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

دوره هشتم، شماره سوم، یاییز ۱۳۹۴، صفحات ۳۳۱ تا ۳۴۴

تعیین کارایی فرایند ازناسیون کاتالیزوری/ راکتور بیولوژیکی SBR در کاهش سمیت، معدنی سازی و تصفیه پذیری پساب حاوی فنل

یوسف دادبان شهامت^{*۱}، مهدی فرزادکیا^۲، سیمین ناصری^{۴۳}، امیر حسین محوی²، میترا غلامی^۷، علی اسرافیلی^۸

تاریخ دریافت: ۹۴/۰۲/۲۸ تاریخ پذیرش: ۹۴/۰۵/۲۴

چکیدہ:

زمینه و هدف: فنـل یکی از آلاینده هایی اسـت که در پسـاب های صنعتی وجـود دارد و به علت سـمیت آن برای سیسـتم های بیولوژیکی از فرایندهای پیش تصفیه مختلفی استفاده می گردد. هدف از این مطالعه بررسی کارایی فرایند تلفیقی ازناسیون کاتالیزوری (COP) و راکتور ناپیوسته متوالی(SBR) برای تصفیه و حذف سمیت این نوع پساب ها است.

روش بررسی: در این تحقیق اثر COP بر حذف فنل، مواد آلی و مقدار سـمیت مورد بررسـی قرار گرفت. بمنظور تعیین سـمیت حاد پساب و شناسایی ترکیبات واسطهای تولید شده، به ترتیب از آزمون زیستی توسط دافنی مگنا و دستگاه GC/MS استفاده گردید. سپس حذف فنل و COD پساب پیش تصفیه شده در راکتور بیولوژیکی SBR مورد تحقیق قرار گرفت.

یافته ها: نتایج نشان داد که در بهترین شرایط فرایند COP غلظت فنل و COD باقیمانده پس از زمان واکنش ۶۰ min به ترتیب از SOP و افته او معان و COD و افته از زمان واکنش ۶۰ min و ۱۱۶۲ mg/L و ۱۱۶۲ mg/L و ۲/۵ mg/L پس از افزایش در مراحل ابتدایی، به طور موثری در انتهای و ۱۱۶۲ mg/L بس از افزایش در مراحل ابتدایی، به طور موثری در انتهای و کنش حذف گردید (TU=۲/۶). تلفیق این فرایند و SBR نیز توانست میزان غلظت فنل و COD را به کمتر از حد قابل تشخیص توسط و مستگی او کنش Min و SP و معنی و مانتهای و کنش ۲۵۰ ساز افزایش در مراحل ابتدایی، به طور موثری در انتهای و کنش حذف گردید (TU=۲/۳). تلفیق این فرایند و SBR نیز توانست میزان غلظت فنل و COD را به کمتر از حد قابل تشخیص توسط دستگاه HPLC و HPL و Mg/L و مانتهای

نتیجه گیری: نتایج نشان دادند که فرایند ازناسیون کاتالیزوری دارای تاثیر بسیار بالایی بر تجزیه، سمیتزدایی و معدنیسازی فنل بوده و تلفیق این فرایند با SBR میتواند به طور موثر و مقرون بصرفهای فاضلابهای سمی حاوی فنل را تصفیه نماید.

واژگان كليدى: ازناسيون كاتاليزورى، آزمون زيستى، فنل، SBR

- ۱- (نویسنده مسئول): دکترای بهداشت محیط، استادیار دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی گلستان
 - ۲- دکترای بهداشت محیط، دانشیار دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران
 - ۳- دکترای شیمی، استاد دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
 - ۴– مرکز تحقیقات کیفیت آب، پژوهشکده محیط زیست، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
 - ۵- استادیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
 - ۶- مرکز تحقیقات مواد زائد جامد، پژوهشکده محیط زیست، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
 - ۷- دکترای بهداشت محیط، دانشیار دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران
 - ۸– دکترای شیمی، استادیار دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران

ydadban@gmail.com

مقدمه

فنل یکی از آلاینده های سمی است که در صنایع شیمیایی پلاستیکسازی، چوب و کاغذ، رنگ، پتروشیمی، دارو و روغن زیتون در محدوده غلظت L /۱۶۰۰ mg/ می درد. سازمان حفاظت محیط زیست ایالات متحده (EPA) مقدار فنل را برای آب های سطحی کمتر از ppb اپیشنهاد نموده است (۱). بر این اساس، به منظور جلوگیری از مخاطرات بهداشتی و زیست محیطی، تصفیه فاضلاب های حاوی فنل، قبل از تخلیه به محیط، ضروری است.

روش های متعددی از قبیل بیولوژیکی، حرارتی، فیزیکی و ش_يميايي نظير تبخير، فيلتراس_يون، اس_مز معكوس، جذب، کواگولاسیون، اکسیداسیون شیمیایی و تعویض یون برای تصفیه فنل به کار رفته است (۲، ۳). در روش های بیولوژیکی به علـت سـمیت، تجزیهناپذیـری و اثر بازدارندگـی فنل بر متابولیسم میکروبی، زمان ماندهای طولانمی برای حذف آن، در غلظتهای اندک، مورد نیاز است که تصفیه فاضلاب را از لحاظ هزینههای سرمایهای و بهرهبرداری غیر اقتصادی مینماید(۲). روش حرارتی، به علت مشکلات بهرهبرداری و توليد آلاينده ها در هوا، مطلوب نيست و همچنين مهمترين مشکل فرایندهای جذب، اشباع سریع جاذب و نیاز به احیای مجدد آن است. انسداد غشاها و تكنولوژي پيشرفته و هزينه بالای تعویض و سرویس آنها از معایب سیستمهای غشایی است و سرعت پایین فرایند تصفیه که سبب احداث مدولهای بزرگ تصفیهخانه می شود نیز از معایب فرایند تبخیر محسوب می شود. در روش های شیمیایی از قبیل فلو کولاسیون، ترسیب، تعويض يون تنها انتقال آلاينده از محيطي به محيط ديگر اتفاق می افتد (۲).

متداول ترین فرایندهای اکسیداسیون شیمیایی شامل فرایندهای اکسیداسیون پیشرفته (AOP)، اکسیداسیون مرطوب، اکسیداسیون فتوکاتالیتیکی و ازن زنی است. اخیرا تحقیقات زیادی بر روی انواع روشهای حذف آلاینده به توسط روشهای اکسیداسیون پیشرفته صورت گرفته است. اساس این فرایندها تشکیل رادیکالهای آزاد و فعال است که سبب

اکسیداسیون موثر و سریع آلاینده آلی می گردد. به طوری که هر کدام به علت بهرهبرداری پیچیده و هزینه بالای تصفیه، در عمل، بندرت به عنوان فرایندی مطلوب انتخاب شدهاند (۲, ۴-۶). یکی دیگر از روشهای موثر برای اکسید آلاینده های آلی در آب استفاده از ازن به عنوان یک اکسیدکننده قوی است؛ اگر چه ممکن است کاربرد آن به علت حلالیت و پایداری اندک آن در محلول، هزینه بالای تولید آن و اکسیداسیون ناقص ترکیبات آلی موجود در آب، اقتصادی نباشد(۵، ۷).

علمي رغم اينكه گاز ازن به عنوان يك ماده اكسيدكننده قوى در حذف بسیاری از آلایندههای دیر تجزیه و سمی در آب و فاضلاب مورد استفاده قرار گرفته است (۴، ۸)، ولی دارای محدودیتهایی، از قبیل الف) مصرف بالای انرژی و در نتیجه افزایش هزینه بهرهبرداری، ب) حذف بعضمی از آلایندهها به صورت انتخابي، ج) عدم تكميل فرايند اكسيداسيون و معدنی سازی مواد آلی مقاوم به تجزیه، د) کم بودن حلالیت و پایـداری ازن در محلولهای مائی، کاهش سـینتیک واکنش و انتقال جرم اندک و در نتیجه راندمان پایین، نیز است (۶). بعنوان مثال زمانی که از ازنی زنی استفاده می شود، در مراحل اوليه فرايند، ممكن است اشباع و تجمع تركيبات واسطه در پساب خروجی اتفاق بیفتد که حتی سمی تر از آلاینده اولیه باشیند (۵، ۶، ۹). از این رو، امروزه مطالعات بر روی افزایش راندمان فرایند ازن زنیی و غلبه بر معایب فرایند ازن زنی تنها (SOP) متمركز شده است. تحقیقات بسیاری گزارش نمودهاند که معدنیسازی ترکیبات مقاوم به تجزیه با کاربرد همزمان ازن زنی با فرایندهایی از قبیل پرتوهای فراینفش (UV)و ارتقاء یافته است. در این راستا همچنین از ازن زنی ${
m H}_2{
m O}_2$ كاتاليتيكي هموژني با استفاده از كاتاليستهاي محلول در آب استفاده شده است (۱۱، ۱۱)، ولی با در نظر گرفتن ملاحظات اقتصادي مربوط هزينه بالا، مصرف زياد و عدم بازيابي كاتاليست و همچنین پیچیدگی فرایند و بهرهبرداری، این فرایندها بندرت به عنوان گزینه برتر برای تصفیه انتخاب شدهاند.

اخیـرا فرایند ازن زنی کاتالیتیکـی (COP) هتروژنی به عنوان یـک روش موثـر و کارامد برای تصفیـه فاضلابهای حاوی

٣٣٢

ترکیبات مقاوم به تجزیه مورد تحقیق قرار گرفته است(۱۲). در این فرایند از بسیاری از اکسیدهای فلزی و کربن فعال استفاده شـده است (۱۶–۱۳). یکی از مهمتریـن محدودیتهای این کاتالیستها برای استفاده در مقیاس واقعی، پیچیدگی، هزینه بالای سنتز آنها و نشت کاتالیست به پساب خروجی است؛ که خـود می تواند به عنوان عامل یک آلاینده جدید مطرح باشـد. بـه همین خاطر نانوکامپوزیتی کربنه سـنتز گردید که علاوه بر داشـتن پتانسیل کاتالیستی بالا، به علت وجود اکسیدهای فلزی نانوذرات Fe₃O₄، دارای خاصیت سـوپرپارامگنتیکی نیز بوده و به راحتی قابل بازیافت توسـط آهنربا از پساب است و بدون کاهش خاصیت کاتالیستی، می توان آن را بارها در سیستم مورد استفاده قرار داد.

با توجه به این که کاربرد روش های شیمیایی برای حذف آلایندههای سخت تجزیه دارای هزینه بالایی است، لذا در اکثر موارد در تلفیق با فرایندهای بیولوژیک قرار می گیرند و باعث افزایش راندمان تصفیه و کاهش هزینههای بهرهبرداری می گردند؛ از این رو برای بهینهسازی فرایند تصفیه، از فرایند بیولوژیکی لجن فعال با راکتور ناپیوسته متوالی (SBR) استفاده گردیده است. در این تحقیق، تاثیر عوامل مختلف از قبیل pH اولیه، مقدار ازن مصرفی، تغییرات سمیت و معدنیسازی

آلاینده و شناسـایی ترکیبات واسطهای تشـکیل شده در طول فرایند تصفیه شیمیایی مورد بررسی قرار گرفتند.

> مواد و روش ها - مواد مصرفی شیمیایی

در این مطالعه از کریستال فنل (خلوص ۹۹/۵ درصد، CAS در مد، NO.: 108-95-2 108-95-2 اساخت شرکت مرک، برای تهیه محلول استوک فنل استفاده شد. سپس محلولهای استاندارد با استفاده از آب مقطر دیونیزه از آن تهیه شده و در تاریکی و دمای 2° ۴ نگهداری شد. به استثناء محلول استونیتریل که دارای درجه خلوص HPLC بود، بقیه مواد شیمیایی از قبیل: یدید پتاسیم، سولفات جیوه، سولفات نقره، دی کرومات پتاسیم، پتاسیم، سولفات جیوه، سولفات نقره، دی کرومات پتاسیم، درجه خلوص آزمایشگاهی بودند. کربن فعال پودری دارای درجه خلوص آزمایشگاهی بودند. کربن فعال پودری دارای درجه خلوص آزمایشتگاهی بودند. کربن فعال پودری ماده اولیه سنتز کاتالیست نیز از شرکت مرک آلمان تهیه شد که مشخصات آن و کاتالیست سنتز شده در جدول ۱ آورده شده است.

نانوكامپوزيت	كربن فعال پودرى	پارامترها
V1.k	٩.٧	سطح ویژہ (m²/g)
V/V	٨/٩	pHzpc
۲۵-۳۰	-	اندازه نانوذرات Fe ₃ O ₄ (nm)
٨٩/٢	९९ / ९ ९	درصد خلوص (بر حسب كربن)
سياه	سياه	رنگ

جدول ۱- مشخصات نانوکامپوزیت Fe₃O₄/AC و کربن فعال پودری

- راکتور ازن زنی کاتالیزوری و بهرهبرداری آزمایش ها در راکتور نیمه منقطع استوانهای استیل ضد ماده شیمیایی به حجم L ۱ و ارتفاع ۵۰ cm، مطابق شکل ۱ انجام گردید. غلظت فنل توسط دستگاه HPLC مدل CECIL

UV ساخت انگلستان با ستون CE 4100 و دتکتور /UV UV ساخت انگلستان با ستون C18 و دتکتور /UV در 4100 و کای کاتالیزوری، Vis CE 4200 محلول حاوی فنل با غلظت مشخص پس کاتالیزوری، L محلول حاوی فنل با غلظت مشخص پس از تنظیم pH توسط اسید کلریدریک و هیدروکسید سدیم

(۱M) و غلظت کاتالیست وارد راکتور شد و پس از ازن زنی در زمان ها و شرایط مشخص، برای سنجش فنل باقیمانده نمونهبر داری گردید. کاتالیست موجود در نمونه توسط آهنربای قوی (١٢) و فیلتر سرسرنگی μ ۰/۲۲ حذف گردید و مقدار TmL آن، برای حذف ازن محلول باقیمانده، به سرعت وارد ظرف حاوى H۰۰ µg/L محلول M ۱۰۰ سولفيت سديم گردید. سیس برای سنجش فنل، نمونه ها با برنامه تنظیم شده

به صورت دمای ستون C° ۲±۲۵، فاز متحرک استو نیتریل / بافر فسفات (۵۰/۵۰)، مقدار جريان (mL/min)، به دستگاه HPLC با طول مروج ۲۵۴nm تزریق گردید. حجم نمونهها شـامل ۶۲ نمونـه فنل و ۲۵ نمونه COD اسـت که شرایط پارامترهای مختلف بر اساس طراحی آزمایش بر مبنای "One factor at a time" است که در جدول ۲ نشان داده شده است.

شرايط آزمايش								
زمان (min)	рН	غلظت كاتاليست (g/L)	غلظت اوليه فنل (mg/L)	آزمایش ها	فاز			
۵	4 -1.	^a • ∕∆	١	تعيين اثر pH اوليه	١			
• _9•	٨	۲	۵	تعيين مقدار ازن مصرفي	۲			
• _9•	^	۲	۵۰۰	حذف و معدنی سازی فنل	٣			
<i>\.</i>	٨	٢	۲	تعيين سميت پساب	۴			
• _9•	٨	٢	۲	تعيين تركيبات واسطه	۵			
74.	٨	٢	۵۰۰	تجزیه بیولوژیکی با فرایند SBR	۶			

جدول ۲- شرایط و مراحل انجام آزمایش ها

^a انجام آزمایش در شرایط بدون کاتالیست (ازن زنی تنها)



شکل ۱- شماتیک پایلوت سیستم ازن زنی کاتالیزوری : ۱- کپسول اکسیژن خلوص بالا، ۲- روتامتر، ۳- ازن ژنراتور، ۴- شیرهای نمونهبرداری، ۵- راکتور، ۶- مخزن پساب سنتتیک، ۷- پمپ تزریق جریان، ۸- بدام انداز گاز ازن خروجی

ل کی دورہ مشتم/ شمارہ سوم/ پاییز

فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط ايران

- تعیین معدنی سازی و مقدار ازن مصرفی همزمان نمونههایمی برای سنجش COD با استفاده از روش تقطیر برگشتی و بر اساس روش شماره ۵۲۲۰ کتاب استاندارد متد برداشته شد و راندمان حذف آن در زمانهای مختلف تعیین گردید. در این مطالعه گاز ازن با استفاده از کپسول اکسیژن خلوص بالا (۹۹/۹ درصد) و یک دستگاه ازن ژنراتور مدلARDA-COG 1A ساخت کشور فرانسه و با ظرفیت اسمی g/L تهیه گردید که جریان گاز ورودی به راکتور توسط روتامتر (با ظرفیت اسمی ۳/۵ L/min) با جریان ۲/۵ L/min (۳/۵ L/min از روش یدید پتاسیم(۱۷) مقـدار ازن ورودی به راکتور بر روی mg/(L.min) تنظیم گردید که جریان گاز ازن خروجی از راکتور توسط دو گازشوی حاوی یدید پتاسیم (۲۰ درصد) تخریب گردید. در این مرحله مقدار ازن مصرفی بـه ازای هر واحد فنل و COD حذف گردیده، در ۴ مقطع زمانی با فواصل ۱۵ min محاسبه شد. برای تعیین مقدار ازن مصرف شده برای تجزیه فنل نسبت استوکیومتری (Z) از طریق معادله (۱) محاسبه گردید (۱۸):

$$Z = \frac{C_{O_3}}{C_{ph,in} - C_{ph,out}} \tag{1}$$

که در آن Z= مقدار ازن مصرفی به ازای هر میلی گرم فنل mg/L = مقدار ازن مصرفی بر حسب mg/L و C_{ph,out} و خروجی در سیستم، بر حسب mg/L است. – **تعیین سمیت و ترکیبات واسطه**

در این روش از دافنی مگنا برای تعیین سمیت پساب استفاده شد. به این ترتیب که ابتدا آب رقیقسازی و رقتهای مختلف پساب تصفیه شده توسط فرایند COP، در مقادیر ۲۰۰ mL در بشرهای شیشهای وارد گردید. سپس به این ظروف تعداد ۱۰ نوزاد دافنی اضافه گردید و در زمانهای ۲۱، ۲۴، ۲۴، ۲۸، ۲۷ و ۹۶ نسبت به شمارش دافنیهای زنده و مرده و تعیین سمیت اقدام گردید؛ و پس از ثبت اطلاعات در فرم های مخصوص و سپس با آزمون پروبیت موجود در نرم افزار SPSS، نسبت به

آنالیز داده ها و محاسبه LC₅₀ در زمان های مختلف اقدام گردید و واحد سـمیت پساب (TU) نیز با استفاده از معادله شماره ۲ زیر محاسبه شد(۱۹).

$$TU = \frac{100}{LC_{50}} \tag{(7)}$$

برای تعیین ترکیبات واسطه و نهایی حاصل از ازن زنی کاتالیزوری فنل در شرایط بهینه، ابتدا نمونه با روش استخراج مایع – مایع (LLE) برای تزریق به دستگاه کروماتو گراف گازی با اسپکترومتر جرمی آماده گردید. به این صورت که اکازی با اسپکترومتر جرمی آماده گردید. به این صورت که اضافه شد و توسط شیکر لوله به مدت min ۶ در rpm اضافه شد و توسط شیکر لوله به مدت min ۶ در rpm اضافه شد و توسط شیکر لوله به مدت ما ۶ مروماتو گراف ۲۰۱ مل ۱۰ لمونه از فاز حلال برداشته و به دستگاه کروماتو گراف گازی مدل ۱۰ مدی ساز ساکن گذاشتن لوله به مدت کشور گازی مدل ۱۰ موت مدل مرداشته و به دستگاه کروماتو گراف امریکا با دتکتور جرمی مدل S975C و با برنامه دمایی به صورت انژکتور رامی دمای اولیه کوره ۵۰۰۵، دمای نهایی کوره انژکتور مایی کوره ۲۵۰۰۵، دمای اولیه کوره ۲۰۰۵، دمای نهایی کوره min تزریق و سنجش گردید.

- راکتور بیولوژیکی SBR

راکتور SBR شامل یک راکتور با حجم L ۱ است که لجن آن از تصفیه خانه بیولوژیکی تهیه شده، و با دوره بهرهبرداری مشخص ۴ ساعته شامل: ۳min پرکردن، ۳in ۲۲۰ واکنش، ۱۷min تهنشینی و تخلیه، پساب پیش تصفیه از ناسیون کاتالیزوری را دریافت میکند. نمونههای COD و فنال باقیمانده نیز در دوره کارکرد سیستم برداشته شد و راندمان حذف آنها تعیین گردید.

يافتهها

– تعيين اثر pH اوليه محلول

مطابق شکل ۲، نتایج نشان می دهد که در فرایند SOP با افزایش pH راندمان حذف فنل از ۴۴ pH (۴۸ درصد) تا ۱۰=pH (۷۳ درصد) حدود ۲۵ درصد افزایش یافته است؛ در حالی که بیشترین راندمان حذف فنل در فرایند COP در ۸۹ pH (۹۳/۶ درصد) صورت گرفت.



شکل ۲- نمودار تجزیه فنل در pH های اولیه مختلف در فرایند COP و SOP؛ فنل = ۱۰۰ mg/L، كاتاليست = ۵ /۰۰، زمان min ٥.

- مقدار ازن مصرفی و معدنی سازی مقدار ازن مصرفی به ازای مقدار فنل و COD حذف شده در حیےن فرایند COP به تفکیک مقاطع زمانی واکنش، مطابق جدول ۳ نشان داده شده است. همانطوری که نتایج نشان میدهد مقدار مصرف ازن مصرفی به ازای فنل حذف شده در طول فرایند افزایش می یابد؛ و این به ازای COD حذف شده با یک روند افزایشی، در انتهای واکنش کاهش می یابد. به طور کلے میزان ازن مصرفی به ازای هر میلی گرم فنل و COD به ترتيب ۲۲/۷mg و ۳/۹ mg محاسبه شده است.

	ختلف واكنش	لف شده در مقاطع زمانی م	فی به ازای فنل و COD حذ	جدول ۳- مقدار ازن مصر	
	یش				
زمان (min)	pH	غلظت كاتاليست (g/L)	غلظت اوليه فنل (mg/L)	آزمایش ها	فاز
۵	4-1.	^a • ∕∆	1 • •	تعيين اثر pH اوليه	١
• _ \$ •	Α	۲	۵۰۰	تعيين مقدار ازن مصرفي	٢
* _9*	Λ	۲	۵	حذف و معدنی سازی فنل	٣
۶.	Α	۲	۲۰۰	تعيين سميت پساب	۴
• _9•	Λ	٢	۲	تعيين تركيبات واسطه	۵
74.	٨	٢	۵	تجزیه بیولوژیکی با فرایند SBR	۶

همان طورىكه نمودار نتايج مربوط به حذف مواد آلى نشان در شــكل ۳ نشان مىدهد، مقدار COD اوليه معادل mg/L ۶/ ۱۱۶۲ سنجش شده است که با راندمان حذف ۸/۸ درصـدی در انتهای زمـان واکنش به ۳۵۱ mg/L رسـیده است. نمودار نتایج غلظت باقیمانده فنل و COD در بخش پیوستها اضافه گردیده است. همچنین مقدار TOC اولیه معادل ۳۸۴ mg/L است که با راندمان حذف ۵۴ درصد در

انتهای زمان واکنش، به ۱۷۵ mg/L رسیده است. – سمیت و ترکیبات واسطه پساب

جدول ۴ نشان میدهد که مقدار سمیت ۹۶ LC یساب از ۲/۷ درصد غلظت اولیه پس از ۲/۷ درصد غلظت اولیه به ۱ درصد غلظت اولیه افزایش یافت و با پیشرفت واکنش در انتهای زمان تصفیه به ۴۵ درصد غلظت اولیه کاهش یافت؛ به طوري كه سميت يساب حدود ۱۶ برابر كاهش يافت.

الم من و محطن دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۶ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير ان



شــکل ۳- میزان تجزیه فنل و معدنی ســازی در شــرایط بهینه COP. (غلظت اولیه فنل ۵۰۰ mg/L، غلظت کاتالیست g/L و pH اولیه معادل ۸)

واحد سميت	حدود اطمينان ٩۵٪		LC ₅₀	زمان	فنل	محلول مورد
TU	حد بالا	حد پايين	% (v:v)	h	باقیماندہ (mg/L)	آزمایش
٧/۶٨	TV/49 %.	V/9A '/.	١٣/٠٣ ٪.	74		
11/A•	18/5. 1	4/99 %	A/YV '/.	۴۸	۳.,	پساب خام
7 • /QV	V/90 %.	٣/١٢ ٪	۴/٨۶ ٪.	٧٢	\ • •	
۳۶/۰۱	4/.9 /	١/٨٨ ٪.	۲/۷۸ ٪.	٩۶		
۶/V •	۲۵/۱۹ %	٩/۴٣ ٪	14/94 %	74		
۱٩/• ۱	٨/۵٩ %	٣/۴ • ٪.	۵/۲۶ ٪.	۴۸	¥ A /8	۱۰ min تصفیه
47/72	٣/۶۴ %	1/07 %	۲/۳۴ ٪.	٧٢	$1 \omega / 1$	
94/98	1/87 %	•/۵۵ %	١/•۶ ٪.	٩۶		
• /4٣		·/.9 •	<u>/</u> .۲۳.	74		
•/٩٩	1497	/. m v	/1•1	۴۸	V/Y	۳۰ min تصفیه
7/11	719	77./	7. 4 V	٧٢	V / 1	
V/ V	/.٢۶	'/.V	/.١٣	٩۶		
• / ٣	_	_	/ 47.	74		
• /۵ •		_		۴۸	زير حد	· · · · · · · · · · · ·
• /\/٩	977. %	۶٩/٣ ٪.	1.1 TV	٧٢	تشخيص	۲۰ ۱۱۱۱۱۱
۲/۲۳	180/4 %	۲۳/۵ ٪.	7.40	٩۶		

كاتاليزورى	زنى	ختلف ازن	زمانهای م	ب در	پسار	سميت	- تغييرات	جدول ۴-
------------	-----	----------	-----------	------	------	------	-----------	---------

وم/ پاییز ۱۳۹۴ دوره هشتم/ شماره س ط ایر اُن فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت م



شکل ۴- نمودار تجزیه زیستی پساب پیش ازن زنی کاتالیزوری شده در راکتور بیولوژیکی SBR

در تزریق پساب پیش تصفیه شده در زمانهای مختلف به GC/MS ترکیبات واسطه مختلفی از قبیل اسیدهای با زنجیره کوتاه مانند اسید فرمیک، اسید استیک، اسید اگزالیک، اسید مالونیک، اسید فوماریک و ترکیباتی دیگر مانند ۲،۱-دی هیدروکسی بنزن (کتکول)، ۲،۱- دی هیدروکسی بنزن (هیدروکینون)، ۴- هیدروکسی بنزوئیک اسید، ۲-پروپیل فنل و فنوکسی فنل شناسایی شدند.

– راکتور بیولوژیکی SBR

مطابق شکل ۴، روند تجزیه فنل پس از پیش تصفیه در فرایند COP نشان داده می شود. پساب خام با میزان فنل و COD به ترتیب ۵۰۰ mg/L و ۱۱۶۲ mg/L پس از دقایقی پیش تصفیه در فرایند ازن زنی کاتالیزوری به کمتر از به ترتیب I۲۶ mg/L و ۲۲ mg/L رسید و در انتهای زمان فرایند SBR به حدود صفر و کمتر از ۸۲ mg/L رسید.

بحث

همان طوری که نتایج نشان داده است، pH محلول به طور مستقیم بر شکل ملکول های آلاینده تاثیر می گذارند. تغییرات pH می توانند سبب تغییر در مقدار یون های محلول، حالت یونیزه فنل و ویژگی های سطح کاتالیست گردند. pHzpc کاتالیست مطابق جدول ۱ معادل ۷/۷ سنجش گردید، که در

سایر مطالعات برای کاتالیستهای مشابه نیز محدوده ۶/۰۸ تا ٧/٧ گزارش شده است(۲۰). با توجه به اینکه ثابت اسید و باز فنل(pKa) معادل ۹/۹ است یا به عبارتی در pH بالاتر از این مقدار فنل به صورت يون هاي منفي فنلات است، بهترين pH براي اينكه فنل جذب كاتاليست شود، محدوده بين pKa فنل و pHzpc کاتالیست، یعنی ۷/۷ تا ۹/۹ است؛ به طوریکه، در شکل ۲ نیز نشان داده شده است، این پدیده در عمل اثبات گردیده است (۲۱). بعبارت دیگر فنل به صورت خنثی و یا دارای بار مثبت بوده و سطح کاتالیست دارای بار منفی بوده و این دو همدیگر را بشدت جـذب میکنند. همچنین در این pH ازن شــدیدتر به رادیکال هیدروکســیل تبدیل می گردد و سبب افزایش راندمان تصفیه می گردد (۲۲). مطالعات نشان داده است که در این روش اصلاح کربن، گروههای عملیاتی عمده در سطح کاتالیست، گروههای هیدروکسیلیک و فنلیک هست، که سبب ایجاد خاصیت بازی در سطح کاتالیست و افزایش مقدار pHzpc (۲۳) و در نتیجه افزایش تجزیه ازن و تولید رادیکالهای فعال در سطح کاتالیست شدهاند(۲۲). به طـور كلي pH محلول بر تجزيه آلاينده در COP موثر بوده و بستگی به هم ساختار و نوع ترکیبات آلاینده و هم ویژگیهای سطح كاتاليست دارد؛ از اينرو انتخاب مناسبترين pH براي

فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط ايران

COP بر اساس شرایط ویژه هر آزمایش تعیین می شود. در مورد مقدار ازن مصرفی به ازای مقدار آلاینده حذف شده مطالعات بسیاری صورت گرفته است. به طور کلی معادله استوکیومتری مصرف ازن در مقابل تجزیه کامل فنل به صورت زیر است(۲۴):

$$C_6H_5OH + 14O_3 \rightarrow 6CO_2 + 3H_2O + 14O_2$$
 (r)

در عمل به علت عدم معدنی سازی نهایی توسط ازن و رادیکال هیدروکسیل و واکنش انتخابی ازن در تولید ترکیبات واسطه، رابطه استوکیومتری تجزیه مستقیم فنل توسط ازن به صورت معادله زیر بر قرار می گردد(۲۵، ۲۶).

$$C_{6}H_{5}OH + \beta . O_{3} \rightarrow By - products$$

$$k_{l} = 1.3 \times 10^{3} M^{l} S^{l} \qquad (4)$$

به طوري كه در اكثر مقالات مقدار β در دقايق اوليه كمتر از حد استوکیومتری و معادل ۲/۰ تا ۲ گزارش نمودهاند (۲۶). همان طوري كه در جدول ۳ مشاهده مي گردد بيشترين بازده مصرف ازن در مراحل اوليه واكنش است. بر اساس معادله (۳)، بـ طور تئوریکی برای حذف کامل هر مول فنل mol ۱۴ ازن نیاز است. ولی در عمل مقدار مصرف ازن در مراحل اولیه فرایند کمتر از حد استوکیومتری است و با گذشت زمان واکنش، این مقدار به بالاتر از مقدار استوکیومتری میرسد. بر اساس گزارشات مقدار ازن مصرفی برای حذف آلکیل فنل از ۲/۲ تا mol ۲ به ازای هر مول آلاینده متغییر بوده است (۲۶) و برای حذف آترازین به روش COP، مقدار مصرف ازن از حدود ۳ تا ۴۴ mol به ازای هر مول آلاینده گزارش شده است (۲۷). تحقیقات مشابه نشان داده است که در فرایند ازن زنی، بیشترین مقدار مصرف ازن و تجزیه فنل در دقایق اوليه واكنش است؛ به طوريكه ميزان ازن مصرفي در آن كمتر از حد استوکیومتری است و با پیشرفت واکنش مقدار ازن مصرفي از حد استوكيومتري آن بيشتر مي گردد (۲۶). با اين حال راندمان بالاي مصرف ازن به ازاي واحد آلاينده حذف

شده در مراحل اولیه را می توان با رقابت فنل و ترکیبات واسطه در ترکیب با عوامل اکسید کننده (۲۸) و همچنین حذف موثر فنل توسط جذب بر سطح کاتالیست مرتبط دانست و کاهش راندمان مصرف ازن در انتهای فرایند را نیز مربوط به کاهش شدید ثابت واکنش اسیدهای کربوکسیلیک تولید شده در واکنش با ازن دانست (۲۹).

همان طوريكه در شـكل ۳ نشان داده شده است، ميزان تجزيه فنل و مواد آلی حاصل از آن پس از زمان ۱۰ min از شروع فرایند به ترتیب معادل ۸۵ و ۳۹ درصد است که در انتهای زمان واکنش (۳in ۶۰) به ۹۸/۵ و ۶۹/۸ درصد میرسد. این در حالی است که راندمان حذف فنل و COD آن از اكثر فرايندهاي اكسيداسيون ييشرفته بيشتر است. بطور مثال، حداکثر حذف در فرایند اکسیداسیون هوای تر، با غلظت اولیه COD معادل ۲۰/۸ g/L ، تنها ۲۷ درصد بوده است (۳۰). مطابق جدول ۴، مقدار ۲۴ LC ۲۰، ۲۲ و ۹۶ ساعته در انتهای زمان تصفیه به ترتیب معادل ۲۳۰، ۲۰۰، ۱۲۷ و ۴۵ درصد (۷:۷) است و واحد سمیت (TU) ۴۸ ساعته نیز از مقدار اولیه ۱۱/۸ واحد در ابتدای فرایند به ۰/۵ واحد در انتهای فرایند رسید؛ به طوريكه معادل ۲۳/۶ برابر كاهش سميت را نشان داد. اين نتيجه، از مقدار کاهش سمیت فنل به روش فنتون و نانوفیلتراسیون، که بـه ترتیب معادل ۴۲/۲ و ۱۶/۲ درصـد گزارش گردید، به مراتب بیشتر است (۳۱). بر اساس استاندارد EPA، مقدار مجاز فنل در پساب خروجی به صورت حداکثر روزانه معادل ۱۷/۸ µg/L بوده و حد سمیت کل خروجی بر اساس حداکثر غلظت آلاينده بدون مشاهده اثر سميت NOEC، معادل ۱۰۰ درصد رقت است (۳۰). مقدار LC₅₀ فنل توسط دافنی مگنا حدود mg/L است(۳۲) که بر اساس تحقیقی دیگر .mg/L معادل ۱۱/۶۴ mg/L گزارش شده است (۳۳)؛ در حالی که _{48b} این پارامتر در مطالعه حاضر ۱۶/۹۴ mg/L محاسبه شده است. بر طبق طبقهبندی انجام شده، میزان سمیت پسابهای سمی بر اساس واحد سمیت (TU_{48.h}) به صورت محدوده های صفر (غیر سمی)، ۱< (اندکی سمی)، ۱۰۱۰ (سمی)، ۱۰۰-۱۱ (بسیار سمی)، ۱۰۰ < (بینهایت سمی) گزارش شده

Downloaded from ijhe.tums.ac.ir on 2024-07-25]

دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ کار می و کی فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن

است (۳۴، ۳۵).

بر این اساس مقدار واحد سمیت پساب در انتهای زمان تصفیه (CTU_{48-h} = ۰/۵) در دسته اندکی سمی قرار دارد. با توجه به این که مقدار فنل باقیمانده در پساب، با راندمان حذف ۱۰۰ درصد، به کمتر از μg/L ۱ رسیده است، بر اساس استاندارد EPA، مجاز به تخلیه در آب های پذیرنده است (۳۴، ۳۵).

همانطورکه در جدول ۴ مشهود است میزان واحد سمیت پس از افزایش در دقایق اولیه فرایند به طور موثری در انتهای فرایند کاسته شده است. افزایش اولیه سمیت را طبق نتایج آزمایش GC/MS به این علت است که فنل در مسیر شکست حلقه بنزنی، ترکیبات سمى آروماتيک نظير بنزوکينون، کتکول و هيدروکينون توليد مي نمايد، كه اصطلاحا به أنها تركيبات شبه كينون مي گويند، كه دارای اثر سمیت شدیدتری نسبت به خود فنل است (۳۶). لذا سميت در دقايق اوليه افزايش يافته و در ادامه واكنش و تجزيه این مواد به اسیدهای کربوکسیلیک، مانند اسید استیک و اسید اگزالیک، کاهش می یابد؛ به طوریکه در انتهای واکنش سبب كاهش pH مي گردند. همانند تحقيقات مشابه اكسيداسيون، مهمترين تركيبات واسطهاي اكسيداسيون فنل شامل تركيبات تجزیه پذیر مانند: اسیدهای استیک، فوماریک، فرمیک و سوكسينيك، تركيبات سخت تجزيه بدون اثرات محدود كننده و سمیت مانند: اسیدهای مالئیک، اگزالیک و مالونوئیک، ترکیبات سمی مانند: پی- بنزوکینون، کتکول و هیدروکینون و در نهایت تركيبات محدودكننده تجزيه بيولوژيكي مانند الكل ها است(٢). مطابق شکل ۴، مقدار فنل و COD يساب، توسط فرايند تلفيقي ش_یمیایی- بیولوژیکی، از مقدار ۱۱۶۲ mg/L و ۵۰۰ mg/L. یـس از زمان حدود h هوادهی، با راندمان حذف ۱۰۰ و ۹۶ درصدی به کمتر از حد قابل تشخیص توسط دستگاه HPLC و ۱۸ mg/L رسید؛ به طوریکه مناسب برای تخلیه در محیط بر طبق اســتاندارد محیط زیست کشور اســت (۳۷). همچنین نتایج نشان داد که پیش ازن زنی کاتالیزوری به نحو موثری سبب بهبود فرایند تجزیه پذیری زیستی فنل می گردد. اگر چه فرایند شیمیایی سبب روند سریعتر حذف فنل و COD می گردد و با افزایش میزان ازن میران تجزیه پذیری افزایش

مییابد(۳۸)، ولی به لحاظ اقتصادی و مصرف انرژی ادامه فرایند در سیستم بیولوژیکی مقرون بصرفه تر است.

نتيجه گيري

به طور کلی، نتایج نشان دادند که کاتالیست سنتز شده دارای اثر مثبت بر تجزیه سریع فنل و COD در فرایند COP نسبت به فرایند SOP است. با انجام پیش تصفیه بر روی پساب حـاوى ألاينده فنل فرايند COP، تركيبات با سـميت كمتر و تجزیه پذیرتر بیولوژیکی حاصل می شود. نتایج نشان داد که تلفیق این فرایند با فرایند بیولوژیکی به طور موثری می تواند این نوع خاص از فاضلابها را تصفیه نماید، بطوریکه میزان فنل و COD آن به ترتیب به زیر حد قابل تشخیص و ۱۸mg/L رسید. به طور کلی فرایند تلفیقی COP و راکتور بیولوژیکی روشمی کارامد و موثر در حذف آلاینده، معدنیسازی و کاهش سمیت آن برای تصفیه فاضلاب های حاوی فنل است که با توجه به مدت زمان كم ازن زنی، بازیابی كاتالیست توسط مگنت و قابلیت استفاده مجدد آن، از لحاظ اقتصادی نیز مقرون بصرفه است. از آنجایی که میزان مصرف ازن در فرایند مقدار پارامترهای طراحی سیستم را در مقیاس واقعی دقیق تر نشان میدهد، لازم است از ازن سنجهای گازی آنلاین در سیستم پایلوت استفاده نمود؛ لذا پیشنهاد می شود در تحقیقات مشابه از آن استفاده گردد.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل بخشی از طرح پایاننامه با عنوان " بررسی عملکرد ازن زنی کاتالیزوری هتروژنیکی با کاتالیست نانو ذرات Fe₃O₄ تثبیت شده روی بستر کربن فعال در حذف فنل از پساب سنتیک " در مقطع دکتری در سال ۱۳۹۲ و کد ۱۹۵۱۹ است که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی تهران و ایران اجرا شده است. احتراما بدینوسیله از حمایت های تخصصی و تجهیزاتی مرکز تحقیقات بهداشت

منابع

- Busca G, Berardinelli S, Resini C, Arrighi L. Technologies for the removal of phenol from fluid streams: A short review of recent developments. Journal of Hazardous Materials. 2008;160(2-3):265-88.
- Liotta LF, Gruttadauria M, Di Carlo G, Perrini G, Librando V. Heterogeneous catalytic degradation of phenolic substrates: Catalysts activity. Journal of Hazardous Materials. 2009;162(2-3):588-606.
- Lin SH, Juang RS. Adsorption of phenol and its derivatives from water using synthetic resins and lowcostnatural adsorbents: A review. Journal of Environmental Management. 2009;90(3):1336-49.
- 4. Li X, Zhang Q, Tang L, Lu P, Sun F, Li L. Catalytic ozonation of p-chlorobenzoic acid by activated carbon and nickel supported activated carbon prepared from petroleum coke. Journal of Hazardous Materials. 2009;163(1):115-20.
- He K, Dong YM, Li Z, Yin L, Zhang AM, Zheng YC. Catalytic ozonation of phenol in water with natural brucite and magnesia. Journal of Hazardous Materials. 2008;159(2-3):587-92.
- Pocostales P, Alvarez P, Beltran FJ. Catalytic ozonation promoted by alumina-based catalysts for the removal of some pharmaceutical compounds from water. Chemical Engineering Journal. 2011;168(3):1289-95.
- Kasprzyk-Hordern B, Ziółek M, Nawrocki J. Catalytic ozonation and methods of enhancing molecular ozone reactions in water treatment. Applied Catalysis B: Environmental. 2003;46(4):639-69.
- Wang LK, Hung YT, Shammas NK. Advanced Physicochemical Treatment Processes.New York: Humana Press; 2010.
- Rao Y-F, Luo H-J, Wei C-H, Luo L-F. Catalytic ozonation of phenol and oxalic acid with copper-loaded activated carbon. Journal of Central South University of Technology. 2010;17(2):300-306.
- 10. Chang C-C, Chiu C-Y, Chang C-Y, Chang C-F,

Chen Y-H, Ji D-R, et al. Pt-catalyzed ozonation of aqueous phenol solution using high-gravity rotating packed bed. Journal of Hazardous Materials. 2009;168(2-3):649-55.

- Wu Z, Franke M, Ondruschka B, Zhang Y, Ren Y, Braeutigam P, et al. Enhanced effect of suction-cavitation on the ozonation of phenol. Journal of Hazardous Materials. 2011;190(1-3):375-80.
- Moussavi GR, Khavanin A, Mokarami H. Removal of xylene fromwaste air stream using catalytic ozonation process. Iranian Journal of Health and Environment. 2010;3(3):239-50 (in Persian).
- Sui M, Xing S, Sheng L, Huang S, Guo H. Heterogeneous catalytic ozonation of ciprofloxacin in water with carbon nanotube supported manganese oxides as catalyst. Journal of Hazardous Materials. 2012;227:227-36.
- Li L, Zhu W, Zhang P, Zhang Q, Zhang Z. AC/ O3-BAC processes for removing refractory and hazardous pollutants in raw water. Journal of Hazardous Materials. 2006;135(1-3):129-33.
- 15. Pratarn W, Pornsiri T, Thanit S, Tawatchai C, Wiwut T. Adsorption and ozonation kinetic model for phenolic wastewater treatment. Chinese Journal of Chemical Engineering. 2011;19(1):76-82.
- 16. Wu G, Jeong T-S, Won C-H, Cui L. Comparison of catalytic ozonation of phenol by activated carbon and manganese-supported activated carbon prepared from brewing yeast. Korean Journal of Chemical Engineering. 2010;27(1):168-73.
- APHA, AWWA, WEF. Standard Methods for the Examination of Water & Wastewater. 21sted.Washington DC: American Public Health Association; 2005.
- Bagal MV, Lele BJ, Gogate PR. Removal of 2, 4-dinitrophenol using hybrid methods based on ultrasound at an operating capacity of 7L. Ultrasonics Sonochemistry. 2013;20(5):1217-25.

دوره مشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ س فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن

- Guerra R. Ecotoxicological and chemical evaluation of phenolic compounds in industrial effluents. Chemosphere. 2001;44(8):1737-47.
- 20. Moussavi G, Khavanin A, Alizadeh R. The investigation of catalytic ozonation and integrated catalytic ozonation/biological processes for the removal of phenol from saline wastewaters. Journal of Hazardous Materials. 2009;171(1-3):175-81.
- 21. LaszloK, Szűcs A. Surface characterization of polyethyleneterephthalate (PET) based activated carbon and the effect of pH on its adsorption capacity from aqueous phenol and 2, 3, 4-trichlorophenol solutions. Carbon. 2001;39(13):1945-53.
- 22. Moussavi G, Khosravi R. Preparation and characterization of a biochar from pistachio hull biomass and its catalytic potential for ozonation of water recalcitrant contaminants. Bioresource Technology. 2012;119:66-71.
- Bhatnagar A, Hogland W, Marques M, Sillanpää M. An overview of the modification methods of activated carbon for its water treatment applications. Chemical Engineering Journal. 2013;219:499-511.
- 24. Weber WJ. Control of Water Quality: Physicochemical Processes. France: Reverte; 1979 (in French).
- Chu W, Ma C-W. Quantitative prediction of direct and indirect dye ozonation kinetics. Water Research. 2000;34(12):3153-60.
- 26. Ning B, Graham NJD, Zhang Y. Degradation of octylphenol and nonylphenol by ozone–Part I: Direct reaction. Chemosphere. 2007;68(6):1163-72.
- 27. Rosal R, Gonzalo MS, Rodríguez A, Perdigón-Melón JA, García-Calvo E. Catalytic ozonation of atrazine and linuron on MnOx/Al2O3 and MnOx/ SBA-15 in a fixed bed reactor. Chemical Engineering Journal. 2010;165(3):806-12.
- Kusic H, Koprivanac N, Bozic AL. Minimization of organic pollutant content in aqueous solution by means of AOPs: UV-and ozone-based technologies. Chemical Engineering Journal. 2006;123(3):127-37.

- 29. Fontanier V, Farines V, Albet J, Baig S, Molinier J. Study of catalyzed ozonation for advanced treatment of pulp and paper mill effluents. Water Research. 2006;40(2):303-10.
- 30. Altenor S, Carene B, Emmanuel E, Lambert J, Ehrhardt J-J, Gaspard S. Adsorption studies of methylene blue and phenol onto vetiver roots activated carbon prepared by chemical activation. Journal of Hazardous Materials. 2009;165(1):1029-39.
- Bernat Camí X. Treatment of biorefractory wastewater through membrane-assisted oxidation processes [dissertation]. Spain: Universitat Rovira I Virgili; 2010.
- 32. Kim BC, Park KS, Kim SD, Gu MB. Evaluation of a high throughput toxicity biosensor and comparison with a Daphnia magna bioassay. Biosensors and Bioelectronics. 2003;18(5–6):821-26.
- 33. Kim KT, Lee YG, Kim SD. Combined toxicity of copper and phenol derivatives to Daphnia magna: Effect of complexation reaction. Environment International. 2006;32(4):487-92.
- 34. Manusadžianas L, Balkelyt L, Sadauskas K, Blinova I, Põllumaa L, Kahru A. Ecotoxicological study of Lithuanian and Estonian wastewaters: selection of the biotests, and correspondencebetween toxicity and chemical-based indices. Aquatic Toxicology. 2003;63(1):27-41.
- Günesf EH, Günes Y, Talınıe İ. Toxicity evaluation of industrial and land base sources in a river basin. Desalination. 2008;226(1–3):348-56.
- 36. Rubalcaba A, Suárez-Ojeda ME, Carrera J, Font J, Stüber F, Bengoa C, et al. Biodegradability enhancement of phenolic compounds by hydrogen peroxide promoted catalytic wet air oxidation. Catalysis Today. 2007;124(3):191-97.
- 37. Zazouli MA, Ghahramani E, Ghorbanian AlahAbad M, Nikouie A, Hashemi M. Survey of Activated Sludge Process Performance in Treatment of Agghala Industrial TownWastewater in Golestan Province in 2007. Iranian Journal of Health and En-

Downloaded from ijhe.tums.ac.ir on 2024-07-25

کر کی و کی دوره مشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ فصلنامه علمى پژوهشى انجمَن علمى بهداشت محيط اير ان

یوسف دادبان شهامت و همکاران

vironment. 2010;3(1):59-66 (in Persian).

38. Taghipour A, Mahvi AH, Vaezi F, Nabizade R, Dehghanzade R. Study the Efficiency of the combined system of coagulation and flocculation/ozonation in treatment of fresh landfill leachates in Tabriz City. Iranian Journal of Health and Environment. 2011;4(1):57-64 (in Persian).

دوره هشتم/ شماره سوم/ پاییز ۱۳۹۴ سال می و کی فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير أن

Evaluation of toxicity reduction, mineralization, and treatability of phenolic wastewater treated with combined system of catalytic ozonation process / biological reactor (SBR)

Y. Dadban Shahamat^{1, 2*}, M. Farzadkia³, S. Nasseri^{4,5}, A.H. Mahvi^{4,6}, M. Gholami³, A. Esrafily³

¹Department of Environmental Health Engineering, Faculty of Public Health, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

²Environmental Health Research Center, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran.

³Department of Environmental Health Engineering, Faculty of Public Health, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

⁴Department of Environmental Health Engineering, Faculty of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

⁵ Center for water Quality Research (CWQR), Institute for Environmental Research (IER), Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

⁶ Center for Solid Waste Research (CSWR), Institute for Environmental Research (IER), Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Received: 18 May 2015; Accepted:15 August 2015

ABSTRACT

Background and Objectives: Phenol is one of the industrial pollutants in wastewaters, which due to its toxicity for biological systems; various pretreatment processes have been used for its detoxification. In this study, the combination of catalytic ozonation process (COP) and sequencing batch reactor (SBR) were used for detoxification of these types of wastewaters.

Materials and Methodology: In this study, the effect of COP on phenol degradation, COD removal, and detoxification of wastewater was investigated. To determine the acute toxicity of effluents and identification of intermediate compounds produced in COP, bioassay using *Daphnia Magna* and GC / MS were used, respectively. Then, phenol and COD removal of pretreated wastewater was investigated in SBR.

Results: It was found that under optimal conditions in COP (time = 60 min), the concentrations of phenol and COD reduced from 500 and 1162 to 7.5 and 351 mg/L respectively and pretreated effluent toxicity (TU = 36), after rising in the initial stage of reaction, effectively reduced at the end of process (TU=2.3). the integration of this process with SBR could decreased the COD and phenol concentration less than the detectable range by HPLC.

Conclusion: Results showed that COP has a high effect on biodegradability, detoxification, and mineralization of phenol and combination of COP with SBR process can effectively treat wastewaters containing phenol.

Keywords: Bioassay; Catalytic ozonation; Magnetic activated carbon; Phenol; SBR

*Corresponding Author: ydadban@gmail.com Tel: +981732436107