

سنتز و شناسایی نانوکامپوزیت هالویسایت نانولوله/گرافناکسید به منظور حذف سرب از محیط زیست

رامین محمد علی تهرانی^{وه}، اسماء آکبری^۲ و محمدرضا اله قلی قصری^۳

۱ – استادیار شیمی تجزیه، گروه شیمی، واحد یادگار امام خمینی (ره) شهرری، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران ۲– کارشناس ارشد شیمی کاربردی، گروه شیمی، واحد یادگار امام خمینی (ره) شهرری، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران ۳– استادیار شیمی کاربردی، گروه شیمی، واحد یادگار امام خمینی (ره) شهرری، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

دریافت: تیر ۱۳۹۳، بازنگری: مهر ۱۳۹۳، پذیرش: آذر ۱۳۹۳

چکیده: امروزه حذف فلزهای سنگین به یک چالش بزرگ برای تمام جوامع صنعتی تبدیل شده است. فلزهای سنگینی همچون سرب، نیکل و... برای محیط زیست بسیار مضر هستند. سرب پس از آهن دومین فلز پر مصرف صنعتی به حساب می آید. سرب و ترکیبات آن در دو شکل آلی و معدنی استفاده می شوند. بنابراین، حذف این فلزهای امری مهم و ضروری به نظر می رسد. در این پژوهش، ابتدا گرافن اکسید مطابق روش استادن مایر سنتز و شناسایی شد. سپس نانو کامپوزیت دو جزیی هالویسایت نانولوله/گرافن اکسید سنتز شد. برای بررسی و شناسایی این نانو کامپوزیت از روش های XRD SEM و FT-IR استفاده شد. نانوجاذب تهیه شده برای بررسی حذف فلز سرب مورد استفاده قرار گرفت. جذب سرب بر روی نانوجاذب بر پایه نانولوله هالویسایت به عواملی همچون Hq، زمان تماس، سرعت همزدن، غلظت فلز سرب و مقدار جاذب بستگی داشت که ضمن مطالعه آن ها مقدارهای بهینه تعیین شد. سپس کاربرد این نانوجاذب برای حذف فلز سرب از نمونه حقیقی مورد بررسی قرار گرفت. نتیجههای پژوهش نشان داد نانوجاذب بر یایه مندارهای هالویسایت به عواملی همچون Hq، زمان تماس، سرعت همزدن، غلظت فلز سرب و مقدار جاذب بستگی داشت که ضمن مطالعه آن ها مقدارهای

واژههای کلیدی: نانوکامپوزیت، گرافناکسید، نانوجاذب، نانولوله هالویسایت، سرب

مقدمه

فلزهای سنگین در بیشتر نقاط دنیا با ویژگیهای فیزیکی و شیمیایی گوناگون و در غلظتهای متفاوت به عنوان آلوده کننده محیط زیست مطرح بوده و ازطریق پسابهای صنعتی، مصرف سوخت، تخلیه فاضلابهای شهری مصرف لجن بهدست آمده از تصفیه فاضلاب به عنوان بارور کننده زمین، به محیط وارد می شوند و برای انسانها و دیگر موجودات زنده و محیط زیست اثرات زیانباری را به دنبال دارند. سرب جزء عناصر سنگین، سمی و چکش خوار است که دارای رنگ خاکستری کدری است.

روشهای حذف فلزهای سنگین از فاضلاب به صورت کلی شامل روشهای فیزیکی، روشهای شیمیایی، روشهای زیستی است. روشهای فیزیکی عبارتند از جذب سطحی، اسمز معکوس، تبخیر، ... که جذب سطحی یک فرایند فیزیکی- شیمیایی است و بهطور کلی در فاز جامد – مایع اتفاق میافتد [1].

در سالهای اخیر استفاده از نانوذرات به عنوان جاذبهایی با بازده جذب بالا توجه زیادی را به خود جلب کرده است. گرافناکسید با داشتن سطح ویژه بالا یکی از همین جاذبها به شمار میآید [7]. نانولولههای هالویسایت (HNTs)' از گروه آلومینوسیلیکاتهای

1. Halloysite nanotubes

^{*}عهدهدار مكاتبات: rmt@iausr.ac.ir

دولایه متشکل از گروههای Al-OH در سطح داخلی و گروههای Si-O-Si در سطح خارجی و به طور کلی از خانواده رس ها بوده که به طور طبيعي در کره زمين در طول ميليون ها سال تشکيل شدهاند [۳]. شاید یکی از مهمترین کاربردهای هالوسیت نانولولههای هالویسایت طبيعي كه امروزه مورد توجه پژوهشگران قرار گرفته است استفاده از آن به عنوان یک نانوجاذب طبیعی (با توجه به مساحت سطح ویژه بالای آن) به صورت مجزایا مخلوط در کامپوزیت ها (به عنوان فاز زمینه یا پرکننده) برای حذف فلزهای سنگین با توجه به اهمیت مطالعات زیست محیطی و همچنین کاربردهای کاتالیستی است [۳ و ۴]. در سالهای اخیر، دونگ و همکارانش [۴] از HNT به صورت تک جزیی درحذف فلز روی (Zn) استفاده کرده اند. استفاده از کامپوزیت (VI) سه جزيي β -cyclodextrin HNT/Fe₃O₄ در حذف اورانيم (VI) بهوسیلهی یانگ و همکارانش [۵] گزارش شده است. به کارگیری کامپوزیت HNT/Fe₃O₄ برای حذف رنگ کاتیونی متیل ویولت [۶] و متیل اورانژ و آبی متیلن [۷] نیز در سالهای اخیر گزارش شده است. در زمینه حذف سرب از محیطهای آبی بهوسیلهی جاذبهای متفاوت همانند جاذبهای گیاهی، صنعتی و سنتزی، استفاده از یوسته شلتوک با بازده ۶۸ تا ۹۳ درصد بهوسیلهی شاه محمدی در سال ۲۰۱۱ گزارش شده است [۸]. همچنین به کارگیری نانوذرات کیتوسان در حذف سرب بهوسیلهی اخلاصی و همکارانش در سال ۲۰۱۳ گزارش شده است [۹] که سرب با بازده ۸۶ درصد حذف شده است. در سال۲۰۱۴، کومار و همکارانش [۱۰] استفاده از کامپوزیت گرافن اکسید – نانوذرات مغناطیسی MnFe₂O₄ در حذف سرب از آب با بازده ۱۰۰ درصد را گزارش کردند. ولی از به کارگیری HNT بهصورت تک جزیی یا چند جزیی بهصورت کامپوزیت بهویژه کامپوزیتهای بر پایه نانوساختارهای کربن مانند گرافن یا گرافن اکسید درحذف فلزهای سنگین مانند سرب که هدف این طرح پژوهشی است، گزارش قابل استنادی تاکنون منتشرنشده است.

بخش تجربى

مواد و دستگاهها

از گرافیت با خلوص ۹۹٬۵۵٪ ساخت کارخانه سیگما استفاده

شد. همچنین از پتاسیم کلرات، سولفوریک اسید، نیتریک اسید و هیدروکلریک اسید، سدیم هیدرو اکسید و نیترات سرب، ساخت شرکت مرک آلمان و نانولولههای هالویسایت متعلق به شرکت NaturalNano آمریکا، برای سنتز گرافناکسید و تهیه نانوکامپوزیتها استفاده شد. برای شناسایی نمونهها و اندازهگیری برب از دستگاههای سانتریفوژ مدل Hettich آلمان، دستگاه H مرب از دستگاههای سانتریفوژ مدل Hettich آلمان، دستگاه محمز مدل Hanna ژاپن، همزن مغناطیسی مجهز به گرمکن و همگن کننده مدل Heidolph آلمان، دستگاه TT-IR مدل Philips آلمان، دستگاه پراش پرتو ایکس (XRD) مدل gilipli آلمان، دستگاه اسپکتروسکوپ الکترونی روبشی مدل Agilent آمریکا و دستگاه اندازه گیری مساحت سطح ویژه و حجم حفرات براساس روش اندازه گیری مساحت سطح ویژه و حجم حفرات براساس روش اندازه گیری مساحت المان، استفاده شد.

تهیه نانوکامپوزیت دو جزیی هالویسایت/ گرافن/کسید

ابتدا گرافن اکسید با استفاده از روش استادن مایر سنتز شد به این ترتیب که ml ۹ نیتریک اسید ۶۷ درصد به آهستگی داخل بشر ریخته شد (دما بین ۰ تا ۲ نگه داشته شد) بعد از آن ۱۸ ml سولفوریک اسید ۹۸ درصد مانند نیتریک اسید به آهستگی به محتویات درون بشر افزوده شد به گونهای که دما زیر ۵ درجه سانتی گراد به کمک حمام یخ نگه داشته شد. در تمام این مراحل محلول به کمک همزن مغناطیسی با دور ۲۵۰ بر دقیقه همزده شد. ۱ گرم گرافیت طی ۵٫۲ ساعت و پتاسیم کلرات (۱۱ گرم) طی ۵ ساعت درون همان بشر ریخته شد. این مخلوط به مدت ۷ روز با دور ۲۵۰ rpm همخورد. سپس ۱۳٫۵ ml از ۲۵۰ ۳۷٪ به حجم ۱۰۰ رسانده شد و مخلوط با آن شستوشو داده شد. در انتها فراورده بهدست آمده آنقدر با آب مقطر شستوشو داده شد تا pH آن به ۷ رسید. در نهایت در آون خلاء با دمای ۶۰ درجه سانتی گراد خشک شد. برای تهیه نانوکامپوزیت، ۰٬۰۰۷ گرم از گرافیت اکسید سنتز شده در ۲۰ ml آب یونزدایی پراکنده شد و برای مدت ۲۰ دقیقه بهوسیلهی همگن کننده با دور ۱۳۰۰۰ بر دقیقه

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

همگن شد. در این مرحله گرافیت اکسید به گرافن اکسید تبدیل شد. ۲٫۷ گرم نانولوله هالویسایت که در ۲۰ میلی لیتر آب پخش شده بود به محلول فوق افزوده شد پس از سانتریفوژ کردن جاذب با دستگاه سانتریفوژ، محلول رویی دور ریخته شد و جاذب ته لوله در آون خلاء خشک شد. کامپوزیت سنتز شده با دستگاههای طیف در آون خلاء خشک شد. کامپوزیت سنتز شده با دستگاههای طیف سنجی فروسرخ (FT-IR)، دستگاه پراش پرتو ایکس (XRD) و میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مورد شناسایی قرار گرفت.

نتيجهها و بحث

شناسایی گرافن/کسید با استفاده از طیف سنجی FT-IR

در طیف FT-IR (شکل۱) این ترکیب دو نوار ارتعاش کششی مربوط به پیوند O-D که به ترتیب متعلق به کربن متصل به گروه هیدروکسیل و کربوکسیل است، درناحیههای ۱۰۶۶ و ^{۱۰}m ۸۳۹۸ مشاهده میشود. همچنین نوار ارتعاش کششی مربوط به پیوند مشاهده میشود. همچنین نوار ارتعاش کششی مربوط به است. از طرف دیگر میتوان دو نوار ارتعاش کششی مربوط به پیوند C=C متعلق به کربنهای اکسید نشده در ناحیه ^{۱۰}-۱۶۰۱ cm

و پیوند C=O گروه کربوکسیل در ناحیه ^۱-۱۷۳۱ را مشاهده کرد. در نهایت یک ارتعاش قوی در ناحیه ^۱-۳۴۴۲ cm متعلق به ارتعاش کششی پیوند C–H نیز دیده می شود.

شناسایی گرافن/کسید با استفاده از الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)

در رابطه با الگوی پراش XRD گرافن کسید سنتز شده (شکل ۲) وجود پیک با شدت بسیار بالا در ناحیه $17/7 = \theta$ مربوط به گرافن اکسید است که با منابع موجود کاملا مطابقت دارد [۱۰ و ۱۱] وجود پیک کم شدت و بهنسبت پهن در ناحیه $037 = \theta$ می تواند مربوط به مقدار ناچیزی ناخالصی ناشی از حضور گرافیت باشد.





شکل۱ طیف FT-IR گرافناکسید سنتز شده

سنتز و شناسایی نانوکامپوزیت هالویسایت نانولوله ...

شناسایی گرافن/کسید با استفاده از میکروسکوپ الکترونی(SEM) در شکل ۳-الف SEM گرافن/کسید سنتز شده به روش استادن مایر را نشان میدهد. در این تصویر گرافن/کسید تک لایه با سطوح وسیع به خوبی قابل مشاهده است. شکل ۳-ب نمایی دیگر از لایههای گرافن/کسید سنتز شده را نشان میدهد. با توجه به مقیاس شکل، ضخامت لایههای گرافن/کسید کمتر از ۷۰ نانومتر است.



شکل ۳ تصویرهای گرافن کسید سنتز شده

شناسایی نانو کامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافن/کسید با استفاده از طیف سنجی FT-IR

در شکل ۴ طیف FT-IR این کامپوزیت دو نوار ارتعاشی در ناحیه ۱۰۳۷ و ۲۰۳۱ به ترتیب مربوط به پیوند O-C با C-C کششی و با H-O خمشی قابل مشاهده است. از طرف دیگر میتوان یک نوار ارتعاش مربوط به پیوند H-C با H-O خمشی در ناحیه ۱۴۳۶ cm⁻¹ را ملاحظه کرد. در نهایت یک ارتعاش قوی در ناحیه ۳۴۵۶ cm⁻¹ متعلق به ارتعاش کششی پیوند H-O نیز دیده میشود. این ارتعاشات ثابت میکند که گرافناکسید روی سطح نانولولههای هالویسایت قرار گرفته است [۸ ۱۱ و ۱۲].

شناسایی نانوکامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافن/کسید با استفاده از الگوی پراش ایکس (XRD)

در الگوی XRD نانوکامپوزیت سنتز شده هالویسایت نانولوله/ گرافناکسید (شکل ۵)، وجود پیکهای برجسته مربوط به نانولوله



شكل ۵ الكوى XRD نانو كامپوزيت هالويسايت نانولوله/ گرافن اكسيد



شكل ۴ طيف FT-IR نانو كامپوزيت هالويسايت نانولوله/ گرافن اكسيد

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

هالویسایت و گرافن اکسید در کامپوزیت به خوبی مشاهده می شود که با منابع موجود به طور کامل مطابقت داشته و لذا حضور آن ها در ترکیب به طور کامل تایید می شود [۱۰ و ۱۱].

شناسایی نانوکامپوزیت هالوسایت نانولوله/ گرافن/کسید با استفاده از میکروسکوپ الکترونی (SEM)

در شکل ۶-الف تصویر SEM کامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافناکسید را نشان می دهد که در آن هر دو جزء کامپوزیت متشکل از رشتههای لولهای شکل HNT و صفحات گرافناکسید قابل شناسایی از یکدیگر هستند، لذا کامپوزیت تشکیل شده است. حضور این ساختار رشتهای و لولهای شکل HNT و صفحات گرافناکسید در نمایی دیگر از تصویر SEM کامپوزیت (شکل۶-ب) به خوبی قابل مشاهده و تشخیص است. این تصاویر گویای این مطلب هستند که افزودن گرافناکسید به عنوان جزء دوم و تقویت کننده به هالویسایت نانولوله به عنوان فاز زمینه یا بستر، سبب می شود تا مساحت سطح ویژه در مقایسه با تک جزء، افزایش پیدا کرده و لذا ظرفیت و کارایی نانوجاذب نسبت به جذب سرب افزایش خواهد یافت.



شکل ۶ تصویر SEM نانو کامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافن اکسید از نماهای متفاوت نشویه یژوهش های کاربردی در شیمی (JARC)

مساحت سطح و حجم حفرات

یکی از ویژگیهای مواد نانوجاذب، داشتن مساحت سطح ویژه زیاد است که اندازهگیری مساحت سطح با جذب گاز نیتروژن و محاسبه انجام می شود (روش BET). نتیجههای آزمایش اندازهگیری مساحت سطح نانوجاذب سنتز شده در این پژوهش نشان داد، نانوکامپوزیت هالوسایت/ گرافناکسید دارای مساحت سطح ویژه ¹⁻g m² VM/V است که بهطور قابل توجهی بزرگتر ازهالوسیت اولیه با با مساحت سطح ¹⁻g ²⁻¹ بوده که دلیل آن حضورنانو صفحات گرافناکسید در کامپوزیت است که نتیجه آن، ایجاد مکانهای فعالی برای جذب یونهای فلزهای واسطه همچون سرب است. حجم کل حفرات نانوکامپوزیت سنتز شده در این پژوهش ۲۰/۱۸۳ تعیین شد. بهرحال بالا بودن مساحت سطح ویژه و حجم حفره در نانوجاذب هالویسایت نانولوله/ گرافناکسید می تواند تضمین کننده جذب سطحی قابل قبول یونهای سرب از محلول های آبی باشد.

بررسی اثر pH در حذف سرب بهوسیله ی نانو کامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافن/کسید

برای این بررسی محلولهای ۵ ppm ۵ سرب در Hqهای ۳ تا ۸ طی ۳۰ دقیقه با دور ۲۹۸ ۱۵۰ با ۲٫۰۱ گرم جاذب دو جزیی تماس داده شدند. مشاهده شد که pH بهینه برای جاذب در حذف سرب ۷ است (شکل ۷). علت افت درصد جذب سرب در pHهای بالاتر از ۷ به این دلیل است که سرب به صورت هیدروکسید رسوب میکند [۳۳]. همچنین در Hqهای کمتر از ۷، پایین بودن درصد جذب سرب بهوسیلهی جاذب به این دلیل میتواند باشد که در محیط اسیدی، یون های هیدروژن به عنوان رقیب یون های سرب در جذب سطحی ظاهر شده و برنده این رقابت هستند و در نتیجه در این ناحیه از pH



درصد جذب و به عبارتی حذف سرب کاهش می یابد [۸].



سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

بررسی اثر نسبت اجزا نانوکامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافن اکسید در حذف سرب

برای این بررسی محلولهای سرب ۵ ppm ۵ در مدت ۳۰ دقیقه و با pH برابر با ۷ و دور rpm ۱۵۰ با ۰٬۰۱ گرم جاذب با نسبتهای متفاوت در دمای محیط تماس داده شدند. در شکل ۸ مشاهده شد که نسبت بهینه برای جاذب دو جزیی هالوسایت/گرافناکسید در حذف سرب نسبت ۱ (گرافناکسید) به ۱۰ (نانولوله هالویسایت) است. به این دلیل است که هر چه مقدار بستره (نانولوله هالویسایت) که یک جاذب بسیار قوی است زیاد می شود درصد جذب هم بیشتر می شود.



شکل ۸ درصدحذف سرب بهوسیلهی جاذب هالوسایت نانولوله/گرافن/کسید با تغییرات نسبت جاذب

بررسی اثر زمان در حذف سرب بهوسیلهی نانوکامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافن|کسید

در زمانهای متفاوت از ۱۵ تا ۱۲۰ دقیقه محلولهای ۵ ppm سرب با pH برابر با ۷ و دور ۱۵۰ rpm با مقدار ۰،۰۰ گرم جاذب (با نسبت ۱:۱۰) در دمای محیط تماس داده شدند. در شکل ۹ مشاهده میشود که هرچه زمان بیشتر شود جذب هم بیشتر میشود. زمان بهینه برای جاذب هالویسایت نانولوله/ گرافناکسید در حذف سرب ۶۰ دقیقه است. این زمان را نقطه تعادل واکنش مینامند. افت درصد جذب پس از نقطه تعادل میتواند به دلیل اشباع شدن جاذب و برهم خوردن تعادل باشد [۱۴].



نىكل ۹ درصدحدف سرب بەوسىلەى جادب ھالويسايت نانولولە/ گرافن|كسيد با تغييرات زمان

بررسی اثر سرعت هم زدن در حذف سرب بهوسیلهی نانوکامپوزیت هالویسایت نانولوله/ گرافن/کسید

برای این بررسی محلولهای ۵ ppm ۵ سرب با pH برابر با ۷ در زمان ۶۰ دقیقه با سرعتهای متفاوت از ۰ تا ۴۵۰ rpm با مقدار ۱۰٫۰ گرم جاذب (با نسبت ۱:۱۰) تماس داده شدند. در شکل ۱۰ مشاهده می شود که سرعت بهینه برای جاذب در حذف سرب ۲۵۰ rpm



شکل ۱۰ درصدجدب سرب بهوسیلهی جادب دو جزیی با تعییرات سرعت هم زدن

بررسی اثرمقدار جاذب در حذف سرب

محلولهای ppm ۵ سرب با pH برابر با ۷ در مدت ۶۰ دقیقه با دور ۲۵۰ در دمای محیط با مقدارهای متفاوت جاذب از ۰،۰۰۵ تا ۲٬۰۳ گرم (با نسبت ۱:۱۰) تماس داده شدند. همان گونه که در شکل ۱۱ مشاهده می شود. مقدار جاذب بهینه برای جاذب دوجزیی در حذف سرب ۲۰٫۰۶گرم است. نتیجههای به دست آمده مؤید این موضوع می تواند باشد که با افزایش مقدار جاذب و در نتیجه افزایش مساحت سطح ویژه جاذب، تعداد مکان های قابل دسترس و تبادلی بر روی نانوجاذب افزایش می یابد و لذا موجب افزایش کارایی فرایند جذب می شود [۱۴]. به هر حال افزایش بیش از حد جاذب، تأثیر چندانی بر روی افزایش کارایی جاذب برای حذف سرب نخواهد داشت و لذا مقدار بهینه جاذب ۲۰٫۰۶ گرم است.



شکل ۱۱ درصدجذب سرب بهوسیلهی جاذب دوجزیی با تغییرات وزن جاذب

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

بررسی اثر غلظت

غلظتهای متفاوت سرب از ۲ تا ppm ۱۲ با PH برابر با ۷ در مدت ۶۰ دقیقه و با دور ۲۵۰ rpm با ۲۰٫۲ گرم جاذب در دمای محیط تماس داده شدند. بر اساس شکل ۱۲ مشاهده می شود که غلظت بهینه برای جاذب دو جزیی در حذف سرب ppm ۷ است. ثابت شدن درصد جذب به این دلیل است که با افزایش غلظت سرب در محلول، نسبت غلظت نانوجاذب به آلاینده کاهش یافته و مکانهای واکنش موجود در سطح جاذب به طور کامل با یونهای سرب اشغال شده و در تتیجه جاذب اشباع شده که منجر به ثابت ماندن درصد جذب می شود. رمضان پور و همکاران در سال ۱۳۹۳ [۱۴] در مطالعه بررسی حذف سرب به وسیلهی نانوذرات آهن و همچنین اخلاصی و همکاران در مطالعه حدف سرب به وسیلهی کیتوسان در سال ۱۳۹۲ [۹] و شاه محمدی در سال ۱۳۸۹ [۸] در مطالعه کارایی جاذبهای ارزان قیمت در حذف آلاینده سرب به نتیجههای مشابهی رسیدهاند.



شکل ۱۲ درصدجذب سرب بهوسیلهی جاذب دو جزیی با تغییرات غلظت سرب

بررسی اثردما

مقدار ۲۰٬۰۲ گرم جاذب با محلولهای سرب ppm ۷ با pH برابر با ۷ بهمدت ۶۰ دقیقه و با دور ۲۵۰ rpm و در دماهای متفاوت ۱۸ تا ۳۰ درجه سانتی گراد تماس داده شدند. همان گونه که در شکل ۱۳ مشاهده می شود دمای بهینه برای حذف سرب با جاذب دوجزیی دمای محیط است.



شکل ۱۳ درصدجذب سرب بهوسیلهی جاذب دوجزیی با تغییرات دما

بررسی مقدار اشباع شدگی جاذب

جاذب هالویسایت نانولوله/ گرافناکسید ۶ مرتبه برای حذف سرب ۷ ppm مورد استفاده قرار گرفت. همان گونه که در شکل ۱۴ مشاهده می شود کمترین مقدار جذب، پس از ۶ مرتبه بازیابی و استفاده جاذب صورت می پذیرد.



شکل ۱۴ درصدجذب سرب با اشباع شدن جاذب دوجزیی

مقایسه درصد حذف سرب بهوسیلهی کامپوزیت HNT/گرافن اکسید و HNT تنها

پس از تعیین عاملهای موثر در فرایند جذب سرب از محیطهای آبی به وسیله ی نانو کامپوزیت هالویسایت نانولوله /گرافن اکسید، فرایند جذب سرب در شرایط بهینه به کمک نانولوله هالویسایت تک جزیی که به عنوان فاز زمینه یا بستر در این پژوهش مورد استفاده قرار گرفته است با کامپوزیت دوجزیی هالویسایت نانولوله / گرافن اکسید مقایسه شده است (شکل ۱۵) تا تأثیر حضور گرافن اکسید در کامپوزیت به عنوان فاز تقویت کننده مشخص شده و توجیهی باشد برای توسعه مواد پیشرفته یا کامپوزیتها که در این مطالعه از جاذب هالویسایت نانولوله /گرافن اکسید به عنوان نانوکامپوزیتی جدید برای حذف سرب از محیطهای آبی و پسابهای صنعتی معرفی و پیشنهاد می شوند.





نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

سنتز و شناسایی نانوکامپوزیت هالویسایت نانولوله ...

بررسی نمودارهای هم^رمای جاذب هالویسایت نانولوله/ گرافن/کسید در حذف سرب

به محلولهای سرب با غلظتهای متفاوت مقدار ۰٬۰۲ گرم جاذب افزوده شد و تمام شرایط بهینه اعمال شد پس از بررسی دو مدل ایزوترم فرندلیچ (شکل ۱۶) و لانگمویر (شکل ۱۷) مشخص شد که جاذب دو جزیی از مدل فرندلیچ پیروی میکند. ظرفیت جذب جاذب از رابطه (۱) بدست می آید [۱۵].

نتيجه گيرى

نتیجههای این پژوهش نشان میدهد، تهیه نانوکامپوزیتهای دوجزیی بر پایه نانولوله هالویسایت و گرافناکسید و بهکارگیری آنها به عنوان نانوجاذب باعث می شود تا با بیشتر شدن مکانهای قابل دسترس برای جذب، درصد حذف فلزهای سنگین مانند سرب از نمونههای محیط زیست افزایش پیدا کند. نتیجهها بررسیها پس



شکل ۱۶ نمودار همدمای هالویسایت نانولوله/گرافناکسید در حذف سرب با استفاده از فرندلیچ

مراجع

- [4] Dong, Y.; Liu, Zh.; Chen, L.; J. Radioanal-Nucl, Chem., 4, 29, 2012.
- [5] Yang, S.; Zong, P.; Hu, J.; Sheng, G.; Wang, Q.; Wang, X.; J. Chem. Eng., 5, 214, 2013.
- [6] Duan, J.; Liu, R.; Chen, T.; Zhang, B.; J. Liu, Desalin., 3, 293, 2012.
- [7] Xie, Y.; Qian, D.; Wu, D.; Ma, X.; J. Chem. Eng., 9, 168, 2011.

از انجام سه مرتبه آزمایش متوالی نشان دادند که پارامترهای بهینه برای حذف سرب با نانوجاذب هالوسایت نانولوله/ گرافن اکسید به این ترتیب pH برابر با ۷، زمان ۶۰ دقیقه، غلظت سرب ۷ ppm، نسبت هالوسایت به گرافن اکسید ۱۰ به ۱، سرعت همزدن ۲۵۰ ۲۵۰، مقدار جاذب ۲۰۰۲ گرم و دما ۲۵ درجه سانتی گراد هستند. جذب نهایی سرب پس از محاسبه تکرار پذیری نتیجهها به ۳۵,۰±۹۲/۸٪ رسيد. همچنين نانوكامپوزيت هالوسايت نانولوله/ گرافن اكسيد به عنوان جاذب پس از ۶ بار بازیابی و استفاده مجدد به کمترین مقدار جذب سرب رسيد. در نانوكاميوزيت دو جزيي هالويسايت/ گرافن اکسید، فرایند جذب در اثر یک فرایند همافزایی و با مشار کت و همیاری هر دو جزء تشکیل دهنده جاذب انجام می شود به طوری که درگیری سطحی بین گرافن اکسید و هالویسایت برای جذب سرب با هم اتفاق میافتد و سبب افزایش بازده حذف فلز سنگین سرب می شود. بررسی ها بر روی دو مدل نمودار هم دما جذب لانگمویر و فرندلیچ نشان دادند که جاذب هالویسایت نانولوله/ گرافناکسید در حذف سرب از مدل فرندلیچ پیروی می کند.



ین ۲۲ مودار هم دهای هلویسیت مولود این مشید در منت سرب ب استفاده از لانگمویر

[۱]کتال، ر.؛ کاربرد پلی پیرول برای حذف فلزهای سنگین (کروم، روی) و حذف نیترات در آب، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت مدرس، ۱۳۹۰.

- [2] Del-Valle, E.M.M.; Process Biochem., 3, 1, 2003.
- [3] Xing, W.; Ni, L.; Huo, P.; Lu, Z.; Liu, X.; Luo, Y.; Yan, Y.; Appl. Surface Sci., 259, 698, 2012.

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

- [8] Shah-Mohammadi, R.; J. Water & Wastewater 3, 45, 2011, (In Persian).
- [9] Ekhlasi, L.; Younesi, H.; Mehraban, Z.; Bahramifar, N.; J. Water & Wastewater, 1, 10, 2013, (In Persian).
- [10]Kumar, S.; Nair, R.; Pillai, P.; Gupta, S.; Iyengar, M.; Sood, A.; ACS Appl. Mater. Interfaces, 6,17426, 2014.
- [11]Liu, Y.; Jiang, X.; Li, B.; Zhang, X.; Liu, T.; Yan, X.; Ding, J.; Caib, Q.; Zhang, J.; J. Ma-

ter. Chem. A., 2, 4264, 2014.

- [12]Guo, Y.; Guo, Sh.; Ren, J.; Zhai, Y.; Dong, Sh.; Wang, E.; Acs Nano, 4, 2429, 2010.
- [13]Fan, L.; Luo, Ch.; Sun, M.; Qiu, H.; J. Mater. Chem. 22, 1033, 2012.
- [14]Ramezanpour, A.H.; Farrokhiyan, A.; Sayyad, G.A.; Kiyasat, A.; J. Water & Wastewater 90, 68, 2014, (In Persian).
- [15]Gupta, V.K.; Agarwal, Sh.; Saleh, T.A.; J. Hazard. Matre.185, 401, 2011.



Synthesis and characterization of halloysite nanotube/graphene oxide nanocomposite and its application for lead removal from environmental media

R. Mohammad-Ali-Tehrani^{1,*}, A. Akbari² and M.R. Allah-Quli-Ghasri³

1. Assistant Prof. of Analytical Chemistry, Department of Chemistry, relic of Imam Khomeini Shahr-e Rey, Islamic Azad University, Tehran, Iran

2. MSc in Applied Chemistry, Department of Chemistry, legacy of Imam Khomeini Shahr-e Rey, Islamic Azad University, Tehran, Iran

3 Assistant Prof. of Applied Chemistry, Department of Chemistry, souvenir of Imam Khomeini Shahr-e Rey, Islamic Azad University, Tehran, Iran

Recieved: June 2014, Revised: October 2014, Accepted: December 2014

Abstract: In this study, the graphene oxide was synthesized according to Staudenmeier method and then characterized using FT-IR, XRD, and SEM analyses. The halloysite nanotubes/ grapheneoxide (HNTs/GO) nanocomposites were synthesized and characterized. The prepared composites as nano-adsorbents were applied for the Pb²⁺ removal from aqueous solution. The results indicated that the adsorption quantity of Pb²⁺ onto HNTs/GO composite was dependent on pH, contact time, temperature pH, mixing speed, concentration of Pb²⁺ and amount of adsorbent. The nano-adsorbent demonstrates extremely fast lead removal from aqueous solution with high removal efficiency for HNTs/GO (92.8% ±0.35) within 60 min. The HNTs/GO nanocomposite was stable and easily recovered. The developed nanocomposite could be good candidates for efficient Pb²⁺ removal from waste-water.

Keywords: Nanocomposite, Graphene Oxide, Nonabsorbent, Halloysite nanotubes, Lead

^{*}Corresponding author Email:rmt@iausr.ac.ir