

سنتز سبز نانوذرات نقره با استفاده از عصاره گیاه گل آرونه و پوست هسته هلو بهعنوان یک بستر با ارزش طبیعی: بررسی فعالیت کاتالیستی برای کاهش متیلن بلو و ردآمین B

بهار خدادادی

استادیار شیمی کاربردی، گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه قم، قم، ایران

دریافت: اردیبهشت ۱۳۹۶، بازنگری: مرداد ۱۳۹۶، پذیرش: مهر ۱۳۹۶

چکیده: در این پژوهش، عصاره گیاه گل آرونه برای سنتز سبز نانوذرات نقره (AgNPs) بر بستر پوست هسته هلو بهعنوان یک بستر مفید و سازگاربامحیطزیست استفاده شده است. نانوذرات نقره جایگزین شده بر پوست هسته هلو، (AgNPs/P.K.shell)، بهعنوان یک کاتالیست مؤثر با کاهش یونهای +Ag به کمک عصاره گیاه گل آرونه و جایگزینی آنها بر بستر پوست هسته هلو سنتز شد. بر اساس نتایج FT-IR وجود گروههای هیدروکسیل ترکیبات فنلی در عصاره گیاه گل آرونه، کاهش یونهای +Ag را توجیه میکند. همچنین، کاتالیست سنتز شده با روشهای متفاوت از جمله طیفسنجی مرئی-فرابنفش (UV-Vis)، طیفسنجی فروسرخ تبدیل فوریه (FT-IR)، میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FE-SEM)، طیفسنجی مرئی-فرابنفش (EDS)، پراش پرتو ایکس (ARD) و میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) بررسی شد. افزون بر آن، کاتالیست سنتز شده برای کاهش متیلن بلو (MB) و ردآمینB (RhB) به کار گرفته شد. نتایج نشان داد که کاتالیست از یابی و استفاده دوباره را فعالیت کاتالیستی بسیار خوبی در تخریب رنگهای آلی استفادهشده دارد. نتایج نشان داد که کاتالیست سنتز شده قابلیت بازیابی و استفاده دوباره را

واژههای کلیدی: نانوذرات نقره AgNPs، پوست هسته هلو، گیاه گل آرونه، سدیم بوروهیدرات، رنگهای آلی

مقدمه

امروزه با توجه به گسترش روزافزون صنایع متفاوت، آلایندههای متفاوتی، اعم از ترکیبات آلی و معدنی موجب ایجاد آلودگی آبها میشوند که در این میان، رنگها گروهی از مواد آلی پیچیده هستند که بهطور گسترده در صنایع نساجی، کاغذسازی، چاپ، چرم، دباغی، مواد آرایشی بهداشتی، پلاستیک و غذایی مورداستفاده قرار میگیرند [۱ تا ۴]. صنایع نساجی از

جمله صنایعی است که بیشترین مقدار مصرف رنگهای تجاری را دارند. بیش از صدها هزار رنگ تجاری مورداستفاده در نساجی وجود دارد که به علت عدم تثبیت مناسب مولکولهای رنگی بر الیاف و عدم کارایی واحدهای رنگرزی، حدود ۱۰ تا ۲۰ درصد این رنگها وارد پساب صنایع شده و در نتیجه به محیطزیست وارد میشوند. پیوستن پسابهای حاوی این رنگها به منابع آبی ممکن است به طور قابل توجهی با کاهش نفوذ نور بر فعالیت نوری

^{*}عهدهدار مكاتبات: bkhodadadi۹۸@yahoo.com

زندگی آبزیان و اختلال در عملکرد فتوسنتز گیاهان آبزی موجب ظاهرشدن پدیده هوپرورش ، افزایش مواد معلق و کدورت آبها شوند. همچنین، ممکن است به علت وجود آروماتیکها، نمکها، کلریدها و غیره برای زندگی آبزیان سمی باشند و موجب مرگ آنها شوند. كنترل كيفيت پسابها و تصفيه مؤثر آنها براي حذف آلودگیها، عامل ارزشمند جلوگیری از نفوذ آلودگیها به محیطزیست و صرفهجویی در استفاده از منابع آبی است [۵ تا ۸]. بنابراین، نیاز شدید به توسعه روشهایی سازگاربامحیطزیست براى از بين بردن اين مواد آلاينده از محيط وجود دارد. به طور كلى، برای حذف رنگ از پسابها و فاضلابها میتوان از روشهای فیزیکی، شیمیایی، زیستی و یا روشهای تلفیقی استفاده کرد. بهدلیل پایداری رنگها در مقابل تجزیه زیستی، برای حذف آنها بیشتر از روشهای فیزیکی و شیمیایی مانند انعقاد لختهسازی، جذب سطحی، اکسایش شیمیایی و فرایندهای غشایی استفاده می شود. برخی از این روش ها به طور معمول پر هزینه و فرایند واکنش آهسته است. بنابراین، توسعه روشهای ارزان، بسیار کاراًمد و سازگاربامحیطزیست یک هدف مهم است. یکی از روشهای صنعتی استفاده از سدیم بوروهیدرات است که یکی از کاهندههایی است که میتواند باعث تخریب رنگها شده و آنها را به مولکولهای کوچکتر تبدیل کند. اما عملکرد این كاهنده بدون حضور كاتاليست بسيار زمان بر است. بنابراين، سنتز کاتالیستی که زمان تخریب رنگ را بهوسیله کاهش شیمیایی با سديم بوروهيدرات كوتاه كند حائز اهميت است. در اين ميان نانوذرات فلزى از طريق تسهيل انتقال الكترون از دهنده BH₄⁻ پذیرنده، کاتالیستهای بسیار مناسبی برای عمل کاهش هستند [٩ تا ١١].

در سالهای اخیر، تهیه و استفاده از نانومواد با توجه به ویژگیهای جالب صنعتی این مواد روزبهروز در حال افزایش است، اما بیشتر مواقع برای تهیه نانوذرات از روشهای شیمیایی استفاده میشوند. روشهای متفاوتی از جمله روش قوس الکتریکی) پلاسما(، سل-ژل، سونوشیمی، کاهش شیمیایی، آبگرمایی

یا حلالگرمایی و زیستی برای تهیه و ساخت نانومواد وجود دارد. از معایب مشخص روش های کاهش شیمیایی، استفاده از عوامل كاهنده است كه از يك طرف مي توانند براي سلامتي انسان و محیطزیست خطرات بالقوه داشته باشند و از طرفی دیگر بهطورمعمول گرانقیمت هستند [۱۲ تا ۱۶] از طرفی، روشهای شیمیایی تهیه این نانوذرات منجر به باقی ماندن مقداری از واکنش گرهای سمی و عدم استفاده از نانوذرات بهدست آمده در کاربردهای زیستی میشود. تولید نانوذرات با استفاده از اصول شیمی سبز جایگاه ویژهای در پژوهشها پیدا کرده است و بدین منظور انواع گوناگونی از سامانههای زیستی مورداستفاده قرار می گیرند. امروزه گیاهان و فراوردههای کشاورزی بهعنوان منابع تجدیدپذیر و ارزان برای تهیه نانومواد زیستی موردتوجه خاصی قرارگرفتهاند. این روش سنتز، مزایایی مانند استفاده از عصارههای ارزان قیمت و در دسترس گیاهان، استفاده از مواد غیر سمی و مواد زیستی سازگاربامحیطزیست و همچنین، سادگی در مراحل انجام عملیات را دارد [۱۷ تا ۱۹].

گیاهان زیادی وجود دارند که قابلیت ساخت نانوذرات و استفاده در چنین صنعت ارزشمند و گرانبهایی را دارند ولی هنوز ناشناخته باقیماندهاند. بسیاری از این گیاهان نیز هنوز مورد آزمایش قرار نگرفتهاند. از جمله گیاهانی که توان بالایی برای تولید نانوذرات دارد گیاه گل آرونه^۲ است. گیاه گل آرونه در طب چینی در درمان بیماریهای متفاوتی از جمله بیماریهای قلبی – عروقی و ایسکمی مغزی مورداستفاده قرار می گیرد. همچنین، گونههای متفاوت این گیاه، بهعنوان داروهای ضدباکتری، ضدویروسی، ضدسرطانی و آنتیاکسیدانی معرفی شدهاند. به نظر میرسد از آنجا که گیاه گل آرونه دارای ترکیبات زیادی که حاوی گروههای فنولیک اسید، فلاونوییدها و آنتوسیانین هستند، دارای قدرت کاهندگی بالایی است. این گیاه انتخاب مناسبی برای سنتز نانوذرات نقره است [۲۳].

یکی از محدودیتهای کاربرد نانوذرات، تجمع آنها و در نتیجه کاهش فعالیت کاتالیستی بهدلیل کاهش سطح است. برای جلوگیری از تجمع نانوذرات یکی از متداول ترین روشها استفاده از

^{1.} Eutrophication2. Salvia hydrangea

یک بستر مناسب است. تاکنون چندین ترکیب معدنی مانند زئولیت، گرافن اکسید، تیتانیم دی اکسید به عنوان بستر نانوذرات مورداستفاده قرار گرفتهاند [۲۰ تا ۲۳]. اما در سالهای اخیر، پژوهشگران توجه ویژهای به مواد دورریز کشاورزی به عنوان بسترهای با ارزش طبیعی و ارزان قیمت دارند. در این پژوهش نانوذرات نقره با استفاده از عصاره گیاه گل آرونه به عنوان عامل کاهنده و بدون استفاده از عامل کاهنده شیمیایی یا پایدارکننده سنتز شده و سپس از پوست مسته هلو^۲ به عنوان یک بستر بسیار ارزان قیمت و با ارزش طبیعی برای سنتز نانوچندسازه AgNPs/P.K.shell استفاده شده است. کاهندگی رنگهای متیلن بلو و ردآمین B بررسی شده است. افزون بر آن، قابلیت بازیابی و استفاده دوباره کاتالیست سنتز شده، مطالعه شده است.

بخش تجربی مواد شیمیایی و دستگاههای مورداستفاده

مواد شیمیایی و حلالهای مورداستفاده در این پژوهش از شرکتهای مرک، فلوکا و آلدریچ خریداری و بدون خالصسازی مجدد استفاده شدند. همگنساز^۲ با دور بالا مدل Heidolph ساخت آلمان، کوره الکتریکی مدل RHF 1400، طیفسنج TT-IR مدل UV-Vis، طیفسنج Ncholet، ملیفسنج UV-Vis مدل Magna-IR-550 ساخت شرکت Ncholet، طیفسنج Varias مدل ماک Cary 300 Con ساخت شرکت Varian، دستگاه MPD ساخت شرکت فیلیپس برای الگوهای پراش پرتو ایکس (XRD ۳) و میکروسکوپهای مدل VG2080573IR با و مدل LVG2080573IR با ولتاژ ۸۰ کیلوولت برای تصاویر TEM-MICC ^۵ مدل TEM مدای تصاویر محاویر مدل

> روش تهیه نمونهها روش تهیه عصاره گل آرونه

4. Field emission scanning electron microscope

خدادادی

ابتدا گیاه گل آرونه خشک و پودر شد. سپس ۱۰ گرم از این پودر در ۱۰۰ میلیلیتر محلول ۷۰٪ حجمی اتانول در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ دقیقه بازروانی شده و پس از سردشدن در هوای اتاق، مخلوط عصاره مربوط در دستگاه گریزانه ٔ با دور ۶۵۰۰ در دقیقه جداسازی شد. برای خالصسازی بیشتر عصاره و جدا شدن باقی مانده مواد جامد عصاره بهدست آمده با کاغذ واتمن صاف شد.

روش تهیه نانوذرات نقره (AgNPs) با استفاده از عصاره گیاه گل آرونه

به منظور سنتز سبز نانوذرات نقره با استفاده از گیاه گل آرونه به عنوان عامل کاهنده و پایدارکننده، مقدار ۲۰ میلی لیتر محلول ۲٫۰ مولار نقره نیترات (AgNO₃) قطرهقطره به ۵۰ میلی لیتر عصاره گیاه گل آرونه تحت همزدن شدید در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد افزوده شد. کاهش کاتیون نقره (+Ag) به نقره (Ag) همراه با تغییر رنگ محلول از زرد به قهوهای تیره است که پس از حدود ۳۰ دقیقه مشاهده شد. از طیف سنجی فرابنفش (UV-Vis) برای تائید حضور نانوذرات نقره استفاده شد. در انتها محلول حاوی نانوذرات نقره در دستگاه گریزانه قرار گرفت (۶۵۰۰ دور در دقیقه) شد. نانوذرات به دست آمده چندین بار با آب مقطر و یک بار با اتانول شسته و سپس به مدت ۲۴ ساعت در آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد خشک شد.

روش تهیه نانوذرات نقره روی بستر پوست هسته هلو (AgNPs/P.K.shell) با استفاده از عصاره گیاه گل آرونه

ابتدا پوست هسته هلو شسته و در هوا خشک شد. سپس آسیاب و پودر بهدست آمده از یک صافی با قطر سوراخ ۰٫۴۵ > میکرومتر عبور داده شد. ۵٫۰ گرم از این پودر پوست هسته هلو بهعنوان بستر، به ۵۰ میلیلیتر عصاره گل آرونه افزوده و بهشدت همزده شد. پس از ۵ دقیقه همزدن مداوم و شدید، ۱۰ میلیلیتر محلول ۰٫۲ مولار نقره نیترات ($AgNO_3$) قطرهقطره به

 ^{1.} Peach kernel shell
 2. Homogenizer
 3. X-ray diffraction

 5. Transmission electron microscope
 6. Centrifuge

این مخلوط افزوده شده و به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد بازروانی شد. نانوذرات نقره در دستگاه گریزانه (۶۵۰۰ دور در دقیقه) جدا شدند. در انتها، کاتالیست به دست آمده چندین مرتبه با آب و یکمرتبه با اتانول شسته و سپس به مدت ۲۴ ساعت در آون با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد خشک شد. همه مراحل سنتز کاتالیست AgNPs/P.K.shell در شکل ۱ خلاصه شده است.

بررسی فعالیت کاتالیستی AgNPs/P.K.shell

برای بررسی فعالیت کاتالیستی نانوکاتالیست سنتز شده رنگهای آلی متیلن بلو (MB) و ردآمین B موردمطالعه قرار گرفت. به این منظور، ۲۵ میلیلیتر محلول آبی سدیم بوروهیدرات تازه تهیهشده به ۲۵ میلیلیتر از هر یک از این رنگها با غلظت ۱۰ ppm ۱۰ افزودهشده و آزمایشهای متفاوتی بدون استفاده از هیچ کاتالیستی و با استفاده از بستر تنها، AgNPs، و مقادیر متفاوتی از کاتالیست، محلول تا بی رنگشدن در دمای اتاق همزده شد. پیشرفت واکنش به کمک طیف UV-Vis تعیین شد (شکل ۱).

پس از پایان واکنش، کاتالیست بهراحتی با دستگاه گریزانه از محلول جداشده و پس از چند بار شستشو، برای استفاده مجدد آماده شد.

نتيجهها و بحث

مشخصه یابی عصاره گل آرونه و نانوذرات نقره (AgNPs) برای بررسی وجود گروههای پلیفنلی بهعنوان عوامل کاهنده در سنتز سبز نانوذرات نقره، از عصاره، طیف UV-Vi گرفته شد که در شکل ۲ قابل مشاهده است. طیف UV-Vi عصاره گل آرونه پیکهایی در ۲۷۵ و ۳۳۰ نانومتر نشان می دهد که مربوط به انتقال $\pi \in \pi$ * است. این پیکها وجود گروههای پلیفنلی را اثبات میکند که عامل کاهنده کاتیون نقره در این سنتز هستند (Ag) افزان بر آن، کاهش کاتیون نقره در این سنتز هستند بهوسیله عصاره گل آرونه با طیفسنجی UV-Vis بررسی شد (شکل ۲). پس از تشکیل نانوذرات نقره، طیف UV-Vis یک پیک با بیشینه جذب در حدود ۴۴۰nm نقره، طیف ۲۵].



شكل ۱ طرحواره روش سنتز و فعاليت كاتاليستي AgNPs/P.K.shell

خدادادی



شکل ۳ طیف FT-IR عصاره گل آرونه (a) و نانوذرات نقره سنتز شده با عصاره گل آرونه (b)

مشخصه یابی بستر پوست هسته هلو و کاتالیست AgNPs/P.K.shell



شکل ۲ طیف جذبی UV-Vis عصاره گل آرونه (a) و نانوذرات نقره سنتز شده با عصاره گل آرونه (b)

شناسایی گروههای عاملی عصاره گل آرونه و نانوذرات نقره سنتز شده با طیفسنجی FT-IR بررسی شد که نتایج در شکل ۳ آمده است. مطابق نتایج بهدست آمده در قسمت ۵ شکل ۳، نوار پهن موجود در ^۱-۳۳ ۵۳۳ مربوط به گروههای هیدروکسیل آزاد و نوار موجود در ^۱-۲۳ ۲۶۸ مربوط به گروههای هیدروکسیل دارای پیوند هیدروژنی هستند. همچنین، نوارهای مشاهدهشده در ۱۶۲۹، ۱۶۲۰ و ^۱-۲۵ ۵۲ مربوط به گروههای کربونیل و ارتعاشات کششی گروههای C=O حلقههای آروماتیک، و ارتعاشات کششی گروههای C=O حلقههای آروماتیک، بیانگر وجود گروههای فلاونوئیدی و فنلیک اسید در عصاره گل آرونه است که میتواند توجیه کننده کاهش کاتیون نقره (+Ag) به نقره (Ag) باشد [۰۲، ۲۴، ۲۷ و ۲۸].

شکل ۳–b طیف مربوط به نانوذرات نقره سنتز شده با عصاره گل آرونه را نشان می دهد. مطابق این نتایج، موقعیت نوارهای مشاهده شده شبیه به طیف عصاره گل آرونه است که نشان می دهد ترکیبات موجود در عصاره بر سطح نانوذرات نقره با ایجاد برهم کنش π -electron جذب شده و باعث پایداری نانوذرات سنتز شده می شوند. به بیان دیگر، در این روش نیازی به پایدار کننده شیمیایی نیست [۲۴].

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

مربوط به AgNPs/P.K.shell (شکل ۴–b)، گروههای عاملی موجود پس از جایگزینی نقره بر سطح بستر پوست هسته هلو تغییر محسوسی نکردهاند [۲۹ تا ۳۱].



شكل ۴ طيفهاى FT-IR P.K.shell (a) و AgNPs/P.K.shell (b)

برای بررسی ساختار بلوری نمونهها از پراش پرتو ایکس (XRD) استفاده شد که الگوهای پراش پرتو ایکس مربوط به نمونهها در شکلهای ۵ و ۶ نشان داده شده است. وجود پیک در 20 حدود ۲۲^o (شکل ۵) بیانگر وجود سلولز است و از آنجا که ترکیب اصلی سازنده بستر پوست هسته هلو سلولز است، این نتیجه در الگوی XRD بهطور کامل توجیهپذیر است. همچنین، الگوی XRD مربوط به کاتالیست AgNPs/P.K.shell در شکل ۶ آمده است. مطابق این الگو، پیکهای موجود در 20 برابر با ۶۹٬۰۵۹، ۲۴٬۰۹۸، ۲۵٬۹۶۶ و ۲۱٬۸۷۱ بیانگر وجود ذرات نقره فلزی با ساختار مکعبی مرکز وجوهپر هستند که با الگوی نقره فلزی با ساختار مکعبی مرکز وجوهپر هستند که با الگوی پیکی مربوط به ناخالصی یا ترکیب دیگری از نقره مانند Ag مشاهده نشده است [۲۲، ۲۴، ۳۳ تا ۳۵].

ریختشناسی سطح نمونههای تهیهشده با میکروسکوپ



شکل ۶ الگوی XRD نانوذرات جایگزین شده بر بستر پوست هسته هلو (AgNPs/P.K.shell)



شكل ۷ تصویر FE-SEM نانوذرات جایگزینی شده روی بستر پوست هسته هلو (AgNPs/P.K.shell)

الکترونی روبشی انجام شد. تصویر FE-SEM مربوط به کاتالیست Ag NPs/P.K.shell در شکل ۷ ارائهشده است. همان طور که مشاهده می شود، نانوذرات نقره (AgNPs) جایگذاری شده بر

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال دوازدهم، شماره ۱، بهار ۹۷

خدادادى

بستر پوست هسته هلو کروی شکل بوده و دارای قطر کمتر از ۲۰ نانومتر هستند.

تجزیه عنصری نمونهها، با طیفسنجی تفکیک انرژی (EDS) انجام شد. مطابق نتایج مربوط به EDS که در شکل ۸ آمده است، وجود عناصر کربن، اکسیژن و نیتروژن در بستر پوست هسته هلو تأیید می شود. همچنین، طیف EDS مربوط به کاتالیست هلو تأیید می شود. همچنین، طیف RDS مربوط به کاتالیست هسته هلو (Ag NPs/P.K.shell وجود عنصر نقره (Ag) را نیز نشان می دهد.



شکل ۸ طیف EDS نانوذرات جایگزین شده بر بستر پوست هسته هلو (AgNPs/P.K.shell)

برای ریختشناسی دقیق تر، از میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) استفاده شد. تصویر TEM مربوط به کاتالیست AgNPs/P.K.shell در شکل ۹ ارائه شده است. همان طور که مشاهده می شود، نانوذرات نقره (AgNPs) به صورت نقاط تیره روی سطح بستر پوست هسته هلو مشاهده می شوند که کروی شکل بوده و دارای قطر کمتر از ۲۰ نانومتر هستند. افزون بر آن، نانوذرات نقره بر سطح بستر جایگزین شده اند و به داخل بستر نفوذ نکرده اند.

بررسی فعالیت کاتالیستی AgNPs/P.K.shell

برای بررسی فعالیت کاتالیستی نانوکاتالیست سنتز شده، رنگهای آلی متیلن بلو (MB) و ردآمین B (RhB) موردمطالعه قرار گرفت. ابتدا در یک آزمون فقط رنگ و ₄NaBH بررسی شد که



شکل ۹ تصویر TEM نانوذرات جایگزین شده بر بستر پوست هسته هلو (AgNPs/P.K.shell)

نتایج نشان داد پس از گذشت ۲ ساعت، هیچ پیشرفتی مشاهده نشد. سپس آزمونی با حضور بستر بهتنهایی بهعنوان کاتالیست انجام شد که در این آزمایش هم پس از گذشت ۲ ساعت، پیشرفتی مشاهده نشد. در آزمونهای دیگری نانوذرات نقره و نانوذرات نقره جایگذاری شده روی بستر بهعنوان کاتالیست افزودهشده و پیشرفت واکنش به کمک طیفسنجی UV-Vis بررسی شد. زمان تخریب رنگها در شرایط متفاوت، در جدول ۱ آمده است.

زمان (دقيقه)	سدیم بوروهیدرات (ppm)	كاتاليست (mg)	رنگ (ppm)	رديف آزمايش
۱.	١٠	٣	MB	١
۴:۴۸	١٠	۵	MB	٢
۱:۵۷	۱.	٧	MB	٣
44 S	۱.	١٠	MB	۴
11:10	۱.	٣	RhB	۵
۵:۳۰	۱.	۵	RhB	۶
۲:۲۵	۱.	٧	RhB	٧
1:07	١.	١.	RhB	٨

جدول ۱ مقایسه زمان تخریب رنگهای MB و RhB به غلظت ۱۰ ppm با
مقادیر متفاوتی از کاتالیست در حضور ₄ NaBH با غلظت ۱۰ ppm

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال دوازدهم، شماره ۱، بهار ۹۷

نتایج مربوط به طیف UV-Vis تخریب رنگها در حضور کاتالیست در شکل ۱۰ قابلمشاهده است. همانطور که در طیف UV-Vis قابلمشاهده است، متیلن بلو (MB) و ردآمین B (RhB) در محلول آبی پیکهایی به ترتیب در ۶۶۳ و ۵۵۴ نانومتر نشان میدهند که این پیکها با تکمیلشدن واکنش تخریب رنگهای فوق، ناپدید میشوند. نتایج نشان میدهد که واکنش بدون حضور کاتالیست انجام نمیشود. از طرفی سرعت تخریب این رنگها در حضور کاتالیست، در چند مرحله مطابق آنچه در زیر آمده است انجام میشود.



(b) B شکل ۱۰ تغییرات طیفهای جذبی UV-Vis متیلن بلو (a) و رد آمین (b) در حضور کاتالیست AgNPs/P.K.shell

در ابتدا ₄NaBH بر سطح کاتالیست جذبشده و هیبرید فلزی تشکیل میدهد [۲۳ تا ۲۸]. سپس رنگهای MB و RhB و بر سطح کاتالیست جذب میشوند. در مرحله پایانی، واکنش اکسایش و کاهش که منجر به تخریب این رنگها میشود در سطح کاتالیست اتفاق میافتد و فراوردههای بهدست آمده سطح کاتالیست را ترک کرده، مکانهای فعال برای ادامه واکنش آزاد میشود [۲۳ و ۲۸].

بررسی قابلیت بازیابی و استفاده مجدد کاتالیست AgNPs/P.K.shell

از آن جا که قابلیت بازیابی و استفاده مجدد از کاتالیستهای ناهمگن، یکی از مهم ترین عاملهای نشان دهنده کارایی آنها است، در این پژوهش آزمایش قابلیت بازیابی و استفاده مجدد از کاتالیست انجام شد. به این منظور، پس از پایان واکنش، کاتالیست با دستگاه گریزانه از محلول جدا و چند بار شسته شد. کاتالیست بازیابی شده برای واکنش تخریب رنگهای MB و RhB در شرایط یادشده در بالا مورداستفاده قرار گرفت. بررسی نتایج بهدست آمده از طیفهای UV-Vis نشان داد که واکنش در بهدست آمده از طیفهای IUV-Vis نشان داد که واکنش در انجام می شود و پس از ۶ مرتبه بازیافت، همچنان به طور کامل مقدار جزیی کاهش یافته و زمان واکنش افزایش می یابد.

جدول ۲ مقایسه زمان (دقیقه) تخریب MB و RhB با غلظت nbp با در شرایط بدون کاتالیست یا استفاده از ۱۰ میلی گرم بستر یا نانوذرات نقره بهعنوان کاتالیست در حضور ₄NaBH

نانوذرات نقره ۱۹ ۱۸ بستر ۲۰۰۶ ۲۰۰۶ ۲۰۰۶ ۲۰۰۶	MB	RhB	كاتاليست
بستر ۲۰۰۴ ۱۲۰۴ 	۱۸	١٩	نانوذرات نقره
\	17.*	۱۲۰*	بستر
11.	17.*	17.*	

بدون تغيير *

نتيجه گيرى

نانوذرات نقره و نانوذرات نقره بر بستر پوست هسته هلو بهعنوان یک بستر مفید و سازگاربامحیطزیست، با استفاده از عصاره برگ گیاه آرونه بهعنوان عامل کاهنده و پایدارکننده و بدون استفاده از

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

پژوهش نشان داد که AgNPs/P.K.shell سنتز شده فعالیت کاتالیستی بسیار خوبی را ارائه داد. همچنین، این کاتالیست قابلیت بازیابی و استفاده مجدد برای ۶ مرتبه را بدون کاهش در فعالیت کاتالیستی داشت. سپاسگزاری

نویسنده مقاله از حمایت دانشگاه قم و پژوهشکده سبز دانشگاه قم قدردانی می کند.

- [1] Han, Z.; Ren, L.; Agi, Z.; Chen, C.; Pan, H.; J.
 Chen, Appl. Catal. B: Environ. 126, 298-305, 2012.
- [2] Zhu, H.Y.; Xiao, L.; Jiang, R.; Zeng, G.M.; Liu, L.; Chem. Eng. J. 172, 746-753, 2011.
- [3] Saravanan, R.; Gupta, V.K.; Prakash, T.; Narayanan, V.; Stephen, A.; J. Mol. Liq. 178, 88-93, 2013.
- [4] Reza Pouretedal, H.; Ahmadi, M.; Iranian J. Catal. 3(3), 149-155, 2013.
- [5] Nadagouda, M.N.; Hoag, G.; Collins, J.; Varma, R.S.; Cryst. Growth Des. 9, 4979-4983, 2009.
- [6] Mohanpuria, P.; Rana, N.K.; Yadav, S.K.; J. Nanopart. Res. 10, 507–517, 2009.
- [7] Karimi Andeani, J.; Kazemi, H.; Mohsenzadeh, S.; Safavi, A.; Dig. J. Nanomater. Bios. 6(3), 1011-1016, 2011.
- [8] Kim, F.; Connor, S.; Song, H.; Kuykendall, T.;Yang, P.; Angew. Chem. 116, 3759-3763, 2004.
- [9] Sperling, R.A.; Zhang, F.; Zanella, M.; Parak, W.J.; Chem. Soc. Rev. 37, 1896-1908, 2008.
- [10] Kelly, K.L.; Coronado, E.; Zhao, L.L.; Schatz, G.C.; J. Phys. Chem. B. 107, 668–677, 2002.
- [11] Boisselier, E.; Astruc, D.; Chem. Soc. Rev. 38, 1759-1782, 2009.

پایدارکننده شیمیایی یا ماده فعال در سطح سنتز شد.

AgNPs/P.K.shell بهعنوان یک کاتالیست مؤثر با کاهش یونهای +Ag به کمک عصاره گیاه گل آرونه و جایگزینی آنها بر بستر پوست هسته هلو در شرایطی ساده سنتز شد. فعالیت کاتالیستی نمونههای سنتز شده برای تخریب رنگهای آلی متیلن بلو (MB) و ردآمین B (RhB) با محلول آبی سدیم بوروهیدرات (NaBH₄) در دمای اتاق مطالعه شد. نتایج بهدست آمده از این

مراجع

- [12] Khodadadi, B.; J. Sol-Gel Sci. Technol. 80, 793–801, 2016.
- [13] Khodadadi, B.; Iranian J. Catal. 6, 305–311, 2016.
- [14] Khodadadi, B.; Bordbar, M.; Iranan J. Catal.6, 37-42, 2016.
- [15] Khodadadi, B.; J. Appl. Chem.8 (27), 61- 64, 2013.
- [16] Bordbar, M.; Jafari, S.; Yeganeh Faal, A.; Khodadadi, B.; J. Iran Chem. Soc. 14, 897 -906, 2017.
- [17] Shankar, S.S.; Rai, A.; Ahmad, A.; Sastry, M.; J. Colloid Interf. Sci. 275, 496–502, 2004.
- [18] Asgary, S.; Naderi, G.H.; Sarrafzadegan, N.;
 Mohammadifard, N.; Mostafavi, S.; Vakili,
 R.; Drugs Exp. Clin. Res. 26(3), 89-93, 2000.
- [19] Afsharypour, S.; Asgary, S.; Lockwood, G.B.; Planta Med. 62, 77-78, 1996.
- [20] Zahed, B.; Hosseini-Monfared, H.; Appl. Surf. Sci. 328, 536- 547, 2015.
- [21] Zargar, M.; Abdul Hamid, A.; Abu Bakar, F.; Nor Shamsudin, M.; Shameli, K.; Jahanshiri, F.; Farahani, F.; Molecules. 16, 6667- 6676, 2011.
- [22] Atarod, M.; Nasrollahzadeh, M.; Sajadi, S.M.; J. Colloid Interf. Sci. 462, 272-279, 2016.

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

- [23] Khodadadi, B.; Bordbar, M.; Nasrollahzadeh, M.; J. Colloid Interf. Sci. 490, 1-10, 2017.
- [24] Atarod, M.; Nasrollahzadeh, M.; Sajadi, J.S.M.; Colloid Interf. Sci. 465, 249-258, 2016.
- [25] Rostami-Vartooni, A.; Nasrollahzadeh, M.; Alizadeh, M.; J. Colloid Interf. Sci. 470, 268-275, 2016.
- [26] Manonmani, V.; Juliet, V.; Int. Conf. Innov. Manag. Serv. IPEDR. 14, 307- 311, 2011.
- [27] Shah, D.; Kaur, H.; J. Mol. Catal. A. Chem. 381, 70-76, 2014.
- [28] Khodadadi, B.; Bordbar, M.; Nasrollahzadeh, M.; J. Colloid Interf. Sci. 493, 58-93, 2017.
- [30] Demiral, I.; Kul, S.C.; J. Anal. Appl. Pyrol.

107, 17–24, 2014.

- [31] Yang, H.; Yan, R.; Chen, H.; Lee, D.H.; Zheng, C.; Fuel. 86, 1781–1788, 2007.
- [32] Putun, A.E.; Ozcan, A.; Putun, E.; J. Anal. Appl. Pyrol. 52, 33–49, 1999.
- [33] Zhao, H.; Kwak, J.H.; Zhang, Z.C.; Brown,
 H.M.; Arey, B.W.; Holladay, J.E.; Carbohyd.
 Polym. 68, 235–241, 2007.
- [34] Das, K.; Ray, D.; Bandyopadhyay, N.R.; Sengupta, S.; Polym. Environ. 18, 355–363, 2010.
- [37] Khodadadi, B.; Bulg. Chem. Chemmun. 48, 238–243, 2016.
- [38] Khodadadi, B.; J. Appl. Chem. Res. 9,119– 129, 2015.



Green synthesis of Ag nanoparticels using salvia hydrangea extract and Peach kernel shell as a natural valuable support: Investigation of catalytic activity in reduction of methylene Blue and Rhodamine B

Bahar Khodadadi

Assistant Professor in Chemistry, Department of Chemistry, Faculty of Science, University of Qom, Qom, Iran

Recieved: May 2017, Revised: Agust 2017, Accepted: October 2017

Abstract: In these research, the green synthesis of Ag nanoparticles (AgNPs) and AgNPs/Peach kernel shell (Ag/ P.K. Shell), using peach kernel shell as an environmentally benign support and Salvia hydrangea extract as the reducing agent in the absence of any stabilizer or surfactant is reported. Samples were characterized by Fourier Transform Infrared spectroscopy (FTIR), UV-Vis spectroscopy, Field Emission Scanning Electron Microscopy (FE-SEM) equipped with an energy dispersive spectroscopy (EDS), Elemental mapping, X-ray Diffraction analysis (XRD), and Transmittance Electron Microscopy (TEM). These synthesized catalysts were used in the reduction of Methylene Blue (MB) and Rhodamine B (RhB) at room temperature. The Ag/ P.K. shell showed excellent catalytic activity in the reduction of these organic dyes. In addition, it was found that AgNPs/Apricot kernel shell can be recovered and reused several times without significant loss of catalytic activity.

Keywords: Ag Nanoparticles, Peach kernel shell, Salvia hydrangea, NaBH₄, Organic dyes

^{*}Corresponding author Email: bkhodadadi%A@yahoo.com