بررسی کارایی پیل نمکزدایی میکروبی اصلاحشده در شیرین سازی آب شور دریا

عبدالمجيد قليزاده (PhD) •، على اصغر نشاط (PhD)، فاطمه پاكروان (BSc)، محمد ميري (PhD)، محمود تقوى (PhD)، على نيكونهاد (PhD)

۱–دانشکده علوم پزشکی اسفراین، اسفراین، ایران ۲–دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۳-گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار، سبزوار، ایران

۴-گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی گناباد، گناباد، ایران

۵–گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشگاه علوم پزشکی ایلام، ایلام، ایران

دریافت: ۹۷/۱/۲۷، اصلاح: ۹۲/۵/۱۶، پذیرش: ۹۷/۶/۱۳

خلاصه

سابقه و هدف: فقدان مقادیر کافی آب شیرین یک چالش جهانی است. شیرین سازی آب را میتوان با استفاده از سیستمهای حرارتی یا غشایی انجام داد که هرکدام به انرژی قابل توجهی نیاز دارند. پیل نمکزدایی میکروبی (Microbial Desalination Cell=MDC) فناوری نوینی است که شیرین سازی آب، تولید الکتریسیته و تصفیه فاضلاب را در یک راکتور انجام میدهد. با توجه به تولید جریان و یونزدایی کم این فناوری، این مطالعه با هدف بهبود کارایی فرآیند انجام شد.

مواد و روشها: در این مطالعه تجربی، قابلیت فرآیند MDC اصلاحشده جهت شیرین سازی آب دریا (حاوی NaCl ۲۰ g/L) بررسی شد. بدین منظور، محلول کاتد تحت دمش با ازن (O₃-MDC)، و محلول میانی در معرض امواج فراصوت قرار گرفت و عملکرد راکتور طی یک دوره راهبری از لحاظ تولید جریان و نمکزدایی با راکتور شاهد تحت دمش با اکسیژن (O2-MDC) و بدون امواج فراصوت مقایسه شد. حدود ۷۵ نمونه از هر راکتور برداشت شد. تشکیل بیوفیلم روی آند توسط اسکن میکروسکوپ الکترونی (SEM) و باکتریهای غالب با تعیین توالی ژن RRNA بررسی شدند.

یافتهها: با اعمال امواج فراصوت بر محلول نمکی خام و بعد از ۲۴ ساعت راهبری O2-MDC، ولتاژ تولیدی راکتور از ۳/۹±۱۱۹ به ۱۹۷±۱۵ میلی ولت افزایش یافت. در یک چرخه راهبری، حداکثر چگالی جریان O2-MDC و O3-MDC به ترتیب ۱۹۶۴ و ۵/۲۷ A/m² بود و اختلاف معنی داری در نتایج تولید ولتاژ آنها وجود داشت (۱۰۰۰)). راندمان نمکزدایی O3-MDC و O2-MDC به ترتیب ۷۴٪ و ۵۵/۵۸٪ بدست آمد. پروتئوباکتریها، فیرمیکویتها و اسیدوباکتریها باکتریهای غالب بیوفیلم را شامل می شدند.

نتیجهگیری: براساس نتایج این مطالعه MDC اصلاحشده با ازن و امواج فراصوت در صورت راهبری صحیح گزینه مناسبی برای نمکزدایی آب شور دریا می باشد. **واژههای کلیدی: پیل نمکزدایی میکروبی، پیل سوختی میکروبی، منابع انرژی بیوالکتریک، آبشور.**

مقدمه

فقدان مقادیر کافی آب شیرین یک چالش جهانی است زیرا حدود ۹۲٪ از آبهای موجود شور بوده و حتی نمی توان از آن برای آبیاری کشاورزی استفاده کرد (۳–۱). لذا هماکنون در بسیاری از نقاط دنیا نمکزدایی آب و تصفیه فاضلابهای شور جهت استفاده مجدد به عنوان یک شیوه تأمین آب موردنیاز جوامع مطرح است (۴و۲). به طورکلی، شیرین سازی آب را می توان با استفاده از سیستمهای حرارتی یا غشایی انجام داد که هرکدام به انرژی قابل توجهی نیاز دارند (۶و۵). هزینه انرژی معکوس به ازای تولید هر مترمکعب آب شیرین از آبشور، حدود ۲۸/ ۲–۳ برق معکوس به ازای تولید هر مترمکعب آب شیرین از آبشور، حدود ۲/ KW/ ۲–۳ برق مصرف می کند (۲). یکی از روشهای نوین جایگزین، استحصال انرژی از Microbial Fuel Cell, را می توان به گونهای اصلاح نمود که در آن عمل (MFC) می است (۹و ۸). یک MFC را می توان به گونهای اصلاح نمود که در آن عمل

نمکزدایی، تولید جریان و تصفیه فاضلاب بهطور همزمان و در یک راکتور انجام شود. چنین دستگاهی «پیل نمکزدایی میکروبی» (Microbial Desalination) خوانده میشود (۱۲–۱۰). در MDC باکتریها با متابولیزه کردن مواد آلی در محفظه آند، الکترون و پروتون آزاد میکنند. الکترونها از طریق مدار خارجی به سمت کاتد مهاجرت کرده، اما پروتونها که نمیتوانند از غشای آنیونی و مدار خارجی عبور کنند در آند باقی میمانند. جهت جبران اختلاف بار الکتریکی بین دو الکترود، آنیون و کاتیونهای موجود در اتاقک میانی به ترتیب به سمت اتاقک آند و کاتد کشیده میشوند. در نتیجه در یک راکتور نمکزدایی آب، تصفیه فاضلاب و تولید الکتریسیته انجام میشود (۱۴و۱۳). Kokabian و همکاران میزان جریان Kokabian به دست آوردند (۱۵). ۲۰۱۷ را مهکاران نشان دادند MDC قادر است مالاشیت گرین و زرد سان ست را ۲۰ تا

- * مسئول مقاله: دكتر عبدالمجيد قليزاده
- آدرس: اسفراین، دانشکده علوم پزشکی، معاونت آموزشی. تلفن:۳۱۵۵۰۶۲۲–۰۵۸

[🔳] این مقاله حاصل پایاننامه عبدالمجید قلیزاده دانشجوی دکتری رشته مهندسی بهداشت محیط دانشگاه علوم پزشکی یزد میباشد.

۹۰% و شوری آب را حدود ۶۲% حذف کند (۱۶). با این حال، فرآیند با چالش تولید جریان و یون زدایی کم روبروست. این مطالعه با هدف افزایش عملکرد MDC با امواج فراصوت جهت بهبود یونیزاسیون نمک و همچنین معرفی الکترون گیرنده ازن در پیلهای میکروبی انجام گرفت.

مواد و روش ها

این مطالعه تجربی، پس از تصویب در کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی یزد باکد IR.SSU.SPH.REC.1395.35 انجام شد. پیل MDC با سه اتاقک آند، میانی و کاتد با قطر ۵ ۲ و حجم به ترتیب ۳۸ ۵۷، ۳۸ و ۷۵ طراحی گردید (شکل ۱). ابتدا راکتور به مدت یکماه بهصورت MFC (۱۷) سپس بهصورت MDC مجره برداری شد، یعنی غشای آنیونی (۱۸) MFC سپس به مورت AEM, AR204SXR412, Ionic, ا (USA) بین اتاقک آند و میانی و غشای کاتیونی (CEM, CR67, MK111, این اتاقک آند و میانی و کاتد قرار گرفت.





شکل ۱. نمای شماتیک (الف) و واقعی (ب) راکتور MDC اصلاحشده

قبل از آزمایش، غشاها به ترتیب در محلول ۱ مولار HaOH و HaOH به مدت ۲ ساعت مستغرق، سپس با آب دیونیزه شستشو شدند. الکترود آند (Hamm) مستغرق، سپس با آب دیونیزه شستشو شدند. الکترود آند (Carbon Cloth) پوشش داده شده ۶ مافیت متخلخل و الکترود کاتد پارچه کربنی (Carbon Cloth) پوشش داده شده با ۵/۵ g/cm² هاب پارتین انتخاب و توسط مدارسیمی تیتانیوم و با مقاومت ۱۰۰ اهم به یکدیگر متصل شدند (۱۸). اتاقک آند با لجن بی هوازی فاضلاب و همچنین پپتون یکدیگر متصل شدند (۱۸). اتاقک آند با لجن بی هوازی فاضلاب و همچنین پپتون واتر (۸ g/L ۲۵) و ۲۶ (۱۸ g-۱۲۵ g، ۲/۱ g ۹/۲ ۹/۱ g MgCl2•6H2O (۱/۱ g ۸/۱ g) ۸/۱ و موجابن این محلول CaCl2•2H2O (در لیتر آب مقطر) تنذیه شد. همچنبن این محلول

(آنولیت) با محلول تغذیه خارجی (۱۰۰ mL) با سرعت mL/min ۰/۰۵ (زمان هیدرولیکی ۲۴ ساعت) با دو پمپ پریستالتیک در گردش بود. آنولیت بهمدت ۱۰ دقیقه تحت تزریق گاز NaCl ۲۰ g/L (۴۰mL/min) ورا گرفت (۱۷) و هر ۴۸ ساعت جایگزین می شد. اتاقک میانی با محلول ۲۰ g/L ۲۰ اکملا پر شد. جهت بررسی اثر اعمال امواج فراصوت بر کارایی راکتور، آزمایشهایی به صورت موازی روی راکتور حاوی اکسیژن بجای ازن (O2-MDC) در شرایط پردازش و عدمپردازش محلول نمکی با امواج فراصوت در فرکانس KHZ و زمان ۱۵ دقیقه (۱۹) انجام و نتایج با راکتور حاوی ازن (O3-MDC) مقایسه شدند. زمانی که غلظت نمک در اتاقک میانی کمتر از L2 ۱ می شد این محلول تعویض می شد (یک چرخه راهبری). اتاقک کاتد با بافر فسفات پر و هر ۴۸ ساعت تعویض شد. از ازن به عنوان گیرنده اکسیژن (خلوص ۵۵٪) تولید، و به طور مداوم (۸۰۳ mz)، به کاتولیت (محلول اتاقک کاتد) با در اتاقک کاتد استفاده شد. ازن توسط ژنراتور ازن و با استفاده از گاز ورودی اکسیژن (خلوص ۵۵٪) تولید، و به طور مداوم (۸۳m) می (۸۳۶ mz)، به کاتولیت (محلول

میزان نمکزدایی و تولید جریان در O3-MDC، و راکتور حاوی محلول نمکی پردازش شده با امواج فراصوت با مقادیر بهدست آمده در راکتورهای شاهد (-O2 MDC و مدارباز، بدون پردازش با امواج فراصوت) مقایسه شدند. اندازه گیری شوری آب با برداشت هر ۲۴ ساعت نمونه از محلول میانی و اندازه گیری هدایت الکتریکی (EC) آن با استفاده از هدایت سنج (HQ40d) انجام شد. بعد از اندازه گیری، محلول به اتاقک برگردانده شد. ولتاژ تولیدی (E, V) هر ۵ دقیقه توسط مولتی متر ثبت شد. جریان (A ، J) طبق قانون اهم تعیین شد. غلظت ازن در گاز ورودی و خروجی با تیتراسیون یدومتری اندازه گیری شد (۲۰). چگالی توان (PAn, W/m²) بر اساس سطح مقطع آند (A₄n, m²) اندازه گیری شد.

$$P_{An} = \frac{E^2}{A_{An}R_{ex}}$$

منحنی قطبیت با اندازه گیری ولتاژ راکتور در مقاومتهای Ω ۱۰ تا Ω (TDR, mg/h) برای هر مقاومت) ترسیم شد. نرخ کل نمکزدایی (tDR, mg/h)

بهصورت زير محاسبه شد:

$$TDR = \frac{(C_0 - C_t)V_d}{t}$$

که C0 و C1 غلظت اولیه و نهایی NaCl؛ (L) va حجم مایع میانی و (h) t (h) دمک و C1 فر C1 نمک زدایی است. تشکیل بیوفیلم در سطح آند با استفاده از میکروسکوپ اسکن زمان نمک زدایی است. تشکیل بیوفیلم در سطح آند با استفاده از میکروسکوپ اسکن الکترونی، و رشد باکتری در MDC-O3 توسط PCR ژن RNA یایش شد. نمونهها از آنولیت و بخش میانی آند تهیه شدند. نمونههای آنولیت بدون هیچ پیش پردازشی برداشت شدند. روش استخراج DNA و تکثیر ژن به تفصیل در مطالعات قبلی آمده است(۱۳). درمجموع حدود ۱۵۰ نمونه از راکتورهای -O3 MDC و MDC و MDC در یک ران راهبری با دو بار تکرار برداشت شد (هرکدام حدود ۲۵ نمونه). دادهها در نرمافزار SPSS Ver. 20 و با استفاده از آزمونهای ویلکاکسون و T-زوجی آنالیز و ۲۰/۰۵ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

اثر اعمال امواج فراصوت و تولید بیوالکتریسیته: EC محلول نمکی خام mS/cm mS/cm بدست آمد، این مقدار پس از پیش پردازش با امواج فراصوت mS/cm ۲/۴±۲/۴ بود. در مدتزمان ۲۴ ساعت راهبری O2-MDC، ولتاژ و EC آبشور

پیش پردازش شده به ترتیب ۲۳۷ ۴/۷ ۲ ۲ ۲ ۲ ۲ ۲ ۲۷/۶ ۲ بود. این مقادیر در محلول خام برابر با ۳/۹ ۳۷ و ۱۱۹ و ۲۸/۱±۱/۵ mS/cm بود. ازاین و، در آزمایش های بعدی عمل پیش پردازش انجام شد.

حداکثر ولتاژ مدارباز (OCV) در OQ-MDC و O3-MDC بهترتیب ۲/۳±۵/۸ و ۱۱/۶±۱۲/۹ میلیولت بهدست آمد. این مقدار در حالت مدارسته به ترتیب ۲/۸ MV و ۱۲۸±۱/۸ و ۹/۷ ۳۷ بود (شکل ۲(الف و ب)). همچنین، حداکثر چگالی جریان O2-MDC و O2-MDC به ترتیب ۵/۲۷±۱/۶ و ۵/۲۷±۵/۸ بود؛ چگالی جریان در OD-O2 و O3-MDC در فاز تأخیری ابتدا افزایش و سپس کاهش یافت اما شیب کاهش در O3-MDC بیشتر بود، بااین حال ولتاژ O3-MDC در تمام زمان های راهبری بیشتر از O2-MDC بود.



شکل ۲. پروفایل های الکتریکی راهبری الف: O2-MDC و ب: O3-MDC. ولتاژ مداربسته، محلول ۲۰g/L NaCl

همچنین با توجه به غیرنرمال بودن دادهها از آزمون ویلکاکسون جهت آنالیز دادهها استفاده شد و معنی داری اختلاف نتایج دو راکتور در حالت مداربسته مطابق آزمون تائید شد (۲۰۱۰–۹ و ۲۷/۸۴–2۲). منحنی قطبیت: حداکثر چگالی توان O3-MDC رابر با ۷/۳۳–۶/۶۳ بود که حدود ۱۱ برابر مقدار آن در -O2 MDC (۲۰۶۵–۲۰۴ W/m²) ست. استفاده از O3-MDC جهت نمکزدایی آبشور باعث کاهش مقاومت درونی نسبت به O2-MDC شد بطوریکه براساس منحنی قطبیت، مقاومتهای داخلی ۴±۵۹ و ۲/۵±۱۷ اهم بهترتیب در -O2 MDC و MDC و O3-MDC است. استفاده از O2-MDC شد بطوریکه براساس منحنی قطبیت، مقاومتهای داخلی ۴±۵۰۵ و ۲/۵±۱۷ اهم بهترتیب در -O2 منحنی قطبیت، مقاومتهای داخلی ۴±۵۰۵ و ۲۵/۵±۱۷ اهم بهترتیب در -O2 ایم منحنی قطبیت، مقاومتهای داخلی ۴±۵۰۵ و ۲/۵

نمکزدایی: مشخص شد که نمکزدایی سریع تر در تولید جریان بالاتر بدست می آید (شکل ۳). TDR متوسط O2-MDC و O3-MDC به ترتیب mg/h و -03 و -O3-MDC و -O2-MDC و O2-MDC و O2-MDC و -03 MDC-MDC بیش از ۲/۱±۰۸/۳۸ بود. در ۲۴ ساعت اول، O2-MDC و -30 relium میانگین جریان ۲/۸±۲۰/۲ را تولید، و ۲/۰±۸۵/۵۸ نمک را از mA محلول میانی حذف کند؛ درحالیکه در O3-MDC-میانگین جریان mA محلول میانی حذف کند؛ درحالیکه در O3-MDC میانگین جریان C3-افزایش ۱۸ درصدی در عملکرد نمکزدایی است. در نمونههای مدارباز (شاهد) -02 MDC و MDC به ترتیب ۹۹٪ و ۲۲٪ نمک را حذف کردند.



شکل ۳. TDR در O2-MDC و O3-MDC (برحسب MDC) (برحسب

ریخت شناسی سطح آند: بررسی تصاویر SEM سطح آند قبل و بعد از آزمایش (شکل ۴) نشان دهنده تغییر قابل توجه در ریخت شناسی آند است، به طوری که الکترود تازه دارای سطح صاف و بدون میکروار گانیسم است، درحالی که تصویر آند استفاده شده نشان دهنده اشغال سطح توسط میکروبها است.

الف



شکل ۴. تصاویر SEM الف: قبل، و ب: بعد از اتمام آزمایشات

باکتریهای غالب: تعیین توالی ژن ۱۶۶ rRNA برای نشان دادن جوامع باکتریایی استفاده شد (۲۲و۲۱).

شکل ۵ محصول PCR نمونههای این مطالعه را نشان میدهد. نمونههای برداشتشده از آنولیت و آند (باندهای ۲ تا ۵) حضور باکتریها را نشان میدهند درحالیکه در نمونه شاهد (باند ۶) هیچگونه طیفی تشکیل نشد لذا باکتری در این باند حضور نداشته است. همچنین باکتریهای موجود در بیوفیلم آند و آنولیت در

جدول ۱ آمده است. بیوفیلم آند جامعه میکروبی متنوع تری نسبت به آنولیت داشت. پروتئوباکتریها (Proteobacteria) از جوامع میکروبی غالب در بیوفیلم آند و آنولیت بودند. فیرمیکویتها (Firmicutes) و اسیدوباکتریها (Acidobacteria) نیز در نمونههای بیوفیلم شناسایی شدند، در حالیکه در آنولیت وجود نداشتند. با این حال، اپسیلون پروتئوباکتریها و باکتریوئیدها (Bacteroidia) فقط در آنولیت وجود داشت.



شکل ۵. محصول تکثیر شده با استفاده از پرایمر عمومی

اندازه محصول: ۴۶۸ جفت باز، ترتیب نمونهها به ترتیب از چپ به راست: ستون ۱: DNA ladder ۵۰bp، ستون ۲: نمونه جدا شده از الکترود، ستون ۳: نمونه جدا شده از الکترود، ستون ۳: نمونه آنولیت، ستون ۵: نمونه از الکترود، ستون ۳: نمونه جدا شده از الکترود ستون ۳: نمونه از الکترود، ستون ۳: نمونه از الکترود، ستون ۳: نمونه جدا شده از الکترود، ستون ۳: نمونه جدا شده از الکترود، ستون ۳: نمونه جدا شده از الکترود، ستون ۳: نمونه از الکترود، ستون ۳:

جنون (۱۰ به طری سی سی سی مرکز شوچ در از طور منصور می میشود بی					
شناسه توالی	خانواده	كلاس	رده	مشابهت(%)	شماره در بانک ژن
بيوفيلم آند					
MA1	اسيدوباكترياسه	اسيدوباكتريا	اسيدوباكتريا	٨٨	HG763957.1
MA2	كروماتياسه (Chromatiaceae)	گاماپروتئوباكترى	پروتئوباكتريا	٩١	HQ877094.1
MA3	اکتوتيورهودوسپيراسه (Ectothiorhodospiraceae)	گاماپروتئوباكترى	پروتئوباكتريا	٨٧	KC009941.1
MA4	بورخولدریاسه (Burkholderiaceae)	بتاپروتئوباكترى	پروتئوباكتريا	٨٧	KP772724.1
MA5	كلستريدياسه	كلستريديا	فيرميكويتا	٨٩	KU045501.1
أنوليت					
MS1	كامپيلوباكترياسه	اپسيلون پروتئوباكترى	پروتئوباكتريا	٨٩	KF721645.1
MS2	پروتلاسه	باكتريوئيد	باكتريوئيت	٨۶	GU955392.1

جدول ۱. باکتریهای شناساییشده در نمونههای آنولیت و آند راکتور نمکزدایی میکروب

بحث و نتيجه گيرى

در این مطالعه اعمال امواج فراصوت بر تولید الکتریسیته و حذف شوری اثر مثبت داشت. این یافته به این دلیل است که در آبهای خیلی شور یونهای کلرور و سدیم به هم نزدیک بوده، به هم می چسبند و تشکیل بلور می دهند، لذا بخشی از یونها در آب غیرفعال می باشند (۱۳)؛ اعمال امواج فراصوت بر محلول نمکی سبب افزایش تحرک یونی و دیونیز اسیون بهتر آنها می گردد. اثر مثبت امواج فراصوت در بسیاری از مطالعات محیطی (۲۵–۲۳) به اثبات رسیده است. ولتاژ تولیدی در Og-MDC به مراتب بیشتر از مقادیر به دست آمده در Op-۲D بود. ازن مولکولی بسیار واکنش پذیر است و پتانسیل اکسیداسیون بالاتری (۲/۰۷) نسبت به اکسیژن

(۷ ۱/۲۳) دارد (۲۶). در این صورت تقریباً تمامی الکترونهایی که از طریق مدار خارجی وارد اتاقک کاتد می شوند اکسید شده، بین آند و کاتد اختلاف پتانسیل افزایش می یابد که عامل کارایی بالاتر ازن است. تزریق ازن به محلول کاتولیت، مواد جانبی خطرناک تولید نمی کند و کارایی آن در طیف وسیعی از PH حفظ می شود. در یک راکتور بیوالکتروشیمیایی، ازن به مدت کوتاهی به اکسیژن تبدیل می شود؛ که این اکسیژن دوباره در واکنش شرکت خواهد کرد (۲۶). چگالی جریان تولید شده در -O2 MDC و MDC- در مرحله اولیه راهبری افزایش، سپس کاهش یافت. این روند الکتریکی در مطالعات مشابه دیگر نیز دیده می شود، زیرا به علت افت تدریجی

هدایت الکتریکی محلول نمکی و مصرف سوبسترا مقاومت داخلی افزایش مییابد (۲۸و۲۷). بعلاوه، افزایش تدریجی غلظت نمک در آنولیت میتواند فعالیت میکروبی را مهار کند(۲۹و۱۲).

مقاومتهای داخلی (شیب منحنی قطبیت) MDC و Og-MDC و Og-MDC به ترتیب ۲۰۵ و ۷۱ اهم بهدست آمد. در عمل، مقاومت داخلی سیستم بیوالکتروشیمیایی بهشدت بر جریان خروجی الکتریکی تأثیر می گذارد و به عواملی مانند مواد آند و کاتد، اندازه رآکتور، خواص شیمیایی محلول، دما، هدایت الکتریکی محلول، تحرک یون و سطح الکترود و نوع الکترون گیرنده بستگی دارد (۳۰و۲۹). Iiang و همکاران از نانولوله کربن، گرافیت انعطاف پذیر و کربن فعال بهعنوان مادهی آندی MFC استفاده کردند و مقاومتهای داخلی ۲۶۳، ۳۰۱ و ۸۳۱ اهم به دست آوردند بگذارد و مقاومت دای مکعب هوا (۹۱–۸۴ اهم) کمتر از MFC بگذارد و مقاومت داخلی در MFC های مکعب هوا (۹۱–۸۴ اهم) کمتر از MFC

استفاده از اتاق های نمکزدایی باریک تر می تواند باعث کاهش مقاومت داخلی و بهبود حذف یون شود (۳۳). مشخص شد که بازده نمکزدایی، تابعی از تولید جریان است و نمکزدایی سریع تر در جریان بالاتر به دست میآید. بااینحال، با افزایش زمان به دلیل کاهش یونهای فعال در اتاق میانی TDR کاهش مییابد. علاوه بر این، افزایش تدریجی هدایت الکتریکی در محلول آنولیت برای میکروارگانیسمها مضر است و فعالیتهای میکروبی را مختل میکند (۳۴). عملکرد میکروارگانیسمها مضر است و فعالیتهای میکروبی را مختل میکند (۳۴). عملکرد کرد مردهای هوا یا فری سیانید است؛ در مطالعه ای Luo و همکاران که از فری سیانید استفاده شد، DMC حدود ۶۶٪ از نمک را در ۴۰۰ ساعت راهبری حذف بود (۳۴). در مطالعه DMC و همکاران که بافر فسفات به ترتیب ۴۰٪ و ۲۷٪ بود (۳۴). در مطالعه Sevda و همکاران که بافر فسفات به عنوان کاتولیت و آب دریا واقعی به عنوان محلول میانی بود، حداکثر نمکزدایی ۹/۹۰٪ حاصل شد که از دریا واقعی به عنوان محلول میانی بود، حداکثر نمکزدایی ۹/۹۰٪ ماصل شد که از نمکزدایی بهبود قابل توجهی یافت (از ۸/۵۵٪ به حدود ۴۰۰٪) که دلیل چنین

یافتهای قبلا ذکر گردید. سیستم مدارباز (شاهد) MDC-0 و O3-MDC و O3-MDC به ترتیب تنها ۱۹٪ و ۲۱٪ نمک را حذف کردند که نشان می هد نمک زدایی آب عمدتاً به علت تولید جریان الکتریکی بوده و سایر عوامل مانند اسمز طبیعی، تبادل یونی نقش جزئی داشتهاند. پروتئوباکتریها از جوامع میکروبی غالب در بیوفیلم آند و آنولیت بودند. پروتئوباکتریها به طور گستردهای در مطالعات قبلی به عنوان الکترون زا گزارش شدهاند و دلیل آن احتمالاً وجود رقابت در انتقال الکترونهای خارج سلولی می باشد (۳۶و۳۵و ۲۷). اپسیلون پروتئوباکتریها و باکتریوئیدها فقط در نمونههای آنولیت وجود داشتند. باکریوئیدها نیز باکتریهای میلهای گرم منفی هستند که در اسیستمهای بیوالکتروشیمیایی و آب شور گزارش شدهاند (۳۸و۳۷). حضور اسیدوباکتریها ممکن است بدلیل PH پایین آنولیت MDC-۱۵ باشد، زیرا اینها قادرند در برابر اسیدها، آلودگی فلزی و محیطهای سخت مقاومت کنند. حضور فیرمیکویتها وجود شرایط بیهوازی را تائید میکند زیرا این باکتریها بیهوازی هستند (۴۹و۳۹).

Rabaey و همکاران نتیجه گرفتند که گاماپروتئوباکتری و فیرمیکویتها ظرفیت تولید الکتریسیته دارند (۹). محدودیتهای مطالعه حاضر شامل عدم شناسایی سهم هریک از باکتریها در راکتور به دلیل کمبود امکانات، هزینه تولید ازن، عدم بررسی در طولانیمدت و عدم بررسی میزان ماده آلی حذفشده میباشد. لذا انجام مطالعات بیشتر پیشنهاد میگردد. در کل، پیشتصفیه محلول نمکی با امواج فراصوت و اعمال الکترون گیرنده ازن در اتاقک کاتد بجای اکسیژن میتواند عملکرد MDC را بهعنوان یک فرآیند نمکزدایی آب یا یک پیشتصفیه برای فرآیندهای آبشیرین کن پاییندست بهبود بخشد، بااینحال عملیاتی شدن فرآیند نیاز به تحقیقات گستردهتری دارد.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی یزد به جهت حمایتهای مالی و معنوی از این تحقیق، تشکر و قدردانی میگردد.

Investigation of Modified Microbial Desalination Cell performance in Sweetening of saltwater

A. Gholizadeh (PhD)^{*1}, A.A. Neshat (PhD)¹, F. Pakravan (BSc)², M. Miri (PhD)³, M. Taghavi (PhD)⁴, A. Nikoonahad (PhD)⁵

1. Esfarayen Faculty of Medical Sciences, Esfarayen, I.R. Iran

2. Tehran University of Medical Sciences, Tehran, I.R. Iran

3.Department of Environmental Health Engineering, Sabzevar University of Medical Sciences, Sabzevar, I.R.Iran 4.Department of Environmental Health Engineering, Gonabad University of Medical Sciences, Gonabad, I.R.Iran

5.Department of Environmental Health Engineering, Ilam University of Medical Sciences, Ilam, I.R.Iran

J Babol Univ Med Sci; 20(11); Nov 2018; PP: 49-57 Received: Apr 16th 2018, Revised: Aug 7th 2018, Accepted: Sep 4th 2018.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Lack of enough fresh water is a global challenge. Water sweetening can be done using thermal or membrane systems that each of them requires significant energy. Microbial desalination cell (MDC) is a new technology which can desalinate water, generate electricity, and simultaneously purify wastewaters in a reactor. However, low current generation and deionization are from main challenges of this process. This study aimed to improve the MDCs efficacy.

METHODS: In this experimental study, a modified three-cell MDC consisted of anode, cathode, and middle chambers, was designed in order to water desalination (20 g/L NaCl). Here, the cathode solution was diffused via ozone (O_3 -MDC) and the middle saline solution was pretreated into an ultrasonic bath. Subsequently, the results achieved in O_3 -MDC in terms of water desalination and current generation were compared against those of another reactor operated under oxygen diffusion (O_2 -MDC), and without ultrasonic pretreatment (control). Biofilm formation on anode surface and dominant bacteria in the O_3 -MDC reactor were studied using Scanning Electron Microscopy (SEM), and 16S rRNA gene sequencing, respectively.

FINDINGS: Saltwater pre-treatment caused to increase the electrical conductivity from 28.1 ms/cm to 35.5 ms/cm; and then current generation from 191 to 131 mV after 24 hr operation. O₂-MDC and O₃-MDC were able to remove 74% and 55.58% of NaCl from water, respectively. Proteobacteria, firmicuites and acidobacteria were dominant microbial communities in the anode biofilm based on 16S rRNA sequencing.

CONCLUSION: Based on the results of this study, modified MDC with ozone and ultrasound waves could be an appropriate option for desalinating salt water.

KEY WORDS: Microbial Desalination Cell, Microbial Fuel Cell, Bioelectric Energy Sources, Saltwater.

Please cite this article as follows:

Gholizadeh A, Neshat AA, Pakravan F, Miri M, Taghavi M, Nikoonahad A. Investigation of Modified Microbial Desalination Cell performance in Sweetening of Saltwater. J Babol Univ Med Sci. 2018;20(11):49-57.

* Corresponding Author: A. Gholizadeh (PhD)
Address: Deputy of Education, Faculty of Medical Sciences, Esfarayen, I.R.Iran
Tel: +98 58 31550622
E-mail: gholizadeh_eng@yahoo.com

DOR: 20.1001.1.15614107.1397.20.11.7.5

References

1. Carmalin Sophia A, Bhalambaal VM, Lima EC, Thirunavoukkarasu M. Microbial desalination cell technology: Contribution to sustainable waste water treatment process, current status and future applications. J Environ Chem Eng. 2016;4(3):3468-78.

2. Gholizadeh A, Mokhtari M, Naimi N, Shiravand B, Ehrampoush MH, Miri M, et al. Assessment of corrosion and scaling potential in groundwater resources; a case study of Yazd-Ardakan Plain, Iran. Groundwat Sustain Dev. 2017;5:59-65.

3. Malakotian M, Asadipour A, Jamshidi Moghaddam Y. Effect of Iron Oxide Nanoparticles for the Removal of Coliform Bacteria from Contaminated Water. J Babol Uni Med Sci. 2017;19(4):60-6. [In Persian]

4. An Z, Zhang H, Wen Q, Chen Z, Du M. Desalination combined with copper (II) removal in a novel microbial desalination cell. Desalination. 2014;346:115-21.

5. Subramani A, Jacangelo JG. Emerging desalination technologies for water treatment: A critical review. Water Res. 2015;75:164-87.

6. Burn S, Hoang M, Zarzo D, Olewniak F, Campos E, Bolto B, et al. Desalination techniques - A review of the opportunities for desalination in agriculture. Desalination. 2015;364:2-16.

7. Fallahzadeh RA, Miri M, Taghavi M, Gholizadeh A, Anbarani R, Hosseini-Bandegharaei A, et al. Spatial variation and probabilistic risk assessment of exposure to fluoride in drinking water. Food Chem Toxicol. 2018;113:314-21.

8. Mathuriya AS. Novel microbial fuel cell design to operate with different wastewaters simultaneously. J Environ Sci. 2016;42:105-11.

9. Rabaey K, Verstraete W. Microbial fuel cells: novel biotechnology for energy generation. Trends Biotechnol. 2005;23(6):291-8.

10. Gholizadeh A, Salmani MH, Ebrahimi AA, Hosseini SS, Ehrampoush MH, Miri M, et al. Improved power density and Cr/Pb removal using ozone in a microbial desalination cell. Environ Chem Lett. 2018; 16(4):1477-85.

11. Tao HC, Lei T, Shi G, Sun XN, Wei XY, Zhang LJ, et al. Removal of heavy metals from fly ash leachate using combined bioelectrochemical systems and electrolysis. J Hazard Mater. 2014;264:1-7.

12. Brastad KS, He Z. Water softening using microbial desalination cell technology. Desalination. 2013;309:32-7.

13. Gholizadeh A, Ebrahimi AA, Salmani MH, Ehrampoush MH. Ozone-cathode microbial desalination cell; An innovative option to bioelectricity generation and water desalination. Chemosphere. 2017;188:470-7.

14. Al-Mamun A, Ahmad W, Baawain MS, Khadem M, Dhar BR. A review of microbial desalination cell technology: Configurations, optimization and applications. J Clean Prod. 2018;183:458-80.

15. Kokabian B, Gude VG. Sustainable photosynthetic biocathode in microbial desalination cells. Chem Eng J 2015;262:958-65.

16. Kalleary S, Mohammed Abbas F, Ganesan A, Meenatchisundaram S, Srinivasan B, Packirisamy ASB, et al. Biodegradation and bioelectricity generation by Microbial Desalination Cell. Int Biodeterior Biodegradation. 2014;92:20-5.

17. Cao X, Huang X, Liang P, Xiao K, Zhou Y, Zhang X, et al. A new method for water desalination using microbial desalination cells. Environ sci technol. 2009;43(18):7148-52.

18. Ping Q, Abu-Reesh IM, He Z. Boron removal from saline water by a microbial desalination cell integrated with donnan dialysis. Desalination. 2015;376:55-61.

19. Jyoti KK, Pandit AB. Ozone and cavitation for water disinfection. Biochem Eng J. 2004;18(1):9-19.

20. [No Author]. Standard methods for the examination of water and wastewater. USA: Am Pub Health Associat; 2005.

21. Liu G, Zhou Y, Luo H, Cheng X, Zhang R, Teng W. A comparative evaluation of different types of microbial electrolysis desalination cells for malic acid production. Bioresour Technol. 2015;198:87-93.

22. Zhi W, Ge Z, He Z, Zhang H. Methods for understanding microbial community structures and functions in microbial fuel cells: a review. Bioresour Technol. 2014;171:461-8.

23. Omastová M, Mičušík M, Fedorko P, Pionteck J, Kovářová J, Chehimi MM. The synergy of ultrasonic treatment and organic modifiers for tuning the surface chemistry and conductivity of multiwalled carbon nanotubes. Surf Interface Anal. 2014;46(10-11):940-4.

24. Matouq MA-D, Al-Anber ZA. The application of high frequency ultrasound waves to remove ammonia from simulated industrial wastewater. Ultrason Sonochem. 2007;14(3):393-7.

25. Mohammadi AR, Mehrdadi N, Bidhendi GN, Torabian A. Excess sludge reduction using ultrasonic waves in biological wastewater treatment. Desalination. 2011;275(1-3):67-73.

26. Rodríguez A, Rosal R, Perdigón-Melón J, Mezcua M, Agüera A, Hernando M, et al. Ozone-based technologies in water and wastewater treatment. In: The Handbook of Environmental Chemistry. Berlin: Springer, Heidelberg; 2008. p. 127-75.

27. Luo H, Xu P, Roane TM, Jenkins PE, Ren Z. Microbial desalination cells for improved performance in wastewater treatment, electricity production, and desalination. Bioresour Technol. 2012;105:60-6.

28. Sevda S, Yuan H, He Z, Abu-Reesh IM. Microbial desalination cells as a versatile technology: functions, optimization and prospective. Desalination. 2015;371:9-17.

29. Sevda S, Abu-Reesh IM, Yuan H, He Z. Bioelectricity generation from treatment of petroleum refinery wastewater with simultaneous seawater desalination in microbial desalination cells. Energy Convers Manage. 2017;141:101-7.

30. Heijne AT, Liu F, Weijden Rvd, Weijma J, Buisman CJ, Hamelers HV. Copper recovery combined with electricity production in a microbial fuel cell. Environ Sci Technol. 2010;44(11):4376-81.

31. Liang P, Fan MZ, Cao XX, Huang X, Peng YM, Wang S, et al. Electricity generation by the microbial fuel cells using carbon nanotube as the anode. <u>Huan Jing Ke Xue.</u> 2008;29(8):2356-60.

32. Kim JR, Cheng S, Oh SE, Logan BE. Power generation using different cation, anion, and ultrafiltration membranes in microbial fuel cells. Environ Sci Technol. 2007;41(3):1004-9.

33. Kim Y, Logan BE. Microbial desalination cells for energy production and desalination. Desalination. 2013;308:122-30.

34. Luo H, Xu P, Ren Z. Long-term performance and characterization of microbial desalination cells in treating domestic wastewater. Bioresour Technol. 2012;120:187-93.

35. Zhang Y, Angelidaki I. A new method for in situ nitrate removal from groundwater using submerged microbial desalination–denitrification cell (SMDDC). Water Res. 2013;47(5):1827-36.

36. Zhang H, Wen Q, An Z, Chen Z, Nan J. Analysis of long-term performance and microbial community structure in bio-cathode microbial desalination cells. Environ Sci Pollut Res. 2016;23(6):5931-40.

37. Gao C, Wang A, Wu WM, Yin Y, Zhao YG. Enrichment of anodic biofilm inoculated with anaerobic or aerobic sludge in single chambered air-cathode microbial fuel cells. Bioresour Technol. 2014;167:124-32.

38. Lu L, Xing D, Ren N. Pyrosequencing reveals highly diverse microbial communities in microbial electrolysis cells involved in enhanced H2 production from waste activated sludge. Water Res. 2012;46(7):2425-34.

39. Ludwig W, Schleifer KH, Whitman WB. Revised road map to the phylum Firmicutes. Bergey's Manual® of Systematic Bacteriology. New York:Springer; 2009. p. 1-13.

40. Karluvalı A, Köroğlu EO, Manav N, Çetinkaya AY, Özkaya B. Electricity generation from organic fraction of municipal solid wastes in tubular microbial fuel cell. Sep Purif Technol. 2015;156(Part 2):502-11.