

اصلاح سطح غشای نانوفیلتراسیون بر پایه پلی اتر سولفون با استفاده از لایه نازک پلیمری کیتوسان - نانو صفحه‌های گرافن اکساید جهت کاهش گرفتگی و بهبود عملکرد غشا

عبدالرضا مقدسی*، احسان باقری پور، سیدمحسن حسینی و فهیمه پرویزان

گروه مهندسی شیمی، دانشکده فنی و مهندسی، دانشگاه اراک، ایران

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

چکیده

در این پژوهش، غشاهای نانوفیلتراسیون پلیمری بر پایه پلیمر پلی اتر سولفون تهیه شده به روش غوطه‌وری در حمام غیرحلال، با استفاده از ترکیب پلیمر کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید، اصلاح سطحی شدند و اثر این لایه‌نشانی 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 آن‌ها بیشتر از غشاهای پلیمری پلی اتر سولفون پیش از فرآیند اصلاح بود. مقدار جداسازی نمک از ۶۸٪ به ۹۴٪ افزایش یافت که دلیل آن، کاهش اندازه و اندازه حفرات موجود در سطح بود. خاصیت جذب در پلیمر کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید در تماس با محلول خوراک به عنوان دلیل دیگری در این زمینه گزارش گردید. این در حالی بود که مقدار شار آب عبوری از غشا در اثر لایه‌نشانی لایه پلیمری و افزایش ضخامت لایه جداساز کاهش یافت. زاویه تماس آب نیز در اثر بهبود آبدوستی و وابستگی سطح در نتیجه لایه نشانی لایه آبدوست کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید، کاهش یافت که این به معنی افزایش آبدوستی در غشاهای فوق بود. مورفولوژی سطح غشاهای اصلاح شده از حالت زبر با میانگین 11 nm در غشای پلی اتر سولفون به حالت صاف‌تر در غشاهای اصلاح شده با میانگین 5 nm تغییر یافت. نرخ بازیابی شار و نرخ گرفتگی کلی در توافق کامل با نتایج حاصل از زاویه تماس آب و میزان پارامتر زبری سطح محاسبه شده به دست آمد. افزایش نرخ بازیابی شار و کاهش نرخ گرفتگی بیانگر بهبود موفقیت‌آمیز خواص ضد گرفتگی در نتیجه فرآیند لایه‌نشانی بود.

کلمات کلیدی: غشای نانوفیلتراسیون، اصلاح سطح / لایه‌نشانی، کیتوسان، نانو صفحه‌های گرافن اکساید، ضد گرفتگی

از کیتین است و به عنوان یک ماده آبدوست، ارزان، غیر سمی، زیست تخریب پذیر و آنتی باکتریال شناخته می شود که شامل تعداد زیادی از گروههای واکنش پذیر و فعال هیدروکسیل و آمین است. کیتوسان به طور گسترهای در کاربردهای جداسازی مانند لایه نشانی بر روی غشاهای آبرگز، غشاهای میکرو حفره، انتقال دارو به کار رفته است [۱۲-۱۹]. گرافن نیز از جمله مواد بر پایه کربن است که اخیراً به دلیل پتانسیل بالای آن در کاربردها و زمینه های مختلف، بسیاری از توجهات را به خود اختصاص داده است. نانو صفحه های گرافن اکساید از جمله مواد ائده آل دو بعدی هستند که دارای سطح فلزی و مقاومت مکانیکی خوبی هستند [۲۰-۲۴]. در این پژوهش، سطح غشاهای نانوفیلتراسیون تهیه شده بر پایه پلی اتر سولفون به روش غوطه وری با استفاده از محلول پلیمری کیتوسان و نانو صفحه های گرافن اکساید اصلاح گردید و اثر آن بر عملکرد و خواص غشا مورد بحث و بررسی قرار گرفت. ترکیب کیتوسان و نانو صفحه های گرافن اکساید برای فرآیند لایه نشانی بر غشای پلی اتر سولفون به عنوان یک لایه ترکیبی پلیمری / معدنی و دست یابی به یک لایه جداساز نازک با خواص فوق آبدوستی و حذب فوق العاده هدف اصلی این پژوهش است. براساس آخرین مطالعات انجام شده، اصلاح سطح غشای نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفون با روش لایه نشانی ترکیب لایه نازک چیتوسان و نانو صفحه های گرفان اکساید برای بهبود همزمان خاصیت ضد گرفتگی و توانایی جداسازی یون ها تا به حال گزارش نشده است. بدین منظور، غلظت های متفاوت از نانو صفحه های گرافن اکساید در محلول کیتوسان پراکنده شد و به عنوان لایه اصلاح کننده AFM، بر روی غشا قرار گرفت. آنالیزهای AFM، جداسازی نمک، شار آب، تخلخل، اندازه حفره، زاویه تماس آب و خواص ضد گرفتگی برای مطالعه بر روی غشاهای ساخته شده مورد بررسی قرار گرفت.

مقدمه

در سالیان گذشته، تکنولوژی غشایی به عنوان یکی از محبوب ترین و موثر ترین روش ها برای تصفیه آب و پساب های صنعتی به دلیل عملیات آسان آن، مصرف انرژی کم و اثرات زیست محیطی کم در مقایسه با روش های مرسوم سنتی بوده است [۱]. یکی از مهم ترین مشکلات در فرآیندهای غشایی گرفتگی است که شدیداً بر عملکرد غشا تاثیرگذار است. برای غلبه بر گرفتگی، روش های مختلفی جهت تغییر ساختار و خواص سطحی غشا با هدف اصلاح غشاهای و کاهش گرفتگی برای کاربردهای خاص به کار می رود. یکی از این روش ها، افزایش آبدوستی سطح غشا است [۲ و ۳]. غشاهای پلیمری پلی اتر سولفون به دلیل خواص شیمیایی و دمایی آن یکی از مرسوم ترین 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 انواع کوپلیمرها، نانوذرات، سورفتکنن ها و مونومرها [۴]. برای اصلاح سطح و افزایش آبدوستی نیز روش های متفاوتی مانند لایه نشانی، جذب و ترکیب با پلیمرها و نانوذرات آبدوست استفاده شده است [۵]. در روش اصلاح سطح این غشاهای ایده اصلی ایجاد گروههای آبدوست جدید بر روی سطح غشا است که منجر به افزایش آبدوستی غشا و خواص ضد گرفتگی بهتر غشا بسیاری از پلیمرها مانند پلی وینیل الکل، پلی اتر ایمین، پلی آکریلیک اسید به کار رفته اند [۶]. همین طور مطالعات متعددی در زمینه اصلاح سطحی غشا با نانوذرات اکسید تیانیوم، اکسید آلومنیوم، نانوذرات مغناطیسی اکسید آهن برای دست یابی به خواص مطلوب در سطح غشا صورت گرفته است [۷-۱۱]. کیتوسان و نانو صفحه های 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

گردید. غشاهای ساخته شده به مدت ۲۴ hr درون حمام‌های حاوی آب بدون یون تازه نگهداری شد تا هرگونه حلال باقی‌مانده در آن‌ها استخراج گردد و سپس به مدت یک روز بین دو کاغذ صافی خشک گردید [۲].

اصلاح سطحی غشا

محلول‌های لایه نشانی با غلظت‌های مختلف از نانو صفحه‌های گرافن اکساید با حل کردن پودر کیتوسان (۰/۶ g) در ۲۰ cc محلول ۱٪ حجمی استیک اسید ساخته شد. محلول‌های ساخته شده به مدت ۴ hr توسط همزن مغناطیسی هم زده شد. بعد از یکنواختی کامل محلول‌ها، مقادیر مختلف از نانو صفحه‌های گرافن اکساید به آن‌ها افزوده شد. برای توزیع بهتر نانوذرات در محلول پلیمری از حمام الکترودیالیز به مدت ۳۰ min استفاده شد. ۲ cc گلوتارآلدهاید به عنوان اتصال‌دهنده عرضی به محلول‌ها اضافه شد. غشاهای نانوفیلتر پلی اتر سولفون که قبل از توسط نوار چسب بر روی شیشه چسبیده، به درون محلول‌های پلیمری حاوی کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید غوطه‌ور گردید. پس از خروج غشا از محلول‌های پلیمری، فرآیند لایه‌نشانی با قرار دادن غشاها به درون آون با دمای ۶۰°C به مدت ۲ hr تکمیل گردید. غشاها لایه نشانی شده 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].

روش‌ها و مواد

آزمایش‌ها

پلیمر پلی اتر سولفون

(PES ultrason E6020P, MW= 58,000 g/mol) از شرکت BASF تهیه شد. حلال دی متیل استامید و پلیمر پلی وینیل پیرولیدون با وزن ملکولی به ترتیب ۸۷/۱۲ g/mol و ۲۵۰۰۰ g/mol از شرکت مرک آلمان تهیه شدند. پودر کیتوسان

(CS, 100,000–300,000 g/mol, %90 deacetylated) از شرکت آکروس خریداری شد. محلول آبی گلوتارآلدهاید (Grade II, ٪ ۲۵) از شرکت سیگما آدلریج تهیه شد. نانو صفحه‌های گرافن اکساید (۲–۱۸ nm) از شرکت نانومواد US (امریکا) خریداری شد.

ساخت غشا نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفون

غشاهای نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفون با استفاده از روش تغییر فاز و تکیک غوطه‌وری در حمام غیر‌حلال (آب بدون یون) ساخته شد. مقادیر مشخص از پلیمرهای پلی اتر سولفون و پلی وینیل پیرولیدون (۱:۱۸) درون حلال دی متیل استامید با استفاده از همزن مکانیکی به مدت ۷ hr حل شد. محلول‌های یکنواخت تولید شده به مدت ۲ hr در دمای اتاق رها شد تا حباب‌های حل شده خارج گردند. محلول‌های پلیمری عاری از حباب‌ها بر روی شیشه‌های تمیز و خشک به صورت فیلم نازک پلیمری با ضخامت یکسان ۱۵۰ μm قالب زده شد و بلافاصله درون حمام غیر‌حلال غوطه‌ور شده در جدول ۱ نمایش داده شده است [۱۱].

جدول ۱ ترکیب غشاهای ساخته شده

شماره	غشا	ترکیب محلول پلیمری برای لایه نشانی (کیتوسان: نانو صفحه‌های گرافن اکساید) (w/w)
۱	(پلی اتر سولفون)	-
۲	(پلی اتر سولفون)	۱۰۰:۰
۳	(پلی اتر سولفون)	۱۰۰:۱
۴	(پلی اتر سولفون)	۱۰۰:۲
۵	(پلی اتر سولفون)	۱۰۰:۳
۶	(پلی اتر سولفون)	۱۰۰:۴

آنالیز غشا

شار و عملکرد جداسازی غشا

برای بررسی عملکرد غشاهای تهیه شده از یک سل انتها بسته نانوفیلتراسیون با سطح موثر غشا برابر با $11/94 \text{ cm}^2$ (شکل ۱) استفاده شد. برای عبور آب از درون غشا از گاز نیتروژن به عنوان نیروی محرکه استفاده شد. از آب خالص برای فشرده سازی غشا در فشار عملیاتی بر ر روی مقدار $0/55 \text{ MPa}$ برای تست نمک تنظیم گردید.

$$j_{w,1} = \frac{V}{A\Delta t} \quad (3)$$

شار آب خالص از رابطه زیر محاسبه شد:

که در رابطه فوق شار بر حسب ($\text{L}/(\text{m}^2\text{h})$), V بر حسب لیتر، A بر حسب متر مربع، Δt بر حسب hr هستند. محلول نمک سدیم سولفات با غلظت $0/01 \text{ M}$ به عنوان محلول خوراک برای بررسی عملکرد غشاهای تهیه شده استفاده شد. رابطه زیر برای اندازه گیری میزان جداسازی استفاده شد:

$$R\% = \left(\frac{C_f - C_p}{C_f} \right) \times 100 \quad (4)$$

که در رابطه فوق C_f و C_p به ترتیب مقدار غلظت نمک در آب تراویش شده از غشا و خوراک است و هر دو مقدار با دستگاه هدایت سنج (Ohaus Corporation, S/N B143385306, U.S.A) اندازه گرفته شده اند.

تست گرفتگی غشاهای اصلاح شده

برای تخمین خواص گرفتگی غشاهای اصلاح شده، بلافاصله سل انتها بسته با محلول شیر (8000 mg/L) پر شد.

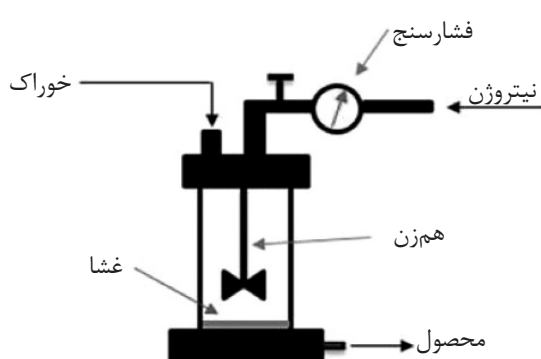
طیف سنجی مادون قرمز با دستگاه اسپکترومتر جهت شناسایی گروههای عاملی گرافن اکساید و کیتوسان انجام شد. برای اثبات تشکیل وجود لایه پلیمری بر سطح غشا نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفون از آنالیز تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی استفاده شد. برای ارزیابی تغییر آبدوستی، از تکنیک زاویه تماس آب استفاده شد. بدین منظور،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

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

که در رابطه فوق، W_w و W_d به ترتیب عبارتند از وزن خیس و خشک غشا (gr)، دانسیته آب (gr/cc) و حجم قطعه های کوچک غشا (cm^3). برای اطمینان از کاهش خطأ، اندازه گیری ها سه بار تکرار شد و مقادیر میانگین گزارش گردید. اندازه حفرات غشا نیز از رابطه زیر محاسبه شد [۲۵]:

$$r_m = \sqrt{\frac{(2.9 - 1.75\varepsilon)8\eta/Q}{\varepsilon A \Delta P}} \quad (2)$$

که در رابطه فوق، η و Q به ترتیب عبارتند از ویسکوزیته آب ($8/9 \times 10^{-4} \text{ Pa.s}$)، حجم شار آب خالص عبوری از غشا (m^3/s) و فشار عملیاتی ($0/55 \text{ MPa}$).



شکل ۱ شماتیک سل انتها بسته به کار رفته

در نانو صفحات گرافن اکساید است. میزان آبدوستی سطح غشا پارامتری است که آن را می‌توان با استفاده از اندازه‌گیری 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 اندازه‌گیری شده، بحث درباره میزان آبدوستی سطح غشاهای فوق به مراتب آسان‌تر است. به‌طور کلی با کاهش پارامتر زاویه تماس آب با سطح غشا، خاصیت ترشوندگی یا به عبارت بهتر میزان آبدوستی سطح غشا بهبود خواهد یافت [۲۸]. براین اساس، بیشترین مقدار برای زاویه تماس آب برابر با مقدار 65°C 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 کاهش 47°C یافت. این کاهش بیانگر افزایش مقدار آبدوستی سطح غشا در غشاهای اصلاح شده نسبت به حالت پلی اتر سولفون خالص است. همان‌طور که در شکل ۳ دیده می‌شود بعد از افزودن نانو صفحه‌های گرافن اکساید با غلظت‌های متفاوت درون محلول کیتوسان، مقدار زاویه تماس تقریباً ثابت است. در این حالت می‌توان گفت بهبود مقدار آبدوستی غشاهای اصلاح شده با ترکیب کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید به‌دلیل گروه‌های فعال هیدورکسیل موجود در پلیمر کیتوسان است.

براساس مقدار آب ترواش کرده از درون غشا، شار محلول پروتئینی با نام J_p (L/m²h) در فشار 0.55 MPa به‌مدت 120 min اندازه گرفته شد. از آب بدون یون برای شستشوی غشای گرفته شده بعد از گرفتن با شیر استفاده شد. برای تخمین نرخ بازیابی شار آب، شار آب خالص دوباره بعد از فرآیند تست شیر اندازه‌گیری شد و با نام $J_{w,2}$ (L/m²h) نام‌گذاری شد. نرخ بازیابی شار (FRR) از رابطه زیر محاسبه گردید:

$$\text{FRR\%} = \left(\frac{J_{w,2}}{J_{w,1}} \right) \times 100 \quad (5)$$

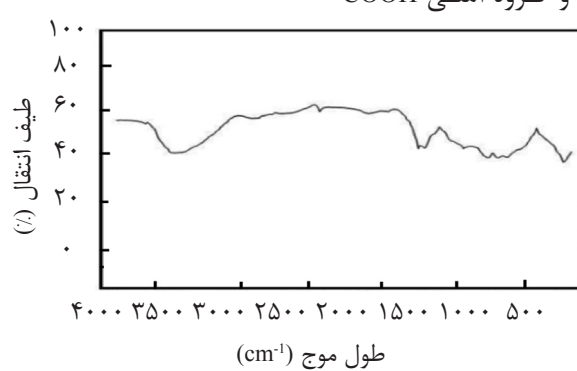
همین‌طور برای اندازه‌گیری نرخ گرفتن کل غشا از رابطه زیر استفاده شد [۲۶ و ۲۷]:

$$Rt(\%) = \left(I - \frac{J_p}{J_{w,1}} \right) \times 100 \quad (6)$$

بحث و نتایج

طیفسنجی مادون قرمز و آبدوستی غشا

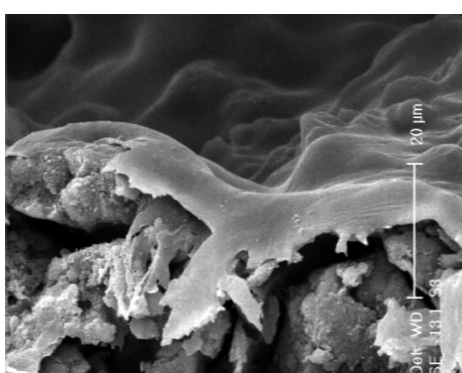
برای آنالیز گروه‌های عاملی نانو صفحات گرافن اکساید در لایه پلیمری کیتوسان از طیفسنجی مادون قرمز استفاده شد. نتایج بدست آمده در شکل ۲ نشان داده شده است. پیک قرار گرفته در 1060 cm^{-1} مرتبط با گروه‌های عاملی C-O-C در گرافن اکساید است. ظهور باند پهن در محدوده 3000 تا 3700 cm^{-1} مربوط به حضور گروه‌های عاملی N-H و OH در کیتوسان است. پیک موجود در باند 1645 cm^{-1} به گروه آملی COOH مربوط است. پیک ظاهر شده در باند 1598 cm^{-1} بیان کننده تشکیل گروه آملی آمینو استیلات است. این نتایج نشان‌دهنده واکنش موفق بین گروه‌های NH_2 در کیتوسان و گروه آملی COOH است.



شکل ۲ طیفسنجی مادون قرمز از لایه پلیمری کیتوسان/ گرافن اکساید

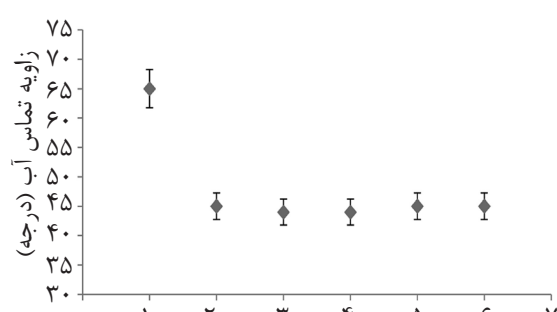
فعال هیدورکسیل موجود در پلیمر کیتوسان است.
 تصاویر میکروسکوپ الکترونی و اتمی

تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از سطح غشای اصلاح شده تهیه گردید (نمونه شماره ۴) که در شکل ۴ نشان داده شد. این آنالیز برای بررسی وجود لایه پلیمری کیتوسان/گرافن اکساید بر سطح غشا انجام گرفت. براساس این تصویر، تشکیل و قرارگیری یک لایه نازک بر سطح غشای پلی اتر سولفون به وضوح مشهود است که نشان گر موققیت آمیز بودن فرآیند لایه نشانی است. برای ارزیابی زبری سطح غشاهای تهیه شده از تصاویر میکروسکوپ اتمی استفاده شد. تغییرات مورفولوژی سطح این غشاهای زبری آن بهدلیل فرآیند لایه نشانی، با تصاویر میکروسکوپ اتمی در شکل ۵ و جدول ۲ نمایش داده شد. نتایج حاصل از این بررسی در جدول ۲ (پارامترهای زبری) بیان می‌کند که فرآیند لایه نشانی باعث کاهش زبری سطح و تبدیل سطح زبر غشای پلی اتر سولفون به سطح صاف‌تر در غشاهای اصلاح شده، گردیده است. تصاویر میکروسکوپ اتمی مقادیر بیشتری از پستی و بلندی‌ها را برای غشای پلی اتر سولفون خالص نمایاگر است. مقدار پارامترهای زبری برای غشای شماره ۵ با افزایش مقدار غلظت نانو صفحه‌های گرافن اکساید دوباره افزایش یافته است.

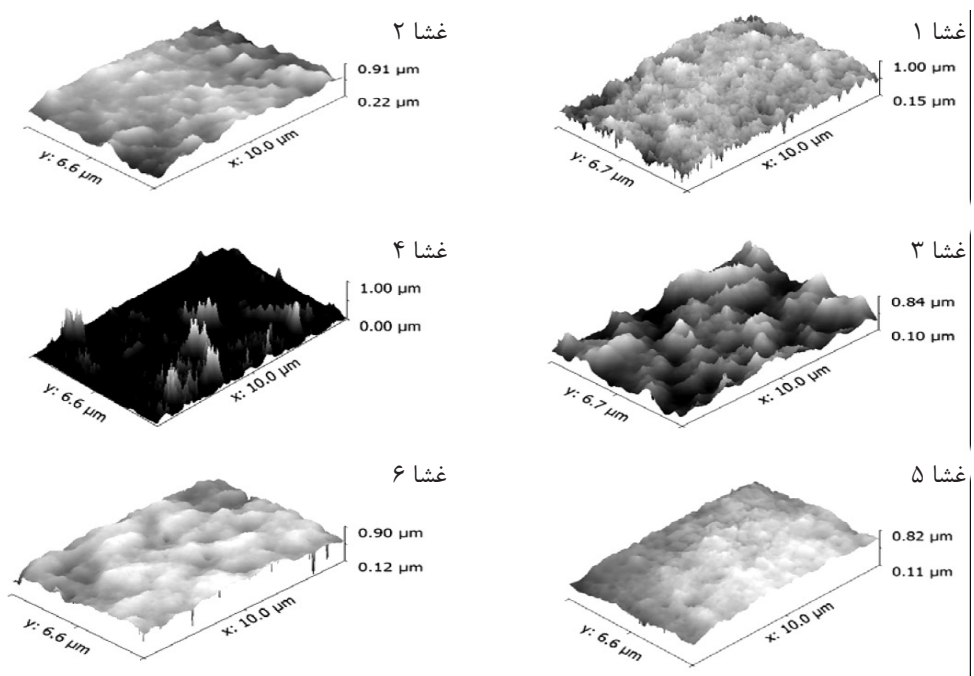


شکل ۴ تشکیل لایه متراکم پلیمری کیتوسان/گرافن اکساید بر سطح غشای نمونه ۴

میزان آبدوستی سطح غشا پارامتری است که آن را می‌توان با استفاده از اندازه‌گیری زاویه تماس آب تخمین زد. شکل ۳ بیان‌گر زاویه تماس آب اندازه گرفته شده برای غشاهای ساخته شده قبل و بعد از فرآیند لایه نشانی است. براساس نتایج اندازه‌گیری شده، بحث در باره میزان آبدوستی سطح غشاهای فوق به مرتب آسان‌تر 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 یافت [۲۸]. براین اساس، بیشترین مقدار برای زاویه تماس آب برابر با مقدار 65° متعلق به غشای پلی اتر سولفون پیش از فرآیند لایه‌نشانی است. این مقدار بهدلیل ذات و طبیعت آبرگریز پلیمر پلی اتر سولفون است. پس از فرآیند لایه‌نشانی ترکیب کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید برروی سطح، مقدار زاویه تماس تا مقدار 47° کاهش یافت. این کاهش بیانگر افزایش مقدار آبدوستی سطح غشا در غشاهای اصلاح شده نسبت به حالت پلی اتر سولفون خالص است. همان‌طور که در شکل ۳ دیده می‌شود بعد از افزودن نانو صفحه‌های گرافن اکساید با غلظت‌های متفاوت درون محلول کیتوسان، مقدار زاویه تماس تقریباً ثابت است. در این حالت می‌توان گفت بهبود مقدار آبدوستی غشاهای اصلاح شده با ترکیب کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید بهدلیل گروه‌های



شکل ۳ اثر لایه نشانی ترکیب کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید بر زاویه تماس آب



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

جدول ۲ مقادیر پارامتر زبری سطح

شماره غشا (Mn)	میانگین زبری (μm)	میانگین مربuat (μm)	زبری جذر میانگین مربuat (μm)	بزرگترین ارتفاع زبری (μm)	بیشترین عمق دره (μm)	بیشترین ارتفاع پیک (μm)
M1	۱۱/۴	۱۶		۱۶۰	۱۲۳	۳۷
M2	۸	۱۰		۶۵	۳۵	۳۰
M3	۹	۱۲		۷۴	۳۶	۳۸
M4	۵	۹		۱۲۵	۵۴	۷۱
M5	۱۱	۱۶		۱۲۷	۸۷	۴۰
M6	۵	۶		۴۵	۲۲	۲۳

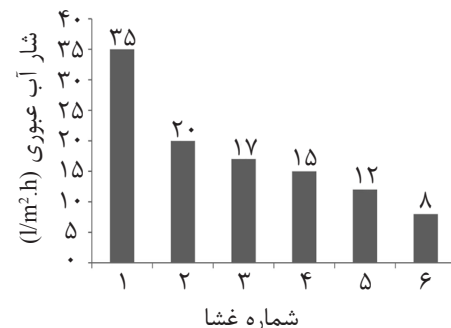
می‌دهد و به تبع این حضور، پستی و بلندی‌های جدیدی در سطح غشا می‌تواند ایجاد گردد. وجود این نانو صفحه‌های اضافی در سطح غشا می‌تواند به عنوان مهم‌ترین دلیل در افزایش زبری در غشا شماره ۵ باشد. از نتایج تصاویر میکروسکوپ اتمی و نتایج بدست آمده در بخش زاویه تماس آب، می‌توان نتیجه گرفت که افزایش غلظت نانو صفحه‌های گرافن اکساید در محلول پلیمری برای اصلاح سطح غشای پلی اتر سولفون بیشتر از مقدار ۲٪ وزنی امری غیرضروری است.

در مورد غشاها شماره ۳ و ۴ با مقادیر کم نانو صفحه‌های گرافن اکساید، به دلیل ویسکوزیته کم محلول تهیه شده برای لایه‌نشانی بر روی غشای پلی اتر سولفون، لایه پلیمری به طور یکنواخت پستی و بلندی‌های موجود در سطح غشای پلی اتر سولفون را پوشش می‌دهد و باعث ایجاد یک سطح صاف‌تر در مقایسه با غشای پلی اتر سولفون می‌گردد. اما افزایش ویسکوزیته محلول لایه نشانی با افزایش غلظت نانو صفحه‌های گرافن اکساید در غشا شماره ۵ احتمال حضور و قرارگیری نانو صفحه‌های گرافن اکساید را در سطح غشا افزایش

نقش می‌کند. اگر چه نتایج به دست آمده از زاویه تماس آب نشان دهنده افزایش میزان آبدوستی در سطح غشاهای اصلاح شده است و انتظار می‌رود این افزایش در آبدوستی به بهبود میزان شار آب بیانجامد اما باید به افزایش میزان ضخامت لایه جداساز در سطح غشا در اثر لایه نشانی به عنوان پارامتر مهم و تاثیرگذار در مقدار شار آب نیز اشاره کرد که این عامل تاثیری منفی در میزان شار آب خواهد داشت و با افزایش آن، میزان شار کاهش می‌یابد. اگر چه میزان شار آب با فرآیند لایه نشانی در سطح غشاها پوشش داده شده کاهش یافت، اما تاثیر مثبت این فرآیند در سایر پارامترها قابل توجه است و در مقایسه با فرآیندهای تولید 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 توانایی جداسازی غشا را به طور بسیار واضح از مقدار $4/68\%$ برای غشای پلی اتر سولفون به مقدار $4/94\%$ برای غشای اصلاح شده (غشاهای ۵ و ۶) افزایش داده است. غشای اصلاح شده با کیتوسان (بدون افزودن نانو صفحه‌های گرافن اکساید، غشای شماره ۲)، مقدار جداسازی نمک برابر با $8/82\%$ را نشان داد. این افزایش شارپ و گستردگی می‌تواند به دلیل قابلیت جذب و پوشش حفره‌ها با پلیمر کیتوسان موجود در سطح مرتبط باشد [۳۱].

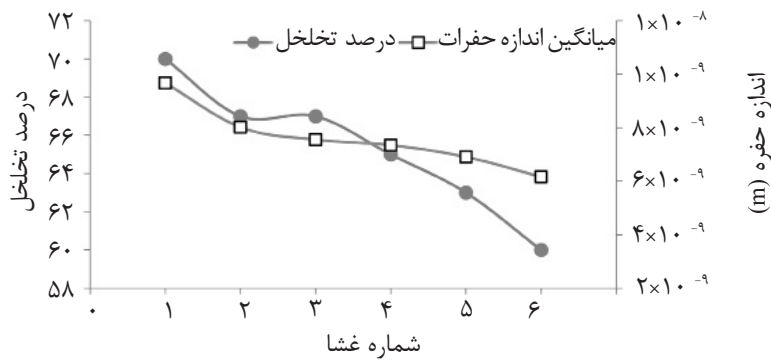
عملکرد جداسازی

اثر لایه نشانی ترکیب کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید بر حسب 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 غشاها پوشش داده شده است.

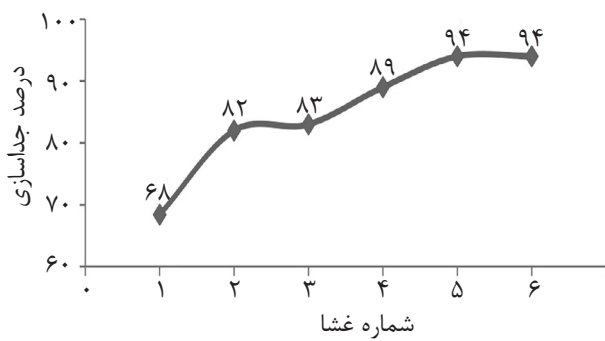


شکل ۶ اثر لایه نشانی کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید بر شار آب

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 صفحه صاف‌تر کرده بود. بدیهی است که وجود این لایه نازک بر سطح غشای نانوفیلترسیون پلی اتر سولفون باعث پوشش حفرات سطحی و انسداد و درنتیجه کاهش اندازه این حفرات خواهد گردید (نتایج اندازه حفره و تخلخل در شکل ۷). این لایه نازک در سطح غشا به عنوان یک پارامتر در افزایش مقاومت در برابر انتقال جرم (در برابر عبور آب از درون غشا) ایفای



شکل ۷ اندازه حفره و درصد تخلخل برای غشاها تهیه شده



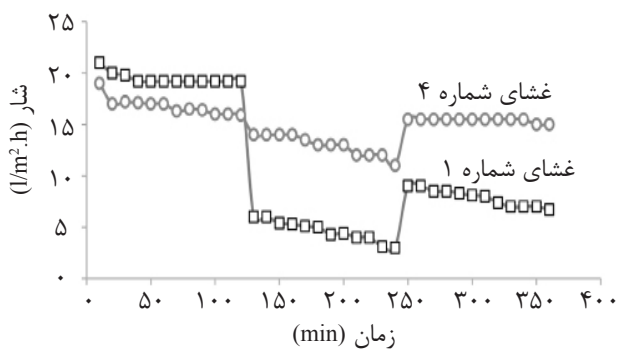
شکل ۸ اثر لایه‌نشانی کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید بر جداسازی نمک

بهبود درصد جداسازی 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 نانوفیلتراسیون [۳۳] از نظر غشای اصلاح سطح شده با عملکرده مناسب است و به عنوان غشای بهینه انتخاب می‌گردد.

خواص ضد گرفتگی

پدیده گرفتگی در غشا یکی از مهم‌ترین فاکتورهای محدودکننده استفاده از فرآیندهای جداسازی غشایی است که استفاده از این فناوری را از لحاظ عملکردی و عمر مفید تحت تاثیر قرار می‌دهد. بهطور خلاصه، جذب مواد یا رسوب و قرارگیری مواد موجود در آب مانند ذرات جامد، مواد معلق، ماکروملکول‌ها مانند پروتئین‌ها و پلی ساکاریدها، نمک‌های معدنی و غیره بر روی سطح غشا یا درون حفرات و دیواره کانال‌ها گرفتگی نامیده می‌شود. تغییر در عملکرد جداسازی و کاهش در مقدار شار عبوری از غشا در طی فرآیند جداسازی از اثرات پدیده گرفتگی هستند [۷]. مقدار شار عبوری از غشا برای آب خالص قبل و بعد جداسازی محلول شیر و نیز شار محلول آب و شیر در طول زمان برای غشای پلی اتر سولفون و غشای شماره ۴ در شکل ۹ آمده است.

وجود بار منفی موجود در سطح کیتوسان به دلیل گروه‌های فعال هیدروکسیل می‌تواند جذب الکترواستاتیک یون‌های سدیم با بار مثبت را تقویت کند. همین طور میزان دفع بین سطح غشا و یون‌های با بار منفی سولفات نیز در اثر حضور گروه‌های فعال هیدروکسیل تشدید خواهد شد [۳۶]. به علاوه در مورد غشاهای استفاده شده از نانو صفحه‌های گرافن اکساید با غلظت‌های متفاوت در لایه پوششی، به دلیل ویژگی جذب بالای نانو صفحات گرافن اکساید، مقدار قدرت جذب یون‌های عبوری از روی غشا افزایش می‌یابد [۳۰]. بنابراین می‌توان گفت همکاری پلیمر کیتوسان و نانو صفحات گرافن اکساید مقدار خاصیت جذب در غشای پلی اتر سولفون و در نتیجه مقدار درصد جداسازی را به طور چشم‌گیری افزایش می‌دهد. غلظت بالاتر نانو صفحه‌های 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 صفحه‌های گرافن اکساید در سطح غشا کاهش یافت. کاهش مقدار شار آب به معنی زمان تماس بیشتر بین محلول خوراک و سطح غشا برای عبور آب از درون غشا است و می‌تواند به فرآیند جذب یون‌ها توسط سایت‌های جذب و افزایش 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 رسوب و ایجاد گرفتگی مواد بر سطح غشا باشد ضعیفتر و کمتری اتفاق 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 بهشتی بیشتر و آسان تر انتظار میرود [۳۴].

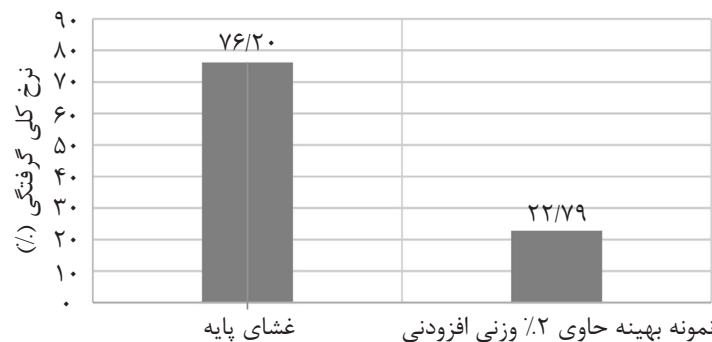
بنابراین بهبود خواص ضد گرفتگی در غشای شماره ۴ حاوی ۲٪ وزنی نانو صفحه‌های گرافن اکساید، میتواند به بهبود میزان آبدوستی سطح این غشا نسبت داده شود. به علاوه سطح صافتر این غشا در مقایسه با نمونه اصلاح نشده (پلی اترسولفون) نیز به عنوان عامل دیگری در کاهش پدیده گرفتگی شناخته میشود [۲۹].

نتایج بدست 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 شماره ۴ حاوی مقدار ۲٪ وزنی نانو صفحه‌های گرافن اکساید به عنوان 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 به دلیل ذرات پروتئین ته نشین شده بر روی سطح غشا اتفاق افتاده است. در مرحله اول و به طور واضح مقدار شار آب برای غشای پلی اتر سولفون بیشتر از مقدار آن برای غشای شماره ۴ است که این امر مرتبط با وجود لایه پلیمری / معدنی بر روی غشای اصلاح شده و مقاومت بیشتر در برابر عبور آب است که قبل تر به طور کامل توضیح داده و بررسی شد. شار پروتئین (J_p) به مراتب مقدار بیشتری را برای غشای اصلاح شده با ۲٪ وزنی نانو صفحه‌های گرافن اکساید (غشای شماره ۴) در مقایسه با غشای اصلاح نشده (پلی اتر سولفون) در این نمودار مشاهده شد. بخش سوم این نمودار در شکل ۹ به طور شگفتانگیزی 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 می‌شود 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 دو برابر افزایش یافته



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



شکل ۱۱ مقایسه نرخ کلی گرفتگی 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.

این کاهش به منزله مقاومت بیشتر غشای اصلاح شده با کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید در برابر عوامل گرفتگی است. در آخر بررسی کیفیت غشاهای ساخته شده، نمونه بهینه غشای

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

غشا	فلاکس (l/m ² .h)	پس‌دهی (%)	مرجع
غشا شماره ۴ در این پژوهش	۱۵	۸۹	-----
نانولوله‌های کامپوزیت کربن	۲۴	۸۰	[۳۵]
اکسید تیتانیوم لایه نشانی شده بر نanolوله‌های کربن	۵/۶	۷۵,۸	[۳۶]
اکسید تیتانیوم	۴/۲	۸۱,۹	[۳۶]
گرافن اکساید	۲۰/۴	۹۶	[۳۷]
تین فیلم کامپوزیت پر شده با گرافن اکساید	۴۲	۹۰	[۳۸]

غشا بهبود قابل ملاحظه‌ای در اثر لایه نشانی نشان داد. ارزیابی سطح غشاهای 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) به عنوان غشای بهینه به مراتب بیشتر از مقدار آن برای غشای پلی اتر سولفون بود. همین‌طور مقدار نرخ گرفتگی کلی غشای شماره ۴ کمتر از مقدار آن نسبت به غشای خالص به دست آمد. با توجه به نتایج به دست 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 این غشاهای با خواص ضد گرفتگی بهبود یافته است.

تشکر و قدردانی

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

نتیجه‌گیری

هدف اصلی این پژوهش ساخت و اصلاح سطح غشای نانوفیلتراسیون پلیمری جدید با استفاده از لایه‌نشانی ترکیبی کیتوسان و نانو صفحه‌های گرافن اکساید بود. اثر غلظت‌های مختلف از نانو صفحه‌های گرافن اکساید در لایه پلیمری پوششی بر سطح غشای نانوفیلتراسیون پلی اتر سولفونی بررسی و ارزیابی شد. زاویه تماس آب، تصاویر میکروسکوپ اتمی و پارامترهای زیری سطح، شار آب، درصد جداسازی نمک، اندازه حفره و درصد تخلخل و خواص ضد گرفتگی غشا مورد مطالعه و بحث قرار گرفت. به دلیل قرار گرفتن لایه نازک اصلاحی بر روی سطح غشای پلی اتر سولفون، مقدار شار عبوری کاهش یافت و اندازه حفرات سطح و درصد تخلخل نیز کم شد. این در حالی بود که مقدار درصد جداسازی نمک بهشت از مقدار ۶۸٪ به مقدار ۹۴٪ با لایه نشانی بهبود یافت. میزان زاویه تماس آب به عنوان معیار اندازه‌گیری آب دوستی

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 on performance 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 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.
- [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 electrospun nanofibrous 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., “*SiO₂/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_2 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 TiO_2 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 μm 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.

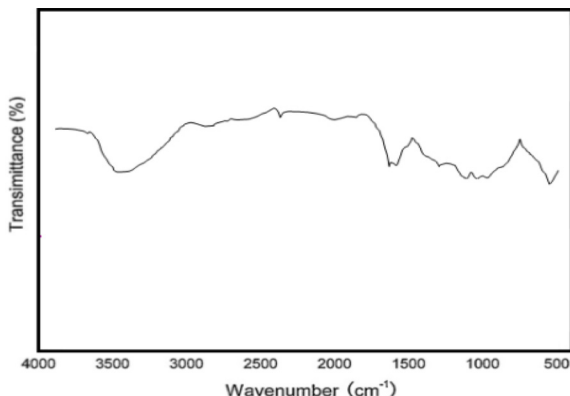


Figure 1: FTIR spectra of modified membrane.

SEM image of modified membrane is shown in Fig. 2. The image confirms the formation of GO-chitosan 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.

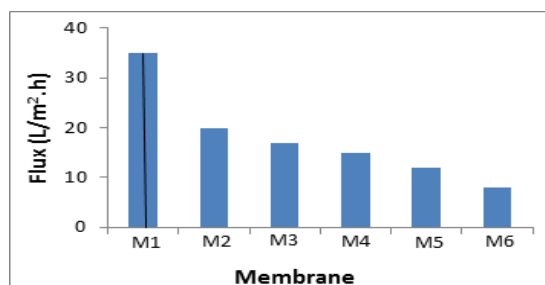


Figure 3: Water flux for the fabricated membranes.

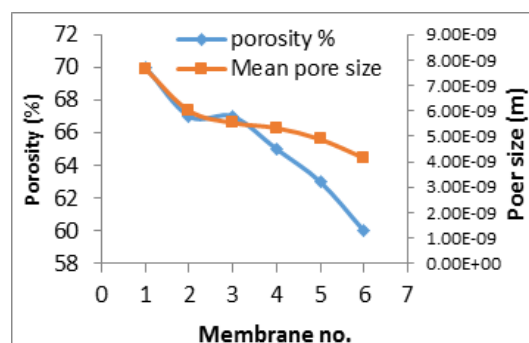


Figure 4: Pore size and porosity for the membranes.

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.

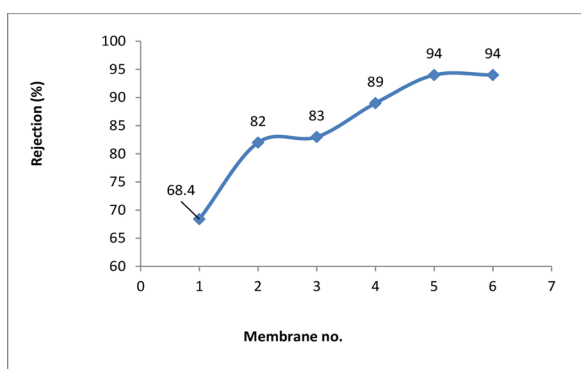


Fig. 5: Salt rejection for prepared membranes.

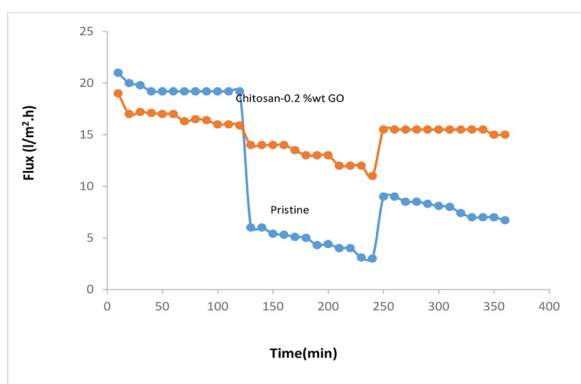


Figure 6: Antifouling ability for the virgin membrane and superior ones.

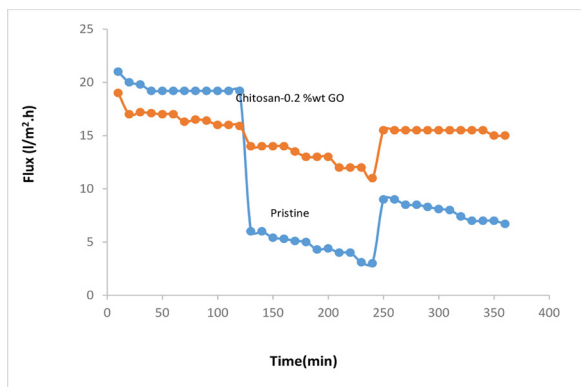


Figure 7: FRR for pristine membrane and superior ones with CS₂ wt.% GO.

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.