

## Adsorción de azul de metileno utilizando cáscara de yuca (*Manihot esculenta*) modificada químicamente con ácido oxálico

### Adsorption of methylene blue using cassava peels (*Manihot esculenta*) modified with oxalic acid

### Adsorção de azul de metileno utilizando casca de mandioca (*Manihot esculenta*) modificada quimicamente com ácido oxálico

Alberto Albis Arrieta\*; Hellman Llanos Reales; Jeffrey Galeano Gil; Daniela García Moreno

Programa de Ingeniería Química. Universidad del Atlántico. Km 7 vía puerto, Barranquilla, Atlántico, Colombia.

\*albertoalbis@mail.uniatlantico.edu.co

Fecha recepción: 19 de noviembre de 2017  
Fecha aceptación: 12 de septiembre de 2018

#### Resumen

En esta investigación se evaluó el potencial de la cáscara de yuca (*Manihot esculenta*) modificada con ácido oxálico para remover azul de metileno de soluciones acuosas. Se determinaron las mejores condiciones de temperatura (40-60 °C), tiempo (1-3 h) y relación másica ácido oxálico/biomasa (1,5-2) para la modificación. Se obtuvieron porcentajes de remoción de hasta 99,48% y capacidad de adsorción de 24,87 mg/g con cáscara de yuca modificada a 50°C por dos horas y 1,75 de relación ácido oxálico/biomasa. El proceso de adsorción se ajustó al modelo de isotermas de Freundlich y la cinética de adsorción a un modelo de pseudo segundo orden.

**Palabras clave:** cáscara de yuca, azul de metileno, ácido oxálico, adsorción.

#### Abstract

In this work, it was investigated the potentiality of using cassava peel (*Manihot esculenta*) modified with oxalic acid for the removal of methylene blue from aqueous solutions. The best conditions of temperature (40-60 °C), time (1-3 h) and mass ratio oxalic acid/biomass (1.5-2) for the chemical treatment were studied. Removal percentages over 99.48 % and an adsorption capacity of 24.87 mg/g was obtained using modified cassava peel at 50°C during 2 hours and an oxalic acid/biomass ratio of 1.75. Removal process was best fitted to Freundlich isotherm model and pseudo second order kinetic model.

**Keywords:** cassava peel, methylene blue, oxalic acid, adsorption.

#### Resumo

Neste estudo foi avaliado o potencial da casca de mandioca (*Manihot esculenta*) modificada com ácido oxálico para remover soluções aquosas de azul de metileno. Foram determinadas as melhores condições de temperatura (40-60°C), tempo (1-3h) e proporção de massa de ácido oxálico/biomassa (1,5-2) para modificação. Foram obtidos percentagens de remoção de até 99,48% e adsorvidade de 24,87 mg/g com casca de mandioca modificada a 50 °C durante duas horas e 1,75 relação ácido oxálico/biomassa. O processo de adsorção foi ajustado ao modelo de isoterma de Freundlich, e a cinética de adsorção a um modelo de pseudo segundo ordem.

**Palavras-chave:** casca de mandioca, azul de metileno, ácido oxálico, adsorção.

## Introducción

Entre los contaminantes de aguas de mayor impacto en el medio ambiente, se encuentran los colorantes utilizados en distintas actividades industriales, principalmente la textil. Se estima que entre el 10-15% de estos colorantes son arrojados directamente a las aguas residuales por lo que en la actualidad existe una preocupación creciente con respecto a los potenciales efectos adversos de estos contaminantes y lo convierte en una problemática de interés para investigadores y entes ambientales [1]. El azul de metileno es uno de los contaminantes más comunes que son descargados en los cuerpos de agua, un adsorbente catiónico que reduce la penetración de la luz en el agua por su alta demanda química de oxígeno, y es causante de aumento de la frecuencia cardíaca, vómitos, cianosis, ictericia y tetraplejía en seres humanos [2]. Por lo tanto, es extremadamente importante encontrar alternativas de bajo costo para la remoción de este contaminante de los efluentes industriales antes de descargarlo al medio ambiente. Muchos tratamientos, incluyendo la degradación fotocatalítica [3], coagulación y floculación [4], separación con membranas [5] y degradación electroquímica [6] han sido aplicados para la remoción de tales colorantes de las aguas residuales, no obstante, estos métodos no son usados a gran escala debido a su alto costo. En adición, la técnica de adsorción es considerada la más usada y versátil [7]. Sin embargo, los adsorbentes convencionales, como el carbón activado, todavía presentan algunas desventajas: a pesar de su eficacia, muchos de ellos son bastante costosos [8].

Recientemente, se ha reportado la adsorción de azul de metileno utilizando adsorbentes de bajo costo como residuos de agricultura, desechos sólidos industriales y biomasa [9, 10], jojoba [11], cascarillas de arroz [12], conchas de mango [13], conchas de trigo [14], hierbas de césped [15], los cuales han resultado económicamente factibles y constituyen un método simple en la remoción de azul de metileno de soluciones acuosas. En esta investigación se utilizó uno de los residuos sólidos de las industrias de alimentos tradicionales más abundantes en la costa norte colombiana, la cáscara de yuca (*Manihot esculenta*), derivado de un proceso fotosintético y una combinación de lignina, celulosa y hemicelulosa [16]. Estos compuestos orgánicos son útiles para la remoción

de colorantes orgánicos sintéticos mediante la donación de un par de electrones y formando complejos en soluciones acuosas [17]. En particular la cáscara de yuca a mostrado ser un adsorbente rápido, pero de baja capacidad para algunos metales [18-20]. Este efecto, que retiene las partículas del colorante en los grupos funcionales de la biomasa, puede ser mejorado con la esterificación térmica de la biomasa con un ácido carboxílico, los cuales tienen una fuerte tendencia hacia los colorantes catiónicos [8, 12, 21]. En el presente trabajo, la modificación se realizó con ácido oxálico, el cual ha demostrado que aumenta la capacidad de adsorción de la biomasa [22].

La identificación de los diferentes mecanismos de adsorción que se presentan durante la remoción de sustancias contaminantes en soluciones acuosas, son fundamentales para el diseño de equipos depuradores de agua a gran escala, ya sean para vertimientos industriales o para consumo humano, por lo cual, en esta investigación, se realizó el estudio termodinámico y cinético de la adsorción del azul de metileno de soluciones acuosas usando cáscara de yuca modificada con ácido oxálico.

## Metodología

### Preparación del adsorbato

Una solución patrón de azul de metileno de 500 mg/L fue preparada a partir de 0,5 g de azul de metileno sólido en un litro de agua desionizada, la cual fue posteriormente diluida volumétricamente según los requerimientos.

### Preparación de la biomasa

La cáscara de yuca se obtuvo de los cultivos del municipio de Baranoa en el departamento del Atlántico. La biomasa se lavó con agua desionizada para eliminar el exceso de tierra e impurezas. Se sometió a exposición solar durante dos días (48 horas) y luego a un horno de convección Esco Isotherm a 90 °C por 12 horas. La cáscara de yuca fue molida en un triturador de alimentos y tamizada hasta tamaños de partículas entre 250 y 400 µm. A continuación, la cáscara de yuca fue sometida a un segundo lavado con hidróxido de sodio 0,1 M y abundante agua desionizada para eliminar la pigmentación natural de la cáscara de yuca; por último, la biomasa fue secada en un horno de convección durante 24 horas a 90°C.

### Modificación de la biomasa

La cáscara de yuca lavada se mezcló con soluciones de ácido oxálico (0,51-0,68 M) a distintas relaciones másicas en un termostato VELA Científica bajo agitación constante de 400 rpm a diferentes temperaturas y tiempos de contacto. El pH de los experimentos se mantuvo neutro usando una solución de NaOH 0,1 M. Luego, para eliminar el exceso de ácido, las muestras modificadas fueron filtradas y secadas en un horno de convección a una temperatura de 90 °C durante 12 horas. Finalmente, las muestras fueron lavadas con agua desionizada hasta conseguir un pH neutro, nuevamente filtradas y secadas en el horno de convección a 90°C por 12 horas.

Para estudiar la modificación química de la cáscara de yuca se tuvieron en cuenta tres factores: la relación másica ácido oxálico/biomasa (AO/CY), la temperatura (°C) y el tiempo de contacto (h). El diseño experimental se obtuvo mediante la herramienta Statgraphics Centurión®, con la capacidad de adsorción y el porcentaje de remoción como variables de respuestas. Se utilizó un diseño factorial con punto central para un total de 18 experimentos cuyos niveles se muestran en la Tabla 1.

**Tabla 1.** Niveles de los factores posiblemente influyentes en la modificación de la cáscara de yuca con ácido oxálico.

Factores	Niveles	
	Bajo	Alto
Temperatura (°C)	40	60
Tiempo (h)	1	3
Relación AO/CY	1,5	2

### Caracterización del adsorbente

Tanto a la cáscara de yuca modificada como sin modificar se le realizaron análisis próximo, último y cálculos del contenido de lignina y densidad aparente.

**Contenido de Lignina:** El contenido de lignina se determinó según la norma TAPPI 222 os-74 (Technical Association for the Pulp and Paper Industries). Cinco gramos de la biomasa se sometieron a un pre-tratamiento con acetona como agente lixivante por 16 horas en un "Soxhlet", y a un secado durante 24 horas a 105°C. Luego, a un gramo de esta biomasa se le adicionó una solución de 15 mL de ácido sulfúrico al 72% para ser

mezclado por dos horas con agitación constante. Posteriormente, se adicionó agua desionizada hasta reducir la concentración del ácido hasta un 3% en peso y se llevó a ebullición por 4 horas. Por último, se filtró la solución y se llevó a pH neutro con agua caliente. El producto final correspondió a la lignina que no hidroliza con el ácido sulfúrico. El porcentaje de lignina se calculó con la Ecuación 1.

$$\% \text{ de Lignina} = \frac{\text{masa de lignina (g)}}{\text{masa inicial de muestra (g)}} * 100 \quad (1)$$

**Densidad Aparente:** La densidad aparente correspondiente a la relación de masa por unidad de volumen, incluyendo el espacio entre partículas y los poros [17], se determinó pesando 5 g de la biomasa y midiendo su volumen en una probeta. La ecuación 2 expresa la fórmula para el cálculo de la densidad aparente.

$$\rho = \frac{w(100-H)}{v} \quad (2)$$

Donde  $\rho$  es la densidad aparente expresada en g/cm<sup>3</sup>, w es el peso de la biomasa en g, v el volumen ocupado por la biomasa en cm<sup>3</sup> y H es el porcentaje de humedad.

**Análisis de espectroscopia de infrarrojo con transformada de Fourier (FT-IR).** Con el fin de determinar los principales grupos funcionales que se encuentran en la biomasa se tomaron los espectros de IR con transformada de Fourier de la cáscara de yuca y de la cáscara de yuca modificada utilizando un espectrofotómetro de luz infrarroja de transformada de Fourier (FTIR) marca Shimadzu IR Affinity. 1,0 mg de la biomasa pulverizada se mezcló con 50 mg de Bromuro de potasio (KBr) (previamente secado durante tres horas a 110 °C), para introducir una pequeña muestra en forma de una película delgada en el equipo. El rango de medición fue de 400 cm<sup>-1</sup> a 4000 cm<sup>-1</sup>.

**Determinación sitios ácidos y básicos.** La acidez y la basicidad total de la cáscara de yuca modificada se determinaron por el método de Boehm [23]. Se pesó 1,00 g de la biomasa y se mezclaron con 50 mL de hidróxido de sodio (NaOH) 0,1 N. Otro 1,00 g de la muestra se mezclaron con 50 mL de ácido clorhídrico (HCl) 0,1 N. Las soluciones se dejaron reposar durante cinco días, a temperatura de 30 °C y se agitaron al menos dos veces por día. Finalmente, se tomaron muestras de 10 mL de cada una de las soluciones

para titular con soluciones estándar de hidróxido de sodio y ácido clorhídrico.

**Determinación de pH en el punto de carga cero (PCC).** El pH en el punto de carga cero (pHPCC) de un adsorbente es una característica importantísima que determina el pH al cual la superficie adsorbente tiene neutralidad eléctrica neta. A este valor, los grupos funcionales ácidos o básicos ya no contribuyen al pH de la solución [24]. Esto es, se establece la carga promedio superficial del sólido dependiendo de las condiciones de pH, así para la cáscara de yuca la carga superficial será positiva para valores de pH menores al pHPCC que se obtenga, neutra cuando el pH sea igual al pHPCC y negativa para valores mayores al pHPCC. Si la cáscara de yuca presenta una carga neta negativa se favorecerá la adsorción de los cationes, por el contrario, si es negativa, se favorece la adsorción de aniones. Para la determinación del pH en el punto de carga cero se llevó a cabo el procedimiento presentado por Leyva-Ramos [25]. Se calentó 100 mL de agua hasta ebullición por 20 minutos para eliminar el CO<sub>2</sub> disuelto en el agua y luego se dejó enfriar a temperatura ambiente. Se añadieron 0,5 g de la biomasa a 10 mL del agua libre de CO<sub>2</sub> bajo agitación y temperatura constante de 30 °C durante 48 horas, para que las cargas del bioadsorbente se equilibren. Finalmente, se midió el pH de la solución.

### Ensayos de adsorción

Cada una de las muestras obtenidas por el diseño experimental fue puesta a prueba con una solución de azul de metileno para el estudio de remoción en batch. Estos ensayos se realizaron añadiendo 0,25 g de la biomasa en 50 mL de una solución de 125 mg/L de azul de metileno, bajo agitación constante de 300 rpm durante dos horas. Alícuotas de 1 mL se tomaron cada 0,5 horas para filtrar. Las concentraciones finales de las soluciones de azul de metileno fueron calculadas en un espectrofotómetro UV-Visible Evolution 60S. Las variables de respuesta, capacidad de adsorción (Q en mg/g) y porcentaje de remoción (%R), fueron calculados con las ecuaciones 3 y 4, respectivamente.

$$Q = \frac{V(C_0 - C_e)}{W} \quad (3)$$

$$\%R = \frac{C_0 - C_e}{C_0} * 100 \quad (4)$$

Donde C<sub>0</sub> y C<sub>e</sub> corresponden a las concentraciones iniciales y finales de azul de metileno en mg/L, Q es la capacidad de adsorción en mg/g, W es la masa del adsorbente en g y V es el volumen de la fase acuosa en L.

### Cinética de adsorción

Para el estudio cinético del proceso de adsorción de azul de metileno con cáscara de yuca modificada se realizaron ensayos de remoción utilizando dos soluciones de azul de metileno concentradas a 18 y 113 mg/L. En cada ensayo, fueron agregadas 1,00 g de biomasa en 100 mL de las soluciones de azul de metileno. El pH fue ajustado a 6 en todos los casos con una solución buffer. Alícuotas de 1 mL fueron recolectadas a 2, 5, 15, 40, 60, 100, 140 y 180 minutos, y las concentraciones de las soluciones de azul de metileno fueron medidas en el espectrofotómetro UV-Visible. Los valores del estudio de adsorción fueron ajustados a las formas lineales de los modelos de pseudo primer orden y pseudo segundo orden regidos por las ecuaciones 5 y 6, respectivamente.

$$\ln(Q_e - Q_t) = \ln Q_e - k_1 t \quad (5)$$

$$\frac{t}{Q_t} = \frac{1}{k_2 Q_e^2} + \frac{t}{Q_e} \quad (6)$$

Donde Q<sub>e</sub> y Q<sub>t</sub> son la capacidad de adsorción del adsorbente en el equilibrio y en el tiempo en mg/g, respectivamente, t es tiempo (min), k<sub>1</sub> y k<sub>2</sub> son las constantes de los modelos cinéticos pseudo primer y segundo orden, respectivamente.

### Equilibrio de adsorción

Para el análisis del equilibrio de adsorción se construyeron isotermas a tres temperaturas diferentes (25 °C, 35 °C y 45 °C). Para su construcción se agregaron 0,25 g de biomasa en 25 mL de diferentes soluciones de azul de metileno (50, 80, 100, 120, 140, 160, 180, 200 mg/L) por 50 minutos a las diferentes temperaturas. El pH de la solución se ajustó a 6 utilizando una solución buffer. La temperatura de las muestras se mantuvo constante utilizando balanzas termorreguladoras y agitación.

Los datos del equilibrio se probaron en los modelos de adsorción de Freundlich y Langmuir. La isoterma de Freundlich [26] es una ecuación empírica empleada para describir sistemas no ideales de superficie heterogénea el cual sugiere que la energía de la biosorción decrece exponencialmente cuando la cantidad de sitios

activos del biosorbente disminuye. Esta isoterma se expresa en su forma lineal como se muestra en la ecuación 7.

$$\ln Q_e = \ln K_F + \frac{1}{n} \ln C_e \quad (7)$$

Donde  $Q_e$  es la capacidad de adsorción en el equilibrio por unidad de adsorbente (mg/g),  $K_F$  y  $1/n$  son constantes de Freundlich asociadas a la intensidad y capacidad de adsorción, respectivamente y  $C_e$  es la concentración en el equilibrio en mg/L.

Por su parte, el modelo de Langmuir [27], asociado a procesos de adsorción que toman lugar en sitios homogéneamente específicos en el biosorbente y sugiere que la superficie del adsorbente está constituida por “parches” de adsorción pequeños que son energéticamente equivalentes entre sí con respecto al fenómeno de adsorción, en su forma lineal, se expresa en la ecuación 8.

$$\frac{C_e}{Q_e} = \frac{1}{q_m K_L} + \frac{C_e}{q_m} \quad (8)$$

Donde  $q_m$  es la capacidad máxima de biosorción (mg/g) y  $K_L$  (L/mg) es la constante de Langmuir asociada a la energía de adsorción.

### Efecto de la temperatura sobre el proceso de adsorción

La energía de activación del proceso de adsorción ayuda a determinar la cantidad mínima de energía que las moléculas del adsorbato necesitan para atravesar la diminuta interfase sólido líquido y reaccionar con los sitios activos del adsorbente [28]. La energía de activación del proceso de adsorción

de azul de metileno utilizando cáscara de yuca modificada con ácido oxálico fue determinada usando la Ecuación de Arrhenius en su forma linealizada como se muestra en la ecuación 9.

$$\ln K = \ln A - \frac{E}{RT} \quad (9)$$

Donde  $K$  es la constante que rige el proceso de adsorción,  $A$  es el factor de frecuencia,  $R$  es la constante molar de los gases (0,008314 kJ/mol K),  $T$  es la temperatura absoluta y  $E$  es la energía de activación del proceso de adsorción.

## Resultados y discusión

### Caracterización del adsorbente

En la Tabla 2 se encuentran tabulados los resultados de los análisis próximo y último de la cáscara de yuca modificada con ácido oxálico y sin modificar. Se puede observar que la cáscara de yuca sin modificar y modificada tienen un bajo contenido de humedad, lo que favorece la molienda. El contenido de azufre es bajo en ambas muestras, lo que sugiere que estos adsorbentes no presentan riesgos asociados con este elemento para el medio ambiente ni para la adsorción de azul de metileno. El aumento en el contenido de carbono y oxígeno en la cáscara de yuca modificada se atribuye a la adición de enlaces de grupo carboxilo que se dan en el proceso de esterificación, que es la finalidad de la modificación química con un ácido como el oxálico [22]. La lignina presente en la cáscara de yuca modificada fue de 7,9%. La densidad aparente tanto de la cáscara de yuca modificada se reportó en 0,22 mg/L. Estos datos característicos concuerdan con los datos reportados en [29].

**Tabla 2.** Resultados del análisis próximo y último y el contenido de lignina de la cáscara de yuca sin modificar y modificada con ácido oxálico.

Análisis	Cáscara de yuca	Cáscara de yuca modificada
Humedad Residual (%)	5,98	8,18
Materia volátil (%)	82,61	78,14
Cenizas (%)	3,90	4,40
Azufre (%)	0,03	0,07
Poder Calorífico (Btu/lb)	7913	8018
Carbono (%)	46,64	49,23
Hidrogeno (%)	5,79	5,44
Oxigeno (%)	43,55	51,42
Nitrógeno (%)	0,95	1,61
Lignina (%)	7,90	7,20

### Análisis de espectroscopia de infrarrojo con transformada de Fourier (FT-IR).

La Figura 1 muestra los espectros FT-IR de la cáscara de yuca modificada y sin modificar. El espectro de la cáscara de yuca presenta un pico en  $3408\text{ cm}^{-1}$  lo que indica la presencia de grupos carboxílicos O-H. Los picos observados entre  $2922\text{ cm}^{-1}$  y  $1645\text{ cm}^{-1}$  son producidos por los grupos alifáticos C-H y un tramo al C-O, estas bandas son normalmente encontradas en materia vegetal, debido a que estos grupos son los principales constituyentes de materiales lignocelulósicos como la celulosa y la hemicelulosa [30]. Los tres picos en  $1734$ ,  $1688$  y  $1645\text{ cm}^{-1}$  son bandas de absorción de grupos carboxílicos con tramos de carbonilos (C-O) y de hidroxilos (O-H) los cuales están directamente ligados al proceso de adsorción [31]. El pico en

$1558\text{ cm}^{-1}$  corresponde a la amida y en  $1456\text{ cm}^{-1}$  al tramo simétrico de C=O. Los picos en  $1373\text{ cm}^{-1}$  y en  $1024\text{ cm}^{-1}$  son debido a la presencia de C-O de alcoholes y ácidos carboxílicos [8]. Por otro lado, el espectro de la cáscara de yuca modificada muestra cambios en algunos picos como el de  $3417\text{ cm}^{-1}$  correspondientes a los grupos O-H y el de  $1030\text{ cm}^{-1}$  de los ácidos carboxílicos. Dichos cambios en la posición de algunos picos significan que algunos grupos funcionales (-COOH y -OH) fueron exitosamente introducidos en la estructura celulósica de la cáscara de yuca después de la modificación química. Estos grupos funcionales (hidroxilos desprotonados y grupos carboxilos) son los responsables de la captura de azul de metileno en solución acuosa ya que funcionan como donadores de protones [32].

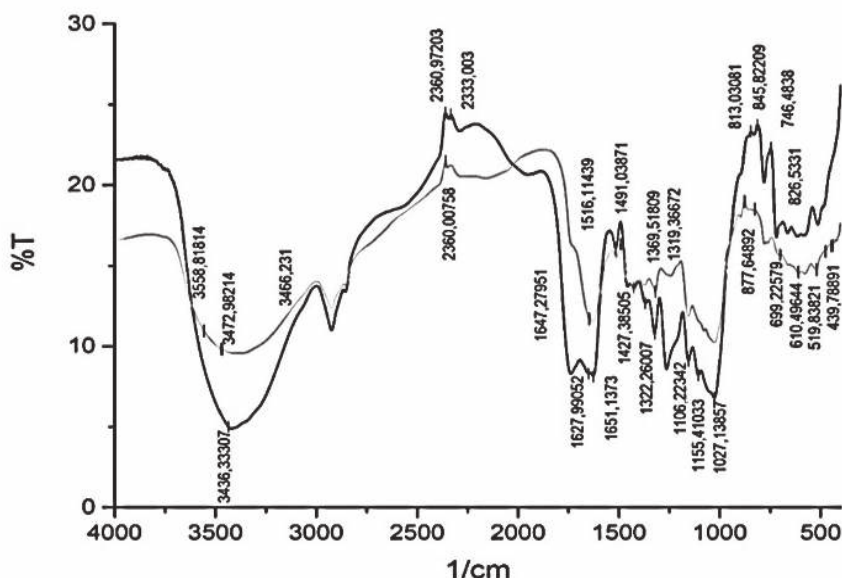


Figura 1. Espectros IR de la cáscara de yuca modifica (espectro negro) y cáscara de yuca sin modificar (espectro gris).

**Determinación de sitios ácidos y básicos.** Las curvas de titulación obtenidas por el método de Boehm permiten conocer la cantidad de sitios ácidos y básicos totales presentes en la cáscara de yuca modificada en miliequivalentes gramos (meq/g). Los resultados de los sitios ácidos y básicos fueron 4 y 0,91 meq/g respectivamente. La diferencia entre los sitios ácidos y básicos es de 3,0 (meq/g), este valor es favorecedor para la biosorción de solutos cargados positivamente desde soluciones acuosas, como el azul de metileno.

**pH en el punto de carga cero (PCC).** El pH<sub>PCC</sub> de la cáscara de yuca fue de 6,37, lo que indica que la adsorción se favorece para pH mayores a este valor. El pH<sub>PCC</sub> de la cáscara de yuca modificada con ácido oxálico fue de 2,47. Esta disminución se puede atribuir a la modificación química que se realizó con el ácido oxálico, y favorece la adsorción de colorantes catiónicos como el azul de metileno en un rango mucho mayor y es congruente con reportes anteriores [33].

**Efecto de las variables de estudio sobre la adsorción de azul de metileno**

La Tabla 3 muestra el análisis de varianza (ANOVA) para la variable de respuesta: capacidad de adsorción Q en mg/g. La prueba de significancia estadística (Valor-P) indica que ninguna combinación de los factores (relación

másica ácido/biomasa, temperatura y tiempo de modificación) inciden de manera significativa en la variable de respuesta. Esto es, los factores relación másica ácido/biomasa, temperatura y tiempo de modificación dentro del rango estudiado no afectan significativamente la capacidad de adsorción de azul de metileno.

**Tabla 3.** Análisis de varianza estadístico de los factores (relación másica ácido/biomasa, temperatura y tiempo de modificación) sobre la capacidad de adsorción de azul de metileno (ANOVA).

<b>Factor</b>	<b>Suma de Cuadrados</b>	<b>Grados de Libertad</b>	<b>Cuadrado Medio</b>	<b>Valor-P</b>
A: Temperatura	0,022742	1	0,022742	0,5582
B: tiempo	0,00280523	1	0,00280523	0,8355
C:AO/CY	0,197476	1	0,197476	0,1095
AA	0,120369	1	0,120369	0,1974
AB	0,0201302	1	0,0201302	0,5812
AC	0,138733	1	0,138733	0,1697
BB	0,192874	1	0,192874	0,1131
BC	0,144641	1	0,144641	0,1619
CC	0,00027023	1	0,00027023	0,9485
Error total	0,48733	8	0,0609163	
Total (corr.)	1,41027	17		

Así, cualquiera de las combinaciones es favorable para la adsorción, en todos los casos se obtuvieron remociones de más del 99% de azul de metileno de soluciones acuosas de 125 mg/L, como se resume en la Tabla 4. Resultados similares fueron reportados por [24] quienes trataron distintas biomásas térmicamente y obtuvieron también una remoción de más del 99% de azul de metileno de soluciones acuosas; no obstante, para estudios posteriores se seleccionó la combinación que resultó en una mayor capacidad de adsorción (24,82 mg/g). Las condiciones del experimento que resultó

en la mayor capacidad de adsorción fueron 1,75 de relación ácido/biomasa, 50°C y 2 horas de reacción. Bajo las mismas condiciones, la cáscara de yuca sin modificar removió solo el 94,040% correspondiente a una capacidad de adsorción de 23,510 mg/g, esto es un hasta un 5,5% menos que con la cáscara de yuca modificada. Nuestros resultados sugieren que dentro de las condiciones de modificación estudiadas, la reacción de esterificación se lleva a cabo satisfactoriamente, originando biomásas modificadas con excelentes propiedades de adsorción del colorante azul de metileno.

**Tabla 4.** Capacidad de adsorción y porcentaje de remoción de azul de metileno con cáscara de yuca modificada a diferentes temperaturas, tiempo y relación ácido/biomasa y con cáscara de yuca sin modificar.

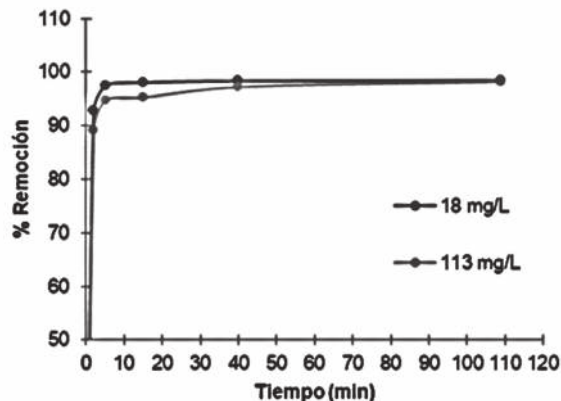
<b>Temperatura (°C)</b>	<b>Experimento</b>		<b>Porcentaje de remoción (%)</b>	<b>Capacidad de adsorción (mg/g)</b>
	<b>Tiempo (h)</b>	<b>Relación másica ácido/biomasa</b>		
66,82	2,00	1,75	99,30	24,83
40,00	3,00	1,50	99,02	24,76
50,00	2,00	1,75	99,03	24,76
50,00	2,00	1,75	98,91	24,73
40,00	1,00	1,50	99,21	24,80
60,00	1,00	1,50	99,48	24,87
50,00	3,68	1,75	98,83	24,71

Continuación tabla 4

Experimento			Porcentaje de remoción (%)	Capacidad de adsorción (mg/g)
Temperatura (°C)	Tiempo (h)	Relación másica ácido/ biomasa		
50,00	2,00	1,75	99,48	24,87
50,00	2,00	1,75	98,78	24,70
50,00	2,00	1,33	99,23	24,81
33,18	2,00	1,75	99,30	24,83
50,00	2,00	2,12	98,88	24,72
60,00	3,00	2,00	98,99	24,75
40,00	3,00	2,00	99,03	24,76
60,00	3,00	1,50	98,99	24,75
50,00	0,32	1,75	98,53	24,63
60,00	1,00	2,00	98,43	24,61
Cáscara de yuca sin modificar			94,04	23,51

### Cinética de adsorción

Los datos de porcentaje de remoción utilizando la cáscara de yuca modificada con ácido oxálico, medidos a distintos tiempos bajo las mismas condiciones de temperatura y pH de dos soluciones de azul de metileno se muestran en la Figura 2.



**Figura 2.** Perfil cinético del porcentaje de remoción de azul de metileno a dos concentraciones iniciales distintas a pH 6 y 30 °C.

Para la solución de concentración inicial de 113 mg/L de azul de metileno se logró el equilibrio en un tiempo de 50 minutos. Por su parte, para la concentración menor (18 mg/L), el equilibrio se alcanzó en tan solo 15 minutos, observándose que, a mayor concentración de colorante, mayor tiempo se tarda en alcanzar el equilibrio. Además, los tiempos de remoción son bastante cortos, como se observa, la cantidad de azul de metileno removido incrementa rápidamente en los primeros

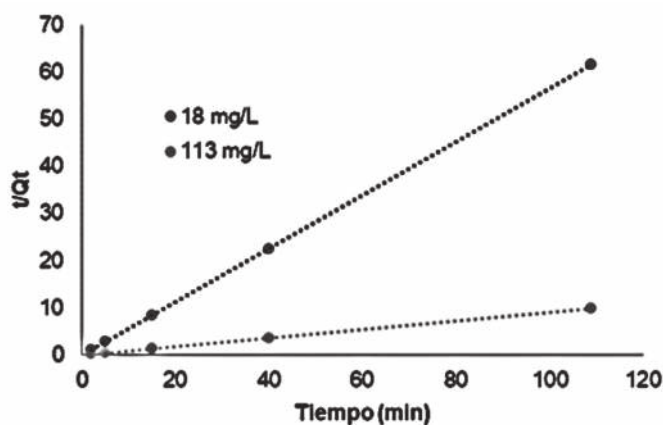
diez minutos obteniendo porcentajes de remoción superiores al 95% lo cual concuerda con la literatura [34]. El aumento rápido en los primeros minutos puede deberse a una primera adsorción en la superficie y la segunda parte, que suele ser más lenta, puede atribuirse a mecanismos a nivel de poros; comportamientos similares fueron indicados por [35].

Los datos de capacidad de adsorción y concentraciones medidas a distintos tiempos fueron ajustados a los modelos cinéticos de pseudo primer y segundo orden. En la Tabla 5 se enlistan los parámetros de los modelos para dos concentraciones distintas de azul de metileno. Como se observa en la Tabla 5 y Figura 3, el mejor ajuste de los datos cinéticos se da con el modelo de pseudo segundo orden, con coeficiente de correlación de 1 para ambas concentraciones. Además, las capacidades de adsorción calculadas con este modelo coinciden con las capacidades obtenidas experimentalmente. Esto sugiere que el proceso de adsorción de azul de metileno con cáscara de yuca modificada con ácido oxálico está controlado por la adsorción química o quimisorción, involucrando fuerzas de atracción debidas a las valencias o intercambio de electrones entre el azul de metileno y los grupos funcionales en la superficie, principalmente grupos hidroxilo y carboxilo, de la cáscara de yuca modificada que se evidenciaron en la caracterización [2]. Esto indica posibles interacciones químicas entre los grupos hidroxilo y carboxilo cargados negativamente (-COO-) en la superficie del adsorbente con las moléculas de azul de metileno cargadas positivamente.



**Tabla 5.** Parámetros cinéticos de los modelos de pseudo primer y segundo orden para dos concentraciones diferentes de azul de metileno.

Concentración inicial de azul de metileno (mg/L)	Capacidad de adsorción Q experimental (mg/g)	Modelo de pseudo primer orden			Modelo de pseudo segundo orden		
		K1 (min <sup>-1</sup> )	R2	Qe calculada (mg/g)	K2 (g/mg min)	R2	Qe calculada (mg/g)
18	1,778	0,035	0,408	0,086	7,021	1,000	1,775
113	11,122	0,046	0,749	12,300	0,266	1,000	11,135



**Figura 3.** Ajuste al modelo lineal de pseudo segundo orden para dos concentraciones iniciales de azul de metileno.

**Equilibrio de adsorción**

Los datos de capacidad de adsorción en el equilibrio a partir de diferentes concentraciones iniciales de azul de metileno logrados a diferentes

temperaturas, bajo pH 6 fueron ajustados a los modelos de isotermas de Freundlich y Langmuir. Los parámetros para cada uno de los modelos se resumen en la Tabla 6.

**Tabla 6.** Parámetros de las isotermas Freundlich y Langmuir a 25, 35 y 45 °C asociadas al proceso de adsorción de azul de metileno con cáscara de yuca modificada

Temperatura (°C)	Freundlich			Langmuir		
	n	R <sup>2</sup>	K <sub>F</sub>	Q <sub>máx</sub> (mg/g)	R <sup>2</sup>	K <sub>L</sub> (L/mg)
25	0,638	0,941	2,144	-19,117	0,552	-0,125
35	0,719	0,963	2,832	-28,273	0,549	-0,103
45	0,829	0,937	3,853	-62,363	0,218	-0,062

Teniendo en cuenta los valores de los parámetros de Langmuir, se observa que los valores de capacidad máxima y la constante asociada a la energía de adsorción (K<sub>L</sub>) no son valores aplicables a la realidad física, por tanto, se puede concluir que este proceso de adsorción no se rige por los supuestos de homogeneidad en la superficie que

establece Langmuir. Por otra parte, se observa que el coeficiente de correlación obtenido para el modelo de Freundlich es cercano a la unidad, además que los valores de n son menores a la unidad, y según la teoría de este modelo, valores del factor de heterogeneidad n menores que 1 favorecen la capacidad de adsorción multicapas.

Entonces, es válido afirmar que, el proceso de adsorción de azul de metileno con cáscara de yuca modificada, es un sistema de adsorción no lineal en superficie heterogénea en el cual la energía de

la adsorción decrece exponencialmente cuando la cantidad de sitios activos del adsorbente disminuye [26]. El ajuste de los datos al modelo lineal de Freundlich se observa en la Figura 4.

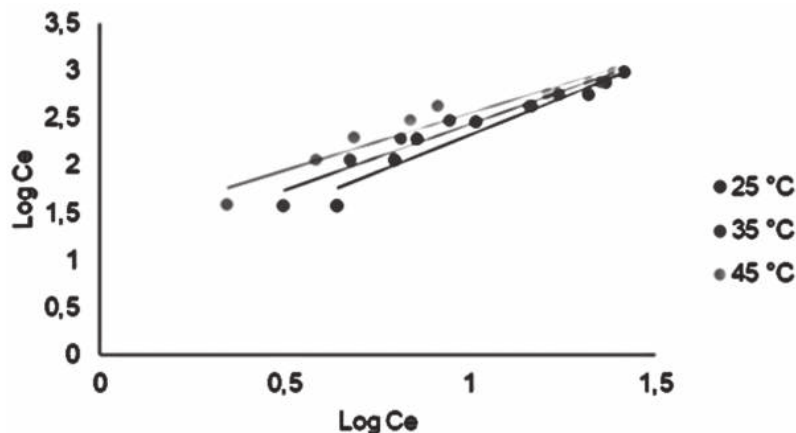


Figura 4. Ajuste al modelo lineal de Freundlich para tres temperaturas.

#### Energía de activación del proceso de adsorción

El leve aumento que se observa en la capacidad de adsorción con aumentos de temperaturas en 10 °C en la Figura 4 puede atribuirse al incremento en la movilidad de una gran cantidad de iones de colorante en la reacción química que toma lugar entre los grupos funcionales del adsorbato y el adsorbente, que tiene un efecto de hinchamiento dentro de la estructura interna de la cáscara de yuca modificada, permitiendo que más moléculas de colorante logren penetrar la interfase sólido líquido [36]. Esta tendencia con la temperatura

permite deducir que posiblemente el proceso de adsorción es de naturaleza química y endotérmica. El tipo de adsorción se puede indicar de acuerdo al valor de la energía de activación. El valor de la energía de activación calculado a partir de la pendiente de la gráfica que se muestra en la Figura 5, fue de 23,09 kJ/mol. El alto valor de esta energía corrobora que el proceso de adsorción implica fuerzas grandes típicas de las interacciones químicas entre los grupos funcionales de la superficie de la cáscara de yuca modificada y el azul de metileno, esto es, un proceso de quimisorción.

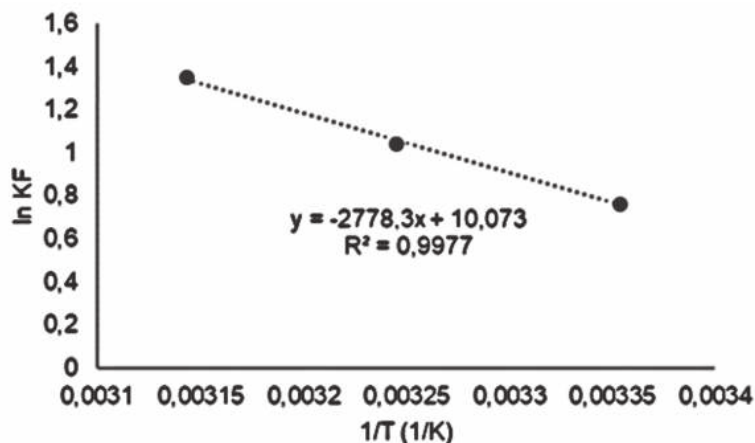


Figura 5. Ajuste a la Ecuación lineal de Arrhenius

## Conclusiones

En esta investigación se evaluó el potencial de la cáscara de yuca (*Manihot esculenta*) modificada con ácido oxálico para remover azul de metileno de soluciones acuosas. La introducción de grupos funcionales de ácidos carboxílicos en la superficie de la cáscara de yuca se logró con el tratamiento químico con ácido oxálico y se evidenció con el cambio de punto de carga cero del adsorbente y el espectro IR comparado con la cáscara de yuca sin modificar. Las condiciones de temperatura (40-60 °C), tiempo (1-3 h) y relación másica ácido oxálico/biomasa 1,5/2 en estos rangos no presentó afectación significativa en la capacidad de adsorción de azul de metileno según el análisis estadístico. Porcentajes de remoción de hasta 99,48 % fueron obtenidos para todas las condiciones de trabajo. La máxima capacidad de adsorción de azul de metileno con cáscara de yuca fue de 24,88 mg/g, modificada a 50°C por dos horas con 1,75 relación ácido oxálico/biomasa. Comparado con la cáscara de yuca, la capacidad de adsorción con la modificación aumentó en un 5 %. El proceso de adsorción resultó mejor ajustado al modelo de isotermas de Freundlich y al modelo cinético de pseudo segundo orden. La adsorción de hasta un 95% de azul de metileno se alcanzó en tan solo 15 minutos para concentraciones de 125 mg/L de colorante. La energía de activación del proceso de adsorción fue de 23,093 kJ/mol. El proceso de adsorción de azul de metileno con cáscara de yuca modificada puede describirse bien como un sistema de superficie heterogénea que implica fuertes interacciones químicas entre los grupos funcionales (principalmente enlaces carboxílicos) de la cáscara de yuca y el colorante.

## Referencias bibliográficas

- [1] Moeller G, Alatorre F. Influencia De Las características hidráulicas y geometrías De Biofiltros Empacados Sobre La Eliminación De Un Colorante Azo. Xv Congreso Nacional De Ingeniería Sanitaria Y Ciencias Ambientales; 2006.
- [2] Hameed B, Ahmad A. Batch adsorption of methylene blue from aqueous solution by garlic peel, an agricultural waste biomass. J. Hazard Mater. 2009;164(2):870-5.
- [3] Sohrabi M, Ghavami M. Photocatalytic degradation of direct red 23 dye using UV/TiO<sub>2</sub>: effect of operational parameters. J. Hazard Mater. 2008;153(3):1235-9.
- [4] Órfão J, Silva A, Pereira J, Barata S, Fonseca I, Faria P, *et al.* Adsorption of a reactive dye on chemically modified activated carbons— influence of pH. J. Colloid Interface Sci. 2006;296(2):480-9.
- [5] Ciardelli G, Corsi L, Marcucci M. Membrane separation for wastewater reuse in the textile industry. Resources, conservation and recycling. 2001;31(2):189-97.
- [6] Fan L, Zhou Y, Yang W, Chen G, Yang F. Electrochemical degradation of aqueous solution of Amaranth azo dye on ACF under potentiostatic model. Dyes and Pigments. 2008;76(2):440-6.
- [7] Zhu M-X, Lee L, Wang H-H, Wang Z. Removal of an anionic dye by adsorption/precipitation processes using alkaline white mud. J. Hazard Mater. 2007;149(3):735-41.
- [8] O'Connell DW, Birkinshaw C, O'Dwyer TF. Heavy metal adsorbents prepared from the modification of cellulose: A review. Bioresource technology. 2008;99(15):6709-24.
- [9] Bhatnagar A, Sillanpää M. Utilization of agro-industrial and municipal waste materials as potential adsorbents for water treatment—a review. Chem. Eng. J.. 2010;157(2):277-96.
- [10] Rafatullah M, Sulaiman O, Hashim R, Ahmad A. Adsorption of methylene blue on low-cost adsorbents: a review. J. Hazard Mater. 2010;177(1):70-80.
- [11] Al-Anber ZA, Al-Anber MA, Matouq M, Al-Ayed O, Omari NM. Defatted Jojoba for the removal of methylene blue from aqueous solution: Thermodynamic and kinetic studies. Desalination. 2011;276(1):169-74.
- [12] Gong R, Zhong K, Hu Y, Chen J, Zhu G. Thermochemical esterifying citric acid onto lignocellulose for enhancing methylene blue sorption capacity of rice straw. Journal of Environmental Management. 2008;88(4):875-80.
- [13] Kumar KV, Kumaran A. Removal of methylene blue by mango seed kernel powder. Biochem. Eng. J. 2005;27(1):83-93.
- [14] Bulut Y, Aydın H. A kinetics and thermodynamics study of methylene blue adsorption on wheat shells. Desalination. 2006;194(1-3):259-67.
- [15] Chen L, Ramadan A, Lü L, Shao W, Luo F, Chen J. Biosorption of methylene blue from aqueous solution using lawn grass modified with citric acid. J. Chem. Eng. Data. 2011;56(8):3392-9.
- [16] Sudaryanto Y, Hartono S, Irawaty W, Hindarso

- H, Ismadji S. High surface area activated carbon prepared from cassava peel by chemical activation. *Bioresource technology*. 2006;97(5):734-9.
- [17] Marsh H, Reinoso FR. *Activated carbon*: Elsevier; 2006.
- [18] Acosta Arguello HA, Barraza Yance CA, Albis Arrieta AR. Adsorption of chromium (VI) using cassava peel (*Manihot esculenta*) as biosorbent: A kinetic study. *Ingeniería y Desarrollo*. 2017;35(1):58-76.
- [19] Albis A, Martínez JE, Santiago PJ. Remoción de zinc (II) de soluciones acuosas usando cáscara de yuca (*Manihot esculenta*): experimentos en columna. *Prospectiva*. 2017;15(1):16-28.
- [20] Albis AR, Cajar LV, Domínguez MI. Análisis cinético de la adsorción de Cr(VI) en soluciones acuosas a concentraciones de 10-20 mg/L con el uso de cáscara de yuca amarga (*Manihot esculenta*). *Prospectiva*. 2015;13(2):64-71.
- [21] Wu HY, Shieh FK, Kao HM, Chen YW, Deka JR, Liao SH, et al. Synthesis, Bifunctionalization, and Remarkable Adsorption Performance of Benzene-Bridged Periodic Mesoporous Organosilicas Functionalized with High Loadings of Carboxylic Acids. *Chemistry-A European Journal*. 2013;19(20):6358-67.
- [22] Lee S-M, Ong S-T. Oxalic acid modified rice hull as a sorbent for methylene blue removal. *APCBEE Procedia*. 2014;9:165-9.
- [23] Boehm HP. Surface oxides on carbon and their analysis: a critical assessment. *Carbon*. 2002;40(2):145-9.
- [24] Ahmad A, Rafatullah M, Sulaiman O, Ibrahim M, Hashim R. Scavenging behaviour of meranti sawdust in the removal of methylene blue from aqueous solution. *Journal of Hazardous Materials*. 2009;170(1):357-65.
- [25] Leyva-Ramos R, Geankoplis C. Diffusion in liquid-filled pores of activated carbon. I. Pore volume diffusion. *The Canadian Journal of Chemical Engineering*. 1994;72(2):262-71.
- [26] Freundlich H. Über die adsorption in lösungen. *Zeitschrift für physikalische Chemie*. 1907;57(1):385-470.
- [27] Langmuir I. The constitution and fundamental properties of solids and liquids. Part I. Solids. *Journal of the American chemical society*. 1916;38(11):2221-95.
- [28] Menzinger M, Wolfgang R. The meaning and use of the Arrhenius activation energy. *Angewandte Chemie International Edition*. 1969;8(6):438-44.
- [29] Albis Arrieta AR, Martínez J, Santiago P. Remoción de Zinc (II) de soluciones acuosas usando cáscara de yuca (*Manihot esculenta*): Experimentos en columna/Removal of zinc (II) from aqueous solutions using cassava peel (*Manihot esculenta*): column experiments. *Prospectiva*. 2017;15(1):16-28.
- [30] Yu J, Tong M, Sun X, Li B. A simple method to prepare poly (amic acid)-modified biomass for enhancement of lead and cadmium adsorption. *Biochemical Engineering Journal*. 2007;33(2):126-33.
- [31] Franz M, Arafat HA, Pinto NG. Effect of chemical surface heterogeneity on the adsorption mechanism of dissolved aromatics on activated carbon. *Carbon*. 2000;38(13):1807-19.
- [32] Iqbal M, Saeed A, Zafar SI. FTIR spectrophotometry, kinetics and adsorption isotherms modeling, ion exchange, and EDX analysis for understanding the mechanism of Cd<sup>2+</sup> and Pb<sup>2+</sup> removal by mango peel waste. *Journal of Hazardous Materials*. 2009;164(1):161-71.
- [33] Zhu F. Composition, structure, physicochemical properties, and modifications of cassava starch. *Carbohydrate polymers*. 2015;122:456-80.
- [34] Owamah HI, Izinyon OC, Asiagwu AK. Sorption Model and Kinetic Assessment of Ultramarine Blue Removal using Modified Cassava Peels Biomass. *Journal Civil Environ Eng*. 2012;2:121.
- [35] Castellar G, Angulo E, Zambrano A, Charris D. Equilibrio de adsorción del colorante azul de metileno sobre carbón activado. *Revista UDCA Actualidad & Divulgación Científica*. 2013;16(1):263-71.
- [36] Guo J-Z, Li B, Liu L, Lv K. Removal of methylene blue from aqueous solutions by chemically modified bamboo. *Chemosphere*. 2014;111:225-31.