	UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE SAN LUIS POTOSÍ
	FACULTAD DE CIENCIAS QUÍMICAS
UNITEDIDAD ANDROAM DE SAN UIUS POIDS	CENTRO DE INVESTIGACIÓN Y ESTUDIOS DE
	POSGRADO
	"ESTUDIO DE LA ADSORCIÓN Y DEGRADACIÓN FOTOCATALÍTICA DE ÁCIDO NALIDÍXICO CON CATALIZADOR TiO₂ Evonik P25"
	TESIS PARA OBTENER EL GRADO DE:
	MAESTRO EN CIENCIAS
	EN INGENIERÍA QUÍMICA
	PRESENTA:
	CASTRO ALONSO JUAN MARTÍN
	DIRECTORES:
	DR. EDGAR MOCTEZUMA VELAZQUEZ
	DRA. BRENDA BERENICE ZERMENO RESENDIZ
	SAN LUIS POTOSÍ, S.L.P. JULIO DE 2023

El programa de Maestría en Ciencias en Ingeniería Química de la Universidad Autónoma de San Luis Potosí pertenece al Programa Nacional de Posgrados de Calidad (PNPC) del CONAHCYT, registro 000896, en el Nivel Consolidado.

Número de registro de la beca otorgada por CONAHCYT: No. CVU.1143587



Estudio de la adsorción y degradación fotocatalítica de ácido nalidíxico con catalizador TiO₂ Evonik P25 por Castro Alonso Juan Martín se distribuye bajo una <u>Licencia</u> <u>Creative Commons Atribución-NoComercial-SinDerivadas 4.0 Internacional.</u>

Título	Informe	Autor	Procesados	Acciones
"ESTUDIO DE LA ADSORCIÓN Y DEGRADACIÓN FOTOCATALÍTICA DE ÁCIDO NALIDÍXICO CON CATALIZADOR TIO2 Evonik P25 1 part - 25,908 words	34%	Juan Martín Castro Alonso	5 jul 2023 18:36:08	1



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE SAN LUIS POTOSÍ

FACULTAD DE CIENCIAS QUÍMICAS CENTRO DE INVESTIGACIÓN Y ESTUDIOS DE POSGRADO

"ESTUDIO DE LA ADSORCIÓN Y DEGRADACIÓN FOTOCATALÍTICA DE ÁCIDO NALIDÍXICO CON CATALIZADOR TiO₂ Evonik P25"

TESIS PARA OBTENER EL GRADO DE:

MAESTRO EN CIENCIAS EN INGENIERÍA QUÍMICA

PRESENTA:

Juan Martín Castro Alonso

SINODALES

Dr. Edgar Moctezuma Velázquez Director de tesis

Dra. Brenda Berenice Zermeño Resendiz Directora de tesis

Dr. Erik César Herrera Hernández Asesor

Dr. Raúl Alejandro Luna Sánchez Asesor



San Luis Potosí, S. L. P.

Julio, 2023

Comité Académico del Posgrado en Ciencias en Ingeniería Química

Facultad de Ciencias Químicas

Presente:

Por medio de la presente comunicamos que la tesis llevada a cabo por el alumno de maestría I.Q. Juan Martín Castro Alonso, titulada:

Estudio de la adsorción y degradación fotocatalítica de ácido nalidíxico con catalizador TiO₂ Evonik P25

Ha sido concluida y aprobada por el comité tutorial para iniciar los trámites correspondientes para su titulación, la cual tendrá lugar el próximo día 13 de julio del 2023 a las 16:00 horas en el auditorio chico de la Facultad de Ciencias Químicas.

Dr. Edgar Moctezuma Velázquez	
Director de tesis	
Dra. Brenda Berenice Zermeño Resendiz	
Directora de tesis	
Dr. Erik César Herrera Hernández	
Asesor	
Dr. Raúl Alejandro Luna Sánchez	
Asesor	

CREDITOS INSTITUCIONALES

Este trabajo de tesis fue desarrollado en el laboratorio de fotocatálisis de la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Autónoma de San Luis Potosí bajo la dirección del Dr. Edgar Moctezuma Velázquez y de la Dra. Brenda Berenice Zermeño Resendiz. Durante el periodo en el cual se desarrolló este trabajo, el alumno autor I. Q. Juan Martín Castro Alonso, recibió una beca académica por parte del Consejo Nacional de Humanidades, Ciencias y Tecnologías (CONAHCYT) con número de registro No. CVU.1143587, debido a que el programa de Maestría en Ciencias en Ingeniería Química de la Universidad Autónoma de San Luis Potosí pertenece al Programa Nacional de Posgrados de Calidad (PNPC), registro 000896, en el nivel consolidado. Con base en el documento operativo de los Posgrados de la Facultad de Ciencias Químicas de la UASLP, se declara que Juan Martín Castro Alonso, estudiante de la Maestría en Ciencias en Ingeniería Química, conjunto de Edgar Moctezuma Velázquez y Brenda Berenice Zermeño Resendiz directores de tesis, son los autores del trabajo reportado y que asumen la responsabilidad de su contenido. La divulgación de cualquier sección así como de la totalidad del documento queda supeditada a la aceptación de esta acción por parte de los directores de tesis. Esta divulgación se hará con fines académicos y en todos los casos se deberán dar los créditos correspondientes a la Universidad Autónoma de San Luis Potosí.

Se firma el presente documento de común acuerdo en la ciudad de San Luis Potosí, S. L. P. el día 13 de julio de 2023.

I. Q. Juan Martín Castro Alonso

Dr. Edgar Moctezuma Velázquez

Dra. Brenda Berenice Zermeño Resendiz

DEDICATORIA

A mis padres, hermanas, abuela y tías por estar siempre apoyándome en todo momento, por ser el motor que me ha motivado a luchar y conseguir mis sueños. Porque nunca terminaré de devolverles ni una sola parte de lo mucho que han hecho por mí, ustedes saben que siempre estarán en mi corazón y que no hay palabras que puedan describir el cariño y amor que tengo por ustedes.

Especialmente este trabajo va dedicado a los ángeles que me cuidan desde el cielo, abuelos Juan **†** y Romana **†** no hay día en que no piense en ustedes, los quiero y extraño mucho.

AGRADECIMIENTOS INSTITUCIONALES

A CONAHCYT por el financiamiento brindado para obtener el grado de Maestro en Ciencias en Ingeniería Química, por medio de la beca otorgada con numero de registro No. CVU.1143587.

Especialmente agradezco a mi director de tesis, Dr. Edgar Moctezuma, gracias por abrirme las puertas de su laboratorio desde hace cuatro años, por motivarme a seguir con mi aprendizaje, así como su orientación y dedicación para la elaboración de este proyecto de investigación. Gracias por la paciencia, la confianza y el apoyo que siempre he recibido ante cualquier situación presentada durante este tiempo.

A la doctora Brenda Zermeño, le doy las gracias por el constante apoyo y soporte para la dudas o dificultades técnicas presentadas en la elaboración de este trabajo de investigación, así como por la confianza y amistad que me ha brindado durante estos años, gracias por escucharme y motivarme a seguir adelante.

A mis compañeras de laboratorio Ilse, Daniela y Johana, gracias por acompañarme, por apoyarme y por brindarme su ayuda ante las dudas y los problemas que tuvieron lugar durante el desarrollo de mi investigación. Con ustedes aprendí que es mejor estar acompañado para lograr los objetivos. No tengo duda de que lograran ser grandes investigadoras, espero volver a trabajar con ustedes en proyectos futuros.

A los niños de servicio que han pasado por mi estadía en el laboratorio de fotocatálisis: Johana, Abi, Jiram, César, Cassell, Fabi, Luis y Ana les doy las gracias porque sin ustedes simplemente nosotros no tendríamos una buena parte del trabajo que reportamos, gracias por esos momentos que aligeraban el tiempo de los experimentos. Además, les agradezco por tenerme la confianza para pedirme apoyo, espero haber compartido de buena manera parte de los conocimientos que he adquirido, porque al final no tiene sentido seguir en la búsqueda de más conocimientos sin la oportunidad de transmitirlo a las nuevas generaciones.

RESUMEN

Este trabajo de investigación estudió la degradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico (NAL), un medicamento antibiótico de amplio uso humano y veterinario para tratar infecciones en vías urinarias. Las pruebas de degradación se llevaron a cabo con concentraciones de hasta 100 ppm de NAL, utilizando TiO₂ Evonik-P25 como catalizador, luz UV (λ_{max} =365 nm) y flujo de oxígeno. Además se estudió la adsorción del NAL en completa oscuridad para evaluar la interacción de la molécula con respecto a la superficie del TiO₂. Se determinó que a un tiempo de 90 min se alcanza el equilibrio de adsorción-desorción, los datos experimentales fueron ajustados al modelo de isoterma de Langmuir obteniendo una capacidad máxima de adsorción fotocatalítica se observó un 70% de mineralización después de 360 min de reacción para concentraciones menores a 50 ppm. Se realizó el análisis químico de los experimentos mediante COT, CLAR, y espectroscopía UV-vis, con la finalidad asegurar la mineralización y degradación total del NAL.

Palabras Clave: Sal sódica de ácido nalidíxico, degradación fotocatalítica, adsorción, TiO₂

ABSTRACT

This research work studied the photocatalytic degradation of the sodium salt of nalidixic acid (NAL), an antibiotic drug used by humans and veterinarians to treat urinary tract infections. Degradation tests were carried out with concentrations up to 100 ppm of NAL, using Evonik-P25 TiO₂ as a catalyst, UV light (λ_{max} =365 nm), and oxygen flow. In addition, the adsorption of NAL will be studied in complete darkness to evaluate the molecule's interaction concerning the TiO₂ surface. It will reach the adsorption-desorption equilibrium at a time of 90 min. The experimental data were adjusted to the Langmuir isotherm model, obtaining the largest adsorption capacity of 3.38x10⁻² mM g_{TiO2}⁻¹. The results obtained in the photocatalytic degradation proved 70% mineralization after 360 min of reaction for concentrations less than 75 ppm and the destruction of the molecule after 45 min of reactions for concentrations less than 50 ppm. The chemical analysis of the experiments was carried out using TOC, HPLC, and UV-vis spectroscopy to ensure the mineralization and total degradation of the NAL.

Keywords: Nalidixic acid sodium salt, photocatalytic degradation, adsorption, TiO2

ÍNDICE GENERAL

CREDITOS INSTITUCIO	DNALESiv
DEDICATORIA	v
AGRADECIMIENTOS IN	VSTITUCIONALESvi
AGRADECIMIENTOS P	ERSONALES ¡Error! Marcador no definido.
RESUMEN	vii
ABSTRACT	viii
LISTA DE FIGURAS	xiii
LISTA DE TABLAS	xvi
1. INTRODUCCIÓN	
2. ANTECEDENTES	
2.1. Disponibilidad d	el agua 4
2.2. Contaminación	del Agua 5
2.3. Contaminantes	emergentes 6
2.4. Productos farma	acéuticos
2.5. Antibióticos	
2.6. Quinolonas	
2.6.1. Ácido nalidí	xico 14
2.7. Procesos avanz	ados de oxidación 17
2.8. Fotocatálisis he	terogénea 20
2.9. Fotocatalizadore	əs 22
2.9.1. Dióxido de t	itanio
3. JUSTIFICACIÓN	
4. HIPÓTESIS Y OBJE	ETIVOS

	4.1.	Hip	ótesis 2	8
	4.2.	Obj	etivo general2	8
	4.3.	Obj	jetivos particulares2	:8
5	. MA	TER	RIALES Y METODOLOGÍA EXPERIMENTAL 2	:9
	5.1.	Rea	activos y equipos 2	:9
	5.2.	Pre	paración de soluciones de compuestos orgánicos	1
	5.3. Titani	Est o	udio de la adsorción de la sal sódica de ácido nalidíxico sobre el dióxido d 3	le 2
	5.3	.1.	Determinación del punto de carga cero del TiO2 3	2
	5.3	.2.	Pruebas de adsorción 3	62
	5.4.	Deg	gradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico	4
	5.5.	Ana	álisis de las muestras de los experimentos de adsorción y fotodegradació	n
	de la	sal s	sódica de ácido nalidíxico 3	7
	5.5	.1.	Análisis de carbón orgánico total (COT) 3	7
	5.5	.2.	Espectroscopia UV-vis	8
	5	5.5.2	2.1. Curvas de calibración UV-Vis	9
	5.5	.3.	Cromatografía de líquidos de alta resolución (CLAR) 4	0
	5.5. (FT	.4. IR)	Análisis por espectroscopia de infrarrojo con transformada de Fourie 41	эr
	5.6.	Ext	racción de compuestos intermediarios de la degradación de la sal sódic	а
	de ác	ido ı	nalidíxico4	4
	5.6. deg	.1. grada	Extracción líquido-líquido de los compuestos orgánicos formados en l ación de la sal sódica de ácido nalidíxico4	a 4
	5.6	.2.	Separación de los compuestos intermediarios mediante cromatografía d	le
	cap	a fir	na (TLC)	6

5.7.1. Pruebas de floculación - coagulación 50

6. RESULTADOS Y DISCUSIONES jError! Marcador no definido.

6.1. Caracterización de la sal sódica de ácido nalidíxico y TiO₂jError! Marcador no definido.

6.1.1. Distribución de especies químicas del ácido nalidíxicojError! Marcador no definido.

6.1.2. Espectro de absorción UV-vis de la sal sódica de ácido nalidíxico ¡Error! Marcador no definido.

6.1.3. Curva de calibración UV-vis de la sal sódica de ácido nalidíxico ... ¡Error! Marcador no definido.

6.1.4. Espectro de infrarrojo de la sal sódica de ácido nalidíxico ¡Error! Marcador no definido.

6.1.5. Punto de carga cero del TiO₂ Evonik P25. **¡Error! Marcador no definido.**

6.2. Resultados de los experimentos de adsorción ¡Error! Marcador no definido.

6.3. Resultados de los experimentos de degradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico......iError! Marcador no definido.

6.3.1. Análisis por espectrofotometría UV-vis de las muestras de los experimentos de degradación...... **¡Error! Marcador no definido.**

6.3.2. Análisis por cromatografía de líquidos de alta resolución (CLAR) de las muestras de las pruebas de degradación **¡Error! Marcador no definido.**

6.4. Determinación de la carga optima de catalizador**¡Error! Marcador no** definido.

6.5. Efecto del pH en la mineralización del NAL; Error! Marcador no definido.

6.6. Determinación de los parámetros cinéticos para bajas concentraciones ¡Error! Marcador no definido.

6.7. Generación de compuestos intermediarios de la reacción de degradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico...... **¡Error! Marcador no definido.**

6.7.1. Análisis por cromatografía de líquidos de alta resolución (CLAR).. ¡Error! Marcador no definido.

6.7.2. Resultados de la separación de compuestos intermediarios por medio de

TLC **¡Error! Marcador no definido.**

6.7.3. Resultados de las extracciones de la mezcla de reacción por medio deFTIR ¡Error! Marcador no definido.

6.8.1. Resultados de la floculación-coagulación de los residuos tratados **¡Error! Marcador no definido.**

7.	CONCLUSIONES	51
RE	FERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS	54

LISTA DE FIGURAS

Figura 1.1 Objetivos de desarrollo sostenible (ONU, 2017) 1
Figura 2.1 Distribución y empleo del agua 4
Figura 2.2 Clasificación y ejemplo de contaminantes emergentes
Figura 2.3 Tipos de productos farmacéuticos según su aplicación 10
Figura 2.4 Estructura base de las quinolonas 12
Figura 2.5 Estructura química de las especies del ácido nalidíxico 16
Figura 2.6 Clasificación de los PAOs con base en el uso de una fuente de luz (Bora &
Mewada, 2017) 19
Figura 2.7 Esquema del proceso de fotocatálisis heterogénea en la superficie del TiO2
(Lara-Pérez, 2018; Hossain, Uddin, & Khan, 2023) 22
Figura 5.1 Esquema del reactor de degradación fotocatalítica de fabricación propia en
acero inoxidable con superficie acabado espejo en el lado interno (Moctezuma,
Zamarripa, & Leyva, 2003)
Figura 5.2 Analizador de carbón orgánico total (COT) Shimadzu 5000A 37
Figura 5.3 Espectrofotómetro de Ultravioleta-visible (UV-vis) Shimadzu UV-2600 39
Figura 5.4 Cromatógrafo de líquidos de alta resolución (CLAR) Thermo Fisher
Scientific 41
Figura 5.5 Espectrofotómetro con transformada de Fourier marca Thermo Scientific
modelo Nicolet iS10 FT-IR
Figura 5.6 Rotavapor marca BÜCHI modelo R-114, con microcool marca LAUDA MC-
350 45
Figura 5.7 Diagrama de la planta de tratamiento de residuos del laboratorio de
Fotocatálisis-FCQ-UASLP
Figura 6.1 Diagrama de distribución de especies químicas de la molécula de ácido
nalidíxico (pKa ₁ = 0.89 y pKa ₂ = 6.02)iError! Marcador no definido.
Figura 6.2 Espectro de emisión ultravioleta de la molécula de ácido nalidíxico. ¡Error!
Marcador no definido.
Figura 6.3 Espectro de emisión UV-vis de la molécula de NAL a diferentes

Figura 6.4 Curva de calibración UV-vis a 257 nm ¡Error! Marcador no definido. Figura 6.5 Espectro de Infrarrojo de la sal sódica de ácido nalidíxico;Error! Marcador no definido.

Figura 6.6 Curvas de titulación de soluciones de NaCl y NaCl con TiO₂ para la determinación del punto de carga cero del TiO₂ Evonik P25 (PCC=6.1) **¡Error!** Marcador no definido.

Figura 6.7 Perfil de concentración del equilibrio de adsorción-desorción de NAL sobre 1 gTiO₂ L⁻¹.....**jError! Marcador no definido.** Figura 6.8 Linealización de los datos de adsorción según el modelo de LangmuiriError! Marcador no definido. Figura 6.9 Ajuste de los datos experimentales al modelo de Isoterma de LangmuiriError! Marcador no definido. Figura 6.10 Ajuste no lineal de los datos de adsorción en el software Polymath 6.10iError! Marcador no definido. Figura 6.11 Comparación de la isoterma de Langmuir obtenida mediante la linealización de la ecuación de Langmuir y el ajuste obtenido por medio de regresión Figura 6.12 Seguimiento del proceso de adsorción y degradación fotocatalítica de NAL sobre TiO₂, mediante espectrofotometría UV-vis de una reacción de 40 ppm a diferentes tiempos jError! Marcador no definido. Figura 6.13 Seguimiento de la degradación de NAL sobre TiO₂ mediante Figura 6.14 Identificación de la sal sódica de ácido nalidíxico por medio de cromatografía de líquidos de alta resolución. Longitud de onda del análisis de 260 nm, fases acetonitrilo/agua acidificada (20/80 %v/v). Tiempo de retención de 8.8 min.iError! Marcador no definido. Figura 6.15 Cromatograma correspondiente a una muestra de reacción de concentración inicial de 20 ppm, tomada a los 30 min donde se identifican picos de productos intermediariosiError! Marcador no definido.

LISTA DE TABLAS

Tabla 2.1 Clasificación de las quinolonas (Serra, 2008)13
Tabla 2.2 Principales características fisicoquímicas del Ácido nalidíxico y del Nalidixato
de sodio 15
Tabla 2.3 Clasificación de los PAOs con base en su sistema de fase (Atalay & Ersöz,
2016)
Tabla 2.4 Propiedades fisicoquímicas del dióxido de titanio (Carl Roth GmbH, 2022)
Tabla 5.1 Reactivos empleados en el proyecto de investigación sobre la degradación
fotocatalítica de medicamentos 29
Tabla 5.2 Equipos empleados en el proyecto de investigación sobre la degradación
fotocatalítica de medicamentos 30
Tabla 5.3 Cargas de catalizador y concentraciones de fármaco evaluadas en el
fenómeno de adsorción

Tabla 6.1Orden de reacción y constantes cinéticas para las reacciones de
degradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico con concentración inicial
de 20, 30 y 100 ppm......iError! Marcador no definido.Tabla 6.2Tiempos de retención a los cuales se identificó la separación de la mezcla
de los productos de reacción......iError! Marcador no definido.

1. INTRODUCCIÓN

Uno de los recursos indispensables para el desarrollo de la vida de los seres vivos es el agua. Esta se encuentra en cerca del 70% de la superficie del planeta, de la cual el 97.5% es considerada agua salada y tan solo el 2.5% es agua dulce, esta última se encuentra en glaciares, como nieve o hielo (70%); casi 30% se encuentra en aguas subterráneas de difícil acceso y menos del 1% es agua disponible para consumo humano y los ecosistemas (United Nations Education, Scientific & Cultural Organization, 2015). Sí se suman a lo anterior, problemas actuales de contaminación, así como el crecimiento de la población y con ello su mayor demanda hídrica, la escasez del agua se convierte en un problema que requiere gran atención.



Figura 1.1 Objetivos de desarrollo sostenible (ONU, 2017)

Por este y otros motivos, en el año 2015 los estados miembros de las Naciones Unidas aprobaron una serie de objetivos como parte de la Agenda 2030 para el Desarrollo Sostenible (Figura 1.1), en la cual se estableció un plan para erradicar problemas de importancia como la pobreza, la desigualdad, el clima, la degradación ambiental, la prosperidad, la paz y la justicia, fijando un periodo de 15 años para alcanzarlos. El agua toma un papel de importancia especialmente en los objetivos: 6. Agua limpia y

saneamiento y 14. Vida submarina, pero es bueno recordar que los objetivos no pueden ser alcanzados si no se cumple alguno de ellos, ya que todos repercuten de alguna u otra manera en el avance logrado (ONU, 2017).

Por esta razón, se han desarrollado varios métodos para tratar el agua para eliminar los contaminantes y poder reutilizarla. Los contaminantes presentes en el agua son de origen doméstico, industrial, agrícola, ganadero, hospitalario, de laboratorio, entre otros (Rojas, 2002). Dependiendo de la naturaleza de cada contaminante, existen diferentes métodos de tratamiento que pueden ser clasificados como:

- Pretratamiento. Estos incluyen procesos de acondicionamiento para los próximos tratamientos, como la remoción física de sólidos de gran tamaño por filtración.
- Tratamiento primario. Estos consisten en la sedimentación por gravedad de partículas sólidas y contaminantes que pudieran estar contenidos en ellas.
- Tratamiento secundario. Suelen consistir en digestiones biológicas mediante lodos activados o filtros de goteo que fomentan el crecimiento de microorganismos.
- Tratamiento terciario. Su finalidad es la eliminación de contaminantes traza como compuestos orgánicos, nutrientes nitrogenados, nutrientes fosforados, entre otros. Se realiza mediante procesos biológicos y/o fisicoquímicos y químicos como la coagulación, floculación, precipitación y desinfección (Reynolds, 2002).

En las últimas décadas, ha tomado gran atención de la comunidad científica un tipo de contaminantes que se conocen como contaminantes emergentes. Estos agrupan compuestos químicos como medicamentos y productos de higiene personal, que han sido detectados en bajas concentraciones (ng L⁻¹ a µg L⁻¹) en distintos cuerpos de agua y como antes no se tenía conocimiento de su presencia, no se han evaluados los riesgos que puedan traer a la salud de todos los seres vivos (Ajala, Tijani, Salau, Saka, & Aremu, 2022).

En la actualidad, se trabaja por una regulación legal en cuanto a los límites permisibles en los que los contaminantes emergentes pueden estar presentes en las fuentes de agua potable o en los efluentes de las plantas de tratamiento, debido a que los procesos con las que operan estas plantas no son eficientes para la remoción de este tipo de contaminantes (Félix-Cañedo, Durán-Álvarez, & Cisneros, 2013).

Como una opción para la eliminación de este tipo de compuestos, se ha recurrido a métodos alternativos, entre los que se encuentran: adsorción mediante carbón activado, procesos de membrana, biorreactores de membrana, proceso de tratamiento de crecimiento adherido y procesos avanzados de oxidación, entre otros (Luo, y otros, 2014).

El presente trabajo de investigación hace uso de los proceso avanzados de oxidación, específicamente de la fotocatálisis heterogénea para la degradación de la sal sódica de ácido nalidíxico, un antibiótico utilizado para el tratamiento de infecciones urinarias. Se busca realizar el monitoreo de la mineralización y degradación de este medicamento a distintos tiempos de reacción, con la intención de identificar los compuestos intermediarios generados en la reacción fotocatalítica.

2. ANTECEDENTES

2.1. Disponibilidad del agua

El agua es un recurso que los seres vivos requieren para sobrevivir, esta es principalmente utilizada cerca del 69% para el sector agropecuario y en el cual sirve para el riego de cultivos, así como para el cuidado de los animales de granja que tienen como finalidad ser aprovechados para la alimentación de los seres humanos. El 29% se destina al sector industrial y tan solo el cerca del 1% se utiliza para el sector urbano, en el cual se emplea mayoritariamente en el uso doméstico (Figura 2.1).



Figura 2.1 Distribución y empleo del agua

Dentro de la demanda del sector municipal, al menos el 50% de la población mundial es abastecida por aguas subterráneas y esta misma es usada para el riego de cultivos, representando cerca del 43% del suministro para este rubro. En 2017, cerca de 2,500 millones de personas eran dependientes exclusivamente de los recursos de aguas subterráneas que se aprovechaban para satisfacer sus necesidades básicas diarias de agua (United Nations Education, Scientific & Cultural Organization, 2015). Se estima que en todo el mundo están siendo explotados más del 20% de los acuíferos, lo que ha traído como consecuencias el hundimiento del suelo y la intrusión de agua salina a los mantos acuíferos.

Aproximadamente el 0.1% del total de agua dulce disponible en el mundo se encuentra en México, la gran mayoría se localiza en la zona sur del país. Por lo que un porcentaje importante del territorio nacional se encuentra catalogado como zona semidesértica. Alrededor de 1,489 millones de metros cúbicos al año se reciben en México en forma de precipitación, el 49.6% de la lluvia se recibe en los estados de Chiapas, Oaxaca, Campeche, Quintana Roo, Yucatán, Veracruz y Tabasco (Comision Nacional del Agua & Secretaría de Medio Ambiente y Recursos Naturales, 2020). Del total del agua recibida por precipitación el 73% se evapotranspira y regresa a la atmosfera, el 22% escurre a los ríos, lagos o arroyos y el 6% es infiltrado al subsuelo recargando de forma natural los acuíferos.

2.2. Contaminación del Agua

Se define como contaminación a la introducción de cualquier agente (químico, físico o biológico), cuya presencia o acumulación tiene efectos nocivos en el entorno natural, la salud y el bienestar de las personas (Comision Nacional del Agua & Secretaría de Medio Ambiente y Recursos Naturales, 2016).

La urbanización y el crecimiento de la población han provocado problemas en el abastecimiento y distribución de agua, por lo que se ha sido necesario disponer de fuentes de agua limpia provenientes de corrientes superficiales o mantos acuíferos. El agua que es desechada de casas, comercios e industria es recolectada en el drenaje y dirigida a plantas de tratamiento donde no siempre se logra una alta eficiencia de remoción o eliminación de contaminantes. Después de esto, las aguas tratadas son reutilizadas como riego o son vertidas en los mismos cuerpos de agua o en los océanos (Pal, He, Jekel, Reinhard, & Gin, 2014; Agua.org, 2017).

Cada día más de 2 millones de toneladas de aguas residuales y desechos provenientes de las zonas urbanas son descargadas en diversas corrientes y depósitos de agua naturales. Se estima que anualmente se producen 1500 km³ de aguas residuales, lo que es 6 veces más agua de la que existe en todos los ríos del mundo (Geissen, y otros, 2015).

Algunas aguas residuales, ya sean tratadas o no, son utilizadas para riego en agricultura en muchos lugares, sobre todo en regiones áridas y semiáridas. A pesar de los beneficios que esto pueda generar, existen factores de riesgo como la

contaminación de suelos, de fuentes limpias de agua, e incluso de los mismos cultivos que contienen una gran variedad de contaminantes. Cuando las aguas residuales son utilizadas para riego de cultivos, son naturalmente tratadas mediante infiltración a través del suelo, donde puede ocurrir o no la biodegradación (Margenat, y otros, 2017).

En las zonas urbanas, las aguas residuales provenientes de los hogares, edificios, escuelas, hospitales y diversos establecimientos son transportadas a través de un sistema de drenaje hacia plantas donde se realizan tratamientos físicos, químicos y biológicos con la finalidad de remover la mayor cantidad posible de estos contaminantes para poder reutilizar el agua. Sin embargo, la calidad del agua tratada no es adecuada para el consumo humano y la concentración de algunos contaminantes sobrepasa los límites permisibles indicados por la legislación ambiental (Riemenschneider, y otros, 2016).

2.3. Contaminantes emergentes

Se define "contaminantes emergentes" (CE), al grupo de sustancias que se encuentran presentes en el ambiente en pequeñas concentraciones que van desde los ngL-1 hasta los mgL⁻¹ y que pueden provocar daños a la salud humana y al medio ambiente. A la fecha, la mayoría de los contaminantes emergentes no han sido regulados. Pero pueden ser sujetos a una futura regulación dependiendo de los resultados de investigaciones sobre sus efectos en la salud de los seres vivos (Belgiorno, y otros, 2007; Barceló, 2003; Sirtori, y otros, 2009).

Actualmente, se han detectado más de 700 contaminantes emergentes (Geissen, y otros, 2015) y las principales fuentes son los hogares, hospitales, transportes, comercios e industrias. Las fugas de alcantarillas, el manejo inapropiado de desechos, el flujo por tierras áridas e incluso los procesos de dilución, lluvias, adsorción, volatilización y degradación que pueden provocar el cambio de concentraciones por debajo de los limites detectables contribuye a su distribución en el medio ambiente. Además, las superficies urbanas y suburbanas evitan la infiltración de las precipitaciones y favorecen, la canalización de las corrientes de agua que transportan los contaminantes hacia ríos, lagos y presas (Pal, He, Jekel, Reinhard, & Gin, 2014).

Recientemente, una amplia gama de compuestos ha sido considerada como particularmente relevante, por ejemplo: detergentes, productos farmacéuticos, productos de higiene personal, retardantes de fuego, antisépticos, aditivos industriales, esteroides y hormonas. La principal característica de estos grupos de contaminantes es que no necesitan persistir en el ambiente para causar efectos negativos, puesto que las altas tasas de transformación y/o remoción que son capaces de sufrir pueden ser compensadas por la continua introducción de estos en el medio ambiente debido a su alta demanda de los seres humanos (Sirtori, y otros, 2009).

A pesar de que los CE se encuentran en bajas concentraciones, estudios toxicológicos (Riemenschneider, y otros, 2016; Lei, y otros, 2015; Benson, y otros, 2017; Rocha-Gutiérrez, Peralta-Pérez, & Zavala-Díaz de la Serna, 2015) han demostrado efectos negativos en los ecosistemas tales como interferencias en el sistema endócrino, resistencia microbiana, acumulación en suelos, plantas y animales. Además, su naturaleza recalcitrante ha provocado el aumento de la concentración en el ambiente debido a que muchos de ellos no son removidos o eliminados eficientemente en las plantas de tratamiento con las tecnologías convencionales, lo que ocasiona su acumulación en el medio ambiente (Rodriguez-Narvaez, Peralta-Hernández, Goonetilleke, & Bandala, 2017; Prieto-Rodriguez, y otros, 2012).

Los efectos de los CE a largo plazo siguen en discusión, por lo cual algunas organizaciones incluyendo la Unión Europea, United States Environmental Protection Agency (USEPA), International Program of Chemical Safety (IPCS) y la Organización Mundial de la Salud (OMS) establecen marcos legales para proteger y mejorar la calidad de las fuentes de agua (Ahmed, y otros, 2017).

En la Figura 2.2 se presentan los grupos de contaminantes emergentes más relevantes con algunos ejemplos. Muchos de estos contaminantes químicos son omnipresentes y persistentes y han sido detectados en efluentes de plantas de tratamiento de aguas residuales y algunos de ellos también en aguas superficiales, subterráneas y potabilizadas.



Figura 2.2 Clasificación y ejemplo de contaminantes emergentes

2.4. Productos farmacéuticos

Los productos o compuestos farmacéuticos son moléculas complejas con diversas funcionalidades y propiedades fisicoquímicas y biológicas, desarrollados y utilizados debido a la actividad biológica específica que presentan para el tratamiento, prevención o diagnóstico de enfermedades.

La mayor parte de los fármacos son moléculas pequeñas que presentan pesos moleculares comprendidos en el rango de 200 a 1000 UMA y en general se caracterizan por su elevada polaridad. Son parte de los compuestos definidos como micro contaminantes porque se encuentran en el ambiente acuático en rangos de

concentración muy variables que van desde los ng L⁻¹ hasta los µg L⁻¹ (Kümmerer, 2009).

Los fármacos se pueden clasificar según la aplicación de estos para fines médicos, los principales grupos se reportan en la Figura 2.3.

La liberación de fármacos y sus metabolitos en las corrientes de agua es un problema cada vez más grave debido a que han sido detectados en las corrientes de aguas naturales y residuales en concentraciones cada vez mayores ya sea como compuestos originales, metabolitos, conjugados y subproductos de descomposición (Gorito, Ribeiro, Almeida, & Silva, 2017; Liang, Hu, Li, & Zhou, 2013). La bioacumulación de estos compuestos desencadena diversos problemas como trastornos en la fecundidad y reproducción de algunas especies de animales, alteraciones en el comportamiento normal del sistema endocrino y aumenta la resistencia de las bacterias a los antibióticos lo cual puede favorecer el desarrollo de genes de resistencia a patógenos (Yang, Ok, Kim, Kwon, & Tsang, 2017).



Figura 2.3 Tipos de productos farmacéuticos según su aplicación

En el presente trabajo se estudiarán más a fondo el grupo de los antibióticos especialmente la familia de las Quinolonas, debido a que en una serie de reportes se ha encontrado la presencia de estos compuestos en concentraciones importantes de entre 0.1 a 13 µgL⁻¹ en efluentes de plantas de tratamiento de aguas en países como España, Reino Unido, Italia, Croacia, Irlanda, Alemania, China, Corea del Sur, Estados Unidos de Norte América, Canadá y México (Sirtori, 2010; Félix-Cañedo, Durán-Álvarez, & Cisneros, 2013; Zacarías, y otros, 2017).

2.5. Antibióticos

Según la Real Academia Española, antibiótico se define como una sustancia química capaz de paralizar el desarrollo de ciertos microorganismos patógenos, por su acción

bacteriostática, o de causarles la muerte, por su acción bactericida, y que es producida por un ser vivo o fabricada por síntesis (Real Academia Española, s.f.). Los antibióticos sintéticos son un grupo amplio y heterogéneo de fármacos cuya eficacia en el tratamiento de las enfermedades infecciosas ha contribuido en gran medida a que éstas dejen de ser la principal causa de mortalidad en los países desarrollados.

Desde el descubrimiento de la penicilina en 1928 se fueron introduciendo en la terapéutica nuevas familias de moléculas (macrólidos, aminoglucósidos, tetraciclinas, quinolonas, etc.) algunas de ellas muy numerosas y con características tan diferentes que se subdividen en generaciones (Del Arco, 2014).

2.6. Quinolonas

Las quinolonas son antibióticos sintéticos obtenidos con relativa facilidad. Su estructura base es la 3-carboxi- 4-oxo-1,4-dihidropiridina asociada a un benceno u otra piridina para formar los biciclos, quinolona y naftiridona respectivamente (Figura 2.4). El término quinolona deriva de quinolina, el núcleo aromático presente en los alcaloides de la quina y otros antipalúdicos clásicos, ya que de éste deriva la estructura básica de todas ellas.



Figura 2.4 Estructura base de las quinolonas

Estos antibióticos pueden clasificarse por generaciones a partir de su fecha de introducción al arsenal terapéutico o bien siguiendo un criterio clínico según su utilidad terapéutica; pero en cualquier clasificación que se siga cada división o subgrupo se corresponde con un avance farmacoterapéutico, ya sea en el espectro o en la posología (Tabla 2.1). No todas las quinolonas son comercializadas para uso humano. Las que se encuentran disponibles son: el ácido nalidíxico, ácido pipemídico, norfloxacina, ciprofloxacina, ofloxacino, levofloxacina, fleroxacina, lomefloxacina, gatifloxacina y moxifloxacina (Serra, 2008).

Tabla 2.1 Clasificación de las quinolonas (Serra, 2008)

Generación	Fecha	Quinolona	Naftiridona	Características clínico- farmacológicas
1ra.	1960-1975	Flumequina Cinoxacina	Ácido nalidíxico Ácido pipemídico	Grupo A: uso predominante en infecciones urinarias luminales por gérmenes Gram negativo aerobios (enterobacterias).
2da.	1976-1990	Norfloxacina Ciprofloxacina Ofloxacina	Enoxacina*	Grupo B: uso predominante en infecciones sistémicas por gérmenes Gram negativo (incluido <i>P.</i> <i>eruginosa</i>)
3ra.	1991-1995	Levofloxacina Grepafloxacina* Esparfloxacina*	Tosufloxacina	Grupo D: uso predominante en infecciones respiratorias (mayor potencia contra <i>S.</i> <i>pneumoniae</i> y anaerobios)
4ta.	1996-2000	Gatifloxacina Clinafloxacina*	Trovafloxacina	Algunas pertenecen al grupo C: uso

		Moxifloxacina		predominante en
				infecciones
				sistémicas por
				gérmenes Gram
				positivo y negativo,
				Chlamydia y
				<i>Mycoplasma</i> (amplio
				espectro) y otras al
				grupo D
5ta.	2001- Actualidad	Garenoxacina	Gemifloxacina	Grupo D
Marcado con *, quinolonas retiradas de la venta por toxicidad.				
 La norfloxacina presenta características del grupo A, pues se halla indicada en infecciones urinarias. 				
 La levofloxacina pertenece a los grupos B y D. 				

2.6.1. Ácido nalidíxico

Fue descubierto en 1962 por el químico George Lesher, mientras realizaba experimentos para la búsqueda de nuevos antipalúdicos sintéticos, obtuvo accidentalmente el fármaco conocido como ácido nalidíxico (NAL); compuesto que cinco años después se convirtió en la primera quinolona de uso clínico como antiséptico urinario (Serra, 2008).

El NAL, al igual que otras quinolonas actúa en el interior de las bacterias e inhibe la acción de la girasa del DNA, enzima esencial para el enrollamiento y superenrollamiento del DNA bacteriano, acción que impide su duplicación y favorece su rompimiento. Es activo contra casi todas las bacterias Gram negativas que causan infección de las vías urinarias. Entre ellas se encuentran casi 100% de las cepas de

Escherichia coli y *Proteus mirabilis*, 75 a 97% de otras especies de *Proteus*, más de 90% de las especies de *Klebsiella* y *Enterobacter*, también son susceptibles a más del 80% de otras bacterias coliformes. Sin embargo, son resistentes al ácido nalidíxico las Pseudomonas y buena parte de los cocos grampositivos, como *Streptococcus faecalis* (enterococo). Además, algunas de las bacterias inicialmente susceptibles se vuelven resistentes con rapidez al efecto de este antimicrobiano (Rodríguez Carranza, 2015).

Este medicamento está catalogado como de venta exclusiva mediante receta médica. En cuanto a su apariencia, el NAL es un polvo blanco inodoro y cristalino. Debido a su doble pKa (0.89 y 6.02), se puede encontrar en forma de ácido conjugado, neutra o como sal sódica (ver Figura 2.5), siendo esta última especie más soluble en agua debido a la carga negativa del grupo carboxilato que le da un carácter polar a la molécula orgánica. En la Tabla 2.2 se muestran las principales propiedades fisicoquímicas del ácido nalidíxico y del nalidixato de sodio (Grubb, 1979).

Nombre	Ácido Nalidíxico	Nalidixato de Sodio	
	Ácido-1-etil-7-metil-4-	Sodio-1-etil-1,4-dihidro-7-	
Nombre IUPAC	oxo-1,8-naftiridine-3-	metil-4-oxo-1,8-naftiridin-	
	carboxílico	3-carboxilato	
Formula	C12H12N2O3	C12H11N2NaO3	
Numero CAS	389-08-2	3374-05-8	
Peso molecular (gmol ⁻¹)	232.24	254.22	
Punto de fusión (°C)	227-229		
рКа	0.89, 6.02		
Solubilidad en agua	Insoluble	50 gL⁻¹ a 20°C	
Aparianaia	Polvo cristalino color	Polvo cristalino color	
Apanencia	beige	blanco	
Olor	Prácticamente inodoro		

Tabla 2.2 Principales características fisicoquímicas del Ácido nalidíxico y del

 Nalidixato de sodio

Existen pruebas de que el metabolito activo, ácido hidroxi-nalidíxico, establece enlaces fuertes, pero reversibles, con el ADN de las bacterias, interfiriendo en la síntesis del ARN y, por lo tanto, en la síntesis de proteínas (Rodríguez Carranza, 2015).

Después de la administración oral, el ácido nalidíxico se absorbe rápidamente en el aparato gastrointestinal. La biodisponibilidad es de aproximadamente 96%. La absorción puede ser retrasada por la ingestión de antiácidos.

La biotransformación del NAL es de manera hepática; el 30% de la dosis administrada se metaboliza al metabolito activo, el ácido hidroxinalidíxico. El metabolismo puede variar extensamente entre individuos. En la orina, el ácido hidroxi-nalidíxico representa 80-85% de la actividad antibacteriana (Rodríguez Carranza, 2015).



Ácido nalidíxico protonado Ácido nalidíxico Nalidixato de Sodio Figura 2.5 Estructura química de las especies del ácido nalidíxico

El NAL y sus metabolitos han sido detectados en efluentes de plantas de tratamiento en concentraciones que van desde 0.1 hasta 2.0 μ gL⁻¹ y en aguas superficiales en concentraciones de hasta 0.6 μ gL⁻¹ (Thomas & Hilton, 2004; Martínez-Bueno, y otros, 2007).

A pesar de que estas cantidades parecieran ser insignificantes para causar algún problema grave, la toxicidad del NAL por ingestión oral es aguda. Para una rata y ratón las dosis mortales son 1160 mg_{NAL} kg⁻¹ y 572 mg_{NAL} kg⁻¹, respectivamente. En pacientes con sobre dosificación puede ocurrir psicosis tóxica, convulsiones, aumento

de la presión intracraneal o acidosis metabólica, además de vómitos, náuseas y letargo (Martínez-Bueno, y otros, 2007).

Es evidente que las bajas concentraciones del NAL y sus derivados pueden causar daños en los ecosistemas, y los seres vivos, además de no ser mineralizado por completo por los fenómenos naturales ni por los métodos convencionales utilizados en las plantas de tratamiento, que solo aumentan su concentración. Estos compuestos orgánicos pueden contaminar las fuentes de agua limpias, provocando que con el paso del tiempo se vuelva un problema de mayor magnitud, por lo que es necesario utilizar nuevas tecnologías que permitan eliminarlos por completo este compuesto una vez que ha cumplido con su función terapéutica.

2.7. Procesos avanzados de oxidación

Dado que los procesos convencionales para la remoción de contaminantes no son capaces de degradar en su totalidad los contaminantes emergentes, en especial los medicamentos, los procesos avanzados de oxidación (PAOs) se han reconocido como métodos alternativos para su eliminación en efluentes de agua procedentes de plantas de tratamiento (Ma, y otros, 2015; Gorito, Ribeiro, Almeida, & Silva, 2017).

Los PAOs pueden ser usados como tratamiento previo al uso de algún proceso biológico incapaz de degradar algunos contaminantes o como postratamiento para remover los contaminantes antes de que estos sean vertidos en cuerpos de agua superficial (Kaur, Umar, & Kansal, 2016).

La efectividad de los PAOs radica en que mediante ellos se producen especies con un alto poder oxidante, conocidas también como especies reactivas del oxígeno, entre las que se encuentran el radical hidroxilo (•OH), el radical superóxido (O₂•-), el radical hidroxi-peroxil (HO₂•) y el radical alcoxi (RO•), capaces de degradar una gran variedad de compuestos orgánicos recalcitrantes (Andreozzi, 1999). El radical hidroxilo es la especie más reactiva generada en los PAOs capaz de atacar a todos los compuestos orgánicos debido a que posee un alto potencial de oxidación (2.80 eV), rebasado únicamente por el flúor (3.03 eV) (Sánchez, Cardona, Peral, & Litter, 2004).

El proceso de oxidación de los contaminantes emergentes a través de estas especies puede resumirse en dos etapas (Atalay & Ersöz, 2016; Poyatos, y otros, 2009):

 Formación de las especies oxidantes, entre las que destaca el radical hidroxilo (•OH).

$$PAOs \rightarrow \cdot OH$$
 (Ec. 1.1)

 Reacción de los agentes oxidantes con contaminantes orgánicos presentes en el agua, hasta llegar a la mineralización.

$$OH \cdot + contaminantes \rightarrow CO_2 + H_2O + iones inorgánicos$$
 (Ec. 1.2)

El radical hidroxilo puede tomar un átomo de hidrógeno del compuesto orgánico, unirse al contaminante o transferir su electrón desapareado a otros substratos, tales como carbonatos, bicarbonatos, etc.

Los PAOs son generalmente clasificados en procesos fotoquímicos o no fotoquímicos, dependiendo de si requieren o no de radiación (ver Figura 2.6) (Sánchez, Cardona, Peral, & Litter, 2004) y según la fase de los sistemas como homogéneos y heterogéneos, algunos ejemplos de estos se muestran en la *Tabla 2.3*.

Este tipo de procesos tecnológicos han presentado resultados muy útiles para la eliminación de una amplia variedad de contaminantes debido a que no solo permiten la degradación del contaminante, sino que también es posible alcanzar su mineralización al convertirlos en agua, CO₂ y sales inorgánicas.

Los PAOs también presentan desventajas como que no todos los procesos pueden escalarse al nivel industrial, requieren de más capital y los costos de operación son más altos que los procesos convencionales. En algunos casos se debe controlar la concentración del agente oxidante y el pH de la mezcla de reacción. Los cambios de pH pueden limitar el proceso de oxidación al modificar las propiedades de la superficie del catalizador, cuando este se requiera.
Tabla 2.3 Clasificación de los PAOs con base en su sistema de fase (Atalay &Ersöz, 2016)

Homogéneos	Heterogéneos
 Fotólisis Fotólisis de H₂O₂ Fenton y fotofenton O₃/UV O₃/H₂O₂/UV O₃/H₂O₂ Ozonización catalítica 	 Ozonización fotocatalítica Fotocatálisis Heterogénea





2.8. Fotocatálisis heterogénea

La fotocatálisis es definida por la IUPAC como: "El cambio en la velocidad de una reacción química o su iniciación bajo la acción de radiación ultravioleta, visible o infrarroja en presencia de una sustancia, el fotocatalizador, que absorbe fotones de luz y está implicado en la transformación química de los participantes en la reacción" (Poyatos, y otros, 2009).

La fotocatálisis heterogénea es una ciencia que implica la utilización conjunta de la luz y un material sólido inorgánico semiconductor para promover una transformación química. El principio del proceso se basa en el uso de un material semiconductor (TiO₂, ZnO, CdS, WO₃, por ejemplo), el cual, con irradiación de luz puede ser excitado por medio de fotones, cuya energía sea mayor o igual a la de la "banda de energía prohibida" (E_{BG}), definida como la diferencia de energía entre la parte superior de la banda de valencia (BV) y la parte inferior de la banda de conducción (BC), promoviendo la migración de un electrón (e⁻) de la banda de valencia a la BC, generando un hueco con carga positiva (h⁺) en la BV (Ec. 1.3) (Lichtfouse, Schwarzbauer, & Robert, 2013; Bethi, Sonawane, Bhanvase, & Gumfekar, 2016; Herrmann, 2005).

$$TiO_2 + hv \longrightarrow e^-_{BC} + h^+_{BV}$$
 (Ec. 1.3)

Los electrones y los huecos pueden recombinarse en cuestión de nanosegundos disipando energía en forma de calor (Ec. 1.4).

$$e^-_{BC} + h^+_{BV} \longrightarrow calor$$
 (Ec. 1.4)

Y sólo algunos de ellos logran llegar hasta la superficie del catalizador, donde se llevan a cabo reacciones de oxidación y reducción. Los compuestos orgánicos, en este caso los fármacos, adsorbidos en la superficie pueden experimentar directamente reacciones de oxidación al entrar en contacto con el hueco cargado positivamente (h+) generando compuestos orgánicos oxidados (Ec. 1.5).

$$h^+_{BV} + Comp. Org_{ads} \longrightarrow Comp. Org_{oxidado}$$
 (Ec. 1.5)

20

En medio acuoso algunas moléculas de agua se adsorben en la superficie del catalizador reaccionando con el hueco con carga positiva dando lugar a la producción de radicales hidroxilo (•OH) y iones hidrógeno (Ec. 1.6).

$$h^+_{BV} + H_2 0 \longrightarrow 0H + H^+$$
 (Ec. 1.6)

El agua experimenta todo el tiempo reacciones ácido-base formando protones y iones hidroxilo, los cuales al adsorberse en la superficie del catalizador reaccionan con el hueco positivo para formar radicales hidroxilo (Ec. 1.7).

$$h^+_{BV} + 20H^-_{ads} \longrightarrow 0H + 0H^-$$
 (Ec. 1.7)

La recombinación de los electrones y los huecos (Ec. 1.4) es una reacción que limita la degradación de compuestos orgánicos, por ello, un medio para evitarla es agregar oxígeno gaseoso, el cual se adsorbe en la superficie del catalizador, capta los electrones (e⁻ _{BC}) y forma el radical anión superóxido (Ec. 1.8).

$$e^-{}_{BC} + O_2{}_{ads} \longrightarrow O_2{}^-$$
 (Ec. 1.8)

Posteriormente, éste reacciona con un protón para formar el radical hidroxi-peroxil (Ec. 1.9).

$$O_2^{\cdot -} + H^+ \longrightarrow HO_2 \cdot$$
 (Ec. 1.9)

que más tarde junto con un protón y el mismo radical anión superóxido, dará lugar al peróxido de hidrógeno y oxígeno molecular (Ec. 1.10).

$$O_2^{\cdot -} + HO_2 \cdot + H^+ \longrightarrow O_2 + H_2O_2$$
 (Ec. 1.10)

El peróxido de hidrógeno al reaccionar con un ion hidrógeno y un electrón produce un radical hidroxilo y agua (Ec. 1.11).

$$H_2O_2 + H^+ + e^- \longrightarrow OH + H_2O$$
 (Ec. 1.11)

El radical hidroxilo degrada los compuestos orgánicos hasta lograr la mineralización completa de los mismos (Ec. 1.12 y 1.13) (Moctezuma, Leyva, Palestino, & De Lasa, 2007).

$$Comp. Org + OH \longrightarrow Comp. Org_{intermediarios}$$
(Ec. 1.12)

$$Comp. Org_{intermediarios} + OH \longrightarrow CO_2 + H_2O + Comp. inorg$$
(Ec. 1.13)

El proceso de degradación por medio de fotocatálisis heterogénea se representa esquemáticamente en la Figura 2.7.



Figura 2.7 Esquema del proceso de fotocatálisis heterogénea en la superficie del TiO₂ (Lara-Pérez, 2018; Hossain, Uddin, & Khan, 2023)

2.9. Fotocatalizadores

Un fotocatalizador es un material que favorece la velocidad de una reacción, sin ser consumido en el proceso y puede ser activado al recibir radiación UV o visible. Los catalizadores empleados en los procesos de fotocatálisis heterogénea son generalmente óxidos de elementos como vanadio, cromo, titanio, zinc estaño y cesio (Khan, Adil, & Al-Mayouf, 2015).

Los sólidos cristalinos poseen diferentes niveles energéticos (orbitales) en los cuales se encuentran alojados los electrones, al combinarse los orbitales atómicos de energía similar de los diferentes átomos, se obtienen orbitales deslocalizados en todo el sólido, los cuales se agrupan en continuidades energéticas llamadas bandas.

Existen 2 tipos de bandas: la banda de valencia formada por orbitales de los electrones de valencia y la banda de conducción asociada al primer estado excitado. En los materiales semiconductores existe una zona de alta energía que separa ambas bandas y no es accesible para los electrones, esta zona es conocida como ancho de banda prohibida o band gap (BG) y su amplitud oscila entre 1.0 y 4.0 eV.

El ancho de banda prohibida es una característica muy importante en un fotocatalizador debido a que determina la E_{BG} necesaria para lograr la excitación de los electrones de la banda de valencia a la banda de conducción, y por lo tanto la activación del catalizador (Batzill, 2011).

2.9.1. Dióxido de titanio

El dióxido de titanio (TiO₂) es una sustancia inorgánica sólida de color blanco que es térmicamente estable, no inflamable, poco soluble y no clasificada como peligrosa según el Sistema Globalmente Armonizado de las Naciones Unidas de Clasificación y Etiquetado de Productos Químicos (GHS), Su número de registro en el CAS (Chemical Abstracts Service) es el 13463-67-7.

Se produce naturalmente en varios tipos de roca y arenas minerales. El titanio es el noveno elemento más común, cerca del 0.44% de la corteza terrestre. La producción mundial anual de dióxido de titanio es de aproximadamente 4.3 millones de toneladas (Djerdj & Tonejc, 2006).

El TiO₂ posee una serie de características únicas que lo hacen ideal para muchas aplicaciones distintas, algunas de estas es que posee un punto de fusión de 1850 °C y punto de ebullición 2900 °C, siendo extremadamente altos, de modo que presenta alta estabilidad térmica y es insoluble en agua hasta en forma de partícula. El TiO₂ también se puede desempeñar como aislante. A continuación, se presentan las propiedades fisicoquímicas reportadas en la Tabla 2.4.

Punto de	Densidad	Punto de	Valor de pH	Densidad
ebullición		fusión		Aparente
2900 °C	4.26 g cm ⁻³	1850°C	7-8	850 kg m ⁻³

Tabla 2.4 Propiedades fisicoquímicas del dióxido de titanio (Carl Roth GmbH, 2022)

Estas características han permitido emplearlo como pigmento de alta blancura en pinturas, cosméticos o cremas corporales, como aditivo en comidas enlatadas, o en bloqueadores solares. No obstante, por sus propiedades físicas y químicas también es empleado para el desarrollo de tecnología de punta, principalmente en el desarrollo de dispositivos electrónicos, como sensores de gas o ventanas termocrómicas (ventanas que cambian de color de acuerdo con las condiciones ambientales), en fotocatalizadores (materiales que permiten la eliminación de contaminantes orgánicos cuando son irradiados con luz), o dispositivos purificadores de agua (Guo, Zhou, Ma, & Yang, 2019).

El dióxido de titanio es un semiconductor sensible a la luz que absorbe radiación electromagnética cerca de la región UV (~350 nm). Su estequiometría real es TiO₂--x, lo que lo convierte en un semiconductor tipo "n" con un valor de energía de banda prohibida de 3.03 eV para el rutilo y 3.2 eV para la anatasa. El dióxido de titanio es anfotérico, muy estable químicamente y no es atacado por la mayoría de los agentes orgánicos e inorgánicos. Se disuelve en ácido sulfúrico concentrado y en ácido fluorhídrico. La superficie del TiO₂ es polar y, por lo tanto, hidrofílica. En contacto con el agua, ésta es quimisorbida y disociada provocando la hidroxilación superficial del TiO₂ generando grupos OH• de diferentes grados de reactividad en función de su localización. Asimismo, tiene una notable capacidad de adsorción de numerosos compuestos, tanto de naturaleza orgánica como inorgánica. Es inocuo, no implicando riesgo alguno para la salud relativa a su manejo y manipulación (Nevárez-Martínez, Espinoza-Montero, Quiroz-Chávez, & Ohtani, 2016).

El TiO₂ utilizado como fotocatalizador es principalmente la fase cristalina anatasa, debido a que al tener una mayor energía de banda prohibida puede reducir el proceso de recombinación del par electrón-hueco favoreciendo un mayor grado de hidroxilación superficial que producirá más radicales hidroxilos y, en consecuencia, la degradación de moléculas orgánicas.

La fase rutilo de dióxido de titanio puede absorber radiación electromagnética ligeramente más cerca de la región visible (413 nm contra 387 nm de la anatasa), lo que haría suponer que el rutilo sería un mejor fotocatalizador; no obstante, debido a que su banda de conducción está más cerca del potencial de oxidación-reducción del hidrógeno, esto se traduce en un débil potencial de reducción.

La fase brookita es la menos estudiada en aplicaciones fotocatalíticas pues es difícil obtenerla como fase aislada, sin anatasa y/o rutilo, aunque en años recientes se ha mostrado que es un buen candidato como fotocatalizador. El TiO₂ que mayormente comercializado es el Evonik P25 (antes Degussa P25), el cual es una mezcla de las fases anatasa y rutilo con proporciones que van desde 70/30 a 80/20 según el lote de fabricación. El ancho de banda para esta mezcla de fases es aproximadamente de 3.12 eV (Djerdj & Tonejc, 2006).

Es importante mencionar que el dióxido de titanio es un fotocatalizador activo solo bajo irradiación UV, ya que debido a su ancho de banda prohibida solo puede absorber longitudes de onda menores a aproximadamente 400 nm, que corresponde a la región ultravioleta (UV) del espectro electromagnético (Guo, Zhou, Ma, & Yang, 2019).

3. JUSTIFICACIÓN

La preocupación del ser humano hacia los problemas que aquejan su bienestar ha incrementado en los últimos años. Uno de los más perjudiciales es la contaminación del agua debido a que esta es vital para el desarrollo de la vida como se conoce.

Los contaminantes emergentes son compuestos orgánicos que a diferentes concentraciones pueden causar problemas en la salud de los seres vivos así como efectos nocivos en el medio ambiente. Estos provienen de diversas sustancias que son empleadas día a día por el ser humano, como lo son: jabones y detergentes, perfumes, cosméticos, medicamentos, entre otros. Debido a su uso cotidiano la sociedad no logra apreciar el impacto que pueden llegar a representar en la contaminación del agua, muchas de estas sustancias no son aprovechadas por completo en el cuerpo humano, ocasionando que se excreten mediante los fluidos corporales tales como la orina y el sudor.

En la actualidad diversos trabajos de investigación reportan la detección de una gran variedad de contaminantes emergentes, principalmente compuestos farmacéuticos. Estos han sido encontrados en aguas residuales del sector urbano, teniendo un notable incremento de detección en las aguas residuales del sector hospitalario, además de ser detectados en efluentes provenientes de la industria farmacéutica. El problema de estos contaminantes no solo está en los cuerpos de agua antes mencionados, debido a que estos compuestos se incorporan a través del ciclo natural del agua a nuevos efluentes. Esto provoca un mayor índice de detección de contaminantes emergentes en aguas de ríos, presas, lagos, lagunas, entre otros (Ajala, Tijani, Salau, Saka, & Aremu, 2022; Pérez-Álvarez, y otros, 2018).

Desde hace algunos años, ha incrementado el uso desmedido de medicamentos que no requieren receta y que son de fácil acceso, los cuales tienen diferentes aplicaciones como ser antiinflamatorios o antibióticos. En específico el ácido nalidíxico es una quinolona con diferentes aplicaciones terapéuticas como agente antibiótico contra infecciones de vías urinarias, prostatitis, infecciones del tubo digestivo y abdomen y en menor medida contra infecciones de vías respiratorias. Debido a su estructura

molecular estable, este tipo de contaminantes resisten los tratamientos de agua convencionales, por lo que los procesos de oxidación avanzada representan una alternativa para su tratamiento puesto que permiten alcanzar la mineralización casi total de este tipo de compuestos.

Con base en lo anterior, es de suma importancia estudiar diversos mecanismos para favorecer la mineralización de estos compuestos, siendo una buena opción los tratamientos de degradación fotocatalítica ya que permiten alcanzar el objetivo deseado sin tener grandes impactos para el medio ambiente. Además, los estudios sistemáticos de la degradación fotocatalítica de los micro contaminantes emergentes se vuelven necesarios. Esto con la finalidad de obtener información tal como la interacción entre el compuesto orgánico y el catalizador del tipo semiconductor (a través de la adsorción de la molécula en el fotocatalizador), los parámetros cinéticos y mecanismos de reacción para que con estos se puedan escalar los procesos de degradación fotocatalítica y sean aplicables como una etapa adicional dentro de las plantas de tratamiento de aguas residuales.

4. HIPÓTESIS Y OBJETIVOS

4.1. Hipótesis

El dióxido de titano grado comercial puede degradar la molécula del antibiótico de la sal sódica de ácido nalidíxico (NAL) mediante fotocatálisis heterogénea, logrando así la mineralización de la molécula y obteniendo como productos de reacción compuestos inocuos como agua, dióxido de carbono y sales inorgánicas.

4.2. Objetivo general

Realizar el estudio de la adsorción y degradación fotocatalítica de la molécula de la sal sódica de ácido nalidíxico, utilizando como fotocatalizador del tipo semiconductor el dióxido de titanio (Evonik P25), flujo de oxígeno y radiación mediante lámparas UV.

4.3. Objetivos particulares

- Determinar los parámetros de adsorción (tales como constante y tiempo al equilibro de la adsorción) de la molécula de ácido nalidíxico en el catalizador comercial de mayor eficiencia TiO₂ Evonik P25.
- Determinar los perfiles cinéticos de la degradación fotocatalítica y establecer el porcentaje de mineralización del ácido nalidíxico con TiO₂ Evonik P25 a partir del análisis de las muestras de reacción mediante técnicas analíticas como espectroscopia UV-vis, TOC y CLAR.
- Separar los productos intermediarios más estables que se generan en la oxidación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico para proponer una ruta de degradación.
- Llevar a cabo el tratamiento de los residuos generados dentro del laboratorio de Fotocatálisis en la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Autónoma de San Luis Potosí, por medio de un reactor de recirculación escala planta piloto.

5. MATERIALES Y METODOLOGÍA EXPERIMENTAL

5.1. Reactivos y equipos

En la Tabla 5.1 y Tabla 5.2 se reportan los reactivos empleados durante la etapa de experimentación, así como los equipos utilizados para llevar a cabo y analizar las muestras de los experimentos de adsorción y degradación fotocatalítica de ácido nalidíxico.

Tabla 5.1 Reactivos empleados en el proyecto de investigación sobre la degradación

 fotocatalítica de medicamentos

Reactivos	Formula	Pureza	Fabricante
Oxido de titanio	TiO ₂	99.5%	Evonik
Sal sódica de ácido nalidíxico	$C_{12}H_{11}N_2NaO_3$	99%	Sigma Aldrich
Ácido Clorhídrico	HCI	37%	Fermont
Hidróxido de Sodio	NaOH	98.6%	Fermont
Cloruro de Sodio	NaCl	98%	Fermont
Acetonitrilo HPLC	CH ₃ CN	Grado HPLC	Supelco
Ácido Fórmico	CH ₂ O ₂	90%	Productos Químicos Monterrey
Acetato de Etilo	CH ₃ COOCH ₂ CH ₃	99.9%	Fermont
Hexano	C ₆ H ₁₄	98.5	Jalmek
Sulfato de Sodio Anhidro	Na ₂ SO ₄	99.9%	J.T. Baker

Tabla 5.2 Equipos empleados en el proyecto de investigación sobre la degradación fotocatalítica de medicamentos

Equipo	Marca	Modelo	
Balanza analítica	Ohaus	Adventure-Pro AV264C	
Estufa	Elos Heat		
Potenciómetro	Ohaus	Starter 300	
Baño de ultrasonido	Branson	2510	
Analizador de Carbono	Shimadzu	5000 \	
Orgánico Total	Ohimadza	3000A	
Espectrofotómetro de	Shimadzu	11/2600	
UV-vis	Onindaza	0 • 2000	
Espectrofotómetro de	Thermo Fisher Scientific	Nicolet iS10	
infrarrojo FT-IR			
Cromatógrafo de			
líquidos de alta	Thermo Fisher Scientific	Finnigan Surveyvor	
resolución (CLAR)			
Reactor Batch de	Eabricación propia	NΔ	
laboratorio			
Reactor de recirculación	Fabricación propia	NA	
escala planta piloto			
Reactor de flujo de	Fabricación propia	NA	
placa descendente			

5.2. Preparación de soluciones de compuestos orgánicos

Este proyecto estudió la degradación y adsorción de la molécula de la sal sódica de ácido nalidíxico, empleando como catalizador del tipo semiconductor el óxido de titanio (Evonik P25). Para realizar los experimentos anteriormente señalados, se requirió la preparación de soluciones altamente concentradas del reactivo a degradar, la concentración de estas soluciones (soluciones madre) se estableció en 100 ppm (100 mg L⁻¹), para su preparación fue necesario pesar 0.1 g de la sal sódica de ácido nalidíxico (NAL) en una balanza analítica marca Ohaus modelo Adventure-Pro AV264C y disolver con agua desionizada dentro de un matraz volumétrico de 1000 mL.

La solución madre fue utilizada para preparar disoluciones de menor concentración (10-75 mg L⁻¹) y con estas realizar los experimentos de degradación y adsorción. El reactor que se tiene en el laboratorio requiere de lotes de 250 a 300 mL de solución para llevar a cabo cada experimento, por lo que fue necesario determinar el volumen de solución madre requerido para preparar las diluciones antes mencionadas, mediante un balance de materia indicado en la Ec. 5.1:

$$C_1 V_1 = C_2 V_2$$
 (Ec. 5.1)

Donde:

 C_1 = Concentración de la solución madre (100 mgL⁻¹).

V₁=Volumen a tomar de la solución madre.

C₂= Concentración final deseada.

V₂= Volumen final deseado (250 mL).

5.3. Estudio de la adsorción de la sal sódica de ácido nalidíxico sobre el dióxido de Titanio

5.3.1. Determinación del punto de carga cero del TiO₂

Se determinó el punto de carga cero (PCC) del fotocatalizador TiO₂ Evonik P25, el cual se utilizó para el desarrollo del trabajo experimental del presente estudio. El método consiste en una titulación ácido-base, para la cual se utilizó una solución de 0.1 M de NaCl (pH=2.5), acidificándola con una solución de 0.1 M de HCl; de esta solución se tomaron 25 mL y se le añadieron 0.3 g de TiO₂, para posteriormente dejar en agitación continua durante 18 h. Una vez transcurrido este tiempo, se realizó la titulación de esta mezcla, empleando como agente titulante una solución una vez estabilizado, se registraron los valores obtenidos y se graficó la curva de titulación (Bockris & Otagawa, 1984). Adicionalmente se requirió realizar la titulación de 25 mL de la solución de 0.1 M de NaCl (pH= 2.5), esta vez sin catalizador, siguiendo los pasos anteriormente señalados. Para determinar la carga de la superficie del TiO₂, las curvas de titulación obtenidas de la solución de referencia y la solución con catalizador se trazaron en un mismo plano y a partir de la intersección de las curvas se determinó el punto de carga cero del material.

5.3.2. Pruebas de adsorción

Se realizó el estudio del fenómeno de adsorción de la sal sódica de ácido nalidíxico sobre el catalizador para determinar la cantidad de fármaco que se adsorbe sobre la superficie de TiO₂. Se llevaron a cabo varios experimentos en los cuales se colocaron soluciones de diferente concentración de la sal sódica de ácido nalidíxico y TiO₂ en un reactor fotocatalítico de fabricación propia descrito a fondo en la capítulo 5.4 en completa oscuridad, para ello el reactor que cuenta con las lámparas de luz UV tuvo en todo momento de la prueba de adsorción las lámparas apagadas, además que se aseguró el nulo paso de luz del ambiente, generando condiciones de oscuridad dentro del reactor. Se variaron las cargas de catalizador y las concentraciones de ácido

nalidíxico para evaluar el fenómeno de adsorción. La información se presenta en la Tabla 5.3.

 Tabla 5.3 Cargas de catalizador y concentraciones de fármaco evaluadas en el fenómeno de adsorción

Carga de catalizador(g)	Concentraciones de solución de NAL (mg	
	L ⁻¹)	
0.5 gL⁻¹	40	
	50	
1 gL ⁻¹	20	
	30	
	40	
	50	
	75	
	100	
2 gL ⁻¹	20	
	30	
	40	
	50	
	75	
	100	

Antes de cada experimento de adsorción se realizó la medición del pH de la solución de ácido nalidíxico el cual es pH≈6.1.

El proceso de experimentación inició con la mezcla de la carga de catalizador y la solución del fármaco, para asegurar una mejor distribución y con el fin de fragmentar los aglomerados de TiO₂, la suspensión se introdujo en un baño de ultrasonido durante 5 minutos logrando con ello aumentar las interacciones entre el catalizador y el fármaco, favoreciendo la cantidad de fármaco adsorbido.

La prueba de adsorción se realizó en dos fases, en la primera de ellas se determinó el periodo en el cual se alcanza el equilibrio. Para ello la solución se mantuvo en agitación durante 180 min y bajo las condiciones de oscuridad antes mencionadas. Se tomaron alícuotas a diferentes tiempos [0, 5, 15, 30, 60, 90, 120, 180 minutos], las cuales se filtraron por medio de una membrana Millipore con tamaño de poro de 0.22 µm para retirar el catalizador. Las alícuotas de solución filtrada se almacenaron en viales ámbar para su posterior análisis por medio de espectroscopia UV-visible, de los cuales se obtuvieron los espectros UV-vis para posteriormente calcular la concentración aparente de la sal sódica de ácido nalidíxico presente en cada muestra. Además, se realizó el análisis de Carbón Orgánico Total (COT) para determinar la cantidad de carbón en la solución, puesto que al tener las lámparas apagadas se espera que no ocurra reacción y con ello la cantidad de carbón se puede atribuir a la sal sódica de ácido nalidíxico. Los datos de concentración obtenidos se graficaron en función del tiempo, para con ello determinar el tiempo necesario para alcanzar el equilibrio del proceso de adsorción-desorción.

La segunda fase de la prueba corresponde a una vez determinado el tiempo en el que se alcanza el equilibrio de la adsorción-desorción, se realizaron más experimentos para tener los datos suficientes y con ello realizar la construcción de una isoterma de adsorción.

5.4. Degradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico

Para realizar las pruebas de degradación fotocatalítica fue necesario considerar la interacción entre el catalizador y la molécula de la sal sódica de ácido nalidíxico, mediante el periodo del equilibrio de adsorción-desorción descrito en la sección anterior. Esto quiere decir que para todos los experimentos realizados se mantuvo un periodo de oscuridad dentro del reactor previo al inicio de la reacción fotocatalítica para la degradación de la sal sódica de ácido nalidíxico.

Para un aprovechamiento óptimo de los recursos, las pruebas de degradación se realizaron a la par de las pruebas de adsorción. Las pruebas se llevaron a cabo dentro de un reactor fotocatalítico de fabricación propia, diseñado y construido por el grupo de Fotocatálisis perteneciente a la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Autónoma de San Luis Potosí.

El reactor fotocatalítico (Figura 5.1) consta de un recipiente de acero inoxidable, el cual está equipado con cuatro balastros para lámparas de 30 cm, las lámparas pueden ser variadas entre lámparas de emisión en la región UV o en la región visible, para fines de este estudio se emplearon lámparas de luz ultravioleta (Cole Palmer E-09815-55) de 15 W y con un pico de emisión máximo en 365 nm, distribuidas a 90° dentro del reactor, el cual tiene por dentro un acabado tipo espejo para el aprovechamiento máximo de la intensidad de la luz.

En el centro del reactor se coloca una parrilla de agitación electromagnética, en esta se posiciona un reactor de vidrio Pyrex (el cual contiene la mezcla de reacción), se cubre con un capuchón del mismo material que tiene dos entradas, para permitir la entrada de una línea de oxígeno y la entrada de una pipeta para realizar la toma de muestras y llevar a cabo el seguimiento de la reacción. La línea de oxígeno está conectada a un regulador de flujo el cual nos permite controlar cuanto O₂ se está inyectando, además para introducir oxígeno saturado de agua, se hace pasar por un burbujeador antes de su entrada al reactor. Adicionalmente, el sistema de reacción cuenta con ventilador para regular el incremento interno de la temperatura ocasionado por el uso prolongado de las lámparas



Figura 5.1 Esquema del reactor de degradación fotocatalítica de fabricación propia en acero inoxidable con superficie acabado espejo en el lado interno (Moctezuma, Zamarripa, & Leyva, 2003)

Todos los experimentos se llevaron a cabo bajo las siguientes condiciones:

- Volumen inicial de 250 mL de las soluciones de la sal sódica de ácido nalidíxico mezcladas con el catalizador.
- Irradiación mediante 4 lámparas de luz UV.
- Agitación continua durante todo el periodo de la prueba.
- Flujo de 100 mL min⁻¹ de oxígeno grado industrial.
- Tiempo de reacción de 360 min.

Para todos los experimentos se tomaron alícuotas según el siguiente vector de tiempo: [0, 15, 30, 45, 60, 90, 120, 180, 240, 300, 360 min], con la finalidad de monitorear el

avance de la reacción mediante espectroscopia UV-vis y cromatografía de líquidos de alta resolución (CLAR). Adicionalmente, se realizó la determinación de carbón orgánico total (COT) para el monitoreo de la mineralización de la mezcla de reacción. Previo al análisis en las técnicas anteriormente señaladas, todas las muestras fueron filtradas por medio de una membrana de acetato de celulosa Millipore 0.22 µm y almacenadas en viales de vidrio ámbar para evitar el paso de luz y con ello ocurra una posible fotodegradación en la mezcla de reacción.

5.5. Análisis de las muestras de los experimentos de adsorción y fotodegradación de la sal sódica de ácido nalidíxico

5.5.1. Análisis de carbón orgánico total (COT)

Para llevar a cabo este análisis, se utilizó un analizador de carbón orgánico total marca Shimadzu modelo 5000A mostrado en la Figura 5.2, el cual está equipado con un detector de infrarrojo no-dispersivo y requiere de flujo de aire extra seco para medir la cantidad de dióxido de carbono generado por medio de la oxidación de compuestos orgánicos que se encuentran en una solución acuosa.



Figura 5.2 Analizador de carbón orgánico total (COT) Shimadzu 5000A

El equipo realiza inyecciones de la muestra en una cámara de reacción empacada con catalizador de platino a una temperatura de 680 °C. El agua de la solución es

vaporizada casi al instante y la molécula orgánica es oxidada a CO₂ y H₂O. El CO₂ generado se transporta por el gas acarreador hacia el detector de infrarrojo nodispersivo y este manda la señal proporcional a la cantidad de carbón orgánico e inorgánico presente en la muestra. Para obtener el resultado de COT, el equipo realiza la cuantificación de carbón inorgánico (CI), así como la medición de carbón total (CT) que contiene la muestra. La diferencia entre CT y CI proporciona el valor de carbón orgánico total COT (todo lo anterior se realiza in situ dentro del equipo), obteniendo como resultado el valor de COT y un porcentaje de desviación entre las mediciones que el equipo determina que fueron necesarias para su fiabilidad.

5.5.2. Espectroscopia UV-vis

La espectroscopia UV-vis tiene como fundamento la excitación electrónica de una molécula que pasa de un nivel de baja energía a otro de nivel más alto por medio de la radiación continua de una muestra, esto se traduce en la cantidad de radiación que puede absorber o transmitir una muestra en función de la cantidad de materia presente.

La relación entre la absorbancia y la concentración está fundamentada en la Ley de Lambert-Beer (Ec. 5.2 y 5.3), la cual relaciona la intensidad de luz que atraviesa una muestra de determinada concentración a lo largo de un camino óptico (longitud de una celda contenedora) y la intensidad saliente después de que dicha muestra absorba una fracción de ésta. Con base en esta ley se puede determinar la concentración de una muestra una vez que se conoce el espectro de absorción (García-Fabila, 2016).

$$A = -\log \frac{I}{I_0}$$
 (Ec. 5.2)

$$A = \varepsilon bc \tag{Ec. 5.3}$$

Donde :

A = Absorbancia.

 $I, I_0 =$ Intensidad saliente y entrante.

- ε = Coeficiente de extinción molar.
- b = Camino óptico.

Para realizar el análisis UV-vis de las muestras se utilizó un espectrofotómetro de doble haz marca Shimadzu modelo UV2600 (Figura 5.3) y celdas de cuarzo con paso óptico de 10 nm y volumen de 5 mL. Las muestras se analizaron considerando un barrido de 185-800 nm. Esta técnica es de utilidad para determinar los espectros de absorción de los compuestos puros empleados en el desarrollo del proyecto de investigación, así como para determinar los cambios de absorbancia en función del tiempo de reacción y con ello determinar la concentración de las soluciones a partir de la ley de Lambert-Beer.



Figura 5.3 Espectrofotómetro de Ultravioleta-visible (UV-vis) Shimadzu UV-2600

5.5.2.1. Curvas de calibración UV-Vis

Se prepararon soluciones de ácido nalidíxico de las siguientes concentraciones: 50, 40, 25, 20,10 ppm, las cuales se analizaron en el espectrofotómetro Shimadzu UV2600. Se realizó la regresión lineal entre el valor máximo de la absorbancia y el

valor de la concentración de la muestra. Dicha regresión se conoce como la ley de Lambert-Beer, a través de la cual se obtienen las concentraciones reales de las alícuotas.

5.5.3. Cromatografía de líquidos de alta resolución (CLAR)

Una de las técnicas ampliamente utilizada para la separación, identificación y cuantificación de compuestos es la cromatografía de líquidos de alta resolución (CLAR) o también nombrada HPLC por sus siglas en inglés. Esta técnica presenta una gran versatilidad por lo que es empleada no solo para aplicaciones científicas, sino también para aplicaciones a nivel industrial.

La cromatografía de líquidos de alta resolución está basada en la separación de los compuestos presentes en una mezcla y la interacción que presenten con una columna de separación (fase estacionaria) y el paso de un solvente o mezcla de solventes (fase móvil). La interacción química entre los compuestos con las fases antes mencionadas puede deberse por la interacción mediante puentes de hidrógeno, interacciones dipolodipolo y otras fuerzas como las de Van Der Waals. Existen otros factores como lo son la longitud de la columna, tamaño de poro, flujo y proporción de fases que permiten determinar la resolución de la separación de los compuestos presentes, los cuales pasan a un detector para llevar a cabo su análisis (Turiel, Bordin, & Rodríguez, 2005).

El equipo utilizado para este análisis fue un cromatógrafo marca Thermo Scientific, modelo Surveyvor (Figura 5.4), controlado mediante el software ChromQuest (Thermo Scientific). El equipo está equipado con una bomba (LC Pump Plus Funnigan Surveyor), un auto muestreador (Autosampler Plus Funnigan Surveyor) y un detector UV de arreglo de diodos (PDA Plus Detector Funnigan Surveyor), para el análisis de las muestras de degradación de NAL se utilizó una columna Hypersil Gold (15 cm x 4.6 mm, 5µm) de la marca Thermo Fisher Scientific y como fase móvil una mezcla de agua acidificada con ácido acético 0.1% v/v y acetonitrilo (80-20 v/v), con un flujo isocrático de 1.0 mL/min.



Figura 5.4 Cromatógrafo de líquidos de alta resolución (CLAR) Thermo Fisher Scientific

5.5.4. Análisis por espectroscopia de infrarrojo con transformada de Fourier

(FTIR)

La espectrometría infrarroja con transformada de Fourier (FTIR) es una técnica que se utiliza para obtener el espectro de una muestra con mayor rapidez, debido a que utiliza un interferómetro en lugar de variar la frecuencia de luz monocromática. El equipo de FTIR detecta la señal y efectúa una transformada de Fourier dando como resultado un espectro idéntico al obtenido mediante espectrometría infrarroja convencional.

Esta técnica esta basa en la región de infrarrojo (IR) en el espectro electromagnético, esta se encuentra a longitudes de onda mayores que la región visible (cercana a 800 nm) y menores que las microondas, las cuales son mayores a 1 mm. Casi todos los compuestos que contienen enlaces covalentes sean orgánicos o inorgánicos absorben energía a diferentes frecuencias de esta región, este proceso genera transiciones

vibracionales que pueden ser detectadas para obtener información acerca de la estructura molecular de una muestra.

Generalmente se utilizan las unidades de número de onda (\hat{v}) en lugar de la longitud de onda (λ) para referirse a la radiación en la región de IR debido a que el número de onda es directamente proporcional a la energía, es decir, un alto valor de número de onda corresponde a una mayor energía. Por lo tanto, en términos del número de onda, las vibraciones en el IR se encuentran entre 4000 y 400 cm⁻¹. La relación entre el número de onda (\hat{v}) y la longitud de onda (λ) , están representados por la Ec. 5.4, mientras que la Ec. 5.5 representa la equivalencia de la frecuencia (v) obtenida de multiplicar el número de onda por la velocidad de la luz

$$\hat{v} = \frac{1}{\lambda}$$
 (Ec. 5.4)

$$v = \hat{v} * c = \frac{c}{\lambda} \tag{Ec. 5.5}$$

Donde:

 $\hat{v} = N$ úmero de onda (cm⁻¹)

c = Velocidad de la luz (cm/s)

 λ = Longitud de onda (cm)

La absorción de radiación infrarroja involucra cambios de energía en el orden de 8 a 40 KJ/mol y corresponde a frecuencias vibracionales de tensión y flexión de los enlaces covalentes en las moléculas los cuales absorben únicamente a determinadas frecuencias de energía (Pavia, Lampman, & Kriz, 2001).



Figura 5.5 Espectrofotómetro con transformada de Fourier marca Thermo Scientific modelo Nicolet iS10 FT-IR

El equipo utilizado en este trabajo fue un espectrofotómetro con transformada de Fourier marca Thermo Scientific modelo Nicolet iS10 FT-IR (ver Figura 5.5) equipado con una celda de ATR y operado mediante el software OMINIC (Nicolet Instrument Corporation-Thermo Fisher Scientific). En este equipo el haz de IR se dirige hacia un cristal con alto índice de refracción creando una onda evanescente que llega a la muestra que está en contacto con el cristal, permitiendo registrar el espectro del analito.

Para el análisis de las muestras, primero fue necesario medir el "background" para disminuir las interferencias del ambiente, posteriormente se colocó la muestra en la celda justo debajo de la punta de cristal y se realizó la medición, teniendo como resultado el espectro de infrarrojo de la muestra. Una vez analizada la muestra fue posible recuperarla debido que es un análisis no destructivo, además de que la cantidad de muestra requerida es mínima.

5.6. Extracción de compuestos intermediarios de la degradación de la sal sódica de ácido nalidíxico

Durante el proceso de degradación fotocatalítica del ácido nalidíxico, se generan diversos compuestos derivados de la transformación de la molécula inicial, ya sea por inserciones de radicales •OH, ruptura de enlaces covalentes o ruptura del anillo aromático. Estos compuestos derivados de la molécula inicial se denominan intermediarios de reacción, y tienen características diferentes a la molécula original debido a que su estructura molecular ha cambiado. Algunos de estos compuestos son muy similares entre sí, por lo cual su separación puede resultar complicada. Sin embargo, es posible conocer las características generales de estos grupos de intermediarios como se describe en las siguientes secciones (Rubiano, Laguna, Zapata, & Marin, 2005).

5.6.1. Extracción líquido-líquido de los compuestos orgánicos formados en la

degradación de la sal sódica de ácido nalidíxico

Se realizaron experimentos de degradación fotocatalítica de una solución de NAL con concentración inicial de 200 ppm y volumen de 250 mL, tomando en cuenta el proceso de adsorción y el de fotocatálisis descritos en las secciones anteriores.

La reacción se comenzó encendiendo las lámparas de luz UV y se detuvo en los tiempos establecidos de muestreo: 15, 30, 45, 60, 90, 120 y 180 min, apagando las lámparas. A continuación, se realizó una extracción líquido-líquido, debido a que la mayoría de los intermediarios esperados presentan poca polaridad, tienen mayor afinidad por un solvente.

Se decidió utilizar acetato de etilo como solvente para extraer los compuestos orgánicos. Para ello se añadieron 45 mL del acetato a un embudo de separación junto con la mezcla de reacción, se agitó suavemente el embudo para favorecer la transferencia de los compuestos orgánicos hacia la fase orgánica y se dejó reposar hasta observar la separación de las fases, finalmente se separó la fase acuosa. Este

procedimiento se repitió 3 veces añadiendo 45 mL de acetato de etilo en cada etapa de extracción. La fase orgánica obtenida en cada etapa se transfirió a un vaso de precipitado y posteriormente se añadieron 10 gramos de sulfato de sodio anhidro para eliminar las trazas de agua.

El solvente de la muestra se eliminó mediante evaporación a vacío utilizando un rotavapor marca BÜCHI modelo R-114 (ver Figura 5.6), equipado con una bomba de vacío marca Felisa modelo FE-1500L y un sistema de enfriamiento y recirculador de agua marca LAUDA MC-350. El sistema se operó bajo las siguientes condiciones: agua de calentamiento a 40°C \pm 5°C, agua de enfriamiento a 10°C \pm 1°C y presión de vacío a -15 cm_{Hg}. Las muestras obtenidas se almacenaron en viales ámbar para su posterior análisis por espectroscopia FTIR.



Figura 5.6 Rotavapor marca BÜCHI modelo R-114, con microcool marca LAUDA MC-

³⁵⁰

5.6.2. Separación de los compuestos intermediarios mediante cromatografía de capa fina (TLC).

La cromatografía de capa fina, también conocida como TLC por sus siglas en inglés (Thin Layer Chromatography) es una técnica analítica que se basa en la separación de los compuestos de una mezcla mediante la afinidad que existe entre ellos. Este método de separación comúnmente se utiliza para análisis cualitativo, por medio de la observación de cuantos compuestos fueron separados en la placa. Se puede utilizar como método cuantitativo si se adiciona una etapa de recuperación del compuesto separado, sin embargo este resultado no tiene buena exactitud, por lo que no se recomienda emplear esta técnica para cuantificar.

Para llevar a cabo la TLC se requiere una capa fina de un material adsorbente e inerte con la mezcla (comúnmente se utiliza gel de sílice o alúmina) el cual se deposita en una placa de material inerte como vidrio, plástico o aluminio. Sobre uno de los extremos de la placa preparada se coloca una pequeña cantidad de la muestra. Luego la placa se coloca de forma vertical dentro de una cámara cerrada, la cual contiene solvente o una mezcla de solventes orgánicos conocidos como fase móvil. La muestra comenzara a desplazarse de forma ascendente por acción de capilaridad en la TLC, durante su recorrido los componentes de la mezcla se desplazarán distancias variables dependiendo su afinidad por la fase estacionaria y móvil. Una vez que la fase móvil haya llegado a la parte superior de la placa, esta es retirada de la cámara y se deja secar, Los componentes separados se observarán como puntos distribuidos a lo largo de la TLC, como no todos los compuestos que se separan absorben luz en el espectro visible, las placas contienen un indicador que permite su visualización utilizando una lámpara de luz ultravioleta. Este indicador absorbe la luz UV y emite luz visible, por lo tanto, la presencia de un compuesto evita la absorción de luz UV y se observa una mancha en la zona donde se encuentra el compuesto.

El Factor de Retención (Rf) se utiliza para medir el movimiento de los compuestos a lo largo de la placa de TLC, se define como la distancia recorrida por un componente entre la distancia total recorrida por el disolvente:

$$Rf = \frac{distancia \ recorrida \ por \ el \ componente}{distancia \ recorrida \ por \ la \ fase \ movil}$$
(Ec. 5.6)

El recorrido de los compuestos depende de la afinidad con las fases estacionaria y móvil, si el compuesto es afín a la fase estacionaria, tendrá una mayor dificultad para desplazarse hacia arriba por lo que se observará en la sección inferior de la TLC. Por lo contrario, si el compuesto es afín a la fase móvil, será más fácil su desplazamiento por la TLC, recordando que la fase móvil generalmente está compuesta de solventes orgánicos no polares. Se puede concluir que los compuestos de la parte superior de la TLC serán no polares y tendrán valores mayores de Rf, comparándolos con los polares que tendrá valores menores de Rf, debido a su desplazamiento más corto por la TLC (Merck KGaA).

Para este estudio se seleccionó como fase estacionaria placas de aluminio cubiertas con una capa de gel de sílice marca Merck modelo TLC Silica gel 60 F₂₅₄ y como fase móvil final una mezcla de Hexano-Acetato de Etilo con una proporción 80/20 %v/v.

En las placas de sílice se trazaron dos líneas de referencia, cada una a 1.5 cm de los bordes superior e inferior, posteriormente se realizó el sembrado de las muestras mediante un tubo capilar para tener mayor precisión en la colocación de la gota sobre una marca trazada en la línea de referencia inferior. Posteriormente, se colocó la placa en la celda cromatográfica, a la cual previamente se le vertió la fase móvil cuidando que el nivel de esta no sobrepasara la línea de referencia donde fue sembrada la muestra.

El proceso de separación termina cuando el solvente o fase móvil ha llegado cerca del extremo superior de la placa. La placa TLC se retira de la celda de vidrio y se deja secar para que se evapore el solvente.

Una vez obtenidos los grupos de intermediarios separados mediante TLC, se hace una última extracción para separarlos de la sílice recortando la placa en cuadros pequeños y colocándolos en contacto con un solvente con afinidad por los compuestos y agitación vigorosa. Posteriormente, se evapora el solvente y la muestra resultante se analiza por medio de espectroscopia de Infrarrojo con Transformada de Fourier (FTIR).

5.7. Tratamiento de residuos generados en el laboratorio de Fotocatálisis-FCQ-UASLP

Como parte adicional al proyecto de investigación se realizó el tratamiento de los residuos generados durante la estancia dentro del laboratorio de Fotocatálisis de la Universidad Autónoma de San Luis Potosí. Para ello, se puso en operación un reactor de recirculación por lote de diseño y fabricación propia. Esto con la finalidad de mineralizar todos los residuos orgánicos generados en los experimentos de degradación fotocatalítica de medicamentos y disminuir el volumen de soluciones acuosas que se envían anualmente a un confinamiento de residuos químicos peligrosos.

La planta piloto (Figura 5.7), tiene una capacidad promedio de 20 L, está diseñado en dos secciones. La primera, es un tanque de alimentación el cual sirve como tanque reservorio para la operación del reactor, así como tanque de sedimentación para la posterior recolección de la solución tratada. La segunda sección es un reactor tubular de acero inoxidable y se encuentra equipado con tres deflectores y un tubo de cuarzo que permite un paso de radiación >300 nm, el cual contiene dentro una lámpara de luz ultravioleta de la marca AquaMass, de 16 W y con un pico de emisión a una longitud de 254 nm.

Para el transporte del tanque de almacenamiento al reactor tubular fotocatalítico se emplea una bomba de accionamiento magnético para uso en línea no sumergible marca Little Giant modelo 582603-4-MD con potencia de 1/10 de HP, frecuencia 60 Hz y un flujo máximo de 14 gal min⁻¹.



Figura 5.7 Diagrama de la planta de tratamiento de residuos del laboratorio de Fotocatálisis-FCQ-UASLP

Para llevar a cabo el tratamiento se alimentaron al sistema 20 L de una solución de residuos, las cuales contenían no solo los compuestos empleados en este proyecto de investigación, si no, también contiene los compuestos de los proyectos que fueron realizados a la par, como lo son: ketoprofeno, naproxeno, diclofenaco y metoprolol.

Además, se trataron soluciones de naranja de metilo y compuestos fenólicos ya que son utilizadas como moléculas modelo para determinar la actividad de los catalizadores sintetizados en el laboratorio. Previo a cargar la planta piloto se tomaron muestras de la mezcla de reacción para su análisis por espectroscopia UV-vis para identificar las señales a seguir durante el proceso de degradación. Además, diariamente se determinó el contenido de carbón orgánico total para llevar un control en la mineralización de la mezcla de reacción.

La forma de operación de la planta piloto se describe a continuación; se carga el lote de 20 L de los residuos a tratar en el tanque de alimentación y se enciende una bomba

que sirve para transportar la mezcla al reactor fotocatalítico. El flujo volumétrico se controla mediante una válvula de aguja. El reactor se opera un promedio de 8 horas diarias y se toma una muestra de 5 mL cada día (se toma nota del tiempo de encendido y apagado para determinar el tiempo de operación). La planta piloto se opera en función del número de días necesarios para alcanzar concentraciones inferiores a 5 ppm de carbón orgánico total, lo cual indica que la mineralización se ha llevado satisfactoriamente. Adicionalmente, se realiza el monitoreo del avance del proceso por medio de pH y espectroscopia UV-vis.

5.7.1. Pruebas de floculación - coagulación

Una vez concluido el tratamiento de degradación fotocatalítico (aproximadamente 14 días debido a la alta carga de contaminantes en los residuos del laboratorio), se procedió a realizar un proceso de floculación-coagulación. En el caso que la mezcla de reacción presente valores de pH > 2.5, se deberá de realizar el ajuste del pH a un valor inferior a 2.5 con una solución de HCI. Posteriormente se agregaron 200 mL del floculante comercial Brillant Blue Quim y se mantuvo en agitación rápida de 500 RPM durante 1 minuto para asegurar un correcto mezclado entre la solución y el coagulante. Posteriormente, se bajó la intensidad del mezclado para permitir la generación de los flóculos y se mantuvo durante 30 min. Pasado este tiempo se dejó reposar durante un periodo de 12 horas. Después de este proceso, el catalizador sedimenta por completo y se procedió a decantar la fase liquida la cual puede ser vertida en el drenaje.

Los residuos sólidos del catalizador se llevaron a secar a 60 °C, por 12 horas en una estufa de convección con la finalidad de retirar la mayor cantidad de agua del catalizador, posteriormente se realizó análisis FTIR al catalizador para descartar la presencia de grupos orgánicos, puesto que la presencia de estos indica que el porcentaje de mineralización no fue satisfactorio. Si no se observan señales adicionales, los residuos de catalizador se resguardar para su posterior confinamiento.

6. CONCLUSIONES

Se estudió la degradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico, un antibiótico de la familia de las quinolonas, indicado para el tratamiento de infecciones urinarias.

Actualmente, existen pocos reportes donde indican la fuerte adsorción del NAL con respecto al catalizador TiO₂ Evonik P25 utilizado en este proyecto. Este aspecto tiene importancia ya que diversos estudios indican la relación entre el periodo de adsorción y el proceso fotocatalítico, puesto que se ha comprobado que las especies adsorbidas reaccionan con mayor rapidez, ayudando con ello la degradación del compuesto adsorbido.

Como resultado del estudio de adsorción, se obtuvo que la sal sódica de ácido nalidíxico se adsorbe rápidamente sobre el catalizador (5 min), sin embargo, requiere de un tiempo adicional para alcanzar el equilibrio de adsorción-desorción, siendo este de 90 min. Se realizó el ajuste de los datos experimentales a los modelos de isoterma de Langmuir, Freundlich y Prausnitz-Radke. El mejor ajuste de los datos experimentales se logró con la isoterma de Langmuir obteniendo los parámetros de capacidad máxima de adsorción y constante de adsorción: qm=0.03378 mMol_{NAL} g⁻¹_{TiO2}, Keq= 21.08315 L mMol⁻¹_{NAL}.

Con base en la literatura y los resultados experimentales, se pudo corroborar que los procesos de oxidación fotocatalítica de compuesto orgánicos siguen una cinética de orden cero para soluciones de alta concentración que cambia a primer orden conforme disminuye la concentración inicial de reactivo. Lo anterior indica que las reacciones de oxidación fotocatalítica de compuestos orgánicos siguen la ecuación cinética tipo LH-HW. Sin embargo, no fue posible determinar los parámetros del modelo LH-HW debido que la columna utilizada para el análisis de las muestras experimentales de reacción por cromatografía de líquidos de alta resolución se satura al inyectar soluciones de alta concentración.

Los experimentos de degradación fotocatalítica, sugieren que la ruta de degradación de la sal sódica de ácido nalidíxico se lleva a cabo por el ataque de radicales hidroxilo y superóxido generados en la superficie del fotocatalizador iluminado con luz UV. La inyección de oxígeno al sistema de reacción favorece a la formación de ambas especies oxidantes.

Como se mencionó en las secciones anteriores, los compuestos orgánicos presentes en la mezcla de reacción se pueden separar mediante el proceso de extracción líquidolíquido. Al dejar reposar la fase orgánica se observó la generación de una cantidad apreciable de un precipitado blanco. Al aumentar el tiempo de reacción, se reduce considerablemente su formación.

Los resultados del análisis de los productos orgánicos intermediarios mediante espectroscopia de FTIR, de las mezclas de reacción indican que la molécula de la sal sódica de ácido nalidíxico, sufre primeramente la inserción de un protón, provocando un cambio en la terminal del grupo carboxilato de la molécula. Lo que puede dar lugar a un desprendimiento de la terminal carboxílica generando una molécula con estructura parecida a la naftiridona y con ello producir ácidos carboxílicos. La naftiridona puede reaccionar por dos vías. En primer ruta, la naftiridona puede ser oxidada y con ello favorecer a la ruptura del anillo de piridona para generar moléculas de menor tamaño que pueden ser oxidadas con mayor facilidad. Mientras que la segunda ruta, requiere de la inserción de radicales hidroxilo en el anillo de piridina, provocando un estrés en la molécula para que pueda reaccionar con las especies generadas en el medio de reacción que también favorecen la apertura del anillo que también generan especies de menor peso molecular.

En total, se logró identificar un total de 8 compuestos en la fase orgánica del extracto de la mezcla de reacción. Estos corresponden a la generación de hasta 7 compuestos intermediarios, los cuales tienen un cambio importante en la polaridad con respecto al reactivo inicial.

La identificación química de los compuestos separados requiere de técnicas analíticas de mayor precisión, las cuales desafortunadamente no se cuenta con ellas. Se propone el uso de resonancia magnética nuclear o espectroscopia de masas, técnica que complementa la separación por CLAR y con ello poder realizar la propuesta del mecanismo de degradación fotocatalítica de la sal sódica de ácido nalidíxico.

El tratamiento de los residuos generados en la elaboración experimental de los proyectos de investigación no solo ayuda a generar menor acumulación de residuos químicos. También favorece a la reflexión de que la ciencia, debe de ocuparse de buscar nuevas alternativas a problemas actuales y preocuparse por los medios a los que llega a este tipo de resultados, promoviendo a la menor generación o el tratamiento de los residuos obtenidos.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- Agua.org. (1 de Diciembre de 2017). ¿Qué es el agua? Obtenido de Agua.org.mx: https://agua.org.mx/que-es/
- Ahmed, M. B., Zhou, J. L., Ngo, H. H., Guo, W., Thomaidis, N. S., & Xu, J. (2017). Progress in the biological and chemical treatment technologies for emerging contaminant removal from wastewater: A critical review. *Journal of Hazardous Material, 323*, 274-298. doi:10.1016/j.jhazmat.2016.04.045
- Ajala, O. J., Tijani, J. O., Salau, R., Saka, A. A., & Aremu, O. (2022). A review of emerging micro-pollutants in hospital wastewater: Environmental fate and remediation option. *Results in engineering*, 16, 100671. doi:10.1016/j.rineng.2022.100671
- Andreozzi, R. (1999). Advanced oxidation processes (AOP) for water purification and recovery. *Catalysis Today, 53*(1), 51-59. doi:10.1016/S0920-5861(99)00102-9
- Atalay, S., & Ersöz, G. (2016). Novel Catalysts in Advanced Oxidation of Organic Pollutants. SpringerBriefs in Molecular Science, 3, 23-30. doi:doi.org/10.1007/978-3-319-28950-2
- Barceló, D. (2003). Emerging pollutants in water analysis. *Trends in Analytical Chemistry*, 22(10), xiv-xvi. doi:10.1016/s0165-9936(03)01106-3
- Batzill, M. (2011). Fundamental aspects of surface engineering of transition metal oxide photocatalysts. *Energy & Environmental Science, 4*(9), 3275. doi:10.1039/c1ee01577j
- Belgiorno, V., Rizzo, L., Fatta, D., Della Rocca, C., Lofrano, G., Nikolaou, A., . . . Meric, S. (2007). Review on endocrine disrupting-emerging compounds in urban wastewater: occurrence and removal by photocatalysis and ultrasonic irradiation for wastewater reuse. *Desalination*, *215*(3), 166-176. doi:10.1016/s0165-9936(03)01106-3
- Benson, R., Conerly, O. D., Sander, W., Batt, A. L., Boone, J. S., Furlong, E. T., . . . Simmons, J. E. (2017). Human health screening and public health significance of contaminants of emerging concern detected in public water supplies. *Science* of The Total Environment, 579, 1643-1648. doi:10.1016/j.scitotenv.2016.03.146
- Bethi, B., Sonawane, S. H., Bhanvase, B. A., & Gumfekar, S. P. (2016). Nanomaterialsbased advanced oxidation processes for wastewater treatment: A review. *Chemical Engineering and Processing - Process Intensification, 109*, 178-189. doi:10.1016/j.cep.2016.08.016
- Bockris, J. O., & Otagawa, T. (1984). The Electrocatalysis of Oxygen Evolution on Perovskites. *Journal of The Electrochemical Society,*, *131*(2), 290-302. doi:10.1149/1.2115565
- Bora, L. V., & Mewada, R. K. (2017). Visible/solar light active photocatalysts for organic effluent treatment: Fundamentals, mechanisms and parametric review.
 Renewable & Sustainable Energy Reviews, 76, 1393-1421. doi:10.1016/j.rser.2017.01.130
- Calza, P., & Pelizzetti, E. (2001). Photocatalytic transformation of organic compounds in the presence of inorganic ions. *Pure and Applied Chemistry, 73*(12), 1839-1848. doi:10.1351/pac200173121839
- Carl Roth GmbH. (2022). Óxido de titanio (IV) ≥98 %, extra puro. España: Carl Roth GmbH Co.

Comision Nacional del Agua & Secretaría de Medio Ambiente y Recursos Naturales. (2016). Atlas del Agua en México 2015. Ciudad de México: CONAGUA. Obtenido de https://www.conagua.gob.mx/CONAGUA07/Publicaciones/Publicaciones/ATLA S2015.pdf

- Comision Nacional del Agua & Secretaría de Medio Ambiente y Recursos Naturales. (2020). *Estadísticas del Agua en México 2019*. Ciudad de México: CONAGUA. Obtenido de https://sina.conagua.gob.mx/publicaciones/EAM_2019.pdf
- Debnath, A., Mogha, N. K., & Goyal, M. K. (2015). Metal Complex of the First-Generation Quinolone Antimicrobial Drug Nalidixic Acid: Structure and Its Biological Evaluation. *Applied Biochemistry and Biotechnology*, 175(5), 2659-2667. doi:10.1007/s12010-014-1450-9
- Del Arco, J. (2014). Antibióticos: situación actual. *Farmacia Profesional, 28*(5), 29-33. Obtenido de ISSN 0213-9324
- Djerdj, I., & Tonejc, A. (2006). Structural investigations of nanocrystalline TiO2 samples. *Journal of Alloys and Compounds, 413*(1-2), 159-174. doi:10.1016/j.jallcom.2005.02.105
- Félix-Cañedo, T. E., Durán-Álvarez, J. C., & Cisneros, B. J. (2013). The occurrence and distribution of a group of organic micropollutants in Mexico City's water source. *Science of The Total Environment, 109*, 454-455. doi:10.1016/j.scitotenv.2013.02.088
- Fox, M. A., & Whitesell, J. K. (2004). *Organic Chemistry.* Jones & Bartlett Learning. Obtenido de ISBN 0-7637-2197-2
- Garay-Rodríguez, L. F. (2016). Degradación fotocatalítica de 4-clorofenol y bisfenol A en presencia de radiación ultravioleta y visible. *Tesis de maestría*. San Luis Potosí: Universidad Autónoma de San Luis Potosí.
- García-Fabila, M. M. (Octubre de 2016). Apuntes para Espectrometría de Radiación Ultravioleta Visible (UV/VIS). Toluca, México: Repositorio Institucional de la Universidad Autónoma del Estado de México. Obtenido de http://ri.uaemex.mx/bitstream/handle/20.500.11799/68318/secme1814.pdf?seq uence=1

- Geissen, V., Mol, H., Klumpp, E., Umlauf, G., Nadal, M., Van der Ploeg, M., . . .
 Ritsema, C. J. (2015). Emerging pollutants in the environment: A challenge for water resource management. *International Soil and Water Conservation Research*, *3*(1), 57-65. doi:10.1016/j.iswcr.2015.03.002
- Gorito, A. M., Ribeiro, A. R., Almeida, C., & Silva, A. M. (2017). A review on the application of constructed wetlands for the removal of priority substances and contaminants of emerging concern listed in recently launched EU legislation. *Environmental Pollution*, 227, 428-443. doi:10.1016/j.envpol.2017.04.060
- Grubb, P. (1979). Nalidixic Acid. *Analytical Profiles of Drug Substances, 8*, 371-397. doi:10.1016/S0099-5428(08)60124-0
- Guo, Q., Zhou, C., Ma, Z., & Yang, X. (2019). Fundamentals of TiO2 Photocatalysis:
 Concepts, Mechanisms, and Challenges. *Advanced Materials*, *31*(50), 1901-1997. doi:10.1002/adma.201901997
- Herrmann, J. M. (2005). Heterogeneous photocatalysis: state of the art and present applications In honor of Pr. R.L. Burwell Jr. (1912–2003), Former Head of Ipatieff Laboratories, Northwestern University, Evanston (III). *Topics in Catalysis, 34*(1-4), 49-65. doi:10.1007/s11244-005-3788-2
- Hossain, R., Uddin, M. A., & Khan, M. A. (2023). Mechanistic Understanding in Manipulating Energetics of TiO2 for Photocatalysis. *Journal of Physical Chemistry C*, 127(23), 10897-10912. doi:10.1021/acs.jpcc.2c06981
- Kaur, A., Umar, A., & Kansal, S. K. (2016). Heterogeneous photocatalytic studies of analgesic and non-steroidal anti-inflammatory drugs. *Applied Catalysis A: General, 510*, 134-155. doi:10.1016/j.apcata.2015.11.008
- Khan, M. M., Adil, S. F., & Al-Mayouf, A. (2015). Metal oxides as photocatalysts. *Journal* of Saudi Chemical Society, 19(5), 462-464. doi:10.1016/j.jscs.2015.04.003
- Kümmerer, K. (2009). Antibiotics in the aquatic environment A review Part I. *Chemosphere, 75*(4), 417-434. doi:10.1016/j.chemosphere.2008.11.086

- Lara-Pérez, M. C. (2018). Degradación Fotocatalítica de Diclofenaco. *Tesis de maestría*. San Luis Potosí: Universidad Autónoma de San Luis Potosí.
- Lei, M., Zhang, L., Lei, J., Zong, L., Li, J., Wu, Z., & Wang, Z. (2015). Overview of Emerging Contaminants and Associated Human Health Effects. *BioMed Research International*, 1-12. doi:10.1155/2015/404796
- Liang, R., Hu, A., Li, W., & Zhou, Y. N. (2013). Enhanced degradation of persistent pharmaceuticals found in wastewater treatment effluents using TiO2 nanobelt photocatalysts. *Journal of Nanoparticle Research, 15.* doi:10.1007/s11051-013-1990-x
- Lichtfouse, E., Schwarzbauer, J., & Robert, D. (2013). Green Materials for Energy, Products and Depollution. *Environmental Chemistry for a Sustainable World*, 1(3), 69-133. doi:10.1007/978-94-007-6836-9
- Loosli, F., Coustumer, P. L., & Stoll, S. (2015). Impact of alginate concentration on the stability of agglomerates made of TiO2 engineered nanoparticles: Water hardness and pH effects. *Journal of Nanoparticle Research, 17*(1). doi:10.1007/s11051-015-2863-2
- Low, G. K., McEvoy, S. R., & Matthews, R. (1991). Formation of nitrate and ammonium ions in titanium dioxide mediated photocatalytic degradation of organic compounds containing nitrogen atoms. *Environmental Science & Technology*, 25(3), 460-467. doi:10.1021/es00015a013
- Luo, Y., Guo, W., Ngo, H. H., Nghiem, L. D., Hai, F. I., Zhang, J., . . . Wang, X. C. (2014). A review on the occurrence of micropollutants in the aquatic environment and their fate and removal during wastewater treatment. *Sci. Total Environ*, 619-641. doi:10.1016/j.scitotenv.2013.12.065.
- Ma, Z., Yin, X., Ji, X., Yue, J. Q., Zhang, L., Qin, J. J., . . . Adin, A. (2015). Evaluation and removal of emerging nanoparticle contaminants in water treatment: a

review. Desalination and Water Treatment, 57(24), 11221-11232. doi:10.1080/19443994.2015.1038734

- Margenat, A., Matamoros, V., Díez, S., Cañameras, N., Comas, J., & Bayona, J. M. (2017). Occurrence of chemical contaminants in peri-urban agricultural irrigation waters and assessment of their phytotoxicity and crop productivity. *Science of The Total Environment*, 599-600. doi:https://doi.org/10.1016/j.scitotenv.2017.05.025
- Martínez-Bueno, M. J., Agüera, A., Gómez, M. J., Hernando, M. D., García-Reyes, J.
 F., & Fernández-Alba, A. R. (2007). Application of Liquid Chromatography/Quadrupole-Linear Ion Trap Mass Spectrometry and Time-of-Flight Mass Spectrometry to the Determination of Pharmaceuticals and Related Contaminants in Wastewate. *Analytical Chemistry*, *79*(24), 9372-9384. doi:10.1021/ac0715672
- Mazille, F., López, A., & Pulgarin, C. (2009). Synergistic effect of TiO2 and iron oxide supported on fluorocarbon films. *Applied Catalysis B: Environmental, 90*(3-4), 321-329. doi:10.1016/j.apcatb.2009.05.004
- Mazille, F., Schoettl, T., Klamerth, N., Malato, S., & Pulgarin, C. (2010). Field solar degradation of pesticides and emerging water contaminants mediated by polymer films containing titanium and iron oxide with synergistic heterogeneous photocatalytic activity at neutral pH. *Water Research,* 44(10), 3029-3038. doi:10.1016/j.watres.2010.02.026
- Merck KGaA. (s.f.). *Cromatografia en capa fina (TLC).* Recuperado el 5 de mayo de 2023, de https://www.sigmaaldrich.com/MX/es/applications/analytical-chemistry/thin-layer-chromatography#TLC-Process-and-Principle
- Moctezuma, E., Leyva, E., Palestino, G., & De Lasa, H. (2007). Photocatalytic degradation of methyl parathion: Reaction pathways and intermediate reaction products. *Jorunal of photochemistry and photobiology a-chemistry, 186*(1), 71-84. doi:10.1016/j.jphotochem.2006.07.014

- Moctezuma, E., Zamarripa, H., & Leyva, E. (2003). Degradación Fotocatalítica de Soluciones de Alta Concentración de Paraquat. *Revista Internacional de Contaminación Ambiental, 13*(3), 117-125. Obtenido de ISSN: 0188-4999
- Montalvo-Romero, C. (2009). Degradación fotocatalítica de compuestos que aportan olor al agua residual y potable. *Tesis de doctorado*. San Luis Potosí: Universidad Autónoma de San Luis Potosí.
- Nabipour, H., Sadr, M. H., & Thomas, N. (2016). Synthesis, controlled release and antibacterial studies of nalidixic acid–zinc hydroxide nitrate nanocomposites. *New Journal of Chemistry*, *40*(1), 238-244. doi:10.1039/c5nj01737h
- Nevárez-Martínez, M. C., Espinoza-Montero, P. J., Quiroz-Chávez, F. J., & Ohtani, B. (2016). Fotocatálisis: inicio, actualidad y perspectivas a través del TiO2. *Avances en Química, 12*(2), 45-49.
- Okeola, F. O., & Odebunmi, E. O. (2009). Comparison of Freundlich and Langmuir isotherms for adsorption of methylene blue by agrowaste derived activated carbon. Advances in Environmental Biology, 4(3), 329-335. Obtenido de ISSN 1995-0756
- Olvera-Escoto, J. (2017). Degradación fotocatalítica de naproxeno con TiO2 Evonik-P25 y catalizadores tipo perovskita. *Tesis de maestría*. San Luis Potosí: Universidad Autónoma de San Luis Potosí.
- ONU. (2017). La Asamblea General adopta la Agenda 2030 para el Desarrollo Sostenible. Obtenido de Desarrollo Sostenible: https://www.un.org/sustainabledevelopment/es/2015/09/la-asamblea-generaladopta-la-agenda-2030-para-el-desarrollo-sostenible/
- Pal, A., He, Y., Jekel, M., Reinhard, M., & Gin, K. Y. (2014). Emerging contaminants of public health significance as water quality indicator compounds in the urban water cycle. *Environment International,* 71, 46-62. doi:10.1016/j.envint.2014.05.025

- Pavia, D. L., Lampman, G. M., & Kriz, G. S. (2001). *Introduction to Spectroscopy* (Tercera ed.). Thomson Learning. Obtenido de 0-03-031961-7
- Pérez-Álvarez, I., Islas-Flores, H., Gómez-Oliván, L. M., Barceló, D., De Alda, M. L., Solsona, S. P., . . . Galar-Martínez, M. (2018). Determination of metals and pharmaceutical compounds released in hospital wastewater from Toluca, Mexico, and evaluation of their toxic impact. *Environmental Pollution, 240*, 330-341. doi:10.1016/j.envpol.2018.04.116
- Petronella, F., Diomede, S., Fanizza, E., Mascolo, G., Sibillano, T., Agostiano, A., . . . Comparelli, R. (2013). Photodegradation of nalidixic acid assisted by TiO2 nanorods/Ag nanoparticles based catalyst. *Chemosphere, 91*, 941-947. doi:10.1016/j.chemosphere.2013.01.107
- Poyatos, J. M., Muñio, M. M., Almecija, M. C., Torres, J. C., Hontoria, E., & Osorio, F. (2009). Advanced Oxidation Processes for Wastewater Treatment: State of the Art. Water, Air, and Soil Pollution, 205(1-4), 187-204. doi:10.1007/s11270-009-0065-1
- Preočanin, T., & Kallay, N. (2006). Point of Zero Charge and Surface Charge Density of TiO2 in Aqueous Electrolyte Solution as Obtained by Potentiometric Mass Titration. *Croatica Chemica Acta*, 79(1), 95-106. Obtenido de https://bib.irb.hr/datoteka/257411.CCA_79_2006_95-106_preocanin.pdf
- Prieto-Rodriguez, L., Miralles-Cuevas, S., Oller, I., Agüera, A., Puma, G. L., & Malato, S. (2012). Treatment of emerging contaminants in wastewater treatment plants (WWTP) effluents by solar photocatalysis using low TiO2 concentrations. *Journal of Hazardous Materials*, 131-137. doi:10.1016/j.jhazmat.2011.09.008
- Real Academia Española. (s.f.). *Antibiótico. Diccionario de la lengua española*. (23. a edición) Recuperado el 2022 de noviembre de 26, de https://dle.rae.es/antibiótico

- Reynolds, K. A. (2002). Tratamiento de Aguas Residuales en Latinoamérica. Identificación del Problema. Agua Latinoamérica. Obtenido de https://agua.org.mx/biblioteca/tratamiento-de-aguas-residuales-en-americalatina/
- Riemenschneider, C., Raggad, M., Moeder, M., Seiwert, B., Salameh, E., & Reemtsma,
 T. (2016). Pharmaceuticals, Their Metabolites, and Other Polar Pollutants in
 Field-Grown Vegetables Irrigated with Treated Municipal Wastewater. *Journal*of Agricultural and Food Chemistry, 64(29), 5784-5792.
 doi:10.1021/acs.jafc.6b01696

 Rocha-Gutiérrez, B. A., Peralta-Pérez, M. R., & Zavala-Díaz de la Serna, F. J. (2015).
 Revisión global de los contaminantes emergentes PBDE y el caso particular de México. *Revista Internacional De Contaminacion Ambiental, 31*(3), 311-320.
 Obtenido de https://www.scielo.org.mx/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0188-49992015000300010

- Rodríguez Carranza, R. (2015). Vademécum Académico de Medicamentos: Ácido nalidíxico: Antisépticos urinarios. (M. Hill, Editor) Obtenido de Access Medicina: https://accessmedicina.mhmedical.com/content.aspx?bookid=1552§ionid=903 66794
- Rodriguez-Narvaez, O. M., Peralta-Hernández, J. M., Goonetilleke, A., & Bandala, E.
 R. (2017). Treatment technologies for emerging contaminants in water: A review. *Chemical Engineering Journal, 323*, 361-380. doi:10.1016/j.cej.2017.04.106
- Rojas, R. (2002). Gestión integral de tratamiento de aguas residuales. Sistemas de Tratamiento de Aguas Residuales (págs. 9-16). CEPIS/OPS-OMS. Obtenido de https://sswm.info/sites/default/files/reference_attachments/ROJAS%202002%2 0Guias%20vigilancia.pdf

- Rubiano, C. M., Laguna, W. A., Zapata, C. E., & Marin, J. M. (2005). Estudio sobre las posibilidades de aplicación de la fotocatálisis heterogénea a los procesos de remoción de fenoles en medio acuoso. *Gestión y Ambiente*, 105-122. Obtenido de https://www.redalyc.org/pdf/1694/169421171002.pdf
- Sánchez, B., Cardona, A., Peral, J., & Litter, M. (2004). Purificación de gases por fotocatálisis heterogénea: estado del arte. (CIEMAT, Editor) Obtenido de Eliminación de Contaminantes por Fotocatálisis Heterogénea: https://digital.csic.es/bitstream/10261/100081/1/Carbajo%20Olleros,%20J.%20 _Tesis_2013.pdf
- Serra, H. A. (2008). Quinolonas. Separata, 16(3), 2-5. Obtenido de https://www.montpellier.com.ar/Uploads/Separatas/sepQuinolonasFarmacologi aM.pdf
- Sirtori, C. (2010). Evaluación Analítica de Procesos de Transformación Biológica, Fotoquímica y Fotocatalítica de Fármacos en Agua. *Tesis de doctorado*. Almería, España: Universidad de Almería.
- Sirtori, C., Zapata, A., Malato, S., Gernjak, W., Fernádez Alba, A. R., & Agüera, A. (2009). Solar photocatalytic treatment of quinolones: intermediates and toxicity evaluation. *Photochemical & Photobiological Sciences, 8*, 644-651. doi:10.1039/B817247A
- Sirtori, C., Zapata, A., Oller, I., Gernjak, W., Agüera, A., & Malato, S. (2009). Decontamination industrial pharmaceutical wastewater by combining solar photo-Fenton and biological treatment. *Water Research, 43*, 661-668. doi:10.1016/j.watres.2008.11.013
- Thomas, K. V., & Hilton, M. J. (2004). The occurrence of selected human pharmaceutical compounds in UK estuaries. *Marine Pollution Bulletin, 49*(5), 436-444. doi:10.1016/j.marpolbul.2004.02.028

- Turiel, E., Bordin, G., & Rodríguez, A. S. (2005). Determination of quinolones and fluoroquinolones in hospital sewage water by off-line and on-line solid-phase extraction procedures coupled to HPLC-UV. *Journal of Separation Science*, 28(3), 257-267. doi:10.1002/jssc.200400018
- United Nations Education, Scientific & Cultural Organization. (2015). Water For A Sustainable World: United Nations World Water Development Report 2015. United Nations Education, Scientific & Cultural Organization. Obtenido de https://unesdoc.unesco.org/ark:/48223/pf0000231823
- Yang, Y., Ok, Y. S., Kim, K. H., Kwon, E. E., & Tsang, Y. F. (2017). Occurrences and removal of pharmaceuticals and personal care products (PPCPs) in drinking water and water/sewage treatment plants: A review. *Science of The Total Environment, 59*(6), 303-320. doi:10.1016/j.scitotenv.2017.04.102
- Zacarías, V. H., Machuca, M. A., Soto, J. L., Equihua, J. L., Cardona, A. A., Calvillo, M. V., & González, J. M. (2017). HIDROQUÍMICA Y CONTAMINANTES EMERGENTES EN AGUAS RESIDUALES URBANO INDUSTRIALES DE MORELIA, MICHOACÁN, MÉXICO. *Revista Internacional De Contaminacion Ambiental, 33*(2), 221-235. doi:10.20937/rica.2017.33.02.04