

A batch experiment for determining retardation factors of Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺, and Pb²⁺ in unsaturated zone of unconsolidated formation in Man Xa and Chau Khe communes, Bac Ninh province



Nhan Duc Dang ¹, Hien Thi Vu ², Kien Dinh Mai ², Khanh Van Nguyen ², Lam Van Nguyen ¹, Long Vu Tran ³, Thuy Thanh Thi Duong ³, Bang Duc Dao ^{3,*}, Anh Van Thi Kieu ³

¹ Vietnam Association of Hydrogeology, Hanoi, Vietnam

² Institute for Nuclear Science and Technology, Hanoi, Vietnam

³ Hanoi University of Mining and Geology, Hanoi, Vietnam

ARTICLE INFO

ABSTRACT

Article history: Received 28th Feb. 2024 Revised 03rd July 2024 Accepted 20th Aug. 2024

Keywords: Clay-loam soil, Heavy metals ions Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ and Pb²⁺, Retardation factor, Unsaturated zone.

This paper presents the results of a batch equilibrium adsorption experiment aimed at determining the retardation factors (R) of four heavy metal ions Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺, and Pb²⁺due to their adsorption on soil particles in an unsaturated zone. The experiments were carried out using clay-loam soil samples collected from Man Xa commune, Yen Phong district and Chau Khe commune, Tu Son city, Bac Ninh province, at two depths of 0÷15 cm and 15÷30 cm from the ground surface. The experimental adsorption procedure is followed by the equilibrium adsorption method. Results obtained showed that the adsorption of the 4 ions on soil particles in the two study areas is linear and followed the Freundlich model. This allows one to estimate the retardation factors of the 4 ions based on a model that includes the equilibrium adsorption coefficient (K_d), soil bulk density (ρ_B) and soil porosity (θ). The R values of the four ions in the soils of Man Xa and Chau Khe vary from 2.30÷16.27 depending on the nature of the adsorbate. Ion Pb²⁺ possesses the highest R value for Man Xa soil. The adsorption of Pb²⁺ is suggested to be followed by both physical and chemoadsorption mechanisms, it participated in an ion-exchange process with protonium ion of goethite present in the soil, making the R value of the species to be different.

Copyright © 2024 Hanoi University of Mining and Geology. All rights reserved.

^{*}*Corresponding author E - mail:* daoducbang@humg.edu.vn DOI: 10.46326/JMES.2024.65(5).10



Phương pháp thực nghiệm xác định hệ số trễ của Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trong đới không bão hòa nước trong thành tạo bở rời vùng đất Mẫn Xá và Châu Khê tỉnh Bắc Ninh

Đặng Đức Nhận ¹, Vũ Thị Hiên ², Mai Đình Kiên ², Nguyễn Văn Khánh ², Nguyễn Văn Lâm ¹, Trần Vũ Long ³, Dương Thị Thanh Thủy ³, Đào Đức Bằng ^{3,*}, Kiều Thị Vân Anh ³

¹ Hội Địa chất Thủy văn Việt Nam, Hà Nội, Việt Nam

² Viện Khoa học và Kỹ thuật Hạt nhân, Hà Nội, Việt Nam

³ Trường Đại học Mỏ - Địa chất, Hà Nội, Việt Nam

THÔNG TIN BÀI BÁO	ΤΟ΄Μ ΤΑ΄Τ		
<i>Quá trình:</i> Nhận bài 28/02/2024 Sửa xong 03/7/2024 Chấp nhận đăng 20/8/2024	Bài báo trình bày kết quả xác định hệ số trễ (R) của bốn ion kim loại nặn là Ni ²⁺ , Zn ²⁺ , Cd ²⁺ và Pb ²⁺ do hiệu ứng hấp phụ trên bề mặt các hạt đất tron đới không bão hòa nước bằng phương pháp thực nghiệm. Thực nghiệ được tiến hành với loại đất sét pha lấy từ xã Mẫn Xá, huyện Yên Phong v		
Từ khóa: Các ion kim loại nặng Ni ²⁺ , Zn ²⁺ , Cd ²⁺ và Pb ²⁺ , Đới không bão hòa nước, Hệ số trễ, Thực nghiệm.	phương Chấu Khế, thánh phố Từ Sơn, tính Bắc Nhh ở hấi độ sấu 0÷15 cm và 15÷30 cm từ mặt đất. Quy trình thực nghiệm hấp phụ được tiến hành theo phương pháp hấp phụ cân bằng. Các kết quả thực nghiệm về hấp phụ các ion kim loại của đất phù hợp với mô hình hấp phụ Freundlich. Ngoài ra các kết quả thực nghiệm cũng cho thấy hấp phụ Ni ²⁺ , Zn ²⁺ , Cd ²⁺ và Pb ²⁺ trên các hạt đất của hai vùng nghiên cứu là tuyến tính. Trên cơ sở các kết quả thực nghiệm về hấp phụ, hệ số R của bốn ion trên nền đất Mẫn Xá và Châu Khê đã được xác định theo mô hình có tính đến các thông số dung trọng của đất ($\rho_{\rm B}$), độ lỗ rỗng của đất (θ) và hệ số cân bằng hấp phụ (K _d). Giá trị R của bốn ion nghiên cứu biến đổi từ 2,30÷16,27 tùy thuộc vào bản chất của các ion. Ion Pb ²⁺ có giá trị R cao nhất trong đất Mẫn Xá vì cơ chế hấp phụ Pb ²⁺ được cho là khác biệt so với ba ion còn lại. Cơ chế hấp phụ của Pb ²⁺ không chỉ đơn thuần là hấp phụ vật lý mà Pb ²⁺ còn tham gia vào quá trình trao đổi ion với khoáng goethite có trong đất làm tăng giá trị R.		
	\odot 2024 Trường Đại học Mỏ - Địa chất. Tất cả các quyền được bảo đảm.		

**Tác giả liên hệ E - mail:* daoducbang@humg.edu.vn DOI: 10.46326/JMES.2024.65(5).10

1. Mở đầu

Ô nhiễm kim loai năng (KLN), ví du như As, Cd, Hg, Pb, Ni, Zn,... trong môi trường đất, nước và không khí là mối quan tâm lớn của các nhà khoa học cũng như quản lý môi trường trên thế giới (Batool và nnk., 2018; Sharma và nnk., 2022; Das và nnk., 2023; Piwowarska và nnk., 2024). Kim loai năng trong môi trường rất khó phân hủy. chúng có tác hai đối với môi trường và sức khỏe con người (Gupta và nnk., 2001; Sall và nnk., 2020, Osae và nnk., 2023). Kim loại năng trong môi trường có nguồn gốc phát sinh tư nhiên như As nhưng chủ yếu là từ các nguồn nhân sinh như rác thải từ các khu công nghiệp, từ bãi thải phế liêu của các làng nghề tái chế kim loại mầu, từ giao thông hoặc từ phân bón kể cả phân bón vô cơ và hữu cơ.

Theo thông báo của Giang (2022) thì bãi lưu giữ thải phế liêu của làng nghề tái chế nhôm Mẫn Xá, xã Văn Môn, huyên Yên Phong, tỉnh Bắc Ninh trung bình hàng ngày nhận 30÷40 tấn phế thải từ các lò tái chế nhôm. Hàm lương KLN như Fe, Cu, Ni, Pb trong đất khu vực này vươt 1,5÷16 lần so với quy đinh của OCVN 03-MT: 2015/BTNMT (2015). Nghiên cứu của Hoàng (2018) về hiên trang ô nhiễm KLN từ bãi chôn lấp rác thải, chủ yếu là rác thải sinh hoat, Kiêu Ky, Gia Lâm, Hà Nôi cho thấy hàm lương As và Cd trong đất gần kề bãi chôn lấp vươt 1,5÷2 lần so với quy đinh của QCVN 03-MT: 2015/BTNMT. Càng gần khu vực chôn lấp hàm lượng KLN càng tăng. Ở khoảng cách 5 m đến mép bãi chôn lấp hàm lương Cr, Pb và Zn chỉ bằng khoảng 50% so với tai rìa bãi chôn lấp. Vì vây, vấn đề phát tán ô nhiễm KLN từ các bãi chôn lấp hoặc chứa rác thải theo diện rộng và chiều sâu tầng đất rất cần được quan tâm nghiên cứu.

Trong đới không bão hòa nước, vật chất tan trong nước không vận động đồng hành cùng với dòng nước ngấm theo cột đất mà chúng bị chi phối bởi một số yếu tố đặc trưng của đất. Tốc độ vận động của vật chất tan trong dòng nước ngấm chậm hơn so với tốc độ di chuyển của nước do tác động của hiệu ứng hấp phụ trên bề mặt các hạt đất. Ngoài hiệu ứng hấp phụ, vật chất trong quá trình vận động cùng dòng nước ngấm còn bị chi phối bởi hiệu ứng phân tán cũng làm chậm tốc độ dịch chuyển và phân bố vật chất trong nước ngấm theo phẫu diện đất. Hiệu ứng hấp phụ của đất đối với vật chất tan trong nước ngấm, trong đó có các tác nhân ô nhiễm như kim loại năng, được đặc trưng bởi hệ số trễ R (Retardation factor). Hệ số trễ (R) của vật chất tan trong dòng nước ngấm và di chuyển cùng nước ngấm theo phẫu diên tầng đất được đinh nghĩa là tỷ số giữa tốc đô di chuyển mặt tiền dòng nước ngấm và tốc độ di chuyển mặt tiền của vật chất đó (https:// byjus.com/ chemistry/ rf-value). Giá tri của R phản ánh vật chất ưa pha rắn là đất. nếu R>1 hay ưa pha nước. nếu R<1. Đây là do ảnh hưởng của quá trình phân bố vật chất giữa pha lỏng là nước và pha rắn là các hat đất. Để xác định mức đô phân tán/lan truyền vật chất tạn trong nước ngấm theo phẫu diên tầng đất, một số mô hình đã được xây dựng, trong đó có tính đến hê số trễ (R) và hê số phân tán thủy đông lực (D) nhằm dư báo mức đô lan truyền ô nhiễm trên khu vực có nguồn điểm phát sinh ô nhiễm. Mặt khác, hê số R cũng được xác đinh riêng rẽ ở quy mô phòng thí nghiêm bằng kỹ thuật hấp phu theo mẻ (Allison và Allison, 2005; EPA, 2004; Kumar, 2019), bằng phương pháp sử dụng cột thấm (EPA, 1999) và phương pháp mô hình hóa quy mô hiện trường (EPA, 1999). Giá tri hê số R xác đinh bằng các phương pháp kể trên đều thông qua giá trị hệ số cân bằng hấp phu hay còn được gọi là hằng số phân bố (K_d) của KLN giữa pha nước và pha rắn là các loai đất có tính chất vật lý, hóa lý và hóa học khác nhau.

Phương pháp hấp phụ theo mẻ quy mô phòng thí nghiệm là sử dụng dung dịch có chứa KLN pha trong nước sạch với nồng độ ban đầu (C_0 , mg/mL) nhất định. Lấy một thể tích dung dịch V (mL) khuấy đều với m (g) đất đã sấy khô và nghiền đến cỡ hạt <2 mm với các khoảng thời gian t. Tại các thời điểm t lấy 1÷2 mL mẫu huyền phù, lọc nước khỏi đất rồi xác định nồng độ KLN còn lại trong pha nước (C_t , mg/L). Hàm lượng KLN đã hấp phụ trên đất ở thời điểm t (q_t , mg/g) được tính theo công thức (Allison và Allison, 2005):

$$q_t = \frac{(C_0 - C_t) x V}{m}, \, mg/g \tag{1}$$

Khi thời gian hấp phụ đủ dài để hấp phụ đạt cân bằng, tức là nồng độ C_t không đổi theo thời gian, thì giá trị C_t và q_t trong biểu thức (1) được thay, tương ứng, bằng C_e và q_e (nồng độ KLN trong pha nước và hàm lượng KLN trong đất ở trạng thái cân bằng). Hằng số cân bằng hấp phụ K_d được tính theo công thức (2) (Allison và Allison, 2005; Chabi và nnk., 2022).

$$K_d = \frac{q_e}{c_e} = \frac{(c_0 - c_e)x V}{mx c_e}, L/g$$
(2)

Nếu hấp phụ tuân theo mô hình tuyến tính, tức là q_e tỷ lệ thuận với C_e ($q_e = K_d \times C_e$) thì hệ số Rđược tính theo công thức (3) (Van, 1981; Van và Wierenga, 2003) :

$$R = 1 + K_d x \, \frac{\rho_B}{\theta} \tag{3}$$

Trong đó: K_d , ρ_B và θ - hằng số cân bằng hấp phụ, dung trọng của đất (g/cm³) và hàm lượng ẩm tương đối trong đất (cm³/cm³).

Nếu hấp phụ không tuân theo mô hình tuyến tính thì hệ số R được tính theo công thức (Chabi và nnk., 2022).

$$R = 1 + K_d x \frac{\rho_B}{n_e} \tag{4}$$

Trong đó: K_d và ρ_B - tương tự như ký hiệu của biểu thức (3), n_e - độ lỗ rỗng hữu hiệu của đất (cm³ lỗ rỗng/cm³ thể tích tổng số của mẫu đất).

Phương pháp xác định hệ số R bằng kỹ thuật hấp phụ theo mẻ có ưu điểm nổi bật là thực nghiệm được tiến hành nhanh chóng với nhiều ion KLN trong các môi trường hóa học khác nhau. Thiết bị rẻ tiền, dễ chế tạo. Nhược điểm chính của phương pháp là độ lặp lại của kết quả thực nghiệm thường là kém vì thành phần vật chất của mẫu đất rất không đồng đều (Chabi và nnk., 2022).

Phương pháp xác định hệ số R bằng kỹ thuật côt thấm là dùng côt nhồi đất có kích thước hat <2 mm, có dung trong và đô lỗ rỗng đã biết, được lèn chặt đến mức dung trong đất trong cột thấm bằng hoặc gần bằng dung trọng của mẫu hiện trường, rồi cho dung dịch có nồng độ KLN (C₀, mg/L) có tính hấp phụ cùng với một ion chỉ thi không có tính hấp phụ với nồng độ C_0^{tr} (nồng độ ban đầu C_0 của tracer), thường là ion Cl-đi qua cột. Đường cong thoát nồng độ (BTC: Break Through Curve) KLN và ion chỉ thi được quan trắc. Đường cong thoát nồng đô là mối tương quan giữa nồng đô KLN cũng như ion chỉ thị trong dòng nước chảy qua cột đất theo thời gian. Trên cơ sở BTC của ion chỉ thị xác định vận tốc nước chảy theo lỗ rỗng của đất trong cột (v_p , cm/h) và BTC của KLN xác định vận tốc di chuyển của ion KLN (v_c , cm/h). Theo định nghĩa thì giá trị hệ số R sẽ được tính theo công thức (Chabi và nnk., 2022):

$$R = \frac{\nu_p}{\nu_c} = \frac{t_c}{t_{tr}} \tag{5}$$

Trong đó: t_c và t_p - thời gian ion KLN (contaminant) và thời gian ion chỉ thị (tracer) bắt đầu xuất hiện (ló ra) khỏi cột đất.

Vì thực nghiệm được tiến hành bằng cột nhồi đất nên giá trị R xác định bằng cột thấm có thể đưa ngay vào mô hình mô tả quá trình di chuyển của KLN theo cột đất trong đới không bão hòa nước. Nhược điểm chính của phương pháp cột thấm là hệ thiết bị thí nghiệm thường đắt tiền, thời gian thực nghiệm kéo dài và có nhiều yếu tố bất định ảnh hưởng đến độ chính xác của kết quả thực nghiệm (EPA, 2004).

Phương pháp mô hình hóa quy mô hiên trường là áp dụng một mô hình vận chuyển vật chất đã đinh với các thông số quan trắc về nước dưới đất đã thu thập được để xác định hệ số R. Cụ thể các thông số đầu vào của mô hình cần biết là nồng đô các KLN tai nguồn phát thải, ngày KLN xâm nhập vào tầng đất, hướng và tốc đô dòng chảy của nước dưới đất, nồng đô KLN trong nước tai giếng quan trắc, khoảng cách giữa điểm phát thải và giếng quan trắc, hệ số phân tán và số hạng nguồn phát thải KLN. Với phương pháp thực nghiêm này cũng phải xác đinh BTC của KLN tai giếng quan trắc. Hê số R được xác đinh theo biểu thức (5), với tốc độ vận chuyển của nước chảy theo lỗ rỗng (v_p) được tính theo đinh luật Darcy (EPA, 1999):

$$v_p = \frac{v_d}{n_e} \tag{6}$$

Trong đó: v_d và n_e - vận tốc chảy theo Darcy (hệ số dẫn lưu) và độ lỗ rỗng hữu hiệu.

Phương pháp mô hình hóa quy mô hiện trường được tiến hành trong điều kiện gần với thực tế nhất vì nồng độ ô nhiễm được đo trực tiếp tại giếng quan trắc. Các điều kiện địa chất cũng đúng với thực tế. Nhược điểm của phương pháp này là mô hình sử dụng để tính R cần phải có một số giả thiết như tốc độ dòng chảy, hướng dòng chảy phải đồng đều. Những giả thiết này trong nhiều trường hợp là không hiện thực.

Ở Việt Nam đã có một số nghiên cứu xác định hệ số R của arsen trong tầng chứa nước Holocene và Pleistocene. Nguyen và nnk. (2014) tiến hành thực nghiệm hấp phụ arsen theo mẻ trên sa lắng tầng Holocene ven sông Hồng, gần bãi giếng Nam Dư, trong phòng thí nghiệm. Van và nnk. (2013) tiến hành xác đinh hệ số R của arsen trong tầng chứa nước Pleistocene khu vực Van Phúc, Hà Nôi trưc tiếp ngoài hiên trường. Tuy nhiên, As là nguyên tố dễ thay đổi hóa tri phu thuộc vào điều kiện địa tầng. Asen hóa trị V (As(V)) hấp phụ mạnh trên khoáng goethite (FeOOH) trong đới không bão hòa nước và hầu như không tan vào pha nước. Tuy nhiên, trong tầng bão hòa nước nếu có mặt các hợp chất hữu cơ, điều kiên môi trường trở nên môi trường khử, thì As(V) rất dễ bi khử bởi các hợp chất hữu cơ chuyển sang hóa trị III (As(III)) có đô linh đông cao và tan vào pha nước. Thực nghiêm xác đinh R của As trong phòng phải tiến hành trong buồng kín (glove box) với môi trường khí nito, tương đối phức tạp (Nguyen và nnk., 2014).

Các ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ là các ion bền ở trạng thái số hóa trị II và trạng thái hóa trị này không bị thay đổi trong quá trình dịch chuyển từ đới không bão hòa xuống đới bão hòa nước. Trạng thái hóa trị của các ion kể trên cũng không thay đổi nếu trong địa tầng có các tác nhân oxy-hóa khử như các hợp chất hữu cơ. Chính vì vậy mà tính chất hấp phụ và giải hấp phụ (tan từ đất/sa lắng vào nước) là rất khác so với quá trình hấp phụ của As. Số liệu về hệ số trễ của KLN trong các loại đất còn rất ít được công bố trên các tạp chí khoa học để tham khảo phục vụ công tác dự báo lan truyền ô nhiễm từ các nguồn điểm.

Mục đích của nghiên cứu này là bằng thực nghiệm trong phòng xác định hệ số trễ (R) của bốn ion kim loại Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trong đới không bão hòa nước. Phương pháp thực nghiệm là phương pháp hấp phụ cân bằng. Theo chúng tôi được biết thì đây là lần đầu tiên bộ số liệu về hệ số trễ của bốn ion KLN nghiên cứu lần đầu tiên được công bố đối với loại đất sét pha Việt Nam.

2. Đối tượng và phương pháp nghiên cứu

2.1. Đối tượng nghiên cứu

Đối tượng nghiên cứu là đất sét pha lấy từ khu vực bãi thải của làng nghề tái chế nhôm Mẫn Xá, huyện Yên Phong và từ một bãi chứa chất thải ở phường Châu Khê, thành phố Từ Sơn, tỉnh Bắc Ninh. Mẫu đất được lấy ở hai độ sâu 0÷15 và 15÷30 cm từ mặt đất. Đất nghiên cứu có thành phần cơ giới tính theo phần trăm như sau: cát:bùn:sét 28,0:33,2:38,8. Theo sơ đồ phân loại đất của Bộ Nông nghiệp Hoa kỳ (https://stormwater.pca. state.mn.us/) thì đất nghiên cứu thuộc loại đất sét pha (clay-loam).

2.2. Xác định thời gian đạt cân bằng hấp phụ (động học) quá trình hấp phụ

Thực nghiệm xác định động học quá trình hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên hai loại đất được tiến hành theo Hướng dẫn của Hội Thử nghiệm và Vật liệu Hoa Kỳ (ASTM, 2016), gồm hai bước: Bước 1: Xác định thời gian đạt cân bằng hấp phụ (động học quá trình hấp phụ); Bước 2: Xác định mô hình hấp phụ làm cơ sở tính giá trị R.

Các mẫu đất được sấy khô ở 40°C đến khối lượng không đổi, nhẹ tay nghiền mẫu sử dụng cối và chầy sứ đến cõ hạt qua rây lỗ 2 mm để loại bỏ các hạt sạn và rễ cỏ. Mẫu được ngâm rửa sạch hầu như hoàn toàn Ni, Zn, Cd và Pb bằng nước khử ion nóng. Mức độ sạch KLN của mẫu đất được kiểm tra bằng kỹ thuật khối phổ cảm ứng plasma (ICP MS) trên thiết bị PlasmaQuant (Analytik Jena, CH LB Đức) phân tích nồng độ KLN trong nước sau 5 lần ngâm rửa.

Dung dich chứa đồng thời các muối nitrat Ni, Zn, Cd và axetat Pb loại sạch cho phân tích (PA, từ Trung Quốc và Merck, Đức) với nồng độ 45 ppm (mg/L) được pha trong dung dịch $CaCl_2$ 0,1 M, tương đương dung dich nước trong đất (ASTM, 2016). Nồng đô dụng dịch ban đầu là 45 mg/L được quyết định trên cơ sở số liêu phân tích nồng độ các ion kim loại Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trong nước mặt lấy từ hại vùng nghiên cứu dạo động từ 12÷45 mg/L. Nồng đô tối đa là Zn²⁺ và tối thiểu là Cd²⁺. Để phép phân tích có đô lặp lai tốt đã chon mức nồng đô trung bình cho tất cả các ion là 45 mg/L. Nồng độ các ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺trong dung dịch được xác định bằng kỹ thuật ICP MS trên thiết bi PlasmaQuant (Analytik Jena, CH LB Đức). Giới han phát hiện của thiết bị đối với bốn ion trên là 1 µg/L (1 ppb). Đô lặp lại của phép phân tích không sai lệch quá ±7%.

Dung lượng hấp phụ theo thời gian (q_t) của mẫu đất được tính theo công thức (1) với C₀=45 mg/L, *V*=100 mL và m = 3 g.

2.3. Xác định độ rỗng trong đất

Độ rỗng các lớp đất 0÷15 và 15÷30 cm từ mặt đất được xác định theo TCVN 5301:1995-Chất lượng đất-hồ sơ đất.

Độ rỗng của lớp đất (*n*) được xác định theo công thức:

$$n = 1 - \frac{\rho_B}{\rho_P} \tag{7}$$

Trong đó: n - độ rỗng của đất (%); ρ_{B} - dung trọng (g/cm³); ρ_{P} - khối lượng riêng của đất (g/cm³).

Phương pháp xác định dung trọng và khối lượng riêng của đất ($\rho_{\rm B}$ và $\rho_{\rm P}$) tuân theo, tương ứng, TCVN 6860:2012/BKHCN và TCVN 11399:2016/BKHCN.

2.4. Xác định độ tuyến tính của quá trình hấp phụ

Thí nghiệm được tiến hành với bốn giá trị nồng độ ban đầu C_0 như nhau của bốn ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ là 60, 45, 30 và 15 mg/L trong dung dịch CaCl₂ 0,1M và thời gian hấp phụ đủ dài để đạt cân bằng. Sau thời gian hấp phụ đạt cân bằng mẫu huyền phù được tách khỏi cặn đất bằng ly tâm và phân tích xác định nồng độ các ion kim loại còn lại trong dung dịch (không bị hấp phụ), tức là nồng độ C_e . Hàm lượng q_e được tính theo công thức (1), thay giá trị C_t bằng giá trị C_e . Hằng số cân bằng hấp phụ (K_d) đối với mỗi giá trị nồng độ ban đầu được tính bằng công thức (2) (Allison và Allison, 2005; Tao và nnk., 2021; Chabi và nnk., 2022).

Mối tương quan giữa giá trị K_d và nồng độ ban đầu (C_0) của ion bị hấp phụ phản ánh quá trình hấp phụ là tuyến tính hay phi tuyến tính. Một cách khác là dựa vào một số thông số của mô hình đẳng nhiệt hấp phụ để thảo luận về mức độ tuyến tính của quá trình hấp phụ (xem phần 3, Kết quả và thảo luận).

2.5. Xác định mô hình/đẳng nhiệt hấp phụ

Mô hình hấp phụ hay còn gọi là đẳng nhiệt hấp phụ (adsorption isotherm) vì mô hình được xây dựng ở điều kiện nhiệt độ không đổi đối với mọi nồng độ ban đầu của chất bị hấp phụ. Mô hình hấp phụ là mối tương quan giữa dung lượng hấp phụ của đất (q_e) và nồng độ các ion kim loại trong dung dịch (C_e) ở trạng thái cân bằng khi C_0 thay đổi. Dung lượng hấp phụ tại thời điểm cân bằng (q_e) được tính theo công thức (1) khi đó C_t được thay bằng giá trị nồng độ các ion kim loại ở thời điểm cân bằng (sau thời gian đủ dài để đạt cân bằng) và là C_e (e: equivalent). Hấp phụ kim loại trên hạt đất thường tuân theo mô hình hoặc Freundlich hoặc Langmuir. Mô hình hấp phụ Freundlich được biểu diễn bằng biểu thức (8) (Uygur và nnk., 2017; Swenson và Studie, 2019; Núñez, 2022):

$$q_e = K_f \cdot C_e^\beta \tag{8}$$

Trong đó: q_e là dung lượng hấp phụ của đất ở trạng thái cân bằng (mg/g); K_f (L/g) là hằng số hấp phụ Freundlich thể hiện năng lực hấp phụ của mẫu đất; C_e là nồng độ KLN trong dung dịch ở trạng thái cân bằng (mg/L); β là hệ số thể hiện cường độ của quá trình hấp phụ.

Biểu thức (8) được chuyển sang dạng đường thẳng bằng cách lấy logarit:

$$Lnq_e = LnK_f + \beta \times LnC_e \tag{9}$$

Như vậy, sự phụ thuộc giữa Lnq_e và LnC_e là đường thẳng, điểm cắt trục tung có giá trị là LnK_f , hệ số góc của đường thẳng Lnq_e và LnC_e có giá trị là β .

Mô hình hấp phụ Freundlich được khẳng định là phù hợp nếu hệ số tương quan (R²) của đường làm khớp lý thuyết (Biểu thức (9)) với giá trị thực nghiệm gần với 1. Trong trường hợp hấp phụ là tuyến tính, q_e tỷ lệ thuận với C_e , thì hệ số β trong biểu thức (8 và 9) bằng hoặc rất gần với 1.

Mô hình hấp phụ Langmuir được mô tả bằng biểu thức (10) (Uygur và nnk., 2017; Swenson và Stadie, 2019; Núñez, 2022):

$$\frac{C_e}{q_e} = \frac{C_e}{q_m} + \frac{1}{q_m \, x \, K_L} \tag{10}$$

Trong đó: C_e và q_e - nồng độ và hàm lượng KLN trong dung dịch và trên bề mặt các hạt đất tại thời điểm cân bằng; q_m - dung lượng hấp phụ cực đại của các ion nghiên cứu, đặc trưng cho trạng thái khi các tâm hấp phụ trên bề mặt các hạt đất đã được lấp đầy bởi các ion bị hấp phụ; K_L - hệ số hấp phụ Langmuir đặc trưng cho năng lượng hấp phụ của ion bị hấp phụ.

Mô hình hấp phụ Langmuir (biểu thức (10)) là quan hệ tuyến tính giữa giá trị C_e/q_e và C_e , khi đó hệ số góc của đường thẳng là đại lượng $1/q_m$ và điểm cắt trục tung là đại lượng $1/q_m x K_L$.

2.6. Xác định hệ số trễ (R)

Nếu quá trình hấp phụ là tuyến tính thì hệ số trễ (R) đối với các ion nghiên cứu trong tầng

không bão hòa nước được tính theo công thức (3) (Van, 1981; Van và Wierenga, 2003). Nếu quá trình hấp phụ không tuân theo mô hình tuyến tính thì hệ số R được tính theo công thức (4) (Chabi và nnk., 2022).

3. Kết quả và thảo luận

3.1. Động học hấp phụ Ni²+, Zn²+, Cd²+ và Pb²+ trên bề mặt các hạt đất vùng Mẫn Xá và Châu Khê

Kết quả thực nghiệm xác định thời gian đạt cân bằng hấp phụ trên đất lấy từ hai địa phương Mẫn Xá và Châu Khê được trình bày trong các Hình 1 và 2.

Các kết quả về động học hấp phụ của 4 ion nghiên cứu với lớp đất 15÷30 cm là tương tự như các kết quả trình bày trên Hình 1 và 2. Các kết quả thu được cho thấy sau 60 phút tiếp xúc, dung lượng hấp phụ của đất đối với tất cả bốn ion thí nghiệm đều đạt cân bằng. Giá trị dung lượng hấp phụ của đất lấy từ hai vị trí, ở hai độ sâu đều đạt khoảng 400 mg/kg đất nếu trong dung dịch nước trong đất nồng độ các ion KLN nghiên cứu là 45



Hình 1. Động học hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên mẫu đất Mẫn Xá (0÷15 cm).



Hình 2. Động học hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên mẫu đất Châu Khê (0÷15 cm).

mg/L, không phụ thuộc vào vị trí địa lý khu vực lấy mẫu. Điều này cho thấy đất Mẫn Xá và Châu Khê có thành phần khoáng chất có tính hấp phụ là tương đồng nhau.

3.2. Mô hình và các thông số hấp phụ của mô hình

Các Hình 3÷6 trình bày đường làm khớp giá trị thực nghiệm theo mô hình hấp phụ Freundlich của bốn ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất Mẫn Xá và Châu Khê ở độ sâu 0÷15 cm từ bề mặt.

Vị trí số 1 ở Mẫn Xá có tọa độ là 21º10'12" (N); 105º56'11"(E), vị trí số 2 cách vị trí 1 khoảng 30 m. Tọa độ vị trí số 1 ở Châu Khê là 21º06'46"N, 105º55'41"E và số 2 cách vị trí 1 khoảng 30 m.

Kết quả trình bày trên các Hình 3÷6 đối với lớp đất 0÷15 cm lấy từ Mẫn Xá (2 vị trí) và Châu Khê (2 vị trí) đều cho thấy giá trị thực nghiệm khớp tốt với mô hình hấp phụ Freundlich với giá trị R² >0,80 (từ 0,884÷0,999, Hình 3÷6), trong khi đó số liệu thực nghiệm làm khớp với mô hình hấp phụ Langmuir đều có giá trị R² <0,8 (các hình không trình bày ở đây). Điều này có nghĩa là hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên hai loại đất lấy từ



Hình 3. Đẳng nhiệt hấp phụ Ni²+, Zn²+, Cd²+ và Pb²+ trên đất Mẫn Xá (vị trí 1, 0÷15 cm) theo mô hình Freundlich (Biểu thức (9)).



Hình 4. Đẳng nhiệt hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất Mẫn Xá (vị trí 2, 0÷15 cm) theo mô hình Freundlich (Biểu thức (9)).



Hình 5. Đẳng nhiệt hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất Châu Khê (vị trí 1, 0-15 cm) theo mô hình Freundlich (Biểu thức (9)).



Hình 6. Đẳng nhiệt hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất Châu Khê (vị trí 2, 0÷15 cm) theo mô hình Freundlich.

Mẫn Xá và Châu Khê đều tuân theo mô hình hấp phụ Freundlich. Các thực nghiệm với lớp đất $15\div30 \text{ cm ở hai địa điểm lấy mẫu cũng cho kết quả$ $tương tự như đối với lớp đất <math>0\div15 \text{ cm}$ (đồ thị không trình bày ở đây). Giá trị các thông số K_f và β biểu thức 8 và 9) của quá trình hấp phụ các ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất lấy từ hai địa danh ở hai độ sâu khác nhau được tổng hợp và trình bày trong Bảng 1 và 2.

Bảng 1. Giá trị K_f và β của quá trình hấp phụ các ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất Mẫn Xá.

		Chiều s	âu	Chiều sâu		
Vị trí	Ion	0÷15 cm		15÷30 cm		
		$K_f(L/g)$	β	$K_f(L/g)$	β	
Mẫn	Ni	171,75	1,05	175,38	0,97	
Xá:	Zn	442,23	1,03	485,92	0,94	
Vị trí	Cd	439,77	1,08	568,13	0,98	
1	Pb	2612,47	0,98	2375,24	1,04	
Mẫn	Ni	136,79	1,04	136,23	0,99	
Xá:	Zn	315,34	1,09	370,05	0,93	

Vị trí	Cd	432,96	1,06	410,57	0,95
2	Pb	1823,57	0,94	2143,62	1,05

Bảng 2. Giá trị K_f và β của quá trình hấp phụ các ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất Châu Khê.

$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	Ion	Chiều s 0÷15 c	sâu rm	Chiều sâu 15÷30 cm		
	K _f (L/g)	β				
Châu Khê: Vị trí 1	Ni	146,16	1,04	159,54	1,06	
	Zn	112,49	1,07	100,68	1,06	
	Cd	618,40	1,05	372,61	1,03	
	Pb	7666,07	1,05	1729,78	0,97	
Châu Khê: Vị trí 2	Ni	177,86	1,05	139,29	1,02	
	Zn	147,96	1,04	80,26	1,03	
	Cd	741,11	0,96	831,01	1,04	
	Pb	709,32	0,99	874,58	0,96	

Kết quả trình bày trong Bảng 1 và 2 cho thấy năng lực hấp phụ của đất đối với 4 ion nghiên cứu thể hiện qua giá trị hệ số K_f ở hai địa bàn nghiên cứu là có sự khác biệt rõ rệt. Năng lực hấp phụ ion Pb²⁺ của đất ở hai nơi là mạnh hơn nhiều so với ba ion còn lại. Giá trị K_f của ion chì với đất Mẫn Xá cao từ 1823 đến 2612 (L/g) (Bảng 1) và với đất Châu Khê là từ 709 đến 7666 (L/g) (Bảng 2). Sự khác biệt đáng kể về giá trị năng lực hấp phụ (K_f) của ion chì ở các tầng đất có thể là do thành phần hóa học của hai lớp đất là khác nhau. Kết quả trình bày trong Bảng 1 và 2 cho thấy cường độ hấp phụ, giá trị hệ số f, của các ion nghiên cứu đều xấp xỉ bằng 1. Điều này cho thấy hấp phụ của các ion nghiên cứu tuân theo mô hình tuyến tính.

Một số nghiên cứu về cơ chế hấp phụ ion chì trên đất (Gomes và nnk., 2002; Papini và nnk., 2002) và vật liệu tổng hợp (than hoạt tính, hoặc tannin biến tính (Zhan và Xuan, 2003) cho thấy cơ chế hấp phụ Pb²⁺ trên các vật liệu kể trên không những chỉ là hấp phụ vật lý, tức là do lực điện tĩnh giữa ion dương của Pb²⁺ với bề mặt tích điện âm của chất hấp phụ mà Pb²⁺ còn tham gia vào cả quá trình trao đổi ion, tức là hấp phụ theo cơ chế hóa học (chemosorption) với một số nhóm chức của vật liệu hấp phụ. Hấp phụ hóa học có cường độ mạnh hơn so với hấp phụ vật lý.

Một loạt thí nghiệm độc lập của nhóm tác giả về hấp phụ Pb²⁺ từ dung dịch CaCl₂ 0,1M chứa axetat chì (Pb(CH₃COO)₂) nồng độ 45 ppm đã được tiến hành với đất cát lấy từ Bình Thuận. Kết quả cho thấy theo thời gian tiếp xúc, độ pH của dung dịch giảm từ 7,25 ở thời điểm ban đầu xuống 6,96 sau 4 giờ tiếp xúc (nhớ rằng độ pH được tính theo thang logarith cơ số 10 của nồng độ ion H+). Điều này được giải thích là Pb²⁺ đã tham gia vào quá trình trao đổi ion với H⁺ trong thành phần khoáng goethite (FeOOH) của đất làm tăng nồng độ H⁺ (giảm pH) trong pha nước. Cơ chế hấp phụ hóa học qua trao đổi ion của Pb²⁺ cũng có thể áp dụng đối với đất sét Mẫn Xá và Châu Khê vì trong đất luôn có thành phần khoáng goethite.

3.3. Độ tuyến tính hấp phụ các ion Ni²+, Zn²+, Cd²+ và Pb²+ trên bề mặt các hạt đất vùng nghiên cứu

Hình 7 trình bày sự phụ thuộc giữa giá trị K_d và C_0 của bốn ion nghiên cứu minh chứng cho quá trình hấp phụ của chúng trên đất là tuyến tính. Đây là cơ sở tính R áp dụng công thức (3).

3.4. Xác định hệ số trễ của các ion Zn ²⁺, Ni²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trong đới không bão hòa nước

Đất Mẫn Xá, lớp đất bề mặt (0÷15 cm) có: $\rho_{B,1} = 1,6 \ g/cm^3; \theta_1 = 0,37;$ Lớp đất từ 15 đến 20 cm có $\rho_{B,2} = 1,8 \ g/cm^3; \theta_2 = 0,28; K_d$ trung bình của Ni²⁺ đối với lớp đất mặt với nồng độ C_0 là 15, 30, 45 và 60 mg/L là 1,257 (cm³/g) và đối với lớp đất 15-30 cm là 0,403. Giá trị hệ số trễ R trung bình đối với Ni²⁺ trong đất Mẫn Xá ở lớp đất mặt sẽ là R₁ = 1+ (1,6x1,257)/0,37= 6,44 (công thức (3)). Hệ số trễ trung bình của Ni²⁺ trong đất Mẫn Xá lớp đất 15÷20 cm sẽ là: R₂ = 1+(1,8x0,403)/0,28 = 3,59. Bảng 3 trình bày kết quả xác định giá trị R của Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trong đất Mẫn Xá và Châu Khê ở các lớp đất 0÷15 và 15÷20 cm.

Kết quả trình bày trong Bảng 3 cho thấy giá trị hệ số trễ của các ion Ni^{2_+} , Zn^{2_+} , Cd^{2_+} và Pb^{2_+} trong đất đới không bão hòa nước ở thí nghiệm cân bằng hấp phụ có khoảng dao động khá lớn, từ 1,44 đến 16,27 tùy thuộc vào loại đất và bản chất của các ion kim loại. Ion Pb^{2_+} có hệ số trễ cao nhất trong đất Mẫn Xá, từ 12,30 đến 16,27, nhưng với đất Châu Khê hệ số trễ của Pb^{2_+} cũng chỉ trong khoảng giá trị hệ số trễ của các ion nickel, kẽm và cadimi là 3-4 (Bảng 3).



Hình 7. Hấp phụ tuyến tính của các ion Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên các hạt đất vùng Mẫn Xá thể hiện qua sự phụ thuộc tuyến tính giữa giá trị K_d và nồng độ ban đầu C₀ của các ion trong dung dịch. Hệ số tương quan giữa K_d và C₀ đều cao hơn 0,94 (Almalike và nnk. 2020) nghiên cứu quá trình hấp phụ Cd và Pb trên một số loại đất ở Iraq cũng nhận thấy mối quan hệ giữa hệ số phân bố của hai ion kim loại giữa pha nước và đất là tuyến tính. Cơ chế hấp phụ tuyến tính được một số tác giả, ví dụ như Jothi và nnk. (2013) giải thích là do Cd và Pb có động năng chuyển khối mạnh từ pha nước vào đất. Cùng với kết quả trình bày trên Hình 7, các kết quả trình bày trên các Hình 3÷6 và Bảng 1÷2 cho thấy hệ số góc β của mô hình hấp phụ Freundlich rất gần 1 (Bảng 1÷2), đây là bằng chứng minh chứng đẳng nhiệt hấp phụ Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trên đất nghiên cứu (biểu thức (8, 9)) trong trường hợp này là tuyến tính. Với các kết quả như đã trình bầy, hệ số trễ R đã được tính theo công thức (3).

10.20 cm								
Ion kim loại	Địa danh lấy mẫu đất	Lớp đất, cm	$ ho_{B,1}$, g/cm ³	$\rho_{B,2}$, g/cm ³	θ_1	θ_2	K_d (tb), cm ³ /g	R
Ni ²⁺	Mẫn Xá	0÷15	1,6		0,37		1,257	6,44
	Mẫn Xá	15÷20		1,8		0,28	0,403	3,59
	Châu Khê	0÷15	1,5		0,37		0,108	1,44
	Châu Khê	15÷20		1,6		0,35	0,102	1,47
	Mẫn Xá	0÷15	1,6		0,37		0,464	3,00
$7n^{2+}$	Mẫn Xá	15÷20		1,8		0,28	0,343	3,21
ZII ² '	Châu Khê	0÷15	1,5		0,37		0,312	2,30
	Châu Khê	15÷20		1,6		0,35	0,310	2,35
	Mẫn Xá	0÷15	1,6		0,37		0,440	2,90
Cd^{2+}	Mẫn Xá	15÷20		1,8		0,28	0,568	4,65
<i>La</i> ²⁺	Châu Khê	0÷15	1,5		0,37		0,618	3,51
	Châu Khê	15÷20		1,6		0,35	0,373	2,71
<i>Pb</i> ²⁺	Mẫn Xá	0÷15	1,6		0,37		2,612	12,30
	Mẫn Xá	15÷20		1,8		0,28	2,375	16,27
	Châu Khê	0÷15	1,5		0,37		0,709	3,87
	Châu Khê	15÷20		1,6		0,35	0,729	4,33

Bảng 3. Giá trị hệ số trễ của Ni²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺ và Pb²⁺ trong đất Mẫn Xá và Châu Khê ở hai lớp đất 0÷15 và 15÷20 cm.

Như đã trình bày trong mục 3.2, Pb²⁺ hấp phụ theo hai cơ chế là cơ chế vật lý và cơ chế trao đổi ion, do vậy có thể thấy thành phần khoáng vật, ví dụ goethite (FeOOH), có vai trò quan trọng đối với hấp phụ Pb²⁺. Có thể trong đất Châu Khê thành phần goethite thấp hơn so với trong đất Mẫn Xá nên hệ số trễ của Pb²⁺ trong đất Mẫn Xá cao hơn hệ số R của đất Châu Khê. Kết quả của nghiên cứu này cho thấy ion chì phát tán chậm vào môi trường nước từ nguồn ô nhiễm điểm nếu thành tạo địa chất có thành phần khoáng vật goethite cao. Các ion nickel, kẽm và cadmi có tốc độ phát tán từ nguồn điểm nhanh hơn so với ion chì, tuy nhiên hệ số trễ cũng khá cao (Bảng 3) nên kiến trúc các bồn chứa thải cần có lớp bảo vệ có hệ số thấm thấp.

4. Kết luận

Hệ số trễ của 4 ion kim loại nặng Ni^{2+} , Zn^{2+} , $Cd^{2+}và Pb^{2+}$ trong lớp đất đới không bão hòa nước đã được xác định bằng phương pháp hấp phụ cân bằng đối với loại đất sét lấy từ hai khu vực Mẫn Xá, huyện Yên Phong và Châu Khê, thành phố Từ Sơn, tỉnh Bắc Ninh. Điểm mới của nghiên cứu này so với các nghiên cứu tương tự là dung dịch nước thấm không phải là nước cất mà là dung dịch caCl₂0,1M, được cho là tương đương dung dịch nước trong đất. Điều này cho phép cố định được lực ion của nước thấm, tức là yếu tố môi trường hấp phụ của các ion KLN được kiểm soát.

Các kết quả cho thấy quá trình làm trễ các ion kim loại nặng do hấp phụ trên bề mặt hạt đất ít phụ thuộc vào hàm lượng hữu cơ trong đất. Đối với Pb^{2+} , hệ số trễ trong đất Mẫn Xá có hệ số trễ R cao hơn (R >10) so với hệ số R của ba ion còn lại (R <6) . Có thể thành phần khoáng vật, ví dụ như goethite trong đất với các gốc H+ có năng lực trao đổi ion đã tham gia trao đổi với ion Pb²⁺ làm tăng hệ số trễ. Các ion kim loại Ni²⁺, Zn²⁺và Cd²⁺ không có năng lực trao đổi ion với các gốc H+ trong thành phần goethite và chỉ tham gia vào quá trình hấp phụ vật lý nên chúng di chuyển nhanh hơn theo dòng nước ngấm.

Vấn đề còn tồn tại trong nghiên cứu này là chưa làm sáng tỏ được nguyên nhân hệ số trễ của ion Pb²⁺ trong đất lại cao hơn so với giá trị hệ số R của các ion Ni²⁺, Zn²⁺ và Cd²⁺. Do vậy, trong tương lai cần có nghiên cứu sâu hơn về cơ chế hấp phụ của ion chì trên các loại đất có thành phần khoáng chất khác nhau, đặc biệt là khoáng goethite.

Lời cảm ơn

Công trình này được tài trợ kinh phí của đề tài khoa học cấp Nhà nước mã số ĐTĐLCN.86/21 do PGS.TS. Nguyễn Văn Lâm làm chủ nhiệm, tập thể tác giả xin chân thành cám ơn.

Đóng góp của các tác giả

Đặng Đức Nhận, Nguyễn Văn Lâm - phương pháp luận nghiên cứu, kiểm tra, đánh giá kết quả thí nghiệm, viết bản thảo; Đào Đức Bằng, Trần Vũ Long, Dương Thị Thanh Thủy, Kiều Thị Vân Anh - khảo sát thực địa, lấy mẫu; Mai Đình Kiên, Vũ Thị Hiên, Nguyễn Văn Khánh - gia công mẫu, thí nghiệm, phân tích mẫu nước. Tập thể tác giả cùng nhau phân tích dữ liệu thu được và đánh giá các kết quả nghiên cứu.

Tài liệu tham khảo

- Allison, J. D., & Allison, T. L. (2005). Partition coefficients for metals in surface water, soil, and waste. *US Environmental Protection Agency, Office of Research and Development.*
- Almalike, L. B., AL-Asadi, A. A., Abdullah, A. S. (2020). Adsorption of lead and cadmium ions onto soils: Isotherm models, and thermodynamic studies. *J Sci* 33(4):702-717. doi: 10.35378/gujs. 650923.
- ASTM D4646-16. (2016). Standard test method for 24-h batch-type measurement of contaminant sorption by soils and sediments, *ASTM International, West Conshohocken*, PA, 2016, www.astm.org.
- Batool, F., Akbar, J., Iqbal, S., Noreen, S., Abbas Bukhari, S. N. (2018). Study of isothermal, kinetic, and thermodynamic parameters for adsorption of cadmium: An overview of linear and nonlinear approach and error analysis. *Bioinorg Chem Appl* 2018: 3463724. doi: 10.1155/2018/3463724.
- Chabi, D. S., Tiejun, W., Mikouendanandi, M. R., Brice, E., Yibin, D., Yutao, Z. (2022). A review of the distribution coefficient (Kd) of some selected heavy metals over the last decade (2012-2021). *J Geosci and Environ Prot 10*: 199-242. www.scirp.org/journal/gep.
- Das, S., Sultana, K. W., Ndhlala, A. R., Mondal, M., and Chandra, I. (2023). Heavy metal pollution in the environment and its impact on health: Exploring green technology for remediation. *Environ Health Insights* 17: 1178630 2231 201259. Doi:10.1177/117863022312 01259.
- EPA (1999). Understanding variation in partition coefficient, Kd values (Vol. I).
- EPA (2004). Understanding variation in partition coefficient, Kd values (Vol. III).
- Giang, A. (2022). Làng tái chế, cơ sở tái chế gây ô nhiễm môi trường: Để lại nhiều hệ lụy. Tạp Chí

Điện tử: Môi trường và Cuộc sống (https://moitruong.net.vn/lang-tai-che-co-so-tai-che-gay-o-nhiem-moi-truong-bai-2-de-lai-nhieu-he-luy-45851.html. Truy cập ngày 2/6/2024.

- Gomes, P. C., Fontes, M. P. F., Da Silva, A. G., De Mendonça, E., Netto, A. R. (2001). Selectivity sequence and competitive adsorption of heavy metals by Brazilian soils. *Soil Sci Soc Am J* 65(4) :1115-21. doi.org/10.2136/sssaj2001. 65411 15x.
- Gupta, V. K., Gupta, M., Sharma, S. (2001). Process development for the removal of lead and chromium from aqueous solutions using red mud-an aluminium industry waste. *Water Research* 35(5):1125-1134. doi: 10.1016/s00 43-1354(00)00389-4.
- Hoàng, N. H. (2018). Ô nhiễm kim loại nặng từ bãi chôn lấp rác thải đến môi trường đất: Bãi chôn lấp Kiêu Kỵ, Gia Lâm, Hà Nội. *T/c Khoa học* ĐHQG Hà Nội: Các khoa học Trái đất và Môi trường 34(2): 86-94. Doi: 10.25073/2588-1094/vnuees.4249.
- Jothi, R. S., Hidayathulla, K. T., Pugazhlenthi, M., Thirumurugan, V. (2013). Removal of Pb (II) and Cd (II) ions from industrial waste water using Calotropis Procera roots. *Intl J Eng Sci Invent* 2(4): 01-06.
- Kumar, A., Rout, S., Pulhani, V., & Kumar, A. V. (2019). A review on distribution coefficient (Kd) of some selected radionuclides in soil/sediment over the last three decades. J Radioanal and Nucl Chem 323. 13-26. doi.org /10.1007/s10967-019-06930-x.
- Nguyen, T. H. M., Dieke, P., Pham, T. K. T., Soren J., Pham, H. V., and Flemming, L. (2014). Adsorption and desorption of arsenic to aquifer sediment on the Red River floodplain at Nam Du, Vietnam. *Geochim Cosmochim Acta* 142: 587-600 doi:10.1016/j.gca.2014.07.014.
- Núñez, J. E. V., Pineda, A. S., Ballesteros, N., Pérez, J. A. V. and Zachrisson, I. A. R. (2022). Isotherms of adsorption of heavy metals in soils and sediments of the La Villa River basin-Panamá. *Intl J of Plant & Soil Sci*. 34(3): 60-74.
- Osae, R., Nukpezah, D., Darko, D. A., Koranteng, S. S., Mensah, A. (2023). Accumulation of heavy

metals and human health risk assessment of vegetable consumption from a farm within the Korle lagoon catchment. *Heliyon* 9: e16005. doi: 10.1016/j.heliyon.2023. 316005.

- Papini, M. P., Bianchi, A., Majone, M., and Beccari, M. (2002). Equilibrium modeling of lead adsorption onto a "Red Soil" as a function of the liquid-phase composition. *Ind Eng Chem Res* 41(8): 1946-1954. doi: 10.1021/ie010594u.
- Piwowarska, D., Kiedrzyńska, E., and Jaszczyszyn, K. (2024). A global perspective on the nature and fate of heavy metals polluting water ecosystems, and their impact and remediation. *Critical Reviews in Environmental Science and Technology*, 1-23. doi: 10.1080/10643389. 2024.2317112.
- QCVN 03-MT: 2015/BTNMT. Quy chuẩn kỹ thuật quốc gia về giới hạn cho phép của một số kim loại nặng trong đất. Bộ TNMT, 2015.
- Sall, M. L., Diaw, A. K. D., Gningue-Sall, D., Aaron, S. E., Aaron, J. J. (2020). Toxic heavy metals: Impact on the environment and human health, and treatment with conducting organic polymers, a review. *Environ Sci Pollut Res* 27: 29927-29942. doi: 10.1007/s11356-020-09354-3.
- Sharma, A., Katnoria, J. K., Kaur, M., Nagpa, A. K. (2022). Heavy metal pollution: A Global pollutant of rising concern. doi: 10.4018/978-1-4666-9734-8.ch001.
- Swenson, H., and Studie, N. P. (2019). Langmuir's theory of adsorption: A centennial Review. Langmuir 35(16):5409-5426. doi: 10.1021/acs.langmuir.9b00154.
- Tao, C., Tianxing, D., Yan, M. (2021). Reasonable calculation of the thermodynamic parameters from adsorption equilibrium constant. J

Molecular Liquids 322: 11498. doi.org/10. 1016/ j.molliq.2020.114980.

- TCVN 11399:2016. Tiêu chuẩn kỹ thuật quốc gia: Chất lượng đất-Phương pháp xác định khối lượng và độ xốp. Bộ KH&CN, 2016.
- TCVN 5301:1995. Quy chuẩn kỹ thuật quốc gia: Chất lượng đất-Hồ sơ đất. Bộ TNMT, 1995
- TCVN 6860:2001. Tiêu chuẩn kỹ thuật quốc gia: Chất lượng đất-Phương pháp xác định khối lượng theo thể tích nguyên khối khô. Bộ KH&CN, 2001.
- Uygur, V., Karaduman, M. A., Kececi, M., Sukusu, E., Mujdeci, M. (2017). Competitive adsorption of heavy metals in different soils. *Fresenius Environ Bull*, 26(10): 6205-6211.
- Van, G. A., Bostick, B. C., Pham, T. K. T., Vi, M. L., Nguyen, N. M., Phu, D. M., Pham, H. V., Radloff, K., Aziz, Z., Mey, J. L., Stahl, M. O., Harvey, C. F., Oates, P., Weinman, B., Stengel, C., Felix, F. F., Kipfer, R., and Berg, M. (2013). *Retardation of arsenic transport through a Pleistocene aquifer Nature* 501: 204-208. doi: 10.1038/nature 12444.
- Van, G. M. T. (1981). Non-equilibrium solute transport parameters from miscible displacement experiments. *Research report No.119. US DoA. Sci & Edu Admin.* US Salinity Lab, Riverside, California.
- Van, G. M. T., and Wierenga, P. J. (2003). Solute Dispersion Coefficients and Retardation Factors. http://www.researchgate.net/ publication/313045737.
- Zhan, X. M., Xuan, Z. (2003). Mechanism of lead adsorption from aqueous solutions using an adsorbent synthesized from natural condensed tannin. *Water Res.* 37: 3905-3912. doi:10.1016/S0043-1354(03)00312-9.