

# ارزیابی روش لایهنشانی داغ برای ساخت غشای سرامیکی چندسازهای

شهرام قنبری پاکدهی<sup>، و</sup>\*، الهام رحیمی<sup>۲</sup> و کوروش شفیعی<sup>۳</sup>

۱ – دانشیار مهندسی شیمی، مجتمع شیمی و مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر
 ۲ – دانشجوی دکترا، مجتمع شیمی و مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر
 ۳ – استادیار مهندسی شیمی، مجتمع شیمی و مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر

دریافت: آذر ۱۳۹۵، بازنگری: بهمن ۱۳۹۵، پذیرش: بهمن ۱۳۹۵

چکیده: غشا سرامیکی غشا چندسازهای است که شامل سه لایه است. لایه اول پایه با حفرات ماکرو، لایه دوم پایه با حفرات مزو و لایه سوم سیلیکا با حفرات میکرو است که نقش اصلی جداسازی را لایه سوم برعهده دارد. لذا کیفیت و یکنواختی این لایه مهم بوده و یکنواختی آن بهطور مستقیم باعث افزایش بازده فرایند جداسازی میشود. در این مقاله روشی ارائهشده که براساس آن ترک و شکاف لایه سیلیکا کاهش یافته است. در این روش که به لایهنشانی داغ معروف است پایه پیش از انجام تمام مراحل لایهنشانی عادی گرم میشود. کاهش شکاف و افزایش پیوستگی لایه مذکور با میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) بهصورت ظاهری مشاهده شد. از طرف دیگر با انجام آزمون عبوردهی گاز و مقایسه نتایج دبی گاز خروجی در دو حالت لایهنشانی داغ و عادی، مشاهده شد که دبی گاز خروجی در حالت لایهنشانی داغ به مقدار محسوسی کاهش می اید. نظر به کاهش ضخامت لایه سیلیکا، کاهش دبی گاز خروجی در نتیجه افزایش پیوستگی و کاهش ترک و شکاف لایه سیلیکا است. بابراین، داغ به منانی لایه سیلیکا، کاهش دبی گاز خروجی در نتیجه افزایش پیوستگی و کاهش ترک و شکاف لایه سیلیکا است. بنابراین، در روش لایه لایه سیلیکا، کاهش دبی گاز خروجی در نتیجه افزایش پیوستگی و کاهش ترک و شکاف لایه سیلیکا است. بابراین، در روش لایهنشانی داغ با دفعات

واژههای کلیدی: غشای سرامیکی، سیلیکا، لایهنشانی داغ، عبوردهی گاز

#### مقدمه

جداسازی اجزاء یک ترکیب در جریان خوراکهایی که شامل آزئوتروپ هستند، یکی از مواردی است که در صنایع متفاوت اهمیت زیادی دارد [۱]. گزینه مرسوم و معمول تقطیر، استفاده از تجهیزات بزرگ و همچنین هزینه بالای انرژی را به دنبال دارد[۲]. ازاینرو پژوهشگران در این موارد و همچنین آبگیری از مخلوطهای آلی (که مقدار آب موجود در خوراک کمتر از ۵ درصد

است) گزینههای عملیتر و اقتصادیتری را پیشنهاد دادهاند. یکی از این گزینههای پیش رو استفاده از فرایند تراوش تبخیری و غشا است. مزیت مهم فرایندهای غشایی کنترل ساده و مصرف پایین انرژی است. نکته مهم در فرایند مذکور، جنس غشا و روش ساخت آن است[۳]. از طرف دیگر فرایند تراوش تبخیری و تقطیر غشایی برای خروج ترکیبات فرار از مخلوطهای آلی مناسب است [۴]. تمام غشاهای موجود ازلحاظ جنس به دو گروه آلی و غیر

sh\_ghanbarivr@yahoo.com \*عهدهدار مكاتبات:

ارزیابی روش لا یهنشانی داغ برای ساخت غشای سرامیکی ...

آلى تقسيم مىشوند. غشاى آلى همان غشاى بسپارى است؛ در مقابل غشای غیرآلی به سه گروه زئولیتی، فلزی و سرامیکی تقسیم می شود [۵]. در ینجاه سال اخیر به دلیل مشکلات غشاهای بسپاری مانند متورم شدن، محدودیت پایداری شیمیایی و گرمایی، استفاده از غشاهای غیرآلی بهویژه سرامیکی و زئولیتی موردتوجه زیادی قرارگرفته است[۶]. دراین بین غشاهای سرامیکی بهدلیل پایداری شیمیایی و گرمایی، استحکام مکانیکی و قابلیت احیاء، جایگاه ویژهای دارند[۷ و ۸]. غشا سرامیکی شامل چندسازهای از يايه متخلخل (با تخلخل ماكرو) و يكلايه مياني (با تخلخل مزو) و لایه بالایی (با تخلخل میکرو) است[۹]. لازم به ذکر است که ترکیب پایه و لایه میانی یکپایه مستحکم برای همه انواع غشاهاست[10]. بهطورمعمول روش ساخت لایه میانی و بالایی به دو صورت نهشت شیمیایی بخار (CVD <sup>۱</sup>) [۱۱ تا ۱۳] و سل ژل [۱۴ تا ۱۷] است. غشاهایی که با روش CVD ساخته می شوند شار پایینی دارند و بهطورمعمول در جداسازی هیدروژن استفاده می شوند [۱۸]. در موارد آب گیری به طور معمول از روش سل ژل برای ساخت لایه میانی و بالایی استفاده می شود. از مزایای روش سل ژل میتوان به کنترل اندازه، توزیع و ریخت ذرات سلی (از طریق کنترل عامل های واکنشی سل ژل) که قرار است بهعنوان لایه روی لایه قبلی قرار گیرد، اشاره کرد[۱۹]. لایه جداکننده که نقش اصلی جداسازی را بر عهده دارد لایه سوم یا لایه بالایی است[٩]. آنچه که واضح است جنس این لایه بستگی به هدف و نوع مادهای دارد که قرار است جدا شود. برای مثال، در موارد آب گیری از ترکیبات آلی این لایه باید آب دوست باشد. نکته مهم دیگر این است که این لایه نباید هیچگونه شکاف و ترکی داشته باشد تا بتواند جداسازی را با بازده بالا انجام دهد[۲۰]. لایه بهطور کامل یکنواخت سیلیکا بهعنوان مقاومت در برابر جریان خوراک گاز عمل می کند.

در حالت عادی برای لایهنشانی، پایه به مدت چند ثانیه در سل غوطهور<sup>۲</sup> نگهداشته میشود[۹]. سپس به مدت یک ساعت در آون خشک میشود و درنهایت در کوره پخت انجام میشود.

لازم به ذکر است که اندازه منافذ این لایه بستگی بهاندازه ذرات سل دارد[۲۱]. غشاهای سرامیکی در جداسازی گاز، صنایع غذایی، زیستفناوری، محیطزیست نیز کاربرد دارند[۲۲].

یکی از راهبردها برای داشتن لایه یکنواخت این است که بین پایه و لایه بالایی (که باید بدون ترک باشد) یکلایه کلوییدی با اندازه ذرات بین اندازه ذرات پایه و لایه نهایی وجود داشته باشد که احتمال نشستن ذرات افزایش یابد. بهعبارتدیگر احتمال رفتن ذرات مربوط به سل لایه بعدی، در حفرات لایه قبلی، با قرار دادن یکلایه کلوییدی کاهش می یابد.

روش جدید دیگری که میتواند در این زمینه کمک کند استفاده از لایهنشانی داغ است. بدین منظور میتوان پایه را پیش از لایهنشانی گرم کرد؛ سپس تمام مراحل لایهنشانی عادی را انجام داد. از مزایای این روش میتوان به ایجاد نیروی محرکه دمایی اشاره کرد که عاملی برای نگهداشتن ذرات سل بر سطح پایه است.

در این مقاله، این روش برای لایهنشانی لایه سیلیکای غشای سرامیکی با استفاده از سل کلوییدی سیلیکا با نام تجاری لودکس انجام و با لایهنشانی عادی مقایسه شده است. با استفاده از SEM شکل ظاهری لایههای بهدست آمده از دو روش و همچنین ریخت ذرات بهدست آمده از سل، با هم مقایسه شدهاند. برای مقایسه یکنواختی لایههای بهدست آمده بهصورت عملی نیز از عبوردهی گاز استفاده شده است. بهعبارت دیگر مقدار عبوردهی در دو حالت لایهنشانی مقایسه شده است. لازم به ذکر است که با بهبود وضعیت عبوردهی کاربرد این غشا نیز افزایش خواهد یافت [ ۲۳].

بخش تجربى

مواد شیمیایی مورداستفاده

سل کلوییدی حاوی ۳۰٪ وزنی از سیلیکا با کد تجاری ۴۲۰۸۳۲ (از شرکت سیگما آلدریچ) خریداری شد. همچنین پایه سرامیکی دیسکی از جنس مولایت نیز استفاده شد. از آب مقطر نیز برای رقیق کردن سل کلوئیدی سیلیکا استفاده شد.

 <sup>1.</sup> Chemical vapor deposition
 2. Dip coating

پاکدهی و همکاران

تجهيزات بهكاررفته

کوره با قابلیت تنظیم سرعت افزایش دما تا  $^{\circ}C$  (مدل BEF1250) و آون با قابلیت تنظیم دما تا  $^{\circ}C$  (مدل BEF1250, ماخت لایه سیلیکا (مدل UF6250,MEMMERT) برای ساخت لایه سیلیکا استفاده شدند.

### روش انجام آزمایش

سهپایه دیسکی سرامیکی از جنس مولایت انتخاب شدند. دیسکهای مذکور به ترتیب با L6، L10 و L2 کدگذاری شدند. پایهها در کوره تا دمای  $^{\circ}$  ۲۰۰ داغ شدند. از طرف دیگر لودکس <sup>۱</sup> یا سل کلوییدی ۳۰٪ سیلیکا با آب مقطر تا ۵٪ درصد رقیق شد. مرحله لایهنشانی هرکدام از دیسکها به این صورت بود که ابتدا یکی از سطوح هر دیسک به مدت ۱۰ ثانیه در سل مذکور غوطهور شد. در ادامه دیسک مربوط، به مدت یک ساعت در آون در دمای شد. در ادامه دیسک مربوط، به مدت یک ساعت در آون در دمای شد. حادامه دیسک مربوط، به مدت یک ساعت در آون در دمای یکی ات مامی  $^{\circ}$  ۲۰۰ خشک شد. سپس در کوره با سرعت گرمایی ۲° ۲ دمای  $^{\circ}$  ۲۰۰ خشک با کد L1 دومرتبه، برای دیسک با کد L6 شش مرتبه و برای دیسک با کد L10 ده مرتبه انجام شد.

در مرحله بعد، همه مراحل بالا بهجز داغ کردن برای سهپایه دیگر انجام شدند. این سهپایه بهصورت L2، L66 و L20 و کدگذاری شدند. بهعبارتدیگر برای سهپایه اخیر تمام مراحل لایهنشانی بهاستثنای پیش گرمایش پایه، انجام شد. تعیین مشخصه دیسکها

اندازه ذرات سل با به کارگیری روش پراکندگی نور دینامیک (DLS<sup>۳</sup>) با دستگاه MalvernZEN3600، ساخت انگلیس تعیین شد. این آزمون بر سل لودکس انجام شد. با میکروسکوپ الکترونی روبشی(SEM<sup>۳</sup>) (دستگاه Testcan vega3 lab6، ساخت انگلیس)، اندازه ضخامت لایه موردنظر برحسب دفعات لایهنشانی در دو حالت لایهنشانی عادی و داغ، همچنین یکنواختی لایه سیلیکا و چگونگی پراکندگی ذرات سل بر روی پایه بررسی شدند. درنهایت مقدار عبوردهی دو گاز آرگون و نیتروژن برحسب دفعات

لايهنشاني در دو حالت عادي و داغ مقايسه شدند.

#### نتيجهها و بحث

اندازه ذرات سل لودکس با روش DLS بررسی شد. نتایج مربوط در شکل ۱ نشان داده شده است. همان طور که از شکل دیده می شود، اندازه عمده ذرات در گستره ۱۰ تا ۲۰ نانومتر است. تصویرهای SEM دیسکهایی که به صورت عادی لایه نشانی شدهاند نیز در شکلهای ۲ تا ۴ آورده شده است.



شکل ۱ توزیع اندازه ذرات سل لودکس



شکل A)۲ تصویرهای SEM از سطح دیسک L22، (B) تصویر SEM از سطح مقطع دیسک L22 (دیسک با لایهنشانی عادی)

2. Dynamic light scattering 3. Scanning electron microscope

1. Ludox

ارزیابی روش لا یهنشانی داغ برای ساخت غشای سرامیکی ...



شکل ۳ (A) تصویرهای SEM از سطح و (B) سطح مقطع دیسک L66 (دیسک با لایهنشانی عادی)





شکل ۴ (A) تصویرهای SEM از سطح و (B) سطح مقطع دیسک L1010 (دیسک با لایهنشانی عادی)

تصویرهای SEM دیسکهایی که با داغکردن لایهنشانی شدهاند نیز در شکلهای ۵ تا ۷ آورده شدهاند. با مقایسه شکلهای مربوط، نتایج زیر بهدست میآیند:

۱- کیفیت لایه و نیز پراکندگی ذرات در لایهنشانی داغ یکنواختی بهتری دارد.

۲– سطح مقطع دیسکهایی که بهصورت عادی لایهنشانی شدهاند، ضخامت لایه در دفعه دوم حدود ۳، دفعه ششم حدود ۶ و

دفعه دهم حدود ۲۰ میکرومتر تخمین زده شده است، اما سطح مقطع دیسکهایی که بهصورت داغ لایهنشانی شدهاند، این ضخامت کمتر است. به گونهای که در دیسکهایی با دو دفعه لایهنشانی شدهاند، این ضخامت قابل اندازه گیری نبود؛ در دفعه ششم لایهنشانی، ضخامت به حدود ۳ میکرومتر و در لایه دهم تا ۴٫۵ میکرومتر میرسد. کاهش ضخامت لایه سیلیکا باعث افزایش دبی جریان عبوری خروجی از غشاء و در نتیجه باعث عملکرد بهتر غشاء می شود.

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال دوازدهم، شماره ۱، بهار ۹۷



شکل ۵ (A) تصویرهای SEM از سطح و (B) سطح مقطع دیسک L2 (دیسک با لایهنشانی داغ)



شکل ۶ (A) تصویرهای SEM از سطح و (B) سطح مقطع دیسک L6 (دیسک با لایهنشانی داغ)



شکل ۷ (A) تصویرهای SEM از سطح و (B) سطح مقطع دیسک L10 (دیسک با لایهنشانی داغ)



شکل ۸ نمودار تغییرات مقدار عبوردهی گاز نیتروژن برحسب فشار از دیسکهای L66، L22 و L1010 که به روش عادی و دیسکهای L2، L6 و L10 که به روش داغ لایهنشانی شدهاند ارزیابی روش لا یهنشانی داغ برای ساخت غشای سرامیکی ...

نتایج بهدست آمده از عبوردهی گاز نیتروژن و آرگون از دو نوع دیسک در نمودارهای شکلهای ۸ و ۹ آورده شدهاند. با تأمل در این دو شکل مشخص می شود که مقدار عبوردهی برای دو گاز نیتروژن و آرگون در دیسکهای با لایهنشانی داغ کمتر از دیسکهای با لایهنشانی عادی است. با توجه به یکسان بودن سل و پایهای که برای هر دو حالت لایهنشانی استفاده شده است کاهش مقدار عبوردهی در نتیجه تفاوت عملکرد لایه سیلیکا در دو حالت است. كاهش مقدار عبوردهي يا افزايش مقاومت لايه سیلیکا در مقابل عبور گاز می تواند در نتیجه عدم شکستگی یا ترک لایه مذکور، در حالت لایهنشانی داغ باشد. نکته قابل تأمل دیگر این است که با افزایش فشار، مقدار عبوردهی دیسکهای با لایهنشانی عادی بهشدت افزایش می یابد. از طرف دیگر رفتار عبوردهی دیسکهای با لایهنشانی داغ در مقابل افزایش فشار کنترل بهتری دارد. بهعبارتدیگر نمودار مربوط به دیسکهای با لایهنشانی داغ در مورد هر دو گاز شیب افزایشی کمتری دارد. در نتیجه می توان بیان کرد که لایه یکنواخت و بدون شکستگی حاصل از لایهنشانی داغ در فشار بالا عملکرد خود را بهتر نشان می دهد.

در شکل ۱۰ تغییرات مقدار عبوردهی گاز نیتروژن با فشار در دفعات لایهنشانی متفاوت و بهطور جداگانه در هر دو حالت مقایسه شده است. همان طور که مشاهده می شود برای هر دو گروه با افزایش دفعات لایهنشانی، مقدار عبوردهی گاز کاهش می یابد؛ چون به هر حال با افزایش دفعات لایهنشانی احتمال پوشش دادن شکستگی های مربوط به لایه های پیش افزایش می یابد و در نتیجه مقدار عبوردهی گاز با افزایش دفعات لایهنشانی در فشار ثابت کاهش می یابد.

در ضمن در حالت کلی مقدار عبوردهی دیسکهای ساخته شده با لایه نشانی داغ نسبت به دیسکهای ساخته شده با روش عادی کمتر است که نشان از کارآمدی روش لایه نشانی داغ است (این مطلب در شکلهای ۷ و ۸ نیز مشخص است). همچنین فاصله بین مقدار عبوردهی گاز در دفعه دوم و دهم در حالت داغ نسبت به حالت عادی کمتر است. به عبارت دیگر، در روش لایه نشانی داغ

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

پاکدهی و همکاران



شکل ۱۰ تغییرات شار گاز نیتروژن با فشار در دیسکهای L6، L2 و L10 که با روش لایهشانی داغ و L66، L2 و L101 که با روش عادی ساختهشدهاند.

با دفعات لایهنشانی کمتر می توان نتیجه مشابه با روش لایهنشانی عادی را گرفت. این مطلب مراحل لایهنشانی کمتر و پخت کمتر را به دنبال خواهد داشت. بنابراین، روش لایهنشانی داغ نسبت به لایهنشانی عادی روش اقتصادی تری است.

نکته جالب دیگر این است که فاصله بین عبوردهی دفعات دوم و ششم در هر دوحالت لایهنشانی زیاد است. پس در هر دو روش، دو دفعه برای لایهنشانی کافی نیست. از طرف دیگر فاصله بین دفعات ششم و دهم در هر دو حالت زیاد نیست. البته این فاصله در حالت داغ کمتر است. بنابراین، در حالت داغ با اطمینان بیشتری میتوان ادعا کرد که شش بار لایهنشانی میتواند کافی باشد و نیاز



شکل ۹ نمودار تغییرات مقدار عبوردهی گاز آرگون برحسب فشار از دیسکهای L66۰ L22 و L1010 که به روش عادی و از دیسکهای L6۰ L2 و L10 که به روش داغ لایهنشانی شدهاند

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال دوازدهم، شماره ۱، بهار ۹۷

ارزیابی روش لا یهنشانی داغ برای ساخت غشای سرامیکی ...

به مراحل بالاتر نیست که این امر هزینه ساخت را کاهش میدهد. در شکل ۱۱ مقدار عبوردهی گاز آرگون و نیتروژن در دفعه ششم لایهنشانی در هر دو حالت مقایسه شده است. در هر دو حالت مقدار عبوردهی گاز آرگون نسبت به نیتروژن کمتر است که با توجه بهاندازه کوچکتر آرگون این امر بدیهی است.

در لایهنشانی داغ با توجه به گرم بودن سطح پایه تحت لایهنشانی، سل مربوط تبخیر شده و در نتیجه در سطح پایه نگهداشته می شود. به عبارت دیگر تفاوت دمای بین سطح و روزنههای درون پایه بهعنوان نیروی محرکهای عمل میکند که مانع از ورود سل به درون روزنه شده و بر سطح نگهداشته می شود. در نتیجه لایه سیلیکا یکنواختی بهتری خواهد داشت و امکان ایجاد ترک و شکاف در لایه مذکور کاهش خواهد یافت. کاهش مقدار عبوردهی حالات مربوط به لایهنشانی داغ که در تمام این نمودارها قابل مشاهده است شاهدی بر این مدعاست. لازم به ذکر است که کاهش دبی عبوری گاز نمی تواند در نتیجه افزایش ضخامت لایه سیلیکا باشد زیرا ضخامتهای بهدست آمده با SEM، کاهش ضخامت لایه سیلیکا در حالت لایهنشانی داغ را نسبت به لايهنشاني عادي نشان مي دهد. اين لايه يكنواخت، عملکرد غشاء را در فرایندهایی نظیر تراوش تبخیری و جداسازی گاز بهبود خواهد بخشید و باعث افزایش بازده فرایندهای غشایی مذكور خواهد شد. همچنين، كاهش ضخامت لايه سيليكا نيز باعث افزایش دبی جریان عبوری خواهد شد و این کاهش در فرایند آبگیری و یا جداسازی گاز نیز بهنوبه خود بازده فرایند غشایی را افزایش خواهد داد.

در حالت لایهنشانی عادی برای داشتن لایه یکنواخت نیاز به مراحل لایهنشانی بیشتر که مستلزم صرف هزینه بیشتری است، خواهد بود. اما با توجه به آن که در لایهنشانی داغ در دفعات کمتر، لایه سیلیکای یکنواختی بهدست میآید، هزینه مصرفی نیز کاهش خواهد یافت.

#### نتيجه گيري

غشاهای دیسکی سرامیکی چندسازهای که از روش سل ژل



شکل ۱۱ مقایسه تغییرات شار گاز آرگون و نیتروژن برحسب فشار در دفعه ششم از روشهای لایهنشانی داغ (L6) و عادی (L66)

ساخته می شوند نقش بسیار مهمی در جداسازی ترکیبات متفاوت دارند. هر دو روش عادی و داغ در شرایط پایه و سل یکسان در این مقاله به طور تجربی بررسی شدند؛ مقایسه نتایج تجزیه های انجام شده مشخص کرد که در روش لایه نشانی داغ نسبت به روش عادی، لایه ای یکنواخت تر به دست می آید و احتمال شکستگی و ترک کاهش می یابد. علت این امر آن است که در لایه نشانی داغ، دیسک تا دمای  $\Omega^{\circ}$  ۲۰۰ داغ شده است، سل بر روی پایه قرار می گیرد و در خلل و فرج پایه فرو می رود، اما با توجه به بالا بودن دمای پایه، مقدار سلی که در حفرات فرورفته است تبخیر

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

سال دوازدهم، شماره ۱، بهار ۹۷

و همچنین بالا بودن بازده جداسازی آنها نقش کلیدی خواهد داشت؛ بهعبارتدیگر گزینش پذیری این لایه در جداسازی نهایی افزایش مییابد. همچنین، نظر به این که در این روش لایه سیلیکا طی مراحل لایهنشانی کمتر به یکنواختی موردنظر میرسد پس در مقایسه با روش لایهنشانی عادی نیاز بهدفعات لایهنشانی کمتری است. بنابراین، ازلحاظ اقتصادی نیز مقرون به صرفه خواهد بود.

- Saxena, P.; Hildemann, L.M.; Atmospheric Chemistry 24(1), 57-109, 1996.
- [2] Li, N.N.; Fane, A.G.; Ho, W.W.; Matsuura, T.; "Advanced Membrane Technology and Applications", John Wiley & Sons, New Jersey; 115, 2011.
- [3] Feng, X.; Huang, R.Y.; Industrial & Engineering Chemistry Research 36(4), 1048-1066,1997.
- [4] Kujawa, J.; Cerneaux, S.; Kujawski, W.; Membrane Science 474, 11-19, 2015.
- [5] Fleming, H.L.; Slater, C.S.; "Membrane Handbook", Chapman and Hall, London; 105, 1992.
- [6] Waldburger, R.M.; Widmer, F.; Chemical Engineering & Technology 19(2), 117-126, 1996.
- [7] Verkerk, A.W.; Van Male, P.; Vorstman, M.A.G.; Keurentjes, J.T.F.; Separation and Purification Technology 22, 689-695, 2001.
- [8] Bouwmeester, H.J.; Burggraaf, A.J.; "Fundamentals of Inorganic Membrane Science and Technology", Elsevier, Amsterdam; 51, 1996.
- [9] Li, K.; "Ceramic Membranes for Separation and Reaction", John Wiley & Sons; 5, 2007.
- [10] Dong, Z.; Liu, G.; Liu, S.; Liu, Z.; Jin, W.; Membrane Science 450, 38-47, 2014.
- [11] Khatib, S.J.; Oyama, S.T.; "Membrane Science and Technology", Elsevier, Amsterdam; 25–60, 2011.
- [12] Gopalakrishnan, S.; da Costa, J.C.D.; Mem-

شده و به سطح می آید. لذا تفاوت دمای زیاد، نیروی محرکهای است که بهوسیله آن سل بر سطح نگهداشته می شود. درنهایت نیز لایه نهایی یکنواخت خواهد شد. مقاومت در برابر عبور گاز که باعث کاهش مقدار عبور آن در حالت داغ شده است، شاهدی بر وجود لایه سیلیکای یکنواخت و بدون شکستگی است. این لایه در انجام بسیاری از فرایندهای غشایی مانند جداسازی گاز و تراوش تبخیری

## مراجع

brane Science 323(1), 144-147, 2008.

- [13] Lee, D.; Oyama, S.T.; Membrane Science 210(2), 291-306, 2002.
- [14] Benes, N.E.; Jobic, H.; Verweij, H.; "Membrane Science and Technology", Elsevier, Amsterdam, 335–372, 2000.
- [15] De Vos, R.M.; Verweij, H.; Science 279(5357), 1710-1711, 1998.
- [16] De Vos, R.M.; Verweij, H.; Membrane Science 143(1), 37-51, 1998.
- [17] Tsuru, T.; Sol-Gel Science and Technology 46(3), 349-361, 2008.
- [18] Asaeda, M.; Yamasaki, S.; Separation and Purification Technology 25(1), 151-159, 2001.
- [19] Prabhu, A.K.; Oyama, S.T.; Membrane Science 176(2), 233-248, 2000.
- [20] Coterillo, C.C.; Yokoo, T.; Yoshioka, T.; Tsuru, T.; Asaeda, M.; Separation Science and Technology 46(8), 1224-1230, 2011.
- [21] Yang, J.; Yoshioka, T.; Tsuru, T.; Asaeda, M.; Membrane Science 284(1), 205-213, 2006.
- [22] Kujawa, J.; Rozicka, A.; Cerneaux, S.; Kujawski, W.; Physicochemical and Engineering Aspects 420, 64-73, 2014.
- [23] Gislon, E.S.; Simão, L.; Coelho, K.; Fortes, N.M.; Innocentini, M.D.D.M.; Montedo, O.R.K.; Materials Science 881, 357-361, 2017.



# Evaluation of hot coating method to make the composite ceramic membrane

Shahram Ghanbari Pakdehi<sup>1,\*</sup>, , Elham Rahimi<sup>2</sup>, Korosh Shafiei<sup>3</sup>

1. Associate Professor of Chemical Engineering, Faculty of Chemistry and Chemical Engineering, Malek Ashtar University of Technology, Tehran, Iran

2. Ph.D student, Faculty of Chemistry and Chemical Engineering, Malek Ashtar University of Technology, Tehran, Iran

3. Assistant Professor of Chemical Engineering, Faculty of Chemistry and Chemical Engineering, Malek Ashtar University of Technology, Tehran, Iran

Recieved: December 2016, Revised: January 2017, Accepted: January 2017

**Abstract:** The use of membrane has very specific role in the separation processes such as gas separation and dehydration of the azeotropic feed. The most important step in any membrane process is selection of the membrane material and its fabrication. The ceramic membrane has been more attracted due to sufficient strength, thermal, and chemical stabilities. The ceramic membrane is a composite membrane containing three layers. The first layer is a macroporous support, the second layer is a mesoporous support, and the third layer is silica with micropores which plays a key role in the separation process. Therefore, the quality and uniformity of the third layer is so important that increases directly the efficiency of the separation process. In this article, a method has been presented in which the defects of silica are reduced. In this method, known as hotcoating, the support was heated before all usual coating. Reduction in gaps or defects and increase in continuity or uniformity of the silica layer was observed from SEM analysis. On the other hand, comparing the results of gas permeability test through hot coating and usual coting revealed that the exit gas flow rate was reduced significantly in hot coating. According to reduction in thickness of the silica layer, the decrease in exit gas flux is attributed to increase in continuity and reduce in defects of the layer. So, the continuous or uniform silica layer is obtainable via hot coating through fewer coating steps than usual coating.

Keywords: Ceramic membrane, Silica, Hot coating, Gas permeability

<sup>\*</sup>Corresponding author Email:sh\_ghanbarivr@yahoo.com