

DOI: 10.7652/xjtub201801023

吸附浓缩-芬顿氧化法深度处理印染废水

刘京¹, 杜进芳², 武佳², 冯江涛², 延卫²

(1. 陕西省紫阳县湘贵锰业有限公司, 725308, 陕西紫阳; 2. 西安交通大学环境工程系, 710049, 西安)

摘要: 为利用吸附浓缩与芬顿氧化组合工艺处理印染废水二级生化出水, 考察了吸附过程中吸附剂用量、吸附时间和 pH 值等因素的影响, 研究了芬顿氧化过程中 Fe^{2+} 浓度、 H_2O_2 浓度、加药方式、反应时间、脱附浓缩液 pH 值、回调剂和反应过程中最高温度等因素的影响。结果表明: 当吸附剂投加量为 $4 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$ 、pH 值为 7、吸附时间为 30 min 时, 吸附效果最佳; 吸附浓缩液在 Fe^{2+} 浓度为 $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 、 H_2O_2 浓度为 $2 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 、芬顿试剂等分 3 次投加、反应时间为 1 h 的条件下, 芬顿氧化处理效果最好。该组合工艺在实现废水减量化的同时可提高废水的可生化性, 因此有望为印染废水深度处理提供一种高效的工艺。

关键词: 废水处理; 印染废水; 二级生化出水; 吸附; 芬顿氧化

中图分类号: X131.2 **文献标志码:** A **文章编号:** 0253-987X(2018)01-0158-07

Advanced Treatment of Printing and Dyeing Wastewater by Adsorption Concentration-Fenton Oxidation Process

LIU Jing¹, DU Jinfang², WU Jia², FENG Jiangtao², YAN Wei²

(1. Shaanxi Ziyang Xianggui Manganese Co., Ltd., Ziyang, Shaanxi 725308, China;

2. Department of Environmental Science and Engineering, Xi'an Jiaotong University, Xi'an 710049, China)

Abstract: The combined process of adsorption concentration and Fenton oxidation technology was used for the secondary effluent treatment of printing and dyeing wastewater. The influencing factors of adsorbent dosage, adsorption time and pH value on the adsorption were studied. Moreover, the effects of Fe^{2+} concentration, H_2O_2 concentration, different dosing modes, reaction time, pH value of desorption solution, the conditioning reagent and the highest temperature in Fenton oxidation process were also investigated. It is shown that the best adsorption condition is as follows: adsorbent dosage $4 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$, pH value 7, and adsorption time 30 min. As for the concentrated solution after desorption, $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ of Fe^{2+} , $2 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ of H_2O_2 , dosing mode of trisection-adding, and reaction time of 1 hour are found to be the best Fenton oxidation condition. The combined process can reduce the amount of the wastewater and improve the biodegradability. So this method can be considered as an efficient process for the treatment of printing and dyeing wastewater.

Keywords: wastewater processing; printing and dyeing wastewater; secondary effluent; adsorption; Fenton oxidation

收稿日期: 2017-06-10。 作者简介: 刘京(1986—), 男, 硕士, 工程师; 延卫(通信作者), 男, 教授, 博士生导师。 基金项目: 国家自然科学基金资助项目(21307098); 陕西省重点研发计划资助项目(2017SF-386); 中央高校基本科研业务费专项资金资助项目。

网络出版时间: 2017-10-20

网络出版地址: <http://kns.cnki.net/kcms/detail/61.1069.T.20171020.1622.002.html>

印染行业的快速发展使其在工业废水排放量中所占的比重逐渐增加,成为重点污染源之一^[1]。印染废水具有水质变化大、可生化性能差、水量大、成分复杂、色度大、pH 值变化大以及治理困难等特点^[2]。目前,印染废水的处理方法主要有物理法、化学法、生物法及新技术等^[3]。为了使印染废水达到《纺织染整工业水污染物排放标准》(GB 4287—2012)的排放要求(出水化学需氧量(COD)低于 60 mg · L⁻¹,甚至低于 50 mg · L⁻¹),需对其进行深度处理,通常选择吸附法^[4-5]、膜技术^[6]、曝气生物滤池^[7]、电化学氧化技术^[8]、芬顿氧化法^[9]、组合工艺^[10-11]等方法。

在已有成熟技术的前提下如何对印染废水二级生化出水进行减量化和深度处理,已成为此类废水达标排放或回用的关键。有报道采用吸附或膜过滤法对低浓废水进行达标处理与减量化,但受到吸附材料最终处置和膜污染等问题的限制^[12-13]。芬顿氧化法是一种应用较多的高级氧化技术,可对水中各种有机物进行无选择性的氧化降解与矿化,尤其是对水中的芳香类及杂环化合物具有较好的处理效果^[14]。大量研究^[15-17]表明,芬顿氧化处理高浓度印染废水效果显著,同时能提高废水的可生化性。

基于前期研究开发的高效吸附剂并借鉴已有印染废水处理方法,本文提出一种吸附浓缩与芬顿氧化相结合的深度处理技术,可以使印染废水出水在达标排放的同时提高其可生化性:首先,用前期研究开发的新型吸附剂对低浓度废水进行吸附富集;随后,对吸附剂进行脱附浓缩,在吸附剂再生的同时达到废水减量化的目的,此过程可将原低浓度废水的体积减至原来的 1/200~1/250;最后,用芬顿氧化法处理该高浓度废水,使得废水能在达标排放或回用的同时提高其脱附浓缩液的可生化性。吸附过程中主要考察了吸附剂用量、吸附时间和 pH 值等因素对处理效果的影响;芬顿氧化过程中主要研究了 Fe²⁺ 浓度、H₂O₂ 浓度、不同分级投加方式、反应时间、脱附浓缩液 pH 值、回调剂和反应过程的最高温度等因素对芬顿氧化过程的影响。

1 吸附与芬顿氧化实验

1.1 实验试剂与仪器

实验所用的化学试剂有 H₂O₂ (体积分数为 30%)、FeSO₄ · 7H₂O、NaOH、Na₂SO₄、K₂Cr₂O₇、CaO、CH₂Cl₂、HNO₃ (体积分数为 65%~68%)、H₂SO₄ (体积分数为 98%)、Ag₂SO₄ 等,均为分析

纯,购于国药集团化学试剂有限公司。所用吸附剂为实验室自制,具体制备方法见文献[18],由该方法合成的吸附剂材料为以二氧化钛为内核材料、聚苯胺为外包壳材料的新型复合吸附剂。实验所用印染废水取自某印染厂的二沉池出水。

COD 值用罗威邦仪器(北京)有限公司生产的 COD 消解仪和 COD 测试仪进行测定,废水色度用 SD9012AB 型水质色度仪进行测定。

1.2 实验方法

1.2.1 吸附实验 吸附剂使用前需先加入 HNO₃,将 pH 值调节至 1 左右,然后置于摇床振荡使其活化。对活化后的吸附剂进行离心分离,将上层酸液回用,下层吸附剂加入待处理液进行吸附实验。吸附结束后进行离心分离,上层清液经 0.45 μm 滤膜过滤后进行 COD 测试,下层吸附剂中加入 0.1 mol · L⁻¹ 的 NaOH 溶液(其体积为原处理液体积的 1/50~1/100)将 pH 值调节至 13 左右,用摇床振荡脱附 30 min,脱附后进行离心分离,上层即为脱附浓缩液。用 1 mol · L⁻¹ 的硫酸将脱附浓缩液的 pH 值调节至 7 以下并用芬顿氧化法进行后续处理,下层吸附剂回收利用。吸附实验主要研究吸附剂用量、吸附时间和 pH 值 3 个因素对吸附效果的影响。

有机物去除率用下式计算

$$\eta = \frac{C_0 - C_t}{C_0} \times 100\% \quad (1)$$

式中:η 为有机物去除率,%;C₀ 为初始 COD,mg · L⁻¹;C_t 为 t 时刻 COD,mg · L⁻¹。

1.2.2 芬顿氧化实验 取一定体积的脱附浓缩液,加入一定量的 FeSO₄ · 7H₂O 固体进行搅拌,溶解后加入体积分数为 30% 的 H₂O₂ 溶液搅拌反应 3 h。调节 pH 值至中性并进行离心分离,上层清液经 0.45 μm 滤膜过滤后进行 COD 测定。芬顿氧化实验主要考察 Fe²⁺ 浓度、H₂O₂ 浓度、分级投加方式、反应时间、脱附浓缩液 pH 值、回调剂和反应过程中的最高温度等因素对芬顿氧化过程的影响。

2 结果分析与讨论

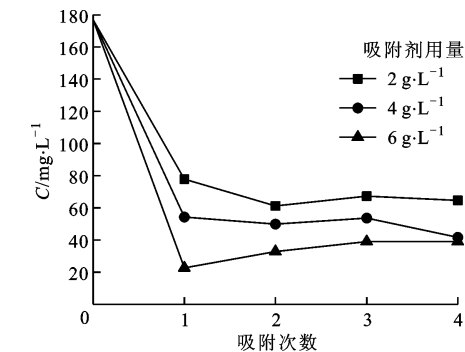
2.1 吸附参数对生化二沉池出水吸附效果的影响

本节主要考察吸附剂用量、吸附时间和 pH 值对生化二沉池出水吸附效果的影响。

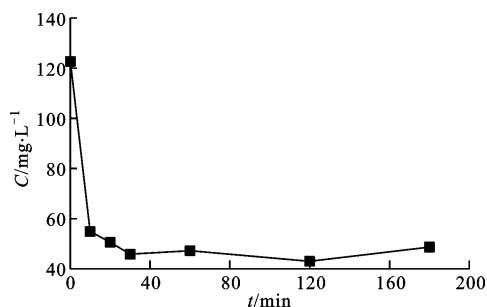
当 pH 值为 7、吸附时间为 1 h 时,不同吸附剂用量对生化二沉池出水吸附效果的影响如图 1a 所示,可以看出:随吸附剂使用量的增加,COD(用符号 C 表示)逐渐下降,处理效果变好,但当吸附剂用

量为 $6 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$ 时,随吸附次数的增加,处理效果变差。综合考虑处理成本和吸附效果,选择最佳吸附剂用量为 $4 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$,在此条件下 COD 可降至 $40 \sim 50 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$ 之间,符合 GB 4287—2012 标准,且经多次反复吸附,依然具有较好的吸附效果。

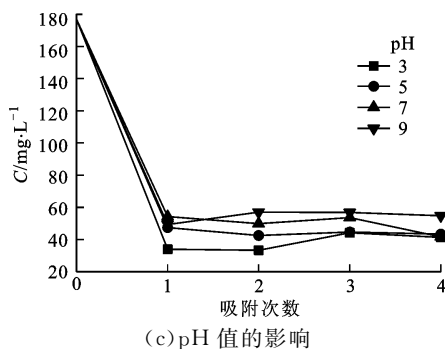
图 1b 所示是 pH 值为 7、吸附剂用量为 $4 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$ 时,吸附时间对吸附效果的影响,从中可以看出:10 min 内即可将二沉池出水的 COD 处理到 $60 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$ 以下,在 30 min 内基本达到吸附平衡。因此,选取 30 min 作为最佳吸附时间。



(a) 吸附剂用量的影响



(b) 吸附时间的影响



(c) pH 值的影响

图 1 吸附剂用量、吸附时间和 pH 值对生化二沉池出水吸附效果的影响

当吸附剂用量为 $4 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$ 、吸附时间为 30 min 时,pH 值对生化二沉池出水吸附效果的影响如图 1c 所示,从中可以看出:pH 值越低,吸附效果就越好。pH 值为碱性时,COD 仅能降至 $60 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$ 左

右,不符合 GB 4287—2012 标准,而 pH 值为中性或酸性时,COD 可降至 $50 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$ 左右,满足该最新纺织印染废水排放标准,故选择中性或弱酸性为最佳吸附条件。

综上所述,处理某印染废水二沉池出水(COD 值为 $100 \sim 200 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$)时,为满足最新印染废水排放要求(COD 低于 $50 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$),选取如下最佳吸附条件:吸附剂用量为 $4 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$,吸附时间为 30 min,pH 值为 7。

2.2 芬顿氧化处理脱附浓缩液

脱附后的浓缩液可实现印染废水的浓缩和减量化,使得富集浓缩后的高浓度废水量减少到原来的 $1/50 \sim 1/100$,方便后续处理。本文中后续芬顿氧化处理的脱附浓缩液体积为处理液的 $1/50$,测得脱附浓缩液的 COD 值为 $6\,650 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$,色度大于 3 000,可生化性(BOD_5 与 COD 的比值,用 B/C 表示)为 0.03。本小节研究各相关因素对芬顿氧化过程的影响。

2.2.1 Fe^{2+} 浓度的影响 图 2 所示为 Fe^{2+} 浓度(投加量)对芬顿氧化过程的影响,从中可以看出:在 $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})=10$ 的条件下, Fe^{2+} 浓度越高,反应后的 COD 值越小,即处理效果越好;当 Fe^{2+} 浓度为 $0.6 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 时,COD 值降至 $129 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$,有机物去除率高达 98.1%。但是,高浓度 Fe^{2+} 需要添加较多的化学试剂,导致产泥多,不利于后期处理。若以生化处理前的 COD($500 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$)作为芬顿氧化的处理目标,则可选择最佳 Fe^{2+} 浓度为 $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$,在该浓度条件下,COD 可降至 $548 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$,有机物去除率(η)高达 91.8%。

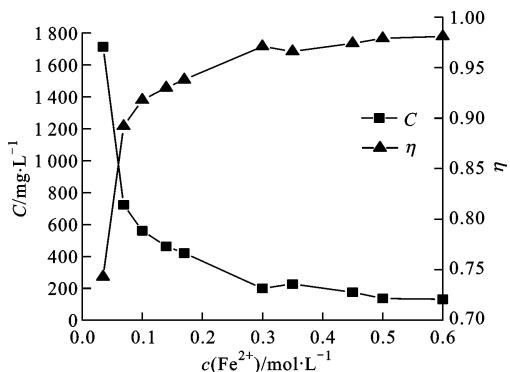
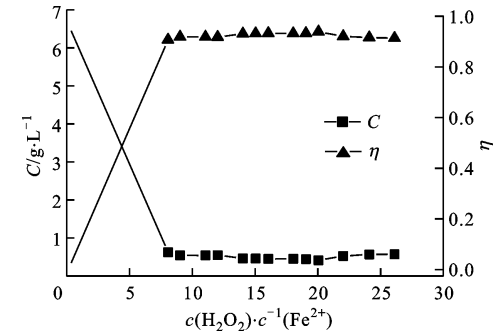


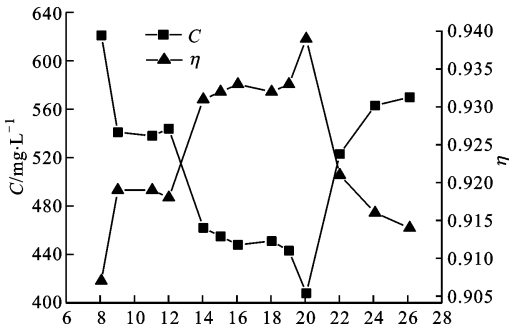
图 2 不同 Fe^{2+} 浓度对芬顿氧化过程的影响

2.2.2 H_2O_2 浓度的影响 Fe^{2+} 的浓度为 $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 时, H_2O_2 浓度对芬顿氧化过程的影响如图 3 所示。从图 3a 可以看出:随 H_2O_2 浓度的增加,COD 呈下降趋势,有机物去除率增加;当 $c(\text{H}_2\text{O}_2)$

$/c(\text{Fe}^{2+})$ 大于 8 之后, COD 的变化已不太明显。为了能更清晰地看出 COD 的变化趋势, 将上述比值大于 8 后的数据单独绘图, 如图 3b 所示, 可以看出在 $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})$ 小于 20 时, 随 H_2O_2 浓度的增加, COD 进一步降低, 但超过该比值后, 随 H_2O_2 浓度的进一步增加, COD 有所上升, 处理效果变差。因此, 为获得最佳的处理效果, 可选取 $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})$ 为 20。



(a) $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})$ 为 0~26



(b) $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})$ 为 8~26

图 3 H_2O_2 浓度对芬顿氧化过程的影响

2.2.3 分级投加方式的影响 芬顿试剂($\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 和 H_2O_2)的分级投加方式可以在一定程度上减少药剂的投加量, 或者在相同药剂投加量的前提下提高处理效果, 从而降低药剂费用。图 4 是 $c(\text{Fe}^{2+})$ 为 $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 、 $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})$ 为 20 的条件下, 不同分级投加方式对芬顿氧化过程的影响。从图中可以看出, 在等分 2~5 次投加方式中, 等分 3 次投加对降低 COD 的效果最好, 明显优于其他分级投加方式。此外, 等分 3 次投加的效果明显好于不等分 3 次投加(1:2:3 和 3:2:1)。等分 3 次投加可将 COD 降至 $326 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$, 即有机物去除率可达 95.1%, 因此在芬顿氧化工艺中选择这种投加方式。

2.2.4 反应时间的影响 在 $c(\text{Fe}^{2+})$ 为 $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 、 $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})$ 为 20、等分 3 次投加的条件下, 反应时间对芬顿氧化过程的影响如图 5 所示, 可

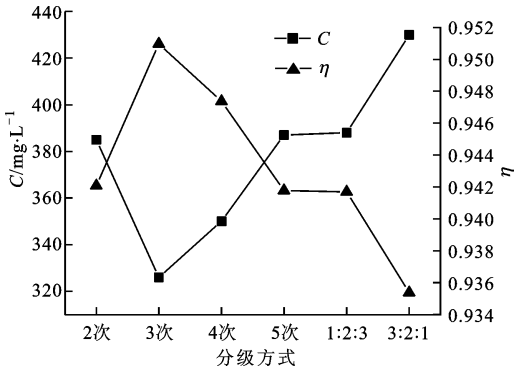


图 4 分级投加方式对芬顿氧化过程的影响

以看出随反应时间的增加, COD 呈下降趋势, 且在反应时间大于 1 h 后, COD 下降缓慢, 表明芬顿氧化处理该脱附浓缩液时, 1 h 内反应基本完成, 故而选择 1 h 作为最佳反应时间。在该最佳反应条件下, 可将脱附浓缩液处理至 COD 为 456 mg/L , 色度为 21.4 倍, $B/C=0.34$ 。

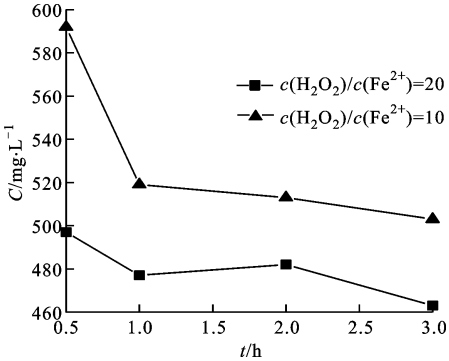


图 5 反应时间对芬顿氧化过程的影响

2.2.5 脱附浓缩液 pH 值的影响 由于芬顿氧化实验需在酸性条件下进行, 因此只研究了 pH 值呈酸性和中性时的影响。图 6 所示为脱附浓缩液 pH 值对芬顿氧化过程的影响, 可以看到 pH 值对芬顿氧化过程的影响并不是很大。相关研究^[19]表明, 当 pH 值小于 2 时, 溶液中存在大量的 H^+ , 影响了 Fe^{2+} 和 Fe^{3+} 形成的络合体系, 从而会影响芬顿试剂的氧化性能, 且过低的 pH 值易产生大量较为密集的泡沫, 不利于控制反应。从图 6 中可以看出, 当脱附浓缩液的 pH 值为 4 时 COD 值最小, 即有机物去除率最高, 因此后续工艺中可将 pH 值向 4 附近调节, 以期获得较好的处理效果。

2.2.6 回调剂的选择 图 7 是采用不同回调剂(NaOH 或 CaO)时, 最终处理水的 COD 与 Fe^{2+} 浓度的关系($c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})=10$), 从中可以看出, 随 Fe^{2+} 浓度的增加, COD 呈下降趋势, 且当回调剂为 CaO 时, 最终出水的 COD 值较小。

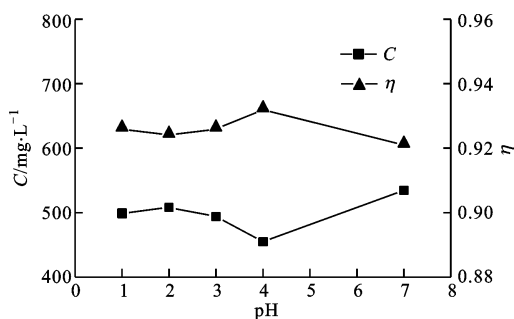


图6 脱附浓缩液 pH 值对芬顿氧化过程的影响

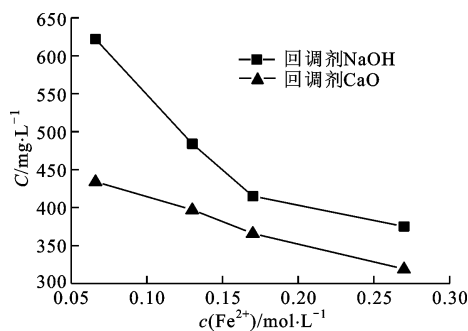
图7 不同回调剂回调时最终出水的 COD 与 Fe^{2+} 浓度的关系

图8是使用不同回调剂处理后废水中悬浮物的沉降性能对比,可以看到使用CaO的沉降性能要优于使用NaOH,这是由于NaOH为强碱,用其回调pH值后, Fe^{3+} 迅速生成大量的氢氧化物沉淀,不利于絮凝沉降,而CaO溶于水后的碱性要弱于NaOH,与 Fe^{3+} 形成氢氧化物的速度较慢,可产生大量氢氧化物的羟基配合物或聚合物,有利于混凝作用^[20]。因此,在后续工程设计中将选择CaO作为芬顿反应结束后的回调剂。

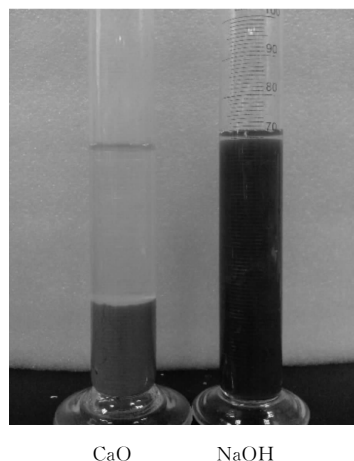
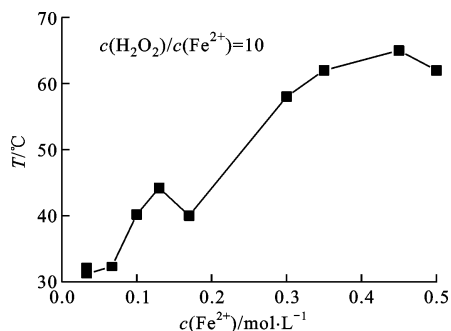


图8 不同回调剂的沉降性能对比

2.2.7 反应过程中最高温度的监测 反应过程中最高温度与 Fe^{2+} 浓度的关系如图9所示,可以看出

随 Fe^{2+} 浓度的增加,最高温度明显提高,当 Fe^{2+} 浓度为 $0.33 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 时,最高温度达 60°C 。温度高时 H_2O_2 易流失(60°C 下 H_2O_2 的分解率为50%),影响芬顿氧化过程,需用恒温装置对其进行温度控制。由前面的分析可知, Fe^{2+} 的最佳浓度为 $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$,此时的最高温度仅为 $30\sim 40^\circ\text{C}$,因此后续的芬顿反应工艺部分无需使用恒温装置。

图9 反应过程中最高温度与 Fe^{2+} 浓度的关系

2.2.8 工程应用可行性分析 本研究使用自制的新型复合吸附剂来实现低浓度印染废水的浓缩和芬顿氧化处理。通过大量的实验研究发现,由于吸附剂的吸附速度快,并且脱附过程简单易操作,吸附剂和处理水的分离也很简单,同时由于其运行过程不需要特殊的设备,因此,与已有的活性炭技术和膜分离技术相比具有更好的工程适用性。

3 结论

本文采用吸附浓缩与芬顿氧化法协同处理某印染厂的废水二沉池出水,先用吸附剂进行吸附,使得吸附出水达到国家最新排放标准;随后经脱附浓缩使吸附剂可循环使用,并且达到废水减量化的目的;最后通过芬顿氧化法处理高浓度脱附液废水,提高其可生化性能。吸附实验表明,在吸附剂投加量为 $4 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$ 、浓缩液pH值为7、吸附30 min后,可将COD值为 $177 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$ 的二沉池出水处理至COD值为 $50 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$ (有机物去除率为71.75%),达到《纺织染整工业水污染物排放标准》(GB 4287—2012)中水污染特别排放限值的直接排放要求。

在芬顿氧化处理浓缩脱附液的过程中,取 Fe^{2+} 浓度为 $0.1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 、 $c(\text{H}_2\text{O}_2)/c(\text{Fe}^{2+})$ 为20(H_2O_2 浓度为 $2 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$)、芬顿试剂等分3次投加、反应1 h,在此条件下处理效果最佳,可将COD值为 $6650 \text{ mg} \cdot \text{L}^{-1}$ 、色度大于3000、 $B/C=0.03$ 的脱附浓缩液处理至COD值为 456 mg/L 、色度为21.4、 $B/C=0.34$,在此条件下脱附液的有机物去除

率为93.14%,色度去除率大于99.29%,且提高了可生化性能,达到了预期回流至生化池前端进行生化处理的条件。此外,吸附液经脱附浓缩后,所需处理的废水体积减小至原来的1/50~1/100,使得废水体积显著减小,达到了减量化的目的。通过研究不同回调剂处理及反应过程中的最高温度等因素,发现CaO更适合作为芬顿反应结束后的回调剂,且后续芬顿反应工艺部分无需使用恒温装置。本文所采用的工艺操作简单,废水处理效果明显,预期会有较好的工程应用前景。

参考文献:

- [1] 徐浩,郭午琪,张林,等. 钛基二氧化铅电极对酸性红G的电催化降解[J]. 环境工程学报, 2016, 10(11): 6479-6485.
XU Hao, GUO Wuqi, ZHANG Lin, et al. Electrochemical degradation of acid red G by titanium-based PbO₂ anode [J]. Chinese Journal of Environmental Engineering, 2016, 10(11): 6479-6485.
- [2] 温沁雪,王进,郑明明,等. 印染废水深度处理技术的研究进展及发展趋势[J]. 化工环保, 2015, 35(4): 363-369.
WEN Qinxue, WAN Jin, ZHENG Mingming, et al. Research progresses and development trends of technologies for dyeing wastewater advanced treatment [J]. Environmental Protection of Chemical Industry, 2015, 35(4): 363-369.
- [3] 张滕,王勇梅,彭昌盛,等. 染料废水的处理方法及研究进展[J]. 环保科技, 2016, 22(1): 36-40.
ZHANG Teng, WANG Yongmei, PENG Changsheng, et al. Review on the treatment of dye wastewater [J]. Environmental Protection and Technology, 2016, 22(1): 36-40.
- [4] AHMAD A A, HAMEED B H. Reduction of COD and color of dyeing effluent from a cotton textile mill by adsorption onto bamboo-based activated carbon [J]. Journal of Hazardous Materials, 2009, 172(2/3): 1538-1543.
- [5] 冯江涛,李晶晶,徐浩,等. 不同无机酸对聚吡咯/TiO₂复合物的吸附性能影响[J]. 化工进展, 2016, 35(S1): 294-303.
FENG Jiangtao, LI Jingjing, XU Hao, et al. Study on the influence of various inorganic acids on the adsorption performance of the polypyrrole/TiO₂ composites [J]. Chemical Industry and Engineering Progress, 2016, 35(S1): 294-303.
- [6] CHENG Y, LI L, SHI J, et al. Advanced treatment of textile dyeing secondary effluent using magnetic anion exchange resin and its effect on organic fouling in subsequent RO membrane [J]. Journal of Hazardous Materials, 2015, 284: 50-57.
- [7] 董倩倩,刘振法,王纪代,等. 曝气生物滤池深度处理印染废水的实验研究[J]. 河北工业科技, 2014, 31(3): 224-229.
DONG Qqianqian, LIU Zhenfa, WANG Jidai, et al. Experiment study on advanced treatment of printing and dyeing wastewater by biological aeration filter [J]. Hebei Journal of Industrial Science and Technology, 2014, 31(3): 224-229.
- [8] 孙和喜,李小进,杨峰,等. 浸没式膜电化学生物反应器处理印染废水的研究[J]. 中国给水排水, 2013, 29(13): 32-37.
SUN Hexi, LI Xiaojin, YANG Feng, et al. Treatment of printing and dyeing wastewater by submerged membrane electro-bioreactor [J]. China Water & Wastewater, 2013, 29(13): 32-37.
- [9] FENG-LIAN F U, ZHANG H X, JIANG S X, et al. Removal of an azo dye synthetic wastewater by advanced Fenton process combined with ultrasound [J]. Journal of Natural Science of Heilongjiang University, 2011, 28(1): 106-112.
- [10] PUNZI M, ANBALAGAN A, B RNER R A, et al. Degradation of a textile azo dye using biological treatment followed by photo-Fenton oxidation; evaluation of toxicity and microbial community structure [J]. Chemical Engineering Journal, 2015, 270: 290-299.
- [11] 严一超,张耀斌. O₃/H₂O₂深度处理印染废水二级出水[J]. 环境工程学报, 2015, 9(11): 5281-5287.
YAN Yichao, ZHANG Yaobin. Advanced treatment of bio-treated textile wastewater using O₃/H₂O₂ [J]. Chinese Journal of Environmental Engineering, 2015, 9(11): 5281-5287.
- [12] ZOU X L. Combination of ozonation, activated carbon, and biological aerated filter for advanced treatment of dyeing wastewater for reuse [J]. Environmental Science and Pollution Research, 2015, 22(11): 8174-8181.
- [13] 马江权,郭楠,许守勇,等. 微滤/纳滤联用技术深度处理印染废水[J]. 水处理技术, 2010, 36(9): 65-68.
MA Jiangquan, GUO Nan, XU Shouyong, et al. Advanced treatment of printing and dyeing effluent using microfiltration and nanofiltration [J]. Technology of Water Treatment, 2010, 36(9): 65-68.
- [14] NEYENS E, BAEYENS J. A review of classic Fenton's peroxidation as an advanced oxidation technique

- [J]. Journal of Hazardous Materials, 2003, 98: 33-50.
- [15] ZHU N, GU L, YUAN H, et al. Degradation pathway of the naphthalene azo dye intermediate 1-diazo-2-naphthol-4-sulfonic acid using Fenton's reagent [J]. Water Research, 2012, 46(12): 3859-3867.
- [16] BLANCO J, TORRADES F, MOR N M, et al. Photo-Fenton and sequencing batch reactor coupled to photo-Fenton processes for textile wastewater reclamation: feasibility of reuse in dyeing processes [J]. Chemical Engineering Journal, 2014, 240: 469-475.
- [17] AQUINO J M, ROCHA-FILHO R C, RUOTOLO L A M, et al. Electrochemical degradation of a real textile wastewater using β -PbO₂ and DSA® anodes [J]. Chemical Engineering Journal, 2014, 251: 138-145.
- [18] WANG N, LI J, LV W, et al. Synthesis of polyaniline/TiO₂ composite with excellent adsorption performance on acid red G [J]. RSC Advances, 2015, 5(27): 21132-21141.
- [19] 薛懂, 李长波, 张洪林, 等. 絮凝-Fenton 试剂氧化处理印染废水 [J]. 环境工程学报, 2014, 8(9): 3601-3606.
- XUE Dong, LI Changbo, ZHANG Honglin, et al. Oxidation treatment of printing and dyeing wastewater by flocculation-Fenton reagent [J]. Chinese Journal of Environmental Engineering, 2014, 8(9): 3601-3606.
- [20] 陈新才, 潘辉环, 吴勇民, 等. 芬顿-混凝法去除印染废水中的苯胺类化合物 [J]. 环境科学与技术, 2015, 38(5): 144-147.
- CHEN Xincal, PAN Huihuan, WU Yongmin, et al. Treatment of aniline compounds in dyeing wastewater by Fenton-coagulation method [J]. Environmental Science & Technology, 2015, 38(5): 144-147.

(编辑 葛赵青)

(上接第 135 页)

- LIANG Xiao, ZHANG Jundong, LI Wei, et al. T-S fuzzy neural network control for autonomous underwater vehicles [J]. Electric Machines and Control, 2010, 14(7): 99-104.
- [13] 董早鹏, 刘涛, 万磊, 等. 基于 Takagi-Sugeno 模糊神经网络的欠驱动无人艇直线航迹跟踪控制 [J]. 仪器仪表学报, 2015, 36(4): 863-870.
- DONG Zaopeng, LIU Tao, WAN Lei, et al. Straight-path tracking control of underactuated USV based on Takagi-Sugeno fuzzy neural network [J]. Chinese Journal of Scientific Instrument, 2015, 36(4): 863-870.
- [14] LEWIS F L, YESILDIREK A, LIU K. Multilayer neural-net robot controller with guaranteed tracking performance [J]. IEEE Transactions on Neural Networks, 1996, 6(3): 703-715.
- [15] 郑南宁, 王龙, 胡超, 等. BP 神经网络的改进及其用于手写数字识别的研究 [J]. 西安交通大学学报, 1992, 26(1): 1-12.
- ZHENG Nanning, WANG Long, HU Chao, et al. Improved BP neural net and its application to handwritten numeral recognition [J]. Journal of Xi'an Jiaotong University, 1992, 26(1): 1-12.
- [16] HE W, CHEN Y, YIN Z. Adaptive neural network control of an uncertain robot with full-state constraints [J]. IEEE Transactions on Cybernetics, 2016, 46(3): 620-629.

[本刊相关文献链接]

- 程传奇, 郝向阳, 李建胜, 等. 融合改进 A* 算法和动态窗口法的全局动态路径规划. 2017, 51(11): 137-143. [doi:10.7652/xjtuxb201711019]
- 尹贵, 张小栋, 陈江城, 等. 下肢康复机器人按需辅助自适应控制方法. 2017, 51(10): 39-46. [doi:10.7652/xjtuxb201710007]
- 栾玉亮, 荣伟彬, 吴方勇, 等. 3-PPSR 柔性并联机器人力控制研究. 2017, 51(4): 85-90. [doi:10.7652/xjtuxb201704013]
- 黄昔光, 黄旭, 李启才. 利用共形几何代数的串联机器人位置逆解求解方法. 2017, 51(1): 9-12. [doi:10.7652/xjtuxb201701002]
- 周雪峰, 孙广彬, 刘晓光, 等. 应用扩展零力矩点预观控制和分解动量控制的仿人机器人全身运动规划方法. 2016, 50(12): 58-63. [doi:10.7652/xjtuxb201612010]
- 刘贵杰, 刘鹏, 穆为磊, 等. 采用能耗最优改进蚁群算法的自治水下机器人路径优化. 2016, 50(10): 93-98. [doi:10.7652/xjtuxb201610014]
- 韩冬, 刘俊. 采用代数建模方法的自适应观测器设计. 2015, 49(7): 88-91. [doi:10.7652/xjtuxb201507015]
- 闫志远, 杜志江, 吴冬梅. 手术机器人运动再现及最优布置系统. 2013, 47(12): 116-122. [doi:10.7652/xjtuxb201312020]

(编辑 葛赵青)