Vol. 8, No. 1, Spring 2017, Pages 7-19

Comparison of the Catalytic Potential of MgO/GAC, MgO/Perlite and Mgo/Pumice in the Catalytic Ozonation Process for Degradation and Mineralization of Catechol

Moussavi G¹, Aghapour A.A*², Yaghmaeian K³

1. Department of Environmental Health Engineering, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

2. Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Urmia University of Medical Sciences, urmia, Iran

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

* Corresponding author. Tel: +984432752306, Fax: +984432770047, E-mail: aaaghapour@gmail.com

Received: Nov 30, 2014 Accepted: Jul 10, 2015

ABSTRACT

Background & objectives: Catechol is a phenolic compound which can enter into the environment by various industries. The main objective of this project is to produce a composite of MgO with high catalytic potential for catechol removal from wastewater using ozonation process.

Methods: MgO crystals were produced and coated on the supports by sol-gel-thermal method. Catechol concentration was determined by high-pressure gas chromatography (HPLC).

Results: All three catalysts were effective in increasing catechol removal efficiency. However, efficiency of GAC/MgO at various pH was the highest followed by Perlite/MgO and Pumice/MgO. Due to radical production, the catalyst MgO/GAC plays an important role in mineralization (COD removal) of catechol. The catalytic potential of MgO/GAC composite with ozonation to mineralize catechol was 38.5% at catalyst level of 10 g/l and reaction time of 60 min.

Conclusion: Catalytic ozonation with MgO/GAC can be regarded as an important process with high capacity for degradation and mineralization of toxic and resistant to biodegradation chemical compounds at high concentrations.

Keywords: Catechol; Ozonation; MgO.

مقایسه پتانسیل کاتالیزوری کامپوزیت MgO/Perlite ،MgO/GAC و Mgo/Pumice در فرایند ازن زنی کاتالیزوری برای تجزیه و معدنی سازی کاتکول

سید غلامرضا موسوی[']، علی احمد آقاپور ^{۲*}، کامیار یغمائیان ^۳

۱. دانشیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس ۲. استادیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ا*ر*ومیه ۳. دانشیار گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران * نویسنده مسئول. تلفن: ۶۰۳۲۷۵۲۳۰۶ فکس: ۴٤۳۲۷۷۰۰٤۷ ایمیل: eaaghapour@gmail.com

چکیدہ

زمینه و هدف: کاتکول یک ترکیب فنلی بوده و از طریق صنایع مختلف وارد محیط زیست میشود. هـدف اصـلی ایـن طـرح، تولید کامپوزیت MgO با پتانسیل کاتالیزوری بالا برای حذف ترکیب کاتکول از فاضلاب با استفاده از فرآیند ازن زنی میباشد. **روش کار:** برای تولید و پوشش دادن کریستالهای MgO بر روی نگهدارندهها شامل کربن فعال گرانولی، پرلیت و پامیس، از روش سُل- ژل^۱ حرارتی استفاده گردید. برای تعیین غلظت کاتکول از کروماتو گرافی مـایع بـا عملکـرد بـالا (HPLC) اسـتفاده گردید.

یافته ها: هر سه کاتالیست تولید شده MgO/Perlite MgO/GAC و Mgo/Punice، در افزایش راندمان حذف کاتکول موثر بودند. با این حال، کارایی کاتالیزوری GAC/MgO در حذف کاتکول نسبت به بقیه کاتالیزورها در pH های مختلف بیشتر بود و بعد از آن به ترتیب Perlite/MgO و Punice/MgO قرار دارند. همچنین کاتالیست MgO/GAC به دلیل تولید رادیکال، نقش مهمی را در معدنی سازی (حذف COD) تر کیب کاتکول ایفا می نماید. پتانسیل کاتالیزوری MgO/GAC با ازن زنی در معدنیسازی کاتکول، در مقدار کاتالیست اضافه شده ۱۰۶/۱ و زمان واکنش ۶۰ دقیقه، ۳۸/۵ درصد بود.

نتیجه گیری: فرایند ازن زنی با کاتالیست MgO/GAC میتواند بعنوان یک فرایند تصفیه و پیش تصفیه بـا کـا*ر*ایی بـالا بـرای تجزیه و معدنی سازی ترکیبات شیمیایی سمی و مقاوم به تجزیه بیولوژیکی و در غلظتهای زیاد، مطرح باشد. **واژه های کلیدی:** کاتکول، ازن زنی، MgO

دریافت: ۹۳/۹/۹ پذیرش: ۹٤/٤/۱۹

مقدمه

کاتکول یک تر کیب آلی با فرمول شیمیایی ۲۰۵۰ ماز گروه تر کیبات فنلی بوده و از طریق صنایع مختلف مانند تولید سموم، داروسازی و سازنده لوازم آرایشی، رنگ سازی، رنگرزی، لاستیک سازی، پلاستیکسازی، صنایع چوب و کارتن و کاغذ وارد محیط زیست میشود. همچنین فاضلاب پالایشگاههای نفت، صنایع پتروشیمی و صنایع سازنده قطران از زغال سنگ، واردکننده ترکیبات فنلی از جمله کاتکول به محیط زیست هستند (۱). آژانس بین المللی تحقیقات

سرطان^۱ وابسته به سازمان بهداشت جهانی، کاتکول را از نظر سرطانزایی در گروه 2B طبقه بندی نموده است (۲). بنابراین تصفیه فاضلاب حاوی کاتکول، به دلیل آلوده ساختن محیط زیست و به خطر انداختن سلامتی انسانها و حیوانات و گیاهان از اولویت و ضرورت خاصی برخوردار است. در تصفیه فاضلابهای دارای مواد آلی، فرایندهای بیولوژیکی به دلیل کارایی بالا، ارزان قیمت بودن و بهرهبرداری آسان، معمولاً اولین و قابل قبولترین گزینه مطرح میباشند (٤,٣,١). فرایندهای بیولوژیکی در تصفیه فاضلابهای

¹ International Agency for Research on Cancer

که دا*ر*ای تر کیبات سمی و مقاوم هستند، معمولاً نتـایج رضایت بخشی ارائه نمیدهند (۷–۵). امروزه اسـتفاده از روشهای شیمیایی مانند فراینـدهای اکسیداسـیون ییشـرفته^۱ (AOP_S) و فراینـد ازن زنـی کاتـالیزوری^۲ (COP) به عنوان ييش تصفيه براي تبديل اوليه تر کیبات سمی و مقاوم، به تر کیبات قابل تجزیه بیولوژیک با ساختار شیمیایی ساده، دارای طرفداران بیشتری می باشد (۷٫۳). یکی از اکسیدانهای مہم مو *ر*د استفاده در این فراینـد ازن مـیباشـد. از نقطـه نظـر اقتصادی، ازن زنی، جـزءِ روشهـای گـران محسـوب می شود و استفاده از آن برای حذف و معـدنی سـازی ترکیبات آلی مقاوم مقرون به صرفه نمی باشد (۸٫۷). مطالعه هسو^۳ و همکا*ر*ان نشان داد که ازن زنی کاتکول در غلظت اولیه ۳MM، موجب تبدیل بخش مهمی از آن به اسید اگزالیک می گـردد کـه بـه دلیـل سـرعت واکنش یابین این اسید با ازن ($M^{-1} s^{-1}$)، واکنش یابین این تجزیه آن بسیار کند صورت می گیرد. بنابراین معدنی سازی کاتکول توسط ازن زنی، دشوار میباشد. یکی از تکنیکهای افزایش قدرت اکسیدکنندگی ازن و کاهش مقدار ازن مورد نیاز، استفاده از کاتالیروز میباشد که در این صورت به ایـن فراینـد ازن زنـی کاتـالیزوری (COP^٤) می گویند (۱۰,۹,۳). در صورت استفاده از کاتالیزور مناسب به هماراه ازن زنبی قادرت اکسیدکنندگی ازن (E0:2.07 V) بـه دلیـل تولیـد رادیکال هیدرو کسیل (EO: 2.80 V) افزایش قابل توجهی مییابد (۱۱٫۷٫۱). نانو کریستال MgO به عنوان یـک کاتـالیزو*ر* غیرسـمی و فعـال د*ر* حــذف *ر*نـگ و فرمالدهید و فنل میباشد (۱۲٫٤٫۳). یکی از مهمترین مشکلات اجرایی استفاده از نانوذرات از جمله MgO به صورت سوسیانسیون و معلـق در فراینـدهـای تصـفیه آب و فاضلاب، جدا سازی مشکل و پر هزینه آن میباشد. یکی از راهکاری حل این مشکل، پوشش دادن

نانو کریستال MgO بر روی یک نگهدارنده^۵ میباشد. در صورتی که نگهدارنده به همراه نانو کریستال MgO بـه صـورت بسـتر سـیال در راکتـور ازن زنـی مـورد استفاده قرار گیرد، سرعت واکنشهای شیمیایی نیز به دلیل افزایش سرعت انتقال جرم و جـذب ازن در آن، افزایش قابل توجهی پیدا می کند. ضمناً در این صـورت نیازی به جداسازی نـانو کریستالها از فاضلاب نیـز نیازی به جداسازی نـانو کریستالها از فاضلاب نیـز املی انتخاب عامل نگه دارنده مناسب برای کریستال MgO و تولید کاتـالیزور با پتانسیل کاتـالیزوری بـالا برای حذف ترکیب کـاتکول از فاضلاب با اسـتفاده از فرآیند ازنزنی در راکتور بستر سیال میباشد.

روش کار روش تولیــــد کاتالیســــتهــــا (Perlite/MgO، Pumice/MgO و GAC/MgO)

در این مطالعـه کـربن فعـال گرانولـه شـرکت مـرک آلمان، پرلیت و پامیس تجاری تہیے و با استفادہ از الکهای استاندارد ASTM در محدوده اندازه ۲۰-۱۶ مش^۶ (۱/۱۹–۱۸٤۱-میلیمتر) دانهبنـدی گردیـد. کربن فعال گرانوله، پرلیت و پامیس، قبل از استفاده با آب مقطر شسته شد و در دمای ۱۱۰ درجه سانتیگراد به مدت ۲٤ ساعت خشک شد. برای تولید و پوشش دادن کریستالهای MgO بار روی نگهدارنادها از روش سُل- ژل^۲ حرا*ر*تی استفاده گردید. د*ر* این *ر*وش در یک لیتر آب مقطر بدون یون ، ۵۲/۵۵ گرم از نیتـرات منیـزیم شـش آبـه $(Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O)$ بـا درصد خلوص بیش از ۹۹٪، حل گردید. تحت شرایط همزنی، سه میلی لیتر از سودسوز آور یک نرمال به آن اضافه و به منظـور ایجـاد سوسیانسـیون یکنواخـت ک دقیقه همزنی شد. سپس $Mg(OH)_2$ گرم از هریک از نگهدارندهها (کـربن فعـال، پرلیـت و

¹ Advanced Oxidation Process

² Catalytic Ozonation Process

³ Hsu

⁴ Catalytic Ozonation Process

⁵ Support

⁶ Mesh

⁷ Sol–Gel

پامیس) به آن اضافه گردید و به مدت یک ساعت به آرامی هم زده شد. در ادامه، بعد از یک ساعت ته نشینی، مایع رویی آن تخلیه گردید. سوسپانسیون Mg(OH)2 به همراه عوامل نگهدارنده در دمایC ۱۰۰ به مدت ۳ ساعت خشک شد. برای تبدیل ۱۰۰ به مدت ۳ ساعت خشک شد. برای تبدیل ۱۰۰ به مریستال MgO و پوشش دادن آن بر روی عوامل نگهدارنده از روش کلسینه کردن در هوا^۱ با دمای C ۵۰۰ به مدت دو ساعت و مطابق با روش ارائه شده توسط موسوی و همکاران استفاده گردید (۳).

راکتور ازن زنی تنہا و ازن زنی کاتالیزوری

شمای کلی راکتور مـورد اسـتفاده در شـکل ۱ آورده شـده اسـت. راکتـور مـورد اسـتفاده در مقيـاس آزمایشگاهی و از جنس شیشـه و اسـتوانه ای شـکل بـا مشخصات حجم مفید ۲۵۰mL و دارای حباب ساز ریز جهت پخش ازن در آب بوده و به صورت ناپیوسته و با حجم نمونه ۱۰۰ ml بهره برداری گردیـد. دسـتگاه تولیـد کننـده ازن مـورد اسـتفاده بـا مـارک تجـاری ARDA و با مدل AEGCOG-2A و توان توليـد ازن ۵ g/h با تغذیه هوا بود. از دبـی سـنج کـالیبره شـده SKC، برای SKC، اندازه گیری ۳۰۰۰ ml/min اندازه گیری و تنظیم دبی گاز ورودی به راکتور از دبی سنج کالیبره شده با ما*ر*ک تجاری SKC، با محدوده دبی قابل اندازه گیری ۳۰۰۰ ml/min سـتفاده گردیـد. جریـان گـاز ورودی بـه راکتـور در محـدوده ml/min ۱۵۰۰ ۲۰۰۰ بـود و بـرای ایجـاد اختلاط در راکتور از همـزن مغناطیسـی بـا سـرعت چرخشیی ۱۰۰ دور در دقیقه استفاده شد. برای مقايسه پتانسيل كاتاليزورى هريك كامپوزيتهاى تهيه شده، از دوز کاتالیست ۲۰g/L، دوز ازن ۲/۱mg/min، زمان واکنش pH ،۲۰minهای ۳، ۶، ۸ و ۱۰ و غلظت اولیه کاتکول ۱۰۰۰mg/L استفاده شد.

برای شناسایی و تعیین غلظت کاتکول از یک دستگاه کروماتو گرافی گازی با فشار بالا (HPLC) با مارک تجاری Agilent 1200 DAD، دتکتور UV-Vis با مارک rapicon 1200 DAD و ستون با مشخصات C18, Nucleodur, 250×4.6mm, 5µ و متون با مشخصات استفاده گردید. فاز متحرک مورد استفاده برای استفاده گردید. فاز متحرک مورد استفاده برای دبی ۱۳L/min بوده و اندازه گیری در طول موج Agiden 2 و در درجه حرارت C ۳۲ صورت گرفت. روش آنالیز اکسیژن مورد نیاز شیمیایی (COD)^۲ و ازن

برای تعیین میزان معدنی شدن ترکیب کاتکول، کل فر آوردههای آلی تولید شده از آزمایش اکسیژن مـورد نیاز شـیمیایی (COD) و بـر اساس روش استاندارد راکتور بسته بـه شـماره ۲۲۰۵ کتاب روشهای استاندارد آزمایشات آب و فاضلاب صورت گرفت (۱۵). برای اندازه گیری غلظت ازن ورودی بـه راکتور از روش استاندارد ۲۳۵۰E کتاب روشهای استاندارد آزمایشات آب و فاضلاب، استفاده شد (۱۵). برای روا بودن دادهها از دستگاههای کالیبره شده برای روا بودن دادهها از دستگاههای کالیبره شده الکتول و COD در نمونه ها استفاده گردید. بـرای کاتکول و COD در نمونه ها استفاده گردید. بـرای بررسی پایایی داده ها، همه اندازه گیری ها بصورت دوبار تکرار و در صورت نیاز سـه بـار تکرار انجام گرفت.

يافتهها

انتخاب کاتالیست مناسب برای افـزایش کـارایی ازن زنی تنها^۳ (SOP) در حذف کاتکول برای انتخاب کاتالیست مناسب، کارایی کامپوزیت&ای برای انتخاب کاتالیست مناسب، کارایی کامپوزیت و GAC/MgO و GAC/MgO در افـزایش رانـدمان حـذف کـاتکول مطالعـه و نتـایج در نمودار ۱ نشـان داده شـده اسـت. بطوریکـه ملاحظـه

روش آنالیز کاتکول

¹ Calcinated in Air

² Chemical Oxygen Demand

³ Sole Ozonation Process

می گردد هر سه کاتالیست در افزایش راندمان حـذف کاتکول موثرند ولی GAC/MgO در pHهای مختلف، تأثیر بیشتری از بقیـه داشـته و بعـد از آن بـه ترتیـب

Perlite/MgO و Pumice/MgO قـــرار دارنـــد. کاتالیســـت Perlite/MgO نیـــز در PH = ۱۰، دارای قدرت همافزایی نزدیـک بـه GAC/MgO مـیباشـد.



نمودار ۱. مقایسه تأثیر Pumice/MgO ،Perlite/MgO در افزایش کارایی SOP و GAC/MgO در افزایش کارایی SOP شرایط کاری: غلظت اولیه کاتکول: ۱۰۰۰mg/L، دوز کاتالیست: ۲۰g/L، دوز ازن ۲/۱mg/min و زمان واکنش ۲۰min

مقدار کاتکول و ترکیبات دارای COD ناشی از تجزیه آن که در کاتالیست GAC/MgO جذب شده و بعـد از اتمام فرایند ازن زنی کاتـالیزوی در آن باقیمانـده اند، در شرایط محیط بازی (N N)=NaOH و (t=۱h ا استخراج گردید که مقادیر آن بـه ترتیـب ۵٪ و ۱۱٪

تعیین گردید. کاتکول و ترکیبات دارای COD باقیمانده در Pumice/MgO ناچیز بود. با توجه به واپاشی کامپوزیت Perlite/MgO و حل شدن آن در محیط آبی ، امکان تعیین مقدار کاتکول و ترکیبات دارای COD باقیمانده در آن فراهم نشد.

اثــر دوز ازن و کاتالیســت بــر تجزیــه کــاتکول در فرایندهای SOP و COP

برای درک بهتر اثر دوز ازن و کاتالیست در تجزیه کاتکول، در این مطالعه اثر همزمان دوز ازن و کاتالیست در فرایندهای SOP و COP مورد بررسی قرار گرفته و نتایج آن در نمودار ۲ آورده شده است. بطوریکه در نمودار ۲ ملاحظه می گردد با افزایش دوز کاتالیست و ازن راندمان حذف کاتکول دارای روند افزایشی می باشد. از طرفی با افزایش دوز ازن در فرایند SOP بیشتر از فرایند COP می باشد بطوریکه با افزایش دوز ازن از ۲/۱ به

۳/۱mg/min ، راندمان حذف کاتکول از ۲۸٪ به ۲۰٪ می رسد. این در حالی است که در شرایط مشابه با SOP ، کارایی فرایند COP با GAC/MgO در مقدار g/L ، از ۸۲٪ به ۹۳٪ می رسد. در شرایط دوز بهینه ۱۵، از ۸۲٪ به ۹۳٪ می رسد. در شرایط دوز بهینه کاتالیست (۱۰g/L) ، افزایش راندمان تجزیه کاتکول کاتالیست (۲۰g/L) ، افزایش راندمان تجزیه کاتکول افزایی کاتالیست SOP یا اصطلاحاً اثر هم افزایی کاتالیست GAC/MgO با ازن در دوزهای ازن زنی ۲/۱، ۲/۶ و ۳/۱mg/min به ترتیب ۶۹٪



نمودار ۳. اثر دوز ازن و کاتالیست در تجزیه کاتکول در فرایندهای SOP و COP شرایط کاری: غلظت کاتکول: ۱۰۰۰mg/L، زمان واکنش min ۲۰ و pH A

> مطالعه اشر غلظت کاتکول بر تجزیه آن در فرایندهای SOP وCOP با کاتالیست GAC/MgO برای بررسی اثر غلظت کاتکول بر تجزیه آن در فرایندهای SOP و COP، از سه غلظت ۱۰۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ mg/L استفاده گردید و نتایج آن به ترتیب در نمودارهای ٤ و ۵ آورده شده است. بطوریکه در

> نمودار ٤ ملاحظه می گردد، راندمان تجزیـه کـاتکول در فرایند SOP در غلظتهـای ۱۰۰۰، ۵۰۰ و mg/L

۱۰۰ بعد از ۳۰ دقیقه ازن زنی به ترتیب به ۳۸٪، ۵۸٪ و ۱۰۰٪ می رسد. در حالی که طبق نمودار ۵، راندمان تجزیه کاتکول در فرایند COP، برای غلظت ۱۰۰۰ و ۵۰۰ mg/L بعد از ۳۰ دقیقه به ترتیب ۹۳٪ و ۹۸٪ و برای ۱۰۰ mg/L بعد از ۱۰ دقیقه به ۹۹/۹٪ می باشد. بنابراین تاثیر غلظت بر فرایند SOP بیشتر از COP می باشد.



شرایط کاری: دوز ازن ۲/۱mg/min، ۲/۱



نمودار ۵. راندمان تجزیه کاتکول در فرایند COP با کاتالیست GAC/MgO در غلظتهای مختلف کاتکول شرایط کاری: دوز ازن pH:۸ ،۲/\mg/min

کنتیک تجزیه کاتکول در غلظتهای مختلف در SOP

و COP با كاتاليست GAC/MgO:

کنتیک تجزیک کیاتکول در SOP و COP در غلظتهای مختلف آن، مطابق با نمودارهای ۶ و ۷ میاشد. بطوریکه ملاحظه میگردد نتایج بدست آمده در هر دو فرایند SOP و COP با واکنشهای درجه اول کاذب مطابقت زیادی دارند.

سرعت تجزیه کاتکول در هر دو فرایند، در غلظتهای پایینتر بیشتر از غلظتهای بالاتر میباشد. سرعت تجزیه کاتکول در فرایند COP در غلظتهای مختلف، خیلی بالاتر از فرایند SOP میباشد.



نمودار ۶. کنتیک تجزیه کاتکول در فرایند SOP در غلظتهای مختلف آن (شرایط کاری: دوز ازن (mg/min)۲، PH:۸)



نمودار ۲. کنتیک تجزیه کاتکول در فرایند COP با کاتالیست GAC/MgO (شرایط کاری: دوز ازن ۲/۱mg/min) (mH ۸

معدنی سازی کاتکول (حذف COD) در فرایندهـای COP و SOP

برای بررسی میرزان معدنی سازی کاتکول در فرایندهای COP و SOP و تعیین اثر کاتالیست GAC/MgO در آن، راندمان حدف COD در شرایط بهینه انتخاب شده (دوز کاتالیست ۱۰g/L، دوز ازن ۲/۱mg/min و ۸۸ (وز کاتالیست ۲۰ ان در نمودار ۸ آورده شده است. بطوری که در نمودار ۸ ملاحظه می گردد با افزایش زمان واکنش، راندمان حذف COD در فرایند SOP دارای روند

افزایش یکنواخت میباشد. در فرایند COP، راندمان حذف کاتکول در ۱۰ دقیقه اول دارای روند افزایشی شدید بوده و بعد از آن دارای روند افزایشی نسبتاً کم و یکنواخت میباشد. راندمان حذف COD در فرایند SOP و COP بعد از ۶۰ دقیقه به ترتیب به ۳۶/۳٪ و ۲۵/۵۷٪ رسید. همچنین راندمان حذف COD در COP همواره بالاتر از SOP میباشد. بیشتر اثر هم افزایی کاتالیزور GAC/MgO با ازن در زمان واکنش ۲۰ دقیقه رخ داد.



نمودار ۸. تعیین میزان معدنی سازی کاتکول در فرایندهای SOP و COP (شرایط کاری: غلظت کاتکول:۱۰۰۰mg/L ، زمان واکنش inm ۲۰ و

بحث

انتخاب کاتالیست مناسب برای افزایش کارایی SOP در حذف کاتکول

بر اساس نتایج بدست آمده در این مطالعه، هر سـه كاتاليســـــت Pumice/MgO ،Perlite/MgO و GAC/MgO دارای قــدرت کاتالیســتی در افــزایش راندمان حذف کاتکول با فرایند ازن زنـی مـیباشـند. کاتالیسـت GAC/MgO در pHهـای مختلـف، دارای قدرت کاتالیستی تقریباً نزدیک به هم و بیشتر از بقیه کاتالیستها می باشد. بط وری که قبلاً اشاره شد، ترکیب MgO به عنوان یک ترکیب قلیایی با ثابت تفکیک اسیدی pKa = ۹/٤۵ و pHzpc= ۱۲/٤ مطرح بوده و در افزایش pH آب میتواند نقـش مهمـی را ایفا نماید (۱۷٫۱۶٫۳). بالا بودن میـزان بـالای پوشـش MgO در سطوح کاتالیست GAC/MgO می تواند یک دلیل مہم برای نزدیک بودن نقش کاتالیستی آن در pHهای مختلف باشد. از طرف دیگر، بیشتربودن راندمان حذف کاتکول در pHهای مختلف در COP نشاندهنده این است که GAC/MgO پتانسیل بسیا*ر* بالایی در تشدید سرعت تجزیه ازن و تولید رادیکال هیدروکسیل دارد و استفاده از آن، به لحاظ رویکـرد

اقتصادی باعث کاهش در هزینههای تصفیه مورد نیاز برای تغییرات pH، لزوم خنثیسازی آن بـرای تصـفیه متعاقب با فر آیندهای بیولوژیکی یـا دفـع بـه محـیط زیست می گردد.

قدرت كاتاليستى، كاتاليستهاى Perlite/MgO، pH ۱۰ در Pumice/MgO در Pumice/MgO خیلی بالاتر از بقیه pHها میباشد. در فرایند ازنزنی، با افـزایش pH، نقـش مکانیسـم غیرمسـتقیم نیـز در تجزیه ترکیبات آلی موجود د/ آب افزایش مییاب. در مکانیسے غیرمسے تقیم ازن، رادیکے ال کے ای هید*ر*و کسـیل بـا پتانسـیل اکسیداسـیون بـالا تولیـد می گردد که میتوانـد توانـایی فراینـد را در تجزیـه تر کیبات آلی افزایش دهد (۱۸). از طرف دیگر، ثابت تفکیک اسیدی تر کیب کاتکول (pKa) که بیانگر میـزان یونیزاسیون ترکیب در آب می باشد، برابر ۹/٤۵ میباشد و در pH بالاتر از آن، بخش مهمی از کاتکول به حالت یونی^۱ تبدیل مـی گـردد کـه د*ر* ایـن حالـت، قـدرت واکـنش پـذیری آنهـا بـا ازن و بـه ویـژه رادیکالهای هیدروکسیل بالاتر از حالت غیریونی کاتکول میباشد (۱۰). بنابراین افزایش راندمان حذف

¹ Dissociated or Ionic Form

کاتکول د*ر* pHهای بالاتر میتواند به تولید *ر*ادیکالها و یونیزهشدن کاتکول در آب مرتبط باشد. كاتاليست Perlite/MgO توانسته قـدرت هـمافزايـي نزدیک به GAC/MgO در PH، تولید نماید ولی بعد از اسـتفاده در فراینـد COP، سـاختار آن از هـم پاشیده شده و بخش مهمی از آن به صورت محلـول در آب در میآید. این موضوع مـیتوانـد بـه از هـم پاشیده شدن خود کاتالیست Perlite/MgO در PH بالا مرتبط باشـد. بخـش مهمـی از سـاختار شـیمیایی پرلیت مربوط به سیلیس (SiO₂) بوده و اکسیدهای فلزات نظیر آلومینیوم، آهن، منیزیم نیز میتواند در آن باشد. این تر کیبات نیز میتوانند نقش کاتالیزوری را در حضور ازن ایف نمایند. پایداری کاتالیست در فرایند، یکی از خصوصیات مہم کاتالیست جہت استفاده مجـدد از آن مـیباشـد. بنـابراین کاتالیسـت Perlite/MgO، با وجود افزایش کارایی ازن، دارای قابلیت استفاده مجدد نمی باشد.

بطور کلی از نظر قدرت کاتالیستی، بعد از کاتالیست GAC/MgO، بـــــه ترتيــــب Perlite/MgO و Pumice/MgO قرار دارند. قـدرت بـالای عملکـرد کاتالیسـت GAC/MgO در pHهـای مختلـف و بـالا بـودن قــدرت کاتالیســتی آن در مقایســه بــا سـایر کاتالیستها میتواند به مساحت سطح ویـژه بـالای کربن فعال (۱۲۱۲ m 2 /g) در مقایسـه با پرلیـت و پامیس ($(1 \cdot m^2/g)$ و در نتیجه فراهم آوردن سطح بالا و در نتیجه امکان پوشش زیـاد MgO در سـطوح آن مربوط باشد. بررسیهای انجام شده توسط آقایور و همکاران با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM)^۱ و طیفسنجی پراش انرژی پرتو ایکس ^۲ (EDX)، نشان میدهد که مقدا*ر* خیلی بالایی از Mg، پـس از ۵ بـار اسـتفاده در فراينـد ازن زنـی، همچنـان در سـطح کـربن فعـال گرانـولی (GAC) باقیمانده و وا*ر*د محیطهای آبی نشده است (۱۹). بـا

توجه غیرسمی بودن MgO، ورود ناچیز آن به محیطهای آبی نیز آنچنان مشکل ساز نخواهد بود (۳). از طرف دیگر، مقدار باقیمانده کاتکول و ترکیبات دارای COD در GAC/MgO در شرایط ازن زنی کاتالیزوی ناچیز بوده و بنابراین بخش مہمی از کاتکول و ترکیبات میانی تولیدی از آن تجزیه شده و به ترکیبات سادهتر نظیر 2O2 و اسیدهای آلی بی خطر، تجزیه می گردد. بنابراین از بین سه کاتالیست فوق، GAC/MgO بدلیل داشتن پتانسیل بالای کاتالیستی و قدرت همافزایی بیشتر با ازن به عنوان کاتالیست مناسب انتخاب می گردد.

اثــر دوز ازن و کاتالیســت بــر تجزیــه کــاتکول در فرایندهای SOP و COP

بطوری که در نمودار ۳ ملاحظه می گردد با افزایش دوز کاتالیست و ازن راندمان حذف کاتکول دارای روند افزایشی میباشد با افزایش دوز ازن، افزایش کارایی حذف کاتکول در فرایند SOP بیشتر از فرایند COP می باشد و با افزایش دوز کاتالیست، تاثیر دوز ازن در افزایش کارایی حـذف کـاتکول کـم رنـگ تـر می شود. افزایش دوز کاتالیست واکنش های تجزیه کاتکول را از روش مسـتقیم واکـنش بـا ازن بـه روش اکسیداسیون غیرمستقیم یا واکنش با *ر*ادیکالها تغییـر داده و کارایی ازن را بالاتر میبرد. بنـابراین نیـاز بـه دوزاژ یایین ازن میباشد. در شرایط دوز بهینه کاتالیست (۱۰g/L)، افزایش *ر*انـدمان تجزیـه کـاتکول در فرایند COP نسبت به SOP در دوزهای ازن زنی ۲/۲، ۲/۱ و ۳/۱ mg/min به ترتیب ٤٩٪، ۳۶٪ و ۲۱٪ بوده است. بنـابراین در دوز ازن زنـی ۲/۱ mg/min اثر هم افزایی کاتالیست در تجزیـه کـاتکول بیشـتر از سایر دوزها است. بطوریکه در نمودار ۳ ملاحظه مــی گــردد هــم دوز ازن و هــم دوز کاتالیســت در افزایش کارایی فرایند موثرند. با این حال با تقویت نقــش ازن زنــی بوســیله افــزایش دوز آن بــه ۳/۱mg/min، نقش افزاینده دوز کاتالیست تضعیف می گردد. بنابراین در شرایط دوز ازن بالا، نقش دوز

¹ Scanning Electron Microscope

² Energy-Dispersive X-Ray Spectroscopy

کاتالیست تحت تاثیر دوز ازن بالا قرار می گیرد. با توجه به اینکه هدف از کاربرد کاتالیست در فرایند ازن زنی، کاهش دوز ازن مصرفی به دلیل بالا بودن هزینههای بالای تولید آن میباشد. بنابراین بهتر است از دوز ازن پایین (۲/۱ mg/min) که در آن نقش کاتالیست به نحو بهتری ایفا شده و تحت تاثیر دوز ازن زنی بالا قرار نمی گیرد، استفاده شود.

مطالعــه اثــر غلظــت کـاتکول بــر تجزیــه آن در فرایندهای SOP و COP

مقایسه نتایج حاصل از این فرایندها نشان میدهد که تاثیر غلظت بر فرایند SOP بیشتر از COP میباشـد و ظرفیت آن در تصفیه فاضلابهای غلیظ، پایین تر از COP میباشد. این موضوع میتواند به سرعت پایین واکـنشهـای شـیمیایی در SOP مـرتبط باشـد. بطـوریکـه در ایـن مقالـه مطـرح شـده، سـرعت واکنشهای تجزیه کـاتکول ۵/۶-۲/۷ برابـر؛ کمتـر از سرعت واکـنشهـای تجزیـه در COP مـیباشـد. سرعت واکـنشهـای تجزیـه در SOP مـیباشـد. میباشـد. SOP میباشـد. SOP که دارای سرعت تجزیـه کمتـری اسـت، دارای تاثیر گذاری بیشتری میباشد.

با مقایسه تاثیر غلظت بر کارایی فرایندهای SOP و COP، هم چنین میتوان استنباط کرد که فرایند COP در همه غلظتها بویژه در غلظتهای بالاتر خیلی بهتر از فرایند SOP عمل نموده است. در صورت استفاده از فرایند COP برای تجزیه کاتکول به ویژه در غلظتهای پایین مانند ۲۰۰ mg/L، نیاز به زمان واکنش خیلی پایین تر از SOP خواهد بود که در نتیجه آن حجم راکتور و هزینههای مربوط به آن نیز کاهش مییابد.

کنتیک تجزیه کاتکول در غلظتهای مختلف در SOP و COP

نتایج بدست آمده در هر دو فرایند SOP و COP با واکنشهای درجه اول کاذب مطابقت زیـادی دا*رنـ*د. سـرعت تجزیــه کــاتکول در هــر دو فراینــد، در غلظـتهـای پـایین تـر بیشـتر از غلظـتهـای بـالاتر

میباشد. سرعت تجزیه کاتکول در فرایند COP در غلظتهای مختلف، خیلی بالاتر از فرایند SOP میباشد. بطوریکه ثابت سرعت واکنش تجزیه کاتکول در فرایند COP در غلظت های ۱۰۰۰، ۵۰۰ و Normg/L به ترتیب ۶/۶، ۸/۸ و ۳/۷ برابر نسبت به SOP بیشتر است. بنابراین فرایند COP از سرعت غلظتهای بالاتر نسبت به فرایند SOP از سرعت تجزیه بیشتری نیز برخوردار میباشد. به عبارت دیگر قدرت و ظرفیت تصفیه فرایند COP نسبت به SOP خیلی بالاتر میباشد و بار آلی بالاتری را میتواند دریافت نماید.

معدنی سازی کاتکول (حذف COD) در فرایندهـای SOP و COP

بطوری که ملاحظه می گردد با افزایش زمان واکنش، رانــدمان حــذف COD در هــر دو فراينــد SOP و COP افزایش یافته و بعد از ۶۰ دقیقه به ترتیب به ۳۶/۳٪ و ۷٤/۵٪ می *ر*سد. ضمناً راندمان حذف COD در فرایند COP همواره بالاتر از SOP میباشد. ایـن موضوع به تولید رادیکالهای هیدروکسایل مربوط می باشـد. رادیکـالهـای هیدرو کسـیل دارای قـدرت اکسیداسیون غیرانتخابی و بالاتر از مولکول ازن هسـتند. از طـرف دیگـر، کـاتکول پـس از تجزیـه در فرایند SOP نہایتاً به اسید اگزالیک تبدیل می گردد و به دلیل ثابت سرعت واکنش خیلی پایین آن تر کیب با ازن ($KO3 < \epsilon \times 1 \cdot {}^{-r} M^{-1}s^{-1}$)، در زمان واکنشهای متعارف، این تر کیب عملاً تجزیه نشده و به تر کیبات معدنی نہایی (CO_2 و H_2O تبدیل نمی شود ($T \cdot$). در نتیجه همچنان به عنوان تر کیب آلی دا*ر*ای COD در پساب باقی میماند. در حالی که ثابت سرعت واکنش $^{\prime} \, \mathrm{M}^{-1} \, \, \mathrm{s}^{-1}$ اسید اگزالیک با *ر*ادیکالهای هید *ر*و کسیل (k._{OH} < ١/٤×١٠)، خيلی بالا بوده و اسيد اگزاليک عملاً در فراینـد COP بـه راحتـی مـیتوانـد معـدنی سازی گردد (۲۱٫۱۸). بنابراین معدنیسازی در فرایند COP خیلی بالاتر از SOP می باشد. مقایسه کارایی فرایند COP و SOP در زمان واکنش های

مختلف نشان میدهد که بیشترین اثر هم افزایی کاتالیست GAC/MgO با ازن در حذف COD، در زمان واکنش۲۰ دقیقه بوجود آمده و مقدار آن برابر با ۶۸/۶٪ میباشد. بنابراین زمان واکنش ۲۰ دقیقه به دلیل بالابودن اثر همافزایی بالای کاتالیست با ازن در معدنی سازی کاتکول، به عنوان زمان واکنش بهینه انتخاب گردید.

نتيجه گيرى

هر سه کامپوزیت تولید شده دارای نقش کاتالیزوری با ازن میباشند ولی از بین آنها تاثیر MgO/GAC در حذف کاتکول خیلی بالاتر از بقیه میباشد. ضمناً کاتالیست MgO/GAC به دلیل تولید رادیکال، نقش مهمی را در معدنی سازی (حذف COD) ترکیب کاتکول ایفا مینماید. بنابراین فرایند ازن زنی با کاتالیست MgO/GAC میتواند بعنوان یک فرایند

تصفیه و پیش تصفیه مهم و با قدرت تصفیه بالا بـرای تجزیـه و معـدنیسـازی ترکیبـات شـیمیایی سـمی و مقاوم بـه تجزیـه بیولـوژیکی و در غلظـتهـای بـالا مطرح باشد. همچنین این فراینـد مـیتوانـد بعنـوان پیش تصفیه فرایندهای بیولوژیک مورد استفاده قرار گرفته و در افزایش ظرفیت تصفیه خانههای فاضـلاب موثر واقع گردد.

تشکر و قد*ر*دانی

این مقاله بخشی از رساله با عنوان «مطالعه حذف کاتکول از فاضلاب توسط فرایند ترکیبی ازن زنی کاتالیز شده با نانوکریستال MgO تثبیت شده بر روی بستر سیال و فرایند بیولوژیکی RBBR» در مقطع دکتری تخصصی در سال ۱۳۹۱ میباشد که با حمایت مالی دانشگاه تربیت مدرس اجرا شده است.

References

1- Mandal A, Ojha K, Deb AK, Bhattacharjee S. Removal of catechol from aqueous solution by advanced photo-oxidation process. Chemical Engineering Journal 2004;102:203–8.

6- Muñoz R, Guieysee B. Algal-bacterial processes for the treatment of hazardous contaminants: a review. Water Resours. 2006;40:2799-815.

7- Oller I, Malato S, Sánchez-Pérez JA. Review Combination of Advanced Oxidation Processes and biological treatments for wastewater decontamination—A review. Science of the Total Environment. 2011;409:4141-66.

8- Li L, Zhu W, Zhang P, Chen Z, Han W. Photocatalytic oxidation and ozonation of catechol over carbon-black-modified nano-TiO2 thin films supported on Al sheet Water Research. 2003;37 3646–51.

9- Canton C, Esplugas S, Casado J. Mineralization of phenol in aqueous solution by ozonation using iron or copper salts and light. Applied Catalysis B: Environmental. 2003 43 139–49.

10- Hsu YC, Yang HC, Liu JW, Chen JH. The Ozonations of Catechol and Hydroquinone Solutions Using Gas-Inducing Reactor. Journal-Chinese Institute of Environmental Engineering. 2003;13(3):151-8.

²⁻ IARC. Summaries & Evaluations catechol1999.

³⁻ Moussavi G, khavanin A, Alizadeh R. The integration of ozonation catalyzed with MgO nanocrystals and the biodegradation for the removal of phenol from saline wastewater. Applied Catalysis B: Environmental. 2010; 97:160–7.

⁴⁻ Moussavi G, Yazdanbakhsh A, Heidarizad M. The removal of formaldehyde from concentrated synthetic wastewater using O3/MgO/H2O2 process integrated with the biological treatment. Journal of Hazardous Materials. 2009;171:907–13.

⁵⁻ Lapertot M, Pulgarín C, Fernández-Ibañez P, IMaldonado M, Pérez-Estrada L, Oller I. Enhancing biodegradability of priority substances (pesticides) by solar photo- Fenton. Water Resource 2006;40:1086-94.

11- Rivera-Utrilla J, Sánchez-Polo M, Gómez-Serrano V, Álvarez PM, Alvim-Ferraz MCM, Dias JM. Review Activated carbon modifications to enhance its water treatment applications. An overview. Journal of Hazardous Materials. 2011;187:1–23.

12- Moussavi G, Mahmoudi M. Degradation and biodegradability improvement of the reactive red 198 azo dye using catalytic ozonation with MgO nanocrystals. Chemical Engineering Journal. 2009;152:1–7.

13- Moussavi G, Aghapour AA, Yaghmaeian K. The degradation and mineralization of catechol using ozonation catalyzed with MgO/GAC composite in a fluidized bed reactor. Chemical Engineering Journal. 2014;249(0):302-10.

14- Tisa F, Abdul Raman AA, Wan Daud WMA. Applicability of fluidized bed reactor in recalcitrant compound degradation through advanced oxidation processes: A review. Journal of Environmental Management. 2014;146(0):260-75.

15- APHA, AWWA, WEF. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater. 20th, editor. Washington DC: American Public Health Association; 2005.

16- Mehta M, Mukhopadhyay M, Christian R, Mistry N. Synthesis and characterization of MgO nanocrystals using strong and weak bases. Powder Technology. 2012;226: 213-21.

17- Gulkova´ D, olcova´ OS, Zdraz`il M. Preparation of MgO catalytic support in shaped mesoporous high surface area form. Microporous and Mesoporous Materials. 2004;76:137-49.

18.Legube B, Leitner NKV. Catalytic ozonation: a promising advanced oxidation technology for water treatment. Catalysis Today. 1999; 53:61–72.

19- Aghapour AA, Moussavi G, Yaghmaeian K. Degradation and COD removal of catechol in wastewater using the catalytic ozonation process combined with the cyclic rotating-bed biological reactor. Journal of Environmental Management. 2015;157:262-6.

20- Hsu YC, Yang HC, Liu JW, Chen JH. The Ozonations of Catechol and Hydroquinone Solutions Using Gas-Inducing Reactor. J Chin Inst Environ Eng. 2003;13(3):151-8.

21- Kasprzyk-Hordern B, ZiÃ³Å,ek M, Nawrocki J. Catalytic ozonation and methods of enhancing molecular ozone reactions in water treatment. Applied Catalysis B: Environmental. 2003;46(4):639-69.