عبدالرضا مقدسی*، احسان باقری پور، سیدمحسن حسینی و فهیمه پرویزیان گروه مهندسی شیمی، دانشکده فنی و مهندسی، دانشگاه اراک، ایران

تاریخ دریافت: ۹۷/۲/۲۳ تاریخ پذیرش: ۹۷/۷/۲۲

چکیدہ

49

در ایس پژوهش، غشاهای نانوفیلترسیون پلیماری بار پایه پلیمار پلی اتار سولفون تهیه شده بهروش غوطهوری در حمام غیر حلال، با استفاده از ترکیب پلیمار کیتوسان و نانو صفحه های گرافین اکساید، اصلاح سطحی شدند و اثار این لایه نشانی بر خواص عملکردی و ضد گرفتگی غشا مورد بررسی و ارزیابی قرار گرفت. غشاهای اصلاح سطح شده به طور قابل توجهی جداسازی نمک را بهبود دادند و خاصیت آبدوستی در آن ها بیشتر از غشای پلیماری پلی اتار سولفون پیش از فرآیند اصلاح بود. مقدار جداسازی نماک از ۶۸٪ به مقدار ۹۴٪ افزایش یافت که دلیل آن، کاهش اندازه و اندازه حفرات موجود در سطح در این زمینه گزارش گردید. این در حالی بود که مقدار شار آب عبوری از غشای با محلول خوراک به عنوان دلیل دیگری در این زمینه گزارش گردید. این در حالی بود که مقدار شار آب عبوری از غشا در اثار لایه شانی لایه پلیماری و افزایش مخامت لایه جداساز کاهش یافت. زاویه تماس آب نیز در اثار بهبود آبدوستی و وابستگی سطح در نتیجه لایه نشانی لایه مونولوژی سطح غشاهای اصلاح شده از حالت زیار با میانگیان ۱۹۱۱ در غشای پلی از سولفون به حالت صافی در غشاهای اصلاح شده با میانگین ۱۹۱ که تغییر یافت که این به معنی افزایش آبدوستی در غشاهای فوق بود. آبدوست کیتوسان و نانو صفحه ای گرافن اکساید، کاهش یافت که این به معنی افزایش آبدوستی در غشاهای فوق بود. آوزاویه تماس از و نانو صفحه ای گرافن اکساید، کاهش یافت که این به معنی افزایش آبدوستی در غشاهای فوق بود. اوزایش آبدوستی در غشاهای اصلاح شده از حالت زبر با میانگین ۱۹۱ ۱۹ در غشای پلی اتار سولفون به حالت صاف تار در بیناهای اصلاح شده با میانگین ۱۹۱ که تغییر یافت. ناز بازیابی شار و ناخ گرفتگی کلی در توافق کامل با نتایا حاصل بیانگار بهبود موفقیتآمیاز خواص ضارگرفتگی در نتیجه فرآیند لایه شاری از باز بازیابی شار و کاهش ناز باز کامل با باز تای باز مالی از راز اور باز گرفتگی کلی در توافق کامل با نتایا حاصل

کلمــات کلیــدی: غشاینانوفیلتراســیون، اصــلاح ســطح/ لایهنشــانی، کیتوســان، نانــو صفحههــای گرافناکســاید، ضدگرفتگــی

^{*}مسؤول مكاتبات

آدرس الكترونيكي a-moghadassi@araku.ac.ir شناسه ديجيتال: (DOI: 10.22078/pr.2018.3295.2518)

از کیتین است و بهعنوان یک ماده آبدوست، ارزان، غیر سمی، زیست تخریب پذیر و آنتی باکتریال شــناخته میشـود کـه شـامل تعـداد زیـادی از گروههای واکنش پذیر و فعال هیدروکسیل و آمین است. کیتوسان به طور گستردهای در کاربردهای جداسازی مانند لایه نشانی برروی غشاهای آبگریز، غشاهای میکرو حفره، انتقال دارو به کار رفته است [١٢- ١٢]. گرافن نیز از جمله مواد بر پایه کربن است که اخیرا بهدلیل پتانسیل بالای آن در کابردها و زمینههای مختلف، بسیاری از توجهات را به خود اختصاص داده است. نانو صفحه های گرافن اکساید از جمله مواد ائدهآل دو بعدی هستند که دارای سطح ویـژه بسـیار بـالا، خاصیـت جـذب عالـی بـرای یونهـای فلـزى و مقاومـت مكانيكـى خوبـى هسـتند [٢٠- ٢٤]. در این پژوه.ش، سطح غشاهای نانوفیلتراسیون تهیه شدہ بر پایہ پلی اتر سولفون بہروش غوط۔ اوری با استفاده از محلول پلیمری کیستوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید اصلاح گردید و اثر آن بـر عملکـرد و خـواص غشـا مـورد بحـث و بررسـی قـرار گرفت. ترکیب کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید برای فرآیند لایهنشانی بر غشای پلی اتر سولفون بهعنوان يك لايه تركيبي پليمري/ معدني و دستیابی به یک لایه جداساز نازک با خواص فوق أبدوستي وجذب فوق العاده هدف اصلي اين پژوهـش است. براساس آخريـن مطالعـات انجـام شـده، اصلاح سطح غشاى نانوفيلتراسيون پلى اترسولفون با روش لايهنشاني تركيب لايه نازك چيتوسان و نانو صفحههای گرفان اکساید برای بهبود همزمان خاصیت ضد گرفتگی و توانایی جداسازی یون ها تا به حال گزارش نشده است. بدین منظور، غلظتهای متفاوت از نانو صفحه ای گرافن اکساید در محلول کیتوسان پراکنده شد و بهعنوان لایه اصلاح کننده سطحی، برروی غشا قرار گرفت. آنالیزهای AFM، جداسازی نمک، شار آب، تخلخل، اندازه حفره، زاویه تماس آب و خواص ضد گرفتگی برای مطالعه برروی

غشاهای ساخته شده مورد بررسی قرار گرفت.

مقدمه

در سالیان گذشته، تکنولوژی غشایی بهعنوان یکی از محبوب ترین و موثر ترین روش ها برای تصفیه آب و يسابهای صنعتی بهدلیل عملیات آسان آن، مصرف انرژی کم و اثرات زیست محیطی کم در مقایسه با روشهای مرسوم سنتی بوده است [۱]. یکے از مهمترین مشکلات در فرآیندهای غشایی گرفتگی است که شدیدا بر عملکرد غشا تاثیر گذار است. برای غلبه بر گرفتگی، روش های مختلفی جهت تغيير ساختار وخواص سطحى غشابا هدف اصلاح غشاها و کاهش گرفتگی برای کاربردهای خـاص بـهكار مـىرود. يكـى از ايـن روشهـا، افزايـش آبدوستی سطح غشا است [۲ و ۳]. غشاهای پلیمری یلے اتر سولفون بەدلیل خواص شیمیایی و دمایی آن یکی از مرسومترین انواع غشاست و که با استفاده از روش های مختلف مورد اصلاح سطح و ساختار قرار گرفته است. از جمله اصلاح آن با استفاده از انوع كويليمرها، نانوذرات، سورفكتنتها و مونومرها [۴]. برای اصلاح سطح و افزایش آبدوستی نیز روش های متفاوتی مانند لایه نشانی، جذب و ترکیب با یلیمرها و نانوذرات آبدوست استفاده شده است [۵]. در روش اصلاح سطح این غشاها، ایده اصلی ایجاد گروههای آبدوست جدید برروی سطح غشا است که منجر به افزایش آبدوستی غشا و خواص ضد گرفتگی بهتر غشا خواهد گردید. در زمینه اصلاح سطح غشا، بسیاری از پلیمرها مانند پلی وینیل الکل، یلے اتر ایمین، یلے آکریلیک اسید بــهكار رفتهانــد [8]. همینطـور مطالعـات متعـددی در زمینه اصلاح سطحی غشا با نانوذرات اکسید تيانيـوم، اكسـيد آلومينيـوم، نانـوذرات مغناطيسـي اکسیدآهن برای دستیابی به خواص مطلوب در سطح غشا صورت گرفته است [۷- ۱۱]. کیتوسان و نانو صفحه ای گرافن اکساید به عنوان محلول پلیمری برای اصلاح سطح غشا و با هدف بهبود همزمان خواص ضد گرفتگی، خاصیت آبدوستی و قدرت جذب استفاده گردید. کیتوسان یک محصول

برهش نفت شماره ۱۰۵، خرداد و تیر ۱۳۹۸

گردیـد. غشـاهای سـاخته شـده بهمـدت ۲۴ hr درون حمامهـای حـاوی آب بـدون یـون تـازه نگـهداری شـد تـا هرگونـه حـلال باقیمانـده در آنهـا اسـتخراج گـردد و سـپس بهمـدت یـک روز بیـن دو کاغـذ صافی خشـک گردیـد [۲].

اصلاح سطحي غشا

محلول هاى لايه نشانى با غلظت هاى مختلف از نانو صفحه ای گرافن اکساید با حل کردن یودر کیتوسان (g/۰/۶ در ۲۰ cc محلول ۱٪ حجمی استیک اسید ساخته شد. محلول های ساخته شده بهمدت ۴ hr توسط همزن مغناطیسی هم زده شد. بعـد از یکنواختیی کامـل محلولها، مقادیـر مختلـف از نانو صفحه های گرافن اکساید به آن ها افزوده شد. برای توزیع بهتر نانوذرات در محلول پلیمری از حمام الكترودياليز بهمدت min استفاده شد. ۲ сс گلوتارآلدهاید بهعنوان اتصال دهنده عرضی به محلول ها اضافه شد. غشاهای نانوفیلتر پلی اتر سولفون کے قبلا توسط نوار چسب برروی شیشہ چسبیده، به درون محلولهای پلیمری حاوی کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید غوطهور گردید. پس از خروج غشا از محلول های پلیمری، فرآیند لایهنشانی با قرار دادن غشاها به درون آون با دمای ^C ۹۰° بهمدت ۲ hr تکمیل گردید. غشاهای لایے نشانی شدہ با مقدار زیادی آب بدون یون شستشو شده تا هرگونه مواد واکنش نداده از روی سطح پاک گردد. ترکیب غشاهای ساخته و اصلاح شده در جدول ۱ نمایش داده شده است [۱۱].

روش ها و مواد آزمایش ها

پلیمر پلی اتر سولفون

PES ultrason E6020P, MW= 58,000 g/mol) از شرکت BASF تهیه شد. حالال دی متیال استامید و پلیمر پلی وینیال پیرولیدون با وزن ملکولی بهترتیب ۸۷/۱۲ g/mol و ۲۵۰۰۰ g/mol از شارکت مارک آلمان تهیه شدند. پودر کیتوسان

(CS, 100,000–300,000 g/mol, %90 deacetylated) از شـرکت آکـروس خریـداری شـد. محلـول آبـی گلوترآلدهایـد (۲۵٪, Grade II) از شـرکت سـیگما آلدریچ تهیـه شـد. نانـو صفحههای گرافـن اکساید (۲۰۸ nm) از شـرکت نانومـواد US (امریـکا) خریـداری شـد. ساخت غشای نانوفیلتراسیون یلی اتر سولفون

غشاهای نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفون با استفاده از روش تغییر فاز و تکنیک غوط موری در حمام غیرحللال (آب بدون یون) ساخته شد. مقادیر مشخص از پلیمرهای پلی اتر سولفون و پلی وینیل پیرولیدون (۱۰۱۸) درون حلال دی متیل استامید با استفاده از همزن مکانیکی بهمدت ۸۲ حل شد. محلولهای یکنواخت تولید شده بهمدت ۲ ۲ در دمای اتاق رها شد تا حباب های حل شده خارج گردند. محلولهای پلیمری عاری از حباب هوا برروی شیشههای تمیز و خشک به صورت فیلم نازک پلیمری با ضخامت یکسان μ ۱۵۰ قالب

شماره	غشا	ترکیب محلول پلیمری برای لایه نشانی (کیتوسان: نانو صفحههای گرافن اکساید) (w/w)
١	(پلی اتر سولفون)	-
٢	(پلی اتر سولفون)	١٠٠:٠
٣	(پلی اتر سولفون)	۱۰۰:۱
۴	(پلی اتر سولفون)	۲۲
۵	(پلی اتر سولفون)	٣. • • ١
۶	(پلی اتر سولفون)	۲۰۰:۴

جدول ۱ ترکیب غشاهای ساخته شده

أناليز غشا

طیفسنجی مادون قرمز با دستگاه اسپکترومتر جهت شناسایی گروههای عاملی گرافن اکساید و کیتوسان انجام شد. برای اثبات تشکیل و وجود لایه پلیمری بر سطح غشای نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفون از آنالیز تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی استفاده شد. برای ارزیابی تغییر آبدوستی، از تکنیک زاویه تماس آب استفاده شد. بدین منظور، آب بدون یون برروی غشاهای فوق و در سه نقطه بهطور تصادفی با قطره چکان، چکانده شد و نتایج میانگین سطح و تغییر آن بعد از فرآیند لایه نشانی، تصاویر میکروسکوپ اتمی (FemtoScan) از سطح تهیه گردید. درصد تخلخل و مقدار اندازه حفرهها از رابطه زیر برای محاسبه درصد تخلخل استفاده شد:

$$\varepsilon(\%) = \left(\frac{W_w - W_d}{\rho_f V_m}\right) \times 100 \tag{1}$$

کـه در رابطـه فـوق، $P_{\rm f} \cdot W_{\rm d} \cdot W_{\rm w}$ و $V_{\rm m}$ بهترتیـب عبارتنـد از وزن خیـس و خشـک غشـا (gr)، دانسـیته آب (gr/cc)، و حجـم قطعههـای کوچـک غشـا (cm³). بـرای اطمینـان از کاهـش خطـا، اندازه گیریهـا سـه بـار تکـرار شـد و مقادیـر میانگیـن گـزارش گردیـد. انـدازه حفـرات غشـا نیـز از رابطـه زیـر محاسـبه شـد [۲۵]: $r_m = \sqrt{\frac{(2.9-1.75\varepsilon)8\eta/Q}{\varepsilon A \Lambda P}}$

که در رابطه فوق، $Q \cdot \eta$ و $Q \cdot \eta$ بهترتیب عبارتند از ویسکوزیته آب ($\Lambda/9 \times 10^{-6} \text{ Pa.s}$)، حجم شار آب خالص عبوری از غشا ($m^{3/s}$) و فشار عملیاتی (MPa).



شکل ۱ شماتیک سل انتها بسته بهکار رفته

برای بررسی عملکرد غشاهای تهیه شده از یک سل انتها بسته نانوفیلتراسیون با سطح موثر غشا برابر با ۱۱/۹۴ cm² (شکل ۱) استفاده شد. برای عبور آب از درون غشا از گاز نیتروژن بهعنوان نیروی محرکه استفاده شد. از آب خالص برای فشردهسازی غشا در فشار مملیاتی برروی مقدار ۲۰ min نماده برای تست نمک تنظیم گردید.

 $j_{w,1} = \frac{V}{A\Delta t} \tag{(7)}$

شار آب خالص از رابطه زیر محاسبه شد: که در رابطـه فـوق شـار برحسـب (L/m²h)، V برحسـب لیتـر، A برحسـب متـر مربـع، Δt برحسـب nh هسـتند. محلـول نمـک سـدیم سـولفات بـا غلظـت /۰۱ m/L بهعنـوان محلـول خـوراک بـرای بررسـی عملکـرد غشـاهای تهیـه شـده اسـتفاده شـد. رابطـه زیـر بـرای اندازه گیـری میـزان جداسـازی اسـتفاده شـد:

 $R = \left(\frac{C_f - C_p}{C_f}\right) \times 100$ (۴) کـه در رابطـه فـوق $C_p \circ C_p$ بهترتيـب مقـدار غلظـت نمـک در آب تـراوش شـده از غشـا و خـوراک اسـت و هـر دو مقـدار بـا دســتگاه هدايتســنج اسـت و هـر دو مقـدار بـا دسـتگاه ای ایـدازه کرفتـه شـدهاند.

برای تخمین خواص گرفتگی غشاهای اصلاح شده، بلافاصله سل انتها بسته با محلول شیر (۸۰۰۰ mgr/L) پر شد.

یر هش نفت • شماره ۱۰۵، خرداد و تیر ۱۳۹۸

در نانو صفحات گرافن اکساید است. میزان آبدوستی سطح غشا پارامتری است که آن را میتوان با استفاده از اندازه گیری زاویه تماس آب تخمین زد. شکل ۳ بیان گر زاویه تماس آب اندازه گرفته شده برای غشاهای ساخته شده قبل و بعد از فرآیند لایهنشانی است. براساس نتایج اندازه گیری شده، بحث درباره میزان آبدوستی سطح غشاهای فوق به مراتب آسان تر است. به طور کلی با کاهش پارامتر زاویه تماس آب با سطح غشا، خاصیت ترشوندگی یا به عبارت بهتر میزان آبدوستی سطح غشا بهبود خواهد يافت [٢٨]. براين اساس، بيشترين مقـدار بـرای زاویـه تمـاس آب برابـر بـا مقـدار C°۶۵ و متعلق به غشای پلے اتر سولوفون پیش از فرآیند لایه نشانی است. این مقدار به دلیل ذات و طبیعت آبگریز پلیمر پلی اتر سولفون است. پس از فرآیند لایهنشانی ترکیب کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید برروی سطح، مقدار زاویه تماس تا مقدار ۴۷°C کاهـش يافـت. ايـن کاهـش بيانگـر افزايـش مقـدار آبدوستی سطح غشا در غشاهای اصلاح شده نسبت به حالت پلی اتر سولفون خالص است. همانطور کـه در شـکل ۳ دیـده میشـود بعـد از افـزودن نانـو صفحههای گرافن اکساید با غلظتهای متفاوت درون محلول كيتوسان، مقدار زاويه تماس تقريبا ثابت است. در این حالت می توان گفت بهبود مقدار آبدوستی غشاهای اصلاح شده با ترکیب کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید بهدلیل گروههای فعال هيدوركسيل موجود در پليمر كيتوسان است. براساس مقدار آب ترواش کرده از درون غشا، شار محلول پروتئینی با نام (L/m²h) رد فشار MPa ۵/۵۵ بهمدت ۱۲۰ min اندازه گرفته شد. از آب بدون یون برای شستشوی غشای گرفته شده بعد از گرفتگی با شیر استفاده شد. برای تخمین نرخ بازیابی شار آب، شار آب خالص دوباره بعد از فرآیند تست شیر اندازه گیری شد و با نام (L/m²h) یر نام گذاری شد. نرخ بازیابی شار (FRR) از رابطه زیر محاسبه گردید:

(۵) FRR%=(
$$\frac{J_{w,2}}{J_{w,1}}$$
)×100 (۵)
همینطـور بـرای اندازهگیـری نـرخ گرفتگـی کل غشـا
از رابطـه زیـر اسـتفاده شـد [۲۶ و ۲۲]:
Rt(%)=(1-J_p/J_{w,1})×100 (۶)

بحث و نتایج طیفسنجی مادون قرمز و آبدوستی غشا برای آنالیزگروههای عاملی نانوصفحات گرافن اکساید در لایه پلیمری کیتوسان از طیفسنجی مادون قرمز استفاده شد. نتایج به دست آمده در شکل ۲ نشان داده شده است. پیک قرار گرفته در ۱۰۶۰ مرتبط با گروههای عاملی ۲-۵-۵ در گرافن اکساید است. ظهور باند پهن در محدوده ۲۰۰۰ تا اکساید است. نهور باند پهن در محدوده ۲۰۰۰ تا در کیتوسان است. پیک موجود در باند ۱۶۴۹ به گروه آملی ۲۵۹۱ مینوط است. پیک ظاهر شده در باند ۱۵۹۸ بیان کننده تشکیل گروه آملی آمینو استیلات است. این نتایج نشان دهنده واکنش موفق بین گروههای ₂NH در کیتوسان و گروه آملی ۲۵۰۱



میزان آبدوستی سطح غشا پارامتری است که آن را میتوان با استفاده از اندازه گیری زاویه تماس آب تخمین زد. شکل ۳ بیان گر زاویه تماس آب اندازه گرفته شده برای غشاهای ساخته شده قبل و بعد از فرآیند لایه نشانی است. براساس نتایج اندازه گیری شده، بحث در باره میزان آبدوستی سطح غشاهای فوق به مراتب آسان تر است. به طور کلی با کاهش پارامتر زاویه تماس آب با سطح غشا، خاصیت ترشوندگی یا به عبارت بهتر میزان آبدوستی سطح غشا بهبود خواهد يافت [٢٨]. براين اساس، بيشترين مقدار برای زاویه تماس آب برابر با مقدار ⁶۵[°] و متعلق به غشای پلی اتر سولفون پیش از فرآیند لایهنشانی است. این مقدار بهدلیل ذات و طبیعت آبگریز پلیمر پلی اتر سولفون است. پس از فرآیند لایهنشانی ترکیب کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید برروی سطح، مقدار زاویه تماس تا مقدار ۴۷° کاهـش یافـت. ایـن کاهـش بیانگـر افزایـش مقـدار آبدوستی سطح غشا در غشاهای اصلاح شده نسبت بـه حالـت پلـی اتـر سـولفون خالـص اسـت. همانطـور کــه در شــکل ۳ دیــده میشـود بعــد از افــزودن نانــو صفحههای گرافن اکساید با غلظتهای متفاوت درون محلول كيتوسان، مقدار زاويه تماس تقريبا ثابت است. در این حالت می توان گفت بهبود مقدار آبدوستی غشاهای اصلاح شده با ترکیب کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید بهدلیا گروههای



فعال هیدورکسیل موجود در پلیمر کیتوسان است. تصاویر میکروسکوپ الکترونی و اتمی

تصوير ميكروسكوپ الكتروني روبشي از سطح غشاي اصلاح شده تهیه گردید (نمونه شماره ۴) که در شـکل ۴ نشـان داده شـد. ایـن آنالیـز بـرای بررسـی وجود لایه پلیمری کیتوسان/گرافن اکساید بر سطح غشا انجام گرفت. براساس این تصویر، تشکیل و قرار گیری یک لایہ نازک بر سطح غشای پلی اتر سولفون به وضوح مشهود است که نشان گر موفقیتآمیےز بودن فرآینے لاہے نشانی است. برای ارزیابی زبری سطح غشاهای تهیه شده از تصاویر ميكروسكوپ اتمي استفاده شد. تغييرات مورفولوژي سطح این غشاهای و زبری آن بهدلیل فرآیند لایه نشانی، با تصاویر میکروسکوپ اتمی در شکل ۵ و جـدول ۲ نمایـش داده شـد. نتایـج حاصـل از ایـن بررسی در جدول ۲ (پارامترهای زبری) بیان میکند کے فرآینے لایہنشانی باعے کاہے ش زبری سے و تبدیل سطح زبر غشای پلی اتر سولفون به سطح صافتر در غشاهای اصلاح شده، گردیده است. تصاویـر میکروسـکوپ اتمـی مقادیـر بیشـتری از یسـتی و بلندی ها را برای غشای پلے اتر سولفون خالص نمایاگر است. مقدار پارامترهای زبری برای غشای شـماره ۵ بـا افزایـش مقـدار غلظـت نانـو صفحههـای گرافن اکساید دوباره افزایش یافته است.



شکل ۴ تشکیل لایه متراکم پلیمری کیتوسان/گرافن اکساید بر سطح غشای نمونه ۴



شکل ۵ تصاویر میکروسکوپ اتمی برای غشاهای اصلاح شده و غشای پلی اتر سولفون خالص

شمارہ غشا (Mn)	میانگین زبری (μm)	زبری جذر میانگین مربعات (μm)	بزرگترین ارتفاع زبری (μm)	بیشترین عمق دره (μm)	بیشترین ارتفاع پیک (μm)
M1	۱۱/۴	18	180	١٢٣	٣٧
M2	٨	۱.	۶۵	۳۵	٣٠
M3	٩	١٢	٧۴	۳۶	۳۸
M4	۵	٩	١٢۵	۵۴	۷۱
M5	١١	18	١٢٧	٨٧	۴.
M6	۵	۶	۴۵	۲۲	۲۳

جدول ۲ مقادیر پارامتر زبری سطح

میدهد و به تبع این حضور، پستی و بلندیهای جدیدی در سطح غشا میتواند ایجاد گردد. وجود این نانو صفحههای اضافی در سطح غشا میتواند بهعنوان مهمترین دلیل در افزایش زبری در غشای شماره ۵ باشد. از نتایج تصاویر میکروسکوپ اتمی و نتایج بهدست آمده در بخش زاویه تماس آب، میتوان نتیجه گرفت که افزایش غلظت نانو صفحههای گرافن اکساید در محلول پلیمری برای اصلاح سطح غشای پلی اتر سولفون بیشتر از مقدار ۲٪ وزنی امری غیرضروری است. در مورد غشاهای شماره ۳ و ۴ با مقادیر کم نانو صفحههای گرافن اکساید، به دلیل ویسکوزیته کم محلول تهیه شده برای لایه نشانی برروی غشای پلی اتر سولفون، لایه پلیمری به طور یکنواخت پستی و بلندی های موجود در سطح غشای پلی اتر سولفون را پوشش می دهد و باعث ایجاد یک سطح صافتر در مقایسه با غشای پلی اتر سولفون می گردد. اما افزایش ویسکوزیته محلول لایه نشانی با افزایش غلظت نانو صفحههای گرافن اکساید در غشای شماره ۵ احتمال حضور و قرار گیری نانو صفحههای گرافن اکساید را در سطح غشا افزایش

عملكرد جداسازى

اثر لایهنشانی ترکیب کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید برحسب غلظتهای متفاوت نانو گرافن اکساید بر شار آب خالص در شکل ۶ نمایش داده شده است. این نتایج بیان میکنند که مقدار شار آب خالص غشای پلی اتر سولفون به مراتب بیشتر از غشاهای پوشش داده شده است.



شکل ۶ اثر لایه نشانی کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید بر شار آب

همانطور که در تصاویر میکروسکوپ اتمی دیده شد، لایه نشانی لایه ترکیبی کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید بر سطح غشای پلی اتر سولفون، تولید غشاهای با صطح صافتر کرده بود. بدیهی است که وجود این لایه نازک بر سطح غشای نانوفیلترسیون پلی اتر سولفون باعث پوشش خصرات سطحی و انسداد و درنتیجه کاهش اندازه حفره و این حفرات خواهد گردید (نتایج اندازه حضره و تخلخل در شکل ۷). این لایه نازک در سطح غشا بهعنوان یک پارامتر در افزایش مقاومت در برابر انتقال جرم (در برابر عبور آب از درون غشا) ایفای

۷۲ 1×1 • -^ میانگین اندازه حفرات__درصد تخلخل_ ٧٠ 1×1 • -9 درصد تخلخل ۶۶ ۶۶ ۶۷ ۸×۱۰ ⁻۹ 9×1. -9 4×1. -9 ۶. 1×1 · -9 ۵٨ ۶ ۲ ۵ شماره غشا

شکل ۷ اندازه حفره و درصد تخلخل برای غشاهای تهیه شده

نقـش میکنـد. اگـر چـه نتايـج بهدسـت آمـده از زاويـه تماس آب نشاندهنده افزایش میزان آبدوستی در سطح غشاهای اصلاح شده است و انتظار می رود ایـن افزایـش در آبدوسـتی بـه بهبـود میـزان شـار آب بيانجامـد امـا بايـد بـه افزايـش ميـزان ضخامـت لايـه جداساز در سطح غشا در اثر لایه نشانی به عنوان یارامتر مهم و تاثیر گذار در مقدار شار آب نیز اشاره کـرد کـه ایـن عامـل تاثیـری منفـی در میـزان شـار آب خواهد داشت و با افزایش آن، میزان شار کاهش می یابد. اگر چه میزان شار آب با فرآیند لایه نشانی در سطح غشاهای پوشش داده شده کاهش یافت، اما تاثیر مثبت این فرآیند در سایر پارامترها قابل توجـه اسـت و در مقایسـه بـا فرآیندهـای تولیـد غشای شبکه آمیخته با نانوذرات، میزان استفاده از نانوذرات در این روش بسیار کمتر است [۲۹ و ۳۰]. نتایج حاصل شده برای درصد جداسازی نمک توسط غشاها قبل و بعد از فرآیند لایه نشانی در شکل ۸ گزارش شده است. براساس این نتایج، فرآیند لایه نشانی توانایے جداسازی غشا را بهطور بسیار واضح از مقدار ۶۸/۴٪ برای غشای پلے اتر سولفون به مقدار ۹۴٪ برای غشای اصلاح شده (غشاهای ۵ و ۶) افزایش داده است. غشای اصلاح شده با کیتوسان (بدون افزودن نانو صفحه های گرافن اکساید، غشای شماره ۲)، مقدار جداسازی نمک برابر با ۸۲٪ را نشان داد. این افزایش شارپ و گسترده می تواند به دلیل قابليت جذب و پوشش حفرهها با پليمر كيتوسان موجـود در سـطح مرتبـط باشـد [۳۱].



شکل ۸ اثر لایهنشانی کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید بر جداسازی نمک

بهبود درصد جداسازی و و کمترین مقدار کاهش در شار آب را نشان میدهد. بنابراین میتوان گفت اگر هدف از لایهنشانی دستیابی به غشای با شار آب بالا و قابلیت جداسازی یونها باشد، به نظر میرسد غشای شماره ۴ با عملکرد میانه در شار و جداسازی نسبت به غشاهای دیگر (شار معقول و در محدوده شارهای غشاهای دانوفیلتراسیون [۳۳] و درصد جداسازی نمک قابل توجه) بهترین غشا از نظر غشای اصلاح سطح شده با عمکلرد مناسب است و بهعنوان غشای بهینه انتخاب می گردد.

پدیدہ گرفتگی در غشا یکی از مہمترین فاکتورهای محدودکننده استفاده از فرآیندهای جداسازی غشایی است که استفاده از این فناوری را از لحاظ عملک ردی و عمر مفید تحت تاثیر قرار میدهد. بهطور خلاصه، جذب مواد یا رسوب و قرار گیری مواد موجود در آب مانند ذرات جامد، مواد معلق، ماكروملكول ها مانند پروتئين ها و پليي ساكاريدها، نمک های معدنی و غیره برروی سطح غشا یا درون حفرات و دیرواره کانال ها گرفتگی نامیده می شود. تغییر در عملکرد جداسازی و کاهش در مقدار شار عبوری از غشا در طی فرآیند جداسازی از اثرات پدیدہ گرفتگی هستند [۷]. مقدار شار عبوری از غشا برای آب خالص قبل و بعد جداسازی محلول شـير و نيـز شـار محلـول آب و شـير در طـول زمـان برای غشای پلی اتر سولفون و غشای شماره ۴ در شـکل ۹ آمـده اسـت.

وجود بار منفى موجود در سطح كيتوسان بهدليل گروهای فعال هیدروکسیل میتواند جذب الکترواستاتیک یون های سدیم با بار مثبت را تقويت كند. همينطور ميزان دفع بين سطح غشا و یونهای با بار منفی سولفات نیز در اثر حضور گروهای فعال هیدروکسیل تشدید خواهد شـد [۳۶]. بهعـلاوه در مـورد غشـاهای اسـتفاده شـده از نانو صفحه ای گرافن اکساید با غلظت های متفاوت در لایه پوششی، بهدلیل ویژگی جذب بالای نانوصفحات گرافن اکساید، مقدار قدرت جذب یون های عبوری از روی غشا افزایش می یابد [۳۰]. بنابراين مىتوان گفت همكارى پليمر كيتوسان و نانوصفحات گرافن اکساید مقدار خاصیت جذب در غشای پلی اتر سولفون و در نتیجه مقدار درصد جداسازی را بهطور چشم گیری افزایش میدهد. غلظت بالاتر نانو صفحه های گرافن در سطح غشا، تعداد سایتهای جذب فعال در سطح غشا را افزایش میدهد. همانطور که در بخش مربوط به شار آب خالص گفته شد، مقدار شار آب با افزایش غلظت نانو صفحه های گرافن اکساید در سطح غشا کاهـش یافـت. کاهـش مقـدار شـار آب بـه معنـی زمـان تماس بیشتر بین محلول خوراک و سطح غشا برای عبور آب از درون غشا است و می تواند به فرآیند جـذب يونهـا توسـط سـايتهاى جـذب و افزايـش درصد جداسازی کمک کند. براساس نتایج مشاهده شده برای شار آب خالص و درصد جداسازی، غشای اصلاح شده با کیتوسان خالص، کمترین مقدار



شکل ۹ میزان شار آب خالص قبل و بعد فرآیند جداسازی محلول شیر در طول زمان

است. این نتایج حاکی از ارتباط مستقیمی بین نرخ بازیابی شار و میزان آبدوستی سطح غشاهای تهیه شده است. بهبود میزان آبدوستی غشا و به تبع آن جلوگیری از رسوب و بارگذاری مواد و عوامل ایجاد گرفتگی در سطح غشا یک امر بسیار قابل قبول و شناخته شده است. در این حالت بارگذاری و رسوب و ایجاد گرفتگی مواد بر سطح غشا با شدت ضعیفتر و کمتری اتقاق میافتد و دفع این مواد از سطح غشا با فرآیند شستشو با آب بعد از فیلترسیون محلول شیر به عنوان عامل گرفتگی و پروتئینی به مراتب به شدت بیشتر و آسان ر

بنابراین بهبود خواص ضد گرفتگی در غشای شماره ۴ حاوی ۲٪ وزنی نانو صفحههای گرافن اکساید، میتواند به بهبود میزان آبدوستی سطح این غشا نسبت داده شود. بهعلاوه سطح صافتر این غشا در مقایسه با نمونه اصلاح نشده (پلی اترسولفون) نیز بهعنوان عامل دیگری در کاهش پدیده گرفتگی شناخته میشود [۲۹].

نتایج بهدست آمده برای پارامتر نرخ گرفتگی کل که در شکل ۱۱ گزارش شده در هماهنگی و انطباق کامل با نتایج مربوط به نرخ بازیابی شار در شکل ۱۰ است. در هر حال مقدار نرخ گرفتگی کل در غشای شماره ۴ به طرز محسوسی در مقایسه با غشای اصلاح نشده از مقدار ۷۶٪ به مقدار ۳۰٪ کاهش یافت.

پارامترهای نرخ بازیابی شار و نرخ گرفتگی کلی برای غشای پلی اتر سولفون اصلاح نشده و غشای شـماره ۴ حـاوی مقـدار ۲٪ وزنـی نانـو صفحههای گرافن اکساید بهعنوان غشای بهینه اصلاح سطح شده، مورد بررسی و ارزیابی قرار گرفتند و نتیجه این بررسی در شکلهای ۱۰ و ۱۱ نمایش داده شده است. همانطور که دیده میشود، برای هر دو غشا یک مقدار کاهش در شار بهدلیل ذرات پروتئین ته نشین شده برروی سطح غشا اتفاق افتاده است. در مرحله اول و بهطور واضح مقدار شار آب برای غشای پلی اتر سولفون بیشتر از مقدار آن برای غشای شماره ۴ است که این امر مرتبط با وجود لايه پليمري/ معدني برروي غشاي اصلاح شده و مقاومت بیشتر در برابر عبور آب است که قبل تر بهطور کامل توضيح داده و بررسي شد. شار پروتئين (J_n) به مراتب مقدار بیشتری را برای غشای اصلاح شده با ۲٪ وزنی نانو صفحه ای گرافن اکساید (غشای شماره ۴) در مقایسه با غشای اصلاح نشده (پلے اتر سولفون) در این نمودار مشاہدہ شد. بخش سـوم ایـن نمـودار در شـکل ۹ بهطـور شـگفتانگیزی مقدار شار کمتر را بعد از فرآیند شستشوی غشای گرفته شده با پروتئین توسط آب برای غشای پلی اتر سولفون نسبت به غشای اصلاح شده نشان داد. در شکل ۱۰ بهوضوح دیده می شود که مقدار نرخ بازیابی شار آب برای غشای شماره ۴ حدود ۹۱٪ است که در مقایسه با مقدار آن برای غشای پلی اتر سولفون (۴۰٪) به بیشتر از دوبرابر افزایش یافته



شکل ۱۰ مقایسه نرخ بازیابی شار آب برای غشای پلی اتر سولفون و غشای شماره ۴



شماره ۴ با تعدادی از نتایج چاپ شده و در جدول ۳ نمایش داده شد. براساس این نتایج، غشاهای ساخته شده در این پژوهش قابلیت رقابت با غشاهای ساخته شده توسط سایر محققین را داراست. ایـن کاهـش بـه منزلـه مقاومـت بیشـتر غشـای اصـلاح شـده بـا کیتوسـان و نانـو صفحههـای گرافـن اکسـاید در برابـر عوامـل گرفتگـی اسـت. در آخـر بـرای بررسـی کیفیـت غشـاهای سـاخته شـده، نمونـه بهینـه غشـای

غشا	فلاکس (l/m².h)	پسدهی (٪)	مرجع		
غشا شماره ۴ در این پژوهش	۱۵	٨٩			
نانولولەھاى كامپوزىت كربن	74	٨٠	[٣۵]		
اکسید تیتانیوم لایه نشانی شده بر نانولولههای کربن	۵/۶	۷۵,۸	[٣۶]		
اكسيد تيتانيوم	۴/۲	٨١,٩	[٣۶]		
گرافن اکساید	۲۰/۴	٩۶	[٣٧]		
تین فیلم کامپوزیت پر شده با گرافن اکساید	47	٩٠	[٣٨]		

جدول ۳ مقایسه نمونه بهینه (غشای شماره ۴) با تعدادی از گزارشات ارائه شده

نتيجه گيرى

غشا بهبود قابل ملاحظهای در اثر لایه نشانی نشان داد. ارزیابی سطح غشاها با تصاویر میکروسکوپ اتمی مشخصا کاهش زبری سطح غشاهای اصلاح شده را نشان داد. نتایج نشان داد مقدار نرخ بازیابی شار برای غشای شماره ۴ (حاوی ۲٪ وزنی نانو صفحههای گرافن اکساید) بهعنوان غشای بهینه سولفون بود. همین طور مقدار آن برای غشای پلی اتر غشای شماره ۴ کمتر از مقدار آن نسبت به غشای غشای شماره ۴ کمتر از مقدار آن نسبت به غشای آمده میتوان ادعا کرد که لایه نشانی ترکیب کیتوسان و نانو صفحههای گرافن اکساید بر سطح غشای پایه یک روش جدید و مناسب برای توسعه

تشکر و قدردانی نویسندگان مقاله از دانشگاه اراک به جهت حمایت مالی از این کار تحقیقاتی، کمال تشکر را دارند.

هــدف اصلــی ایــن یژوهــش ســاخت و اصـلاح ســطح غشای نانوفیلتراسیون پلیمری جدید با استفاده از لایهنشـانی ترکیبـی کیتوسـان و نانـو صفحههـای گرافین اکسیاید بیود. اثبر غلظتهیای مختلیف از نانیو صفحههای گرافن اکساید در لایه پلیمری پوششی بر سطح غشای نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفونی بررسے و ارزیابے شـد. زاویـه تمـاس آب، تصاویــر میکروسـکوپ اتمـی و پارامترهـای زبـری سـطح، شـار آب، درصـد جداسـازی نمـک، انــدازه حفــره و درصــد تخلخل و خواص ضد گرفتگی غشا مورد مطالعه و بحـث قـرار گرفـت. بەدلیـل قـرار گرفتـن لایـه نـازک اصلاحے بےرروی سےطح غشیای پلے اتے سےلفون، مقدار شار عبوری کاهش یافت و اندازه حفرات سطح و درصد تخلخل نیز کم شد. این در حالی بود که مقدار درصد جداسازی نمک بهشدت از مقدار ۶۸٪ بـه مقـدار ۹۴٪ بـا لايـه نشـانی بهبود يافـت. ميـزان زاويه تمــاس آب بهعنــوان معيــار اندازهگيــري آب دوســتي

مراجع

[1]. Hosseini S. M., Bagheripour E., Hamidi A. R., Moghadassi A. R. and Madaeni S. S., *"Fabrication of PES based nanofiltration membrane modified by composite PAA co PMMA g ZnA nanoparticles,"* Journal of Iranian Chemical Society, Vol. 13, pp. 1749-1758, 2016.

[2]. Bagheripour E., Moghadassi A. R. and Hosseini S. M., "Preparation of mixed matrix PES-based nanofiltration membrane filled with PANI-co-MWCNT composite nanoparticles," Korean Journal of Chemical Engineering, Vol. 33 pp. 1462-1471, 2016.

[3]. Bae T. H. and Tak T. M., "Rapid communication: Preparation of TiO₂ self-assembled polymeric nanocomposite membranes and examination of their fouling mitigation effects in a membrane bioreactor system," Journal of Membrane Science, Vol. 266, pp.1-5, 2005.

[4]. Bet-moushoul E., Mansourpanah Y., Farhadi K. and Tabatabaei M., "Review: TiO₂ nanocomposite based polymeric membranes: A review onperformance improvement for various applications in chemical engineering processes," Chemical Engineering Journal, Vol. 283, pp. 29-46, 2016.

[5]. Bagheripour E., Moghadassi A. R., Hosseini S. M., Ray M. B., Parvizian F. and Van der Bruggen B., "*Highly hy*drophilic and antifouling nanofiltration membrane incorporated with water-dispersible composite activated carbon/ chitosan nanoparticles," Chemical Engineering Research and Design, Vol. 132, pp. 812-821, 2018.

۸۵ پر ۱۳۹۸ خرداد و تیر ۱۳۹۸ مماره ۱۰۵، خرداد و تیر ۱۳۹۸

[6]. Bagheripour E., Moghadassi A. R., Hosseini S. M., Van der Bruggen B., Parvizian F., "Novel composite graphene oxide/chitosan nanoplates incorporated into PES based nanofiltration membrane: chromium removal and antifouling enhancement," Journal of Industrial and Engineering Chemistry, Vol. 62, pp. 311-320, 2018.
[7]. Rana D., Matsuura T., "Surface modifications for antifouling membranes," Chemical Reviews, Vol. 110, pp. 2448-2471, 2010.

[8]. Yong-Ng L., Mohammad A. W., Leo C.P., Hilal N., *"Polymeric membranes incorporated with metal/metal oxide nanoparticles: a comprehensive review,"* Desalination, Vol. 308, pp 15–33, 2013.

[9]. Zhao Y., Li N., Xu B., Dong B., Xia S., "Preparation and characterization of a novel hydrophilic poly(vinylidene fluoride) filtration membrane incorporated with Zn-Al layered double hydroxides," Journal of Industrial and Engineering Chemistry, Vol. 39, pp. 37–47, 2016.

[10]. Maximous N., Nakhla G., Wan W., Wong K., *"Preparation, characterization and performance of Al₂O₃/PES membrane for wastewater filtration,"* Journal of Membrane Science, Vol. 341, pp. 67–75, 2009.

[11]. Salehi E., Hosseini S. M., Ansari S., Hamidi A. R., "Surface modification of sulfonated polyvinylchloride cation-exchange membranes by using chitosan polymer containing Fe₃O₄ nanoparticles, Journal of Solid State Electrochemistry, Vol. 20, pp. 371-377, 2017.

[12]. Musale D. A., Kumar A., Pleizier G., *"Formation and characterization of poly (acrylonitrile)/chitosan composite ultrafiltration membranes,"* Journal of Membrane Science, Vol. 154, pp. 163–173, 1999.

[13]. Yoon K., Kim K., Wang X. F., Fang D. F., Hsiao B. S., Chu B., *"High flux ultrafiltration membranes based on electrospunnanofibrous PAN scaffolds and chitosan coating,"* Polymer, Vol. 47, pp. 2434–2441, 2006.

[14]. Zeng M. F., Fang Z. P., "Preparation of sub-micrometer porous membrane from chitosan/polyethylene glycol semi-IPN," Journal of Membrane Science, Vol. 245, pp. 95–102, 2004.

[15]. Zeng M. F., Fang Z. P., Xu C. W., "Effect of compatibility on the structure of the microporous membrane prepared by selective dissolution of chitosan/synthetic polymer blend membrane," Journal of Membrane Science, Vol. 230, pp. 175–181, 2004.

[16]. Clasen C., Wilhelms T., Kulicke W. M., Formation characterization of chitosan membranes, Biomacromolecules, Vol. 7, pp. 3210–3222, 2006.

[17]. Tang C. Y., Zhang Q., Wang K., Fu Q., Zhang C. L., "Water transport behavior of chitosan porous membranes containing multi-walled carbon nanotubes (MWNTs)," Journal of Membrane Science, Vol. 337, pp. 240–247, 2009.
[18]. Santos D. E. S., Neto C. G. T., Fonseca J. L. C., Pereira M. R., "Chitosan macroporous asymmetric membranes-preparation, characterization and transport of drugs," Journal of Membrane Science, Vol. 325, pp. 362–370, 2008.

[19]. Zeng X. F., Ruckenstein E., "Control of pore sizes in macroporous chitosan and chitin membranes," Industrial & Engineering Chemistry Research, Vol. 35, pp. 4169–4175, 1996.

[20]. Yang S., Hu J., Chen C., Shao D., Wang X., Mutual effects of Pb (II) and humic acid adsorption on multiwalled carbon nanotubes/polyacrylamide composites from aqueous solutions, Environmental Science and Technology, Vol. 45, pp. 3621–3627, 2011.

[21]. Hao L. Y., Song H. J., Zhang L. C., Wan X. Y., Tang Y. R. and Lv Y., "SiO_z/graphene composite for highly selective adsorption of Pb(II) ion," Journal of Colloid and Interface Science, Vol. 369, pp. 381–387, 2012.

[22]. Chandra V., Park J., Chun Y., Lee J. W., Hwang I. C. and Kim K. S., "*Water-dispersible magnetite-reduced graphene oxide composites for arsenic removal*," ACS Nano, Vol. 4, pp. 3979–3986, 2010.

[23]. Cho H. H., Smith B. A., Wnuk J. D., Fairbrother D. H. and Ball W.P., "*Influence of surface oxides on the adsorption of naphthalene onto multiwalled carbon nanotubes*," Environmental Science and Technology, Vol. 42, pp. 2899-2905, 2008.

[24]. Ramesha G. K., Vijaya Kumara A., Muralidhara H. B. and Sampath S., "*Graphene and graphene oxide as effective adsorbents toward anionic and cationic dyes*," Journal of Colloid and Interface Science, Vol. 361, pp. 270-277, 2011.

[25]. Li J. F., , Xu Z. L., Yang H., Feng C. P. and Shi J. H., *"Hydrophilic micro porous PES membranes prepared by PES/PEG/DMAc casting solutions*," Journal of applied polymer science, Vol. 107, pp. 4100-4108, 2008.

[26] Zinadini S., Zinatizadeh A., Masoud R., Vatanpour V. and Zangeneh H., *"Preparation of a novel antifouling mixed matrix PES membrane by embedding graphene oxide nanoplates,"* Journal of Membrane Science, Vol. 453, pp. 292-301, 2014.

[27]. Fan L., Luo C., Li X., Lu F., Qiu H. and Sun M., *"Fabrication of novel magnetic chitosan grafted with graphene oxide to enhance adsorption properties for methyl blue,"* Journal of Hazardous Materials, Vol. 215, pp. 272–279, 2012.

[28]. Jhaveri J. H., Patel C. M. and Murthy Z. V. P., "Preparation, characterization and application of GO-TiO₂/PVC mixed matrix membranes for improvement in performance," Journal of Industrial and Engineering Chemistry, Vol. 52, pp. 138–146, 2017.

[29]. Hosseini S. M., Bagheripour E. and Ansari M., "Adapting the performance and physico-chemical properties of PES nanofiltration membrane by using of magnesium oxide nanoparticles," Korean Journal of Chemical Engineering, Vol. 34, pp. 1774–1780, 2017.

[30]. Hosseini S. M., Amini S. H., Khodabakhshi A. R., Bagheripour E. and Van der Bruggen B., "Activated carbon nanoparticles entrapped mixed matrix polyethersulfone based nanofiltration membrane for sulfate and copper removal from water," Journal of the Taiwan Institute of Chemical Engineers, Vol. 82, pp. 169–178, 2018.

[31]. Wu F. C., Tseng R. L. and Juang R. S., "A review and experimental verification of using chitosan and its derivatives as adsorbents for selected heavy metals," Journal of Environmental Management, Vol. 91, pp. 798–806, 2010.
[32]. Daraei P., Madaeni S. S., Salehi E., Ghaemi, N, Ghari H. S., Khadivi M. A. and Rostami E., "Novel thin film composite membrane fabricated by mixed matrix nanoclay/chitosan on PVDF microfiltration support: Preparation, characterization and performance in dye removal," Journal of Membrane Science, Vol. 436, pp. 97-108, 2013.

[33]. Alexandre B., Langevin D., Me´de´ ric P., Aubry T., Couderc H., Nguyen Q.T., Saiter A. and Marais S., "Water barrier properties of polyamide 12/montmorillonite nanocomposite membranes: structure and volume fraction effects," Journal of Membrane Science, Vol. 328, pp. 186–204, 2009.



[34]. Damodar R. A., You S. J. and Chou H. H., "Study the self-cleaning, antibacterial and photocatalytic properties of *TiO*, entrapped *PVDF* membranes," Journal of Hazardous Materials, Vol. 172, pp. 1321–1328, 2009.

[35]. Vatanpour V., Esmaeili M. and Davood Abadi Farahani M. H., *"Fouling reduction and retention increment of polyethersulfone nanofiltration membranes embedded by amine-functionalized multi-walled carbon nanotubes,"* Journal of Membrane Science, Vol. 466, pp. 70-81, 2014.

[36]. Vatanpour V., Madaeni S. S., Moradian R., Zinadini S. and Astinchap B., *"Novel anti befouling nanofiltration polyethersulfone membrane fabricated from embedding TiO₂ coated multiwalled carbon nanotubes," Separation and Purification Technology, Vol. 90, pp. 69–82, 2012.*

[37]. Zinadini S., Zinatizadeh A. A., Rahimi M., Vatanpour V. and Zangeneh H., *"Preparation of a novel antifouling mixed matrix PES membraneBy embedding graphene oxide nanoplates,"* Journal of Membrane Science, Vol. 453, pp. 292-301, 2014.

[38]. Zhang H., Li B., Pan J., Qi Y., Shen J., Gao C. and Van der Bruggen B., *"Carboxyl-functionalized graphene oxide polyamide nanofiltration membrane for desalination of dye solutions containing monovalent salt,"* Journal of Membrane Science, Vol. 539, pp. 128-137, 2017.



Petroleum Research Petroleum Research 2019 (June-July), Vol. 29, No. 105, 13-16 DOI: 10.22078/pr.2018.3295.2518

Surface Modification of PES Nanofiltration Membrane by Chitosan-GO Nano-plates Coating for Reduction of Fouling and Performance Enhancement

Abdolreza Moghadassi*, Ehsan Bagheripour, Seyed Mohsen Hosseini and Fahime Parvizian

Department of Chemical Engineering, Faculty of Engineering, Arak University, Iran

a-moghadassi@araku.ac.ir

DOI: 10.22078/pr.2018.3295.2518

Received: May/12/2018

Accepted: October/14/2018

INTRODUCTION

Nowadays, there is need to find new methods with lower cost, less energy and minimizing the use of chemicals to purify water and improve the efficiency of water purification technologies [1-3]. The membrane process is an attractive industrial technology. Among this, NF membrane with low operating pressure, high permeate flux, high rejection of multivalent salts and organic solutes gained much attentions. In addition, literatures reported efforts aiming membranes modification/improvement of structure and performance. Usually, the organic/ inorganic composite membranes showed better performance. In this study, In the current study, PES nanofiltration membranes modified by the composite chitosan/GO nanosheets

through coating process and the performance and antifouling properties of membrane was investigated.

EXPERIMENTAL PROCEDURE

The PES NF membranes were modified by chitosan-GO through coating method. The NF membranes were fabricated by phase inversion method through immersion precipitation technique [4-6]. For the purpose, 18 wt.% PES and 1 wt.% PVP dissolved in DMAC. Gained homogeneous solutions were then sonicated to ensure removing air bubbles. Fabrication was followed by casting solutions onto clean and smooth glass plates with the constant film thickness of 150 μ m by a homemade applicator. Dipping polymeric films immediately after casing

into the deionized water as coagulation bath was as the next step. Then 0.6 g chitosan dissolved in 20 ml aqueous solution containing 1 %v acetic acid along with dispersion different amount of GO. The solution was then sonicated and stirred. After adding 2 ml GA, the PES membranes dipped in modifier solution and heated at 60 °C for 2 h. Finally, they washed with DI and kept in it for at least one day. Scanning electron microscopy (SEM), pure water flux, permeability flux, salt rejection, water content, porosity, pore size, water contact angle and flux recover ratio were applied to study the prepared membranes performance and properties. Fourier transform infrared spectroscopy (FTIR) was used to characterize the membrane.

RESULTS AND DISCUSSION

The FTIR spectra of modified membrane (Fig. 1) showed a new absorption peaks at 1060 cm⁻¹ and 1645 cm⁻¹ which attributed to the stretching vibration of C-O-C of GO and COOH of chitosan.



Figure 1: FTIR spectra of modified membrane.

SEM image of modified membrane is shown in Fig. 2. The image confirms the formation of GOchitosan layer on membrane surface decisively. The results of water contact angle analysis exhibited that contact angle of membrane was decreased from 65° to 47° by adding GO into the modifier solution leading to the higher surface hydrophilicity.

The results of membranes performance were shown in Fig. 3. The results revealed that flux was declined by this surface modification. Decrease of flux can be attributed to decline in pore size and membrane porosity as shown in Fig. 4.



Figure 3: Water flux for the fabricated membranes.



Figure 4: Pore size and porosity for the membranes.

The membrane rejection was improved from ~68 % to ~94% by adding GO in the modifier solution (Fig. 5). This is due to smaller pore size for the modified membranes along with the negative charge of modifier layer and its adsorption ability in salt removal. In this condition, the number of ions and salt molecules traffic through the membrane will reduce which lead to the enhancement of rejection. Furthermore, it is widely accepted the aggregation of foulants molecules on to the hydrophilic surface is lower than hydrophobic ones and improves rejection [6]. The antifouling ability and the values for FRR of virgin membrane and the superior ones are given in Figs. 6 and 7.



Fig. 5: Salt rejection for prepared membranes.



Figure 6: Antifouling ability for the virgin membrane and superior ones.



Figure 7: FRR for pristine membrane and superior ones with CS, wt.% GO.

As can be seen, decreased flux ratio of modified membrane greatly is smaller than that of pristine PES membrane. This phenomenon indicates that a higher antifouling property can be expected for the prepared composite membranes. Thus, surface modification of PES nanofiltration membrane enhanced antifouling performance with improvement of membrane hydrophilicity [5,6].

CONCLUSIONS

PES based nanofiltration membranes modified by chitosan/GO nanosheets coating layer to improve its separation performance and antifouling property. The results revealed that salt rejection strongly improved and their hydrophilicity enhanced rather than PES. The flux was decreased by this modification. Moreover, contact angle was decreased because of chitosan and GO nanosheets hydrophilic nature. The increase of flux recovery ratio and reduction of total fouling ratio indicated successfully enhancement of antifouling properties of membrane by coating of chitosan/GO nanosheets.

ACKNOWLEDGMENT

Authors gratefully acknowledge Arak University for financial support during this study.

REFERENCES

[1]. Hosseini S. M., Bagheripour E., Hamidi A. R., Moghadassi A. R. and Madaeni S. S., *"Fabrication of PES based nanofiltration membrane modified by composite PAA co PMMA g ZnA nanoparticles,"* Journal of Iranian Chemical Society, Vol. 13, pp. 1749-1758, 2016.

[2]. Bagheripour E., Moghadassi A. R. and Hosseini S. M., *"Preparation of mixed matrix PES-based nanofiltration membrane filled with PANI-co-MWCNT composite nanoparticles,"* Korean Journal of Chemical Engineering, Vol. 33 pp. 1462-1471, 2016.

[5]. Bagheripour E., Moghadassi A. R., Hosseini S. M., Ray M. B., Parvizian F. and Van der Bruggen B., "Highly hydrophilic and antifouling nanofiltration membrane incorporated with water-dispersible composite activated carbon/ *chitosan nanoparticles,*" Chemical Engineering Research and Design, Vol. 132, pp. 812. 821, 2018.

[6]. Bagheripour E., Moghadassi A. R., Hosseini S. M., Van der Bruggen B., Parvizian F., "Novel composite graphene oxide/chitosan nanoplates incorporated into PES based nanofiltration membrane: chromium removal and antifouling enhancement," Journal of Industrial and Engineering Chemistry, Vol. 62, pp. 311-320, 2018.