## 纳滤去除水中内分泌干扰物双酚 A 和四溴双酚 A 的 研究

张阳<sup>1</sup>,胡锦英<sup>1</sup>,李光哲<sup>1</sup>,Christel Causserand<sup>2</sup>,Pierre Aimar<sup>2</sup>

(1. 沈阳师范大学化学与生命科学学院,沈阳 110034; 2. Laboratoire de Génie Chimique, Université Paul Sabatier, Toulouse 31062, France)

摘要:用死端过滤法考察纳滤膜 Desal 5 DK 处理水中内分泌干扰物双酚 A(BPA)和四溴双酚 A(TBBPA)的效率,并研究吸附 对纳滤截留有机分子的影响.结果表明,纳滤膜 Desal 5 DK 对 BPA 的表观截留率随累积吸附量的增加而降低,从初始的 89% 降至达到平衡状态时的 47%, BPA 累积吸附量相应达到约 30  $\mu$ g·m<sup>-2</sup>.较高压力时,吸附层较高的溶质浓度引起膜通量下降. 虽然 Desal 5 DK 对 TBBPA 累积吸附量达到 50  $\mu$ g·m<sup>-2</sup>,但由于分子量较大和分子结构复杂,截留率较高(>95%).5×10<sup>5</sup> Pa 压力下解吸时 TBBPA 分子由于位阻效应几乎不能透过纳滤膜;而 BPA 则扩散通过纳滤膜,并且在流出 30 mL 时浓度达到峰 值,流出的 BPA 总量约占总吸附量的 30%.

关键词:纳滤;双酚 A;四溴双酚 A;吸附;截留率

中图分类号:X52; TQ028.8 文献标识码:A 文章编号:0250-3301(2010)06-1513-05

### **Removal of Bisphenol A and Tetrabromobisphenol A by Nanofiltration Membrane from Water Source**

ZHANG Yang<sup>1</sup>, HU Jin-ying<sup>1</sup>, LI Guang-zhe<sup>1</sup>, Christel Causserand<sup>2</sup>, Pierre Aimar<sup>2</sup>

(1. College of Chemistry and Life Science, Shenyang Normal University, Shenyang 110034, China; 2. Laboratoire de Génie Chimique, Université Paul Sabatier, Toulouse 31062, France)

Abstract: The removal efficiency of BPA and TBBPA by nanofiltration membrane Desal 5 DK has been investigated with a lab-scale dead-end filtration module and the role of adsorption of two molecules on membrane was also explored to understand the filtration mechanism. The results showed that the  $R_{obs}$  of BPA decreased from 89% to 47% as the accumulated adsorption quantity of BPA onto the membrane increased to 30 µg · m<sup>-2</sup>. The high BPA concentration in adsorption layer caused the water flux decline especially at high pressure. The high TBBPA rejection of over 95% by Desal 5 DK was obtained due to the molecular weight and molecular structure although the accumulated adsorption quantity of TBBPA reached 50 µg · m<sup>-2</sup>. The desorption test showed that the TBBPA could not pass through the membrane for its structure at the  $5 \times 10^5$  Pa, while BPA could diffuse through the membrane and the peak concentration was obtained after 30 mL filtration. The quantity of BPA released from the membrane contributed 30% of the total amount adsorbed by the membrane Desal 5 DK.

Key words: nanofiltration; bisphenol A (BPA); tetrabromobisphenol A (TBBPA); adsorption; rejection

双酚 A [ bisphenol A, BPA, 2, 2-bis (4hydroxyphenyl)propane, CAS No. 80-05-7]作为重要 的化工原料,主要用于生产环氧树脂、聚碳酸酯并添 加至食品和饮料包装中以维持其热稳定性,此外还 用于 阻燃剂四溴双酚 A 的生产. 自从 1993 年 Krishnan 报道 BPA 具有雌激素活性后,这种内分泌 干扰物就一直受到世界各国的关注<sup>[1-3]</sup>. 四溴双酚 A(tetrabromobisphenol A, TBBPA, CAS No. 79-94-7) 作为反应型或添加型溴化阻燃剂,在电子工业的应 用中愈加广泛. 由于 BPA 和 TBBPA 的大量生产和 广泛使用,现已在多种环境介质中如大气、污水、污 泥、土壤和生物体中检出二者的残留,造成的环境污 染问题日趋严重<sup>[4-7]</sup>. 纳滤(NF)是介于超滤和反渗透之间的一种新 型压力驱动膜分离技术.近年来,纳滤膜独特的分离 性能使其在去除水中天然有机物(natural organic matter, NOM)、环境内分泌干扰物(endocrine disrupting chemicals, EDCs),药物和个人护理品 (pharmaceuticals and personal care products, PPCPs)<sup>[8-13]</sup>等低浓度有机物中发挥重要作用,可实

收稿日期:2009-08-07;修订日期:2010-01-07

基金项目:国家自然科学基金项目(20706038);沈阳市大型科学仪 器设备共享服务专项(2007GX-33);教育部留学回国人员 科研启动基金项目;沈阳师范大学实验中心主任基金项 目(SY200701)

作者简介:张阳(1975~),女,博士后,主要研究方向为微污染水源 水深度处理,E-mail:zywjb1975@hotmail.com

现"最大程度地去除原水中的有毒有害物质"的水质目标<sup>[14]</sup>.

本研究考察了纳滤去除水中内分泌干扰物双酚 A 和四溴双酚 A 的效率,同时探索分离过程中吸附 在纳滤截留有机分子中的作用,以便深入理解纳滤 膜去除环境内分泌干扰物的机制,以期为深入推广 纳滤膜在饮用水生产中的应用提供理论基础.

1 材料与方法

#### 1.1 膜及实验物

实验选用 Osmonics 的纳滤膜 Desal 5 DK,基本 性质见表 1. BPA 和 TBBPA 的基本理化性质见表 2. 表1 纳滤膜 Desal 5 DK 的性质

Table 1 Basic characteristics of nanofiltration membrane Desal 5 DK

指标	参数
切割分子量(MWCO)/g・mol <sup>-1</sup>	200
$r_{\rm pore}/\rm nm$	0.47
最大压力×10 <sup>5</sup> /Pa	40
表面电荷(中性 pH 条件)	负电荷
活性层结构(聚酰胺)	$\begin{bmatrix} 0 & 0 \\ \parallel & \parallel \\ C & -C & -N & -N \\ \parallel & & \parallel \\ N & & H \end{bmatrix}_{a}$

表 2 实验分子的理化性质 Table 2 Chemical and physical properties of molecules

in the experiments		
参数	BPA	TBBPA
分子量/g・mol <sup>-1</sup>	228.29	543.92
溶解度/mg・L <sup>-1</sup>	120 ~ 300	0.72 (15℃)
$\lg K_{ow}$	3.4	5.9~6.2
$\mathrm{p}K_{\mathrm{a}}$	9. 6 ~ 10. 2 <sup>[3]</sup>	$pK_{a1}$ 7.5, $pK_{a2}$ 8.5
分子结构	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> HO OH	Br H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> Br HO Br Br OH

1.2 膜组件及流程

死端过滤膜组件及流程见图 1<sup>[15]</sup>.

1.3 实验方法

每次实验采用新膜(膜有效面积 35.2 cm<sup>2</sup>).使 用之前先用超纯水浸泡 24 h,然后在 20 × 10<sup>5</sup> Pa 下 压实 2 h,考察膜片纯水渗透性能,并测定该膜对部 分分子的截留能力.

实验时设定不同压力,按既定时间间隔取样,测 定流出液和浓缩液中 BPA 或 TBBPA 的浓度,计算 表观截留率并测定水通量.表观截留率的计算公式



#### 图1 死端过滤流程示意



如下:

$$R_{obs} = (1 - c_p / c_r) \times 100\%$$

式中, $c_{p,v}c_{r}$ 分别表示某组分在流出液中和截留液中 的浓度,单位 $\mu$ g・L<sup>-1</sup>. 根据质量平衡计算纳滤膜对 BPA 或 TBBPA 的吸附量.

#### 1.4 分析方法

为模拟自然水体中 BPA 和 TBBPA 的实际浓度,以放射性标记的<sup>14</sup>C-BPA 和<sup>14</sup>C-TBBPA 配制浓度范围为 1 ~ 10  $\mu$ g·L<sup>-1</sup>的溶液. 利用液闪计数器 (Packard Instrument Scintillation)检测放射性分子, 最低检出浓度为 0.02  $\mu$ g·L<sup>-1</sup>.<sup>14</sup>C-BPA 比放射性 (specific activity)为1947 dpm·ng<sup>-1</sup>,<sup>14</sup>C-TBBPA 比 放射性(specific activity)为 298 dpm·ng<sup>-1</sup>.

#### 2 结果与讨论

#### 2.1 纳滤膜 Desal 5 DK 的基本截留性能

通常情况下,同种膜的纯水渗透通量由于膜预处理方式的不同而会略显差异,即使同一张膜的不同部分之间也会发生变化.本研究中每一组实验采用的新膜片经过超纯水浸泡 24 h、压实 2 h 后,分别在 5 × 10<sup>5</sup>、10 × 10<sup>5</sup>、15 × 10<sup>5</sup>、20 × 10<sup>5</sup> Pa 压力下测定纯水通量,并计算出其纯水渗透性能大约在 1.0 × 10<sup>-11</sup> m · (s · Pa)<sup>-1</sup>,与之前 Straatsma 等<sup>[16]</sup>报道的较为一致.

纳滤膜 Desal 5 DK 对中性不带电荷分子截留率 见表 3. 89% 的葡萄糖截留率与膜生产厂家提供的 MWCO 一致.由于棉子糖和蔗糖分子具有较大分子 量而导致筛分效应(sieving mechanism),因此纳滤 膜对其显示出良好的去除性能.相同离子强度下 Desal 5 DK 对氯化钙截留率高达 92%,而对氯化钠 截留率较低.通常认为由于纳滤膜的道南效应,对溶 液中的高价离子具有较高去除率.此外由于水合离 子的大小( $r_{:}$ Na<sup>+</sup> = 0.161 nm;Ca<sup>2+</sup> = 0.233 nm)和扩 散系数[ $D(m^2 \cdot s^{-1}) \times 10^{-9}$ ;Na<sup>+</sup> 1.33;Ca<sup>2+</sup>0.78]

表3 纳滤膜的基本截留性能(20×10<sup>5</sup> Pa) Table 3 Rejection of molecules by Desal 5 DK ( $20 \times 10^5$  Pa) 葡萄糖 棉子糖 **萨** 糠 氯化钙 氯化钠 参数  $(IS:100 \text{ mmol} \cdot L^{-1})$  $(2\ 000\ mg\,\cdot\,L^{\,-1})$ (2000 mg  $\cdot$  L  $^{-1}$  )  $(2\ 000\ mg\,\cdot\,L^{\,-1})$  $(IS:100 \text{ mmol} \cdot L^{-1})$ 分子量/g・mol<sup>-1</sup> 180 594.5 342 111 58.5  $R_{\rm obs}/\%$ 89 100 98 92 23

的不同也会影响离子过膜传质行为,从而引起截留 率的差异<sup>[17]</sup>.

2.2 纳滤膜 Desal 5 DK 去除 BPA 的研究

2.2.1 Desal 5 DK 对 BPA 的截留率和吸附能力

由图 2 可以看出,纳滤膜 Desal 5 DK 对 BPA 的 表观截留率随流出体积的增加而逐渐降低,从初始 的 89% 降至达到平衡状态时的 47%.与此同时, BPA 的累积吸附量也达到约 30 μg・m<sup>-2</sup>.由此可 见,目前在纳滤和反渗透中常用切割分子量 (molecular weight cut-off, MWCO)来作为衡量膜截 留有机物性能的指标并不准确.由于在测定 MWCO 时所使用的标准物如聚乙二醇或糖类的理化性质常 完全不同于 BPA 这类有机物,因此本实验中使用的 纳滤膜 Desal 5 DK 的 MWCO 为 200 g・mol<sup>-1</sup>,并不 能很好地预测对环境激素类有机污染物如分子量为 228 g・mol<sup>-1</sup>的 BPA 的截留能力.因此,对于既定的 环境污染物分子,某种纳滤膜膜表面或膜孔必须要 和目标分子发生充分的理化相互作用如吸附后,才 可以预测其截留性能<sup>[18,19]</sup>.





为了考察同一张纳滤膜片在过滤状态下对 BPA 的最大吸附能力,采用逐级过滤(step-stage filtration),即每过滤浓度为 1  $\mu$ g・L<sup>-1</sup> 的 BPA 溶液 300 mL 后,补充同样浓度的新溶液而保持膜不变. 由图 3 可以看出,在较低压力(5×10<sup>5</sup>、10×10<sup>5</sup> Pa) 下, BPA 累积吸附量由 30  $\mu$ g・m<sup>-2</sup>提高至 45  $\mu g \cdot m^{-2}$ ,而当压力逐步提高至  $15 \times 10^5 Pa_{,20} \times 10^5$ Pa 时,BPA 累积吸附量保持在  $51 \mu g \cdot m^{-2}$ . 这说明 尽管压力提高,但是膜表面和孔内的吸附位点已经 达到饱和,BPA 分子向这些位点的吸附与解吸达到 平衡,与此同时,BPA 分子在膜孔内的扩散也达到 了动态平衡,此时所表现的表观截留率( $R_{obs}$ )也处 于稳定,约为 44%,实际上这种表观截留率可以称 为是纳滤膜 Desal 5 DK 对 BPA 截留性能的真正 体现.



#### 2.2.2 纳滤 BPA 过程中水通量的变化

选用 1、5、10  $\mu$ g · L<sup>-1</sup>不同浓度溶液过滤 300 mL 后, BPA 吸附达到平衡,此时水通量降低至稳定  $(J_{\text{stabilized}})$ 状态.图 4 显示较低压力下,随着进水溶 液浓度的升高,校正水通量(normalized water flux,  $J_{\text{stabilized}}/J_0$ )略有增加.但是当压力提高时,校正水通量随着 BPA 溶液浓度增加而降低.这是因为在较高 压力下膜初始通量一般较高,而且 BPA 分子向膜面 迁移加快,膜面处的溶质浓度比主体溶液中溶质的浓 度高很多,将堵塞膜的表面,从而造成膜面有效面积 的减小和过滤阻力的上升,引起水通量降低<sup>[20]</sup>.尤其 当浓度升高时,由于吸附层的存在引起膜面 BPA 浓 度升高,从而导致通量下降更为明显(见图 4).

2.3 纳滤膜 Desal 5 DK 去除 TBBPA 的研究
 图 5 显示 Desal 5 DK 对 TBBPA 有相当高的去



Fig. 4 Changes of normalized water flux during nanofiltration at different concentrations



of TBBPA adsorbed by Desal 5 DK versus total volume filtered

除效果(>95%).从TBBPA的分子量及分子结构 来看是较为合理的,但是如果从探究纳滤膜对该分 子的吸附能力来看,吸附仍然发生(见图6),过滤时 累积吸附量可以达到50 μg·m<sup>-2</sup>.一般来说,纳滤/ 反渗透截留溶质的能力受到溶质与膜特性、供料液 组分以及操作条件等3方面的影响.而去除溶质的 机制则可以基于以下的一种或几种联合作用:孔径 排斥(筛分效应或位阻效应),电荷相斥(电性作用 或道南平衡),溶质、溶剂与膜之间的理化相互作 用<sup>[21]</sup>.对于TBBPA,虽然 Desal 5 DK 对其有吸附,但 是位阻效应对膜截留能力占主导地位,从而截留率 较高.

#### 2.4 解吸研究

当 TBBPA 和 BPA 的逐级过滤实验完成后,在 纳滤组件中加入 300 mL 超纯水(milliQ water),然后 在  $5 \times 10^5$  Pa 压力下过滤,考察膜上吸附的 TBBPA



Fig. 6 Changes of  $R_{obs}$  and accumulated quantity of TBBPA adsorbed by Desal 5 DK versus pressure during step-stage filtration

和 BPA 的过膜释放情况,结果见图 7. 在逐级过滤状 态下,TBBPA和 BPA 对膜的亲和力相似(累积吸附 量均达到 50  $\mu g \cdot m^{-2}$ 左右),但是由于 TBBPA 分子 量较大和分子结构复杂,无法通过纳滤膜的膜孔,导 致解吸时流出液浓度保持在较低水平;而 BPA 则以 较高的流出液浓度扩散通过纳滤膜,并且在流出体 积 30 mL 时浓度达到峰值,净计算流出的 BPA 总量 占总吸附量的 30% 左右. 膜的解吸过程与活性炭等 介质吸附不同,当进行解吸实验时,BPA 分子具有双 向迁移途径,即除过膜扩散外,还有在本体溶液中反 向扩散的行为,但是本解吸实验中测得的 BPA 在本 体溶液中的浓度极低,说明过膜扩散占据重要比例. 这种由于吸附作用导致的 BPA 截留形成了污染物 BPA 的"库",当进水水质相对较好(本实验中为超纯 水),这些累积在膜上的 BPA 分子就会释放到介质 中,在实践中会导致潜在的污染物二次污染风险.



Fig. 7 Desorption of TBBPA and BPA across the membrane Desal 5 DK

# 曾有文献报道 NF/RO 出水中内分泌干扰物质 $17\beta$ -雌二醇 $(17\beta$ -estradiol, MW: 279 g·mol<sup>-1</sup>) 以

0.3 ng · L<sup>-1</sup>的浓度出现<sup>[22]</sup>.以上现象说明在"微污 染物-纳滤膜"相互作用形成的微观界面体系中,膜 可以成为污染物的浓度富集带和再次释放源.这个 微界面从热力学角度看是污染物化学反应平衡中趋 向低能量的稳定区域,从动态学角度看,微界面又是 污染物迁移转化中的载体和途径<sup>[23]</sup>.

#### 3 结论

(1) 纳滤膜 Desal 5 DK 对 BPA 的表观截留率由 初始的 89% 降至达到平衡状态时的 47%,累积吸附 量达到约 30  $\mu$ g · m<sup>-2</sup>. 逐级过滤后 BPA 累积吸附 量达到动态平衡,保持在 51  $\mu$ g · m<sup>-2</sup>. 这时表观截 留率( $R_{obs}$ )约为 44%,说明纳滤对能与膜发生吸附 的有机分子的截留能力必须要二者充分发生作用后 才可估算.解吸时释放的 BPA 约占总吸附量的 30% 左右.

(2) 虽然 TBBPA 在膜面累积吸附量达到 50 μg・m<sup>-2</sup>,由于其较大分子量和复杂分子结构,位阻 效应对膜截留性能占主导地位,Desal 5 DK 对 TBBPA 去除率 >95%. 解吸时释放的 TBBPA 量很少.

(3)纳滤膜对相对分子质量在 200 左右的有机 分子如 BPA 并不能完全去除,而且当进水水质变化 时,吸附的污染物分子又可以再次释放,这对膜技术 在微污染水深度处理的应用提出了新的挑战.

致谢:感谢法国国家农业科学研究院图卢兹分院(INRA,Toulouse)的 Anne Hillenweck 为本研究提供<sup>14</sup>C-BPA 和<sup>14</sup>C-TBBPA 分子.

#### 参考文献:

- [1] Aruna V K, Peter S, Suzanne F P, et al. Bisphenol-A: an estrogenic substance is released from polycarbonate flasks during autoclaving[J]. Endocrinol, 1993, 132:2279-2286.
- [2] Toshinanri S, Yoshiona K, Ichiro T, et al. Environmental fate of Bisphenol A and its biological metabolites in river water and their xeno-estrogenic activity [J]. Environ Sci Technol, 2004, 38: 2389-2396.
- [3] Staples C A, Dom P B, Klecka G M, et al. A review of the environmental fate, effects and exposures of Bisphenol A [J]. Chemosphere, 1998, 36(10):2149-2173.
- [4] 刘红玲,刘晓华,王晓祎,等. 双酚 A 和四溴双酚 A 对大型溞 和斑马鱼的毒性[J].环境科学,2007,28(8):1784-1787.
- [5] 毛丽,孙兆海,余益军,等.可溶性有机物对四溴双酚 A 的增 溶作用研究[J].环境科学,2009,30(1):184-190.
- [6] Kolpin D W, Furlong E T, Meyer M T, et al. Pharmaceuticals, hormones, and other organic wastewater contaminants in U. S. streams, 1999-2000: a national reconnaissance [J]. Environ Sci Technol, 2002, 36:1202-1211.

- [7] 王燕春,刘启凯,赵庆祥.双酚A废水的污染状况及处理技术
  [J].城市环境与城市生态,2005,18(4):15-18.
- [8] Braeken L, Van der Bruggen B. Feasibility of nanofiltration for the removal of endocrine disrupting compounds [J]. Desalination, 2009, 240 (1-3); 127-131.
- [9] Long D N, Andrea I S, Menachem E. Pharmaceutical retention mechanisms by nanofiltration membranes [J]. Environ Sci Technol, 2005, 39:7698-7705.
- [10] Ismail K, Osman A A, Mark R W, et al. Removal of hormones and antibiotics by nanofiltration membranes [J]. J Membr Sci, 2008, 309 (1-2):94-101.
- [11] Van der Bruggen B, Mänttäri M, Nystrom M. Drawbacks of applying nanofiltration and how to avoid them: a review [J]. Sep Purif Technol, 2008, 63(2):251-263.
- [12] Zhang Y, Causserand C, Aimar P, et al. Removal of bisphenol A by a nanofiltration membrane in view of drinking water production[J]. Water Res, 2006, 40 (20):3793-3799.
- [13] Van der Bruggen B, Everaert K, Wilms D, et al. Application of nanofiltration for removal of pesticides, nitrate and hardness from ground water: rejection properties and economic evaluation[J]. J Membr Sci,2001,193(2):239-248.
- [14] 俞三传,高从堦,张慧. 纳滤膜技术和微污染水处理[J]. 水 处理技术,2005,**31**(9):6-9.
- [15] Causserand C, Aimar P, Cravedi J P, et al. Dichloroaniline retention by nanofiltration membranes [J]. Water Res, 2005, 39 (8):1594-1600.
- [16] Straatsma J, Bargeman G, Van der Horst H C, et al. Can nanofiltration be fully predicted by a model[J]. J Membr Sci, 2002,198(2):273-280.
- [17] Bargeman G, Vollenbroek J M, Straatsma J, et al. Nanofiltration of multi-component feeds: interactions between neutral and charged components and their effect on retention [J]. J Membr Sci,2005,247(1-2):11-20.
- [18] 杨敏,豆小敏,张昱. 固液界面吸附机制与模型[J]. 环境科 学学报, 2006, **26**(10):1581-1585.
- [19] Kimura K, Amy G, Drewes J, et al. Adsorption of hydrophobic compounds onto NF/RO membranes: an artifact leading to overestimation of rejection [J]. J Membr Sci, 2003, 221 (1-2): 89-101.
- [20] Van der Bruggen B, Braeken L, Vandecasteele C. Flux decline in nanofiltration due to adsorption of organic compounds[J]. Sep Purif Technol, 2002, 29(1):23-31.
- [21] Bellona C, Drewes J E, Xu P, et al. Factors affecting the rejection of organic solutes during NF/RO treatment-a literature review[J]. Water Res, 2004, 38(12):2795-2809.
- [22] Salveson A T, Requa D A, Whitley R D, et al. Potable versus reclaimed water Quality, Regulatory Issues, Emerging Concerns
  [ R ]. WEFTEC, Anaheim CA: Proceedings of Annual Conference Water Environment Federation, 2000.
- [23] 汤鸿霄.环境纳米污染物与微界面水质过程[J].环境科学 学报,2003,23(2):146-155.