Jouranl of Water and Wastewater, Vol. 30, No.3, pp: 73-86

# Effect of Surfactant Concentration on Zeolite Modification for Nitrate Removal and Its Simulation with Kinetics Models and ANFIS in Fixed-Bed Column

#### J. Abbas Palangi<sup>1</sup>, M. A. Gholami Sefidkouhi<sup>2</sup>, M. A. Bahmanyar<sup>3</sup>

 PhD of Irrigation and Drainage, Department of Water Engineering, Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University, Sari, Iran
 Assoc. Prof., Department of Water Engineering, Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University, Sari, Iran (Corresponding Author) magholamis@yahoo.com
 Prof., Soil Science Department, Sari Agricultural Sciences and Natural Resources University, Sari, Iran

(Received Dec. 15, 2017 Accepted May 14, 2018)

#### To cite this article :

Abbas Palangi, J., Gholami Sefidkouhi, M.A., Bahmanyar, M. A., 2019, "Effect of surfactant concentration on zeolite modification for nitrate removal and Its simulation with kinetics models and ANFIS in fixed-Bed column." Journal of Water and Wastewater, 30(3), 73-86. Doi: 10.22093/wwj.2018.110863.2567. (In Persian)

### Abstract

Nitrate removal is important for reuse of agricultural drainage, controlling nutrition and reducing its environmental impacts. For this purpose, the effect of zeolite modification with concentrations of 0, 10, 15, 20 and 25 mg/L of HDTMABr surfactant, in columns with height of 30 cm and 32 mm diameter was investigated. In order to model the breakthrough curve of adsorption column, three models of Bohart-Adams, Thomas and modified dose-response plus Artificial Intelligence model of ANFIS were evaluated. The results showed that when the equilibrium adsorption capacity is increased from 0.07 to 0.74 mg/g, the breakthrough and exhausting times are also increased. Modification of natural zeolite with a concentration of 25 mg/L of surfactant was selected as the best surfactant concentration. Among the adsorption models, Thomas model and the modified dose-response model were able to predict the dynamic absorption coefficients, but the modified dose-response model, was more efficient and more accurate. The results of the study showed that increasing the concentration of surfactant leads to an increase in the equilibrium adsorption capacity. ANFIS with average relative error of 23.3%, root mean square and chi-square of 3.9 and 7.2 mg/L, had a higher efficiency than the modified response dose model, and in total has shown higher performance to mathematical adsorption models.

# *Keywords:* Adsorption Capacity, Artificial Intelligence, Adsorption Model, Cationic Modifier, Modified Zeolite.

Journal of Water and Wastewater

مجله آب و فاضلاب دوره ۳۰، شماره ۳، سال ۱۳۹۸

مقاله پژوهشی

14

مجله آب و فاضلاب، دوره ۳۰، شماره ۳، صفحه: ۸۶–۷۳

## بررسی اثر غلظت سورفکتانت بر اصلاح زئولیت در حذف نیترات و شبیهسازی آن با مدلهای سینتیکی و ANFIS در ستون با بستر ثابت

جمال عباس پلنگی'، محمد علی غلامی سفیدکوهی'، محمدعلی بهمنیار "

۱ - دکترای آبیاری و زهکشی، گروه مهندسی آب، دانشکده مهندسی زراعی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، ساری، ایران ۲ - دانشیار گروه مهندسی آب، دانشکده مهندسی زراعی. دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، ساری، ایران (نویسنده مسئول) magholamis@yahoo.com ۳ - استاد، گروه خاکشناسی دانشکده علوم زراعی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی ساری، ساری، ایران

#### (دریافت ۹۲/۹/۲٤ پذیرش ۹۲/۹/۲٤)

برای ارجاع به این مقاله به صورت زیر اقدام بغرمایید: عباس پلنگی، ج،، غلامی سفیدکوهی، م.ع.، بهمنیار، م.ع.، ۱۳۹۸، " بررسی اثر غلظت سورفکتانت بر اصلاح زئولیت در حذف نیترات و شبیهسازی آن با مدلهای سنتیکی و ANFIS در ستون با بستر ثابت " مجله آب و فاضلاب، ۳۰(۳)، ۸۶–۷۳. 0.2567 Doi: 10.22093/wwj.2018.

## چکیدہ

حذف نیترات به منظور استفاده مجدد از زهاب کشاورزی، کنترل تغذیه گرایی و کاهش اثرات محیطزیستی، اهمیت زیادی دارد. برای این منظور اثر اصلاح زئولیت با غلظتهای سورفکتانت (HDTMABr) به مقدار ۱۰، ۱۰، ۱۰، ۲۰ و ۲۵ میلی گرم در لیتر با ستونهایی با ارتفاع ۳۰ سانتیمتر و قطر ۳۲ میلیمتر مورد آزمایش قرار گرفت. به منظور مدل سازی منحنی شکست ستون جذب نیز مدلهای سینتیکی بوهارت-آدامز، توماس و دز-پاسخ اصلاح شده به علاوه مدل هوش مصنوعی ANFIS مورد ارزیابی قرار گرفتند. نتایج نشان داد با افزایش ظرفیت جذب تعادلی از ۲۰/۰ به ۲۵/۰ میلی گرم در گرم، زمان شکست و اشباع نیز افزایش می یابند. اصلاح زئولیت طبیعی با غلظت ۲۵ میلی گرم در لیتر سورفکتانت، به عنوان بهترین سطح غلظت سورفکتانت انتخاب شد. در بین مدلهای جذب، مدل توماس و مدل دز-پاسخ اصلاح شده قادر به پیش بینی ضرایب دینامیکی جذب بودند ولی مدل دز-پاسخ اصلاح شده، کارایی و دقت بالاتری نشان داد. نتایج پژوهش حاکی از آن است که افزایش غلظت سورفکتانت، منجر به پاسخ اصلاح شده، کارایی و دقت بالاتری نشان داد. نتایج پژوهش حاکی از آن است که افزایش غلظت سورفکتانت، منجر به افزایش ظرفیت جذب تعادلی می شود. سیستم استنتاج عصبی-فازی تطبیقی با میانگین خطای نسبی ۳/۳ درصد، جذر میانگین مربعات و خی دو ۲/۹ و ۲/۷، کارایی بالاتری نسبت به مدل دز –پاسخ اصلاح شده و در مجموع نسبت به مدلهای ریاضی درصد، جذر میانگین مربعات و خی دو ۲/۹ و ۲/۷، کارایی بالاتری نسبت به مدل دز –پاسخ اصلاح شده و در مجموع نسبت به مدلهای ریاضی در از مربعات و خی دو ۲/۹ و ۲/۷، کارایی بالاتری نسبت به مدل دز –پاسخ اصلاح شده و در مجموع نسبت به مدلهای ریاضی دون از خود نشان داد.

*واژههای کلیدی*: ظرفیت جذب، هوش مصنوعی، مدل جذب، اصلاح کننده کاتیونی، ز ئولیت اصلاح شده

#### ۱ – مقدمه

نیترات مهمترین آلاینده غیر آلی برای نشان دادن آلودگی آب توسط فعالیتهای بشری است و از شاخصهای اساسی برای تعیین کیفیت منابع آب شرب و کشاورزی به شمار می آید. علاوه بر کودهای شیمیایی نیتروژندار، فاضلابهای حیوانی و شهری، مخازن سپتیک، محلهای دفن زباله و مواد آلی خاک، عمده ترین

منابع آلودگی آبهای زیرزمینی از نظر نیترات هستند Singh et). (al., 2015)

از میان فرایندهای مختلف تصفیه آب، بهدلیل انعطاف پذیری و سادگی طراحی، سهولت عملیات و مزایای اقتصادی، روش جـذب بهعنوان یـک گزینـه مـؤثر بـرای حـذف فسفات و نیتـرات توصیه



Journal of Water and Wastewater

dx.doi.org/10.22093/wwj. 2018.110863.2567

می شود (He et al., 2016, Huang et al., 2013). اخیراً حذف نیترات از آب با استفاده از جاذبهای ارزان قیمت و دوستدار محیط زیست نیز مورد توجه بسیاری از پژوهشگران قرار گرفته است (He et al., 2016, Wang et al., 2015). زئولیتهای طبیعی به عنوان یک جاذب ارزان قیمت، برای جذب آنیون ها تمایلی نداشته و یا تمایل کمی نشان می دهند. به منظور افزایش ظرفیت جذب آنیون های غیر آلی، زئولیت های اصلاح شده با سور فکتانت ' مورد استفاده قرار می گیرند (Faghihian and Bowman, 2005). Naghash and Nezamzadeh- Ejhieh, 2015)

در پژوهشی جذب نیترات توسط میکروزئولیت در دو سطح سورفکتانت ۱۰۰ و ۲۰۰ درصد ظرفیت تبادل کاتیونی خارجی<sup>۲</sup> زئولیت و هشت سطح غلظت نیترات مورد بررسی قرار گرفت. نتایج با کاربرد سورفکتانت هگزا دسیل تریمتیل آمونیوم بروماید<sup>۳</sup> و روش آزمایش ناپیوسته<sup>۲</sup> نشان داد که بیشترین راندمان جذب در سطح ۲۰۰ درصد سورفکتانت کاتیونی و در غلظت ۳ میلیمولار نیترات و کمترین جذب در سطح ۱۰۰ درصد سورفکتانت کاتیونی و غلظتهای ۳۰ و ۴۰ میلی مولار نیترات حاصل شد (Nemati). Shamsabad et al., 2017)

آزمایش های ناپیوسته انجام گرفته برای حذف نیترات و فسفات با استفاده از زئولیت اصلاح شده با cetylpyridinium bromide مشخص نمود که با افرایش غلظت اصلاح کننده، میزان حذف نیترات و فسفات افزایش مییابد ولی جذب آمونیوم کاهش مییابد (Li et al., 2017).

در پژوهش دیگری نیز غلظت سورفکتانت HDTMABr برای اصلاح زئولیت برای حذف نیترات، ۱۲۰ درصد ظرفیت تبادل کیاتیونی خیارجی(۱۵۰meq/kg) گیزارش شیده است (Schick et al., 2010).

با وجود اینکه در بیشتر پژوهش های انجام شده، با افزایش سطح سورفکتانت، میزان جذب آلاینده افزایش یافته است، ولی در بعضی موارد نیز، عکس این نتایج گزارش شده است. اثر افزایش غلظت سورفکتانت HDTMABr از ۲ تا ۷/۵ گرم در لیتر در آزمایش های ستون جذب مشخص نمود که با افزایش غلظت، میزان



ظرفیت جذب رنگدانه توسط زئولیت کاهش می یابد (Ozdemira). (et al., 2009)

پژوهشهای انجام شده نشان می دهد که بیشتر مطالعات حذف نیترات طی فرایند جذب سطحی، به ویژه بررسی های اثر غلظت اصلاح کننده، با کمک روشهای تعادلی ناپیوسته انجام شده است. با این حال، آزمایش ها به تعیین مشخصات جاذب محدود می شوند و نتایج به دست آمده به راحتی و به طور مستقیم قابل استفاده برای فرایندهای پیوسته نیستند ,2016 Golie and Upadhyayula). (Golie and Lpadhyayula, 2016

روش جذب با ستونهای با بستر ثابت و جریان پیوسته، ضمن ساده بودن، بهراحتی قابل اجرا، کنترل و مدیریت است و قادر به تصفیه آب با کیفیت بالا است و قابلیت استفاده مجدد<sup>6</sup> از جاذب به صورت درجا<sup>5</sup> را نیز دارد (Onyango et al., 2009). مهم تر از همه این که فرایندهای جذب صنعتی، به طور معمول به صورت جریان پیوسته در ستون با بستر ثابت اجرا می شوند (Tan and).

به منظور طراحی بهینه فرایند جذب سطحی در مقیاس صنعتی، لازم است مدلسازی و شبیه سازی دقیقی از رفتار دینامیکی سیستم جذب سطحی بستر ثابت صورت گیرد. لازمه طراحی صحیح و خالی از نقص فرایندهای ستونی جذب سطحی، پیش بینی منحنی شکست برای جریان خروجی از ستون است (Thomas and). (2000)

تعدادی از پژوهشگران ضمن معرفی مدلهای جذب پیوسته و ستونی، مبنای تئوری، فرضیات بهکار رفته، موارد کاربرد و نقاط ضـعف و قـوت ایـن مـدلهـا را تجزیـه و تحلیـل نمودنـد (Tan and Hameed, 2017, Xu et al., 2013).

در پژوهشی به منظور بررسی اثر نرخ جریان، غلظت اولیه و ارتفاع ستون جذب نیترات با استفاده از ترکیب کیتوزان و آلومینا (اکسید آلومینیم) نشان داده شد که مدل های توماس و یان – نلسون به همراه مدل زمان عملکرد عمق بستر<sup>۷</sup> از تناسب و دقت بالایی با دادههای آزمایشگاهی برخوردارند , Golie and Upadhyayula). (2016)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Surfactants Modified Zeolite (SMZ)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> External Cationic Exchange Capacity (ECEC)

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Hexadecyltrimethyl Ammonium Bromide

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Batch

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Regeneration

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> In Situ

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> Bed Depth Service Time (BDST)

در پژوهش دیگری بهدلیل ارائه پارامترهای طراحی مفید، مدلهای بوهارت - آدامز، کلارک و دز -پاسخ اصلاح شده برای مدل کردن منحنی شکست ستونهای با بستر ثابت پیشنهاد شده است (Lee et al., 2014).

دستهای دیگر از پژوهشها، ضمن بررسی تأثیر ارتفاع ستون جذب و دبی جریان، به مقایسه انواع مدلهای شبکههای عصبی مصنوعی با مدلهای جذب پرداختند و اجرایی بودن و متناسب بودن شبیه سازی منحنی شکست را با روشهای شبکه عصبی نسبت (Banerjee et al., 2017, با روشهای شبکه عصبی Mitra et al., 2014, Chowdhury and Saha 2013, Cavas et al., 2011, Balci et al., 2011)

با توجه به اینکه تأثیر سطوح مختلف سورفکتانت در تغییر ظرفیت جذب مواد جاذب تأثیر ندارد و تاکنون آزمایش ستونی برای تعیین غلظت مناسب سورفکتانت برای اصلاح زئولیت بهمنظور حذف نیترات انجام نشده است، این پژوهش با هدف انجام آزمایشهای ستونی با بستر ثابت بهمنظور بررسی تأثیر غلظت سورفکتانت کاتیونی HDTMABr بر جذب نیترات از محیطهای آبی و پیشبینی پارامترهای جذب و غلظت خروجی نیترات از ستون جذب (منحنی شکست) با استفاده از مدلهای سینتیک جذب و سیستم عصبی حفازی تطبیقی انجام گرفت.

## ۲ – مواد و روشها

### ۲-۱-جاذب

زئولیت کلینوپتیلولیت مورد استفاده در این پژوهش، از معادن سمنان تهیه شد. بعد از جداسازی زئولیت ها بهاندازه ۰/۵ تا ۱ میلی متر (مش ۱۸ تا ۳۵)، برای حذف گرد و غبار و یون های موجود در سطح زئولیت، با استفاده از آب مقطر در چندین نوبت شسته شد و در دمای ۱۰۵ درجه سلسیوس به مدت ۲۴ ساعت خشک شد.

برای مشخص کردن نوع زئولیت مورد استفاده و همچنین تعیین نـوع عناصـر موجـود در جـاذب، از آنالیزهـای تعییین پـراش پرتـو ایکس و برای تعیین سطح ویژه از آنالیز <sup>T</sup>BET با استفاده از نمودار جذب و واجذب گاز نیتروژن (N<sub>2</sub>) استفاده شد.

به منظور بررسی خواص جذبی زئولیت طبیعی و اصلاح شده، ظرفیت تبادل کاتیونی<sup>۳</sup> به روش استات سدیم (Chapman, 1965) محاسبه شد.

### ۲-۲- سطوح سورفکتانت

ماده آلی استفاده شده به منظور افزایش جذب زئولیت، سور فکتانت کاتیونی هگزادسیل تری متیل آمونیوم برماید محصول شرکت مرک<sup>1</sup>، با وزن مولکولی ۳۶۴/۴۶گرم بر مول و با فرمول [CH3 (CH3) (Br) (Br) است.

به منظور تغییر ظرفیت جذب زئولیت، ابتدا سور فکتانت با سطوح غلظتهای صفر، ۱۳/۵، ۱۳/۵، ۴۰ و ۵۳/۵ میلی مول در لیتر (معادل صفر، ۱۰، ۱۰، و ۲۵ میلی گرم در لیتر) تهیه شد. سپس با نسبت جرم جاذب به محلول ۱ به ۳ و زمان اختلاط ۶ ساعت، بر روی شیکر با ۱۵۰۰ دور در دقیقه، اصلاح سطح زئولیت انجام شد. به منظور حذف سور فکتانت اضافی از سطح زئولیت، پس از اتمام زمان اصلاح، زئولیت حاصل با آب مقطر شسته و در هوا خشک شد.

## ۲-۳- آزمایشهای ستونی

به منظور ارزیابی قابلیت جاذب زئولیت در حذف نیترات، آزمایش های ستونی یک بعدی در ستون های پلی اتیلن به قطر ۳۲ میلی متر و ارتفاع ۳۰ سانتی متر به عنوان راکتور هایی با جریان بالارونده و بستر ثابت مورد استفاده قرار گرفت. برای اطمینان از توزیع یکنواخت محلول، در ابتدا و انتهای ستون از پشم شیشه استفاده شد. محلول نیترات با غلظت ۱۰۰ میلی گرم در لیتر به صورت مصنوعی با حل کردن نمک پتاسیم نیترات در آب مقطر تهیه شد. به منظور حذف اثر اسیدیته محلول بر نتایج، pH بر روی عدد ۲/۷که محدوده متعارف برای منابع آب است، تنظیم شد. به منظور جلوگیری از این که جاذب ها منبع آلودگی نباشند، در شروع هر آزمایش، ستون های جاذب به مدت ۳۰ دقیقه با آب مقطر شسته شدند. برای پمپاژ محلول ها از پمپ پریستالتیک شداده استفاده



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> X-Ray Diffractometer (XRD)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Brunauer, Emmett and Teller (BET)

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Cation Exchange Capacity (CEC)

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Merck

در تمام آزمایشها، از خروجی ستون در فواصل زمانی معین نمونهبرداری انجام گرفت. نمونههای خروجی در سلهای ۱۵ میلیلیتری ریخته و سپس غلظت نیترات با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر مدل Cary-Eclipse اندازهگیری شد.

۲-۴- مدل های پیش بینی منحنی های شکست

به نمودار تغییرات غلظت خروجی نرمال شده (C<sub>t</sub> /C<sub>0</sub>) بر حسب زمان یا حجم خروجی از ستون منحنی شکست، منحنی عبور و یا منحنی رخنه گفته می شود. منحنی های شکست تابعی از مشخصات جریان، مقادیر تعادلی و سرعت انتقال جرم هستند. کارایی یا عملکرد ستون بستر ثابت، با ارزیابی منحنی رخنه انجام می شود. این کار با استفاده از تجزیه و تحلیل پارامترهای منحنی انجام می شود (Nguyen et al., 2015).

اولین پارامتر بـرای بررسـی آزمایش هـای سـتونی، مقـدار کـل نیترات جذب شده در ستون(q<sub>total</sub>) است کـه بـر اسـاس معادلـه زیـر محاسبه می شود

$$q_{total} = QC_0 \int_0^{t=t_{total}} \left(1 - \frac{C_t}{C_0}\right) dt$$
 (1)

که در آن

q<sub>total</sub> جرم نیترات جذبشده بر حسب میلیگرم، Q نرخ جریان محلول ورودی به ستون بر حسب میلیلیتر بر دقیقه، C<sub>0</sub> غلظت ورودی نیترات به ستون بر حسب میلیگرم در لیتر، t زمان بر حسب دقیقه و t<sub>total</sub> زمان اشباع کامل ستون بر حسب دقیقه است.

برای محاسبه ظرفیت جذب نیترات در نقطه اشباع (mg/gr)، از معادله ۲ استفاده شد، که در آن M مقدار جاذب در ستون بر حسب گرم است

$$q_e = \frac{q_{\text{total}}}{M} \tag{(1)}$$

مقدار کل نیترات تزریق شده به ستون (W<sub>total</sub>) بر حسب گرم و همچنین راندمان کل حذف نیترات (R%) بهترتیب با معادلات ۳ و۴ محاسبه شد (Golie and Upadhyayula, 2016).

$$W_{\text{total}} = QC_0 t_e \tag{(7)}$$

$$R(\%) = \frac{q_{\text{total}}}{W_{\text{total}}} \tag{(f)}$$

زمانی که غلظت نیترات در جریان خروجی از ستون به ۱۰ درصد میزان غلظت جریان ورودی به ستون برسد، زمان شکست<sup>(</sup>(t) نامیده می شود و زمانی که غلظت خروجی به ۹۰ درصد غلظت ورودی برسد، بستر جاذب، اشباع شده است و به آن، زمان اشباع<sup>۲</sup> (te) گفته می شود. اختلاف زمان شکست و اشباع، زمان کل جذب است.

$$\Delta t = t_e - t_b \tag{(a)}$$

طول ناحیه انتقال جرم بستر <sup>۲</sup>(MTZ) که طول ناحیه جذب در ستون است، نشان دهنده راندمان کاربرد جاذبها در ستون میباشـند و از معادله زیر به دست میآید

$$MTZ = H \left(1 - \left(\frac{t_{b}}{t_{e}}\right)\right) \qquad (\mathscr{P})$$

که در آن MTZ طول ناحیه انتقال جرم بستر بر حسب سانتیمتر و H ارتفاع ستون جذب بر حسب سانتیمتر است. استخراج و توسعه مدلی که بتواند منحنیهای شکست را

استحراج و توسعه مدلی که بتواند منحنیهای شکست را توصیف نماید، در اغلب موارد بسیار دشوار است زیرا غلظت یون در محلولی که در طول بستر در حال حرکت است به صورت پیوسته در حال تغییر بوده و یک فرایند پایدار محسوب نمی شود. معادلات استخراج شده برای مدل سازی این سیستمها که با ریزه کاری های تئوری همراه هستند، فرم دیفرانسیلی دارند و برای حل آن ها نیاز به روش های عددی پیچیده است Keshtkar et al., 2014, Xu et). al., 2013)

بنابراین طی سالهای متمادی، چندین مدل ریاضی ساده بـرای توصیف و آنالیز ستونهای جذب در مقیاس آزمایشگاهــی توسعــه یافتهاند.

این مدل ها علاوه بر پیش بینی منحنی شکست، قادر بـه تخمـین برخی پارامترهای جـذب ماننـد ظرفیـت جـذب جـاذب نیـز هسـتند

Journal of Water and Wastewater

Vol. 30, No. 3, 2019

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Breakthrough time

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Exhausting time

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Mass transfer zone

.(Tan and Hameed, 2017, Mobasherpour and Salahi, 2016)

۲-۴-۲- مدل بوهارت -آدامز مدل پیشنهادی بوهارت - آدامز معروف ترین مدل بستر ثابت است (Bohart and Adams, 1920). این مدل ساده در اغلب موارد با دقت بسیار بالا با منحنیهای رخنه تطبیق داشته و پژوهگشران را قادر ساخته است با استفاده از آن پارامترهای مهم و کلیدی، همچون ثابت نرخ جذب و ظرفیت جذب را تعیین کنند.

$$\ln \frac{C_{t}}{C_{0}} = k_{BA}C_{0}t - k_{BA}N_{0}\frac{Z}{U_{0}}$$
(Y)

که در این معادله

 $k_{BA}$  ضریب سینتیکی یا ثابت نرخ جذب بوهارت k<sub>BA</sub> آدامز، (L/hr.mg)،  $N_0$  ظرفیت جذب یا حداکثر یون جذب شده در واحد حجم ستون جاذب (mg/L bed)،  $U_0$  سرعت ظاهری که از تقسیم دبی جریان بر سطح مقطع ستون به دست می آید (cm/hr)، t زمان بر حسب دقیقه، Z ارتفاع ستون جاذب بر حسب سانتی متر و C و C به تر تیب غلظت ورودی و غلظت خروجی بر حسب میلی گرم در لیتر هستند.

#### ۲-۴-۲ مدل توماس

مدل توماس یکی از اصلی ترین و پرکاربردترین مدل های استفاده شده برای تشریح عملکرد تئوری فرایند جذب در ستون بستر ثابت است (Thomas, 1944). شکل خطی شده این مدل را می توان با معادله زیر بیان کرد

$$\ln(\frac{C_{0}}{C_{t}} - 1) = \frac{k_{Th}q_{0}m}{Q} - k_{Th}C_{0}t$$
 (A)

که در این معادله K<sub>Th</sub> ثابت توماس بر حسب لیتر بر میلیگرم دقیقه، q<sub>0</sub> مقدار نیتـرات جذب شده به ازای واحد جرم جاذب بـر حسب میلـیگـرم بـر گـرم، m جرم زئولیت اصلاح شده در ستون بر حسب گرم، Q دبی حجمـی

بر حسب میلیلیتر بر دقیقه، C<sub>t</sub> غلظت خروجی نیتـرات بـر حسـب میلیگرم در لیتر و t زمان بر حسب دقیقه است.

۲-۴-۳- مدل دز -پاسخ اصلاح شده <sup>۱</sup> این مدل که ابتدا در زمینه علم داروسازی توسعه داده شد، اخیراً برای حذف فلزات و جذب زیستی مورد استفاده قرار میگیرد. این مدل قادر است خطای مدل توماس در دوره های زمانی بالاتر و پایین تر در منحنی رخنه را کاهش دهد (Yan et al., 2001). Shanmugam et al., 2016)

شكل توسعه يافته با معادله زير نشان داده مي شود ,Yan et al.). (2001

$$\left(\frac{C}{C_{0}}\right) = 1 - \frac{1}{1 + \left(\frac{C_{0}Q_{t}}{q_{0}m}\right)^{a}}$$
(9)

که در این معادله

a ثابت مدل،  $C_0$  و C غلظت ورودی و خروجی نیترات ستون بر حسب میلیگرم در لیتر، m جرم زئولیت اصلاح شده در ستون بر حسب گرم،  $q_0$  مقدار نیترات جذب شده به ازای واحد جرم جاذب بر حسب میلیگرم بر گرم،  $Q_t$  دبی حجمی بر حسب لیتر بر دقیقه، و t زمان بر حسب دقیقه است.

۲-۵- سیستم استنتاج عصبی – فازی تطبیقی ۲ استفاده از ترکیبی از سیستم استنتاج فازی و شبکههای عصبی مصنوعی می تواند ابزار قدر تمندی با عنوان سیستم استنتاج فازی – عصبی تطبیقی به وجود آورد (Jang, 1993). در این روش ترکیبی، عصبی تطبیقی به وجود آورد (و 1993). در این روش ترکیبی، بخش فازی رابطه بین متغیرهای ورودی و خروجی را ایجاد کرده و پارامترهای مربوط به توابع عضویت بخش فازی به وسیله شبکه عصبی بهینه می شود. مدل ANFIS غالباً با استفاده از یک سیستم فازی تاکاجی – سوگنو به صورت یک ساختار شبکه ای پیشرو و از پنج لایه تشکیل می شود (شکل ۱). در لایه اول (ورودی) میزان تعلق هر ورودی به بازه های مختلف فازی توسط کاربر مشخص می شود. با ضرب مقادیر

<sup>1</sup> Modified Dose Response (MDR)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Adaptive Neuro-Fuzzy Inference System (ANFIS)



Vol. 30, No. 3, 2019



$$R^{2} = 1 - \frac{\sum_{i=1}^{n} (q_{e} - q_{p})^{2}}{\sum_{i=1}^{n} (q_{e} - \overline{q})^{2}}$$
(\.

$$RMSE = \left[\frac{\sum (q_e - q_p)^2}{N}\right]^{1/2}$$
(11)

$$ARE = \frac{100}{N} \sum_{i=1}^{n} \left| \frac{(q_e - q_p)}{q_e} \right|$$
(17)

$$\chi^{2} = \sum_{i=1}^{n} \left[ \frac{\left( q_{p} - q_{e} \right)^{2}}{q_{p}} \right]$$
 (17)

که <sub>qe</sub> مقادیر مشاهده شده و q<sub>p</sub> مقادیر پیش بینی شده توسط مدل و n تعداد دادهها است.

## ۳- نتایج و بحث

مطابق جدول ۱ با توجه به نتایج آنالیز EDS<sup>۵</sup>، نمونه زئولیت مورد مطالعه با داشتن Si/Al بزرگ تر از ۴ از نوع کلینو پتیلولیت است (Torabian et al., 2010). این داده ها، نتایج آنالیز XRD را نیز تأیید میکند که بخش عمده از فاز کریستالی زئولیت مورد مطالعه از کلینو پتیلولیت تشکیل شده است.

**جدول ۱** – تجزیه عنصری نمونه زئولیت استفاده شده در پژوهش **Table 1.** Elemental analysis of zeolite sample used in research

Element	0	Na	Al	Si	S	K	Ca				
Value (%)	37.89	1.97	6.11	35.38	4.28	5.82	8.55				
سطح ویژه و میانگین قطر خلل و فرج برای زئولیت بهترتیب ۱۱/۹۸۴ متر مربع بر گرم و ۱۵/۲۹۵ نیانومتر و همچنین ظرفیت											

<sup>2</sup> Root mean square error (RMSE)

<sup>3</sup> Average relative error (ARE)

<sup>4</sup> Chi-square

<sup>5</sup> Energy Dispersive X-ray Spectroscopy (EDS)

Journal of Water and Wastewater



Fig. 1. The structure of an example of an ANFIS model with five-layers, three inputs, and two membership functions for each entry
 شکل ۱-ساختار یک نمونه مدل ANFIS با پنج لایه، سه ورودی و دو تابع عضویت برای هر ورودی

ورودی هر گره در یکدیگر، وزن قوانین در لایه دوم بهدست می آید. در لایه سوم عمل محاسبه وزن نسبی قوانین انجام میشود. لایه چهارم، لایه قوانین است که از انجام عملیات بر روی سیگنالهای ورودی به این لایه حاصل میشود. لایه آخر، لایه خروجی شبکه است که هدف آن حداقل نمودن اختلاف خروجی به دست آمده از شبکه و خروجی واقعی است.

در این پژوهش، زمان از شروع جریان، سطح سور فکتانت و حجم زهاب خروجی ستون به عنوان ورودی مدل ANFIS و غلظت جریان خروجی از ستون خروجی مدل در نظر گرفته شد. از مجموع ۱۲۶ سری داده موجود، ۷۵ درصد آنها که دربرگیرنده تمامی خصوصیات دادهها شامل کمینه و بیشینه باشند، انتخاب شدند و در مرحله آموزش با کمینه کردن میزان خطا، پارامترهای مدل به مقادیر واقعی نزدیک شدند. پس از آموزش سیستم و انتخاب پارامترهای مناسب، صحت سنجی مدل انجام شد. از این رو ۲۵ درصد مابقی دادهها که در مرحله آموزش به کار نرفته است، به عنوان ورودی در این مرحله مورد استفاده قرار گرفتند تا از دقت و اعتبار مدل اطمینان حاصل شود.

ارزیابی کارایی مدل ها با متغیرهای آماری ضریب همبستگی'، جذر میانگین مربعات'، میانگین خطای نسبی<sup>۳</sup> و خی دو<sup>†</sup>، مطابق معادلات زیر انجام شد

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Correlation coefficient (R<sup>2</sup>)



Vol. 30, No. 3, 2019

تبادل کاتیونی برای زئولیت طبیعی ۸۶/۹۵ سانتیمول برکیلوگرم تعیین شد.

۳–۱– اثر سطوح غلظت سورفکتانت بر جذب نیترات
 شکل ۲ منحنی شکست بستر ستون برای حذف نیترات در دبی ۸
 میلیلیتر در دقیقه، غلظت اولیه ۱۰۰ میلیگرم در لیتر و بستر جذب
 به ارتفاع ۳۰ سانتیمتر را نشان میدهد. زمان شکست (بر اساس
 ۱۰ درصد غلظت اولیه) برای سطوح سورفکتانت صفر، ۱۰، ۵۱،
 ۲۰ و ۲۵ میلیگرم در لیتر بهترتیب، ۲/۷، ۱۱/۷، ۲۶/۵، ۵۶ و
 ۶۵ دقیقه به دست آمد.



همان طور که در این نمودار نشان داده شده است، بـهطـور کلـی زمـان شکسـت سـتون بـا افـزایش غلظـت سـورفکتانت، افـزایش

مییابد. با افزایش سطوح غلظت، شیب منحنی شکست نیز کاهش مییابد و منحنی کشیده تر میشود که به این معنی است که فرایند جذب آهسته تر انجام می شود و نقاط شکست و اشباع در زمان طولانی تری اتفاق می افتد.

جدول ۲ پارامترهای منحنی شکست جذب نیترات تحت سطوح مختلف غلظت سور فکتانت را نشان می دهد. مشاهده می شود که با افزایش غلظت سور فکتانت از صفر تا ۲۵ میلیگرم در لیتر ظرفیت جذب تعادلی نیز با روند صعودی از ۲۰/۰ به ۲۰/۰ میلیگرم در گرم جاذب، افزایش یافته است. همین روند در مورد کل نیترات جذب شده و تزریق شده نیز مشاهده می شود. در واقع افزایش ظرفیت جذب تعادلی منجر به افزایش زمان شکست و اشباع می شود. به همین دلیل زمان اشباع نیز با افزایش غلظت سور فکتانت، برای غلظتهای صفر، ۱۰، ۲۵ و ۲۵ میلیگرم در لیتر به تر تیب برای غلظتهای صفر، ۲۱ ۵۱، ۲۰ و ۲۵ میلیگرم در لیتر به تر تیب

نتایج به دست آمد از تجزیه و تحلیل جذب نیترات بر زئولیت اصلاح شده نشان داد افزایش غلظت اولیه سور فکتانت سبب افزایش ظرفیت جذب شده است. علت این امر به دلیل تشکیل آرایش دو لایه ای سور فکتانت آلی بر سطح بیرونی زئولیت در غلظت های بالاتر سور فکتانت است. در حالی که در مقادیر کم سور فکتانت، آرایش تک لایه ای بر سطح زئولیت ایجاد می شود که ظرفیت جذب کمتری در حذف نیترات نسبت به آرایش دو لایه ای دارد. شکل دو لایه ای سور فکتانت آلی باعث تغییر بار سطح بیرونی سیلیکات از منفی به مثبت می شود. بنابراین زئولیت ها می توانند نیترات های با بار منفی را جذب کنند.

Surfactant concentration (mg/l)	t <sub>b</sub> (min)	t <sub>e</sub> (min)	q <sub>e</sub> (mg/g)	q <sub>total</sub> (mg)	W <sub>total</sub> (mg)	R%	∆t (min)	MTZ (cm)
0	2.65	20	0.07	10.18	19.01	53.55	17.35	26.03
10	11.7	60.8	0.23	23.76	56.29	58.19	49.1	24.23
15	26.5	194	0.44	63.76	181.23	35.18	167.5	25.90
20	45	212	0.54	78.92	174.89	45.12	167	23.63
25	65	227.8	0.74	106.84	190.45	56.10	162.8	21.44

**جدول ۲** – پارامترهای منحنی شکست برای جذب نیترات از ستون با بستر ثابت، تحت سطوح مختلف غلظت سورفکتانت **Table 2.** Breakthrough curve parameters for adsorption of nitrate from a fixed bed column under different levels of surfactant concentration



#### **جدول ۳**– پارامترهای آماری و دینامیکی برازش مدلهای بوهارت–آدامز، توماس و دز-پاسخ اصلاح شده. بر نتایج غلظت جریان خروجی از ستون جذب

بر نتايج غلظت جريان خروجي از ستون جذب Table 3. Statistical and dynamic parameters of the fitting of the Bohart-Adams, Thomas and modified doseresponse models on the results of outflow concentration of adsorbing column

Concentration	Boha	art Adams mo	del	Tho	nas model		Modified dose-response model			
(mg/L)	No	$k_{AB}$ *10 <sup>3</sup>	$\mathbf{R}^2$	$k_{Th}$ *10 <sup>3</sup>	$\mathbf{q}_{o}$	R <sup>2</sup>	qo	а	$\mathbf{R}^2$	
	(mg/L)	(L/mg min)	(~)	(L/min mg)	(mg/g)	(_)	(mg/g)	(~)	(~)	
0	135.97	0.438	0.5930	1.521	0.082	0.9179	0.069	1.52	0.9757	
10	239.45	0.328	0.7579	0.918	0.202	0.9739	0.176	2.065	0.9750	
15	802.15	0.079	0.5849	0.226	0.505	0.8196	0.318	2.32	0.9715	
20	727.11	0.141	0.6363	0.294	0.659	0.8512	0.431	2.59	0.9789	
25	458.70	0.344	0.9726	0.283	0.816	0.9541	0.595	2.39	0.9757	

افزایش سورفکتانت سیتل پریدینیوم<sup>۱</sup> از ۵ تا ۴۰ گرم در لیتر، ظرفیت جذب نیترات از ۰/۴۶۲ به ۴/۶۶۱ میلیگرم در لیتر افزایش می یابد (Li et al., 2017).

پژوهشگران دیگری نیز نشان دادند که با افزایش غلظت اصلاح کننده از ۰/۵ تا ۲ برابر CEC، ظرفیت جذب رس مونت موریلونیت برای حذف مولیبدات با آزمایشهای ستونی، از ۷/۹۶ به ۱۰۲ میلیگرم در گرم افزایش یافته و شکل منحنی شکست نیز به حالت نرمال آن نزدیکتر می شود (Mahadevaiah et al., 2007).

برخلاف نتایج این پژوهش، در پژوهش دیگری با افزایش غلظت سورفکتانت HDTMABr، زمان شکست و تخلیه کمتر شد و زئولیت اصلاح شده در غلظت کمتر، عملکرد بهتری در حذف رنگ فاضلاب نساجی نشان داد (Ozdemira et al., 2009).

همچنین گزارش شده است که غلظت زئولیت با اصلاح کننده کاتیونی با غلظت ۳گرم در لیتر نسبت به غلظتهای ۲، ۴ و ۵ عملکرد بهتری در حذف رنگ راکتیو زرد داشته است ,Faki et al.). (2008)

دلیل این اختلاف در نوع ماده جذب شونده و مکانیسم جذب است، به طوری که برای افزایش ظرفیت جذب، سطح زئولیت طبیعی باید طوری اصلاح شود که نه تنها سطح زئولیت را بیشتر آبگریز <sup>۲</sup>کند بلکه باعث خنثی کردن بارهای منفی زئولیت شود (Ozdemira et al., 2009).



## ۲-۳ - مدلسازی ستون های جذب ۲-۳ - مدل بوهارت - آدامز

از ترسیم (C<sub>1</sub>/C<sub>0</sub>) در برابر t و تحلیل همبستگی خطی پارامترهای ثابت معادله ۷. مقدار ضریب سینماتیکی یا ثابت نرخ جذب (k<sub>BA</sub>) و مقدار ظرفیت جذب در ستون(N<sub>0</sub>) به دست آمد. این پارامترها در جدول ۲ نشان داده شده است. مطابق این جدول، تغییرات مقدار ضریب سینماتیکی و ظرفیت جذب در ستون نسبت به تغییرات غلظت اصلاح کننده از روند خاصی پیروی نمیکنند. در حالی که بر اساس جدول ۳. افزایش غلظت اصلاح کننده منجر به افزایش ظرفیت جذب زئولیت شده است. بنابراین مدل بوهارت –آدامز قادر به مدل سازی اثر سطوح مختلف سور فکتانت HDTMABr بر ضرایب دینامیکی جذب نیترات توسط زئولیت اصلاح شده نیست. مقادیر <sup>2</sup>R بین ۰۵۹۳ / ۲۰ (متوسط ۲۰۹۰ ) نشان آزمایشگاهی تناسب خوبی برقرار نبوده و مدل بوهارت و آدامز، قادر به شبیه ازی ضرایب دینامیکی جذب و پیشبینی مقادیر غلظت خروجی از ستون جذب نبوده است.

#### ۳-۲-۲-مدل توماس

مقادیر ثابت توماس (K<sub>Th</sub>) و ظرفیت جذب (q<sub>0</sub>) در معادله ۸ از شیب و عرض از مبدأ نمودار خطی t در مقابل (C<sub>0</sub>/C<sub>t</sub>-1) ln بهدست آمد. مطابق جدول ۳ با افزایش غلظت سورفکتانت، ظرفیت جذب زئولیت اصلاح شده افزایش یافته و ثابت توماس نیز کاهش

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Cetylpyridinium bromide

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Hydrophobic

Journal of Water and Wastewater

<b>جدول۴</b> –ارزیابی شاخصهای خطا برای مقایسه مدلهای بوهارت-آدامز، توماس و دز-پاسخ اصلاح شده با مدل ANFIS
Table 4. Evaluating error indicators for comparison of Bohart-Adams, Thomas and modified dose-response
models with ANFIS

Surfactant concentration (mg/L)	B A I	ohart- dams nodel			Modified Thomas Dose- model Response Model							ANFIS				
	$\mathbf{R}^2$	AR E	RM SE	χ2	R <sup>2</sup>	AR E	RM SE	χ2	R <sup>2</sup>	AR E	RM SE	χ2	R <sup>2</sup>	AR E	RM SE	χ2
0	0.6381	41.4	39.4	71.9	0.9979	13.1	13.9	12.3	0.9808	14.2	13.6	7.0	0.9126	11.9	11.0	4.4
10	0.6948	31.6	28.4	155.1	0.9666	11.1	7.8	6.5	0.9752	10.9	6.0	4.3	0.9927	10.4	3.2	2.7
15	0.6797	104.7	44.7	400.1	0.8463	84.0	17.3	51.5	0.9762	16.1	5.2	5.0	0.9862	17.9	7.0	12.8
20	0.7359	103.5	35.8	391.9	0.8612	72.0	11.7	63.2	0.9843	47.9	5.3	9.6	0.9946	45.5	3.0	11.6
25	0.9690	10.9	7.4	8.9	0.9578	28.3	8.4	14.5	0.9771	60.2	6.9	15.6	0.9963	19.3	2.3	1.6
Average	0.7435	58.4	31.1	205.6	0.9259	14.7	11.8	29.6	0.9807	29.9	7.4	8.3	0.9765	23.3	3.9	7.2

یافت است. مقایسه مقادیر ظرفیت جذب مدل توماس (جدول۳) با مقادیر بهدست آمده از نتایج آزمایشگاهی (جدول۲) بیان میدارد که مدل توماس با دقت بالایی مقادیر ظرفیت جذب را شبیهسازی نمود.

مقدار ضریب تعیین ۹۰۳۳ · بین مقادیر واقعی و پیشبینی شده غلظت خروجی از ستون توسط مدل توماس نیز کارایی قابل قبول این مدل را در مدلسازی فرایند جذب نشان میدهد.

## ۳-۲-۳ مدل دز -پاسخ اصلاح شده

مقدار ثابت مدل دز –پاسخ (a) و مقدار نیترات جذب شده به ازای واحد جرم جاذب (q0)، بر اساس معادله ۹ از رسم نمودار خطی واحد جرم جاذب (q0)، بر اساس معادله ۹ از رسم نمودار خطی امرد (C/C-C) ام در مقابل (Co.Q.t) و محاسبه عرض از مبدأ و شیب منحنی به دست آمد و نتایج آن در جدول ۳ نشان داده شد. همان طور که این جدول نشان می دهد با افزایش غلظت سور فکتانت، ظرفیت جذب زئولیت و ثابت مدل روند کلی افزایشی نشان داده اند.

عــلاوه بــر ايـن مــدل دز -پاسخ بـا دقـت بـالايي مقـادير ظـرفيت جــذب زئـوليت اصـلاح شــده بــا سـورفكتانت را مدلسازي نموده است.

ارزیابی ضریب همبستگی نشان میدهد که مدل دز-پاسخ اصلاح شده با ضریب ۰/۹۹۲۸، نسبت به مدل توماس با ۱۰/۹۸۷۴ دارای قابلیت بیشیتری در پیشبینی ظرفیت جذب زئولیت بوده است.

## ۳-۳- سیستم استنتاج عصبی - فازی تطبیقی

بهمنظور دستیابی به مناسب ترین نتیجه، ساختارهای مختلف ANFIS اجرا و تنظیم چهار پارامتر عمده شامل نوع توابع عضویت ورودي و خروجمي، تعمداد توابع عضويت ورودي و خروجمي، الگوریتم یادگیری و تعداد دوره (epoch) در هر اجرا مورد ارزیابی قرار گرفت. در این پـ ژوهش از الگـوریتم یـادگیری ترکیبـی ٔ بـرای تعيين رابطه بين متغير ورودي و خروجي استفاده شـد. تعـداد توابـع عضویت، تعداد کل پارامترها در ساختار شبکه را مشخص میکند و باید کمتر از تعداد داده ای جفت شده آموزش باشد. از بین ساختارها، بهترین عملکرد در جدول ۴ نشان داده شده است. در این ساختار توابع gbellmf (زنگولهای شکل) و constant (ثابت) بهترتيب بهعنوان دو توابع عضويت ورودي و خروجي و الگوريتم يادگيري تركيبي، انتخاب شدند. تعداد توابع عضويت براي اين ساختار با سه ورودی ۵، ۵، ۵ (۵ تابع عضویت برای هر ورودی)، انتخاب شد. با توجه به تعداد سه ورودي و پنج تابع عضويت بـراي هر ورودی، مدل پیشنهادی از ۲۴۵ (۳۵) قوانین فازی برای محاسبه خروجی استفاده نمود. نتایج این پژوهش نشان داد که با افزایش تعداد تابع عضويت ضمن كم شدن دقت مدل، بهدليل افزايش قوانين فازى زمان اجراى مدل نيز طولانى تر مى شود.

۳-۴-انتخاب مدل مناسب
دادههای آزمایشگاهی بهدست آمده از ستونهای جذب (با بستر

Journal of Water and Wastewater

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hybrid

ثابت) نیترات با زئولیت اصلاح شده با سطح مختلف سور فکتانت HDTMABr توسط مدل های ریاضی بو هارت – آدامز، تو ماس و دز – پاسخ اصلاح شده و مدل هوش مصنوعی ANFIS مدلسازی شدند. به منظور ارزیابی کارایی مدل ها، میانگین خطای نسبی، جذر میانگین مربعات و خلی دو بین داده های غلظت خروجی از ستون های آز مایشگاهی و داده های پیش بینی شده توسط مدل ها، محاسبه شد. نتایج تجزیه تحلیل مدل ها و مقادیر خطا در جدول ۴ آمده است.

از بین مدلهای ریاضی جذب، مدل بوهارت-آدامز از کمترین دقت برخوردار است به طوری که ۵۸/۴ درصد میانگین خطای نسبی و یا جذر میانگین مربعات ۲۱/۱ میلیگرم در لیتر (در برابر مقدار غلظت ورودی به ستون برابر ۱۰۰ میلیگرم در لیتر) مقادیر خطای قابل قبول نیست و دقت پایینی محسوب می شود. در واقع عدم توانایی این مدل در تخمین ضرایب دینامیکی جذب، منجر به عدم پیش بینی صحیح مقدار غلظت نیترات خروجی از ستون شده است. مقدار متوسط ضریب همبستگی و خی دو در مدل بوهارت-آدامز نیز ۲۰۵/۶ و ۲۰۵/۶ میلیگرم در لیتر به دست آمد.

تجزیه و تحلیل آمار، های خطا در مدل توماس، ضریب همبستگی قابل قبولی را نشان می دهند. این مدل با متوسط خطای نسبی ۴۱/۷ درصد و جذر میانگین مربعات ۱۱/۸ میلیگرم در لیتر و خی دو ۲۹/۶ میلیگرم در لیتر دقت بیشتری نسبت به مدل بوهارت-آدامز دارد، ولی دقت بالایی در بین مدل های سینتیکی مورد استفاده در این پژوهش ندارد. مطابق جدول ۴ مدل دز -پاسخ اصلاح شده به عنوان جدیدترین مدل ارائه شده برای پیش بینی منحنی شکست جذب، دقیق ترین مدل ارائه شده برای پیش بینی مورد استفاده برای جذب نیترات با زئولیت اصلاح شده با مور فکتانت است. مقدار متوسط خطای نسبی ۲۹/۹ درصد، جذر میانگین مربعات و خی دو ۴/۷ و ۳/۸ میلیگرم در لیتر کمترین مقدار خطا در محاسبه غلظت نیترات خروجی از ستون جذب را در بین مدل های ریاضی جذب نشان می دهد.

تحلیل آماره های خطا برای مدل ANFIS در برابر مدل دز پاسخ اصلاح شده به خوبی نشان می دهد که مدل ANFIS با مقدار متوسط خطای نسبی ۲۳/۳ درصد، جذر میانگین مربعات و خی دو ۳/۹ و ۲/۲ میلی گرم در لیتر، دقت بیشتری نسبت به مدل دز-پاسخ اصلاح شده و در مجموع نسبت به مدل های جذب ریاضی

دارد. به طوری که منجر به بهبود ۲۲، ۴۷ و ۱۳ درصدی متوسط خطای نسبی، جذر میانگین مربعات و خی دو شده است. بر اساس تعدادی از پژوهش های انجام شده، مدل توماس به همراه مدل یون – نلسون، که درای ساختار مشابه هم هستند، بعد از مدل های BDST بوهارت – آدامز جزء مدل های با دقت مناسب محسوب می شوند (Nguyen et al., 2015, Golie and Upadhyayula, 2016)

ولی مشابه نتایج این پژوهش در پژوهش هایی که مدل دز – پاسخ اصلاح شده نیز مورد ارزیابی قرار گرفته است، مشخص نموده که این مدل در مقایسه با سایر مدل های جذب، از قابلیت بیشتری در شبیه سازی منحنی شکست بر خوردار است ,.(Keshtkar et al). 2014, Song et al., 2011, Lee et al. 2014)

کاملاً همسو با نتایج این پژوهش، مدلسازی فرایند جذب توسط پژوهشگران دیگر نشان میدهد که مدلهای هوش مصنوعی نظیر شبکههای عصبی مصنوعی و سیستم استنتاج عصبی-فازی تطبیقی از دقت بیشتری نسبت به مدلهای سینتیکی برخوردار هستند (Banerjee et al., 2017). نشان داده شده است که شبکه عصبی مصنوعی نسبت به مدلهای توماس و BDST دقت بیشتری در پیش بینی منحنی شکست ستون جذب متیلن بلو دارند (Chowdhury and Saha, 2013, Cavas et al., 2011).

بررسی منابع نشان میدهد که پژوهشها در مورد کاربرد ANFIS در مدلسازی منحنی شکست کمتر گزارش شده است، که به طور نمونه میتوان به پژوهشی اشاره نمود که در آن برتری مدل ANFIS در مقایسه با رگرسیون چند متغیره در پیشبینی جذب متان با زئولیت گزارش شده است (Rezaei et al., 2017).

در پژوهش دیگری نیز باغبان و همکاران نشان دادند که درصورتی که ANFIS با روش الگوریتم ژنتیک آموزش داده شود، نسبت به روش شبکه عصبی مصنوعی، نتایج قابل اطمینان تری در پیش بینی منحنی شکست جذب رامنولیپید با کربن فعال خواهد داشت (Baghban et al., 2017).

## ۴- نتيجەگىرى

در این پژوهش اثر سطوح مختلف غلظت سورفکتانت HDTMABr بر اصلاح زئولیت طبیعی بهمنظور جذب نیترات با استفاده از آزمایش های ستونی با بستر ثابت و جریان بالا رونده

Journal of Water and Wastewater

زئولیت برای حذف نیترات بهدست آمد.

از میان مدل های جذب، مدل بوهارت – آدامز کمترین دقت را داشت و مدل دز – پاسخ اصلاح شده ضمن تخمین دقیق تر ظرفیت جذب، کارایی بالاتری نسبت به سایر مدل ها برای پیش بینی منحنی شکست داشت. این نتایج نشان میدهد که عملکرد خروجی مدل مدل مات در برابر مدل های جذب، مناسب تر است. اگرچه فرایند مدل سازی ANFIS به هیچ مبنای مهندسی یا علمی نمی پردازد، اما در صورتی که آموزش شبکه به درستی انجام شود، این قابلیت پیش بینی را می توان مورد استفاده قرار داد.

مورد بررسی قرار گرفت. با توجه به اهمیت منحنی شکست در تحلیل آزمایشهای ستونی، به منظور پیش بینی منحنی شکست، مدل پایه و اولیه بوهارت – آدامز به همراه مدل پرکاربرد توماس و مدل نسبتاً جدیدتر دز – پاسخ اصلاح شده در مقایسه با مدل هوش مصنوعی ANFIS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. با زیاد شدن غلظت سورفکتانت ظرفیت جذب تعادلی افزایش یافت و فرایند جذب آهسته تر انجام شد و نقاط شکست و اشباع در زمان طولانی تری اتفاق افتاد. غلظت ۲۵ میلی گرم در لیتر با زمان شکست و اشباع ۶۵ و ۲۷۸/۸ دقیقه بهترین حالت برای اصلاح

#### References

- Bohart, G.S. & Adams, E.Q. 1920. Some aspects of the behavior of charcoal with respect to chlorine. *Journal of the American Chemical Society*, 42(3), 523-544.
- Baghban, A., Sasanipour, J., Haratipour, P., Alizad, M. & Ayouri, M.V. 2017. ANFIS modeling of rhamnolipid breakthrough curves on activated carbon. *Chemical Engineering Research and Design*, 126, 67-75.
- Banerjee, M., Bar, N., Basu, R.K. & Das, S.K. 2017. Comparative study of adsorptive removal of Cr(VI) ion from aqueous solution in fixed bed column by peanut shell and almond shell using empirical models and ANN. *Environmental Science and Pollution Research*, 24 (11), 10604-10620.
- Balci, B., Keskinkan, O. & Avci, M. 2011. Use of BDST and an ANN model for prediction of dye adsorption efficiency of Eucalyptus camaldulensis barks in fixed-bed system. *Expert Systems with Applications*, 38, 949-956.
- Chowdhury, S. & Saha, P.D. 2013. Artificial neural network (ANN) modeling of adsorption of methylene blue by NaOH-modified rice husk in a fixed-bed column system. *Environmental Science and Pollution Research*, 20, 1050-1058.
- Cavas, L., Karabay, Z., Alyuruk, H., Dogan, H. & Demir, G.K. 2011. Thomas and artificial neural network models for the fixed-bed adsorption of methylene blue by a beach waste Posidonia oceanica (L.) dead leaves. *Journal of Chemical Engineering*, 171, 557-562.
- Chapman, H.D. 1965. Cation-exchange capacity. Methods of soil analysis. Part 2. Chemical and microbiological properties, (methods of soil analysis), SSSA, Madison, Wisc, pp.891-901.
- Faki, A., Turan, M., Ozdemir, O. & Turan, Z. A. 2008. Analysis of Fixed-bed column adsorption of Reactive Yellow 176 on to surfactant-modified zeolite. *Industrial and Engineering Chemistry Research*, 47 (18), 6999-7004.
- Faghihian, H. & Bowman, R.S. 2005. Adsorption of chromate by clinoptilolite exchanged with various metal cations. *Water Research*, 39(6), 1099-1104.
- Golie, W.M. & Upadhyayula, S. 2016. Continuous fixed-bed column study for the removal of nitrate from water using chitosan/alumina composite. *Journal of Water Process Engineering*, 12, 58-65.
- Huang, W.Y., Zhu, R.H., He, F., Li, D., Zhu, Y. & Zhang, Y.M. 2013. Enhanced phosphate removal from aqueous solution by ferric-modified laterites: Equilibrium, kinetics and thermodynamic studies. *Chemical Engineering Journal*, 228, 679-687.



مجله آب و فاضلاب دوره ۳۰. شماره ۳. سال ۱۳۹۸

- He, Y., Lin, H., Dong, Y., Liu, Q. & Wang, L. 2016. Simultaneous removal of phosphate and ammonium using saltthermal-activated and lanthanum-doped zeolite: Fixed-bed column and mechanism study. *Desalination and Water Treatment*, 57(56), 27279-27293.
- Jang, J.S. 1993. ANFIS: Adaptive-network-based fuzzy inference system. *IEEE Transactions on Systems, Man, and Cybernetics*, 23(3), 665-685.
- Keshtkar, A.R., Dastebashi, H., Ghasemi Torkabad, M. & Moosavian, M.A. 2014. Investigation of effect of influent concentration and flow rate on nickel biosorption using protonated cystoseira indica brown alga in a packed bed column and modeling the experimental data. *Iranian Journal of Health and Environment*, 6(4), 417-430. (In Persian)
- Lee, C.G., Kim, J.H., Kang, J.K., Kim, S.B., Park, S.J., Lee, S.H. et al. 2015. Comparative analysis of fixed-bed sorption models using phosphate breakthrough curves in slag filter media. *Desalination and Water Treatment*, 55(7), 1795-1805.
- Li, C., Yao, J., Zhang, T.C., Xing, W., Liang, Y. & Xiang, M. 2017. Simultaneous removal of nitrogen and phosphorus by cetylpyridinium bromide modified zeolite. *Water Science and Technology*, In press:
- Loganathan, P., Vigneswaran, S. & Kandasamy, J. 2013. Enhanced removal of nitrate from water using surface modification of adsorbents-a review. *Journal of Environmental Management*, 131, 363-374.
- Mobasherpour, I. & Salahi, E. 2016. Using of granulated nano-hydroxyapatite to absorb cadmium from aqueous solutions in a fixed bed reactor. *Journal of Materials and Advanced Technology*, 5(2), 49-57. (In Persian)
- Mitra, T., Singha, B., Bar, N. & Das, S.K. 2014. Removal of Pb(II) ions from aqueous solution using water hyacinth root by fixedbed column and ANN modeling. *Journal of Hazardous Materials*, 273, 94-103.
- Mahadevaiah, N., Venkataramani, B. & Jai Prakash, B. S. 2007. Restrictive entry of aqueous molybdate species into surfactant modified montmorillonite a breakthrough curve study. *Chemistry of Materials*, 19 (18), 4606-4612.
- Naghash, A. & Nezamzadeh-Ejhieh, A. 2015. Comparison of the efficiency of modified clinoptilolite with HDTMA and HDP surfactants for the removal of phosphate in aqueous solutions. *Journal of Industrial and Engineering Chemistry*, 31, 185-191.
- Nguyen, T. A.H., Ngo, H. H., Guo,W.S., Pham, T.Q., Li, F.M., Nguyen, T.V and Bui, X.T. 2015. Adsorption of phosphate from aqueous solutions and sewage using zirconium loaded okara (ZLO): Fixed-bed column study. *Science of the Total Environment*, 523, 40-49.
- Nemati Shamsabad, F., Torabi Golsefidi, H. & Naji., A.M. 2017. Effect of particle size and surfactant concentration on nitrate adsorption efficiency and desorption by modified zeolite with HDTMA in aqueous solution. *Journal of Water and Soil Conservation*, 24(1), 157-172. (In Persian)
- Onyango, M.S., Masukume, M., Ochieng, A. & Otieno, F. 2010. Functionalised natural zeolite and its potential for treating drinking water containing excess amount of nitrate. *Water SA.*, 36 (5), 655-662.
- Ozdemira, O., Turan, M., Turan, A.Z., Faki, A. & Engin, A.B. 2009. Feasibility analysis of color removal from textile dyeing wastewater in a fixed-bed column system by surfactant-modified zeolite (SMZ). *Journal of Hazardous Materials*, 166(2), 647-654.
- Rezaei, H., Rahmati, M. & Modarress, H. 2017. Application of ANFIS and MLR models for prediction of methane adsorption on X and Y faujasite zeolites: effect of cations substitution. *Neural Computing and Applications*, 28(2), 301-312.

- Singh P. K., Sushmita B., Srivastavac A. L. & Sharma Y. C. 2015. Kinetic and equilibrium modeling for removal of nitrate from aqueous solutions and drinking water by a potential adsorbent, hydrous bismuth oxide. *RSC Advances*, 45, 35365-35376.
- Song, J., Zou, W., Bian, Y., Su, F., Han, R. 2011. Adsorption characteristics of methylene blue by peanut husk in batch and column modes. *Desalination*, 265, 119-125.
- Shanmugam, D., Alagappan, M. & Rajan, R.K. 2016. Bench-scale packed bed sorption of Cibacron blue F3GA using lucrative algal biomass. *Alexandria Engineering Journal*, 55(3), 2995-3003.
- Schick, J., Caullet, P., Paillaud, J.L., Patarin, J. & Mangold-Callarec, C. 2011. Nitrate sorption from water on a Surfactant-Modified Zeolite. Fixed-bed column experiments. *Microporous and Mesoporous Materials*, 142(2), 549-556.
- Torabian, A., Kazemian, H., Seifi, L., Bidhendi, G. N., Azimi, A. A. & Ghadiri, S. K. 2010. Removal of petroleum aromatic hydrocarbons by surfactant-modified natural zeolite: The effect of surfactant. *Journal of Clean-Soil, Air, Water*, 38(1), 77-83.
- Thomas, W.J. & Crittenden, B. 1998. Adsorption technology and design, Elsevier Science & Technology Books.
- Thomas, H.C. 1944. Heterogeneous ion exchange in a flowing system. *Journal of the American Chemical Society*, 66(10), 1664-1666.
- Tan, K.L. & Hameed, B. H. 2017. Insight into the adsorption kinetics models for the removal of contaminants from aqueous solutions. *Journal of the Taiwan Institute of Chemical Engineers*, 74, 25-48.
- Wang, Z., Guo, H., Shen, F., Yang, G., Zhang, Y., Zeng, Y. & et al. 2015. Biochar produced from oak sawdust by lanthanum (La)-involved pyrolysis for adsorption of ammonium (NH<sub>4</sub><sup>+</sup>), nitrate (NO<sub>3</sub><sup>-</sup>), and phosphate (PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>). *Chemosphere*, 119, 646-653.
- Xu, Z., Cai, J.G. & Pan, B.C. 2013. Mathematically modeling fixed-bed adsorption in aqueous systems. *Journal of Zhejiang University SCIENCE A*, 14(3), 155-176.
- Yan, G., Viraraghavan, T. & Chen, M. 2001. A new model for heavy metal removal in a biosorption column. *Adsorption Science and Technology*, 19(1), 25-43.



Journal of Water and Wastewater

