# تخریب فوتوکاتالیستی یک نمونه رنگ آزو به کمک نانوکامپوزیتهای بر پایه 2TiO اصلاح شده با فلزهای Pd ،Pt و Ni

عباس بشارتی سیانی\*+ تهران، دانشگاه صنعتی مالک اشتر

محمد *رضا غلامی* تهران، دانشگاه صنعتی شریف، دانشکاده شیمی

**چکیده:** نانوذره های TiO<sub>2</sub> به روش سل ـ ژل سنتز شد. اصلاح نانوذره های تهیه شده با فلزهای واسطه Pd و Ni و Ni انجام شد. فوتو کاتالیست های تهیه شده با روش های XRD و DRS SEM ه SEM و T-IR شناسایی شدند. سینتیک و بازدهی تخریب فوتو کاتالیست های تهیه شده با روش های ARD مورد بررسی قرار گرفت. تأثیر پارامترهایی مانند غلظت کاتالیست، اسیدی بودن محیط، غلظت رنگ، دمای کلسیناسیون و همچنین نوع فلز دو په شده بر روی میزان غلظت کاتالیست، اسیدی بودن محیط، غلظت رنگ، دمای کلسیناسیون و همچنین نوع فلز دو په شده بر روی میزان بازدهی فرایند تخریب مورد بررسی قرار گرفت. تأثیر پارامترهایی مانند بازدهی فرایند تخریب فوتو کاتالیستی یک نمونه رنگ، دمای کلسیناسیون و همچنین نوع فلز دو په شده بر روی میزان بازدهی فرایند تخریب مورد بررسی قرار گرفت. نتیجه های تجربی نشان داد که سرعت تخریب فوتو کاتالیستی به شدت تخریب فوتو کاتالیستی به شده به شده به می مانند به شده به می مانند به می مانند می فرایند تخریب مورد بررسی قرار گرفت. نیجه های تخریب نوع فلز دو به شده به می ماند به شده به می ماند محیط، غلظت رنگ، دمای کلسیناسیون و همچنین نوع فلز دو به شده باز وی کاتالیستی بازدهی فرایند تخریب فوتو کاتالیستی بازدهی فرایند تخریب مورد بررسی قرار گرفت. نتیجه های تحربی نشان داد که سرعت تخریب فوتو کاتالیستی به شدت تحت تأثر PH بوده و همچنین مشخص شد، بهترین دمای کلسیناسیون ۵۰۰ درجه می باشد.

**واژەھاي كليدي:** نانو ذرەھا، TiO<sub>2</sub>، سل - ژل، رنگ آزو، تخريب فو تو كاتاليستى.

KEY WORDS: Nanoparticles, TiO<sub>2</sub>, Sol-gel, Azo dye, Photocatalytic degradation.

#### مقدمه

م آنها در معرض نور خورشید باعث تخریب آنها و تولید آلایندههای ت خطرناک ازجمله رادیکالهای سرطانزا میشود. رنگهای اسیدی د. بهطور عموم در حمامهای رنگی دارای اسید وارد ساختار الیاف پارچه لباس میشوند. بیشتر رنگهای اسیدی دارای یک یا دو گروه سولفونات را (SO<sub>3</sub>Na) بوده که باعث انحلال آن در آب و تشکیل پیوند آن با الیاف د. دارای سایتهای کاتیونی میشود. به کارگیری این دسته بهویژه ساختارهای مونوآزو و آنتراکینون<sup>(۱)</sup>، گستره وسیعی از رنگهای روشن را د در پارچهها و تجهیزها ایجاد میکنند [۳ ، ۱]. اسید آبی ۹۲ (AB92) یکی از رنگهای آزوی اسیدی مورد استفاده در صنایع رنگرزی و نساجی بوده که دارای فرمول شیمیایی 3Na<sup>3</sup>Na<sup>3</sup>Na<sup>3</sup>SNa<sup>3</sup>

آلایندههای رنگی ناشی از صنایع گوناگون یکی از منابع مهم آلودگیهای سامانه زیستی<sup>(۱)</sup> میباشند. حضور آنها در پسابها و مقاومت چشمگیر آنها در برابر تخریب، حیات سامانه زیستی را به خطر میاندازد. رنگ، ماهیت آب را تحت تأثیر قرار داده و از نفوذ آب به فضای داخلی جریانهای آبی میکاهد و همچنین میزان فعالیت فتوسنتزی را کاهش میدهد. پارهای از رنگها جهشزا و سرطانزا میباشند. حذف رنگ از پسابهای مربوط به پسابهای صنعتی به علت مشکلهای عمدهای که برای سامانه زیستی به وجود میآورد از بیشترین مسایل پیش رو در این زمینه میباشد [۶–۱]. صنایع رنگرزی دارای بسیاری از ترکیبهای آلی رنگی میباشند که حضور همیشگی

<sup>+</sup>E-mail: abbasbesharati@yahoo.com

<sup>(1)</sup> Echosystem

<sup>\*</sup>عهده دار مکاتبات

<sup>(</sup>Y) Anthraquinone

تاکنون روشهای گوناگونی برای حذف گونههای آلی موجود در پسابهای صنایع رنگرزی و نساجی به کار گرفته شده است که از آن جمله می توان لخته سازی، جذب سطحی و اکسایش پیشرفته را نام برد. اکسایش، فرایندی تخریبی است که اجزای آلی صنایع رنگی را به کمک افزایش اکسندههای قوی، اکسید کرده و از محيط حذف مي كند [٩-٧] . اكسايش گونه هاي هدف، به طور معمول با واكنش مستقيم با اكسندهها، فوتوليز فرابنفش (UV) و يا عمل همزمان تابش فرابنفش در ترکیب با ازون و یا هیدروژن پراکسید انجام می شود [۱۰، ۱۰] . فرایندهای اکسایش پیشرفته<sup>(۱)</sup> (AOPs) بر پایه تولید گونههای ابر فعال از قبیل °OH و 2-°O که به هنگام جذب تابش توسط یک کاتالیست نیمهرسانا در محیط دارای آب و اكسيژن ايجاد مى شوند، استوار مى باشند [١٢-١٢] . فوتو كاتاليستى ناهمگن یکی از رویکردهای قابل اعتماد در این زمینه می باشد. بر اساس این روش برانگیزش نوری یک فوتوکاتالیست نیمهرسانا به کمک جذب تابشی با انرژی معادل یا بزرگتر از انرژی نوار نیمهرسانا انجام می شود [۲۲–۱۵]. استفاده از فرایندهای فوتوکاتالیستی با توجه به ویژگیهای یگانه آنها مانند تجزیه کامل الاينده به مواد معدني مانند أب و كربن دي اكسيد، سادگي اجرا و نیاز نداشتن به تجهیزهای پیچیده و قابلیت بالا در حذف انواع آلاینده در مدت زمان کوتاه، مورد توجه پژوهشگران بسیاری قرار گرفته است[۲۳].

از بین موادی که به طور عمده به عنوان کاتالیست استفاده می شوند، TiO2 و ZnO بیشتر از بقیه کاربرد دارند که این امر به دلیل ویژگیهای فیزیکی مانند انرژی و طول موج باند گپ، آسان بودن اجرا و اقتصادی بودن آنهاست [۲۴].

کاربرد عمده TiO<sub>2</sub> بهعنوان فوتوکاتالیست را میتوان به دلیلهایی مانند قیمت کم، پایداری شیمیایی، ویژگیهای الکترونی و نوری و همچنین غیر سمی بودن آن نسبت داد [۲۵، ۳، ۲]. فعالیت فوتوکاتالیستی TiO2 به فاز بلوری، اندازه ذره و مورفولوژی آن بستگی دارد. انرژی نوار فازهای آناتاز و روتیل TiO2 به ترتیب ۳/۲۳ و ۲٬۰۲ الکترونولت میباشد. بهطور معمول آناتاز فعالیت فوتوکاتالیستی بهتری نشان میدهد. بااینحال عیبهای عمده مربوط به این فاز عبارت هستند از: مساحت سطح ویژه کم، پایداری گرمایی اندک، قدرت مکانیکی ضعیف، تبدیل فاز به روتیل در دماهای بالا و مقاومت سایشی کم [۲۶، ۳]. کاربرد TiO2 به ناحیه

با نیمهرساناهای با انرژی نوار کم و دوپه کردن یونهای فلزهای واسطه، جذب نور را به بازهی مرئی گسترش میدهد [۳۲–۲۷].

در این پژوهش فوتوکاتالیستهای بر پایه TiO<sub>2</sub> با روش سل – ژل تهیه شد و پس از اصلاح با فلزهای پالادیم، پلاتین و نیکل فعالیت فوتوکاتالیستی آنها در تخریب رنگ AB92 که یک رنگ آزو است مورد بررسی قرار گرفت. نتیجههای مربوط به بررسی تأثیر پارامترهایی همچون غلظت کاتالیست، غلظت رنگ، PH و دمای کلسیناسیون بر روی بازدهی فرایند ارایه شد.

# **بخش تجربی** تهیه فوتوکاتالیست

برای تهیه نانوذرههای TiO<sub>2</sub>، ابتدا ۵ گرم تتراایزوپروپیل ارتوتیتانات به مخلوط دارای ۱۰٬۷۲ گرم اتانول و ۵٬۳۶ گرم اتانول آمین افزوده شده و به مدت ۲ ساعت هم زده شد. در مرحله بعدی مخلوط دارای ۱۰٬۷۲ گرم اتانول و ۲۳٫۰ گرم آب بهتدریج به آن افزوده شد. سوسپانسیون مورد نظر به مدت ۲ ساعت دیگر هم زده شد تا اینکه ژل تشکیل شد. ژل به دست آمده به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق نگهداری شد تا حلال تبخیر شود. سپس فراورده در ۱۰۵ درجه سلسیوس خشک و به مدت ۳ ساعت در دماهای در ۲۰۰، ۲۰۰۰، ۵۰۰۰ و ۲۰۰ درجه سلسیوس کلسینه شد.

#### اصلاح نانوذرهها با فلزهاي واسطه

فلزهای واسطه Ni، ۹۲ و Pd با درصدهای ۱٬۵، ۱، ۱٬۵ به عنوان ناخالصی در ساختار TiO<sub>2</sub> با روش زیر دوپه شد. در مورد Ni/TiO<sub>2</sub>، مخلوط دارای ۱۰٬۷۷ گرم نیترات نیکل در ۱۰٬۷۲ گرم اتانول و ۲۳٬۰ گرم آب بهتدریج به نانوذرههای TiO<sub>2</sub> تهیه شده در مرحله پیش افزوده شد و سوسپانسیون به دست آمده به مدت ۲ ساعت هم زده شد. رسوب به دست آمده بعد از شستشو در دمای ۱۰۵ درجه سلسیوس خشک و سپس کلسینه شد. روشهای همانندی در مورد Pt/TiO<sub>2</sub> و Pt/TiO<sup>2</sup> به کار گرفته شد با این تفاوت که منبع Pt نمک Pt/Lio.6H<sub>2</sub>O و منبع Pd نمک پالادیم نیترات بود.

## شناسايي فوتوكاتاليستها

فازهای بلوری مشخصه TiO<sub>2</sub>، مساحت سطح ترکیبها، ویژگیهای انرژی نوار و مورفولوژی سطح نمونهها به ترتیب

<sup>(1)</sup> Advanced Oxidation Processes

Cu با روشهای پراش اشعه ایکس<sup>(۱)</sup> (XRD) مدل  $D_4$  با تابش Cu (DRS) ( $D_4$  ملیفسنجی بازتابش پراش<sup>(۲)</sup> (DRS) ( $Ca\lambda$ =1.5406 A)، مدل GEM ( $Ca\lambda$ =1.5406 A)، مدل GEM و میکروسکوپی الکترونی روبشی<sup>(۳)</sup> (SEM) مدل SEM-EDX XL30 شناسایی شدند. همچنین روش تجزیه کیفی برای شناسایی پیوندهای ساختاری موجود در ترکیبها ABB BOMER MB انجام گرفت.

#### آزمون فوتوكاتاليستي

کلیه آزمایشها در راکتوری از جنس پیرکس با دمای ثابت، مجهز به یک لامپ اسرام ۱۲۵ وات با منبع فشار جیوه بالا انجام شد. محلول رنگ با غلظت مشخص و مقدار معینی از فوتوکاتالیستها در راکتور ریخته می شد. محلول به مدت ۱۵ دقیقه در تاریکی هم زده می شد تا محیط همگن شده سپس لامپ روشن می شد. غلظت باقی مانده رنگ نمونه های برداشته شده در زمان های مختلف با دستگاه طیف سنج UV–Vis در Mar ۹۸۹ هر اندازه گیری می شد.

#### نتيجهها و بحث

#### **شناسایی نانوذرههای TiO2**

الگوهای XRD نشان میدهد که نانوذرهای TiO<sub>2</sub> کلسینه شده در ۳۰۰ درجه بی شکل بوده و هیچ فاز بلوری ظاهر نشده است. با افزایش دما به ۴۰۰ درجه فازهای آناتاز و روتیل بهتدریج پدیدار می شوند. همچنان که دمای کلسیناسیون بالا می رود مقدارهای دو فاز افزایش یافته و در دمای ۵۰۰ درجه بهترین نسبت فازی TiO<sub>2</sub> دو فاز افزایش یافته و در دمای ۵۰۰ درجه بهترین نسبت فازی با استفاده از معادله شرر [۴] تعیین شد که نتیجهها در جدول ۱ ارایه شده است. آشکار است که با افزایش دمای کلسیناسیون به ۲۰۰ درجه، اندازه بولرهای TiO<sub>2</sub> بر اساس معادله شرر از ۲۱/۰۴ به ۱۲۲/۸ نانومتر افزایش می یابد.

#### فوتوكاتالیستهای اصلاح شده با یونهای فلزی

TiO<sub>2</sub> افزوده شدن یونهای فلزهای واسطه به نیمهرسانای TiO<sub>2</sub> باعث کند شدن بازترکیب الکترون \_ حفره با به دام انداختن حفرهها شده و بازده فعالیت فرایند فوتوکاتالیستی را تحت تأثیر قرار میدهد [۲–۳]. تأثیر مقدار یون فلزی دوپه شده برای فلزهای

ر دماهای گوناگون کلسیناسیون.	جدول ۱_اندازه ذرههای TiO2 د
دما (C°)	اندازه ذره (nm)

دما (٣٠)	اندازه دره (nm)
4	۲۱/۰۴
40.	۳۱٬۹۸
۵۰۰	<i>۶۶</i> ,۲۰
۷	١٢٢/٨٠



شکل ۱- الگوهای XRD نمونههای TiO2 خالص کلسینه شده در دماهای گوناگون.

گوناگون پلاتین، پالادیم و نیکل بر روی بازدهی فعالیت مورد بررسی قرار گرفت و همچنان که نتیجهها در شکل ۲ نشان میدهند بهترین بازدهیها مربوط به Ni/TiO2 ٪۱ ناخالصی، Pt/TiO2 ۰٫۵٪ ناخالصی و Pd/TiO2 ۱٫۵٪ ناخالصی میباشد.

Pt و Pd «Ni الگوهای TXRD ترکیبهای اصلاح شده دارای Ni و Pd و Pt در شکل ۳ نشان داده شده است. مقایسه طیفهای این ترکیبها با طیف TiO2 خالص نشان از حضور پیک مربوط به Pt دارد و این در حالی است که پیکهای مربوط به Pd و Ni دیده نشدند. بنابراین میتوان نتیجه گرفت یونهای پالادیم و نیکل تنها بر روی سایتهای سطحی پایه قرارگرفتهاند و نفوذ ناچیزی در داخل شبکه داشته اند. اندازه ذرهها بر اساس الگوهای XRD محاسبه و نتیجهها در جدول ۲ آورده شده است.

شکل ۴ نیز تصویرهای SEM مربوط به فوتوکاتالیستهای اصلاح شده با فلزهای گوناگون که در دمای ۵۰۰ درجه کلسینه شده

<sup>(\*)</sup> Scanning Electron Microscopy

<sup>(1)</sup> X-ray Diffraction

<sup>(</sup>Y) Diffraction Reflectance Spectroscopy

اندازه ذرمها (nm)			
۴۶ <sub>/</sub> ۲			
۳٧٫۵			
۲۲٫۶			
۲۴٫۱			

جدول ۲ میانگین اندازه ذرههای فوتوکاتالیستهای تهیه شده.



شکل ۲- بازده فرایند فوتوکاتالیستی با فوتوکاتالیست. الف: Ni/TiO2، ب: Pt/TiO2، ج: Pt/TiO2 کلسینه شده در ۵۰۰ درجه سلسیوس.

و میانگین اندازه ذرهها بر روی سطح را نشان میدهد. میانگین اندازه ذرهها برای نمونههای اصلاح شده با Pd، Pd بین ۲۰ تا ۴۵ نانومتر است که با نتیجههای XRD همخوانی دارد. تصویرهای گوناگون همچنان که پیداست حکایت از همگن بودن سطح دارد. مساحت سطح BET فوتوکاتالیستهای گوناگون در جدول ۳ ارایه شده است. آشکار است که با افزایش دما مساحت سطح کاهش می ابد که می توان این مشاهده را به اثر سینترینگ<sup>(۱)</sup> در دماهای

بالا نسبت داد. همچنین تغییرهای مربوط به مساحت سطح کاتالیستهای اصلاح شده با فلزهای واسطه نیز قابل دیدن میباشد (جدول ۴).

طیف TiO<sub>2</sub> FT-IR خالص و فوتوکاتالیستهای اصلاح شده با فلزهای واسطه در شکل ۵ نشان داده شده است. پیک در ۲۰۰۳–۲۰۰۰ دیده شده در تمام نمونهها (که با افزایش فلزهای واسطه به طولموجهای بلندتر جابهجا می شود) به ارتعاش کششی

(1) Sintering

علمی \_ پژوهشی



شکل ۳\_ الگوهای XRD فوتوکاتالیستهای تهیه شده.



شکل ۴ـ تصویرهای SEM فوتوکاتالیستهای اصلاح شده با الف: Pt، ب: Pd و ج: Ni.

پیوند O-iT نسبت داده میشود. همچنین یک جابهجایی به قرمز در انرژی نوار با دوپه شدن فلزهای چشمگیر میباشد. این جذب به انتقال بار  $+Ti^{4} \rightarrow ^{-O}$  که متناسب با برانگیزش الکترونی از نوار والانس به نوار هدایت میباشد، نسبت داده میشود. همچنین پیکهای در ناحیه بین ۱۲۰۰ تا ۱۸۵۰ به ارتعاشهای خمشی پیکهای در ناحیه بین ۱۲۰۰ تا ۱۸۵۰ به ارتعاشهای خمشی به قرمز بیشتر از سایر نمود. در مورد Pt/TiO<sub>2</sub> میزان جابهجایی به قرمز بیشتر از سایر نمونههاست. بنابراین میتوان نتیجهگیری کرد پلاتین بیشتر از سایر ناخالصیها به درون ساختار TiO<sub>2</sub> نفوذ کرده است. همچنین طیف FT-IR فوتوکاتالیستهای اصلاح شده با فلزها همچنین طیف XRD همخوانی دارد.

انرژی گپ نوار فوتوکاتالیستهای سنتز شده با استفاده از فناوری DRS معین شد [۳۳] . طیفها در دمای اتاق و در بازهی طول موج ۸۰۰۱۳–۳۵۰ ثبت شد. انرژی گپ نوار مطابق معادله ۱ محاسبه می شود:

$$E_{g} = hc / \lambda$$

که در آن  $e h \cdot E_g$  و  $\lambda$  به ترتیب انرژی گپ نوار (eV)، ثابت پلانک، سرعت نور (m/s) و طول موج (nm) می، باشند. نتیجههای DRS به روشنی تأثیر حضور فلزهای واسطه را بر روی ساختار و انرژی گپ نوار نشان میدهند. جذب نور UV توسط 20 در ناحیه مرع نوار نشان میدهند. جذب نور UV توسط 20 همچنان که گفته شد به انتقال بار  $+ Ti^{4} - C^{2}$  نسبت داده می شود. جابه جایی های قابل دیدن لبه نوار به ناحیه مرئی برای نمونه های اصلاح شده با فلزهای واسطه آشکارسازی شد (جدول ۵ و شکل ۶). باباراین نتیجهها به روشنی تأثیر حضور مقدار ناچیز فلز هنگامی که مقداری یون فلزی در داخل شبکه 20 قرار می گیرد نورهای جدیدی که ناشی از حضور آن ناخالصی می باشد نوارهای جدیدی که ناشی از حضور آن ناخالصی می باشد بین نوار والانس و نوار هدایت نیمه رسانا ایجاد می شود که درنتیجه آن انرژی گپ نوار تغییر کرده و لبه جذب به سمت نواحی مرئی جابه جا می شود.

#### سینتیک و مکانیسم فرایند تخریب نوری

AB92 طیف جذبی مربوط به تخریب فوتوکاتالیستی AB92 در زمانهای مختلف در شکل ۷ نشان داده شده است. بازدهی تخریب از معادله ۲ محاسبه می شود:

علمی \_ پژوهشی

دما (°C)	مساحت سطح (m²/g)	حجم حفرہ کل (cm³/g)
۵۰۰	۶۴٫۳	۰٫۱۳
40.	۶۷٫۲	۰٫۱۳
۴۰۰	۲۵ <sub>/</sub> ۶	•/1۲

جدول ۳_ مساحت سطح BET نانو درههای TiO2 کلسینه شده در دماهای گوناگون.
--

سطه	کاتالیستهای اصلاح شده با فلزات وا،	۴ ـ مساحت سطح BET نمونه فوتوک	جدول
كاتاليست	میانگین قطر حفرہ (nm)	مساحت سطح (m²/g)	حجم حفرہ کل (cm³/g)
TiO <sub>2</sub>	۲٠/۲	٣٩,٠	٠ <sub>/</sub> ٩٠
•/∆ <b>'/</b> Pt	٨٠,١۴	۶۴ <sub>/</sub> ۷	۰ <sub>/</sub> ۱۶
۱/۵ <sup>%</sup> Pd	<i>۹۴</i> ,۷	۶۴٬۴	٠/١٣
\/• <b>'</b> ∕Ni	٨۴/٩	۴۰٫۵	•,• <b>\</b>



شکل ۶ ـ طيف DRS فوتوکاتاليستهاي تهيه شده.

که در آن k ،t ،C ،r و K به ترتیب سرعت اکسایش (min)) غلظت واکنشگر (mg/L)، زمان تابش (min)، ثابت (L/mg)) و ضریب جذب واکنشگر (L/mg) میباشند. در غلظت اولیه ناچیز رنگ، معادله (۳) به معادله شبه مرتبه اول تقلیل می یابد (معادله (۴)) [۷].

$$\ln\left(\frac{C}{C_{\circ}}\right) = kKt = k_{app}t$$
(\*)

شکل ۸ رفتار خطی مربوط به مقدارهای محاسبه شده از معادله (۴) را برای کاتالیست اصلاح شده با پالادیم نشان میدهد



شکل ۵ \_ طیف FTIR نمونه های سنتز شده.

$$X \frac{C - C_{\circ}}{C_{\circ}} \times \cdots$$
 (7)

که در آن X بازدهی تخریب، ۵۵، غلظت اولیه رنگ و C غلظت رنگ بعد از تخریب می باشد. فرایند تخریب رنگ یاد شده از سینتیک مرتبه اول پیروی می کند [۵]. همچنین مطالعههای پیشین نشان می دهد سرعت تخریب فوتو کاتالیستی رنگهای نساجی در دستگاههای اکسایشی ناهمگن با تابش نور VV از مدل سینتیکی لانگمویر \_ هینشلوود (معادله (۳)) پیروی می کند [۶].

$$r = \frac{dC}{dt} = \frac{kKC}{1 + KC} \tag{(7)}$$

علمی \_ پژوهشی

44

	TiO <sub>2</sub>	Ni/TiO <sub>2</sub>	Pd/TiO <sub>2</sub>	Pt/TiO <sub>2</sub>
nm)(λ	۳۷۲	۳۸۷	۴۰۳	۵۵۸
E <sub>g</sub> (ev)	٣/٣	٣/٢	۲٫٣	۲/۲

جدول ۵ ـ نتیجههای آنالیز DRS فوتوکاتالیستهای تهیه شده.



شکل ۷ ـ طیف جذبی رنگ AB92 بعد از ۱۰۰ دقیقه تخریب (غلظت رنگ: PH=۷، غلظت فوتوکاتالیست: pH=۷،۲۰ppm دمای اتاق).

که مقدار R<sup>2</sup>= 0.994 تأییدی بر شبه مرتبه اول بودن واکنش بوده و اینکه ثابت سرعت ظاهری واکنش را میتوان از روی شیب محاسبه نمود. بر اساس نتیجههای به دست آمده، مکانیسم زیر برای تخریب رنگ بر روی TiO<sub>2</sub> پیشنهاد شده است [۸، ۳].

$$\mathrm{TiO}_{\mathrm{r}} + \mathrm{h}\upsilon \rightarrow \mathrm{TiO}_{\mathrm{r}} \left( \mathrm{e}_{\mathrm{CB}}^{-} + \mathrm{h}_{\mathrm{VB}}^{+} \right) \tag{1}$$

$$TiO_{\gamma}(h_{VB}^{+}) + H_{\gamma}O \rightarrow TiO_{\gamma} + H^{+} + {}^{o}OH$$
(7)

$$TiO_{\gamma}(h_{VB}^{+}) + OH^{-} \rightarrow TiO_{\gamma} + {}^{o}OH$$
 (7)

$$\operatorname{TiO}_{\gamma}(e_{\operatorname{CB}}^{-}) + O_{\gamma} \to \operatorname{TiO}_{\gamma} + O_{\gamma}^{o^{-}} \tag{(f)}$$

$$O_{\gamma}^{o-} + \mathcal{F} H^{+} \rightarrow \mathcal{T} O H_{\gamma}^{o} \tag{(a)}$$

$$Dye + ^{o}OH \rightarrow Degradation \ product \qquad (\%)$$

$$Dye + h_{VB}^{+} \rightarrow Oxidation \text{ product}$$
 (Y)

$$Dye + e_{CB}^{-} \rightarrow Reduction \ product$$
 (A)



شکل ۸ ـ منحنی ثابت سرعت فرایند فوتوکاتالیستی بر روی کاتالیست اصلاح شده ۱٪ پالادیم.

# اثر pH

تغییر اسیدیته محیط باعث تغییر در بار سطحی فوتوکاتالیستها شده و میزان جذب سطحی مولکولهای رنگ بر روی سطحTiO2 را ۶/۸ برابر ۲iO2 (ZPC) (۲C) برابر ۲iO2 برابر ۶/۸ میباشد. بنابراین مطابق معادلههای زیر بار سطحی TiO2 در PH های کمتر از این مقدار مثبت و در PH های بزرگتر از این مقدار منفی میباشد.

$$TiOH + H^{+} \rightarrow TiOH_{r}^{+}$$
 (9)

$$TiOH + OH^{-} \rightarrow TiO^{-} + H_{v}O \qquad (1)$$

مولکولهای رنگ آزو با حل شدن در آب به بارهای منفی یونیزه می شوند. به منظور مطالعه اثر pH، فرایند تخریب فوتوکاتالیستی در بازههای ۲<pH< و ۲<pH<۶ انجام شد. سپس بازده فوتوکاتالیستی و ثابت سرعت واکنش برای هرکدام محاسبه و نتیجهها به ترتیب در شکل ۹ و جدول ۶ ارایه شدهاند. نتیجهها نشان دادند که فعالیت فوتوکاتالیستی در محیط خنثی

(1) Zero Point Charge

k (min <sup>-1</sup> )	pH	كاتاليست	
۱٫ <b>۲۶</b> ×۱۰ <sup>-۱</sup>	۲-۳	NT TO A */	
۸/٩×۱۰ <sup>-۲</sup>	۶-۲		
۲/۸۵×۱۰ <sup>-۱</sup>	۲-۳	Pd/TiO₂۱٫۵′∕	
$1/\Delta \times 1 \cdot -1$	۶-۲		
۴ <sub>/</sub> ۸۶×۱۰ <sup>-۱</sup>	۲-۳	% Pt/TiO <sub>2</sub> •/Δ%	
<u></u> <u> </u>	۶-۲		

جدول ۶- مقایسه ثابت سرعت تخریب در شرایط اسیدی و بازی.



شکل ۹- بازده فرایند تخریب بر روی کاتالیست های انتخابی در شرایط اسیدی (غلظت رنگ: ۲۰ ppm، غلظت فوتوکاتالیست: ۲۰ ppm، دمای اتاق).

بیشتر از محیط اسیدی می باشد. همچنین در حضور تنها نور UV میزان تخریب کمتر از ۸ درصد دیده شد.

# بررسی اثر مکانیسمی حضور فلز واسطه بر روی فعالیت فوتوکاتالیستی TiO2

تأثیر حضور فلزهای واسطه بر روی بازده فرایند فوتوکاتالیستی و ثابت سرعت واکنش در شکلهای ۱۰ و ۱۱ نشان داده شده است. نتیجهها به روشنی نشان میدهد فوتوکاتالیستهای اصلاح شده با ناخالصیهای فلزهای واسطه فعالیت بهتری نسبت به TiO2 خالص دارند. فلزهای واسطه میتوانند با تحت تأثیر قرار دادن ویژه گیهایی ازجمله میزان انرژی گپ و بازترکیب الکترون \_ حفره، بازده فرایند را تغییر دهند. این ناخالصیها از طریق به دام انداختن حفرههای ایجاد شده در جریان جذب تابش از بازترکیب الکترون \_ حفره کاسته و بدین ترتیب مطابق معادلههای زیر موجب افزایش بازدهی میشوند [۴].



شکل ۱۰ ـ تأثیر حضور فلزهای واسطه بر روی میزان بازدهی تخریب (غلظت رنگ: ۲۰ ppm، غلظت فوتوکاتالیست: pH=۷، ۲۰ ppm دمای اتاق).

$$\mathrm{Ti}^{+*} + \mathrm{e}_{\mathrm{CB}}^{-} \to \mathrm{Ti}^{+*} \tag{11}$$

 $M^{+n} + e_{CB}^{-} \rightarrow M^{+(n-1)} \tag{11}$ 

 $\mathbf{M}^{+n} + \mathbf{h}_{\mathrm{VB}}^{+} \rightarrow \mathbf{M}^{+(n+1)} \tag{11}$ 

 $OH^{-} + h_{VB}^{+} \rightarrow {}^{o}OH$  (14)

حفرهها میتوانند به سطح TiO2 انتقال یافته و از طریق واکنش با OH<sup>-</sup> تولید OH کنند. با قرار گرفتن یونهای فلزهای واسطه درون ساختار TiO2 کنند. با قرار گرفتن یونهای فلزهای والانس و لایه هدایت TiO2 ایجاد میشود که توانایی به دام انداختن شماری از حفرههای ایجاد شده ناشی از جذب فوتون را داشته و بدین ترتیب بازترکیب الکترون – حفره را کاهش میدهند. کاهش بازترکیب الکترون – حفره منجر به افزایش بازده فوتوکاتالیستی میشود.

علمی \_ پژوهشی



شکل ۱۱ـ تأثیر حضور فلزهای واسطه بر روی ثابت سرعت تخریب (غلظت رنگ: ۲۰ ppm، غلظت فوتوکاتالیست: pH=۷، ۲۰ ppm دمای اتاق)

مقدارهای COD<sup>(۱)</sup> محلولهای رنگ بعد از فرایند تخریب فوتوکاتالیستی اندازهگیری شد و نتیجهها در شکل ۱۲ ارایه شده است. نتیجهها نشان داد محلولهای دارای کاتالیست اصلاح شده با Pt بیشترین مقدار اکسیژن را مصرف میکنند. بنابراین، بهترین نوع تخریب فوتوکاتالیستی به دست میآید که این با نتیجههای XRD و TT-IR همخوانی دارد.

### نتيجهگيري

فوتو کاتالیستهای اصلاح شده با یونهای فلزهای واسطه Pt، Pd و Ni به روش سل-ژل سنتز شدند. ترکیبهای در دماهای گوناگون کلسینه شدند و به روشهای متفاوت فیزیکی \_ شیمیایی



شکل ۱۲ ـ بررسی مقدارهای COD محلولهای رنگ (غلظت رنگ: ۲۵ ppm، غلظت فوتوکاتالیست: pH=۲-۳،۶۰ pH=۶، دمای اتاق)

ازجمله FT-IR و SEM ،DRS ،BET ،XRD و FT-I شناسایی شدند. فعالیت آنها با تخریب رنگ آزو AB92 مورد ارزیابی قرار گرفت. تأثیر پارامترهای غلظت کاتالیست، pH، میزان فلز دوپه شده و دمای کلسیناسیون بر روی میزان بازدهی فرایند بررسی و مقایسه شد. نتیجهها نشان داد بازده فرایند فوتوکاتالیستی در محیط اسیدی بیشتر است. همچنین بهترین دمای کلسیناسیون COD درجه تعیین شد. بر اساس اندازه گیریهای مربوط به COD بیشترین میزان مصرف اکسیژن مربوط به زمان استفاده از کاتالیست دارای Pt می باشد.

تاريخ دريافت : ١٣٩٢/١١/١٢ ؛ تاريخ پذيرش : ١٣٩۴/١/٢۴

## مراجع

- Bank W., "Pollution Prevention and Abatement Handbook 1998: Toward Cleaner Production", World Bank Publications, New York, (1999).
- [2] Di Paola, A., Garc'ıa-López E., Ikeda S., Marc'ı G., Ohtani B., Palmisano L., Photocatalytic Degradation of Organic Compounds in Aqueous Systems by Transition Metal Doped Polycrystalline TiO<sub>2</sub>, *Catalysis Today*, **75**: 87-93 (2002).
- [3] Ghasemi S., Rahimnejad S., Rahman Setayesh S., Hosseini M., Golami M.R., Kinetics Investigation of the Photocatalytic Degradation of Acid Blue 92 in Aqueous Solution Using Nanocrystalline TiO<sub>2</sub> Prepared in an Ionic Liquid, *progress in reaction kinetics and mechanism*, 34: 55-76 (2009).

<sup>(1)</sup> Chemical Oxygen Demand

- [4] Ghasemi S., Rahimnejad S., Rahman Setayesh S., Rohani S., Golami M.R., Transition Metal Ions Effect on the Properties and Photo Catalytic Activity of Nanocrystalline TiO<sub>2</sub> Prepared in an Ionic Liquid, *Journal of Hazardous Materials*, **172**: 1573-1578 (2009).
- [5] Tayade R.J., Kulkarni R.G., Jasro R.V., Transition Metal Ion Impregnated Mesoporous TiO<sub>2</sub> for Photocatalytic Degradation of Organic Contaminants in Water, *Industrial & Engineering Chemistry Research*, 45: 5231-5238 (2006).
- [6] Arami M., Yousefi Limaee N., Mahmoodi N.M., Salman Tabrizi N., Equilibrium and Kinetics Studies for the Adsorption of Direct and Acid Dyes from Aqueous Solution by Soy Meal Hull, *Journal of Hazardous Materials* 135: 171-179 (2006).
- [7] Gautam S., Kamble S.P., Sawant S.B., Pangarkar V.G., Photo Catalytic Degradation of 4-Nitroaniline Using Solar and Artificial UV Radiation, *Chemical Engineering Journal*, 110: 129-137 (2005).
- [8] Streetman B.G., Banerjee S., "Solid State Electronic Devises", 4th ed., Pearson Prentice Hall, Englewood, (1995).
- [9] Linsebigler A.L., Lu G., Yates J.T., Photocatalysis on TiO<sub>2</sub> Surfaces: Principles, Mechanisms and Selected Results, *Chemical Reviews*, 95: 735-758 (1995).
- [10] Kaneko M., Okura I., "Photo Catalysis, Science and Technology", Springer, Germany, (2002).
- [11] Hagfeldt A., Graetzel M., Light-Induced Redox Reaction in Nanocrystalline Systems, *Chemical Reviews*, 95: 49-68 (1995).
- [12] Kamat P.V., Photochemistry on Nonreactive and Reactive (Semiconductor) Surfaces, *Chemical Reviews*, 93: 267-300 (1993).
- [13] Serpone N., Pelizzetti E., "Photocatalysis: Fundamentals and Application", John Wiley & Sons, New York, (1989).
- [14] Ling W., "New Synthetic Routes to Nanostructured Photocatalysts with High Activity", Ph.D. Thesis, The Chinese University of Hong Kong, (2005).
- [15] Mills A., Le Hunts S., An Overview of Semiconductor Photocatalysis, Journal of Photochemistry and photobiology A: Chemistry, 108: 1-35 (1997).
- [16] Fox M.A., Dulay M.T., Heterogeneous Photocatalysis, Chemical Reviews, 93: 341-357 (1993).
- [17] Linsebigler A.L., Lu G., Yates J.T., Photocatalysis on TiO<sub>2</sub> Surfaces: Principles, Mechanisms, and Selected Results, *Chemical Reviews*, 95: 735-758 (1995).
- [18] Fujishima A., Hashimoto K., Watanabe T., "TiO<sub>2</sub> Photocatalysis: Fundamentals and Application", Bkc, Tokyo, (1999).
- [19] Nalwa H.S., "Handbook of Advanced Electronic and Photonic Materials and Devices", Acadmic Press, USA, (2001).
- [20] Ching W.Y., Theoretical Studies of the Electronic Properties of Ceramic Materials, *Journal of the American Ceramic Society*, 73: 3135-3160 (1990).

- [21] Ahmed M.S., Attia Y.A., Aerogel Materials for Photocatalytic Detoxification of Cyanide Wastes in Water, *Journal of Non-Crystalline Solids*, 186: 402-407 (1995).
- [22] Balasubramanian G., Dionysiou D.D., Suidan M.T., "Dekker Encyclopedia of Nanoscience and Nanotechnology", Vol. 6, Marcel Dekker Inc., New York, (2004).
- [۲۳] زمانخان، حسام؛ آیتی، بیتا؛ گنجیدوست، حسین؛ تجزیه فتوکاتالیستی فنل به وسیله نانوذرات روی اکسید

تثبیت شده بر بستر بتنی، *نشریه شیمی و مهندسی شیمی ایران*، (۳ و ۴) **۱۳**: ۹ تا ۱۹ (۱۳۹۱).

- [۲۴] آقائی، مهران؛ خضری، بهروز؛ زارع، کریم؛ آقائی، حسین؛ مطالعه سینتیکی احیای فتوکاتالیستی CO<sub>۲</sub> با H<sub>۲</sub>O با استفاده از کاتالیست TiO<sub>۲</sub>، *نشریه شیمی و مهندسی شیمی ایران*، (۳۰) ۲: ۸۹ تا ۹۴ (۱۳۹۰).
- [25] Hagen J., "Industrial Catalysis: A Practical Approach", Second Edition, John Wiley & Sons, Germany, (2006).
- [26] Zhengfei S., "Novel Sol-Gel Nanoporous Materials, Nanocomposites and Their Applications in Bioscience", Ph.D. Thesis, Drexel University, USA, (2005).
- [27] Alves de Lima R.O., Bazo, A.P., Fávero Salvadori, D.M., Rech C.M., de Palma Oliveira D., de Aragao Umbuzeiro G., Mutagenic and Carcinogenic Potential of a Textile Azo Dye Processing Plant Effluent That Impacts a Drinking Water Source, *Mutation Research/Genetic Toxicology* and Environmental Mutagenesis, 626: 53-60 (2007).
- [28] Komstantinou I.K., Albanis T.A., TiO<sub>2</sub>- Assistaed Photocatalytic Degradation of Azo Dyes Aqueous Solution: Kinetic and Mechanistic Investigations, A Review, *Applied Catalysis B: Environmental*, 49: 1-14 (2004).
- [29] Ishibai Y., Sato J., Nishikawa T., Miyagishi S., Synthesis of Visible Light Active TiO<sub>2</sub> Photocatalyst with Pt- Modification: Role of TiO<sub>2</sub> Substrate for High Photocatalytic Active, *Applied Catalysis B: Environmental*, **79**: 117-121 (2008).
- [30] Kwon J.M., Kim Y.H., Song B.K., Yeom S.H., Kim B.S., Im J.B., Novel Immobilization of Titanium Dioxide (TiO<sub>2</sub>) on the Fluidizing Carrier and its Application to the Degradation of Azo-Dye, *Journal of Hazardous Materials*, **134**: 230-236 (2006).
- [31] Koelsch M., Cassaignon S., Guillemoles J.F., Olivet J.P., Comparison of Optical and Electrochemical Properties of Anatase and Brookite TiO<sub>2</sub> Synthesized by the Sol-Gel Method, *Thin soild Film*, 403-404: 312-319 (2002).
- [32] Bizani E., Fytianos K., Poulios I., Tsiridis V., Photocatalytic Decolorization and Degradation of Dye Solutions and Waste Waters in the Presence of Titanium Dioxide, *Journal of Hazardous Materials*, **136**: 85-94 (2006).
- [33] Tanaka K., Pedermpole K., Hisanaga T, Photocatalytic Degradation of Commercial Azo Dyes, Water Research, 34: 327-333 (2000).