Journal of Water and Wastewater, Vol. 34, No. 5, pp: 27-43

Synthesis of Functionalized Magnetic Graphene Oxide by Iminodiacetic Acid to Remove Chromium from **Contaminated Waters**

M. Zarei1*, S. Maleki2, M. Hosseinzadeh3

1. Assoc. Prof., Dept. of Applied Chemistry, Faculty of Chemistry, University of Tabriz, Tabriz, Iran (Corresponding Author) mzarei@tabrizu.ac.ir 2. PhD. Student, Dept. of Applied Chemistry, Faculty of Chemistry, University of Tabriz, Tabriz, Iran 3. Assist. Prof., Marand Faculty of Technical and Engineering, University of Tabriz, Tabriz, Iran

(Received Sep. 21, 2023 Accepted Nov. 5, 2023)

To cite this article:

Zarei, M., Maleki, S., Hosseinzadeh, M., 2024. "Synthesis of functionalized magnetic graphene oxide by iminodiacetic acid to remove chromium from contaminated waters" Journal of Water and Wastewater, 34(5), 27-43. https://doi.org/10.22093/wwj.2023.417423.3373.

Abstract

To remove pollutants from aqueous solutions, many methods have been used so far, including ion exchange, coagulation and reverse osmosis. Most of these methods have many disadvantages and among them, the adsorption method is considered as a useful method. The purpose of this study is to synthesize adsorbents in the form of nanocomposites based on graphene oxide and modify the surface of graphene oxide by using iminodiacetic acid ligand to remove chromium ion by adsorption method. To determine the chemical structure and characterization of functionalized magnetic graphene oxide, we used XRD, BET, FTIR and SEM analysis. After that, the factors affecting the removal rate such as adsorbent amount, time of reaction, pH and initial concentration of chromium ion were investigated. The optimal conditions for removal of chromium ion were obtained as pH of solution 2, initial adsorbent weight 30 mg, initial chromium ion concentration 15 mg/L, absorption process time of 15 minutes and removal efficiency was 92.00%. The experimental results and the results of the response surface design were in good agreement (98.8%). Reviewing kinetic and isotherm studies showed that the adsorption process follows the pseudo second-order kinetics and Langmuir isotherm. Magnetic graphene oxide functionalized with iminodiacetic acid has the highest adsorption rate and was considered as the optimal adsorbent for successful metal removal.

Keywords: Heavy Metals, Adsorption, Magnetic Graphene Oxide, Chromium, Iminodiacetic Acid.





Extended Abstract

1. Introduction

The life and health of all living beings, including humans, plants and animals, depends on water, which is the most important substance needed by living beings after air, and is considered one of the most important resources of the environment. In the last decade, the entry of pollutants of human origin such as heavy metals into surface and underground waters has increased. Heavy metal pollution in water is one of the most dangerous types of chemical pollution and is considered a serious threat to the ecosystem.

In the present research work, first, graphene oxide was synthesized using the modified Hammers method (Zaaba et al., 2017), and then it was magnetized and functionalized. Iminodiacetic acid ligand was used to functionalize magnetized graphene oxide. Fourier transform infrared spectroscopy¹, scanning electron microscopy², and X-ray diffraction³ analyzes were used to investigate the properties and determine the characteristics of the obtained nanostructures. The resulting nano adsorbent was used to remove chromium from aqueous solutions and the effect of effective parameters on the chromium removal process such as pH, adsorption time, chromium concentration and adsorbent weight was investigated using the experimental design method.

2. Methodology

First, graphene oxide was synthesized using the modified Hammers method. For the preparation of magnetic graphene oxide, the method mentioned earlier in the documents was used (Zhao et al., 2017). For the synthesis of functionalized graphene oxide, 0.1 g of magnetized graphene oxide and 0.3 g of iminodiacetic acid are added to 10 mL of deionized water. This solution is dispersed for one hour and 0.1 g of NaOH is added to it. The solution is stirred for 24 hours at 60 °C under reflux. Then the final material is washed with water, separated by a magnet, and finally dried in an oven (Najafi, 2015).

NovAA 400 Analytik Jena (Germany) atomic absorption device was used to measure heavy metal concentration by flame method. The heavy metal conversion fraction was calculated using the percentage removal equation that is the percentage ratio of the adsorbed chromium on the adsorbent to the initial chromium concentration of the solution before treatment.

In order to optimize the adsorption process, the central compound design⁴ method was used. Four main

Journal of Water and Wastewater

Vol. 34, No. 5, 2024

factors including initial chromium concentration (mg/L), initial pH of the solution, reaction time (min) and adsorbent weight (mg) were investigated. 31 tests were proposed by Minitab16 software, which included seven repetitions at the central point. In Table 1, the levels used and the range of parameters are given.

Table 1. Range of parameters and levels of test variables

Variable		I	Levels		
	-2	-1	0	1	2
Cr^{3+} Concentration mg/L (X ₁)	5	10	15	20	25
Initial pH (X_2)	2	4	6	8	10
Adsorbent weight mg (X ₃)	10	20	30	40	50
Process time min (X_4)	5	10	15	20	25

3. Discussion and Results

In order to examine the structure and morphology of the synthesized adsorbent, SEM images of graphene oxide⁵, magnetic graphene oxide⁶ and magnetic graphene oxide functionalized with iminodiacetic acid (MGO-IDA) were prepared (Fig. 1).



Fig. 1. SEM images of a) GO, b) MGO, c) MGO-IDA before Cr ion adsorption and d) MGO-IDA after Cr ion adsorption

Fig. 2 shows the XRD pattern of GO, MGO and MGO-IDA. The peak at 2θ around 10° belongs to graphene oxide (Fig. 2-a). The peaks in 2θ 30.1, 35.5, 43.1, 657, 62.6 (JCPDS 19-629) belong to Fe₃O₄ (Fig. 2-

⁶ Magnetic Graphene Oxide (MGO)



¹ Fourier Transform Infrared Spectroscopy (FTIR)

² Scanning Electron Microscopy (SEM)

³ X-Ray Diffraction (XRD)

⁴ Central Compound Design (CCD)

⁵ Graphene Oxide (GO)



Fig. 4. Two and three-dimensional diagrams of the effect of adsorption time and adsorbent weight on adsorption efficiency

b). In the XRD pattern of MGO-IDA, the structure of iminodiacetic acid is not crystalline and its placement between the layers of magnetic graphene oxide has not caused much change in the XRD pattern (Fig. 2-c).

Experimental design was designed using MINITAB 16 software and 31 experiments were suggested by this program. The comparison of the results of the response procedure model with the experimental results of chromium removal efficiency is given in Fig. 3, which benefits from a good overlap.

Analysis of variance¹ is used to test the significance of the model. The F value, is equal to 2319.03, which is greater than the critical value and indicates that the factors sufficiently show the changes in the data from their average value. The optimal conditions obtained from the software for the removal of chromium are the initial concentration of chromium 15 mg/L, the initial pH of 2, the weight of the adsorbent, 30 mg, and aprocess time of 15 minutes, in which the efficiency of chromium removal is 92.86%. In these optimal conditions, the result of the experimental test showed that the chromium removal rate is equal to 92%. Fig. 4 shows the two-dimensional and three-dimensional diagrams of the simultaneous effect of adsorbent weight and time on chromium adsorption efficiency for a solution with pH=6 and chromium concentration of 15 mg/L. According to the resulting graphs, with the increase in the weight of the adsorbent, the absorption efficiency has increased.

4. Conclusions

In this research work, magnetic graphene oxide functionalized with iminodiacetic acid was used to remove chromium. EDX, SEM, XRD, and FTIR



¹Analysis of Variance (ANOVA)

Journal of Water and Wastewater

analyzes were used to determine the structure and accuracy of the experiments. Optimum conditions of chromium removal were: pH = 2, adsorbent weight 30 mg, initial concentration of 15 mg/L and adsorption time of 15 minutes. In these conditions, 92% of chromium was removed from the solution with MGO-

IDA. The experimental results and the results obtained from the experimental design were in good agreement (98.8%). Isotherm and kinetic studies showed that the removal of chromium using MGO-IDA follows the Langmuir isotherm and pseudo-second-order kinetics.



مجله آب و فاضلاب، دوره ۳۴، شماره ۵، صفحه: ۴۳–۲۷

سنتز اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دیاستیک اسید برای حذف کروم از محلولهای آبی

محمود زارعی `*، سالار ملکی '، مهدی حسین زاده "

۱ – دانشیار، گروه شیمی کاربردی، دانشکده شیمی، دانشگاه تبریز، تبریز، ایران (نویسنده مسئول) <u>mzarei@tabrizu.ac.ir</u> (نویسنده مسئول) گروه شیمی کاربردی، دانشکده شیمی، ۲– استادیار، دانشکده فنی و مهندسی مرند، دانشگاه تبریز، ایران

(دریافت ۱٤۰۲/۲۷۳۰ پذیرش ۱٤۰۲/۸/۱٤)

برای ارجاع به این مقاله به صورت زیر اقدام بفرمایید: زارعی، م، ملکی، س.، حسین زاده، م، ۱۴۰۲، "سنتز اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید برای حذف کروم از محلول های آبی" مجله آب و فاضلاب، ۳۴(۵)، ۴۲–۲۷. <u>https://doi.org/10.22093/wwj.2023.417423.3373</u>

چکيده

روشهای متداول مانند تبادل یونی، انعقاد و اسمز معکوس که برای حذف فلزات سنگین به کار میروند، معایب فراوانی دارند و جذب سطحی به عنوان یک روش مؤثر می تواند کاربرد زیادی داشته باشد. در این پژوهش، از اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با لیگاند ایمینو دی استیک اسید برای حذف فلز سنگین کروم از محلولهای آبی استفاده شد. به منظور بررسی، شناسایی و تعیین ساختار اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده، آنالیزهای FTIR XRD و EDX به کار برده شد. سپس عوامل مؤثر بر میزان حذف کروم از جمله مقدار جاذب، زمان، Hp و غلظت اولیه کروم بررسی شد. شرایط بهینه این آزمایش برای حذف کروم، Hq معادل ۲، وزن جاذب mg، غلطت اولیه کروم یا زمان فرایند ۵ در این شرایط بهینه این آزمایش برای حذف کروم از محلول حذف شد. نتایج تجربی و نتایج حاصل از طراحی آزمایش به وسیله رویه پاسخ مطابقت (۸/۸ درصد) حاشت. بررسیهای ایزوترم و سینتیک نشان داد که حذف کروم با استفاده از اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید، از ایزوترم و سینتیک نشان داد که حذف کروم با استفاده از اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید، از ایزوترم و سینتیک نشان داد که حذف کروم با استفاده از اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید، از ایزوترم ای معنوار و سینتیک شبه درجه دوم تبعیت می کند. از بررسی و جمع بندی مطالب مشخص شد که جاذب سنتز شده با ایمینو دی استیک اسید کارایی بالایی در حذف فلز سنگین کروم دارد و می تواند به عنوان یک جاذب خوب برای حذف فلزات سنگین از محیطهای آبی به کار برده شود.

واژههای کلیدی: فلزات سنگین، جذب سطحی، اکسید گرافن مغناطیسی، کروم، ایمینو دیاستیک اسید



Journal of Water and Wastewater

۱ – مقدمه

زندگی و سلامت همه موجودات زنده اعم از انسانها، گیاهان و جانوران به آب بستگی دارد که بعد از هوا مهم ترین ماده موردنیاز موجودات زنده است و از منابع مهم محیطزیست به شمار می آید. با افزایش جمعیت جهان و محدودیت منابع آب شیرین، بحران تأمین آب سالم آشامیدنی یکی از مهم ترین چالش های پیش روی بشر محسوب می شود که باید با آن روبه رو شود.

یک خطر جدی برای حیات محیط های آبی که منجر به آلودگی محصولات کشاورزی شده و در نتیجه امنیت غذایی بشر را شدیداً تهدید میکند در دهه گذشته، افزایش ورود آلاینده ها با منشأ انسانی مانند فلزات سنگین به آبهای سطحی و زیرزمینی بوده است. آلودگی مربوط به فلزات سنگین در آب، یکی از خطرناک ترین انواع آلودگیهای شیمیایی بوده و تهدیدی جدی برای اکوسیستم محسوب میشود. ورود بیش از حد این فلزات به آب آشامیدنی نیز اثرات، کاهش رشد اندام های بدن، انواع سرطان، روماتیسم قلبی، اثرات، کاهش رشد اندام های بدن، انواع سرطان، روماتیسم قلبی، خطر مرگ را به همراه داشته باشد. متداول ترین فلزاتی که در مسمومیت انسان نقش ویژه ای دارند عبارتاند از: سرب، آرسنیک، جیوه و کادمیم و کروم ,.Vaca Mier et al., 2001, Gu et al.) (Vaca Mier et al., 2001, Gu et al.)

در این بین، کروم یکی از فلزات سنگین متداول است که در اکثر موارد، حاصل فعالیتهای بشری از قبیل کاربرد در تولید رنگ و چرمسازی و آبکاری است، اما به طور طبیعی در محیط زیست نیز وجود دارد. کروم از طریق تنفس هوا در محیط های صنعتی مثل کارخانه های چرمسازی و نیز نوشیدن آبهای آلود، وارد بدن انسان میشود. از عوارض منفی افزایش غلظت کروم در بدن، در کوتاه مدت التهاب و سوزش دهان، بینی، ریه ها و پوست بود، و در بلندمدت باعث ایجاد مشکلات گوارشی در هضم غذا و آسیب زدن کلیه ها و کبد می شود. مقدار زیاد آن منجر به آسیب دیدن ADN سلول ها شده و یا برخی از نارسایی های تنفسی ایجاد می کند (Daneshvar et al., 2002).

شیوههای متعددی برای حذف فلزات سنگین از گذشته تـاکنون به وجـود آمـده است کـه در حالـت کلـی بـه سـه دسـته روشهـای شیمیایی، فیزیکی و بیولوژیکی تقسیم.بندی میشـوند. روش جـذب

سطحی یکی از تکنولوژی های جدید و آسان، با کارایی بالا، سازگار با محیطزیست، ارزان و مؤثر در زمینه حذف فلزات سنگین مثل کروم محسوب میشود (Fu and Wang, 2011, Zarei et al., 2020).

اکسید گرافن^۱، دارای گروههای فعال فراوانی (مانند اپوکسی، کربوکسیل و هیدروکسیل) است که آن را بهعنوان یک جاذب عالی برای آلایندهها مطرح میسازد. با وجود خواص عالی اکسید گرافن از جمله ماهیت آبدوستی و سطح وسیع، مشکل جدا شدن از پساب تصفیه شده بهعنوان ضعف این جاذب در نظر گرفته می شود (Zhao et al., 2016).

هنگامی که اکسید گرافن، مغناطیسی شود خاصیت مغناطیسی آن باعث جداسازی ساده و سریع جاذب می شود. به علاوه، در گروه کربوکسیل، اتم اکسیژن بهعنوان یک لیگاند سخت طبقه بندی می شود که کمترین علاقمندی را به آلاینده ایی مانند فلزات سنگین دارد، بنابراین اصلاح اکسید گرافن از طریق گروه های عاملی، یک راه حل مناسبی برای رفع این کاستی است ,.Cui et al.

خاصیت جذب کاتیونها در غلظتهای بسیار کم از محلولهای آبی، عدم سمیّت، قدرت کیلیتکنندگی انتخابی نسبت به کاتیون فلزی خاص و بازیابی فلزات گرانبها و باارزش از محیط آبی، از مزیتهای این نوع جاذبها است که ظرفیت جذب اکسید گرافن عاملدار شده را برای یونهای فلزات سنگین افزایش میدهد (Geng et al., 2012).

جاذبهای مختلف بر پایه اکسید گرافن عامل دار شده از جمله اکسید گرافن مغناطیسی^۲ عامل دار شده با EDTA برای حذف اورانیوم (VI) (VI) (Zhao et al., 2017)، کامپوزیت اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با تری ایزوپروپانول آمین (Cao et al., 2019) Pb²⁺ برای حذف ⁺²d9 (Cao et al., 2019)، کیتوسان مغناطیسی بر روی سطح اکسید گرافن برای حذف (Pb²⁺ و متیلن بلو (VI) با سولفانیلیک (Wei et al., 2018)، اکسید گرافن عامل دار شده با سولفانیلیک گرافن عامل دار شده با گوگرد برای حذف کادمیم (II)، سرب (II)، روی و نیکل (II) (Pirveysian and Ghiaci, 2018)، اکسید روی و نیکل (II) (Pirveysian and Ghiaci, 2018)، اکسید

Journal of Water and Wastewater



¹ Graphene Oxide (GO)

² Magnetic Grphene Oxide (MGO)

گرافن عاملدار شده با فنیلندی آمین برای حذف ⁺²Pb. (Archana) et al., 2021) استفاده و در منابع گزارش شدهاند.

در این پژوهش، در ابتدا با استفاده از روش هامرز اصلاح شده ^۱ (Zaaba et al., 2017)، اکسید گرافن سنتز و سپس به ترتیب مغناطیسی و عاملدار شد. برای عاملدار کردن اکسید گرافن مغناطیسی شده، از لیگاند ایمینو دی استیک اسید استفاده شد. از طیف سنجی تبدیل فوریه مادون قرمز ^۲، تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی ^۳ و آنالیزهای پراش اشعه ایکس ^۴، برای بررسی خواص و تعیین مشخصات نانوساختارهای حاصل شده استفاده شد. نانوجاذب حاصل، به منظور حذف فلز سنگین کروم از محلول های آبی به کار گرفته شد و تأثیر پارامترهای مؤثر بر فرایند حذف کروم از قبیل pH. زمان، غلظت و وزن جاذب با استفاده از روش طراحی آزمایش بررسی شد.

۲ – مواد و روش ها

۲-۱- سنتز اکسید گرافن

روش استفاده شده در این پژوهش، روش هامرز اصلاح شده بود. برای این منظور ، g ۱ پودر گرافیت به همراه ۱۲۰ m اسید سولفوریک ۹۸ درصد و ۲۰ m اسید نیتریک ۶۵ درصد به داخل بالن تهگرد ۲۵۰ m درصد و ۶ پتاسیم پرمنگنات بهعنوان عامل مخلوط به شدت هم زده شد، g ۶ پتاسیم پرمنگنات بهعنوان عامل اکسنده، کمکم به محلول اسیدی اضافه شد. بعد از ۱۰ دقیقه حمام درجه سلسیوس قرار داده شد تا به مدت ۱۸ ساعت به طور پیوسته مزده شود. بعد از گذشت ۱۸ ساعت، بالن واقع در حمام روغنی با برداشته شد تا به دمای محیط برسد. سپس ۳۱ ایخ و ۱۳ ۱ هیدروژن پراکسید به محلول افزوده شد که بلافاصله محلول رنگ شد تا رسوبات اکسید گرافن سنتز شده، ته نشین شود. رسوب بهدست آمده طی چندین مرحله با هیدروکاریک اسید، آب مقطر و اتانول آنقدر شسته و داده شد تا به ۲۱ به ۲۰ مید. در نهایت



رسوب حاصل، داخل آون تحت دمای ۵۰ درجه سلسیوس خشک شد و به این ترتیب اکسید گرافن پودری حاصل شد.

۲-۲ – سنتز اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید (MGO-IDA)

برای تهیه اکسید گرافن مغناطیسی، در ابتدا ۹۰۰ ۳ اکسید گرافن به همراه ۱۵۰ m۱ دیونیزه بهمدت ۳۰ دقیقه به کمک دستگاه التراسونیک پروبدار دیسپرس شد. سپس طبق روش همرسوبی، ۲ آهن کلرید شش آبه و ۴ آهن کلرید چهار آبه، به محلول دیسپرس شده در مرحله قبل اضافه و مخلوط در دمای ۸۰ درجه سلسیوس به مدت ۶۰ دقیقه هم زده شد. سپس اسا ۲ آمونیاک قطرهقطره و ظرف مدت ۶۰ دقیقه به سیستم اضافه شد. بعد از تشکیل رسوبات سیاه رنگ، چندین مرتبه با آب دیونیزه شستشو داده و سانتریفیوژ شد. در مرحله آخر رسوبات داخل آون خشک شد (Zhao et al., 2017).

در این پژوهش، از ایمینو دی استیک اسید برای عامل دار کردن اکسید گرافن مغناطیسی استفاده شد. ایمینو دی استیک اسید. یک گروه آمین و دو گروه کربوکسیلی دارد که می توانند کیلیت های پایدار با یونهای فلزی ایجاد کنند. از این رو پیوند ایمینو دی استیک اسید به اکسید گرافن مغناطیسی توانایی و ظرفیت جذب آن را افزایش می دهد. از دیگر مزایای این ماده می توان به سمیّت کم و ارزان بودن آن اشاره کرد.

برای سنتز اکسید گرافن عامل دار شده، g //۱ اکسید گرافن مغناطیسی شده به همراه g //۱ ایمینو دی استیک اسید به بشر حاوی ۱۰ ml آب دیونیزه اضافه شد. این محلول به مدت ۱ ساعت دیسپرس شده و g ۱/۰، سدیم هیدروکسید به آن افزوده شد. این محلول به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۶۰ درجه سلسیوس و تحت رفلاکس هم زده شد. سپس ماده نهایی با آب شستشو داده شده، توسط آهنربا جدا شد و در نهایت در آون خشک شد (Najafi). (2015)

۲ – ۳ – مشخصه یابی جاذب سنتز شده

برای عکسبرداری از سطح جاذب از SEM مدل -MIRA3 FEG SEM Tescan ساخت جمهوری چک (آزمایشگاه مرکزی دانشگاه تبریسز) استفاده شسد. آنسالیز EDX بهمنظسور بررسسی

¹ Modified Hummers Method

² Fourier Transform Infrared Spectroscopy (FTIR)

³ Scanning Electron Microscopy (SEM)

⁴ X-Ray Diffraction (XRD)

Journal of Water and Wastewater

Variable	Levels				
	-2	-1	0	1	2
Cr^{3+} concentration mg/L (X ₁)	5	10	15	20	25
Initial pH (X ₂)	2	4	6	8	10
Adsorbent weight mg (X ₃)	10	20	30	40	50
Process time min (X ₄)	5	10	15	20	25

جدول ۱- محدوده پارامترها و سطوح متغیرهای آزمایشی Table 1. Range of parameters and levels of test variables

pH اولیه محلول، زمان واکنش (min) و وزن جاذب (mg) است، به منظور ارزیابی تأثیر پارامترهای عملیاتی بر روی فرایند حذف فلز کروم و بهینهسازی فرایند بررسی شدند. ۳۱ آزمایش توسط نرمافزار Minitab16 پیشنهاد شد که شامل ۷ بار تکرار در نقطه مرکزی بود. در جدول ۱، سطوح استفاده شده و محدوده پارامترها نشان داده شده است.

۳- نتایج و بحث ۳-۱- مشخصهیابی کاتالیست

برای بررسی ساختار و مورفولوژی جاذب سنتز شده تصاویر SEM مربوط به اکسید گرافن، اکسید گرافن مغناطیسی و اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید تهیه شد (شکل ۱). شکل a−۱ تصویر SEM مربوط به اکسید گرافن را نشان مىدهد. همان طور كه مشاهده مىشود لايهها بهصورت ورقمهورقم روی هم و با فاصلههای مشخص قرار گرفتهاند و تک لایههای دوبعدی کاملاً مشهود است. شکل b-۱ مربوط به تصویر SEM اکسید گرافن مغناطیسی است که در آن ذرات کروی آهن بـر روی سطح صفحههای اکسید گرافن نشسته و اکسید گرافن مغناطیسی سنتز شده است. شکل c-۱ تصویر SEM مربوط به اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید است که در آن گروههای عاملی آمینی و کربوکسیلی بهصورت غیریکنواخت در سطح اکسید گرافن مغناطیسی پخش شدہ کے بےصورت پستی بلندىها و برجستگىها در تصوير نمايان است و ذرات به وضوح قابل مشاهده است. در شکل d-۱ تصویر SEM مربوط به اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دیاستیک اسید بعد از فرايند جذب كروم نشان داده شده كه مشاهده مي شود با جذب كروم توسط اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده، میزان برجستگی و انباشتگی بر روی سطح زیاد شده و ذرات به صورت مجموعههای به

Vol. 34. No. 5. 2024

اجزای سازنده جاذب به کار برده شد. برای به دست آوردن الگوهای Philips ساختار کریستالی جاذب سنتز شده توسط دستگاه Philips (آزمایشگاه بیم گستر تابان) ساخت کشور هلند با لامپ شعه ایکس Cu-Kα در محدوده زاویه پرش ۲θ برابر با °۲۰ تا °۸۰ استفاده شد. از FTIR مدل Tensor27 شرکت Bruker آلمان (آزمایشگاه خدماتی دانشکده شیمی دانشگاه تبریز) برای اثبات وجود گروههای عاملی مدنظر در نمونه استفاده شد.

۲-۴- روش اندازهگیری غلظت فلز سـنگین اسـتفاده شـده و محاسبه درصد حذف

در این پژوهش، دستگاه جذب اتمی NovAA 400 Analytik در این پژوهش، دستگاه جذب اتمی Jena Jena، محصول کشور آلمان (آزمایشگاه خدماتی دانشکده شیمی دانشگاه تبریز)، برای اندازهگیری غلظت فلز سنگین به روش شعله استفاده شد. کسر تبدیل فلز سنگین با استفاده از رابطه درصد حذف (معادله ۱) محاسبه شد

$$\text{RE\%} = \frac{C_0 - C}{C_0} \times 100 \tag{1}$$

که در آن C بیانگر غلظت کروم در هر لحظه، ٪RE کارایی جذب در آن لحظه و Co بیانگر غلظت اولیه کروم است.

۲-۵- طراحی آزمایش با استفاده از روش رویه پاسخ بهمنظور بهینهسازی فرایند جذب، از روش طراحی ترکیب مرکزی^۱ که به طور وسیع در روش رویه پاسخ استفاده می شود، بهره گرفته شد. چهار فاکتور اصلی که شامل غلظت اولیه فلز کروم (mg/L).

¹ Central Composite Design (CCD)



Journal of Water and Wastewater



Fig. 1. SEM images of: a) GO, b) MGO, c) MGO-IDA before Cr ion adsorption and d) MGO-IDA after Cr ion adsorption شکل ۱ – تصویر a : SEM) اکسید گرافن، d) اکسید گرافن مغناطیسی، c) اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید و d) اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید بعد از حذف کروم

هم چسبیده در آمدهاند. همچنین اندازه ذرات جاذب با عاملدار شدن و سپس جذب کروم تا حدودی افزایش یافته است.

در شکل ۲ الگوی XRD مربوط به اکسید گرافن، اکسید گرافن مغناطیسی و اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید نشان داده شده است. پیک موجود در ۲۵ حدود ۱۰[°] متعلق به اکسید گرافن (شکل ۲-۵) است. پیکهای موجود در ۲۰ متعلق به اکسید گرافن (شکل ۲-۵) است. پیکهای موجود در نمایانگر صفحات ۲۰۲، ۳۵۱، ۵٬۷۶ و ۴۴۰ است (JCPDS نمایانگر صفحات ۲۰۲، ۳۱۱، ۴۰۰، ۵۱۱ و ۴۴۰ است (محل است که اکسید گرافن به طور صحیح مغناطیسی شده است (شکل ۱۰-۵). در الگوی XRD مربوط به اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید به دلیل اینکه ساختار ایمینو دی استیک اسید بلوری نیست و قرار گرفتن آن مابین لایههای اکسید گرافن مغناطیسی تغییر چندانی در الگوی XRD ایجاد نکرده است (شکل ۲-۵).

طیف FTIR اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو



Fig. 2. XRD patterns of: a) GO, b) MGO and c) MGO-IDA شکل ۲- الگوهای a : XRD (a : XRD) اکسید گرافن، مغناطیسی شده و c) اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید

Journal of Water and Wastewater



دی استیک اسید در شکل ۳ نشان داده شده است. همان طور که مشخص است در ۳۴۲۰cm یک پیک مشاهده می شود که مربوط به گروه عاملی هیدروکسیل است. در ۲۹۱۲cm¹ پیک پیوندهای C-H قابل مشاهده است که تشکیل پوسته کربنی بر روی جاذب را نشان می دهد. در ۲۰cm پیک مربوط به پیوند N-D مشاهده می شود می شود. در ۵۰m ۵۳۲ پیک مربوط به پیوند N-D مشاهده می شود که مربوط به پیوند لیگند با سطح جاذب است. در ۵۰m ۵۸۵ پیک مربوط به پیوند O-F در نانوذرات مغناطیسی آهن است که از پوشش یافتن آهن بر روی سطح کربن حاصل شده است. پیک در ۱۰m ۱۴۶۷ مربوط به پیوند O-D و پیک در ۱۰m ۵۵۷۵ مربوط به پیک در C=D نشانگر درستی ساختار اکسید گرافن است.

در شکل ۴، نتایج آنالیز EDX مربوط به اکسید گرافن مغناطیسی شده، اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید و اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید پس از جذب کروم مشاهده می شود. شکل ۴–۵ وجود آهن و اکسیژن و کربن در ساختار اکسید گرافن و درصد هر کدام از عناصر موجود را نشان می دهد که تاییدی بر مغناطیسی شدن اکسید گرافن است. در شکل ۴–۵ وجود کربن، اکسیژن، نیتروژن و آهن بیانگر این است که مرحله دوم سنتز و عامل دار کردن اکسید گرافن مغناطیسی با ایمینو دی استیک اسید به درستی انجام شده است. وجود پیک کروم در شکل ۴–۵ نیز نشان می دهد

که جذب کروم توسط اکسید گرافن مغناطیسی با ایمینو دیاستیک اسید موفقیت آمیز بوده است.

۳-۲- نتایج طراحی آزمایش با استفاده از روش رویه پاسخ طراحی آزمایش با استفاده از نرمافزار 16 Minitab انجام و ۳۱ آزمایش توسط این برنامه پیشنهاد شد. این آزمایشها مطابق جدول ۲ انجام شد و با استفاده از نتایج حاصل، ضرایب رابطه مربوطه توسط نرمافزار بهدست آمده و رابطه درجه دوم بین متغیر پاسخ و متغیرهای مستقل حاصل شد

(۲)

 $\begin{array}{l} {\rm RE} \ (\%) = \ 19.7989 \ + \ 1.60574 \ X_1 \ + \ 0.472679 \ X_2 \ + \\ 1.13154 \ X_3 \ + \\ 5.22240 \ X_4 \ - \ 0.0778440 \ X_1^2 \ - \ 0.455275 \ X_2^2 \ - \ 0.0051860 \ + \\ 0.246875 \ X_1 . \ X_2 \ - \ 0.0206250 \ X_1 . \ X_3 \ + \\ 0.0297500 \ X_1 . \ X_4 \ - \ 0.0390625 \ X_2 . \ X_3 \ + \\ 0.0243750 \ X_2 . \ X_4 \ - \ 0.0161250 \ X_3 . \ X_4 \end{array}$

که در آن Xi ها سطوح آزمایشی متغیرها و (%) RE متغیر پاسخ (کارایی حذف) است. معادله ۲ به صورت غیرکدبندی است. جدول ۲ نتایج حاصل از مدل و نتایج تجربی را نشان میدهد. با توجه به نتایج به دست آمده، می توان گفت که مدل حاصل می تواند با دقت قابل قبولی نتایج تجربی را مدل سازی کند و پیش بینی متغیر خروجی را در شرایط دیگر به کار برد.

مقایسه نتایج حاصل از مدل رویه پاسخ با نتایج تجربی کارایی حذف کروم در شکل ۵ آمده که از همپوشانی خوبی بهره می برد. ضریب تعیین بهدست آمده از این روش (//۸/۸ = R²) مقدار قابل قبولی است و نشان می دهد تغییر پذیری در متغیر پاسخ تا چه اندازهای می تواند به اثرات متقابل آنها و فاکتورهای آزمایشی ربط داده شود.

مقدار بهدست آمده حاکی از این است که مدل حاصل قادر نیست تنها ۱/۲ درصد از تغییرات را توجیه کند و ۹۸/۸ درصد از تغییرپذیری در کارایی حذف توسط متغیرهای مستقل قابل توجیه است.



Fig. 4. EDX analysis of: a) MGO, b) MGO-IDA before Cr ion adsorption and

c) MGO-IDA after Cr ion adsorption

شکل ۴- نتایج آنالیز a : EDX) اکسید گرافن مغناطیسی شده، b) اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دیاستیک اسید و

c) اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دیاستیک اسید بعد از جذب کروم

جدول ۲-نتایج حاصل از مدل رویه پاسخ

Table 2. Results of response surface design model

Run	[Cr ³⁺] (mg/L)	Initial pH	Adsorbent weight (mg)	Process time (min)	Removal efficiency		
			8 8		Experimental	Predicted	
1	25	6	30	15	91.00	89.79	
2	10	8	40	20	77.00	75.74	
3	15	2	30	15	92.87	92.00	
4	10	4	40	10	89.00	88.66	
5	15	6	30	25	81.40	80.75	
6	10	4	40	20	90.00	90.13	
7	20	8	40	10	80.00	80.47	
8	15	6	30	15	91.75	91.78	
9	20	8	40	20	84.50	85.89	
10	15	6	30	15	92.00	91.78	
11	15	6	30	5	70.00	70.64	
12	15	6	50	15	89.42	90.40	
13	10	4	20	10	84.00	82.72	
14	20	4	20	10	83.00	84.15	
15	20	4	40	10	87.00	85.96	
16	20	4	40	20	91.00	90.41	
17	15	6	30	15	91.72	91.78	
18	20	8	20	10	81.80	81.79	
19	15	6	30	15	91.74	91.78	
20	15	6	30	15	91.64	91.78	
21	15	6	10	15	90.00	89.00	
22	15	6	30	15	91.90	91.78	
23	15	6	30	15	91.70	91.78	
24	5	6	30	15	77.00	78.20	
25	20	8	20	20	90.20	90.44	
26	10	4	20	20	88.00	87.42	
27	10	8	20	20	75.00	76.16	
28	15	10	30	15	77.00	76.12	
29	20	4	20	20	91.00	91.82	
30	10	8	40	10	74.00	73.29	
31	10	8	20	10	70.00	70.49	

Journal of Water and Wastewater



از تحلیل آماری واریانس برای امتحان مناسب بودن و معنادار بودن مدل استفاده می شود. نتایج تحلیل آماری واریانس مدل حاصل برای فرایند جذب کروم در جدول ۳ مشاهده می شود. نسبت میانگین مربع های مربوط به رگرسیون یا مدل و باقیمانده که همان مقدار F است برابر با ۲۳۱۹/۰۳ می باشد که از مقدار بحرانی بزرگتر است و بیانگر این است که فاکتورها به مقدار کافی تغییرات دادهها را از مقدار میانگین آنها نشان میدهد، پس تأثیرات فاکتورها در مدل تخمین زده شده صحیح و واقعی است. به عبارت دیگر اختلاف در آزمایش ها به حد کافی معنادار بوده و تأثیر باقیماندهها خیلے کمتر است و منشأ تغییرات از باقیماندہ تصادفی و سیستماتیک نیست، از تأثیر تغییرات در فاکتورها بوده است. R² مقدار تغییرات را در پاسخ مشاهده شده نشان میدهد که به وسیله مدل توجیه میشود. Adj-R² در واقع R² اصلاح شده است که بر اساس تعداد عبارتهای موجود در رابطه بهدست آمده برای مدل



شکل ۵- مقایسه نتایج تجربی کارایی حذف با نتایج حاصل از مدل رویه پاسخ



Source of variations	Sum of squares	Degree of freedom	Adjustment of mean square	F-value
Regression	1498.29	1	1498.29	2319.03
Residuals	18.74	29	0.65	
Total	1517.02	30		
$R^2 = 98.8\%$, Adj- $R^2 = 98.7\%$				

¹ Analysis of Variance (ANOVA)



حاصل میشود، بهطوری که اگر عبارتهایی که لازم نیستند (تأثیر خیلی کمی دارند) حذف شوند، Adj-R² حاصل می شود.

۳-۳- تعیین شرایط بهینه حذف کروم توسط اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید

حالت مطلوب در حذف کروم، رسیدن به مقدار ماکسیمم کارایی است. بنابراین با این فرض، با استفاده از نرمافزار Minitab شرایط بهینه آزمایش تعیین شد که در جدول ۴ بیان شده است. همانگونه كه مشاهده مي شود شرايط بهينه براي حذف فلز كروم با غلظت اوليه انتخابي كروم pH ، ۱۵ mg/L اوليه محلول معادل ٢، وزن جاذب ۳۰ mg و زمان انجام فرایند ۱۵ دقیقه بود که در این شرایط کارایی حذف کروم ۹۲/۸۶ درصد بود. بعد از به دست آمدن شرایط بهینه، آزمایشی در این شرایط انجام شد و نتیجه آزمایش نشان داد که میزان حذف کروم برابر با ۹۲ درصد است.

۳-۴- بررسی تأثیر یارامترها

۳-۴-۴ تغییرات کارایی جذب با تأثیر همزمان وزن جاذب و زمان جذب

شکل ۶ نمودارهای دوبعدی و سهبعدی تأثیر همزمان وزن جاذب و زمان بر کارایی جذب کروم برای محلولی با pH معادل ۶ و غلظت کروم ۱۵ mg/L را نشان میدهد. بر اساس نمودارهای حاصل با افزایش وزن جاذب، کارایی جذب افزایش یافته است. افزایش کارایی جـذب بـا زیـاد شـدن وزن آن بـه خـاطر افـزایش سطح در دسترس جاذب است و سیس با گذشت زمان، سایت های فعال موجود بر روی جاذب توسط فلز کروم اشغال شده و موجب کاهش

جدول ۴- شرايط بهينه حذف كروم Table 4. Optimum points of Cr ion adsorption

Variables	Optimum amount
$[Cr^{3+}]_0 (mg/L) (X_1)$	15
pH (X ₂)	2
Adsorbent weight (mg) (X ₃)	30
Process time (min) (X ₄)	15
Predicted adsorption efficiency (%)	92.86
Experimental adsorption efficiency (%)	92

Journal of Water and Wastewater



Fig. 6. Two and three-dimensional diagrams of the effect of adsorption time and adsorbent weight on adsorption efficiency شکل ۶- نمودار دوبعدی و سهبعدی تأثیر همزمان زمان جذب و وزن جاذب بر کارایی جذب کروم



Fig. 7. Two and three-dimensional diagrams of the effect of pH and Cr³⁺ concentration on adsorption efficiency شکل ۷- نمودار دوبعدی و سهبعدی تأثیر همزمان pH و غلظت کروم بر کارایی جذب کروم

کارایی میشود. افزایش غلظت جاذب از مقدار مشخصی به بعد، تأثیر چندانی بر درصد حذف فلز نمیگذارد، شاید به ایـن دلیـل کـه تقریباً تمام یونها به جاذب متصل شدهاند و موجب ایجاد تعادل بین یونهای متصل به فاز جامد و یونهای باقیمانده در محلول شدهاند.

۳–۴–۲ تغییرات کارایی جذب با تأثیر همزمان غلظت کروم و pH

شکل ۷ نمودارهای دوبعدی و سهبعدی تاثیر همزمان غلظت کروم و pH بـر کـارایی جـذب را بـرای مـدت زمـان ۱۵ دقیقـه و وزن جاذب ۳۰ mg نشان میدهد. همانگونه که مشخص است با افزایش مقدار کروم ابتدا جذب کمی افزایش یافته و پـس از مـدتی کـاهش

یافته است. دلیل این امر کاهش سایتهای فعال جذبی موجود در سطح جاذب است، همچنین با افزایش غلظت کروم میزان ماده بیش از توان جذب سطحی جاذب خواهد شد و در نتیجه مراکز فعال جاذب اشباع خواهد شد. با گذر زمان و به خصوص در لحظات اولیه سرعت جذب زیاد است، سپس به دلیل واجذب مقداری کاهش خواهد یافت.

یکی از پارامترهای بسیار مؤثر در ظرفیت جذب و کل فرایند، مقدار pH است و نه تنها بار سطحی جاذب، بلکه تفکیک گرو،های عاملی در مکانهای فعال جاذب و درجه یونش مواد موجود در محلول را تحت تأثیر قرار میدهد. در نتیجه pH در جاذبه الکترواستاتیکی بین فلز و جاذب نقش پررنگی داشته و در این



Fig. 8. Fit of a) Langmuir, b) Freundlich and c) Temkin isotherms data for the adsorption of Cr³⁺ onto the MGO-IDA **شکل ۸**– نمودارهای مدل ایزوترمی a) لانگمیر، b) فروندلیچ و c) تمکین در فرایند جذب کروم بر روی جاذب اکسید گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دیاستیک اسید

به این دلیل بـرای انجـام ایـن عمـل pH اسـیدی لازم اسـت و ایـن نتیجهگیری در تطابق با یافته ما از طریق طراحی آزمایش است.

۳-۵- ایزوترمهای جذبی

در این پژوهش، مدلهای ایزوترم لانگمیر، فروندلیچ و تمکین برای بیان کمّی جذب کروم بر روی جاذب سنتز شده بهکار برده شد. معادلات استفاده شده، در پژوهش پیشین ما گزارش شده است (Pezhhanfar et al., 2022).

نمودارهای ۸-۵ تا ۸-۵. ایزوترمهای جـذب سطحی کـروم بـر روی جاذب را نمایش میدهند. از بررسی ایـن نمودارهـا می تـوان نتیجه گرفت بیشترین درصد تطـابق مربـوط بـه ایزوتـرم لانگمیـر است. مدل ایزوترم لانگمیر یک جذب تکلایه با توزیع یکنواخت گرمای جذب و میل ترکیبی بر روی سطوح همگن را فرض میکند، فرایند با افزایش Hq اولیه تا ۶، کارایی جذب کروم افزایش یافته و پس از آن کارایی جذب کاهش مییابد. برای بررسی بیشتر تغییرات کارایی جذب با تغییر Hq نقطه ایزوالکتریک جاذب تعیین شد. برای این منظور، ۶ محلول سدیم نیترات با مولاریته ۰/۱ تهیه شد. سپس با استفاده از سدیم هیدروکسید و اسید کلریدریک H محلولها در ۲، ۴، ۶، ۸، ۱۰ و ۱۲ تنظیم شد و به هر یک از محلولهای موجود Hq محلولها دوباره اندازهگیری شد. به مدت ۲ روز هم زده و Hq محلولها دوباره اندازهگیری شد. نمودار Hq اولیه) برحسب تغییرات H رسم شد و نقطه ایزوالکتریک در حدود ۶/۹ تعیین شد. از مقدار نقطه ایزوالکتریک بهدست آمده نتیجهگیری میشود که در Hqهای بازی بار سطحی جاذب مثبت و در Hqهای اسیدی بار سطحی جاذب منفی است. با



Fig. 9. Fit of a) pseudo first, b) second order and c) intra-particle diffusion kinetic models for the adsorption of Cr³⁺ onto the MGO-IDA شکل ۹- نمودار سینتیک a) شبهدرجه اول، b) شبهدرجه دوم و c) مدل نفوذ درون ذره ای در فرایند جذب کروم بر روی جاذب اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دی استیک اسید

میشود. میزان هم پوشانی نتایج با این ایزوترم و ایزوترم فروندلیچ به مراتب کمتر از لانگمیر است.

۳-۶- تعیین سینتیک واکنش

برای بررسی سینتیک جذب، محلولی از فلز کروم در pH برابر با ۲ و با غلظت اولیه کروم ۳۰/۲۰ و وزن جاذب pH ۲۰ تهیه شده و در دمای آزمایشگاه هم زده شد. در دقیقه ۲، ۲، ۳، ۵، ۷، ۱۰، ۱۰، ۱۱۷ و ۲۵ نمونه برداری از محلول ها انجام شد و با توجه به داده ها، نمودارهای سینتیک شبه درجه اول، شبه درجه دوم و مدل نفوذ درون ذره ای رسم شد (Pezhhan far et al., 2021) (شکل ۹). بررسی مقدار ضریب تعیین حاصل، مشخص کرد که فرایند جذب کروم بر روی جاذب اکسید گرافن مغناطیسی شده عامل دار شده با یعنی سطح شامل مکانهای یکسانی است که به همان اندازه برای جذب و با انرژیهای جذب برابر در دسترس هستند. بنابراین میتوان نتیجه گرفت که عمل جذب در جاذب به صورت لایهای انجام شده است. ایزوترم فروندلیچ یک معادله تجربی است که برای توصیف جذب چند لایه با برهمکنش بین یون های جذب شده استفاده میشود. این مدل پیش بینی میکند تا زمانی که غلظت فلز در فاز مایع افزایش یابد، غلظت فلز روی جاذب افزایش مییابد. ایزوترم تمکین. صریح برهمکنشهای بین جذب شونده و جاذب را در نظر میگیرد و با نادیده گرفتن مقدار بسیار کم و یا زیاد غلظتها، فرض میکند که گرمای جذب (عملکرد دما) تمام مولکولها با افزایش پوشش سطح جاذب، به صورت خطی کاهش

گرافن مغناطیسی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید حذف شد. نتایج تجربی و نتایج حاصل از طراحی آزمایش مطابقت (۹۸/۸ درصد) خوبی داشت. مطالعات ایزوترم و سینتیکی نشان داد که حذف کروم با استفاده از اکسید گرافن مغناطیسی عاملدار شده با ایمینو دیاستیک اسید، از ایزوترم لانگمیر و سینتیک شبهدرجه دوم تبعيت ميكند.

۵- قدردانی

نویسندگان، مراتب قدردانی خود را از دانشگاه تبریز به خاطر حمايت هاي مادي و معنوي و همچنين از خانم طلا بابايي (دانشجوی دکترای شیمی کاربردی دانشگاه تبریز) که در ویرایش اين يژوهش كمك كردند، اعلام ميكنند. ایمینو دیاستیک اسید از سینتیک شبهدرجه دوم پیروی میکند.

۴- نتىجەگىرى

در این پژوهش، به منظور حذف کروم از اکسید گـرافن مغناطیسـی عامل دار شده با ایمینو دی استیک اسید استفاده شد. برای تعیین ساختار و صحت آزمایش های انجام شده از آنالیزهای EDX، XRD ،FTIR و SEM استفاده شد و نتایج حاصل نشاندهنده موفقیت آمیز بودن سنتز انجام شده بود. عوامل مؤثر بر میزان حذف کروم از جمله مقدار جاذب، زمان، pH و غلظت اولیه کروم بررسی شد. شرایط بهینه این آزمایش برای حذف کروم، pH برابر بـا ۲، وزن حاذب ۳۰ mg، غلظت اولیـه ۱۵ mg/L و زمـان فراینـد ۱۵ دقيقه بود. در اين شرايط ۹۲ درصد كروم از محلول با جاذب اكسيد

References

- Archana, S., Radhika, D., Jayanna, B. K., Kannan, K., Yogesh Kumar, K. & Muralidhara, H. B. 2021. Functionalization and partial grafting of the reduced graphene oxide with p-phenylenediamine: an adsorption and photodegradation studies. FlatChem, 26, 100210. https://doi.org/10.1016/j.flatc.2020.100210.
- Cao, Z. F., Wen, X., Wang, J., Yang, F., Zhong, H., Wang, S., et al. 2019. In situ nano-Fe₃O₄/triisopropanolamine functionalized graphene oxide composites to enhance Pb²⁺ ions removal. Colloids A: *Physicochemical* and Engineering Aspects, 561, 209-217. and Surfaces https://doi.org/10.1016/j.colsurfa.2018.10.084.
- Cui, L., Wang, Y., Gao, L., Hu, L., Yan, L., Wei, Q., et al. 2015. EDTA functionalized magnetic graphene oxide for removal of Pb(II), Hg(II) and Cu(II) in water treatment: adsorption mechanism and separation property. Chemical Engineering Journal, 281, 1-10. https://doi.org/10.1016/j.cej.2015.06.043.
- Daneshvar, N., Salari, D. & Aber, S. 2002. Chromium adsorption and Cr(VI) reduction to trivalent chromium in aqueous solutions by soya cake. Journal of Hazardous Materials, 94, 49-61. https://doi.org/10.1016/S0304-3894(02)00054-7.
- Fu, F. & Wang, Q. 2011. Removal of heavy metal ions from wastewaters: a review. Journal of Environmental Management, 92, 407-418. https://doi.org/10.1016/j.jenvman.2010.11.011.
- Geng, Z., Lin, Y., Yu, X., Shen, Q., Ma, L., Li, Z., et al. 2012. Highly efficient dye adsorption and removal: a functional hybrid of reduced graphene oxide-Fe₃O₄ nanoparticles as an easily regenerative adsorbent. Journal of Materials Chemistry, 22, 3527-3535. https://doi.org/10.1039/C2JM15544C.
- Gu, X., Yang, Y., Hu, Y., Hu, M. & Wang, C. 2015. Fabrication of graphene-based xerogels for removal of heavy metal ions and capacitive deionization. ACS Sustainable Chemistry and Engineering, 3, 1056-1065. https://doi.org/10.1021/acssuschemeng.5b00193.
- Najafi, F. 2015. Removal of zinc(II) ion by graphene oxide (GO) and functionalized graphene oxide-glycine (GO-G) as adsorbents from aqueous solution: kinetics studies. International Nano Letters, 5, 171-178. https://doi.org/10.1007/s40089-015-0151-x.



- Pezhhanfar, S., Zarei, M. & Shekaari Teymourloue, T. 2022. Introduction of maize cob and husk for wastewater treatment; evaluation of isotherms and artificial neural network modeling. *Journal of the Iranian Chemical Society*, 19, 231-246. <u>https://doi.org/10.1007/s13738-021-02301-0</u>.
- Pezhhanfar, S., Zarei, M., Shekaari Teymourloue, T. & Khalilzadeh, M. 2021. Neural network, isotherm, and kinetic study for wastewater treatment using populus alba's pruned material. *Iranian Journal of Chemistry* and Chemical Engineering, 40, 1868-1881. <u>https://doi.org/10.30492/ijcce.2020.43472</u>.
- Pirveysian, M. & Ghiaci, M. 2018. Synthesis and characterization of sulfur functionalized graphene oxide nanosheets as efficient sorbent for removal of Pb²⁺, Cd²⁺, Ni²⁺ and Zn²⁺ ions from aqueous solution: a combined thermodynamic and kinetic studies. *Applied Surface Science*, 428, 98-109. https://doi.org/10.1016/j.apsusc.2017.09.105.
- Vaca Mier, M., López Callejas, R., Gehr, R., Jiménez Cisneros, B. E. & Alvarez, P. J. J. 2001. Heavy metal removal with mexican clinoptilolite: multi-component ionic exchange. *Water Research*, 35, 373-378. <u>https://doi.org/10.1016/S0043-1354(00)00270-0</u>.
- Wang, Y., Li, L., Luo, C., Wang, X. & Duan, H. 2016. Removal of Pb²⁺ from water environment using a novel magnetic chitosan/graphene oxide imprinted Pb²⁺. *International Journal of Biological Macromolecules*, 86, 505-511. <u>https://doi.org/10.1016/j.ijbiomac.2016.01.035</u>.
- Wei, M. P., Chai, H., Cao, Y. L. & Jia, D. Z. 2018. Sulfonated graphene oxide as an adsorbent for removal of Pb²⁺ and methylene blue. *Journal of Colloid and Interface Science*, 524, 297-305. https://doi.org/10.1016/j.jcis.2018.03.094.
- Zaaba, N. I., Foo, K. L., Hashim, U., Tan, S. J., Liu, W. W. & Voon, C. H. 2017. Synthesis of graphene oxide using modified hummers method: solvent influence. *Procedia Engineering*, 184, 469-477. <u>https://doi.org/10.1016/j.proeng.2017.04.118</u>.
- Zarei, M., Fazli, S., Najjari, N., Pezhhanfar, S. & Ahmadi Someh, A. 2020. Efficiency of artificial neural networks for modeling of malachite green adsorption by tea waste and adsorption isotherm study. *Journal of Water and Wastewater*, 30, 51-62. (In Persian). <u>https://doi.org/10.22093/wwj.2019.139943.2714</u>.
- Zhao, D., Gao, X., Wu, C., Xie, R., Feng, S. & Chen, C. 2016. Facile preparation of amino functionalized graphene oxide decorated with Fe₃O₄ nanoparticles for the adsorption of Cr(VI). *Applied Surface Science*, 384, 1-9. <u>https://doi.org/10.1016/j.apsusc.2016.05.022</u>.
- Zhao, D., Zhang, Q., Xuan, H., Chen, Y., Zhang, K., Feng, S., et al. 2017. EDTA functionalized Fe₃O₄/graphene oxide for efficient removal of U(VI) from aqueous solutions. *Journal of Colloid and Interface Science*, 506, 300-307. <u>https://doi.org/10.1016/j.jcis.2017.07.057</u>.



This work is licensed under a Creative Commons Attribution 4.0 International License



مجله آب و فاضلاب دوره ۳۴، شماره ۵، سال ۱۴۰۲