

بررسی کارایی فرآیند الکتروفنتون در حذف بارآلی شیرابه مرکز دفن شهر تهران

بیژن بینا^{*}، کامیار یغمائیان^{*}، مریم مصراقانی^{*}

- (۱) گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران
 (۲) گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۴/۱۰/۷

تاریخ دریافت: ۹۴/۲/۲۷

چکیده

مقدمه: آلدگی ناشی از شیرابه یکی از اصلی ترین مشکلات مراکز دفن مواد زائد شهری است. استفاده مستقیم روش های بیولوژیکی به دلیل غلظت بالای COD وجود ترکیبات سمی بسیار دشوار است لذا هدف از این تحقیق تعیین پارامترهای بهینه فرآیند الکتروفنتون در کاهش بار آلی شیرابه مرکز دفن مواد زائد شهری شهر تهران است.

مواد و روش ها: پژوهش حاضر در مقیاس آزمایشگاهی به صورت ناپیوسته انجام گرفته است. تصفیه شیرابه با کمک فرآیند الکتروفنتون در یک راکتور الکتروولیت ناپیوسته انجام گرفت. تاثیر پارامترهای طراحی چون زمان ماند (۴۰، ۳۰، ۲۰، ۱۰ دقیقه)، pH (۳:۵؛ ۸:۵)، غلظت اولیه H_2O_2 (g/L) (۲-۱/۵-۱/۵)، دانسیته جریان الکتریکی (mA/cm^2) (۴/۹-۳/۹-۲/۹) و غلضت بار آلی شیرابه (COD: $37150 \pm 14900 mg/L$) در کارایی فرآیند الکتروفنتون مورد بررسی قرار گرفت.

یافته های پژوهش: بر طبق نتایج به دست آمده روش الکتروفنتون با حفظ شرایط بهینه و اکتش می تواند به طور موثر در تصفیه شیرابه موثر باشد. شرایط بهینه فرآیند در زمان تماس ۲۰ دقیقه، دانسیته جریان الکتریکی: H_2O_2 (۴/۹ mA/cm²) برابر با $1/5 g/L$ در pH اولیه برابر با ۳ به دست آمد. طبق شرایط فوق راندمان کاهش COD در شیرابه میزان $87/2$ درصد به دست آمد.

بحث و نتیجه گیری: بر اساس نتایج به دست آمده تکنولوژی الکتروفنتون به طور موثری با تولید عامل اکسیداسیون پیشرفت در محل، غلظت های بالای بار آلی شیرابه را کاهش می دهد و برای تجزیه فاضلاب حاوی COD بالا می تواند به عنوان پیش تصفیه به کار رود و باعث بهبود قابلیت تصفیه پذیری زیستی شیرابه نیز می گردد.

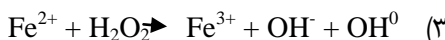
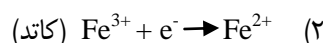
واژه های کلیدی: شیرابه، مرکز دفن شهری، الکتروفنتون، اکسیداسیون پیشرفت، حذف COD، بار آلی، تهران

*نویسنده مسئول: گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

Email: m_eserghany@yahoo.com

مقدمه

پرکسیدهیدروژن به دلیل سرعت کند تجزیه خود به خودی نیازمند به یک کاتالیزور جهت افزایش سرعت واکنش است. جهت کاتالیز واکنش می توان از نمک های آهن سود جست(۱۸). فرآیند الکتروفنتون بر پایه انتقال الکترون بین H_2O_2 و $Fe(II)$ است. پرکسید هیدروژن به وسیله یون های آهن کاتالیز شده به رادیکال های هیدروکسیل تولید می گردد. این رادیکال در محل و در راکتور تولید گشته و به عنوان اکسیدکننده غیر انتخابی باعث تجزیه ترکیبات آلی می شود. در مجموع در فرآیند الکتروفنتون با برقراری جریان الکتریکی یون های آهن در کاتد قربانی تولید گشته و نهایتاً واکنش های زیر رخ می دهد(۱۹).



رادیکال های هیدروکسیل تولیدی باعث تجزیه مواد آلی شیرابه به دی اکسیدکربن، آب و نمک های معدنی می گردد(۲۰). در چند سال اخیر فرآیندهای الکتروفنتون به دلیل ویژگی هایی که دارند مورد توجه محققان قرار گرفته است. از جمله تصفیه ترکیبات دارویی مقاوم به تجزیه بیولوژیکی(۲۱)، ترکیبات آلی چون دی متیل سولفید(۲۰۱۵) و کاهش بار آلی شیرابه(۲۲) و تجزیه اسید کرومیک(۲۳) به کار گرفته شده است. در سال ۲۰۰۹ Eyup Sivas Atmaca شیرابه مرکز دفن مواد زائد شهری در ترکیه را با روش الکتروفنتون تصفیه نمود. نتایج این تحقیق حاکی از آن بود که فرآیند الکتروفنتون میزان COD شیرابه ۷۲ درصد کاهش داده است(۲۵).

در شهر تهران شیرابه حاصل از مرکز دفن بدون هیچ گونه تصفیه ای در محیط رها می گردد لذا انجام تحقیقاتی در زمینه کاهش بار آلی شیرابه ضروری به نظر می رسد. این تحقیق با هدف بررسی راندمان کاهش بار آلی شیرابه مرکز دفن پسماند شهری تهران با کمک فرآیند الکتروفنتون و استفاده از الکتروود صفحه ای آهنی با آرایش تک قطبی و موازی انجام گرفت.

دفع زباله در محل دفن شهری مرسوم ترین روش دفع نهایی در اغلب کشورهای مختلف دنیا می باشد. شیرابه فاضلابی قوی دارای بار آلی بالا، فلزات سنگین و ترکیبات پایدار و مقاوم به تجزیه است(۱). ترکیب شیرابه وابسته به سن مرکز دفن، مشخصه زباله دفعی، میزان رطوبت پسماند و بارش در مکان دفن است(۲) اگر بدون تصفیه وارد محیط زیست گردد باعث آلودگی محیط پیرامون خود می گردد. لذا قبل از دفع در محیط زیست تا رسیدن به استاندارد تخلیه می بایستی تصفیه گردد(۳). تصفیه با روش های بیولوژیکی به دلیل نسبت پایین BOD_5/COD و وجود ترکیبات مقاوم به تجزیه زیستی و هم چنین وجود مواد سمی و فلزات سنگین کار را دشوار ساخته است(۴). لذا امروزه روش های متعدد فیزیکوشیمیایی چون الکتروکواگولاسیون(۵)، الکترولیز(۶) و یا روش های اکسیداسیون پیشرفته مانند فنتون(۷) و الکتروفنتون(۸)، فتوفنتون(۹)، ازن فنتون(۱۰) و یا روش های غشایی چون بیوراکتور غشایی(MBR)(۱۱)، اسمزمعکوس(۱۲) و اسمز مستقیم(۱۳) جهت تصفیه شیرابه مورد بررسی قرار گرفته است. روش سنتی فنتون به عنوان یک روش اکسیداسیون پیشرفته جهت تصفیه فاضلاب های قوی به کار رفته است. هیدروژن پرکسید یک اکسیدکننده مایع است که در غلظت های ۳۰ درصد تا ۳۵ درصد کاربرد زیست محیطی داشته است. فرآیند اکسیداسیون پیشرفته بر مبنای تولید اکسیدان قوی هیدروکسیل عمل کرده و رادیکال های هیدروکسیل تولیدی کلیه مواد آلی را به دی اکسیدکربن، آب و نمک های معدنی تبدیل می نماید(۱۴). این روش به دلیل تولید لجن شیمیایی، محدودیت کار در pH اسیدی و اضافه کردن مواد شیمیایی دارای معایب است(۱۵،۱۶). روش الکتروفنتون به دلیل تعدیل کردن این معایب از جمله عدم نیاز به اضافه کردن مواد شیمیایی یک روش محبوب تر جهت تصفیه فاضلاب های قوی مطرح می گردد و دلیل این امر با اعمال جریان الکتریکی و تولید مداوم یون فروس در کاتد و تجزیه بیشتر مواد آلی و باعث کاهش حجم تولیدی نیز می شود(۱۷).

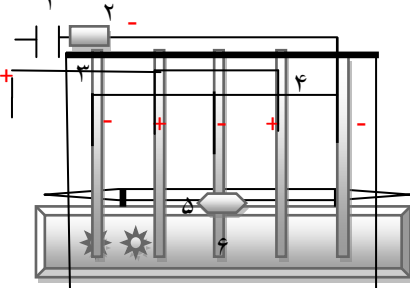
راهبری سیستم: در هر بار آزمایش مخزن با ۱/۲ لیتر شیرابه پر گشت. سپس میزان مشخص شده H_2O_2 (۱-۱/۵ g/L) به راکتور اضافه گردید. به منظور بررسی عوامل تاثیرگذار بر فرآیند آزمایش در مقادیر مختلف pH (۸؛ ۵؛ ۳)، زمان واکنش (۴۰، ۳۰، ۲۰ دقیقه)، میزان H_2O_2 (۲-۱/۵ g/L) و زمان انجام (۱۰، ۲۰ دقیقه)، نمونه های شیرابه از میانه راکتور برداشت شدند و پس گرفت. نمونه های از میانه راکتور برداشت شدند و پس مدت ۳۰ دقیقه سکون مایع رویی مورد آزمایش قرار گرفت. مواد شیمیایی مصرفی مانند سولفات آهن($FeSO_4 \cdot 7H_2O$)، پراکسید هیدروژن (۳۰ درصد)، CH_3COOH ، اسید استیک، $NaOH$ ، H_2SO_4 ، H_2O_2 دی کرومات پتاسیم($K_2Cr_2O_7$)، سولفات نقره (Ag_2SO_4)، پتاسیم هیدروژن فتالات از شرکت MERCK تهیه گردید. میزان بار آبی (COD) با کمک دستگاه اسپکتومتری DR4000 قرائت گردید (۲۶). pH با کمک دستگاه pH متر (Hack-HQ-USA) و هدایت الکتریکی با دستگاه IF90 (WTW) اندازه گیری شد. داده ها به کمک نرم افزار Excel 2016 vol.15.13.3 و نمایش نمودارها و مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

مواد و روش ها

نمونه برداری از شیرابه: تحقیق حاضر یک مطالعه تجربی-کاربردی در مقیاس آزمایشگاهی در سیستم ناپیوسته انجام پذیرفت. نمونه های شیرابه از مرکز دفن مواد زائد شهری شهر تهران کانال زهکش شیرابه برداشت گردید. نمونه های در ظروف پلاستیکی به حجم ۲۰ لیتر جمع آوری و در دمای ۴ درجه سانتی گراد به آزمایشگاه منتقل گردید. و میزان COD، BOD، pH، EC، مورد آنالیز قرار گرفت.

آماده سازی راکتور: طرح شماتیک راکتور مورد استفاده در تصویر شماره ۱ نشان داده شده است. راکتور حاوی یک مخزن پلکسی گلس با ابعاد $10 \times 10 \times 14$ cm³ با حجم موثر ۱/۲ لیتر، حاوی ۵ صفحه آهنه با ابعاد ۵×۸×۸ cm م مستعرق در شیرابه ۲ cm با سطح موثر هر الکترود 144 cm² با فاصله ۲ cm داخل به صورت تک قطبی Unipolar در مخزن قرار گرفتند. صفحات آهنه در فاصله ۲ cm از کف قرار دارد. صفحات با آرایش تک قطبی و به صورت موازی به یک منبع تغذیه (MPS.3005 I) (با شدت جریان: A₃، ولتاژ V₆) جهت تبدیل برق متناوب شهری به مستقیم متصل شد. جهت سنجش میزان جریان از یک مولتی متر (Rogle) استفاده شد. در حین واکنش از یک همزن مغناطیسی با دور ۲۰۰ rpm استفاده شد.

(۱) منبع برق مستقیم، (۲) آمولتی متر، (۳) آند، (۴) کاتد، (۵) مگنت میله ای، (۶) همزن مغناطیسی



تصویر شماره ۱. طرح شماتیک و تصویر راکتور مورد استفاده در پژوهش

اثر پارامترهای راهبری سیستم بر تجزیه شیرابه: اثر زمان واکنش، pH اولیه واکنش، غلظت اولیه پراکسید هیدروژن، میزان دانسیته جریان و غلظت شیرابه بر کارایی فرآیند الکتروفنتون جهت حذف شیرابه نمودارهای شماره ۲ تا ۶ آمده است.

یافته های پژوهش

در مطالعه حاضر فرآیند الکتروفنتون با استفاده از الکترود آهنه به عنوان یک فرآیند تصفیه برای کاهش بار آبی شیرابه مورد بررسی قرار گرفت. ویژگی شیرابه مورد مطالعه در جدول شماره ۱ آمده است.

بررسی کارایی فرآیند الکترووفنتون در حذف بارآلی شیرابه مرکز دفن شهر تهران-مریم مصراقانی و همکاران

COD در دانسیته جریان $4/9\text{mA}^2$ و pH $4/9$ اسیدی و طی ۴۰ دقیقه زمان تماس در میزان H_2O_2 (۲ g/L) برابر $91/8$ درصد به دست آمد.

تعیین تغییرات pH در حین واکنش: در شکل شماره ۵ نتایج مربوط به تغییرات pH در حین واکنش در دانسیته جریان $4/9\text{mA/cm}$ pH مختلف ($8, 9, 10$)، میزان H_2O_2 : $1/5$ g/L نشان داده شده است. با توجه به شکل با گذشت زمان pH واکنش کاهش یافته ولی پس از گذشت ۲۰ دقیقه تغییرات pH نامحسوس شده است.

تعیین تأثیر غلظت شیرابه در کارایی فرآیند: در شکل شماره ۶ نتایج مربوط به تغییرات بار آلی شیرابه (mg/L) $41000 - 30000 - 15000$ در حین واکشن در دانسیته جریان $4/9\text{mA/cm}$, pH: 3 , میزان H_2O_2 : $1/5$ g/L نشان داده شده است. با توجه به شکل با افزایش بارآلی شیرابه کارایی فرآیند کاسته می شود.

شکل شماره ۷ مقایسه نمونه های برداشت شده در طی زمان واکنش از دقیقه صفرم(شیرابه خام) تا دقیقه ۴۰ ام واکنش(خروجی راکتور) را نشان می دهد. همان طور که از شکل پیداست هر چه زمان واکنش بیشتر می شود پس ابی زلال تر با خاصیت ته نشینی بهتر ظاهر می شود.

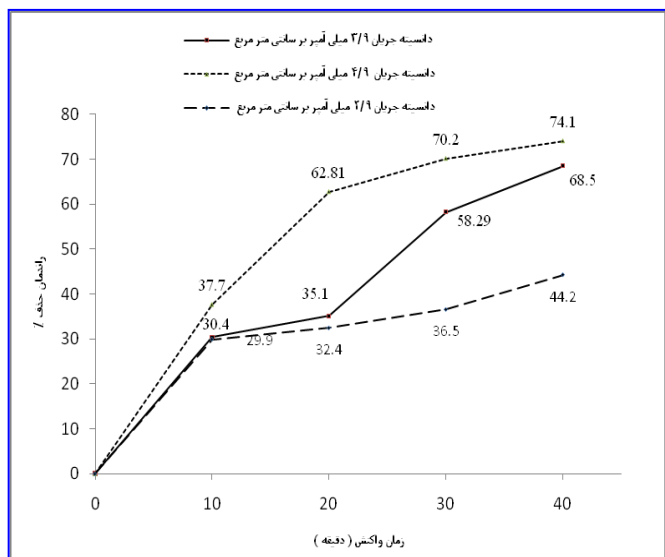
تعیین زمان واکنش بهینه در فرآیند الکترووفنتون: شکل شماره ۲ نتایج تأثیر زمان واکنش بر راندمان کاهش COD نشان داده شده است. برای ارزیابی تأثیر زمان واکنش، نمونه برداری در فواصل زمانی ۱۰ دقیقه از میانه راکتور برداشت گردید. کل زمان واکنش ۴۰ دقیقه بود که جمماً ۴ نمونه برداشت و مورد آنالیز قرار گرفت. پس از ۳۰ دقیقه سکون میزان COD مایع روی آزمایش گردید. بالاترین راندمان حذف برابر با $74/1$ درصد در دقیقه ۴۰ ام زمان واکنش در بالاترین دانسیته جریان اعمالی در pH شیرابه به دست آمد. با توجه به این که در زمان واکنش ۳۰ دقیقه راندمان حذف $70/2$ درصد به دست آمد این زمان واکنش به عنوان زمان واکنش بهینه انتخاب گردید.

تعیین pH بهینه در فرآیند الکترووفنتون: در شکل شماره ۳ نتایج مربوط به تأثیر pH واکنش بر میزان کاهش COD در دانسیته جریان $4/9\text{mA/cm}^2$ و زمان واکنش ۳۰ دقیقه نمایش داده شده است. با توجه به شکل بالاترین راندمان کاهش COD شیرابه در pH = 3 برابر با $88/9$ درصد به دست آمد. بنا بر این ادامه واکنش در pH = 3 , دانسیته جریان $4/9\text{mA/cm}^2$ انجام گرفت.

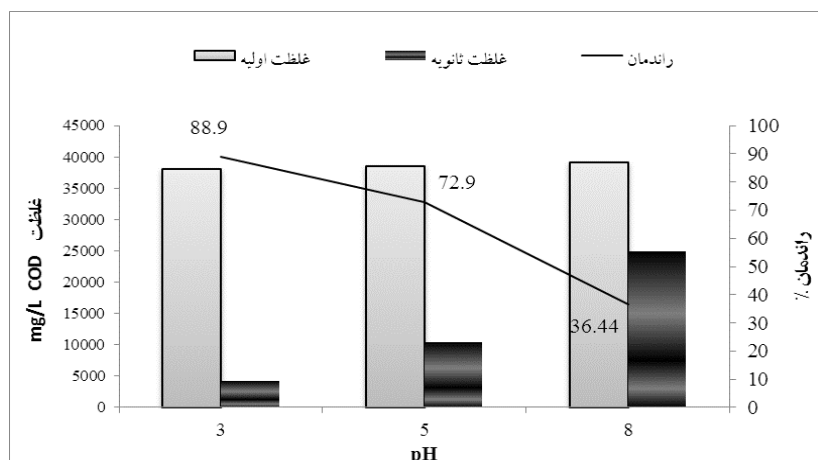
تعیین غلظت اولیه پرکسید هیدروژن در فرآیند الکترووفنتون: شکل شماره ۴ بالاترین راندمان حذف

جدول شماره ۱. ویژگی شیرابه مرکز دفن شهر تهران

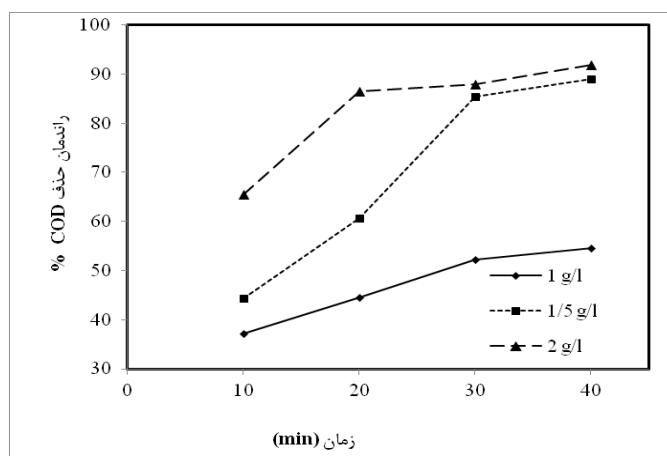
پارامتر	واحد	تعداد نمونه	گستره	میانگین
COD کل	MG/L	۲۴	$15000 - 41000$	37150 ± 14900
هدايت الکتریکی در دما 30 درجه سانتی گراد	(MS/CM)	۲۴	$49/1 - 51/5$	$50/80 \pm 1/4$
BOD کل	MG/L	۲۴	$9000 - 18000$	11750 ± 6150
PH	غلظت یون هیدروژن	۲۴	$6/1 - 7/4$	$6/8 \pm 0/45$



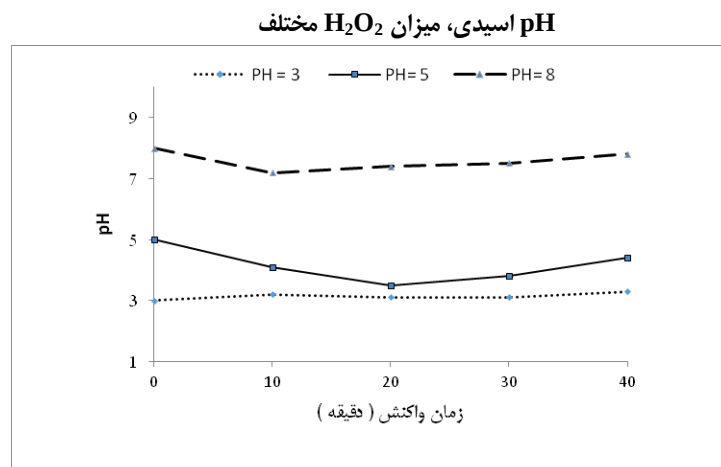
شکل شماره ۲. راندمان کاهش COD در زمان واکنش و دانسیته جریان مختلف، pH شیرابه، میزان H_2O_2 : ۱/۵ g/L



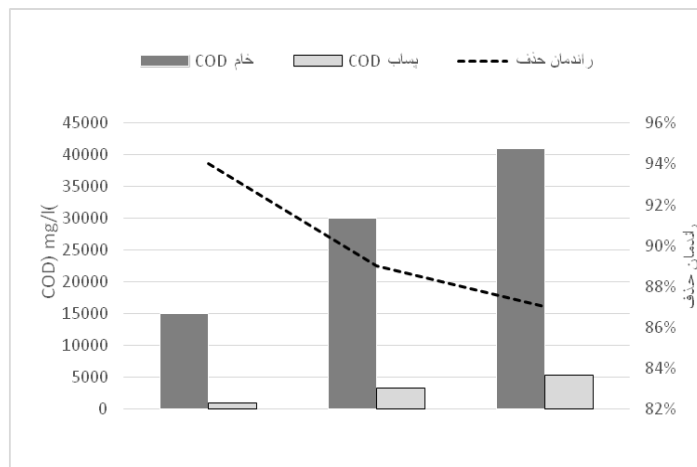
شکل شماره ۳. راندمان کاهش COD در زمان واکنش (۳۰ min) دانسیته جریان $4/9 \text{ mA/cm}^2$
میزان H_2O_2 : ۱/۵ g/L



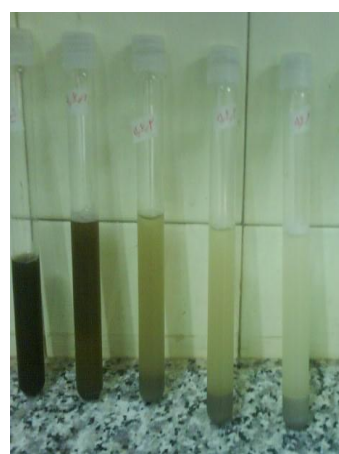
شکل شماره ۴. راندمان کاهش COD در زمان واکنش مختلف دانسیته جریان $4/9 \text{ mA/cm}^2$



شکل شماره ۵. تغییرات pH در حین واکنش در دانسیته جریان $4/9\text{mA/cm}^2$ ، pH مختلف، میزان H_2O_2 میسری، میزان H_2O_2 مختلط، $1/5 \text{ g/L}$



شکل شماره ۶. تاثیر بارآلی شیرابه در حین واکنش در دانسیته جریان $4/9\text{mA/cm}^2$ ، pH = ۳، میزان H_2O_2 میسری (40 min) و زمان واکنش ($1/5 \text{ g/L}$)



شکل شماره ۷. نمونه های برداشت شده از راکتور به ترتیب از چپ به راست(شیرابه خام-نمونه دقیقه ۱۰-ام-۲۰-ام و ۴۰-ام واکنش)، دانسیته جریان $4/9\text{mA/cm}^2$ ، pH = ۳، میزان H_2O_2 میسری، $1/5 \text{ g/L}$

۲۴/۳ درصد افزوده و با افزایش دانسیته جریان به $۴/۹ \text{ mA/cm}^2$ این افزایش به ۳۰ درصد حداکثری خود یعنی برابر با ۷۴/۱ درصد رسیده است دلیل این امر تولید فلاک های بزرگ تر و سنگین تر در دانسیته جریان بالاتر است و در طی واکنش به وضوح قابل رویت است. در نهایت با کمک مکانیسم های چون شناورسازی و ته نشینی باعث حذف آلاینده ها از محلول می گردد. چنین نتایجی با مطالعه و همکاران Yujue Wang مرکز دفن شهری Beijing, China با کمک فرآیند الکتروفتون هم خوانی داشته^(۵) و با افزایش دانسیته جریان راندمان حذف نیز افزایش یافته است. نهایتاً دانسیته جریان $۴/۹ \text{ mA/cm}^2$ به عنوان دانسیته جریان بهینه انتخاب گردید.

تأثیر pH اولیه واکنش و تغییرات pH در حین واکنش: کارایی حذف بارآلی شیرابه در سه محدوده pH $۸, ۵, ۳$ و دانسیته جریان $۴/۹ \text{ mA/cm}^2$ بررسی شد. همان طور که در شکل شماره ۳ نشان می دهد. بیشترین راندمان حذف مواد آلی شیرابه در pH اسیدی بود. البته تغییرات راندمان در این دو محدوده ۳ و ۵ بسیار جزیی بوده ولی $\text{pH}=۸$ راندمان حذف یک کاهش قابل توجه ۴۰ درصد نسبت به دو pH قبلی دارد که دلیل آن را می توان رسوب هیدروکسید آهن دانست^(۶). در مطالعه ای که توسط Hui Zhang و همکاران در سال ۲۰۰۶ در چین برای حذف COD شیرابه توسط فرآیند الکتروفتون انجام شد نشان داده شد که کمترین راندمان حذف در pH قلیایی است و با کاهش pH راندمان حذف بهبود می یابد. در شکل شماره ۴ تغییرات pH را در حین واکنش نشان می دهد. در $\text{pH}=۳$ تغییرات pH در حین واکنش محسوس نیست و یک تغییر $۱/\pm ۰$ رخ می دهد ولی در pH برابر ۵ تا دقیقه ۲۰ ام میزان pH کاهش یافته و به مقدار $۳/۵$ نیز می رسد و نهایتاً تا پایان واکنش تا دقیقه ۴۰ $\text{pH}=۴/۴$ می رسد. در $\text{pH}=۸$ در حین واکنش میزان pH کاهش یافته ولی شبکه کاهش pH کمتر از $۷/۵$ $\text{pH}=۵$ است و نهایتاً در دقیقه ۴۰ ام pH به $۷/۵$ رسیده است. دلیل این کاهش pH تولید اسید

بحث و نتیجه گیری

تأثیر زمان واکنش: از جمله پارامترهای تاثیرگذار بر کارایی هر فرآیند مدت زمان واکنش است^(۳). جهت بررسی اثر زمان، واکنش ها در چهار محدوده زمانی ($۱۰-۴/۹ \text{ mA/cm}^2$ - $۴۰-۳۰-۲۰-۲/۹-۳/۹$) و $\text{PH}=\text{7}$ و $\text{PH}=\text{6}$ در شکل شماره ۲ نشان داده شده است. با افزایش زمان بر راندمان حذف افزوده می شود. این افزایش خطی نبوده و تقریباً پس از گذشت ۳۰ دقیقه ۷۰ در صد COD حذف شده و در ۱۰ دقیقه آخر واکنش تنها یک افزایش ۵ درصدی در راندمان واکنش دیده شد. لذا می توان بسته به راندمان حذف مورد نیاز زمان واکنش مناسب را انتخاب نمود. در مطالعه ای که توسط Hui Zhang و همکاران در سال ۲۰۰۶ در چین برای حذف COD شیرابه توسط فرآیند الکتروفتون انجام شد؛ نشان داده شد که با گذشت زمان راندمان حذف افزوده می شود ولی پس از گذشت ۶۰ دقیقه افزایش قابل توجه ای در راندمان تصفیه دیده نشده و با افزایش زمان ماند از ۶۰ دقیقه تا ۱۱۰ دقیقه تنها افزایش ۱۵ درصدی راندمان حذف مشاهده می گردد؛ در ۳۰ min اول واکنش سرعت تجزیه COD بالاست و دلیل آن شرایط مناسب قرارگیری غلظت یون فرو و پرکسید هیدروژن می باشد^(۶). بنا بر این در مقدار زمان ماند بالاتر میزان تاثیر پذیری راندمان حذف از زمان ماند(به دلیل عدم تناسب غلظت یون فرو و پرکسید هیدروژن) به صورت مشخص کاهشی یافته است که با نتایج به دست آمده در این مطالعه هم خوانی داشته و با توجه به شکل شماره ۱ در ۱۰ دقیقه آخر واکنش تنها یک افزایش ۵ درصدی در راندمان حذف دیده شد. لذا زمان واکنش ۳۰ دقیقه به عنوان زمان واکنش بهینه انتخاب گردید.

تأثیر دانسیته جریان: نتایج حاصل از تاثیر دانسیته جریان در حذف COD شیرابه را شکل شماره ۲ نشان COD می دهد با افزایش دانسیته جریان در صد حذف COD افزایش می یابد. به طوری که در دانسیته جریان $۲/۹ \text{ mA/cm}^2$ راندمان حذف ۴۴ درصد و با افزایش دانسیته جریان به $۳/۹ \text{ mA/cm}^2$ بر راندمان حذف

به تاثیر پارامترهای واکنش $(\text{pH}: 3)$, زمان واکنش (30 min) , دانسیته جریان $(4/9 \text{ mA/cm}^2)$ و میزان $(1/5 \text{ g/L})$ در شکل شماره ۶ نشان داده شده است. افزایش غلظت COD باعث کاهش کارایی واکنش می‌گردد. در شرایط یکسان عملیاتی و در مقادیر ثابت یون هیدروکسیل با افزایش غلظت آلانیده میزان تماس و مواده کاسته می‌شود و هم‌چنین باعث تولید محصولات جانبی واکنش ناشی از اکسیداسیون می‌شود که این ترکیبات خود نیز مقادیری از رادیکال هیدروکسیل را مصرف می‌کنند. رابطه معکوس غلظت آلانیده بر کارایی فرآیند در مطالعه Colades (۲۳)، و هم‌چنین مطالعه Vargas (۲۲) نیز دیده می‌شود.

نتایج به دست آمده از این پژوهش نشان داد فرآیند الکتروفنتون با کمک الکترود آهنی و اضافه کردن پرکسید هیدروژن با برقراری جریان الکتریکی و تولید یون فروس در محل قابلیت مناسبی در کاهش بار آلی شیرابه را در pH اسیدی داراست. هم‌چنین کارایی فرآیند با غلظت پرکسید هیدروژن و میزان جریان الکتریکی اعمالی رابطه مستقیمی دارد. البته به دلیل نیاز به محیط اسیدی و تولید زیاد لجن باعث ایجاد محدودیت کاری در فرآیند می‌گردد. با اعمال شرایط بهینه واکنش $(\text{pH}: 3)$, غلظت H_2O_2 به $1/5 \text{ g/l}$, زمان (30 min) , دانسیته جریان $(4/9 \text{ mA/cm}^2)$ و میزان کاهش بار آلی شیرابه $87/2$ درصد می‌باشد. هر چند با افزایش زمان واکنش و یا میزان غلظت H_2O_2 به 2 g/L راندمان حذف COD افزایش می‌یابد ولی این میزان افزایش اندک می‌باشد. با توجه به میزان COD: 37000 mg/L ورودی به واحد تصفیه و راندمان 87 درصد فرآیند، میزان COD خروجی برابر با 4800 mg/L به دست می‌آید که این میزان هم چنان با میزان COD استاندارد تخلیه بسیار فاصله دارد و نیاز به یک روش تصفیه بعدی جهت کاهش بار آلی تا رسیدن به استاندارد تخلیه مورد نیاز است. نهایتاً به دلیل بار آلی بسیار بالا شیرابه مورد آزمایش روش الکتروفنتون به عنوان یک روش پیش تصفیه بسیار موثر جهت تصفیه بار آلی شیرابه می‌تواند مطرح گردد.

کربوکسیل در طی واکنش است(۹). که این امر باعث کمک به انجام فرآیند می‌گردد. همان طور در شکل شماره ۳ نشان داده شد بالاترین راندمان حذف در pH اسیدی است.

بررسی اثر غلظت‌های مختلف H_2O_2 نتایج حاصل از تاثیر غلظت‌های مختلف H_2O_2 در حذف COD شیرابه را شکل شماره ۴ نشان می‌دهد. با افزایش غلظت COD H_2O_2 درصد حذف COD افزایش می‌یابد. به طوری که در میزان H_2O_2 : $1/5 \text{ g/L}$ راندمان حذف 54 درصد و با افزایش غلظت H_2O_2 به g/L ۱/۱ راندمان حذف $34/3$ درصد افزوده و با افزایش غلظت H_2O_2 به 2 g/L افزایش راندمان به 36 درصد حداکثری خود یعنی برابر با $91/8$ درصد رسیده است. تنها منبع اصلی تولید رادیکال OH در فرآیند الکتروفنتون پرکسید هیدروژن می‌باشد که با افزایش غلظت اولیه H_2O_2 باعث افزایش مقدار رادیکال‌های هیدروکسیل تولیدی دانست. افزایش غلظت پرکسید هیدروژن می‌تواند به عنوان رادیکال اسکاونجر(Radical Scavenger) و به عنوان ریاینده رادیکال OH عمل نماید و باعث حذف رادیکال هیدروکسیل گردد(۱۸). در دو غلظت $1/5-2 \text{ g/L}$ از دقیقه 20 به بعد راندمان حذف به صورت خطی افزوده نشده و با یک شب ملائم این افزایش رخ می‌دهد و نهایتاً در دقیقه 40 واکنش راندمان حذف در غلظت 2 g/L تنها $3/5$ درصد بیشتر از غلظت $1/5 \text{ g/L}$ است. مطالعه Eyup Atmaca و همکاران در سال ۲۰۰۹ برای تصفیه شیرابه مرکز دفن شهری Sivas (Turkey) با کمک فرآیند الکتروفنتون نیز نشان می‌دهد با افزایش دانسیته جریان راندمان حذف افزوده شده ولی در دقایق نهایی واکنش افزایش راندمان در غلظت‌های H_2O_2 ۱۰۰۰ و 1500 و 2000 mg/L دیگر تغییر قابل توجه ای نداشته است(۵). در شکل شماره ۷ مقایسه نمونه‌های برداشت شده در زمان‌های مختلف واکنش نشان داده می‌شود.

بررسی اثر غلظت‌های مختلف شیرابه: نتایج حاصل از تاثیر غلظت‌های مختلف شیرابه (L): $41000-30000-15000 \text{ mg/L}$ در راندمان فرآیند و با توجه

References

1. Mohan S, Gandhimathi R. Removal of heavy metal ions from municipal solid waste leachate using coal fly ash as adsorbent. *Hazard Mat*2009; 169:351-9.
2. Xiangdong Li, Junke S, Jiandong G, Zhichao W, Qiyan F. Landfill leachate treatment using electrocoagulation. *Environ Sci*2011;10:1159-64
3. Hamidi A, Osama M, Salem S, Abu A. The performance of electro-fenton oxidation in the removal of coliform bacteria from landfill leachat. *Waste Manage*2013;33:396–400.
4. Yujuewang C, Xinyang Li, Limin Z, Heqing Z, Ying Z, Chengwen W. Electro-fenton treatment of concentrates generated in nanofiltration of biologically pretreated landfill leachate. *Hazard Mat*2012;229:115-21.
5. Ilhan F, Kurt U, Apaydin O, Gonullu MT. Treatment of leachate by electrocoagulation using aluminum and iron electrodes. *Hazard Mat*2008;154:381-9.
6. Schoeman J.J, Steyn A., Makgae M. Evaluation of electrodialysis for the treatment of an industrial solid waste leachate. *Desalination*2005;186: 273-289.
7. Amiri A, Sabour M. Multi response optimization of fenton process for applicability assessment in landfill leachate treatment. *Waste Manage*2014;34:2528-36.
8. Hui Z, Xiaoni R, Xiaogang W. Electro-fenton treatment of mature landfill leachate in a continuous flow reactor. *Hazard Mat*2012;241:259-66.
9. Primo O, Rivero MJ, Ortiz I. Photofenton process as an efficient alternative to the treatment of landfill leachate. *Hazard Mat* 2008; 153:834-42.
10. Abuamr SS, Aziz HA. New treatment of stabilized leachate by ozone fenton in the advanced oxidation process. *Waste Manage*2012;32:1693-8.
11. Ahmed F.N, Lan C.Q. Treatment of landfill leachate using membrane bioreactor:a review. *Desalination* 2012; 287:41-54.
12. Pignatello JJ, Oliveros E, MacKay A. Advanced oxidation processes for organic contaminant destruction based on the Fenton reaction and related chemistry. *Environ Sci Technol*2006;36:81-4.
13. Ying D, Zhiwei W, Chaowei Z, Qiaoying W, Jixu T, Zhichao W. A forward osmosis membrane system for the post treatment of MBR-treated landfill leachate. *Membrane Sci*2014; 471:192-200.
14. Malakootian M, Izanloo H, Messerghany M, Emamjomeh M. [Electrocoagulation efficiency in removal of COD from Qom landfill leahate]. *Iranian J Health Environ* 2012;5:216-26. (Persian)
15. Catalkaya EC, Kargi F. Effects of operating parameters on advanced oxidation of diuron by the Fentons reagent. *Chemosphere* 2007;69:485-92.
16. Salari D, Niae A, Khataee A, Zarei M. Electrochemical treatment of dye solution containing C.I. basic yellow 2 by the peroxy coagulation method and modeling of experimental results by artificial neural networks electroanal. *Chemosphere* 2009; 629:117-25.
17. Neyens E, Baeyens J. A review of classic fentons peroxidation as an advanced oxidation technique. *Hazard Mat* 2003; 98:33–50.
18. Liu H, XZ Li, Leng YJ, Wang C. Kinetic modeling of electro-fenton reaction in aqueous solution. *Water Res*2007; 41:1161-7.
19. Liu H, Wang C, Li X, Xuan X, Jiang C, Cui H. A novel electro-fenton process for water treatment: reaction-controlled pH adjustment and performance assessment. *Environ Sci Technol* 2007;41:2937-42.

20. Mohajeri S, Hamidi AA, Hasnain M, Zahed MA. Statistical optimization of process parameters for landfill leachate treatment using electro-fenton technique. *Hazard Mat*2010; 176:749-58.
21. Vargas H, Oturan N, Oturan M, Brillas E. Electro-fenton treatments of the pharmaceutical ranitidine in pre pilot flow plant scale. *Sep Pur Technol*2015;146:127-35.
22. Colades J, Luna M, Su C, Lu M. Treatment of thin film transistor liquid crystal display waste water by the Electro-fenton process. *Sep Pur Technol*2015;145:104-12.
23. Shi Y, Yu HC, Xu DY, Zheng XQ. Degradation of landfill leachate by combined three dimensional electrode and electro-fenton. *Adv Mat Res*2012;347:440-3.
24. Elaoud SC, Panizza M, Cerisola G, Mhiri T. Coumaric acid degradation by electro-fenton process. *Elec Anal Chem*2011;667:19-23.
25. Atmaca E. Treatment of landfill leachate by using electro-fenton method. *Hazard Mat* 2009; 163: 109-14.
26. Albertson OE. Changes in the biochemical oxygen demand procedure in the 21st edition of standard methods for the examination of water and wastewater. *Water Environ Res*2007;79:453-5.
27. Mahvi AH, Mosreghani M, Karimi K, Shirejian M. [Performance of electro-coagulation process for the removal of heavy metals (copper, zinc and cobalt) from landfill leachate in Tehran]. *Ilam Uni Med Sci J* 2012; 21:71-9. (Persian)

◆ Performance of Electro-Fenton Process For the Removal of COD From Landfill Leachate in Tehran

Bina B¹, Yaghmaeian K², Meserghani M^{1}*

(Received: May 17, 2015)

Accepted: December 28, 2015)

Abstract

Introduction: Leachate contamination is one of the major problems caused by landfilling. high concentrations of COD and existence of toxic compounds in landfill leachate and makes it difficult for direct biodegradation. This study aims to optimize the operational parameters of electro-Fenton process for COD removal from landfill leachate in Tehran.

Materials & methods: The experiments were performed at bench scale using a batch reactor. Treatment of landfill leachate by electro-Fenton (E-Fenton) method was carried out in an electrolytic reactor. Moreover, the effect of operations such as reaction time, initial pH, initial H₂O₂ concentration, electrical current on the efficiency of E-Fenton process were investigated.

Findings: The results revealed that (E-Fenton) process can be used for the

efficient treatment of landfill leachate applying the proper operating conditions. The best removal efficiency was obtained within 30 min with constant DC current value of 4.9 mA /cm², H₂O₂ concentration is 1.5gL⁻¹ and the initial pH value is 3. COD removal of 87.2% was obtained in these operational conditions.

Discussion & conclusions: According to the obtained results, E-Fenton technology is able to produce sufficient amounts of advanced oxidants in situ to degrade great COD of leachate. In addition, (E-Fenton) process has been reported as one of the most appropriate pretreatment systems for degradation COD of leachate concentrates. This process improve biodegradability of the landfill leachate.

Keywords: Landfill leachate, Electro-fenton, Advanced oxidation, COD removal, Tehran

1. Dept of Environmental Health Engineering, Faculty of Health, Esfahan University of Medical Sciences, Esfahan, Iran

2. Dept of Environmental Health Engineering, Faculty of Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

* Corresponding author Email: m_eserghany@yahoo.com

