



مجله سنجش و ایمنی پرتو، جلد ٤، شمارهٔ ۱، زمستان ۱۳۹٤

سنجش پایداری جاذب سزیم پر توزا MnO₂-PAN در برابر پر توهای گاما

رضا صابری'*، علی تخت اردشیر' و حسین حسینی نسب'

ً پژوهشگاه علوم و فنون هستهای، سازمان انرژی اتمی، تهران، ایران. دفتر ايمني هستهاي، سازمان انرژي اتمي، تهران، ايران. * تهران، سازمان انرژی اتمی، پژوهشگاه علوم و فنون هستهای ،گروه پژوهشی ایمنی هستهای و حفاظت پرتوی، کد پستی: ۱٤١٥٩– ١٤١٥٥ يست الكترونيك: Rsaberi@aeoi.org.ir

چکیدہ

این پژوهش دربرگیرنده روش نوینی جهت ستتز گرانولهای کامپوزیتی میباشد. عمده استفاده از این نوع گرانولهای کامپوزیتی در زمینه جذب عناصر نامطلوب از آبهای روان یا پسماندها و در نتیجه رفع آلودگی محیطی میباشد. یکی از عمدهترین نوع عناصر نامطلوب در پسماندهای مایع، سزیم بوده که منشأ بسیاری از آلودگیهای زیست محیطی را تشکیل میدهد. گرانول جدید سنتز شده MnO2-PAN میباشد. در ادامه پژوهش مورفولوژی و ساختار بلورین گرانول تولیدی به روشهای گوناگونی بررسی گردید. تاثیر عناصر مهم در فرآیند جذب عنصر سزیم توسط این گرانول نظیر یونهای مزاحم و دمای محیط بر روی ضرب توزیع بررسی شد. مشخص گردید نحوه جذب این جاذب از روابط فروندلیج پیروی کرده و عملکرد جداسازی آن به صورت چند لایه است. با توجه به خلل و فرج ساختاری آن و پخش همگن دی اکسید منگنز در سطح مقطع جاذب، گرانول سنتز شده عملکرد مناسبی در جذب رادیونوکلید سزیم دارد. همچنین با افزایش دما ضریب توزیع این جاذب افزایش می یابد.

كليد واژگان: سزيم، كريستال، پرتو گاما، كامپوزيت، MNO₂-PAN .

۱. مقدمه

بسمان پرتوزا یا زباله اتمی به موادی اطلاق می گردد که آلوده به مواد پرتوزا در غلظتهای بیش از میزان متعارفی که توسط استانداردها و واحدهای قانونی تعیین می شود، بوده و هیچگونه استانداردها و واحدهای قانونی تعیین می شود، بوده و هیچگونه استفاده بعدی برای آنها در نظر گرفته نشده و رفع آلودگی از مراکز هستهای آنها اقتصادی و مقرون به صرفه نمی باشد. هدف اصلی از مراکز هستهای آنها اقتصادی و مقرون به صرفه نمی باشد. هدف اصلی از مراکز هستهای آنها اقتصادی و مقرون به صرفه نمی باشد. هدف اصلی از مراکز هستهای اینگونه مواد و ممانعت از آلودگی های هستهای و تاسیسات هدف از این ب

جامعه، کارکنان مراکز هستهای و محیط زیست میباشد. برای نیل به اهداف فوق ضروری است اقدامات مختلف علمی و فنی پسمانداری بهطریقی انجام گیرد تا بتوان فعالیتهای متنوع هستهای در بخشهای مختلف از قبیل چرخه سوخت هستهای، تهیه و تولید رادیوایزوتوپ، تحقیقات علمی و فنی در مراکز هستهای و غیرهستهای، کاربرد مواد پرتوزا در صنایع، کشاورزی، پزشکی و آموزشی را در سطحی مطلوب و با کمال اطمینان از عدم آلودگیهای غیرمجاز به مواد پرتوزا انجام داد. هدف از این پژوهش سنتز جاذبهای جدید با ساختار بلورین

و افزایش میزان خلل و فرج گرانولهای آن جهت حذف یون سزیم با بهره بالا میباشد [۱–۵].

۲. پیشینه تحقیق

رسوبدهی شیمیایی از مهمترین روشهای حذف سزیم است. استفاده از فروسیانید عناصر واسطه نظیر نیکل، مس، کبالت و همچنین تنگستوفسفریک اسید یا فسفومولیبدات، تترافنیل بورات یا سدیمتترافنیل بورات از روشهای قابل ذکرند. سزیم را میتوان به کمک حلالهایی نظیر ماکروسیکلیک پلیاتر یا کراواناتر استخراج کرد.

در مقیاس واقعی و جهت حذف سزیم از پسابهای پرتوزای راکتورهای هستهای و تأسیسات بازفرآوری سوخت با پرتوزایی کم تا متوسط از آلومینوسیلیکات و برخی مبادلهکنندههای یونی قوی نظیر پورولیت C-100m استفاده میشود. اجی و همکاران وی در گزارش ارائه شده به منظور حذف سزیم عملکرد فیلتر غشایی امپایر-M T را به همراه رزینهای تعویض یون پتاسیم کبالت هگزاسیانوفرات (CoHex)، مطلوب توصیف کردهاند [٥].

۳. مواد شیمیایی و تجهیزات

سولفات منگنز MnSO₄.H₂O و درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و پرمنگنات پتاسیم KMNO₄ با درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و پلی اکریلونیتریل – [n](CH(CN)]n] و پلی اکریلونیتریل ارخانه Aldrich و هیدروکلریک اسید HCl و درجه خلوص Aldrich و هیدروکلریک اسید JHCl و درجه خلوص درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و نیتریک اسید درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و نیتریک اسید درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و درجه خلوص درجه خلوص تجزیهای از کارخانه KION و درجه خلوص درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Sol و درجه خلوص دیمتیل سولفوکسید (DMSO) C₂H₆SO و درجه خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و سزیم کلرید CSCl و درجه

خلوص تجزیهای از کارخانه Merck و همزن ترموستاتیک Aquatron و دستگاه BET مدل ASAP 2010 و دستگاه SEM مدل XL-30 و طیفسنج مادون قرمز مدل 22 Vector در این یژوهش مورد استفاده قرار گرفتند.

٤. نحوه سنتز كامپوزيت MnO2-PAN

برای تهیه این ترکیب ابتدا پرمنگنات پتاسیم را در اسید سولفوریک حل کرده، ۲۰۰۵ از محلول را که نسبت به پرمنگنات ١/٥ مولار و نسبت به اسید ۱ مولار باشد، در ٥٠٠cc محلول ۱ مولار سولفات منگنز که نسبت به اسید سولفوریک ۱ مولار است در بالن ۳ دهانه و در دمای [°]c ۰۰ و با سرعت مولار است در دقیقه و به مدت ٤ ساعت هم زده شد. رسوب تهیه شده را با استفاده از دستگاه آسیاب به پودر تبدیل کرده و پس از عبور از الکهای استاندارد با ابعاد دانهبندی (μm ۲۲٤)، آماده برای تبدیل به کامپوزیت گردید[۲].

٥. نتايج و بحث

١.٥. تحليل بينابي

بیناب مادون قرمز این مبادله کننده در شکل ۱ نشان داده شده است. قله پهن جذبی ناحیه ^۱-۳۹۰۰۳۳۰۰۳۳ مربوط به ارتعاش کششی مولکول های آب درون شبکهای و همچنین قله تیز در ^۱-۲۹۰۳ ناشی از ارتعاش خمشی مولکول های آب موجود در ترکیب میباشد. قله جذبی قوی در محدوده ۲۱۶۰ ^۱-۳۰ نشانه حضور گروه سیانید در ساختمان جاذب است. قله موجود ناحیه ^۱-۲۱۶۰۳ یانگر وجود گروه ₂H2- در ترکیب موردنظر میباشد. همچنین قلهای که در ناحیه ^۱-۱۰۰۰۳ موردنظر میباشد. همچنین قلهای که در ناحیه ^۱-۱۰۰۰۳ در ساختار مبادله کننده میباشد و قلههای ناحیه^۱-۵۰۰۰۳ در ساختار مبادله کننده میباشد و قلههای ناحیه^۱-۵۰۰۰۳ مربوط به ارتعاشات کششی پیوند On در ترکیب سنتز شده میباشد.



شکل (۲) : تصویر میکروسکوپ الکترونیکی به روش آنالیز روبشی از مقطع کامپوزیت MnO₂-PAN

۳.۵. پایداری در برابر تابش گاما

برای بررسی تغییرات احتمالی به وجود آمده در ساختار مبادله کننده بر اثر جذب پرتوگاما، طیف IR نمونه قبل از قرار گرفتن در برابر تابش گاما و بعد از آن (دز ۲۰۰KGy ۲۰۰۴و ۲۰۰KGy) مورد مقایسه قرار گرفت. با توجه به شکل ۳ در طیف مادون قرمز سه نمونه: قبل از پرتودهی گاما، بعد از جذب تابش تا دز میشود. به عبارت دیگر کامپوزیت سنتز شده تا تابش میشود. به عبارت دیگر کامپوزیت سنتز شده تا تابش نمود، ولی در تابش ۲۰۰KGy قلههای طیف ایجاد نمی-شود، ولی در تابش ۲۰۰KGy قلههای طیف تغییر قابل ملاحظهای کرده است که بیانگر تغییر ماهیت جاذب در این میزان تابش گاما می باشد.



شکل(۳): مقایسه طیف های IR برای سه نوع کامپوزیت (a) تابش ندیده (b) تابش (c) ۱۰۰KGy تابش KGy ۲۰۰ برای کامپوزیت MnO₂-PAN



شکل(۱): بیناب IR برای کامپوزیت MnO₂-PAN

۲.۵. مساحت سطح ویژه

اندازه گیری مساحت سطح ویژه دانههای گرانولی جاذب، بهوسیله دستگاه ⁽(BET) انجام گرفت. از جمله مواردی که در مبحث جاذبهای گرانولی بسیار حائز اهمیت میباشد، تعیین سطح ویژه گرانولها میباشد. یکی از خصوصیات فیزیکی مهم در جاذبهای گرانولی میزان خلل و فرج گرانولها و نحوه توزیع و پراکندگی این خلل و فرج در داخل گرانول میباشد. در آزمایش BET که براساس جذب و واجذب نیتروژن انجام میگیرد، میزان مساحت ویژه مخصوص گرانولهای دی اکسید منگنز و پلی اکریلونیتریل، تعیین شد که برابر است با:

$$A_{BET} = 53.03 \text{ m}^2/\text{g}$$
 (1)

با توجه به تصویری که از میکروسکوپ الکترونیکی روبشی SEM بدست آمد (شکل ۲)، مشخص شد اندازه حفرهها درتمامی سطح مقطع جاذب، یکسان نیست. همچنین معلوم شد که اندازه حفرهها در قسمت مرکزی گرانول، بزرگتر از اندازه و حجم آنها در کنارهها میباشد. با بررسی تصویر، مشخص شد که پودر 20M که بخش فعال جاذب میباشد، بهطور یکنواخت در پلیمر پخش گردیده و لذا سینتیک واکنش در اینگونه جاذبها سریع است.

۱. BET از حرف اول نام سه دانشمند به نامهای هایبرونر Stephen) Brunauer، امت (Paul Hug Emmett) و تلر (Edward Teller) که این تئوری را در سال ۱۹۳۸ ارائه کرده بودند، گرفته شده است.

2.9. تعیین ضریب توزیع کاتیونها و بررسی اثر منغیرها در ادامه مطالعات، بررسی میزان تغییرات جذب کاتیون ⁺Cs همراه با ردیاب، در حضور یونهای مزاحمی چون ⁺K، ⁺Ma⁺ همراه با ردیاب، در حضور یونهای مزاحمی چون ⁺K، ⁺Ma⁺ $^{2+2} 0 ca^{+2} e^{-2}$ M انجام گرفته که در آبهای جاری کشور به وفور یافت میشوند. در شرایط واقعی و بصورت عملی باید بتوان در حضور یونهای مزاحم و بصورت انتخابی، کاتیون $^{+2}$ جذب شده و از آب جدا شود. برای این کار از هر یک از کاتیونهای مزاحم مورد بحث، محلولی با غلظت ³⁻¹ مولار ساخته شد، PH محلول ٤ بوده و واکنش در دمای ۲۹۸ کلوین ساخته شد، HT محلول ٤ بوده و واکنش در دمای ۲۹۸ کلوین فاز جامد به وسیله سانتریفیوژ کردن از محلول جدا شد. سپس فعالیت محلول، به وسیله دستگاه طیف سنج گاما، اندازه گیری و نشان می دهد که ضریب توزیع ⁺CS محاسبه گردید. جدول ۱ نشان می دهد که ضریب توزیع ⁺CS در حضور یونهای دیگر نشان می دهد که ضریب توزیع ⁺CS در حضور یونهای دیگر

جدول (۱) : اثر یونهای مزاحم محلول بر میزان ضریب توزیع یون +Cs

MnO ₂ -PAN	كامپوزيت	ر
-----------------------	----------	---

Added cation	$K_d (mL/g)$
Nil	٩٤٤/٠
Na^+	٤١١/٩
K^+	YOV/Y
Ca ²⁺	٧١/٤
Mg^{2+}	١٣٢/٨

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 ۲۵ درجه سانتی گراد)، تأثیر مثبتی بر مقدار ضریب توزیع یونها دارد. با افزایش دما، انرژی لازم برای جدا شدن لایههای آبپوشی کاتیونها فراهم شده و نیز سبب افزایش تحرک

کاتیونهای موجود در شبکه مبادلهکننده شده و تبادل را تسهیل مینماید. بنابراین فرآیند تبادل فوق یک واکنش گرماگیر است [۱۲–۱۲].

جدول (۲) : اثر دمای محلول بر میزان ضریب توزیع یون +Cs در

كاميوزيت MnO₂-PAN

Temperature(K)	K _d (mL/g)
797	٩٤٤
٣٠٨	٩٨٣/٤
٣١٨	1.17/0
٣٢٨	۱•٤١/٨
٣٣٨	1.01/0

٦.٥. رسم ايزوترمهاي جذبي

برای تشخیص این نکته که فرآیند جذب سزیم بر روی کامپوزیت سنتز شده از کدام رابطه پیروی میکند، نمودارهای ایزوترم جذبی رسم گردید.



 MnO_2 - شکل (٤) : نمودار ایزوترم جذبی یون Cs^+ روی کامپوزیت

PAN در دمای PAN







MnO₂- شکل (٦) : نمودار ایزوترم جذبی یون ⁺Cs روی کامپوزیت -PAN براساس معادله فروندلیچ در دمای PAN

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 پیروی میکند [٦٣-١٤]. حال باتوجه به جدول ۳ و بررسی پارامترهای موجود در معادلات ایزوترم جذبی لانگمور و فروندلیچ داریم:

جدول (۳) : پارامترهای معادلات لانگمور و فروندلیچ در ایزوترم جذبی

یون ⁺Cs در کامپوزیت MnO₂-PAN در دمای ۲۹۸K

	$q_{max}(mmol/g)$	•/٢١٨
Langmuir constants	b (L/mmol) R ²	•/•٣٣
		•/9٣٢
Freundlich constants	K (mmol/g)	•/••V
	1/n R ²	•/٩•٩
		•/990

با توجه به موارد فوق مشخص گردید که جذب سزیم بر روی کامپوزیت MnO₂-PAN از معادله فروندلیچ پیروی کرده و جذب سزیم بر روی کامپوزیت سنتز شده، بصورت چند لایهای میباشد.

۲. بحث و نتیجهگیری

جاذب MnO₂-PAN دارای ساختار کریس____تالی می باشد. سطح مخصوص گرانول های جاذب معادل ۳۲/۰۳ m²/g مییباشد. ضریب توزیع یون ⁺Cs در کامپوزیت (K_d) در شرایطی که یون مزاحمی وجود نداشته باشد، برابر با ml/g ۹٤٤ می باشد. در بررسی اثر یونهای مزاحم مشخص گردید که يون Ca⁺² بالاترين مزاحمت را براي اين جاذب ايجاد ميكند. فرآیند جذب در این جاذب از رابطه فروندلیچ پیروی میکند و ثابت رابطه فروندلیچ (K) برابر با ۰/۰۰۷ و(۱/n) برابر ۹۰۹/۰ و عدد رگراسیون ۹۹۵/۰۰=R میباشد. بنابراین فرآیند جذب در ساختار بلورين اين جاذب به صورت بلورين مي باشد. همچنین ضریب توزیع جاذب با افزایش دما افزایش مییابد. این کامپوزیت دارای پایداری تابشی مطلوبی است و ساختار این ترکیب، با جذب تابش تا دز ۱۰۰KGy مقاوم بوده و تغییری در قلههای طیف ایجاد نمی شود، ولی در تابش KGy ۲۰۰ قلههای طیف تغییر قابل ملاحظهای کرده است که بیانگر تغییر ماهیت جاذب در این میزان تابش گاما می باشد. با مقایسه Kd گرانولهای کامیوزیت شده MNO₂-PAN در این پژوهش با جاذب یودری MNO₂ سنتز شده در مقالات مشابه[۱۵]، Na^+ مشاهده می گردد که مقدار K_d در حضور کاتیون مزاحم از (ml/g) به ۲/۹ (ml/g) ، کاتیون K⁺ از (ml/g) از ۲/۹ (ml/g) به (rov/r(ml/g) و در حالت عاری از کاتیون های مزاحم (Nil) از (Nil/g) به ۹٤٤ (ml/g) افزایش یافته است که نشاندهنده افزایش ده برابری میزان جذب در گرانولهای سنتز شده است.

۷. مراجع

- [1] A. Zhang, Y. Wei, H. Hoshi, Y. Koma, M. Kamiya. Partitioning of cesium from a simulated high level liquid waste by extraction chromatography utilizing a macroporous silica-based supermolecular calix4arene-crown impregnated polymeric composite. Solv. Extr. Ion Exch. 25 (2007) 389–405.
- [2]A. Zhang, C. Xiao, W. Xue, Z. Chai. Chromatographic separation of cesium by a macroporous silica-based supermolecular recognition agent impregnated material. Sep. Pur. Technol. 66 (2009) 541–548.
- [3] A.M.S. Oancea, A.R. Popescu, M. Radulescu, V. Weber, E. Pincovschi, M. Cox. Kinetics of cesium and strontium ions removal from wastewater on gel and macroporous resins. Solv. Extr. Ion Exch. 26 (2008) 217–239.
- [4] A.M. El-Kamash, M.R. El-Naggar, M.I. El-Dessouky. Immobilization of cesium and strontium radionuclides in zeolite-cement blends. J. Hazard. Mater. 136 (2006) 310–316.
- [5] 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.
- [6] J.K. Moon, K.W. Kim, C.H. Jung, Y.G. Shul, E.H.Lee. Preparation of organic-inorganic composite adsorbent beads for removal of radionuclides and heavy metal ions. J. Radioanal. Nucl. Chem. 246 (2000) 299–307.

- [7] S.P. Mishra, D. Tiwari. Inorganic ion exchangers in radioactive waste management. J. Radioanal. Nucl. Chem 253(2002) 421–426.
- [8] S.M. Hasany, M.H. Chaudhary. Adsorption behavior of microamounts of cesium on manganese dioxide.
 J. Radioanal. Nucl. Chem. 84 (1984) 247–256.
- [9] O.V. Singh, S.N. Tandon. Studies on the adsorption of cesium and strantium radionuclides on hydrated manganese oxide. J. Appl. Rad. Isot. A28 (1977) 701–704.
- [10] A.H. Mohsen. Adsorption of lead ions from aqueous solution by okra wastes. Int. J. Phys. Sci. 2(7) (2007) 178–184.
- [11] M.M. Nassar, Y.H. Magdy. Mass transfer during adsorption of basic dyes on clay in fixed bed. Ind. Chem. Eng. Sect. A. 40(1) (1997) 27–30.
- [12] M.J. Angove, J.D. Well, B.B. Johnson. The influence of temperature on the adsorption of cadmium and cobalt on goethite. J. Colloid. Inter. Sci. 211 (1999) 218–290.
- [13] I. Langmuir. The constitution and fundamental properties of solids and liquids. J. Am. Chem. Soc. 38 (1916) 2221–2295.
- [14] H.M.F. Freundlich. Uber die adsorption in losungen. J. Phys. Chem. 57 (1906) 385–470.
- [15] S.M. Hasay, M.H. Chaudhary. Adsorption behaviours of microamounts of cesium on manganese dioxide, journal of radioanalytical and nuclear chemistry, Vol 84/2 (2009) 247-256.