

available online @ www.jcst.icrc.ac.ir نشریه علمی علوم و فناوری رنگ/ ۱۳ (۱۳۹۸)، ۸۷ـ۸۷ نوع مقاله: پژوهشی

www.jcst.icrc.ac.ii

حذف کاتالیزوری نوری ماده رنگزای آزویی اسید قرمز ۱۴ از آب بهوسیله نانوکامپوزیت مغناطیسی TiO2/Fe3O4/CNT

احمد وکیلی تجره'، حسین گنجیدوست*۲، بیتا آیتی^۳

۱ دانشجوی کارشناسیارشد، دانشکده مهندسی عمران و محیطزیست، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران، صندوق پستی: ۳۹۷–۱۴۱۱۵ ۲ استاد، گروه مهندسی محیطزیست، دانشکده مهندسی عمران و محیطزیست، دانشگاه تربیت مدرس، ایران، صندوق پستی: ۳۹۷–۱۴۱۱۵ ۳ دانشیار، گروه مهندسی محیطزیست، دانشکده مهندسی عمران و محیطزیست، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران، صندوق پستی: ۳۹۷–۱۴۱۱۵ تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۲/۱۱ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۷/۱۰/۱۷ در دسترس به صورت الکترونیکی از: ۱۳۹۸/۳/۱۲



اسید قرمز ۱۴ یک نوع ماده رنگزای آزویی است که کاربرد وسیعی در صنایع نساجی دارد و با توجه به مصرف بالای آن، تهدیدی جدی برای محیط زیست به شمار می آید، به همین دلیل در سالهای اخیر تحقیقات زیادی پیرامون حذف مواد رنگزای آزو از آب انجام شده است. در این تحقیق نانوکامپوزیت Tio2/Fe3O4/CNT با یک روش سونوشیمی تهیه و حذف فوتوکاتالیستی ماده رنگزای اسید قرمز ۱۴ با آن در یک راکتور ناپیوسته و به روش OFAT بررسی شد. توصیف ریخت و ساختار نانوکامپوزیت با آزمونهای FESEM و ZEDانجام گرفت. شرایط بهینه عوامل مؤثر بر فر آیند شامل، غلظت ماده رنگزا ۵۰ میلیگرم بر لیتر، غلظت نانوکامپوزیت با آزمونهای FESEM و ZEDانجام گرفت. شرایط بهینه عوامل مؤثر بر فر آیند شامل، زمان واکنش ۶ ساعت شد که در این شرایط و تحت تابش نور مرئی ناشی از لامپ زنـون ۵ ۵۸ بازده حـذف ماده رنگزای اسید قرمز ۱۴ توسط نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4/CNT بر لیتر، غلظت نانوکامپوزیت ا/P = ۹ میزان اکسیژن محلول ۲٫۴ میلیگرمبرلیت به شدت تابش ² و زمان واکنش ۶ ساعت شد که در این شرایط و تحت تابش نور مرئی ناشی از لامپ زنـون ۵ ۵۸ بازده حـذف ماده رنگزای اسید قرمز ۱۴ توسط مشاهده شد نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4/CNT برایر ۳۵٫۶۵ با توکامپوزیت از لامپ زنـون ۵ ۵۸ بازده حـذف ماده رنگزای اسید قرمـز ۱۴ توسط نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4/CNT برایر ۳۵٫۶۵ باندازه گیری شد همچنین حذف کاتالیزوری نوری ماده رنگزا توسط نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4 بازده میذی واکنش نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4/CNT برایر ۳۵٫۶۵ باندازه گیری شد همچنین حذف کاتالیزوری نوری ماده رنگزا توسط نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4 برد. در بررسی و نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4/CNT برایی سیم در حذف ماده رنگزا نسبت به نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4 دارد. در بررسی سینتیک واکنش نیز سازوکار حذف ماده رنگزا با ضریب رگرسیون ۲۵٬۵۹ بیشترین هم پوشانی را با واکنش شبه مرتبه اول داشت.

واژههای کلیدی: کاتالیزور نوری، نانوکامپوزیت مغناطیسی، اسید قرمز ۱۴ ، ماده رنگزای آزویی، TiO₂/Fe₃O₄/CNT.

Photocatalytic Removal of Azo Dye Acid Red 14 from Water By Magnetic Nanocomposite TiO₂/Fe₃O₄/Cnt

A. Vakili Tajareh, H. Ganjidoust*, B. Ayati

Department of Environmental Engineering, Faculty of Civil and Environmental Engineering, Tarbiat Modares

University, P.O.Box: 14115-397, Tehran, Iran

Received: 01-05-2018

Accepted: 07-01-2019

Available online: 02-06-2019



Acid red 14 is an azo dye which is used widely in textile industry and due to its high consumption, is a serious environmental hazard so that in recent years, a lot of research has been done on the photocatalytic removal of azo dyes from water with nanocomposites. In this research, $TiO_2/Fe_3O_4/CNT$ nanocomposite was synthesized with the sonochemical method and the photocatalytic removal of acid red 14 dye was investigated in a batch reactor by OFAT method. The morphology and structure of the nanocomposite were characterized by FESEM and EDS analysis. The optimum efficiency of 96.53 for AR14 was achieved under following conditions: dye concentration of 50 mg/L, nanocomposite concentration of 0.5 gr/L, Dissolved oxygen concentration of 7.4 mg/L, pH= 7, 120 W/m² irradiation intensity and the reaction time 6 hours. Also, the removal of photocatalytic dyes by TiO_2/Fe_3O_4 nanocomposite showed $TiO_2/Fe_3O_4/CNT$ nanocomposites had better performance in dye removal than TiO_2/Fe_3O_4 nanocomposite. It was also found that the dye removal mechanism with a regression coefficient of 0.9597 had the most overlap with the pseudo first-order reaction. J. Color Sci. Tech. 13(2019), 75-87©. Institute for Color Science and Technology.

Keywords: Photocatalytic, Magnetic Nanocomposite, Acid Red 14, Azo dyes, TiO₂/Fe₃O₄/CNT.

۱_ مقدمه

مواد رنگزا گونهای از آلایندههای سخت تجزیه پذیر هستند که کاربرد وسیعی در صنایع نساجی دارند و با توجه به مصرف بالای آنها تهدیدی جدی برای محیطزیست به شمار میآیند. مواد رنگزا بر اساس ساختار به گروههای آزو، دی آریل متان، تریآریل متان، آکردین، ایندیگو، نیترو، نیتروزو، آنتراکینون و زانتن تقسیم می شوند [۱]. مواد رنگزای آزو با یک یا چند پیوند کروموفور (N=N) از مهم ترین دسته مواد رنگزا بوده که در حدود ۹۰ ٪ مواد رنگزای مورد استفاده در صنعت نساجی را شامل می شوند. همچنین ۵۰ تا ۷۰ درصد از مواد رنگزای مورد استفاده در سایر صنایع از این نوع هستند [۴-۲]. با توجه به مصارف بالای ایت گونه ترکیبات، ورود آنها به منابع آبی می تواند تهدیدی جدی برای سلامت باشد.

حذف آلایندههای رنگی با فرآیندهای فیزیکی، شیمیایی، زیستی و یا ترکیبی از آنها امکانپذیر است. از روشهای حذف این آلایندهها میتوان به انواع جذب، انعقاد و لختهسازی، اکسایش پیشرفته و جداسازی غشایی اشاره کرد [۵]. بهجز روش زیستی که بهدلیل سمیت مواد رنگزا، بازده حذف پایینی دارد، بیشتر این روشها بازده بالایی دارند و اصلی ترین معایب آنها، بالا بودن هزینه و راهبری دشوار آنها است. اکسایش فوتوکاتالیستی یک فرآیند اکسایش پیشرفته است که بهعنوان راهکاری در حذف آلایندههای خطرناک و سخت تجزیه پذیر و ارتقا میزان تجزیه پذیری آنها مورد استفاده قرار می گیرد.

در سالهای اخیر از نانوذرات TiO2 به دلیل خواص کاتالیزور نوری ویژه در حذف کاتالیزور نوری آلایندهها از آب استفاده شده اما به دلایل هزینه بالا ساخت نانوذرات و احتمال انتشار آنها در محیط هنوز در اندازههای صنعتی مورد استقبال قرار نگرفتهاند. برای غلبه بر این مشکل تثبیت مواد بر روی یک بستر بی اثر یکی از گزینههای پیشنهادی میباشد. بااین حال، این پیکربندی میزان مکان های فعال کاتالیزور را کم می کند که اثر کاتالیزور نوری در این مواد در مقایسه با نانوکاتالیزورهای تثبیت نشده را کاهش میدهد [۶،۷]. یکی از راهحلهای امیدوارکننده برای حل مشکل بازیافت نانوذرات در سیستمهای دوغابی استفاده از نانوکاتالیزورهای نوری مغناطیسی در فرآیند تصفیه آب می باشد. هنگامی که نانوکاتالیزورهای نوری مغناطیسی به کار گرفته شوند، میتوان آنها را بهراحتی و با ایجاد یک میدان مغناطیسی بیرونی از آب جدا کرد. همچنین با بازیافت چندباره نانوکاتالیزورهای نوری، فرآیندهای تصفیه آب با نانوذرات سازگار با محیطزیست، کارآمدتر و مقرون به صرفه خواهد شد [۸].

تاکنون از چندین نانوکاتالیزور نوری مغناطیسی بهعنوان کاتالیزور نوری تصفیه آب استفادهشده است؛ که در اغلب موارد از یک ساختار هسته-پوسته پیروی میکنند و متشکل از یک کامپوزیت

فرموله شده با نانومواد کاتالیزور نوری و مغناطیسی میباشند. معمولاً هسته داخلی متشکل از عناصر مغناطیسی مانند آهن، نیکل، کبالت و یا اکسیدهای آنها ماننـد مگنتیـت (Fe₃O₄) و مگامیـت (c-Fe₂O₃)، کبالـت فریت (COFe₂O₄) رفتـار مغناطیسی نانوکامپوزیـت فـراهم میکنند[۹] و پوسته معمولاً بـا مـواد کاتـالیزور نـوری ماننـد TiO²، DiOCI رZnO و AgBr ساخته میشود [۱۰]. در حال حاضر مطالعات وسـیعی در زمینـه اسـتفاده از TiO² بـهعنـوان پوشـشدهنـده و اکسیدهای SnO₂ و SnO₂ بهعنوان هسته مغناطیسی صورت گرفتـه است [۱۱].

امتزاج كردن نانوذرات TiO2 با نانوذرات مغناطيسي Fe₃O4 خالي از اشکال نیست و کامپوزیت کردن این دو نانوماده با هم سبب جلوگیری از جـذب نورهـای بـا فركـانس بـالا توسـط نـانوذره TiO₂ مى شود. همچنين موجب سريع شدن بازتركيبي الكترون - حفره هاى برانگیخته شده و در نتیجه کاهش بازده حذف کاتالیزور نوری خواهد شد [۱۲]. در تحقیقی توسط Fisili و همکارانش حذف ماده رنگزای متيل آبي توسط نانوذرات TiO2 و نانوكامپوزيت TiO2/Fe3O4 بررسي شد که بعد از یک ساعت تابش نور خورشید بازده حذف ماده رنگزا با غلظت اولیه M ۲۰۰×۱۰ برای TiO2 و TiO2/Fe₃O4 به ترتیب ۹۰ و ۳۹ ٪ به دست آمد و ۵۰ ٪ کاهش در بازده حذف ماده رنگزا توسط TiO2/Fe3O4 نسبت به نانوذرات TiO2 به تنهایی بود. یک راه حل برای جلـوگیری از کـاهش فعالیـت کاتـالیزور نـوری نانوکامپوزیـتهـای مغناطیسی قراردادن ماده دیگر در بین آنها است که از بازترکیبی سريع الكترون-حفره هاى برانگيخته شده جلوگيرى مى شود. اخيرا این کار توسط محققان با استفاده از نانوذرات SiO2 [۱۳]، Ag [۱۴] و C [۱۵] انجام شده است.

در تحقیق حاضر برای اولین بار نانوکامپوزیت مغناطیسی و قابل استفاده مجدد TiO2/Fe₃O4/CNT ساخته شد و حذف فوتوکاتالیستی رنگزای اسید قرمز ۱۴ با استفاده از آن و تاثیر پارامترهای مختلف مورد بررسی قرار گرفت. همچنین جهت بررسی اثر فوتوکاتالیستی نانوکامپوزیت برای نزدیک بودن شرایط آزمایش با شرایط واقعی نور خورشید از لامپهای زنون بهعنوان منبع نوری استفاده شد.

۲_ بخش تجربی ۲_۱_ مواد و تجهیزات

ماده رنگزای آزوی اسید قرمز ۱۴ با مشخصات موجود در جدول ۱ محصول شرکت مرک بهعنوان آلاینده اصلی مورد استفاده قرار گرفت. از نمکهای دو ظرفیتی و سه ظرفیتی آهن (FeCl3. 6H2O ، .FeCl2 (4H2O) محصول شرکت مرک، هیدروکسید آمونیم (NH4OH) و اسید کلریدریک ۱ نرمال محصول شرکت دکتر مجللی در ساخت نانوذرات Nilli محصول شرکت مرک مرک و آب -iNH4OI اکسید آهن استفاده شد. از TiCl4) در تهیه Q برای تهیه نانوذرات 2012 و سولفات آمونیم (NH4)) در تهیه

نانوكاميوزيت Fe₃O₄/TiO₂، نانولوله كربن (CNT) و اسيد سولفوريک (H2SO4) محصول شرکت دکتر مجللی جهت عامل دار کردن نانو ذرات CNT استفاده شد.

برای ریختشناسی نانوکامیوزیت و تعیین درصد ذرات آن از دستگاه FE-SEM مجهز به میکرو آنالیز EDS مدل MIRA3 ساخت شركت TESCAN، از دستگاه طيفسنج Hach مدل DR4000 جهت اندازه گیری غلظت ماده رنگزا، حمام فراصوت Fungilab مدل -UE 6SFD برای پخش بهتر نانوذرات تجمع یافته، دستگاه سانتریفوژ Sigma101 برای خشک کردن نانوذرات و همچنین برای جدا کردن نانوكامپوزیت از فاضلاب، ترازوی دیجیتالpls360-3 ساخت شركت Kern با دقت ۰٬۰۰۱ گرم جهت توزین مواد، شیکر ارلن و بالن اربیتالی مدل TM52A ساخت شرکت فن آزما گستر برای همزدن محلول، pH متر Metrohm مدل ۶۹۱ برای اندازه گیری pH و از لامپ زنون HID با دمای هسته ۶۰۰۰ و توان W ۵۵ به عنوان منبع نوری مشابه نور خورشید استفاده شد.

۲_۲_روش کار TiO2/Fe3O4/CNT الخت نانوكاميوزيت 1-۲_1

برای ساخت نانوکامیوزیت الکترومغناطیسی و قابل استفاده مجـدد TiO₂/Fe₃O₄/CNT از تركيب چند روش ازجمله ترسيب شيميايي و سونوشیمی استفادہ شد. بهطوری که ابتدا نانو ذرات Fe₃O4 به روش ترسیب شیمیایی [۱۶، ۱۷] و نانو ذرات TiO2 نیز به صورت مجزا با روش هیدروترمال [۱۸] ساخته شدند و در ادامه سطح نانولولههای

کربن عامل دار شد. در نسبتهای مختلف ابتـدا نـانولولـههـای کـربن عامل دار شده در وزنهای ۱، ۲٫۵، ۵ و ۱۰ به صورت مجزا در داخل ۱۰۰ میلی لیتر اتانل یخش و بهمدت ۵٫۰ ساعت داخل حمام فراصوت قرار داده شد. به صورت مجزا ۱۰ میلی گرم از نانوذرات مغناطیسی Fe₃O₄ از پیش آماده شده داخل ۲۰۰ میلی لیتر آب مقطر قرار داده شد و پس از قرارگیری به مدت ۵٫۰ ساعت داخل حمام فراصوت به محلول نانولوله کربن اضافه و هم زده شدند تا نانوذرات آهن به خوبی بر روی سطح نانولولههای کربن پوشش داده شوند. پس از شستشوی ترکیب با آب مقطر به مدت یک شبانه روز در داخل گرمخانه و در دمای ۶۰ درجـه سـانتی گـراد قـرار داده شـد. بعـد از خشـک شـدن نانوكامپوزیت Fe3O4/CNT دوباره داخل ۲۰۰ میلی گرم آب مقطر قرار داده و به مدت ۵, ۰ ساعت تحت امواج فراصوت قرار گرفت. در مرحله بعدد با روش سونوشیمی غیر همجنس سطح نانو کامپوزیت Fe₃O₄/CNT با نانو ذرات TiO2 پوشش داده شد. ۱۰۰ میلی گرم از نانوذرات TiO2 از پیش تهیه شده در محلول ۱۰۰ میلی لیتر سولفات آمونیم (NH4)2SO4)) ۰٫۲ مولار قرارداده شد و کم کم و تحت همزدن شدید به محلول حاوی نانوکامپوزیت Fe₃O₄/CNT اضافه شد. Fe₃O4 و TiO2 نقطه ایزو الکترواستاتیک متفاوتی دارند و براساس اندازهگیری پتانسیل زتا در pH= ۸٫۵ سطح شـارژ Fe₃O₄ از + بـه – تغییر میکند در حالی کـه در pH= ۵ بـار سـطحی TiO2 از – بـه + تغییر می کند یعنی در محدوده BH= ۵ تـ ۸ نـ انو ذرات Fe₃O4 دارای سطح با بار مثبت و نانو ذرات TiO2 دارای سطح با بار منفی می شوند که باعث می شود دو نانوذره محکم به هم بچسبند [۱۹].

عدول ۱ : مشخصات ماده رنگزای مورد استفاده.	
اسید قرمز ۱۴	نام رنگ
$ \begin{array}{c} HO_3S \\ \downarrow \\ N \\ \downarrow \\ SO_3H \end{array} $	ساختار شیمیایی
$C_2OH_{12}N_2Na_2O_7S_2$	فرمول مولكولى
آزو	طبقه شيميايي
۵۰۲٬۴۴ گرم	وزن مولكولى
۵۱۵	λ_{max} (nm)
استفاده بهعنوان ماده رنگزا در رنگرزی پشم، نایلون، ابریشم، چرم،کاغذ، نایلون چایی و در آنادایزینگ آلومینیم	موارد استفاده

۲-۲-۲ فوتوراکتور و شرایط انجام آزمون فعالیت کاتـالیزور نوری

راکتور استفاده شده برای بررسی فعالیت کاتالیزور نوری (شکل ۱) شامل یک مخزن شیشه ای با حجم ۶۰۰ میلیلیتر و سطح مقطع ۵۰٫۲۴ cm² بود که توسط سه الکترومگنت احاطه شده و برای عدم خروج و استفاده حداکثری از نور راکتور داخل یک جعبه ایزوله شده نوری قرارداده شد. برای منبع نور مرئی از لامپ زنون ۸⁶ ۶۰۰۰ که نزدیکترین طیف تابشی را به نور خورشید دارد، استفاده شد [۲۰]. به منظور جداسازی ساده راکتور و استفاده بهینه از منبع نور، لامپ در بالای مخزن جایگذاری شد. برای عدم خروج نور و استفاده شد. حداکثری از انرژی اطراف مخزن نیز با ورقه آلومینیمی پوشانده شد.

نکته قابل ذکر اینکه تمامی آزمایشها در دمای اتاق ۲± ۲۵ درجه سانتی گراد انجام شد. به منظور جداسازی نانو ذرات از هم، فاضلاب رنگی به مدت ۳۰ دقیقه در داخل دستگاه فراصوت قرار داده شد. برای اندازه گیری غلظت ماده رنگزا در محلول هر بار پس از واکنش به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفوژ و سپس غلظت ماده رنگزا اندازه گیری ها، هر آزمون سه بار تکرار شد تا عامل خطای انسانی و تجهیزات به حداقل برسد.

۳_ نتایج و بحث ۳_۱_ نتایج آزمونهای FESEM و EDS

در شـکل ۲ تصـویر FESEM[٬] نانوکامپوزیـت TiO2/Fe₃O₄/CNT و نانولوله کربن بدون پوشش مشاهده میشود. طبق تصاویر اندازه ذرات در محدوده نانو است. در تصویر ۲ الف مشاهده میشـود نانولولـهها روی هم افتاده و تقریباً چسبیدهانـد. در تصـویر ۲ ب تجمع زیـادی نانولولههای کربن دیده نمیشود و ذرات کـاملا از هـم تفکیـک شـده هستند. نانو ذرات Fe₃O4 و TiO2 به خوبی بر روی نانولولههای کـربن پوشش داده شدهاند. همچنین در تصویر ۲ ب مشاهده میشـود کـه قطر نانولوله زیاد شده که به دلیل پوشش دو لایه نـانو ذرات بـر روی وجود پیکهای انرژی ۴۵٫۵۶، ۶٫۱۸ و ۲۰۷۷ بهترتیب نشاندهنده وجود عناصر Ti عناصر ارائهشـده کـه بـه ترتیب ۶٫۹۶۹، ۱۹٫۴۸، ۲ ٪ وزنی هر کدام از عناصر ارائهشـده کـه بـه ترتیب ۹٫۳۶، ۲ ٪ وزنی هر کدام از عناصر ارائهشـده کـه بـه ترتیب ۹٫۳۶۰،



شکل ۱: طرح کلی راکتور ساخته شده.



شکل ۲: تصویر FESEM الف- نانولولههای کربن عامل دار شده و ب- تصویر FESEM نانو کامیوزیت TiO₂/Fe₃O₄/CNT.

¹⁻ Field Emission Scanning Electron Microscope



جدول ۲: نتایج کمی و کیفی حاصل از آزمون EDS نانوکامپوزیت ساخته شده.

A%	W%	Kr	К	Elt	
22,02	٩,٣۶	•,•۴١٢	• ,• ۵۶٨	С	
۳۵,۱۸	۱۹,۴۸	•,•78•	• ,• ۳۵۹	0	
37,04	۶۳,۸۸	۰,۵۹۴۸	• , ۸ ۲ • ۱	Ti	
٣,٧٧	۶۳,۸۸	•,•\$77	•,•	Fe	
۱۰۰,۰۰	۱۰۰,۰۰	•,٧٢۵٣	۱۰۰,۰۰		

۲_۲_ بررسی فعالیت کاتالیزور نوری نانوکامپوزیت

برای ارزیابی بازده حذف ماده رنگزا توسط نانوکامپوزیت Fe3O4/TiO2/CNT و در شرایط مشابه توسط نانوکامپوزیت Fe3O4/TiO2/CNT، نانوکامپوزیتت Fe3O4/TiO2 و نیانوذرات TiO2 به تنهایی از رابطه ۱ استفاده شد که در آن Co غلظت اولیه ماده رنگزا و C غلظت ماده رنگزا در زمانهای مختلف است.

$$R = [(C_0 - C)/C_0] \times 100$$
 (1)

در شکل ۴ مشاهده می شود. پس از ۶ ساعت بازده حذف ماده رنگ زا توسط هرکدام از نانوکاتالیزورهای Fe₃O₄/TiO₂/CNT و Fe₃O₄/TiO₂ و Fe₃O₄/TiO₂ و TiO₂ بهترتیب برابر با ۸۵٬۹۶ ، ۴۰٫۹۷ و ۹۲٬۱۱ شد که بازده حذف توسط نانوکامپوزیت Fe₃O₄/TiO₂/CNT بسیار بیشتر از Fe₃O₄/TiO₂ و تقریباً با نانوذرات TiO₂ بهتنهایی و با اندکی تفاوت در روند حذف برابر شد که می تواند به یکی از دلایل زیر باشد [۲۱]:

۱-کاهش فاصله گپ انرژی به دلیل حضور CNT در کنار نانو
ذرات TiO2. ۲- نقش اسکاونجری' CNT، تجمع الکترون بر روی
ذرات CNT و ممانعت از باز ترکیب شدن حفرهها آزاد شده در TiO2.

۳_۳_ اثر pH بر بازده حذف ماده رنگزا

در کاربردهای واقعی، pH پساب به دلیل نوع ماده رنگزا و نیز انواع ترکیبات آلی و غیرآلی که به آن وارد می شوند متغیر است و pH اولیه محلول یکی از عوامل مؤثر در واکنش های کاتالیزوری نوری است [۲۲.] بنابراین آزمایشات کاتالیزوری نوری در غلظت بهینه ماده رنگزا و نانوکامپوزیت در pH های اولیه ۲، ۵، ۷، ۹ و ۱۲ انجام شد که پس از ۴ ساعت از شروع تابش به ترتیب ۵۳٬۴۲ ، ۸۷٬۴۴ ، ۸۷٬۴۴ ، ۸۹٬۰۷ و ۵۵٬۵۵ ٪ از آلاینده غلظت اولیه ۱۳ ۵۰ حذف شد. نتایج کامل حذف آلاینده در مدت ۸ ساعت در شکل ۵ قابل مشاهده است.

1- Scavenger



۵۰ ppm و ۲iO₂ و Fe₃O₄/TiO₂ ،TiO₂/Fe₃O₄/CNT و ۱۰٫۵ g/l مقدار نانو کامپوزیت (۵۰ ppm ۵۰٫۵ ptil ۲iO₂ ۴۰٫۵ میزان حذف ماده رنگزا توسط نانو کامپوزیت (PH= ۷ و DO= ۷٫۴ mg/l).



شکل ۵: میزان حذف ماده رنگزا در pHهای مختلف (مقدار نانوکامپوزیت= dyl ،۵۰ ppm ، غلظت ماده رنگزا= mg/l ،۵۰ ppm و DO=۷,۴).

نتایج نشان میدهد در شرایط اسیدی میزان بازده حذف ماده رنگزا بالاتر بوده است. این پدیده را میتوان به این امر نسبت داد که در شرایط اسیدی به دلیل افزایش غلظت ⁺H سطح نانوکامپوزیت دارای بار مثبت گردیده، بنابراین جذب الکترواستاتیک بین سطح نانوکامپوزیت و ماده رنگزای آنیونی اسید قرمز ۱۴ باعث افزایش بازده می گردد [۳۳]. همچنین با افزایش H ماده رنگزا از بازده حذف آن کاسته شد که میتواند به دلیل حضور مازاد یونهای ⁻OH باشد که با ماده رنگزای آنیونی برای جذب بر روی مکانهای فعال نانوکامپوزیت وارد رقابت و سبب کاهش تعداد مکانهای فعال با بار مثبت میشود [۴۲].

بر حذف کاتالیزوری نوری آلایندههای دیگر نیز بررسی شده، به طوری که در واکنش کاتالیزوری نوری در حضور نانوذرات TiO2، با کاهش pH تا ۲، بازده حذف دی متیل فتالات به میزان ۱۵ ٪ افزایش یافته است [۲۵]. شکل ۶ تغییرات مقادیر مختلف pH در پایان واکنش را نشان میدهد. همان طور که ملاحظه می شود در پایان واکنش pH کاهش یافته که میتواند در اثر شکستن اسیدهای آلی خطی طی واکنش تجزیه ماده رنگزا باشد [۲۶].

همزمان با انجام واکنش، pH در زمانهای مختلف اندازه گیری و افت ناگهانی pH را در یک ساعت اول واکنش مشاهده شد (شکل ۷).

نشریه علمی علوم و فناوری رنگ/ ۱۳ (۱۳۹۸)، ۸۷–۷۵



شکل ۶: pH قبل و بعد از واکنش کاتالیزوری نوری (مقدار نانوکامپوزیت= h, 2/ b, ۰، غلظت ماده رنگزا= DO=۷,۴ mg/ 6 و DO=۷٫۴ mg/l).



۷ DO= ۷,۴ mg/l و ۵۰ ppm ادر طول انجام واکنش کاتالیزوری نوری حذف ماده رنگزا (مقدار نانوکامپوزیت= ۹٫۱ g/l ۰٫۵ غلظت ماده رنگزا ماده و ۵۰ ppm و ۲٫۴ mg/l و PH=

سپس با شیب ملایم pH فاضلاب پس از ۵ ساعت به حدود ۵٫۵ کاهش یافت و پس ازآن تغییر چندانی در pH فاضلاب مشاهده نشد. تغییر pH در ساعات اولیه واکنش به دلیل آزاد شدن ناگهانی ⁺H قابل پیش بینی است، زیرا با توجه به رابطه ۱ ماده رنگزای آنیونی اسید قرمز ۱۴ در مواجه با آب ⁺H آزاد کرده و تبدیل به آنیون می شود [۲۷].

HA
$$\longrightarrow$$
 H⁺ + A, (Dye) (1)

٣_۴_اثر غلظت اوليه آلاينده

به منظور بررسی اثر غلظت اولیه ماده رنگزا با استفاده از نانوکامپوزیت TiO2/Fe3O4/CNT محلولهایی با غلظتهای مختلف تهیه و آزمایشهای کاتالیزوری نوری در pH طبیعی ماده رنگزا انجام شد (شکل ۸).

پس از ۴ ساعت از شروع آزمایش بازده حذف ماده رنگزا با غلظتهای اولیه ۱۰، ۲۰، ۵۰، ۷۰ و ۱۰۰ به ترتیب برابر با ۹۲,۳۷ فلظتهای اولیه ۱۰، ۳۰، ۵۰، ۹۰ و ۱۰۰ به ترتیب برابر با ۹۲,۳۷ لازم برای حذف کامل ماده رنگزا در غلظتهای پایین کمتر است در نتیجه بازده حذف ماده رنگزا در غلظتهای پایین، بالاتر خواهد بود. در غلظتهای بالا نور به مقدار قابل توجهی توسط مولکولهای ماده رنگزا جذب می شود که مانع از نفوذ فوتونها به سطح کاتالیزور و در نتیجه کاهش تولید رادیکالهای هیدروکسیل می شود [۲۸،۲۹]. نیاز به زمان کمتر در حذف ماده رنگزا نمی تواند دلیل انتخاب غلظت بهینه باشد و با توجه به اهمیت انرژی مصرفی برای حذف مقدار مشخص آلاینده میزان حذف ماده رنگزا به ازای هر ساعت زمان تابش نور در شکل ۹ ارائه شده است. مشاهده می شود در غلظتهای بالاتر نرخ حذف ماده رنگزا بسیار بیشتر از غلظتهای پایین است؛ که دلیل آن ظرفیت بالای نانوکامپوزیت در تولید رادیکال هیدروکسیل و اکسیژن است. همچنین برای افزایش نرخ حذف ماده رنگزا نیاز به حضور همزمان کاتالیزور و ماده رنگزا است که در غلظتهای بالا این نسبت مناسب فراهم شده، در نتیجه نرخ حذف ماده رنگزا افزایش پیدا خواهد کرد [۳۰، ۳۱]. با توجه به شکلهای ۸ و ۹ با در نظر گرفتن همزمان نرخ حذف ماده رنگزا و بازده حذف آن، غلظت / mg/l

٣_٥_ اثر غلظت اوليه نانوكامپوزيت

همان طور که از شکل ۱۰ مشاهده می شود در pH و غلظت بهینه ماده رنگزای به دست آمده، با افزایش مقدار نانوکامپوزیت بازده حذف

ماده رنگزا نیز افزایش مییابد. این امر را می توان به افزایش تعداد فوتونهای جذب شده و نیز تعداد مولکولهای ماده رنگزای جذب شده بر سطح کاتالیزور نوری نسبت داد. در واقع به دلیل در دسترس بودن سطح بیشتری از کاتالیزور نوری، رادیکالهای هیدروکسیل ا/ع ۱ از آهنگ افزایش سرعت واکنش کاسته شد که این امر به دلیل کاهش مکانهای قابل دسترسی بر روی سطح کاتالیزور نوری، پراکنده کردن و عدم نفوذ نور بهواسطه کدورت حاصل از فوتوکاتالیست اضافی میباشد [۳۳]. همچنین دوز زیاد نانوکامپوزیت میتواند موجب تجمع ذرات آن و در نتیجه کاهش سطوح فعال و تولید کمتر رادیکالهای اکسیدکننده شود [۳۴].



شکل ۸: بررسی اثر غلظت اولیه آلاینده در بازده حذف ماده رنگزا (مقدار نانوکامپوزیت= DO=۷,۴ mg/l ۰۰,۵ g/l و PH=۷).



شکل ۹: نرخ حذف ماده رنگزا در غلظتهای اولیه مختلف (مقدار نانوکامپوزیت= DO=۷,۴ mg/l ۰۰,۵ g/l و PH=۷).

۳_9_ اثر اکسیژن محلول

$$e_{cb}^{-} + h_{vb}^{+} \rightarrow heat \tag{(7)}$$

$$\mathbf{e}_{cb}^{-} + O_2 \rightarrow \mathbf{O}_2^{-} \tag{(7)}$$

اثر اکسیژن محلول بر حذف ماده رنگزا بهوسیله نیتروژن زنی به فاضلاب در سه دوز اکسیژن محلول ۵٫۵ ، ۵٫۵ و ۲٫۵ میلی گرم بر لیتر اندازه گیری و پس از ۶ ساعت تابش نور بازده حذف ماده رنگزا به ترتیب برابر ۶۸٫۹۳ ۵٫۵۵۸ و ۹۵٫۵۶ شد (شکل ۱۱). با توجه به نتایج بدست آمده با افزایش اکسیژن محلول در فاضلاب بازده حذف ماده رنگزا افزایش می یابد.



شکل ۱۰: اثر غلظت اولیه نانوکامپوزیت در بازده حذف ماده رنگزا (غلظت ماده رنگزا= DO= ۷,۴ mg/l ،۵۰ ppm و PI-۱).



شكل 11: اثر اكسيژن محلول بر بازده حذف ماده رنگزا (مقدار نانوكامپوزيت= ۵، gh= ۷ mg/l ، غلظت ماده رنگزا= ۵۰ ppm و ph= ۷ mg/l).

نشریه علمی علوم و فناوری رنگ/ ۱۳ (۱۳۹۸)، ۸۷–۷۵

۳_۷_ اثر شدت تابش

میزان جذب نور توسط کاتالیزور در یک طول موج مشخص توسط شدت نور جذب شده تعیین می شود. نرخ تشکیل الکترون - حفره و میزان واکنش کاتالیزوری نوری به شدت به میزان نور جذب شده بستگی دارد [۳۶]. برای تأثیر شدت نور تابشی بر فعالیت کاتالیزوری نوری میزان حذف ماده رنگزا در چهار شدت تابش ۲۰۳% ۱۲۰ ستگل ۲۲ ارائه شده است. در شدت تابش ۱۰۰۰ در مدت شکل ۲۲ ارائه شده است. در شدت تابش ۹۸٫۱۷ در مدت تابش زمان ۳ ساعت بازده حذف ماده رنگزا با بازده ۹۹٫۹۱ زمان تابش برابر با عرعت بالای افزایش پیدا کرده اما با افزایش بیشتر شدت تابش از یک حد مشخص، تغییر چندانی در بازده حذف مشاهده نمی شود و دلیل آن وجود یک حد اشباع جذب نور توسط کاتالیزور نوری میباشد [۳۷].

دلیل افزایش بازده با افزایش شدت تابش این است که نانوکامپوزیت بیشتر تهییج شده در نتیجه نرخ تولید رادیکالهای آزاد هیدروکسیل و پراکسید هیدروژن افزایش مییابد که سبب بالا رفتن بازده حذف ماده رنگزا میشود [۸۳]

۳_۸_ بررسی طیف جذبی در حذف ماده رنگزا

به منظور مشاهده تغییرات مولکولی و ساختاری در ماده رنگزا، تغییرات طیف UV-Vis فاضلاب رنگی بر حسب تابعی از زمان واکنش در شکل ۱۳ ارائه شده است. طیف جذب محلول ماده رنگزا با غلظت ۵۰ppm دارای یک پیک اصلی در محدوده مرئی و با حداکثر جذب ۵۱۵ و یک پیک دیگر در محدوده فرابنفش با بیشینه جذب m۲۰ nm است. پیک اصلی را میتوان به گذار π - n گروه -N=N- در ساختار ماده رنگزا نسبت داد. پیک مشاهده شده در محدوه فرابنفش مربوط به جذب

گذار *π-π مرتبط با حلقههای نفتالینی موجود در ساختار اسید قرمز ۱۴ هستند [۳۹]. با توجه به شکل، مشاهده می شود که مقادیر جذب در طول واکنش کاتالیزوری نوری کاهش یافته و پس از گذشت به ترتیب ۴٫۵ و ۶ ساعت، پیک فرعی و اصلی ناپدید شدهاند که می توان دلیل آن را به فروپاشی پیوندهای آزو در اثر اکسایش نسبت داد. همچنین کاهش جذب در پیکهای مذکور نشان دهنده تجزیه بخشهای آروماتیک در مولکول ماده رنگزا و محصولات میانی آن است

۳_۹_ بررسی سینتیک واکنش

به منظور تعیین سینتیک حذف ماده رنگزا در شرایط بهینه، مدل های مرتبه صفر، شبه مرتبه اول و شبه مرتبه دوم (به ترتیب رابطه های \mathfrak{F} تا \mathfrak{F}) بررسی شدند که در آنها t زمان واکنش، C_0 غلظت اولیه رنگزا، K₁ غلظت ماده رنگزا در زمان t \mathfrak{K}_0 ثابت واکنش مرتبه صفر، \mathfrak{K}_1 ثابت واکنش شبه مرتبه دوم است.

$$C_t = K_0 t \tag{(f)}$$

$$\ln \frac{C_0}{C_t} = K_1 t \tag{(a)}$$

$$\frac{1}{C_t} - \frac{1}{C_0} = K_2 t \tag{(?)}$$

با توجه به نتایج بدست آمده (جدول ۳) ثابت سرعت واکنش (X) و ضریب رگرسیون (R²) برای هر سه مدل مذکور (با توجه به R² که مبنای انتخاب مدل منطبق بر واکنش است)، مدل شبه مرتبه اول با R² معادل ۰٫۹۵۹۷ بهعنوان مدل مناسب انتخاب شد (شکل ۱۴) که مشابه مطالعات انجام شده در زمینه حذف متیل نارنجی به روش کاتالیزوری نوری می باشد [۴۱].

جدول ۳: ضرایب سینتیکی حذف ماده رنگزا.

نبه دوم	شبه مر آ	به یک	شبه مر آ	صفر	مرتبه
\mathbb{R}^2	K (1/hr)	\mathbb{R}^2	K (1/hr)	\mathbb{R}^2	K (1/hr)
•,8997	• ,٣۴٣۴	۰,۹۵۹۷	•,88•8	۰,۸۰۸۵	9,7997



شکل ۱۲: اثر شدت تابش بر بازده حذف ماده رنگزا (مقدار نانوکامپوزیت= ۵٫۵g/۱، ۰، غلظت ماده رنگزا= DO= ۷٫۴ mg/l، ۵۰ ppm و PI=۷).



شکل ۱۳: تغییرات طیف جذب ماده رنگزا در طول انجام واکنش (مقدار نانوکامپوزیت= ۰٫۵g/۱ ، غلظت ماده رنگزا= DO= ۷٫۴ mg/l ،۵۰ ppm و PH=۷).



شکل Error! No text of specified style in document. **۱۴** شکل Error! No text of specified style in document. **۱۴ شکل** نانوکامپوزیت= ۵٫۸، ۲٫۵ باظت اولیه ماده رنگزا – DO= ۷٫۴ mg/l و ۲٫۰ mg/l و DO= ۷٫۴ mg/l.

٨۵

۴_نتیجهگیری

طبق نتایج بهدست آمده از این تحقیق، با یک روش ساده و کمهزینه نانوذرات TiO2، به وسیله نانوذرات سوپر پارامغناطیسی Fe3O4 مغناطیسی شد که این ویژگی موجب توانایی بازیابی نانوذرات به وسیله یک میدان مغناطیسی ساده می گردد. همچنین با اضافه کردن نانولوله کربن به آن از کاهش فعالیت کاتالیزوری نوری نانوکامپوزیت جلوگیری شد. در بررسی بازده فعالیت کاتالیزوری نوری نانوکامپوزیت موامل اصلی موثر بر آن بهینه شد که به ترتیب غلظت اولیه ماده رنگزا، غلظت اولیه نانوکامپوزیت و PH واکنش برابر I/m ۰۵، م 2/l

۵_ مراجع

غلظت اولیه اکسیژن محلول و شدت تابش نور، بازده حذف ماده رنگزا مستقیما افزایش پیدا می کند. مقایسه نتایج حاصل از این تحقیق با دیگر تحقیقات انجامشده از جمله حذف ماده رنگزای متیل آبی با استفاده از نانوکامپوزیت Fe3O4/graphene و حذف فنل با تحقیق حاصل با شدت تابش بسیار پایینتر (تقریبا ۰٫۱) شدت تابش نزدیک به نور خورشید زمان رسیدن به بازده حذف مورد نظر تنها دو برابر شده که نشاندهنده برتری تحقیق نسبت به کار دیگر محققان است.

- M. A. Rauf, S. S. Ashraf, Fundamental principles and application of heterogeneous photocatalytic degradation of dyes in solution. *Chem. Eng. J.* 151(2009), 10-18.
- S. Şen, G. N. Demirer, Anaerobic treatment of real textile wastewater with a fluidized bed reactor. *Water Res.* 37(2003), 1868-1878.
- K. Balapure, N. Bhatt, D. Madamwar, Mineralization of reactive azo dyes present in simulated textile waste water using down flow microaerophilic fixed film bioreactor. *Bioresour. Technol.* 175(2015), 1-7.
- A. B. D. Santos, M. P. de Madrid, A. J. Stams, J. B. Van Lier, F. J. Cervantes, Azo dye reduction by mesophilic and thermophilic anaerobic consortia. *Biotechnol. Progr.* 21(2005), 1140-1145.
- M. Carotenuto, G. Lofrano, A. Siciliano, F. Aliberti, M. Guida, TiO₂ photocatalytic degradation of caffeine and ecotoxicological assessment of oxidationby products. *Glob. Nest J.* 16 (2014), 265-275.
- Q. Zhou, Z. Fang, J. Li, M. Wang, Applications of TiO₂ nanotube arrays in environmental and energy fields: A review. *Microporous Mesoporous Mater*. 202(2015), 22-35.
- I. Udom, M. K. Ram, E. K. Stefanakos, A. F. Hepp, D. Y. Goswami, One dimensional-ZnO nanostructures: synthesis, properties and environmental applications. *Mater. Sci. Semicond. Process.* 16(2013), 2070-2083.
- J. Wang, J. Yang, X. Li, D. Wang, B. Wei, H. Song, S. Fu, Preparation and photocatalytic properties of magnetically reusable Fe₃O₄@ZnO core/shell nanoparticles. *Physica E*. 75(2016), 66-71.
- S. Linley, T. Leshuk, F. X. Gu, Magnetically separable water treatment technologies and their role in future advanced water treatment: A patent review. *Clean–Soil, Air, Water.* 41(2013), 1152-1156.
- 10. Y. R. Yao, W. Z. Huang, H. Zhou, Y. F. Zheng, X. C. Song, Self-assembly of dandelion-like Fe₃O₄@C@BiOCl magnetic nanocomposites with excellent solar-driven photocatalytic properties. *J. Nanopart. Res.* 16(2014), 1-9.
- 11.C. Karunakaran, S. SakthiRaadha, P. Gomathisankar, Photocatalytic and bactericidal activities of hydrothermally and sono-chemically prepared Fe₂O₃–SnO₂ nanoparticles. *Mater. Sci. Semicond. Process.* 16(2013), 818-824.
- 12.A. Fisli, R. Saridewi, S. H. Dewi, J. Gunlazuardi, Preparation and characterization of Fe₃O₄/TiO₂ composites by hetero-

agglomeration. Adv. Mater. Res. 626(2013), 131-137

- 13.S. Mortazavi-Derazkola, M. Salavati-Niasari, M. P. Mazhari, H. Khojasteh, M. Hamadanian, S. Bagheri, Magnetically separable Fe₃O₄@SiO₂@TiO₂ nanostructures supported by neodymium (III): Fabrication and enhanced photocatalytic activity for degradation of organic pollution. *J. Mater. Sci. Mater. Electron.* 28(2017), 14271–14281.
- 14.L. Zhang, Z. Wu, I. Chen, L, Zhang, X. Li, H. Xu, H. Wang, G. Zhu, Preparation of magnetic Fe₃O₄/TiO₂/Ag composite microspheres with enhanced photocatalytic activity. *Solid State Sci.* 52(2016), 42-48.
- 15. Y. Liu, J. F. Wan, C. T. Liu, Y. B. Li, Fabrication of magnetic Fe₃O₄/C/TiO₂ composites with nanotube structure and enhanced photocatalytic activity. *Mater. Sci. Technol.* 32 (2016), 786-793.

۱۶.ز. دستجردی، ۱. م. اعرابی، م. ش آفارانی، ۱. قاسمی، سنتز رنگدانههای

مغناطیسی نانوذرهای Fe3O4-CuO به روش همرسوبی. *نشریه علمی پژوهشی*

علوم و فناوری رنگ. (۱۳۹۶)۱۱، ۲۹۵-۲۹۵.

- 17.M. Ramadhan, A. R. Pradipta, E. S. Kunarti, Synthesis of Fe₃O₄/TiO₂-Co nanocomposite as model of photocatalyst with magnetic properties. *Mater. Sci. Forum*, 901(2017), 14-19
- 18.B. O. Ahmed, G. Al Bedry, Y. Ibrahim, N. Eassa, Preparation of high quality TiO₂ nanoparticles using TiCl₄. J. Basic Appl. Sci. 2(2017), 205-212.
- Clavel, Guylhaine. Magnetic impurities in nanostructured materials. PhD diss., Universidade de Aveiro (Portugal), 2009.
- 20.D. A. Martin, practical guide to machine vision lighting. Midwest Sales and Support Manager, Adv Illum 2007, 1-3.
- K. Woan, G. Pyrgiotakis, W. Sigmund, Photocatalytic carbonnanotube–TiO₂ composites. *Adv. Mater.* 21 (2009), 2233-2239.
- 22.P. S. Harikumar, L. Joseph, A. Dhanya, Photocatalytic degradation of textile dyes by hydrogel supported titanium dioxide nanoparticles. *J. Environ. Eng. Ecol. Sci.* 2 (2013), 2.
- 23.M. Bhaumik, A. Maity, V. K. Gupta, Synthesis and characterization of Fe⁰/TiO₂ nano-composites for ultrasound assisted enhanced catalytic degradation of reactive black 5 in aqueous solutions. J. Colloid Interface Sci. 506(2017), 403-414.
- 24.M. Karimi-Nazarabad, E. K. Goharshadi, Highly efficient photocatalytic and photoelectrocatalytic activity of solar light driven WO₃/gC₃N₄ nanocomposite. *Sol. Energy Mater. Sol. Cells.* 160(2017), 484-493.
- 25.Y. Ku, S. J. Shiu, H. C. Wu, Decomposition of dimethyl phthalate in aqueous solution by UV–LED/TiO₂ process under

نشریه علمی علوم و فناوری رنگ/ ۱۳ (۱۳۹۸)، ۸۷–۷۵

periodic illumination. J. Photochem. Photobiol. A. 332(2017), 299-305.

- 26.M. Mohamadizad, Photocatalytic dye removal from aqueous solution using polyaniline/TiO₂ and polyaniline/graphene/ nanocomposite under visible light irradiation. M.Sc. Thesis, Tarbiat Modares University, 2015.
- 27.Y. E. Moon, G. Jung, J. Yun, H. I. Kim, Poly (vinyl alcohol)/poly (acrylic acid)/TiO₂/graphene oxide nanocomposite hydrogels for pH-sensitive photocatalytic degradation of organic pollutants. *Mater. Sci. Eng. B.* 178(2013), 1097-1103.
- 28.N. Khorshidi, S. Abidini khorami, M. E. Olya, F. Motiee, Sinthesis of CuO-ZnO nanocomposite and its photocatalytic activity. *Prog. Color Colorants Coat.* 9(2016), 207-215.
- 29.J. Ma, K. Wang, L. Li, T. Zhang, Y. Kong, S. Komarneni, Visible-light photocatalytic decolorization of orange II on Cu₂O/ZnO nanocomposites. *Ceram. Int.* 41(2015), 2050-2056.
- 30. T. P. Shende, B. A. Bhanvase, A. P. Rathod, D. V. Pinjari, S. H. Sonawane, Sonochemical synthesis of graphene-Ce-TiO₂ and graphene-Fe-TiO₂ ternary hybrid photocatalyst nanocomposite and its application in degradation of crystal violet dye. *Ultrason. Sonochem.* 41(2018), 582-589.
- 31.E. M. Alrobayi, A. M. Algubili, A. M. Aljeboree, A. F. Alkaim, F. H. Hussein, Investigation of photocatalytic removal and photonic efficiency of maxilon blue dye GRL in the presence of TiO₂ nanoparticles. *Part. Sci. Technol.* 35(2016), 14-20.
- A. Pirkarami, M. E. Olya, S. R. Farshid, UV/Ni–TiO₂ nanocatalyst for electrochemical removal of dyes considering operating costs. *Water Resour. Ind.* 5(2014), 9-20.
- 33.H. Zhu, R. Jiang, L. Xiao, Y. Chang, Y. Guan, X. Li, G. Zeng, Photocatalytic decolorization and degradation of Congo red on

innovative cross linked chitosan/nano-CdS composite catalyst under visible light irradiation. *J. Hazard. Mater.* 169(2009), 933-940.

- 34.A. Sharma, P. N. Sharma, Photocatalytic degradation of Onitrophenol using silver impregnated TiO₂. *Int. J. Environ. Eng. Manag.* 4(2013), 359-368.
- 35.C. Tang, V. Chen, The photocatalytic degradation of reactive black 5 using TiO₂/UV in an annular photoreactor. *Water Res.* 38(2004), 2775-2781.
- 36.A. E. Cassano, O. M. Alfano, Reaction engineering of suspended solid heterogeneous photocatalytic reactors. *Catalysis today*. 58(2000), 167-197.
- 37.Q. Li, S. Mahendra, D. Y. Lyon, L. Brunet, M. V. Liga, D. Li, P. J. Alvarez, Antimicrobial nanomaterials for water disinfection and microbial control: Potential applications and implications. *Water Res.* 42(2008), 4591-4602.
- 38.C. H. Chiou, C. Y. Wu, R. S. Juang, Influence of operating parameters on photocatalytic degradation of phenol in UV/TiO₂ process. *Chem. Eng. J.* 139(2008), 322-329.
- 39.A. Wang, J. Qu, H. Liu, J. Ge, Degradation of azo dye Acid Red 14 in aqueous solution by electro-kinetic and electrooxidation process. *Chemosphere*. 55(2004), 1189-1196.
- 40. W. Jiang, X. Zhang, X. Gong, F. Yan, Z. Zhang, Sonochemical synthesis and characterization of magnetic separable Fe₃O₄–TiO₂ nanocomposites and their catalytic properties. *Int. J. Smart Nano Mater.* 1(2010), 278-287.
- 41.K. Azad, P. Gajanan, Photodegradation of Methyl Orange in Aqueous Solution by the Visible Light Active Co: La: TiO₂ Nanocomposite. *Chem Sci J.* 164(2017), DOI: 10.4172/2150-3494.1000164.