

УДК 628.16

ОСНОВНЫЕ ПУТИ ПОВЫШЕНИЯ ЭФФЕКТИВНОСТИ УДАЛЕНИЯ ГУМИНОВЫХ ВЕЩЕСТВ ИЗ ВОДЫ МЕТОДОМ УЛЬТРАФИЛЬТРАЦИИ

Т. Е. Митченко, Е. М. Светлейшая.

Национальный технический университет Украины «КПИ», Киев
e-mail: aves@rambler.ru

Ультрафильтрационный метод находит все большее распространение в технологиях подготовки питьевой воды и очистки сточных вод как самостоятельный, так и в качестве стадии, предшествующей обратному осмосу. Опыт эксплуатации ультрафильтрационных элементов показал их высокую эффективность для удалениязвешенных частиц и микробиологических загрязнений, в то время как уровень обесцвечивания и очистки воды от органических веществ, как правило, также заявленных. Эта проблема является актуальной для подготовки воды рек Днепровского бассейна, одной из особенностей которой является высокое содержание гуминовых веществ (3–16 мг/д). Повышенное содержание гуминовых веществ делает невозможным использование воды в технологических процессах, а также для питьевых целей без предварительной очистки. В статье рассмотрены основные пути увеличения эффективности удаления гуминовых веществ на ультрафильтрационных мембранных и снижение степени отрицательного воздействия ГВ на мембранные поверхности, а именно: модификация поверхности мембран, комбинация физических или химических методов с ультрафильтрацией.

Ключевые слова: коагуляция, окисление, ультрафильтрация, гуминовые вещества, модификация поверхности мембраны.

Список сокращений.

- ГВ – гуминовые вещества;
- ГК – гуминовые кислоты;
- ДК – доза коагулянта;
- ММ – молекулярная масса;
- ПАУ – порошковый активированный уголь;
- ПОВ – природные органические вещества;
- ТМД – трансмембранное давление;
- УФ – ультрафильтрация;
- ФК – фульвокислоты;
- С – цепполоза;
- СА – ацетатцеллулоза;
- Н-PVDF – гидрофилизованный поливинилиденфторид;
- PA – полиамид;
- PAN – поликарилонитрил;
- PE – полиэтилен;
- PP – полипропилен;
- PES – полиэстерсульфон;
- PS – полистирен;
- PSA – полисульфонамид;
- PTFE – политетрафторуглерод;
- PVDF – поливинилиденфторид.

Введение

В настоящее время для очистки воды от гуминовых веществ в основном используются осадительные методы, наиболее распространенным из которых является коагуляция и флокуляция с отстаиванием или механическим фильтрованием [1]. Несмотря на многолетний опыт эксплуатации, ни один из этих методов не является универсальным и общепризнанным в практике водоподготовки [2]. В результате их использования образуется большое количество шламов высокой влажности, и в то же время, не достигается необходимая степень очистки воды от ГВ.

Более перспективными методами на сегодняшний день приято считать мембранные, в частности, метод ультрафильтрации, который обладает следующими преимуществами: компактность, безреагентность, экологичность, полная автоматизация процесса, небольшие количества отходов, сходных по составу с природными водами [3].

Метод УФ обеспечивает удаление из воды мелкодисперсных и коллоидных примесей, микроорганизмов, грибов, водорослей и некоторых высокомолекулярных веществ [1, 3–12]. По сравнению с нанофильтрационными и обратноосмотическими, УФ мембранны обладают более высокой химической стойкостью и механической прочностью, что позволяет применять их для очистки природных поверхностных и сточных вод, отличающихся высоким содержанием взвешенных веществ. В то же время УФ мембранны пропускают сквозь себя все растворенные в воде соли, поэтому их часто используют для очистки минеральной воды со сбалансированным солевым составом [4].

Основной спектр задерживаемых мембранными методами примесей показан на рисунке 1.

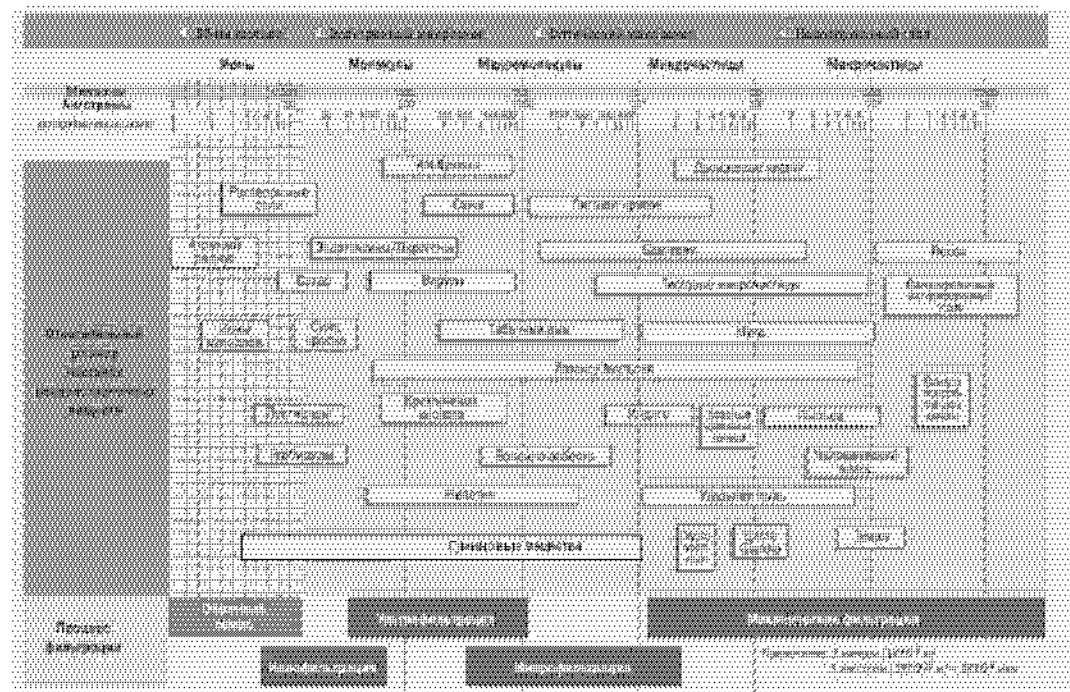


Рис. 1. Основные примеси, задерживаемые мембранными методами очистки воды.

Из рисунка следует, что УФ мембранны задерживают примеси размером от 0,1 до 0,01 мкм, в том числе ГВ [7–9]. Приведенные в литературе данные показывают, что степень снижения мутности воды УФ мембранными составляет 98,0–99,9%, содержания микроорганизмов в воде – до 99,0 % [10, 12]. То есть, УФ мембранны являются абсолютным безреагентным барьером для всех микробиологических примесей воды, а также взвешенными

и коллоидных частиц, обуславливающих мутность воды. В связи с этим ультрафильтрационная технология все чаще применяется для подготовки воды перед такими процессами, как обратный осмос и ионный обмен, которые чувствительны к вышеперечисленным примесям в воде.

В то же время, во многих работах [2, 4-5, 7, 10, 12] отмечается, что уровень удаления ГВ из воды методом УФ невысок, что вызывает существенные проблемы при последующем ее использовании. Одновременно в литературе приводятся данные о том, что задерживаемые ГВ оказывают отрицательное воздействие на поверхность мембран, значительно более существенное, чем аналогичное воздействие других видов задерживаемых примесей [9-10].

Целью данной публикации является сравнительная оценка основных путей повышения эффективности удаления ГВ из воды методом ультрафильтрации и предотвращения необратимого загрязнения ими поверхности УФ мембран.

Основные типы ультрафильтрационных мембран

Свойства материала, из которого изготовлена УФ мембрана, (размер пор, химическая природа) и тип мембранных элементов влияют, как на степень задерживания органических веществ, так и на уровень загрязнения мембраны.

К основным типам УФ элементов относят: полеволоконные, трубчатые, плоскорамные и рулонные [3, 13]. Рулонные используются реже всего, потому что они обладают наименьшей удельной производительностью и наибольшим образом подвержены загрязнению поверхности мембраны, к тому же конструкция элемента не позволяет провести качественную регенерацию мембранны [4]. Плоскорамные УФ элементы применяются чаще всего в вакуумных или погружных системах очистки воды. Они позволяют очистить высокомутные воды с большим содержанием взвешенных и органических веществ, поэтому и основаны на нихаются для очистки сточных вод [3, 13]. Полеволоконные и трубчатые УФ элементы характеризуются самой высокой удельной производительностью и компактностью. В то же время их конструкция обеспечивает эффективную регенерацию поверхности мембраны. Эта совокупность преимуществ обуславливает наиболее широкое распространение полеволоконных и трубчатых УФ элементов [1, 3].

Для двух последних типов УФ элементов возможны два вида организации процесса фильтрования: «снаружи внутрь» и «изнутри наружу» (Рис.2.). Второй тип организации процесса фильтрования пригоден для очистки вод с относительно небольшой мутностью, так как внутренний диаметр полого волокна меньше чем наружный, что приводит к более быстрому загрязнению внутреннего объема волокна. К тому же организация процесса фильтрования «снаружи внутрь» позволяет очищать воду с большим количеством взвешенных и органических веществ, легко проводить регенерацию мембранны посредством обратных промывок и очистки наружной поверхности волокна пузырьками воздуха [3-4].

УФ мембранны изготавливаются как из полимерных органических, так и неорганических материалов. К наиболее распространенным неорганическим можно отнести керамику, металлокерамику. Ряд органических полимеров, используемых для производства УФ мембран, более широк. К наиболее часто используемым можно отнести: целлюлозу (С), ацетат целлюлозу (СА), полиэстерсульфон (PES), полидамид (PA), полисульфонамид (PSA), полистирен (PS), полипропилен (PP), поликарбонат (PAN), поливинилиденфторид (PVDF); полизиурен (PE).

В таблице 1 и на рисунке 3 представлены основные характеристики наиболее часто применяемых мембран [11, 13-14].

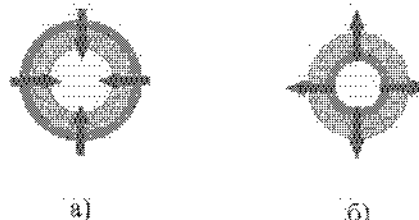


Рис. 2. Организация процесса фильтрования для полеволоконных и трубчатых мембран: а – «снаружи внутрь», б – «изнутри наружу».

В соответствии с последними представлениями [3, 15-16], на степень задержания ГВ и склонность УФ мембран к обратстанию влияют следующие факторы: гидрофильность/гидрофобность поверхности мембранны, размер пор, заряд поверхности мембранны.

Чем более гидрофобна мембрана, тем больше она подвержена загрязнению поверхности за счёт адсорбционных взаимодействий ГВ с поверхностью мембранны [17]. Чем большие размер пор, тем легче поверхность с положительным зарядом склонна к адсорбционному взаимодействию с отрицательно заряженными функциональными группами ГВ, и наоборот [18]. С другой стороны, принято считать, что именно адсорбция ГВ в порах приводит к необратимому отравлению мембранны [19], а механическое забивание пор мембранны органическими веществами устраивается регенерацией обратным током воды.

Эксплуатация УФ мембран подразумевает их нестепенное загрязнение, которое может быть как обратимым, так и необратимым. Обратимое загрязнение мембранны связано с образованием отложений на ее поверхности, необратимое с образованием отложений в порах мембранны. Основные методы очистки поверхности мембранны рассмотрены далее.

Таблица I. Характеристики наиболее часто применяемых мембран [3, 13, 20]

№ ^н	Материал	Гидрофильность/ Гидрофобность	Размер пор, мкм /Молекулярное отсечение кДа	Примечания
1	C/CA	Выражено: гидрофильные	0,15-0,22 мкм 5-100 кДа	Хорошая пропускная и задерживающая способность; устойчивость к действию хлора; устойчивость к загрязнению органикой; чувствителен к омылению; ограниченный диапазон pH и температуры.
2	PES, PVDF, PS, PAN	Гидрофобные; легко гидрофилизируются	0,16-0,2 мкм 10-100 кДа	Хорошая пропускная способность; легко поддаются модификации; высокая механическая прочность; высокая химическая стойкость; PVDF обладает лучшим растяжением и хорошо поддается очистке воздухом; PES обладает лучшей смачиваемостью с полимерами.
3	PE, PP	Выражено: гидрофобные, плохо гидрофилизируются	0,1-0,2 мкм 5-50 кДа	Устойчивость к действию окислителей; плохо поддаются модификации.
4	Керамика/ Металлокерамика	Выражено гидрофобные, плохо гидрофилизируются	0,1-0,5 мкм 5-200 кДа	Высокая химическая и термическая устойчивость; плохо поддаются модификации; низкая эластичность и механическая прочность.

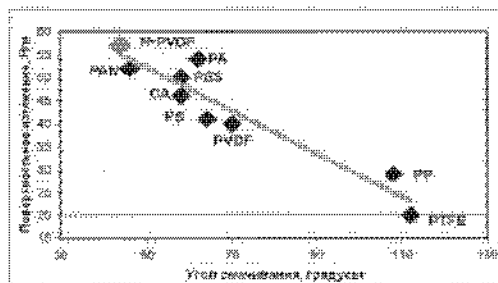


Рис. 3. График гидрофобности
поверхности УФ мембран [14].

Если неорганические УФ мембрany обладают широким разбросом диаметра пор и всегда гидрофобны, то органические — обладают более узким распределением пор по диаметру и могут быть как гидрофобными, так и гидрофильтральными. В водоочистке используют гидрофильтральные или гидрофильтрованные УФ мембрany.

Особенности удаления ГВ на ультрафильтрационных мембрanaх

Как отмечалось ранее, поверхностные воды содержат большое количествозвешенных и органических веществ природного происхождения, микроорганизмов, водорослей. Однако, именно ПОВ являются одной из основных причин необратимого загрязнения поверхности мембрany во время фильтрования природных поверхностных вод [18].

ПОВ представляют собой сложную гетерогенную смесь с широким диапазоном молекулярных масс и функциональных групп (фенольные, гидроксильные, карбоксильные группы и карбоновые кислоты), образующаяся при разложении животных и растительных остатков под действием микроорганизмов и абиотических факторов среди [21]. Молекулярная масса ПОВ колеблется в диапазоне от 5–50 кДа [22], до 0,5–250 кДа [18], что зависит от местности, где протекает река. ГВ являются доминирующей (более 50 %) фракцией ПОВ, и могут условно быть разделены на гуминовые кислоты, фульвокислоты и гумус, на рисунках 4 и 5 представлено схематическое изображение структуры ГК и ФК. Стоит отметить, что именно ГК и их комплексные соединения с металлами обуславливают цветность речной воды [31]. Кроме ГВ, ПОВ в своей структуре содержит полисахариды, аминокислоты, жирные кислоты, фенолы, карбоксильные кислоты, дигидро, неорганическую составляющую, представленную силикатами, алюмосиликатами, соединениями железа, алюминия, а такжезвешенные вещества и микробиорганизмы [22].

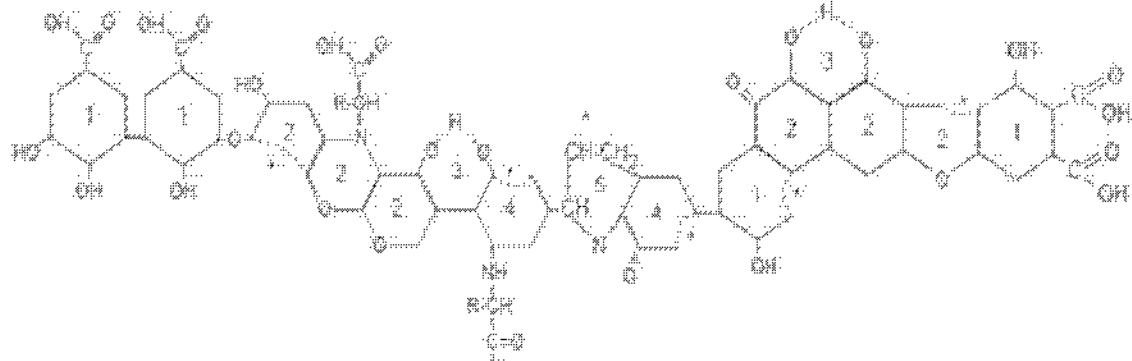


Рис. 4: Схематичное изображение структуры молекулы ГК [18].

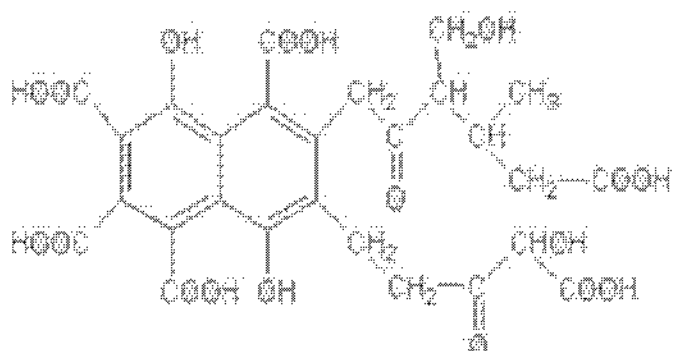


Рис. 5: Схематичное изображение структуры молекулы ФК [18].

Результаты различных исследований очистки природной поверхностной воды методом УФ показывают, что удалить ГВ, которые обуславливают цветность и окисляемость воды, удается не более чем на 10–35 % [11–13, 15–29]. Можно предположить, что это обусловлено несоответствием молекулярно-весового распределения ГВ в конкретном источнике водопотребления и характеристике УФ мембран.

Например, исследования молекулярно-весового распределения ГВ в воде Киевского водохранилища показали, что доля ГВ с молекулярной массой более 10 кДа составляет 35 %, от 10 до 1 кДа — 37 %, менее 1 кДа — 28 % [30]. Таким образом, учитывая стандартное молекулярное отсечение УФ мембран, которое составляет от 10 до 100 кДа [24], можно предположить, что не более 35 % содержащихся в днепровской воде ГВ могут быть задержаны УФ мембраной, остальные же, проникая сквозь мембрану, попадут в фильтрат. Результаты исследований по очистке воды р. Днепр методом УФ показали возможность снижения цветности воды на 20–30 % и перманганатной окисляемости на 5–15 % [25]. При осмыслении результатов [25] следует учитывать данные работы [31], о том, что 80 % ГВ днепровской воды это фульвокислоты с молекулярной массой 0,6–1,7 кДа и только 20 % — гуминовые кислоты с ММ — 2–25 кДа. Тот факт, что относительное снижение цветности происходит более эффективно, чем перманганатной окисляемости, свидетельствует о задерживании УФ мембраной более крупных молекул ГВ.

Как уже отмечалось, в процессе очистки поверхностной воды, богатой ГВ, методом ультрафильтрации может происходить загрязнение поверхности мембранных природными органическими веществами и, как следствие, микробиологическое заражение мембраны [13, 17, 18]. В зависимости от природы поверхности мембранные загрязнение может быть как обратимым, так и необратимым. Исследования последних лет показали, что гидрофильные мембранные менее склонны к загрязнению, чем гидрофобные, так как на поверхности первых образуется слой связанный воды, более плотный, чем вода в обычном состоянии, который не допускает адгезию примесей на поверхности мембранны [18, 28, 31].

В то же время, в вопросе о влиянии природы ГВ на степень загрязнения мембранных единодушия нет. Так, авторы [17, 32] считают, что именно гидрофобная фракция ГВ, к которой в основном относятся гуминовые кислоты с высокой молекулярной массой, приводит к безвозвратному загрязнению поверхности мембранных. Их мнение подтверждается авторами работ [26–27], в которых показано, что ГВ с высокой ММ приводят к более существенному загрязнению поверхности мембранных, чем ГВ с малой ММ [28]. С другой стороны, авторы [18] утверждают, что именно гидрофильная фракция ГВ необратимо загрязняет поверхность мембранных. Подобное разногласие во мнениях может быть вызвано различной природой УФ мембранных, которые подвергались исследованием.

Так или иначе, образование органических отложений на поверхности мембранных приводит к падению производительности, повышению трансмембранных давления [29] и биологическому обрастанию мембранных [18]. Биологическое обрастание мембранных неизбежно при длительной ее эксплуатации ввиду того, что постепенно на поверхности мембранных, загрязненных органическими веществами, развиваются микроорганизмы, питательной средой для которых являются ПОВ. Продукты жизнедеятельности микроорганизмов образуют погнутую биологическую пленку на поверхности мембранных, которая препятствует ее нормальной эксплуатации. Чаще всего удаление биологической пленки сильно осложняется конструкционными особенностями мембранных элементов. Также наличие биопленки на поверхности мембранных может приводить ко вторичному загрязнению воды токсичными продуктами жизнедеятельности микроорганизмов, которые не задерживаются мембранными [15–16, 19–22, 33].

Подводя итог вышесказанному, можно отметить следующее:

- ГВ могут быть задержаны УФ мембранными не полностью; а в той мере, которая обусловлена соотношением молекулярной массы ГВ и размера пор мембранных;

- Задержанные ГВ приводят к постепенному загрязнению мембраны, которое может носить как обратимый, так и необратимый характер, в зависимости от вида ГВ, типа и размера пор УФ мембранны;
- При длительной эксплуатации УФ мембрани для очистки вод, богатых ГВ, на их поверхности образуется биопленка.

Из вышесказанного следует, что мембранны, обладающие высокой удерживающей способностью к ГВ и одновременно устойчивые к органическому и биологическому обрастванию, должны обладать рядом специфических свойств, а именно:

- определённой гидрофильностью поверхности;
- размером пор, сопоставимым с размером удаляемых примесей ГВ;
- низкой адсорбционной способностью по отношению к ГВ;
- термической и химической устойчивостью и механической прочностью, обеспечивающими возможность применения высокоеффективных средств при восстановлении фильтрующей способности мембран в ходе их промывки.

Так как далеко не все производимые УФ мембрани обладают приведенными специфическими свойствами, то следуются различные пути влияния на эффективность удаления ГВ ультрафильтрацией, а именно:

- модификация поверхности мембрани;
- воздействие на форму присутствия ГВ в воде перед мембраной, в основном это комбинирование химических методов с ультрафильтрацией;
- различные способы предотвращения необратимого загрязнения поверхности мембрани ГВ, а также ее биообрастания.

Цели и пути модификации поверхности мембрани

Основной целью модификации поверхности УФ мембрани, используемых в водоочистке является увеличение селективности мембрани без ухудшения ее производительности, а также увеличение стойкости мембрани к обрастванию органическими веществами и биообрастанию.

Как уже отмечалось, одной из основных причин склонности УФ мембрани к загрязнению ГВ является высокая гидрофобность [19, 33–35]. Гидрофилизация поверхности подразумевает существенное увеличение ее полярности, которое достигается изменением химического состава поверхностного слоя полимера.

Модификация поверхности мембрани осуществляется двумя основными путями: внесением модифицирующих агентов испарительно во время синтеза мембрани или обработкой различными реагентами поверхности уже готовой мембрани.

Примером первого метода может быть модификация поверхности мембрани внесением на стадии фазовой инверсии гидрофилизирующих примесей, в качестве которых могут быть использованы оксиды циркония и титана [36]. Агентом, который, позволяет вредить неорганический оксид в структуру полимерной мембрани виступает тетраэтоксисилан или его производные. Образованные таким образом композитные структуры обладают повышенной гидрофильностью и стойкостью к биообрастанию. Однако, внесение подобных добавок в больших количествах может привести к образованию жесткого полимероксидного скелета и, как следствие, ухудшению механических свойств мембрани, потерю ее гибкости и эластичности.

Высокой гидрофильности мембрани можно достичнуть, проводя синтез из смеси полимеров, содержащих органические компоненты с различными свойствами (например, полисульфон и полизифиримид) в оптимальном соотношении [37–38].

Широко распространено изучение различных способов модификации уже готовой мембрани. Среди химических методов гидрофилизации и активации поверхности готовой мембрани наибольшее распространение получили методы щелочного гидролиза и аминолиза [39–40]. Обе реакции проходят по сложноэфирной связи с образованием кислотного или

амидного остатка. Подготовленные таким образом мембранны могут быть далее использованы для иммобилизации бактерицидных агентов.

Еще одним способом увеличения гидрофильности мембран является ферментативное травление, метод, который позволяет экологично и эффективно гидрофилизировать поверхность мембраны до достижения угла смачивания 15° . В этом случае механическая прочность мембраны уменьшается, но в меньшей степени, чем при щелочном гидролизе [41].

Эффективным является метод модифицирования поверхности, который подразумевает использование плазмы тлеющего разряда [42]. Модифицированные таким способом мембранны приобретали угол смачивания от 17° до 35° . Однако, недостатком данного метода является короткое время жизни образованного гидрофильного слоя [43]. Поэтому плазменную обработку часто используют как первый шаг модификации мембраны, а далее прикрепляют функциональные группы.

Применяя нанесение полимерных слоев на предварительно активированную поверхность пористой мембраны, возможно изменять ее адсорбционные свойства и проницаемость [44]. Полученные таким образом мембранны называют композитными. Такие мембранны состоят из двух слоев: тонкого рабочего и достаточно толстого поддерживающего. Принципиальным отличием композитных мембранны от традиционных полимерных является отдельное производство каждого слоя. Как правило, подложку получают из химически и механически промывного материала.

Существует несколько методов формирования ультратонкого рабочего слоя на поверхности мембраны, а именно: нанесение при погружении, межфазная полимеризация, иммобилизированная полимеризация [45-46]. Основными преимуществами композитных мембранны являются их высокая производительность и низкая склонность к биообразованию.

Как уже отмечалось ранее, бактериальное загрязнение мембранны - одна из основных проблем, требующих решения, так как это приводит к образованию биопленки на поверхности мембранны, попаданию токсичных продуктов жизнедеятельности микроорганизмов в пермеат и даже биодеструкции мембранны. Основные исследования по получению бактерицидных мембранны связаны с иммобилизацией на поверхности мембранны агентов, угнетающих жизнедеятельность микроорганизмов [47]. На сегодня известен широкий спектр антибактериальных агентов – галогены, озон, оксиды тяжелых металлов, гуанидины, однако выбор ограничивается их безопасностью для человека и возможностью надежно удерживаться на поверхности мембранны [48]. Одним из наиболее перспективных природных бактерицидных агентов считается хитозан, обладающий антибактериальными, противогрибковыми и антинарушающими свойствами [49].

Модифицированные мембранны широко применяются в различных сферах человеческой деятельности: для очистки питьевой воды, экологического мониторинга окружающей среды, микробиологического и паразитологического контроля качества воды и воздуха. Одним из важнейших преимуществ различных способов модификации УФ мембранны является возможность получения мембранны с требуемыми и заранее заданными свойствами. В то же время, все перечисленные методы обладают определенными недостатками, а именно: снижение механической прочности и химической стойкости получаемых мембранны, уменьшение срока службы, достаточно быстрое снижение приобретенных свойств [46, 48].

Комбинация ультрафильтрации с химическими методами обработки воды

Как уже отмечалось, для успешного удаления ГЧ из воды методом УФ размеры их молекул должны быть больше превалирующего размера пор УФ мембранны; при этом они должны обладать определенной степенью гидрофильности, согласующейся с

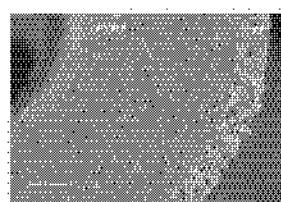


Рис. 6. Композитная ультрафильтрационная поливолокнистая мембрана.

гидрофильтрностью поверхности мембранны, которая способствовала бы их эффективному удалению, но одновременно препятствовала бы необратимому забиванию пор.

Использование химических методов является одним из наиболее перспективных и распространенных путей влияния на состояние молекул ГВ и, как следствие, повышения эффективности их задержания УФ мембранны.

Чаще всего совместно с УФ используют следующие химические методы: коагуляцию, флокуляцию, адсорбцию, окисление.

Основной целью комбинирования химических методов, таких как коагуляция, флокуляция и адсорбция с ультрафильтрацией, является увеличение размера задерживаемых частиц, а именно ГВ с небольшой молекулярной массой, которые без дополнительного укрупнения легко проникают сквозь поры УФ мембран и не задерживаются ими.

Рассматриваются два основных способа организации комбинированного процесса: первый заключается в дозировании реагента в поток или смеситель с последующим механическим фильтрованием через засыпные фильтры или отстаиванием, а затем ультрафильтрацией. Второй подход заключается в дозировании реагента в трубопровод непосредственно перед УФ мембраной [50-51].

Наиболее развитая приобрела технология коагуляции – УФ, что связано с ее высокой эффективностью как в увеличении степени задержания ГВ, так и снижении необратимого загрязнения поверхности мембранны. Успешное применение комбинированной технологии коагуляция – УФ требует нахождения оптимальных значений следующих параметров: природа, вид и доза коагулянта, время контакта, pH и температура исходной воды [52].

Наиболее часто используются коагулянты неорганической природы: хлорид железа (III), сульфат или оксихлорид алюминия, алюминат натрия [53]. Коагулянты органической природы, особенно с низкой молекулярной массой, склонны к полимеризации на поверхности мембранны, что осложняет, а иногда делает невозможным регенерацию мембранны [54].

Среди неорганических коагулянтов наиболее эффективными признаны алюминийсодержащие, в частности, хлорид и оксихлорид алюминия. Исследования [53, 55–56] показали, что при дозе в 2–3 мг/л наблюдается увеличение выхода по пермеату и уменьшение степени загрязнения мембранны без существенного улучшения качества пермеата. В то же время в [57] отмечается существенное улучшение качества пермеата (до 50 % по показателю цветность и 35 % по показателю окисляемость) при соблюдении оптимальных условий проведения процесса.

Также отмечается, что неорганические коагулянты на основе железа образуют хлопья с низкой механической прочностью, которые разрушаются в гидродинамическом потоке перед мембранны и могут приводить к вторичному загрязнению фильтрата соединениями железа и органическими веществами [58].

Для определения оптимальной ДК в большинстве случаев используют метод «пробных коагуляций», однако в работе [56] предлагается использовать потоковый детектор ζ -потенциала. В случае, когда ζ -потенциал равен нулю, достигнута оптимальная ДК.

Исследования по подбору оптимальной ДК имеют несколько ограничивающих факторов. С одной стороны, необходимо обеспечить должное качество пермеата по показателям, характеризующим содержание органических веществ, что легко достигается при достаточно высоких дозах коагулянта (10–30 мг/л), в то же время, необходимо поддерживать стабильную производительность мембранны, которая при высоких дозах коагулянта может уменьшаться из-за образования плотного вторичного фильтровального слоя на поверхности мембранны [52, 54].

Немаловажным фактором при очистке воды от ГВ ультрафильтрацией или комбинацией коагуляции – ультрафильтрации является pH. Согласно [59], значение pH при ультрафильтрационной очистке воды не должно быть меньше 5,5, так как в кислой среде органические вещества могут дополнительно полимеризоваться и образовывать стекловидный слой на поверхности мембранны при высоких давлениях. Низкие значения pH

при комбинированной технологии коагуляции-ультрафильтрации могут приводить к деградации образовавшихся флоккул. Стоит отметить, что оптимальное значение pH зависит от многих показателей (наполочного запаса исходной воды, вида и дозы коагулянта) поэтому в каждом отдельном случае определяется экспериментально.

В литературе недостаточно внимания уделяется влиянию времени контакта коагулянта с водой до мембранны. Однако, авторы [69] отмечают, что время контакта оказывает существенное влияние на прохождение комбинированного процесса коагуляции-ультрафильтрации. Проведенные авторами [61] исследования показали, что, как для высоких (10-30 мг/л), так и для малых доз коагулянта (1-5 мг/л), необходимое время контакта составляет до 60 с, при дальнейшем увеличении времени контакта существенного изменения качества пермеата не наблюдается.

Остаточное содержание алюминия и железа в литьевой воде строго регламентируется, как в Украине, так и в мире. Поэтому, немаловажным фактором, влияющим на выбор дозы коагулянта, является остаточное содержание вышеперечисленных металлов в пермеате. В [61] отмечается, что при соблюдении оптимальных условий ведения процесса, при дозах коагулянта оксиалюрида алюминия 1-5 мг/л содержание остаточного алюминия в воде не превышает 0,2 мг/л.

Важным для предупреждения необратимого загрязнения поверхности мембрани ПОВ является исследование механизма самого процесса задержания мембранный органических молекул. В [52] представлены результаты исследования эффекта воздействия коагулянта – поливинилового хлорида на предупреждение необратимого загрязнения поверхности мембрани, а также влияния на изменение объемного потока. Для исследования ПОВ были фракционированы по заряду соединения: гидрофобные кислоты и гидрофильные нейтральные по заряду соединения. При исследовании рассматривались две возможные технологии: дозирование коагулянта – осветление – УФ и дозирование коагулянта – УФ. Отмечается, что для ДК 4 мг/л – незначительное увеличение объемного потока наблюдается во второй технологической схеме. При дозе 10 мг/л для обеих технологических схем увеличивается объемный поток после обратной промывки. При ультрафильтрации осветленной воды мембрани задерживается лишь 8% гидрофильных нейтральных ПОВ [59]. При УФ коагулированной, но не осветленной воды – 20% ПОВ задержаны, из них 9% – гидрофобные кислоты, остальные – гидрофильные нейтральные [42]. Также было замечено, что именно гидрофобные кислоты приводят к постепенному необратимому загрязнению поверхности мембрани [37, 61, 63].

Отмечается [14, 53, 59, 61, 63-65], что дозирование коагулянта в поток перед мембрани приводит к укрупнению молекул ГВ, вследствие чего не происходит адсорбции ГВ с малой ММ в порах мембрани, но на поверхности мембрани образуется рыхлый вторичный фильтровальный слой, который легко удаляется во время обратной промывки.

Помимо вышеперечисленных, предлагаются методы комбинирования адсорбции и ультрафильтрации, целью которых является задержание мелкой фракций ГВ на сорбентах, которые затем отделяются на УФ мембрани.

Одним из наиболее распространенных адсорбентов является ПАУ. Он может использоваться как перед отстойником, так и дозироваться в воду непосредственно перед мембрани, образуя вторичный фильтровальный слой на ее поверхности. Например, согласно [50] доза ПАУ – 50 мг/л с последующим отстаиванием и ультрафильтрацией обеспечивает снижение цветности воды до 96%, и пермавганатной окисляемости до 86%, соответственно. В то же время, отмечается, что превышение дозы ПАУ на 20 мг/л приводит к резкому возрастанию ТМД, так как частичка порошкового угля образуют слишком плотный слой на поверхности мембрани.

Как известно, гидрофильные коллоидные органические частицы чаще всего приводят к безвозвратному загрязнению ультрафильтрационных и обратноосмотических мембрани [18]. Решением данной проблемы может быть введение в качестве сорбента перед УФ мембрани раствора коллоидных оксидов железа и алюминия, которые обладают повышенным

средством к гидрофильным органическим веществам [57, 62, 66]. Также отмечается, что на гидравлическое сопротивление вторичного фильтрующего слоя коллоида алюминия фактически не влияет толщина слоя, что обеспечивает длину фильтроцикла до 40 минут. Однако в [67] отмечено, что длительность фильтроцикла и степень очистки воды обратно пропорциональны дозе иводимого коллоида.

Так как УФ мембранны отличаются повышенной химической стойкостью, то в комбинации с ними достаточно часто используются окислители, такие как гипохлорит натрия и озон [12]. Целью комбинированной технологии окисления-коагуляции является предотвращение биологического обрастания мембранны. Подобная технология часто применяется во время очистки поверхностных вод с высокой биологической активностью. В то же время, применение окислителей перед УФ мембраной позволяет существенно, до 75 %, снизить цветность воды, но при этом не более чем на 20–25 % снизить ее окисляемость.

Представленные данные показывают, что наиболее действенным методом повышения эффективности удаления ГВ, а также предотвращения загрязнения ими поверхности УФ мембранны является комбинированная технология коагуляции-ультрафильтрации. Однако, для достижения положительного результата важным является определение в каждом конкретном случае рациональной дозы коагулянта и оптимальных условий ведения процесса, которые находятся путем специальных лабораторных или пилотных испытаний.

Методы очистки поверхности мембранны

Для обеспечения высокой эффективности очистки воды от ГВ методом УФ необходимо обеспечить достаточно полное удаление задерживаемых ГВ с поверхности мембранны. Для этого используют как химические, так и физические методы.

К простейшим физическим методам можно отнести механическую очистку поверхности мембранны. Очистка трубчатых мембранных элементов осуществляется посредством резинового или керамического шарика, который потоком воздуха или воды проталкивается в каналы мембранны и удаляет загрязнения с ее поверхности. Метод простой, но трудоемкий и малоэффективный [48].

Более эффективным для очистки поверхности мембранны является применение воздуха, но данная технология осуществима только для полеволоконных мембранных элементов. Технология заключается в периодических промывках мембранны воздушно-водной смесью, при этом пузырьки воздуха расщепляют волосна внутри элемента, вследствие чего частички загрязнений отделяются от мембранны и далее выводятся с потоком воды [14, 42].

В [14, 48] представлены результаты исследований, посвященных применению ультразвука для уменьшения степени биообрастания мембрани. Предполагается два различных механизма действия ультразвука: первый – явление кавитации, благодаря которому образующиеся в зонах разряжения микропузырьки с водяным паром, попадая в зоны сдавливания, растягиваются со значительным тепловым эффектом, который вызывает возникновение вибраций на поверхности мембранны и, как следствие, не позволяет ГВ на ней задерживаться. Второй механизм предполагает, что под действием ультразвука нарушается структура двойного электрического слоя коллоидных частиц, способствуя их агрегации.

Химические методы очистки поверхности мембранны являются наиболее эффективными и позволяют удалить органические и неорганические вещества, а также биологическое обрастание поверхности мембранны. Вид реагента зависит от природы загрязняющих веществ. В таблице 2 представлены основные способы химической очистки поверхности УФ мембрани.

Таблиця 2. Основні способи регенерації УФ мембрани

Загрязнення	Причина	Способ очистки мембрани
Біологічні	Мікроорганізми	Хіміческа промивка розчинами окислителів ($\text{NaClO}, \text{H}_2\text{O}_2$)
Неорганічні	Неорганічні осадження ($\text{Fe}, \text{Mn}, \text{Ca}$)	Хіміческа промивка розчинами кислот ($\text{HCl}, \text{H}_2\text{SO}_4$, лимонна кислота)
Органічні	Адсорбція органічних речовин	Хіміческа промивка розчином щелочі (NaOH)

Висновки

В статті розглянуті основні піти підвищення ефективності залежання ГВ УФ мембраними з одночасним санігацією ступенем необратимості їх загрязнення.

Опреділені основні фактори, впливаючі на ефективність залежання ГВ УФ мембраними, первостепенними із яких є: властивості мембрани та конструктивні особливості мембраних елементів; розмір та гидрофобність молекул ГВ, видахуваних з води; організація УФ процесу удалення ГВ з води та способа отримання мембрани.

Розглянуті основні піти інтенсифікації процеса залежання ГВ УФ мембраними, а именно:

- * використання мембрани з заданими властивостями, що відповідають характеристикам залежуваних ГВ;
- * регулювання властивостей ГВ хіміческими методами на стадії, переднаступної ультрафільтрації;
- * застосування хіміческих та фізических методів отримання та бактерицидної обробки УФ мембрани; загрязнених ГВ,

Показано, що тільки комбінація фізических та хіміческих методів підготовки води з коректно подібранним УФ елементом дозволяє забезпечити високу ступінь залежання ГВ та уменьшити безвізарне отримання поверхні УФ мембрани коліндинговими та органіческими дієствами.

ОСНОВНІ ШЛЯХИ ПІДВИЩЕННЯ ЕФЕКТИВНОСТІ ВИДАЛЕННЯ ГУМІНОВИХ РЕЧОВИН З ВОДИ МЕТОДОМ УЛЬТРАФІЛЬТРАЦІЇ

Т. С. Мітченко, О. М. Свєтлашова

Національний технічний університет України "КПІ", Київ
e-mail: aves@rambler.ru

Метод ультрафільтрації набуває все більшого поширення в технологіях підготовки питної води та очищенні стічних вод як самостійний, а також як стадія перед зворотним осмосом. Досвід експлуатації ультрафільтраційних елементів показав їх високу ефективність для відалення завісів та часток та мікробіологічних забруднень, тоді як ефективність зневадлення та очищенні води від органічних речовин, як правило, низька від запланованої. Ця проблема актуальна для підготовки води річок Дніпровського басейну, однією з особливостей якої є високий вміст гумінових речовин (5-16 мгОд/л). Підвищений вміст гумінових речовин робить неможливим використання води в технологічних процесах, а також для питних цілей без попереднього очищання. У статті розглянуті основні шляхи збільшення ефективності відалення гумінових речовин на ультрафільтраційних мембранах та зниження ступеня негативного дії ГВ на мембрани поверхні в саме модифікація поверхні мембрани, комбінація фізичних або хімічних методів з ультрафільтрацією.

Ключові слова: колагенізація, окислення, ультрафільтрація, гумінові речовини, модифікація поверхні мембрани.

MAIN POSSIBILITIES OF IMPROVEMENT OF HUMIC SUBSTANCES REMOVAL BY ULTRAFILTRATION

T. Mitchenko, O. Sviethleishha

National Technical University of Ukraine "KPI", Kiev

e-mail: aves@rambler.ru

Ultrfiltration becomes more popular in drinking and wastewater treatment today. It used individually or as a pretreatment for reverse osmosis. Practical experience has shown a high efficiency of suspended particles and microbial contamination removal with ultrafiltration method, in contrast to the removal of organic substances that is usually below the stated. It is an essential problem for water treatment of rivers of Dnipro basin. Their main characteristic and problem as well is high content of humic substances (HS) (5-16 mgO₂A). Water with high level of HS is unfit for using in manufacturing processes and for drinking purposes without any treatment. It has shown that membrane surface modification and combination of physical-chemical methods with ultrafiltration can increase the efficacy of HS removal and reduce their negative impact on the membrane surface.

Keywords: coagulation; oxidation; ultrafiltration; humic compounds; modification of membrane surface;

Список літератури:

1. Запольський А. К. Фізико-хімічні основи технології очищення стічних вод / А. К. Запольський, Н. А. Мізакова-Кліменко, І. М. Астрєйн. — К.: Лібра, 2000. — 552 с.
2. Сияниця В. В. Удаление гуминовых соединений из водных растворов методом комплексообразования-ультрафильтрации / В. В. Сияница, В. М. Конкоди, В. В. Гогнарук // Химия и технология воды. — 2007. — Том 3. — №4. — С. 238 — 271.
3. Рябчиков Б. Е. Современные методы подготовки воды для промышленного и бытового использования / Б. Е. Рябчиков. — М. : ДелоПринт, 2004. — 301 с.
4. Первов А. Г. Ультрафильтрация — технология будущего / А. Г. Первов, Н. Б. Мотоайлова, А. П. Андрианов // Водоснабжение и сан. техника. — 2001. — № 9. — С. 9 — 12.
5. Шиненкова Н. А. Применение микро-ультрафильтрации для очистки вод поверхности источников / [Н. А. Шиненкова, А. А. Поверов, Л. В. Ерохина и др.] // Критические технологии. Мембранные. — 2005. — Том 28. — №4. — С. 21 — 25.
6. Герасимов Г. Н. Адаптация технологий обработки питьевой воды к новым условиям: применение ультрафильтрации / Г. Н. Герасимов // Водоснабжение и сан. техника. — 2003. — №6.
7. Ильин В. И. Применение баромембранных технологий для очистки и подготовки природных и сточных вод / В. И. Ильин // Сантексника. — 2003. — №2.
8. Андрианов А. П. Методика определения параметров эксплуатации ультрафильтрационных систем очистки природных вод / А. П. Андрианов, А. Г. Первов // Критические технологии. Мембранные. — 2003. — Т. 18. — №2.
9. Андрианов А. П. Оптимизация процесса обработки воды методом ультрафильтрации / А. П. Андрианов, А. Г. Первов // Водоснабжение и сан. техника. — 2003. — №6.
10. Kim S-H. Identification of fouling-causing materials in the ultrafiltration of surface water / S-H. Kim, S-Y. Moon, C-H. Yoon // Desalination. — 2005. — №177. — Р. 201 — 207.
11. Дніпренський Ю. Й. Обратний осмос и ультрафильтрация / Ю. Й. Дніпренський. — М. : Хімія, 1978. — 351 с.
12. Lahoussine-Turcaud V. Coagulation pretreatment for ultrafiltration of a surface water / V. Lahoussine-Turcaud, M. R. Wiesner // J. A.W.W.A. — 1990. — №12. — Р. 82 — 87.

13. Handbook of Industrial Membrane Technology / Edited by: Porter M.C. — Noyes Publ.s, 1990.
14. Ultrafiltration. Product manual. Trademark of The Dow Chem. Company. — V. 3. — April 2011.
15. Cho J. Membrane filtration of natural organic matter: factors and mechanisms affecting rejection and flux decline with charged ultrafiltration (UF) membrane / J. Cho, G. Amy, L. Pellegrino // J. Membr. Sci. — 2000. — v. 164. — P. 89 — 110.
16. Wiesner M. R. Mass transport and permeate flux and fouling in pressure driven process / M. R. Wiesner, P. Aptel // AWWA. Water Treatment: Membr. Proc. McGraw-Hill, New York, 1996.
17. Lin C. Effects of humic substance characteristics on UF performance / C. Lin, T. Lin, O.J. Hao // Water Res. — 1999. — v. 4. — №34. — P. 1097 — 1106.
18. Zularisam A. W. Behaviours of natural organic matter in membrane filtration for surface water treatment—a review / A.W. Zularisam, A.F. Ismail, R. Salmi // Desalination. — 2006. — №194. — С. 211 — 231.
19. Jones K. L. Protein and humic acid adsorption onto hydrophilic membrane surfaces: effect of pH and ionic strength / K. L. Jones, C. R. O' Melia // J. Membr. Sci. — 2000. — V.165. — P. 31 — 46.
20. Fan L. Influence of the characteristics of natural organic matter on the fouling of MF membranes / L. Fan, J.L. Harris, F.A. Roddick // Booker Water Res. — 2001. — V.18. — №35. — P. 4455 — 4463.
21. Пермишова И.В. Анализ, классификация и прогноз свойств гумусовых кислот: Дис. ... д-ра хим. наук: 02.00.03 / Моск. гос. ун-т им. М.В. Ломоносова. — М., 2000. — 359 с.
22. Maartens A. Feedwater pretreatment methods to reduce membrane fouling by natural organic matter / A. Maartens, P.Swart, E.P. Jacobs // J. of Membr. Sci. — 1999. — V.162. — P. 51 — 62.
23. Светлейшая Е. М. Особенности применения процесса ультрафильтрации при кондиционировании днепровской воды / Светлейшая Е. М., Митченко Т. Е., Астрейин И. М., Шенкарук Е. Н // Весник НТУУ «ХПИ» 13'2010, Сборник научных трудов. Тем. выпуск «Химия. Химическая технология и экология», 2010, Харьков. — С. 103 — 111.
24. Первов А. Г. Метод ультрафильтрации в современном водоснабжении: проблемы и перспективы / А. Г. Первов, А.П. Адрианов // Сантехника. — 2006. — №5. — С. 12 — 21.
25. Светлейшая Е. М. Особенности применения комбинированной технологии коагулантно-ультрафильтрации для кондиционирования днепровской воды / Е.М. Светлейшая, Т.Е. Митченко, И.М. Астрейин // «Водоснаб. Водопод. Водоснаб.». — 2010. — №9(33). — С. 22 — 26.
26. Combe C. The effect of CA membrane properties on adsorptive fouling by humic acid / C. Combe, E. Molis, P. Lucas, R. Riley, J. M. Clark // Membr. Sci. — 1999. — №154. — P. 73 — 87.
27. Wiesner M. R. Mass transport and permeate flux and fouling in pressure driven process / M.R. Wiesner, P. Aptel // AWWA. Water Treatment: Membr. Proc. McGraw-Hill, New York, 1996.
28. Mallevalle J. Effect of humic substances on membrane process / J. Mallevalle, C. Anselme, O. Marsigry // I.H. Saffet and P. MacCarthy, eds., Aquatic Humic Substances, ACS, Washington, DC. — 1989. — P. 749 — 767.
29. Nilson J. A. Influence of NOM composition on nanofiltration / J.A. Nilson, J. DiGiapo // AWWA. — 1996. — V. 5. — № 88. — P. 53 — 66.
30. Митченко Т. Е. Удаление гуминовых веществ из водопроводной воды активированными углами различной природы / Т. Е. Митченко, Н. Т. Каргель,

- А. А. Митченко, Е. А. Шевчук // Химия и технология воды. — 1999. — № 4. — С. 438 — 445.
31. Линник Н. Н. Азотоодержащие органические вещества в воде днепровских водохранилищ / Н. Н. Линник, Т. А. Васильчук // Гидробиол. Журнал. — 1995. — Т. 31. — № 5. — С. 109 — 113.
 32. Steelink C. Humates and other natural organic substances in aquatic environment / C. Steelink // J. Chem. Educ. — 1977. — № 54. — Р. 599 — 609.
 33. Laine J. M. Effect of UF membrane composition / J.M. Laine, J.P. Hagstrom, M.M. Clark, J. Mallevialle // J. AWWA. — 1989. — V. 11. — № 81. — Р. 61 — 67.
 34. Мудлер М. Введение в мембранные технологии / Мудлер М. — М.: Мир, 1999. — 513 с.
 35. Цараненко С. А. Изменение производительности полимерных мембран при биозагрязнении клетками E.coli / [Цараненко С. А., Кочкидан В. М., Петяченко Н. Г. и др.] // Химия и технология воды. — 2007. — Т. 29. — № 6. — С. 595 — 603.
 36. Хорев А. В. Эффективные способы поверхностной активации полифибрных полубионистых материалов / А. В. Хорев, Н. П. Проклова, С. Ю. Вавилова // Тезисы докладов IV Всероссийской научной конференции «Физикохимия процессов переработки полимеров», октябрь 2009, Иваново, Россия.
 37. Kim H. R. Optimization of enzymatic treatment of polyester fabrics by lipase from Porcine Pancreas / H. R. Kim, W. S. Song // Fibers and Polymers. — 2008. — Vol. 9. — № 4. — Р. 423 — 430.
 38. Pieracci J. Increasing membrane permeability of UV-modified poly(ether sulfone) UF membranes / J. Pieracci, J. V. Crivello, G. Belfort // J. of Membr. Sci. — 2002. — Vol. 202. — Р. 1 — 16.
 39. Culfaz P. Z. Microstructured hollow fibers for ultrafiltration / P. Z. Culfaz, E. Rolevink, C. van Kijn, R. G. H. Lammerink, M. Wessling // J. of Membr. Sci. — 2010. — V. 347. — Р. 32 — 41.
 40. Li-Yun Yu. Preparation and characterization of PVDF-SiO₂ composite hollow fiber UF membrane by sol-gel method / Li-Yun Yu, Zhen-Liang Xu, Hong-Mei Shen, Hu Yang // Journal of Membrane Science. — 2009. — V. 337. — Р. 257 — 265.
 41. Zhang X. Immobilization of chitosan on nylon 6,6 and pet granules through hydrolysis pretreatment / X. Zhang, B. Renbi // J. of Applied Polymer Sci. — 2003. — № 90. — Р. 3973 — 3979.
 42. Van de Ven W. J. C. Hollow fiber ultrafiltration: The concept of partial backwashing / [W. J. C. van de Ven, I. G. M. Punt, A. Zwijnenburg, et al.] // Journal of Membrane Science. — 2008. — V. 320. — Р. 319 — 324.
 43. Sabri N. Proc. 2nd. Applications of Power Ultrasound in Physical and Chemical Processing / N. Sabri, P. Pirkonen, H. Sekki // Toulouse, 1997. — Р. 99 — 104.
 44. Кувайдина Е. В. Воздействие плазмы азот-кислородной смеси на поверхность полипропилена и полихтилентерефталата / Кувайдина Е. В., Шутов Д. А., Рыбкин В. В., Тигов В. А. // Сборник трудов «V Международного симпозиума по теоретической и прикладной плазмохимии» май 2005, Иваново, Россия.
 45. Bin Zhou. Development of a novel RAFT-UV grafting technique to modify polypropylene membrane used for NOM removal / Bin Zhou, Wei Li, Jia-Shan Gu, et al. // Separation and Purification Technology. — 2010. — № 71. — Р. 233 — 240.
 46. Лачинов М. Б. Методические разработки к практическим работам по синтезу высокомолекулярных соединений / М. Б. Лачинов, Е. В. Черникова [под ред. Шибаева В. П.]. — М.: Изд. МГУ, — 2002. — 58 с.
 47. Lin G. Free swelling confined smart hydrogels for applications in chemomechanical sensors for physiological monitoring / [G. Lin, S. Chang, C. H. Kuo, et al.] // Sensors and Actuators B: Chemical. — 2009. — V. 136. — № 1. — С. 186 — 195.

48. *Du F.* Dielectrophoretically intensified cross-flow membrane filtration / F. Du, A. Hawari, M. Baune, J. Thöming // *J. of Membr. Sci.* — 2009. — 336. — P. 71 — 78.
49. *Мурланова Т. В.* Иммобилизация хитозана на поверхности трёховых / Т. В. Мурланова // Научные записки. — 2007. — Т. 66. — С. 27 — 32.
50. *Мурланова Т. В.* рН-чувствительные мембрани на основе полиакрилфталату / [Т. В. Мурланова, Н. В. Вакулюк, В. В. Нижник и др.] // Научные записки. — 2010. — Т. 105. — С. 10 — 15.
51. *Chen Y.* Effect of coagulation pretreatment on fouling of an ultrafiltration membrane / [Y. Chen, B. Z. Dong, et al.] // *Desalination*. — 2007. — № 204. — P. 181 — 188.
52. *Xudong Wong.* Ozonation pretreatment for ultrafiltration of the secondary effluent / Xudong Wang, Lei Wang, Ying Liu, Wensong Duan // *J. of Membr. Sci.* — 2007. — V. 287. — P. 187 — 191.
53. *Lahoussine-Turcaud V.* Coagulation pretreatment for ultrafiltration of a surface water / [V. Lahoussine-Turcaud, M.R. Wiesner, et al.] // *J.A.W.W.A.* — 1990. — №12. — P. 82 — 87.
54. *Lahoussine-Turcaud V.* Fouling in tangential-flow UF: the effect of colloid size and coagulation pretreatment / V. Lahoussine-Turcaud, M.R. Viessner // *J. Membr. Sci.* — 1990. — №2. — P. 173 — 190.
55. *Свєтлениця Е. М.* Підготинні випробування процеса очистки дніпровської води від гумінових речовин методом ультрафільтрації з коагулляцією / [Е. М. Свєтлениця, Т. Е. Митчевська, І. М. Астрелик, др.] // Вода і водоочисні технології. Науково-технічні вісті. — 2011. — №3 (1). — С. 12 — 19.
56. *Barton E.* Coagulation and UF: understanding of the key parameters of the hybrid process / E. Barton, S. Mousnier, J.Y. Bottino, P. Moulin // *J. of Membr. Sci.* — 2008. — 325. — P. 520 — 527.
57. *Lahoussine-Turcaud V.* Coagulation pretreatment for ultrafiltration of a surface water / V. Lahoussine-Turcaud, J. Mallevaile // *J.A.W.W.A.* — 1990. — №12. — P. 76 — 81.
58. *Shengji X.* Ultrafiltration of surface water with coagulation pretreatment by streaming current control / [Shengji X., Xing L., Qiaoli Zh., et al.] // *Desalination*. — 2007. — № 204. — P. 351 — 358.
59. *Vickers J. C.* The use of membrane filtration in conjunction with coagulation processes for improved NOM removal / [J.C. Vickers, M.A. Thompson, et al.] // *Desalination*. — 2007. — №204. — P. 351 — 358.
60. *Kim S.-H.* Effect of pH and dosage on pollutant removal and floc structure during coagulation / S.-H. Kim, B.-H. Moon, H.-I. Lee // *Microchemical J.* — 2001. — №1. — P. 197 — 203.
61. *Chen Y.* Effect of coagulation pretreatment on fouling of an ultrafiltration membrane / [Y. Chen, B.Z. Dong, et al.] // *Desalination*. — 2007. — №204. — P. 181 — 188.
62. *Tomaszewska M.* Removal of organic matter from water by PAC/UF system / M. Tomaszewska, S. Mozia // *Water res.* — 2002. — №36. — P. 37 — 41.
63. *Lahoussine-Turcaud V.* Coagulation pretreatment for ultrafiltration of a surface water / V. Lahoussine-Turcaud and J. Mallevaile // *J.A.W.W.A.* — 1990. — №12. — P. 76 — 81.
64. *Guigui C.* Impact of coagulation conditions on the in-line coagulation/UF process for drinking water production / [C. Guigui, J.C. Rouch, and others] // *Desalination*. — 2002. — № 147. — P. 95 — 100.
65. *Sabri N.* Proc. 2nd. Applications of Power Ultrasound in Physical and Chemical Processing/ N. Sabri, P. Pirkinen and H. Sekki // Toulouse; 1997. — P. 99 — 104.
66. *Jaeshin K.* NOM fouling mechanisms in a hybrid adsorption/membrane system / K. Jaeshin, C. Zhenxiao, M.B. Mark // *J. of Membr. Sci.* — 2010. — V. 349. — P. 35 — 43.
67. *Koh L. Ch.* Selective adsorption of natural organic foulants by PS colloids: Effect on UF fouling / L. Ch. Koh, W-Y Ahn, M. M. Clark // *J. of Membr. Sci.* — 2006. — 281. — P. 472 — 479.