负载型纳米铁吸附剂去除饮用水中 As(III) 的研究

朱慧杰^{1,2}, 贾永锋^{1*}, 吴星^{1,2}, 王赫^{1,2}

(1. 中国科学院沈阳应用生态研究所陆地生态过程重点实验室,沈阳 110016; 2. 中国科学院研究生院,北京 100049) 摘要:以活性炭为载体,利用液相还原方法制备了一种负载型纳米铁吸附剂,载入量(Fe/炭)为82.0 mg/g. 纳米铁在活性炭孔内 呈针状,其直径为30~500 mm,长度为1000~3000 nm. 该吸附剂在 pH 6.5,(25 ± 2)°C,As(III)初始浓度为2 mg/L,吸附剂用量 为1.0 g/L时,As(III)的去除率为99.86%,吸附剂的砷吸附容量为1.997 mg/g;吸附速率在前12 h 较快,可达94.3%,72 h 达到 吸附平衡.吸附过程中 As(III)部分被吸附剂氧化. PO³⁺₄、SiO²⁺₃对 As(III)的去除抑制较大,而SO²⁺₄、CO²⁺₅、C₂O²⁺等离子对砷的 去除影响较小.吸附平衡后的吸附剂可以用0.1 mol/L NaOH 溶液洗脱再生,再生效率较高.室内实验数据表明,该吸附剂在饮 用水除砷领域具有较好的应用前景.

关键词:纳米铁;负载型吸附剂;As(III);吸附;饮用水 中图分类号:X52 文献标识码:A 文章编号:0250-3301(2009)061644-05

Removal of Arsenite from Drinking Water by Activated Carbon Supported Nano Zero-Valent Iron

ZHU Hui jie^{1,2}, JIA Yong-feng¹, WU Xing^{1,2}, WANG He^{1,2}

(1. Key Laboratory of Terrestrial Ecological Process, Institute of Applied Ecology, Chinese Academy of Sciences, Shenyang 110016, China; 2.

Graduate University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China)

Abstract: Nano zero valent iron was loaded onto activated carbon by deoxidizing Fe^{2+} in aqueous solution and approximately 8. 2% (wt) of iron was loaded it. The size of the needle-shaped iron particles in the pores of carbon was (30-500) × (1000-3000) nm. The adsorption capacity for arsenic was approximately 1. 997 mg/g activated carbon supported nano zero-valent iron (NZV¥AC) in the 2 mg/L As(III) solution at pH 6.5 and (25 ± 2) °C. The uptake of arsenic by NZV¥AC was rapid in the first 12 h (94. 3%) and equilibrium was achieved at 72 h (99. 86%). As(III) was partly oxidized by the absorbent in the process of absorption. The presence of phosphate and silicate ions significantly decreased arsenic removal rate while the effect of other common ions such as sulfate, carbonate and oxalate was insignificant. NZV¥AC was effectively regenerated after adsorption of arsenic when elution was applied with 0.1 mo/L NaOH solution. The results suggest that NZV¥AC is an ideal candidate for the treatment of arsenic contaminated drinking water.

Key words: nano zero-valent iron; supported adsorbent; As(III); adsorption; drinking water

砷是剧毒元素之一,近年来地下水中的砷污染 已经引起人们广泛的关注.仅我国受地下水砷污染 影响的人口就高达1500多万.长期砷暴露可引起皮 肤、肺等多种器官的癌变.我国、美国和欧盟已经把 饮用水砷的含量标准下调为世界卫生组织建议的 10 µg•L⁻¹.新的卫生标准对砷的去除和工艺提出了 更高要求^[1].

水中砷的主要去除方法有(混凝)沉淀法^[2~4]、 离子交换法^[5~7]、膜分离法^[89]以及吸附法^[10-16]等. 其中吸附法因效果可靠、操作简便等优点而成为饮 用水除砷的首选方法.含铁吸附剂具有良好的吸附 阴阳离子的能力,以铁元素为主要吸附成分的吸附 剂的开发研制和应用得到了国内外的广泛关 注^[17-21],其中纳米铁(包括零价铁、氧化铁和磁铁矿 颗粒等)因其尺度小,表面效应大、吸附能力强等优 点而在含砷水处理中受到广泛重视^[22-24].但粉末状 的纳米铁颗粒细微,在水中易失活和凝聚,难以回收 和重复利用;而且处理后需要固液分离,进一步增加 了处理成本.把纳米铁负载于氧化铝、氧化硅、沸石 和活性炭等载体上,制成一定形状的颗粒,不但可以 保持纳米材料的固有特性而且可以增强其稳定性, 提高回收率,并适用于反应器操作^[25-28].

本实验以活性炭为载体,负载并还原 Fe²⁺ 制备 了负载型纳米铁吸附剂,并研究了其对水中 As(III) 的吸附性能.

1 材料与方法

1.1 负载型纳米铁吸附剂的制备

负载型纳米铁的制备是在无氧条件下进行.将 FeSO₄•7H₂O溶于少量水中,氮气保护下把活性炭浸

基金项目: 中国科学院" 引进国外杰出人才" 项目

的纳米铁颗粒细微、在水中易失活和凝聚,难以回收 * 通讯联系人, E mail: yongfeng. ja@ jae.ac. cn 1994-2012 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

收稿日期: 2008-07-02;修订日期: 2008-09-26

作者简介: 朱慧杰(1972~), 男, 博士研究生, 主要研究方向为水处理 技术, F-mail:zhuhuijie@ yahoo. cn

泡在上述溶液中一定时间后再加入乙醇、水和适量 的分散剂.将KBH4 碱性溶液缓慢滴加至上述溶液, 搅拌,反应方程式为^[29]:

 $2Fe^{2*} + BH_{4}^{-} + 2H_{2}O = 2Fe+ BO_{2}^{-} + 2H_{2} + 4H^{+}$ 反应完成后,洗涤,氮气保护下烘干备用.

1.2 吸附剂表面特性的表征

用扫描电镜(Hitachi S23500N) 观察吸附剂的外 观形貌并测定元素组成;用比表面仪(ASAP2000 型, Micromeritics Co) 测定其比表面积和孔容、孔径等 参数.

1.3 静态吸附实验

用亚砷酸钠(NaAsO₂) 配制成1000 mg/L储备液, 使用时根据需要逐级稀释.本实验所用试剂均为分 析纯.实验中所用水为去离子水,经硼氢化钾还原氢 化.原子荧光法测定,无砷检出.

吸附实验在(25 ± 2) ℃, pH 6.5±0.2下进行, 振 荡器转速为150 r/min, 铝箔包裹反应容器并充入 N₂ 以防 As(III) 被氧化.吸附等温线实验是在各盛有 100 mL 2 mg/L As(III) 溶液的玻璃瓶中加入0.0050 ~ 0.600 g 吸附剂; 吸附速率实验是在 500 mL 2 mg/L As(III) 溶液中加入 0.5 g 吸附剂, 每隔一定时间取 样; 考察 pH 对吸附的影响时, 把 0.1 g 吸附剂加入 各 100 mL 2 mg/L As(III) 溶液中, 用 0.1 mol/L HCl 或 NaOH 调至所需 pH; 考察共存离子的影响时, 在各盛 有 100 mL 2 mg/L As(III) 溶液中加入相应干扰离子 (对应盐分别为 Na²SO₄、NaH₂PO₄、Na²SiO₃、Na²CO₃、 Na₂C₂O₄、MgCh₂、CaCl₂、AlCl₃和 FeCl₂)的质量浓度分 别为 As(III) 浓度的 10 倍.以上各实验平衡 72 h 后 取样, 过 0.45 以m 醋酸纤维膜后(因碱性环境下有铁 离子检出)分析溶液中的总砷浓度(Asr).

吸附剂再生实验是在 (25 ± 2) °C, pH 6.5 \pm 0.2, 振荡器转速 150 r/min时, 先把 0.1 g 吸附剂加入 100 mL 2 mg/L As(III) 溶液中平衡 72 h 后, 再用去离子 水清洗吸附剂表面的游离砷离子, 然后用 100 mL 0.1 mol/L NaOH 溶液解吸吸附剂 12 h, 取上清液过 膜后检测其总砷浓度.考察吸附时 As(III) 被氧化的 机制时, 吸附平衡后(吸附过程同吸附剂再生实验), 分别用 pH 3.5 和 6.5 的 100 mL 0.1 mol/L NaH2PO4 以及 100 mL 0.1 mol/L NaOH 溶液解吸吸附平衡后 的吸附剂 12 h, 取其上清液过膜后检测其相应的 As(III) 和 As_T 浓度.

实验中发现与负载纳米铁经过同样处理的活性 吸附量仅为总量的 5.5%. 炭用量为 1.g/L时,对 As(Ⅲ 的去除效率可忽略,不 2.3 吸附等温曲线 0.594-2612 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

再详细给出.

1.4 砷的分析方法

采用硼氢化钾还原氢化 原子荧光法测定(北京 科创海光 AFS-2202E).

2 结果与讨论

2.1 负载型纳米铁吸附剂的表征

图 1 为所制负载型纳米铁吸附剂在电子扫描电 镜下的微观形貌. 可以看出,活性炭内部有纳米铁出 现. 纳米铁呈针状,直径为 30~500 nm,长度为1 000 ~2 000 nm,绝大多数直径< 100 nm.炭表面部分所 负载的铁部分发生了氧化,这是因为纳米铁的活性 很高易被氧化. Kanel 等^[24] 制备纳米铁去除地下水 中砷的时候也发现高达 81% 的铁被氧化. 检测结果 表明,负载纳米铁后的活性炭比表面积由 821.7 $m^2/g下降为 69.4 m^2/g,平均孔径由 4.52 nm 减小到$ 2.20 nm,这也证实了活性炭内部孔隙间包含有纳米铁.以上结果说明活性炭在铁盐溶液中浸泡时,部分Fe²⁺ 进入了炭的内部并稍后原位被还原.

负载型纳米铁吸附剂的载铁量最高为 91.4 mg/g,但实验表明此时对 As(III)的去除率反而没有 铁负载量 82.1 mg/g时的高,这与通常认为铁的量越 多,砷的去除率越高的规律相矛盾.一般来说,铁的 量越大,可吸附砷的位点就越多.活性炭表面的铁一 般都能吸附砷,但对于孔隙内的铁来说,如果活性炭 表面负载铁量太大,就会阻碍砷进入到活性炭内部 与纳米铁结合.所以,并非活性炭的载铁量越大,砷 的去除效果就越好.

2.2 负载型纳米铁吸附剂对 As(III) 的吸附速率

从图2中可知,在前12h内吸附速率较快.在1 h内,As(III)的去除率为72.0%,3h时达到了 81.9%,12h为94.3%,72h为99.86%.对As(II) 的吸附可以分为3个阶段:即开始的快反应、随后的 中速反应及慢反应阶段.不同时间段的吸附速率不 同,原因是纳米铁在溶液中发生腐蚀而在颗粒表面 及内部形成了具有吸附能力的活性位点:As(II)首 先在外壳层吸附,速率很快;然后进入到与内扩散相 关的壳层内表面吸附,其速率比第1阶段稍慢;最后 需要通过活性炭的微小孔道才能扩散到颗粒的内部 微孔,因前两阶段形成的化合物可能堵塞活性炭颗 粒的微小孔道,这一阶段速率最小,也是整个吸附过 程的控速步骤.在最后长达60h的吸附过程中,其 吸附量仅为总量的5.5%.



图 1 负载型纳米铁吸附剂的电子显微镜 扫描图(×20000)







图 3 是负载型纳米铁吸附剂对 As(III)的吸附 等温线.可以看出,吸附剂 As(III)的吸附容量随平 衡溶液中 As 浓度的增加而快速上升,即使低平衡浓 度条件(0.05 mg•L⁻¹),其吸附容量都在 8.0 mg/g以 上;在较高平衡浓度条件(0.1 mg•L⁻¹)下,该吸附剂 对 As(III)的吸附容量为 14.6 mg•g⁻¹,远远高于砂粒 负载氢氧化铁的吸附量^[14,20].

吸附等温线能反映不同平衡浓度下吸附剂的吸 附容量,且通过模型拟合能得到吸附剂对污染物的 最大吸附容量.通常用 Langmuir 方程来描述吸附等 温线,其表达形式为:

$$q = q_{\rm m} c_{\rm e} k_{\rm L} / (1 + k_{\rm L} c_{\rm e})$$
(1)

$$1/q = (1/q_{\rm m}k_{\rm L})(1/c_{\rm e}) + 1/q_{\rm m}$$
 (2)





附平衡时溶液浓度(mg/L), q 为吸附平衡时与 c_e 对 应的吸附量(mg/g), q_m 为最大吸附量(mg/g).用 Langmuir 方程对上述吸附过程进行拟合,从拟合得 到的结果可以看出, Langmuir 方程能较好地拟合负 载型纳米铁对 As(III)的吸附过程($R^2 = 0.968$), q_m 为 18.2 mg/g, k_L 为 0.01402. 上述结果表明, As(III) 的去除主要以直接吸附到铁(水合)氧化物表面的方 式实现.

2.4 水质条件对负载型纳米铁吸附As(III)性能的影响

2.4.1 pH 对去除 As(III) 性能的影响

pH 对该吸附剂去除 As(III) 性能的影响见图 4. pH 值在 5~10时,吸附剂对 As(III) 都有良好的去除 效果,去除率超过 90%.最佳 pH 值范围为 6~ 9,去 除率达到 95.4%~ 99.9%, 在酸性环境 pH 为 4 和 3 时,去除率分别下降至 70.5% 和 42.7%;碱性环境 pH为11和12时,去除率分别下降至53.0%和 38.0%. 而且此时的 As(III) 部分被氧化, 这与其 pH-Eh 关系图中 pH 越高, Eh 越低即越易被氧化相一 致.因此本研究中以总砷去除率来表达吸附剂的除 砷效果.当pH > 9.2时,溶液中As(Ⅲ)以H2AsO₃形 态为主,同时负载型纳米铁经腐蚀形成的铁(水合) 氧化物表面由于 pH 值升高至超过等电点而带负电 荷.静电斥力的增加将减少 As(III) 在吸附剂表面的 吸附,因此,偏碱性条件下(pH> 9.2),As(Ⅲ)的去除 率随 pH 升高而降低.实验发现强碱性环境下,溶液 中有铁离子检出,说明吸附剂有部分铁释出,而天然 水的 pH 值在 6.0~ 9.0 之间, 与负载型纳米铁去除 As(III)的最佳 pH 值范围吻合,因此去除实际饮用 水中As(III)时一般无需调节进水pH值.

式中, k_1 是 Langmuir 方程吸附强度系数, c_e 表示吸 2.4.2, 离子强度和共存离子对去除 As(III) 的影响



图 4 pH 对 As(III) 去除率的影响 Fig. 4 Effect of pH on As(III) removal

在离子强度分别为 0、0.01、0.10 mol•L⁻¹(用 NaCl 调节), As(Ⅲ) 初始质量浓度为 2 mg•L⁻¹, 温度 为(25 ± 2) ℃, pH 值为 6.5, 吸附平衡时间为 72 h 时, 考察离子强度对 As(Ⅲ) 吸附的影响. 结果表明 离子强度在 0~ 0.10 mol•L⁻¹范围对 As(Ⅲ) 的吸附 不明显, 说明砷吸附为专性吸附, 此结论与文献报道 相符^[10].

图 5 为天然水中常见共存离子对 As(III) 去除 率的影响. 可以看出, 只有 $H_2PO_4^-$ 与 SiO₃²⁻ 离子明 显降低了该吸附剂的除砷效率: pH 6.5 时, As(III) 的去除效率分别降低了 25.3% 和 33.6%, 这是由于 $H_2PO_4^-$ 与 SiO₃²⁻ 与(亚) 砷酸根结构相似, 可以与铁 (水合)氧化物表面羟基或水合基进行配位交换而进 入双电子层的 stem 层内形成内层络合物, 发生专性 吸附, 从而与 $H_2AsO_3^-$ 、 $HAsO_3^{2-}$ 、 H_3AsO_3 在纳米铁腐 蚀生成的铁(水合)氧化物表面产生了竞争性吸 附^[17].

2.5 负载型纳米铁吸附剂的再生

将已达吸附平衡的负载型纳米铁吸附剂用 0.1 mol/L NaOH 溶液洗脱再生 8 次, As(III) 的平均去除 率随着吸附剂的再生次数没有明显的衰减. 每次的 As(III) 去除率都在 94.0% ~ 99.5% . 再生洗脱后, 没有观察到吸附剂的破损, 表明吸附剂具有良好的 耐磨性和机械强度. 洗脱再生实验表明, 吸附剂的吸 附性能稳定, 具有良好的洗脱再生性能.

2.6 吸附及氧化机制探讨

吸附机制:零价纳米铁一旦进入溶液就会被水 等氧化生成 Fe^{2+} ; Fe^{2+} 受溶液的pH、氧化还原电位 等因素的影响进一步生成铁的(水合)氧化物^[30];铁 的各种(水合)氧化物与溶液中的砷生成 $FeAsOte^2$





H₂O 等化合物^[10,31], 液相中的砷被转移到吸附剂上 而被去除.

氧化机制:利用 0.1 mol• L^{-1} NaOH 溶液解吸吸 附剂上的砷时,发现解吸下来的砷基本上以As(V) 形式存在,即解吸下来的砷的氧化率为100%.图4 也表明三价砷被部分氧化. 而当用 pH 分别为 3.5 和 6.5的 0.1 mol·L⁻¹ NaH₂PO₄ 解吸时, 解吸下来的砷 的氧化率分别为 36.8% 和 40.7%. As(III) 被氧化为 As(V)既可能发生在吸附过程,又可能发生在解吸 过程.由于As(III)在碱性环境下易被氧化,故可以 判定在吸附过程中部分 As(III) 被氧化.本实验中无 论是吸附还是解吸过程都采用了避光和氮气保护等 防氧化措施,所以As(III)被氧气氧化的可能性较 小.As(III)被氧化极可能是吸附剂自身的作用.本吸 附剂由载体活性炭和纳米铁构成, 纳米铁一旦和溶 液接触就会发生腐蚀,由单质形态转化为铁的(水 合) 氧化物, 起到吸附活性的也正是这些物质, 这些 物质也可能氧化 As(III). 另外, 单质炭含有多种基 团,它们也可能起到氧化作用.为确定究竟是何种物 质把As(III)氧化成As(V),分别用纳米铁、活性炭、 氢氧化铁为吸附剂对As(III)进行吸附,其它实验条 件同上.活性炭、负载型纳米铁吸附剂和氢氧化铁对 溶液中 As (III) 的氧化率分别为 98.8%、72.9% 和 23.9%, 不加任何吸附剂的对照组中没有检出 As(V), 即其氧化效果可以忽略. 由以上实验结果可 以看出,活性炭对 As(III) 氧化的影响最大. 这是因 为活性炭的表面含有丰富的官能团,当As(III)扩散 吸附到活性炭表面上时被其氧化.因 As(III)的毒性 比As(V)大,故利用本吸附剂不但可以去除 As(III, 而且还可以将其转化为毒性较小的As(V), 更有实际意义.

3 结论

(1)研究制备的负载型纳米铁在 pH 6~ 9 范围 内对 As (III) 表现出良好的去除效果;在室温, As(III)初始浓度为 2 mg/L,吸附剂用量为 1.0 g/L 时,As(III)的去除率为 99.86%,吸附剂的砷吸附容 量为 1.997 mg/g.

(2) 天然水环境中常见的阴、阳离子中,磷酸根、 硅酸根对该吸附除 As(III) 效果有不同程度的抑制 作用,其它离子影响不大.将负载型纳米铁吸附剂应 用于饮用水中 As(III)的去除,具有很好的应用 前景.

参考文献:

- Raven K P, Jain A, Loeppert R H. Arsenite and arsenate adsorption on ferrihydrite: kinetics, equilibrium, and adsorption envelopes [J]. Environ Sci Technol, 1998, 32(3): 344-349.
- [2] Hering J G, Chen P Y, Wilkie J A, et al. Arsenic removal from drinking water during coagulation [J]. J Environ Eng (ASCE), 1997, 123(8):800-807.
- [3] Borho M, Wilderer P. Optimized removal of assenate (III) by adaptation of oxidation and precipitation processes to the filtration step [J]. Water Sci Technol, 1996, 34(9): 25-31.
- [4] 苑宝玲,李坤林,邓临莉,等.多功能高铁酸盐去除饮用水中砷的研究[J].环境科学,2006,27(2):281-284.
- [5] Kim J, Benjamin M M. Modeling a novel ion exchange process for arsenic and nitrate removal [J]. Water Res, 2004, 38(8): 2053-2062.
- [6] Baciocchi R, Chiavola A, Gavasci R. Ion exchange equilibria of arsenic in the presence of high sulphate and nitrate concentrations
 [J]. Water Sci Technol, 2005, 5(5): 67-74.
- [7] 刘瑞霞, 王亚雄, 汤鸿霄. 新型离子交换纤维去除水中 砷酸根 离子的研究[J]. 环境科学, 2002, 23(5): 88-91.
- [8] Han B, Runnells T, Zimbron J, et al. Arsenic removal from drinking water by flocculation and microfiltration[J]. Desalination, 2002, 145(+3): 293-298.
- [9] de Lourdes-Ballinas M, de San Miguel E R, Rodriguez M T J, et al. Arsenic(V) removal with polymer inclusion membranes from sulfuric acid media using D BBP as carrier[J]. Environ Sci Technol, 2004, 38 (3): 886-891.
- [10] 廖立兵, Fraser D G. 羟基铁溶液-蒙脱石体系对砷的吸附[J]. 中国科学(D辑地球科学), 2005, 35(8): 750-757.
- [11] Khalid N, Ahmad S, Toheed A. Immobilization of arsenic on rice husk[J]. Adsorpt Sci Technol, 1998, 16(8): 655-666.
- [12] Altundoğan H S, Altundoğan S, T men F, et al. Arsenic adsorption from aqueous solutions by activated red mud[J]. Waste Manage, 2002, 22(3): 357-363.
- [13] 武荣成, 曲久辉, 吴成强. 磁性吸附材料 CuFe₂O₄吸附砷的性 能[J]. 环境科学, 2003, 24(5): 60-64.

- [15] Zhang Y, Yang M, Dou X M, *et al.* Arsenate Adsorption on an Fe Ce Bimetal Oxide Adsorbent: Role of Surface Properties[J]. Environ Sci Technol, 2005, **39**(18): 7246-7253.
- [16] Zhang G S, Qu J H, Liu H J, et al. Removal Mechanism of As(III) by a Novel Fe Mn Binary Oxide Adsorbent: Oxidation and Sorption
 [J]. Environ Sci Technol, 2007, 41(13): 4613-4619.
- [17] Guo X J, Chen F H. Removal of Arsenic by Bead Cellulose Loaded with Iron Oxyhydroxide from Groundwater [J]. Environ Sci Technol, 2005, 39(17): 6808-6818.
- [18] Jia Y F, Xu L Y, Fang Z, et al. Observation of Surface Precipitation of Arsenate on Ferrihydrite[J]. Environ Sci Technol, 2006, 40(10): 3248-3253.
- [19] Waychunas G A, Davis J A, Fuller C C. Geometry of sorbed arsenate on ferrihydrite and crystalline FeOOH: Reevaluation of EXAFS results and topological factors in predicting sorbate geometry, and evidence for monodentate complexes [J]. Geochimica et Cosmochimica A cta, 1995, 59(17): 3655-3661.
- [20] Lo S L, Jeng T H, Lai C H. Characteristics and adsorption properties of an iron coated sand[J]. Water Sci Technol, 1997, 35(7): 63-70.
- [21] Gupta V K, Saini V K, Jain N. Adsorption of As(III) from aqueous solutions by iron oxide-coated sand [J]. Journal of Colloid and Interface Science, 2005, 288(1): 55-60.
- [22] 梁美娜, 刘海玲, 刘树深, 等. 纳米氧化铁的制备及其对砷的吸 附作用[J]. 应用化学, 2007, **24**(12):1418-1423.
- [23] Kanel S R, Manning B, Charlet L, *et al.* Removal of arsenic(III) from groundwater by nanoscale zero-valent iron [J]. Environ Sci Technol, 2005, **39**(5): 1291–1298.
- [24] Kanel S R, Greneche J M, Choi H. Arsenic (V) removal from groundwater using nano scale zero-valent iron as a colloidal reactive harrier material[J]. Environ Sci Technol, 2006, 40(6): 2045-2050.
- [25] Zhang Q L, Lin Y C, Chen X, *et al.* A method for preparing ferric activated carbon composites adsorbents to remove arsenic from drinking water[J]. Journal of Hazardous Materials, 2007, 148(3): 671-678.
- [26] Mondal P, Majumder C B, Mohanty B. Effects of adsorbent dose, its particle size and initial assenic concentration on the removal of arsenic, iron and manganese from simulated ground water by Fe³⁺ impregnated activated carbon [J]. Journal of Hazardous Materials, 2008, 150(3): 695-702.
- [27] Katsoyiannis A, Zouboulis H, Althoff H, et al. As (III) removal from groundwater using fixed-bed upflow bioreactors [J]. Chemosphere, 2002, 47(3): 325-332.
- [28] Gu Z M, Deng B L, Yang J. Synthesis and evaluation of ironcontaining ordered mesoporous carbon (FeOMC) for arsenic adsorption[J]. Microporous and Mesoporous Materials, 2007, 102(1-3): 265-273.
- [29] Wang C B, Zhang W X. Synthesizing nanoscale iron particles for rapid and complete dechlorination of TCE and PCBs[J]. Environ Sci Technol, 1997, 31(7): 2154-2156.
- [30] Manning B A, Hunt M L, Amrhein C, et al. Arsenic (III) and arsenic(V) reactions with zero valent iron corrosion products [J]. Environ Sci Technol, 2002, 36(24): 5455-5461.
- [31] 赵总 . 氧化铁砷体系除砷机理探讨[J]. 中国环境科学,

境科学 2001, 22(3): 25-29. 1994-2012 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net