

سنتز و بررسی ویژگی‌های نانو کامپوزیت ۲ فلزی زئولیت-آهن صفر / نقره (Z-Fe⁰/Ag) به منظور حذف فلوراید از محیط آبی: ایزووترم، سینتیک و ترمودینامیک

- علی آذری^۱، روشک رضابی کلانتری^{*}، امیر حسین محوی^۳، سیمین ناصری^۴، علی اسرافیلی^۵، عmad دهقانی فرد^۶
۱. دانشجوی کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت محیط، عضو مرکز تحقیقات کیفیت آب، پژوهشکده محیط زیست، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
۲. نویسنده مسئول: دانشیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران
۳. استادیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
۴. استاد گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران
۵. استادیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران
۶. استادیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی البرز، کرج، ایران

تاریخ دریافت مقاله: ۹۲/۶/۴ | تاریخ پذیرش: ۹۲/۱۰/۲۵

چکیده

مقدمه: فلوراید آلاینده‌ای است که از طریق صنایع شیشه‌سازی، کودسازی و کارخانه‌های مواد نیمه رساناوارد محیط زیست شده و سبب مشکلاتی همچون آلزایمر و آسیب‌های مغزی می‌گردد. جذب سطحی به کمک مواد ارزان قیمت مانند زئولیت از بهترین گزینه‌های حذف این آلاینده به شمار می‌آید. مشکل عمده روش جذب سرعت پایین آن می‌باشد. لذا هدف از مطالعه حاضر بررسی اثرات نانو ذرات آهن صفر و نقره به عنوان کاتالیزور بر کارایی زئولیت در حذف فلوراید می‌باشد.

روش‌ها: در این مطالعه از روش احیا برای تبدیل آهن دو ظرفیتی به آهن صفر و روش هم ترسیبی برای نشاندن آهن صفر بر روی زئولیت استفاده شد. از اختلاط سریع همراه با دمای بالا نیز برای ثبت نقره روی نانو ذرات آهن صفر استفاده گردید. ویژگی جاذب با تکنیک‌های SEM، XRD و TEM مورد آنالیز قرار گرفت. سپس تأثیر تغییرات pH، زمان تراس، دما، دور همزن، مقادیر جاذب و غلظت‌های فلوراید بررسی و بهینه شدند.

یافته‌ها: pH=۲، زمان تراس ۶۰ دقیقه، دور همزن ۲۰۰ rpm و میزان جاذب ۱۰ g/L به عنوان شرایط بهینه برای حذف فلوراید حاصل شد. بررسی روابط ایزووترم و سینتیک نشان داد که داده‌های تجربی فرایند جذب فلوراید به ترتیب با مدل فروندیج ($R^2 > 0.991$) و شبه درجه دوم ($R^2 > 0.932$) همبستگی دارند. مطالعه ترمودینامیک واکنش نیز بیانگر گرمایشی و غیر خودبخودی بودن فرایند است.

نتیجه‌گیری: بر اساس نتایج حاصل می‌توان اظهار نمود این جاذب راندمان مناسبی در حذف فلوراید داراست ولی خاصیت کاتالیستی آهن صفر و نقره در ارتباط با حذف این آلاینده قابل ملاحظه نمی‌باشد.

کلمات کلیدی: فلوراید، جذب، زئولیت، نانو کامپوزیت ۲ فلزی، نانو ذره آهن صفر / نقره

* دانشیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران
ایمیل: r-rezaei@tums.ac.ir

مقدمه

تصفیه اصلی (در اکثر روش‌های غشایی)، تولید لجن مازاد (در روش ترسیب شیمیایی) می‌باشدند.^{۱۲} در سال‌های اخیر به دلیل ارزانی، سهولت استفاده و راندمان مناسب فرایند جذب استفاده از جاذب‌هایی نظیر باگاس، باگاس اصلاح شده با کیتوزان، الومینای فعال، زئولیت غنی شده با آلومینیوم، انواع معقد کننده‌ها، گرانول هیدروکسید آهن، خاک رس و کربن فعال در حذف فلوراید مرسوم شده است.^{۱۳-۱۴} زئولیت کلینوپولیلات یکی از جاذب‌های طبیعی، بسیار ارزان و کارآمد در فرایند تصفیه آب به شمار می‌آید. این جاذب دارای ساختار اسفنجی شکل بوده و از حفره‌هایی به ابعاد ۴/۵ تا ۷/۷ انگستروم تشکیل شده است.^{۱۵} در این راستا از این جاذب به منظور حذف آلاینده‌هایی نظیر روی، مس، سرب،^{۱۶} آمونیوم^{۱۷} و مس^{۱۸} استفاده شده است. مطالعات انجام شده نشان داده است که وجود فلزاتی با بار مثبت نظیر آهن، لیتیوم، کلسیم و منیزیم سبب افزایش راندمان جذب مواد آنیونیک نظیر فلوراید از آب آشامیدنی شده است.^{۱۹} همچنین بررسی‌های انجام شده توسط محققان مختلف بیانگر این موضوع است که استفاده از فلزاتی با بار مثبت و پتانسیل احیاء بالا مانند پالادیوم (E₀=0.987)، نقره (E₀=0.8)، مس (E₀=0.34) علاوه بر افزایش راندمان جذب فلوراید به دلیل پیوند شیمیایی با مواد آنیونی خاصیت کاتالیستی نیز به جاذب الکا می‌کند.^{۲۰-۲۲} رحمانی و همکاران در سال ۲۰۱۰ به بررسی قابلیت زئولیت اصلاح شده با آهن و آلومینیوم^{۲۳} ظرفیتی در حذف فلوراید پرداخته و به این نتیجه رسیدند که اصلاح زئولیت با Al³⁺ راندمانی بالاتری (٪/۷۵) نسبت به زئولیت بهینه شده با Fe³⁺ (٪/۶۵) دارد.^{۲۴} محیی و همکارانش نیز در تحقیقی مشابه از زئولیت اصلاح شده با کاتیون L³⁺ Na⁺ پرداخته و به این نتیجه رسیدند که یون فلزی لاتانیوم سبب افزایش کارایی حذف یون فلوراید خواهد شد. در این بررسی مشخص شد pH بهینه استفاده از جاذب

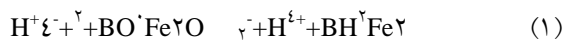
فلوراید یکی از اجزای طبیعی پوسته زمین به شمار می‌آید که از طریق آشامیدن آب یا مصرف سبزیجات وارد زنجره غذایی انسان می‌شود.^۱ ورود ترکیبات معدنی دارای فلوراید، تخلیه فاضلاب‌های صنایعی نظیر کود سازی، لاستیک سازی، سرامیک سازی و شیشه سازی نیز از اصلی ترین راههای ورود این آلاینده به آب آشامیدنی محسوب می‌شوند.^۲ مفید یا خطرناک بودن این آلاینده در آب آشامیدنی در درجه اول به غلظت این ماده و سپس به میزان جذب آن در بدن بستگی دارد. بر اساس استانداردهای سازمان محیط زیست آمریکا (EPA) و سازمان بهداشت جهانی (WHO) حداقل غلظت فلوراید در محدوده ۰/۷ تا ۱/۵ میلی‌گرم تعیین شده است.^۴ وجود فلوراید در محدوده استاندارد مانع از پوسیدگی و از بین رفتن دندان‌ها و استخوان‌ها شده و در صورت تجاوز از آن سبب مشکلاتی نظیر فلوروزیس دندانی و استخوانی، تغییر در ساختار DNA، از بین رفتن قدرت اختیار، ناباروری در کشورهای آفریقا، آسیا و آمریکای لاتین و آسیا می‌شود.^۵ این بیماری‌ها در شهرهای جنوبی کشور نظیر قشم، یزد، هرمزگان، بندرعباس و بندرلنگه بیش از سایر مناطق دیده می‌شود که علت این موضوع به مصرف زیاد آب حاوی غلظت بالای فلوراید (به دلیل گرمای شدید هوا) در این مناطق باز می‌گردد.^۶ بدین منظور رساندن غلظت فلوراید به حد مجاز امری ضروری محسوب می‌گردد. تاکنون روش‌های مختلفی مانند فرایند غشایی (نانو فیلتراسیون و اسمر معکوس)، تبادل یونی، ترسیب شیمیایی، انعقاد و لخته‌سازی برای حذف مقادیر اضافی فلوراید به کار رفته است.^{۱۱-۹} اکثر این روش‌ها دارای معایبی نظیر هزینه بالا (در فرایندهای فرایندهای غشایی)، راندمان پایین (در فرایند تبادل یونی)، نیاز به فرایندهای پیش تصفیه قبل از فرایند

ستنتر و بررسی ویژگی‌های نانو کامپوزیت ۲ فلزی زئولیت-آهن صفر/نقره (Z-Fe⁰/Ag) به منظور حذف فلوراید از محیط آبی: ایزووترم، ...

مرک آلمان تهیه شدند. برای تعیین غلاظت‌های باقی مانده فلوراید از اسپکتروفوتومتری UV-Visible مدل CE ۷۴۰۰ (CECIL) استفاده شد. برای تنظیم pH، دمای محلول و سرعت همزن به ترتیب از pH متر مدل (HACH-HQ-USA) و شیکر انکوباتور استفاده شد.

ستنتر و بررسی ویژگی‌های نانو کامپوزیت ۲ فلزی زئولیت-آهن صفر/نقره (Z-Fe⁰/Ag)

در این مطالعه ابتدا از الک ۱-۲mm به منظور یکنواخت سازی زئولیت‌ها استفاده شد. در مرحله بعد به منظور افزایش سطح فعال زئولیت، این ماده به مدت ۲۴ ساعت در ۱ HCl مولار غوطه ور گردید، سپس زئولیت فعال شده با آب مقطر شستشو و در دمای ^{۳۰} ۲۸۰ خشک شد تا آب موجود در ساختار زئولیت خارج و ظرفیت جذب آن افزایش یابد.^۳ در ادامه ۱ گرم از زئولیت خشک شده با ۳۰ cc از فروس سولفات ۱ مولار برای مدت زمان ۳ ساعت تحت گاز N₂ محلول و با استفاده از ترکیب اتانول و آب مقطر به نسبت (۱:۱) حجمی (۵ بار) رقیق گردید. در نهایت ۱۰۰ cc از محلول NaBH₄ ۰/۲ مولار به صورت قطره ای (۱ml/min) به نمونه اضافه شد تا آهن ۲ ظرفیتی به آهن صفر ظرفیتی تبدیل و بر روی زئولیت تثبیت شود. پس از کامل شدن واکنش زئولیت اصلاح شده بانano ذره آهن صفر ظرفیتی چندین بار با استون و آب مقطر شستشو داده شد. معادله ۱ واکنش انجام شده در این روش را نشان می‌دهد:^{۳۱}



در مرحله بعد به منظور ستنتر نانو کامپوزیت ۲ فلزی زئولیت-آهن صفر/نقره (Z-Fe⁰/Ag) از روش احیا و نشاندن Ag روی Fe استفاده شد. برای این کار یک محلول رقیق از AgNO₃ (۰/۱ مولار) در آب تهیه نموده و آن را به ۵ گرم از ZnO لیت اصلاح شده با نانو ذره آهن صفر اضافه می‌کنیم. سپس ترکیب حاصل را به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۱۲۰ درجه روی

ستنتر شده در حدوده ۵ تا ۹ بوده و pH های بسیار اسیدی به دلیل تغییر در ساختار جاذب مورد مطالعه راندمان جذب فلوراید را به شدت کاهش می‌دهد.^{۲۸} یابو و همکاران نیز به بررسی حذف فلوراید از آب آشامیدنی توسط زئولیت اصلاح شده با آهن ۳ ظرفیتی پرداخته و مشاهده نمودند که جذب فلوراید از ایزووترم لانگمویر و سینتیک شبیه درجه یک پیروی می‌کند. بهترین راندمان در زمان ۲ ساعت و pH=۶/۹۴ حاصل شد. در این مطالعه ظرفیت جذب ۰/۲۳۱ میلی گرم بر گرم برای زئولیت بهینه شده با آهن ۳ ظرفیتی تعیین شد که در مقایسه با زئولیت تنها ۱/۹۵ میلی گرم بر گرم مقدار بیشتری می‌باشد.^{۲۹} بر اساس موارد ذکر شده در مطالعات فوق استفاده از آهن و یون نقره، به ترتیب به دلیل افزایش راندمان حذف فلوراید و ایجاد خاصیت کاتالیزوری در جاذب مناسب به نظر می‌رسد، به این منظور هدف از این مطالعه ستنتر زئولیت اصلاح شده با نانو ذره ۲ فلزی- کاتالیستی آهن صفر/نقره، تعیین تأثیر pH، زمان، دما، دز جاذب و غلاظت‌های مختلف فلوراید بر کارایی فرایند جذب و نهایتاً بررسی ایزووترم، سینتیک و ترمودینامیک واکنش در شرایط بهینه می‌باشد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت تجربی و در مقیاس آزمایشگاهی انجام و در آن حذف فلوراید از محلول آبی به وسیله زئولیت اصلاح شده با نانو ذره ۲ فلزی آهن صفر/نقره مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و وسایل مورد نیاز

مواد به کار برده شده در این مطالعه عبارتند از: فروسولفات ۷ آبه (FeSO₄.7H₂O)، زئولیت، سدیم برموهیدرید (NaBH₄), سدیم فلوراید(NaF), نیترات نقره(NaNO₃), اتانول (C₂H₅OH), اسید کلریدریک (HCl) و سدیم هیدروکسید (NaOH). کلیه مواد مورد استفاده در این مطالعه از شرکت

علی آذری و همکاران

مانده فلوراید در محلول و همچنین میزان جذب به ترتیب از رابطه‌های ۳ و ۴ تعیین شدند.

$$R(\%) = \left(\frac{C_0 - C_e}{C_0} \right) \times 100 \quad (3)$$

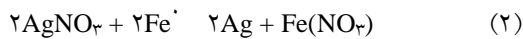
$$Qm(\text{mg/g}) = \frac{(C_0 - C_e)v}{m} \quad (4)$$

در این اینجا C_0 و C_e به ترتیب غلظت اولیه و تعادلی فلوراید بعد از جذب سطحی (mg/L), v حجم محلول (L) و m جرم جاذب (g) می‌باشند. هر کدام از این آزمایشات دو بار تکرار شد و میانگین آنها به صورت نتایج نهایی ارایه گردیده است.

تعیین شرایط بینه جذب فلوراید

ابتدا تأثیر pH محلول روی جذب فلوراید در محدوده ۳-۹ بررسی و مقدار بینه آن تعیین شد. برای تنظیم pH محلول‌ها، از $1/10$ مولار NaOH و $1/10$ مولار HCl استفاده شد. سپس تأثیر زمان تماس در pH بینه تعیین گردید. برای تعیین pH و زمان بینه از غلظت اولیه آلینده 5 mg/L و میزان ۱۰ گرم جاذب استفاده شد. در این مرحله ارلن‌ها پس از آماده سازی تحت شرایط بینه، به روی دستگاه شیکر منتقل شدند و در محدوده ۵۰، ۱۰۰، ۲۰۰، ۳۰۰ و 400 rpm مخلوط شدند، سپس با سنجش غلظت‌های باقی مانده فلوراید، دور بینه همزن مشخص گردید. در ادامه با استفاده از pH ، زمان تماس و دور همزن بینه، تأثیر دو فاکتور، غلظت‌های اولیه فلوراید در محدوده ۳ تا ۹ و دزهای مختلف جاذب در محدوده ۲ تا ۱۴ گرم در لیتر مورد بررسی قرار گرفت. در مرحله بعد نیز مدل‌های ایزوترم و سیتیک‌های جذب در شرایط بینه تعیین گردید و در نهایت به منظور مطالعه ترمودینامیک جذب، تأثیر فاکتور دمای محلول بر فرایند جذب در شرایط بینه و در دماهای ۲۵، ۳۰ و ۳۵ درجه سانتی‌گراد بررسی شد.

شیکر با دور ۲۰۰ rpm (mixing Flash) قرار داده تا نقره روی جاذب تشییت شود.



در نهایت بی متال تولید شده از محیط آبی جدا شده و بلا فاصله به وسیله مقدار زیادی آب دی‌اکسیژنه شستشو داده می‌شود. برای ذخیره‌سازی نمونه از یک دسیکاتور پر از نیتروژن استفاده شد.^{۳۲} $^{\circ}\text{C}$ مورفولوژی سطح جاذب، شکل و اندازه $\text{Z-Fe}^0/\text{Ag}$ به وسیله میکروسکوپ الکترونی روبیشی مدل Hitachi:S 4160 (PHILIPS, EM پراسی شد. در نهایت به منظور تعیین الگوی پراش اشعه ایکس و تعیین خلوص نانوذرات تولیدی از دستگاه Quantachrome, NOVA ۲۰۰۰ پراش اشعه ایکس مدل (استفاده گردید.

روش اجرای مطالعه

مطابق روش (F-4500-) استاندارد متداشتدا محلول مادر (استوک) با غلظت 10 mg/L فلوراید از ترکیب سدیم فلوراید (NaF) تهیه گردید.^{۳۳} سپس از رقت‌های $0/15$ ، $0/5$ ، $1/5$ و 2 میلی‌گرم بر لیتر برای تهیه منحنی کالیبراسیون (Standard Curve) استفاده شد. غلظت‌های فلوراید به وسیله SPANDS و توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج‌های 580 nm سنجش گردید. پارامترهای مورد مطالعه در طی فرایند جذب شامل pH ، زمان تماس، دور همزن، مقدار جاذب، دمای محلول و غلظت اولیه فلوراید بود. در مجموع تعداد ۹۳ آزمایش به شکل ۳ بار تکرار بر اساس مدل یک فاکتور در زمان (Onefactor at the time) در محیط ناپیوسته انجام شد. در این روش به منظور بررسی تأثیر هر پارامتر، در کلیه مراحل آزمایش ۵ پارامتر ثابت و با تغییر پارامتر مورد نظر تأثیر آن بررسی گردید. آزمایش در داخل ارلن‌های با حجم 50 mL انجام شد و در نهایت ایزوترم، سیتیک و ترمودینامیک فرایند جذب در شرایط بینه مطالعه گردید. غلظت‌های باقی

در این مطالعه از سیستمیک شبه درجه یک و شبه درجه دو برای بررسی فرایند جذب استفاده شد. معادلات سیستمیک سرعت واکنش و همچنین بررسی عوامل موثر بر آن را مورد مطالعه قرار می‌دهند. معادله خطی سیستمیک‌های مورد بررسی در جدول ۱ ارائه شده است.

ترمودینامیک جذب

تعیین پارامترهای آنتالپی استاندارد (H^0)، آنتروپی استاندارد (S^0) و انرژی آزاد گیبس (G^0) در بررسی ترمودینامیک فرایند جذب امری ضروری می‌باشد. در مطالعه فوق برای تعیین موارد مذکور جدول ۲ استفاده شده است.

ایزوترم جذب

ایزوترم تعیین کننده رابطه بین میزان ماده جذب شونده و میزان جاذب بوده یا به عبارتی بیان کننده ظرفیت جذب جاذب می‌باشد. در مطالعه حاضر از ایزوترم‌های لانگمویر و فروندلیچ به منظور بررسی حالت تعادلی ماده استفاده شد. ایزوترم لانگمویر جذب یکلابه‌ای و یکنواخت (همگن) ماده جذب شونده با انرژی یکسان بر روی تمام سطوح جاذب را بیان می‌کند ولی ایزوترم فروندلیچ نشان دهنده جذب غیر یکنواخت و لایه‌ای ماده بر روی جاذب می‌باشد (جدول ۱).

سیستمیک جذب

جدول ۱: معادلات خطی مدل‌های ایزوترم و سیستمیک و پارامترهای مرتبط با آن

مدل‌ها	فرمول‌های خطی	پارامترها
ایزوترم لانگمویر	$\frac{1}{q_e} = \frac{1}{q_{\max}} \frac{1}{K_L C_e} + \frac{1}{q_{\max}}$ $R_L = K_L C_0 + 1/1$	ثابت تجربی مدل لانگمویر: K_L حداکثر ظرفیت جذب: q_{\max} qe: جرم ماده جذب شده بر جرم جاذب (mg/g) Ce: غلظت تعادلی فلوراید (mg/l) C_0 : غلظت اولیه فلوراید (mg/l) R_L : فاکتور مطلوبیت لانگمویر
فروندلیچ	$\log q_e = \log K_f + \frac{1}{n} \log C_e$	ثابت‌های فروندلیچ k_f, n : مقدار کروم جذب شده در سطح جاذب در زمان t: q_t
سیستمیک شبه درجه یک	$\ln(q_e - q_t) = \ln q_e - k_1 t$	(mg/g) T: زمان (min) k_1 : ثابت سرعت (1/min)
شبه درجه دو	$\frac{t}{q_t} = \frac{1}{k_2 q_e^2} + \frac{1}{q_e} t$	ثابت سرعت K_2 : (g/(mg. min))

علی آذری و همکاران

جدول ۲: معادلات خطی ترمودینامیک و پارامترهای مرتبط با آن

مدل	فرمول ها	پارامترها
ترمودینامیک		Kc: ضریب توزيع (L/g) qe: مقدار فلوراید جذب شده در حالت تعادل (mg/g) Ce: غلظت تعادلی فلوراید (mg/L)
	$K_c = \frac{q_e}{C_e}$	R: ثابت جهانی گاز ۸/۳۱۴ (J/Mol. K)
	$\Delta G = -RT (\ln K_c)$	G: انرژی آزاد گیبس (kJmol⁻¹) T: دمای محلول (°K)
	$\Delta G = \Delta H^0 - T \Delta S^0$	H: آنتالپی استاندارد (kJ mol⁻¹)

کامپوزیت Z-Fe⁰/Ag نمایش داده شده است. این آنالیز به منظور بررسی مرفولوژی و ویژگی سطحی زئولیت و نانو کامپوزیت دو فلزی آهن صفر/ نقره نشانده شده بر روی زئولیت در ۲۰ keV و ۱۵ انجام شد. در شکل های مذکور مشاهده می شود که جاذب سنتز شده دارای اندازه ۸۶ nm بوده و از تخلخل نسبتاً یکنواختی در سطح بروخوردار می باشد. ذرات نقره و آهن نیز به شکل توده ای و پراکنده در سطح زئولیت قرار گرفته اند (ذرات سفید رنگ).

pH بهینه جذب فلوراید
تأثیر pH بر ظرفیت جذب فلوراید توسط Z-Fe⁰/Ag در محدوده ۹ تا ۱۳، غلظت اولیه ۵ میلی گرم در لیتر و مقدار ۱۰ گرم در لیتر جاذب در شکل ۱(a) نمایش داده شده است. بر اساس این شکل مشاهده می شود که با افزایش pH از ۳ به ۹ ظرفیت جذب و کارآیی فرایند جذب به ترتیب از ۰/۳۳ به ۰/۷۱ میلی گرم در گرم و از ۷۱/۴ به ۶۶/۷٪ کاهش می یابد. بنابراین کمترین و بیشترین مقادیر ظرفیت جذب به ترتیب مربوط به pH های ۹ و ۳ بوده است. در این مرحله pH=۳ با راندمان ۷۱/۴ درصد به عنوان pH بهینه برای ادامه آزمایشات جذب انتخاب شد.

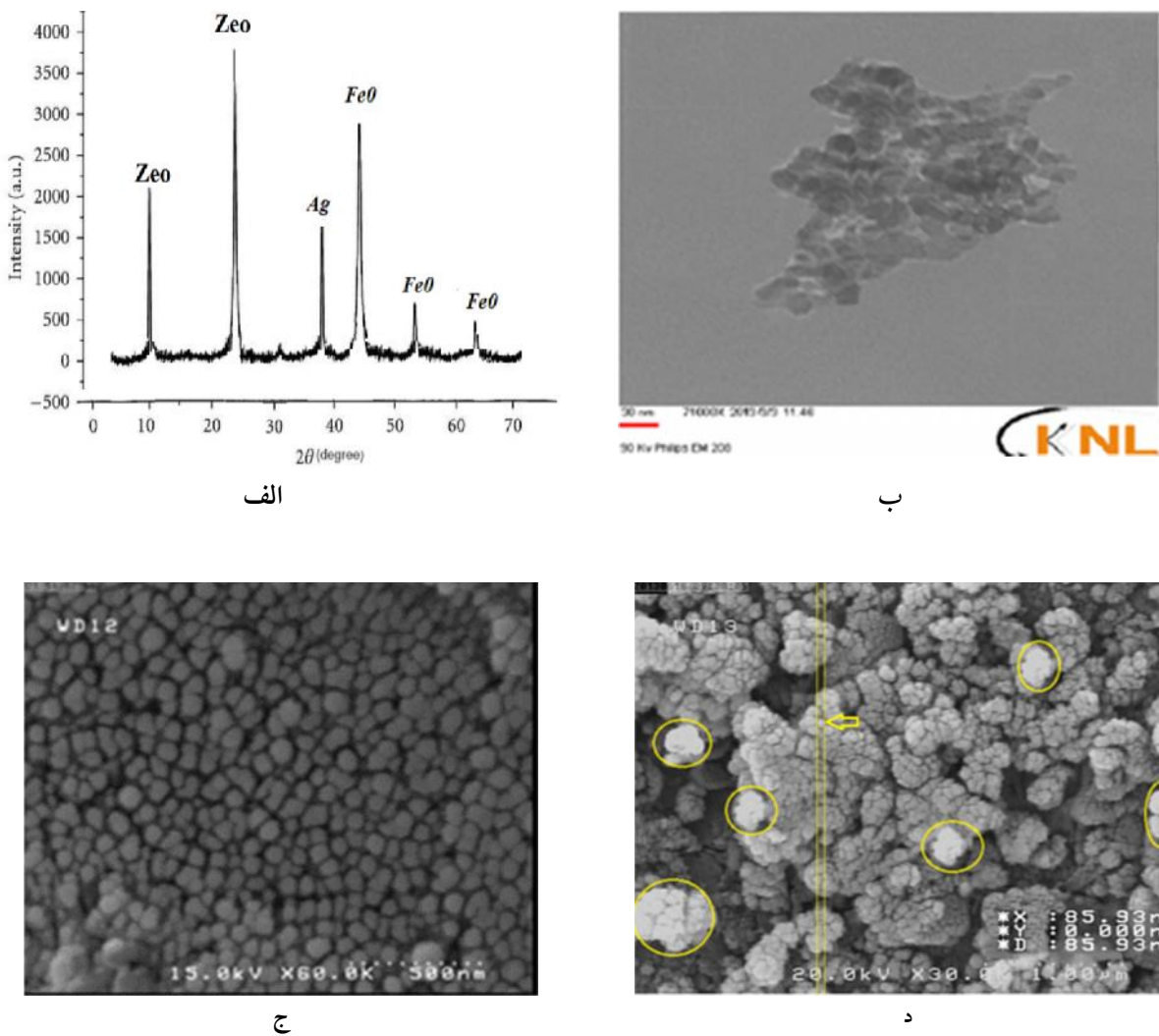
یافته ها

ویژگی های جاذب

الگوی پراش اشعه ایکس (XRD) برای جاذب مورد مطالعه در محدوده زاویه ۵-۷۰° = ۲ با استفاده از تابش Cu k در دمای ۲۵°C در شکل ۱ (الف) ارایه شده است. بر اساس این آنالیز پیک های ایجاد شده در زوایای ۱۰ و ۲۴ درجه نشان دهنده حضور زئولیت (کلینوپیتولولایت) می باشد. وجود پیک در زاویه ۳۷/۸ درجه نشان دهنده حضور نقره و پیک های حاصله در زوایای ۰,۴۵/۵, ۵۵/۶ و ۰,۶۶/۵ نشان دهنده حضور آهن صفر ظرفیتی در ساختار جاذب سنتز شده می باشد. لذا این آنالیز تأیید می کند نانوذره ۲ فلزی آهن صفر/ نقره با موفقیت سنتز و بر روی زئولیت نشانده شده است.

در شکل ۱(b) ساختار و اندازه نانو کامپوزیت دوفلزی Z-Fe⁰/Ag به وسیله میکروسکوپ الکترونی انتقالی (TEM) در ۹۰ KeV مطالعه شد. در این تصویر مشاهده می شود که نانوذرات تشکیل شده دارای ساختاری چند ضلعی مانند، غیر یکنواخت و درهم تنیده می باشند. میانگین اندازه ذرات در این آنالیز محدوده ای مابین ۳۰-۱۰۰ نانومتر را نشان می دهد. در شکل ۱ (ج) و (د) به ترتیب تصاویر مربوط به آنالیز میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) برای زئولیت (Z) و نانو

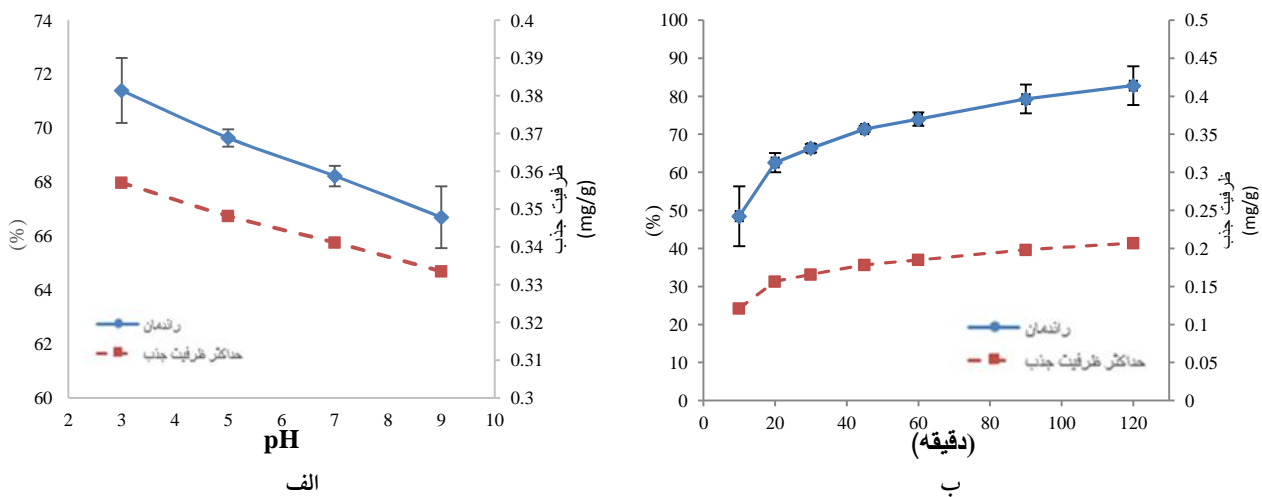
سنتر و بررسی ویژگی‌های نانو کامپوزیت ۲ فلزی زئولیت-آهن صفر/نقره (Z-Fe⁰/Ag) به منظور حذف فلوراید از محیط آبی: ایزووترم، ...



شکل ۱: (الف) الگوی پراکنش اشعه ایکس (XRD)، (ب) تصویر میکروسکوپ الکترونی انقالی (TEM)، (ج و د) تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM)

افزایش می‌یابد. در شکل (ب) همچنین مشخص است که مقادیر درصد جذب در زمان‌های بعد از ۶۰ دقیقه تقریباً ثابت بوده و تغیرات بسیار ناچیزی داشته است (۸/۵ درصدی)، از این رو زمان ۶۰ دقیقه به عنوان زمان تعادل فرایند جذب فلوراید انتخاب و آزمایشات بعدی جذب بر مبنای آن انجام گردید.

زمان تماس بهینه جذب فلوراید
نمودار (۲) تأثیر زمان تماس را بر میزان جذب فلوراید توسط جاذب سنتز شده در H₂p بهینه، مقدار ۱۰ گرم در لیتر جاذب و غلظت اولیه ۵ میلی گرم در لیتر فلوراید نشان می‌دهد. نتایج به دست آمده نشان داد که میزان جذب با افزایش زمان تماس، افزایش پیدا می‌کند به گونه‌ای که با افزایش زمان از شروع فرایند تا زمان ۱۲۰ دقیقه، میزان جذب از صفر به ۸۲/۸%



شکل ۲: (الف) تأثیر pH و (ب) تأثیر زمان در جذب فلوراید در غلظت ۵ میلی گرم در لیتر و میزان ۱۰ گرم در لیتر جاذب

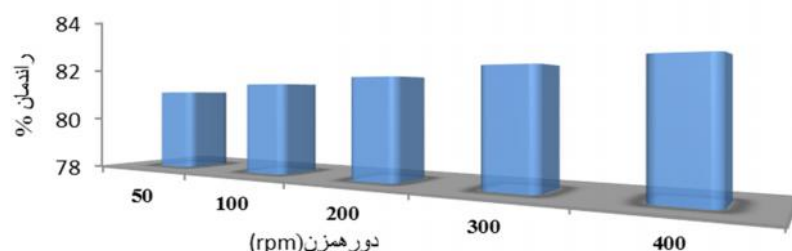
زمان تماس) و دمای ۲۵ درجه سلسیوس برای غلظت اولیه ۵ میلی گرم در لیتر فلوراید، در شکل ۴(الف) ارایه شده است. شکل مذکور نشان می دهد با افزایش مقادیر جاذب از ۲ به ۱۴ گرم در لیتر، میزان جذب از ۶۲ به ۸۸٪ افزایش می یابد. برای نانو کامپوزیت دوفلزی $Z\text{-Fe}^0/\text{Ag}$ بیشترین راندمان جذب در غلظت ۱۴ گرم بر لیتر جاذب بدست آمد ولی به دلیل تفاوت ۶ درصدی با غلظت ۸ گرم بر لیتر، این مقدار جاذب به عنوان در بهینه با راندمان ۷/۸۱٪ انتخاب شد.

دور بهینه همزن

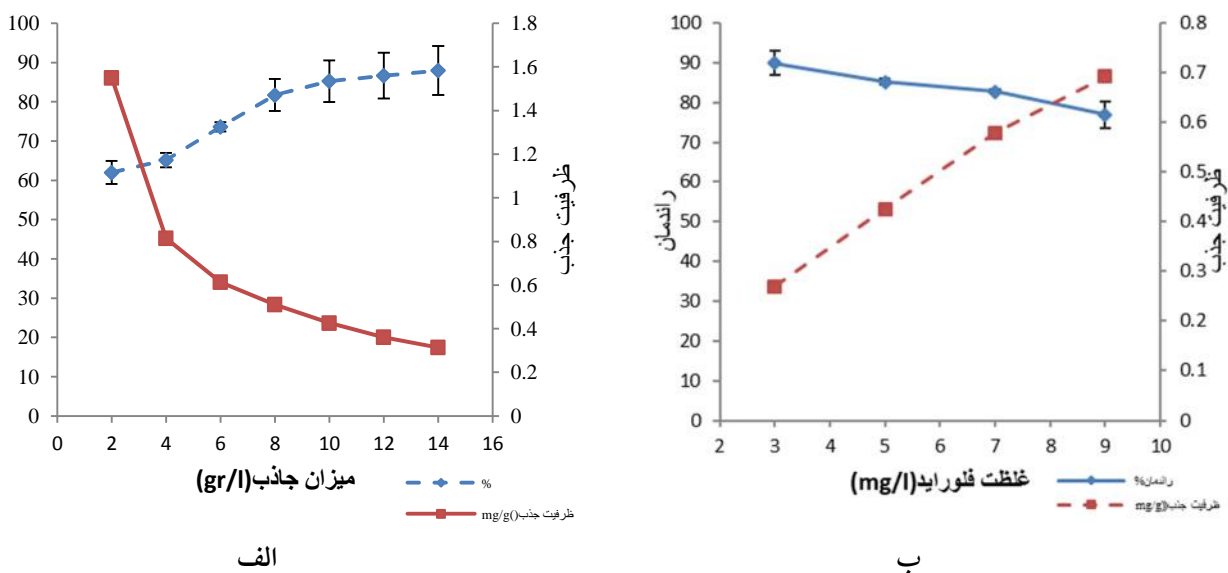
بررسی تأثیر اختلاط در جذب فلوراید توسط نانو کامپوزیت دوفلزی $Z\text{-Fe}^0/\text{Ag}$ به وضوح مشخص کرد افزایش دور همزن از ۵۰ به ۴۰۰ دور در دقیقه تنها سبب افزایش راندمان از ۸۰/۸ به ۸۲/۲ درصد شده است. از آن جا که این افزایش راندمان تأثیر بسیار ناچیزی است، همان دور ۲۰۰ rpm برای ادامه آزمایش انتخاب شد.

غلظت بهینه جاذب سنتز شده

تأثیر غلظت های مختلف جاذب در محدوده ۲-۱۴ گرم در لیتر بر روی بازدهی جذب فلوراید تحت شرایط بهینه (pH



شکل ۳: بررسی تأثیر میزان اختلاط در جذب فلوراید توسط نانو کامپوزیت دوفلزی $Z\text{-Fe}^0/\text{Ag}$



شکل ۴: تأثیر غلظت‌های مختلف جاذب (الف) و آلاینده (ب) بر میزان حذف فلوراید در زمان ۶۰ دقیقه و pH برابر ۳

ایزوترم جذب

نتایج مربوط به ایزوترم تعادلی فرایند جذب فلوراید در جدول ۳ ارایه شده است. بر اساس نتایج حاصل مشاهده می‌شود که این واکنش با ضریب رگرسیون ۰/۹۹۱ از ایزوترم لانگمویر پیروی کرده و حداقل ظرفیت جذب بر مبنای این مدل برابر با $1/953 \text{ mg/g}$ می‌باشد.

جدول ۳: مقادیر پارامترهای تعادلی فرآیند جذب فلوراید در شرایط بهینه

دما(کلوین)	مدل ایزوترم	شرایط بهینه
۳۰۳	۲۹۸	
		لانگمویر
۱/۷۵۶	۱/۹۵۳	qm(mg/g)
۰/۹۸	۱۶۱	KL(L/mg)
۰/۹۹	۰/۹۹۱	R ²
		فرونولیچ
۳/۶۴۷	۷/۲۷	K _F (mg/g(L/mg)) ^{1/n}
۱/۰۱	۱/۹۸	n
۰/۹۸	۰/۹۸۹	R ²

تأثیر غلظت‌های مختلف فلوراید

به منظور بررسی تأثیر غلظت‌های مختلف فلوراید بر روی درصد جذب این آلاینده، محدوده ۳–۹ میلی‌گرم در لیتر در شرایط بهینه pH، زمان تماس و مقدار جاذب، مطالعه شد. تأثیر این عامل روی بازدهی حذف و ظرفیت جذب در دمای محیط ۲۵ درجه سلسیوس (b) در شکل ۴ نمایش داده شده است. نتایج به دست آمده نشان داد که وقتی غلظت اولیه فلوراید از ۹ میلی‌گرم در لیتر افزایش می‌یابد، بازدهی حذف از ۸۹/۸۵ به ۷۶/۹٪ کاهش پیدا خواهد کرد.

دماهی بهینه جذب فلوراید

تأثیر دماهای مختلف بر فرایند جذب فلوراید در شرایط بهینه شده و غلظت 5 mg/L فلوراید مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج به دست آمده نشان داد که با افزایش دما بازدهی جذب و ظرفیت جذب هر دو کاهش می‌یابند، به طوری که با افزایش دما از ۲۵ به ۴۰°C، بازدهی جذب به ترتیب از ۸۹/۸۵ به ۷۶/۴٪ کاهش می‌یابد، همچنین ظرفیت جذب نیز به ترتیب از ۰/۴۵ mg/g به ۰/۷۳ mg/g کاهش می‌یابد.

جدول ۴: پارامترهای سیتیکی جذب فلوراید در شرایط بهینه و غلظت‌های مختلف

مدل سیتیکی						غلظت
شبه درجه یک			شبه درجه دو			آلاینده
qe,cal(mg/g)	K_1 (min) ¹	R ²	qe,cal(mg/g)	k_2 (g/mg)(min) ¹	R ²	(mg/l)
۱/۲۳	۰/۰۳۳	۰/۷۶۳	۳/۴۱	۰/۰۴۶	۰/۹۳۱	۳/۲۱
۱/۴۷	۰/۰۲۹	۰/۴۲۸	۸/۳۳	۰/۰۶۲	۰/۹۳۳	۷/۹۸
۳/۹۸	۰/۰۷۸	۰/۸۳۲	۱۲/۹۳	۰/۰۷۱	۰/۹۸۴	۱۱/۶۰
۷/۶۷	۰/۱۲۳	۰/۸۹۴	۲۳/۴۹	۰/۰۸۹	۰/۹۹۵	۱۹/۸۷

جدول ۵: مقادیر پارامترهای ترمودینامیکی جذب فلوراید در شرایط بهینه

Temperature(°K)	lnkc	G ⁰ (kJ/mol)	H ⁰ (kJ/mol)	S ⁰ (kJ/mol.K)
۲۹۸	-۰/۱۲۰	۰/۲۹۷	۴۳/۲۱	-۰/۱۶۳
۳۰۳	-۰/۰۵۶	۱/۴۱۱		
۳۰۸	-۰/۰۷۳	۱/۸۷۲		
۳۱۳	-۱/۰۱	۲/۸۵۹		

متصل به جایگاه‌های فعال، بر خصوصیت جاذب و ماده جذب شونده تأثیر بگذارد. با توجه به شکل ۲(الف) مشاهده می‌شود که حداکثر و حداقل میزان جذب فلوراید به ترتیب با راندمانی معادل ۴/۷٪ و ۶/۶٪ در pH های ۳ و ۹ حاصل گردیده است. بر اساس این شکل با افزایش pH از ۳ به ۹، ظرفیت و راندمان جذب فلوراید به آرامی دچار کاهشی ۶ درصدی می‌شود. افزایش تولید پروتون (H⁺) در pH های اسیدی و اضافه شدن آن به سطح جاذب سنتز شده سبب القای بار مثبت به سطح جاذب می‌گردد. وجود بار مثبت ایجاد شده در سطح جاذب و بار منفی موجود در فلوراید سبب ایجاد نیروی جاذبه الکترواستاتیکی بین این دو ماده شده و راندمان جذب را افزایش می‌دهد، اما در pH های بازی به علت افزایش تولید یون‌های اضافی هیدروکسید (OH⁻) که به صورت شناور در محیط بوده و نیز توانایی اتصال به سطح جاذب و القای شار منفی به آن را دارند سبب دفع یون فلوراید به علت بار منفی آن شده و راندمان جذب کاهش خواهد یافت.^{۳۴ و ۳۵} در تحقیق G.Karthikeyan و همکاران (۲۰۰۷) بیشترین راندمان حذف فلوراید در pH معادل ۳ به میزان ۸۰٪ برای غلظت اولیه ۵ مشاهده شد.^{۳۶} هم چنین در مطالعه‌ای که توسط

مقادیر پارامترهای سیتیکی فرایند جذب فلوراید توسط نانو کامپوزیت دوفلزی Z-Fe⁰/Ag در جدول ۴ نمایش داده شده است. نتایج بررسی معادلات سیتیکی نشان داد که ظرفیت جذب محاسباتی (q_{cal}) در غلظت ۵ میلی‌گرم در لیتر فلوراید برای مدل‌های سیتیک درجه اول و دوم به ترتیب برابر با ۱/۴۷ و ۸/۳۳ mg/g بوده در حالی که ظرفیت جذب تجربی (q_{exp}) در مطالعه حاضر ۷/۹۸ mg/g می‌باشد.

ترمودینامیک جذب

جدول شماره ۵ بیانگر مقادیر مربوط به پارامترهای ترمودینامیکی واکنش جذب فلوراید بر روی می‌باشد. بر اساس جدول مذکور مقادیر مربوط به پارامترهای H⁰ و G⁰ هر دو مثبت و مقادیر به دست آمده برای S⁰ منفی حاصل شد.

بحث

pH یکی از مهم‌ترین پارامترهای کنترل کننده فرایند جذب می‌باشد که می‌تواند با ایجاد تغییر در بار آلاینده و گروه عاملی

بررسی‌های انجام شده نشان داد دور همزدن تأثیر چشمگیری در راندمان جذب فلوراید از خود نشان نمی‌دهد بنابراین نتیجه می‌شود که اختلاط تأثیر چندانی در فرایند جذب نداشته است. نتایج بررسی تأثیر تغییرات مقدار نانو کامپوزیت ۲ فلزی Z-Fe⁰/Ag در حذف فلوراید در شکل^(۳)(الف) نشان داد که اشباع شدن جایگاه‌های فعال روی سطح جاذب دلیل کاهش ظرفیت جذب (Q_{max}) فلوراید از ۱/۵۵ به ۰/۳۱ mg/g بوده است. این در حالی است که با افزایش میزان جاذب از ۲ به ۱۴ g/L مکان‌های آزاد جذب فلوراید بر روی سطح نانو کامپوزیت ۲ فلزی Z-Fe⁰/Ag افزایش یافته و متعاقباً امکان دسترسی مولکول‌های فلوراید به جایگاه‌های فعال موجود در سطح جاذب نیز زیاد می‌شود، این امر دلیل اصلی افزایش بازدهی جذب فلوراید در مقابل افزایش مقدار غلظت جاذب بوده است. سایر محققان در مطالعه جذب فلوراید بر روی انواع زئولیت گزارش کردند که بازدهی حذف جاذب و همچنین ظرفیت جذب آن با افزایش مقدار جاذب به ترتیب افزایش و کاهش می‌یابد، که با نتایج مطالعه حاضر تطابق دارد.^{۴۰-۴۲} محیوی و همکاران در سال ۹۰ نیز به منظور بررسی جذب فلوراید با استفاده از زئولیت فعال شده با لانتانیم در غلظت‌های ۱۰، ۱۵ و ۱۷ g/L پرداخته و گزارش کردند که با افزایش میزان جاذب راندمان و ظرفیت جذب افزایش یافته و هزینه تصفیه آب نیز به شکل قابل توجهی کاسته می‌شود.^{۲۸} غلظت اولیه آلاینده از دیگر پارامترهای مهم تأثیر گذار در فرایند جذب می‌باشد. بررسی تغییرات غلظت اولیه یون‌های فلوراید در شکل^(۳)(ب) مشخص نمود که با افزایش غلظت آلاینده، میزان جذب آن نیز دستخوش کاهش خواهد شد. همانگونه که در شکل مذکور قابل مشاهده است با افزایش غلظت فلوراید از ۳ به ۹ mg/L راندمان جذب ۱۰ درصد کاسته شده و ظرفیت جذب از ۰/۲۷ به ۰/۶۲۹ mg/g افزایش یافته است. ثابت بودن تعداد جایگاه‌های فعال جاذب در برابر افزایش میزان یون‌های فلوراید ممکن است علت اصلی کاهش راندمان باشد.^{۴۰} در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۱ در ارتباط با حذف فلوراید توسط باگاس اصلاح شده انجام شد نیز مشاهده می‌شود با افزایش

M.S. Onyango و همکاران در سال ۲۰۰۶ به منظور جذب فلوراید به وسیله زئولیت اصلاح شده با آلمینیوم ۳ طرفیتی و سلیکا انجام شد، مشاهده گردید که H⁺های اسیدی شرایط مناسب تری برای حذف فلوراید ایجاد خواهد کرد.^{۳۷} T Wajima, G Alagumuthu, (۲۰۰۶) نیز در بررسی‌هایی مشابه به این نتیجه رسیدند که H⁺های اسیدی راندمان مناسب تری در حذف فلوراید خواهند داشت.^{۳۸-۳۹} در مطالعه حاضر جذب فلوراید در بازه زمانی بین ۰ تا ۱۲۰ دقیقه مورد بررسی قرار گرفت(شکل ۲ب). نتایج حاصل نشان داد فرایند جذب در ۲۰ دقیقه اول از سرعت بالایی برخوردار بوده و پس از آن با سرعت کمی در حال افزایش می‌باشد. علت اصلی این موضوع وجود جایگاه‌های فعال زیاد و خالی در سطح جاذب در ابتدای فرایند جذب می‌باشد که با گذشت زمان توسط فلوراید اشباع شده و در نهایت سبب کاهش راندمان جذب می‌شود. همچنین منحنی ارایه شده در شکل ۲(b) نشان می‌دهد که بازدهی جذب فلوراید در زمان‌های بعد از ۶۰ دقیقه تنها مقدار کمی افزایش یافته که این حالت نشان دهنده کامل شدن ظرفیت جذب Z-Fe⁰/Ag است. بر این اساس زمان تعادل برای فرایند جذب مطالعه شده ۶۰ دقیقه در نظر گرفته شد. Wei Ma و همکاران (۲۰۰۷) در مطالعه‌ای پیرامون استفاده از کیتوزان مغناطیسی شده برای حذف فلوراید از آب گزارش کردند که فرایند جذب فلوراید حداقل در زمان ۶۰ دقیقه به تعادل می‌رسند. که با نتایج حاصل از این مطالعه هم خوانی دارد.^{۴۰} در بررسی‌های انجام شده توسط Onyango و Samatya زمان رسیدن به تعادل در حذف فلوراید توسط زئولیت اصلاح شده با Al³⁺, La³⁺, ZrO²⁺ و silica به ترتیب ۲ و ۱ روز تعیین شد که با مطالعه حاضر تفاوت قابل ملاحظه‌ای دارد و این امر بیانگر کارایی مناسب جاذب ستتر شده می‌باشد.^{۴۱-۴۲} این اختلاف به دلیل استفاده از نقره به عنوان کاتالیزور در ساختار نانو کامپوزیت ۲ فلزی Z-Fe⁰/Ag و تفاوت در غلظت اولیه فلوراید می‌باشد. زیرا با کاهش غلظت اولیه آلاینده، شناس برخورد مولکول فلوراید با سطح جاذب کم شده و رسیدن به زمان تعادل افزایش خواهد بود.^{۴۳}

سیتیکی فلوراید در جدول ۴ نشان داده شده است. جدول مذکور نشان می‌دهد که ضریب رگرسیون در مدل سیتیکی شبیه درجه دوم بسیار بیشتر از مدل شیه درجه اول و برابر با $0/933$ می‌باشد، همچنین مقادیر محاسباتی ظرفیت جذب ($q_{e,cal}$) در مدل درجه دوم (mg/g) $8/33$ نسبت به درجه اول (mg/g) $1/47$ مدل درجه دوم (mg/g) داشته است. صمدی و همکاران در سال 88 به نزدیکی بیشتری با ظرفیت جذب حاصل از آزمایشات (mg/g) $7/98$ ($q_{e,exp}$) داشته است. صمدی و همکاران در سال 88 بررسی حذف این آلاینده توسط آلومینای فعال پرداخته و مشاهده نمودند که فرایнд حذف آلاینده با ضریب رگرسیون $0/988$ از سیتیک درجه 2 پیروی می‌کند.^{۷۶} پارامترهای کمی به دست آمده در مورد ترمودینامیک در جدول 5 نشان داده شده است. بر اساس نتایج مقادیر آنتالپی استاندارد (H°) و آنرژی آزاد گیبس (G°) مشت و میزان آنتروپی استاندارد (S°) منفی است. مشتب بودن میزان آنتالپی و آنرژی آزاد گیبس بیان می‌کند که فرایند جذب فلوراید گرمائیر و غیرخودبه خودی می‌باشد. همچنین منفی بودن میزان آنتروپی استاندارد (S°) حاکی از کاهش راندمان واکنش با افزایش دما است.^{۵۱} محققانی مانند Tao Zhang و Karthikeyan در بررسی جذب فلوراید روی جاذب‌های مختلف نیز گزارش کردند که فرایند جذب گرمائیر بوده و با افزایش دما راندمان جذب کاهش می‌یابد.^{۵۲}

نتیجه‌گیری

در این مطالعه از نانو ذرات آهن صفر و نقره به منظور سنتز جاذبی کار آمد و کاتالیزوری در جذب فلوراید استفاده شد. نتایج نشان داد که این جاذب در $pH=3$ اسیدی ($pH=3$) کارایی مناسب تری در حذف فلوراید دارد. همچنین مشاهده شد با افزایش مقدار جاذب و زمان تماس مقدار راندمان افزایش و با افزایش غلظت اولیه آلاینده مقدار راندمان کاهش می‌یابد. مطالعات ایزوترم و سیتیک این فرایند نیز به ترتیب با مدل‌های لانگمویر و شبیه درجه دوم تناسب داشته و بررسی ترمودینامیک جذب نشان دهنده آن است که جذب فلوراید اندوترمیک و غیرخودبه خودی بوده است. در مجموع نتایج این آزمایش بیانگر

میزان آلاینده راندمان تا حدودی دچار کاهش شده است که با نتایج این مطالعه هم خوانی دارد.^{۶۱} تأثیر دماهای مختلف بر فرایند جذب فلوراید در شرایط بهینه شده و غلظت $5 mg/L$ فلوراید نشان داد که با افزایش دما، بازدهی جذب و ظرفیت جذب هر دو کاهش می‌یابند. این کاهش 13 درصدی راندمان جذب با افزایش دما نشان می‌دهد جذب این آلاینده بر روی نانو کامپوزیت 2 فلزی $Z-Fe^0/Ag$ اندوترمیک (گرمائیر) بوده است. Zhao و Viswanathan^{۶۲} نیز در مطالعه حذف فلوراید توسط جاذب‌های مختلف گرمائیر بودن این فرایند را تایید نموده‌اند.^{۶۳} بررسی‌های انجام شده بر روی ایزوترم‌های تعادلی لانگمیر و فرونالیج در جذب فلوراید نشان داد که فرایند جذب بر مبنای ضریب همبستگی از مدل لانگمویر تبعیت می‌کند. همان طور که در جدول 3 مشاهده می‌شود، ضریب همبستگی برای مدل فرونالیج ($R^2 > 0/989$) کمتر از مقدار به دست آمده آن برای مدل لانگویر ($R^2 > 0/991$) می‌باشد. این مدل بیان می‌کند که توزیع جایگاه‌های فعال به صورت یکنواخت و یک لایه در روی سطح جاذب بوده و جذب یون‌های فلوراید به صورت همگن رخ داده است.^{۶۴} در مطالعه حاضر حداکثر ظرفیت جذب بر مبنای مدل لانگمویر برابر با $1/953 mg/g$ حاصل شد در حالی که مقادیر این پارامتر در مطالعه Nagendra^{۶۵} پیرامون جذب فلوراید بر روی جاذب اکسید لانتانیوم $19 mg/g$ ، گزارش شده است، بنابراین نتیجه می‌شود که جاذب سنتز شده در تحقیق حاضر نسبت به اکسید لانتانیوم استفاده شده در مطالعه Nagendra در سال 2012 از کارایی بهتری برخوردار بوده است.^{۶۰} Viswanathan و همکاران نیز در بررسی حذف فلوراید با استفاده از دانه‌های کیتوزان پروتینه شده، حداکثر ظرفیت جذب فلوراید را بر مبنای مدل لانگمویر $1/46 mg/g$ گزارش کردند، که در مقایسه با نانو کامپوزیت 2 فلزی Fe^0/Ag ، ظرفیت جذب پایین تری داشته است.^{۶۷} محققان دیگر نیز در بررسی‌های خود بر روی جاذب‌هایی نظری کیتوزان و زئولیت بهینه شده با کاتیون‌های 3 ظرفیتی ایزوترم لانگمویر را مدلی مناسب برای فرایند خود معرفی کرده‌اند.^{۶۸} مقادیر به دست آمده از پارامترهای

حذف نیترات و فلوراید از آب با استفاده از نانوذره ۲ فلزی آهن صفر و نقره (Fe⁰/Ag Bimetal) نشانده شده بر روی زئولیت" در سال ۹۱ است که با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران، پژوهشکده محیط زیست و ستاد ویژه توسعه فناوری نانو اجرا گردید.

کارایی (راندمان) خوب این جاذب در حذف فلوراید بوده ولی خاصیت کاتالیزوری نقره و آهن صفر نشانده شده بر روی زئولیت در حذف فلوراید رد شد.

تشکر و قدردانی

مقاله حاضر بخشی از پایان نامه کارشناسی ارشد با عنوان "

منابع

1. Tor A. Removal of fluoride from water using anion-exchange membrane under Donnan dialysis condition. *J. Hazard. Mater.* 2007;141(3):814-821.
2. Li Y-H, Wang S, Zhang X, Wei J, Xu C, Luan Z, et al. Adsorption of fluoride from water by aligned carbon nanotubes. *Mater. Res. Bullet.* 2003;38(3):469-476.
3. Jamhour RM. New inorganic ion-exchange material for the selective removal of fluoride from potable water using ion-selective electrode. *Am. J. Environ. Sci.* 2005;1(1):1-9.
4. Fan X, Parker D, Smith M. Adsorption kinetics of fluoride on low cost materials. *Water Res.* 2003;37 (20):4929-4937.
5. WHO. Guidelines for Drinking-water Quality: Incorporating first addendum. World Health organization USA 2006.
6. Tor A, Danaoglu N, Arslan G, Cengeloglu Y. Removal of fluoride from water by using granular red mud: batch and column studies. *J. Hazard. Mater.* 2009;164(1):271-278.
7. Yao R, Meng F, Zhang L, Ma D, Wang M. Defluoridation of water using neodymium-modified chitosan. *J. Hazard. Mater.* 2009;165(1):454-460.
8. TSamadi M, Shahamat Y. Survey Impact of Activated Alumina in Fluoride Concentration Present in Water and Appointment Adsorption Isotherm and Kinetics. *Iran. J. Health. Environ.* 2009;2(3) : 54-60.
9. Ayoob S, Gupta A, Bhakat P, Bhat VT. Investigations on the kinetics and mechanisms of sorptive removal of fluoride from water using alumina cement granules. *Chem. Eng. J.* 2008;140(1):6-14.
10. Viswanathan N, Sairam Sundaram C, Meenakshi S. Development of multifunctional chitosan beads for fluoride removal. *J. Hazard. Mater.* 2009;167(1):325-331.
11. Zuo Q, Chen X, Li W, Chen G. Combined electrocoagulation and electroflotation for removal of fluoride from drinking water. *J. Hazard. Mater.* 2008;159(2):452-457.
12. Shen F, Chen X, Gao P, Chen G. Electrochemical removal of fluoride ions from industrial wastewater. *Chem. Eng. Sci.* 2003;58(3):987-993.
13. Veressinina Y, Trapido M, Ahelik V, Munter R, editors. Fluoride in drinking water: the problem and its possible solutions. Proceedings of the Estonian Academy of Sciences, Chemistry. 2001; 8(3): 87-93
14. Kumar E, Bhatnagar A, Ji M, Jung W, Lee S-H, Kim S-J, et al. Defluoridation from aqueous solutions by granular ferric hydroxide (GFH). *Water Res.* 2009;43(2):490-498.
15. Nigussie W, Zewge F, Chandravanshi B. Removal of excess fluoride from water using waste residue from alum manufacturing process. *J. Hazard. Mater.* 2007; 147(3) : 954-963.
16. Yadav AK, Kaushik C, Haritash AK, Kansal A, Rani N. Defluoridation of groundwater using brick powder as an adsorbent. *J. Hazard. Mater.* 2006;128(2):289-293.
17. Das N, Pattanaik P, Das R. Defluoridation of drinking water using activated titanium rich bauxite. *J. Colloid. . Interfac.Sci.* 2005;292(1):1-10.
18. Menhage-Bena R, Kazemian H, Ghazi-Khansari M, Hosseini M, Shahtaheri S. Evaluation of some natural zeolites and their relevant synthetic types as sorbents for removal of arsenic from drinking water. *Iran. J. Pub. Health.* 2004;33(1): 27-31.
19. Peri J, Trgo M, Vukojevi Medvidovi N. Removal of zinc, copper and lead by natural zeolite—a comparison of adsorption isotherms. *Water Res.* 2004;38(7):1893-1899.
20. Ali AAH, El-Bishtawi R. Removal of lead and nickel ions using zeolite tuff. *J. Chem. Technol. Biotechnol.* 1997;69(1):27-34.
21. Booker N, Cooney E, Priestley A. Ammonia removal from sewage using natural Australian zeolite. *Water Sci. Technol.* 1996;34(9):17-24.
22. Panayotova M. Kinetics and thermodynamics of copper ions removal from wastewater by use of zeolite. *Waste Manage.* 2001;21(7):671-6.
23. Onyango MS, Kojima Y, Aoyi O, Bernardo EC, Matsuda H. Adsorption equilibrium modeling and solution chemistry dependence of fluoride removal from water by trivalent-cation-exchanged zeolite F-9. *J. Colloid. Interface Sci.* 2004;279(2):341-350.
24. Zhuang Y, Ahn S, Seyfferth AL, Masue-Slowey Y, Fendorf S, Luthy RG. Dehalogenation of polybrominated diphenyl ethers and polychlorinated biphenyl by bimetallic, impregnated, and nanoscale zerovalent iron. *Environ. Sci. Technol.* 2011;45(11):4896-4903.

25. Luo S, Yang S, Sun C, Gu J-D. Improved debromination of polybrominated diphenyl ethers by bimetallic iron–silver nanoparticles coupled with microwave energy. *Sci. Total Environ.* 2012;429:300-308.
26. Hosseini S, Kholghi M, Ashtiani B, Bagheri M. Labratoaty investigation of nitrate reduction in water using FE/CU nano particles. *J. Water Soil.* 2011; ;4 (11):48-53.[In Persian]
27. Rahmani A, Nouri J, Kamal Ghadiri S, Mahvi A, ZareM R. Adsorption of fluoride from water by Al³⁺ and Fe³⁺ pretreated natural Iranian zeolites. *Int. J. Environ. Res.* 2010;4(4):607-614.
28. Mahvi A, Rahmani A, Rahmani K, Rahmani H. Adsorption of fluoride from water by activated zeolite with lanthanum(La³). *J. North Khorasan Uni. Med. Sci.* 2011; 3(4): 63-70. [In Persian]
29. Sun Y, Fang Q, Dong J, Cheng X, Xu J. Removal of fluoride from drinking water by natural stilbite zeolite modified with Fe (III). *Desalination* 2011;277(1):121-127.
30. Guan H, Bestland E, Zhu C, Zhu H, Albertsdottir D, Hutson J, et al. Variation in performance of surfactant loading and resulting nitrate removal among four selected natural zeolites. *J. Hazard. Mater.* 2010;183(1):616-621.
31. Zhu H, Jia Y, Wu X, Wang H. Removal of arsenic from water by supported nano zero-valent iron on activated carbon. *J. Hazard. Mater.* 2009;172(2):1591-1596.
32. Luo S, Yang S, Wang X, Sun C. Reductive degradation of tetrabromobisphenol A over iron–silver bimetallic nanoparticles under ultrasound radiation. *Chemosphere* 2010;79(6):672-678.
33. AmericanPublicHealthAssociation. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater. washington DC2005. p. 21 ed.
34. Naser. NN. Rapid removal and recovery of Pb (II) from wastewater by magnetic nanoadsorbents. *J. Hazard. Mater.* 2010;184(1):538-546.
35. Gutierrez MO, García-Rosales G. Synthesis, characterization and adsorptive properties of carbon with iron nanoparticles and iron carbide for the removal of As(V) from water. *J. Environ. Manage.* 2013;114(0):1-7.
36. Karthikeyan G, Ilango SS. Fluoride sorption using Morringa Indica-based activated carbon. *Iran. J. Environ. Health. Sci. Eng.* 2007;4:21-28.
37. Onyango MS, Kojima Y, Kumar A, Kuchar D, Kubota M, Matsuda H. Uptake of fluoride by Al³⁺ pretreated low-silica synthetic zeolites: adsorption equilibrium and rate studies. *Sep. Sci. Technol.* 2006;41(4):683-704.
38. Wajima T, Umetsu Y, Narita S, Sugawara K. Adsorption behavior of fluoride ions using a titanium hydroxide-derived adsorbent. *Desalination* 2009;249(1):323-330.
39. Alagumuthu G, Rajan M. Equilibrium and kinetics of adsorption of fluoride onto zirconium impregnated cashew nut shell carbon. *Chem. Eng. J.* 2010;158(3):451-457.
40. Ma W, Ya F-Q, Han M, Wang R. Characteristics of equilibrium, kinetics studies for adsorption of fluoride on magnetic-chitosan particle. *J. Hazard. Mater.* 2007;143(1):296-302.
41. Onyango MS, Leswifi TY, Ochieng A, Kuchar D, Otieno FO, Matsuda H. Breakthrough analysis for water defluoridation using surface-tailored zeolite in a fixed bed column. *Ind. Eng. Chem. Res.* 2008;48(2):931-937.
42. Samatya S, Yüksel Ü, Yüksel M, Kabay N. Removal of fluoride from water by metal ions (Al³⁺, La³⁺ and ZrO₂⁺) loaded natural zeolite. *Sep. Sci. Technol.* 2007;42(9):2033-2047.
43. Teker M, Imamoglu s. Adsorption of copper and cadmium ion by activated carbon from rice hulls. *Turk J Chem.* 1999;(23): 185-191.
44. Singh K, Lataye DH, Wasewar KL, Yoo CK. Removal of fluoride from aqueous solution: status and techniques. *Desalin. Water Treat.* 2013;51(16-18):3233-3247.
45. Tan YQ CM, Hao YM. High efficient removal of Pb (II) by amino-functionalized Fe₃O₄ magnetic nano-particles. *Chem. Eng. J.* 2012;191: 4-11.
46. Jorfi S, Etal. Fluoride Removal from Water By Adsorption using Bagasse,Modified Bagasse and Chitosan. *Iran. J. Health. Environ.* 2011;4(1):11-19.[In Persian]
47. Viswanathan N, Sundaram CS, Meenakshi S. Removal of fluoride from aqueous solution using protonated chitosan beads. *J. Hazard. Mater.* 2009;161(1):423-430.
48. Zhao X, Wang J, Wu F, Wang T, Cai Y, Shi Y, et al. Removal of fluoride from aqueous media by Fe₃O₄@Al(OH)₃ magnetic nanoparticles. *J. Hazard. Mater.* 2010;173(1):102-109.
49. Alzaydien AS. Adsorption of methylene blue from aqueous solution onto a low-cost natural Jordanian Tripoli. *Am. J. Environ. Sci.* 2009;(5)197–208.
50. Rao CN, Karthikeyan J. Removal of fluoride from water by adsorption onto lanthanum oxide. *Water AirSoil Pollut.* 2012;223(3):1101-1114.
51. Kakavandi B, Jonidi A, Rezaei R, Nasseri S, Ameri A, Esrafily A. Synthesis and properties of Fe₃O₄-activated carbon magnetic nanoparticles for removal of aniline from aqueous solution: equilibrium, kinetic and thermodynamic studies. *Iran. J. Environ. Health. Sci. Eng.* 2013;10(1):19-24.
52. Zhang T, Li Q, Liu Y, Duan Y, Zhang W. Equilibrium and kinetics studies of fluoride ions adsorption on CeO₂/Al₂O₃ composites pretreated with non-thermal plasma. *Chem. Eng. J.* 2011;168(2):665-671.
53. Karthikeyan M, Satheeshkumar K, Elango K. Removal of fluoride ions from aqueous solution by conducting polypyrrole. *J. Hazard. Mater.* 2009;167(1):300-305.

Synthesis and Characterize of Zeolite- Zero Valent Iron/ Silver Nanocomposite (Z-Fe⁰/Ag) for Removal Fluoride in Aqueous Solutions (Study of Isotherms, Kinetics and Thermodynamics)

Ali Azari¹, Roshanak Rezaei Kalantary², Amir Hossein Mahvi³,
Simin Naseri⁴, Ali Esrafili⁵, Emad Dehghanifard⁶

1. MSc Student of Environmental Health Engineering, Center of Water Quality Research, Institute for Environmental Research, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2. Assistant Professor, Department of Environmental Health Engineering, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

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

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

5. PhD, Department of Environmental Health Engineering, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

6. PhD, Department of Environmental Health Engineering, Alborz University of Medical Sciences, Karaj, Iran

E-mail: r-rezaei@tums.ac.ir

Received: 26 Aug 2013 ; Accepted: 15 Jan 2014

ABSTRACT

Background: Fluoride is a pollutant that entered to the environment through Glass, Fertilizer and Semiconductor Material industries and cause problems such as Alzheimer's and brain injuries. Adsorption with using inexpensive materials like zeolite is the best options to remove this pollutant. The main problem of absorption method is its low speed. So the aim of present study is investigated the effect of Fe⁰/Ag nanoparticles as catalyst in performance of zeolite for removal of fluoride.

Methods: In this study were used reduction method for converting Fe²⁺ to Fe⁰ and co-precipitation method for coating of Fe⁰ on Zeolite. For depositing silver on nano zero valent iron the rapid mixing along with the high temperature were used. Absorbent characteristics were analyzed with using SEM, TEM and XRD techniques. Then effect of pH, contact time, stirring speed, temperature, amount of adsorbent and Fluoride concentration were evaluated and optimized.

Results: pH=3, 60 min contact time, 200 rpm stirring speed and adsorbent concentration equal to 10g/l were obtained as the optimum conditions for Fluoride removal. Investigating the isotherms and kinetics relationships showed that the experimental data correlate to the Langmuir adsorption isotherm model ($R^2 > 0.991$) and pseudo-second order kinetics ($R^2 > 0.933$). The reaction thermodynamic study also expressed that process is endothermic and non-spontaneous

Conclusion: According on the obtained results can be stated This Absorbent has appropriate efficiency in fluoride removal, But the catalytic properties of zero valent iron and silver was rejected in relation to removal this contaminants.

Keywords: Fluoride, adsorption, zeolite, bimetallic nanocomposites, nano zero valent iron/Silver.