

**Environment and Water Engineering** 

Homepage: www.jewe.ir



**Research Paper** 

# Investigation of the Performance of Zeolitic Adsorbent Modified with Cu Nanoparticles for Desulfurization of Hydrocarbon Fuel

## Bahareh Moradi<sup>1</sup>, Arezoo Ghadi<sup>2</sup>, Amir Heydarinasab<sup>3</sup> and Ehsan Binaeian<sup>4</sup>

<sup>1</sup>M.Sc. Student, Science & Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran <sup>2</sup>Assist. Professor, Department of Chemical Engineering, Faculty of Engineering, Ayatolah Amoli Branch, Islamic Azad University, Amol, Iran

<sup>3</sup>Assoc. Professor, Faculty of Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran <sup>4</sup>Assist. professor, Faculty of Qaemshahr Branch, Islamic Azad University, Qaemshahr, Iran

## **Article information**

**Received:** May 29, 2021 **Revised:** August 22, 2021 **Accepted:** August 25, 2021

Keywords: Adsorption Cu Nanoparticles Desulfurization Zeolite Modification

\*Corresponding author: a.ghadi@auamol.ac.ir



## Abstract

Sulfur is one of the elements in fossil fuels that is converted to sulfur dioxide, which is one of the most important air pollutants, when burned in a car engine. In the present study, the adsorption capacity of an organic sulfurized compound from a diesel fuel model containing 300 ppm thiophene was evaluated using x13 zeolite modified with 3% by weight of copper metal. Moreover, the effect of three parameters of contact time (15, 30, 60, and 120 min), adsorbent value (0.5, 1, 2.5 and 3.5 g) and temperature (25, 40, 50 and 60 °C) was assessed in a discontinuous system. In order to activate the adsorbent surface cations, x13 zeolite was washed with deionized water and 0.1 M copper nitrate salt and then copper nanoparticles were loaded on it. The maximum adsorption capacity was 2.5 g of adsorbent at 60 min at room temperature, and the amount of thiophene for adsorption modified with copper nanoparticles increased from 300 to 138 ppm. The adsorption results showed that an increase of more than 2.5 g of adsorbent would not cause a significant change in the adsorption efficiency. In addition, FT-IR, SEM and  $N_2$  physisorption studies showed that the adsorbent would maintain its regular structure after nanoparticle loading. Finally, the modified zeolite showed better performance for desulfurization of the diesel fuel model.

© Authors, Published by **Environment and Water Engineering** journal. This is an open access article distributed under the CC BY) license <u>http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/</u>).



#### Introduction

Sulfur is one of the elements in fossil fuels converted to sulfur dioxide when burned in a car engine, which is one of the most important air pollutants. The release of sulfur in existence petroleum and oil products into the air will lead to a serious environmental crisis. In addition, it has many side effects on human health and other living organisms. Complications such as sore throat and eye irritation and its acidic properties for living organisms are obvious consequences. Air pollution, acid rain, greenhouse effects, and other global environmental crises are due to pollutants such as sulfur in petroleum products and petrochemical industries.

#### **Materials and Methods**

In the present study, the adsorption capacity of an organic sulfurized compound from a diesel fuel model containing 300 ppm thiophene was evaluated on zeolite 13x modified with 3% by weight of copper metal. Moreover, the effect of three parameters of contact time (15, 30, 60, and 120 min), the amount of adsorbent (0.5, 1, 2.5, and 3.5 g), and temperature (25, 40, 50, and 60 °C) was evaluated in a batch system. First, in order to activate the adsorbent surface cations, zeolite x13 was washed with deionized water and 0.1 M copper nitrate salt and then copper nanoparticles were loaded on it.

#### **Results**

Zeolite has a spherical, regular and crystalline structure, which is preserved after the loading of nanoparticles, which is a positive result. Because it proves that the nanoparticle loading is done correctly (Fig 1). In addition, FTIR and N<sub>2</sub> physisorption studies showed that the adsorbent had a spherical, regular structure that will maintain this structure after nanoparticle loading. The maximum adsorption capacity achieved in 60 minutes with 2.5 g of adsorbent at ambient temperature; based on which the amount of thiophene for adsorbents modified with copper nanoparticles decreased from 300 to 138 ppm. The adsorption results showed that an increase of more than 2.5 g of adsorbent would not cause a significant change in the adsorption efficiency. As a result, the optimal amount of adsorbent in this study considered as 2.5 g (Fig. 2). In other words, the adsorption efficiency in the test performed by zeolite modified with copper nanoparticles after increasing 1 g of adsorbent (from 2.5 to 3.5 g) was less than 1%.





Fig. 1 FESEM images of X13 zeolite: a) before modification and b) after modification using Cu nanoparticles



Fig. 2 The effect of adsorbent on removal efficiency and thiophene uptake

Studies have shown that the contact time is an equilibrium variable that this behavior was attributed to the exotherm of the process and its increase after reaching the equilibrium point will no longer have a significant effect on the adsorption capacity. Furthermore, adding 5% by weight of toluene or normal hexane to the cyclohexane and thiophene solution will reduce the removal of thiophene due to the formation of



thiophene alkyls on the active sites of the adsorbent and the blockage of the cavities.

## Conclusion

The process of adsorption of thiophene from thiophene solution in cyclohexane is physical and reversible, so the adsorbent can be retrievable, which is an extraordinary advantage. Adsorption isotherms were evaluated using common Langmuir, Freundlich, and Temkin models at ambient temperature with a mixing time of 1 hr and an adsorbent of 2.5 g with different amounts of solution. The results were highly consistent with the Freundlich isotherms and physical adsorption. Examination of the thermodynamics of adsorption showed that the reaction is exothermic, so according to Le Chatelier's principle, the progress of the reaction decreases with increasing temperature. Negative entropy also reflects the fact that the degree of

freedom at the solid-solution surface decreases during adsorption. Finally, it can be concluded that zeolite modified with copper nanoparticles will show better performance for desulfurization of diesel fuel model.

## Acknowledgement

The authors would like to thank the Islamic Azad University, Science and Research Branch of Tehran for the financial supports provided for this research work.

## **Data Availability**

The data can be sent on request by the corresponding author via email.

## **Conflicts of interest**

The authors of this article declared no conflict of interest regarding the authorship or publication of this article.



#### DOI: 10.22034/JEWE.2021.288113.1575

دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۱



<sup>مقاله</sup> پ<sup>ژوهشی</sup> بررسی عملکرد جاذب زئولیتی اصلاحشده با نانوذرات مس جهت سولفورزدایی از سوخت هیدروکربنی

بهاره مرادی'، آرزو قادی<sup>۲\*</sup>، امیر حیدرینسب <sup>۳</sup> و احسان بینائیان<sup>۴</sup>

<sup>۱-</sup>کارشناس ارشد، گروه مهندسی شیمی، دانشکده فنی مهندسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران <sup>۲</sup>استادیار، گروه مهندسی شیمی، دانشکده فنی مهندسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد آیتالله آملی، آمل، ایران <sup>۳</sup>دانشیار، گروه مهندسی شیمی، دانشکده فنی مهندسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران <sup>۴</sup>استادیار، گروه مهندسی شیمی، دانشکده فنی مهندسی، واحد قائمشهر، دانشگاه آزاد اسلامی، قائمشهر، ایران

## چکیدہ

#### اطلاعات مقاله

تاریخ دریافت: [۱۴۰۰/۰۳/۸] اریخ بازنگری: [۱۴۰۰/۰۵/۳۱] تاریخ پذیرش: [۱۴۰۰/۰۶/۰۳]

> واژههای کلیدی: اصلاح زئولیت جذب نانوذرات مس سولفورزدایی

\*نویسنده مسئول: \_ a.ghadi@iauamol.ac.ir سولفور یکی از عناصر موجود در سوخت های فسیلی است که در هنگام احتراق در موتور خودرو به سولفور دی کسید، که یکی از مهم ترین آلاینده های هواست، تبدیل می شود. در پژوهش حاضر ظرفیت جذب یک ترکیب سولفوردار ارگانیک از یک مدل سوخت گازوئیل محتوی ۳۰۰ pm ظرفیت جذب یک ترکیب سولفوردار ارگانیک از یک مدل سوخت گازوئیل محتوی ۳۰۰ pm نیوفن، روی زؤلیت ۱۳۲ اصلاح شده با ۳٪ وزنی فلزات مس ارزیابی شد. همچنین تأثیر سه پارامتر زمان تماس (۵۱، ۳۰، ۶۰، و ۲۰۰ مار، مقدار جاذب (۵/۰، ۱، ۲/۵ و و ۳/۵) و دما (۲۵، ۴۰، ۰۰ و ۲۰۰ زئولیت ۲۰۰ و ۲۰۰ (۲۰۰ می منظور فعال سازی) و دما (۵۱، ۴۰، ۴۰، ۰۰ و ۲۰۰ زئولیت ۱۳۰ اصلاح شده با ۳٪ مقدار جاذب (۵/۰، ۱، ۲/۵ و و ۳/۵) و دما (۵۲، ۴۰، ۰۰ و ۳۰۰ زئولیت ۲۳۰ با آب دیونیزه و نمک ۱۸ /۱۰ مس نیترات شسته و پس از آن نانوذرات مس بر روی آن بارگزاری شد. بیش ترین ظرفیت جذب در مدتزمان ۳۰۰ ۰۰، با مقدار و ۲/۵ جاذب و در زئولیت ۱۳۰ با آب دیونیزه و نمک ۱۸ /۱۰ مس نیترات شسته و پس از آن نانوذرات مس بر روی آن بارگزاری شد. بیش ترین ظرفیت جذب در مدتزمان ۳۰۰ ۰۰، با مقدار و ۲/۵ جاذب و در زئولیت ۲۰۰ با آب دیونیزه و نمک ۱۸ /۱۰ مس نیترات شسته و پس از آن نانوذرات مس بر روی دمای مرگزاری شد. بیش ترین ظرفیت جذب در مدتزمان ۳۰۰ مه با مقدار و ۲/۵ جاذب و در رای بارگزاری شد. بیش ترین قرفیت جذب نشان داد که افزایش بیش از و ۲/۵ جاذب در راندمان دمای جذب تغییر محسوسی ایجاد نخواهد کرد. علاوه بر این، مطالعات FT-IR، SEM و در N2 بارد. درنهایت زئولیت اصلاح شده عملکرد بهتری جهت سولفورزدایی از مدل سوخت گازوئیل از کرد. درنهایت زئولیت اصلاح شده عملکرد بهتری جهت سولفورزدایی از مدل سوخت گازوئیل از خود نشان داد.

## ۱– مقدمه

انرژیهای فسیلی و سوختهای هیدروکربنی هنوز هم نقش مهم و قابلتوجهی در تأمین انرژی موردنیاز بشر ایفا میکنند ازاینرو پژوهشگران تلاش می کنند تا کیفیت این سوخت ها را تا حد ممکن افزایش دهند. استفاده از سوختهای

هیدروکربنی با یک مشکل اساسی روبهرو است و آن وجود گوگرد و مشتقات آن در این نوع سوختها است. درواقع گوگرد موجود در سوختهای هیدروکربنی هنگام احتراق به (SOx) تبدیل میشود که یکی از مهمترین منابع آلودهکننده

عملكرد جاذب زئوليتي اصلاحشده با نانوذرات مس

محيط زيست بهشمار مىرود. از جمله مشكلات متعدد وجود استفاده از فرآیند جذب در دمای اتاق تمرکز شده بود و از یک مدل سوخت که حاوی دیزل تجاری و تمام ترکیبات گوگرد در سوختهای هیدروکربنی می توان به از بین رفتن گونههای جانوری، ایجاد بارانهای اسیدی، از بین بردن و سولفوردار مقاوم مانند DBT ،BT، ۲-دیمتیلدی-بنزوتيوفن، ۶-دىمتيلدىبنزوتيوفن بود، استفاده شد. نتايج فرسایش سریع تجهیزات و غیره اشاره داشت ( Hayyiratul نشان داد که بیشترین ظرفیت جذب گوگرد در زئولیتهای et al. 2006). روش اكسيداسيون، زيستي، استخراجي و Ni–Y و Cu–Y اتفاق خواهد افتاد که طبق آن زئولیت Ni– روش سولفورزدایی هیدروژنی از جمله روشهای حذف Cu- حدود mg ۲۲ سولفور به ازای ۲ جاذب و زئولیت Y سولفور از سوختهای هیدروکربنی مایع هستند ( Ghorbani Y حدود ۳۱ mg سولفور به ازای g ۲ جاذب جذب خواهد et al. 2013). از بين روشهاى فوق، روش سولفورزدايي کرد. همچنین نشان داده شد که زئولیتهای تبادل یونی هیدروژنی بیشترین کاربرد را در صنایع پالایشگاهی دارد اما یکی از مشکلات مهم در استفاده از این روش، عدم توانایی یافته با فلزات دیگر مانند Fe-Y و Zn-Y را نیز می توان جهت حذف سولفور از سوخت ديزل تجارى موردمطالعه قرار آن در حذف تمام ترکیبات گوگردی آروماتیک است داد. نتایج این پژوهش نشان داد که ظرفیت جذب زئولیت-(Zhang et al. 2017; López et al. 2017). یکی دیگر از های Fe-Y و Zn-Y و Zn-Y و Ni-Y و Ni-Y و Ni-Y مشکلات استفاده از روش هیدروژنی این است که برای حذف این ترکیبات به دما و فشار زیاد عملیاتی نیاز است که تأمین است (Park et al. 2006). در پژوهشی دیگر از جاذب Ag TiO<sub>x</sub>-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> بهمنظور سولفورزدایی از سوختهای جت این شرایط از لحاظ اقتصادی مقرون به صرفه نیست ( Sun et JP8 ،JP5 و سوختهای دیزل و ORD<sup>۱</sup> تحت شرایط al. 2018; Sikarwar et al. 2018). روش جذب يكي از محيطى استفاده شد. نتايج نشان داد جاذب مورد استفاده انواع روش های حذف ترکیبات سولفوردار است که با توجه به عملیاتی بودن آن در شرایط محیطی، توانایی حذف جهت سولفورزدایی از سوختهای هیدروکربنی مایع در تركيبات سولفوردار و آروماتيك با اضافه كردن فلزات به محدوده سولفور بین ۷/۵ تا ۱۱۷۲ ppm بسیار مؤثر و کارآمد است. آزمون جذب در یک سیستم پیوسته و بستر جاذب و افزایش گزینش پذیری سولفور با استفاده از ثابت انجام شد و طی آن به ازای ۴٪ وزنی جاذب, ظرفیت كمپلكس امروزه بيش از پيش مورد توجه صنعت قرار گرفته است (Rui et al. 2017). در سالهای اخیر مطالعات مهمی جذب بهترتیب برای JP5 (حاوی ۱۱۷۲ ppm سولفور), JP8 (حاوی Pro ppm (حاوی ORD (حاوی ORD) در زمینه سولفورزدایی از سوختهای هیدروکربنی انجام شده سولفور), به ترتیب ۷/۴ mgS/g و ۶/۱۱ ، ۷/۴ گزارش و به چاپ رسيده است (Al Zubaidy et al. 2013). به-عنوان مثال فرآیند جذب سولفور از یک سوخت دیزل حاوی  $Ag/TiO_x$ – $Al_2O_3$  شد. همچنین نتایج نشان داد که جاذب از لحاظ حرارتی در محدوده دمای ۱۱۰ تا  $^\circ C$  قابل ۴۱۰ ppm سولفور را در یک سیستم ناپیوسته مورد بررسی احيا و بازيابي مي باشد ( Shahadat Hussain and قرار گرفته است. در این مطالعه به کمک کربن فعال، در .(Tatarchuk 2013 دمای محیطی, زمان تماس بهینه ۲ hr و اضافه کردن ۵٪ وزنی جاذب درصد جذب به ۳۸/۸ رسید. در پژوهشی دیگر در پژوهشی دیگر بررسی جذب سولفور از سوخت دیزل به-تبادل يونى زئوليت مزوپور نوع Y با فلزات سلنيم و مس بهعنوان جاذب جهت سولفورزدایی از سوختهای مایع مورد

وسیله جاذب قابل احیای نیکل مشخص شد که جاذب NiMCM-41 تحت شرایط بهینه (فشار ۴ بار مطلق و دمای میتواند مقدار گوگرد در یک سوخت دیزل حاوی (۳۵۰  $^\circ\mathrm{C}$ ۴۵۰ ppm سولفور را به ۵۰ ppm برساند (۸۸/۹ = Dasgupta et al. 2013)(%R)) تاكنون فلزات زيادى به منظور افزایش ظرفیت جذب گوگرد در روش جذب به کار گرفته شدهاند که از آن میان میتوان به نیکل، مس، روی، پالادیم، طلا، و نقره اشاره کرد که بهترین عملکرد متعلق به

Environment and Water Engineering

محیطزیست و مهندسی آب دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۱

بررسی قرار گرفت. همچنین تیوفن، بنزوتیوفن و دی

بنزوتيوفن بهعنوان تركيب سولفوردار در مدل سوخت

شبیهسازی شده مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج مشخص نمود

که در شرایط یکسان دی بنزوتیوفن بیشتر از بنزوتیوفن و

بنزوتيوفن بيشتر از تيوفن جذب جاذب مى شوند ( Lee and

Valla 2017). در پژوهشی به بررسی سولفورزدایی از

سوخت دیزل را با استفاده از زئولیت تبادل یونی یافته پرداخته شد. در آن مطالعه بر روی حذف سولفور به با



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Off-Road Diesel

طلا، نقره و مس می باشد. در پژوهش حاضر بهدلیل گرانقیمت بودن طلا و نقره از نانوذرات فلزی مس استفاده شد. فلزاتی که در این روش مورد استفاده قرار می گیرند بهتر است در مقیاس نانو باشند چراکه مواد در مقیاس نانو بهدلیل افزایش نسبت سطح به حجم و زیادشدن تعداد اتم-های روی سطح، خاصیت کاتالیستی پیدا میکنند که در مای روی سطح، خاصیت کاتالیستی پیدا میکنند که در نتیجه آن فرآیند جذب بهبود مییابد. به دلیل بالا بودن انرژی سطحی نانوذرات و جلوگیری از پدیده کلوخهای شدن (تجمع نانوذرات و خارج شدن از مقیاس نانو و از دست دادن خاصیت کاتالیستی) نانوذرات را روی یک بستر بارگذاری میکنند (Astruc 2020).

زئوليت بهعنوان يك جاذب معدني متخلخل جايكزين مناسبی برای کاتالیست ها در صنایع پتروشیمی و پالایشـگاهی بـه شـمار مـیرود، همچنـین ایـن کـانی در ایران به سهولت یافت می شود. بنابراین می توان آن را بهعنوان یک جاذب مناسب در فرآیند سولفورزدایی و همچنین یک بستر مناسب جهت بارگذاری نانوذرات فلـزى بـهكاربرد (Adelinasab et al. 2017). زئوليت ۱۳x از جمله زئولیت های فوجاسیت حفره بزرگ به شمار میرود و با توجه به اینکه ترکیبات تیوفن دار در سـوختها بـیش از یـک حلقـه دارنـد پـس زئولیـت ۱۳x می تواند جاذب مناسبی جهت جندب ترکیبات ســـولفوردار در فرآینـــد ســولفورزدایی از ســوختهای هيدروكربنى باشد (Dirar and Loughlin 2013). بنابراین، هدف از پژوهش حاضر تعیین عملکرد جاذب زئولیتی ۱۳۲ اصلاحشده با نانوذرات مس جهت سولفورزدایی از سوخت هیدروکربنی می باشد.

# ۲- مواد و روش کار

## ۲-۱- مواد و تجهیزات

mg/ml ،M =  $\lambda$ ۶/۱ $\Lambda$ g/mol ) هگزان ( $n \sim n \sim n$  (۱۱۰/۶ °C) جوش ۰/۶۶ = چگالی، دمای جوش C° ۶۸–۶۹) موجود در آزمایشگاه شیخ بهایی واقع در دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران، ساخت شرکت مرک، استفاده شد. در این پژوهش از تصاویر 'Model) Vega3 Tescan FESEM و Model Phenom - ProX) جهت تعیین ریختشناسی استفاده گردید. به منظور تعیین ساختار بلوری زئولیت از-X ray diffractometer و جهت تعیین سطح ویژه و اندازه حفرات از دستگاه  $N_r$  Physorption حفرات از دستگاه اسپکتروفتومتر (اشعه UV) مدل ۲۱۰۰ ساخت یونیکو آمریکا جهت بهدست آوردن طولموج جذب و غلظت تیوفن و همچنین بهدست آوردن درصد جذب مورد استفاده قرار گرفت. سانتريفيوژ مدل ROTANTA 460/460R ساخت شركت HETTICH آلمان جهت جداكردن فاز جامد از مايع و آون مدل memmert –UNB40 ساخت آلمان نيز جهت خشککردن جاذب استفاده شد. شیکر حرارتی مدل KS IKA ساخت شركت IKA آلمان جهت آزمايش دمايي و Hot plat مدل LABINCO L'71 و مگنت جهت بهم زدن محلول نمک و زئولی استفاده شد.

## ۲-۲-آمادهسازی مدل سوخت

بهمنظور شبیهسازی مدل سوخت از ترکیب ppm تیوفن در سیکلو هگزان استفاده شد. mg ۵۰ mg تیوفن با سیکلوهگزان به حجم ۱۰۰۰ ml رسانده شد. مشکل در استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر با محلول ۵۰ppm وجـود داشـت کـه دسـتگاه قـادر بـه تشـخيص میران تیروفن (بهدلیل ناچیز بودن) نبود. بنابراین تصمیم گرفته شد که از محلول ۳۰۰ ppm برای تمامی آزمون ها استفاده شود. مقادیر بهینه زمان تماس، مقدار جاذب، و دما با كمك سوخت شبیهسازی شده که MF-1 نامیده شد، بهدست آمدند (Al Zubaidy et al. 2013). سيپس بـــهمنظور دستیابی به اطلاعات بیشتر در مورد ظرفیت جذب تيوفن، ۵ ٪ وزنے تولوئن به محلول ۳۰۰ppm تيوفن در سیکلوهگزان (MF-1) اضافه شد. محلول حاصله MF-2 نام گــذاری شــده و در مرحلــه بعــد بــه محلـول تیوفن و سیکلو هگزان مقدار ۵٪ وزنی ان-هگزان اضافه

Environment and Water Engineering

دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۱



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Field Emission Scanning Electron Microscope

شـد و ايـن محلـول نيـز MF-3 ناميـده شـد ( al. 2009). 2009).

## ۲-۳-آمادهسازی زئولیت

ابتدا زئولیت با نمک M /۱ مس نیترات شسته شد. بدین ترتیب که مخلوط زئولیت و نمک M /۱ بهمدت ۲۴ hr در دمای محیط هم زده شدند و بعد بهمدت ۶ hr ساکن قرار داده شدند. سپس مایع روی محلول جدا شد و محلول باقیمانده در ته ظرف در سانتریفیوژ بهمدت ۱۰ min در دمای محیط با سرعت ۷۵۰۰ rpm قرار داده شد. ماده خارجشده از سانتریفیوژ پس از فیلتر شدن با آب دیونیزه شسته شد و بعد اجازه داده شد تا در دمای محیط خشک شود (Sun et al. 2018).

## ۲-۴- بارگذاری نانوذرات روی زئولیت

به منظور بار گذاری نانوذرات، ابت دا مقدار g ۰/۱ نانوذرات مس با min ۱۰ آب مقطر مخلوط شد و به مدت min ۱۵ در دمای محیط با سرعت ۴۰۰۳pm هم زده شد. سپس g ۲ زئولیت شسته شده با نمک (زئولیت به دست آمده از مرحله قبل) به آن اضافه شد و به مدت ۲ hr در دمای محیط با دور ۴۰۰۳pm هم زده شد. بدین ترتیب محلول ۴٪ وزنی نانوذرات مس به دست آمد. محلول حاصله به مدت ۲ hr در آون در دمای آمد. محلول حاصله به مدت ۲ hr در آون در هاون ک<sup>o</sup> ۸۰ قرار داده شد. پودر خارج شده از آون در هاون محلول ۳٪ وزنی نانوذره با همین روش و فرمول به-زواید دست می آید با این تفاوت که مقدار نانوذره متفاوت خواهد بود (۶ ۶ /۰ نانوذرات) (۲۵ ای (۲ u et al. 2013).



شکل (۱) منحنی کالیبراسیون در طولموج ۲۶۰ نانومتر Fig.1 Calibration curve at 260 nm



۲-۵- آزمایشهای جذب

به منظور استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر باید منحنی کالیبراسیون رسم شود تا بتوان غلظت تیوفن را در هر آزمایش به دست آورد. شکل (۱) منحنی کالیبراسیون در طول موج جذب تیوفن در UV) را نشان می دهد که ۳۹/۰<2۹، حکایت از دقت بالای محاسبات دارد (Méndez et al. 2017).

برای تعیین مقدار مناسب نانوذرات و بررسی تأثیر آنها در فرآیند جذب ابتدا محلولهایی با درصدهای متفاوت نانوذرات مس ساخته شد و در شرایط عملیاتی یکسان (g ۱ جاذب، مس ساخته شد و در شرایط عملیاتی یکسان (g ۱ جاذب، ml محلول، دمای محیط و زمان تماس ۱ hr میزان جذب در زئولیت خام و زئولیتهای اصلاحشده موردبررسی جذب در زئولیت خام و زئولیتهای اصلاحشده موردبررسی قرار گرفت. مقادیر  $q_t$  و درصد جذب (R) بهترتیب از روابط (۱) و (۲) محاسبه می شوند.

$$q_t = (C_i - C_t) \times V/m \tag{1}$$

$$\% R = (C_i - C_t) / C_i \tag{7}$$

که، qt مقدار سولفور حذف شده بر حسب Qt علظت غلظت اولیه سولفور در مدل سوخت و Ci غلظت نهایی سولفور (پس از عمل جذب) در مدل سوخت بر حسب ppm میباشند. همچنین V بر حسب I حجم مدل سوخت و m جرم جاذب بر حسب g است. با مقایسه R زئولیت خام با زئولیتهای بارگذاری شده میتوان اثبات کرد که بارگذاری نانوذرات سبب بهبود عملیات جذب خواهد شد، همچنین میتوان دریافت عملیات بارگذاری نانوذرات سبب بارگذاری شده با ۳٪ وزنی نانوذرات مس میباشد. بنابراین تمام آزمایشها با جاذب زئولیتی بارگذاری شده با ۳٪

همچنین کاهش درصد جذب در زئولیتهای بارگذاری شده با ۴ و ۵٪ وزنی نانوذرات حاکی از بارگذاری بیشازحد نانوذرات است. در واقع جاذب از نانوذرات اشباعشده و پدیده کلوخهشدن رخداده که بهدلیل آن مواد از مقیاس نانو خارجشدهاند و احتمالاً سبب فروپاشی ساختار جاذب و کاهش درصد جذب شدهاند (Teymouri et al. 2013). در مرحله بعد تأثیر سه عامل مهم، زمان تماس، غلظت جاذب و دمای محلول روی فرآیند جذب تیوفن مورد بررسی قرار گرفت. زمان تماس به عنوان یک پارامتر تعادلی در فرآیند

Environment and Water Engineering

دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۱

جذب، اولین پارامتر مورد بررسی در این پژوهش بود. به منظور انجام این آزمون، در هر نمونه، از g ۲ جاذب و ml ۱۰۰ مدل سوخت (MF-1) استفاده شد و این آزمون در دمای محیط انجام گرفت. محدوده زمان تماس برای جذب سولفور بـر روی زئولیـت اصلاحشـده بـین min تـا min ۱۲۰ بود. مرحله بعد بدست آوردن مقدار بهینه جاذب است. بدین ترتیب که در زمان تماس بهینه و در دمای محیط مقدار جاذب تغییر داده خواهد شد. یعنی مقادیر ۰/۵ – ۱ – ۲/۵ و g ۳/۵ جاذب در همان ۱۰۰ ml محلول آزمون شد تـا مقدار بهینه جاذب به دست آید. در مرحله آخر می بایست دمای بهینه محاسبه شود. بدان معنی که وقتی زمان تماس و غلظت جاذب بهینه به دست آمد، ظرفیت جـذب در دماهـای ۲۵، ۴۰، ۵۰ و C° ۶۰ محاسبه شود تا دمای بهینه تعیین گردد. مدت زمان min ۶۰ مقدار g ۲/۵ جاذب و دمای °C ۲۵ بهعنوان مقادیر بهینه حاصل شده از آزمون های فوق برای جاذب زئولیتی اصلاحشده بهدست آمدند که طبق آن مقدار تیوفن برای جاذب اصلاحشده با ۳٪ وزنی نانوذرات مس، از ۳۰۰ به ۱۳۸ ppm (راندمان جذب ۵۴٪) رسید.

# ۳- یافتهها و بحث

۳–۱– بررسی ساختار جاذب

به منظور بررسی اندازه ذرات نمونه ها و تعیین ریخت شناسی آن ها، از تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (FESEM) استفاده شد (Teymouri et al. 2013). شکل (۲) نمایی از تصویر FESEM است که نشان دهنده دانه بندی کروی شکل زئولیت ۱۳x می باشد. همان طور که در شکل (۲-الف) و (۲-ب) نمایان است، زئولیت دارای ساختار کروی، منظم و بلوره ای است که این ساختار پس از بارگذاری نانوذرات حفظ شده که این خود یک نتیجه مثبت است. زیرا ثابت می کند بارگذاری نانوذره به درستی انجام شده است. آزمون EDS یا EDS که یک آنالیز در SEM جهت تعیین ناخام شد که نتایج حاصل مربوط به زئولیت خام را نشان می دهد که حاوی اکسیژن، سدیم، آلومینیم و سیلیسیم می باشد. این عناصر دقیقا عناصری هستند که در زئولیت ۲



Fig. 2 FESEM images of X13 zeolite: a) before modification and b) after modification using Cu nanoparticles; EDX analysis: c) before modification and d) after modification using Cu nanoparticles



مواد سنتزی مورد استفاده قرار می گیرد. هر بلورهای طرح روش جذب – واجذب نیتروژن روش بسیار ارزشمندی برای اشعه ایکس منحصر بهفرد خود را دارا می باشد ( Gholami et تعیین خواص فیزیکی مولکولهای نانو پروس است. این al 2016)، همچنین بهمنظور بررسی ساختار جاذب و صحت تکنیک بهطور وسیعی برای تعیین سطح، حجم و قطر حفره کار از جهت بارگذاری مقدار مناسب نانوذرات، نتایج نشان از مواد نانو پروس به کار می رود (Ghasemian et al. 2013). خلوص بالا و ساختار بلورهای زئولیت ۱۳x خام داشته و جدول (۱) خصوصیات بهدستآمده از آزمایشهای جذب و زئولیت پس از بارگذاری نانوذرات مس ساختار بلورهای و واجذب نیتروژن را برای زئولیت خام و زئولیت پس از منظم خود را حفظ کرده است (شکل ۳). این بدین معنی بارگذاری ۳٪ وزنی نانوذرات مس نشان میدهد. با توجه به است که ساختار زئولیت به دلیل ازدیاد مقدار نانوذرات نتايج جدول (۱)، مساحت سطح ويژه تركيب و همچنين ازهم یاشیده نشده است. ۳-۲- بررسی عوامل مؤثر بر فرآیند جذب ۳-۲-۲ زمان تماس

زمان تماس در فرآیند جذب پارامتری تعادلی است. حتی ممكن است بعد از زمان تعادل بهدليل اشباع شدن جاذب از ماده جذب شونده، راندمان جذب کاهش پیدا کند. دلیل دیگر جهت کاهش ظرفیت جذب بعد از رسیدن به زمان تعادل این است که افزایش زمان تبادل پس از رسیدن به نقطه تعادل، سبب تجمع <sup>+2</sup> Cu روى سطح خارجى NaX (زئوليت ١٣٣) خواهد شد و این امر به تدریج سبب کاهش ظرفیت جذب می شود (Rui et al. 2017). شکل (۴) تأثیر متغیر زمان تماس بر غلظت تیوفن و راندمان جذب را با جاذب ۳٪ وزنی نانوذرات نشان میدهد. با توجه به شکل (۴) بعد از گذشت زمان nin ۲۵ جاذب توانست حدود ۴۱٪ تیوفن را جذب کند. این رفتار را می توان به گسترده بودن سطح تماس در زمانهای اولیه جذب نسبت داد.





بهعبارت بهتر در زمانهای اولیه جذب، مکانهای فعال با فراوانی بالا برای جذب تیوفن در دسترس هستند. بهطوری که پس از گذشت زمان، فضاهای باقیمانده بهراحتی در دسترس

Environment and Water Engineering

حجم ویژه حفرات پس از اصلاح شدن با نانوذرات مس كاهش يافته است. در حقيقت اصلاح زئوليت منجر به كاهش فضای حفرهها می شود که این امر باعث تغییر در حجم ویژه و مساحت سطح ویژه گردیده است ( Teymouri et al. 2013). ايزوترم جذب گاز دقيقاً از نوع IV مىباشد كه با طبقهبندى اتحاديه بينالمللي شيمي محض و كاربردي (IUPAC) مبنی بر مزوپروس بودن زئولیت ۱۳x (اندازه حفرات nm (٠/٩ nm) همخوانی دارد.

جدول (۱) خصوصیات بهدست آمده از آزمایش های جذب و واجذب

نيتروژن

#### Table 1 Characteristics obtained from nitrogen adsorption and desorption tests

sample	$\frac{S_{bet}}{(m^2/g)}$	Vt ) (cm <sup>3</sup> /g)	Wd (nm)
Raw 13X Zeolite	759.7	0.6896	3.631
Modified Zeolite	188.9	0.3195	6.765



Fig. 3 XRD pattern of adsorbent before and after loading of copper nanoparticles

طيفسنجى پرتوايكس جهت شناسايي تركيب شيميايي و تعيين خواص بلوري مواد معدني، سراميكها، فلزات، آلياژها و

<sup>1</sup>International Union of Pure and Applied Chemistry

محیطزیست و مهندسی اب



Vol. 8, No. 1, 2022

نخواهند بود که توسط ماده جذب شونده اشغال شوند. با توجه به شکل (۴)، غلظت تیوفن با گذشت زمان کاهش می یابد. نکته دیگری که در مورد این شکل باید به آن اشاره کرد این است که در زمان های بعد از min ۶۰ درصد حذف (راندمان جذب) تقریباً ثابت شده و پس ازآن تغییرات محسوسی مشاهده نمی شود؛ در نتیجه حداکثر زمان رسیدن به تعادل ۶۰ min در نظر گرفته شد (Abdolkhani et al. 2013).

## ۳-۲-۲- بررسی میزان جاذب

مقدار مداده جداذب شداید یکی از مهمترین عوامل تعیین کننده در انتخاب یا عدم انتخاب یک ماده در یک سیستم مبتنی بر فرآیند جدب باشد. شکل (۵) نشان دهنده تأثیر افزایش مقدار مداده جداذب بر روی راندمان حذف تیوفن با استفاده از زئولیت اصلاح شده با ۳ ٪ وزنی نانوذرات مس است.



شکل ۵- تأثیر میزان جاذب بر بازده حذف و میزان جذب تیوفن Fig. 5 The effect of adsorbent on removal efficiency and thiophene uptake

با توجه به شکل (۵)، افزایش مقدار ماده جاذب راندمان جذب را بالا برده که این پدیده بهدلیل افزایش سطح تماس و قابلیت دسترسی مکانهای جذب بیشتر رخ میدهد. اما در مقادیر بالاتر (g ۵ /۳ جاذب) که فرآیند جذب به تعادل خود میرسد درصد حذف با افزایش مقدار جاذب, روند افزایشی کندتری را طی میکند (کمتر از ۱٪). این پدیده میتواند در اثر اشباع نشدن مکانهای فعال در واکنشهای جذبی روی دهد (Shahbazi et al. 2016). با توجه به اینکه راندمان جذب پس از افزایش g ۱ جاذب (از ۲/۵ به g ۳/۵) کم تر از ۱٪ تغییر میکند بهمنظور کاهش یافتن



محیطزیست و مهندسی آب

هزینههای آزمایش، مقدار g ۲/۵ جاذب بهعنوان مقدار بهینه برای انجام فرآیندهای جذب انتخاب می شود.

## ۳-۲-۳ بررسی اثر دما

با توجه به اینکه محدوده نقطه جوش خوراک بین C° ۷۰ تا C ۸۰ است؛ دمای جذب حداکثر C° ۶۰ انتخاب شد تا از اتلاف خوراک (محلول) در فرآیند تبخیر جلوگیری شود. نتایج بهدستآمده از این آزمون در شکل (۶) نشان داده شده است. طبق شکل (۶)، با افزایش دما بازده حذف تیوفن کهش مییابد. بهطوری که در دمای C° ۲۵ بیش ترین درصد جذب اتفاق می افتد. این پدیده ممکن است به این دلیل باشد که افزایش دمای سیستم سرعت انتشار تیوفن را بهشدت افزایش می دهد در حالی که سبب کاهش ویسکوزیته شد. وقتی دما به بیش از C° ۲۵ می رسد، آهنگ دفع بهطور ناگهانی افزایش پیدا می کند که سبب کاهش ظرفیت جذب سولفور خواهد شد (2000 et al. 2010). دلیل دیگر جهت کاهش ظرفیت جذب با افزایش دما را می توان به گرمازا رودن واکنش نسبت داد (2013).



شکل ۶- تأثیر دما روی بازده جذب Fig. 6 The effect of temperature on adsorption efficiency

# ۳-۳- تأثیر مواد آروماتیک و آلیفاتیک روی ظرفیت جذب تیوفن

به منظور اینکه سوخت شبیه سازی شده شباهت بیش تری به سوخت واقعی (گازوئیل) داشته باشد و همچنین سنجش گزینش پذیری تیوفن، ۵٪ وزنی تولوئن به عنوان یک ترکیب آروماتیک و ۵٪ وزنی ان -هگزان به عنوان یک ترکیب آلیفاتیک به مدل سوخت MF-1 اضافه شد و سوختهای حاصله به ترتیب 2-MK و S-MF نام گذاری شد. نتایج حاصله از N۰۰ مدل سوخت، g ۲/۵ جاذب، زمان تماس داده شده است.





با توجه به شکل (۷)، ظرفیت جـذب، زمـانی کـه ۵٪ وزنـی تولوئن وجود دارد کاهش می یابد. میتوان بدین نتیجه رسید که چون تولوئن و تیوفن از یک گونه هستند و باهم تعامل دارند در نتیجه رقابت شدیدی در جذب، بین تیوفن و تولوئن اتفاق می افتد. همچنین اضافه کردن ۵٪ وزنی نرمال-هگزان نیز اثر منفی در ظرفیت جـذب دارد. در واقـع وجود نرمال-هگزان در مدل سوخت مانع جذب تيوفن مى شود كه اين امر ممكن است بهدليل واكنش آلکیلازیسیون بین نرمال-هگزان و تیوفن باشد که منجر به تولید یک کمیلکس حجیم از آلکیل تیـوفن مـی شـود و در نتیجه، این کمپلکس سبب اشغال شدن سایتهای فعال جاذب می شود (انسداد حفرههای جاذب را در یے دارد) در محلولهای جداگانه تولوئن و تیوفن مقدار تیوفن بیش-تری جذب میکنند اما زمانی که تولوئن و تیوفن بهصورت مخلوط وجود دارند، جاذب ها تمايل بيش ترى به جذب تولوئن نسبت به تيوفن دارنـد زيـرا تولـوئن گـزينش يـذيرى تيوفن را كاهش ميدهد (Oliveira et al. 2009).

## ۳-۳-۱- بررسی ایزوترم جذب

در این بخش، ۳ مدل ایزوترم متداول شامل لانگمویر، فرندلیچ و تمکین در دمای محیط، زمان اختلاط ۱ hr، مقدار جاذب g ۲/۵ و با مقادیر مختلف غلظت محلول مدل شد. ایزوترم فرندلیچ با ضریب همبستگی بالاتر (R<sup>2</sup>) نسبت به دو مدل دیگر به عنوان ایزوترم جذب انتخاب شد. با توجه به اینکه ۱ /n در معادله فرندلیچ تقریباً برابر واحد بهدست آمد در نتیجه فرآیند جذب تحت شرایط آزمایش مناسب و ناهمگن بودن سطح کماهمیت رخواهد شد ( Asad Sangabi et al. 2016). رابطه (۳) رابطه خطی شده ایزوترم

محیطزیست و مهندسی ا

دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۱



(Rui et al. 2017). طی پژوهشی گزارش شد که جاذبها



3

1.5

 $qe = A + Bln(C_e)$ 

0.25

0.2 **e** 0.15

0.1

0.05

0 0

4 3.5 4.5 LnCe





qe

 $\frac{1}{q_e} = \frac{1}{q_m \cdot K_L \cdot C_e} + \frac{1}{q_m}$ 

 $Ln(q_e) = Ln(K_F) + \frac{1}{n} Ln(C_e)$ 

04169.18

0.02

لانگمویر است. qm و kL از طریق شیب و عرض از مبدأ

رابطه (۴) فرم خطی شده ایزوترم فرندلیچ است. از رسم

نمودار  $K_F$  در مقابل  $LnC_e$  مقدار عرض از مبدأ  $K_F$  و

رابطه (۵) فرم خطی ایزوترم تمکین است. با رسم نمودار qe

A در مقابل B و عرض از مبدآ B در مقابل حط راستی با شیب B

Langmuir Isotherm

بەدست مى آيد (Khaled et al. 2009).

0.196

v=0.1534X+1.0291

R<sup>2</sup>=0.7959

0.04

1/ce

نمودار خطی ۱/qe در مقابل ۱/Ce، بهدست می آیند.

(٣)

(۴)

(۵)

0.06

5

شيب 1/n بەدست مى آيد.

مطابق با ضرایب همبستگی (R<sup>2</sup>) در ایزوترمها (شکل ۸) می توان دریافت که جاذب پس از ایزوترم جـذب فرنـدلیچ بـا ایزوترم جذب تمکین نسبت به ایزوترم لانگمویر مطابقت بیشتری دارد که نشان از جذب چندلایه دارد. جذب چندلایه نشاندهنده جذب فیزیکی است زیرا جذب شیمیایی تنها بهصورت تک لایه انجام می شود اما جذب فیزیکی هم می تواند تک لایه و هم چندلایه باشد. به عبارت بهتر، جذب تک لایه از شروط لازم برای جذب شیمیایی است که در اینجا وجود ندارد. بنابراین فرآیند جذب از نوع فیزیکی است (Gholami et al. 2016)





شکل ۹- سینتیکهای جذب تیوفن با جاذب زئولیتی اصلاحشده با نانوذرات مس

Fig. 9 Kinetics of thiophene adsorption with zeolite adsorbent modified with copper nanoparticles

۳-۳-۳ بررسی سینتیک جذب برای بررسی سینتیک فرآیند جذب از معادلات شبه درجه اول (لاگرگرن)، شبه مرتبه دوم (معادله هو) و موریس و وبر استفاده شد. نتایج نشان داد که فرآیند جذب تیوفن توسط

جاذب زئولیتی اصلاحشده از سینتیک جذب شبه مرتبه اول یپروی میکند (شکل ۹). یعنی فرآیند جذب بهوسیله جذب شیمیایی (مرحله چهارم جذب) قابل کنترل است. با توجه به اینکه مدل موریس و وبر دارای ضریب رگرسیون پایینتر نسبت به مدل شبه درجه اول میباشند در ( $R^2=0.~889$ ) نتيجه اين مدل قادر به توصيف فرآيند جذب نخواهد بود و در نتيجه فاكتور كنترلى در تعيين سينتيك فرآيند، نفوذ درونذرهای نمی باشد (Shahbazi et al. 2016).

رابطه (۶) فرم خطی معادله سینتیک شبه درجه اول می باشد. یارامترهای K<sub>1</sub> و q<sub>e</sub> با استفاده از رسم نمودار خطی برحسب t از روی شیب و عرض از مبدأ به Ln  $(q_e - q_t)$ دست مي آيند.

$$ln(q_e - q_t) = lnq_e - k_1 t \tag{6}$$

رابطه (۷) فرم خطی سینتیک شبیه درجه دوم می باشد.  $rac{\mathsf{t}}{\mathfrak{a}}$  پارامترهای $\mathrm{k}_2$  و $\mathrm{q}_{\mathrm{e}}$  با استفاده از رسم نمودار خطی برحسب t بهدست مي آيند.

$$\frac{\mathrm{t}}{\mathrm{q}_{\mathrm{t}}} = \frac{1}{\mathrm{k}_{2}\mathrm{q}_{\mathrm{e}}^{2}} + \frac{\mathrm{t}}{\mathrm{q}_{\mathrm{e}}} \tag{Y}$$

رابطه (۸) معادله موریس و وبر میباشد. مقدار ثوابت C  $q_{t,i}$ و  $K_{id}$  توسط شيب و عرض از مبدأ نمودار خطى  $K_{id}$ برحسب<sup>0.5</sup> بەدست مىآيد (Khaled et al. 2009).

$$q_t = k_{id}t^{0.5} + C \tag{A}$$

## ۳-۴- بررسی ترمودینامیک جذب

ترمودینامیک جذب اطلاعات ارزشمندی در خصوص انرژی آزاد گیپس ( $\Delta G$ )، آنتالیی ( $\Delta H$ ) و آنترویی( $\Delta S$ ) در اختیار یژوهشگر قرار می دهد. نتایج به دست آمده از پارامترهای ترمودینامیکی آزمایش در شکل (۱۰) ارائه شده است. منفی بودن علامت آنتالیی نشان دهنده گرمازا بودن فرآیند است. در نتيجه طبق اصل لوشاتليه با افزايش دما پيشرفت واكنش كاهش مي يابد. منفى بودن أنتروپي نشان دهنده اين واقعيت است که درجه آزادی در سطح جامد – محلول طی عمل جذب كاهش خواهد يافت. همچنين منفى بودن آنتالپي و آنترویی همزمان نشان از این دارد که فرآیند در دماهای یایین خود به خودی است که این حقیقت با توجه به علامت انرژی آزاد گیپس اثبات می شود. با توجه به علامت انرژی آزاد گیپس، واکنش در دمای C° ۲۵ خود به خودی بوده و در دماهای بالاتر غیر خود به خودی است که عامل دما خود

Environment and Water Engineering

یطزیست و مهندسے

می تواند به عنوان یک نیروی محرکه جهت انجام واکنش در نظر گرفته شود. از طرفی با توجه به اینکه مقدار آنتالیی مقدار نسبتاً کمی بهدست آمده است (کمتر از ۱۶ Kj/mol) می توان نتیجه گرفت فرآیند جذب از نوع فیزیکی است (Asad Sangabi et al. 2016)

مقادیر آنتالپی و آنتروپی را میتوان بر اساس رابطههای (۹) و (۱۰) و با رسم نمودار Ln K<sub>C</sub> برحسب 1/T (شکل ۱۰)



$$K_{c} = \frac{CAP}{Ce}$$
(9)

$$Ln K_{c} = \frac{-\Delta H}{RT} + \frac{\Delta S}{R}$$
 (1.1)

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \tag{11}$$



شکل ۱۰- شکل خطی جهت به دست آوردن دادههای ترمودینامیکی Fig. 10 Linear figure for obtaining thermodynamic data

۴- نتیجهگیری

آمد.

مهم در اثر اشباع نشدن مکانهای فعال در واکنشهای جذبی است.

در پژوهش حاضر، جذب تیوفن با استفاده از جاذب زئولیتے، ۱۳x اصلاحشده با ۳٪ وزنی نانوذرات مس در یک سیستم ناپیوسته بهصورت تجربی مورد مطالعه قرار گرفت. عوامل تاثیر گذار در فرایند جذب از جمله زمان تماس، میزان جاذب و دما مورد بررسی قرار گرفته که نتایج بهشرح زیر بهدست

> ۱- نتایج مطابقت زیادی با ایزوترم فرندلیچ و جذب فیزیکی داشت. پارامترهای زمان تماس، میزان جاذب و دمای جذب بر میزان جذب تیوفن بررسی شد که زمان min ۶۰ به عنوان زمان تماس بهینه انتخاب شد.

> ۲- دمای محلول نقش مؤثری در فرآیند جذب تیوفن از محلول را داراست. بررسیها نشان داد که زمان تماس یک متغیر تعادلی است که این رفتار به گرمازا بودن فرآیند نسبت داده شد و افزایش آن پس از رسیدن به نقطه تعادل دیگر تأثیر معناداری در ظرفیت جذب نخواهد داشت.

> ۳- با افزایش مقدار ماده جاذب، راندمان جذب افزایش یافت اما میزان جذب (مقدار گونه جذب شده به ازای واحد جرم جاذب) با افزایش مقدار جاذب روند کاهشی داشته که این

۴- ظرفیت جذب تیوفن بهدلیل گزینش پذیری بین تولوئن و تیوفن از طریق کمپلکس روی سایتهای فعال جاذب کاهش یافت. در ترکیب تیوفن و نرمال هگزان یک آلکیل تیوفن

حجیم روی سایتهای فعال جاذب تشکیل خواهد شد و در نتیجه حفرهها مسدود شده و ظرفیت جذب کاهش می یابد.

۵- اصلاح زئولیت منجر به کاهش فضای حفرهها خواهد شد. ثابت شد که فرآیند جذب تیوفن از محلول ۳۰۰ppm تیوفن در سیکلوهگزان از نوع فیزیکی و برگشتپذیر بوده که در نتيجه أن جاذب قابل احيا است. همچنين نشان داده شد فرآیند گرمازا بوده و در دماهای پایین خود به خودی است.

## سیاسگزاری

از دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران بابت حمايت مالى از اين يژوهش صميمانه تشكر مىكنيم.

# دسترسی به دادهها دادههای استفادهشده (یا تولیدشده) در این پژوهش در متن مقاله ارائهشده است.

محیطزیست و مهندسی اب

تضاد منافع نویسندگان

در رابطه با نوشتن و یا انتشار این مقاله ندارند.

## References

- Abdulkhani, A. Rasoulzadeh, H. Maraunian, H. and Changlouai, A. (2013). Removal of sulfur compounds from oil fields. The first conference on knowledge development of oil, gas and petrochemical industries, Tehran [In Persian].
- AdeliNasab, M. Ranjbar, M. MousavianS, M. Azizipour, H. and Vahabzadeh, B. (2017). Review of structure. application, classification, different methods of synthesis and methods of identification of zeolite nanocrystals, Fujasite nano zeolites (Y, X) and MFI. 4th National Research Conference New in Chemistry and Chemical Engineering, Tehran, Iran [In Persian].
- Al Zubaidy, I. A. H., Noora, N. D. Balsam, S., Sana, A. M., Aysha, A. S. and Lamis, A. C. (2013). Adsorption process of sulfur removal from diesel oil using sorbent materials. J. Clean Ener. Technol., 1(1), 66-68. DOI:10.7763/JOCET.2013.V1.16
- Asad Sangabi, F., Sangi, M. R. and Bagheri, B. (2016). Study of thermodynamic parameters in adsorption of lead, copper and cadmium metal ions by plant sorbents. Amir Kabir J. Civil Eng., 47(3), 11-18.
- Astruc, D. (2020). Introduction: nanoparticles in catalysis. Chem. Rev., 120, 2, 461-463. DOI: 10.1021/acs.chemrev.8b00696
- Caro, J., Noack, M., Kölsch, P. and Schäfer, R. (2000) Zeolite membranes and state of their development and perspective. Micropor. Mesopor. Mater., 38(1), 3-24.
- Dasgupta, S., Gupta, P., Aarti, Amar, A. N., Goswami, N., Garg, M. O., Tangstad, E., Vistad, Ø, B., Karlsson, A. and Stöcker, M. (2013). Adsorptive desulfurization of diesel by regenerable nickel based adsorbents. Fuel, 108, 184–189.
- Dirar Q. H. and Loughlin K. F. (2013). Intrinsic adsorption properties of CO<sub>2</sub> on 5A and 13X zeolite. Adsorpt., 19, 1149-1163.
- Ghasemian, M., Prophets, M. and Shariati, S. (2013). Synthesis and identification of new nanoporous adsorbent CMK-1 / SDS-Fe for measurement and removal of PANH

Environment and Water Engineering

نویسندگان این مقاله اعلام می دارند که هیچ تضاد منافعی

compounds with SPE-UV technique in oil, gas, petrochemical industry. Petrol. Res., 23(73), 81-94.

- Gholami, R., Ghaemi, D. and Sadeghi, M. (2016). Experimental study of carbon dioxide adsorption on 13X zeolite in a fixed bed reactor. J. Water Separat. Eng., 8(1), 17-24.
- Y. (2013). Sulfur Compounds Ghorbani. Removal Methods from Crude Oil. Farayandono, 8(43), 19-39 [In Persian].
- Hayyiratul, F., Chong, F. and Mohamed, I. A. (2006). Extractive deep desulfurization of diesel using ion-exchanged zeolites. Chem. Eng. Sci., 61, 2599 - 2608.
- Khaled, A. E., Ahmed, E., Amany, O. and Abdelwahab, O. (2009). Removal of direct N Blue-106 from artificial textile dve effluent using activated carbon from orange peel: adsorption isotherm and kinetic studies. J. Hazard. Mater. 165, 100-110.
- Lee, K. X. and Valla, J. A. (2017). Investigation of metal-exchanged mesoporous Y zeolites for the adsorptive desulfurization of liquid fuels. Appl. Catal. B: Environ., 201, 359–369.
- López, B. A., Berhault, G. and Guevara, L. A. (2017). NiMo catalysts supported on Mnfor dibenzothiophene  $Al_2O_3$ hydrodesulfurization application. Appl. Catal. B., 213, 28-41.
- Méndez, F. J., Franco, L. O. E., Bokhimi, X., Solís, C. D. A. and Escobar, A. K. T. E. Dibenzothiophene (2017).hydrodesulfurization with NiMo and CoMo catalysts supported on niobium-modified MCM-41. Appl. Catal. B., 219, 479-491.
- Oliveira, M., Miranda, A., Barbosa, C., Cavalcante, J., Azevedo, D. and Rodriguez, C. E. (2009). Adsorption of thiophene and toluene on NaY zeolites exchanged with Ag(I), Ni(II) and Zn(II). Fuel, 88, 1885.
- Park, J. G., Bhandaril, V. M., Hyun Ko, C., Han, S. S., Cho, S. H. and Kim, J. N. (2006). Desulfurization of diesel using ion-exchanged zeolites. Chem. Eng. Sci., 61, 2599 - 2608.



Vol. 8, No. 1, 2022

محیطزیست و مهندسی آب دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۱

- Rui, J., Liu, F., Wang, R., Lu, Y. and Yang, X. (2017). Adsorptive desulfurization of model gasoline by using different Zn sources exchanged NaY zeolites. Molecule., 22(2), 305. doi: <u>10.3390/molecules22020305</u>
- Shahadat Hussain, A. H. M. and Tatarchuk, B. J. (2013). Adsorptive desulfurization of jet and diesel fuels using Ag/TiOx–Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> and Ag/TiOx–SiO<sub>2</sub> adsorbents. Fuel, 107, 465– 473.
- Shahbazi, A., Zahedinia, S. and Hashemi, S. H. (2016). Evaluate the performance of *Populus nigra* sawdust in the removal of methylene blue from aqueous solutions: isotherms, kinetics and thermodynamics studies. Modarres Civil Eng. J., 16(2), 161-172.
- Sikarwar, P., Kumar, U. K. A., Gosu, V. and Subbaramaiah, V. (2018). Catalytic oxidative desulfurization of DBT using green catalyst (Mo/MCM-41) derived from coal fly ash. J. Environ. Chem. Eng., 6(2), 1736-1744.

- Sun, M., Chen, W. C., Zhao, L. Wang, X. L., Su, Z. M. (2018). A PTA@ MIL. 101 (Cr)diatomite composite as catalyst for efficient oxidative desulfurization. Inorg. Chem. Commun., 87, 30-35.
- Teymouri, M., Samadi, M. A. R., Vahida, A. and Miranbeigi, A. (2013). Adsorptive desulfurization of low sulfur diesel fuel using palladium containing mesoporous silica synthesized via a novel in-situ approach. Fuel Process. Technol., 116, 257–264.
- Yu, Q., Cui, C., Zhang, Q., Chen, J., Li, Y., Sun, J., Li, C., Cui, Q., Yang, C. and Shan, H. (2013). Hierarchical ZSM-11 with intergrowth structures: Synthesis, characterization and catalytic properties. J. Ener. Chem., 22(5), 761-768.
- Zhang, D. Liu, W. Q., Liu, Y. A., Etim, U. J., Liu, X. M. and Yan, Z. F. (2017). Pore confinement effect of MoO<sub>3</sub>/Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> catalyst for deep hydrodesulfurization. Chem. Eng. J., 330, 706-717.



