

تحلیلی بر روش‌ها و فناوری‌های بهبوددهنده پاک‌سازی الکتروکیتیک در خاک‌های آلوده به منظور دستیابی به فناوری سبز، گامی نوین در توسعه پایدار محیط‌زیستی

محمد سینا سرمدی^۱، غلامرضا اسدالله فردی^۲

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد، مهندسی عمران محیط‌زیست، دانشگاه خوارزمی

۲. استاد دانشکده فنی و مهندسی، گروه مهندسی عمران، دانشگاه خوارزمی

(دریافت: ۱۳۹۶/۱۲/۰۲) پذیرش: (۱۳۹۷/۰۲/۱۷)

An Analysis of Methods and Technologies for Improving Electrochemical Remediation in Contaminated Soils in Order to Achieve Green Technology, a New Step In Sustainable Environmental Development

Mohammad Sina Sarmadi¹, *Gholamreza Asadollahfardi²

1. Master of Science Student, Civil and Environmental Engineering, Kharazmi University, Tehran, Iran
2. Professor, Faculty of Engineering, Civil Engineering Department, Kharazmi University, Tehran, Iran

(Received: 06/03/2018 Accepted: 07/05/2018)

Abstract:

Recently, many concerns have been raised about the soil contamination as a result of anthropogenic activities associated with the environment. Heavy metals and organic pollutants are the most important pollutants released into the environment. Therefore, to achieve a cost-effective and sustainable technique to remove contaminants is necessary. The Electrokinetic remediation in the development and application of green technologies is able to remove a wide range of pollutants or converting them into compounds with lower toxicity. On the other hand, communication media, as informative tools, can affect social change. This article is intended to be a practical purpose by utilizing the media tool and in the framework of environmental communication through a descriptive-analytical method of the documentary type. This paper also considers the fundamental concepts of electrochemical remediation, considering the challenges facing this process, which leads to reduced efficiency. The removal of pollutants will examine the various techniques and technologies used in electrokinetic to improve the remediation efficiency. At the end of the research, future work to improve the electrokinetic is presented. According to the results of this paper, electrokinetic coupled with various detergents and chemical & biological oxidants greatly helps keep pollutants in solution form by adjusting soil pH. While increasing the efficiency of removing pollutants, and enabling a reduction in energy consumption. While the use of Geo-Synthetic materials reduces electrode corrosion significantly. Also, biological methods, while increasing biodegradability of disintegrating pollutants makes possible to convert electrokinetic into a green technology using a variety of environmentally eco-friendly adsorbent mixtures.

Keywords: Soil Contamination, Electrokinetic Remediation, Green Technology, Sustainable Development, Environmental Communication.

چکیده:

در طول سالیان اخیر نگرانی‌های بسیاری در رابطه با آلودگی خاک‌ها درنتیجه فعالیت‌های انسانی در ارتباط با محیط‌زیست شکل گرفته است. فلزات سنگین و آلاینده‌های آلی، از آلاینده‌های مهم منتشرشده در محیط هستند که دستیابی به روشی مقرر به صرفه و پایدار برای پاک‌سازی آنها ضروری می‌باشد. پاک‌سازی الکتروکیتیک در راستای توسعه و کاربرد فناوری‌های سبز، قادر است محدوده وسیعی از آلاینده‌ها را پاک‌سازی کرده و یا آنها را به ترکیباتی با سمیت کمتر تبدیل کند. از سوی دیگر رسانه‌های ارتباطی، به عنوان ابزاری آموزش‌دهنده می‌توانند تأثیرات فراوانی بر روی تغییرات اجتماعی داشته باشند این پژوهش از نظر هدف کاربردی است و با بهره‌گیری از ابزار رسانه و در چارچوب ارتباطات محیط‌زیستی با روش توصیفی - تحلیلی از نوع اسنادی، مفاهیم بنیادین پاک‌سازی الکتروکیتیک را بررسی کرده است. همچنین با توجه به چالش‌های پیش روی این فرایند که منجر به کاهش راندمان حذف آلاینده‌ها می‌شود، انواع روش‌ها و فناوری‌های کاربردی در تصفیه الکتروکیتیک را به منظور ارتقاء عملکرد و راندمان پاک‌سازی مورد تحلیل قرار داده و در پایان زمینه‌های تحقیقاتی آنی برای بهبود الکتروکیتیک را ارائه کرده است. یافته‌های این پژوهش نشان داد که ترکیب تصفیه الکتروکیتیک با انواع شوینده‌ها با تنظیم pH خاک به جلوگیری از رسوب آلاینده‌ها در حین فرایند کمک شایانی کرده و ضمن افزایش راندمان حذف آلاینده، امکان کاهش انرژی مصرفی را نیز فراهم می‌کند. استفاده از مواد ژئوستنیک، خودگی الکترودها را به شکل چشمگیری کاهش داده و روش‌های زیستی ضمن افزایش زیست دسترسی‌پذیری آلاینده‌ها با استفاده از انواع مخلوط‌های جاذب سازگاری محیط‌زیست امکان تبدیل پاک‌سازی الکتروکیتیک به یک فناوری سبز را به ارمغان می‌آورد.

واژه‌های کلیدی: آلودگی خاک، پاک‌سازی الکتروکیتیک، فناوری سبز، توسعه پایدار، ارتباطات محیط‌زیستی.

*Corresponding Author: Gholamreza Asadollahfardi

* نویسنده مسئول: غلامرضا اسدالله فردی
E-mail: fardi@knu.ac.ir

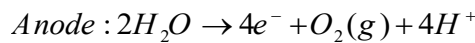
اطلاعات محیط زیستی به مردم است. فرایندی که باعث ارتقا آگاهی‌های محیط زیستی عموم مردم می‌گردد. در این میان رسانه‌ها نقش بسیار مهمی را در این زمینه ایفا می‌کنند. تصادفات، رویدادها و اتفاقات جهانی، اثرات ناسازگار آلاینده‌های آلی و فلزات سنگین باعث افزایش نگرانی‌های عمومی شده است. آلاینده‌های آلی بسیاری مانند علف‌کش‌های ارگانوکلرین^۱ (OCPs)، بی فنیل‌های پلی کلرینه^۲ (PCBs)، فتالات استرها^۳ (PAEs)، هیدروکربن‌های آروماتیک چند حلقه‌ای^۴ (PAHs) و آلاینده‌های فلزی بسیاری از جمله فلزات سنگین روی (Zn)، آرسنیک (As)، سرب (Pb)، کادمیوم (Cd)، سلنیوم (Se)، اورانیوم (U)، جیوه (Hg)، کروم (Cr) و مس (Cu) که به صورت عنصر آزاد و ترکیب با عنصر دیگر در طبیعت رها می‌شوند، به داخل ساختمان خاک نفوذ کرده و با سمیت بالا، ماندگاری و تجمع زیستی حتی پس از گذر مدت‌زمان طولانی در داخل خاک باقی می‌مانند Khalid et al., 2017, Sun et al., 2018 et al., 2017 خاک‌های آلوده به فلزات سنگین و آلاینده‌های آلی امری ضروری است (Cheng et al., 2016). تلاش‌های بسیاری برای حل مشکل آلودگی خاک‌ها انجام شده است و استراتژی‌ها و روش‌های بسیاری برای کاهش و کنترل آلودگی‌ها به کار گرفته شده است (Cheng et al., Xu et al., 2012), (Cheng et al., 2016). از جمله روش‌های تصفیه می‌توان به پاکسازی الکتروکیتیک به صرفه (Khalid et al., 2017) و در حال توسعه، با تولید تعداد محدودی از آلاینده‌های ثانویه برای تصفیه فلزات سنگین، آلاینده‌های آلی و رادیونوکلئیدها بهویژه از خاک‌های باقیابیت نفوذپذیری کم و خاک‌های ناهمگن اشاره کرد (Bahemmat et al., Chirakkara et al., 2015). از محققان این روش را در طبقه‌بندی روش‌های شیمیایی تصفیه خاک‌های آلوده قرار داده‌اند (Pham, 2014). با توجه به محدودیت‌ها و عوامل مؤثر بر کارایی تصفیه الکتروکیتیک نظیر تأثیر تغییرات pH در حالت شیمیایی آلاینده‌ها و احتمال رسوب آلاینده‌ها در اثر تولید یون‌های OH⁻ ناشی از واکنش‌های الکترولیز آب، تغییر جهت جریان الکترواسمز از کاتد به سمت آند در اثر تغییر علامت پتانسیل زتای خاک از

مقدمه

خاک به عنوان یک منبع طبیعی، سرمایه ملی و بستر حیات، نقش اساسی در استقرار و رشد جوامع بشری و سایر مخلوقات داشته و در واقع بخشی از زنجیره غذایی موجودات است، به همین دلیل هرگونه آلودگی موجود در خاک می‌تواند در طی زنجیره غذایی، به سطح بالاتر انتقال یافته و درنهایت در انسان تمرکز یابد (Jamshidi et al., 2013). حرکت به سوی فناوری‌های سبز که به مفهوم گسترش فناوری‌های پاک برای به حداقل رساندن تهدیدات سلامت انسانی و محیطی اطلاق می‌شود به کاهش اثرات زیست‌محیطی حاصل از فعالیت مجموعه‌های فناوری کمک کرده و این تأثیرات مثبت توسعه محصولاتی را که از نظر زیست‌محیطی غیر مضر و از نظر اقتصادی توجیه‌پذیر باشد به عنوان امری کارگشا در راستای توسعه پایدار زیست‌محیطی به همراه خواهد داشت نیل به این هدف زمانی تحقق می‌یابد که اطلاعات محیط‌زیستی در میان مردم گسترش یافته و مشارکت مردم در حراست از محیط‌زیست از این طریق، افزایش یابد (Bashiri 2017). چراکه کم‌توجهی به نقش راهبردی افکار عمومی در فرایند حفاظت از محیط‌زیست ما را از اقدامی فraigیر و همه‌جانبه مردم گرایانه محروم خواهد ساخت. در این میان رسانه‌های عمومی می‌بایست نقش مؤثر خوبیش را بیاند و به عنوان انتقال‌دهنده پیام‌ها در ارتباطات محیط‌زیستی موردن‌توجه باشند. تردیدی نیست که از بدیهی ترین تأثیرگذاران بر آموزش و تنبیه افکار عمومی در نگهداری از محیط‌زیست، رسانه‌ها هستند (Dabiri and Vahednavan, 2011). اهمیت رسانه‌ها در آموزش مردم با آگاهی از این که نیروی انسانی توانمند مهم‌ترین دارایی هر سازمان است و امروزه پیشرفت علمی نیروی انسانی سازمان‌ها به عنوان یک سیاست کارآمد در رشد و ارتقاء آنها مطرح است (Delnavaz et al., 2017). دوچندان خواهد شد. ایزدی (۲۰۰۹) رسانه را پدیده‌ای فیزیکی دانسته که مشابه متن عمل می‌کند (Izadi, 2009). در فرهنگ لغت نیز مفهوم کلی و تعریف رسانه برای معانی مختلف ارتباطی به کار گرفته می‌شود. با این تعریف، فصلنامه‌های علمی نیز یک رسانه ارتباطی آموزش دهنده شمار می‌روند. رسانه‌های جمعی و عمومی می‌توانند نقش مهمی در برقراری ارتباط و ایجاد تأثیرات اجتماعی لازم بر روی مخاطب خود از نقطه نظر لزوم توجه به مسائل و بحران‌های محیط‌زیستی داشته باشند (Carroll and Mccombs, 2003). ارتباطات محیط‌زیستی حوزه‌ای تقریباً نوپا و پراهمیت در راستای انتقال

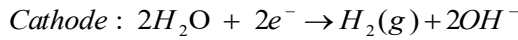
1. Organ Chlorine
2. Polychlorinated Biphenyl
3. Phthalate Esters
4. Polycyclic Aromatic Hydrocarbon

.(and Alshawabkeh, 1993
معادله (۱): اکسایش در آند



$$E_0 = -1.229 \text{ Anode}$$

معادله (۲): کاهش در کاتد



$$E_0 = -0.828 \text{ Cathode}$$

گرادیان الکتریکی بر حسب (v/cm) که بنا به تعریف اختلاف پتانسیل الکتریکی عبوری بر حسب ولتاژ بر سانتی‌متر Saeedi and Komreyi, 2013)، باعث ایجاد حرکت در گونه‌های باردار خاک، یون‌ها و مایع میان حفره‌ای خاک به سمت الکترودها می‌شود. مکانیسم‌های اصلی در تصفیه الکتروکیتیک الکترواسمز^۱ و مهاجرت یونی^۲ نامیده می‌شوند. مکانیسم مهاجرت یونی که به حرکت یون‌ها از قبیل یون‌های H⁺ و OH⁻ انواع کاتیون‌ها، آنیون‌ها و همچنین ترکیبات آلی قابل یونیزه شدن در اثر اعمال جریان الکتریکی به سمت الکترود با بار مخالف اطلاق می‌شود، تابعی از فرایند الکتروکیتیک است، که بستگی به اندازه حفره‌های خاک نداشته و عملکردی مشابه در خاک‌های ریزدانه و درشت‌دانه دارد. فرایند الکترواسمز که حرکت آب نسبت به خاک تحت تأثیر گرادیان الکتریکی است، اجزاء غیر یونی، چه آلی و چه غیر آلی را منتقل می‌کند. ازانجاكه کاتیون‌های بیشتری نسبت به آنیون‌ها در خاک‌های رسی دارای بار سطحی منفی وجود دارند، جهت جریان آب به سمت کاتد است. این جریان، جریان الکترواسمز^۳ نام داشته و به مشخصات به خصوصیات سیال مانند ثابت دی‌الکتریک، ویسکوزیتی و همچنین خصوصیات سطحی خاک مثل پتانسیل زتا و گرادیان ولتاژ بستگی دارد. پتانسیل زتا خود تابع پارامترهای بسیاری از جمله ماهیت و خصوصیات شیمیایی ذرات خاک، pH و درجه حرارت و همچنین قدرت یونی سیال منفذی است (Cameselle, 2015). جایه‌جایی ذرات باردار، کلئیدها یا میسل‌ها تحت تأثیر میدان الکتریکی پدیده الکتروفورز نامیده می‌شود (Lockhart, 1983). در شکل ۱ طرح شماتیک واکنش‌های الکتروشیمیایی پدیده الکتروکیتیک نشان داده شده است.

منفی به مثبت، خودگی الکترودها در اثر واکنش‌های شیمیایی با آلاینده‌ها که منجر به کاهش راندمان حذف آلاینده‌ها می‌شود، شناخت انواع روش‌ها و فناوری‌های کاربردی به منظور غلبه بر این محدودیتها و ارتقای راندمان پاک‌سازی Blaser et al., 2000). این مقاله با بهره‌گیری از ابزار رسانه و در چارچوب ارتباطات محیط‌زیستی با روش توصیفی- تحلیلی از نوع اسنادی، مروری جامع بر روش‌های بهبوددهنده تصفیه الکتروکیتیک در خاک‌های بانفوذ پذیری کم شامل خاک‌ها و رسوبات رسی طبیعی و مصنوعی، آگشته به آلاینده‌های مختلف از جمله فلزات سنگین و ترکیبات آلی داشته و جدیدترین فناوری‌های شیمیایی و بیولوژیکی بهبود دهنده پاک‌سازی الکتروشیمیایی را که تاکنون توسط دیگر محققین کمتر مورد توجه قرار گرفته، مورد بررسی قرار داده و درنهایت پیشنهادها و زمینه‌های تحقیقاتی موردنیاز (Gap) را برای ارتقاء بهتر و بیشتر پاک‌سازی الکتروکیتیک ارائه کرده است.

روش‌شناسی پژوهش

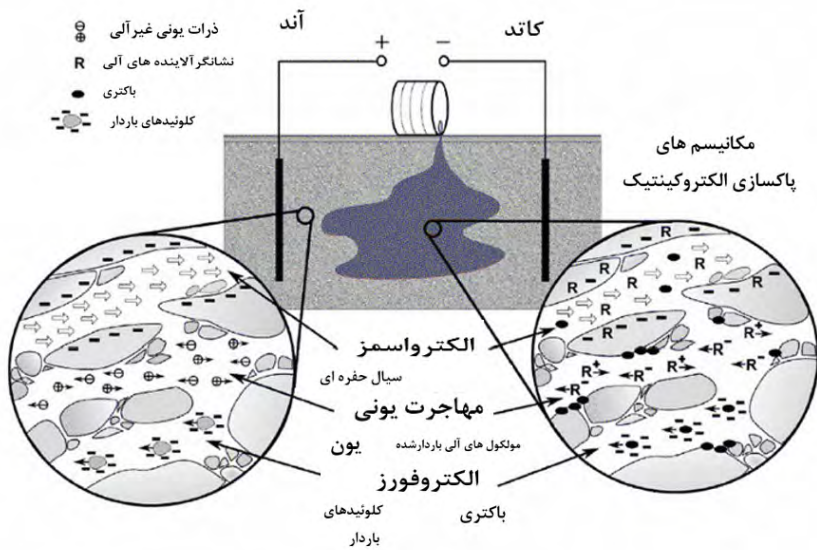
پژوهش حاضر از نظر هدف، کاربردی است و بر مبنای ماهیت و روش نیز می‌توان آن را در گروه تحقیقات توصیفی از نوع تحلیل اسنادی قرارداد که مبتنی بر شواهد برگرفته از مطالعه اسنادی است و عمدهاً شامل اطلاعات، یافته‌ها و نتایجی است که توسط نویسنده‌گان و پژوهشگران قبلی در حوزه موردی‌بحث فراهم گردیده‌اند و محققین در این راستا تلاش کرده‌اند که به درک و تحلیل نوشه‌های دیگران پیراذانند. این پژوهش، مروری جامع بر روش‌های بهبوددهنده تصفیه الکتروکیتیک در خاک‌های با نفوذ پذیری کم داشته و جدیدترین فناوری‌های شیمیایی و زیستی بهبوددهنده پاک‌سازی الکتروشیمیایی خاک را موردنیاز قرار داده است.

یافته‌های تحقیق

مفاهیم بنیادین الکتروکیتیک پایه

مکانیسم‌های اصلی تصفیه الکتروکیتیک متکی بر اعمال چگالی جریان مستقیم DC تحت ولتاژ ثابت به داخل نمونه خاک از طریق دودسته الکترود آند و کاتد است، مطابق معادلات (۱) و (۲) در مخازن آند و کاتد واکنش‌های الکتروولیز آب رخداده که با تولید H⁺ در آند و OH⁻ در کاتد شرایط اسیدی و بازی به ترتیب در این مخازن به وجود می‌آید (Acar

1. Electro-Osmosis
2. Electromigration
3. Electro-Osmosis Flow



شکل ۱. طرح شماتیک واکنش‌های الکتروشیمیایی پدیده الکتروکیتیک (Gill et al., 2014)

زتای خاک از منفی به مثبت منجر به وقوع پدیده‌ی الکتروواسمز معکوس از کاتد به سمت آند شده و کارایی پاکسازی الکتروشیمیایی را کاهش می‌دهد. برای حذف کارآمد به روش الکتروکیتیک، ضروری است حتی‌امکان از ایجاد رسوب و وقوع جریان الکتروواسمز معکوس جلوگیری کرده و یا با استفاده از روش‌ها و فناوری‌های ترکیب‌شونده، به محلول شدن رسوب حاصل از واکنش فلزات و مواد شیمیایی در pH های مختلف کمک کرد ازاین‌رو در مطالعات بسیاری مشاهده شده است که راندمان مناسب در استفاده‌ی تنها از روش الکتروکیتیک برای پاکسازی آلینده‌های موجود در خاک به دست نیامده است. به همین منظور استفاده از روش‌ها و فناوری‌هایی برای بهبود راندمان تصفیه ضروری به نظر می‌رسد (Blaser et al., 2000, Virkutyte et al., 2002, Sharma and 2000 Reddy, 2004). به‌طور کلی روش‌ها و فناوری‌های بهبوددهنده فرایند الکتروکیتیک، به ۳ گروه دسته‌بندی می‌شوند: ۱. روش‌های فیزیکی (Ren et al., 2014) و فیزیکی-شیمیایی (Lim et al., 2016) که آلینده‌ها را در خاک حل و آنها را در فاز محلول نگه می‌دارد که این امر از طریق کنترل pH خاک و استفاده از استخراج‌کننده‌های شیمیایی و بیولوژیکی صورت می‌پذیرد (تکنیک انحلال آلینده); ۲. فناوری‌های شیمیایی که با الکتروکیتیک ترکیب شده و تجزیه آلینده و تبدیل آن به ترکیبات با سمیت کمتر را بهبود می‌بخشند (فناوری‌های ترکیبی شیمیایی) (Yeung and Gu, 2011); ۳. فناوری‌های بیولوژیکی که با الکتروکیتیک ترکیب شده و با استفاده از

در پاکسازی الکتروکیتیک، تنها آلینده‌های متحرک یا به عبارت دیگر تنها آلینده‌های محلول و جذب شده به ذرات کلروئیدی معلق در مایع منفذی خاک قابلیت حذف و پاکسازی دارند (Yeung and Gu, 2011). با اعمال جریان الکتریکی مستقیم واکنش‌های الکتروولیز آب در الکترودها صورت می‌پذیرد و یون‌های هیدروژن و هیدروکسید تولید شده با سرعت‌های متفاوت به سمت الکترود با بار مخالف حرکت کرده، تا به یکدیگر برسند و در هین این جایه‌جایی و عبور از خاک، pH خاک را نیز تغییر می‌دهند. رسوب و انحلال ذرات آلودگی هین فرایند الکتروکیتیک می‌تواند کارایی حذف فرایند را عمیقاً تحت تأثیر قرار دهد. انحلال رسوبات از یون‌های هیدروژن تولید شده در آند که در خاک‌آلوده هین حرکت به سمت کاتد محیط خاک را اسیدی می‌کند تأثیر پذیرفته و موجب انحلال هیدروکسید فلزات و کربنات‌ها می‌شوند. درحالی که در برخی از انواع خاک‌ها، از مهاجرت یون‌های هیدروژن (H^+) به دلیل بالا بودن ظرفیت بافری خاک، جلوگیری می‌شود. حضور یون‌های هیدروکسید (OH^-) در محفظه کاتد موجب افزایش pH (10-12 =) در محلول الکترود و خاک محدوده نزدیک به کاتد می‌شود. در محیط با pH بالا، فلزات سنگین رسوب می‌کنند و حرکت آلینده‌ها متوقف می‌شود.

هین پاکسازی الکتروکیتیک، فلزات سنگین به سمت کاتد حرکت می‌کنند تا به محدوده با pH بالا برسند و در این محدوده فلزات سنگین تجمع و سرانجام رسوب کرده و موجب انسداد منفذ خاک می‌شوند و فرایند الکتروکیتیک را مختل می‌کنند. همچنین تغییرات pH خاک با تغییر علامت پتانسیل

خاک مانع از تشکیل ترکیبات پیچیده یا رسوب آلاینده‌ها می‌شوند (Huang et al., 2009; Gan et al., 2012; Villen-Guzman et al., 2014; Asadollahfardi et al., 2017).

ترکیبات کیلایت کننده^۲ و عوامل کمپلکس ساز^۳
ترکیبات کیلایت کننده با تشکیل بیش از دو پیوند جدگانه بین لیگاندهای دوگانه و چندگانه و عوامل کمپلکس ساز با تشکیل کمپلکس‌های کثوردیناسیونی با به دام انداختن یون باردار در هسته مرکزی خود، با عملکرد اصلی انحلال، جذب ذرات آلاینده از سطح خاک و کاهش زتا پتانسیل سطح ذرات خاک برای پاک‌سازی فلزات سنگین توسط محققین استفاده شده است (Yeung and Gu, 2011; Manahan, 2013).
کیلایت کننده‌های آلی شامل اسیدسیتریک^۴ و اسید استیک^۵ بوده و ترکیبات غیر آلی همچون اتیلن دی آمین ترا استیک اسید^۶ (EDTA)، دی اتیلن تری آمین پتا استیک اسید^۷ (DTPA)^۸ می‌باشند (Reddy Virkuttye et al., 2002; and Cameselle, 2009; Yeung and Gu, 2011).
یکی از مشکلات عوامل کیلایت کننده تولید ترکیبات و کمپلکس‌های کیلایت-فلز در پساب خروجی از کاتد می‌باشد. بنابراین تصفیه ثانویه مایع خروجی امری دشوار بوده که باستی توسط روش‌های مختلف صورت پذیرد. به علاوه تعدادی از ترکیبات کیلایت کننده نظیر EDTA در حالت آزاد سMI و خطرناک می‌باشند بنابراین به منظور کاهش پتانسیل خطرات زیستمحیطی EDTA از یک عامل کیلایت کننده قابل تجزیه بیولوژیکی به نام اتیلن دی آمین دیساکسینیک اسید (EDDS) استفاده می‌شود که به آسانی توسط سیستم لجن فعال تصفیه می‌شود (Schowanek et al., 1997; Takahashi et al., 1997; Meers et al., 2005; Wang et al., 2012). برخی از مهم‌ترین عوامل کمپلکس ساز عبارت اند از: Γ^- و Cl^- و NH_3^- و OH^- که به عنوان اسید یا باز کنترل کننده pH به خاک اضافه می‌شوند (Yeung and Gu, 2011).

-
2. Chelants
 3. Complexing Agents
 4. Citric Acid
 5. Acetic Acid
 6. Ethylene Diamine Tetra Acetic Acid
 7. Diethylene Triamine Penta Acetic Acid
 8. Ethylenediamine-N,N'-Disuccinic Acid

میکروارگانیسم‌ها، تجزیه آلاینده‌ها و تبدیل آنها به ترکیبات سازگارتر با محیط را بهبود می‌بخشنند (فناوری‌های ترکیبی بیولوژیکی) (Gomes et al., Yeung and Gu, 2011). (2012).

الکتروکینتیک بهبود یافته با تکنیک‌های فیزیکی و فیزیکی شیمیابی کنترل pH خاک:

درنتیجه برقراری جریان مستقیم (DC) که موقع واکنش‌های الکترولیز آب را به همراه دارد، یون H^+ به وجود آمده در آند تولید جبهه اسیدی کرده و به سمت کاتد مهاجرت می‌کند که در خاک‌های با ظرفیت بافری پایین می‌تواند استخراج فلزات را باراندمان معقول به دست دهد؛ اما در خاک‌های خشی با ظرفیت بافری اسیدی یا بازی بالا، خشی‌سازی یون OH^- تولیدشده در کاتد نیازمند به کارگیری استراتژی‌های مختلف کنترل pH است که مهم‌ترین آنها عبارت‌اند از: (Yeung and Gu, 2011; Zhu et al., 2016)؛ شرایط الکتروود، چرخش الکتروولیت یا چرخش الکتروولیت بهبود یافته (Zhu et al., 2016)، الکتروکینتیک غیریکنواخت، غشاهای های تبادل یونی یا دیواره‌ها (Yeung and Alshawabkeh et al., 1999)، (Gu, 2011; Kim et al., 2015; Shi et al., 2016) البته باستی توجه کرد زمانی که pH خاک پایین‌تر از نقطه شارژ صفر^۹ (PZC) یعنی مقداری از pH که در آن مجموع بارهای الکتریکی صفر بوده که در مقادیر کمتر از آن سطوح ذرات خاک دارای بار مثبت و در مقادیر بیشتر از آن سطوح ذرات خاک دارای بار منفی می‌باشند، قرار بگیرد، به دلیل تأثیر مستقیم بر پتانسیل زتا سطح ذرات خاک، جهت جریان الکترو اسمز معکوس شده (از کاتد به سمت آند) که این امر از مهاجرت یون‌های کاتیونی آلاینده به سمت آند جلوگیری خواهد کرد (Moghadam et al., Yeung and Gu, 2011). (al., 2016).

استفاده از استخراج کننده‌های شیمیابی و بیولوژیکی
واکنش‌گرهای شیمیابی و بیولوژیکی بر اساس خصوصیات فیزیکی و شیمیابی محلول‌ها و آلاینده‌ها و خاک، سعی در جلوگیری از نفوذ جبهه بازی تولیدشده در کاتد به داخل خاک داشته و با افزایش واجذبی و کاهش سطح تماس آلاینده‌ها با

-
1. Point Of Zero Charge

داشته و ان بوتیل‌آمین^{۱۰} اشاره کرد (Huang et al., 2012) بیوسورفکتانت‌ها مانند سیکلولدکستربین‌ها^{۱۱} که به نقل از کو و همکاران (2000) یکی از بهترین حلال‌ها برای ترکیبات آلی هستند (Ko et al., 2000) از تجزیه میکروبی سلولزی بهوسیله باکتری‌ها، مخمر و قارچ‌ها دست می‌آیند و با داشتن حفره‌ای با قطبیت کم، توانایی به دام انداختن آلایینده‌های آلی را در زنجیره‌های خود را دارند (Von Lau et al., 2014). از جمله پرکاربردترین شوینده‌های زیستی می‌توان به ترکیباتی مانند: بتا سیکلولدکستربین^{۱۲} (BCD)، هیدروکسیل پروپیل بتاسیکلول دکستربین^{۱۳} (HPCD)، متیل بتاسیکلول دکستربین^{۱۴} (MCD) و کربوکسی متیل بتا سیکلولدکستربین^{۱۵} (CMCD) که در روش الکتروکیتیک به منظور شستشوی خاک‌های آلوده به آلکان‌ها، هیدروکربن‌های هالوژنه، ترکیبات بنزن، ترکیبات فنول، بی‌فنیل‌های پلی کلرینه، هیدروکربن‌های آروماتیک چند حلقه‌ای (PAHs) و نیتروبنزن‌ها استفاده شده است، اشاره کرد (Gan et al., 2009, Khodadoust et al., 2006) Huang et al., 2012, Ishiguro and Koopal, 2016) از مطالعات انجام شده در زمینه بهبود الکتروکیتیک با استفاده از شوینده‌های بیولوژیکی و شیمیابی می‌توان پژوهش وانگ و همکاران (۲۰۱۰) در پاکسازی خاک مصنوعی آلوده به فناوری و سرب با استفاده از بیوسورفکتانت گلایسین بتا سیکلولدکستربین^{۱۶} و دستیابی به راندمان حذف حدود ۸۰ درصد برای این دو نوع آلایینده را نام برد (Wang et al., 2010). همچنین فونسکا و همکاران (2011) با استفاده از EDTA و توئین ۸۰ و بربج ۳۵^{۱۷} راندمان حذف این دو آلایینده را حدود ۵۰ درصد اعلام کردند (Fonseca et al., 2011). در ادامه آلانترا و همکاران (2012) این دو آلایینده را با استفاده از ترکیب محلول اسیدسیتریک و EDTA و توئین ۸۰ و بربج ۳۵ و توئین ۱۸۲۰ یکبار از خاک مصنوعی و یکبار از خاک طبیعی باراندمان حذف به ترتیب ۹۰ و ۷۰ درصد پاکسازی کردند (Alcántara et al., 2012). یان و لو (2013) این دو آلایینده را از خاک مصنوعی ماسه با استفاده نفتالن، مس، سرب و روی را با استفاده

مواد فعال سطحی^۱، مواد فعال سطحی بیولوژیکی^۲ و کمک حلال‌ها

شوینده‌ها یا مواد فعال کننده سطحی مولکول‌هایی دوگانه دوست هستند که دارای یکسر آب‌دوست و یکسر آب‌گریز می‌باشند (Von Lau et al., 2014) که از آنها برای به حرکت در آوردن آلایینده‌ها استفاده می‌شود. شوینده در لایه‌مرزی بین محلول و آلایینده عمل می‌کند. قسمت آب‌گریز به سمت آلایینده متمایل و به آن متصل می‌شود و قسمت آب‌دوست با آب پیوند هیدروژنی برقرار کرده و حلالیت فاز غیرآبی مایعات را بهوسیله‌ی کاهش کشش سطحی یا بین سطحی مشترک هوا-آب و آب-آلایینده افزایش داده و از طریق دو مکانیسم اتحال آلایینده و یا ایجاد تحرک در آلایینده باعث جدا شدن آلایینده از سطح آلودگی، و درنتیجه حذف آلایینده می‌گردد (Kosaric, 2001, Chadwick, 1988, Holmberg et al., 2002, Urum and Pekdemir, 2004). سورفکتانت‌تا بر اساس ماهیت سرگروه بخش قطبی خود به ۴ دسته طبقه‌بندی می‌شوند: ۱. سورفکتانت‌های کاتیونی مثل^۳ CTAC ۲. سورفکتانت‌های آنیونی مانند انواع ترکیبات سولفونات نظری سدیم دو دیزل سولفونات (SDS^۴)، ۳. ای بی تی اس^۵ ABTS (Huang et al., 2012) ۴. سورفکتانت‌های زوپتیریونی^۶ سورفکتانت‌های غیریونی (Ishiguro and Koopal, 2016) سورفکتانت‌های غیریونی کمتر جذب خاک شده، غلظت می‌سیل کمتری نسبت به نوع کاتیونی داشته و همچنین نسبت به نوع یونی مفروض به صرفه ترند (Mehrasebi Pazos et al., 2010) از جمله سورفکتانت‌های غیر یونی می‌توان به توئین ۸۰^۷ و ترابین ایکس^۸ اشاره کرد (Huang et al., 2012). کمک حلال‌ها با افزایش اتحال‌پذیری آلایینده‌ها در آب و کاهش سطح تماس بین آلایینده و آب باعث افزایش تحرک پذیری و واجدبیش آلایینده‌های آلی می‌شوند (Pazos et al., 2010). از جمله کمک حلال‌های مرسوم می‌توان به متانول، اتانول، پروپانول^۹ که گستردگی‌ترین کاربرد را در فرایند الکتروکیتیک

-
- 10. N-Butylamine
 - 11. Cyclodextrin
 - 12. Beta-Cyclodextrin
 - 13. Hydroxypropyl-0-Cyclodextrin
 - 14. Methyl-Beta-Cyclodextrin
 - 15. Carboxy Methyl Cyclodextrin
 - 16. Glycine-β-Cyclodextrin
 - 17. Brij 35
 - 18. Tween®20

- 1. Surface Active Agent ABVR: Surfactants
- 2. Biosurfactant
- 3. Cetyltrimethylammonium Chloride
- 4. Sodium Dodecyl Sulfate
- 5. 2,2'-Azino-Bis-(3-ethylbenzthiazoline-6-sulfonic acid
- 6. Zwitterionic
- 7. Tween® 80
- 8. Triton X-100
- 9. Methanol, Ethanol, Popanol

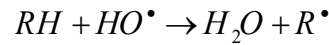
(Koprivanac and Kušić, 2007). فرایند فتنون شامل ۲ گام اصلی است ۱. اکسیداسیون آهن ۲ طرفیتی Fe^{3+} به Fe^{2+} با کاتالیزور و تجزیه‌ی H_2O_2 همان‌گونه که در معادله ۳ مشاهده می‌شود. ۲. تجزیه آلاینده‌های آلی بهوسیله‌ی رادیکال‌های هیدروکسید از طریق فرایند اکسیداسیون همان‌گونه که در معادله ۴ نشان داده شده است (Gu, 2011).

۱. تجزیه هیدروژن پرواکسید H_2O_2 و تولید رادیکال هیدروکسیل در کنار تولید Fe^{3+} ناشی از اکسایش Fe^{2+}



۲. تجزیه آلاینده‌ها توسط رادیکال هیدروکسید تولید شده

معادله (۴)



۳. تولیدات ثانویه واکنش‌های شیمیایی

معادله (۵)



تولیدات ثانویه واکنش‌های شیمیایی که در معادله (۵) نشان داده شده است می‌تواند بهوسیله مکانیسم‌های رادیکالی تا تجزیه کامل ماده آلی ادامه یابد اگرچه معادله (۳) عموماً به عنوان واکنش فتنون شناخته می‌شود. در این واکنش‌ها حضور آهن به عنوان کاتالیست تلقی می‌شود بنابراین فرایند فتنون به طور گسترده برای تخریب آلاینده‌های آلی مثل بنزن، فنول و کلروفنول در فاضلاب یا آب آشامیدنی به کار می‌رود (Yeung and Gu, 2011). متداول‌ترین اکسیدکننده‌های مورد استفاده در این روش عبارت‌اند از: پتابسیم پرمگنات (Cang et al., 2013; Ren et Hodges et al., 2012), سولفات‌های (Ren et al., 2014) اوزون، هیپوکلرایت، پرسولفات (Ren et al., 2014) اسیدهایی مانند اسید نیتریک و اسید هیدروکلریک، هیدروژن پر اکسید، هیپوکلرایت کلرین، کلرین دی‌اکسید، پتابسیم پرمگنات و واکنش‌گرهای فتنون (Huang et al., 2012). استفاده از اسیدهای نامناسب ممکن است موجب ایجاد خطر برای سلامتی و همچنین ایجاد فرآورده‌های نامطلوب در خاک شود به‌طور مثال استفاده از اسید هیدروکلریک باعث افزایش میزان غلظت کلر در آب‌های زیرزمینی و موجب تولید بعضی از نمک‌های کلریدی نامحلول مانند کلرید سرب شده و در صورت رسیدن به مخزن آند باعث

از ترکیب EDTA پرسولفات فعال و آهن^۱ و همچنین ترکیب EDDS پرسولفات فعال و آهن^۲، تا میانگین ۴۰ درصد حذف کردند (Yan and Lo, 2013). هالاداکیس و همکاران (2014) با انجام تحقیق بر روی رسوبات دریایی آلدود به نوع^۳ PAHs و ۶ فلز سنگین متغیر با استفاده از ترکیبی از سورفکتانت تؤین ۸۰ و کیلایت کننده‌ی اسیدسیتریک و پلاکسامر^۴ و نانیدت پی^۵ راندمان حذف بین ۵ تا ۸۸ درصد برای فلزات سنگین و ۴۸ درصد برای PAHs را به ارمغان آوردند (Hahladakis et al., 2014). آمامی و همکاران (2015) به منظور بررسی سورفکتانت تؤین ۲۰ و بیوسورفکتانت رامنولپید از رسوبات لاپروا شده از یک بندر آلوه به مخلوط فلزات سنگین و PAHs استفاده نمودند (Ammami et al., 2015).

بهبود الکتروکیتیک با استفاده از مکانیسم اکسایش و کاهش (ریداکس)

بهبود تصفیه الکتروکیتیک بر اساس مکانیسم اکسایش و کاهش با استفاده از اضافه کردن اکسیدکننده‌ها و عوامل کاهش‌دهنده شیمیایی و میکروبیولوژی به منظور بهبود تجزیه و استخراج محدوده گسترشده از انواع آلاینده‌ها آلی و غیر آلی به صورت درجا صورت می‌گیرد (Yeung and Gu, 2011). بیشترین مطالعات انجام شده بر روی فناوری اکسیداسیون در مهندسی محیط‌زیست بر روی فرایند فتنون بوده است که سال ۱۹۳۰ در پی کشف واکنش رادیکال هیدروکسیل به روشنی پرکاربرد برای پاک‌سازی آلاینده‌های آلی و غیر آلی از فاضلاب و خاک مبدل گردید (Ren et al., 2014). با استفاده از پدیده فتنون با ایجاد شرایط اسیدی در مخزن آند در کنار حرکت آلاینده‌های آلی و غیر آلی توسط مکانیسم‌های مهاجرت یونی و جریان الکترواسمز آلاینده‌های آلی بهوسیله‌ی رادیکال هیدروکسیل آزاد فرایند فتنون تجزیه شده که این امر توسط یک کاتالیزور Fe(II) یا محلول کیلایت کننده دارای Huang (2012) راندمان تولید رادیکال هیدروکسید افزایش می‌یابد (et al., 2012). همه فرایندهایی که شامل واکنش‌های کاتالیستی بین هیدروژن پر اکسید H_2O_2 و آهن دو طرفیتی Fe2+ است را می‌توان در غالب فرایند فتنون قرارداد

1. Fe EDTA-Activated Per Sulfate

2. Fe EDDS-Activated Per Sulfate

3. Polycyclic Aromatic Hydrocarbons

4. Poloxamer 407

5. Nonidet P40

دی‌اکسید و آب بهخصوص برای آلاینده‌های آلی فراهم می‌شود (Yeung and Gu, 2011; Wick et al., 2007). (Gomes et al., 2012; Mena et al., 2015) مکانیسم‌های اصلی در ترکیب الکتروکیتیک و تجزیه زیستی برای میکروارگانیسم‌ها الکترواسمز و الکتروفورز، برای آلاینده‌ها مهاجرت یونی و الکترواسمز و برای مواد مغذی مهاجرت یونی می‌باشد (Da Rocha et al., 2004; Wick et al., 2004). اعمال یک جریان مستقیم از ۰.۳ تا ۱ میلی‌آمپر در هر سانتی‌متر از خاک‌آلوده هیچ‌گونه اثر عمده‌ای بر میکروارگانیسم‌ها ندارد اما اثرات منفی ثانویه اغلب ناشی از تغییرات pH در مجاورت الکترودهاست این تغییرات pH می‌تواند باعث تغییر در ویژگی‌های برخی آلاینده‌ها شود به عنوان مثال پنتاکلروفنول (PCP)^۵ در pH=۲ چربی‌دوستی بیشتری داشته و می‌تواند سمیت سیستم را در نزدیکی آند افزایش دهد. به علاوه واکنش‌های ثانویه الکتروودی می‌توانند گاز کلرین (Cl₂) و پر اکسید هیدروژن (H₂O₂) تولید کند که موجب اختلال در اجتماع باکتریایی مجاور الکترودها شود (Nikzad and Yousefi Kebriya, 2014).

دیواره‌های تراوایی نفوذپذیر بیولوژیکی

دیواره‌های تراوایی نفوذپذیر نوعی از فناوری‌های جدید برای کنترل آلودگی و پاکسازی آلاینده‌های موجود در فاز مایع است که از طریق انواع واکنش‌های فیزیکی و شیمیایی و بیولوژیکی به وجود آمده بین پرکننده^۶ PRB و آب آلوده این هدف را محقق می‌سازند (Liu and Gao, 2017). مواد واکنش‌دهنده و پرکننده دیواره‌ها انواع مخلوط‌های جاذب سازگار با محیط‌زیست از قبیل کربن فعال و فسفات (Roehl et al., 2005; Fu et al., 2015) سپیولیت (Spilite)، ضایعات کشاورزی، ذرات خاکستر بادی، زئولیت سنتز شده از خاکستر بادی و نانوذرات آهن و منگنز می‌باشند (Fan et al., 2018). استفاده از دیواره‌های تراوایی بیولوژیکی به منظور ایجاد ناحیه‌های واکنش زا برای احتمال برخورد بیشتر آلاینده با میکروارگانیسم‌ها در سال‌های اخیر مورد توجه بوده است. در شکل ۲ به صورت شماتیک ترکیب الکتروکیتیک و دیواره‌های تراوایی بیولوژیکی نشان داده شده است (Mena et al., 2016).

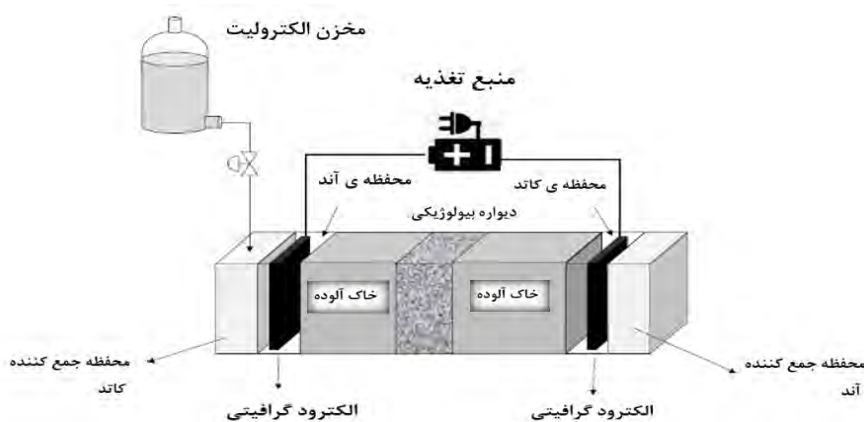
Tolwida گاز کلر در اثر واکنش الکترولیز می‌شود (Pazos et al., 2010). به عنوان نمونه از مطالعات کاربردی استفاده اکسیدان ها می‌توان به مطالعات تسای و همکاران (2010) در پاکسازی خاک‌آلوده به گازوئیل اشاره کرد (Tsai et al., 2010). کانگ و همکاران (2013) با اضافه کردن اکسیدان های مختلف به خاک‌آلوده به پایین متوجه شدند که پتانسیم پرمنگنات نقش به سزا و مؤثری در تجزیه آلاینده پایین دارد (Cang et al., 2013). کامسل و ردی (2013) با انجام آزمایش بر روی خاک کائولن آلوده به فناتنر و نیکل با غلظت ۵۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم با استفاده از کاتالیز آهن و هیدروژن پر اکسید ۱۰ درصد راندمان حذف فناتنر را در دو آزمایش Cameselle and Reddy, 2013 جداگانه حدود ۳۰ درصد گزارش نمودند (Fan و همکاران (2014) در پاکسازی خاک طبیعی یک مرکز دفن آلوده به PCBs با اضافه کردن سورفتکنانت ایگپال ۷۲۰ در آند و اکسید کننده پر سولفات در کاند مقدار بهینه این دو بهبود دهنده را به منظور حذف PCBs برای سورفتکنانت ۲ درصد و برای اکسید کننده ۲۰ درصد به دست آورده و همچنین بیشترین میزان حذف PCBs را ۳۸ درصد اعلام کردند. Fan و همکاران (2016) همچنین با ارزیابی روش‌های مختلف فعال‌سازی پر سولفات، استفاده از پر اکسید و قرار دادن pH در محدوده pH قلیابی را مؤثرترین روش برای پاکسازی PCBs دانستند.

الکتروکیتیک و تجزیه زیستی

الکتروکیتیک بهبودیافته با پاکسازی زیستی یا با یوکلکتروکیتیک^۳ با افزایش زیست دسترسی آلاینده‌های قابل تماس و مواد مغذی، از نظر کاتابولیکی^۴ برای میکروارگانیسم‌های فعل، موجب بهبود زیست پالایی می‌گردد. این امر با کاهش موانع فاصله‌ای و افزایش تماس بین مواد و آلاینده‌های در حال واجذب از شبکه مخلخل خاک صورت می‌گیرد (Da Rocha et al., 2004; Wick et al., 2004). (2009) پذیرنده‌های الکترون یا منبع کربن و مواد مغذی مثل نیترات و فسفات به وسیله فرایندها و توابع انتقال دهنده جریان الکتروکیتیک به یکدیگر رسانده شده و از این طریق امکان تجزیه آلاینده‌ها و تبدیل آنها به ترکیبات ساده‌تر نظیر کربن

5. Pentachlorophenol
6. Permeable Reactive Barrier

1. Igepal CA-720
2. Polychlorinated Biphenyl
3. Electro Kinetic Enhanced Bioremediation or Electro-Bioremediation
4. Catabolic



شکل ۲. شماتیک الکتروکینتیک ترکیبی با دیواره‌های تراوایی بیولوژیکی (Mena et al., 2016)

مقاومت و کاهش جریان عبوری شده و راندمان پاک‌سازی الکتروکینتیک را کاهش می‌دهند. جدول ۱ نرخ خوردگی برای ۳ نوع مواد آندی معمول مورد استفاده ارائه شده است.

جدول ۱. میزان نرخ خوردگی مواد متداول مصرفی برای الکترود آندی

نرخ خوردگی Kg.A ⁻¹ .year ⁻¹	تعداد الکترون	واکنش اکسیداسیون	جرم آنمی (AMU)	جنس آند
۹	۲	$Fe \rightarrow Fe^{2+} + 2e^-$	۵۵.۸۵	آهن
۴.۵	۲	$Al \rightarrow Al^{3+} + 3e^-$	۲۶.۹۸	آلومینیوم
۰.۵-۲	۴	$C + 2H_2O \rightarrow CO_2 + 4H^- + 2e^-$	۱۲+۱	کربن

منبع: (Saeedi and Komreyi, 2013)

همان‌طور که در جدول ۱ مشاهده می‌شود نرخ خوردگی کربن به دلیل پایین بودن جرم مولکولی آن و همچنین نیازمندی ۴ الکترون به منظور اکسید شدن نسبت به بقیه مواد کمتر می‌باشد. EKGs به دلیل ساختار تشکیل یافته از پلیمرهای رسانا نظریه ژئوتکستائل های بافت‌شده به شکل شبکه‌ای که لایه‌نازکی از فلز رسانا و یا عنصر کربن سیاه بر روی آن گستردۀ شده است، ضمن جلوگیری از وقوع خوردگی در الکترود آند با افزایش رسانایی منجر به بهبود و افزایش راندمان پاک‌سازی الکتروکینتیک می‌شود (Saeedi and Komreyi, 2013). در عمل ژئوستیک‌های معمولی Shariatmadari به صورت منفعل ۳ ایفای نقش می‌کنند (and Jalali, 2014). با این حال نقش جدید ژئوستیک‌ها به عنوان مواد فعال ۱ ایجاد تغییرات فیزیکی و شیمیایی در خاک بهویژه خاک‌های رسی به منظور حمل و انتقال گونه‌های شیمیایی (Moghadam et al., 2016) و به دنبال آن بهبود توابع روش الکتروکینتیک یعنی الکترواسمز و الکتروفورز

منا و همکاران (۲۰۱۵) ترکیب الکتروکینتیک و دیواره‌های تراوایی بیولوژیکی را به منظور پاک‌سازی خاک رسی کائولین مصنوعی آغشته به گازوئیل به کار گرفته و در آزمایش خود از سورفکتانت آنیونی سدیم دو دیسل سولفات به عنوان محلول استخراج کننده استفاده کردند در پایان نتایج آنها از پاک‌سازی Mena et al., 2015 درصدی گازوئیل پس از ۲ هفته حکایت داشت (۳۰٪) در این بار در نظر گرفتن ۳ گروه آزمایش به مدت ۲ هفته با در نظر گرفتن گرادیان الکتریکی اعمالی به عنوان متغیر اصلی مطالعه با ایجاد تغییراتی در روند های آزمایشگاهی خود از جمله استفاده از انحراف قطبی روزانه الکترودها شرایط مناسب تری از نظر دما و pH برای موفقیت‌آمیزتر بودن فرایند زیست تخریب پذیری مواد آلی فراهم کردند که نتایج آنها حکایت افزایش راندمان حذف تا ۳۶ درصد در گرادیان ولتاژ ۱.۵ ولت بر سانتی‌متر داشت.

الکتروکینتیک ژئوستیک

پژوهشگران در سال ۱۹۹۶ برای اولین بار مفهوم الکتروکینتیک ژئوستیک یا مواد رسانای ژئوستیک را بیان کرده و به طبع آن به معروفی EKG پرداختند (Saeedi and Komreyi, 2013). ژئوستیک‌ها منسوجات و پوشش‌های ساخته شده از الیاف‌های پلیمری بی‌اثر می‌باشند که خاصیت اصلی آنها فسادناپذیری در برابر عوامل درون خاک است تغییرات pH در اثر واکنش‌های الکترولیز رخداده در آند و کاتد در خلال پاک‌سازی الکتروکینتیک منجر به ایجاد تغییرات در ساختار الکترودها و خوردگی آنها می‌شود این خوردگی سبب افزایش

آلوده را در حیطه مواد شستشو دهنده قرار دهد که این امر خود منجر به افزایش هزینه‌های پاکسازی الکتروکیتیک خواهد شد. از طرفی اسیدی شدن محیط خاک از نظر زیستمحیطی قابل قبول نبوده و ریسک آلودگی یا خطر بالقوه در آبخوان‌ها را نیز افزایش خواهد داد (Saeedi and Komreyi, 2013).

۳. ردی و کامسل (2009) بزرگ‌ترین و شاخص‌ترین عامل در هزینه‌ها را مساحت ناحیه مورد پاکسازی دانسته و بیان می‌کنند که هزینه‌های پروژه با افزایش عمق پاکسازی به صورت خطی و در برخی مواقع مانند هزینه‌های نصب تجهیزات و نیروی کار به صورت غیرخطی افزایش می‌یابد.

تخمین زمان انجام پاکسازی الکتروشیمیایی از اهمیت بسیار بالایی برخوردار است چراکه با افزایش زمان علاوه بر افزایش هزینه‌های پاکسازی امکان تغییر علامت پتانسیل زتای خاک از منفی به مثبت و موقع پدیده الکترواسمز معکوس نیز قوت خواهد گرفت (Saeedi Saeedi and Komreyi, 2013 and Saberi, 2015).

پیشنهادها و زمینه‌های تحقیقاتی آینده (Gap)

می‌توان با استفاده از مرور انجام‌شده فرصت‌ها و زمینه‌های تحقیقاتی پیش رو را در موارد زیر بیان نمود:

۱. ساخت و آزمایش ترکیبات استخراج‌کننده شیمیایی و بیولوژیکی جدید و ارزیابی عملکرد آنها در بهبود راندمان استخراج انواع آلایینده‌های آلی و فلزی.
۲. ترکیب الکتروکیتیک و اکسیدکننده شیمیایی اوزن در خاک‌های آلوده به ترکیب آلایینده‌های آلی و فلزات سنگین.
۳. با توجه به عدم به کارگیری ترکیب الکتروکیتیک و اکسیددان هایپوکلرایت به منظور پاکسازی خاک‌های آلوده به آلایینده‌های آلی، استفاده از این ماده می‌تواند رویکرده جدید در بهبود فرایند الکتروکیتیک باشد.
۴. با توجه به مرور مطالعات انجام‌شده کاربرد الکتروکیتیک بهبودیافته در خاک‌های مصنوعی یخچالی تاکنون کمتر مورد توجه محققین بوده است از این‌رو به کارگیری الکتروکیتیک بهبودیافته در پاکسازی این دسته از خاک‌ها می‌تواند زمینه‌ی تحقیقات محققان آینده باشد.

بحث و نتیجه‌گیری

درنهایت با بهره‌گیری از ابزار رسانه، با توجه به تحلیل انجام‌شده به طور کلی می‌توان نتایج کلیدی زیر را گزارش نمود:

۱. در مجموع روش پاکسازی الکتروکیتیک با قابلیت پاکسازی قشر وسیعی از آلایینده‌های آلی و غیر آلی، فلزات

به منظور هدایت آلایینده‌ها از طریق خاک به سمت الکترودها و سپس جذب آنها است (Jones et al., 2008). الکتروکیتیک ژئوستنتیک‌ها می‌توانند به صورت منفرد یا ترکیبی از انواع ژئوستنتیک‌ها با کاربری‌های مختلف ساخته شوند و یا به صورت دو بعدی و سه بعدی شکل داده شوند (Shariatmadari and Jalali, 2014).

روش‌های مفید به منظور پاکسازی‌های در جاست (Tang et al., 2017). تانگ و همکاران (2017) به پاکسازی درجای خاک‌آلوده به فلزات سنگین در یک شالیزار برنج با استفاده از زهکشی آب حفره‌ای خاک پرداختند. آنها در خلال ۴ آزمایش مستقل اثرات رطوبت خاک (کاملاً اشباع و یا نیمه اشباع) و گردایان ولتاژ را روی میزان آب حفره‌ای زهکشی شده و راندمان حذف کادمیوم (Cd)، مصرف انرژی و مشخصات شیمیایی خاک بررسی کردند. نتایج حاصل نشان داد که بیشترین درصد حذف کادمیوم از خاک اشباع شده به مدت ۲۴ ساعت بعد از ۷ روز سپری شدن از زمان آزمایش برابر ۴۲ درصد و کمترین میزان انرژی مصرفی ۳/۴۸ کیلووات ساعت و گردایان ولتاژ بهینه برابر ۱ ولت بر سانتی‌متر بوده است که در این آزمایش فرایند مهاجرت یونی مکانیسم اصلی انتقال آلایینده کادمیوم بوده است (Tang et al., 2017).

محدودیت‌های پاکسازی خاک‌های آلوده به روش الکتروکیتیک

۱. نتایج آزمایش‌های انجام‌شده نشان می‌دهد که این روش برای خاک‌های آلوده با درصد رطوبت کمتر از ۱۰ درصد کارایی مناسب را ندارد از طرفی اضافه کردن آب به نوبه خود منجر به نزدیک شدن آلودگی به سطح آب‌های زیرزمینی و درنهایت افزایش سختی آب‌های زیرزمینی و کاهش حلالیت آن می‌شود (Saeedi and Saeedi and Komreyi, 2013 and Saberi, 2015).

۲. خاک‌ها از نظر ساختار به شدت پیچیده و متغیر می‌باشند به طور مثال خاک رس یخچالی به دلیل دارا بودن مقادیر زیاد کربنات و مواد آلی از ظرفیت بافری بالایی برخوردار بوده و سبب حفظ شرایط قلیایی در خاک علی‌رغم اعمال پتانسیل الکتریکی می‌شود. pH بالای این خاک موجب رسوب و توقف انتقال فلزات کاتیونی شده بنابراین ایجاد و رسیدن به شرایط اسیدی مطلوب کاری دشوار می‌باشد همچنین استفاده از مواد شستشو دهنده به منظور بهبود راندمان پاکسازی الکتروکیتیک و غلبه بر این محدودیت‌ها هنگامی است که بتواند تمام منطقه

این امر با کاهش موانع فاصله‌ای و افزایش تماس بین مواد و آلاینده‌های در حال واجذب از شبکه متخلخل خاک صورت می‌گیرد. همچنین استفاده از انواع مخلوط‌های جاذب سازگار با محیط‌زیست از قبیل کربن فعال و فسفات به عنوان مواد واکنش دهنده و پرکننده دیواره‌های تراوایی بیولوژیکی امکان دستیابی به یک فناوری پاکسازی سبز را به ارمغان می‌آورد.

۵. همان‌گونه که بیان شد خصوصیات سایت مورد پالایش نظری سایز ناحیه مورد پاکسازی و عمق آلودگی خاک، درصد رطوبت و جنس خاک، حضور هم‌زمان چندین آلاینده در خاک و زمان انجام مکانیسم‌های پاکسازی الکتروشیمیایی از عوامل تأثیرگذار در هزینه‌های پاکسازی خاک آلوده به وسیله روش الکتروکیتیک به صورت درجا و در محل بوده که منجر به بروز محدودیت‌های اقتصادی در استفاده از این روش در صنعت و استفاده همه‌جانبه از آن شده است.

۶. ساخت و آزمایش ترکیبات استخراج‌کننده شیمیایی و بیولوژیکی جدید و ارزیابی عملکرد آنها در بهبود راندمان استخراج انواع آلاینده‌های آلی و فلزی، استفاده از اکسید کننده شیمیایی اوزون در ترکیب با روش الکتروکیتیک در خاک‌های آلوده به ترکیب هم‌زمان آلاینده‌های آلی و فلزات سنگین، به کارگیری ترکیب الکتروکیتیک و اکسیدان های پوکلرایت به منظور پاکسازی خاک‌های آلوده به آلاینده‌های آلی، کاربرد الکتروکیتیک بهبودیافته در خاک‌های مصنوعی یخچالی که تاکنون کمتر مورد توجه محققان بوده است و همچنین تحلیل زیست‌پالایی الکتروکیتیکی در شرایط زیست‌محیطی واقعی تری مانند سامانه‌های فیزیکی ناهمگن آلوده به ترکیبی از آلاینده‌های آلی مقاوم و آلاینده‌های غیر آلی فلزی و شناخت دقیق تری از سازوکارهای اثرگذار بر ترکیب الکتروکیتیک و زیست‌پالایی در کاربردهای میدانی و صنعتی، می‌تواند زمینه تحقیقات محققان آینده باشد.

سنگین از انواع خاک‌ها و رسوبات اشعاع، ناهمگن و با نفوذ پذیری کم یک روش تصفیه پرکاربرد در مقیاس آزمایشگاهی و در پاکسازی‌های میدانی است اما با این حال با توجه به پیچیدگی‌ها و عوامل مؤثر بر کارایی تصفیه الکتروکیتیک نظری تاثیر تغییرات pH در حالت شیمیایی آلاینده‌ها و احتمال بی‌حرکت شدن و رسوب آلاینده‌ها در اثر تولید یون‌های OH⁻ ناشی از واکنش‌های الکتروولیز آب، خوردگی الکترودها در اثر واکنش‌های شیمیایی با آلاینده‌ها، شناخت انواع روش‌ها و فناوری‌های کاربردی به منظور غلبه بر این محدودیت‌ها و ارتقاء راندمان پاکسازی الکتروکیتیک امری مهم و حائز اهمیت است.

۲. استخراج کننده‌های شیمیایی و بیولوژیکی نظری عوامل کیلایت کننده، مواد فعال سطحی شیمیایی و زیستی، اسیدها و اکسیدان‌ها از طریق مکانیسم‌های اتحاد و به حرکت درآوردن آلاینده قادر به تنظیم pH و جلوگیری از تشکیل رسوب و بهبود راندمان پاکسازی خاک آلوده خواهد بود. با این حال تولید آلاینده‌های ثانویه نظری کمپلکس‌های کیلایت-فلز در پساب خروجی از کاتد هنگام استفاده از عوامل کیلایت کننده و همچنین استفاده از اسیدهای نامناسب مانند اسید هیدروکلریک ممکن است منجر به تولید نمک‌های کلریدی نامحلول مانند کلرید سرب شده که در صورت رسیدن به مخزن آند باعث تولید گاز کلر در اثر واکنش الکتروولیز و در نهایت آلودگی آب‌های زیرزمینی می‌شود.

۳. ترکیب پدیده الکتروکیتیک با مواد پلیمری رسانا نظری ژئوستنتیک‌های خنثی ضمن جلوگیری از وقوع خوردگی در الکترود آند با افزایش رساناپی و ارتباط مناسب الکترودها با خاک منجر به بهبود و افزایش راندمان پاکسازی الکتروکیتیک می‌شود.

۴. الکتروکیتیک بهبودیافته با پاکسازی زیستی یا با پوکلرایت الکتروکیتیک با افزایش زیست دسترنس پذیری آلاینده‌های قابل تماس و مواد مغذی، از نظر کاتابولیکی برای میکرووارگانیسم‌های فعال، موجب بهبود زیست پالایی می‌گردد.

References

- Acar, Y. B. & Alshawabkeh, A. N. (1993). "Principles of electrokinetic remediation. Environmental science & technology". 27, 2638-2647.
- Alcántara, M., Gómez, J., Pazos, M. & Sanromán, M. (2012). "Electrokinetic remediation of lead and phenanthrene polluted soils". *Geoderma*, 173, 128-133.
- Alshawabkeh, A. N., Yeung, A. T. & Bricka, M. R. (1999). "Practical aspects of in-situ electrokinetic extraction". *Journal of Environmental Engineering*, 125, 27-35.

- Ammami, M., Portet-Koltalo, F., Benamar, A., Duclairoir-Poc, C., Wang, H. & Le Derf, F. (2015). "Application of biosurfactants and periodic voltage gradient for enhanced electrokinetic remediation of metals and PAHs in dredged marine sediments". *Chemosphere*, 125, 1-8.
- Asadollahfardi, G., Nasrollahi, M., Rezaee, M. & Darban, A.K. (2017). "Nickel removal from low permeable kaolin soil under unenhanced and EDTA-enhanced electrokinetic process". *Advances in Environmental Research*, 6, 147-158.
- Bahemmat, M., Farahbakhsh, M. & Kianirad, M. (2016). "Humic substances-enhanced electroremediation of heavy metals contaminated soil". *Journal of hazardous materials*, 312, 307-318.
- Bashiri, E. (2017). "Investigating the application of green technology in separation processes". *National Conference on Science and Engineering, Separation*, Fourth[In Persian].
- Blaser ,P., Zimmermann, S., Luster, J. & Shotyk, W. (2000). "Critical examination of trace element enrichments and depletions in soils: As, Cr, Cu, Ni, Pb, and Zn in Swiss forest soils". *Science of the Total Environment*, 249, 257-280.
- Cameselle, C. & Reddy, K. R. (2013). "Effects of periodic electric potential and electrolyte recirculation on electrochemical remediation of contaminant mixtures in clayey soils". *Water, Air, & Soil Pollution*, 224, 1636.
- Cameselle, C. (2015). "Enhancement of electro-osmotic flow during the electrokinetic treatment of a contaminated soil". *Electrochimica Acta*, 181, 31-38.
- Cang, L., Fan, G.-P., Zhou, D.-M. & Wang, Q.-Y. (2013). "Enhanced-electrokinetic remediation of copper-pyrene co-contaminated soil with different oxidants and pH control". *Chemosphere*, 90, 2326-2331.
- Carroll, C. E. & Mccombs, M. (2003). "Agenda-setting effects of business news on the public's images and opinions about major corporations". *Corporate reputation review*, 6, 36-46.
- Chadwick, S. S. (1988). "Ullmann's encyclopedia of industrial chemistry". *Reference Services Review*, 16, 31-34.
- Cheng, M., Zeng, G., Huang, D., Lai, C., Xu, P., Zhang, C., Liu, Y., Wan, J., Gong, X. & Zhu, Y. (2016). "Degradation of atrazine by a novel Fenton-like process and assessment the influence on the treated soil". *Journal of hazardous materials*, 312, 184-191.
- Chirakkara, R. A., Reddy, K. R. & Cameselle, C. (2015). "Electrokinetic amendment in phytoremediation of mixed contaminated soil". *Electrochimica Acta*, 181, 179-191.
- Chowdhury, A. I. (2016). "Hydraulic and Electrokinetic Delivery of Remedants for In-situ Remediation".
- Da Rocha, U. N., Tótola, M. R., Pessoa, D. M. M., Júnior, J. T. A., Neves, J. C. L. & Borges, A. C. (2009). "Mobilisation of bacteria in a fine-grained residual soil by electrophoresis". *Journal of hazardous materials*, 161, 485-491.
- Dabiri, F. & Vahednavan, A. (2011). "Media and Development of Environmental Laws". *Media Studies*[In Persian].
- Delnavaz, M., Sarmadi, M. S., Yazdani, M. & Sadeghi, A. H. (2017). "Studying the Efficiency of Deep Aerators Performance as a Replacement for Surface Aerators in Aerated Lagoons Process, a Step through Human Force Training in Water and Wastewater Industry". *Environmental Education & Sustainable Development*, 5, 105-119. [In Persian]
- Fan, C., Gao, Y., Zhang, Y., Dong, W. & Lai, M. (2018). "Remediation of lead and cadmium from simulated groundwater in loess region in northwestern China using permeable reactive barrier filled with environmentally friendly mixed adsorbents". *Environmental Science and Pollution Research*, 25, 1486-1496.
- Fan, G., Cang, L., Fang ,G. & Zhou, D.

- (2014). "Surfactant and oxidant enhanced electrokinetic remediation of a PCBs polluted soil". *Separation and Purification Technology*, 123, 106-113.
- Fan, G., Cang, L., Gomes, H. I. & Zhou, D. (2016). "Electrokinetic delivery of persulfate to remediate PCBs polluted soils: Effect of different activation methods". *Chemosphere*, 144, 138-147.
- Fonseca, B., Pazos, M., Figueiredo, H., Tavares, T. & Sanromán, M. (2011). "Desorption kinetics of phenanthrene and lead from historically contaminated soil". *Chemical engineering journal*, 167, 84-90.
- Fu, R., Yang, Y., Xu, Z., Zhang, X., Guo, X. & Bi, D. (2015). "The removal of chromium (VI) and lead (II) from groundwater using sepiolite-supported nanoscale zero-valent iron (S-NZVI)". *Chemosphere*, 138, 726-734.
- Gan, S., Lau, E. & Ng, H. (2009). "Remediation of soils contaminated with polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs)". *Journal of Hazardous Materials*, 172, 532-549.
- Gill, R., Harbottle, M. J., Smith, J. & Thornton, S. (2014). "Electrokinetic-enhanced bioremediation of organic contaminants: A review of processes and environmental applications". *Chemosphere*, 107, 31-42.
- Gomes, H. I., Dias-Ferreira, C. & Ribeiro, A. B. (2012). "Electrokinetic remediation of organochlorines in soil: enhancement techniques and integration with other remediation technologies". *Chemosphere*, 87, 1077-1090.
- Hahladakis, J. N., Lekkas, N., Smponias, A. & Gidarakos, E. (2014). "Sequential application of chelating agents and innovative surfactants for the enhanced electroremediation of real sediments from toxic metals and PAHs". *Chemosphere*, 105, 44-52.
- Hodges, D., Fourie, A., Thomas, D. & Reynolds, D. (2012). "Overcoming permanganate stalling during electromigration". *Journal of environmental engineering*, 139, 677-684.
- Holmberg, K., Shah, D. O. & Schwuger, M. J. (2002). "Handbook of applied surface and colloid chemistry". *John Wiley & Sons*.
- Huang, D., Xu, Q., Cheng, J., Lu, X. & Zhang, H. (2012). "Electrokinetic remediation and its combined technologies for removal of organic pollutants from contaminated soils". *Int. J. Electrochem. Sci*, 7, 4528-4544.
- Ishiguro, M. & Koopal, L. K. (2016). "Surfactant adsorption to soil components and soils". *Advances in colloid and interface science*, 231, 59-102.
- Izadi, M. (2009). "Rethoric in mass media, Hekmat & Marefat". *Hekmat & Marefat*, 4, 15-1. [In Persian]
- Jamshidi, Z., Golchin, A. & Pari-Zanganeh, A. (2013). "The effect of different levels of chromium and exposure time on growth parameters of earthworms". *Feyz*, 16, 625-626. [In Persian]
- Jones, C., Lamont-Black, J., Glendinning, S., Bergado, D., Eng, T., Fourie, A., Liming, H., Pugh, C., Romantshuk, M. & Simpanen, S. (2008). "Recent research and applications in the use of electrokinetic geosynthetics". *4th European Geosynthetics Conference*, Edinburgh, UK, 1-30.
- Khalid, S., Shahid, M., Niazi, N. K., Murtaza, B., Bibi, I. & Dumat, C. (2017). "A comparison of technologies for remediation of heavy metal contaminated soils". *Journal of Geochemical Exploration*, 182, 247-268.
- Khodadoust, A. P., Reddy, K. R. & Narla, O. (2006). "Cyclodextrin-enhanced electrokinetic remediation of soils contaminated with 2, 4-dinitrotoluene". *Journal of Environmental Engineering*, 132, 1043-1050.
- Kim, G.-N., Kim, S.-S., Park, U.-R. & Moon, J.-K. (2015). "Decontamination of soil contaminated with cesium using electrokinetic-electrodialytic method".

- Electrochimica Acta*, 181, 233-237.
- Ko, S.-O., Schlautman, M. A. & Carraway, E. R. (2000). "Cyclodextrin-enhanced electrokinetic removal of phenanthrene from a model clay soil". *Environmental science & technology*, 34, 1535-1541.
- Koprivanac, N. & Kušić, H. (2007). "AOP as an effective tool for the minimization of hazardous organic pollutants in colored wastewater; chemical and photochemical processes". *Hazardous Materials and Wastewater: Treatment, Removal and Analysis*. Nova Science Publishers, Inc.
- Kosaric, N. (2001). "Biosurfactants and their application for soil bioremediation". *Food Technology and Biotechnology*, 39, 295-304.
- Lim, M. W., Lau, E. V. & Poh, P. E. (2016). "A comprehensive guide of remediation technologies for oil contaminated soil — Present works and future directions". *Marine Pollution Bulletin*, 109, 14-45.
- Liu, R. & Gao, Y. (2017). "Review of PRB Filler". *Industrial Safety and Environmental Protection*, 6, 002.
- Lockhart, N. (1983). "Electroosmotic dewatering of clays, III. Influence of clay type, exchangeable cations, and electrode materials". *Colloids and Surfaces*, 6, 253-269.
- Manahan, S. E. (2013). "Fundamentals of environmental and toxicological chemistry: sustainable science". CRC press.
- Meers, E., Ruttens, A., Hopgood, M., Samson, D. & Tack, F. (2005). "Comparison of EDTA and EDDS as potential soil amendments for enhanced phytoextraction of heavy metals". *Chemosphere*, 58, 1011-1022.
- Mehrasebi, M. R., Baziar, M., Naddafi, K., Mohammadianfazli, M. & Assadi, A. (2013). "Efficiency of Brij 35 and Tween 80 surfactants for treatment of gasoline contaminated soil". *Iranian Journal of Health and Environment*, 6, 211-220.
- Mena, E., Ruiz, C., Villaseñor, J., Rodrigo, M. A. & Cañizares, P. (2015). "Biological permeable reactive barriers coupled with electrokinetic soil flushing for the treatment of diesel-polluted clay soil". *Journal of hazardous materials*, 283, 131-139.
- Mena, E., Villaseñor, J., Rodrigo, M. A. & Cañizares, P. (2016). "Electrokinetic remediation of soil polluted with insoluble organics using biological permeable reactive barriers: Effect of periodic polarity reversal and voltage gradient". *Chemical Engineering Journal*, 299, 30-36.
- Moghadam, M. J., Moayedi, H., Sadeghi, M. M. & Hajjani, A. (2016). "A review of combinations of electrokinetic applications". *Environmental geochemistry and health*, 38, 1217-1227.
- Nikzad, M. & Yousefi Kebriya, D. (2014). "Electrokinetic bioremediation of organic pollutants: basic processes and environmental applications". *4th National Conference on Health, Environment & Sustainable Development*, Islamic Azad University of Bandar Abbas Branch. [In Persian]
- Pazos, M., Rosales, E., Alcántara, T., Gómez, J. & Sanromán, M. (2010). "Decontamination of soils containing PAHs by electroremediation: a review". *Journal of hazardous materials*, 177, 1-11.
- Pham, T. D. (2014). "Ultrasonic and Electrokinetic Remediation of Low Permeability Soil Contaminated with Persistent Organic Pollutants". *Acta Universitatis Lappeenrantaensis*.
- Reddy, K. R. & Cameselle, C. (2009). "Electrochemical remediation technologies for polluted soils, sediments and groundwater". John Wiley & Sons.
- Ren, L., Lu, H., He, L. & Zhang, Y. (2014). "Enhanced electrokinetic technologies with oxidation-reduction for organically-contaminated soil remediation". *Chemical Engineering Journal*, 247, 111-124.
- Roehl, K. E., Meggyes, T., Simon, F.-G & Stewart, D. (2005). "Long-term

- performance of permeable reactive barriers". *Gulf Professional Publishing*.
- Saeedi, M. & Komreyi, V. (2013). "Application of geosynthetic electrochemical method to remove heavy metals from clay soils". Tehran. [In Persian]
- Saeedi, M. & Saberi, N. (2015). "Understanding of their effective factors in the process of cleaning soil contaminated with heavy metals and polycyclic aromatic hydrocarbons in improved electrochemical method". Tehran: Iran University of Science and Technology. [In Persian]
- Schowanek, D., Feijtel, T. C., Perkins, C. M., Hartman, F. A., Federle, T. W. & Larson, R. J. (1997). "Biodegradation of [S, S],[R, R] and mixed stereoisomers of ethylene diamine disuccinic acid (EDDS), a transition metal chelator". *Chemosphere*, 34, 2375-2391.
- Shariatmadari, N. & Jalali, K. (2014). "Saturated Fine Grained Soil Improved by Electrokinetic Injection Of Nano Particles By Using Electrokinetic Geosynthetics As Electrode". *Iran University of Science and Technology* [In Persian].
- Sharma, H. D. & Reddy, K. R. (2004). "Geoenvironmental engineering: site remediation, waste containment, and emerging waste management technologies". John Wiley & Sons, Inc.
- Shi, Z., Dou, T., Zhang, H., Huang, H. & Zeng, N. (2016). "Electrokinetic Remediation of Uranium Contaminated Soil by Ion Exchange Membranes". *cell*, 15, 5.
- Shin, S.-Y., Park, S.-M. & Baek, K. (2016). "Electrokinetic removal of As from soil washing residue". *Water, Air, & Soil Pollution*, 227, 223.
- Sun, J., Pan, L., Tsang, D. C., Zhan, Y., Zhu, L. & Li, X. (2018). "Organic contamination and remediation in the agricultural soils of China: A critical review". *Science of the Total Environment*, 615, 724-740.
- Takahashi, R., Fujimoto, N., Suzuki, M. & Endo, T. (1997). "Biodegradabilities of ethylenediamine-N, N'-disuccinic acid (EDDS) and other chelating agents". *Bioscience, biotechnology, and biochemistry*, 61, 1957-1959.
- Tang, X., Li, Q., Wang, Z., Hu, Y., Hu, Y. & Li, R. (2017). "In situ electrokinetic isolation of cadmium from paddy soil through pore water drainage: Effects of voltage gradient and soil moisture". *Chemical Engineering Journal*.
- Tsai, T.-T., Sah, J. & Kao, C.-M. (2010). "Application of iron electrode corrosion enhanced electrokinetic-Fenton oxidation to remediate diesel contaminated soils: a laboratory feasibility study". *Journal of hydrology*, 380, 4-13.
- Urum, K. & Pekdemir, T. (2004). "Evaluation of biosurfactants for crude oil contaminated soil washing". *Chemosphere*, 57, 1139-1150.
- Villen-Guzman, M., Paz-Garcia, J. M., Rodriguez-Maroto, J. M., Gomez-Lahoz, C. & Garcia-Herruzo, F. (2014). "Acid enhanced electrokinetic remediation of a contaminated soil using constant current density: strong vs. weak acid". *Separation Science and Technology*, 49, 1461-1468.
- Virkutyte, J., Sillanpää, M. & Latostenmaa, P. (2002). "Electrokinetic soil remediation—critical overview". *Science of the Total Environment*, 289, 97-121.
- Von Lau, E., Gan, S., Ng, H. K. & Poh, P. E. (2014). "Extraction agents for the removal of polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs) from soil in soil washing technologies". *Environmental pollution*, 184, 640-649.
- Wang, A., Luo, C., Yang, R., Chen, Y., Shen, Z. & Li, X. (2012). "Metal leaching along soil profiles after the EDDS application—A field study". *Environmental pollution*, 164, 204-210.
- Wang, G., Zhou, Y., Wang, X., Chai, X., Huang, L. & Deng, N. (2010). "Simultaneous removal of phenanthrene

- and lead from artificially contaminated soils with glycine- β -cyclodextrin". *Journal of hazardous materials*, 184, 690-695.
- Wick, L. Y., Mattle, P. A., Wattiau, P. & Harms, H. (2004). "Electrokinetic transport of PAH-degrading bacteria in model aquifers and soil". *Environmental science & technology*, 38, 4596-4602.
- Wick, L. Y., Shi, L. & Harms, H. (2007). "Electro-bioremediation of hydrophobic organic soil-contaminants: A review of fundamental interactions". *Electrochimica Acta*, 52, 3441-3448.
- Xu ,P., Zeng, G. M., Huang, D. L., Feng, C. L., Hu, S., Zhao, M. H., Lai, C., Wei, Z., Huang, C. & Xie, G. X. (2012). "Use of iron oxide nanomaterials in wastewater treatment: a review". *Science of the Total Environment*, 424, 1-10.
- Yan, D. Y. & Lo, I. M. (2013). "Removal effectiveness and mechanisms of naphthalene and heavy metals from artificially contaminated soil by iron chelate-activated persulfate". *Environmental pollution*, 178, 15-22.
- Yeung, A. T. & Gu, Y.-Y. (2011). "A review on techniques to enhance electrochemical remediation of contaminated soils". *Journal of hazardous materials*, 195, 11-29.
- Zhu, S., Zhou, M. & Zhang, S. (2016). "Enhanced electrokinetic remediation of fluorine-contaminated soil by applying an ammonia continuous circulation system". *Korean Journal of Chemical Engineering*, 33, 547-552.



پژوهشگاه علوم انسانی و مطالعات فرهنگی
پرستال جامع علوم انسانی