مجله سلامت و محیط زیست، فصلنامهی علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران

دوره هشتم، شماره سوم، پاییز ۱۳۹۴، صفحات ۲۹۷ تا ۳۰۸

# مقایسه کارایی زئولیتهای سنتزی و طبیعی در حذف سورفکتانت تریتون ایکس–۱۰۰ از پساب صنعتی: مطالعه ایزوترم و سینتیک

افسانه شهبازي

تاریخ دریافت: ۹۴/۰۲/۲۹ تاریخ پذیرش: ۹۴/۰۵/۲۴

چکیدہ:

**زمینه و هدف**: رشد چشمگیر استفاده از سورفکتانت تریتون ایکس-۱۰۰ در صنایع سبب افزایش حضور این ماده در پسابها و درنتیجه تهدیدی برای اکوسیستمهای آبی شدهاست. تریتون بهدلیل ساختار شیمیایی مولکولی خود از نظر زیستی تجزیه پذیر نبوده و در زنجیره غذایی تجمع می یابد. روش بررسی: در این تحقیق ظرفیت جذبی شــش نوع زئولیت ســنتزی بـا نام کامل و اختصاصـی ((200), Beta (236), ZSM (26 (35), Beta (35), Beta در حذف سورفکتانت تریتون ایکس-۱۰۰ از پیوسته جذبی بررسی و نتایج آن با ظرفیت جذبی زئولیت طبیعی کلینوپتیلولیت مورد مقایسه قرار گرفت.

**یافتهها**: ظرفیت جذبی زئولیتهای مورد مطالعه برای جذب تریتون ایکس-۱۰۰ به ترتیب (200) Beta > (Y(DAY) > Y(DAY) > NZ > NZ > NZ > NZ > NZ > (USY) > Y(DAY) > Beta(200) > NZ > NZ > NZ > (236) = NZ > (236) > NZ > NZ > (236) > (236) > NZ > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (236) > (

**نتیجهگیری**: مکانیزم جذب از نوع جذب بر روی سطوح داخلی زئولیت بوده و نفوذ مولکول های درشت سورفکتانت به درون حفرات منظم زئولیت (Beta(200) عامل محدود کننده سرعت فرایند جذب شناسایی گردید. براساس یافته های تحقیق استفاده از زئولیت های درشت حفره مانند Beta(200) برای تصفیه پساب های صنعتی حاوی آلاینده های آبدوست قابل توصیه است.

**واژگان کلیدی**: جذب، سورفکتانت، پساب، زئولیت، ایزوترم

دکترای محیط زیست، استادیار پژوهشکده علوم محیطی، دانشگاه شهید بهشتی

a\_shahbazi@sbu.ac.ir

مقاله پژوهشی

#### مقدمه

نياز جهانمي روبه افزايش آب سالم بههمراه افزايش غلظت آلایندههای غیر قابل تجزیه زیستی در پسابهای صنعتی سبب شده که همواره متخصصان محیط زیست به دنبال ارایه روش های مقرون به صرفه تصفيه يسابهاي صنعتي باشند. امروزه استفاده از فرایندهای جذبی در تصفیه پسابهای صنعتی بهدلیل آسانی برپایی سیستم تصفیه، هزینه کمتر و همچنین بازیابی و استفاده مجدد از جاذبها نسبت به سایر روشهای تصفیه از برتری ویــژهای برخـوردار اسـت (۱). زئولیتهای طبیعی از دسـته کانی های رسی میان حفره با ابعاد حفره میکرومتری (Å ۱۰–۳) هستند که از دیر باز به عنوان جاذب های طبیعی بکار گرفته میشدند (۲). در حال حاضر بیش از ۴۰ نوع کانی زئولیت طبيعي كشف و بيش از يكصد و پنجاه نوع زئوليت مصنوعي با ویژگیهای فیزیکی (اندازه منفذ، اندازه بلور، ظرفیت تبادل يوني و ظرفيت جذبي) و تركيب شيميايي منحصر به فرد ساخته شدهاست (۲، ۳). ساختار متخلخل زئولیتها، حضور برخیی کاتیون های فلزی قلیایی و قلیایی خاکی در ساختار آن ها بههمراه مقاومت بالای مکانیکی و شیمیایی آنها ویژگیهای منحصر بفردي مانند خصوصيات جــذبي، تعـويض كاتيوني، غربال مولكولي و خواص كاتاليستي را بوجود أورده است. استفاده از زئولیتها و بهخصوص زئولیتهای طبیعی در تصفیه پسابهای صنعتی نه تنها به لحاظ کارایی آنها بسیار با اهمیت است بلکه از نظر اقتصادی نیز بسیار مقرون به صرفه است (۴، ۵). این امر سبب شده که از زئولیتها به عنوان جاذب فلزات سنگین، رنگها، سورفکتانتها و سایر ترکیبات آلاینده استفاده گردد. نتایج حذف رنگ متیلن بلو با استفاده از زئولیتهای سينتزى A (FA-ZA) و X (FA-ZX) نشيان داد كه فرايند جذب بسیار سریع و از نوع گرماگیر و با ظرفیت جذبی mg/g ۲۶ بوده است (۶).

تریتون ایکس ۱۰۰ (p-tert-octylphenol) با فرمول شیمیایی (p-tert-octylphenol) یک سورفکتانت غیریونی است که از یک زنجیره هیدروفیل با تقریبا ۹/۹ گروه اکسید اتیلن

(n=٩/۵) و یک گروه هیدروکربن آروماتیکی هیدروفوبیک ساخته شدهاست. ساختار شیمیایی این سورفکتانت در شکل ۱ نشان داده شده است (۷).



شکل ۱- ساختار شیمیایی سورفکتانت تریتون ایکس ۱۰۰(۷)

امروزه رشــد چشــمگير استفاده از اين سـورفكتانت در صنايع بيوشيميايي، مطالعات مولكولي (استخراج DNA) و بخصوص استفاده از آن در پاکسازی خاکهای آلوده به ترکیبات نفتی و سموم، سبب افزایش حضور این ماده در پسابها و روانابها و در نتیجه تهدیدی برای اکوسیســتمهای آبی شــده است. زیرا که این ماده آلی بهدلیل ساختار شیمیایی مولکولی خود از نظر زیستی تجزیهپذیر نبوده و در زنجیره غذایی تجمع مییابد. لذا حذف این سورفکتانت از پسابهای صنعتی امری ضروری است. حذف تریتون از محیطهای آبی آلوده بطور محدودی در جهان انجام شــده و تاکنون در ایران چنین مطالعههایی صورت نگرفته است. نتایج تحقیق استفاده از کربن نانو تیوب در جذب تريتون نشان داد كه ايزوترم جذب از نوع لانگموير و ظرفيت جذبی جاذب زیاد، و در حدود ۳mool/g بوده است (۸). روشهای مختلفی برای حذف سورفکتانتها از محیطهای آبی مطالعه شده است. یکی از این روش ها تجزیه سورفکتانت با روش های پیشرفته اکسیداسیونی مانند فرایندهای فوتو کاتالیستی (Photocatalytic oxidation) است. نتایج حذف تریتون از يساب با استفاده از اكسيد آلومينيوم عامل دار شده با نانو ذرات اکسید تیتانیوم در مجاورت اشعه حاکی از حذف ۹۰ درصدی سورفکتانت و حذف ۸۵ درصدی COD از پساب بود (۹). استفاده از سنگهای معدن و جاذبهای طبیعی یکی از روشهای ارزان قيمت در حذف سورفكتانت از پساب است. نتايج استفاده از نانو کریستال akaganeite در حذف سورفکتانتهای آنیونی CTAB و كاتيوني Sodium dodecyl sulfate) SDS

الم من و کی دوره مشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ فصلنامه علمى پژوهشى انجمَن علمى بهداشت محيط ايران

Downloaded from ijhe.tums.ac.ir on 2025-04-11 ]

از شرکت مرک آلمان خریداری گردید. شـش نـوع زئولیت

سينتزى شامل , ZSM(26), ZSM(236), Beta(35), سينتزى شامل

Beta(200), USY, DAY از شركت بيترفلد آلمان

خريدارى گرديد. زئوليت طبيعى (NZ) كلينويتيلوليت مربوط

به منطقه دماوند استان تهران است. خصوصیات اصلی فیزیکی

و شیمیایی زئولیت های مورد مطالعه در جدول ۱ آورده

شده است. برخی از این مشخصات مانند نوع قاببندی

(Framework) و ساختار فضایی/هندسی حفرهها از

كتاب اطلس قاببندى انواع زئوليتها (١١) استخراج شد.

همچنین سایر ویژگیها مانند نسبت سیلیس به آلومینیوم (Pore diameter)، مساحت سطح، قطر حفرهها (Pore diameter)

و حجم حفرهها از جمله اطلاعاتی بودند که از شرکت سازنده

زئولیت دریافت گردید. هفت نوع زئولیت منتخب، از مهمترین

و پرکاربردترین زئولیتها در صنعت هستند که بعنوان جاذب

و یا کاتالیست استفاده می شوند. همان طور که در جدول ۱

توضيح داده شده است، هريک از اين زئوليتها نظر ساختار

حفرات (حفرات کانالی موازی، حفرات قفس مانند، کانالهای

مرتبط)، مساحت سطح، قطر حفرات و غیره با یکدیگر متفاوت هستند که می تواند بر کارایی جذب سورفکتانت مورد مطالعه

موثر باشد. با توجه به اسپکتروم جذبی تریتون ایکس ۱۰۰ و همچنین بررسی منابع (۱۱)، غلظت سورفکتانت تریتون ایکس

۱۰۰ با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر (,UVmini-1240

Shimadzu) و در طول موج ۲۸۰ nm اندازه گیری شد.

(cetyltrimethylammonium bromide) نشان داد که این ماده از ظرفیت جذب بسیار بالایی برای حذف این دو ماده آلی برخوردار است. بیشترین ظرفیت جذب این جاذب برای سورفکتانت SDS معادل ۲۳ mg/g و برای CTAB در حدود SDS ۲۰۰۷ بوده است که ظرفیت جذب قابل توجهی است (۱۰).

هدف از تحقیق حاضر حذف سورفکتانت تریتون ایکس ۱۰۰ از پساب و تصفیه پساب آلوده به این سورفکتانت با استفاده از شش نوع زئولیت سنتزی شامل ,(230)ZSM(26), ZSM(26) و زئولیت طبیعی کلینوپتیلولیت است. همچنین برای هر زئولیت مطالعات ایزوترم کلینوپتیلولیت است. همچنین برای هر زئولیت مطالعات ایزوترم و سینتیک جذب انجام و براساس نتایج جذب و مقایسه کارایی جاذبها، از بین زئولیتهای مورد استفاده بهترین زئولیت با بیشترین راندمان حذف تریتون ایکس ۱۰۰ معرفی خواهد شد. همچنین کارایی زئولیت سنتزی (با ساختار متخلخل منظم) با زئولیت طبیعی (با ساختار متخلخل غیرمنظم) مورد مقایسه قرار خواهد گرفت. همچنین برای هر جاذب مطالعات ایزوترم و نیستیک جذب انجام و بر مبنای این مطالعات مدلهای مربوطه ارائه شده است.

**مواد و روش ها** - **مواد و دستگاهها** سـورفکتانت تریتون ایکس ۱۰۰ (جرم مولکولی=۶۴۷g/mol)

ساختار فضایی/هندسی حفرهها	حجم حفرہ (cm <sup>3</sup> / g)	قطر حفرہ (Å)	مساحت سطح (m²/ g)	SiO <sub>2</sub> /Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	نوع قاببندى	نوع زئوليت
3-D intersecting	•/7۶	$V/V-\Delta/S$	۶.۲	37	BEA	Beta (35)
3-D intersecting	•/79	$V/V-\Delta/9$	۵A •	۲۰۰	BEA	Beta (200)
Parallel channels	•/1V	۵/۶-۵/۱	362	79	MFI	ZSM5 (26)
Parallel channels	•/1V	۵/۶-۵/۱	٣٨٥	739	MFI	ZSM5 (236)
3-D connecting cages	• /٣٨	V/4-4/V	٩٠٨	>7	FAU	Y (DAY)
3-D connecting cages	• /٣٨	V/4-4/V	۶۵.	>7	FAU	Y (USY)
_	•/1•	٩/٢-٩	۲۳	_	_	كلينو پتيلوليت

مطالعه	مورد	زئوليتهاى	, شیمیایی	فیزیکی و	۱- ویژگی های	جدول
--------	------	-----------	-----------	----------	--------------	------

دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ با مرتب و کی ایر این است و می ایر این است محیط ایر آن افضایا می ایر آن

- مطالعــه ایزوترم جــذب تریتون ایکس-۱۰۰ در سیســتم ناپیوسته

هدف اصلی این مطالعه استفاده از پرکاربردترین زئولیتها و با ساختارهای کریستالی مختلف در تصفیه پسابهای حاوی سورفکتانت تریتون و بررسی و مقایسه کارایی این زئولیتها است. برای این منظور از فرایند جذبی در راکتور ناپیوسته دو جداره دربدار از جنس پیرکس استفاده شد. بهمنظور بررسی ایزوترم جذب، مقادیر مختلف از زئولیتهای مورد مطالعه شامل ۰/۰ تا 2/g ۲۵ به پساب ساختگی حاوی تریتون ایکس-۰۰۰ با غلظتهای مختلف از ۵۰ تا 2/M ۵۰۰ اضافه و راکتور به مدت ۲۴ ۴ بر روی همزن با دور mg/ دا در دمای ۲° ۲ ± ۲۵ قرار داده شد. Hq پساب ساختگی بین ۵/۶ تا ۵/۷ متغیر بوده است. دلیل انتخاب Hq در محدوده خنثی این است که فرایندهای صنعتی (بیوشیمیایی و مولکولی) در شرایط خنثی از این سورفکتانت استفاده مینمایند و پسابهای تولیدی نیز در این رنج از Hq قرار گرفتهاند.

غلظتهای مورد نظر از سورفکتانت از رقیق سازی محلول  $M_{L}$  معرد نظر از سورفکتانت از رقیق سازی محلول  $M_{L}$  معید از ساز به تعادل  $M_{L}$  معید فرایند جذب ( بعد از گذشت ۲۴ h)، فاز مایع و جامد با استفاده از سانتریفیوژ (۱۵۰۰۰ rpm) جداسازی و غلظت تریتون ایکس-۱۰۰ با استفاده دستگاه اسپکتروفتومتر اندازه گیری شد. به منظور جلو گیری از بروز خطای آزمایش هر آزمایش جذب دو بار تکرار و از میانگین نتایج استفاده گردید. در پایان هر آزمایش، ظرفیت جذبی جاذب ( $_{q}$ ) بر اساس میلی  $\mathcal{R}$  مورفکتانت جذب شده به ازای هر گرم جاذب و همچنین درصد جذب ( $\mathcal{R}$ ) تریتون ایکس-۱۰۰ محاسبه شد (۱۲).

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

$$R\% = \frac{C_o - C_e}{C_e} \times 100 \tag{(Y)}$$

که  $q_e$  ظرفیت جذبی جاذبها (mg/g) و R درصد حذف(٪) در زمان تعادل،  $C_e$  غلظت تریتون به دست آمده پس از انجام

آزمایشات جذبی بوده و C<sub>o</sub> غلظت اولیه تریتون محلول در غیاب جاذبها (mg/L) است. V حجم محلول به L و W جرم جاذب استفاده شده به g است. بمنظور مقایسه کارایی هفت نوع جاذب استفاده شده در حذف تریتون ایکس ۱۰۰، ایزوترم فرایند جذب با استفاده از مدلهای لانگمویر (رابطه ۲) و فروندلیچ (رابطه ۳) که از شناخته شدهترین و پرکاربردترین مدلهای ایزوترمی محسوب می گردند مدلسازی شد (۱۲، ۱۳).

$$q_e = \frac{q_m b C_e}{1 + b C_e} \tag{(7)}$$

$$q_e = K_f C_e^{1/n} \tag{(f)}$$

 $C_e$  : غلظت سورفکتانت در زمان تعادل (mg/L)،  $q_e$  : ظرفیت  $C_e$  : جـذب تعادلـی (mg/g)،  $q_m$  : ماکزیمم ظرفیت جذبی جاذب (mg/g) و d: ثابت مدل لانگمویر (mg/g)،  $K_f$ : ثابت مدل فروندلیـچ (mg/g) و مرتبط با ظرفیت جذب جاذب، n: ثابت مدل و مرتبط با تمایل جذب است.

- مطالعه سینتیک جـذب تریتون ایکس-۱۰۰ در سیسـتم ناپیوسته

با استفاده از نتایج به دست آمده از نتایج مطالعه ایزوترم، از بین شش زئولیت سنتزی مورد مطالعه بهترین جاذب که دارای بیشترین ظرفیت جذب بوده است انتخاب و سپس سرعت فرایند جذب تریتون ایکس-۱۰۰ بر روی آن مورد مطالعه قرار گرفت. برای این منظور در شرایط بهینه از نظر دوز جاذب و غلظت اولیه سورفکتانت (J/g ۲ و J/g ۲۰۰ mg/l رای زئولیت بتا و J/g ۵ و J/g ۲۰۰ سرای زئولیت طبیعی)، آزمایش جذب در زمانهای تماس مختلف (از min ۵ تا ازمایش جذب در زمانهای تماس مختلف (از min ۵ تا مدلهای سیتیکی شبه درجه اول (رابطه ۴)، مدل سیتیکی شبه درجه دوم (رابطه ۵) و مدل سینتیکی نفوذ درون ذرمای (رابطه ۶) سرعت فرایند جذب مدلسازی و مورد ارزیابی قرار گرفت (۱۳).

> ل مستمر معرف و محطی دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران

ىافتەھا

- مدلسازی ایزوترم جذب به منظور بررسی کارائی هفت جاذب زئولیتی مورد مطالعه در جذب سورفکتانت تریتون ایکس-۱۰۰ و برآورد ماکزیمم ظرفیت جذب، ایزوترم جذب (منحنی غلظت تعادلی سورفکتانت در مقابل ظرفیت جذب جاذب) برای هر گونه از زئولیت به دست آمده و نتایج آن در شکل ۲ ارایه شده است. براساس نتایج مطالعات ایزوترم بیشترین ظرفیت جذبی مربوط براساس نتایج مطالعات ایزوترم بیشترین ظرفیت جذبی مربوط به (200) Beta و در حدود mg/g ۵۷۵ و کمترین آن مربوط جذبی زئولیت های مورد مطالعه برای جذب تریتون ایکس-۱۰۰ به ترتیب (200) Seta (200) به دست آمد. به ترتیب (200) Seta (200) به دست آمد.

$$\ln(C_e/C_0) = -k_1 \times t \tag{(a)}$$

$$\frac{t}{q_t} = \frac{1}{K_2 q_e^2} + \frac{1}{q_e} t$$
 (9)

$$q_t = k_{id} t^{1/2} + C \tag{(v)}$$

 $k_1 \ e_2 \ k_1$  و  $k_2 \ h_1 \ r_1 \ r_2$  مدل سینتیکی شبه درجه اول و دوم هستند که به ترتیب از شیب خط گرافهای  $q_t \ t/q_t$  و دوم هستند که به ترتیب از شیب خط گرافهای  $r_1 \ q_t \ t/q_t$  مقابل t به دست می آیند.  $k_{id}$  ثابت سرعت نفوذ درون ذرمای (mg.  $g^{-1} \ min^{-1/2}) \ c$  و معرف غشای جذبی قرار گرفته اطراف جاذب است.  $k_{id}$  از شیب منحنی  $q_t \ c$  مقابل  $t^{1/2}$  به دست آمد.



شکل ۲– ایزوترم جذب تریتون ایکس–۱۰۰ بر روی زئولیت طبیعی کلینوپتیلولیت و شش نوع زئولیت سنتزی

شکل ۳، ایزوترم جذب سورفکتانت بر روی شـ ش زئولیت سنتزی مورد مطالعه طبق طبقهبندی گیلز (Giles) از نظر شکل ظاهری از نوع L پیروی نموده است (۱۳، ۱۴)؛ که در آن با افزایش غلظت اولیه تریتون ایکس-۱۰۰ از ۵۰ تا ۵۰۰ mg/L ابتدا ظرفیت جذب افزایش و سپس ثابت مانده است. بمنظ ور مطالعه ایزوترم، نمودار ظرفیت جذب هر جاذب در مقابل غلظت سورفکتانت رسم و نتایج آن در شکل ۳ ارایه گردید. سپس دادههای ایزوترم جذب هر یک از زئولیتهای مورد مطالعه، با استفاده از مدلهای ایزوترمی دو پارامتری لانگمویر و فروندلیچ مدلسازی شد (شکل ۳). با توجه به



شــکل ۳- برازش دادههای تجربی ایزوترم جــذب تریتون ایکس-۱۰۰ بـر روی زئولیت طبیعی کلینوپتیلولیت و شــش نوع زئولیت ســنتزی با مدلهای ایزوترمی فروندلیچ (نقطه چین) و لانگمویر (خط)

پارامترهای مدلهای ایزوترم غیرخطی لانگمویر و فروندلیچ و ضرایب همبستگی آنها در جدول ۲ آورده شده است. از مقایسه ضرایب همبستگی این دو مدل (جدول ۲)، به خوبی مشخص است که مجذور ضریب همبستگی مدل لانگمویر برای زئولیتهای سنتزی بیشتر از مدل فروندلیچ و همواره بزرگتر از ۸۹/۰ بهدست آمده است که بیانگر نکویی برازش مدل لانگمویر نسبت به مدل فروندلیچ بر دادههای جذب است. هرچند فرایند جذب تریتون بر روی زئولیت طبیعی از مدل فروندلیچ پیروی نموده است.

جدول ۲- پارامترهای محاسبه شده مدلهای غیر خطی لانگمویر و فروندلیچ برای جذب تریتون ایکس-۱۰۰ بر روی زئولیتهای سنتزی و طبیعی

وير	پارامترهای لانگمویر				
$R^2$	b (L/mg)	$q_m$ (mg/g)	$q_e \ ({ m mg/g})$	زئوليت	
•//49	•/•79	$\Delta \Lambda / 1$	57/33	Beta(35)	
•/٩٧٩	•/•11	$\Delta V \Delta / Y$	401/94	Beta(200)	
۰/۹V۱	•/••۵	377/8	22/1.	ZSM(26)	
•//40	•/•77	11/7	13/9.	ZSM(236)	
•/٩•١	•/•٣۴	227/8	7 • V/44	Y(USY)	
•//4/	•/•۳۵	477/3	341/19	Y(DAY)	
•/941	•/••1	٧۶/٩٨	4./66	كلينو پتيلوليت	

دامه جدول ۲- پارامترهای محاسبه شده مدلهای غیر خطی لانگمویر و
لروندلیچ برای جذب تریتون ایکس-۱۰۰ بر روی زئولیتهای سنتزی و طبیعی

	پارامترهای فروندلیچ				
زئوليت	$q_e \ ({ m mg/g})$	$k_f(mg^{(n-1)/n})$ g <sup>-1</sup> L <sup>-1</sup>	п	$R^2$	
Beta(35)	57/33	V/44	۲/۹۱	۰/۷۸۹	
Beta(200)	401/94	31/44	۲/۱۷	•/91V	
ZSM(26)	22/1.	•/97	۱/۸۶	•/931	
ZSM(236)	17/9.	١/٩٨	۲/۸۱	•/V•A	
Y(USY)	7 • V/44	30/1V	٣/٢.	•//.•١	
Y(DAY)	341/19	81/8	٣/١٢	• /٨۴ •	
كلينو پتيلوليت	4./66	• /444	١٣١	•/٩٧٩	

## مدلسازی سینتیک جذب

بر اساس نتایج ایزوترم جذب، از بین زئولیتهای مورد مطالعه زئولیت سنتزی (Beta(200) کے دارای بیشترین ظرفیت جـذب برای حذف تریتـون ایکس-۱۰۰ بوده اسـت انتخاب و سینتیک فرایند جذب تریتون ایک۔س-۱۰۰ بر روی آن در شرايط بهينه دوز جاذب و غلظت اوليه سورفكتانت (g/L و ۳۰۰mg/L برای زئولیت بت و g/L و ۲۰۰ mg/L برای زئولیت طبیعی)، مورد مطالعه شد. همچنین سینتیک فرایند جـذب براي زئوليت طبيعـي كلينو پتيلوليت مطالعه و نتايج آن با گونه سنتزی (Beta(200 مورد مقایسه قرار گرفت. نتایج مطالعه سینتیک جذب و برازش دادههای تجربی به دست آمده با مدلهای سینتیکی شبه درجه اول و دوم در شکل ۴ نشان داده شده است. شیب هر مدل خطی برازش یافته بر دادههای تجربي معرف سرعت فرايند جذب است. با مقايسه ضرايب همبستگی مدلهای برازش یافته، مشخص گردید که سرعت فرايند جذب تريتون ايكس-١٠٠ بر روى زئوليت (Beta(200) و كلينوپتيلوليت به ترتيب از مدل سينتيكي شبه درجه دوم  $k_2$ =۴/۳×۱۰-۵ (g/mg.min) با ثابت سرعت (R² =۰/۹۹۲) و مدل سينتيكي شبه درجه اول (۹۹۷ - 2) با ثابت سرعت (1/min) ییروی می کند. k<sub>1</sub>=۳/۰×۱۰<sup>-۳</sup> نتايے مطالعه سينتيک جـذب تريتون ايکـس-١٠٠ بر روي

فصلنامه علمى پژوهشى انجمَن علمى بهداشت محيط اير ان

زئولیت Beta(200) نشان داد که در زمانهای آغازین، فرایند جذب سریع است اما جذب تعادلی به کندی اتفاق افتاده است. این امر بیانگر جذب سریع سطحی در زمانهای ابتدایی فرایند جذب و کاهش این فرایند بهدلیل فرایند نفوذ درون حفرههای

زئولیت است. در واقع در جاذبهای متخلخل که فرایند جذب از مدل سینتیکی شبه درجه دوم پیروی میکند، نفوذ درون ذرهایی می تواند یکی از عوامل مهم کاهنده سرعت جذب به شمار رود (۱۵، ۱۶).



شکل ۴– برازش مدلهای سینتیکی خطی بر دادههای جذب تریتون ایکس–۱۰۰ بر روی زئولیت طبیعی کلینوپتیلولیت و زئولیت سننزی(200)Beta الف) شبه درجه اول زئولیت طبیعی؛ ج) شبه درجه دوم زئولیت (Beta(200؛ د) شبه درجه دوم زئولیت طبیعی؛ ج) شبه درجه دوم زئولیت (Beta(200) و الف) شبه درجه دوم زئولیت (Beta(200) و الف) شبه درجه دوم زئولیت (Beta

دوره هشتم/ شعاره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن

بمنظور شناسایی روند جذب تریتون بر روی زئولیت Beta(200) و ارزیابی عامل کاهنده سرعت فرایند جذب، دادههای تجربی با مدل سینتیکی نفوذ درون ذرهایی (منحنی q<sub>e</sub> در مقابل (t<sup>(0.5)</sup>) مدلسازی شدند. نتایج برازش مدل سینتیکی نفوذ درون ذرهایی در شکل ۴ آورده شده است. همان طور که از شکل ۴ مشخص است منحنی به دست آمده دارای یک شیب ثابت نیست و فرایند جذب در چهار مرحله اتفاق افتاده است.

### بحث

زئولیت ها بهدلیل ویژگی های فیزیکی و شیمیایی ویژه مانند ساختار میکرو متخلخل، شیمی و مساحت زیاد سطح، از نظر صنعتی دارای کاربردهای مختلفی هستند. در این مطالعه فرایند و ظرفیت جذبی شــش نوع زئولیت ســاختگی با ساختارهای تخلخلي و شيمي سطح متفاوت (,ZSM(236), ZSM(26) و يسک (Beta(35), Beta(200), Y(USY), Y(DAY) گونه زئولیت طبیعی (کلینوپتیلولیت) برای حذف سورفکتانت تریتون ایکس ۱۰۰ از پساب مورد مطالعه قرار گرفت و فرایند جذب از نظر ایزوترمی و سینتیکی مدلسازی شد. ظرفیت جذبي زئوليتهاي مورد مطالعه براي جلذب تريتون ايكس Y(USY) < Y(DAY) < Beta(200) بـه ترتيب ۱۰۰ ZSM(236) < ZSM(26) < Beta(35) < NZ < بهدست آمد. بر اساس نتایج، مهمترین عوامل موثر بر ظرفیت جذبی زئولیتها به ترتیب اهمیت عبارت از درجه آبدوستی زئوليت، قطر حفرهها و مساحت سطح زئوليت است. مكانيزم اصلى جذب مولكول، اي تريتون ايكس-١٠٠ ايجاد نیروی الکترواستاتیکی بین مولکولهای سورفکتانت و سطح زئولیت ها و برقراری پیوند هیدروژنی بین جاذب و جذب شونده است. بنابراین یکی از ویژگیهای مهم شیمیایی زئولیت میزان آبدوستی زئولیت است که رابطه مستقیمی با نسبت سيليس به ألومينيوم دارد. با مقايسه زئوليت (Beta(35 و Beta(200) که دارای مساحت سطح تقریبا مشابه هستند، به خوبی مشـخص اسـت که ظرفیت جذبی (Beta(200) با

درجه آبدوستی زیاد بیش از ۹ برابر بیش از ظرفیت جذبی Beta(35) با درجه آبدوستی کم است. بنابراین در بین زئولیتهای مورد مطالعه بیشـترین ظرفیت جذبی به گونههای Beta(200) و Y(DAY اختصاص یافت که از آبدوستی زياد و مساحت سطح زياد هستند؛ هرچند بزرگتر بودن قطر حفرهها در (Beta(200 باعث گردید بیشترین ظرفیت جذبی (۵۷۵ mg/g) به آن اختصاص یابد. Wang و همکاران (۶) به نتایج مشابهی در زمینه اثر درجه آبدوستی زئولیتهای سينتزى (FA-ZX و FA-ZA) بر حذف رنگ آلي متيلنبلو دست یافتند. اما از مقایسه نتایج ظرفیت جذب (Beta(200) با (ZSM(236) که هر دو از گونههای بسیار آبدوست هستند معلوم گردید که ظرفیت جذبی Beta(200) تقریبا ۳۴ برابر ZSM(236) است. از آنجایی که درجه آبدوستی این دو گونه تقریبا مشابه و زیاد است ظرفیت جـذب از عامل مهم دیگری که همان اندازه قطر حفرهها است پیروی مینماید. ب عبارت دیگر هرچه قطر حفرهها بیشتر باشد انتقال جرم درون حفرهها راحت تر صورت گرفته و دهانه حفرهها توسط مولکول،های درشت تریتون ایکس-۱۰۰ مسدود نخواهند شد و از سایتهای جذبی بیشتری استفاده می گردد. لذا ساختارهای زئولیتی از نوع MFI که اندازه قطر حفرهها در آنها در حدود Å ۵/۶ بوده و کانالهای ارتباط دهنده بین کانالهای اصلی در ساختار آنها وجود ندارد (مانند زئولیتهای ZSM) از ظرفیت جذبی اندکی در مقایسه با ساختارهای زئولیتی از نوع FAU و BEA (مانند زئولیتهای نوع Beta و Y) با کانال های ارتباطی و با قطر حفره های بزرگتر (در حدود Å ۷/۵) برخـوردار هسـتند. Koubaissy و همـكاران (۱۹) به بررسمی حذف فنل با استفاده از دو نوع زئولیت HFAU و BEA با مساحت سـطحهای متفاوت پرداختند. نتایج تحقیق آنها نیز نشان داد که زئولیت BEA که دارای مساحت سطحی دو برابر نسبت به HFAU از ظرفیت جذبی ۵ برابری نسبت به زئوليت HFAU برخوردار است. همچنين ساختار تخلخلي نامنظم در زئولیت طبیعی کلینوپتیلولیت و در نتیجه مسدود شدن دهانه حفرهها و دور از دسترس قرار گرفتن سایتهای

الم من و کی دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان

جذبی برای مولکولهای سورفکتانت سبب کاهش ظرفیت جذبی آن (۳۷ mg/g) شده است. سومین عامل اثر گذار بر ظرفیت جذب زئولیتها مساحت سطح زئولیت است که با افزایش آن و در نتیجه افزایش سایتهای جذبی، ظرفیت جذب افزایش مییابد. بنابراین زئولیت طبیعی مورد استفاده با ساختار درشت حفره (در حدود Å ۹) ظرفیت جذبی متوسطی را (۳۷ mg/g) نشان داده است که مساحت سطح کم این زئولیت (۲۳ m<sup>2</sup>/g) عامل محدود کننده ظرفیت جذبی آن بوده است.

با افزایش غلظت اولیه تریتون ایکـس-۱۰۰ از ۵۰ تا mg/L ۵۰۰ ابتدا ظرفیت جذب افزایش و سیس ثابت مانده است. زيـرا زماني كه غلظت تريتون ايكـس-١٠٠ در فاز مايع اندك است، بهدلیل محدود بودن تعداد مولکولهای سورفکتانت در فاز مایع، بسیاری از سایتهای جذب بر روی سطح زئولیت توسط مولکول های سورفکتانت اشغال نشده و خالی میمانند. لذا مقدار ماده جذب شونده به ازای هر گرم جاذب که بیانگر ظرفيت جذب جاذب (q\_e) است، اندك خواهد بود. اما با افزايش غلظت اوليه تريتون ايكس-١٠٠، رفته رفته تمامي سايتهاي جذب بر روی سطح زئولیت توسط مولکول های سورفکتانت اشغال شده است؛ به طورىكه سطح زئوليت توانايي پذيرش تعداد بیشتری از مولکولهای سورفکتانت را نداشته و ظرفیت جذب جاذب به حد اشباع رسيده و ثابت مانده است. لذا افزايش غلظت سورفكتانت نيروى محركهاي براي جذب بيشتر مولکولهای سورفکتانت بر روی کلینوپتیلولیت بوده است. Shahbazi و همکاران (۱۴) نیز به نتایج مشابهی در زمینه اثر غلظت آلاینده بر افزایش ظرفیت جـذب نانو جاذبهای سىلىسى دست يافتند.

ج ذب تریتون ایکس ۱۰۰ بر روی شش نوع زئولیتهای ساختگی بصورت یک لایه منفرد بوده که سبب پیروی ایزوترم جذب از مدل لانگمویر شده است. دلیل اصلی جذب تک لایه ایی سورفکتانت یکنواختی سطح و همگنی ساختار زئولیتهای ساختگی است. پیروی فرایند جذب تریتون ایکس -۱۰۰ بر روی زئولیتهای سنتزی از مدل لانگمویر

بیانگر یکنواختی سطح جاذب و همگنی ساختار زئولیتهای سنتزی است که این امر سبب شده که سایتهای جذب از نظر ارزش جذبي از اهميت تقريبا يكساني برخوردار باشيند (۱۳). لـذا مولکول.هـاي تريتـون ايکـس-۱۰۰ بصورت يک لايه منفرد بر روى سطح زئوليتها جذب شدهاند. براساس نتايج ايزوترم جذب تريتون ايكس-١٠٠ بر روى زئوليت طبيعي كلينو پتيلوليت بيشـتر از مدل فروندليچ پيروي نموده كه بیانگر جذب چند لایهایی مولکولهای سرورفکتانت بر روی سطوح غیر-همگن حفرههای کلینوپتیلولیت است. در ایزوترم فروندليچ با افزايش غلظت سورفكتانت ظرفيت جذبي زئوليت نیز افزایش یافته است. Yang (۱۶) با تفسیر مکانیزمهای جـذب بـر روى انـواع جاذبها به ايـن نتيجه رسـيد كه در جاذب هایم که ایزوترم جذبی آن ها از مدل فروندلیچ پیروی مینماید، جذب مولکولهای آلاینده روی یک سایت جذب سبب اثرات متقابل بين جاذب و جذب شونده شده و نيروى محركهاي براي جذب ساير مولكول هاي آزاد روى اين سايت خواهد بود (جذب چندلايهايي).

با توجه به نتایج، سرعت فرایند جـذب تریتـون بر روی کلینوپتیلولیت در حدود ۷۰ برابر سریعتر از جذب آن بر روی Beta(200) است. جذب سريع تريتون بر روى كلينو پتيلوليت و تبعیت آن از سینتیک شبه درجه اول بیانگر جذب سطحی و به احتمال زياد عدم وقوع جذب درون حفرهايي است. دليل اصلى جذب سريع در مواد متخلخل طبيعي مانند كلينو پتيلوليت كه در آنها ساختار تخلخل و قطر حفرهها نامنظم است زيرا انتقال فاز مایع به درون حفرههای جاذب بهدلیل مسدود شدن کانالها و حفرات با اشکال و قطرهای نامنظم است (۱۶). نتایج تحقیق Alver و همکاران (۱۷) در زمینه حذف رنگهای آنیونی راکتیو قرمز و آبی با استفاده از زئولیت طبیعی Heulandite نشان داد که مسدود شدن حفرات با اشکال نامنظم در زئولیت طبیعی عامل محدودکننده سرعت فرایند جذب است. در واقع در این گروه از مواد متخلخل انتقال فاز مایع به درون متوقف شــده و فرايند جذب بيشــتر از نوع سـطحي و سريع خواهد بود. تاکنون در مطالعات زیادی از زئولیتهای طبیعی

دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ سال مر ا فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن

(مانند کلینوپتیلولیت) به عنوان جاذب استفاده شده است اما نتایج نشان داده است که در بهترین شرایط تنها ۱۰ درصد از سایتهای جذبی در این جاذبها قابل دسترس است و بیشتر مساحت سطحی جاذب بهدلیل مسدود شدن کانالها و حفرات نامنظم از دسترس خارج می گردند (۱۸، ۱۹).

براساس نتايج برازش مدل سينتيكي نفوذ درون ذرمايي، مرحك اول و دوم فرايند جذب به ترتيب مربوط به انتقال مولکول،های تریتون از فاز مایع به غشای آبی که اطراف هر ذره زئولیت را احاطه نموده (نفوذ سطحی) و سپس نفوذ از اين غشا به سطح خارجي ذرات زئوليت (جذب سطحي) است. مرحله سوم که در آن کاهش سرعت فرایند جذب نیز مشاهده شده است مربوط به نفوذ از سطح خارجی به درون حفرات منظم زئولیت و جذب بر روی سایتهای جذب یدرون حفرهایی (نفوذ درون حفرهایی) است. پس از اشباع شدن سایتهای جذبی فرایند جذب به مرحله تعادلی رسیده و میزان <sub>q</sub> ثابت باقی مانده است (مرحله چهارم). نتايج تحقيق Koubaissy و همكاران (۱۹) و Voubaissy و همکاران (۲۰) در زمینه مکانیزمهای جذبی آلایندهها بر روی زئولیتهای سینتزی HFAU و BEA و ZSM5 نیز نشان داد که انتقال جرم بر روی زئولیت ها در چهار مرحله شرح داده شده اتفاق افتاده است. بنابراین با توجه به تغییر شــيب منحنــى  $q_e$  در مقابــل  $t^{(0.5)}$  و عدم پيـروى آن از يک شيب يكنواخت، مرحله سوم فرايند جذب، به عنوان مرحله محدود کننده سرعت جذب شناسایی گردید.

zeolite for adsorption of cadmium from water. Journal of Mazandaran University of Medical Sciences. 2010;21(86):75-84 (in Persian).

- Perić J, Trgo M, Vukojević Medvidović N. Removal of zinc, copper and lead by natural zeolite-a comparison of adsorption isotherms. Water Research. 2004;38(7):1893-99.
- 5. Ersoy B, Çelik MS. Effect of hydrocarbon chain length on adsorption of cationic surfac-

نتيجه گيري

مطالعه عملكرد فرايند جذب سورفكتانت تريتون ايكس - ١٠٠ از پساب با استفاده از شش نوع زئولیت سنتزی با ساختارهای تخلخلی و شـیمی سـطح متفاوت و یک گونه زئولیت طبیعی نشان داد که مهمترین عوامل موثر بر ظرفیت جذبی زئولیتها به ترتيب اهميت عبارت از درجه آبدوستي زئوليت، قطر حفرهها و مساحت سطح زئولیت است. در بین زئولیتهای مورد مطالعه بیشترین ظرفیت جذب به گونه های (Beta(200) و (Y(DAY) اختصاص یافت که از آبدوستی زیاد و مساحت سطح زیاد برخوردار هستند. جـذب سـورفکتانت تریتون ایکس-۱۰۰ بر روی (Beta(200 از نوع درون حفرهایی بوده و مدل سینتیک شبه درجه دوم پیروی نمود (g/mg.min k2=۴/۳×۱۰-<sup>۵</sup>). بر اساس مدل نفوذ درون ذرهایی، عامل اصلمي محدود كننده سرعت جذب، نفوذ از سطح خارجي زئوليت به درون حفرات منظم أن است. نتايج اين مطالعه به خوبی نشان داد که زئولیت سنتزی (Beta(200 برای حذف سورفکتانتهای غیر یونی درشت مولکول بسیار کارامد بوده و از ظرفیت جذبی آنها بیش از ۱۵ برابر زئولیت طبیعی است.

تشکر و قدردانی

این پژوهش با استفاده از اعتبارات پژوهشی دانشگاه شهید بهشتی به شماره قرارداد ۶۰۰/۲۰۶۶ انجام شده است. نویسنده از همکاری معاونت محترم پژوهشی آن دانشگاه کمال سپاسگزاری را دارد.

- منابع
- Da'na E, Sayari A. Adsorption of copper on aminefunctionalized SBA-15 prepared by co-condensation: equilibrium properties. Chemical Engineering Journal. 2011;166(1):445-53.
- 2. Kim JO, Kim S, Park NS. Performance and modeling of zeolite adsorption for ammonia nitrogen removal. Desalination and Water Treatment. 2012;43(1-3):113-17.
- 3. Maleki A. Investigation of acid modification of

ل کی دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ فصلنامه علمى پژوهشى انجمَن علمى بهداشت محيط ايران

tants onto clinoptilolite. Clays and Clay Minerals. 2003;51(2):172-80.

- 6. Wang C, Jiansheng L, Wang L, Sun X, Huang J. Adsorption of dye from wastewater by zeolites synthesized from fly ash: kinetic and equilibrium studies. Chinese Journal of Chemical Engineering. 2007;17(3):513-21.
- 7. Sigma-Aldrich. Triton<sup>™</sup> X-100. USA: Sigma-Aldrich; 2015 [cited 2015 Jul 9]. Available from: http://www.sigmaaldrich.com/catalog/product/sial/ x100?lang=en&region=IR.
- Bai Y, Lin D, Wu F, Wang Z, Xing B. Adsorption of Triton X-series surfactants and its role in stabilizing multi-walled carbon nanotube suspensions. Chemosphere. 2010;79(4):362-67.
- Czech B, Ćwikła-Bundyra W. Advanced oxidation processes in Triton X-100 and wash-up liquid removal from wastewater using modified TiO2/ Al2O3 photocatalysts. Water, Air and Soil Pollution. 2012;223(8):4813-22.
- Kyzas GZ, Peleka EN, Deliyanni EA. Nanocrystalline akaganeite as adsorbent for surfactant removal from aqueous solutions. Materials. 2013;6(1):184-97.
- Baerlocher C, McCusker LB, Olson DH. Atlas of Zeolite Framework Types. Oxford UK: Elsevier; 2007.
- 12. Shahbazi A, Younesi H, Badiei A. Functionalized SBA-15 mesoporous silica by melamine-based dendrimer amines for adsorptive characteristics of Pb (II), Cu (II) and Cd (II) heavy metal ions in batch and fixed bed column. Chemical Engineering Journal. 2011;168:505-18.
- 13. Shahbazi A, Younesi H, Badiei A. Batch and fixedbed column adsorption of Cu (II), Pb (II) and Cd (II) from aqueous solution onto functionalised SBA-15 mesoporous silica. The Canadian Journal of Chemical Engineering. 2012;91:739–50.
- Giles CH, D'Silva AP, Easton IA. A general treatment and classification of the solute adsorption isotherm part. II. Experimental interpretation. Journal of Colloid and Interface Science. 1974;47(3):766-78.
- 15. Hisarli G, Tezcan C, Atun G. Adsorption kinetics and equilibria of basic dyes onto zeolite in single and binary component systems. Chemical Engineering

Communication. 2012;199(11):1412-36.

- Yang RT. Adsorbents: Fundamentals and Applications. Hoboken, New Jersey: John Wiley & Sons; 2003.
- 17. Alver E, Metin AÜ. Anionic dye removal from aqueous solutions using modified zeolite: adsorption kinetics and isotherm studies. Chemical Engineering Journal. 2012;200-202:59-67.
- 18. Mercier L, Pinnavaia TJ. Access in mesoporous materials: advantages of a uniform pore structure in the design of a heavy metal ion adsorbent for environmental remediation. Advanced Materials. 1997;9(6):500-503.
- Koubaissy B, Toufaily J, El-Murr M, Daou TJ, Hafez J, Joly G, et al. Adsorption kinetics and equilibrium of phenol drifts on three zeolites. Central European Journal of Engineering. 2012;2(3):435-44.
- 20. Puértolas B, Navarro MV, Lopez JM, Murillo R, Mastral AM, Garcia A. Modelling the heat and mass transfers of propane onto a ZSM-5 zeolite. Separation and Purification Technology. 2012;86:127-36.

دوره هشتم/ شماره سوم/، پاییز ۱۳۹۴ سال فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن

# Comparison of adsorption efficiency of Triton X-100 surfactant from industrial wastewater using synthetic and natural zeolites: isotherm and kinetic studies

#### A. Shahbazi

Department of Environmental Science, Environmental Sciences Research Institute, Shahid Beheshti University

Received: 19 May 2015; Accepted: 15 August 2015

#### ABSTRACT

**Background and Objectives:** Rapid growing of Triton X-100 application in industries results in its appearance in effluents and threaten the aqueous ecosystems. Triton X-100 is not biodegradable and can accumulate in food chain.

**Materials and Methods:** In this study, sorption capacity of six synthesized zeolites with different regular porous structure was studied for triton X-100 (TX-100) surfactant and the results were compared with Clinoptilolite natural zeolite of Damavand region.

**Results:** Within all zeolite studied, Beta(200) showed the highest sorption capacity (about 575 mg/g), which is due to its regular pore structure with large pore diameter, channel intersections, high SiO2/Al2O3 ratio and high surface area. Langmuir monolayer isotherm and pseudo-second-order kinetic equation could provide well-fitted to the experimental data in simulating adsorption behavior of TX-100 over Beta(200) zeolite.

**Conclusion:** The adsorption feature was internal sorption and the intraparticle diffusion might be a ratelimiting control for Beta(200) zeolite. Results of experiments demonstrated that the hydrophobic zeolites with large pore diameter such as Beta(200) could be effective sorbents for industrial wastewater treatment features.

Keywords: Adsorption, Surfactant, Wastewater, Zeolite, Isotherm

\*Corresponding Author: *a\_shahbazi@sbu.ac.ir Tel:* +982122431971 *Mob:* +989127308186