DOI: 10.13758/j.cnki.tr.2020.03.017

徐金兰,刘博雅. 盐酸羟胺促进分级 Fenton 氧化土壤长链原油的试验研究. 土壤, 2020, 52(3): 539-544.

盐酸羟胺促进分级 Fenton 氧化土壤长链原油的试验研究^①

徐金兰,刘博雅

(西安建筑科技大学环境与市政工程学院,西安 710055)

摘 要:H₂O₂分次投加可以提高石油烃(total petroleum hydrocarbons, TPH)去除率,本试验选用 900 mmol/L H₂O₂分 3 次投加的方式 进行分级 Fenton 氧化修复长链原油污染土壤。在 Fe²⁺、固相铁、Fe²⁺+盐酸羟胺、固相铁+盐酸羟胺 4 种催化体系下进行试验,发现 在向 Fe²⁺体系和固相铁体系加入盐酸羟胺后,后两级反应·OH 强度明显增强,是未加入盐酸羟胺体系下的 3 倍 ~ 4 倍,TPH 及长 链烃氧化量也大幅提高。采用向 Fenton 体系中加入盐酸羟胺的方式,克服了分级 Fenton 氧化过程中由于 Fe²⁺不足导致·OH 强度较 第一级显著降低、TPH 及长链烃氧化量大幅下降的缺陷,促进了后两级反应过程中·OH 的产生,从而大大提高了后两级 TPH 及长 链烃的去除效果,使后两级去除效果与第一级接近,能够维持在较高水平,为急需短时间进行的土壤修复提供了一定的理论依据。 关键词:H₂O₂分次投加;盐酸羟胺;·OH 强度;长链烃;氧化效果 **中图分类号**:X53 **文献标志码**:A

Experimental Study of Hydroxylamine Hydrochloride on Improving Fenton Oxidation of Long Chain Crude Oil in Soil

XU Jinlan, LIU Boya

(School of Environmental and Municipal Engineering, Xi'an University of Architecture and Technology, Xi'an 710055, China) **Abstract:** The removal rate of total petroleum hydrocarbons (TPH) can be improved by stepwise addition of H_2O_2 , and the 900 mmol/L H_2O_2 was divided into 3 times for stepwise Fenton oxidation to remediate the soil polluted by long chain oil in this study. Experiment was conducted under the four catalysis systems, i.e., Fe^{2+} , solid iron, Fe^{2+} + hydroxylamine hydrochloride, solid iron + hydroxylamine hydrochloride. It was found that \cdot OH intensities were facilitated significantly in the last two reactions when hydroxylamine hydrochloride. The oxidation of TPH and long chain hydrocarbon were also greatly increased. Hydroxylamine hydroxylamine of the shortcomings of significant reduction of \cdot OH intensity than the first stage and the significant decreases of oxidation of TPH and long chain hydrocarbons which are attributed to the lack of Fe^{2+} , facilitated significantly \cdot OH production in second and third stages, thus, greatly improved the removal efficiencies of TPH and long chain hydrocarbon similar to the first stage and could be maintained at a higher level. This study could provide certain theoretical bases for the urgent need for short-term soil remediation.

Key words: Stepwise addition of H_2O_2 ; Hydroxylamine hydrochlorid; \cdot OH intensity; Long chain hydrocarbon; Oxidation efficiency

土壤是生态环境的重要组成部分,是其赖以生存、发展的主要资源^[1]。我国目前土壤污染总超标率高达 16.1%^[2]。其中有机类污染物,尤其是石油污染物已成为导致土壤安全问题的重要因素之一^[3-5]。石油污染物会引起土壤结构、性质及微生物群落的改变,且具有致癌、致畸、致突变的特点^[6-7]。目前常

用的修复石油污染土壤的方法主要有物理修复法、化学 修复法、生物修复法以及多种修复技术联用等^[8-10]。其 中化学氧化技术因其修复效率高、对污染物类型不敏 感受到广泛关注^[11]。Fenton 氧化是一种常用的化学 处理方法,能够快速、有效地去除残留于土壤中的石 油烃类污染物,且成本较低^[12]。然而 Fenton 氧化在

①基金项目:国家自然科学基金项目(51778524)资助。

作者简介:徐金兰(1973—),女,浙江兰溪人,博士,教授,一直从事石油污染土壤原位修复技术相关领域的教学和科研工作。 E-mail:xujinlan@xauat.edu.cn

去除土壤中有机污染物的同时,也会破坏土壤有机 质,杀死土壤中大量的土著细菌,这不仅破坏了土壤 本身的性质,还会浪费部分氧化剂从而影响石油烃 (total petroleum hydrocarbons, TPH)的氧化。有研究表 明,低浓度的 H₂O₂可以减小 Fenton 氧化过程对有机 质^[13]和土著细菌的破坏^[14-16],因此本研究采用高浓度 H₂O₂ 分次投加的方式进行 Fenton 氧化。

Fenton 体系中添加的溶解性 Fe²⁺ 导致·OH 产生 较快,且·OH 本身寿命很短,因此使得 Fenton 体系 极不稳定;而采用分次投加的方式时 TPH 在第一级 反应过程中被大量去除,第二、三级反应过程中去除 量明显降低,这是因为 Fenton 体系中 Fe²⁺ 被氧化成 Fe³⁺ 致使 Fe²⁺ 不足导致的。针对以上两个缺陷,本 研究采用 4 种催化方式进行 Fenton 氧化:①溶解性 Fe²⁺ 作为催化剂(称为 Fe²⁺ 体系);②将溶解性 Fe²⁺ 与 土壤有机质结合形成一种土壤固相铁作为催化剂,以 提高 Fenton 体系稳定性^[17-18](称为固相铁体系);③在 Fe²⁺ 体系每一级反应中通过加入盐酸羟胺将体系中 的 Fe³⁺ 还原成 Fe²⁺(称为 Fe²⁺+盐酸羟胺体系); ④在 固相铁体系每一级反应过程中加入盐酸羟胺(称为固 相铁+盐酸羟胺体系)。本研究分析了 4 种催化方式 下·OH 的变化规律以及对土壤中 TPH 及长链烃的去 除效果,以期为我国石油污染土壤的修复提供一定的 理论依据和技术参考。

1 材料与方法

1.1 土壤样品

试验采用两种石油污染土壤,土壤 S1 取自陕西西 安东郊某停车厂,土壤 S2 取自陕北油田,供试土壤理 化性质见表 1,土壤中各链烃组分含量及其所占比例如 图 1 所示。由于两种土壤地理位置及功能不同,其理化 性质存在较大差异。土壤 S1 链烃组分主要以短链烃 (C₁₁~C₂₀)为主,其占比高达 67%;而土壤 S2 链烃组 分主要以长链烃(C₂₁~C₃₀)为主,其占比高达 64%。 试验前,土样经碎散,去杂质,过 2 mm 细筛,混匀, 在冰箱中密闭保存。

Table 1 Triperies of tested soft												
土壤	来源	TPH(mg/kg)	有机质(g/kg)	pН	含水率(g/kg)	短链烃(C11~C20)占比(%)	长链烃(C21~C30)占比(%)					
S 1	陕西西安东郊某停车厂	9 919	33	8.32	115.6	67	36					
S2	陕北油田	12 178	49	8.91	135.2	33	64					

表1 供试土壤性质

T 1 1 1





1.2 试验方法和步骤

1)H₂O₂ 投加次数对 TPH 氧化的影响。取 5 g 土 样置于锥形瓶中,依次向体系中加入 FeSO₄·7H₂O 和 H₂O₂,最后定容至 60 ml, Fe²⁺ 浓度为 5.8 mmol/L。向 装有土壤样品的锥形瓶中加入 FeSO₄·7H₂O 后,分为 4 组,1 组采用—次性加入 5.4 ml 30% H₂O₂(900 mmol/L), 其余 3 组将 5.4 ml 30% H₂O₂分 2次(450 mmol/L×2)、 3次(300 mmol/L×3)、4次(225 mmol/L×4)加入,每次 待 H₂O₂分解完后进行下一次投加。每组试验又做 3 个平行样。

2)盐酸羟胺的添加对分级 Fenton 氧化效果的影响。研究发现,有机质会螯合土壤中的铁离子进而氧

化有机污染物^[19];也有研究认为有机质中的腐殖酸 可以通过羧酸盐、多酚和含氮化合物等表面或内部官 能团与金属离子绑定^[20-21]。因此,本研究中溶解性 Fe²⁺ 也会与有机质在固相结合。取陕西西安东郊未经 污染的土壤 20g, 向其中加入 20%(4g)腐殖酸(HA), 再加入 40 ml 柠檬酸-FeSO4 和 21.6 ml 的 H2O2, 保持 液体总体积为 240 ml(即 Fe²⁺ 最终浓度为 5.8 mol/L, H₂O₂最终浓度为 900 mmol/L),同时调 pH 为 7,混 合均匀,常温下放置 7 d 后,溶解性 Fe^{2+} 会与 HA 及 有机质结合,溶解性 Fe²⁺ 转移至固相形成固相铁^[17-18] (最终铁浓度为 3 711 mg/kg)。分别在 Fe²⁺ 液相体系 和固相铁体系中进行H2O2分3次投加(300 mmol/L×3) 的分级氧化试验,每隔 20 h 投加一次。另外再做两 组平行试验,在 Fe²⁺ 体系和固相铁体系每次投加 H₂O₂后加入 10% 盐酸羟胺对铁进行还原。在 4 组试 验过程中分别测定·OH和H2O2随时间的变化规律, 以及 TPH 和各链烃的去除情况。每组试验做 3 个平 行样。

1.3 分析方法

采用紫外分光光度计测定 H₂O₂分解情况^[22]; ·OH 测定:取待测液 20 μl 于 2 ml 的离心管中,加入 10 μl 150 mmol/L 5, 5-二甲基-1-吡咯啉-N-氧化物(DMPO) 后混合均匀,10 000 r/min 离心 30 s 后,利用电子顺磁共振(EPR)波谱仪进行测定^[17]; TPH 测定:用二氯 甲烷(CH₂Cl₂)萃取土壤样品后用安捷伦 HP 6890 气相 色谱仪分析^[15]。

2 结果与讨论

2.1 H₂O₂ 投加次数对 TPH 氧化的影响

图 2 给出了在 H₂O₂ 总投加浓度为 900 mmol/L 的前提下,土壤 S1 和 S2 在不同投加次数下 TPH 的 氧化规律,可以看出当 H₂O₂ 总投加浓度不变时,采 用分级投加的方式后 TPH 的去除率均较一次投加时 有明显提高,原油污染浓度高的土壤 S2 中 TPH 去除 率提高尤为明显,当采用 H₂O₂ 分 3 次投加时 TPH 去 除率(39%)是单次投加(14%)的 2.8 倍。可见,不论是 以长链烃为主还是短链烃为主的土壤,采用 H₂O₂ 分 次投加的方式均可有效促进 TPH 的去除效果。Chu 等^[23]、陈丽娜^[24]也进行了 H₂O₂ 分次投加的研究,发 现分次投加的氧化效果要优于单次投加,与本研究结 果一致。同时本研究发现,当 H₂O₂ 投加次数增加至 4 次时,TPH 去除率较 3 次投加时有所下降,说明 H₂O₂ 投加次数增大到一定值后 TPH 去除率将不再持 续升高,即采用 H₂O₂ 分级投加的方式时存在一个最 佳投加次数,对于本研究采用的两种土壤(土壤 S1 中 TPH 含量为 9 919 mg/kg,土壤 S2 中 TPH 含量为 12 178 mg/kg)在 H₂O₂ 总投加浓度为 900 mmol/L 时最佳 投加次数为 3次。而本课题先前采用 900 mmol/L H₂O₂ 分次投加的方式修复 TPH 含量为 26 900 mk/kg 的土壤 时,发现投加次数为 4次时去除率达到最大^[13]。可见, 当采用 900 mmol/L H₂O₂ 氧化 TPH 时,土壤 TPH 含 量在 10 000 mg/kg 左右时最佳投加次数为 3次,而随 着 TPH 含量增加,最佳投加次数也会随之增大。



图 2 H₂O₂ 投加对 TPH 氧化的影响 Fig. 2 Effect of H₂O₂ addition on oxidation of TPH

2.2 催化方式对·OH 生成规律的影响

图 3、图 4 分别为 H₂O₂随时间的分解情况和·OH 瞬时强度,表2总结了各级反应过程中·OH总强度。 在 Fe²⁺ 体系中, 土壤 S1 经 H₂O₂ 分次投加处理后, 第1级反应 H₂O₂分解速率最快, OH 总强度也最大 (0.07 a.u), 后两级 H₂O₂分解速率逐级减慢, OH 强 度明显降低(0.03、0.02 a.u), 这是由于 Fe²⁺ 体系在后 两级反应中 Fe²⁺ 不足导致 OH 产量降低。而向 Fe²⁺ 体系中加入盐酸羟胺后,由于盐酸羟胺可以将 Fe³⁺ 还原成 Fe²⁺, 促进了 OH 的产生, 因此后两级反应 中·OH 强度(0.09、0.08 a.u)与第一级(0.11 a.u)接近, 后两级反应中·OH强度是未加盐酸羟胺下的3倍~4 倍,均维持在较高水平。向固相铁体系加入盐酸羟胺 后, OH 的产生规律与 Fe²⁺ 体系类似, 后两级 OH 强度(0.10、0.09 a.u)与第一级(0.13 a.u)相差不大。 土壤S2中·OH强度与H₂O₂分解的变化规律与土壤 S1 基本相同,由此可见,在 Fe²⁺ 和固相铁体系中, 利用盐酸羟胺的还原作用均可促进 H₂O₂ 分次投加 反应后两级 OH 的产生, 使后两级 OH 产量仍维持 在较高水平。同时发现,固相铁体系中 H₂O₂的 分解速率比 Fe²⁺ 体系快, OH 强度也略高于 Fe²⁺ 体系。



图 3 土壤 S1、S2 中 H₂O₂随时间的分解 Fig. 3 H₂O₂ Decomposition of soil S1 and S2 with time



(图中向下箭头指向 H₂O₂ 投加时间)

图 4 土壤 S1、S2 中·OH 强度随时间的变化

Fig. 4 Changes of •OH intensities of soil S1 and S2 with time

Table 2 Relationship of ·OH intensity with removal efficiencies of TPH and long chain hydrocarbon in stepwise Fenton									
催化剂类型	反应级数	土壤 S1			土壤 S2				
		·OH 强度(a.u.)	TPH 去除率(%)	长链烃去除率(%)	·OH 强度(a.u.)	TPH 去除率(%)	长链烃去除率(%)		
Fe ²⁺	1	0.07	20	21	0.09	21	23		
	2	0.03	9	10	0.03	9	9		
	3	0.02	6	4	0.02	7	4		
固相铁	1	0.10	24	26	0.14	26	29		
	2	0.05	11	15	0.05	12	14		
	3	0.03	7	6	0.03	8	8		
Fe ²⁺ +盐酸羟胺	1	0.11	25	28	0.14	27	30		
	2	0.09	20	26	0.13	22	27		
	3	0.08	17	21	0.09	18	20		
固相铁+盐酸羟胺	1	0.13	32	36	0.16	33	36		
	2	0.10	26	27	0.13	27	29		
	3	0.09	17	24	0.10	20	25		

表 2 分级 Fenton 氧化各级反应·OH 强度与 TPH 及长链烃去除率的关系 Relationship of ·OH intensity with removal efficiencies of TPH and long chain hydrocarbon in stepwi

2.3 ·OH 氧化石油效果

结合图 5 展示的 4 种体系下 TPH 去除效果和表 2 所示的各级反应 TPH 去除率可以看出,在土壤 S1

处理过程中,向 Fe²⁺ 体系加入盐酸羟胺后,3 级反应的 TPH 去除率分别高达到 25%、20%、17%,3 级总去除率 62%。而不加盐酸羟胺时第一级反应去除率为

20%, 后两级仅为9%和6%。可见, 加入盐酸羟胺 后,后两级反应 TPH 的氧化率均比不加盐酸羟胺的 体系提高了11%。由图6展示的长链烃去除效果和表 2 所示的各级反应长链烃夫除率可以看出,加入盐酸 羟胺后 3 级反应中各级长链烃去除率分别为 28%、 26%、21%,后两级反应中长链烃的去除率与第一级 接近,且比未加入盐酸羟胺的体系(3级反应长链烃 去除率分别为 21%、10%、4%)显著提高。在土壤 S2 以及固相铁体系中呈现出相同的规律。Koolivand 等 ^[25]采用 30% H₂O₂分次投加的 Fenton 氧化方式去除污 泥中的 TPH, 48 h 后去除率达 53%; 本课题早期采 用分级 Fenton 氧化修复石油污染土壤的研究中,采 用 1 320 mmol/L H₂O₂分 3 次投加时 TPH 去除率为 49.6%^[15],采用2450 mmol/LH₂O₂分5次投加时TPH 去除率为 59%^[16]。本研究加入盐酸羟胺后的去除率 均高于这些研究,本研究通过向反应体系中加入盐酸 羟胺的方法大大提升了反应后两级的去除效果,使其 均能维持在较高水平,因此,H2O2 分次投加后去除 效果大幅提高。可见,不论是以长链烃为主还是短链 烃为主的土壤,采用向反应体系中加入盐酸羟胺的方 式均可以有效促进反应后两级 TPH 的氧化去除,对 长链烃的氧化效果尤为显著,能够使其接近第一级反 应的去除效果。

从表 2 展示的各级反应·OH 强度与 TPH 和长链 经的去除率可以看出, TPH 和长链烃的去除率

与·OH 强度呈正相关关系,即 TPH 和长链烃的去除 率随着·OH 强度的增强而提高。在 Fe²⁺体系和固相 铁体系中,后两级反应的·OH 强度较第一级有明显降 低,因此后两级 TPH 和长链烃去除效果较差,而在 加入盐酸羟胺的体系中,后两级反应的·OH 强度明显 增强,因此 TPH 和长链烃的去除效果也有明显提升。 虽然 H₂O₂分次投加的 Fenton 氧化方式在实际应用中成 本高于 H₂O₂单次投加,但是对 TPH 和长链烃去除效果 较 H₂O₂单次投加明显提高,可以应用于急需在短时间 内修复的土壤中,并可以通过制造固相铁以及加入盐酸 羟胺等方式进一步提高对石油污染的修复效果。



图 5 分级 Fenton 氧化土壤 S1、S2 各级反应 TPH 去除量 Fig. 5 TPH removal of soil S1 and S2 at every stage of stepwise Fenton oxidation





3 结论

H₂O₂分三次投加时,向Fe²⁺体系和固相铁体系 中加入盐酸羟胺可以有效地将Fe³⁺还原成Fe²⁺,减 弱后两级反应因Fe²⁺不足而受到的抑制,从而提高后 两级反应中·OH总强度,使其维持在较高水平,进而 促进石油污染土壤中TPH和长链烃的去除; OH强 度直接影响 TPH 和长链烃的去除效果, OH 强度越大, TPH 和长链烃去除率越高。

参考文献:

- [1] 惠云芳, 王鸿飞. 石油污染土壤的生物修复研究进展[J]. 西北农业学报, 2018, 27(4): 451-458.
- [2] 陈卫平,谢天,李笑诺,等.中国土壤污染防治技术体 系建设思考[J].土壤学报,2018,55(3):557-568.

壤

- [3] 李佳,曹兴涛,隋红,等.石油污染土壤修复技术研究现状与展望[J].石油学报(石油加工),2017,33(5):811-833.
- [4] 张泽霆,陈英,陈东,等.化学洗涤法修复石油污染土 壤研究现状[J].油气储运,2019,38(1):20-25,50.
- [5] 刘文超,李晓森,刘永民,等.石油污染土壤修复技术 应用现状[J].油田化学,2015,32(2):307-312,316.
- [6] 李莎莎,孙玉焕,胡学锋,等.表面活性剂对土壤中石 油类污染物的洗脱效果研究[J].土壤,2016,48(3): 516-522.
- [7] 倪妮,宋洋,王芳,等.多环芳烃污染土壤生物联合强 化修复研究进展[J].土壤学报,2016,53(3):561-571.
- [8] 李援,王亭,王岽,等.石油烃污染土壤微生物修复促进技术[J].化工环保,2018,38(3):349–352.
- [9] 邓海鑫. 原位改性 Fenton 化学氧化石油污染土壤的试验 研究[D]. 西安: 西安建筑科技大学, 2014.
- [10] 施维林, 沈秋悦, 王儒, 等. 不同化学氧化剂对多环芳 烃污染土壤修复效果研究[J]. 苏州科技学院学报(自然 科学版), 2017, 34(1): 61-66.
- [11] 赵玲, 滕应, 骆永明. 我国有机氯农药场地污染现状与 修复技术研究进展[J]. 土壤, 2018, 50(3): 435-445.
- [12] Ferguson S H, Woinarski A Z, Snape I, et al. A field trial of *in situ* chemical oxidation to remediate long-term diesel contaminated Antarctic soil[J]. Cold Regions Science and Technology, 2004, 40(1): 47–60.
- [13] 徐金兰, 宋少花, 黄廷林, 等. 柠檬酸改性 Fenton 氧化 石油污染土壤的影响因素研究[J]. 西安建筑科技大学学 报(自然科学版), 2015, 47(4): 605-608, 616.
- [14] Xu J L, Kong F X, Song S H, et al. Effect of Fenton pre-oxidation on mobilization of nutrients and efficient subsequent bioremediation of crude oil-contaminated soil[J]. Chemosphere, 2017, 180: 1–10.
- [15] Xu J L, Yang C W, Li L, et al. Enhancing the removal of sorbed crude oil from soil through multiple oxidation steps in stepwise Fenton processes[J]. Soil and Sediment Contamination: An International Journal, 2018, 27(5): 369–382.

- [16] Xu J L, Xin L, Huang T L, et al. Enhanced bioremediation of oil contaminated soil by graded modified Fenton oxidation[J]. Journal of Environmental Sciences-china, 2011, 23(11): 1873–1879.
- [17] Xu J L, Fan X S, Huang F D, et al. Iron bound to soil organic matter catalyzes H₂O₂ to oxidize crude oil in soil[J]. Journal of Hazardous Materials, 2017, 322: 516–524.
- [18] Xu J L, Li L, Guo Y, et al. Novel iron bound to soil organic matter catalyzes H₂O₂ to oxidize long-chain alkanes effectively in soil[J]. Chemical Engineering Journal, 2018, 339: 566–574.
- [19] Sherwood M K, Cassidy D P. Modified Fenton oxidation of diesel fuel in arctic soils rich in organic matter and iron[J]. Chemosphere, 2014, 113: 56–61.
- [20] Georgi A, Schierz A, Trommler U, et al. Humic acid modified Fenton reagent for enhancement of the working pH range[J]. Applied Catalysis B-environmental, 2007, 72(1): 26–36.
- [21] Paciolla M D, Kolla S, Jansen S A. The reduction of Dissolved iron species by humic acid and subsequent production of reactive oxygen species[J]. Advances in Environmental Research, 2002, 7(1): 169–178.
- [22] Tsai T, Kao C, Yeh T, et al. Remediation of fuel oil-contaminated soils by a three-stage treatment system[J]. Environmental Engineering Science, 2009, 26(3): 651–659.
- [23] Chu W, Chan K H, Kwan C Y, et al. Degradation of atrazine by modified stepwise-Fenton's processes[J]. Chemosphere, 2007, 67(4): 755–761.
- [24] 陈丽娜. Fenton 和 K₂S₂O₈法处理五氯酚污染土壤实验研究[D]. 哈尔滨:哈尔滨工程大学, 2009.
- [25] Koolivand A, Naddafi K, Nabizadeh R, et al. Application of hydrogen peroxide and Fenton as pre- and post-treatment steps for composting of bottom sludge from crude oil storage tanks[J]. Petroleum Science and Technology, 2014, 32(13): 1562–1568.