترم بدست آمده است).

شکل ۵ نمودارهای جـ ذب لانگمویر، فروندلیچ، فروندلیچ - لانگمویر و تمکین را نشان میدهد. جـ دول ۱ ضرایب همبستگی لانگمویر، فروندلیچ، فروندلیچ – لانگمویر و تمکین در دمای ۲۹۸ در ۶ = pH نشان میدهد. ضریب R² در تمام معادلات از ۲۹۰ بیشتر است.

جدول ۱: ضرایب همبستگی مدلهای ایزوترم جذب

_					
	ARE	а	b	R^2	
	17/149	V1/47A	•/741	•/٩٨٩	ايزوترم لأنكموير
	ARE	$ m K_{f}$	n	\mathbb{R}^2	ايزوترم فروندليچ
	11/997	17/418	1/801	•/٩٧٣	
	n	b	$q_{\rm m}$	R^2	ايزوترم فروندليچ-لانگموير
	1/178	•/177	1.9	•/٩٩٣	
	ARE	b ₁	\mathbf{k}_{t}	R^2	ايزوترم تمكين
	۳۰/۰۱	V/SA	۲/۴۴	•/٩۶١	

الم من و کی دوره ششم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۲ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان



شکل۵: نمودار ایزوترمهای جذب (a)ایزوترم فروندلیچ، (b)ایزوترم لانگمویر، (c)ایزوترم فروندلیچ-لانگمویر، (d)ایزوترم تمکین

بحث

در این مطالعه زمان تعادل، تأثیر HH، تأثیر غلظت اولیه، ایزوترمهای جذب لانگمویر، فروندلیچ و فروندلیچ – لانگمویر، تمکین مورد بررسی قرار گرفت. با توجه به شکل ۲ جذب در ابتدا سریع و سپس کند می شود تا اینکه در زمان min ۶۰ به حالت تعادل می رسد. بدلیل اینکه در مرحله اول جذب، نواحی سطحی خالی زیادی در دسترس است و به مرور نیز، به دلیل نیروهای دافعه بین بیسفنل A بر روی نانوتیوب کربن و توده محلول، امکان جذب کاهش می یابد.

شــکل ۳ تأثیر غلظت اولیه را نشــان میدهد. هر چقدر غلظت اولیـه افزایش یابد ظرفیت جذب افزایش مییابد. در مطالعهای که توسط Kuo در سال ۲۰۰۹ در زمینه مقایسه نانوتیوب کربن اصلاح شــده و رشــد یافته جهت حذف بیسفنل A آبی انجام

گرفت نیز نشان داد که با افزایش غلظت اولیه، ظرفیت جذب افزایش می یابد(۲۴).

از لحاظ تئوری، با توجه به رابطه PH با بار سطحی pH ، CNTs می تواند بر میزان جذب بیس فنل A اثر گذارد. هنگامی که مقدار PH بیشتر از pKa می شود بدلیل اینکه ماده شیمیایی و SWCNTs دارای بار منفی می شوند و نیروی دافعه الکترواستاتیک افزایش می یابد، لذا جذب کاهش می یابد(۲۳و۲۴). همان طور که در شکل ۴ نشان داده شده است می یابد(۳۲و ۲۴). همان طور که در شکل ۴ نشان داده شده است در رنج PH تا ۹ ظرفیت جذب کاهش یافته است. Su و همکاران در سال ۲۰۱۱ مطالعه ای در زمینه حذف سریع بیس فنل A بر روی highly ordered mesoporous carbon انجام دادند نتایج نشان داد که PH ۹ – ۳ تأثیری بر روی جذب

دوره ششم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۲ سالم من ک کر ک فصلنامه علمى يژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط ايران

نمی گذارد(۵)، همچنین مطالعات Liu و همکاران در سال ۲۰۰۹ بر روی جذب بیسفنل A بر روی کربن فعال(۱۸)، Joseph و همکاران در سال ۲۰۱۱ بر روی جذب بیسفنل A یو Joseph Kuo (۲۳)SWCNT با ۲۰۵۱ با ۲۳۵ در سال ۲۰۰۹ بر روی مقایسه نانوتیوب کربن اصلاح شده و رشد یافته جهت حذف بیسفنل A آبی(۲۴)، در رابطه با pH به نتایج مشابهی دست یافتند که این نتایج با نتایج این مطالعه همخوانی دارد.

ايزوترمهاي فروندليچ و لانگموير اغلب براي توضيح جذب مواد شیمیایی آلی بر CNTs بکار میرود. در ایزوترم لانگمویر، فرض می شود فر آیند جذب تک لایه ای است، که در آن مواد شيميايي تنها با سطح SWCNT در طي فر آيند جذب واکنش میدهـد(۲۳و۲۶). بـا توجه بـه اینکه R² از صـورت خطی و میانگین خطای نسبی از صورت غیرخطی دادههای آزمایشگاهی تبعیت می کند برای اینکه مشخص گردد دادههای آزمایشگاهی از كـدام مدل تبعيت ميكنند علاوه بر مدل لانگموير، فروندليچ، تمكين، مدل فروندليچ - لانگموير نيز مورد بررسي قرار گرفت. همانطور که در شکل ۵نشان داده شده است R²ایزو ترم فروندلیچ برابر با ۱/۹۷۳ و R² ایزوتر ما لانگمویر برابر با ۱/۹۸۹ ، R² ايزوترم تمكين برابر با ۹۶۱^۰، R²ايزوترم فروندليچ – لانگموير برابر با ۱/۹۹۳ است. با توجه به ضریب R²، جذب بیس فنل A ب_ر روى جاذب از ايزوترم فروندليچ - لانگموير تبعيت ميكند. این مطالعه نشان داد که حداکثر ظرفیت جذب نانوتیوب کربن تک دیواره برابر با ۷۱/۴۲ mg/g است. در مطالعه انجام شده توسط Kuo در سال ۲۰۰۹ نشان داد که حداکثر ظرفیت جذب نانوتیوب کربن رشــد یافته به صورتیکـه در دمای C⁰ ۷، ۲۷ و ۴۷ به ترتیب برابر با ۵۹/۱۷ ٬۶۰/۹۸ mg/g و ۵۳/۴۸ و نانوتیوب کربن اصلاح شده در دمای C⁰C برابر با ۶۹/۹۳ mg/g است، و مكانيسم جذب بيس فنل A مي تواند از طريق واكنش سطحي باشد (۲۴). لازم به ذکر است که حداکثر ظرفیت جذب در مطالعه ما، از مطالعه مذکور بیشتر است.

نتيجهگيرى

مطالعه حاضر نشان داد که بیشترین ظرفیت جذب در زمان ۶۰ min در ۹ = pH بدست آمده و با توجه به ضریب R²

ایزوترم، از مــدل ایزوترم فروندلیچ – لانگمویر تبعیت میکند. با توجه به نتایج بدست آمده از این مطالعه این روش میتواند برای حذف نمونههای ســنتتیک آب حـاوی بیسفنلA روش مؤثری باشد.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پایاننامه با عنوان حذف بیسفنل A از محلول های آبی توسط نانوتیوب های کربن تک دیواره: بررسی ایزوترم های جذب، در مقطع کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت محیط دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران در سال ۱۳۹۱ است. لذا از کلیه همکاران محترم در آزمایشگاه شیمی آب و فاضلاب که در انجام این تحقیق مساعدت نمودند تشکر و قدردانی می گردد.

منابع

- Jafari AJ, Pourkabireh Abasabad R, Salehzadeh A. Endocrine disrupting contaminants in water resources and sewage in Hamadan city of Iran. Iranian Journal of Environmental Health Science and Engineering. 2009;6(2):89-96.
- 2. Bolong N, Ismail AF, Salim MR, Rana D, Matsuura T, Tabe-Mohammadi A. Negatively charged polyethersulfone hollow fiber nanofiltration membrane for the removal of bisphenol A from wastewater. Separation and Purification Technology. 2010;73:92–99.
- Wang X, Lim T-T. Solvothermal synthesis of C–N codoped TiO2 and photocatalytic evaluation for bisphenol A degradation using a visible-light irradiated LED photoreactor. Applied Catalysis B: Environmental. 2010;100(1-2):355-64.
- 4. Su-Hua W, Bing-zhi D, Yu H. Adsorption of bisphenol A by polysulphone membrane. Desalination. 2010;253:22–29.
- Sui Q, Huang J, Liu Y, Chang X, Ji G, Deng S, et al. Rapid removal of bisphenol A on highly ordered mesoporous carbon. Journal of Environmental Sciences. 2011;23(2):177–82.
- Huang YQ, Wong CKC, Zheng JS, Bouwman H, Barra R, Wahlström B, et al. Bisphenol A (BPA) in China: a review of sources, environmental levels, and potential human health impacts. Environment International. 2012;42:91-99.

فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط ايران

- 7. Kuo C–Y, Wu C–H, Lin H–Y. Photocatalytic degradation of bisphenol A in a visible light/ TiO2 system. Desalination. 2010;256(1-3):37-42.
- Durando M, Kass L, Perdomo V, Bosquiazzo VL, Luque EH, Muñoz-de-Toro M. Prenatal exposure to bisphenol A promotes angiogenesis and alters steroidmediated responses in the mammary glands of cycling rats. The Journal of Steroid Biochemistry and Molecular Biology. 2011;127(1-2):35-43.
- 9. Kovacic P. How safe is bisphenol A? Fundamentals of toxicity: metabolism, electron transfer and oxidative stress. Medical Hypotheses. 2010;75(1):1–4.
- 10. Rezaee M, Yamini Y, Shariati S, Esrafili A, Shamsipur M. Dispersive liquid–liquid microextraction combined with high-performance liquid chromatography-UV detection as a very simple, rapid and sensitive method for the determination of bisphenol A in water samples. Journal of Chromatography A. 2009;1216(9):1511–14.
- 11. Mihaich EM, Friederich U, Caspers N, Tilghman Hall A, Klecka GM, Dimond SS, et al. Acute and chronic toxicity testing of bisphenol A with aquatic invertebrates and plants. Ecotoxicology and Environmental Safety. 2009;72:1392–99.
- Le HH, Carlson EM, Chua JP, Belcher SM. Bisphenol A is released from polycarbonate drinking bottles and mimics the neurotoxic actions of estrogen in developing cerebellar neurons. Toxicology Letters. 2008;176(2):149–56.
- 13. Kang J-H, Kondo F, Katayama Y. Human exposure to bisphenol A. Toxicology. 2006;226(2-3):79–89.
- Mohapatra DP, Brar SK, Tyagi RD, Surampalli RY. Physico-chemical pre-treatment and biotransformation of wastewater and wastewater Sludge – Fate of bisphenol A. Chemosphere. 2010;78(8):923–41.
- Brugnera MF, Rajeshwar K, Cardoso JC, Zanoni MVB. Bisphenol A removal from wastewater using self-organized TiO2 nanotubular array electrodes. Chemosphere. 2010;78(5):569–75.
- Kim Y-H, Lee B, Choo K-H, Choi S-J. Selective adsorption of bisphenol A by organic–inorganic hybrid mesoporous silicas. Microporous and Mesoporous Materials. 2011;138(1-3):184-90.
- 17. Karim Z, Husain Q. Application of fly ash adsorbed peroxidase for the removal of bisphenol A in batch process and continuous reactor: assessment of genotoxicity of its product. Food and Chemical Toxicology.

2010;48(12):3385-90.

- Liu G, Ma J, Li X, Qin Q. Adsorption of bisphenol A from aqueous solution onto activated carbons with different modification treatments. Journal of Hazardous Materials. 2009;164(2-3):1275–80.
- Haghighat GA, Dehghani MH, Nasseri S, Mahvi AH, Rastkari N. Comparison of carbon nanotubes and activated alumina efficiencies in fluoride removal from drinking water. Indian Journal of Science and Technology. 2012;5(3):2432-35.
- 20. Naddafi K, Nabizadeh Nodehi R, Jahangiri rad M.
 Removal of reactive blue 29 dye from water by single
 wall carbon nanotubes. Iranian Journal of Health and
 Environment. 2011;3(4):359-68 (in Persian).
- Pan B, Lin D, Mashayekhi H, Xing B. Adsorption and hysteresis of bisphenol A and 17α-ethinyl estradiol on carbon nanomaterials. Environmental Science and Technology. 2008;42(15):5480–85.
- 22. Torabian A, Azimi AA, Nabibidhendi GR, Jamshidi N, Nejadbahadori F. Removal of bisphenol A by using advanced oxidation from aqueous. Proceedings of 11th National Congress on Environmental Health; 2008 Oct 29-31; Iran (in Persian).
- Joseph L, Heo J, Park Y–G, Flora JRV, Yoon Y. Adsorption of bisphenol A and 17α – ethinyl estradiol on single walled carbon nanotubes from seawater and brackish water. Desalination. 2011;281:68-74.
- 24. Kuo C-Y. Comparison with as-grown and microwave modified carbon nanotubes to removal aqueous bisphenol A. Desalination. 2009;249:976–82.
- 25. APHA, AWWA, WEF. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater. 21st ed. Washington DC: American Public Health Association; 2005.
- 26. Joseph L, Zaib Q, Khan IA, Berge ND, Park Y–G, Saleh NB, et al. Removal of bisphenol A and 17α- ethinyl estradiol from landfill leachate using single-walled carbon nanotubes. Water Research. 2011;45(13):4056-68.
- 27. Saeedi R, Naddafi K, Nabizadeh R. Lead (II) and cadmium (II) biosorption from aqueous by the Sargassum sp. biomass. Journal of School of Public Health and Institute of Public Health Research. 2007;5(2):13-24 (in Persian).
- 28. Foo KY, Hameed BH. Insights into the modeling of adsorption isotherm systems. Chemical Engineering Journal. 2010;156(1):2-10.

دوره ششم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۲ فصلنامه علمى يژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط ايران

Removal of Bisphenol A from Aqueous solutions using Single walled carbon nanotubes: Investigation of adsorption isotherms

Iravani Elnaz¹, *Dehghani Mohammad Hadi^{1,2}, Mahvi Amir Hossein^{1,2}, Rastkari Noushin³

¹Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran. ²Center for Solid Waste Research, Institute for Environmental Research, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran. ³Center for Air Pollution Research, Institute for Environmental Research, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Received: 21 September 2012 ; Accepted: 19 December 2012

ABSTRACT

Background and objectives: Bisphenol A (BPA) is an endocrine disrupting chemical that releases to the environment through effluents of its producing factory, pulp and paper mill factories, and plastics industry. The purpose of this study was to investigate adsorption isotherms of removing BPA from aqueous solutions using single walled carbon nanotubes (SWCNTs).

Materials and methods: This study was an empirical investigation. Our experiments were conducted discontinuously using 50 mL of sample in each test. The variables of this study were the contact time (5,15,30,60,90,120 min), the initial concentration of BPA (2,5,20,50 mg/L), and pH (3,5,6,9,11). The concentrations of BPA were measured using UV-Vis spectrophotometer.

Results: The maximum adsorption capacity was found to be 71.42 mg/g. The results of our experiments showed that maximum adsorption capacity at equilibrium was achieved at t = 60 min and pH = 9. Moreover, increasing the initial concentration is associated with an increase in adsorption capacity until it becomes constant.

Conclusion: The BPA adsorption on SWCNT follows Freundlich-Langmuir isotherm.

Keywords: Bisphenol A, single walled carbon nanotube, aqueous solution, adsorption isotherm.

*Corresponding Author: dehghanihadi@yahoo.com Tel: +98 21 88954914