

کاربرد نانولولههای کربنه چند دیواره مغناطیسی شده برای حذف سورفاکتانت آنیونی سدیم دودسیل سولفات از محلولهای آبی: مطالعه ایزوترمی و کینتیکی

زهرا رحمانی'، مطهره هراتی'، محمد رضا رحمانی'، یوسف پورعشق'، محمدتقی صمدی^۴ ۱. دانشجوی دکتری بهداشت محیط، گروه بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران ۲. دانشجوی دکتری بهداشت محیط، گروه بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران ۳. کارشناس ارشد مهندسی شیمی، گروه مهندسی شیمی، دانشکده مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی نوشیروانی، بابل، ایران ۴. (نویسنده مسئول): استاد، گروه بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

چکـــــیده	الە:	ات مق	لاء	اط
زمینه و هدف : سورفاکتانتها در صابونها، دترجنتها، محصولات دارویی، مواد حاصل از مراقبتهای فردی و صنایع چرم یافت می شوند. در این مطالعه جذب سورفاکتانت سدیم دودسیل سولفات بر روی نانولولههای کربنی چند دیواره مغناطیسی شده از محلولهای آبی مورد بررسی قرار گرفت. روش بررسی : پارامترهای غلظت سورفاکتانت، دز جاذب و میزان PH به عنوان متغیر در نظر گرفته شده است. غلظت باقیمانده سورفاکتانت با استفاده از روش متیلن بلو اندازهگیری و ویژگیهای جاذب نانولوله کربنه چنددیواره مغناطیسی شده با استفاده از آزمایشهای پراش اشعه x و طیف سنجی تبدیل فوریه مادون قرمز تعیین گردید. ظرفیت جذب سدیم دودسیل سولغات بر روی جاذب، ایزوترمهای جذب و		94/11/+V 90/+1/4+ 90/+7/+0 90/+9/44	ريافت: يرايش: نيرش: تشار:	تاريخ د تاريخ و تاريخ ان
سینتیک واکنش نیز مورد بررسی قرار گرفت. یافته ها: بررسی های جذب نشان داد که میزان جذب سدیم دودسیل سولفات با افزایش غلظت اولیه، افزایش PH و کاهش دز جاذب کاهش مییابد. جذب سادیم دودسیل سولفات پس از ۲۰ min ۱۲۰ به تعادل رسیده و با افزایش غلظت از ۱۵ به Aom/L ظرفیت جذب از ۸ mg/g ۸ به ۶ افزایش یافت. نتایج مطالعات ایزوترم و سینتیک جذب نیز نشان داد که داده های حاصل از ایزوترم از مدل جذب لانگمویر (۹۹۲، = 2) و سینتیک شبه درجه دوم (۹۹۲، = 2)، تبعیت میکنند. نتیج گرد یان اولوله جناد دیواده مغناطست شده یا توجه به ظرفیت جذب یالا و زمان تعادل نسبتا	ديواره سديم	و لوله کربنــه چند ـورفاکتانت آنیونی ذب سطحی	کلیــدی : نان ــی شده، سـ سولفات، ج	واژگان مغناطیس دودسیل
میب میری. بردب تانوع کی چنه دیراره معامیسی مند به تو به به مربیط بید به بر از اسان جاذب از محیط های کم در حذف سرورفاکتانت آنیونی سدیم دودسیل سولفات و قابلیت جداسازی آسان جاذب از محیط های آبی، یک گزینه موثر و مفید به منظور حذف سدیم دودسیل سولفات است.	samad	يسند ه مسئول: imt@umsha.ac.ir	کترونیکی نو	پست الک

Please cite this article as: Rahmani Z, Harati M, Rahmani MR, Poureshgh Y, Samadi MT. Application of magnetic multiwall carbon nanotubes for the removal of sodium dodecyl sulfate (SDS) from aqueous solutions: isotherm and kinetic studies. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;9(2):259-72.

مقدمه

گسترش روز افزون صنایع و به دنبال آن تخلیه فاضلابهای صنعتی به محیط زیســت باعث ایجـاد نگرانیهای زیادی در مـورد آلودگی آبهای سـطحی و زیرزمینی و تخریب محیط زيست شده است (۱). يكي از بزرگترين گروه مواد آلاينده كه توسط انسان به محیطهای آبی افزوده می شود، سورفاکتانتها هستند. سورفاکتانتها در محصولاتی که هر روزه مورد استفاده قرار مي گيرد، مانند صابونها، دترجنتها، محصولات دارويي، مواد حاصل از مراقبتهای فردی، همچنین در صنایعی مانند تجهیـزات با تکنولوژیهای پیشـرفته و محصـولات چرم نیز یافت می شوند. در نتیجه رهاسازی این آلاینده به محیطهای آبی غیر قابل اجتناب به نظر می رسد (۲، ۳). سورفاکتانتها با توجه به ویژگی یونی به انواع مختلفی تقسیمبندی می شوند که شامل: آنیونی، کاتیونی، آمفوتریک و غیریونی است. یکی از فراوان ترین سورفاکتانتها از گروه آنیونی که احتمال تجمع زیستی در بدن انسان دارد، سدیم دودسیل سولفات (SDS) است (۴).

استفاده از روش هایی مانند ازن زنی به منظ ور حذف سورفاکتانتها در مقیاس واقعی بسیار پرهزینه و دشوار است و با توجه به خاصیت میکروبکشی قوی بعضی از سورفاکتانتها کاربرد روش های بیولوژیکی به منظور حذف این آلاینده در غلظتهای بالا غیر ممکن است (۵). بنابراین به نظر میرسد که جذب سطحی یکی از مناسب ترین روش ها به منظور حذف این آلاینده شاخته شده و نسبت به سایر روش های شناخته شده کاربردی تر است. یکی از فناوری هایی که اخیرا مقبولیت زیادی پیدا کرده است، استفاده از ذرات در مقیاس نانو برای تصفیه و حذف آلاینده ها است. ذرات نانو به و نظم شبکهای منحصر به فرد و در نتیجه واکنش پذیری بسیار زیاد، می توانند به منظور جذب انواع مختلفی از آلاینده ها ستفاده گردند (۸–۶). در سال های اخیر، نانو ذرات کربن شامل

آلايندەھايى چون فلزات سىنگىن، راديونوكلوئيدھا، تركيبات آلی و معدنی خطرناک، توجه دانشمندان را به خود جلب کرده است (۹، ۱۰). Gao و هم کاران بر روی حذف رنگهای آنیونی با استفاده از نانولولههای کربنی هیبرید شده با پلیمرهای مغناطیسی شده مطالعهای انجام دادند، نتایج نشاندهنده راندمان ۹۰ درصد جذب سطحی رنگ های آنیونی در pH اسیدی بر روی جاذب بوده است. همچنین نتایج نشان داده است که ایزوترم جذب این آلاینده بر روی جاذب مغناطیسی شــده از ایزوترم لانگمویر تبعیت کرده و ســینتیک واکنش نیز شبه درجه دوم است (۱۱). Tang و همکاران با استفاده از نانولولههای کربنی مغناطیسے شده توانستند آترازین و یون مس را با راندمان بالای ۹۰ درصد از محیطهای آبی حذف کنند. نتایج نشان داده است که راندمان جذب در pH های اسیدی کمتر بوده و سینتیک واکنش از نوع شبه درجه دوم پیروی می کند. احیای جاذب Fe₃O₄/MWCNTs نیز در چندین سیکل امکانپذیر است. این جاذب به راحتی با ایجاد میدان مغناطیسی قادر به جداسازی از محیطهای آبی است (١٢). Konicki و همكاران نيز با استفاده از جاذب نانولوله کربنی چند دیواره مغناطیسی شده رنگ قرمز مستقیم آنیونی را از محیطهای آبی حذف کردند. دادههای حاصل از تعادل نشان داده است که ایزوترم فرایند از نوع فروندلیچ تبعیت میکند و سینتیک واکنش نیز از نوع شبه درجه دوم پیروی میکند. ظرفیت جذب این رنگ زا در درجه حرارت C^o ۶۰ معادل (mg/g) ۷۰ (mg/g).

تحقیق حاضر با هدف بررسی رفتار جذب نانولوله کربنه چنددیواره مغناطیسی شده به عنوان یک جاذب با ظرفیت جذب بالا بر روی حذف سورفاکتانت آنیونی سدیم دودسیل سولفات انجام شد. با توجه به اهداف در نظر گرفته شده در این تحقیق، اثر متغیرهای کمی مانند غلظت سورفاکتانت، دوز جاذب و میزان pH، مورد بررسی قرار گرفته است. همچنین مدلهای تعادل جذب و سینتیک واکنش نیز در این فرایند مورد بررسی قرار گرفته است.

> مرام من و مراجع دوره معمر معاره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران ijhe.tums.ac.ir

مواد و روش ها – مواد

مطالعه حاضر از نوع بنیادی- کاربردی است که در مقیاس آزمایشـگاهی انجام گرفت. در این مطالعه، نانو لولههای کربنه چند دیواره (MWCNTs) دارای درصد خلوص بیش از ۹۵ درصد، قطر خارجی ۲۰ nm، طول ۳۰ μm، مساحت سطح ویژه m²/g ۱۱۰ و چگالی واقعی ۱/۲ g/cm³ از شرکت نوترنو تهران، خریداری گردید. سورفاکتانت SDS با فرمول شیمیایی CH₃(CH₂)، از شرکت مرک خریداری شد. سایر CH₃(CH₂) مواد شمیمیایی مورد استفاده در این آزمایش مانند فروسولفات ابه ($(H_2SO_4, 2H_2O)$)، اسیدسولفوریک ($(H_2SO_4, 7H_2O)$)، سدیم V هیدروکسید (NaOH)، نیترات سدیم (NaNO₃)، اسید نیتریک (HNO₃) از شرکت مرک (Merck) آلمان خریداری گردید. به منظور تهیه نمونه سنتتیک، ابتدا محلول استوک سدیم دودسیل سولفات با غلظت ۵۰۰ mg/L از حل کردن g ۰/۵ از سدیم دودسیل سولفات در ۱۰۰۰ mLب مقطر ساخته و غلظتهای مورد نظر از محلول استوک تهیه گردید. تنظیم pH محلول توسط pH متر ديجيتالي (مدل HACH Sension 4) با استفاده از سود و اسیدسولفوریک mol ۱/۱ انجام گردید. فرمول شيميايي سورفاكتانت NaC₁₂H₂₅SO₄، جرم مولكولي ۲۸۸/۳۷ g/mol و به صورت پودر سفید رنگ و بدون بو است.

روش کار

- سنتز نانو کامپوزیت مگنتیت Fe₃O₄/MWCNTs: در این مرحله جاذب مغناطیسی شده با هدف جداسازی آسان جاذب از محلولهای آبی با استفاده از اعمال میدان مغناطیسی، تولید گردید. به این منظور، ابتدا mg ۱۰۰ نانو لولههای کربنه پند دیواره، داخل ارلنی که حاوی ۱۰۰mL مخلوط / H₂SO₄ پند دیواره، داخل ارلنی که حاوی ۱۲۰mL مخلوط / HNO₃ و در دمای C⁰ ۰۶، به مدت ۳h در حمام اولتراسونیک با فرکانس ۵۰HZ و توان ۳۵۰ قرار داده شد. پس از

فيلتراسيون و شستشوى مكرر با آب مقطر، MWCNTs اصلاح شده در دمای C ۰۵ ۸۰ ، به مدت h ۸ خشک گردید و در ۵۰۰ mL آب مقطر قرار گرفت. در مرحله بعد، mL ۳۰ از محلول MWCNTs اصلاح شده، به ارلن ۲۵۰ mL که حاوی ۱۰۰ mL آب مقطر بود اضافه و سیس با هدف جداسازی اکسیژن موجود در محیط ارلن به مدت ۱۵ min به محلول گاز نیتروژن (N₂) دمیده شـد. سپس نمونه در بنماری در دمای C° ۹۵ قرار گرفت و FeSO₄ ,7H₂O به ارلـن ۲۵۰mL اضافـه گردید. سـپس، ۲۵۰mL محلول (که حاوی NaOH ۱/۸ g و NaOO بود) در دمای بیش از C°۹۵ حرارت داده شده و بر روی دستگاه شیکر، قطره قطره (mL/min ۲به محلول نانولولههای کربنه چند ديواره اصلاح شده، اضافه گرديد. محلول نهايي به مدت ۲ h در دمای C° ۹۵ قرار گرفت و پس از آن رسوب تشکیل شده در ارلن توسط یک میدان مغناطیسی از محلول جدا گردیدو در نهایت نانو کامپوزیت مگنتیت تشکیل شده در دمای C° ۱۰۰ به مدت h ۲۴ hداخل اتو کلاو خشک گردید (۱۴).

- آزمایشات جذب

متغیرهای مورد بررسی در این پژوهش شامل pH، دز جاذب و دز سورفاکتانت است. برای اطمینان از تکرارپذیری نتایج، هر آزمایش ۲ بار تکرار و میانگین اعداد گزارش شد. به منظور تعیین غلظت سدیم دودسیل سولفات (SDS) از روش متیلن بلو (MBAS) استفاده گردید، در این روش، به ۲۰۰ mL از محلول سورفاکتانت ۱۰ mL بافر سولفات اضافه کرده و محلول را به مدت ۵ min تکان دادیم، سپس یک بسته از معرف دترجنت را اضافه کرده و پس از آن ۳L محلول تولوئن اضافه و به مدت ۱ min اختلاط داده شد. در نهایت محلول را به مدت ۱ min اختلاط داده شد. در نهایت فاز تولید شده از هم جدا گردد، قسمت پایینی قیف را تخلیه و قسمت بالایی قیف درون سل ۱۰ mL مخصوص دستگاه اسپکتروفتومتر ریخته شد و غلظت دترجنت باقیمانده در طول

سان ۱۳۹۵ مام م و کھ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن ijhe.tums.ac.ir

موج ۶۵۲ nm با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر DR5000 (HACH) قرائت شد (۱۵). به منظور بررسی کارایی حذف از معادله زیر استفاده شد:

$$\mathbf{R} = (\mathbf{C}_0 - \mathbf{C}_e) / \mathbf{C}_0 \tag{1}$$

C₀ و C_e- ترتیب غلظت اولیه سورفاکتانت و غلظت نهایی سورفاکتانت بر حسب mg/L پس از جذب بر روی جاذب است.

مطالعات مربوط به ایزوترم و سینتیک جذب هم در شرایط بهینه حاصل از مراحل قبل صورت گرفته است. ظرفیت جذب سورفاکتانت با استفاده از معادله (۲) قابل محاسبه است:

$$\mathbf{q}_{e} = (\mathbf{C}_{0} - \mathbf{C}_{e}) \mathbf{V} / \mathbf{w}$$
(Y)

q_e مقـدار ماده جذب شـونده به واحد جـرم ماده جاذب (mg/g)

$${
m mg/L}$$
 = غلظت اولیه سورفاکتانت در محلول (mg/L)
 ${
m mg/L}$ = غلظت تعادلی نهایی سورفاکتانت بعد از تعادل (mg/L)
 ${
m mg/L}$ = حجم داخل راکتور (L)
 ${
m W}$ = جرم ماده جاذب (g)

ایزوترمهای جذب نشانگر چگونگی برقراری اتصال بین ماده جذب شونده و جاذب است و در بهینه سازی پارامترهای موثر بر فرایند جذب سطحی دارای اهمیت است. به منظور بهینه سازی طراحی فرایند جذب سطحی، به منظور حذف سورفاکتانت مورد نظر، برقرارسازی همبستگی در نمودارهای جذب الزامی است (۱۶). مدلهای ایزوترم لانگمویر و فروندلیچ بیانگر ارتباط تعادلی غلظت ماده جذب شونده بین ماده جاذب و محلول هستند. در معادله لانگمویر جذب یک لایه ای و یکنواخت ماده جاذب با انرژی یکسان بر روی سطح جاذب رخ می دهد که معادله غیر خطی آن به صورت زیر است:

$$q_{e} = (q_{m}bC_{e})/(1+bC_{e})$$
 (r)

عادل حالت تعادل جذب شونده در فاز جامد در حالت تعادل \mathbf{q}_{e}

 $=C_e$ حداکثر ظرفیت جذب، =b ثابت تعادل، $=C_e$ غلظت تعادلی سورفاکتانت معادلی سورفاکتانت معادله غیر خطی فروندلیچ نیز در زیر آورده شده است. $qe = K_f C_e^{1/n}$ (۴)

$$q_{e} = (q_{max} K_{S} C e^{1/n}) / (1 + K_{S} C e^{1/n})$$
 (a)

به منظور تعیین ویژگیهای فرایند جذب توسط جاذب نانولوله کربن چنددیواره مغناطیسی شده (Fe₃O₄/MWCNTs)، بررسی کردن سرعت جداسازی ماده جذب شونده از محلول حائز اهمیت است. مطالعات تعادلی سینتیک واکنش جذب در شرایط بهینه و در زمانهای مختلف صورت میگیرد. معادلات مربوط به سرعت واکنش به شرح زیر است: سرعت واکنش شبه درجه اول:

 $\log (q_{e} - q_{t}) = \log (q_{e}) - K_{t} / 2.303$ (9)

 \mathbf{q}_{e} و \mathbf{q}_{t} به ترتیب مقدار سورفاکتانت جذب شده روی جاذب در زمان تعادل و در زمان t و \mathbf{k}_{z} برابر است با ثابت سرعت جذب. سرعت واکنش شبه درجه دوم از معادله زیر پیروی میکند:

$$t/q_t = 1/k q_e^2 + t/q_t$$
 (V)

که در آن t زمان واکنش، $q_t (mg/g)$ میزان جذب ماده جذب شونده در هر زمان، $q_e(mg/g)$ و k(g/mgh) ثابت واکنش درجه دوم است.

و سود تنظیم گردید. میزان جرمی g ۰/۰۸ از نانوکامپوزیت مگنتیت تهیه شده در هر کدام از ارلن ها اضافه گردید. ارلن ها را به مدت ۲۴ h بر روی شیکر با سرعت ۱۲۰ تورار داده و بعد از سپری شدن زمان فوق PH نهائی محتویات ارلن ها پس از صافسازی با استفاده از دستگاه HH متر قرائت گردید. بعد از رسم منحنی تغییرات PH در مقابل PH اولیه، pHzpc تعیین گردید (۱۹). همانطورکه در نمودار ۱ مشاهده می شود مگنتیت ۹/۹ و ۲/۷ است. -تعیین pH_{zpc} تشاندهنده وضعیت پراکندگی بار الکتریکی در سطح pH_{zpc} نشاندهنده وضعیت پراکندگی بار الکتریکی در سطح جاذب است. در Hp بالاتر از pH_{zpc} بار الکتریکی سطحی فالب در سطح آن مثبت است و در PH پائین تر از آن بار سطحی غالب در سطح آن مثبت است (۱۸). به عنوان برای تعیین pHzpc از محلول نمک طعام nol ۱۰/۰ به عنوان الکترولیت و از محلول های سود و اسید کلریدریک nol ۱۰/۰ به عنوان رد mL به عنوان عوامل کنترلکننده استفاده گردید. مقدار M nol الکترولیت و در mL ریخته و در R می رو در بار منفی است (۱۰ محلول الکترولیت را در ۶ عدد ارلن از سید (۱۸ محلول ۱۰ محلود ۲ تا ۱۲ با استفاده از اسید در برخ



 $Fe_{3}O_{4}/MWCNTs$ نمودار ۱- نمودار pH نانوکامپوزیت MWCNTs و pH نانوکامپوزیت

يافتهها

 ${\rm Fe_3O_4/MWCNTs}$ شـده در طيف نانوکامپوزیت مگنتیت Fe_3O_4/MWCNTs شـامل گروههای عاملی در عـدد موجی ¹⁻¹ ۲۹۳۸/۲۱ cm محتند. شامل گروههای عاملی در عـده موجی ¹⁻¹ محتند مگنتیت مگنتیت موجود در جایگاه O=S و O=V نسبت به طیف نانولوله کربنه چند دیواره عمیق تر شـده است. که می توان این تغییرات را بـه دلیل اسـتفاده از ترکیبات نیتروژنه و ترکیبات سـولفات که در سـنتز نانوکامپوزیت مگنتیت اسـتفاده شـده، نسبت داد و همچنین در طيف در طيف می توان این تغییرات نانوکام که در سـنتز نانوکامپوزیت مگنتیت اسـتفاده نـده می توان این تغییرات نیتروژنه و ترکیبات سـولفات که در سـنتز نانوکامپوزیت مگنتیت اسـتفاده شـده، نسبت داد نانوکامپوزیت مگنتیت اسـنده م

-ویژگیهای جاذب شکل ۱ طیف FT-IR نانولولههای کربنه چند دیواره و نانوکامپوزیت مگنتیت سنتز شده را نشان میدهد. دامنه این تغییرات در فاصله ¹⁻ ۲۰۰ تا ۴۰۰۰ تعیین شده است. جایگاههای مشخص شده در طیف نانولوله کربنی شامل است. جایگاههای مشخص شده در طیف نانولوله کربنی شامل ¹⁻ COO- (کربوکسیلات) در گروههای هیدروکسیل مربوط می شود. که می توان آن را به حضور کربن در ساختار نانولولههای کربنه نسبت داد. همچنین جایگاههای مشخص

Downloaded from ijhe.tums.ac.ir on 2025-04-05



شکل ۱- طیف FTIR نانو لوله کربنه چند دیواره، و نانوکامپوزیت مگنتیت Fe₃O₄/MWCNT

در زاویه ۴۴ درجه پیک ظاهر شده است که مربوط به پراش کریستالی و ترتیبهای منظمی از استوانههای متحدالمرکزی از اتمهای کربن است (۲۱). در آنالیز (XRD) حداکثر پیک مربوطه برای نانو کامپوزیت سنتز شده در زاویه ۲۷⁰ با شدت ۲۰۳/۰۹۶۵ است، که مربوط به بلورهای مکعبی شکل سولفات آهن ۷ آبه بوده و این آنالیز وجود آهن را در ساختار نانوکامپوزیت مگنتیت تایید میکند (۲۱، ۲۲). برای تعیین الگوی پراکنش اشعه X مربوط به نانو لوله کربنه چند دیواره و نانوکامپوزیت مگنتیت در محدوده زاویه ⁰β - ۱۵ = ۴ از دستگاه پراش اشعه X (XRD)، استفاده گردید. با توجه به شکل ۲، نانوکامپوزیت مگنتیت اصلاح شده ساختار آمورف یا غیر کریستالی از خود نشان داده و درصد بالای آهن (سولفات آهین ۷ آبه) نسبت به نانولولیه کربنه چند دیواره، خاصیت مغناطیسی بالایی دارد. همانطور که در شکل ۲ نشان داده شده است، در رابطه با نانولوله کربنه چند دیواره (MWCNTs)



شکل ۲- XRD نانو لوله کربنه چند دیواره و نانو کامپوزیت مگنتیت Fe₃O₄/MWCNT

ملام و کھ ے دورہ نہم/ شمارہ دو فصلنامه علمى پژوهشى انجُمن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

- بررسی اثر pH میزان pH تاثیر قابل توجهی بر روی جذب سورفاکتانت دارد که با توجه به ویژگی یونیزاسیون سورفاکتانت قابل بررسی است. همانطور که در نمودار ۲ نشان داده شده است، در pH های اسیدی راندمان جذب سورفاکتانت SDS بر روی جاذب بیشتر از میزان قلیایی است.



نمودار ۲- بررسی اثر میزان pH بر راندمان حذف SDS (دز جاذب: ۲۸ g/L، و غلظت سورفاکتانت: ۴۲/۳۶ mg/L)

– بررسی اثر میزان جاذب نانوکامپوزیت مگنتیت (Fe₃O₄/MWCNTs)

به منظور بررسی اثر غلظت جاذب محدودهای از غلظت (Ag/L)-۵۰/۰) انتخاب گردید. اثرات غلظت جاذب بر روی راندمان جذب سورفاکتانت در نمودار ۳ آورده شده است. با افزایش یافتن غلظت جاذب و به دنبال آن افزایش سایتهای قابل دسترس بمنظور جذب سطحی، راندمان جذب سورفاکتانت نیز افزایش یافته است.



مودار ۱- بررسی از در جادب بر راندمان حدف BD3 (۴۲/۳۶ mg/L) (۴۲/۳۶ mg/L)

- بررسی اثر غلظت سورفاکتانت آنیونی SDS بمنظور بررسی اثر غلظت سورفاکتانت بر روی راندمان جذب، گسترهای از غلظت (IA۰ mg/L) در نظر گرفته شده است. همانطورکه در نمودار ۴ نشان داده شده است، با افزایش یافتن غلظت سورفاکتانت، راندمان حذف کاهش مییابد.



SDS نمودار ۴- بررسی اثر غلظت سورفاکتانت بر راندمان حذف (۰/۲۸ g/L و دز جاذب: ۴/۵)

- ایزوترم و سینتیک جذب به منظور تعیین نحوه جذب سطحی g ۵/۰ از جاذب در mL مختلفی از محلول حاوی غلظتهای مختلفی از سورفاکتانت آنیونی SDS اضاف گردید. زمان رسیدن به تعادل جاذب با جذب شونده حدود است ۱۲۰ بدست آمد. ایزوترمهای لانگمویر، فروندلیچ و سیپس و سینتیکهای شبه درجه اول و شبه درجه دوم به منظور بررسی فرایند جذب سورفاکتانت توسط جاذب مورد بررسی قرار گرفت. نمودار ۵ مقایسهای از ظرفیت جذب دادههای آزمایشگاهی بدست آمده با ایزوترمهای مختلف است. جدول ۱ نیز پارامترهای مربوط به ایزوترم جذب SDS بر روی نانولولههای کربنه چند دیواره مغناطیسی شده را نشان می دهد، همانطور که از دادههای بدست آمده قابل مشاهده است، بیشترین میزان رگرسیون

دوره نهم/ شعاره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir

260

X

ايزوترم سيپس	ايزوترم فروندليچ	ايزوترم لانگموير
$Q_{max}(mg/g) = \Delta V$	$K_{F} (mg/g (mg/L)^{1/n}) = \rho/\gamma\gamma$	$Q_{max}(mg/g) = \mathfrak{s}$
Ks=•/١	n= 1/9	$K_L (L /mg) = \cdot / \cdot \vee$
$R^r = \cdot / 447 F$	$\mathbf{R}^{Y} = \boldsymbol{\cdot} / \mathfrak{A} \lambda$	$R^r = \cdot / 4477$

چندديواره مغناطيسي شده	وسط نانولوله -	جذب SDS :	– پارامترهای ایزوترم	حدول ۱
------------------------	----------------	-----------	----------------------	--------



۵۰ ۴۰							· •	
a/am) ah 7. 1.		•••····		• - ■ 	Exprim — langmu freundli — sips	ental data ir ich		
	· .	۲۰	٣٠ (۴۰ Ce (mg/L)	۵۰	۶.	٧٠	٨.
ير،	وترم لانگمو	مدل ایز	ىگاھى با	ل آزمایش	دادەھاي	- مقايسه	ودار ۵-	نم

نمودار ۵- مفایسه دادههای آزمایشگاهی با مدل ایزوترم لانگمویر، فروندلیچ و سیپس بمنظور جذب سورفاکتانت SDS توسط جاذب نانولوله کربنی چند دیواره مغناطیسی شده (Fe₃O₄/MWCNTs)

نمودار ۶ نشاندهنده اثرات زمان تماس بر روی ظرفیت جذب سورفاکتانت SDS از محلول آبی در دمای آزمایشگاه است. نتایج حاصل از سینتیکهای جذب نیز در جدول ۲ آورده شده است. همانطور که قابل مشاهده است، بیشترین همخوانی در رابطه با سینتیک شبه درجه دوم است.

دوم	شبه درجه	ل و سینتیک ا	درجه او	تيک شبه	بوط به سين	جذب مر	جدول۲- پارامترهای
-----	----------	--------------	---------	---------	------------	--------	-------------------

شبه درجه دوم (pseudo second-order equation)	شبه درجه اول (pseudo first-order equation)
$q_e(mg /g) = \forall v$	$q_e(mg/g) = 14$
$K_{\chi} (mg/g h) = \cdot / \cdot \cdot \chi $	K_{1} (mg/ g h) =- \cdot/\cdot 19V
$R^{\gamma} = \cdot / 24 r$	$R^{Y} = \cdot/99$

ے و کھر ے دورہ نہم/ شمارہ دوم/ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

ىحث –بررسی اثر pH یکی از ویژگیهای مهم جاذب، pH_{zpc} است که نشاندهنده وضعیت پراکندگی بار الکتریکی در سطح جاذب است. در بالات_ر از pH_{zpc} بار الکتریکی سطحی غالب در سطح pHجاذب منفی است و در pH پائین تر از pH بار سطحی غالب در سطح آن مثبت است. این مقدار در نانولولههای کربنه چناد دیاواره (MWCNTs) و نانوکامپوزیت مگنتیت .(۲۳) ب. ترتيب $0/4 e^{-6}$ (Fe₃O₄/MWCNTs) به این ترتیب در مقادیر اسیدی بار غالب سطحی جاذب مثبت است. همانطور که در نمودار ۲ نشان داده شده است، بیشترین میزان جذب در pH حدود ۴ گزارش شده است و با افزایش pH میزان جذب کاهش یافته است. برقراری نیروی الکترواستاتیکی بین بار الکتریکی مثبت بر روی سطح جاذب و بار منفی موجود بر روی سورفاکتانت آنیونی باعث افزایش میرزان جذب سرورفاکتانت می گردد. همچنیرن در pH های اسیدی اتصال زنجیره های آب گریز موجود در سورفاکتانت و جاذب نیز بهبود می یابد، از طرفی در pH قلیایی به علت حضور گروههای OH بین این گروهها و سورفاکتانتهای آنیونی بر سر قرار گرفتن بر روی سایتهای جذب با بار سطحي مثبت رقابت ايجاد شده و به اين ترتيب كاهش قابل توجهـی در راندمان دیـده می شـود. Beltrán-Heredia و همکاران بر روی حذف سورفاکتانتهای آنیونی با استفاده از جاذب Moringa oleifera مطالعهای انجام دادند و نتایے بیانگر تاثیر pH اسیدی برابر با ۴ بر افزایش راندمان حذف سورفاكتانت است. بر هم كنش الكترواستاتيكي بين بار مثبت موجود بر روی جاذب در شرایط اسیدی و بار منفی سورفاکتانت آنیونی باعث افزایش راندمان جذب بر روی جاذب است (۲، ۱۳، ۲۴). Ncibi و همکاران نیز در مطالعهای که بر روی حذف انواع سورفاکتانتها انجام دادند، نشان دادند که میزان pH یکے از مهمترین پارامترهای موثر بر راندمان جذب سورفاکتانتهای آنیونی بر روی جاذب تک

لایه کربنی است، نتایج نشاندهنده افزایش راندمان جذب در شرایط اسیدی بوده و در pH برابر با ۲ بیشترین ظرفیت جذب گزارش گردیده است. به نظر میرسد مهمترین مکانیسمی که باعث جذب سورفاکتانتهای آنیونی در شرایط اسیدی می گردد، نیروی جاذبه الکترواستاتیکی و فعل و انفعالات رخ داده در مولکولهای آب گریز است (۲۴).

- بررسی اثر میزان جاذب نانو کامپوزیت مگنتیت (Fe₃O₄/MWCNTs)

همانطورکه در نمودار ۳ قابل مشاهده است، با افزایش یافتن غلظت جاذب و به دنبال آن افزایش سایت های قابل دسترس بمنظور جذب سطحي، راندمان جذب سورفاكتانت نيز افزايش يافته است (۲، ۲۳-۲۵). از طرفي به علت آب گريز بودن جاذب MWCNTs، بخش آب گریز سورفاکتانت نیز قادر به اتصال با این جاذب بوده و جذب سطحی رخ میدهد (۲۴). Ncibi و همکاران در مطالعهای که بر روی حذف سورفاکتانتهای یونی و غیریونی با استفاده از نانولوله های کربنی چند دیواره انجام دادند، مشاهده کردند که با افزایش غلظت جاذب از g/L ./ به ۱ در رابطه با حذف سورفاکتانتهای آنیونی، ظرفیت جذب افزایش می یابد که علت آن را به افزایش محل های فعال جذب در جاذب ارتباط دادند. قابل ذکر است که در مطالعه حاضر اثرات متقابل پارامترها بر روی جاذب نانولوله کربنه چند دیواره (MWCNTs) نیز مورد مطالعه قرار گرفت و نتایج حاصله از آن مشابه نتایج گزارش شده در رابطه با جاذب نانولوله چنددیواره مغناطیسی است، با این تفاوت که سطح ویژه جاذب مگنت شـده به علت قرار گرفتـن ذرات آهن بر روی آن به مقدار جزئی کمتر از نانولوله چنددیواره معمولی است که باعث کاهش جزئی در راندمان آن می گردد، از طرفی در شرایط اسیدی امکان جدا شدن اکسیدهای آهن از سطح جاذب است که این مقدار جزئی بوده و اثر قابل توجهی در راندمان ندارد. با توجه به جداسازی آسان نانوجاذبهای مگنت شده با برقراری میدان مغناطیسی، نتایج مربوط به این جاذب در

دوره نهم/ شعاره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir

این مطالعه آورده شده است (۱۱، ۱۲). Pal و همکاران اثر افزایش دز ژل کیتوزان را بر روی بر روی جذب سورفاکتانت SDS مورد مطالعه قرار دادهاند. نتایج نشان داده است که با افزایش یافتن دز جاذب از g/L ۰/۰۵ به ۰/۰ درصد حذف سورفاکتانت افزایش مییابد. دلیل افزایش در راندمان، افزایش مساحت سطح و افزایش یافتن سایتهای جذب با افزایش دز جاذب گزارش گردیده است (۲۳).

- بررسی اثر غلظت سورفاکتانت آنیونی SDS

با توجه به نتايج حاصل شده، افزايش غلظت سورفاكتانت باعث کاهش در راندمان جذب گردید، این کاهش جذب سورفاکتانت بر روی جاذب به دلیل اشباع شدن سایتهای جذب است. همچنین، در غلظتهای بالای سورفاکتانت، نیروهای دافعه بین مولکولهای سورفاکتانت بسیار بیشتر می گردد که همین مساله از جذب آنها بر روی جاذب جلو گیری می کند. Kaya و همکاران مطالعهای را بر روی حذف سورفاکتانت SDS با استفاده از کربن فعال گرانوله انجام دادند و افزایش ظرفیت جـذب و كاهـش راندمان حذف آلاينده را بـا افزايش غلظت (۲۰mg/L) تاید کردند (۲۶). مطالعات دیگری نیز در این زمینه انجام شده است که از جمله آن می توان به بررسمی تاثیر افزایش غلظت سروفاکتانت SDS در محدود ۲۰– ۱۰ mg/L اشاره نمود. در این مطالعه نیز با افزایش غلظت سورفاكتانت راندمان حذف به طور تدريجي كاهش یافته است، که به علت افزایش یافتن نیروهای پیش برنده در غلظتهای بالای سورفاکتانت است (۲۳).

در مطالعه حاضر نیز، با افزایش غلظت سورفاکتانت از Mmg/L تا ۱۵، راندمان جذب به تدریج کاهش یافته است. اما میزان SDS جذب شده بر روی جاذب با افزایش غلظت اولیه افزایش یافته است. این مساله به دلیل افزایش نیروهای پیش برنده به دنبال افزایش غلظت SDS است. با افزایش در گرادیان غلظت سورفاکتانت، میزان جذب هم بر روی جاذب افزایش خواهد یافت. در غلظتهای پایین سورفاکتانت، نسبت مولکولهای سورفاکتانت به سایتهای

جذب قابل دسترس کم است و در غلظتهای بالاتر، میزان سایتهای قابل دسترس به منظور جذب کم می گردد، بنابراین حذف سورفاکتانتها وابسته به غلظت اولیه آن در محلول است (۲۳).

– ایزوترم و سینتیک

چندین مکانیسم با هدف جذب سورفاکتانت بر روی جاذب از محیطهای آبی وجود دارد، که شامل موارد زیر است: تبادل یونی، جفت شدن یونها، اتصالات هیدروفوبیک، جذب با استفاده از پلاریزاسیون الکترونهای π و جذب با استفاده از نیروهای پراکندگی. در تئوری جفت شدن یونها، یون های موجود در سورفاکتانت بر روی جایگاههای خالی با بار مخالف از جاذب، جذب شده و از محیطهای آبی جدا می گردند. در رابطه با سورفاکتانت SDS نیز این تئوری به صورت غالب رخ داده و باعث جذب این آلاینده بر روی نانولولههای کربنه چنددیواره می گردد. همان گونه که در جدول ۱ قابل مشاهده نظر از ایزوترم لانگمویر بیشترین تبعیت را می کند. همچنین نظر از ایزوترم لانگمویر بیشترین و معانی را با معادلات سینتیک شبه درجه دوم دارد (جدول ۲).

مقایسه ظرفیت جذب انواع جاذبهای بکار گرفته شده به منظور جذب سورفاکتانت آنیونی سدیم دودسیل سولفات، در جدول ۳ ارائه شده است. همانطورکه قابل مشاهده است، جاذب بکار گرفته شده در پژوهش حاضر دارای ظرفیت جذب بالایی بوده و با توجه به میزان بسیار کم دز جاذب راندمان بالایی را در حذف سورفاکتانت آنیونی سدیم دودسیل سولفات از خود نشان داده است. قابل ذکر است که مولکولهای SDS در محلهای آب گریز حل میشوند که این محلهای آب گریز حاصل از حرکات لرزشی گروههای هیدروکربن موجود در سورفاکتانت است (۱۷). با افزایش زمان تماس (۱۰ تا می تواند به علت بکارگیری تمام سایتهای جذب در زمانهای

> کر میں والی دوم تابستان ۱۳۹۵ دوم تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان ijhe.tums.ac.ir

طولانی تر باشـد. پس از رسیدن به زمان تعادل (۱۲۰min) بین جـاذب (Fe₃O₄/MWCNTs) و جـذب شـونده (SDS)

تعادل برقرار شده و در زمانهای بالاتر تغییر قابل ملاحظهای در ظرفیت جذب رخ نمیدهد (۱۳–۱۱).

رفرنس	ظرفيت جذب (mg/g)	انواع جاذب
(1V)	٣٩/٩	جاذب نیمه متخلخل MCM-۴۱ کلسینه شده
(٣٣)	V۶	هيدروژل كيتوزان
(77)	٣٩/۶	آلومينا
(۲۸)	٣/٧۵	كربن فعال حاصل از زغال چوب
(۲۸)	4/1	گرانول لاستيک
(۲۸)	۵/۲	ژل سیلیکا
مطالعه حاضر	۶۱	نانوكربن چندديواره مغناطيسي شده (FerOr/MWCNTs)

جدول ۳- مقایسه ظرفیت جذب انواع مختلف جاذبها بر روی حذف سورفاکتانت سدیم دودسیل سولفات (SDS)

نتيجه گيري

هدف از این مطالعه بررسی رفتار جذب نانولولههای کربنی چند دیواره مغناطیسی شده در حذف سورفاکتانت آنیونی سدیم دودسیل سولفات بوده و همچنین اثر متغیرهایی مانند pH، دز جاذب و غلظت سورفاکتانت نیز مورد بررسی قرار گرفت. مطالعات جذب شامل بررسی تعادلات جذب و سینتیک واکنشهای صورت گرفته نیز مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج حاصل از آزمایشات نشان داد که حذف سورفاکتانت آنیونی از محلولهای آبی توسط نانولولههای چند دیواره مغناطیسی شده تحت شرایط اسیدی (PH برابر با ۲/۶)، غلظت بهینه در شرایط بهینه قرار دارد. همچنین نتایج نشاندهنده تبعیت واکنش جذب از ایزوترم جذب لانگمویر و سینتیک شبه درجه دوم است. با توجه به اینکه مطالعه مورد نظر در مقیاس

no M. Long-chain anionic surfactants in aqueous solution. Removal by Moringa oleifera coagulant. Chemical Engineering Journal. 2012;180:128-36.

3. Shahbazi A. Comparison of adsorption efficiency of triton x-100 surfactant from industrial wastewater

آزمایشگاهی انجام شده و از فاضلاب سنتیک به منظور بررسی اثر متغیرها استفاده گردیده است، امکان کاهش راندمان در شرایط واقعی و با حضور عوامل مداخله گر پیشبینی می گردد. با توجه به اهمیت حذف سورفاکتانتها از محلولهای آبی و نتایج بدست آمده از این پژوهش، کاربرد نانولوله کربنی چند دیواره مغناطیسی شده به علت راندمان مناسب و قابلیت جداسازی آسان جاذب از محلولهای آبی با اعمال میدان مغناطیسی توصیه می گردد.

تشکر و قدردانی این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی (شـماره طرح ۹۳۰۱۲۶۴۸۴) مصوب دانشـگاه علوم پزشکی همدان بوده که با حمایت مالی معاونت تحقیقات و فناوری این دانشگاه به انجام رسیده است.

- منابع 1. Méndez-Paz D, Omil F, Lema J. Anaerobic treatment of azo dye Acid Orange 7 under fed-batch and continuous conditions. Water Research. 2005;39(5):771-78.
- 2. Beltrán-Heredia J, Sánchez-Martín J, Barrado-More-

دوره نهم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن ijhe.tums.ac.ir

using synthetic and natural zeolites: Isotherm and kinetic studies. Iranian Journal of Health and Environment. 2015;8(3):297-308 (in Persian).

- Yavuz R, Küçükbayrak S. Adsorption of an anionic dispersant on lignite. Energy Conversion and Management. 2001;42(18):2129-37.
- Li Z, Yuansheng D, Hanlie H. Transport of micelles of cationic surfactants through clinoptilolite zeolite. Microporous and Mesoporous Materials. 2008;116(1):473-77.
- Upadhyayula VK, Deng S, Mitchell MC, Smith GB. Application of carbon nanotube technology for removal of contaminants in drinking water: A review. Science of the Total Environment. 2009;408(1):1-13.
- Malakootian M, Mahvi A, Jafari Mansoorian H, Alizadeh M, Hosseini A. Study of application of alumina-coated carbon nanotube for removal of Hydroxy Benzene from aqueous solutions: Adsorption and determination of equilibrium and kinetics parameters. Iranian Journal of Health and Environment. 2015;8(2):127-24 (in Persian).
- Karimi Takanlu L, Farzadkia M, Mahvi AH, Esrafily A, Golshan M. Optimization of adsorption process of cadmium ions from synthetic wastewater using synthesized iron magnetic nanoparticles (Fe3O4). Iranian Journal of Health and Environment. 2014;7(2):171-84 (in Persian).
- 9. Iijima S. Helical microtubules of graphitic carbon. Nature. 1991;354(6348):56-58.
- Yu F, Chen J, Chen L, Huai J, Gong W, Yuan Z, et al. Magnetic carbon nanotubes synthesis by Fenton's reagent method and their potential application for removal of azo dye from aqueous solution. Journal of Colloid and Interface Science. 2012;378(1):175-83.
- 11. Gao H, Zhao S, Cheng X, Wang X, Zheng L. Removal of anionic azo dyes from aqueous solution using magnetic polymer multi-wall carbon nanotube nanocomposite as adsorbent. Chemical Engineering Journal. 2013;223:84-90.
- 12. Tang W-W, Zeng G-M, Gong J-L, Liu Y, Wang X-Y, Liu Y-Y, et al. Simultaneous adsorption of atrazine and Cu (II) from wastewater by magnetic multi-walled carbon nanotube. Chemical Engineering Journal. 2012;211:470-78.
- 13. Konicki W, Pełech I, Mijowska E, Jasińska I. Ad-

sorption of anionic dye Direct Red 23 onto magnetic multi-walled carbon nanotubes-Fe3C nanocomposite: Kinetics, equilibrium and thermodynamics. Chemical Engineering Journal. 2012;210:87-95.

- 14. Hu X, Liu B, Deng Y, Chen H, Luo S, Sun C, et al. Adsorption and heterogeneous Fenton degradation of 17α -methyltestosterone on nano Fe3O4/MW-CNTs in aqueous solution. Applied Catalysis B: Environmental. 2011;107(3):274-83.
- 15. Llenado RA, Neubecker TA. Surfactants. Analytical Chemistry. 2002;55(5):93R-102R.
- Arasteh R, Masoumi M, Rashidi A, Moradi L, Samimi V, Mostafavi S. Adsorption of 2-nitrophenol by multi-wall carbon nanotubes from aqueous solutions. Applied Surface Science. 2010;256(14):4447-55.
- Ariapad A, Zanjanchi M, Arvand M. Efficient removal of anionic surfactant using partial templatecontaining MCM-41. Desalination. 2012;284:142-49.
- Putra EK, Pranowo R, Sunarso J, Indraswati N, Ismadji S. Performance of activated carbon and bentonite for adsorption of amoxicillin from wastewater: Mechanisms, isotherms and kinetics. Water Research. 2009;43(9):2419-30.
- Parks GA, Bruyn PD. The Zero Point of Charge of Oxides1. The Journal of Physical Chemistry. 1962;66(6):967-73.
- 20. Li H, Wan J, Ma Y, Wang Y, Huang M. Influence of particle size of zero-valent iron and dissolved silica on the reactivity of activated persulfate for degradation of acid orange 7. Chemical Engineering Journal. 2014;237:487-96.
- 21. Zhang Y, Xiao S, Wang Q, Liu S, Qiao Z, Chi Z, et al. Thermally conductive, insulated polyimide nanocomposites by AlO (OH)-coated MWCNTs. Journal of Materials Chemistry. 2011;21(38):14563-68.
- 22. 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.
- 23. Pal A, Pan S, Saha S. Synergistically improved adsorption of anionic surfactant and crystal violet on chitosan hydrogel beads. Chemical Engineering Journal. 2013;217:426-34.

الاست و محطر ... دوره نهم/ شماره دوم/ تابستان ۱۳۹۵ فصلنامه علمى پژوهشى انجَمن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

۲٧.

- 24. Ncibi MC, Gaspard S, Sillanpää M. As-synthesized multi-walled carbon nanotubes for the removal of ionic and non-ionic surfactants. Journal of Hazardous Materials. 2015;286:195-203.
- Islam M, Rojas E, Bergey D, Johnson A, Yodh A. High weight fraction surfactant solubilization of single-wall carbon nanotubes in water. Nano Letters. 2003;3(2):269-73.
- 26. Kaya Y, Gonder Z, Vergili I, Barlas H. Removal of cetyltrimethylammonium bromide and sodium dodecylether sulfate by granular activated carbon. Journal of Scientific and Industrial Research. 2008;67(3):249.
- 27. Raval Priti V, Desai Hemangi H. Removal of anionic surfactant sodium dodecyl sulphate (SDS) from aqueous solution by using alumina. Journal of Environmental Research and Development. 2012;7(2A):851-62.
- Purakayastha D, Pal A, Bandyopadhyay M. Adsorbent selection for anionic surfactant removal from water. Indian Journal of Chemical Technology. 2005;12(3):281-84.

[Downloaded from ijhe.tums.ac.ir on 2025-04-05]

_{دوره نهم/ شماره دوم/ تلبستان ۱۳۹۵} فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir







Z Rahmani¹, M Harati², MR Rahmani³, Y Poureshgh¹, MT Samadi^{*4}

1. PhD Student of Environmental Health Engineering, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iarn

2. PhD Student of Environmental Health Engineering, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iarn

3. Msc of Chemical Engineering, Department of Chemical Engineering, School of Chemical Engineering, Babol Noshirvani University of Technology, Babol, Iarn

4. Ph.D of Environmental Health Engineering; Prof. of Environmental Health Engineering, Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Student Research Center, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iarn

ABSTRACT

ARTICLE INFORMATIONS:

Received:	27 January 2016
Revised:	18 April 2016
Accepted:	24 April 2016
Published:	18 September 2016

Key words: Magnetic multiwall carbon nanotubes, Anionic surfactant sodium dodecyl sulfate, Adsorption

*Corresponding Author:

Samadi@umsha.ac.ir Tel: +989188129968

Background and Objective: Surfactants can be found in soaps, detergents, pharmaceutical products, personal care products, as well as in leather industries. In this study, adsorption of Sodium Dodecyl Sulfate (SDS) on magnetic multi-walled carbon nanotubes in the aqueous solutions was investigated.

HEALTH AND ENVIRONMEN

Materials and methods: Surfactant concentration, adsorbent dosage, and pH values were considered as variables. Residual surfactant was measured using methylene blue method and adsorbent characteristic was determined by X-Ray diffraction and Fourier transform infrared spectroscopic analysis. Adsorption capacity, adsorption isotherm, and kinetic reaction were also investigated.

Results: Adsorption investigations demonstrated that the increase in initial SDS concentration or pH values, led to the decrease in SDS adsorption. Conversely, the same result was achieved by decreasing adsorbent dosage. After 120 min SDS adsorption became stable. By increasing in SDS concentration from 15 to 150 mg/L, adsorption capacity improved from 8 to 61 mg/g. Isotherm and kinetic data demonstrated that experimental data pursued Langmuir isotherm (R²=0.993) and pseudo-second order equation (R²=0.992).

Conclusion: Magnetic multiwall carbon nanotubes can be used as an effective and useful sorbent for SDS removal due to several advantages including: high adsorption capacity, relatively low equilibrium time, and easy separation of magnetic multiwall carbon nanotubes from aqueous solutions.

Please cite this article as: Rahmani Z, Harati M, Rahmani MR, Poureshgh Y, Samadi MT. Application of magnetic multiwall carbon nanotubes for the removal of sodium dodecyl sulfate (SDS) from aqueous solutions: isotherm and kinetic studies. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;9(2):259 72