#### **Original Article**

doi: -----

## The Effect of Silver Nanoparticles on the Absorption Capacity of Ultra-stable Y Zeolite in the Process of Absorption of Toluene Vapors from the Airflow

### Elham Yahyaei<sup>1</sup>, Hasan Asilian Mahabadi<sup>2,\*</sup>, Ali Khavanin<sup>2</sup>

- <sup>1</sup> MSc Student in Occupational Health, Department of Occupational Health, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran
- <sup>2</sup> Associate Professor, Department of Occupational Health, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

\* Corresponding Author: Hasan Asilian Mahabadi, Department of Occupational Health, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran. Email: asilian\_h@modares.ac.ir

**Received:** 27/06/2017 **Accepted:** 21/01/2018

How to Cite this Article: Yahyaei E, Asilian Mahabadi H, Khavanin A. The Effect of Silver Nanoparticles on the Absorption Capacity of Ultra-stable Y Zeolite in the Process of Absorption of Toluene Vapors from the Airflow. *J Occup Hyg Eng.* 2018; 4(4): 20-30. DOI: ---

### Abstract

**Background and Objective:** Toluene is one of the most important pollutants in various industries such as petrochemicals. Absorption of solvents on the substrate is an effective control method for volatile organic compounds. The purpose of this study was to determine the effect of silver nanoparticles on the absorption capacity of (ultra-stable Y) USY zeolite in the process of toluene vapor absorption from the airflow.

**Materials and Methods:** The Ag/USY catalyst composition was prepared using an impregnation method, and 1 g of each adsorbent was placed in a quartz glass cylinder with a length of 25 cm and an inner diameter of 10 mm. In order to maintain a dynamic flow of toluene vapor in the reactor, the impregnation method was used. Input and output toluene concentrations were measured using a direct reading instrument. Effectiveness of the absorbents was determined based on breaking point and adsorption capacity. **Results:** Dynamic toluene vapor with a concentration of 40 ppm and airflow rate of 0.5 L/min was fully absorbed by 1 g of USY and Ag/USY containing silver nanoparticles (3.9%) in 465 and 873 minutes. Afterwards, the breaking point occurred and absorption gradually decreased, such that the breaking point was saturated at 153 and 162 minutes, respectively, and the concentration of toluene vapor in the reactor outlet was equal to the baseline value.

**Conclusion:** Our results showed that Ag/USY adsorbent containing 3.9% of silver nanoparticles only had a higher breaking time and absorption rate relative to zeolite.

Keywords: Air Purification; Silver Nanoparticles; Toluene; USY Zeolite



سایت تخصصی دانشجویان بهداشت حرفه ای WWW.ACGIH.IR

مقاله پژوهشی

# بررسی اثر نانوذره نقره نشاندهشده بر ظرفیت جذب زئولیت USY در فرایند جذب بخارات تولوئن از جریان هوا

الهام يحيائى<sup>١</sup>، حسن اصيليان<sup>٢،\*</sup>، على خوانين<sup>٢</sup>

<sup>۱</sup> دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه بهداشت حرفهای،دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران <sup>۲</sup> دانشیار، گروه بهداشت حرفهای، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

**\* نویسنده مسئول:** حسن اصیلیان، گروه بهداشت حرفهای، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران. ایمیل: asilian\_h@modares.ac.ir

چکیدہ	
<b>سابقه و هدف</b> : تولوئن بهعنوان یکی از مهم <sup></sup> ترین آلایندهها در صنایع مختلف مانند پتروشیمی مطرح میباشد.	تاریخ دریافت مقاله: ۴/۰۶/۱۳۹۶
جذب حلالها بر روی بستر مناسب یک روش کنترل مؤثر برای ترکیبات آلی فرار میباشد. هدف از این مطالعه،	تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۶/۱۱/۰۱
۰ تعیین اثر نانوذره نقره نشاندهشده بر ظرفیت جذب زئولیت Ultra-stable Y Zeolite) USY) در فرایند جذب	
بخارات تولوئن از جریان هوا است.	تمامی حقوق نشر برای دانشگاه علوم
م <b>واد و روشها</b> : ترکیب کاتالیست Ag/USY با استفاده از روش اشباع تهیه گردید و از هر کدام از جاذبها	پرسدی همدان محفوط است.
به مقدار ۱ گرم در داخل راکتور استوانهای از جنس شیشه کوارتز که به طول ۲۵ سانتیمتر و قطر داخلی	
۱۰ میلیمتر میباشد، قرار داده شد و برای اینکه جریانی از بخارات تولوئن به شکل دینامیک درون راکتور	
وجود داشته باشد از روش اشباعسازی استفاده گردید. اندازه گیری غلظت تولوئن در ورودی و خروجی نیز	
با استفاده از دستگاه قرائت مستقیم انجام شد و کارایی جاذبها براساس نقطه شکست و ظرفیت جذب	
تعيين گشت.	
<b>یافتهها:</b> بخارات دینامیک تولوئن با غلظت ۴۰ ppm و دبی هوا ۰/۵ لیتر بر دقیقه توسط ۱ گرم جاذب USY	
و Ag/USY که ۳/۹ درصد نانوذرات نقره نشاندهشده بود بهترتیب در مدت ۴۶۵ و ۸۷۳ دقیقه بهطور کامل	
جذب گردید. پس از آن نقطه شکست رخ داد و به تدریج میزان جذب کاهش یافت؛ بهطوری که بهترتیب	
در مدت زمان ۱۵۳ و ۱۶۲ دقیقه اشباع گردید و غلظت بخارات تولوئن در خروجی راکتور با مقدار اولیه	
برابر شد.	
نتیجه گیری: نتایج نشان داد که جاذب Ag/USY که شامل ۳/۹ درصد نانوذارات نقره میباشد در مقایسه با	
زئولیت تنها دارای زمان شکست و میزان جذب بالاتری بود.	

واژگان كليدى: تصفيه هوا؛ تولوئن؛ زئوليت USY؛ نانوذره نقره

### مقدمه

مقادیر زیادی از ترکیبات آلی فرار به وسیله فرایندهای صنعتی، حمل و نقل و فعالیتهای روزانه تولید می شوند [۱]. تولوئن رایج ترین آلاینده در میان ترکیبات آلی فرار می باشد [۲]. تولوئن (C7H8) یک حلال آلی است که به طور گسترده در صنایع مختلفی از جمله تولید پلاستیک، مواد شیمیایی و بنزین مورد استفاده قرار می گیرد. هنگامی که تولوئن به صورت خالص و یا از محصولات تجاری متعدد از قبیل حلال ها، بنزین، رنگ و لاک استنشاق شود منجر به اثرات روان گردان می گردد [۳].

تولوئن یک آلاینده معمول در محیطهای داخلی است و

انتشار آن در محیط داخلی ساختمان حتی در غلظتهای کم منجر به سوزش چشمها و دستگاه تنفس، سردرد، تهوع، خستگی و کسالت می گردد [۴].

با توجه به اینکه ترکیبات آلی فرار حتی در غلظتهای کم بهشدت برای سلامتی انسان و محیط زیست مضر هستند، کنترل این ترکیبات در قوانین بسیاری از کشورها خواسته شده است [۶۰۵]. روش اصلی مورد استفاده برای ازبینبردن تولوئن شامل: جذب، سوزاندن حرارتی و اکسیداسیون کاتالیزوری میباشد [۸۰۸]. در میان این روشها، فرایند جذب سطحی با توجه به کارآمدتر و کمهزینهتربودن بهطور گستردهای حتی

برای غلظتهای کم (ppm یا کمتر از آن) پذیرفته شده است [۹،۱۰].

فرایند جذب سطحی شامل جداسازی یک ماده از یک فاز و جمع کردن آن بر روی فاز جامد است. نیروهایی که موجب جذب سطحی می شوند دربر گیرنده نیروهای فیزیکی و شیمیایی می باشند. جذب فیزیکی به طور عمده ناشی از نیروهای واندروالس بین مولکول های گاز جذب شونده و اتم های سطح ماده جاذب است و بر خلاف جذب شیمیایی که اغلب منجر به پوشش تک لایه ای روی سطح جاذب می شود، جذب فیزیکی ممکن است به صورت تک مولکولی، تک لایه ای، چند لایه ای و تراکم روی منافذ اتفاق بیافتد [11]. برای انتخاب جاذب از ایزوترم جذب استفاده می شود [11]. در حقیقت، ایزوترم جذب سطحی مقدار ترکیب آلی جذب شده بر سطح جاذب با توجه به فشار می باشد [11].

Brunauer ) مطابق با طبقهبندی ایزوترمهای جذب برونر ( Isotherms Classification ) پنج ایزوترم جذب مهم تعریف شده است (شکل ۱). چنانچه شکل ایزوترم از نوع ۱، ۲ و یا ۴ باشد، جذب سطحی را میتوان برای جداسازی ماده جذب شودن از گاز حامل به کار برد؛ در غیر این صورت، جذب سطحی مقرون به صرفه نخواهد بود [11].

جاذبهای مختلفی مانند رزینهای تبادل یونی، کربن فعال، جاذبهای پلیمری و زئولیتها برای حذف حلالها استفاده میشوند [<u>۱۴</u>]. کربن فعال به دلیل ظرفیت جذب بالا و بهصرفهبودن از نظر اقتصادی در بسیاری از فرایندهای جذب مورد استفاده قرار می گیرد؛ اما احیای کربن فعال به دلیل بی ثباتی حرارتی و شیمیایی آن بسیار دشوار است [<u>۱۵</u>]. علاوهبراین، زئولیت آب گریز به دلیل مقاومت آن در برابر رطوبت و

اشتعال ناپذیری به عنوان یک جاذب برتر نسبت به کربن فعال مطرح مى باشد. بدين ترتيب، امروزه استفاده از زئوليت با سيليس بالا برای جذب VOC (Volatile Organic Compound) VOC مطرح شده است [۱۶]. زئولیتها با توجه به سطح بزرگ خود ظرفیت جذب بالایی برای ترکیبات آلی فرار دارند [۱۷]. زئولیت Y با اندازه ذرات میکرونی به واسطه ویژگیهای خاص خود از قبیل قابلیت داشتن فعالیت کاتالیزوری زیاد، سطح ویژه بالا و ساختار کریستالی نانوحفرهای از اهمیت قابل توجهی برخوردار میباشد [۱۸]. پژوهشگران توانستهاند زئولیت Y با نسبت Si/Al بالاتری را تولید کنند که عنوان زئولیت Y فوق پایدار (USY) به آن نسبت داده شده است [۱۹]. در مطالعه صمدی و همکاران نشان داده شد که نانوزئولیت Y اصلاح شده در مقایسه با نانوزئولیت Y، دارای راندمان بهتری در حذف فسفر میباشد [۲۰]. زئولیت آبگریز نیز جاذبهای بالقوهای در حذف VOC در غلظتهای پایین و رطوبت بالا دارد [۲۱].

در این زمینه، در مطالعه Fan و همکاران (۲۰۰۸) حذف سیکلوهگزان با نشاندن فلزات آهن و مس روی زئولیت Y مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که اثر سینرژیستی در حذف سیکلوهگزان توسط نانوذرات آهن و مس وجود دارد [<u>۲۲</u>].

همچنین در پژوهشی که توسط Baek و همکاران صورت گرفت، فلزات واسطه مختلف (Ag ،Zn ،Cu ،Ni ،Co ،Fe ،Mn) کم ایک ایم برای اکسیداسیون کاتالیزوری تولوئن مورد آزمایش قرار گرفتند و نقره بهعنوان یک گزینه مناسب انتخاب شد [77].

با توجه به اینکه صنایع شیمیایی وابسته به نفت و محصولات آن در ایران درحال توسعه میباشند، کاربرد ترکیبات آلی فرار در



شکل ۱: انواع ایزوترمهای جذب براساس طبقهبندی Brunauer

این صنایع می تواند باعث مواجهه شاغلین با این ترکیبات شود و در نهایت منجر به بروز عوارض متعددی گردد. در این راستا بهمنظور صیانت از نیروی کار و منابع مادی کشور و با توجه به قوانین و دستورالعملهای ارائهشده از سوی سازمانهای معتبر کشوری و بینالمللی همچون Environmental (EPA ( EPA Association Advancing ) ACGIH (Protection Agency OSHA (Occupational and Environmental Health (Occupational Safety and Health Administration) National Institute for Occupational Safety ) NIOSH (Occupational Exposure Limit) OEL ) (and Health (Occupational Exposure Limit) OEL ) (and Health رائه تدابیر کنترلی در جهت کاهش مواجهه شاغلین در این ارائه تدابیر کنترلی در جهت کاهش مواجهه شاغلین در این یه نظر می رسد. در این راستا هدف از پژوهش حاضر تعیین اثر نانوذره نقره نشانده شده بر ظرفیت جذب زئولیت YSV در فرایند جذب بخارات تولوئن از جریان هوا می باشد.

### مواد و روشها

مطالعه حاضر با هدف جذب تولوئن از هوا با استفاده از جاذبهای USY و Ag/USY با ۳/۹ درصد وزنی انجام شد. برای انجام آزمایشات جذب، راکتوری از جنس شیشه کوارتز با طول ۲۵ سانتیمتر، قطر داخلی ۱۰ میلیمتر و قطر خارجی ۱۱ میلیمتر استفاده گردید. شماتیک کلی از سیستم آزمایشی در شکل ۲ ارائه شده است. شیوه کار سیستم مورد استفاده به این صورت بود که هوای محیط که به عنوان گاز حامل و همچنین گاز رقیق کننده بود، به کمک پمپ نمونه برداری با دبی ۰/۵ ليتر بر دقيقه جهت حذف رطوب و تركيبات آلى فرار موجود در هوا به ترتیب از مواد سیلیکاژل و زغال فعال عبور داده شد. سپس، مقداری از هوا به صورت مستقیم به تانک ذخیره و مقدار دیگر به داخل ایمپینجر دمش گردید؛ زیرا در این مطالعه نیاز بود که جریانی از بخارات تولوئن به صورت دینامیک درون راکتور تولید شود؛ بنابراین از روش اشباع سازی بخارات تولوئن استفاده گردید؛ بهطوری که مقداری تولوئن در یک ایمپینجر ریخته شد و باقی مانده هوا به داخل ایمپینجر دمش گردید. سپس، بخارات تولیدشده با هوا مخلوط گشت و به سمت تانک ذخیره هدایت شد.

شایان ذکر میباشد که دبی جریان هوا و جریان هوای حاوی تولوئن توسط دو فلومتر که در مسیر بودند، اندازه گیری گردید. در ادامه، یک گرم از کاتالیستهای USY و Ag/USY درون راکتور قرار داده شد و راکتور در مسیر عبور گاز قرار گرفت و جریان گاز حاوی غلظت Momma تولوئن از سیستم عبور کرد. باید عنوان نمود که کنترل غلظت تولوئن با استفاده از دستگاه فوچک مدل Tiger انجام شد.

در ادامه، جاذب USY بهمنظور کلسینهشدن به مدت سه ساعت در دمای ۵۰۰ درجه در کوره قرار داده شد.

### آمادهسازی و تعیین مشخصات جاذب

تهیه و ساخت جاذب در این مطالعه به روش اشباع (تلقیح) انجام شد و از زئولیت USY بهعنوان بستر نگهدارنده استفاده گردید. بارگذاری اکسید نقره بر روی بستر طی فرایند اشباع به قرار زیر بود:

ابتدا پایه زئولیتی USY به مدت ۵ تا ۶ ساعت در دمای ۱۱۰ درجه سانتی گراد در خشک کن قرار گرفت تا آب از درون حفرههای آن خارج شود و بدین ترتیب، نفوذ محلول فلزی به درون حفرهها راحت تر صورت گیرد. پس از قرادادن در داخل کوره تا دمای ۵۰۰ درجه سانتی گراد به مدت سه ساعت بعد از مقدار نیترات نقره مورد نیاز محاسبه گردید و با آب مقطر یونیزه مقدار نیترات نقره مورد نیاز محاسبه گردید و با آب مقطر یونیزه ملاد در تر ماس با محلول نقره نیترات قرار گرفت. در ادامه، محلوط داخل میکسر قرار داده شد و به آهستگی (شش ساعت) عمل تلقیح (قرار گرفتن و تثبیت محلول فلزی روی سطح و درون حفرههای پایه) کامل گردید.

پس از اتمام عمل تلقیح، نمونه برای خشکشدن به مدت ۱۲ ساعت در دمای ۱۱۰ درجه سانتی گراد داخل آون قرار گرفت. باید توجه داشت که مرحله خشککردن پس از عمل تلقیح از مراحل بسیار مهم تهیه کاتالیزور می باشد. خشککردن نمونه با شیب گرمایی آهسته موجب می شود تا عامل فلزی باقی مانده از محلول تبخیرشده به صورت یکنواخت بر روی پایه رسوب کند و از کلوخه شدن و توزیع نامناسب عامل فلزی تلوگیری گردد. پس از خشککردن نمونه، عمل کلسینه کردن آن به آرامی به مدت ۱۲ ساعت در دمای ۴۰۰ درجه سانتی گراد در کوره انجام شد. ذکر این نکته ضرورت دارد که کلسینه کردن به آهستگی انجام شد تا از خروج ناگهانی آب و صدمه دیدن ساختار جلوگیری شود.

در ادامه بهمنظور تعیین ویژگیهای کمی و کیفی Brunauer-) BET (جمله ET (-Scanning Electron) SEM (Emmett-Teller EDS و (X-Ray Diffraction) XRD) و XRD) (Microscopy) به عمل آمد.

در نهایت عملکرد جاذبها براساس ظرفیت جذب تولوئن و زمان نقطه شکست سنجیده شد. زمان نقطه شکست، زمانی در نظر گرفته شد که غلظت تولوئن در خروجی با غلظت ورودی برابر گشت.

باید خاطرنشان ساخت که آزمایشات سه بار تکرار گشتند و از نتایج بهدستآمده میانگین گرفته شد. همچنین جهت تعیین پارامترهایی مانند ظرفیت جذب (جرمی تولوئن ورودی به بستر تا نقطه شکست به جرم جاذب) (BC)، میزان جاذب استفاده شده (UR) و ظرفیت ویژه [۲۴] از معادلات زیر استفاده گردید

.[73.79]

(٢)

$$BC = \frac{C_{in} \times t_{bk} \times Q}{M_{adsorbent}}$$
(1)

BC: نسبت جرمی تولوئن ورودی (به بستر تا نقطه شکست) به جرم جاذب (میلی گرم بر گرم) C: غلظت اولیه (میلی گرم بر متر مکعب) Q: میزان جریان هوای ورودی به ستون جذب (متر مکعب بر ساعت) Tok: زمان نقطه شکست (ساعت) Madsorbent: جرم ماده جاذب (گرم)

$$UR = \frac{M_{adsorbent}}{t_{bk}.Q.C}$$

UR: نرخ مصرف جاذب (گرم بر میلی گرم) T<sub>bk</sub>: زمان نقطه شکست (ساعت)

$$ST = \frac{t_{bk}.Q}{M_{adsorbent}}$$
(<sup>(\*)</sup>)

ST: ظرفیت ویژه (حجم هوای قابل تصفیه تا نقطه شکست بر واحد جرم جاذب) (متر مکعب بر گرم)

اجزای شماره گذاری شده در شکل ۲ شامل این موارد هستند: ۱. پمپ، ۲. سلیکاژل، ۳. زغال فعال، ۴،۵،۶. شیرهای کنترل کننده، ۷،۸. کنترل کنندههای جریان، ۹. ایمپینجر حاوی تولوئن، ۱۰. رطوبتسنج، ۱۱. دماسنج، ۱۲. محفظه اختلاط، ۱۳. شیر کنترل کننده، ۱۴. شیر دو طرف، ۱۵. راکتور، ۱۶. خروجی راکتور



شکل ۲: طرح شماتیک سیستم آزمایش

### ىافتەھا

### ویژگیهای جاذب USY آزمون BET

بهدست آوردن سطح فعال برای جذب بسیار حائز اهمیت است. در این پژوهش برای اندازه گیری سطح ویژه جاذبها و رسم نمودار ایزوترم جذب از دستگاه BET موجود در گروه زمین شناسی دانشگاه تربیت مدرس استفاده گردید.

براساس نتایج مساحت سطحی، حجم تخلخل کل منافذ و حجم میکروپور برای جاذب USY بهترتیب ۴۷۹/۱۲۵۵ متر مربع بر گرم و ۲۳۳۹۶۶ و ۲۲۰۰۲۹۰ متر مکعب بر گرم و برای جاذب ۳/۹ Ag/USY درصد بهترتیب معادل ۴۴۸/۰۸۹ متر مربع بر گرم و ۲/۰۳۲۱۵۲ و ۰/۱۸۷۶۶۰ متر مکعب بر گرم بهدست آمد. پس از تثبیت نانوذره و کلسینه کردن، مساحت سطحی

Ag/USY نسبت به USY کاهش یافت که این کاهش به دلیل پوشش و مسدودشدن بخشی از منافذ با نانوذره نقره و همچنین کلسینهشدن بستر که سبب بستهشدن روزنههای کوچک میشود، میباشد.

همان طور که در نمودار ۱ و ۳ نشان داده شده است، منحنی ایزوترم جذب سطحی USY و Ag/USY بیانگر آن میباشد که رفتار جذب از الگوی ایزوترم نوع اول Brunauer تبعیت میکند. ایزوترم نوع ۱ به جذب یک تکلایه از ماده جذب شونده در سطح جاذب سطحی محدود می شود. این نوع رفتار جذب به شکل ایزوترم لانگمویر معروف است و هنگامی حاصل می شود که جذب محدود به یک تکلایه گردد. در نمودار ۲ و ۴ منحنی ایزوترم لانگمویر جاذب ها نشان داده شده است.



نمودار ۴: منحنی ایزوترم لانگمویر Ag/USY

### آزمون XRD

به منظور بررسی ساختار کریستالی زئولیت USY از دستگاه XRD موجود در دانشگاه صنعتی شریف تهران استفاده گردید. نتیجه حاصل از الگوی پراش سنجی پرتوی ایکس (XRD)

بر روی نمونه زئولیت در شکل ۳ ارائه شده است. همانطور که در شکل مشخص میباشد در 6=20، 15=20، 20=20 دارای بزرگترین پیکها میباشد که با منحنی استاندارد زئولیت USY همخوانی دارد.



آزمون SEM

نتایج حاصل از بررسی مورفولوژی بستر براساس تصاویر الکترونی (SEM) در شکل ۴ ارائه گردیده است. با توجه به این شکل میتوان تثبیت نانوذرات نقره بر سطح زئولیت USY را تأیید کرد. در تصویر

مشاهده می شود که نانوذرات نقره به صورت توده بر روی سطوح و خلل و فرج بستر زئولیت نشستهاند. در این تصاویر به خوبی می توان سطوح ناهموار بستر و حفرات را مشاهده کرد که این سطوح ناهموار خود سبب افزایش سطح ویژه و ظرفیت جذب خواهند شد.



SEM MAG: 30.00 kx Det: BSE كنوب المعنية Det: BSE كنوب المعنية UPC ID: BSE كنوب المعنية UPC ID: BSE المحل المعنية SEM المحل المعنية SEM المحل المعنية UPC ID: BSE ID:

### آزمون EDS

آنالیز EDX ترکیب کاتالیست Ag/USY با درصد وزنی ۳/۹ درصد در نمودار ۵ نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می شود، این آنالیز حضور Ag در آنالیز عنصری Ag/USY را نشان می دهد.

نتایج مربوط به نقطه شکست و نقطه اشباع در نمودار ۶ نشان

داده شده است. بخارات دینامیک تولوئن با غلظت PPM و دبی هوای ۱/۵ لیتر بر دقیقه توسط یک گرم ترکیب USY طی مدت ۴۶۵ دقیقه بهطور کامل جذب گردید. پس از آن نقطه شکست رخ داد و به تدریج میزان جذب کاهش یافت؛ بهطوری که در مدت زمان ۱۵۳ دقیقه اشباع گردید (زمان کل فرایند ۶۱۸ دقیقه) و غلظت بخارات تولوئن در خروجی راکتور با مقدار اولیه

برابر شد.

هوا	از	تولوئن	جذب	برای	جاذب	کارایی	ا: نتايج	ل ا	جدوا
-----	----	--------	-----	------	------	--------	----------	-----	------

کل فر آیند	زمان اشباع	نقطه	درصد
( <b>h</b> )	( <b>h</b> )	شکست (h)	نقره
۹/۷۸	۲/۳۳	٧/۴۵	صفر
۱۷/۰۳	7/47	14/88	۳/۹ درصد

علاوه براین، جاذب Ag/USY تولوئن توسط یک گرم از

جاذب به مدت ۸۷۳ دقیقه بهطور کامل جذب گردید و به مدت ۱۶۲ دقیقه جاذب اشباع گشت. مدت کل فرایند ۱۰۳۵ دقیقه بود.

نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که ظرفیت جذب (گرم تولوئن به ازای هر گرم گرانول زئولیت) در نقطه شکست جاذب USY و Ag/USY بهترتیب ۲۴ و ۶۵/۹ میلی گرم بر گرم؛ میزان جاذب استفادهشده USY و USY یهترتیب برابر با ۲۰/۰ و Ag/USY گرم بر میلی گرم؛ ظرفیت ویژه جاذب USY و USY را ۸۵/۷۶۷ بهترتیب برابر با ۲/۰ و ۲/۴۰ متر مکعب بر گرم می باشد.



نمودار ۶: منحنی نقطه اشباع جاذب در غلظت تولوئن ورودی ۴۰، دبی هوا ۰/۵ لیتر بر دقیقه

بحث

با توجه به نتایج بهدستآمده مشاهده گردید که تولوئن توسط زئولیت USY و Ag/USY بهترتیب به مدت ۴۶۵ و ۸۷۳ دقیقه جذب گردید و تا زمانی که به نقطه اشباع برسد؛ یعنی میزان تولوئن ورودی و خروجی برابر گردد بهترتیب ۱۵۳ و

۱۶۲ دقیقه به طول انجامید. این نتایج ناشی از ویژگیهای زئولیت میباشند. همان طور که قبلاً اشاره شد با توجه به اینکه زئولیت USY ایزوترم از نوع ۱ میباشد، از ایزوترم نوع ۱ میتوان برای جداسازی ماده جذب شونده از گاز حامل به روش

جذب سطحی استفاده نمود [<u>۱۲</u>]. شایان ذکر است که زئولیتها دارای ظرفیت بالایی جهت انجام واکنشهای کاتالیتیکی میباشند و توانایی مطلوبی در جذب گازها، بخارها و مایعات مختلف دارند.

در مطالعه حاضر مدت زمان جذب زئولیت تنها ۴۶۵ دقیقه بود که این مهم با نتایج پژوهش انصاری و همکاران متفاوت می باشد. در پژوهش انصاری و همکاران از زئولیت Y و دبی ۳ ليتر بر دقيقه با غلظت تولوئن ورودى ۳۷/۶ PPM استفاده گردید نتایج پژوهش نشان داد که در مدت زمان ۱۰ دقیقه بیشترین مقدار جذب را داشتند و پس از آن در مدت زمان ۴۰ دقیقه جاذب اشباع گردیده است [۲۷]. یکی از عوامل مؤثر در مدت زمان جذب بالاتر در مطالعه حاضر، استفاده از زئولیت فوق پایدار ۲ می باشد. و عامل دیگر بالاتر بودن دبی در مطالعه انصاری منجر به اشباع ستون جاذب در مدت زمان کوتاهتری می گردد، هچنین با توجه به اینکه از دو گرم زئولیت Y استفاده شده بود، ظرفیت جذب معادل ۴۵/۴۱ میلی گرم بر گرم بود؛ درحالی که در پژوهش حاضر با یک گرم زئولیت USY، ظرفیت جذب برابر با ۳۴ میلیگرم بر گرم بهدست آمد. در پژوهشی که توسط شیرخانلو و همکاران در سال ۲۰۱۴ انجام شد، ظرفیت جذب نانوگرافن اصلاحشده با مایعات یونی در حذف تولوئن از هوا معادل ۱۲۶ میلی گرم بر گرم بهدست آمد که این امر تأثیر مثبت نانوجاذب نانوگرافن را در حذف تولوئن به خوبی نشان میدهد [۲۸]. نتایج پژوهش Kim و همکاران نیز حاکی از آن بود که زئولیت Y و X ظرفیت جذب بالایی برای VOC دارند [۲۹] علاوهبراین، در پژوهشی که توسط Sun و همکاران در سال ۲۰۱۵ صورت گرفت، نشان داده شد که ظرفیت جذب یک گرم جاذب NaY با نسبت (SilAl=۵/۲) برای جذب تولوئن برابر با ۰/۰۲ میلی گرم بر گرم میباشد [۳۰].

مقایسه بین زمانهای نقطه شکست و ظرفیت جذب جاذبهای USY و Ag/USY در جدول ۱ نشان می دهد که با نشاندن ۳/۹ درصد وزنی نقره بر روی زئولیت USY، مدت زمان نقطه شکست و میزان ظرفیت جذب جاذب تقریباً دو برابر شده است؛ در نتیجه جاذب Ag/USY با توجه به مساحت سطحی و تخلخل کمتر، پتانسیل بالاتری در جذب تولوئن از مریان هوای آلوده دارد. در این راستا، در برخی از مطالعات گزارس شده است که جاذبهای حاوی نقره در مقایسه با دیگر [1] و کاتالیزور نقره توانایی جذب بالایی برای VOC از جمله اتیلن و تولوئن دارد [17]. در پژوهش Tinh و همکاران نشان را به مقدار قابل توجهی افزایش می دهد [17] شایان ذکر است را به مقدار قابل توجهی افزایش می دهد [17] شایان ذکر است که ترکیب زئولیت با فلزات واسطه و یا با کربن فعال، راندمان

نشان داده شد که ترکیب زئولیت سنتزشده و کربن فعال، دارای راندمان ۸۶ درصد برای حذف تولوئن میباشد [۲۴]. یافتههای پژوهش Oliveira و همکاران نیز تأیید میکند که فلز واسطه (مانند روی، نیکل و نقره) ویژگیهای جذب زئولیت Y را برای تولوئن افزایش میدهد. در این مطالعه ظرفیت جذب برای تولوئن به ترتیب زیر بوده است:

### AgY>NiY>ZnY>NaY

با توجه به اینکه در مطالعه Oliveira ترکیب فلز نقره با زئولیت Y بیشترین ظرفیت جذب را داشت، با مطالعه حاضر همخوان می باشد [۲۴].

یکی از دلایل بالابودن نقطه شکست در پژوهش حاضر، پایینبودن غلظت تولوئن ورودی بود. در پژوهشی که توسط یوسفی و همکاران با هدف حذف تولوئن با استفاده از جاذب منگنز- کلینوپتیلولیت انجام شد [<u>م</u>] و نیز در مطالعهای که chen و همکاران با هدف حذف تولوئن با استفاده از جاذب ZSM-5 و کامپوزیت PSSF صورت گرفت [<u>۶</u>]، نشان داده شد که با کاهش غلظت تولوئن ورودی، نقطه شکست افزایش مییابد. در پژوهش رضایی و همکاران نیز گزارش شد که افزایش غلظت تولوئن از NnO/GAC به ۴۰۰ منجر به کاهش زمان نقطه شکست و افزایش ظرفیت جذب جاذبهای MnO/GAC و MgO/GAC

### نتيجهگيري

پژوهش حاضر با هدف مقایسه کارایی جذب تولوئن از جریان هوا توسط زئولیت تنها و زئولیت درحالی که نانوذره نقره بر روی آن تثبیت شده بود، انجام شد. مدت زمان جذب زئولیت تنها ۴۶۵ دقیقه و زئولیت به همراه نانوذره نقره ۸۷۳ دقیقه بود که بر این مبنا مدت زمان جذب زئولیت به همراه نانوذره نقره، ۴۰۸ دقیقه بیشتر از زئولیت تنها بوده است. این درحالی میباشد که تنها ۳/۹ درصد وزنی نقره بر روی زئولیت USY نشانده شده بود. همان طور که نمودار ۵ نشان می دهد، در فرآیند جذب تولوئن توسط زئولیت USY مدت زمانی که تولوئن خروجی صفر یا در حد استاندارد و پایین تر می باشد ۶۰۳ دقیقه بود؛ بنابراین با توجه به اینکه در این پژوهش میزان زئولیت مصرفی یک گرم و ارتفاع بستر چهار سانتیمتر بود می توان از این زئولیت در مقیاس بزرگ تر (به عنوان مثال خروجی صنایع و یا ماسکهای تنفسی) استفاده نمود. همچنین می توان از زئولیت USY با توجه به ظرفیت جذب مناسب آن جهت نمونه برداری از تولوئن موجود در هوا بهره برد.

از محدودیتهای پژوهش حاضر عدم استفاده از دستگاه گاز کروماتوگرافی مجهز به آشکارساز یونیزاسیون شعلهای ۶۲۵۵۰ در دانشگاه تربیت مدرس صورت گرفته است. بدینوسیله نویسندگان از آقای محمد شریف حسینی و خانم راضیه جانیزاده که نویسندگان را در راستای اجرای این پژوهش همکاری کردند، کمال تشکر و قدردانی را به عمل میآورند.

### REFERENCES

- Liang WJ, Li J, Jin YQ. Photocatalytic degradation of gaseous acetone, toluene, and p-xylene using a TiO2 thin film. J Environ Sci Health Part A Tox Hazard Subst Environ Eng. 2010;45(11):1384-90. <u>PMID: 20665322</u> <u>DOI:</u> 10.1080/10934529.2010.500925
- Guillemot M, Mijoin J, Mignard S, Magnoux P. Volatile organic compounds (VOCs) removal over dual functional adsorbent/catalyst system. *Appl Catalysis B Environ*. 2007;**75**(3):249-55. DOI: 10.1016/j.apcatb.2007.04.020
- Cruz SL, Rivera-García MT, Woodward JJ. Review of toluene action: clinical evidence, animal studies and molecular targets. J Drug Alcohol Res. 2014;3:235840. PMID: 25360325 DOI: 10.4303/jdar/235840
- Kwong C, Chao CY, Hui KS, Wan MP. Removal of VOCs from indoor environment by ozonation over different porous materials. *Atmos Environ*. 2008;42(10):2300-11. <u>DOI:</u> 10.1016/j.atmosenv.2007.12.030
- Vandenbroucke AM, Morent R, De Geyter N, Leys C. Nonthermal plasmas for non-catalytic and catalytic VOC abatement. J Hazard Mater. 2011;195:30-54. <u>PMID:</u> 21924828 DOI: 10.1016/j.jhazmat.2011.08.060
- Lillo-Ródenas MA, Cazorla-Amorós D, Linares-Solano A. Behaviour of activated carbons with different pore size distributions and surface oxygen groups for benzene and toluene adsorption at low concentrations. *Carbon.* 2005;43(8):1758-67. <u>DOI: 10.1016/j.carbon.2005.</u> 02.023
- Shie JL, Chang CY, Chen JH, Tsai WT, Chen YH, Chiou CS, et al. Catalytic oxidation of naphthalene using a Pt/Al 2 O 3 catalyst. *Appl Catalysis B Environ*. 2005;58(3):289-97. DOI: 10.1016/j.apcatb.2004.11.026
- Shim WG, Kim SC, Kang HC, Nahm SW, Lee JW, Moon H. Influence of pretreatment methods on adsorption and catalytic characteristics of toluene over heterogeneous palladium based catalysts. *Appl Surf Sci*. 2007;253(13):5868-75. DOI: 10.1016/j.apsusc.2006.12.079
- Gupta VK, Verma N. Removal of volatile organic compounds by cryogenic condensation followed by adsorption. *Chem Eng Sci.* 2002;57(14):2679-96. <u>DOI:</u> 10.1016/S0009-2509(02)00158-6
- Ruhl MJ. Recover VOCs via adsorption on activated carbon. Chem Eng Prog. 1993;89(7):6124569.
- Bansal RC, Goyal M. Activated carbon adsorption. Florida: CRC Press; 2005.
- Lowell S, Shields JE, Thomas MA, Thommes M. Characterization of porous solids and powders: surface area, pore size and density. New YorK: Springer Science & Business Media; 2012.
- Ruthven DM. Principles of adsorption and adsorption processes. New Jersey: John Wiley & Sons; 1984.
- Zendehdel M, Solimannejad M. Interaction between NaY Zeolite and boric Acid: a preliminary computational study. *Chem Solid Mater*. 2013;1(2):57-63.
- Blocki SW. Hydrophobic zeolite adsorbent: a proven advancement in solvent separation technology. *Environ Prog Sustain Energy*. 1993;12(3):226-30. DOI: 10.1002/ep. 670120312
- Clausse Bt, Garrot B, Cornier C, Paulin C, Simonot-Grange MH, Boutros F. Adsorption of chlorinated volatile organic compounds on hydrophobic faujasite: correlation between the thermodynamic and kinetic properties and the prediction of air cleaning. *Microp Mesop Mater*. 1998;25(1):169-77. DOI: 10.1016/S1387-1811(98)00202-9
- Sun T, Seff K. Silver clusters and chemistry in zeolites. *Chem Rev.* 1994;94(4):857-70. DOI: 10.1021/cr00028a001
- Rase HF. Handbook of commercial catalysts: heterogeneous catalysts. Florida: CRC Press; 2000.
- 19. Tonetto G, Ferreira ML, de Lasa H. Steam promoted

(GC-FID) برای کنترل غلظت بود.

### تشكر و قدرداني

این مطالعه در چهارچوب پایاننامه کارشناسی ارشد با شماره

mesoporosity in USY zeolites: structural properties and 1, 2, 4-TMB reactivity. *J Mol Catalysis A Chem.* 2004;**216**(1):83-99. DOI: 10.1016/j.molcata.2004.02.010

- Samadi MT, Saghi MH, Ghadiri K, Hadi M, Beikmohammadi M. Performance of simple Nano Zeolite Y and modified Nano Zeolite Y in phosphor removal fromaqueous solutions. *Iran J Health Environ*. 2010;3(1):27-36. [Persian]
- Zhao XS, Ma Q, Lu GQ. VOC removal: comparison of MCM-41 with hydrophobic zeolites and activated carbon. *Energy Fuels*. 1998;12(6):1051-4. <u>DOI: 10.1021/</u> ef980113s
- 22. Fan B, Li H, Fan W, Jin C, Li R. Oxidation of cyclohexane over iron and copper salen complexes simultaneously encapsulated in zeolite Y. *Appl Catalysis A Gen.* 2008;**340**(1):67-75. DOI: 10.1016/j.apcata.2008.01.032
- Baek SW, Kim JR, Ihm SK. Design of dual functional adsorbent/catalyst system for the control of VOC's by using metal-loaded hydrophobic Y-zeolites. *Catalysis Today*. 2004;93:575-81. DOI: 10.1016/j.cattod.2004.06.107
- Oliveira ML, Miranda AA, Barbosa CM, Cavalcante CL, Azevedo DC, Rodriguez-Castellon E. Adsorption of thiophene and toluene on NaY zeolites exchanged with Ag (I), Ni (II) and Zn (II). *Fuel*. 2009;88(10):1885-92. <u>DOI:</u> 10.1016/j.fuel.2009.04.011
- Ahmad AA, Hameed BH. Fixed-bed adsorption of reactive azo dye onto granular activated carbon prepared from waste. J Hazard Mater. 2010;175(1–3):298-303. DOI: 10.1016/j.jhazmat.2009.10.003
- Moussavi G, Rashidi R, Khavanin A. The efficacy of GAC/MgO composite for destructive adsorption of benzene from waste air stream. *Chem Eng J.* 2013;228:741-7. <u>DOI:</u> 10.1016/j.cej.2013.05.032
- Ansari S, Jafari MJ, Sedghi R, Azari MR, Zendehdel R. Toluene vapors adsorption in the fixed and fluidized bed by Nano-Zeolite. Saf Prom Injury Prev. 2015;3(3):155-60. [Persian]
- Shirkhanloo H, Osanloo M, Qurban-Dadras O. Nobel method for toluene removal from air based on ionic liquid modified nano-graphen. *Int J Occup Hygiene*. 2015; 6(1):1-5.
- Kim KJ, Ahn HG. The effect of pore structure of zeolite on the adsorption of VOCs and their desorption properties by microwave heating. *Microp Mesop Mater*. 2012;**152**:78-83. <u>DOI: 10.1016/j.micromeso.2011.11.051</u>
  Sun HY, Sun LP, Li F, Zhang L. Adsorption of
- Sun HY, Sun LP, Li F, Zhang L. Adsorption of benzothiophene from fuels on modified NaY zeolites. *Fuel Proc Technol.* 2015;**134**:284-9. <u>DOI: 10.1016/j.fuproc.</u> 2015.02.010
- Nikolov P, Genov K, Konova P, Milenova K, Batakliev T, Georgiev V, et al. Ozone decomposition on Ag/SiO 2 and Ag/clinoptilolite catalysts at ambient temperature. J Hazard Mater. 2010;184(1-3):16-9. <u>PMID: 20810210</u> <u>DOI:</u> <u>10.1016/j.jhazmat.2010.07.056</u>
- Wang W, Wei J, Xu Z, Zhuo W, Zhang Y, Rong H, et al. Retraction note: open reduction and closed reduction internal fixation in treatment of femoral neck fractures: a metaanalysis. *BMC Musculoskelet Disord*. 2015;16(1):70. <u>PMID:</u> 25887234 DOI: 10.1186/s12891-015-0528-z
- Trinh QH, Lee SB, Mok YS. Removal of ethylene from air stream by adsorption and plasma-catalytic oxidation using silver-based bimetallic catalysts supported on zeolite. J Hazard Mater. 2015;285:525-34. <u>PMID: 25576654</u> <u>DOI:</u> 10.1016/j.jhazmat.2014.12.019
- Choi JW, Yang KS, Kim DJ, Lee CE. Adsorption of zinc and toluene by alginate complex impregnated with zeolite and activated carbon. *Curr Appl Phys.* 2009;9(3):694-7. DOI: 10.1016/j.cap.2008.06.008

### جذب بخارات تولوئن از جريان هوا

- Yosefi L, Haghighi M, Allahyari S, Shokrani R, Ashkriz S. Abatement of toluene from polluted air over Mn/Clinoptilolite–CeO 2 nanopowder: Impregnation vs. ultrasound assisted synthesis with various Mn-loading. Adv Powder Technol. 2015;26(2):602-11. DOI: 10.1016/j.apt. 2015.01.009
- 36. Chen H, Zhang H, Yan Y. Adsorption dynamics of toluene in structured fixed bed with ZSM-5 membrane/PSSF

composites. *Chem Engin J.* 2013;**228**:336-44. <u>DOI:</u> <u>10.1016/j.cej.2013.04.102</u>

 Rezaei F, Moussavi G, Riyahi Bakhtiari AR, Yamini Y. Toluene adsorption from waste air stream using activated carbon impregnated with manganese and magnesium metal oxides. *Iran J Health Environ*. 2016;8(4):491-508. [Persian]