



مجله سنجش و ايمني پرتو، جلد ۳، شمارهٔ ٤، پاييز ١٣٩٤

بررسی پایداری ترکیب جدید سریممولیبدات بر روی بستر پلیاکلیرونیتریل در برابر دز زیاد تابشهای یونیزان

رضا صابری'* و علی تخت اردشیر'

^۱ پژوهشگاه علوم و فنون هستهای، سازمان انرژی اتمی، تهران، ایران. ^۲ دفتر ایمنی هستهای، سازمان انرژی اتمی، تهران، ایران. * تهران، سازمان انرژی اتمی، پژوهشگاه علوم و فنون هستهای ،گروه پژوهشی ایمنی هستهای و حفاظت پرتوی، کد پستی: ۱۳۳۹– ۱٤۱٥۵ پست الکترونیک: rsaberi@aeoi.org.ir

چکیدہ

این پژوهش دربرگیرنده روش نوینی جهت سنتز گرانولهای کامپوزیتی جاذب CER.M-PAN جهت جذب هسته پرتوزای سزیم از پساب هستهای میباشد. مورفولوژی و ساختار کریستالی گرانول تولیدی به روشهای گوناگونی نظیر IR SEM ای و BET بررسی گردیده است. تاثیر عاملهای مهم در فرآیند جذب عنصر سزیم توسط این گرانول نظیر یونهای مزاحم و دمای محیط بر روی ضربب توزیع بررسی شد. مشخص گردید نحوه جذب این جاذب سنتز شده از روابط فروندلیج تبعیت کرده و عملکرد جداسازی آن به صورت چند لایه است. با توجه به خلل و فرج ساختاری آن، گرانول سنتز شده عملکرد مناسبی در جذب هسته پرتوزای سزیم دارد. در نهایت پایداری محصول در برابر دزهای بالای تابش (100-200kGy) یونیزان بررسی شد. جهت پرتوزایی از چشمه کبالت ۲۰ با قابلیت پرتودهی گاما با انرژیهای VMeV و محافر در استاده شده است. نتایج نشان میدهد که این کامپوزیت پایداری بسیار زیادی در برابر دز تا حد 200kGy داشته و ساختار اولیه خود را حفظ مینماید.

كليد واژگان: سزيم، پساب، مورفولوژى، كامپوزيت، CER.M-PAN.

۱. مقدمه

از میان مشکلاتی که صنعت انرژی هستهای امروزه با آن مواجه است احتمالاً هیچکدام به بزرگی مشکل پسماندهای پرتوزا و چگونگی دفع دائمی آنها نمیباشد. امروزه روشهای مختلفی با هدف اصلی کاهش حجم پسماند در دسترس میباشد. یکی از عمدهترین روشهای جداسازی، استفاده از مبادلهکنندههای کامپوزیتی میباشد [۱-۲]. این روش دارای مزایایی از قبیل سرعت عمل بیشتر، هزینه کمتر و گزینش پذیری بالاتر می باشد. تحقیق حاضر در زمینه تهیه و سنتز مبادلهکننده جدید در

راستای حذف رادیو نوکلئید سزیم بعنوان یکی از خطرناکترین عوامل آلوده کننده محیط زیست می باشد [۳-٤].

۲. پیشینه پژوهش

در سالهای اخیر استفاده از میکروارگانیسم جهت حذف فلزات سمی و هستههای پرتوزا توسعه فراوانی داشته است. یکی از علل این افزایش ارزان بودن این گزینه در مقایسه با سایر روشهای شیمیایی است. میگروارگانیسمها و یا مواد بدست آمده از آنها نظیر متالوتیونینها، فیتوکلاتینها، ملانینها،

سیدروفورها و پلی ساکاریدها و فسفات های معدنی عواملی هستند که در جذب عناصر نقش مهمی ایفاء می کنند. به علت حضور لیگاندهایی نظیر سولفیدریل، کربوکسیل و هیدروکسیل ها روی سطح سلول یا پروتئین غشایی، جذب عوامل آلاینده، ارتباطی به سوخت ساز حیاتی میکروارگانیسم ها ندارد و باعث انهدام آنها نخواهد شد. مشکلی که استفاده از میکروارگانیسم را در حذف عنصرس CS تا حدودی محدود مینماید، قابلیت محدود آنها در احیاء مجدد میباشد و لذا مینماید، قابلیت محدود آنها در احیاء مجده میباشد و لذا تانویه دفع پسماند با حجم زیاد می شود که مشکلات صورت گرفته در این زمینه میتوان به پژوهشهای رادیونوکلیدها در سریم توسط ذکریا و همکاران اشاره نمود. در این تحقیق ظرفیت جذب یوهای مختلفی نظیر استرانسیوم، زیرکونیوم و سزیم توسط جاذب فوق اندازه-

۳. مواد شیمیایی و تجهیزات

آمونیوم سریم نیترات 6(NO₃)، ای درجه خلوص تجزیهای، آمونیوم هپتامولیبدات، سدیم هیدروکسید NaOH با درجه خلوص تجزیهای، سولفوریک اسید 2SO₄ با درجه خلوص تجزیهای، دیمتیل سولفوکسید (H₂SO₄ با درجه خلوص تجزیهای، دیمتیل سولفوکسید (C₂H₆SO (DMSO) با درجه خلوص تجزیهای، سزیم کلرید CSCI با درجه خلوص تجزیهای درجه خلوص تجزیهای ای درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Mo₇O₂₄.4H₂O با درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و پلی اکریلونیتریل -n[CH₂-CH(CN)]-و درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Aldrich و و همزن ترموستاتیک Aquatron دو دستگاه BET مدل Oloso در انجام این پژوهش مورد استفاده قرار مدل 22 Vector 22 در انجام این پژوهش مورد استفاده قرار گرفتند.

٤. نحوه سنتز تركيب سريمموليبدات

جهت تهیه جاذب سریم مولیبدات، ۲٥٠cc از محلول آمونیوم سریم نیترات ۵(NH4)2.Ce(NO3) با غلظت ۵/۰ میولار و ۲۵۰cc از محلول آمونیوم هپتامولیبدات ۳ دهانه قرارداده و بطور متناوب در دمای 2°۰۰ و به ۳ دهانه قرارداده و بطور متناوب در دمای 2°۰۰ و به مدت ٤ ساعت هم زده شد. سپس محلول صاف و رسوب حاصل پس از شستشو با آب مقطر در دمای اتاق خشک شده و دانهبندی با اندازه μμ (۲۲۲–۰۰۰) تهیه گردید. سپس در مرحله بعد رسوب حاصله بر روی

٥. نتايج و بحث

۱.۵. تحلیل بینابی

در بیناب مادون قرمز این مبادله کننده (شکل ۱)، قله پهن جذبی در ناحیه ¹-۳٦٥٠cm مربوط به ارتعاش کششی مولکولهای آب درون شبکهای و همچنین قله تیز در ¹⁻۱۹۲۰cm ناشی از ارتعاش خمشی مولکولهای آب موجود در ترکیب میباشد.



شكل (۱) : بيناب IR براى كامپوزيت CER.M-PAN.

Apot Magn
Dat WD

B pot Magn
Dat WD

B pot

شکل (۲): تصویر میکروسکوپ الکترونیکی به روش آنالیز روبشی از مقطع کامپوزیت CER.M-PAN.

۳.۵. پایداری در برابر تابش گاما

ترکیب سنتز شده را تحت تابشهای ۱۰۰KGy و ۲۰۰KGy و ۲۰۰KGy قرار داده تا عملکرد گرانولهای جاذب را درتحت شرایط واقعی و با تابش های بالا، مورد بررسی قرار دهیم. در ادامه نمونههای موجود تحت تجزیه و تحلیل IR قرار گرفته و مانند مرحله قبل هر سه نمودار را یکجا رسم کرده تا تغییرات و قله های طیف IR را دقیقا مورد بررسی قرار دهیم. با توجه به شکل ۳ نتیجه می گیریم که نمونهها در برابر تابش های شدید مانند تابش ۲۰۰KGy مقاوم بوده و هیچگونه تغییر محسوسی در است. سیستم پرتودهنده تابش گاما شامل یک سلول (cell) با دیوارهای ضخیم بتونی، یک راک سورس (محل مخصوص چشمه) متصل به مکانیزم بالابر، یک استخر برای نگهداری چشمه در زمانهای غیرپرتودهی، سیستمهای کنترل پرتودهی محصولات و چندین جایگاه برای پرتودهی محصولات و چشمه کبالت ۲۰ قله مشاهده شده در حدود^۱-۱۱۰۰ ناشی از ارتعاش خمشی پیوند Ce-O-H میباشد. قله موجود درناحیه ^۱-N۰۳۳ بیانگر تشکیل پیوند CH₂ در ترکیب مورد نظر میباشد و قلهای که در ناحیه است ۱۰۰۰۰–۱۰۸۰ دیده می شود به علت وجود ارتعاش کششی پیوندO-C در ساختار مبادله کننده میباشد. قله موجود در ناحیه در ساختار مبادله کننده میباشد. قله موجود در ناحیه ^۱-۲۰۰۳ میباشد و قله می ای ناحیه ۲۰۰۰ میبا د. می بدلیل حضور یون مولیدات در ترکیب بدلیل حضور یون ⁺²(OH) در ترکیب سنتز شده می باشد. همچنین قله موجود در ناحیه ^۱-۲۲۰۰ میر

۲.۵. مساحت سطح ویژه

مساحت سطح ویژه گرانولهای جاذب با روش BET ارزیابی گردید. براساس این اندازهگیری مقدار سطح مخصوص جاذب سریم مولیبدات-پلیاکریلونیتریل برابر است با:

```
A_{BET} = \Upsilon o / \Lambda m^2 / g \qquad (1)
```

از برش عرضی مقاطع جاذب سنتز شده، تصاویر سه بعدی الکترونی نیز گرفته شد. در تهیه تصاویر SEM، معمولاً الکترونها بین۳۰۰KeV-۱ شتاب داده می شوند. در تصاویر تهیه شده میزان شتاب الکترونها معادل ۲۰KeV بوده و در منطقهای به عرض πν۰۲ متمرکز گردید. ساختار درونی این گرانولها مشابه گرانولهای پلی اکریلونیتریل متخلخل بوده و سبب می-شود که مقاومت در برابر انتقال جرم کاهش یابد. همچنین معلوم گردید که اندازه حفرات در عمق ذره، بزرگتر از اندازه و حجم آنها در جدارههای جاذب میباشد.





\mathbf{Cs}^{*} جدول(۱): اثر یونهای مزاحم محلول بر میزان ضریب توزیع یون

در کامپوزیت CER-PAN.

Added cation	$K_d (mL/g)$	
Nil	197	
Na^+	77	
\mathbf{K}^{+}	٣٨	
Ca ²⁺	٩١	
Mg^{2+}	۲۸	

٥.٥. تاثير دما

تأثیر دمای محیط بر روی K_d در مورد کاتیون ⁺Cs مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاصل در جدول ۲ نشان میدهد که افزایش دمای محیط واکنش از ۲۹۸K به ۳۳۸K یا (۲۵ به ۱۵درجه سانتیگراد)، تأثیر مثبتی بر مقدار ضریب توزیع یونها دارد. با افزایش دما، انرژی لازم برای جداشدن لایههای آبپوشی کاتیونها فراهم شده و نیز سبب افزایش تحرک کاتیونهای

موجود در شبکه مبادلهکننده شده و تبادل را تسهیل مینماید. بنابراین فرآیند تبادلی فوق یک واکنش گرماگیر است.

جدول(۲): اثر دمای محلول بر میزان ضریب توزیع یون \mathbf{Cs}^+ در

كاميوزيت CER-PAN.

۲.۵. رسم ایزوترمهای جذبی

برای تشخیص ایـن نکتـه کـه فرآینـد جـذب سـزیم بـر روی کامپوزیت سنتز شده از کدام رابطه تبعیت میکنـد، نمودارهـای ایزوترم جذبی رسم گردید.



شکل (٤) : نمودار ایزوترم جذبی یون ⁺Cs روی کامپوزیت -CER.M ۲۹۸K در دمای ۲۹۸K



CER.M- شکل (۵): نمودار ایزوترم جذبی یون ⁺Cs روی کامپوزیت PAN بر اساس معادله لانگمور در دمای ۲۹۸K



CER.M- شکل (٦) : نمودار ایزوترم جذبی یون cs^+ روی کامپوزیت

PAN بر اساس معادله فروندلیچ در دمای ۲۹۸K

در شکل ٤ نمودار ایزوترم جذبی برای کامپوزیت مورد نظر رسم گردید و در شکلهای ٥ و ٦ این نمودارها، بر اساس روابط و پارامترهای لانگمور و فروندلیچ محاسبه گردید تا مشخص شود که این جاذب از کدام رابطه تبعیت میکند[۹]. حال باتوجه به جدول ٣ و بررسی پارامترهای موجود در معادلات ایزوترم جذبی لانگمور و فروندلیچ داریم [۱۰–۱۱]:

جدول (۳) : پارامترهای معادلات لانگمور و فروندلیچ در ایزوترم جذبی یون ⁺CS در کامپوزیت CER.M-PAN در دمایCs⁺

	q _{max} (mmol/g)	•/127
Langmuir constants	(L/mmol) b R ²	•/•£٩
		•///19
Freundlich constants	K (mmol/g)	•/••V
	$\frac{1/n}{R^2}$	•/٨٥٤
		•/99٣

با توجه به موارد فوق مشخص گردید که جذب سـزیم بـر روی کامپوزیـتCER.M-PAN از معادلـه فرونـدلیچ تبعیـت

۷. مراجع

macroporoussilica based supramolecular recognition material, Chem. Eng. J. 159 (2010) 58–66.

- [4] A. Nilchi, H. Atashi, A.H. Javid, R. Saberi, Preparations of PAN-based adsorbers for separation of cesium and cobalt from radioactive wastes, Appl. Rad. Isotop. 65 (2007) 482–487.
- [5] H.F. Aly, E.S. Zakaria, S.A. Shady, I.M. El-Naggar, Adsorption of some hazardous radionuclides on cerium (IV) antimonite, Journal of radio analytical and nuclear chemistry, 241(2) (1999) 331-336.

کرده و جذب سزیم بر روی کامپوزیت سنتز شده، بصورت چند لایهای می باشد.

در این تحقیق مشخص گردید که جاذب جدید سنتز شده سريم موليبدات-يلي اكريلونيتريل داراي ساختار دروني مشابه با گرانولهای پلی اکریلونیتریل متخلخل بوده که سبب کاهش مقاومت در برابر انتقال جــرم می شود. همچنین معلوم گردیـد که اندازه حفرات در عمق ذره، بزرگتر از اندازه و حجم آنها در جدارههای جاذب می باشد. مساحت سطح ویژه گرانولهای جاذب ۲۵/۱۸ m²/g بودہ کے بیانگر ساختاری تونلی نسبتاً مناسب کامپوزیت برای تبادل یونی است و ضریب توزیع یـون ^+ در کامیوزیت (K_d) در شرایطی که یون مزاحمی وجود نداشته باشد، ml/g مے باشد. این کامیوزیت دارای پایداری تابشی مطلوبی است و ساختار این ترکیب، با جـذب تابش تا دز ۲۰۰ کیلوگری تخریب نمے شود. در بررسے اثر یونهای مزاحم مشخص گردیـد کـه یـون پتاسـیم⁺K بـالاترین مزاحمت را برای این جاذب ایجاد کرده و میزان ضریب توزیع با افزایش دما هماهنگ است. فرآیند جذب جاذب از رابطه فروندلیچ تبعیت می کند و ثابت رابطه فرونـدلیچ (K) mmol/g ۰/۰۰۷ و ۸۵٤ (1/n) ۹۲/۰۰۷ و عدد رگراسیون R²=۰/۹۹۳ میباشد. از مقایسه نتایج حاصله با پژوهش جذب رادیونوکلیدها در سریم توسط ذکریا و همکاران مشخص گردید که میزان k جذب در گرانول CER.M-PAN در حضور یون مزاحم *Na از مقدار ۵۵ (mg/l) به ۲۲ (mg/l) افزایش یافته است.

- [1] S. Rengaraj, Y. Kim, C.K. Joo, K. Choi, J.Yi, Batch adsorptive removal of copper ions in aqueous solutions by ion exchange resins: 1200H and IRN97H, Korean J. Chem. Eng. 21 (2004) 187.
- [2] Y. Omer, A.Yalcin, G. Fuat, Removal of copper, nickel, cobalt and manganese from aqueous solution by kaolinite, Water Res. 37 (2003) 948.
- [3] A. Zhang, Q. Hu, Adsorption of cesium and some typical coexistent elements onto a modified

- [6] A. Nilchi, B. Maalek, A. Khanchi, M. Ghanadi Maragheh, A. Bagheri, Cerium (IV) molybdate cation exchanger: Synthesis, properties and ion separation capabilities, Rad. Phys. Chem. 75(2) (2006) 301–308.
- [7] A.K. Kaygun, S. Akyil, Study of the behaviour of thorium adsorption on PAN-zeolite composite adsorbent, J. Hazard. Mater. 147 (2007) 357–362.
- [8] A. Nilchi, A. Khanchi, H. Atashi, A. Bagheri, L. Nematollahi, The application and properties of composite sorbents of inorganic ion exchangers and

polyacrylonitrile binding matrix, J. Hazard. Mater. 137 (2006) 1271–1276.

- [9] J. Wu, B. Li, J. Liao, Y. Feng, D. Zhang, J. Zhao, W. Wen, Y. Yang, N. Liu, Behavior and analysis of cesium adsorption on montmorillonite mineral, J. Environ. Radioactive 100 (2009) 914–920.
- [10]I. Langmuir, The constitution and fundamental properties of solids and liquids. J. Am. Chem. Soc. 38 (1916) 2221–2295.
- [11] H.M.F. Freundlich, Uber die adsorption in losungen, Journal of Physics Chemistry. 57 (1906) 385–470.