

مقایسه کارایی فرآیندهای UV/O و تلفیق UV/O3 در تخریب سیانید از پساب مصنوعی

مهسا نیازی'، احمد جمشیدی زنجانی'*، مهدی همائی["]

۱– دانش آموخته کارشناسی ارشد، دانشکده فنی– مهندسی، دانشگاه تربیت مدرس تهران. ۲– دانشیار دانشکده فنی– مهندسی، گروه معدن و محیط زیست، دانشگاه تربیت مدرس تهران. ۳– استاد دانشکده کشاورزی، گروه خاکشناسی، دانشگاه تربیت مدرس.

* Email: ajamshidi@modares.ac.ir

تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۱۹/۱۹ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۰۴/۲۰

چکیدہ

سیانید از جمله آلاینده های بسیار سمی و خطرناکی است که در پساب صنایع معدنی، آبکاری و غیره وجود دارد. در مطالعه حاضر کارایی فرایندهای اکسیداسیون پیشرفته شاملUV، وO و تلفیق UV/O به منظور تخریب سیانید از پساب مصنوعی بررسی شده است. تمامی آزمایش ها در یک راکتور نیمه پیوسته انجام گرفت. اثر شرایط عملیاتی مانند غلظت اولیه سیانید، زمان واکنش، سینتیک واکنش و PH مورد بررسی قرار گرفت. آزمایش های تخریب سیانید در این مطالعه، در ۲ غلظت مختلف سیانید شامل ۵۰، ۲۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر لیتر و همچنین دو مقدار PH برابر ۱۰ و ۱۱ انجام شد. مدت زمان واکنش نیز از ۲۰ تا ۹۰ دقیقه متغیر بود. سایر پارامترهای عملیاتی فرایند در تمامی آزمایش ها ثابت نگه داشته شد. نتایج بیانگر آن بود که با استفاده از UV به تنهایی، تخریب سیانید کند است. نتایج نشان داد که راندمان تخریب سیانید توسط فرایند گاز ازن در مقدار PH بیشتر از ۲۰۱=PH بود. بیشترین راندمان تخریب سیانید در شرایط بهینه فرایند ازن(غلظت اولیه سیانید ۵۰ میلی گرم بر لیتر و مدت زمان واکنش ۲۰۸ دقیقه، برابر ۶۸ درصد به دست آمد. زمان یکه UV با دی UV/۵ معینه فرایند ازن(غلظت اولیه سیانید ۵۰ میلی گرم بر لیتر و مدت زمان واکنش ده دقیقه رخ داد. بیشترین راندمان تخریب سیانید در شرایط بهینه فرایند ازن(غلظت اولیه سیانید ۵۰ میلی گرم بر لیتر و مدت زمان واکنش دقیقه رخ داد. بیشترین راندمان تخریب سیانید در شرایط بهینه فرایند ازن(غلظت اولیه سیانید ۵۰ میلی گرم بر لیتر و مدت زمان واکنش دقیقه رخ داد. بیشترین راندمان تخریب سیانید در شرایط بهینه فرایند ازن(غلظت اولیه سیانید ۵۰ میلی گرم بر لیتر و مدت زمان واکنش دقیقه رخ داد. بیشترین راندمان تخریب سیانید در فرایش ۱۰۰ درصد، در ۲۰۰ هرایم به مرتبه اول توصیف شود. در نتیجه، می توان واکنش ۵۰ دقیقه به دست آمد. به طور کلی نتایج نشان داد که تخریب سیانید کل می تواند با سیتیک شبه مرتبه اول توصیف شود. در نتیجه، می توان

كلمات كليدى: سيانيد، اكسيداسيون پيشرفته، پساب، تصفيه، راديكال هيدروكسيل.

۱– مقدمه

سیانید(CN)از طریق فعالیت های متعاند صنعتی همچون استخراج فلزات، آبکاری، تولید مواد شیمیایی، پالایش نفت، صنایع رنگسازی و نساجی و غیره در محیطزیست رها میشود. بر اساس برآوردهای صورت گرفته، سالانه حدود ۱۴ میلیون کیلوگرم سیانید در محیط زیست انتشار مییابد[1]. سمیترین اشکال سیانید، سیانید آزاد (آنیون سیانید و سیانید هیدروژن) هستند [2].

میزانLD50⁴ برای سیانید سدیم برابر ۶/۴ میلی گرم در هر کیلوگرم است که نشان می دهد سمیت بالایی دارد و برای سلامت انسانها و سایر موجودات زنده خطرناک است. از اینرو، مدیریت صحیح و ایمن پسابهای حاوی سیانید برای کارخانجات صنعتی از اهمیت بالایی برخوردار است [3]. از اینرو، مقررات سختگیرانهای در بیشتر کشورها، غلظت مجاز آن را در آب به ۲/۰–۰/۰ میلیگرم بر لیتر محدود کرده است [4]. اتصال قوی یونهای سیانید با

¹ The median lethal dose (LD50)

(V) $(E_0 = 2.8 V)$ [21]. توان اکسیداسیون بالای این رادیکالها برای تخریب مولکولهای آلی و غیرآلی به کار می رود [13]. این فرایند فاقد محصولات جانبی بوده و به عنوان یک فناوری سازگار با محیط زیست شناخته می شود. [14]. در فرایند اکسیداسیون پیشرفته، اشعه VV در ترکیب با عوامل اکسیدکننده ای مانند 2024 یا 03 برای تولید رادیکالهای اکسنده، به ویژه رادیکال هیدروکسیل، مورد استفاده قرار می گیرد که به عنوان عاملی برای تخریب آلایندههای سمی عمل میکنند [15].

برنا و همکاران در سال ۲۰۱۴ فرآیندهای منفرد و تلفیقی اکسیداسیون پیشرفته را برای تخریب سیانید در يساب توليد جواهرات مورد بررسي قرار دادند. نتايج آنها نشان داد که تخریب سیانید کل می تواند با سینتیک شبه اول مرتبه توصيف شود. بهترين pH ب عنوان pH بهينه برای حذف سیانید، در دمای اتاق و غلظت سیانید ۷۰۰ میلی گرم بر لیتر، برابر با ۱۰ بود. در این شرایط، با استفاده از روش تلفیقی دوگانه (UV/O₃) و به مدت ۱۸۰ دقیقه، میزان حذف سیانید به مقدار ۹۸ درصد رسید[16].چایــا^۲ و همکاران در سال ۲۰۲۰ فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته مبتنی بر ازن در pH=۱۰ برای تصفیه پساب را مورد مطالعه قرار دادند. نتایج آن مطالعه نشان داد اگرچه فرآیندهای مبتنے بر ازن (AOPs)، از جملے O₃/H₂O₂,UV/O₃ و O₃/Fe⁺² در حـذف سـموم از یسـاب.های صـنعتی مـؤثر هستند؛ اما فرآیند O₃/Fe⁺² با مصرف انرژی ۲۱٫۳ کیلوات بر ساعت و بازده حذف ۴۲ درصد پساب سیانید، به عنوان روشی هزینهبر و کارآمدتر نسبت بـه O₃ و UV/O₃ معرفـی شـد[17]. مودليارا و همكاران در سال ۲۰۰۹ تخريب سیانید در پساب صنعت خودروسازی را با استفاده از فرآيند AOPs مورد ارزيابي قرار دادند.نتايج آزمايشي نشان داد که با استفاده از ترکیب H₂O₂ و O₃ با غلظت بهینه، نرخ تخریب سیانید افزایش می یابد. بارگذاری بهینه از H₂O₂ میلی گرم بر لیتر H₂O₂ و ۵,۰ میلی گرم بر لیتـر

يون هاي فلزي موجب تبديل أن به عاملي مطمئن در کارخانجات فرآوری بـه منظور اسـتخراج طـلا و نقـره و همچنین استفاده در صنایع آبکاری شده است [5]. از سویی نيز افزايش قيمت فلزات گرانبها منجر به گسترش فعالیتهای معدنکاری و مصرف سیانید در کشورهای در حال توسعه شده است [5]. به طوریکه حدود ۱۸ درصد از توليد جهاني سيانيد صرف استخراج طلا ميشود [6]. بـا این وجود، این فرایند موجب تولید حجم بالای پساب حاوی سیانید شده و وجـود آن در محـیط، آثـار منفـی بـر سلامت انسان و محيط زيست خواهد داشت [7]. با توجه به سمیت بالای سیانید، لازم است قبل از تخلیه، آن را از يساب حذف نمود. در ايـن زمينـه، مطالعـات فراوانـي بـا بهره گیری از فرآیندهای متنوع بیولوژیکی، فیزیکی و شیمیایی انجام شده است [8].فرآیندهای شیمیایی مانند کلرزنی قلیایی و فرآیندهای جذب یا تبادل یونی در تخريب سيانيد با محدوديت هايي همچون سينتيک کند، توليد لجن، تشكيل محصولات جانبي سمي و ناكارآمـدي همراه هستند. به همين دليل، فرايندهاي اكسيداسيون پیشرفته (AOPs) به عنوان جایگزین موثری برای تخریب كامل سيانيد مورد پيشنهاد قرار مي گيرند. مطالعات انـدكي در زمینه کاربرد فرایندهای AOPs برای تخریب سیانید از یساب صنعت معدنکاری وجود دارد. فرایندهای AOPs که از رادیکال های هیدروکسیل به عنوان عامل اکسیدکننده قوى بهره مىبرند، از دهه ۱۹۸۰ براى تصفيه آلاينده هاى مقاوم از آب و پساب معرفی شدهاند [9]. این فرآیندهــا بــا تولید رادیکال های هیدروکسیل، آلاینده ها را به طور مؤثرتری نسبت به فرایندهای شیمیایی مرسوم تخریب م____كنن_د. ان_واع فراين_دهاى اكسيداس_يون پيش_رفته شامل UV/كاتاليزور،UV/H₂O₂، فنتون و مشتقات آن و فرایندهای فوتوکاتالیستی هستند [10]. فرآیند AOPs با استفاده از تـابش پرتـو فـرابنفش (UV) و گـاز ازن (O₃) یک فناوری بسیار قابل اعتماد برای تصفیه ترکیبات آلی است [11]. در این فناوری، رادیکالهای هیدروکسیل تولید می شود که این رادیکال ها عامل اکسیداسیون قـوی هسـتند

¹ Berna

² Chhaya

³ Mudliar

O₃ بهترین کارایی تخریب سیانید را داشت. مصرف انرژی ویژه در این فتوراکتور برای نابودی سیانید در پساب صنعتی تنها ۶۷±۵ کیلووات ساعت بر کیلوگرم بود. این نتایج نشان میدهد که استفاده از این فتوراکتور به عنوان یک روش پراکنده و اقتصادی برای درمان و دفع پسابهای حاوی سیانید امکانیذیر است [3].

با توجه به مرور منابع می توان بیان داشت فرآینـدهای AOPs امکان تصفیه پساب تا حدود استانداردهای تخلیه را فراهم می کند. اما مصرف انرژی و مواد شیمیایی بالای آنها نگران کننده است. با این حال یکی کردن این فرآیندها با فرآیندهای سنتی و اصول شیمی سبز، می تواند رویکردی مقرون به صرفه و پایدار برای تصفیه سیانید باشد. تاکنون تعداد محدودی مطالعه روی تخریب سیانید با استفاده از فرآیند تلفیقی اشعه فرابنفش و گاز ازن انجام شده است. سینتیک واکنش در فرآیند AOPs مورد بررسی قرار نگرفته و هیچ مقایسهای نیز بین عملکرد تخریب سیانید در غلظتهای مختلف توسط این فرآیند انجام نشده است. از اينرو، هدف اصلي اين مطالعه، كـارايي تخريب سـيانيد از پساب مصنوعی به کمک فرایندهای اکسیداسیون پیشرفته O3 ،UV و O3 UV/O3 است. آثار پارامترهایی همچون PH اولیه، غلظت اولیه سیانید در پساب، زمان واکنش نیز مورد بررسى قرار مىگيرد.

۲– مواد و فرآیند

۲-۱- پساب مصنوعي

در این مطالعه، از سدیم سیانید و آب مقطر برای تهیه پساب مصنوعی حاوی سیانید استفاده شد. با تنظیم حجم مشخصی از محلول سدیم سیانید با آب مقطر، حجم پساب مصنوعی در نمونه های آزمایشی به مقدار ۶۰۰ میلی لیتر تنظیم شد. تمام مواد شیمیایی مورد نیاز برای این مطالعه از شرکت مرک تهیه شدند.

۲-۲- برنامه آزمایشات

آزمایش های مربوط به فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته مطابق با مطالع ات پیشین بررسی و مورد استفاده قرار گرفت؛ بر این اساس طول موج اشعه مورد استفاده از نوع

UVC و برابر با ۲۵۴ نانومتر بود [18]. توان لامب UV برابر ۸ وات انتخاب شد. شایان ذکر است؛ استفاده از pH اسیدی برای تخریب سیانید مناسب نیست؛ زیرا باعث تولید گاز سمی هیدروژن سیانید (HCN) میشود. در pH اسیدی واکنش های جانبی نامطلوب نیـز شـایع تـر هسـتند. بنابراین در مطالعه حاضر از محدوده pH قلیایی استفاده شد. در تحقیق حاضر، مقادیر pH و ۱۱ مطابق با مطالعات پیشین که نتایج خوبی با استفاده از این مقادیر pH به دست آوردند؛ انتخاب شدند افزایش pH می تواند فرآیندهای اکسایشی را بهبود بخشیده و اکسیداسیون مواد آلی و زیستی را تسهیل کند. همچنین، محیط قلیایی (با pH بالا) می تواند تأثیر بر خواص شیمیایی و فیزیکی سیانید داشته باشد. با مقایسه pH 10 و ۱۱ با مطالعات قبلی، تـأثير pH برحذف سیانید در شرایط مختلف قابل بررسی است و تفاوتهای این تأثیر را می توان مشخص نمود.برای تنظیم مقدار NaOH ،pH به محلول اضافه شد. در این مطالعه، تحلیل سینتیک فرآیندهای منفرد و تلفیقی اکسیداسیون پیشرفته روی سیانید صورت گرفت. تأثیر متغیرهای مختلف مانند غلظت سیانید، مقدار pH و زمان واکـنش بـر عملکرد فرآیندهای UV، ₀3 و UV/O₃ در تخریب سیانید مورد بررسی قرار گرفت. تمامی آزمایش ها به صورت تکراریذیر انجام شد و مقادیر میانگین گزارش شدند. جدول (۱) برنامه و شرایط تفصیلی آزمایش ها را نشان مىدھند.

جدول ۱. برنامه و شرایط تفصیلی آزمایشها

Proces s	Tim e (min)	рН	Concentratio n	Device Specification s
UV	0-90	10,1	50,100,200,25	8w/254
		1	0 mg/l	nm/57v
O ₃	0-80	10,1	50,100,200,25	Q=2g/h
		1	0 mg/l	
Balloon with 3 openings 28,16,14 ml/Quartz glass				

Table 1. The program and detailed conditions of the tests

شکل (۱) شماتیک شماتیک یک فوتورآکتـور طراحـی شده بـرای تخریـب سـیانید از پسـاب مصـنوعی را نشـان

مىدھد.

۲-۳- تعيين غلظت سيانيد

غلظت سیانید در هر یک از آزمایشها با برداشتن نمونههای ۱۰ میلیلیتری از فتوراکتور اندازه گیری شد. به هر نمونه دو قطره پارادیمتیل آمینوبنز آلدئید (بهعنوان شناساگر) اضافه شد که محلول را به رنگ زرد در آورد.

> **شکل ۱**. شماتیک یک فوتورآکتور طراحی شده برای تخریب سیانید از پساب مصنوعی



Fig 1. schematic of a photoreactor designed for cyanide degradation from synthetic wastewater سپس مقادیر کمی (۵ میکرولیتر) از محلول ۱۹۲۵۰/۰ مولار AgNO₃ با استفاده از میکروپیپت به هر نمونه اضافه شد تا زمانی که محلول سیانید از زرد به صورتی تغییر رنگ دهد که نشاندهنده پایان واکنش بین AgNO₃ و سیانید برای تشکیل Ag(CN)² باشد [19]. اندازه گیری های طيفسنجي CN با استفاده از دستگاه اسيکتروفتومتر براي تأييد جذب نور تركيب در محدوده UV انجام شد. غلظت CNO (محصول اکسیداسیون CN⁻) با برداشتن ۱ میلی لیتـر از نمونه و اضافه کردن ۱ میلی لیتر آمینوبنزوئیک اسید ۰/۰۱ مولار اندازه گیری شد. سپس مخلوط به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد در حمام آب گرم شـد. پـس از گرمادهی، ۲ میلی لیتر HCl ۶ مولار به نمونه اضافه شد و نمونه مجدداً به مدت ۱۵ دقیقه تا دمای جـوش گرمادهی شد. محلول حاصل در طول موج ۳۴۰ نانومتر در دستگاه اسيكتروفتومتر اندازهگيري شد [19].

۲-۴- تعیین سینتیک واکنش

در ایــن مطالعـه، سـینتیک تخریـب سـیانید توسـط فرایندهای مختلف مورد بررسی قرار گرفت. ابتدا تخریب

$$\mathbf{R} = \mathbf{k}_1 \left[\mathbf{C} \right] \tag{1}$$

$$\mathbf{R} = \mathbf{k}_1 \left[\mathbf{C} \right]^2 \tag{(Y)}$$

که C غلظت اولیه سیانید، k₁ و k₂ به ترتیب ثابت سرعت شبیه مرتبه اول و دوم است [20]. شکل خطی شده رابطه (۱) به صورت معادله (۳) به عنوان مدل سینتیکی شبه مرتبه اول ((PFO) به صورت زیر تعریف می شود:

$$\operatorname{Ln}\left(\mathrm{C}_{\mathrm{t}}-\mathrm{C}_{0}\right)=-\mathrm{K}_{1}\mathrm{t}\tag{(2)}$$

که در آن $C_0 e_1 C_1$ به ترتیب غلظت سیانید (میلی گرم بر لیتر) در ابتدا و در زمان t پس از شروع واکنش هستند و k_1 (min⁻¹) ثابت سرعت شبه مرتبه اول است. همچنین براساس معادله (۴) شکل خطی شده مدل سینتیکی شبه مرتبه دوم^۲(PSO) به صورت زیر تعریف می شود [21]:

$$1/C_t - 1/C_0 = K_2 t$$
 (4)

که در آن $C_0 = C_0$ به ترتیب غلظت سیانید (میلی گرم بر لیتر) در ابتدا و در زمان t پس از شروع واکنش هستند و k_2 (min⁻¹) ثابت سرعت شبه مرتبه دوم است. معادلات سینتیکی شبه مرتبه اول و دوم برای سه فرآیند UV، O_3 و UV/O₃ در شرایط مختلفی از جمله چهار غلظت اولیه ۵۰، PH در شرایط محتلفی از جمله چهار فلظت اولیه ۱۰۰ برابر ۱۰ و ۱۱ مورد بررسی قرار گرفت.

۳– نتایج و بحث

66

UV -۱-۳ عملکرد فرایند

در ابتدای مطالعه، اثر ۹۰=pH بر عملکرد فرایند UV در حالت نیمه پیوسته برای تخریب سیانید (در هر چهار غلظت) در پساب مصنوعی به عنوان تابعی از زمان واکنش مورد بررسی قرار گرفت. نتایج در شکل (۲) نشان داده شده است. شکل (۲–الف) نشان میدهد که ۹۰=pH در

¹ Pseudo-first-order

² Pseudo-second-order



شکل ۲. درصد تخریب سیانید از پساب مصنوعی با استفاده از تابش اشعه فرابنفش در چهار غلظت اولیه (۲۵۰، ۲۰۰، ۲۰۰، ۵۰) میلی[–]گرم بر لیتر در الف) pH=10 ، ب)pH=11

Fig. 2. Cyanide degradation percentage in artificial wastewater using UV radiation at 4 initial concentrations (250, 200, 100, 50) mg/L a) pH=10 b) pH=11

شکستن پیوندهای آن زیاد است[23]. به طور کلی، نتایج بررسیها نشان دادند که اگرچه میزان تخریب سیانید در pH=۱۰ بیشتر از PH=۱۱ بوده است، ولی فرایند VU به تنهایی کارایی لازم را برای تخریب سیانید از پساب مصنوعی در غلظتهای مطالعه شده نشان نداده است. وونو⁷ و همکاران در سال ۲۰۲۱ به نتایج مشابه دست اینتند که فرآیند VU قادر به تخریب سیانید نیست و برای اثربخشی بیشتر نیاز به شدت تابش زیادی دارد[23]. بنابراین استفاده از اشعه فرابنفش به طور مجزا برای تخریب سیانید توصیه نمی شود. از اینرو، ادامه آزمایشها با افزودن ₆0 به عنوان اکسیدکننده انجام شد.

UV مطالعات سینتیک UV

در شکلهای (۳ و ۴) مقادیر سینتیک شبه مرتبه اول و مرتبه دوم برای آزمایشهای اشعه فرابنفش (UV) در چهار غلظت ۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰ و ۲۰۰ میلیگرم بر لیتر سیانید در دو PH ۱۰ و ۱۱ ارائه شده است. با توجه به شکلهای (۳ و ۴)، مشاهده شد که نتایج پراکندگی مناسبی در اطراف خط مستقیم ندارند و مدل واکنشهای شبه مرتبه اول و دوم را تایید نمیکنند مقادیر ثابتهای سرعت واکنش، ضرایب و پارامترهای معادله در این شکلها محاسبه و ارائه شد. با مقایسه ² در معادلات سینتیک مرتبه اول و دوم مشخص شد که به مقدار یک نزدیک نیستند. از اینرو،

فتوراکتور منجر به عملکرد مطلوبی برای تخریب سیانید در هر چهار غلظت اولیه سیانید نمی شود. اثر PH=۱۰ بر اکسیداسیون سیانید توسط فر آیند UV در غلظت ۵۰ میلی گرم بر لیتر بیشتر از غلظت های ۱۰۰، ۲۰۰ و ۲۵۰ میلی گرم بر لیتر بود. همان طور که در شکل (۲-الف) مشاهده می شود، کارایی فتولیز UV در اکسیداسیون سیانید ناچیز است، زیرا بیشتر از ۶ درصد سیانید پس از ۹۰ دقیقه زمان واکنش در PH=۱۰ تخریب شده است. شکل (۲-ب) نشان می دهد که فرآیند UV در pH=۱۱ نیز به ماننـد pH=۱۰ در فتوراکتور منجر به عملکرد مطلوبی برای تخریب سیانید در هر چهار غلظت مورد مطالعه نمی شود. مطالعات انجام شده توسط باک' و همکاران نشان داد کـه CN⁻ جـذبی در ۲۵۴ نانومتر ندارد[22]. سارلا^۲ و همکاران به تخریب اندک CN (تقريباً ١٢درصد) توسط فتوليز UV و نرخ تخريب بسيار یایین ⁻CN را یافتند که تأیید می کند فتولیز UV فرآیند مؤثري براي تخريب سيانيد نيست [12]. در مطالعه حاضر نیز مشابه با مطالعات پیشین مشاهده شد که با استفاده صرف از UV، سرعت تخریب سیانید بسیار کند بود.از اینرو، می توان نتیجه گیری کرد که فرایند UV به تنهایی برای تخریب سیانید از پساب چندان مؤثر نیست. ضریب جذب کمی که سیانید در ناحیه فرابنفش دارد، باعث میشود تا عملکرد UV در تخریب سیانید محدود شود. همچنین سیانید یک ترکیب نسبتاً پایدار است و انـرژی لازم بـرای

³ Vuono

¹ Buck

² Sarla





Fig. 3. Pseudo-first-order kinetic model in the single UV method for cyanide degradation at pH 10 and 11 a) $C_0=50$ mg/l b) $C_0=100$ mg/l c) $C_0=200$ mg/l d) $C_0=250$ mg/l

شکل ۴. مدل سینتیک شبه مرتبه دوم در روش منفرد اشعه فرابنفش برای تخریب سیانید در دو ۱۰ pH و ۱۱

الف)غلظت اوليه سيانيد 50mg/l ب)غلظت اوليه سيانيد 100mg/l ج)غلظت اوليه سيانيد 200mg/l د)غلظت اوليه سيانيد 250mg/l



Fig. 4. Pseudo-second-order kinetic model in the single UV method for cyanide degradation at pH 10 and 11 a) $C_0=50 \text{ mg/l b}$ $C_0=100 \text{ mg/l c}$ $C_0=200 \text{ mg/l d}$ $C_0=250 \text{ mg/l}$

فرآیند UV قادر به ایجاد سینتیک مناسب و پیروی از معادلات واکنش نبود. دلایل احتمالی شامل تأثیر کم مستقیم اشعه بر سیانید و عدم تولید رادیکالهای مورد نیاز بود. به نظر میرسد فرآیند UV به تنهایی باید در زمانهای طولانی تر بررسی شود.

۳-۲- عملکرد فرآیند 03

آزمایش های انجام شده نشان داد که pH یکی از پارامترهای مهم و تاثیرگذار بر راندمان تخریب سیانید از یساب توسط فرایند ازن (O₃) است. همان گونه که در نمودارهای شکل (۵) مشاهده می شود، بر اساس شکل (۵-الف)، بازدهی تخریب سیانید برای چهار غلظت پساب سیانید ۶۰ درصد برای ۵۰ میلی گرم بر لیتر، ۲۶ درصد برای ۱۰۰ میلی گرم بر لیتر و ۱۰ درصد برای ۲۰۰ و ۲۵۰ میلی گرم بر لیتر در پایان ۸۰ دقیقه واکـنش مشاهده شد. بر اساس شکل (۵-ب)، بازدهی تخریب سیانید در pH=۱۱ برای چهار غلظت ۶۵ درصد برای غلظت ۵۰ میلی گرم بر لیتر، ۳۵ درصد برای ۱۰۰ میلی گرم بر لیتر و ۱۳ درصد برای ۲۰۰ و ۲۵۰ میلی گرم بر لیتر در پایان ۸۰ دقیقه واکنش مشاهده شد.استفاده از ازن در دو ۱۰ pH و ۱۱ درصد تخریب پایینی در غلظت بالای سیانید در دمای محیط نشان داد. از اینرو، این نتایج نشان می دهـد کـه ازن در غلطـت هـای اولیـه کـم موثر تر است. اگرچه میـزان تخریـب سـیانید در pH=۱۱

بیشتر از PH=۱۰ بود، اما فرایند O₃ به تنهایی کارایی لازم را برای تخریب سیانید از پساب مصنوعی در غلظت های مورد مطالعه نشان نداده است. در pH=۱۱ درصد تخريب سيانيد به طور قابل توجهي بيشتر از pH=۱۰ بود این امر نشان دهنده تاثیر مثبت افزایش قلیایی بودن محیط بر راندمان فرایند O₃ در تخریب سیانید است. در مقادیر pH قلیایی، کارایی تخریب سیانید توسط فرایند O₃ به دلیل غالب بودن واکنش اکسیداسیون با رادیکال های واکنش پذیر افزایش پیدا مى كند [24]. همچنين مشخص شد با كاهش غلظت اوليه، راندمان تخريب سيانيد افزايش مييابد، به طوری که بیشترین درصد تخریب مربوط به غلظت ۵۰ میلی گرم بر لیتر در pH=۱۱ بود. دلیل این امر را می توان واکنش پذیری بیشتر سیانید در غلظت های پایین و در دسترس بودن بیشتر آن برای اکسیداسیون توسط رادیکال های هیدروکسیل دانست 0₃ یک عامل اکسیدکننده قوی است و در تخریب سیانید در مقادیر بالای pH بسیار مؤثر عمل می کند [25].تخریب سیانید کل از مدل شبه مرتبه اول پیروی میکند [16]. سرعت اکسیداسیون سیانید کل می تواند با معادله (۵) توصیف شود:

 $\mathbf{r}_{\mathrm{CN}^{-}} = (-\,\mathrm{d}\mathbf{C}_{\mathrm{CN}}/\mathrm{d}\mathbf{t})\mathbf{k}\mathbf{d}.\,\mathbf{C}_{\mathrm{CN}^{-}}.\,\mathbf{C}_{\mathrm{O}_{3}} \\ + \mathbf{k}_{\mathrm{\dot{O}H}}.\,\mathbf{C}_{\mathrm{\dot{O}H}}.\,\mathbf{C}_{\mathrm{CN}^{-}}$



شکل ۵. درصد تخریب سیانید از پساب مصنوعی با استفاده از گاز ازن





ظاهری محاسبه شده (k)، ضرایب مجذور همبستگی (R²) و پارامترهای معادله نیز در شکل های (۶ و ۷) ارائه شده است. همبستگی بین دادههای تجربی (نقطه) و منحنی های پیش بینی (خط چین) نشان داده شده است. با مقایسه نتایج ارائه شده در شکل های (۶ و ۷) می توان نتیجه گرفت که مقدار R² در معادلات سینتیک مرتبه اول به یک نزدیـکتـر است؛ بنابراین فرآیند O₃ از سینتیک مرتبه اول پیروی میکند. عوامل مختلفی می تواند بر سینتیک تخریب سیانید توسط فرآیند منفرد O₃ تأثیر بگذارد؛ از جمله این عوامل شامل: غلظت اوليه سيانيد، غلظت گاز ازن، pH محلول و مدت زمان تماس در طول واکنش است. شکل (۵) نمودار سینتیکی تخریب سیانید در غلظتهای مختلف و مقدار pH و ۱۱ را نشان داد. بر اساس شکل (۶-الف)، استفاده از فرآیند O₃ در غلظت کم ۵۰ میلیگرم بر لیتر، سینتیک تخریب بیشتری نسبت به سه غلظت پساب سیانید (۲۰۰،۱۰۰ و ۲۵۰ میلی گرم برلیتر) را نشان داد. ایس بدان معناست که افزایش غلظت سیانید در دبی ثابت ازن مي تواند منجر به كاهش سرعت تخريب آن شود. همچنين در شکل (۵) مشاهده شد که سینتیک تخریب سیانید در pH=۱۰ نسبت به pH=۱۱ کمتر است. علاوه بر این، مشاهده شد که سینتیک تخریب سیانید تابعی از غلظت اوليه و زمان تماس است. سرعت واكنش در غلظتها و pH بالاتر به مراتب کندتر بود. با توجـه بـه یافتـههـای بـه دست آمده مي توان نتيجه گرفت كه فراينـد ازن بـه تنهـايي توانایی محدودی در تخریب سیانید از پساب داشته و لازم است با سایر فرایندهای اکسیداسیون پیشرفته ترکیب شود تا راندمان فرايند افزايش يابد.

۳-۳- عملکرد فرآیند UV/O₃

فرآیند اکسیداسیون پیشرفته تلفیقی UV/O₃ برای مجموعه سوم آزمایش ها به منظور ارتقاء تخریب سیانید اعمال شد. این فرایند شامل تولید برجای اکسیدکننده های شیمیایی قوی از جمله رادیکال هیدروکسیل (OH) میباشد [26]. در فرایند UV/O₃، لامپ اشعه فرابنفش با گاز ازن تعامل دارد. این تعامل باعث تولید رادیکال های آزاد (مانند

که در آن k_d و k_{OH} به ترتیب نشان دهنده ثابت سرعت مستقيم واكنش بين ازن و سيانيد و ثابت سرعت واكـنش بین رادیکال هیدروکسیل و سیانید حـلشـده در محلـول میباشند [16]. در فرایند ازن، غلظت ازن حل شده با گذشت زمان واکنش افزایش یافته و معمولاً به یک مقدار ثابت می رسد که بسیار کمتر از غلظت سیانید است. رونـد آزمایش ها مطالعه حاضر با نتایج داس و همکاران در سال ۲۰۲۱ همخوانی دارند [8].آن ها در هنگام نتایج خود دریافتند که ازن به تنهایی قادر به تخریب سیانید نیست؛ همچنین مقدار pH قلیایی در رونـد تخریـب مـوثر اسـت. ژانگ و همکاران [15] در سال ۲۰۲۲ به نتایجی مشابه دست یافتند که فرآیند تلفیقی اشعه فرابنفش و گاز ازن قادر به تخریب ترکیبات آلی خواهد بود و به صورت منفرد كارايي قابل قبولي نخواهند داشت. راندمان پايين تخريب سیانید از پساب مصنوعی توسط فرآیند ازن ممکن است به دو عامل، مقدار اوليه دوز گاز ازن و عدم پخش يكنواخت آن در يساب مصنوعي، بستگي داشته باشـد. در نتیجه، استفاده از گاز ازن به تنهایی با دبی ۲ گرم بر ساعت قادر به تخریب سیانید با درصد بالا از پساب مصنوعی در غلظتهای بالای ۵۰ میلی گرم بر لیتر و در مقادیر پایین pH نيست.اگرچه راندمان تخريب سيانيد توسط ازن بيشتر از فرآیند اشعه فرابنفش است، اما برای دستیابی به راندمان بهتر، تلفيق اين دو فرآيند با يكديگر پيشنهاد مي شود.

03 –۲–۱– مطالعات سینتیک

برای بررسی مرتبه واکنش تخریب سیانید توسط فرآیند ازن (O₃)، آزمایشاتی در چهار غلظت مختلف سیانید (۰۵، ۱۰۰، ۱۵۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر لیتر) در دو HP ۱۰و ۱۱ انجام شد. در شکلهای (۶ و ۷) محاسبات سینتیک شبه مرتبه اول و مرتبه دوم برای آزمایش های O₃ است. در شکل (۶) مشاهده شد که نقاط به طور رضایت بخشی در اطراف خطوط مستقیم قرار دارند و براساس معادله (۳)

¹ Das

² Zhang



شکل ۶. مدل سینتیک شبه مرتبه اول در روش منفرد ازن برای تخریب سیانید در دو pH و ۱۱ و ۱۱ الف)غلظت اولیه سیانید /50mg/l ب)غلظت اولیه سیانید /100mg/l ج)غلظت اولیه سیانید /200mg/l د)غلظت اولیه سیانید /25

Fig. 6. Pseudo-first-order kinetic model in the single O₃ method for cyanide degradation at pH 10 and 11 a) C₀=50 mg/l b) C₀= 100 mg/l c) C₀= 200 mg/l d) C₀= 250mg/l

شکل ۷. مدل سینتیک شبه مرتبه دوم در روش منفرد ازن برای تخریب سیانید در دو ۱۰ pH و ۱۱

الف) غلظت اوليه سيانيد fomg/l ب) غلظت اوليه سيانيد 100mg/l ج) غلظت اوليه سيانيد 200mg/l د) غلظت اوليه سيانيد 250mg/l



Fig. 7. Pseudo-second-order kinetic model in the single O_3 method for cyanide degradation at pH 10 and 11 a) $C_0=50 \text{ mg/l b}$ $C_0=100 \text{ mg/l c}$ $C_0=200 \text{ mg/l d}$ $C_0=250 \text{ mg/l}$

سیانید در PH=۱۰ بیشتر است. در فرآیند UV/O₃، هرچه مقدار pH کمتر قلیایی باشد میزان تخریب سیانید از پساب مصنوعی بیشتر خواهد بود. بنابراین فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته به pH وابسته است و pH نقش مهمی در سازوکار تولید رادیکالهای هیدروکسیل در این فرآیندها دارد. پرنگل و مایک (۱۹۷۸) [۲۷] از اولین کسانی بودند که آثار مفید ترکیب فتولیز UV با افزودن ازن را گزارش کردند. ازن محلول در حضور نور UV واکنش

 $O_3 + H_2O + hv \rightarrow H_2O_2 + O_2 \tag{9}$

 $H_2O_2 + hv \rightarrow HO$ (V)

 $2O_3 (excess) + H_2O_2 \rightarrow 2HO + 3O_2$ (A)

هیدروکسیل و اکسیژن آزاد) می شود که با پساب مصنوعی سیانید تعامل می کند و آن را به مواد غیرسمی تبدیل می کند. شکل (۸) فرایند و UV/O₃ به طور جداگانه برای تخریب غلظتهای ۵۰، ۱۰۰، ۲۰۰ و ۲۵۰ میلی گرم بر لیتر سیانید در H1 و ۱۱ به مدت ۶۰ دقیقه مطالعه شد. m-کل (۸–الف)، استفاده از فرایند وUV/O₃ در ۱۰= pH=۱۰ میکل (۸–الف)، استفاده از فرایند در N/O₅ در مرحله بازدهی تخریب سیانید در دمای محیط نشان داد. در مرحله بعدی شکل (۸–ب)، فرایند وUV/O₃ برای چهار غلظت اولیه سیانید در ۱۱=H4 نیز به مدت ۶۰ دقیقه مورد مطالعه قرار گرفت. با توجه به نموداره ای مربوط به هر چهار غلظت باقی مانده سیانید در بساب مصنوعی، مشاهده می شود که غلظت باقی مانده سیانید در ۱۰=pH کمتر از ۱۱= است.

شکل ۸ درصد تخریب سیانید از پساب مصنوعی با استفاده از گاز ازن/اشعه فرابنفش در چهار غلظت اولیه (۲۵۰، ۲۰۰، ۲۰۰، ۵۰۰) میلیگرم بر لیتر در الف) pH=10, ب)pH=11





Fig. 8. Cyanide degradation percentage in artificial wastewater using O₃/UV at 4 initial concentrations (250, 200, 100, 50) mg/L a) pH=10 b) pH=11

تأثیر مقدار PH بر راندمان تخریب سیانید توسط فرآیند UV/O₃ به دلیل وابستگی شدید این فرآیند به غلظت یون هیدروکسید و رادیکال هیدروکسیل میباشد. غلظت رادیکال هیدروکسیل، عامل اصلی اکسیداسیون و تخریب سیانید است. حضور یون هیدروکسید باعث کاهش غلظت رادیکال هیدروکسیل و در نتیجه کاهش راندمان تخریب سیانید میشود. بررسی نشان میدهد که در ۲۱=HP به دلیل مقدار بسیار بالای یون هیدروکسید نسبت به ۹۰ا= با حضور کمتر سیانید کاهش مییابد. در مقابل در ۲۰ها با حضور کمتر یون هیدروکسید، غلظت بیشتر رادیکال هیدروکسیل

موجب افزایش راندمان تخریب می شود. بنابراین می توان نتیجه گرفت که فرآیند _BH=۱۰ را به طور مؤثرتری عمل می کند. تأثیر غلظت اولیه سیانید را در شرایط قلیایی ثابت مورد بررسی قرار گرفت. شکل (۸) نشان می دهد که تخریب سیانید به طور شدیدی وابسته به غلظت اولیه پساب است. درصد تخریب برای هر یک از غلظت اولیه پساب است. درصد تخریب برای هر یک از نشان دهنده تولید بیشتر رادیکالها با کاهش HP و تخریب مؤثرتر سیانید می باشد. همچنین، مشاهده شد که با استفاده از فرآیند دUV/O، مقدار سیانید موجود در پساب مصنوعی در هر دو H ۱۰ و ۱۱ با غلظت ۵۰ میلی گرم بر لیتر، (۹) مشاهده شد که سینتیک تخریب سیانید در ۱۰-pH نسبت به pH=۱۱ بیشتر است. مطالعات گومز ً و همکاران نشان داد که در فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته، تخریب سیانید کل مي تواند با واكنش شبه مرتبه اول توصيف شود[19]. بـ طور کلی، فرآیند UV/O₃ می تواند به عنوان یک فرآینـد پیشـرفته و قابل اعتماد برای تخریب سیانید از پساب مصنوعی استفاده شود. فرآيند UV/O₃ با تنظيم عوامل مختلف مانند غلظت اوليه سيانيد، غلظت گاز ازن، شدت و طول موج لامپ اشعه فرابنفش، pH محلول و مدت زمان تماس، می توان سرعت و کارایی تخریب سیانید را بهینه کرد. با استفاده از فرآیند UV/O₃، سینتیک تخریب سیانید قابل بهبود است و تغییراتی نسبت به فرآیندهای منفرد ایجاد می شود. با تلفیق ازن و اشعه فرابنفش، آثار اکسیدکنندگی و تولید رادیکالهای هیدروکسیل در هر دو عملکرد تقویت می شوند. به طور خلاصه، استفاده از فرآيند UV/O₃ منجر به بهبود قابل توجهي در سينتيک حـذف سیانید می شود و این فرآیند امکان حذف بیشتری از سیانید با دبي ثبت ازن را فراهم ميكند.

۳–۳–۲ برآورد مقـدار انـرژی مصـرفی در فرآینـد تلفیقـی UV/O₃

قیمت هر کیلوگرم گاز ازن ۲۰ دلار است؛ بنابراین قیمت ۲۰۰ گرم گاز ازن برابر ۴ دلار است.قیمت ۲ عدد لامپ اشعه فرابنفش برابر ۲۰۰,۰۰۰ تومان است که با قیمت دلار ۵۰ هزار تومان برابر ۲۴ دلار است.بنابراین مقدار انرژی مصرفی برای حذف سیانید با استفاده از فرآیند (UV/O تقریباً ۲۸ دلار برای هر متر مکعب پساب مصنوعی است، اما این مقدار تقریبی است و ممکن است در شرایط واقعی متغیر باشد. با تحلیل نتایج آزمایش ها، می توان نتیجه گرفت کسه استفاده از روش تلفیقی دوگانه تابش اشعه فرابنفش/ازنزنی، هزینه ای مناسب برای حذف سیانید در پساب مصنوعی دارد و می تواند در مدت زمان کوتاهی غلظت بالای سیانید را از پساب حذف کند. به همین دلیل، این روش به عنوان یک روش بهینه و کارآمد در حذف سیانید از پساب مصنوعی مورد استفاده قرار می گیرد. درصد تخریب بیشتری نسبت به سه غلظت دیگر پساب مصنوعی دارد. درصد تخریب سیانید از پساب به صورت صعودی با کاهش غلظت اولیه افزایش مییابد. مونتیگو⁽ و همکاران در سال ۲۰۰۴ به نتایج مشابه دست یافتند که استفاده از گاز ازن و تلفیق آن با اشعه فرابنفش و هیدروژن پراکسید، کارایی تخریب سیانید را افزایش میدهد. نتایج حاصل از آن مطالعه نشاندهنده تخریب بیش از ۷۵ درصد تخریب سیانید کل توسط فرآیند 2O₂/H₂O₂ بود[24]. فرآیند تلفیقی گاز ازن و اشعه فرابنفش یک فرآیند پیشرفته و با راندمان بالا برای تخریب سیانید از پساب مصنوعی است. گاز ازن به عنوان یک اکسیدکننده قوی عمل میکند و رادیکالهای هیدروکسیل را تولید میکند. تلفیق اشعه فرابنفش با گاز ازن باعث افزایش تولید این رادیکالها میشود. در نتیجه فرآیند UV/O₃ یک فرآیند قوی و مؤثر برای تخریب سیانید از پساب مصنوعی است.

UV/O₃ مطالعات سینتیک فرآیند تلفیقی UV/O₃

در شکلهای (۹ و ۱۰) نتایج سینتیک شبه مرتبه اول و مرتبه دوم را برای آزمایش های UV/O₃ ارائه شده است. در شکل (۹) مشاهده شد که نقاط به طور رضایت بخشی در اطراف خطوط مستقیم قرار دارند و معادله (۳) و مدل واکـنش فرضی را تایید می کند. با مقایسه شکل های (۹ و ۱۰) می توان نتیجه گرفت که مقدار R² در معادلات سینتیک مرتب اول به یک نزدیک تر است؛ بنابراین فرآیند UV/O₃ نیز از سینتیک مرتبه اول پیروی میکند. عوامل مختلفی می تواند بـر سـینتیک تخریب سیانید توسط فرآیند UV/O₃ تأثیر بگذارد؛ از جمله این عوامل شامل: غلظت اولیه سیانید، غلظت گاز ازن، شدت و طول موج لامب اشعه فرابنفش، pH محلول و مدت زمان تماس در طول واكنش است. بر اساس شكل (۹-الف)، استفاده از فرآیند UV/O₃ در غلظت کم ۵۰ میلی گرم بر لیتر سینتیک تخریب بیشتری نسبت به سه غلظت پساب سیانید (۲۰۰،۱۰۰ و ۲۵۰ میلی گرم برلیتر) را نشان داد. این بدان معناست که افزایش غلظت سیانید می تواند منجر به کاهش سرعت تخريب آن در دبي ثابت ازن شود. همچنين در شکل

² Gomez

¹ Monteagodo

شکل ۹. مدل سینتیک شبه مرتبه اول در روش تلفیقی گاز ازن/اشعه فرابنفش برای تخریب سیانید در دو pH و ۱۱ الف)غلظت اولیه سیانید ب)غلظت اولیه سیانید 1/100g ()غلظت اولیه سیانید 200mg/l د)غلظت اولیه سیانید 250mg/l



Fig. 9. Pseudo-first-order kinetic model in the O₃/UV method for cyanide degradation at pH 10 and 11 a) C₀=50 mg/l b) C₀=100 mg/l c) C₀=200 mg/l d) C₀=250mg/l

شکل ۱۰. مدل سینتیک شبه مرتبه دوم در روش تلفیقی گاز ازن/اشعه فرابنفش برای تخریب سیانید در دو pH و ۱۱ الف)غلظت اولیه سیانید ب)غلظت اولیه سیانید 200mg/l ب)غلظت اولیه سیانید 200mg/l د)غلظت اولیه سیانید 30mg/l



Fig. 10. Pseudo-second-order kinetic model in the O₃/UV method for cyanide degradation at pH 10 and 11 a) C₀=50 mg/l b) C₀=100 mg/l c) C₀=200 mg/l d) C₀= 250 mg/l

Tyagi, "Photo-oxidation of cyanide in aqueous solution by the UV/H2O2 process," J. Chem. Technol. Biotechnol. Int. Res. Process. Environ. Clean Technol., vol. 80, no. 1, pp. 13–19, 2005.

- [3] R. Mudliar, S. S. Umare, D. S. Ramteke, and S. R. Wate, "Energy efficient-Advanced oxidation process for treatment of cyanide containing automobile industry wastewater," J. Hazard. Mater., vol. 164, no. 2–3, pp. 1474–1479, 2009, doi: 10.1016/j.jhazmat.2008.09.118.
- [4] N. Kuyucak and A. Akcil, "Cyanide and removal options from effluents in gold mining and metallurgical processes," Miner. Eng., vol. 50, pp. 13–29, 2013.
- [5] L. A. Betancourt-Buitrago, A. Hernandez-Ramirez, J. A. Colina-Marquez, C. F. Bustillo-Lecompte, L. Rehmann, and F. Machuca-Martinez, "Recent developments in the photocatalytic treatment of cyanide wastewater: An approach to remediation and recovery of metals," Processes, vol. 7, no. 4, 2019, doi: 10.3390/pr7040225.
- [6] S. Syed, "Recovery of gold from secondary sources—A review," Hydrometallurgy, vol. 115, pp. 30–51, 2012.
- [7] G. Moussavi, F. Majidi, and M. Farzadkia, "The influence of operational parameters on elimination of cyanide from wastewater using the electrocoagulation process," Desalination, vol. 280, no. 1–3, pp. 127–133, 2011.
- [8] P. P. Das, P. Mondal, A. Sinha, P. Biswas, S. Sarkar, and M. K. Purkait, "Integrated ozonation assisted electrocoagulation process for the removal of cyanide from steel industry wastewater," Chemosphere, vol. 263, p. 128370, 2021.
- [9] S. Rostami Tarzam, F. G. Fahimi, R. Amirnejad, A. Tavana, and A. Rahnavard, "Predicting Cyanide Degradability and Destruction Using Artificial Neural Networks: A Case Study in West Azerbaijan, Iran"," Soil Sediment Contam. An Int. J., pp. 1–16, 2024.
- [10] G. Moussavi, M. Pourakbar, E. Aghayani, M. Mahdavianpour, and S. Shekoohyian, "Comparing the efficacy of VUV and UVC/S2O82-advanced oxidation processes for degradation and mineralization of cyanide in wastewater," Chem. Eng. J., vol. 294, pp. 273– 280, 2016.
- [11] A. Shahedi, A. K. Darban, A. Jamshidi-Zanjani, M. Homaee, and F. Taghipour, "Effect of ozonation and UV-LED combination on simultaneous removal of toxic elements during electrocoagulation," Environ. Sci. Pollut. Res., vol. 31, no. 4, pp. 5847–5865, 2024.

۴- نتیجه گیری

در این مطالعه، فرآیندهای اکسیداسیون پیشر فته شامل اشعه فرابنفش، گاز ازن و تلفیقی آنها برای تخریب سیانید در یساب مورد بررسی قرار گرفت. فرایند منفر د UV نتوانست کارایی لازم را در تخریب سیانید از یساب مصنوعی در غلظتهای مورد مطالعه نشان دهد. دلایل احتمالي براي اين موضوع شامل تأثير كمتر مستقيم اشعه بر سیانید و عدم تولید رادیکال های هیدروکسیل مورد نیاز است. فرآیند O₃ نیز کارایی لازم را برای تخریب سیانید از یساب مصنوعی در غلظتهای مورد مطالعه نشان نداد. در pH=۱۱ درصد تخریب سیانید به طور قابل تـوجهی بیشـتر از ۲۰=pH بود این امر نشاندهنده تاثیر مثبت افزایش قلیاییت محیط بر راندمان فرایند O₃ در تخریب سیانید است. فرآیند تلفیقی UV/O₃ کارایی تخریب سیانید در یساب مصنوعی را بسیار بهبود بخشید. در فرآیند تلفیقی ,UV/O₃ هرچه مقدار pH کمتر قلیایی باشد میزان تخریب سیانید از یساب مصنوعی بیشتر می شود. تأثیر مقدار pH بر راندمان تخريب سيانيد توسط فرآيند تلفيقي UV/O₃ به دلیل وابستگی شدید این فرآیند به غلظت یون هیدروکسید و رادیکال هیدروکسیل می باشد. بر رسی نشان داد که در pH=۱۱ به دلیل مقدار بسیار بالای بون هیدروکسید نسبت به PH=۱۰، غلظت رادیکال هیدروکسیل کاهش یافته و راندمان تخريب سيانيد كاهش مي يابد. بنابراين مي توان نتیجه گرفت که فرآیند تلفیقی UV/O₃ در PH=۱۰ به طور مؤثرتری عمل کرد. فرآیند تلفیقی تخریب سیانید نیز از سینتیک شبه مرتبه اول پیروی کرد.

۵– اعلام تعارض منافع

نویسندگان اعلام میکنند هیچ نـوع تعـارض منـافعی وجود ندارد.

8- مراجع

- [1] Q. Zhang et al., "Mechanism and Process of Recycling Copper and Cyanide from a Hazardous Cyanide Waste Slag," 2024.
- [2] S. Malhotra, M. Pandit, J. C. Kapoor, and D. K.

vol. 170, no. June, 2021, doi: 10.1016/j.mineng.2021.107031.

- [20] M. D. Gurol and W. M. Bremen, "Kinetics and mechanism of ozonation of free cyanide species in water," Environ. Sci. Technol., vol. 19, no. 9, pp. 804–809, 1985.
- [21] K. Chiang, R. Amal, and T. Tran, "Photocatalytic oxidation of cyanide: kinetic and mechanistic studies," J. Mol. Catal. A Chem., vol. 193, no. 1–2, pp. 285–297, 2003.
- [22] R. P. Buck, S. Singhadeja, and L. B. Rogers, "Ultraviolet absorption spectra of some inorganic ions in aqueous solutions," Anal. Chem., vol. 26, no. 7, pp. 1240–1242, 1954.
- [23] D. C. Vuono et al., "Photocatalytic advanced oxidation processes for neutralizing free cyanide in gold processing effluents in arequipa, southern peru," Sustain., vol. 13, no. 17, 2021, doi: 10.3390/su13179873.
- [24] J. M. Monteagudo, L. Rodríguez, and J. Villaseñor, "Advanced oxidation processes for destruction of cyanide from thermoelectric power station waste waters," J. Chem. Technol. Biotechnol., vol. 79, no. 2, pp. 117–125, 2004.
- [25] U. Kepa, E. Stanczyk-Mazanek, and L. Stepniak, "The use of the advanced oxidation process in the ozone+ hydrogen peroxide system for the removal of cyanide from water," Desalination, vol. 223, no. 1–3, pp. 187–193, 2008.
- [26] J. Staehelin and J. Hoigne, "Decomposition of ozone in water: rate of initiation by hydroxide ions and hydrogen peroxide," Environ. Sci. Technol., vol. 16, no. 10, pp. 676–681, 1982.
- [27] H. W. Prengle Jr, C. E. Mauk, and J. E. Payne, "Ozone-UV oxidation of pesticides in aqueous solution," in Technical paper presented at the IOI Meeting, Cincinnati, OH, 1976.
- [28] Y. Kim, T. I. Qureshi, and K. Min, "Application of advanced oxidation processes for the treatement of cyanide containing effluent," Environ. Technol., vol. 24, no. 10, pp. 1269–1276, 2003.

- [12] M. Sarla, M. Pandit, D. K. Tyagi, and J. C. Kapoor, "Oxidation of cyanide in aqueous solution by chemical and photochemical process," J. Hazard. Mater., vol. 116, no. 1–2, pp. 49–56, 2004, doi: 10.1016/j.jhazmat.2004.06.035.
- [13] M. P. Rayaroth, C. T. Aravindakumar, N. S. Shah, and G. Boczkaj, "Advanced oxidation processes (AOPs) based wastewater treatmentunexpected nitration side reactions-a serious environmental issue: A review," Chem. Eng. J., vol. 430, p. 133002, 2022.
- [14] I. Arslan-Alaton, F. G. Babuna, and G. Iskender, "Application of Advanced Oxidation Processes to Treat Industrial Wastewaters: Sustainability and Other Recent Challenges," in Advanced Oxidation Processes for Wastewater Treatment, CRC Press, 2022, pp. 39–51.
- [15] H. Zhang et al., "Study on ultrasonic enhanced ozone oxidation of cyanide-containing wastewater," Sep. Purif. Technol., vol. 303, p. 122258, 2022.
- [16] B. K. Mert, Ö. Sivrioğlu, T. Yonar, and S. Özçiftçi, "Treatment of jewelry manufacturing effluent containing cyanide using ozone-based photochemical advanced oxidation processes," Ozone Sci. Eng., vol. 36, no. 2, pp. 196–205, 2014.
- [17] C. V. Rekhate and J. K. Srivastava, "Recent advances in ozone-based advanced oxidation processes for treatment of wastewater- A review," Chem. Eng. J. Adv., vol. 3, p. 100031, 2020, doi: 10.1016/j.ceja.2020.100031.
- [18] T. J. McMillan, E. Leatherman, A. Ridley, J. Shorrocks, S. E. Tobi, and J. R. Whiteside, "Cellular effects of long wavelength UV light (UVA) in mammalian cells," J. Pharm. Pharmacol., vol. 60, no. 8, pp. 969–976, 2008.
- [19] V. Satizabal-Gómez et al., "Effect of the presence of inorganic ions and operational parameters on free cyanide degradation by ultraviolet C activation of persulfate in synthetic mining wastewater," Miner. Eng.,

Efficiency of UV, O₃, and combined UV/O₃ methods in cyanide degradation from synthetic wastewater

Mahsa Niazi¹, Ahmad Jamshidi-Zanjani^{2*}, Mehdi Homaee³

1. Master of mining engineering, Mining and Environment, Tarbiat Modares University.

2. Faculty of Engineering, Department of Mining and Environment, Tarbiat Modares University.

3. Department of Soil Science, Faculty of Agriculture, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

Email: ajamshidi@modares.ac.ir

Received: 2024/01/09

Accepted: 2024/07/10

Abstract

Cyanide is a highly toxic and hazardous pollutant commonly found in the wastewater generated by mining, electroplating, and petrochemical industries. The current research aims to evaluate the efficiency of advanced oxidation techniques such as UV, O_3 , and UV/ O_3 combination, to eliminate cyanide from synthetic wastewater. All experiments were conducted in a semi-continuous reactor to investigate the impact of various operating conditions, such as initial cyanide concentration, reaction time, reaction kinetics, and pH. In this study, degradation tests were conducted on cyanide at four different concentrations (50, 100, 200, and 250 mg/L) and two pH levels (10 and 11). The reaction duration ranged from 0 to 90 minutes, with varying lengths. All experiments maintained constant operational parameters for the process, except for the variable being tested. The UV process alone is not very effective in removing cyanide from wastewater. This is because the low absorption coefficient of cyanide in the ultraviolet region limits the performance of UV in cyanide degradation. Additionally, cyanide is a relatively stable compound that requires a high amount of energy to break bonds and destroy them. Therefore, the use of the UV process alone is insufficient for the complete and safe destruction of cyanide from wastewater. It is necessary to combine it with other advanced oxidation processes to effectively remove cyanide from wastewater. According to the results, it was found that the effectiveness of removing cyanide through a single ozonation process was higher at pH 11 as compared to pH 10. The optimal conditions for achieving the highest level of cyanide removal, which is 68%, were found to be a single ozonation process with an initial concentration of 50 mg/L and a reaction time of 80 minutes. The higher efficiency of cyanide degradation at higher pH can be attributed to the greater production of hydroxyl radicals, resulting in an increase in the oxidizing power of the process. The efficiency of cyanide degradation in synthetic wastewater can be greatly improved by using the combined UV/O_3 process. In this method, the rate of cyanide degradation is higher when the pH value is lower. This is because the integrated UV/O_3 method is strongly dependent on the concentration of hydroxide ions and hydroxyl radicals, which are affected by the pH value. Therefore, the effect of pH value on the efficiency of cyanide degradation by the combined UV/O₃ method is significant. When UV and O_3 were combined, over 50% degradation occurred in 40 minutes due to increased degradation rate. The highest efficiency for cyanide degradation was achieved at pH 10 and an initial concentration of 50 mg/L using the combined UV/O_3 method. The reaction time was 50 minutes and the efficiency was 100%. First and secondorder kinetic analyses were conducted for UV, ozone, and combined processes to study their effectiveness in cyanide degradation. The results showed that the combination of UV and ozone was the most effective method for total cyanide degradation from wastewater compared to the other processes studied. Therefore, UV/O3 can be considered as the optimal analytical method for cyanide degradation from wastewater...

Keywords: Cyanide, Advanced Oxidation, Wastewater, Treatment, Hydroxyl radical.