19

Journal of Water and Wastewater, Vol. 31, No.2, pp: 16-23

Accelerated Photochemical Degradation of Acetamipirid Insecticide Over the Ag/AgBr Nanospheres under Visible Light

M. Padervand¹, E. Jalilian²

 Assist. Prof. Dept. of Chemistry, Faculty of Science, University of Maragheh, Maragheh, East Azarbayjan, Iran (Corresponding Author) padervand@maragheh.ac.ir
Former Graduate Student, Dept. of Chemistry, Faculty of Science, University of Maragheh, Maragheh, East Azarbayjan, Iran

(Received Oct. 21, 2018 Accepted May 15, 2019)

To cite this article:

Padervand, M., Jalilian, E., 2020. "Accelerated photochemical degradation of acetamipirid insecticide over the Ag/AgBr nanospheres under visible light" Journal of Water and Wastewater, 31(2), 16-23. Doi: 10.22093/wwj.2019.153173.2765 (In Persian)

Abstract

During the last decades, removal of wastewaters using visible active photocatalytic systems has attracted great attention which led to development of various nanostructured photocatalysts toward purification. Among such contaminants, products including those used in agricultural applications like insecticides and pesticides are of great importance. In this project, the unique Ag/AgBr nanospheres were prepared by a co-precipitation method in the presence of 1-Butyl-3single-step facile methylimidazolium bromide ([BMIM]Br) ionic liquid (IL) and CTAB as the halide source and surfactant, respectively. The products were well characterized by X-ray diffraction powder (XRD), Scanning Electron Microscopy (SEM), Diffuse Reflectance Spectroscopy (DRS), and nitrogen adsorption-desorption isotherms (BET). The XRD pattern confirmed the presence of both AgO and AgBr crystalline phases in the structure well. In addition, the SEM micrographs indicated that the sample has the spherical morphology and the particles size is below 100 nm. According to the photocatalytic experiments, the product was very efficient for the degradation of acetamipirid insecticide solutions under visible light. Also, the results implied that the photoreaction obeved first order kinetic and the rate constant was evaluated to be 0.145 h-1.

Keywords: Acetamipirid, Photocatalyst, AgBr, Wastewater, Visible Light.

Journal of Water and Wastewater





واکنش فوتوشیمیایی تسریع شده تخریبی حشره کش استامیپیرید بر روی نانوذرات نقره/ برمید نقره تحت نور مرئی

محسن پادروند'، الهام جليليان'

۱ – استادیار، گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه مراغه، مراغه، آذربایجان شرقی، ایران (نویسنده مسئول) padervand@maragheh.ac.ir (مراغه، آموخته کارشناسی ارشد، گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه مراغه، مراغه، آذربایجان شرقی، ایران

(دریافت ۹۷/۷/۲۹ پذیرش ۹۷/۷/۲۹)

برای ارجاع به این مقاله به صورت زیر اقدام بغرمایید: پادروند، م.، جلیلیان، ۱.، ۱۳۹۹، " واکنش فوتوشیمیایی تسریع شده تخریبی حشرهکش استامیپیرید بر روی نانوذرات نقره/نقره برمید تحت نور مرئی " مجله آب و فاضلاب، ۱۳(۲)، ۲۲ - ۱۰۶، 53173.2765 Doi: 10.22093/wwj.2019.153173.2765

چکیدہ

تخریب و تصفیه آلاینده های محیط زیستی به کمک فراینده ای فوتوکاتالیزوری بر پایه ترکیبات نیمه رسانای فعال تحت نور مرئی و انرژی خورشیدی روش جدیدی است که در این راستا در دهه های اخیر، طیف گسترده ای از نانوساختارهای جدید سنتز، معرفی و به کار گرفته شده اند. از مهم ترین آلاینده ها، ساختارهای فعال ناشی از فعالیت های کشاورزی و مصارف خانگی نظیر حشره کش ها و آفت کش ها هستند. این آلاینده ها به واسطه سمیّت ذاتی و داشتن گروه های عاملی و پیونده ای سیر نشده، تحت تابش خورشیدی در محیطهای آبی تجزیه می شوند و آلاینده های ثانویه ای ایجاد می کنند که اکثرا سرطان زا هستند و حیات تابش خورشیدی در محیطهای آبی تجزیه می شوند و آلاینده های ثانویه ای ایجاد می کنند که اکثرا سرطان زا هستند و حیات رسوبدهی شیمیایی با استفاده از مایع یونی مناسب (بهعنوان منبع هالید) سنتز، با روش های کروی یک شکل به روش شناسایی و فعالیت آن ها در راستای حذف آلاینده استامیپیرید تحت نور مرئی، بررسی شد. آنالیز TRD به خوبی حضور فاز میناسایی و فعالیت آن ها در راستای حذف آلاینده استامیپیرید تحت نور مرئی، بررسی شد. آنالیز TRD به خوبی حضور فاز دون آن در ناحیه مرئی را تأیید کرد. همچنین آنالیز DRS به صورت تقریبی میزان نوار انرژی نیمه رسانا را تخمین زد و فعال بودن آن در ناحیه مرئی را تأیید کرد. داتای تو می هم وتوکاتالیزوری نشان داد نانوفوتوکاتالیزور سنتز شده قادر است در کمتر روی یمه در و با را تأیید کرد. اینایج آزمایش های فوتوکاتالیزوری نشان داد نانوفوتوکاتالیزور سنتز شده قادر است در کمتر بودن آن در ناحیه مرئی را تأیید کرد. نتایج آزمایش های فوتوکاتالیزوری نشان داد نانوفوتوکاتالیزور سنتز شده قادر است در کمتر بیروی کرد و ثابت سرعت معادل ۱۴۵/۱ بود.

واژههاى كليدى: استاميپيريد، فوتو كاتاليست، AgBr ، فاضلاب، نور مرئى

۱ – مقدمه

در زمینه تخریب فوتوشیمیایی آلاینده های صنعتی و خانگی گزارشهای مختلفی در قالب ثبت اختراع در کشورهای مختلف از جمله آمریکا و همچنین در قالب پژوهشهایی در نشریات معتبر بینالمللی به چاپ رسیده است که از آن جمله می توان به مواردی اشاره کرد که به حذف فاز گازی آلاینده های محیط زیستی و همچنین طراحی سیستمی جامع برای حذف آلاینده های آبی و

خاکی با استفاده از فرایندهای پیشرفته تسریع شده فوتوکاتالیزوری پرداخته شده است , Tian et al., 2018, Hua et al., 2018). Padervand, 2016b)

عـلاوه بـر ايـن، تصفيه پسـماندهاى مضـر پايـدار بـه كمـک جاذبهاى طبيعى و ميكروارگانيسمها، از جمله پژوهش هايى هستند كه هم در داخل و هم در خارج از كشـور بـه آن پرداختـه شـده است

.(Padervand, 2017a, Padervand, 2016a, Chen et al., 2018)

در سالهای اخیر نانوساختارهایی با فرمول شیمیایی اصلاح شده و قدرت جذب و مساحت سطح ویژه زیاد بر اساس به کارگیری پیش مادههای مناسب برای سنتز، ساخته شدهاند , Demirci et al.). (2016)

گزارش هایی که در چند دهه اخیر در زمینه کاربرد فرایندهای فوتوکاتالیستی در حذف فوتوشیمیایی تسریع شده آلاینده ها به چاپ رسیده است، بهطور عمده ای بر روی توسعه نیمه رساناهای فعال در ناحیه مرئی و انرژی خورشیدی تمرکز داشته اند Hu et). al., 2018, Ahmad and Majid, 2018, Wang et al., 2018, Zhang et al., 2018)

احمد و همکاران طی بررسی فعالیت فوتوکاتالیزوری نانوساختارهایی از CdO و گرافن اکسید دریافتند که کامپوزیت با ۳/۳ درصد گرافن اکسید، موجب تخریب بیش از ۹۸ درصد آلایندههای متیلن بلو و رودامین B میشود ,Ahmad and Majid). (2018)

ترکیبات نیمهرسانای بر پایه هالیدهای نقره بهدلیل فعالیت فوتوکاتالیزوری مناسب و ارزان بودن، بهطور گستردهای مورد بررسی قرار گرفته و نانوساختارهای متنوعی از آنها معرفی شده است ,Tang et al., 2012, Guo et al., 2018, Zhan et al., 2018). (2018, Tao et al., 2018)

ساخت کامپوزیت هایی با نوار انرژی باریک و پایداری مناسب برای آزمایش های چندباره تخریب آلاینده در کاربردهای عملی آن، همواره مورد توجه کارشناسان و پژوهشگران بوده است. مایعات یونی که در سال های اخیر به طور گسترده در زمینه طراحی و سنتز چارچوب های متخلخل با اشکال منحصر بفرد مورد استفاده قرار گرفتهاند و همچنین توسعه روشی تک مرحلهای و سریع برای سنتز نانوساختارهای فوتوکاتالیزوری یک ترکیب مؤثر از این عناصر از نکات مهمی است که در انجام این پژوهش و دستیابی به فوتوکاتالیزور نهایی مورد توجه قرار گرفته است.

هدف از انجام این پژوهش، تخریب فوتوشیمیایی حشر،کش استامیپیرید بهعنوان یک نمونه پساب حاصل از فعالیت صنایع کشاورزی از اکوسیستمهای آبی آلوده با استفاده از نانوذرات کروی

شکلAgBr تحت نور مرئی است. همچنین شناسایی ساختار سنتز شده و مکانیسم تخریب فوتوکاتالیزوری بررسی شد.

۲ – مواد و روشها

نمکهای AgNO₃ و مایع یونی ۱-بوتیل-۳-متیل ایمیدازولیوم برمید^۱ بهعنوان بهترتیب منبع نقره و برم در سنتز نانوذرات فوتوکاتالیستی مورد استفاده قرار گرفتند. ستیل متیل آمونیوم برمید^۲ بهعنوان سورفکتانت شکلدهنده ذرات و آب دو بار تقطیر در تمامی مراحل سنتز مورد استفاده قرار گرفت. تمامی مواد شیمیایی از شرکت کیمیا اکسیر نمایندگی شرکت مرک^۳ در ایران خریداری و بدون خالص سازی بیشتر، استفاده شدند.

AgBr سنتز نانوساختارهای کروی شکل

نمک منبع نقره در مقدار مناسب آب دو با تقطیر حل شد. مایع یونی BMImBr در محلول آبی حاوی سورفکتانت CTAB حل شد. با استفاده از همزن دور تند و در دمای اتاق، محلول مایع یونی بعد از شفاف شدن قطره-قطره به محلول نمک نقره اضافه شد (Padervand, 2016a). بعد از یک ساعت در دستگاه همزن و در دمای ۷۰ درجه سلسیوس، رسوب حاصل از فیلتر، سه بار با آب مقطر شستشو و در نهایت در دمای ۶۰ درجه سلسیوس خشک شد. در انتها، محصول در دمای ۵۰۰ درجه سلسیوس بهمدت ۳ ساعت کلسینه و برای کاربردهای بعدی پودر شد.

۲-۲- آزمایشهای فوتوکاتالیزوری

همه آزمایش ها در یک راکتور از جنس پیرکس حاوی محلول های با غلظت معیّن از آلاینده (۹۳ ۵۰، ۵۰ میلی لیتر) و مقدار ۵۰/۰۲۵ گرم از پودر جامد، با قابلیت تنظیم دما از طریق اتصال به ورودی و خروجی یک حمام خارجی حاوی آب در دمای ۲۸ درجه سلسیوس، انجام شد (Padervand, 2017a). اسیدیته محیط واکنش، همان HT معمولی محلول آبی رنگ استامیپیرید و برابر ۸/۶ بود. منبع نور مرئی، لامپ اسرام ۱۲۵ وات به فاصله ۲۰ سانتی متر در بالای راکتور تعبیه شد. راکتور بر روی یک همزن

¹ BMImBr

² Cetyl Trimethyl Ammonium Bromide (CTAB)

³ Merck







سنتز شده و با استفاده از معادله 4/Eg=1239.8 انرژی نوار نیمهرسانا معادل ۱/۹ الکترون ولت بر آورد شد که این مطلب مؤید نوار انرژی منطبق با نواحی کم انرژی (مرئی) برای فوتوکاتالیست سنتز شده است. برای بر آورد این پارامتر، مقدار جذب در مقابل طول موج رسم شد و محل تلاقی با محور افق در برونیابی، بهعنوان طول موج مطابق با انرژی نوار نیمه رسانا (۶۵۲ نانومتر) در نظر گرفته شد.

نتایج حاصل از آنالیز مساحت سطح ^۲ و لوپ هیسترسیس ^۳ بهدست آمده از منحنی جذب –واجذب نیتروژن نیز نشان داد که فوتوکاتالیست سنتز شده از مساحت سطح (۱/۸ m²/g) قابل قبولی نسبت به نمونههای مشابه سنتز شده در پژوهش الهیفرد و همکاران بر خوردار نیست و جذب سطحی، نقش قابل توجهی در حذف

Journal of Water and Wastewater

Vol. 31, No. 2, 2020

مغناطیسی قرار گرفت و همزن مغناطیسی با دور ثابت ۵۰۰ rpm محلول حاوی فوتوکاتالیزور را هم زده و در بازههای زمانی مشخص، مقدار ۲ میلیلیتر از محلول برداشته شد و بعد از سانتریفوژ برای جداکردن ذرات جامد از محلول، غلظت آلاینده موجود در محلول به کمک دستگاه اسپکتروفوتومتر UV در طول موج جذبی آلاینده مربوطه (۲۴۴ نانومتر) تعیین شد.

۲-۳- شناسایی ساختارهای سنتز شده

الگوهای CuKα با دستگاه Bruker D8 و تابش CuKα در طول موج ۸۵۴/۷۰ نانومتر ثبت شد. مساحت سطح ویژه و توزیع اندازه حفرات در دمای ۷۷ کلوین با استفاده از ایزوترمهای جذب واجذب نیتروژن بر روی دستگاه Belsorp ساخت کشور ژاپن انجام شد. مورفولوژی و میانگین اندازه ذرات بر روی سطح با استفاده از دستگاه SEM مدل XL30 بررسی شد. همچنین خواص نوری و الکترونی نمونه با دستگاه اسپکتروفوتومتر مدل Cintra40 بررسی شد.

۳- نتایج و بحث ۳-۱- شناسایی نانوساختارهای سنتز شده

الگوی XRD نانوذرات سنتز شده در شکل ۱ ارائه شده است. پیکهای مشخصه فاز کریستالی AgBr در , 31.0 = 20 پیکهای مشخصه فاز کریستالی AgBr در به قابل تشخیص است. این پیکها بهترتیب به صفحات کریستالی 111، 200، 200 و 202 فاز برمید نقره مکعبی نسبت داده می شوند. به علاوه، پیک در برمید نقره مکعبی نسبت داده می شوند. به علاوه، پیک در داده می شوند (200 - 20 می الای می انگونه که مشخص است نانوذرات سنتز شده به طور قابل توجهی کریستالیزه شده و فاز آمورف در نمونه ملاحظه نمی شود. مهمترین عوامل در نیل به این نتیجه استفاده از پیش ماده های مناسب به ویژه مایع یونی به عنوان منبع هالید و همچنین شرایط محیطی اعمال شده بر محیط سنتز است.

طیف بازتابشی واپاشی ^۱ نانوفوتوکاتالیزور سنتز شده در شکل ۲ نشان داده شده است. با توجه به الگوی بهدست آمده برای نمونـه

¹ Diffuse Reflection Spectroscopy (DRS)



² Brunauer, Emmet and Teller (BET)

³ Hysteresis



Fig. 3. The N² adsorption-desorption isotherm and the BJH curve BJH منحنی جذب –واجذب نیتروژن و منحنی بدست آمده از آنالیز H



Fig. 4. The SEM images of the prepared nanostructures **شکل** ۴- تصاویر SEM نانوساختارهای سنتز شده

آلاینده در حضور ساختار سنتز شده ندارد ,Elahifard et al.). (2007

برای آنالیز دقیق تر مورفولوژی ترکیب سنتز شده، آزمون BJH ^۱ که توزیع و اندازه میانگین حفرات را در ساختار مشخص میکند، انجام شد و منحنی بهدست آمده نشان داد که بیشینه توزیع اندازه حفرات کمتر از ۱۰ نانومتر است و ساختار سنتزشده مزوپور است. منحنی آزمون BJH در شکل ۳ نشان داده شده است. برای بررسی مورفولوژی و شکل ظاهری ذرات فوتوکاتالیزوری سنتز شده آنالیز SEM انجام شد. تصاویر SEM نانوذرات فعال نور مرئی سنتز شده در شکل ۴ نشان داده شده است. مشاهده این تصاویر

نشان میدهد که نانوذرات سنتزشده کروی شکل و از توزیع اندازه یکشکل برخوردار هستند. همچنین میانگین اندازه ذرات، کمتـر از ۱۰۰ نانومتر است.

۲-۳- تخریب آلاینده استامیپیرید توسط نانوذرات سنتز شده تحت نورمرئی

ذرات فوتوکاتالیزوری سنتز شده با جذب فوتونهای با انرژی در ناحیه مرئی، تحریک می شوند و زوج الکترون - حفره (e-h) تولید میکنند. از آنجایی که زوج h-e توانایی زیاد اکسندگی و کاهندگی دارد، با گونههای موجود در محیط آبی مانند اکسیژن مولکولی و گروههای هیدروکسیل آنیونی واکنش می دهد و رادیکالهای فعال از جمله رادیکال •OH تولید میکند. به دلیل داشتن الکترون زوج



Journal of Water and Wastewater

¹ Barrett Joyner Halenda (BJH)

² Scanning Electron Microscope (SEM)



Fig. 5. UV-vis spectrum during 4 h of the reaction time (a) and the results of acetamipirid degradation over the prepared nanospheres (contaminant: 50 ppm, photocatalyst: 0.025 g)
شکل ۵- طیف UV-vis (a) UV-vis (b) نتایج تخریب آلاینده استامیپیرید (b) نتایج تخریب آلاینده استامیپیرید بر وی نانوذرات کروی شکل سنتز شده (غلظت آلاینده: ppm, ۵۰ موتوکاتالیست: ۲۵ / ۶۰ گرم)



Fig. 6. The chemical structure of used contaminant (acetamipirid)

شکل ۶- ساختار شیمیایی آلاینده مورد استفاده (استامیپیرید)

نشده، رادیکالها فوقالعاده واکنش پذیر هستند و توانایی حمله به آلاینده های آلی و محیط زیستی را دارند. در نتیجه انجام این فرایند، ساختار آلاینده تخریب می شود و غلظت و جذب آن در محلول کاهش می یابد. پیش بینی می شود واکنش مورد نظر بر روی سطح فعال کاتالیزور در محیط با سرعت زیادی انجام شود. نتایج بهدست آمده در شکل ۵ نشان می دهد غلظت آلاینده استامیپیرید در شیمیایی آن (شکل ۶)، در مدت ۲۱ ساعت به میزان قابل توجهی کاهش می یابد. همچنین بر اساس مشاهدات، در غیاب منبع نور مرئی غلظت آلاینده تغییر چشمگیری نداشت که این مطلب نشان دهنده حذف کامل ایس حشره کش با بهره گیری از قابلیت فوتوکاتالیزوری پودر نانوساختار سنتز شده در محیط آبی است. مکانیسم احتمالی تخریب استامیپیرید همانند دیگر آلاینده های

ارگانیک تحت سیستمهای هتروژن فوتوکاتالیزوری از طریق رادیکالهای OH[•] • O⁻ و OOH به عنوان عامل پیش برنده قابل توجیه است. این گونهها در محیط آبی و در حضور اکسیژن محلول در آب، تولید می شوند و به عنوان گونههای بسیار واکنش پذیر به مولکولهای ترکیب آلاینده حمله کرده و ساختار آن را تخریب میکنند (Padervand, 2017b).

در این میان نمی توان نقش گونه نقره فلزی با بار صفر در افزایش فعالیت فوتوکاتالیستی برمید نقره و کاهش بازترکیب الکترون – حفره در سطح آن را نادیده گرفت.

حضور این گونه در ساختار شیمیایی فوتوکاتالیست با ایجاد ترازهای اضافی در نوار انرژی ساختار پایه AgBr، باعث جلوگیری از بازترکیب سریع الکترون-حفره بهعنوان مهمترین گونههای اکسنده و کاهنده در محیط میشود و کارایی فرایند را در مقایسه با عدم حضور آن افزایش میدهد (Elahifard et al., 2007).

نتایج مربوط به بررسی سینتیک واکنش مورد نظر در شکل ۷ ارائه شده است. همانطور که در شکل نشان داده شده است،

تخریب نوری این حشر،کش بر روی سطح فوتوکات الیزور تهیه شده، از سینتیک شبه مرتبه اول پیروی میکند و داده های به دست آمده در معادله (In(Co/C بر حسب t، رفت ار خطی از خود نشان می دهند. در این معادله C و C به ترتیب غلظت در هر لحظه از فرایند و غلظت اولیه آلاینده هستند. همچنین با رسم این داده ها زیاد، تحت نور مرئی سنتز شدند. روش های DRS، BET، XRD و DRS با DRS، BET، XRD و DRS به SEM به کار گرفته شد. SEM برای شناسایی و تعیین ساختار نمونه ها به کار گرفته شد. نتایج XRD رشد موفقیت آمیز نانو کریستال های AgBr و Ag را درون ساختار تایید کرد. همچنین بر اساس آنالیز DRS بند گپ نیمه رسانای سنتز شده برابر ۱/۹ الکترون ولت بر آورد شد. فعالیت رسانای سنتز شده در راستای حذف حشره کش محلول در آب استامیپیرید تحت نور مرئی مورد بررسی قرار گرفت و نتایج نشان داد غلظت آلاینده در محیط بعد از بازه زمانی ۱۲ ساعت به شدت کاهش می یابد.

همچنین مطالعه سرعت واکنش مربوطه نشان داد که این فراینـد از معادله سینتیکی شبه مرتبـه اول پیـروی مـیکنـد و ثابـت سـرعتی معادل ۱۰-۱۴۵ h

۵-قدردانی
این پروژه با حمایت مالی مرکز مطالعات و همکاریهای بین المللی
انجام شده است.





ثابت سرعتی معادل ۱۴۵ h⁻¹ از شبب خط حاصل شد.

۴- **نتیجهگیری** ساختارهای کروی شکل Ag/AgBr با قابلیت فعالیت کاتالیزوری

References

- Ahmad, J. & Majid, K. 2018. Enhanced visible light driven photocatalytic activity of CdO-graphene oxide heterostructures for the degradation of organic pollutants. *New Journal of Chemistry*, 42, 3246-3259.
- Chen, L., Cai, T., Cheng, C., Xiong, Z. & Ding, D. 2018. Degradation of acetamiprid in UV/H₂O₂ and UV/persulfate systems: a comparative study. *Chemical Engineering Journal*, 351, 1137-1146.
- Demirci, S., Dikici, T., Yurddaskal, M., Gultekin, S., Toparli, M. & Celik, E. 2016. Synthesis and characterization of Ag doped TiO₂ heterojunction films and their photocatalytic performances. *Applied Surface Science*, 390, 591-601.
- Elahifard, M. R., Rahimnejad, S., Haghighi, S. & Gholami, M. R. 2007. Apatite-coated Ag/AgBr/TiO₂ visiblelight photocatalyst for destruction of bacteria. *Journal of the American Chemical Society*, 129, 9552-9553.
- Guo, C., Song, L., LI, Y. & Zhang, S. 2018. Synthesis of V⁵⁺-doped Ag/AgCl photocatalysts with enhanced visible light photocatalytic activity. *Applied Organometallic Chemistry*, 32(4), e4237.
- Hu, Z., Quan, H., Chen, Z., Shao, Y. & Li, D. 2018. New insight into an efficient visible light-driven photocatalytic organic transformation over CdS/TiO₂ photocatalysts. *Photochemical and Photobiological Sciences*, 17, 51-59.
- Hua, C., Dong, X., Wang, Y., Zheng, N., Ma, H. & Zhang, X. 2018. Synthesis of a BiOCl 1- x Br x@ AgBr heterostructure with enhanced photocatalytic activity under visible light. *RSC Advances*, 8, 16513-16520.
- Padervand, M. 2016a. Facile synthesis of the novel Ag [1-butyl 3-methyl imidazolium] Br nanospheres for efficient photodisinfection of wastewaters. *Chemical Engineering Communications*, 203, 1532-1537.
- Padervand, M. 2016b. Visible-light photoactive Ag-AgBr/α-Ag₃VO₄ nanostructures prepared in a water-soluble ionic liquid for degradation of wastewater. *Applied Nanoscience*, 6, 1119-1126.



- Padervand, M. 2017a. Ionic liquid mediated synthesis of AgBr–Ag₃PO₄ nanostructures as highly efficient visible-light photocatalysts. *Materials Research Innovations*, 21, 279-285.
- Padervand, M. 2017b. Well-supported Ag₃VO₄-AgBr nanostructures for visible light-driven treatment of wastewaters. *Progress in Reaction Kinetics and Mechanism*, 42, 251-258.
- Tang, Y., Jiang, Z., Deng, J., Gong, D., Lai, Y., Tay, H. T., et al. 2012. Synthesis of nanostructured silver/silver halides on titanate surfaces and their visible-light photocatalytic performance. ACS *Applied Materials and Interfaces*, 4, 438-446.
- Tao, S., Yang, M., Chen, H., Zhao, S. & Chen, G. 2018. Continuous synthesis of Ag/AgCl/ZnO composites using flow chemistry and photocatalytic application. *Industrial and Engineering Chemistry Research*, 57, 3263-3273.
- Tian, L., Sun, K., Rui, Y., Cui, W. & An, W. 2018. Facile synthesis of an Ag@AgBr nanoparticle-decorated K₄Nb₆O₁₇ photocatalyst with improved photocatalytic properties. *RSC Advances*, 8, 29309-29320.
- Wang, N., Shi, L., Yao, L., Lu, C., Shi, Y. & Sun, J. 2018. Highly improved visible-light-induced photocatalytic performance over BiOI/Ag ₂CO₃ heterojunctions. *RSC Advances*, 8, 537-546.
- Zhan, S., Hou, Q., Li, Y., Ma, S., Wang, P., Li, Y. et al. 2018. AgBr/g-C3N4 nanocomposites for enhanced visible-light-driven photocatalytic inactivation of *Escherichia coli*. *RSC Advances*, 8, 34428-34436.
- Zhang, D., Wang, F., Cao, S. & Duan, X. 2018. Investigation on enhanced photocatalytic degradation of bisphenol A with bismuth oxyiodide catalyst using response surface methodology. *RSC Advances*, 8, 5967-5975.

