

حذف نیترات از آب آشامیدنی و آب فرآوری مواد غذایی با استفاده از بیوفیلتر هیدروژنی

رمضان واقعی¹، حسین گنجی دوست^{2*}، علی اکبر عظیمی³، بیتا آیتی⁴

1- دانشجوی دکتری مهندسی محیط زیست دانشگاه تربیت مدرس

2- استاد دانشکده مهندسی عمران و محیط زیست دانشگاه تربیت مدرس

3- دانشیار دانشکده محیط زیست دانشگاه تهران

4- استادیار دانشکده مهندسی عمران و محیط زیست دانشگاه تربیت مدرس

(تاریخ دریافت: 87/5/18 تاریخ پذیرش: 87/7/14)

چکیده

روش های موجود حذف نیترات از آب شرب عمدتاً با افزایش مواد شیمیایی نامطلوب و یا با اثرات ناشناخته بر سلامتی انسان همراه هستند که در برخی مواقع محصولات جانبی به مراتب خطرناکتر از نیترات در آب ایجاد می نمایند. در حال حاضر گزینه های مناسب و اقتصادی بسیار کمی در این زمینه وجود دارد و به دلیل کمبود آب در بسیاری مناطق، توسعه یک فناوری مناسب جهت تصفیه آب های شرب آلوده به نیترات و قابل کاربرد در مقیاس واقعی بسیار حیاتی به نظر می رسد. در این تحقیق با هدف توسعه یک فناوری ارزان، کاملاً انتخابگر این آلاینده و با کمترین تغییرات در دیگر پارامترهای کیفی آب شرب، استفاده از هیدروژن و دی اکسید کربن که با یک روش اقتصادی با اعمال یک ولتاژ بسیار پایین جریان برق مستقیم (5-10 ولت) در یک راکتور الکتروشیمیایی با الکترولیز متانول تولید می شدند، جهت تصفیه آب توسط دینتریفیکاسیون اتوتروفیک هیدروژنی در یک بیوراکتور با بستر مواد پرکننده از دانه های رسی پخته شده موسوم به لیکا مورد ارزیابی قرار گرفت. نتایج نشان داد که با مصرف انرژی الکتریکی نسبتاً پایین و تنها با تزریق دوگاز کاملاً بی ضرر و پاک هیدروژن و دی اکسید کربن، بدون افزودن هیچ گونه ماده شیمیایی دیگر، با اتصال مناسب راکتور الکتروشیمیایی تولید این گازها و بیوراکتور دینتریفیکاسیون برای غلظت های نیترات معمول موجود در منابع آبی شرب با زمان ماند 2-5 ساعت می توان به راندمان حذف بیش از 95 درصد دست یافت. این در حالی است که این سیستم در مقایسه با روش هایی شناخته شده ای چون تبادل یونی، اسمز معکوس، الکترودیالیز، و بیولوژیک هتروتروف با منبع کربن آلی، مزایایی چون قابلیت انتخابگری بالای یون نیترات، تولید بیومس بسیار پایین، مصرف انرژی الکتریکی کم، عدم بروز مشکلات ناشی از افزودن منبع کربن آلی (ظئیر ایجاد طعم و بو، تولید تری هالومتان سرطانزا در فرایند گندزدایی، گرفتگی سریع بیوفیلتر)، راهبری آسان و سازگاری با حساسیتهای تصفیه آب شرب به لحاظ سلامتی را به همراه دارد.

کلید واژگان: حذف نیترات، آب آشامیدنی، بیوفیلتر هیدروژنی

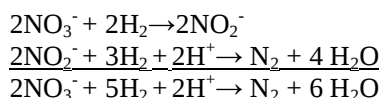
1- مقدمه

جنین، سیستم اعصاب و برخی سرطانهای دیگر به اثبات رسانیده اند [1-7]. این در حالی است که در خیلی از مناطق به دلیل عدم دسترسی به منابع آبی جایگزین به ناچار غلظت نیترات در آب شرب از میزان استاندارد وضع شده توسط سازمانهای مسئول (WHO، USEPA و سازمان استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران) حد مجاز نیترات در آب شرب را 10 mg/L NO_3^- یا 45 mg/L nitrate تعیین نموده اند.

امروزه نیترات به عنوان یک آلاینده مقدم در آب شرب شناخته می شود که این امر ناشی از اثرات سوء شناخته شده آن برای سلامت انسان می باشد. از زمان کشف بیماری methemoglobinemia در نوزادان، تحقیقات انجام شده ارتباط بین افزایش ترکیبات موسوم به N-nitros در سیستم هاضمه انسان را که به ترکیبات سرطانزا در مری و معده معروفند و غلظت نیترات در آب شرب و نیز اثرات سوء آن را بر سلامت جنین، سقط

× مسئول مکاتبات: h-ganji@modares.ac.ir

هیدروژن انجام می شود که از دو گاز غیر آلاینده، غیر سمی و بیضرر برای سلامتی انسان بهره می برد (گاز هیدروژن به عنوان دهنده الکترون و گاز دی اکسید کربن به عنوان منبع کربن معدنی باکتریها). این باکتریها به طور طبیعی در آب زیرزمینی و خاک حضور دارند [19, 20] و امروزه در زیست فناوری کاربرد فراوانی یافته اند. مسیر نظری دنیتریفیکاسیون به صورت $\text{NO}_3^- \rightarrow \text{NO}_2^- \rightarrow \text{NO} \rightarrow \text{N}_2\text{O} \rightarrow \text{N}_2$ می باشد که معمولاً به صورت دو مرحله زیر خلاصه می شود [21]:



علیرغم مزایای اساسی فرایند دنیتریفیکاسیون اتوتروفیک با استفاده از هیدروژن و دی اکسید کربن، تولید اقتصادی گازهای مورد نیاز و نیز ریسک مربوط به سیلندرهای تحت فشار هیدروژن از جمله محدودیت های توسعه این فناوری محسوب گردد. تمامی تحقیقاتی اندکی که تاکنون انجام شده تنها بر روی فرایند دنیتریفیکاسیون تمرکز نموده اند و با استفاده از کپسول های تحت فشار هیدروژن و دی اکسید کربن انجام گرفته اند که به دلیل هزینه های به نسبت زیاد، امکان عملیاتی شدن در مقیاس واقعی را ندارند. جهت اقتصادی شدن عملی فرایند خلأ انجام یک تحقیق جامع بر روی دو بخش تأمین بهینه گازهای مورد نیاز و فرایند دنیتریفیکاسیون بصورت توأم بخوبی احساس می گردد.

این تحقیق با هدف طراحی یک سیستم مؤثر و اقتصادی جهت تولید توأم، کنترل شده و متناسب با میزان مصرف گازهای مورد نیاز در محل، طراحی گردید و توانایی آن در حذف نیترات از آب شرب در اتصال با بیوراکتور دنیتریفیکاسیون اتوتروفیک مورد آزمایش و ارزیابی قرار گرفت. بطوری که با مصرف انرژی الکتریکی بسیار اندک، گازهای مورد نیاز در فرایند دنیتریفیکاسیون به صورت از تولید به مصرف تأمین می گردد.

2- مواد و روش ها

1-2- غنی سازی و جداسازی باکتریها

باکتریهای دنیتریفایر اکسید کننده هیدروژن از گل و لای موجود در یک نمونه آب از یکی از چاههای آلوده به نیترات (موجود در آبخوان تهران با غلظت NO_3^- 120 mg/L جداسازی شدند. 200 میلی لیتر از دوغاب به یک فلاسک 2 لیتری حاوی آب زیرزمینی آلوده به نیترات، (2 گرم بر لیتر KNO_3 ، 2 گرم بر لیتر NaHCO_3 ، بافر حاوی $\frac{1}{74}$ گرم بر لیتر KH_2PO_4 ، $\frac{2}{14}$ گرم بر لیتر K_2HPO_4 به ازای هر 0/1 گرم بر لیتر $\text{NO}_3^- \text{N}$ موجود در آب

فراتر می رود. آب به عنوان یک ماده بدون جایگزین در تمام فعالیتهای انسان اعم از آشامیدن و با پخت و پز و فراوری مواد غذایی کاربرد گسترده ای دارد و در نتیجه بخش قابل طریق آب و غذا وارد بدن می گردد. همچنین امروزه جهت نگهداری از مواد غذایی بخصوص گوشت در اغلب موارد از ترکیبات نیترات و نیتريت به عنوان ماده نگهدارنده استفاده می شود که با پختن گوشت نیتروزآمین تولید می گردد که ترکیبی سرطانزا است [8].

منشأ اصلی آلودگی منابع آبی شرب به نیترات عمدتاً به فعالیتهای انسانی بر می گردد به طوری که کودهای کشاورزی، فضولات حیوانی، پساب های خانگی و صنعتی و آلودگیهای جوی به ترتیب به عنوان عوامل اصلی فراتر رفتن غلظت نیترات در منابع آبی شرب از حد استاندارد شناخته شده اند [9, 10].

در حال حاضر تعداد فناوریهای تصفیه آب های شرب آلوده به نیترات، نسبتاً ناچیز بوده و توسعه فرایندهای جدید و اقتصادیتر با قابلیت انتخابگری بالای یون نیترات بسیار حیاتی است. روش های تبادل یونی¹، اسمز معکوس² و الکترودیالیز³ نیز هزینه های تصفیه را به شدت افزایش می دهد. همچنین هزینه های تصفیه و دفع پساب تولیدی بسیار غلیظ از جمله معایب اساسی سه روش مذکور به حساب می آید [11, 12].

دنیتریفیکاسیون بیولوژیکی هتروتروفیک به دلیل هزینه بسیار پایین و راندمان بالا به طور موفقیت آمیز و گسترده ای در تصفیه فاضلاب مورد استفاده قرار گرفته است ولی بجای ماندن بخشی از منبع کربن آلی تزریقی به آب و متعاقب آن محصولات جانبی خطرناک تولیدی در فرایند گندزدایی باعث بروز مشکلات اساسی در انتقال این فناوری به تصفیه آب گردیده است [13-15]. با توجه به حساسیتهای آب شرب گاز هیدروژن به عنوان گزینه ای عالی مطرح است چرا که دارای ماهیتی پاک و غیر سمی است و نیز به دلیل حلالیت کم آن در آب پس از تصفیه هیچ گونه باقیمانده ای بجای نمی گذارد. علی رغم مزایای بسیار زیاد، تحقیقات انجام شده در این زمینه بسیار اندک است و مشکلات فراوری و تأمین هیدروژن و نیز مشکلات ایمنی باعث کندی توسعه این فرایند پاک در تصفیه آب گردیده است. در تحقیقاتی که اخیراً با استفاده از هیدروژن انجام شده است راندمان حذف نیترات به نسبت بالا (بیش از 90 درصد) و نرخ حذف $\text{NO}_3^- \text{N}$ 250-500 g/m³ گزارش شده است [16-18].

فرایند دنیتریفیکاسیون اتوتروفیک توسط باکتریهای اکسیدکننده

1. Ion Exchange
2. Reverse Osmosis
3. Electro dialysis

2-3- سیستم تولید گاز الکتروشیمیایی

در سالهای اخیر روشهای شیمیایی و الکتروشیمیایی متعددی به منظور تولید اقتصادی گاز هیدروژن پیشنهاد و آزمایش شده اند که از مهمترین این روشها می توان به رفورمر گاز طبیعی و فرایند الکترولیز آب اشاره نمود [24، 25] و عمده این روشها با هدف تولید گاز هیدروژن به تنهایی ارائه گردیده اند ولی در این تحقیق با هدف اختصاصی تصفیه آبهای شرب آلوده به نترات، یک فرایند ساده و کاملاً اقتصادی جهت تولید توأم، کنترل شده و متناسب با میزان مصرف دو گاز هیدروژن و دی اکسید کربن، طراحی شده و قابلیتهای آن در اتصال با بیوراکتور دنیتریفیکاسیون مورد ارزیابی قرار گرفت.

دستگاه تولید کننده گازهای مورد نیاز در این تحقیق مشتمل بر یک سلول الکتروشیمیایی چهار بخشی می شد که از جنس پلکسی گلس با ابعاد 35 cm ارتفاع، 20 cm عرض و 20 cm طول با ضخامت جداره 10 mm ساخته شده و به چهار سل (35 cm × 10 cm × 10 cm) تقسیم گردید. چهار زوج آند و کاتد با ابعاد 25 cm ارتفاع، 10 cm عرض و ضخامت 10 mm از جنس گرافیت با دانسیته بالا موسوم به EK 20 (SGL group) (Inc., Wiesbaden, Germany) با سطح مستغرق 527 cm² و فاصله 8 cm در هر سل قرار گرفتند. محلول الکترولیت شامل متانول (Merck Inc., assay: 99/9%) و یک محلول ایجاد کننده هدایت الکتریکی شامل آب مقطر و KOH (99/9%) (Merck Inc., assay: 99/9%) با نسبت متانول به آب 3:1 و غلظت پتاس 8 مولار می گردید که جزئیات بهینه سازی این سیستم در مقاله ای دیگر به طور جداگانه مورد بررسی قرار گرفته است. دستگاه الکترولیز توسط یک منبع تغذیه جریان مستقیم و متغیر (با قابلیت تولید ولتاژ خروجی 0-60 ولت و جریان 0-35 آمپر) مجهز به ولت متر و آمپر متر دیجیتال تغذیه می شد. جهت جمع آوری و تزریق گازهای تولیدی به بیوراکتور یک سیستم جمع کننده آبی خاص به حجم 4 لیتر و از جنس پلکسی گلس طراحی و ساخته شد که در آن با کنترل ولتاژ و سطح آب زیر ستون میزان گازهای تولیدی در آند و کاتد به دقت جمع آوری گردیده و توسط یک کمپرسور مجهز به شیر کنترل دبی به بیوراکتور تزریق می شدند. فشار داخل محفظه جمع کننده گاز با کنترل دقیق سطح آب همواره معادل فشار اتمسفریک تنظیم می گردید و به این ترتیب در صورت تغییر سطح آب کوچکترین نشت گاز از سیستم مشخص می شد. به منظور به دام انداختن هر گونه بخار احتمالی متانول و اطمینان از خشک شدن کامل گازهای تولیدی، یک سیستم میعان ساز شیشه ای و یک ستون خشک کننده گاز حاوی دانه های سیلیکاژل، کربن فعال و پنبه جاذب طبیعی، طراحی و در مدار جریان گازهای

[22] و محلول حاوی عناصر ناچیز¹ (1 mL/L) انتقال داده شد. محلول عناصر ناچیز مورد استفاده حاوی 10 gr/L $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 2/2 gr/L $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 0/5 gr/L $\text{MnCl}_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ 2/5 gr/L $\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ 5 gr/L $\text{CoCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ 0/5 gr/L $(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ 7 pH معادل $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ 2 gr/L $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ بود [21، 23]. فلاسک پس از آن به مدت یک ساعت در شیکر کاملاً مخلوط گردید. پس از آماده سازی محیط با هدف ایجاد اختلاط و انجام واکنش بیوشیمیایی مورد نظر گازهای هیدروژن و دی اکسید کربن به ترتیب با دبی 20 mL/min و 5 mL/min توسط یک سنگ هوای حباب ریز از کف به سیستم تزریق و از بالا خارج می شدند. این مخلوط میکروبی کشت داده شده برای مدت 7 روز در دمای 35 °C رشد داده شد و از آن برای راه اندازی و تلقیح بیوراکتور در مرحله بعدی استفاده گردید.

2-2- بیوراکتور دنیتریفیکاسیون

پایلوت آزمایشگاهی فرایند به صورت شماتیک در شکل (1) نشان داده شده است. فرایند مورد استفاده در این تحقیق از یک ستون استوانه ای از جنس پلکسی گلس به قطر داخلی 11/7 و ارتفاع 120 سانتیمتر ساخته شده است که 10 cm کف آن به عنوان محفظه ورودی و تزریق گاز و 10 cm بالای آن نیز به عنوان محفظه خروجی عمل می نماید. این ستون به شیرهای نمونه برداری در ورودی و خروجی و ارتفاع 30 cm و 60 cm از کف مجهز شده است که توسط دانه های رسی پخته شده سبک موسوم به لیکا با قطر 3-5 mm، دانسیته خشک 0/474 g/cm³ و تخلخل مفید 48 درصد به عنوان بستر رشد بیولوژیکی پر گردید. محلول تلقیح میکروبی راه انداز که در مرحله قبل آماده گردید با 7/5 لیتر آب زیرزمینی آلوده که با استفاده از 2 g/L KNO_3 غلظت نترات آن تنظیم شده بود با هدف تشکیل بیوفیلم مناسب به بیوراکتور وارد شد. پس از تلقیح میکروبی، گازهای هیدروژن و دی اکسید کربن تولید شده توسط سیستم تولید گاز به ترتیب با 32 mL/min و 83 mL/min توسط سنگ هوای حباب ریز از کف تزریق شدند و عملیات تزریق گاز به مدت یک هفته در دمای آزمایشگاه (18 الی 23 درجه سلسیوس) ادامه یافت. پس از این مدت سیستم به صورت پیوسته² با آب زیرزمینی طبیعی حاوی mg/L nitrate 120 و با زمان ماندهای مختلف (بر مبنای فضای خالی مؤثر³) از 25 ساعت (دبی 5 mL/min) تا 2 ساعت (دبی 63/3 mL/min) مورد بهره برداری و آزمایش قرار گرفت.

1. Trace Element
2. Continuous
3. Pore Volume

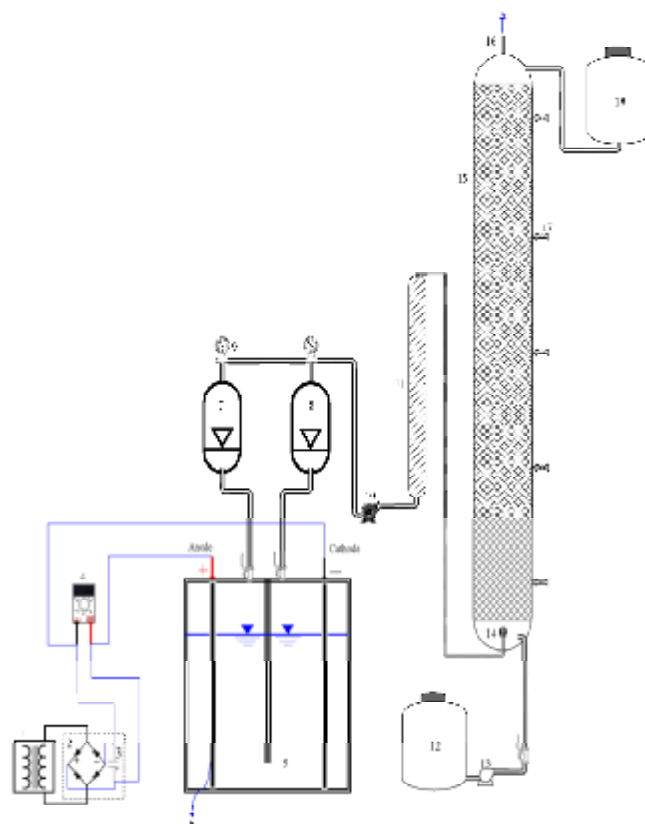
تولیدی قرار گرفت.

8039 $(0-5 \text{ mg/L NO}_3^- \text{-N})$ و 8039 $(0-30 \text{ mg/L NO}_3^- \text{-N})$ ، نیتريت با روش شماره 8507 $(0-0/3 \text{ mg/L NO}_2^- \text{-N})$ و فسفات با روش شماره 8048 $(0-2/5 \text{ mg/L PO}_4^{3-})$ ، غلظت هیدروژن در آب نیز به کمک یک دستگاه کروماتوگراف گازی (GC) اندازه گیری می شد [18]. دما و pH با استفاده از یک دستگاه pH متر دیجیتال اندازه گیری می شدند. آنالیزهای باکتریایی با روش spread plate انجام شده [26] و ولتاژ و شدت جریان نیز به کمک یک دستگاه دیجیتال مورد اندازه گیری قرار گرفتند.

3- نتایج و بحث

3-1- سیستم تولید گاز

از آنجایی که یکی از بخشهای اصلی فرایند، سیستم تولید گازهای مورد نیاز با هدف کاربرد در تصفیه آب شرب می باشد، لذا در این تحقیق روشهای متعددی مورد ارزیابی قرار گرفتند ولی گزینه مناسبی با هدف تولید همزمان این گازها با قابلیت کاربرد در تصفیه آب یافت نشد. تولید الکتروشیمیایی هیدروژن در حال حاضر عمدتاً بر روی الکترولیز آب متمرکز است که منجر به تولید دو گاز هیدروژن و اکسیژن می گردد ولی علی رغم خیلی از مزایای این روش، مصرف بالای انرژی الکتریکی، فقدان گاز دی اکسید کربن در محصولات و سمی بودن گاز اکسیژن در بیوراکتور دینتریفیکاسیون استفاده از این فرایند را غیر عملی می سازد. لذا استفاده از الکترولیز یک ماده آلی ساده اکسید شونده و فراوان نظیر متانول مورد توجه قرار گرفت. اعمال ولتاژ DC به متانول به تنهایی نشان داد که قابل اکسید شدن نیست (جریان عبوری، قابل اندازه گیری نبود) ولی در حضور یک محلول الکترولیت نظیر آب و KOH به طور خودبخودی تجزیه می گردد به طوری که ولت متر دیجیتال بدون اعمال ولتاژ، عدد 2 تا 3 ولت را نشان می داد. میزان گازهای هیدروژن و دی اکسید کربن تولید شده در آند و کاتد با توجه به فاکتورهای مختلف مورد ارزیابی قرار گرفت که شرایط بهینه تولید گاز در این تحقیق (نسبت متانول به آب معادل 3:1 و مولاریته KOH معادل 8) بکار گرفته شد. میزان جریان عبوری از الکترولیت که نشان دهنده شدت اکسیداسیون و میزان محصول تولیدی است به صورت تابعی از ولتاژ در شکل (2) نشان داده شده است. با توجه به این شکل قانون اهم ($V=RI$) برقرار بوده ولی به دلیل پیشرفت خودبخودی واکنش در دمای اتاق، بدون اعمال هیچ گونه ولتاژی شدت جریان 10 A برقرار می شود. با اعمال یک ولتاژ بسیار پایین واکنش اکسیداسیون به طور قابل ملاحظه ای



شکل 1 دیاگرام پیلوت ساخته شده شامل سیستم الکتروشیمیایی تولید گاز و بیوراکتور دینتریفیکاسیون

موارد شمارگذاری شده عبارتند از: 1- ترانسفورماتور متغیر AC 2- رکتیفایر 3- خازن 4- ولت متر و آمپر متر دیجیتال 5- محلول الکترولیت شامل متانول، آب و پتاس 6- صفحات گرافیت (EK20) 7- جمع آوری کننده گاز دی اکسید کربن 8- جمع آوری کننده گاز هیدروژن 9- دی سنچ گازی 10- کمپرسور ایزوله شده جهت تزریق گاز 11- سیستم خشک کننده گاز شامل گرانولهای کربن فعال و سیلیکاژل 12- مخزن ذخیره آب از چاه آلوده به نیترات 13- پمپ پرستالتیک 14- سنگ هوای حباب ریز 15- بیوراکتور با بستر ثابت 16- گازهای مازاد خروجی 17- شیرهای نمونه برداری 18- مخزن ذخیره آب تصفیه شده خروجی

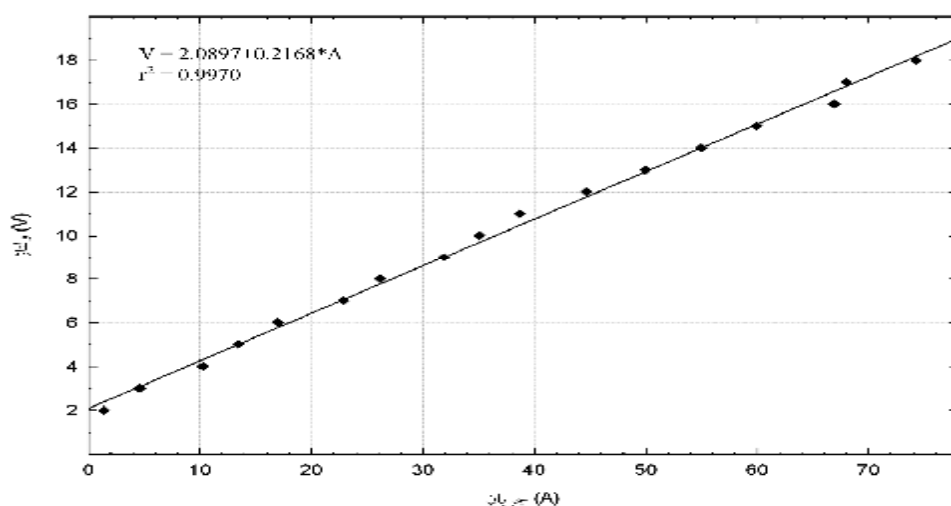
4-2- روش های اندازه گیری

در این تحقیق غلظت یونهای نیترات، نیتريت و فسفات با دقت توسط یک دستگاه طیف نور سنچ¹ ساخت شرکت Hach مدل DR4000 با استفاده از کیت های پودری استاندارد مطابق دستورالعمل کارخانه سازنده مورد اندازه گیری قرار می گرفت (نیترات با استفاده از روش های شماره 8171 $\text{NO}_3^- \text{-N}$)

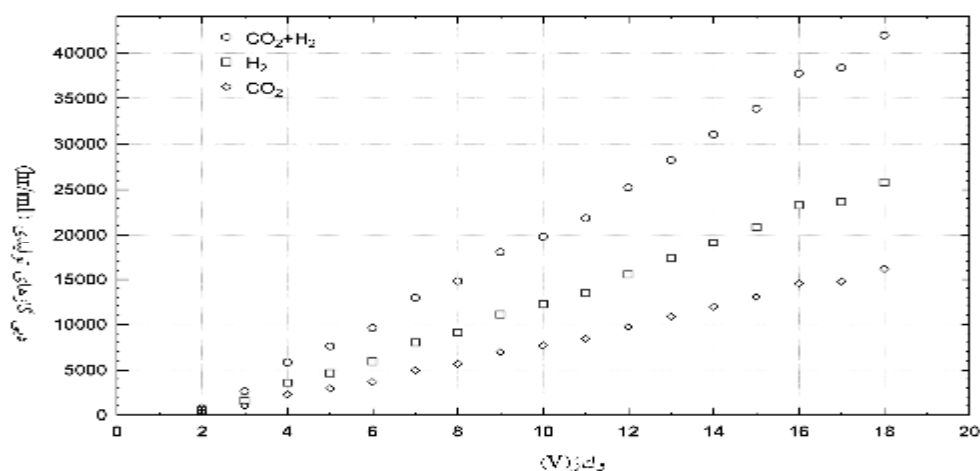
1. Spectrophotometer

ولتاژ و شدت جریان نشان می‌دهد که در شرایط استاندارد (0°C و 760 mmHg)، به ازای هر لیتر گاز تولیدی به صورت مخلوط $0/016\text{ KWh}$ انرژی الکتریکی به مصرف می‌رسد که میزان نسبتاً ناچیزی است. نتیجه اینکه میزان مصرف انرژی الکتریکی بسیار پایین، تولید بدون مخاطره و ایمن گازهای مورد نیاز به میزان مکفی و متناسب با میزان تقاضای بیوراکتور دنیتریفیکاسیون نشان می‌دهد که الکترولیز متانول می‌تواند به عنوان یک فرایند ارزان و با راهبری ساده با اهداف تصفیه آب شرب در مقیاسهای عملی بکار برده شود.

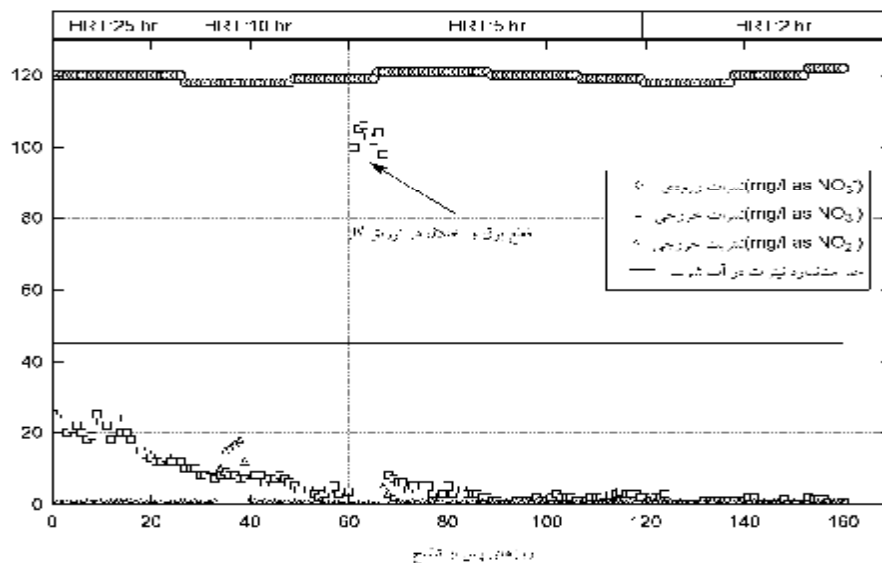
شتاب می‌یابد و متناسب با افزایش ولتاژ میزان محصولات تولیدی نیز افزایش می‌یابد. واکنش تئوریک الکترولیز متانول نشان می‌دهد که باتجزیه یک مول متانول گازهای H_2 و CO_2 با نسبت مولی $3:1$ تولید می‌شوند $\text{CH}_3\text{OH} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{CO}_2 + 3\text{H}_2$ ولی در حضور KOH به دلیل تبدیل مقداری از گاز CO_2 به یون‌های کربنات و بی کربنات مقدار دی اکسید کربن تولیدی بسیار کمتر از مقدار تئوری می‌باشد. آزمایشات نشان داد که علی رغم این کاهش، میزان CO_2 تولیدی با توجه به هدف طرح کافی بوده و نسبت حجمی H_2 و CO_2 معادل $8:5$ می‌باشد که به خوبی تأمین کننده میزان الکترون دهنده و منبع کربن مورد نیاز فرایند دنیتریفیکاسیون می‌باشد. در شکل‌های (3) و (4) رابطه بین میزان گازهای تولیدی،



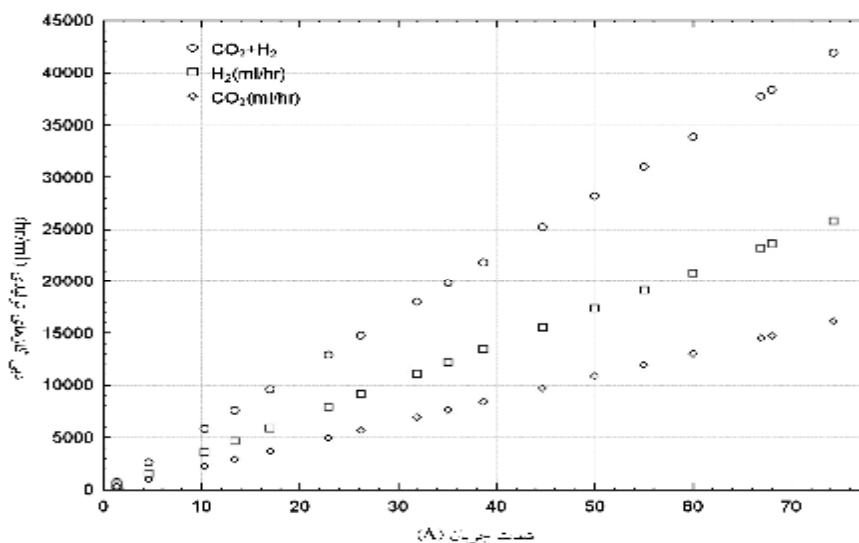
شکل 2 رابطه بین ولتاژ و جریان در سیستم تولید گاز (قانون اهم)



شکل 3 تأثیر ولتاژ بر میزان گاز تولیدی در شرایط STP



شکل 4 اثر شدت جریان الکتریکی (انتقال الکترون) بر میزان گاز تولیدی در شرایط STP



شکل 5 غلظت نیترات و نیتريت در راکتور هیبریدی شامل سیستم تولید گاز و بیوراکتور دنیتریفیکاسیون با بهره برداری در دمای اتاق و زمان ماند های مختلف

3-2- بیوراکتور دنیتریفیکاسیون

بیوراکتور ساخته شده با مخلوط باکتریایی غنی سازی شده، تلقیح و به سیستم تولید گاز الکتروشیمیایی متصل شد. میزان گازهای هیدروژن و دی اکسید کربن تولیدی با دبی 215 mL/min و با تنظیم ولتاژ معادل 7 ولت بدست آمد که برای آزمایش بیوراکتور در این تحقیق کافی بود. سیستم طرح شده به مدت 160 روز به صورت پیوسته مورد بهره برداری قرار گرفت به طوری که گازهای تولیدی در آند و کاتد در سیستم جمع کننده گاز اختصاصی جمع شده و توسط کمپرسور از کف به بیوراکتور تزریق می شدند. آب

آلوده به نیترات از چاه استخراج شده و توسط یک پمپ پرستالتیک از مخزن تغذیه ورودی با دبی تنظیمی به بیوراکتور وارد می گردید. آب زیرزمینی دارای 120mg/L نیترات، 0/19 mg/L نیتريت، 0/65mg/L فسفات، 102/48 mg/L سولفات، 79/04 mg/L کلراید و pH معادل 7/8 بود. پس از فاز راه اندازی با هدف تشکیل بیوفیلم به میزان کافی که به مدت 7 روز طول کشید سیستم از حالت جریان ناپیوسته¹ به پیوسته با زمان ماند هیدرولیکی 25 ساعت تبدیل گردید. پس از گذشت 25 روز در این

1. Batch

هیبریدی الکترولیز متانول و بیوفیلتر هیدروژنی مورد استفاده در این تحقیق بر خیلی از این محدودیت‌ها غلبه نموده و قابلیت توسعه در مقیاسهای طراحی واقعی را دارد.

در این سیستم، عمل تصفیه به کمک باکتریایی که به طور طبیعی در آب زیرزمینی و آبخوان یافت می‌شوند، انجام می‌پذیرد. راکتور الکتروشیمیایی طراحی شده نیز می‌تواند الکترون دهنده و منبع کربن مورد نیاز این باکتریها را که در طبیعت وجود ندارند، به طور اقتصادی، بهداشتی و ایمن و نیز با قابلیت از تولید به مصرف در اختیار باکتریهای دنیتریفایر قرار دهد تا چرخه انتقال الکترون احیای یون آلاینده نیترات به گاز ازت که در آبخوان به دلیل عدم حضور الکترون دهنده مناسب هرگز برقرار نمی‌شود در محیط بیوراکتور دنیتریفیکاسیون به طور مصنوعی برقرار گردیده و فرایند حذف نیترات انجام پذیرد.

مصرف انرژی الکتریکی بسیار ناچیز، تولید بی‌خطر گازهای مورد نیاز، راهبری ساده و تولید جامدات بیولوژیکی بسیار کم این فرایند را برای تصفیه آب‌های شرب آلوده به نیترات بدون هیچ گونه ماده شیمیایی افزودنی مضر مناسب ساخته است.

5- قدردانی

نویسندگان این تحقیق از حمایت معاونت پژوهش و مطالعات پایه شرکت مدیریت منابع آب ایران وابسته به وزارت نیرو نهایت تشکر را دارند.

6- منابع

- [1] WHO. Guidelines for Drinking Water Quality, 3rd ed., Geneve (CH): World Health Organization. 2003.
- [2] Chun-Yuh Yang, Deng-Chuang Wu, Chang C-C. Nitrate in drinking water and risk of death from colon cancer in Taiwan. Environment International 2007;doi:10.1016/j.envint.2007.01.009.
- [3] U.S. Environmental Protection Agency (U.S. EPAb). Nitrate-Nitrite Health Advisory Office of Drinking Water. Washington, D.C.: U.S. Government Printing Office. 1987.
- [4] Nitrate Elimination Co., Inc. (NECI) (1998). "Nitrate: Health risks to consumers." July 16. <<http://www.nitrate.com/nitrate1.htm>>
- [5] Tricker AR PR. Carcinogenic N-nitrosamines in the diet: occurrence, formation, mechanisms and carcinogenic potential. Mutat Res

مرحله نیترات خروجی تقریباً به صفر تقلیل یافت ولی تغییر قابل اندازه گیری در سولفات و کلراید مشاهده نشد و به دلیل رشد بیولوژیکی در سیستم میزان فسفات نیز به $0/21 \text{ mg/L P-PO}_4^{3-}$ کاهش پیدا نمود. به منظور جلوگیری از محدود شدن رشد بیولوژیکی در فرایند توسط هیدروژن، غلظت گاز هیدروژن همواره در محدوده $0/2-0/3 \text{ mg/L}$ نگه داشته می‌شد [23]. این فرایند به مدت 160 روز با زمان ماندنهای مختلف از 25 تا 2 ساعت با آب زیرزمینی طبیعی مورد آزمایش قرار گرفت و نتایج نشان داد که در محدوده غلظتهای نیترات معمول در آب‌های زیرزمینی آلوده، راندمان حذف قابل قبول از 25 تا 100 درصد به دست می‌آید. نوسانات pH در آب خروجی پایین بود (از $7/8$ تا $8/5$) و این امر بیانگر ایجاد ظرفیت بافری مناسب در بیوراکتور توسط گاز دی اکسید کربن می‌باشد. بهره برداری فرایند با گزینه عدم تزریق گاز دی اکسید کربن نشان داد که این گاز نقشی اساسی در انجام فرایند تصفیه دارد و در صورت قطع تزریق این گاز فرایند، قادر به حذف نیترات نخواهد بود. در 25 روز اول راه اندازی فرایند به دلیل شکل گیری لایه بیوفیلم به میزان کافی، غلظت نیترات در خروجی دچار نوساناتی می‌شد ولی پس از این مرحله غلظت نیترات به طور قابل اطمینانی کمتر از حد استاندارد بود (شکل (5)).

فرایند دنیتریفیکاسیون غالباً نسبت به تغییرات pH حساسیت دارد [27, 28] به طوری که با افزایش pH تجمع یون نیتريت مشکلات اساسی در فرایندهای بیولوژیکی ایجاد می‌نماید ولی در این سیستم به دلیل محیط بافری ایجاد شده تجمع نیترات مشاهده نگردید و نیترات به طور مستقیم به گاز ازت تبدیل گردیده و حبابهای هیدروژن و دی اکسید کربن تزریقی باعث تسهیل خروج گاز ازت تولیدی در فرایند دنیتریفیکاسیون از سیستم می‌گردید.

4- نتیجه گیری

حذف نیترات از آب شرب با توجه به جنبه های بهداشتی و اقتصادی در خیلی از جوامع مسؤولیت حساسی است که محققین زیادی را در سراسر دنیا درگیر نموده است و تا کنون فناوریهای مختلفی در زمینه حذف نیترات از آب و فاضلاب مورد ارزیابی قرار گرفته اند ولی متأسفانه خیلی از این فرایندها با توجه به جنبه های اقتصادی، زیست محیطی و بهره برداری در مقیاسهای عملی قابلیت توسعه را نیافته اند. فرایند دنیتریفیکاسیون اتوتروف نیز علی رغم مزایای زیاد آن در تصفیه آب شرب به جز در موارد ناچیزی هنوز نتوانسته است در مقیاس عملی مورد استفاده قرار گیرد [29] و هنوز بهینه سازی این فناوری نیاز به تحقیقات بیشتری دارد. سیستم

- autohydrogenotrophic hollow-fiber membrane biofilm reactor for denitrification of drinking water. *Wat Res.* 2001;36:2040–2052
- [19] Richard S, Ceazan ML, Brooks MH. Autotrophic, hydrogen-oxidizing, denitrifying bacteria in groundwater, potential agents for bioremediation of nitrate contamination. *Environ Microbiol* 1994;60:1949-1955.
- [20] Bruce, Rittmann E, McCarty PL. Environmental biotechnology principles and applications. New York: McGrawHill; 2001. p. 400.
- [21] CM. Ho, S.K. Tseng, Y.J. Chang. Autotrophic denitrification via a novel membrane-attached biofilm reactor. *Applied Microbiology* 2001;33:201-205.
- [22] Reising AR, Schroeder ED. Denitrification incorporating microporous membranes. *Environmental Engineering*, ASCE 1996; 122: 599-604.
- [23] Chih Cheng Chang, Szu Kung Tseng, Hsien Kai Huang. Hydrogenotrophic denitrification with immobilized *Alcaligenes eutrophus* for drinking water treatment. *Bioresource Technology* 1999; 69: 53-58.
- [24] Daniel T. Galluzzo, Charls L. Dum. Electrolysis apparatus for decomposing water into hydrogen gas and oxygen gas. United States Patent 4, 369,102 (1983)
- [25] Omer sahin, Hacer Dolas, Mustafa Ozdemir. The effect of various factors on hydrogen generation by hydrolysis reaction of potassium borohydride, Hydrogen Energy:10.1016/j.ijhydene.2006.10.052.
- [26] AWWA, APHA, WEF, Standard Methods for the Examination of Water & Wastewater, 21th ed., American Public Health Association. 2005.
- [27] Glass C, Silverstein J. Denitrification kinetics of high nitrate concentration water: pH effect on inhibition and nitrate accumulation. *Wat Res* 1998; 32: 831-839.
- [28] Lee K-C, Rittmann BE. Effects of pH and precipitation on autohydrogenotrophic denitrification using the hollow-fiber membrane-biofilm reactor. *Wat Res* 2003; 37: 1551-1556.
- [29] Kapoor A, Viraraghavan, Fellow. Nitrate removal from drinking water-review. *Environmental Engineering* 1997; 23: 370-380
- 1991;259:277–289.
- [6] Sadeq M, Moe CL, Attarassi B, Cherkaoui I, ElAouad R, Idrissi L. Drinking water nitrate and prevalence of methemoglobinemia among infants and children aged 1–7 years in Moroccan areas. *Int J Hyg Environ Health* 2007;10.1016/j.ijheh.2007.09.009.
- [7] Penka D. Gatseva, Mariana D. Argirova. High-nitrate levels in drinking water may be a risk factor for thyroid dysfunction in children and pregnant women living in rural Bulgarian areas. *Int J Hyg Environ Health* 2007;doi:10.1016/j.ijheh.2007.10.002.
- [8] Niesink RJM, Varies, J.D., Hollinger, M.A. Toxicology Principles and Application. CRC Press; 1995.
- [9] Williams AE, L.J. Lund, J.A. Johnson, and Z.J. Kabala. Natural and anthropogenic nitrate contamination of groundwater in a rural community, California. *Environmental Science & Technology* 1998; 32:32-39.
- [10] U.S. Environmental Protection Agency (U.S. EPA). (1993). Nitrogen Control. Office of Research and Development, Office of Water, Washington, D.C. (EPA/625/R-93/010): U.S. Government Printing Office.
- [11] Byung-Uk Bae Y-HJ, Woon-Woo Han, Hang-Sik Shin. Improved brine recycling during nitrate removal using ion exchange. *Wat Res* 2002; 36: 3330–3340.
- [12] MWH. Water Treatment Principles and Design: John Wiley & Sons, Inc.; 2005. p. 1616-1628.
- [13] Mary Selecky JA, Denise Clifford. Guidance Document Nitrate Treatment Alternatives for Small Water Systems, Washington State Department of Health; 2005.
- [14] Ruppenthal S. Treating water high in nitrate to supplement supply. *American Water Works Association* 2004; 96:68.
- [15] Darbi A, Viraraghavan T, Butler R, Corkal D. Batch studies on nitrate removal from potable water. *Water SA* 2002; 28.
- [16] I.A. Vasiliadou, S. Pavlou, D.V. Vayenas. A kinetic study of hydrogenotrophic denitrification. *Process Biochemistry* 2006; 41: 1401–1408.
- [17] Ergas SJ, and Rheinheimer, D.E. Drinking water denitrification using a membrane bioreactor. *Wat Res* 2004; 38: 3225–3232
- [18] Lee K.C., Rittmann B.E. Applying a novel